# . ,

- (43) Дата публикации заявки 2021.05.21
- (22) Дата подачи заявки 2019.08.26

(51) Int. Cl. *C07D 471/10* (2006.01) *A61K 31/506* (2006.01) *A61K 45/00* (2006.01) *A61P 35/00* (2006.01)

**A61P 35/02** (2006.01) **A61P 43/00** (2006.01) **C07D 487/10** (2006.01)

## (54) ОПТИЧЕСКИ АКТИВНОЕ АЗАБИЦИКЛИЧЕСКОЕ ПРОИЗВОДНОЕ

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

- (31) 2018-158315
- (32) 2018.08.27
- (33) JP
- (86) PCT/JP2019/033234
- (87) WO 2020/045334 2020.03.05
- (71) Заявитель: СУМИТОМО ЛАЙНИППОН «

СУМИТОМО ДАЙНИППОН ФАРМА КО., ЛТД. (JP) **(72)** Изобретатель:

Камиока Сейдзи, Бан Хитоси, Симада Наоаки, Хиросе Ватару, Аракава Акихико, Ямазаки Казуто, Хира Кендзиро (JP)

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

(57) Настоящее изобретение относится к соединению формулы (1а), где р представляет собой 1 или 2, R¹-R⁴ представляют собой атом водорода или другие подобные группы, и а-d представляют собой 1 или 2, или его фармацевтически приемлемой соли, которое обладает противоопухолевым эффектом, обусловленным ингибированием связывания между слитым белком МLL, который слит с AF4, AF9 или другими подобными белками и который представляет собой типичный ген-партнер по слиянию, вызывающий MLL лейкоз, и менином.

### ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

2420-566997EA/17

## ОПТИЧЕСКИ АКТИВНОЕ АЗАБИЦИКЛИЧЕСКОЕ ПРОИЗВОДНОЕ

ОБЛАСТЬ ТЕХНИКИ, К КОТОРОЙ ОТНОСИТСЯ ИЗОБРЕТЕНИЕ [0001]

Настоящее изобретение относится к применяемому в качестве лекарственного препарата оптически активному производному, содержащему азабициклическое кольцо, или к его фармацевтически приемлемой соли и к фармацевтической композиции, включающей это производное, или к лекарственному препарату, включающему композицию для лечения или предотвращения состояний, ассоциированных со связыванием между белком менином и MLL (гистонметилтрансферазой).

#### УРОВЕНЬ ТЕХНИКИ

[0002]

МLL лейкоз представляет собой заболевание, на которое приходится приблизительно от 6 до 7% от всех случаев острого миелолейкоза (AML) и острого лимфобластного лейкоза (ALL), и каждый год в Америке впервые диагностируют MLL лейкоз приблизительно у 1100 людей. Сообщалось, что основными генами-партнерами по слиянию, которые вызывают MLL лейкоз, являются, по-видимому, AF9, ELL, ENL, AF10 и AF6 при остром миелолейкозе (AML), и AF4, ENL и AF9 при остром лимфобластном лейкозе (ALL) (непатентный документ 1).

[0003]

Предполагается, что слитый белок MLL, слитый с геном-партнером по слиянию, может вызывать неограниченную пролиферацию недифференцированных гемопоэтических клеток, приводящую к лейкозу (непатентный документ 2). Сообщается, что слитый белок MLL сначала связывается с менином, образуя комплекс. В связи с этим, ожидается, что развитие раковой опухоли, вызванное слитым белком MLL, может быть предотвращено путем ингибирования первого связывания между слитым белком MLL и менином (непатентный документ 3).

[0004]

Сообщается, что MLL действует в качестве кофактора активации андрогенного сигнала при раке предстательной железы. В связи с этим, ожидается, что низкомолекулярный ингибитор, который целенаправленно ингибирует связывание между менином и слитым белком MLL, может применяться в качестве лекарственного препарата для лечения рака (непатентный документ 4).

Сообщается, что менин действует в качестве кофактора активации андрогенного сигнала при раке молочной железы. В связи с этим, ожидается, что низкомолекулярный ингибитор, который целенаправленно ингибирует связывание между менином и слитым белком MLL, может применяться в качестве лекарственного препарата для лечения рака (непатентный документ 5).

Сообщается, что менин или MLL играет важную роль при прогрессировании

опухоли в случае саркомы Юинга, рака печени и рака с активирующей мутацией р53, и ожидается, что низкомолекулярный ингибитор, который целенаправленно ингибирует связывание между менином и слитым белком MLL, может применяться в качестве лекарственного препарата для лечения рака (непатентный документ 6).

[0005]

В патентных документах 1-3 раскрыты низкомолекулярные ингибиторы, которые целенаправленно ингибирует связывание между менином и слитым белком MLL. Однако, настоящее соединение приведенной ниже формулы (1), которое представляет собой оптически активное производное, содержащее азабициклическое кольцо, в этих патентных документах не раскрыто и не предложено.

## ССЫЛКИ НА ИЗВЕСТНЫЙ УРОВЕНЬ ТЕХНИКИ

[0006]

(Ссылки на патентные документы)

[Патентный документ 1] WO 2017/112768

[Патентный документ 2] WO 2017/214367

[Патентный документ 3] WO 2018/050686

[0007]

(Ссылки на непатентные документы)

[Непатентный документ 1] Look A. T, Science, 278 (5340): 1059-1064 (1997)

[Непатентный документ 2] Yokoyama A, et al., Cell 123 (2): 207-18 (2005)

[Непатентный документ 3] Yokoyama A, et al., Cancer Cell. 14(1): 34-46 (2008)

[Непатентный документ 4] Malik, R. et al., Nature Medicine. 21(4):344-352 (2015)

[Непатентный документ 5] Imacho, H et al., Breast Cancer Res Treat. 122(2):395-407 (2010)

[Непатентный документ 6] Svoboda, л. К. et al., Oncotargrt. 8(1):458-471 (2017)

#### СУЩНОСТЬ ИЗОБРЕТЕНИЯ

[0008]

(Задача, решаемая изобретением)

Задача настоящего изобретения может заключаться в создании соединения, которое обладает противоопухолевым действием в результате ингибирования связывания между слитым белком MLL (недифференцированный лейкоз), который слит с AF4 или AF9, являющимся типичным геном-партнером по слиянию, вызывающим MLL лейкоз, и менином. Более предпочтительная задача настоящего изобретения может заключаться в создании соединения, которое обладает противоопухолевым действием в результате ингибирования связывания между менином и слитым белком MLL, и по поводу которого ожидается, что оно будет характеризоваться высокой безопасностью, обусловленной наличием интервала между концентрацией, при которой соединение может ингибировать пролиферацию клеток, и концентрацией, при которой соединение может ингибировать ток калиевых каналов hERG. Другими словами, задача настоящего изобретения заключается в создании противоопухолевого лекарственного препарата с высоким терапевтическим

эффектом.

[0009]

(Решение задачи)

Авторы настоящего изобретения провели тщательное исследование с целью решения упомянутой выше задачи, и было обнаружено, что соединение приведенной ниже формулы (1) или его фармацевтически приемлемая соль (далее в описании изобретения оно может называться "настоящим соединением") обладает очень высоким противоопухолевым действием, обусловленным мощным ингибирующим действием на связывание между менином и слитым белком MLL.

[0010]

Соответственно, настоящее изобретение описывается следующим образом.

[0011]

(Пункт 1)

Соединение формулы (1):

или его фармацевтически приемлемая соль, где

р представляет собой 1 или 2;

 $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  каждый независимо представляет собой атом водорода, атом галогена, циано, нитро, карбоксил, сульфоновую кислоту,  $-OR^7$ ,  $-SR^7$ ,  $-COR^8$ ,  $-CO_2R^8$ ,  $-CO_2R^8$ ,  $-SO_2R^8$ ,  $-SO_2R^8$ ,  $-OCO_2R^8$ ,  $-OCO_2$ 

каждый M, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой, необязательно замещенный  $C_{1-6}$  алкилен, необязательно замещенный  $C_{2-6}$  алкинилен, необязательно замещенный  $C_{3-10}$  циклоалкилен, необязательно замещенный  $C_{3-10}$  циклоалкилен, необязательно замещенный  $C_{3-10}$  членный насыщенный гетероциклил, необязательно замещенный  $C_{6-10}$  арилен или необязательно замещенный  $C_{5-10}$  членный гетероарилен;

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой, атом водорода, необязательно замещенный  $C_{3-10}$  циклоалкил,

необязательно замещенный 3-10 членный насыщенный гетероциклил, необязательно замещенный  $C_{6-10}$  арил или необязательно замещенный 5-12 членный гетероарил;

каждый  $R^7$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой, атом водорода, необязательно замещенный  $C_{1-6}$  алкил, необязательно замещенный  $C_{2-6}$  алкинил, необязательно замещенный  $C_{3-10}$  циклоалкил, необязательно замещенный  $C_{3-10}$  циклоалкил, необязательно замещенный  $C_{6-10}$  арил или необязательно замещенный  $C_{1-10}$  членный гетероциклил, необязательно замещенный  $C_{1-10}$  арил или необязательно замещенный  $C_{1-10}$  членный гетероарил;

каждый  $R^8$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1\text{-}6}$  алкил;

каждый  $R^9$ ,  $R^{10}$  и  $R^{11}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^9$ ,  $R^{10}$  или  $R^{11}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^9$ ,  $R^{10}$  или  $R^{11}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^9$  и  $R^{10}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому каждый из них присоединен, с образованием 3-8 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла;

каждый  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  независимо представляет собой атом водорода, атом галогена, циано, нитро, карбоксил, сульфоновую кислоту,  $-COR^{14}$ ,  $-CO_2R^{14}$ ,  $-CONR^{15}R^{16}$ ,  $-SO_2R^{14}$ ,  $-SO_2R^{14}$ ,  $-SO_2R^{14}$ ,  $-SO_2R^{14}$ ,  $-SO_2R^{14}$ ,  $-SO_2R^{15}R^{16}$ , необязательно замещенный  $C_{1-6}$  алкил, необязательно замещенный  $C_{2-6}$  алкинил, необязательно замещенный  $C_{3-10}$  циклоалкил, необязательно замещенный  $C_{6-10}$  арил или необязательно замещенный  $C_{6-10}$  арил или необязательно замещенный  $C_{1-10}$  арил или необязательно замещенный  $C_{1-10}$  арил или когда  $C_{1-10}$  и  $C_{1-10}$  или  $C_{1-10}$  или  $C_{1-10}$  или  $C_{1-10}$  или когда  $C_{1-10}$  и  $C_{1-10}$  и  $C_{1-10}$  или когда  $C_{1-10}$  и  $C_{1-10}$  и  $C_{1-10}$  или когда  $C_{1-10}$  и  $C_{1-10}$ 

каждый  $R^{12B}$  и  $R^{13B}$  независимо представляет собой атом водорода, необязательно замещенный  $C_{1-6}$  алкил, необязательно замещенный  $C_{2-6}$  алкинил, необязательно замещенный  $C_{3-10}$  циклоалкил, необязательно замещенный  $C_{6-10}$  арил или необязательно замещенный гетероциклил, необязательно замещенный  $C_{6-10}$  арил или необязательно замещенный  $C_{1-10}$  членный гетероарил, и если  $C_{1-10}$  или  $C_{1-10}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $C_{1-10}$  или  $C_{1-10}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $C_{1-10}$  и  $C_{1-10}$  оба представляют собой необязательно замещенный  $C_{1-10}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием  $C_{1-10}$  иленного азотсодержащего насыщенного гетероцикла;

каждый  $R^{14}$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1-6}$  алкил;

каждый  $R^{15}$  и  $R^{16}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^{15}$  или  $R^{16}$  присутствуют во множественном числе, каждый  $R^{15}$  или  $R^{16}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{15}$  и  $R^{16}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому каждый из них присоединен, с

образованием 3-8 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла;

X представляет собой -C(O)- или  $C_{1-6}$  алкилен;

а, b, c и d каждый независимо представляет собой 1 или 2;

 $R^{5A}$ ,  $R^{5B}$ ,  $R^{6A}$ ,  $R^{6B}$ ,  $R^{6C}$  и  $R^{6D}$  каждый независимо представляет собой атом водорода, атом галогена, циано, нитро, карбоксил, сульфоновую кислоту,  $-OR^{17}$ ,  $-SR^{17}$ ,  $-COR^{18}$ ,  $-CO_2R^{18}$ ,  $-CONR^{19}R^{20}$ ,  $-SO_2R^{18}$ ,  $-SO_2NR^{19}R^{20}$ ,  $-OCOR^{18}$ ,  $-OCO_2R^{18}$ ,  $-OCONR^{19}R^{20}$ ,  $-NR^{19}R^{20}$ , необязательно замещенный  $C_{1-6}$  алкил, необязательно замещенный  $C_{2-6}$  алкинил;

 $R^{17}$ ,  $R^{19}$ ,  $R^{20}$  и  $R^{21}$  каждый независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^{17}$ ,  $R^{19}$ ,  $R^{20}$ , или  $R^{21}$  присутствуют во множественном числе, каждый  $R^{17}$ ,  $R^{19}$ ,  $R^{20}$  или  $R^{21}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{19}$  и  $R^{20}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому каждый из них присоединен, с образованием 3-8 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла;

каждый  $R^{18}$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1\text{-}6}$  алкил;

U представляет собой  $CR^{22}$  или атом азота;

 $R^{22}$  представляет собой атом водорода, атом галогена,  $C_{1-3}$  алкил (который может быть замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из атома фтора,  $-OR^{23}$  и  $-NR^{23}R^{24}$ ),  $-CO_2R^{25}$ ,  $-CONR^{26}R^{27}$  или циано;

каждый  $R^{23}$  и  $R^{24}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^{23}$  или  $R^{24}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{23}$  или  $R^{24}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{23}$  и  $R^{24}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием 3-8 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла;

 $R^{25}$  представляет собой  $C_{1-6}$  алкил;

каждый  $R^{26}$  и  $R^{27}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, или когда  $R^{26}$  и  $R^{27}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием 3-8 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла;

Y представляет собой -O-, -S-, -CR $^{28}$ R $^{29}$ - или -NR $^{28}$ -;

каждый  $R^{28}$  и  $R^{29}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1\text{-}6}$  алкил;

Z представляет собой атом водорода, атом галогена, циано, нитро, карбоксил, сульфоновая кислота,  $-OR^{30}$ ,  $-SR^{30}$ ,  $-COR^{31}$ ,  $-CO_2R^{31}$ ,  $-CONR^{32}R^{33}$ ,  $-SO_2R^{31}$ ,  $-SO_2NR^{32}R^{33}$ ,  $-OCOR^{31}$ ,  $-OCO_2R^{31}$ ,  $-OCO_2R^{31}$ ,  $-OCO_2R^{31}$ ,  $-OCO_2R^{31}$ ,  $-OCO_2R^{32}R^{33}$ ,  $-NR^{32}R^{33}$ ,  $-NR^{34}COR^{31}$ ,  $-NR^{34}CO_2R^{31}$ ,  $-NR^{34}COR^{32}R^{33}$ ,  $-NR^{34}SO_2R^{31}$ ,  $-NR^{34}SO_2NR^{32}R^{33}$ , необязательно замещенный  $C_{1-6}$  алкил, необязательно замещенный  $C_{2-6}$  алкинил, необязательно замещенный  $C_{3-10}$  циклоалкил, необязательно замещенный  $C_{6-10}$  арил или необязательно замещенный  $C_{6-10}$  арил или необязательно замещенный  $C_{6-10}$ 

членный гетероарил;

 $R^{30}$ ,  $R^{32}$ ,  $R^{33}$  и  $R^{34}$  каждый независимо представляет собой атом водорода,  $C_{1-6}$  алкил (который может быть замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома и гидрокси), или  $C_{3-10}$  циклоалкил, или когда  $R^{32}$  и  $R^{33}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием 3-8 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла; и

 $R^{31}$  представляет собой  $C_{1-6}$  алкил, необязательно замещенный с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома и гидрокси.

[0012]

 $(\Pi y H K T 2)$ 

Соединение по пункту 1 или его фармацевтически приемлемая соль, где

 $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  каждый независимо представляет собой атом водорода, атом галогена,  $-OR^7$  или -M-Q; или  $R^1$  и  $R^2$  и/или  $R^3$  и  $R^4$  могут быть объединены вместе с образованием в каждом случае независимо =O или  $=CR^{12A}R^{13A}$ ; и

каждый  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  независимо представляет собой атом водорода, атом галогена, циано, необязательно замещенный  $C_{1-6}$  алкил, необязательно замещенный  $C_{2-6}$  алкенил, необязательно замещенный  $C_{3-10}$  циклоалкил, необязательно замещенный  $C_{3-10}$  циклоалкил, необязательно замещенный  $C_{6-10}$  арил или необязательно замещенный  $C_{1-10}$  арил или необязательно замещенный  $C_{1-10}$  арил или необязательно замещенный  $C_{1-10}$  или  $C_{1-10}$  арил или необязательно замещенный  $C_{1-10}$  или  $C_{1-10}$  или  $C_{1-10}$  или  $C_{1-10}$  или  $C_{1-10}$  или когда  $C_{1-10}$  и  $C_{1-10}$  и  $C_{1-10}$  или когда  $C_{1-10}$  и  $C_{1-10}$  и

[0013]

(Пункт 3)

Соединение по пункту 1 или 2 или его фармацевтически приемлемая соль, где

необязательно замещенный  $C_{1-6}$  алкилен, необязательно замещенный  $C_{2-6}$  алкинилен, необязательно замещенный  $C_{3-10}$  циклоалкилен, необязательно замещенный 3-10 членный насыщенный гетероциклил, необязательно замещенный  $C_{6-10}$  арилен, необязательно замещенный 5-12 членный гетероарилен, необязательно замещенный  $C_{1-6}$  алкил, необязательно замещенный  $C_{2-6}$  алкинил, необязательно замещенный  $C_{3-10}$  циклоалкил, необязательно замещенный  $C_{6-10}$  арил и необязательно замещенный  $C_{1-10}$  членный гетероарил в  $C_{1-10}$  врил и необязательно замещенный  $C_{1-10}$  членный гетероарил в  $C_{1-10}$  врил и необязательно замещенный  $C_{1-10}$  членный гетероарил в  $C_{1-10}$  врил и необязательно замещенный  $C_{1-10}$  членный гетероарил в  $C_{1-10}$  врил и необязательно замещенный  $C_{1-10}$  членный гетероарил в  $C_{1-10}$  врил и необязательно замещенный  $C_{1-10}$  членный гетероарил в  $C_{1-10}$  врил и необязательно замещенный  $C_{1-10}$  членный гетероарил в  $C_{1-10}$  врил и необязательно замещенный  $C_{1-10}$  членный гетероарил в  $C_{1-10}$  врил и необязательно замещенный  $C_{1-10}$  членный гетероарил в  $C_{1-10}$  врил и необязательно замещенный  $C_{1-10}$  членный гетероарил в  $C_{1-10}$  врил и необязательно замещенный  $C_{1-10}$  членный гетероарил в  $C_{1-10}$  членный  $C_{1-10}$  врил и необязательно замещенный  $C_{1-10}$  членный гетероарил в  $C_{1-10}$  врил и необязательно замещенный  $C_{1-10}$  членный гетероарил в  $C_{1-10}$  врил и необязательно замещенный  $C_{1-10}$  членный гетероарил в  $C_{1-10}$  в  $C_{1-$ 

- (1) атома галогена,
- (2) гидрокси,

- (3) С<sub>6-10</sub> арила,
- (4) 5-12 членного гетероарила,
- (5) С<sub>1-6</sub> алкила,
- (6) C<sub>2-6</sub> алкенила,
- (7) С<sub>2-6</sub> алкинила,
- (8) С<sub>1-6</sub> алкокси,
- (9) C<sub>3-10</sub> циклоалкила,
- (10) 3-10 членного насыщенного гетероциклила,
- (11) карбоксила,
- (12) -COR $^{35A}$ .
- $(13) CO_2R^{35A}$
- (14) -CONR $^{36A}$ R $^{37A}$ .
- $(15) NR^{36A}R^{37A}$
- $(16) NR^{36A}COR^{35A}$
- $(17) NR^{36A}SO_2R^{35A}$
- $(18) SO_2R^{35A}$
- $(19) SO_2NR^{36A}R^{37A}$ ,
- (20) сульфоновой кислоты,
- (21) фосфорной кислоты,
- (22) циано и
- (23) нитро

где указанный (3)  $C_{6-10}$  арил, (4) 5-12 членный гетероарил, (5)  $C_{1-6}$  алкил, (6)  $C_{2-6}$  алкенил, (7)  $C_{2-6}$  алкинил, (8)  $C_{1-6}$  алкокси, (9)  $C_{3-10}$  циклоалкил и (10) 3-10 членный насыщенный гетероциклил могут быть независимо замещены с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из

- (а) атом галогена,
- (b) гидрокси,
- (c) C<sub>6-10</sub> арила,
- (d) 5-10 членного гетероарила,
- (e) C<sub>1-6</sub> алкила,
- (f) C<sub>2-6</sub> алкенила,
- (г)  $C_{2-6}$  алкинила,
- (h) C<sub>1-6</sub> алкокси,
- (i) C<sub>3-10</sub> циклоалкила,
- (j) 3-10 членного насыщенного гетероциклила,
- (k) карбоксила,
- (1)  $-COR^{35B}$ ,
- $(m) CO_2R^{35B}$
- (n)  $-CONR^{36B}R^{37B}$ .
- (o)  $-NR^{36B}R^{37B}$ .

- $(p) NR^{36B}COR^{35B},$
- $(q) NR^{36B}SO_2R^{35B},$
- $(r) -SO_2R^{35B}$ ,
- (s)  $-SO_2NR^{36B}R^{37B}$ ,
- (t) сульфоновой кислоты,
- (и) фосфорной кислоты,
- (v) циано и
- (w) нитро;

каждый  $R^{35A}$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1\text{-}6}$  алкил;

каждый  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием 3-8 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла;

каждый  $R^{35B}$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1-6}$  алкил; и

каждый  $R^{36B}$  и  $R^{37B}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^{36B}$  или  $R^{37B}$  присутствуют во множественном числе, каждый  $R^{36B}$  или  $R^{37B}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{36B}$  и  $R^{37B}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием 3-8 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла.

[0014]

(Пункт 4)

Соединение по любому из пунктов 1-3 или его фармацевтически приемлемая соль, где

необязательно замещенный  $C_{1-6}$  алкилен, необязательно замещенный  $C_{2-6}$  алкилен, необязательно замещенный  $C_{3-10}$  циклоалкилен, необязательно замещенный 3-10 членный насыщенный гетероциклил, необязательно замещенный  $C_{6-10}$  арилен, необязательно замещенный 5-12 членный гетероарилен, необязательно замещенный  $C_{1-6}$  алкил, необязательно замещенный  $C_{2-6}$  алкинил, необязательно замещенный  $C_{3-10}$  циклоалкил, необязательно замещенный  $C_{4-10}$  арил, и необязательно замещенный  $C_{3-10}$  членный гетероарил в M, Q, Z,  $C_{4-10}$  R,  $C_{4-10}$  арил, и необязательно замещенный  $C_{4-10}$  арил, и необязательно замещенный  $C_{4-10}$  членный гетероарил в M, Q, Z,  $C_{4-10}$  R,  $C_{4-10}$  арил, и необязательно замещенный  $C_{4-10}$  членный гетероарил в M, Q, Z,  $C_{4-10}$  R,  $C_{4-10}$  арил, и необязательно замещенный  $C_{4-10}$  членный гетероарил в M, Q, Z,  $C_{4-10}$  R,  $C_{4-10}$  арил, и необязательно замещенный  $C_{4-10}$  членный гетероарил в M, Q, Z,  $C_{4-10}$  R,  $C_{4-10}$  арил, и необязательно замещенный  $C_{4-10}$  членный гетероарил в M, Q, Z,  $C_{4-10}$  R,  $C_{4-10}$  арил, и необязательно замещенный  $C_{4-10}$  членный гетероарил в M, Q, Z,  $C_{4-10}$  R,  $C_{4-10}$  арил, и необязательно замещенный  $C_{4-10}$  членный гетероарил в M, Q, Z,  $C_{4-10}$  R,  $C_{4-10}$  арил, и необязательно замещенный  $C_{4-10}$  членный гетероарил в M, Q, Z,  $C_{4-10}$  R,  $C_{4-10}$  арил, и необязательно замещенный  $C_{4-10}$  членный гетероарил в M, Q, Z,  $C_{4-10}$  R,  $C_{4-10}$  арил, и необязательно замещенный  $C_{4-10}$  членный гетероарил в M, Q, Z,  $C_{4-10}$  R,  $C_{4-10}$  арил, и необязательно замещенный  $C_{4-10}$  членный гетероарил в M, Q, Z,  $C_{4-10}$  R,  $C_{4-10}$  членный гетероарил в M, Q, Z,  $C_{4-10}$  членный гетер

- (1) атома галогена,
- (2) гидрокси,
- (3) фенила,
- (4) 5-6 членного гетероарила,

- (5)  $C_{1-6}$  алкила, необязательно замещенного с помощью от 1 до 3 гидрокси,
- (6) C<sub>2-6</sub> алкинила,
- (7) С<sub>1-6</sub> алкокси,
- (8) C<sub>3-7</sub> циклоалкила,
- (9) 3-7 членного насыщенного гетероциклила,
- (10) -COR $^{35A}$ ,
- (11) -CO<sub>2</sub>R<sup>35A</sup>.
- (12) -CONR<sup>36A</sup>R<sup>37A</sup>,
- $(13) NR^{36A}R^{37A}$
- $(14) NR^{36A}COR^{35A}$
- $(15) NR^{36A}SO_2R^{35A}$
- $(16) -SO_2R^{35A}$ ,
- $(17) SO_2NR^{36A}R^{37A}$
- (18) циано и
- (19) нитро;

каждый  $R^{35A}$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1\text{-}6}$  алкил; и

каждый  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием 3-6 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла.

[0015]

(Пункт 5)

Соединение по любому из пунктов 1-4 или его фармацевтически приемлемая соль, где

Х представляет собой -С(О)-; и

Ү представляет собой -О-.

[0016]

(Пункт 6)

Соединение по любому из пунктов 1-5 или его фармацевтически приемлемая соль,

где

где

 ${
m R}^{5A},\,{
m R}^{5B},\,{
m R}^{6A},\,{
m R}^{6B}$  и  ${
m R}^{6D}$  представляют собой атом водорода; и

 $R^{6C}$  представляет собой атом фтора.

[0017]

(Пункт 7)

Соединение по любому из пунктов 1-6 или его фармацевтически приемлемая соль,

U представляет собой CR<sup>22</sup> или атом азота; и

 $R^{22}$  представляет собой -CF3 или циано.

[0018]

(Пункт 8)

Соединение по любому из пунктов 1-7 или его фармацевтически приемлемая соль, где

U представляет собой атом азота.

[0019]

(Пункт 9)

Соединение по любому из пунктов 1-8 или его фармацевтически приемлемая соль, где

Z представляет собой -CONR $^{32}$ R $^{33}$ , 3-6 членный насыщенный гетероциклил (который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из  $C_{1-3}$  алкила и  $C_{3-6}$  циклоалкила), фенил (который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из циано,  $C_{1-3}$  алкила и  $C_{3-6}$  циклоалкила, где алкил или циклоалкил может быть замещен с помощью от 1 до 3 гидрокси), или 5-6 членный гетероарил, необязательно замещенный с помощью от 1 до 3  $C_{1-3}$  алкилов; и

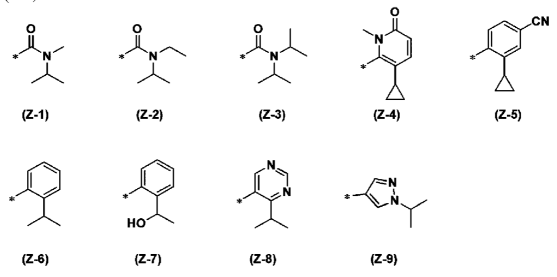
каждый  $R^{32}$  и  $R^{33}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-3}$  алкил, или когда  $R^{32}$  и  $R^{33}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием 3-6 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла.

[0020]

(Пункт 10)

Соединение по любому из пунктов 1-9 или его фармацевтически приемлемая соль, где

Z имеет приведенную ниже формулу (Z-1), (Z-2), (Z-3), (Z-4), (Z-5), (Z-6), (Z-7), (Z-8) или (Z-9):



где символ \* обозначает место соединения с ароматическим кольцом. [0021]

(Пункт 11)

Соединение по пункту 10 или его фармацевтически приемлемая соль, где Z имеет формулу (Z-3).

[0022]

(Пункт 12)

Соединение по любому из пунктов 1-11 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый M, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1-6}$  алкилен (который может быть замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси, -CONR  $^{36A}R^{37A}$ , -NR  $^{36A}COR^{35A}$ , -NR  $^{36A}SO_2R^{35A}$ , -SO<sub>2</sub>R  $^{35A}$ , -SO<sub>2</sub>NR  $^{36A}R^{37A}$  и циано),  $C_{2-6}$  алкенилен,  $C_{2-6}$  алкинилен,  $C_{3-10}$  циклоалкилен,  $C_{3-10}$  циклоалкилен, где алкенилен, алкинилен, циклоалкилен, насыщенный гетероциклил, арилен и гетероарилен каждый может быть независимо замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{1-3}$  алкила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси, -CONR  $^{36A}R^{37A}$ , -NR  $^{36A}COR^{35A}$ , -NR  $^{36A}SO_2R^{35A}$ , -SO<sub>2</sub>NR  $^{36A}SO_2R^{35A}$ , -NR  $^{36A}SO_2R^{35A}$ , -SO<sub>2</sub>NR  $^{36A}SO_3R^{37A}$  и циано;

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой атом водорода,  $C_{3-10}$  циклоалкил, 3-10 членный насыщенный гетероциклил,  $C_{6-10}$  арил или 5-12 членный гетероарил, где циклоалкил, насыщенный гетероциклил, арил и гетероарил каждый может быть независимо замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{1-3}$  алкила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси, -  $CONR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}COR^{35A}$ ,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано;

каждый  $R^7$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой, атом водорода,  $C_{1-6}$  алкил (который может быть замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси, фенила, 5-6 членного гетероарила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{3-7}$  циклоалкила, 3-7 членного насыщенного гетероциклила,  $C_{1-3}$  алкокси, -  $CONR^{36A}R^{37A}$ , - $NR^{36A}R^{37A}$ , - $NR^{36A}COR^{35A}$ , - $NR^{36A}SO_2R^{35A}$ , - $SO_2R^{35A}$ , - $SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано),  $C_{2-6}$  алкенил,  $C_{2-6}$  алкинил,  $C_{3-10}$  циклоалкил, 3-10 членный насыщенный гетероциклил,  $C_{6-10}$  арил или 5-12 членный гетероарил, где алкенил, алкинил, циклоалкил, насыщенный гетероциклил, арил и гетероарил каждый может быть независимо замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{1-3}$  алкила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси, - $CONR^{36A}R^{37A}$ , - $NR^{36A}R^{37A}$ , - $NR^{36A}COR^{35A}$ , - $NR^{36A}SO_2R^{35A}$ , - $SO_2R^{35A}$ , - $SO_2R^{35A}$ , - $SO_2R^{35A}$ , - $SO_2R^{35A}$ , и циано;

каждый  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  независимо представляет собой атом водорода, атом галогена, циано,  $C_{1-6}$  алкил (который может быть замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси, -CONR $^{36A}R^{37A}$ , -NR $^{36A}R^{37A}$ , -NR $^{36A}SO_2R^{35A}$ , -SO $_2R^{35A}$ , -SO $_2R^{35A}$ , -SO $_2R^{36A}R^{37A}$  и циано),  $C_{2-6}$  алкенил,  $C_{2-6}$  алкинил,  $C_{3-10}$  циклоалкил, 3-10 членный насыщенный гетероциклил,  $C_{6-10}$  арил или 5-12 членный гетероарил, где алкенил, алкинил, циклоалкил, насыщенный гетероциклил, арил и гетероарил каждый может быть независимо замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{1-3}$  алкила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси, -CONR $^{36A}R^{37A}$ , -NR $^{36A}R^{37A}$ , -NR $^{36A}COR^{35A}$ , -NR $^{36A}SO_2R^{35A}$ , -SO $_2R^{35A}$ , -SO $_2R^{35A}$  и циано, и если  $R^{12A}$  или  $R^{13A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{12A}$  или  $R^{13A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  оба представляют собой  $R^{12A}$  или могут быть объединены с атомом углерода, к которому они присоединены, с образованием 3-8 членного насыщенного карбоцикла;

каждый  $R^{35A}$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1-6}$  алкил; и

каждый  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с одним и тем же атомом азота, к которому они присоединены, с образованием 3-8 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла.

[0023]

(Пункт 13)

Соединение по пункту 1 формулы (Іа):

или его фармацевтически приемлемая соль, где

р представляет собой 1 или 2;

 $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  каждый независимо представляет собой атом водорода, атом галогена,  $-OR^7$  или -M-Q; или  $R^1$  и  $R^2$  и/или  $R^3$  и  $R^4$  могут быть объединены с образованием в каждом случае независимо =O или  $=CR^{12A}R^{13A}$ ;

каждый M, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1-6}$  алкилен (который может быть замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси, -CONR $^{36A}$ R $^{37A}$ , -NR $^{36A}$ COR $^{35A}$ , -NR $^{36A}$ SO $_2$ R $^{35A}$ , -SO $_2$ R $^{35A}$ , -SO $_2$ NR $^{36A}$ R $^{37A}$  и циано),  $C_{2-6}$  алкенилен,  $C_{2-6}$  алкинилен,  $C_{3-10}$  циклоалкилен,  $C_{3-10}$  циклоалкилен, где алкенилен, алкинилен, циклоалкилен, насыщенный гетероциклил, арилен и гетероарилен каждый может быть независимо замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{1-3}$  алкила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси, -CONR $^{36A}$ R $^{37A}$ , -NR $^{36A}$ COR $^{35A}$ , -NR $^{36A}$ SO $_2$ R $^{35A}$ , -SO $_2$ NR $^{36A}$ R $^{37A}$  и циано;

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой, атом водорода,  $C_{3-10}$  циклоалкил, 3-10 членный насыщенный гетероциклил,  $C_{6-10}$  арил или 5-12 членный гетероарил, где циклоалкил, насыщенный гетероциклил, арил и гетероарил каждый может быть независимо замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{1-3}$  алкила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси, -  $CONR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}COR^{35A}$ ,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано;

каждый  $R^7$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой, атом водорода,  $C_{1-6}$  алкил (который может быть замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси, фенила, 5-6 членного гетероарила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{3-7}$  циклоалкила, 3-7 членного насыщенного гетероциклила,  $C_{1-3}$  алкокси, -  $CONR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}COR^{35A}$ ,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано),  $C_{2-6}$  алкенил,  $C_{2-6}$  алкинил,  $C_{3-10}$  циклоалкил,  $C_{3-10}$  циклоалкил, з-10 членный насыщенный гетероциклил,  $C_{6-10}$  арил или 5-12 членный гетероарил, где алкенил, алкинил, циклоалкил, насыщенный гетероциклил, арил и гетероарил каждый может быть независимо замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{1-3}$  алкила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси, - $CONR^{36A}R^{37A}$ , - $NR^{36A}R^{37A}$ , - $NR^{36A}COR^{35A}$ , - $NR^{36A}SO_2R^{35A}$ , - $SO_2R^{35A}$ , - $SO_2R^{35A}$ , - $SO_2R^{35A}$ , - $SO_2R^{35A}$ , и циано;

каждый  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  независимо представляет собой атом водорода, атом галогена,  $C_{1-6}$  алкил (который может быть замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $-CONR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}COR^{35A}$ ,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано),  $C_{2-6}$  алкенил,  $C_{2-6}$  алкинил,  $C_{3-10}$  циклоалкил,  $C_{3-10}$  членный насыщенный гетероциклил,  $C_{6-10}$  арил или  $C_{3-10}$  членный гетероарил, где алкенил, алкинил, циклоалкил, насыщенный гетероциклил, арил и

гетероарил каждый может быть независимо замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{1-3}$  алкила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси, -CONR $^{36A}$ R $^{37A}$ , -NR $^{36A}$ R $^{37A}$ , -NR $^{36A}$ SO<sub>2</sub>R $^{35A}$ , -SO<sub>2</sub>R $^{35A}$ , -SO<sub>2</sub>NR $^{36A}$ R $^{37A}$  и циано, и если R $^{12A}$  или R $^{13A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый R $^{12A}$  или R $^{13A}$  может быть одинаковым или разным, или когда R $^{12A}$  и R $^{13A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом углерода, к которому они присоединены, с образованием 3-8 членного насыщенного карбоцикла;

каждый  $R^{35A}$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1-6}$  алкил;

каждый  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием 3-6 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла; и

а, b, c и d каждый независимо представляет собой 1 или 2.

[0024]

(Пункт 14)

Соединение по любому из пунктов 1-13 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый M, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1\text{-}6}$  алкилен, который может быть замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, гидрокси,  $C_{2\text{-}4}$  алкинила,  $C_{1\text{-}3}$  алкокси,  $-\text{CONR}^{36\text{A}}\text{R}^{37\text{A}}$ ,  $-\text{NR}^{36\text{A}}\text{R}^{37\text{A}}$ ,  $-\text{NR}^{36\text{A}}\text{COR}^{35\text{A}}$ ,  $-\text{NR}^{36\text{A}}\text{$ 

каждый  $R^{35A}$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1-6}$  алкил; и

каждый  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием 3-6 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла.

[0025]

[Пункт 15]

Соединение по любому из пунктов 1-14 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{3-10}$  циклоалкил, 3-10 членный насыщенный гетероциклил,  $C_{6-10}$  арил или 5-12 членный гетероарил, где циклоалкил, насыщенный гетероциклил, арил и гетероарил каждый может быть независимо замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или

разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{1-3}$  алкила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси, -CONR $^{36A}$ R $^{37A}$ , -NR $^{36A}$ COR $^{35A}$ , -NR $^{36A}$ SO $_2$ R $^{35A}$ , -SO $_2$ R $^{35A}$ , -SO $_2$ NR $^{36A}$ R $^{37A}$  и циано;

каждый  $R^{35A}$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1\text{-}6}$  алкил; и

каждый  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием 3-6 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла.

[0026]

(Пункт 16)

Соединение по любому из пунктов 1-15 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый  $R^7$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой, атом водорода,  $C_{1-6}$  алкил (который может быть замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, фенила,  $C_{3-7}$  циклоалкила и 3-7 членного насыщенного гетероциклила),  $C_{2-6}$  алкинил,  $C_{3-10}$  циклоалкил, 3-10 членный насыщенный гетероциклил (где циклоалкил и насыщенный гетероциклил каждый может быть независимо замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора и  $C_{1-3}$  алкила),  $C_{6-10}$  арил или 5-12 членный гетероарил (где арил и гетероарил каждый может быть независимо замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома и  $C_{1-3}$  алкила).

[0027]

(Пункт 17)

Соединение по любому из пунктов 1-16 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый  $R^7$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой атом водорода,  $C_{1-6}$  алкил, или  $C_{2-6}$  алкенил, где алкил или алкенил может быть замещен с помощью одного фенила.

[0028]

(Пункт 18)

Соединение по любому из пунктов 1-17 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  независимо представляет собой атом водорода,  $C_{1-6}$  алкил (который может быть замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $-CONR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}COR^{35A}$ ,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ 

 $SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано),  $C_{3-10}$  циклоалкил, 3-10 членный насыщенный гетероциклил,  $C_{6-10}$  арил или 5-12 членный гетероарил, где циклоалкил, насыщенный гетероциклил, арил и гетероарил каждый может быть независимо замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{1-3}$  алкила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси, -  $CONR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}COR^{35A}$ ,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано, и если  $R^{12A}$  или  $R^{13A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{12A}$  или  $R^{13A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом углерода, к которому они каждый присоединены, с образованием 3-8 членного насыщенного карбоцикла;

каждый  $R^{35A}$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1-6}$  алкил; и

каждый  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием 3-6 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла.

[0029]

(Пункт 19)

Соединение по любому из пунктов 1-18 или его фармацевтически приемлемая соль, где

р представляет собой 1 или 2;

 $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  каждый независимо представляет собой атом водорода, атом галогена,  $-OR^7$  или -M-Q; или  $R^1$  и  $R^2$  и/или  $R^3$  и  $R^4$  могут быть объединены вместе с образованием в каждом случае независимо =O или = $CR^{12A}R^{13A}$ ;

каждый M, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1-6}$  алкилен который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, гидрокси,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $-CONR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}COR^{35A}$ ,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано;

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{3-10}$  циклоалкил, 3-10 членный насыщенный гетероциклил,  $C_{6-10}$  арил или 5-12 членный гетероарил, где циклоалкил, насыщенный гетероциклил, арил и гетероарил могут быть каждый независимо замещены с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{1-3}$  алкила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси, -CONR $^{36A}$ R $^{37A}$ , -NR $^{36A}$ SO $_2$ R $^{35A}$ , -SO $_2$ R $^{35A}$ , -SO $_2$ NR $^{36A}$ R $^{37A}$  и циано;

каждый  $R^7$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой, атом водорода,  $C_{1-6}$  алкил, или  $C_{2-6}$  алкенил, где алкил и алкенил могут быть замещены с помощью одного фенила;

каждый  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  независимо представляет собой атом водорода,  $C_{1-6}$  алкил (который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $-CONR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}COR^{35A}$ ,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано),  $C_{3-10}$  циклоалкил, 3-10 членный насыщенный гетероциклил,  $C_{6-10}$  арил или 5-12 членный гетероарил, где циклоалкил, насыщенный гетероциклил, арил и гетероарил могут быть каждый независимо замещены с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{1-3}$  алкила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $-CONR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}COR^{37A}$ ,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{37A}R^{37A}$  и циано, и если  $R^{12A}$  или  $R^{13A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{12A}$  или  $R^{13A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом углерода, к которому они присоединены, с образованием 3-8 членного насыщенного карбоцикла;

каждый  $R^{35A}$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1-6}$  алкил;

каждый  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием 3-6 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла; и

а, b, c и d каждый независимо представляет собой 1 или 2.

[0030]

(Пункт 20)

Соединение по любому из пунктов 1-19 или его фармацевтически приемлемая соль, где

 $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  каждый независимо представляет собой атом водорода, атом фтора или -M-Q; или  $R^1$  и  $R^2$  и/или  $R^3$  и  $R^4$  могут быть объединены вместе с образованием в каждом случае независимо =O или = $CR^{12A}R^{13A}$ .

[0031]

(Пункт 21)

Соединение по любому из пунктов 1-20 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый M, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1-3}$  алкилен, который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $-NR^{36A}R^{37A}$  и циано; и

каждый  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$ 

алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием 3-6 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла.

[0032]

(Пункт 22)

Соединение по любому из пунктов 1-21 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый M, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1\text{--}3}$  алкилен.

[0033]

(Пункт 23)

Соединение по любому из пунктов 1-22 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{3-6}$  циклоалкил, 3-6 членный насыщенный гетероциклил, фенил или 5-6 членный гетероарил, где циклоалкил, насыщенный гетероциклил, фенил и гетероарил могут быть каждый независимо замещены с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома,  $C_{1-3}$  алкила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $-CONR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}COR^{35A}$ ,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано;

каждый  $R^{35A}$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1-6}$  алкил; и

каждый  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием 3-6 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла.

[0034]

(Пункт 24)

Соединение по любому из пунктов 1-23 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{3-6}$  циклоалкил, 3-6 членный насыщенный гетероциклил, фенил или 5-6 членный гетероарил, где циклоалкил, насыщенный гетероциклил, фенил и гетероарил могут быть каждый независимо замещены с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{1-3}$  алкила, -  $NR^{36A}SO_2R^{35A}$ , - $SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано;

каждый  $R^{35A}$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1\text{-}6}$  алкил; и

каждый  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$ 

может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием 3-6 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла.

[0035]

(Пункт 25)

Соединение по любому из пунктов 1-24 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{3-6}$  циклоалкил, который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{1-3}$  алкила,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано.

[0036]

(Пункт 26)

Соединение по любому из пунктов 1-25 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  независимо представляет собой атом водорода,  $C_{1-6}$  алкил (который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано),  $C_{3-10}$  циклоалкил (который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{1-3}$  алкила,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано), и если  $R^{12A}$  или  $R^{13A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{12A}$  или  $R^{13A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  оба представляют собой  $C_{1-3}$  алкил, они могут быть объединены с атомом углерода, к которому они присоединены, с образованием 3-6 членного насыщенного карбоцикла;

каждый  $R^{35A}$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1-6}$  алкил; и

каждый  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием 3-6 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла.

[0037]

(Пункт 27)

Соединение по любому из пунктов 1-26 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{3-6}$  циклоалкил, который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{1-3}$  алкила, -  $NR^{36A}SO_2R^{35A}$ , - $SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано, и если  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  присутствуют во

множественном числе, то каждый  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  может быть одинаковым или разным;

каждый  $R^{35A}$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1-6}$  алкил; и

каждый  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием 3-6 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла.

[0038]

(Пункт 28)

Соединение по любому из пунктов 1-27 или его фармацевтически приемлемая соль, где

а и с представляют собой 1; и

оба b и d представляют собой или 1, или 2.

[0039]

(Пункт 29)

Соединение по любому из пунктов 1-28 или его фармацевтически приемлемая соль, где

р представляет собой 1 или 2;

 $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  каждый независимо представляет собой атом водорода, атом фтора или -M-Q; или  $R^1$  и  $R^2$  и/или  $R^3$  и  $R^4$  могут быть объединены вместе с образованием в каждом случае независимо =O или = $CR^{12A}R^{13A}$ ;

каждый M, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1\text{--}3}$  алкилен;

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{3-6}$  циклоалкил, который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{1-3}$  алкила,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано;

каждый  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  независимо представляет собой атом водорода,  $C_{3-6}$  циклоалкил, который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{1-3}$  алкила, -  $NR^{36A}SO_2R^{35A}$ , - $SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано, и если  $R^{12A}$  или  $R^{13A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{12A}$  или  $R^{13A}$  может быть одинаковым или разным,

каждый  $R^{35A}$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1-6}$  алкил;

каждый  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием 3-6 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла;

а и с представляют собой 1; и

оба b и d представляют собой или 1, или 2.

[0040]

(Пункт 30)

Соединение по любому из пунктов 1-29 или его фармацевтически приемлемая соль, где

 $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  каждый независимо представляет собой атом водорода, атом фтора или -M-Q; или  $R^1$  и  $R^2$  и/или  $R^3$  и  $R^4$  могут быть объединены вместе с образованием в каждом случае независимо = $CR^{12A}R^{13A}$ .

[0041]

(Пункт 31)

Соединение по любому из пунктов 1-30 или его фармацевтически приемлемая соль, где

М представляет собой метилен.

[0042]

(Пункт 32)

Соединение по любому из пунктов 1-31 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{3-6}$  циклоалкил, который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора и  $C_{1-3}$  алкила.

[0043]

(Пункт 33)

Соединение по любому из пунктов 1-32 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{3\text{-}6}$  циклоалкил.

[0044]

(Пункт 34)

Соединение по любому из пунктов 1-33 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{3\text{-}6}$  циклоалкила.

[0045]

(Пункт 35)

Соединение по любому из пунктов 1-34 или его фармацевтически приемлемая соль, где

 ${\bf R}^{12{\bf A}}$  и  ${\bf R}^{13{\bf A}}$  представляют собой атом водорода.

[0046]

(Пункт 36)

Соединение по любому из пунктов 1-35 или его фармацевтически приемлемая соль, где

р представляет собой 1 или 2;

 $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  каждый независимо представляет собой атом водорода, атом фтора или -M-Q; или  $R^1$  и  $R^2$  и/или  $R^3$  и  $R^4$  могут быть объединены вместе с образованием =CH<sub>2</sub>;

каждый M, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой метилен;

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{3\text{-}6}$  циклоалкил;

а и с представляют собой 1; и

оба b и d представляют собой или 1, или 2.

[0047]

(Пункт 37)

Соединение по любому из пунктов 1-36 или его фармацевтически приемлемая соль, где

 $R^{1}$  и  $R^{2}$  представляют собой атом водорода; и

каждый  $R^3$  и  $R^4$  независимо представляет собой атом водорода или атом фтора; при условии, что оба  $R^3$  и  $R^4$  не являются атомом водорода.

[0048]

(Пункт 38)

Соединение по любому из пунктов 1-36 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый  $R^1$  и  $R^2$  независимо представляет собой атом водорода или -M-Q; и каждый  $R^3$  и  $R^4$  независимо представляет собой атом водорода или атом фтора; при условии, что оба  $R^1$  и  $R^2$  не являются атомом водорода.

[0049]

(Пункт 39)

Соединение по любому из пунктов 1-36 или его фармацевтически приемлемая соль, где

 $R^1$  представляет собой атом водорода;

 $R^2$  представляет собой -M-Q;

 $R^3$  представляет собой атом водорода; и

 ${\ensuremath{\text{R}}}^4$  представляет собой атом водорода или атом фтора.

[0050]

(Пункт 40)

Соединение по любому из пунктов 1-36 или его фармацевтически приемлемая соль, где

 $R^1$  представляет собой -M-Q;

 $R^2$  представляет собой атом водорода;

```
R^3 представляет собой атом водорода или атом фтора; и
      R<sup>4</sup> представляет собой атом водорода.
      [0051]
       (Пункт 41)
      Соединение по любому из пунктов 1-36 или его фармацевтически приемлемая
соль, где
      {\sf R}^1,\,{\sf R}^2,\,{\sf R}^3 и {\sf R}^4 каждый независимо представляет собой атом водорода; или {\sf R}^1 и {\sf R}^2
и/или R^3 и R^4 могут быть объединены вместе с образованием = CH_2;
       при условии, что все R^1, R^2, R^3 и R^4 не являются атомом водорода.
      [0052]
       (Пункт 42)
      Соединение по любому из пунктов 1-36 или его фармацевтически приемлемая
соль, где
      R^{1} и R^{2} объединены вместе с образованием = CH_{2}; и
      R^3 и R^4 представляют собой атом водорода.
      [0053]
      (Пункт 43)
      Соединение по любому из пунктов 1-36 или его фармацевтически приемлемая
соль, где
      R^{1} и R^{2} представляют собой атом водорода; и
      R^3 и R^4 объединены вместе с образованием = CH_2.
      [0054]
      (Пункт 44)
      Соединение по любому из пунктов 1-43 или его фармацевтически приемлемая
соль, где
      а, b, c и d представляют собой 1.
      [0055]
      (Пункт 45)
      Соединение по любому из пунктов 1-43 или его фармацевтически приемлемая
соль, где
      а и с представляют собой 1; и
      b и d представляют собой 2.
      [0056]
      (Пункт 46)
      Соединение по любому из пунктов 1-45 или его фармацевтически приемлемая
соль, где
      р представляют собой 1.
      [0057]
       (Пункт 47)
      Соединение по любому из пунктов 1-45 или его фармацевтически приемлемая
```

соль, где

р представляет собой 2.

[0058]

(Пункт 48)

Соединение по пункту 1 или его фармацевтически приемлемая соль, выбранное из следующих соединений:

2-[(4-{7-[(1S,3S,4R,6S)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 1),

2-[(4-{6-[(1S,3S,4R,6S)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 3),

2-[(4-{7-[(1S,3S,4R,6R)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 4),

2-[(4-{6-[(1S,3S,4R,6R)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 5),

5-фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 6),

5-фтор-2-[(4-{6-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 7),

5-фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-6-метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 8),

5-фтор-2-[(4-{6-[(1S,3S,4R)-6-метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 9),

5-фтор-2-[(4-{6-[(1S,3S,4S,5S)-5-фтор-2-азабицикло[2.2.2]-октан-3-карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил} пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 10),

2-[(4-{6-[(1R,3S,4R)-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 11),

5-фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4S)-5-оксо-2-азабицикло[2.2.2]-октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил} пиримидин-5-ил)-окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 12),

 $2-[(4-{7-[(1S,3S,4S,5S,6S)-6-(циклопропилметил)-5-фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-$ 

3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 14),

2-[(4-{6-[(1R,3S,4S)-2-азабицикло[2.2.1]гептан-3-карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 15),

 $2-[(4-\{7-[(1R,3S,4S)-2-азабицикло[2.2.1]гептан-3-карбонил]-2,7-$ диазаспиро[3,5]нонан-2-ил)пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 16),

5-фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.1]гептан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 18),

2-[(4-{7-[(1S,3S,4S,5R,6R)-6-(циклопропилметил)-5-фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 19) и

5-фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-( $^{2}$ H<sub>2</sub>)метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 20).

[0059]

(Пункт 49)

Соединение по пункту 1 или его фармацевтически приемлемая соль, выбранное из следующих соединений:

2-[(4-{7-[(1S,3S,4R,6S)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 1),

2-[(4-{6-[(1S,3S,4R,6S)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 3),

2-[(4-{7-[(1S,3S,4R,6R)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 4) и

2-[(4-{6-[(1S,3S,4R,6R)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 5).

[0060]

(Пункт 50)

Соединение по пункту 1 или его гидрохлорид, L(+)-тартрат или сукцинат, выбранное из следующих соединений:

2-[(4-{7-[(1S,3S,4R,6S)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 1),

2-[(4-{6-[(1S,3S,4R,6S)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 3),

2-[(4-{7-[(1S,3S,4R,6R)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 4) и

2-[(4-{6-[(1S,3S,4R,6R)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 5).

[0061]

(Пункт 51)

Соединение по пункту 1 или его фармацевтически приемлемая соль, выбранное из следующих соединений:

5-фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 6),

5-фтор-2-[(4-{6-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 7),

2-[(4-{6-[(1R,3S,4S)-2-азабицикло[2.2.1]гептан-3-карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 15),

2-[(4-{7-[(1R,3S,4S)-2-азабицикло[2.2.1]гептан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил} пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 16),

5-фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.1]гептан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 18) и

5-фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-( $^2$ H $_2$ )метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил)-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 20).

[0062]

(Пункт 52)

Соединение по пункту 1 или его гидрохлорид, L(+)-тартрат или сукцинат, выбранное из следующих соединений:

5-фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил)-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 6),

5-фтор-2-[(4-{6-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид

```
(пример 7),
       5-фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.1]гептан-3-карбонил]-
2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид
(пример 18) и
      5-фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-(^{2}H<sub>2</sub>)метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-
карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-
ил)бензамид (пример 20).
      [0063]
      (Пункт 53)
      2-[(4-{7-[(1S,3S,4R,6S)-6-(Циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-
карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-
2-ил)бензамид (пример 1) или его гидрохлорид, L(+)-тартрат или сукцинат.
      [0064]
      (Пункт 54)
      2-[(4-{6-[(1S,3S,4R,6S)-6-(Циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-
карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-
2-ил)бензамид (пример 3), или его гидрохлорид, L(+)-тартрат или сукцинат.
      [0065]
      (Пункт 55)
      2-[(4-{7-[(1S,3S,4R,6R)-6-(Циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-
карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-
2-ил)бензамид (пример 4), или его гидрохлорид, L(+)-тартрат или сукцинат.
      [0066]
      (Пункт 56)
      2-[(4-{6-[(1S,3S,4R,6R)-6-(Циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-
карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-
2-ил)бензамид (пример 5), или его гидрохлорид, L(+)-тартрат или сукцинат.
      [0067]
      (Пункт 57)
      5-Фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-
2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид
(пример 6), или его гидрохлорид, L(+)-тартрат или сукцинат.
      [0068]
      (Пункт 58)
       5-Фтор-2-[(4-{6-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-
2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид
(пример 7), или его гидрохлорид, L(+)-тартрат или сукцинат.
      [0069]
      (Пункт 59)
       5-Фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.1]гептан-3-карбонил]-
```

2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 18), или его гидрохлорид, L(+)-тартрат или сукцинат.

[0070]

(Пункт 60)

5-Фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-( $^2$ H<sub>2</sub>)метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (пример 20), или его гидрохлорид, L(+)-тартрат или сукцинат.

[0071]

(Пункт 61)

Лекарственный препарат, включающий соединение по любому из пунктов 1-60 или его фармацевтически приемлемую соль в качестве активного ингредиента.

[0072]

(Пункт 62)

Противоопухолевый лекарственный препарат, включающий соединение по любому из пунктов 1-60 или его фармацевтически приемлемую соль в качестве активного ингредиента.

[0073]

(Пункт 63)

Противоопухолевый лекарственный препарат по пункту 62, где опухоль представляет собой острый лейкоз (в том числе острый лейкоз с перестройкой гена MLL, острый лейкоз с частичной тандемной дупликацией MLL, острый лейкоз с мутацией гена NPM, острый лейкоз со слитным геном MOZ, острый лейкоз со слитным геном NUP98 и острый лейкоз со слитным геном САLM), хронический лимфолейкоз, хронический миелолейкоз, миелодиспластический синдром, истинную полицитемию, злокачественную лимфому (в том числе В-клеточную лимфому), миелому (в том числе множественную миелому), опухоль головного мозга, рак головы и шеи, рак пищевода, рак щитовидной железы, мелкоклеточный рак легких, немелкоклеточный рак легких, рак молочной железы, рак желудка, рак желчного пузыря и желчного протока, рак печени, гепатоцеллюлярный рак, рак поджелудочной железы, рак толстой кишки, рак прямой кишки, рак анального канала, хорионэпителиому, рак эндометрия, рак шейки матки, рак яичников, рак мочевого пузыря, рак уротелия, рак почки, почечно-клеточный рак, рак предстательной железы, опухоль яичка, опухоль половых клеток яичка, эмбриональноопухоль Вильмса, злокачественную клеточная опухоль яичника, нейробластому, остеосаркому, саркому Юинга, хондросаркому, саркому мягких тканей или рак кожи.

[0074]

(Пункт 64)

Противоопухолевый лекарственный препарат по пункту 62 или 63, где опухоль представляет собой острый лейкоз (в том числе острый лейкоз с перестройкой гена MLL, острый лейкоз с частичной тандемной дупликацией MLL, острый лейкоз с мутацией гена

NPM, острый лейкоз со слитным геном MOZ, острый лейкоз со слитным геном NUP98, и острый лейкоз со слитным геном CALM), хронический миелолейкоз, злокачественную лимфому (в том числе В-клеточную лимфому), миелому (в том числе множественную миелому), опухоль головного мозга, рак предстательной железы, рак молочной железы, нейробластому, саркому Юинга или рак печени.

[0075]

(Пункт 65)

Противоопухолевый лекарственный препарат по любому из пунктов 62-64, где опухоль представляет собой острый лейкоз с перестройкой гена MLL, острый лейкоз с частичной тандемной дупликацией MLL, острый лейкоз с мутацией гена NPM, острый лейкоз со слитным геном MOZ, острый лейкоз со слитным геном NUP98, острый лейкоз со слитным геном CALM, хронический миелолейкоз, В-клеточную лимфому, множественную миелому, нейробластому или рак предстательной железы.

[0076]

(Пункт 66)

Противоопухолевый лекарственный препарат по любому из пунктов 62-65, где опухоль представляет собой острый лейкоз с перестройкой гена MLL, острый лейкоз с частичной тандемной дупликацией MLL, острый лейкоз с мутацией гена NPM, острый лейкоз со слитным геном MOZ, острый лейкоз со слитным геном NUP98, острый лейкоз со слитным геном CALM, хронический миелолейкоз, В-клеточную лимфому или множественную миелому.

[0077]

(Пункт 67)

Противоопухолевый лекарственный препарат по любому из пунктов 62-66, где опухоль представляет собой острый лейкоз с перестройкой гена MLL, или острый лейкоз с мутацией гена NPM.

[0078]

(Пункт 68)

Противоопухолевый лекарственный препарат по любому из пунктов 62-67, где опухоль сопровождается высоким уровнем экспрессии кластера гена НОХа или кластера гена MEIS.

[0079]

(Пункт 69)

Противоопухолевый лекарственный препарат по любому из пунктов 62-68, где опухоль сопровождается активирующей мутацией р53.

[0080]

(Пункт 70)

Способ лечения опухоли, включающий введение соединения по любому из пунктов 1-60 или его фармацевтически приемлемой соли пациенту, нуждающемуся в этом.

[0081]

[Пункт 71]

Способ по пункту 70, где опухоль ассоциируется со связыванием менин-MLL.

[0082]

(Пункт 72)

Применение соединения по любому из пунктов 1-60 или его фармацевтически приемлемой соли при производстве противоопухолевого лекарственного препарата.

[0083]

(Пункт 73)

Соединение по любому из пунктов 1-60 или его фармацевтически приемлемая соль для применения при лечении опухоли.

[0084]

(Пункт 74)

Фармацевтическая композиция, включающая соединение по любому из пунктов 1-60 или его фармацевтически приемлемую соль в комбинации с по меньшей мере одним другим лекарственным средством или с его фармацевтически приемлемой солью, где другое лекарственное средство представляет собой, по меньшей мере, одно лекарственное средство, выбранное из группы, состоящей из противоопухолевого алкилирующего противоопухолевого антиметаболита, противоопухолевого антибиотика, средства, противоопухолевого лекарственного препарата растительного происхождения, противоопухолевого комплексного соединения платины, противоопухолевого ингибитора производного камптотецина, противоопухолевого тирозинкиназы, противоопухолевого ингибитора серин/треонин киназы, противоопухолевого ингибитора фосфолипида киназы, противоопухолевого моноклонального антитела, интерферона, модификатора биологического гормонального препарата, ингибитора отклика, ангиогенеза, ингибитора контрольных точек иммунного ответа, ингибитора ассоциированной c эпигенетикой молекулы, ингибитора посттрансляционной модификации белка, ингибитора протеосом и других противоопухолевых лекарственных препаратов.

[0085]

(Пункт 75)

Соединение по любому из пунктов 1-60 или его фармацевтически приемлемая соль для лечения опухоли, которое применяют в комбинации, по меньшей мере, с одним другим лекарственным средством или его фармацевтически приемлемой солью, где другое лекарственное средство представляет собой, по меньшей мере, одно средство, выбранное из противоопухолевого алкилирующего средства, противоопухолевого антиметаболита, противоопухолевого антибиотика, противоопухолевого лекарственного препарата растительного происхождения, противоопухолевого комплексного соединения платины, противоопухолевого производного камптотецина, противоопухолевого ингибитора тирозинкиназы, противоопухолевого ингибитора серин/треонин киназы,

противоопухолевого ингибитора фосфолипида киназы, противоопухолевого моноклонального антитела, интерферона, модификатора биологического отклика, гормонального препарата, ингибитора ангиогенеза, ингибитора контрольных точек иммунного ответа, ингибитора ассоциированной с эпигенетикой молекулы, ингибитора посттрансляционной модификации белка, ингибитора протеосом и других противоопухолевых лекарственных препаратов.

[0086]

(Эффект изобретения)

В настоящем изобретении предлагается ингибитор связывания между менином и слитым белком MLL, включающий оптически активное производное азабициклического кольца или его фармацевтически приемлемую соль. Соединение по настоящему изобретению может применяться в качестве лекарственного препарата для заболеваний, ассоциированных со связыванием между менином и MLL, и может быть предписано пациенту, страдающему, в частности, от острого лейкоза с перестройкой гена MLL, острого лейкоза с мутацией гена NPM, рака предстательной железы, рака молочной железы, саркомы Юинга, рака печени, рака с активирующей мутацией р53 и других подобных заболеваний.

## КРАТКОЕ ОПИСАНИЕ ЧЕРТЕЖЕЙ

[0087]

На фигуре 1 представлена порошковая рентгенограмма кристаллической формы I соединения из примера 21. На горизонтальной оси отложен угол дифракции  $2\Theta$  (°), а на вертикальной оси отложены импульсы (аналогично на фигуре 2 - фигуре 5).

На фигуре 2 представлена порошковая рентгенограмма кристаллической формы II соединения из примера 22.

На фигуре 3 представлена порошковая рентгенограмма кристаллической формы III соединения из примера 23.

На фигуре 4 представлена порошковая рентгенограмма кристаллической формы IV соединения из примера 24.

На фигуре 5 представлена порошковая рентгенограмма кристаллической формы V соединения из примера 25.

## ОПИСАНИЕ ВАРИАНТОВ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ

[0088]

Далее приводятся определения используемых в изобретении терминов.

[0089]

"Атом галогена" включает, например, атом фтора, атом хлора, атом брома, атом йода и атом другого подобного галогена. Предпочтительно, атом фтора.

[0090]

" $C_{1-6}$  алкил" обозначает алкил, имеющий от 1 до 6 углеродных атомов, и " $C_6$  алкил" обозначает алкил, имеющий 6 углеродных атомов. То же самое применимо в случае другого числа углеродных атомов.

[0091]

 $^{"}C_{1-6}$ алкил" обозначает линейную или разветвленную насыщенную углеводородную группу, имеющую от 1 до 6 углеродных атомов.  $C_{1-6}$  алкил включает, предпочтительно, " $C_{1-4}$  алкил", более предпочтительно " $C_{1-3}$  алкил". " $C_{1-3}$  алкил" включает, например, метил, этил, пропил, 1-метилэтил, и другие подобные алкилы. "С<sub>1-4</sub> алкил" включает, например, бутил, 1,1-диметилэтил, 1-метил-пропил, 2-метилпропил, и другие подобные алкилы, помимо примеров, приведенных для указанного " $C_{1-3}$  алкила". " $C_{1-6}$ алкил" включает, например, пентил, 1,1-диметилпропил, 1,2-диметил-пропил, 2-метилбутил, 4-метилпентил, 3-метил-пентил, 2-метилпентил, метилбутил, метилпентил, гексил, и другие подобные алкилы, помимо примеров, приведенных для указанного "С<sub>1-4</sub> алкила".

[0092]

" $C_{2-6}$  алкенил" обозначает линейную или разветвленную ненасыщенную углеводородную группу, имеющую от 2 до 6 углеродных атомов и 1 от до 3 двойных связей. " $C_{2-6}$  алкенил" предпочтительно включает " $C_{2-4}$  алкенил". " $C_{2-4}$  алкенил" включает, например, винил, пропенил, метилпропенил, бутенил, и другие подобные алкенилы. " $C_{2-6}$  алкенил" включает, например, пентенил, гексенил, и другие подобные алкенилы, помимо примеров, приведенных для указанного " $C_{2-4}$  алкенила".

[0093]

" $C_{2-6}$  алкинил" обозначает линейную или разветвленную ненасыщенную углеводородную группу, имеющую от 2 до 6 углеродных атомов и тройную связь. " $C_{2-6}$  алкинил" предпочтительно включает " $C_{2-4}$  алкинил". " $C_{2-4}$  алкинил" включает, например, пропинил, метилпропинил, бутинил, и другие подобные алкинилы. " $C_{2-6}$  алкинил" включает, например, метилбутинил, пентинил, гексинил, и другие подобные алкинилы, помимо примеров, приведенных для указанного " $C_{2-4}$  алкинила".

[0094]

"С $_{1-6}$  алкокси" обозначает "С $_{1-6}$  алкилокси", и часть "С $_{1-6}$  алкила" определена в указанном "С $_{1-6}$  алкиле". "С $_{1-6}$  алкокси" предпочтительно включает "С $_{1-4}$  алкокси", более предпочтительно, "С $_{1-3}$  алкокси". "С $_{1-3}$  алкокси" включает, например, метокси, этокси, пропокси, 1-метилэтокси, и другие подобные алкокси. "С $_{1-4}$  алкокси" включает, например, бутокси, 1,1-диметилэтокси, 1-метилпропокси, 2-метилпропокси, и другие подобные алкокси, помимо примеров, приведенных для указанного "С $_{1-3}$  алкокси". Тhe "С $_{1-6}$  алкокси" включает, например, пентилокси, 1,1-диметилпропокси, 1,2-диметилпропокси, 1-метилбутокси, 2-метилпентилокси, 3-метилпентилокси, 2-метилпентилокси, 1-метилпентилокси, и другие подобные алкокси, помимо примеров, приведенных для указанного "С $_{1-4}$  алкокси".

[0095]

" $C_{1-6}$  алкилен" обозначает двухвалентную линейную или разветвленную насыщенную углеводородную группу, имеющую от 1 до 6 углеродных атомов. " $C_{1-6}$  алкилен" предпочтительно включает " $C_{1-4}$  алкилен", более предпочтительно " $C_{1-3}$ 

алкилен". " $C_{1-3}$  алкилен" включает, например, метилен, этилен, пропилен, триметилен, и другие подобные алкилены. " $C_{1-4}$  алкилен" включает, например, бутилен, 1,1-диметилэтилен, 1,2-диметилэтилен, 1-метил-триметилен, 2-метилтриметилен, и другие подобные алкилены, помимо примеров, приведенных для указанного " $C_{1-3}$  алкилена". " $C_{1-6}$  алкилен" включает, например, пентилен, 1,1-диметилтриметилен, 1,2-диметилтриметилен, 1-метилбутилен, 2-метилпентилен, 3-метилпентилен, гексилен, и другие подобные алкилены, помимо примеров, приведенных для указанного " $C_{1-4}$  алкилена".

[0096]

" $C_{2-6}$  алкенилен" обозначает двухвалентную линейную или разветвленную ненасыщенную углеводородную группу, имеющую от 2 до 6 углеродных атомов и от 1 до 3 двойных связей. " $C_{2-6}$  алкенилен" предпочтительно включает " $C_{2-4}$  алкенилен". " $C_{2-4}$  алкенилен, пропенилен, метилпропенилен, бутенилен, и другие подобные алкенилены. " $C_{2-6}$  алкенилен" включает, например, пентенилен, гексенилен, и другие подобные алкенилены, помимо примеров, приведенных для указанного " $C_{2-4}$  алкенилена".

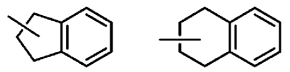
[0097]

" $C_{2-6}$  алкинилен" обозначает двухвалентную линейную или разветвленную ненасыщенную углеводородную группу, имеющую от 2 до 6 углеродных атомов и от 1 до 3 тройных связей. " $C_{2-6}$  алкинилен" предпочтительно включает " $C_{2-4}$  алкинилен". " $C_{2-4}$  алкинилен" включает, например, этинилен, пропинилен, бутинилен, и другие подобные алкинилены. " $C_{2-6}$  алкинилен" включает, например, метилбутинилен, пентинилен, гексинилен, и другие подобные алкинилены, помимо примеров, приведенных для указанного " $C_{2-4}$  алкинилена".

[0098]

" $C_{3-10}$  циклоалкил" обозначает циклическую насыщенную углеводородную группу, имеющую от 3 до 10 углеродных атомов, которая может иметь частично ненасыщенную связь или мостиковую структуру. " $C_{3-10}$  циклоалкил" предпочтительно включает " $C_{3-7}$  циклоалкил". " $C_{3-7}$  циклоалкил" включает, например, циклопропил, циклобутил, циклопентил, циклогексил, циклогептил, и другие подобные циклоалкилы. " $C_{3-10}$  циклоалкил" включает, например, циклооктил, циклононил, циклодецил, адамантил, и другие подобные циклоалкилы, помимо примеров, приведенных для указанного " $C_{3-7}$  циклоалкила".

" $C_{3-10}$  циклоалкил" также включает в себя бициклические соединения, то есть,  $C_{3-10}$  циклоалкил, конденсированный с ароматическим углеводородным кольцом. Соединения с конденсированными кольцами включают, например, следующие структуры:



[0099]

" $C_{3-10}$  циклоалкилен" обозначает двухвалентную циклическую насыщенную углеводородную группу, имеющую от 3 до 10 углеродных атомов, которая может иметь частично ненасыщенную связь или мостиковую структуру. " $C_{3-10}$  циклоалкилен" предпочтительно включает " $C_{3-7}$  циклоалкилен". " $C_{3-7}$  циклоалкилен" включает, например, циклопропилен, циклобутилен, циклопентилен, циклогексилен, циклогептилен, и другие подобные циклоалкилены. " $C_{3-10}$  циклоалкилен" включает, например, циклооктилен, циклононилен, циклодецилен, адамантилен, и другие подобные циклоалкилены, помимо примеров, приведенных для указанного " $C_{3-7}$  циклоалкилена".

[0100]

"3-8 членный насыщенный карбоцикл" обозначает циклическую насыщенную углеводородную группу, имеющую от 3 до 8 углеродных атомов. "3-8 членный насыщенный карбоцикл" предпочтительно включает "4-6 членный насыщенный карбоцикл". "4-6 членный насыщенный карбоцикл" включает, например, циклобутановое кольцо, циклопентановое кольцо, циклогексановое кольцо, и другие подобные насыщенные карбоциклы. "3-8 членный насыщенный карбоцикл" включает, например, циклопропановое кольцо, циклогептановое кольцо, циклооктановое кольцо, и другие подобные насыщенные карбоциклы, помимо примеров, приведенных для указанного "4-6 членного насыщенного карбоцикла".

[0101]

"3-10 членный насыщенный гетероциклил" обозначает одновалентный или двухвалентный насыщенный гетероцикл, включающий от 1 до 2 атомов, независимо выбранных из группы, состоящей из атома азота, атома кислорода и атома серы, и от 2 до 9 углеродных атомов, который может иметь частично ненасыщенную связь и мостиковую структуру. Атомы, из которых состоит кольцо, могут включать окисленные атомы, такие как -C(O)-, -S(O)- и -SO<sub>2</sub>-. "3-10 членный насыщенный гетероциклил" предпочтительно представляет собой "4-7 членный моноциклический насыщенный гетероциклил", более предпочтительно, "5- или 6-членный моноциклический насыщенный гетероциклил". "5или 6-членный моноциклический насыщенный гетероциклил" включает, например, тетрагидрофурил, пирролидинил, имидазолидинил, пиперидинил, морфолинил, тиоморфолинил, диоксотиоморфолинил, гексаметилениминил, оксазолидинил, тиазолидинил, оксоимидазолидинил, диоксоимидазолидинил, оксооксазолидинил, диоксооксазолидинил, диоксотиазолидинил, тетрагидрофуранил, тетрагидропиранил, тетрагидрофурилен, пирролидинилен, имидазолидинилен, пиперидинилен, морфолинилен, тиоморфолинилен, диоксотиоморфолинилен, гексаметилениминилен, оксазолидинилен, тиазолидинилен, оксоимидазолидинилен, диоксоимидазолидинилен, диоксооксазолидинилен, диоксотиа-золидинилен, оксооксазолидинилен, тетрагидрофуранилен, тетрагидропиранилен, и другие подобные гетероциклилы. "4-7 членный моноциклический насыщенный гетероциклил" включает, например, оксетанил, азетидинил, оксетанилен, азетидинилен, и другие подобные гетероциклилы, помимо примеров, приведенных для указанного "5- или 6 членного моноциклического насыщенного гетероциклила". "3-10 членный насыщенный гетероциклил" включает, например, оксиранил, азиридинил, оксиранилен, азиридинилен, и другие подобные гетероциклилы, помимо примеров, приведенных для указанного "4-7 членного моноциклического насыщенного гетероциклила".

"3-10 членный насыщенный гетероциклил" также включает в себя бициклические соединения, то есть, "3-10 членный насыщенный гетероциклил", конденсированный с 6членным ароматическим углеводородным кольцом или 6-членным ароматическим гетероциклом. 6-членное ароматическое углеводородное кольцо в конденсированном кольце включает бензольное кольцо и другие подобные кольца. 6-членный ароматический гетероцикл в конденсированном кольце включает пиридин, пиримидин, пиридазин, и Бициклический "3-10 членный другие подобные ароматические гетероциклы. насыщенный гетероциклил" включает дигидроиндолил, дигидроизоиндолил, дигидропуринил, дигидротиазолопиримидинил, дигидробензодиоксанил, изоиндолил, индазолил, тетрагидро-хинолинил, тетрагидроизохинолинил, тетрагидронафтиридинил, дигидроиндолилен, дигидроизоиндолилен, дигидропуринилен, дигидротиазолопиримидинилен, дигидробензодиоксанилен, изоиндолилен, индазолилен, тетрагидрохинолинилен, тетрагидроизохинолинилен, тетрагидронафтиридинилен, другие подобные гетероциклилы.

[0102]

"3-8 членный азотсодержащий насыщенный гетероцикл" обозначает насыщенный гетероцикл, который включает атом азота и от 2 до 7 углеродных атомов. "3-8 членный азотсодержащий насыщенный гетероцикл" предпочтительно включает "4-6 членный азотсодержащий насыщенный гетероцикл". "4-6 членный азотсодержащий насыщенный гетероцикл" включает, например, азетединовое кольцо, пирролидиновое кольцо, пиперидиновое кольцо, и другие подобные кольца. "3-8 членный азотсодержащий насыщенный гетероцикл" включает, например, азиридиновое кольцо, азепановое кольцо, азокановое кольцо, и другие подобные кольца, помимо примеров, приведенных для указанного "4-6 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла".

[0103]

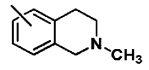
" $C_{6-10}$  арил" обозначает ароматическое углеводородное кольцо, имеющее от 6 до 10 углеродных атомов. " $C_{6-10}$  арил" включает, например, фенил, 1-нафтил, 2-нафтил, и другие подобные арилы. Он предпочтительно включает фенил.

" $C_{6-10}$  арил" также включает в себя бициклические соединения, то есть,  $C_{6-10}$  арил, конденсированный с  $C_{4-6}$  циклоалкилом или 5- или 6-членным насыщенным гетероциклом. Бициклический " $C_{6-10}$  арил" включает, например, следующие группы:









" $C_{6-10}$  арилен" обозначает двухвалентную ароматическую углеводородную группу, имеющую от 6 до 10 углеродных атомов. " $C_{6-10}$  арилен" включает, например, фенилен, 1-нафтилен, 2-нафтилен, и другие подобные арилены. Он предпочтительно включает фенилен.

[0105]

"Ароматическое углеводородное кольцо" обозначает циклическую часть указанного " $\mathbf{C}_{6\text{-}10}$  арила" и указанного " $\mathbf{C}_{6\text{-}10}$  арилена".

[0106]

"5-12 членный гетероарил" обозначает моноциклическую 5-7 членную гетероциклическую группу или бициклическую 8-12 ароматическую членную ароматическую гетероциклическую группу, имеющую от 1 до 4 атомов, независимо выбранных из группы, состоящей из атома азота, атома кислорода и атома серы. Он предпочтительно представляет собой "5-7 членный моноциклический гетероарил". Более предпочтительно он представляет собой пиридил, пиримидинил, хинолил или изохинолил. Еще более предпочтительно он представляет собой пиридил. "5-7 членный моноциклический гетероарил" включает, например, пиридил, пиридазинил, изотиазолил, пирролил, фурил, тиенил, тиазолил, имидазолил, пиримидинил, тиадиазолил, пиразолил, оксазолил, изоксазолил, пиразинил, триазинил, триазолил, оксадиазолил, триазолил, тетразолил, и другие подобные гетероарилы. "5-12 членный гетероарил" включает индолил, индазолил, хроменил, хинолил, изохинолил, бензофуранил, бензотиенил, бензооксазолил, бензотиазолил, бензоизоксазолил, бензоизотиазолил, бензотриазолил, бензоимидазолил, и другие подобные гетероарилы, помимо примеров, приведенных для указанного "5-7 членного моноциклического гетероарила".

[0107]

"5-12 членный гетероарилен" обозначает двухвалентную моноциклическую 5-7 членную ароматическую гетероциклическую группу или двухвалентную бициклическую 8-12 членную ароматическую гетероциклическую группу, имеющую от 1 до 4 атомов, независимо выбранных из группы, состоящей из атома азота, атома кислорода и атома серы. Предпочтительно от представляет собой "5-7 членный моноциклический гетероарилен". Более предпочтительно, он представляет собой пиридилен, пиримидилен, хинолилен или изохинолилен. Еще более предпочтительно, он представляет собой "5-7 членный моноциклический гетероарилен" включает, например, пиридилен, пиридазинилен, изотиазолилен, пирролилен, фурилен, тиенилен, тиазолилен, пиримидинилен, тиадиазолилен, пиразолилен, имидазолилен, оксазолилен, изооксазолилен, пиразинилен, триазинилен, триазолилен, оксадиазолилен, триазолилен, тетразолилен, и другие подобные гетероарилены. "5-12 членный гетероарилен" включает индолилен, индазолилен, хроменилен, хинолилен, изохинолилен, бензофуранилен, бензотиенилен. бензооксазолилен, бензотиазолилен, бензоизооксазолилен, другие бензоизотиазолилен, бензотриазолилен, бензоимидазолилен, И подобные гетероарилены, помимо примеров, приведенных для указанного "5-7 членного моноциклического гетероарилена".

[0108]

"Ароматическая гетероциклическая группа" обозначает циклическую часть указанного "5-12 членного гетероарила" и указанного "5-12 членного гетероарилена".

[0109]

В настоящем изобретении, изображенная поперек кольцевой группы связь, как показано в следующей формуле (W), означает, что связь присоединена к разрешенному для замещения положению в этой "группе". Например, в случае следующей формулы (W):

эта формула представляет следующие формулы (W-1), (W-2) или (W-3):

$$(W-1)$$
  $(W-2)$   $(W-3)$ 

[0110]

В настоящем изобретении, стереохимия заместителей в соединении формулы (I) или в соединениях примеров может быть представлена, например, следующим образом:

В приведенной выше структуре, связи, изображенные в виде клинообразной линии, представляют заместители выше плоскости страницы; связь, изображенная в виде пунктирной линии, представляет заместитель ниже плоскости страницы; и связь, изображенная в виде волнистой линии, означает, что заместитель существует выше плоскости страницы и ниже плоскости страницы при определенном соотношении, и когда связь, которая простирается из кольца за его пределы, изображена в виде прямой линии, это означает, что связь существует или выше, или ниже плоскости страницы.

[0111]

Термины "рак" и "опухоль" применяются взаимозаменяемо, и оба термина обозначают злокачественное новообразование, которое включает рак, саркому и гематологическую злокачественную опухоль. "Рак" и "опухоль" включают, например, острый лейкоз (в том числе острый лейкоз с перестройкой гена MLL, острый лейкоз с частичной тандемной дупликацией MLL, острый лейкоз с мутацией гена NPM, острый лейкоз со слитным геном MOZ, острый лейкоз со слитным геном NUP98 и острый лейкоз со слитным геном CALM), хронический лимфолейкоз, хронический миелолейкоз,

миелодиспластический синдром, истинную полицитемию, злокачественную лимфому (в том числе В-клеточную лимфому), миелому (в том числе множественную миелому), опухоль головного мозга, рак головы и шеи, рак пищевода, рак щитовидной железы, мелкоклеточный рак легких, немелкоклеточный рак легких, рак молочной железы, рак желудка, рак желчного пузыря и желчного протока, рак печени, гепатоцеллюлярный рак, рак поджелудочной железы, рак толстой кишки, рак прямой кишки, рак анального канала, хорионэпителиому, рак эндометрия, рак шейки матки, рак яичников, рак мочевого пузыря, рак уротелия, рак почки, почечно-клеточный рак, рак предстательной железы, опухоль яичка, опухоль половых клеток яичка, эмбрионально-клеточную опухоль яичника, опухоль Вильмса, злокачественную меланому, нейробластому, остеосаркому, саркому Юинга, хондросаркому, саркому мягких тканей, рак кожи, и другие подобные заболевания. Упомянутые выше опухоли могут сопровождаться повышенной экспрессией или мутацией специфических генов. Опухоли, сопровождающиеся повышенной экспрессией генов, включают, например, опухоли, сопровождающиеся высокой экспрессией кластера гена НОХа, опухоли, сопровождающиеся высокой экспрессией кластера гена MEIS, и другие подобные опухоли. Опухоли, сопровождающиеся мутацией генов, включают опухоли, сопровождающиеся активирующей мутацией р53, и другие подобные опухоли.

[0112]

В настоящем соединении формулы (1), предпочтительные p, X, Y, Z, M, Q, a, b, c, d, U,  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^{5A}$ ,  $R^{5B}$ ,  $R^{6A}$ ,  $R^{6B}$ ,  $R^{6C}$ ,  $R^{6D}$ ,  $R^7$ ,  $R^8$ ,  $R^9$ ,  $R^{10}$ ,  $R^{11}$ ,  $R^{12A}$ ,  $R^{12B}$ ,  $R^{13A}$ ,  $R^{13B}$ ,  $R^{14}$ ,  $R^{15}$ ,  $R^{16}$ ,  $R^{17}$ ,  $R^{18}$ ,  $R^{19}$ ,  $R^{20}$ ,  $R^{21}$ ,  $R^{22}$ ,  $R^{23}$ ,  $R^{24}$ ,  $R^{25}$ ,  $R^{26}$ ,  $R^{27}$ ,  $R^{28}$ ,  $R^{29}$ ,  $R^{30}$ ,  $R^{31}$ ,  $R^{32}$ ,  $R^{33}$ ,  $R^{34}$ ,  $R^{35A}$ ,  $R^{35B}$ ,  $R^{36A}$ ,  $R^{36B}$ ,  $R^{37A}$  и  $R^{37B}$  имеют приведенные далее значения, но объем настоящего изобретения не ограничивается объемом указанных ниже соединений.

[0113]

В варианте осуществления, р включает 1. В другом варианте осуществления, р включает 2.

[0114]

X предпочтительно представляет собой -C(O)-.

[0115]

Ү предпочтительно представляет собой -О-.

[0116]

Z предпочтительно включает (Z-1), (Z-2), (Z-3), (Z-4), (Z-5), (Z-6), (Z-7), (Z-8) и (Z-9). Более предпочтительно, Z представляет собой (Z-3).

[0117]

М предпочтительно включает  $C_{1-3}$  алкилен, необязательно замещенный с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $-NR^{36A}R^{37A}$  и циано. Более предпочтительно, М включает  $C_{1-3}$  алкилен. Еще более предпочтительно, М включает метилен.

[0118]

Q предпочтительно включает  $C_{3-6}$  циклоалкил, необязательно замещенный с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{1-3}$  алкила,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано; 3-6 членный насыщенный гетероциклил, необязательно замещенный с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{1\text{--}3}$  алкила, -NR  $^{36A}$ SO $_2$ R  $^{35A}$ , -SO $_2$ NR  $^{36A}$ R  $^{37A}$  и циано; фенил, необязательно замещенный с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{1-3}$  алкила,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано; и 5-6 членный гетероарил, необязательно замещенный с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{1-3}$  алкила, - $NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано. Более предпочтительно, Q включает  $C_{3-6}$ циклоалкил, необязательно замещенный с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, С1-3 алкила, - $NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано. Еще более предпочтительно, Q включает  $C_{3-6}$ циклоалкил, необязательно замещенный с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора и С<sub>1-3</sub> алкила. Особенно предпочтительным является  $C_{3-6}$  циклоалкил.

[0119]

Символы а и с предпочтительно включают 1.

[0120]

В варианте осуществления, оба и b, и d включают 1. В другом варианте осуществления, оба и b, и d включают 2.

[0121]

U предпочтительно представляет собой атом азота.

[0122]

 $R^1$  предпочтительно включает атом водорода или -M-Q.

[0123]

 ${\ \, {\ \, R}^{2}}$  предпочтительно включает атом водорода или -M-Q.

[0124]

 ${\hbox{\bf R}}^3$  предпочтительно включает атом водорода или атом фтора.

[0125]

 $R^4$  предпочтительно включает атом водорода или атом фтора.

[0126]

В другом варианте осуществления,  $R^1$  и  $R^2$  объединены вместе с образованием = $CR^{12A}R^{13A}$ . Более предпочтительно, с образованием = $CH_2$ .

[0127]

В другом варианте осуществления,  $R^3$  и  $R^4$  объединены вместе с образованием = $CR^{12A}R^{13A}$ . Более предпочтительно, с образованием = $CH_2$ .

[0128]

В другом варианте осуществления  $R^1,\ R^2,\ R^3$  и  $R^4,\ R^1$  представляет собой атом

водорода,  $R^2$  представляет собой -M-Q,  $R^3$  представляет собой атом водорода и  $R^4$  представляет собой атом водорода или атом фтора.

[0129]

В другом варианте осуществления  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$ ,  $R^1$  представляет собой -M-Q,  $R^2$  представляет собой атом водорода,  $R^3$  представляет собой атом водорода или атом фтора и  $R^4$  представляет собой атом водорода.

[0130]

В другом варианте осуществления  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$ ,  $R^1$  и  $R^2$  оба представляют собой атом водорода, и  $R^3$  и  $R^4$  объединены вместе с образованием = $CH_2$ .

[0131]

В другом варианте осуществления  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$ ,  $R^3$  и  $R^4$  оба представляют собой атом водорода, и  $R^1$  и  $R^2$  объединены вместе с образованием = $CH_2$ .

[0132]

В другом варианте осуществления  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$ ,  $R^1$  и  $R^2$  оба представляют собой атом водорода,  $R^3$  представляет собой атом водорода, и  $R^4$  представляет собой атом фтора. [0133]

В другом варианте осуществления  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$ ,  $R^1$  и  $R^2$  оба представляют собой атом водорода,  $R^3$  представляет собой атом фтора, и  $R^4$  представляет собой атом водорода.

[0134]

 $R^{5A}$  и  $R^{5B}$  предпочтительно представляют собой атом водорода.

[0135]

 ${
m R}^{6A},\,{
m R}^{6B}$  и  ${
m R}^{6D}$  предпочтительно представляют собой атом водорода.

[0136]

 ${\sf R}^{\sf 6C}$  предпочтительно представляет собой атом фтора.

[0137]

 $R^7$  предпочтительно включает атом водорода,  $C_{1\text{--}6}$  алкил или  $C_{2\text{--}6}$  алкенил, где алкил или алкенил могут быть замещены с помощью одного фенила.

[0138]

 $R^8, R^{14}, R^{18}, R^{25}, R^{31}, R^{35A}$  и  $R^{35B}$  предпочтительно представляют собой  $C_{1\text{--}3}$  алкил. [0139]

 $R^9$ ,  $R^{10}$ ,  $R^{11}$ ,  $R^{15}$ ,  $R^{16}$ ,  $R^{17}$ ,  $R^{19}$ ,  $R^{20}$ ,  $R^{21}$ ,  $R^{23}$ ,  $R^{24}$ ,  $R^{26}$ ,  $R^{27}$ ,  $R^{28}$ ,  $R^{29}$ ,  $R^{30}$ ,  $R^{32}$ ,  $R^{33}$ ,  $R^{34}$ ,  $R^{36A}$ ,  $R^{36B}$ ,  $R^{37A}$  и  $R^{37B}$  предпочтительно включают атом водорода или  $C_{1\text{--}3}$  алкил.

[0140]

 $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  предпочтительно включают  $C_{3\text{-}6}$  циклоалкил, необязательно замещенный с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома водорода или атома фтора,  $C_{1\text{-}3}$  алкила,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ , -  $SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано. Более предпочтительно, из атома водорода.

[0141]

 $R^{12B}$  и  $R^{13B}$  предпочтительно включают  $C_{1\text{--}3}$  алкил.

[0142]

 $R^{22}$  предпочтительно представляет собой -CF $_3$  или циано.

[0143]

В варианте осуществления, настоящее соединение формулы (1) включает следующее (A).

<u>(A)</u>

Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где

формула (1) представляет собой формулу (1а);

р представляет собой 1 или 2;

 $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  каждый независимо представляет собой атом водорода, атом фтора или -M-Q; или  $R^1$  и  $R^2$  и/или  $R^3$  и  $R^4$  могут быть объединены вместе с образованием в каждом случае независимо =O или = $CR^{12A}R^{13A}$ ;

каждый M, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1\text{--}3}$  алкилен;

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{3-6}$  циклоалкил, который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{1-3}$  алкила,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано;

каждый  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{3-6}$  циклоалкил, который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{1-3}$  алкила, -  $NR^{36A}SO_2R^{35A}$ , - $SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано;

каждый  $R^{35A}$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1\text{-}6}$  алкил;

каждый  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому каждый из них присоединен, с образованием 3-6 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла;

а и с представляют собой 1; и

оба b и d представляют собой или 1, или 2.

[0144]

Вариант осуществления настоящего соединения формулы (1) включает следующее (B):

<u>(B)</u>

Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где

р представляет собой 1 или 2;

 $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  каждый независимо представляет собой атом водорода, атом фтора или -M-Q; или  $R^1$  и  $R^2$  и/или  $R^3$  и  $R^4$  могут быть объединены вместе с образованием в каждом случае независимо =O или = $CR^{12A}R^{13A}$ ;

каждый М, в случае присутствия во множественном числе, независимо

представляет собой  $C_{1-3}$  алкилен;

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{3-6}$  циклоалкил, который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{1-3}$  алкила,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано;

каждый  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{3-6}$  циклоалкил, который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{1-3}$  алкила, -  $NR^{36A}SO_2R^{35A}$ , - $SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано;

каждый  $R^{35A}$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1\text{-}6}$  алкил;

каждый  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому каждый из них присоединен, с образованием 3-6 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла;

Х представляет собой -С(О)-;

а и с представляют собой 1;

оба b и d представляют собой или 1, или 2;

 $R^{5A}$ ,  $R^{5B}$ ,  $R^{6A}$ ,  $R^{6B}$  и  $R^{6D}$  представляют собой атом водорода;

 $R^{6C}$  представляет собой атом фтора:

U представляет собой атом азота;

Ү представляет собой -О-; и

Z представляет собой (Z-1), (Z-2), (Z-3), (Z-4), (Z-5), (Z-6), (Z-7), (Z-8) или (Z-9). [0145]

Вариант осуществления настоящего соединения формулы (1) включает следующее (C):

(C)

Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где

р представляет собой 1 или 2;

 $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  каждый независимо представляет собой атом водорода, атом фтора или -M-Q; или  $R^1$  и  $R^2$  и/или  $R^3$  и  $R^4$  могут быть объединены вместе с образованием в каждом случае независимо =O или = $CR^{12A}R^{13A}$ ;

каждый M, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1\text{--}3}$  алкилен;

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{3-6}$  циклоалкил, который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{1-3}$  алкила,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано;

каждый  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{3\text{-}6}$ 

циклоалкил, который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{1-3}$  алкила, -  $NR^{36A}SO_2R^{35A}$ , - $SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано;

каждый  $R^{35A}$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1\text{-}6}$  алкил;

каждый  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием 3-6 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла;

Х представляет собой -С(О)-;

а и с представляют собой 1;

оба b и d представляют собой или 1, или 2;

 ${\sf R}^{\sf 5A},\,{\sf R}^{\sf 5B},\,{\sf R}^{\sf 6A},\,{\sf R}^{\sf 6B}$  и  ${\sf R}^{\sf 6D}$  представляют собой атом водорода;

 $R^{6C}$  представляет собой атом фтора;

U представляет собой  $CR^{22}$ ;

 $R^{22}$  представляет собой -CF<sub>3</sub> или циано;

Ү представляет собой -О-; и

Z представляет собой (Z-3).

[0146]

Вариант осуществления настоящего соединения формулы (1) включает следующее (D):

<u>(D)</u>

Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где

формула (1) представляет собой формулу (1а);

р представляет собой 1 или 2;

 $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  каждый независимо представляет собой атом водорода, атом фтора или -M-Q; или  $R^1$  и  $R^2$  и/или  $R^3$  и  $R^4$  могут быть объединены вместе с образованием =CH<sub>2</sub>;

каждый M, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой метилен;

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{3\text{-}6}$  циклоалкил;

а и с представляют собой 1; и

оба b и d представляют собой или 1, или 2.

[0147]

Вариант осуществления настоящего соединения формулы (1) включает следующее (E):

<u>(E)</u>

Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где р представляет собой 1 или 2;

 $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  каждый независимо представляет собой атом водорода, атом фтора или -M-Q; или  $R^1$  и  $R^2$  и/или  $R^3$  и  $R^4$  могут быть объединены вместе с образованием =CH<sub>2</sub>;

каждый M, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой метилен;

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{3\text{-}6}$  циклоалкил;

Х представляет собой -С(О)-;

а и с представляют собой 1;

оба b и d представляют собой или 1, или 2;

 $R^{5A}$ ,  $R^{5B}$ ,  $R^{6A}$ ,  $R^{6B}$  и  $R^{6D}$  представляют собой атом водорода:

 $R^{6C}$  представляет собой атом фтора;

U представляет собой атом азота;

Ү представляет собой -О-; и

Z представляет собой (Z-1), (Z-2), (Z-3), (Z-4), (Z-5), (Z-6), (Z-7), (Z-8) или (Z-9).

[0148]

Вариант осуществления настоящего соединения формулы (1) включает следующее (F):

<u>(F)</u>

Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где

р представляет собой 1 или 2;

 $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  каждый независимо представляет собой атом водорода, атом фтора или -M-Q; или  $R^1$  и  $R^2$  и/или  $R^3$  и  $R^4$  могут быть объединены вместе с образованием =CH<sub>2</sub>;

каждый M, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой метилен;

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{3\text{-}6}$  циклоалкил;

Х представляет собой -С(О)-;

а и с представляют собой 1;

оба b и d представляют собой или 1, или 2;

 $R^{5A}$ ,  $R^{5B}$ ,  $R^{6A}$ ,  $R^{6B}$  и  $R^{6D}$  представляют собой атом водорода;

 $R^{6C}$  представляет собой атом фтора;

U представляет собой  $CR^{22}$ ;

 $R^{22}$  представляет собой -CF<sub>3</sub> или циано;

Ү представляет собой -О-; и

Z представляет собой (Z-3).

[0149]

Вариант осуществления настоящего соединения формулы (1) включает следующее (G):

(G)

Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где

```
формула (1) представляет собой формулу (1а);
       р представляет собой 1 или 2;
       R^{1} и R^{2} представляют собой атом водорода;
       каждый \mathbb{R}^3 и \mathbb{R}^4 независимо представляет собой атом водорода или атом фтора;
       а и с представляют собой 1; и
       оба b и d представляют собой или 1, или 2;
       при условии, что оба R^3 и R^4 не являются атомом водорода.
       [0150]
       Вариант осуществления настоящего соединения формулы (1) включает следующее
(H):
       (H)
       Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где
       р представляет собой 1 или 2;
       R^{1} и R^{2} представляют собой атом водорода;
       каждый R^3 и R^4 независимо представляет собой атом водорода или атом фтора;
       Х представляет собой -С(О)-;
       а и с представляют собой 1;
       оба b и d представляют собой или 1, или 2;
       {\sf R}^{\sf 5A},\,{\sf R}^{\sf 5B},\,{\sf R}^{\sf 6A},\,{\sf R}^{\sf 6B} и {\sf R}^{\sf 6D} представляют собой атом водорода;
       R^{6C} представляет собой атом фтора;
       U представляет собой атом азота;
       Ү представляет собой -О-; и
       Z представляет собой (Z-1), (Z-2), (Z-3), (Z-4), (Z-5), (Z-6), (Z-7), (Z-8) или (Z-9);
       при условии, что оба R^3 и R^4 не являются атомом водорода.
       [0151]
       Вариант осуществления настоящего соединения формулы (1) включает следующее
(I):
       (I)
       Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где
       р представляет собой 1 или 2;
       R^{1} и R^{2} представляют собой атом водорода;
       каждый R^3 и R^4 независимо представляет собой атом водорода или атом фтора;
       Х представляет собой -С(О)-;
       а и с представляют собой 1;
       оба b и d представляют собой или 1, или 2;
       R^{5A}, R^{5B}, R^{6A}, R^{6B} и R^{6D} представляют собой атом водорода;
       R^{6C} представляет собой атом фтора;
       U представляет собой CR^{22};
       R^{22} представляет собой -CF<sub>3</sub> или циано;
       Ү представляет собой -О-; и
```

```
Z представляет собой (Z-3),
      при условии, что оба R^3 и R^4 не являются атомом водорода.
      [0152]
      Вариант осуществления настоящего соединения формулы (1) включает следующее
(J):
      <u>(J)</u>
      Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где
      формула (1) представляет собой формулу (1а);
      р представляет собой 1 или 2;
      каждый R^1 и R^2 независимо представляет собой атом водорода или -M-Q;
      каждый R^3 и R^4 независимо представляет собой атом водорода или атом фтора;
      каждый М, в случае присутствия во множественном числе, независимо
представляет собой метилен;
      каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо
представляет собой С<sub>3-6</sub> циклоалкил;
      а и с представляют собой 1; и
      оба b и d представляют собой или 1, или 2;
      при условии, что оба R^1 и R^2 не являются атомом водорода.
      [0153]
      Вариант осуществления настоящего соединения формулы (1) включает следующее
(K):
      (K)
      Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где
      р представляет собой 1 или 2;
      каждый R^1 и R^2 независимо представляет собой атом водорода или -M-Q;
      каждый R^3 и R^4 независимо представляет собой атом водорода или атом фтора;
      каждый М, в случае присутствия во множественном числе, независимо
представляет собой метилен;
      каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо
представляет собой С<sub>3-6</sub> циклоалкил;
      Х представляет собой -С(О)-;
      а и с представляют собой 1;
      оба b и d представляют собой или 1, или 2;
      R^{5A}, R^{5B}, R^{6A}, R^{6B} и R^{6D} представляют собой атом водорода;
      R^{6C} представляет собой атом фтора;
      U представляет собой атом азота;
      Ү представляет собой -О-; и
```

Z представляет собой (Z-1), (Z-2), (Z-3), (Z-4), (Z-5), (Z-6), (Z-7), (Z-8) или (Z-9),

при условии, что оба  $R^1$  и  $R^2$  не являются атомом водорода.

[0154]

47 Вариант осуществления настоящего соединения формулы (1) включает следующее  $(\pi)$ : (**I**) Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где р представляет собой 1 или 2; каждый  $R^1$  и  $R^2$  независимо представляет собой атом водорода или -M-Q; каждый  $R^3$  и  $R^4$  независимо представляет собой атом водорода или атом фтора; каждый М, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой метилен; каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой С<sub>3-6</sub> циклоалкил, Х представляет собой -С(О)-; а и с представляют собой 1; оба b и с представляют собой или 1, или 2;  ${\sf R}^{\sf 5A},\,{\sf R}^{\sf 5B},\,{\sf R}^{\sf 6A},\,{\sf R}^{\sf 6B}$  и  ${\sf R}^{\sf 6D}$  представляют собой атом водорода;  $R^{6C}$  представляет собой атом фтора; U представляет собой  $CR^{22}$ ;  $R^{22}$  представляет собой -CF<sub>3</sub> или циано; Ү представляет собой -О-; и Z представляет собой (Z-3); при условии, что оба  $R^1$  и  $R^2$  не являются атомом водорода. [0155] Вариант осуществления настоящего соединения формулы (1) включает следующее (M): (M) Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где формула (1) представляет собой формулу (1а); р представляет собой 1 или 2;  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  каждый независимо представляет собой атом водорода; или  $R^1$  и  $R^2$ и/или  $R^3$  и  $R^4$  могут быть объединены вместе с образованием = $CH_2$ ; а и с представляют собой 1; и оба b и d представляют собой или 1, или 2; при условии, что все  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  не являются атомом водорода. [0156] Вариант осуществления настоящего соединения формулы (1) включает следующее

(N)

(N):

Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где р представляет собой 1 или 2;

 ${\bf R}^1,\,{\bf R}^2,\,{\bf R}^3$  и  ${\bf R}^4$  каждый независимо представляет собой атом водорода; или  ${\bf R}^1$  и  ${\bf R}^2$ 

```
и/или R^3 и R^4 могут быть объединены вместе с образованием =CH_2;
       Х представляет собой -С(О)-;
       а и с представляют собой 1;
       оба b и d представляют собой или 1, или 2;
       R^{5A}, R^{5B}, R^{6A}, R^{6B} и R^{6D} представляют собой атом водорода:
       R^{6C} представляет собой атом фтора;
       U представляет собой атом азота;
       Ү представляет собой -О-; и
       Z представляет собой (Z-1), (Z-2), (Z-3), (Z-4), (Z-5), (Z-6), (Z-7), (Z-8) или (Z-9);
       при условии, что все R^1, R^2, R^3 и R^4 не являются атомом водорода.
       [0157]
       Вариант осуществления настоящего соединения формулы (1) включает следующее
(O):
       (O)
       Соединение или его фармацевтически приемлемая соль, где
       р представляет собой 1 или 2;
       R^1, R^2, R^3 и R^4 каждый независимо представляет собой атом водорода; или R^1 и R^2
и/или R^3 и R^4 могут быть объединены вместе с образованием = CH_2;
       Х представляет собой -С(О)-;
       а и с представляют собой 1;
       оба b и d представляют собой или 1, или 2;
       {\sf R}^{\sf 5A},\,{\sf R}^{\sf 5B},\,{\sf R}^{\sf 6A},\,{\sf R}^{\sf 6B} и {\sf R}^{\sf 6D} представляют собой атом водорода;
       R^{6C} представляет собой атом фтора;
       U представляет собой CR^{22};
       R^{22} представляет собой -CF<sub>3</sub> или циано;
       Ү представляет собой -О-; и
       Z представляет собой (Z-3),
       при условии, что все R^1, R^2, R^3 и R^4 не являются атомом водорода.
       [0158]
соединения по настоящему изобретению формулы (1), и эти общие методы получения
```

Далее, наряду с примерами изобретения приводятся общие методы синтеза соединения по настоящему изобретению формулы (1), и эти общие методы получения соединения по настоящему изобретению не следует считать ограничениями для примеров изобретения. Соединения, используемые в следующем методе, могут находится в форме их солей, если эти соли не оказывают негативного влияния на протекание реакций.

[0159]

Соединение по настоящему изобретению могут быть получены из исходных материалов, являющихся известными соединениями, например, например следующими методами A, B, C, D, E, F, G, H, I, J, K, л, M, N и О или аналогичными им методами, или, необязательно, в комбинации с методами синтеза, хорошо известными обычному специалисту в данной области.

[0160]

#### Метод получения А

Соединение по настоящему изобретению формулы (1) может быть получено, например, следующим методом:

$$R^{6B}$$
  $R^{6C}$   $R^{6D}$   $R^{6B}$   $R^{6C}$   $R^{6C}$   $R^{6B}$   $R^{6C}$   $R^{6B}$   $R^{6C}$   $R^{6B}$   $R^{6C}$   $R^{6C}$ 

где a, b, c, d, p, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5A</sup>, R<sup>5B</sup>, R<sup>6A</sup>, R<sup>6B</sup>, R<sup>6C</sup>, R<sup>6D</sup>, U, X, Y и Z определены в пункте 1;  $LG^1$  представляет собой уходящую группу; и  $P^1$  представляет собой защитную  $LG^1$ где группу для аминогруппы, включает, например, атом галогена, метансульфонилокси, п-толуолсульфонилокси, трифторметансульфонилокси, фенокси, трифторфенокси, тетрафторфенокси, пентафторфенокси, нитрофенокси, и другие подобные группы;  $P^1$  включает, например, защитные группы для аминогруппы, описанные в монографии Т. W. Greene, and P. G. M. Wuts, "Protective Groups in Organic Synthesis", John Wiley & Sons, Inc., (1999), и другие подобные группы; и стереохимия углерода, помеченного с помощью символа \*, не изменяется в процессе реакций.

[0161]

(Стадия 1)

Соединение (а3) может быть получено путем проведения реакции соединения (а1), полученного описанным далее методом, с соединением (а2), полученным описанным далее методом, в присутствии или отсутствии соответствующего основания в соответствующем растворителе.

Используемое соединение (a1) может быть получено описанным далее методом В (в виде соединения (a1)), описанным далее методом D (соединение (D1)) или описанным далее методом E (соединение (E1)). Используемое соединение (a2) может быть получено описанным далее методом F (в виде соединения (F1)) или описанным далее методом G (соединение (G1)).

Используемое основание включает, например, органические основания, такие как триэтиламин, диизопропилэтиламин, трибутиламин, 1,5-диазабицикло[4,3,0]нон-5-ен

(DBN), 1,8-диаза-бицикло[5,4,0]ундец-7-ен (DBU), пиридин, 4-диметиламинопиридин, пиколин и N-метилморфолин (NMM), и неорганические основания, такие как бикарбонат натрия, бикарбонат калия, карбонат натрия, карбонат калия, гидроксид натрия и гидроксид калия. Основание предпочтительно включает триэтиламин, диизопропилэтиламин, карбонат калия, гидроксид натрия и другие подобные основания.

Используемый растворитель включает, например, спиртовые растворители, такие как метанол, этанол, 2-пропанол (изопропиловый спирт) и третбутанол; растворители, относящиеся к простым эфирам, такие как диэтиловый эфир, диизопропиловый эфир, метилциклопентиловый тетрагидрофуран, эфир И 1,4-диоксан; ароматические углеводородные растворители, такие как бензол, толуол, хлорбензол, анизол и ксилол; растворители, относящиеся к сложным эфирам, такие как этилацетат и метилацетат; апротонные растворители, такие как ацетонитрил, N, N-диметилформамид, N, N-N-метил-2-пирролидинон, 1,3-диметил-2-имидазолидинон диметилсульфоксид, и их смеси, но на них не накладывают конкретных ограничений, при условии, что они не участвуют в реакциях при условиях их проведения в данном методе. Растворитель предпочтительно включает 2-пропанол, тетрагидрофуран, ацетонитрил, N, N-диметилформамид, и другие подобные растворители.

Температура реакции составляет обычно от -80°C, предпочтительно, от 25°C до 90°C.

Время проведения реакции составляет обычно от 30 минут до 48 часов, предпочтительно, от 6 до 12 часов.

[0162]

В качестве варианта, соединение (a1) может быть подвергнуто реакции сочетания с соединением (a2) в присутствии соответствующего металлического катализатора в соответствующем растворителе. Условие проведения реакции включает, например, условия проведения реакции сочетания Ульмана (например, кипячение с обратным холодильником с металлическим катализатором, таким как ацетат меди(II), в апротонном растворителе, таком как DMF), условия проведения реакции сочетания Бухвальда (например, кипячение с обратным холодильником с карбонатом щелочного металла, таким как карбонат цезия; ВINAP; палладиевый катализатор, такой как Pd<sub>2</sub>(dba)<sub>3</sub> и Pd(OAc)<sub>2</sub>; и лиганд, такой как dppf и Xantphos, в инертном растворителе, таком как толуол).

Используемый растворитель включает, например, спиртовые растворители, такие как метанол, этанол, 2-пропанол (изопропиловый спирт) и третбутанол; растворители, относящиеся к простым эфирам, такие как диэтиловый эфир, диизопропиловый эфир, тетрагидрофуран, метилциклопентиловый эфир И 1,4-диоксан; ароматические углеводородные растворители, такие как бензол, толуол, хлорбензол, анизол и ксилол; растворители, относящиеся к сложным эфирам, такие как этилацетат и метилацетат; апротонные растворители, такие как ацетонитрил, N, N-диметилформамид, N, Nдиметилацетамид, N-метил-2-пирролидинон, 1,3-диметил-2-имидазолидинон И диметилсульфоксид; воду; и их смеси, но на них не накладывают конкретных ограничений, при условии, что они не участвуют в реакциях при условиях их проведения в данном методе. Растворитель предпочтительно включает тетрагидрофуран, толуол, ацетонитрил, N, N-диметилформамид, и другие подобные растворители.

Температура реакции составляет обычно от  $-80^{\circ}$ C до температуры кипения растворителя, предпочтительно от  $25^{\circ}$ C до  $90^{\circ}$ C.

Время проведения реакции составляет обычно от 30 минут до 48 часов, предпочтительно, от 6 до 12 часов.

[0163]

(Стадия 2)

Соединение (1) может быть получено путем удаления защитной группы  $P^1$  из соединения (а3). Данная стадия может быть проведена известным методом, описанным, например, в монографии Т. W. Greene, P. G. M. Wuts, "Protective Groups in Organic Synthesis", John Wiley & Sons, Inc., (1999), или аналогичным методом.

[0164]

#### Метод получения В

Соединение формулы (а1) может быть получено, например, следующим методом:

$$R^{5B}$$
 У-Н  $R^{6C}$   $R^{6C}$   $R^{6D}$   $R^{6A}$   $R^{6A$ 

где  $R^{5A}$ ,  $R^{5B}$ ,  $R^{6A}$ ,  $R^{6B}$ ,  $R^{6C}$ ,  $R^{6D}$ , U, Y и Z определены в пункте 1,  $LG^1$  определена в методе получения A,  $LG^2$  представляет собой уходящую группу, и  $P^2$  представляет собой защитную группу для гидроксильной группы, где  $LG^2$  включает, например, атом галогена, метансульфонилокси, п-толуолсульфонилокси, трифторметан-сульфонилокси, фенокси, трифторфенокси, тетрафторфенокси, пентафторфенокси, нитрофенокси, и другие подобные группы; и  $P^2$  включает, например, защитные группы для гидроксильной группы,

описанные в монографии Т. W. Greene, and P. G. M. Wuts, "Protective Groups in Organic Synthesis", John Wiley & Sons, Inc., (1999), и другие подобные группы.

[0165]

Соединение (b1) и соединение (b2) выпускаются промышленностью.

[0166]

(Стадия 1)

Соединение (b3) может быть получено из соединения (b1) и соединения (b2) в соответствии с методом, используемым на стадии 1 в методе получения A, или аналогичным методом.

[0167]

(Стадия 2)

Соединение (b4) может быть получено путем удаления защитной группы  $P^2$  из соединения (b3). Данная стадия может быть проведена известным методом, описанным, например, в монографии Т. W. Greene, and P. G. M. Wuts, "Protective Groups in Organic Synthesis", John Wiley & Sons, Inc., (1999), или аналогичным методом.

[0168]

(Стадия 3)

Соединение (a1) может быть получено из соединения (b4) известным методом, описанным в публикациях J. Med. Chem., 53(16): 6129-6152 (2010), J. Med. Chem., 59(17): 7936-7949 (2016), J. Org. Chem., 76(10): 4149-4153 (2011), European Journal of Medicinal Chemistry, 44(10): 4179-4191 (2009), или аналогичным методом.

[0169]

# Метод получения С

Соединение формулы (b3) может быть получено, например, следующим методом:

$$R^{5B}$$
  $LG^2$   $R^{6C}$   $R^{6D}$   $R^{6A}$   $Z$   $R^{5A}$   $R^{5A}$ 

где  $R^{5A}$ ,  $R^{5B}$ ,  $R^{6A}$ ,  $R^{6B}$ ,  $R^{6C}$ ,  $R^{6D}$ , U, Y и Z определены в пункте 1; и  $LG^2$  и  $P^2$  определены в методе получения B.

[0170]

Соединение (c1) производится промышленностью, и соединение (c2) может быть получено известным методом, описанным в патентном документе WO 2017/214367, или аналогичным методом, или может быть приобретено у фирмы-поставщика.

[0171]

#### (Стадия 1)

Соединение (b3) может быть получено из соединения (c1) и соединения (c2) в соответствии с методом, используемым на стадии 1 метода получения A, или аналогичным методом.

[0172]

### Метод получения D

В случае соединения формулы (a1), соединение формулы (D1) может быть получено, например, следующим методом:

$$R^{6C}$$
  $R^{6D}$   $R^{6C}$   $R^{6C}$ 

где  $R^{6A}$ ,  $R^{6B}$ ,  $R^{6C}$ ,  $R^{6D}$ , U и Z определены в пункте 1; и  $LG^1$  определена в методе получения A.

[0173]

Соединение (d1) может быть получено известным методом, описанным в патентном документе WO 2017/214367, или аналогичным методом, или может быть приобретено у фирмы-поставщика.

[0174]

(Стадия 1)

Соединение (d2) может быть получено известным методом, описанным в публикациях Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters, 22(24): 7456-7460 (2012), Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters, 12(8): 1185-1187 (2002), Bioorganic & Medicinal Chemistry, 23(1): 132-140 (2015), Bioorganic & Medicinal Chemistry, 19(1): 211-220 (2011), или аналогичным методом.

[0175]

(Стадия 2)

Соединение (d3) может быть получено из соединения (d2) известным методом, описанным в публикациях European Journal of Medicinal Chemistry, 23(1): 53-62 (1988), Tetrahedron, 62(23): 5469-5473 (2006), патентных документах WO 2008/092049, WO 2015/175707, или аналогичным методом.

(Стадия 3)

Соединение (d4) может быть получено из соединения (d3) известным методом, описанным в публикации J. Med. Chem., 23(9): 1026-1031 (1980), патентных документах WO 2003/087067, WO 2000/061562, или аналогичным методом.

[0176]

(Стадия 4)

Соединение (D1) может быть получено из соединения (d4) известным методом, описанным в публикациях European Journal of Medicinal Chemistry, 44(10): 4179-4191 (2009), J. Org. Chem., 76(10): 4149-4153 (2011), J. Med. Chem., 53(16): 6129-6152 (2010), J. Med. Chem., 59(17): 7936-7949 (2016), или аналогичным методом.

[0177]

## Метод получения Е

В случае соединения формулы (a1), соединение формулы (E1) может быть получено, например, следующим методом:

$$R^{6B}$$
  $R^{6C}$   $R^{6D}$   $R^{6B}$   $R^{6C}$   $R^{6D}$   $R^{6D}$ 

где  $R^{6A}$ ,  $R^{6B}$ ,  $R^{6C}$ ,  $R^{6D}$  и Z определены в пункте 1; и  $LG^1$  определена в методе получения A.

[0178]

Соединение (d1) может быть получено известным методом, описанным в патентном документе WO 2017/214367, или аналогичным методом, или может быть приобретено у фирмы-поставщика.

[0179]

(Стадия 1)

Соединение (e1) может быть получено из соединения (d1) в соответствии с методом, описанным на стадии 1 метода получения С, или аналогичным методом.

[0180]

(Стадия 2)

Соединение (e2) может быть получено из соединения (e1) известным методом, описанным в публикациях J. Org. Chem., 82(17): 8933-8942 (2017), Tetrahedron, 68(29):

5845-5851 (2012), J. Am. Chem. Soc., 139(16): 5998-6007 (2017), Angewandte Chemie, International Edition, 45(46): 7781-7786 (2006), или аналогичным методом.

[0181]

**(Стадия 3)** 

Соединение (E1) может быть получено из соединения (e2) известным методом, описанным в патентных документах WO 2017/214367, WO 2009/137733, или аналогичным методом.

[0182]

### Метод получения F

В случае соединения формулы (a2), соединение формулы (F1) может быть получено, например, следующим методом:

где a, b, c, d, p,  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  определены в пункте 1;  $P^1$  определена в методе получения A;  $LG^3$  представляет собой уходящую группу; и  $P^3$  представляет собой защитную группу для аминогруппы, где  $LG^3$  включает, например, атом галогена, гидрокси, и другие подобные группы;  $P^3$  включает, например, защитные группы для аминогруппы, описанные в монографии T. W. Greene, and P. G. M. Wuts, "Protective Groups in Organic Synthesis", John Wiley & Sons, Inc., (1999), и другие подобные группы; и стереохимия углерода, помеченного с помощью символа \*, не изменяется в процессе реакций.

[0183]

Соединение (f1) производится промышленностью.

[0184]

Соединение (f2) может быть получено известным методом, описанным в патентном документе JP-A-2007-510619, публикациях J. Chem. Soc., Chem. Commun., 1599-1601 (1988), Tetrahedron Letters, 43: 5957-5960 (2002), Tetrahedron Asymmetry, 2: 1263-1282 (1991), Tetrahedron Asymmetry, 27: 1062-1068 (2016), Comprehensive Organic Transformation 2<sup>nd</sup> Edition (Larock R. C., John Wiley & Sons, Inc., (1989)), или аналогичным методом, или может быть приобретено у фирмы-поставщика.

[0185]

(Стадия 1)

Соединение (f3) может быть получено путем проведения реакции соединения (f1) с соединением (f2), таким как соединение карбоновой кислоты или соединения хлорангидрида, в присутствии соответствующего конденсирующего средства и/или соответствующего основания в соответствующем растворителе.

Используемое основание включает амины, такие как триэтиламин, диизопропилэтиламин и пиридин; карбонаты щелочных металлов, такие как карбонат калия, карбонат натрия и бикарбонат натрия.

Используемое конденсирующее средство необязательно выбирают из конденсирующих средств, широко используемых в органическом синтезе, и оно предпочтительно включает 1-этил-3-(3-диметил-аминопропил)карбодиимида гидрохлорид, 1-гидроксибензотриазол, и другие подобные конденсирующие средства.

Используемый растворитель включает, например, растворители, относящиеся к простым эфирам, такие как диэтиловый эфир, диизопропиловый эфир, тетрагидрофуран, метилциклопентиловый эфир 1,4-диоксан; И ароматические углеводородные растворители, такие как бензол, толуол, хлорбензол, анизол и ксилол; растворители, относящиеся к сложным эфирам, такие как этилацетат и метилацетат; апротонные растворители, такие как ацетонитрил, N, N-диметилформамид, N, N-диметилацетамид, Nметил-2-пирролидинон, 1,3-диметил-2-имидазолидинон диметилсульфоксид; И галогенированные углеводородные растворители, дихлорметан такие как (метиленхлорид), хлороформ и 1,2-дихлорэтан; и их смеси, но на них не накладывают конкретных ограничений, при условии, что они не участвуют в реакциях при условиях их проведения на данной стадии. Растворитель предпочтительно включает тетрагидрофуран, толуол, ацетонитрил, N, N-диметилформамид, дихлорметан, и другие подобные растворители.

Время проведения реакции составляет обычно от 5 минут до 72 часов, предпочтительно, от 30 минут до 24 часов.

Температура реакции составляет обычно от -78°C до  $200^{\circ}$ C, предпочтительно, от -78°C до  $80^{\circ}$ C.

[0186]

(Стадия 2)

Соединение (F1) может быть получено путем удаления защитной группы  $P^3$  из соединения (f3). Данная стадия может быть проведена, например, известным методом, описанным в монографии Т. W. Greene, and P. G. M. Wuts, "Protective Groups in Organic Synthesis", John Wiley & Sons, Inc., (1999), или аналогичным методом.

[0187]

#### Метод получения G

В случае соединения формулы (a2), соединение формулы (G1) может быть получено, например, следующим методом:

где a, b, c, d, p,  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  определены в пункте 1;  $P^1$  определена в методе получения A;  $P^3$  определена в методе получения F; и стереохимия углерода, помеченного с помощью символа \*, не изменяется в процессе реакций.

[0188]

Соединение (f1) производится промышленностью.

[0189]

Соединение (g1) может быть получено известным методом, описанным в патентном документе JP-A-2007-510619, публикациях J. Chem. Soc., Chem. Commun., 1599-1601 (1988), Tetrahedron Letters, 43: 5957-5960 (2002), Tetrahedron Asymmetry, 2: 1263-1282 (1991), Tetrahedron Asymmetry, 27: 1062-1068 (2016), R. C. Larock, "Comprehensive Organic Transformation 2<sup>nd</sup> Edition", John Wiley & Sons, Inc., (1989), или аналогичным методом, или может быть приобретено у фирмы-поставщика.

[0190]

**(Стадия 1)** 

Соединение (g2) может быть получено из соединения (f1) и соединения (g1) известным методом, описанным в публикациях J. Am. Chem. Soc., 93(12): 2897-2904 (1971), J. Org. Chem., 37(10): 1673-1674 (1972), J. Org. Chem., 61(11): 3849-3862 (1996), Теtrahedron, 60: 7899-7906 (2004), или аналогичным методом.

[0191]

(Стадия 2)

Соединение (G1) может быть получено путем удаления защитной группы  $P^3$  из соединения (g2). Данная стадия может быть проведена, например, известным методом, описанным в монографии Т. W. Greene, and P. G. M. Wuts, "Protective Groups in Organic Synthesis", John Wiley & Sons, Inc., (1999), или аналогичным методом.

[0192]

#### Метод получения Н

Соединение формулы (Н1) может быть получено, например, следующим методом:

$$R^{6B}$$
  $R^{6C}$   $R^{6D}$   $R^{6D}$ 

где a, b, c, d, p,  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^{5A}$ ,  $R^{5B}$ ,  $R^{6A}$ ,  $R^{6B}$ ,  $R^{6C}$ ,  $R^{6D}$ , U, Y и Z определены в пункте 1;  $LG^1$  определена в методе получения A;  $LG^3$  определена в методе получения F;  $P^1$  определена в методе получения A; и  $P^4$  представляет собой защитную группу для аминогруппы, где  $P^4$  включает, например, защитные группы для аминогруппы, описанные в монографии T. W. Greene, and P. G. M. Wuts, "Protective Groups in Organic Synthesis", John Wiley & Sons, Inc., (1999), и другие подобные группы; и стереохимия углерода, помеченного с помощью символа  $^*$ , не изменяется в процессе реакций.

[0193]

Соединение (h1) производится промышленностью.

[0194]

(Стадия 1)

Соединение (h2) может быть получено из соединения (a1) и соединения (h1) методом, описанным на стадии 1 метода получения A, или аналогичным методом.

[0195]

(Стадия 2)

Соединение (h3) может быть получено путем удаления защитной группы P4 из

соединения (h2). Данная стадия может быть проведена, например, известным методом, описанным в монографии Т. W. Greene, and P. G. M. Wuts, "Protective Groups in Organic Synthesis", John Wiley & Sons, Inc., (1999), или аналогичным методом.

[0196]

(Стадия 3)

Соединение (h4) может быть получено из соединения (h3) и соединения (f2) методом, описанным на стадии 1 метода получения F, или аналогичным методом.

[0197]

(Стадия 4)

Соединение (H1) может быть получено путем удаления  $P^1$  из соединения (h4). Данная стадия может быть проведена, например, известным методом, описанным в монографии Т. W. Greene, and P. G. M. Wuts, "Protective Groups in Organic Synthesis", John Wiley & Sons, Inc., (1999), или аналогичным методом.

[0198]

### Метод получения I

Соединение по настоящему изобретению формулы (I1) может быть получено, например, следующим методом:

$$R^{6B}$$
  $R^{6C}$   $R^{6D}$   $R^{6B}$   $R^{6B}$ 

где a, b, c, d, p,  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^{5A}$ ,  $R^{5B}$ ,  $R^{6A}$ ,  $R^{6B}$ ,  $R^{6C}$ ,  $R^{6D}$ , U, Y и Z определены в пункте 1;  $P^1$  определена в методе получения A; и стереохимия углерода, помеченного с помощью символа \*, не изменяется в процессе реакций.

[0199]

(Стадия 1)

Соединение (i1) может быть получено из соединения (h3) и соединения (g1) известным методом, описанным на стадии 1 метода получения G, или аналогичным

методом.

[0200]

(Стадия 2)

Соединение (II) может быть получено путем удаления защитной группы  $P^1$  из соединения (i1). Данная стадия может быть проведена, например, известным методом, описанным в монографии Т. W. Greene, and P. G. M. Wuts, "Protective Groups in Organic Synthesis", John Wiley & Sons, Inc., (1999), или аналогичным методом.

[0201]

## Метод получения Ј

В соединении формулы (f2), соединение формулы (J1) может быть получено, например, следующим методом:

где р и Q определены в пункте 1;  $P^1$  определена в методе получения A;  $P^5$  представляет собой защитную группу для карбоновой кислоты, где  $P^5$  включает, например, защитные группы для карбоновой кислоты, описанные в монографии Т. W. Greene, and P. G. M. Wuts, "Protective Groups in Organic Synthesis", John Wiley & Sons, Inc., (1999), и другие подобные группы; и стереохимия углерода, помеченного с помощью символа \*, не изменяется в процессе реакций.

[0202]

Соединение (j1) может быть получено известным методом, описанным в патентном документе JP-A-2007-510619, публикациях J. Chem. Soc., Chem. Commun., 1599-1601 (1988), Tetrahedron Letters, 43: 5957-5960 (2002), Tetrahedron Asymmetry, 2: 1263-1282 (1991), Tetrahedron Asymmetry, 27: 1062-1068 (2016), R. C. Larock, "Comprehensive Organic Transformation 2<sup>nd</sup> Edition", John Wiley & Sons, Inc., (1989) или аналогичным методом, или может быть приобретено у фирмы-поставщика.

[0203]

(Стадия 1)

Соединение (j2) может быть получено из соединения (j1) известным методом, описанным в публикациях Tetrahedron Letters, 27: 2567-2570 (1986), Synthesis, 12: 1930-1935 (2011), Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters, 23: 4493-4500 (2013), European Journal of Organic Chemistry, 10: 2485-2490 (1999), или аналогичным методом.

[0204]

(Стадия 2)

Соединение (j3) может быть получено из соединения (j2) известным методом, описанным в публикациях Synthetic Communications, 28: 1743-1753 (1998), Chemistry Letters, 6: 875-878 (1983), Journal of Organic Chemistry, 28: 6-16 (1963), или аналогичным методом.

[0205]

(Стадия 3)

Соединение (j4) может быть получено из соединения (j3) известным методом, описанным в публикациях Tetrahedron Letters, 23: 477-480 (1982), Synlett, 443-444 (1995), Synlett, 96-98 (1999), Tetrahedron, 56: 2779-2788 (2000), или аналогичным методом.

[0206]

(Стадия 4)

Соединение (J1) может быть получено путем удаления защитной группы  $P^5$  из соединения (j4). Данная стадия может быть проведена, например, известным методом, описанным в монографии Т. W. Greene, and P. G. M. Wuts, "Protective Groups in Organic Synthesis", John Wiley & Sons, Inc., (1999), или аналогичным методом.

[0207]

### Метод получения К

В соединении формулы (f2), соединение формулы (K1) может быть получено, например, следующим методом:

где р и Q определены в пункте 1;  $P^1$  определена в методе получения A;  $P^5$  определена в методе получения J; и стереохимия углерода, помеченного с помощью символа \*, не изменяется в процессе реакций.

[0208]

Соединение (k1) производится промышленностью.

[0209]

(Стадия 1)

Соединение (j3) может быть получено из соединения (j1) и соединения (k1) известным методом, описанным в публикациях Journal of the American Chemical Society, 126: 14206-14216 (2004), Synthetic Communications, 20: 839-847 (1990), Synthesis, 23: 3821-3826 (2011), Advanced Synthesis & Catalysis, 352: 153-162 (2010), или аналогичным методом.

[0210]

(Стадия 2)

Соединение (K1) может быть получено путем удаления защитной группы  $P^5$  из соединения (j3). Данная стадия может быть проведена, например, известным методом, описанным в монографии Т. W. Greene, and P. G. M. Wuts, "Protective Groups in Organic Synthesis", John Wiley & Sons, Inc., (1999), или аналогичным методом.

[0211]

## Метод получения L

В соединении формулы (f2), соединение формулы (L1) может быть получено, например, следующим методом:

где р, M и Q определены в пункте 1;  $LG^4$  представляет собой уходящую группу;  $P^1$  определена в методе получения A;  $P^5$  определена в методе получения J, где  $LG^4$  включает, например, атом галогена, метансульфонилокси, п-толуолсульфонилокси, трифторметансульфонилокси, фенокси, трифторфенокси, тетрафторфенокси, пентафторфенокси, нитрофенокси, и другие подобные группы; и стереохимия углерода, помеченного с помощью символа \*, не изменяется в процессе реакций.

[0212]

Соединение (11) производится промышленностью.

[0213]

(Стадия 1)

Соединение (12) может быть получено из соединения (j1) и соединения (11) известным методом, описанным в публикациях Journal of the American Chemical Society, 132: 1236-1237 (2010), Journal of Medicinal Chemistry, 49: 4409-4424 (2006), Advanced Synthesis & Catalysis, 357: 2803-2808 (2015), Tetrahedron Letters, 47(19): 3233-3237 (2006), Angewandte Chemie, International Edition, 44(34): 5516-5519 (2005), или аналогичным методом.

[0214]

(Стадия 2)

Соединение (L1) может быть получено путем удаления защитной группы  $P^5$  из соединения (12). Данная стадия может быть проведена, например, известным методом, описанным в монографии Т. W. Greene, and P. G. M. Wuts, "Protective Groups in Organic Synthesis", John Wiley & Sons, Inc., (1999), или аналогичным методом.

[0215]

# Метод получения М

Соединение по настоящему изобретению формулы (1) может быть получено, например, следующим методом:

$$R^{6B}$$
 $R^{6C}$ 
 $R^{6D}$ 
 $R^{6B}$ 
 $R^{6D}$ 
 $R^{5B}$ 
 $R^{5B}$ 
 $R^{5A}$ 
 $R^{5A}$ 
 $R^{5A}$ 
 $R^{5A}$ 
 $R^{5A}$ 
 $R^{6D}$ 
 $R$ 

где a, b, c, d, p,  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^{5A}$ ,  $R^{5B}$ ,  $R^{6A}$ ,  $R^{6B}$ ,  $R^{6C}$ ,  $R^{6D}$ , U, X, Y и Z определены в пункте 1;  $LG^1$  определена в методе получения A; и стереохимия углерода, помеченного с помощью символа \*, не изменяется в процессе реакций.

[0216]

Соединение (1) может быть получено из соединения (a1) и соединения (m1) которое получают следующим известным методом, описанным на стадии 1 метода получения A, или аналогичным методом.

Используемое соединение (m1) может быть получено следующим методом получения N (в виде соединения (N1)) или следующим методом получения O (соединение (O1)).

[0217]

# Метод получения N

В соединении формулы (m1), соединение формулы (N1) может быть получено, например, следующим методом:

где a, b, c, d, p,  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  определены в пункте 1;  $LG^3$  определена в методе получения F;  $P^1$  определена в методе получения A; и стереохимия углерода, помеченного с помощью символа \*, не изменяется в процессе реакций.

[0218]

Соединение (n1) производится промышленностью.

[0219]

(Стадия 1)

Соединение (n2) может быть получено из соединения (n1) и соединения (f2) методом, описанным на стадии 1 метода получения F, или аналогичным методом.

[0220]

(Стадия 2)

Соединение (N1) может быть получено путем удаления защитной группы  $P^1$  из соединения (n2). Данная стадия может быть проведена, например, известным методом, описанным в монографии Т. W. Greene, and P. G. M. Wuts, "Protective Groups in Organic Synthesis", John Wiley & Sons, Inc., (1999), или аналогичным методом.

[0221]

# Метод получения О

В соединении формулы (m1), соединение формулы (O1) может быть получено, например, следующим методом:

$$P^{1}$$
-N  $R^{1}$   $R^{3}$   $R^{3}$   $R^{2}$   $R^{3}$   $R^{3}$   $R^{3}$   $R^{4}$   $R^{3}$   $R^{4}$   $R^{4}$   $R^{4}$   $R^{4}$   $R^{4}$ 

где  $a, b, c, d, p, R^1, R^2, R^3$  и  $R^4$  определены в пункте  $1; P^1$  определена в методе получения A; и стереохимия углерода, помеченного с помощью символа \*, не изменяется в процессе реакций.

[0222]

(Стадия 1)

Соединение (o1) может быть получено из соединения (n1) и соединения (g1) известным методом, описанным на стадии 1 метода получения G, или аналогичным методом.

[0223]

(Стадия 2)

Соединение (O1) может быть получено путем удаления защитной группы  $P^1$  из соединения (o1). Данная стадия может быть проведена, например, известным методом, описанным в монографии Т. W. Greene, and P. G. M. Wuts, "Protective Groups in Organic Synthesis", John Wiley & Sons, Inc., (1999), или аналогичным методом.

[0224]

В представленных выше методах получения, исходные материалы или промежуточные соединения, которые не описаны для методов получения, могут быть приобретены у фирм-поставщиков, или могут быть получены из приобретенных у фирм-поставщиков продуктов, с помощью метода, хорошо известного специалистам в данной области.

[0225]

В каждой описанной выше реакции, в случае необходимости могут быть использованы защитные группы, если по поводу использования защитных групп прямо не заявлено. Например, когда одна или более функциональных групп, не участвующих в реакциях, превращается в нежелательные формы под воздействием условий проведения реакций, или когда описанный выше метод не может быть осуществлен должным образом без защитных групп, для защиты групп, не участвующих в реакциях, в случае необходимости могут быть использованы защитные группы, и они могут быть удалены

после завершения реакции или после того, как была проведена целая последовательность реакций, с получением требуемого соединения.

В качестве таких защитных групп, могут быть использованы, например, группы, описанные в монографии Т. W. Greene, and P. G. M. Wuts, "Protective Groups in Organic Synthesis", John Wiley & Sons, Inc., (1999), и другие подобные группы. Примеры защитных групп для аминогруппы включают, например, бензилоксикарбонил, третбутоксикарбонил, ацетил, бензил, и другие подобные группы. Примеры защитных групп для гидроксильной группы включают, например, триалкилсилил, такой как триметилсилил и третбутилдиметилсилил, ацетил, бензил, и другие подобные группы.

Введение и удаление защитных групп может быть проведено методом, широко используемым в органическом синтезе (например, смотрите монографию "Protective Groups in Organic Synthesis" упомянутую выше), или аналогичным методом.

[0226]

В настоящем изобретении, защитные группы, конденсирующие средства и другие подобные реагенты могут быть названы в сокращенной форме в соответствии с номенклатурой IUPAC-IUB (Комитета по биохимической номенклатуре), часто используемой в описании настоящего изобретения. Следует иметь в виду, что названия соединений, используемые в настоящем изобретении, необязательно приведены в соответствии с номенклатурой IUPAC.

[0227]

Промежуточные соединения и требуемые соединения, которые описаны в приведенных выше методах получения, могут быть превращены в другие соединения, которые подпадают под действие настоящего изобретения, путем необязательного превращения их функциональных групп в другие группы (например, превращения амино, гидрокси, карбонила, атома галогена и других подобных групп, при осуществлении защиты или снятии защиты, в случае необходимости, в другие функциональные группы). Превращение функциональных групп может быть проведено широко используемым общим методом (смотрите, например, монографию R.C.Larock, "Comprehensive Organic Transformations", John Wiley & Sons Inc. (1999)).

[0228]

Описанные выше промежуточные соединения и требуемые соединения могут быть выделены и очищены методом очистки, широко используемым в органическом синтезе (например, нейтрализацией, фильтрованием, экстракцией, промывкой, сушкой, обогащением, перекристаллизацией, различными видами хроматографии, и другими подобными методами). Кроме того, промежуточные соединения могут быть использованы в следующей реакции без дополнительной очистки.

[0229]

"Фармацевтически приемлемая соль" включает соли присоединения кислоты и соли присоединения основания. Например, соль присоединения кислоты включает соли неорганических кислот, такие как гидрохлорид, гидробромид, сульфат, гидройодид,

нитрат, и фосфат; или соли органических кислот, такие как цитрат, оксалат, фталат, фумарат, малеат, сукцинат, малат, ацетат, формиат, пропионат, бензоат, трифторацетат, метансульфонат, бензолсульфонат, п-толуолсульфонат и камфорсульфонат. Соли присоединения основания включает соли неорганических оснований, такие как соли натрия, соли калия, соли кальция, соли магния, соли бария и соли алюминия; и соли органических оснований, такие как триметиламин, триэтиламин, пиридин, пиколин, 2,6-лутидин, этаноламин, диэтаноламин, триэтаноламин, трометамин[трис-(гидроксиметил)метиламин], третбутиламин, циклогексиламин, дициклогексиламин и N, N-дибензилэтиламин. "Фармацевтически приемлемая соль" также включает соли аминокислот с основными или кислотными свойствами, такими как аргинин, лизин, орнитин, аспартат и глутамат.

[0230]

Подходящие соли исходных материалов и промежуточных соединений и приемлемые соли лекарственных веществ представляют собой общепринятые нетоксичные соли. Подходящая соль включает, например, соли присоединения кислоты, такие как соли органической кислоты (в том числе ацетат, трифторацетат, малеат, метансульфонат, бензолсульфонат, фумарат, цитрат, тартрат, формиат толуолсульфонат) и соли неорганической кислоты (в том числе гидрохлорид, гидробромид, гидройодид, сульфат, нитрат и фосфат); соли с аминокислотами (в том числе с аргинином, аспарагиновой кислотой и глутаминовой кислотой); соли с щелочными металлами (в том числе соли натрия и соли калия); соли с щелочноземельными металлами (в том числе соли кальция и соли магния); соли алюминия; соли органических основания (в том числе соли триметиламина, соли триэтиламина, соли пиридина, пиколинаты, соли дициклогексиламина и соли N, N'-дибензилэтилендиамина); и другие соли, которые может необязательно выбрать любой специалист в данной области.

[0231]

В настоящем изобретении, "атом водорода" включает  ${}^{1}$ Н и  ${}^{2}$ Н (D), и соединение формулы (1) включают в себя дейтерированные соединения, в которых любой один более  ${}^{1}$ Н в соединение формулы (1) заменены на  ${}^{2}$ Н (D).

[0232]

Настоящее изобретение охватывает соединения формулы (1) или их фармацевтически приемлемые соли. Соединение по настоящему изобретению могут существовать в форме гидрата и/или сольвата различных растворителей, в том числе этанолата, и эти формы гидрата и/или сольвата включены в соединение по настоящему изобретению.

[0233]

Соединение по настоящему изобретению охватывает оптические изомеры, основанные на оптически активном центре, атропоизомеры, основанные на осевой или плоскостной хиральности, вызванной ограничением внутримолекулярного вращения, и

все другие изомеры, которые могут существовать в виде стереоизомеров, таутомеров и геометрических изомеров, и кристаллические формы в различных состояниях, и их смеси.

[0234]

В частности, каждый оптический изомер и атропоизомер может быть получен в виде рацемата, или в виде оптически активного вещества, когда используют оптически активный исходный материал или промежуточное соединение. В случае необходимости, рацематы соответствующих исходных материалов, промежуточных соединений или конечных продуктов могут быть также физически или химически разделены на оптические энантиомеры известным методом выделения, таким как метод с оптически активной колонкой и метод фракционной кристаллизации, на соответствующей стадии в описанных выше методах получения. Эти методы разделения энантиомеров включают диастереоизомерный метод, в котором, например, рацемат подвергают реакции с оптически активным реагентом для оптического разделения с получением 2 типов диастереоизомеров, которые разделяют методом фракционной кристаллизации или аналогичным методом на основе различных физических свойств.

[0235]

Если соединение по настоящему изобретению должно быть получено в форме его фармацевтически приемлемой соли, то когда соединение формулы (1) получают в форме фармацевтически приемлемой соли, оно может быть очищено без проведения дополнительной реакции, и когда его получают в свободной форме, оно может быть растворено или суспендировано в соответствующем органическом растворителе, и к нему может быть добавлено кислота или основание для образования соли общеизвестным методом.

[0236]

В настоящем изобретении, "лекарственное средство, используемое в комбинации" представляет собой противоопухолевый лекарственный препарат, который может быть использован в комбинации с соединением по настоящему изобретению или может быть объединен с соединением по настоящему изобретению в фармацевтической композиции. "Лекарственное средство для использования в комбинации" включает, например, противоопухолевое противоопухолевый антиметаболит, алкилирующее средство, противоопухолевый антибиотик, противоопухолевый лекарственный препарат растительного происхождения, противоопухолевое комплексное соединение платины, противоопухолевое производное противоопухолевое камптотецина, ингибитор тирозинкиназы, противоопухолевое ингибитор серин/треонин киназы, противоопухолевое ингибитор фосфолипида киназы, противоопухолевое моноклональное антитело, интерферон, модификатор биологического отклика, гормональный препарат, ингибитор контрольных точек иммунного ответа, ингибитор ассоциированной с эпигенетикой молекулы, посттрансляционной модификации ингибитор белка противоопухолевые лекарственные препараты. Примеры "лекарственного средства для использования в комбинации" включают, например, азацитидин, вориностат, децитабин, ромидепсин, идарубицин, даунорубицин, доксорубицин, эноцитабин, цитарабин, ифосфамид, митоксантрон, тиогуанин, этопозид, циклофосфамид, дакарбазин, темозоломид, нимустин, бусульфан, прокарбазин, мелфалан, ранимустин, полностью транс-ретиноевую кислоту, тамибаротен, цисплатин, карбоплатин, оксалиплатин, иринотекан, блеомицин, митомицин С, метотрексат, паклитаксел, доцетаксел, гемцитабин, тамоксифен, тиотепу, тегафур, фторурацел, эверолимус, темсиролимус, гефитиниб, эрлотиниб, иматиниб, кризотиниб, осимертиниб, афатиниб, дазатиниб, босутиниб, вандетаниб, сунитиниб, акситиниб, пазопаниб, ленватиниб, лапатиниб, нилотиниб, ибрутиниб, церитиниб, алектиниб, тофацитиниб, барицитиниб, руксолитиниб, олапариб, сорафениб, вемурафениб, дабрафениб, траметиниб, палбоциклиб, бортезомиб, цетуксимаб, карфилзомиб. ритуксимаб, трастузумаб, бевацизумаб, панитумумаб, ниволумаб, атезолизумаб, могамулизумаб, алемтузумаб, офатумумаб, ипилимумаб, рамуцирумаб, брентуксимаб ведотин, гемтузумаба озогамицин, инотузумаба озогамицин, и другие подобные лекарственные средства.

[0237]

Способ введения соединения по настоящему изобретению может представлять собой пероральное, парентеральное, интраректальное или офтальмологическое введение, и суточная доза зависит от типа соединений, способов введения, состояния здоровья и возраста пациентов, и других подобных параметров. Например, в случае перорального введения, обычно может быть введено от одной до нескольких порций приблизительно от 0,01 до 1000 мг, более предпочтительно, приблизительно от 0,1 до 500 мг на кг массы тела человека или млекопитающего. В случае парентерального введения, такого как внутривенная инъекция, обычно может быть введено, например, приблизительно от 0,01 мг до 300 мг, более предпочтительно, приблизительно от 1 мг до 100 мг на кг массы тела человека или млекопитающего.

[0238]

Соединение по настоящему изобретению может быть введено перорально или парентерально в чистом виде или в подходящей лекарственной форме. Лекарственная форма включает, например, таблетку, капсулу, порошок, гранулу, жидкость, суспензию, инъекцию, пластырь, примочку, и другие подобные формы, но изобретение этими лекарственными формами не ограничивается. Лекарственную форму получают общеизвестным методом с использованием фармацевтически приемлемых добавок.

[0239]

В качестве добавок, в зависимости от цели, могут быть использованы вспомогательное вещество, разрыхлитель, связующее вещество, флюидизирующее вещество, смазывающее вещество, вещество для нанесения слоя покрытия, солюбилизатор, повышающее растворимость вещество, загуститель, диспергирующее вещество, стабилизатор, подсластитель, ароматизатор, и другие подобные вещества. маннит, Используемая добавка включает, например, лактозу, кристаллическую целлюлозу, гидроксипропилцеллюлозу с низкой степенью замещения, кукурузный крахмал, частично прежелатинизированный крахмал, кармеллозу кальция, кроскармеллозу натрия, гидроксипропилцеллюлозу, гидроксипропилметилцеллюлозу, поливиниловый спирт, стеарат магния, стеарилфумарат натрия, полиэтиленгликоль, пропиленгликоль, оксид титана, тальк и другие подобные добавки.

#### ПРИМЕРЫ

[0240]

Далее настоящее изобретение разъясняется более подробно с помощью референсных примеров, примеров и испытаний, однако они не ограничивают объем настоящего изобретения.

[0241]

В настоящем изобретении, могут использоваться условные сокращенные обозначения, приведенные ниже.

ТНГ: тетрагидрофуран

TFA: трифторуксусная кислота DMF: N, N-диметилформамид DMSO: диметилсульфоксид

MeCN: ацетонитрил

Ме: метил Et: этил Ph: фенил Bn: бензил

Вос: третбутоксикарбонил

n-: нормальныйтрет-: третичный-

п-: пара-

BINAP: 2,2'-бис(дифенилфосфино)-1,1'-бинафтил  $Pd_2(dba)_3$ : трис(дибензилиденацетон)дипалладий(0)

Ас: ацетил

dppf: 1,1'-бис(дифенилфосфино)ферроцен

Xantphos: 4,5-бис(дифенилфосфино)-9,9-диметилксантен

Реактив Десса-Мартина: периодинан Десса-Мартина (1,1,1-триацетокси-1,1-дигидро-1,2-бензйодоксол-3-(1H)-он)

Реагент Петасиса: бис(циклопентадиенил)диметилтитан

Реагент Бредерека: третбутокси-бис(диметиламино)метан

HATU: 1-[бис(диметиламино)метилен]-1H-1,2,3-триазоло[4,5-b]пиридиния 3-оксида гексафторфосфат

WSCI·HCl: 1-(3-диметиламинопропил)-3-этилкарбодиимида гидрохлорид

HOBt: 1-гидроксибензотриазол

[0242]

Данные ЯМР (ядерного магнитного резонанса), используемые для идентификации

соединений, регистрировали на ЯМР-спектрометре JNM-ECS400 (400 МГц) фирмы JEOL Ltd.

Используемые в ЯМР символы определяются следующим образом: с: синглет, д: дуплет, дд: двойной дублет, т: триплет, тд: тройной дуплет, кв: квартет, м: мультиплет, уш: уширенный, уш.с: уширенный синглет, уш.м: уширенный мультиплет, и J: константа взаимодействия.

[0243]

Условия проведения анализа методом LC/MS (жидкостной хроматографии с масс-спектрометрией), используемого для идентификации соединений, приведены ниже. В наблюдаемых масс-спектрометрических величинах, моноизотопная масса (точная масса, состоящая только из основного изотопа) представлена в  $[M+H]^+$ ,  $[M-H]^-$  или  $[M+2H]^{2+}$ , и так далее, и время удерживания представлено как Rt (минуты).

[0244]

Условия проведения анализа методом LC/MS:

Условия проведения анализа А

Устройство детектирования: одноквадрупольный масс-детектор  $ACQUITY^{TM}$  (Waters Corporation)

HPLC (высокоэффективная жидкостная хроматография): система сверхпроизводительной жидкостной хроматографии  $ACQUITY^{TM}$ 

Колонка: Waters ACQUITY<sup>TM</sup> UPLC BEH C18 (1,7 мкм, 2,1 мм х 30 мм)

Растворитель: А: 0,06% муравьиная кислота/ $H_2O$ , В: 0,06% муравьиная кислота/MeCN

Градиентный режим: от 0,0 до 1,3 минуты линейный градиент от В 2% до В 96%

Расход: 0,8 мл/мин УФ: 220 нм и 254 нм

Температура колонки: 40°C

Условия проведения анализа В

Устройство детектирования: LCMS-2020 (Shimadzu Corporation)

HPLC: Nexera X2

Колонка: Phenomenex Kinetex<sup>TM</sup> 1,7 мкм C18 (50 мм х 2,1 мм)

Растворитель: А: 0,05% ТҒА/Н2О, В: МеСN

Градиентный режим: от 0,0 до 1,7 минут линейный градиент от В 10% до В 99%

Расход: 0,5 мл/мин УФ: 220 нм и 254 нм

Температура колонки: 40°C

[0245]

Измерения порошковой рентгеновской дифракции в примерах изобретения проводили при следующих условиях. Полученные рентгенограммы (спектры рентгеновской дифракции) представлены на фигурах 1-5.

Кристаллические формы могут быть идентифицированы по характерным

дифракционным пикам для каждого кристалла, представленным на рентгенограммах на фигурах 1-5.

Основные дифракционные пики и характерные дифракционные пики, которые идентифицированы из рентгенограмм на фигурах 1-5, соответственно представлены ниже. Приведенные далее в примерах изобретения величины дифракционных пиков, выраженные в углах дифракции  $2\Theta$  (°), включают некоторые ошибки измерений, зависящие от устройства детектирования или условий измерений и так далее. В частности, ошибки измерений могут находится в диапазоне  $\pm 0,2$ , предпочтительно, в диапазоне  $\pm 0,1$ .

[0246]

Метод измерения порошковой рентгеновской дифракции:

Устройство детектирования: система для порошковой рентгеновской дифракции Empyrean фирмы Spectris

Рентгеновская трубка: СиКα (длина волны: 1,54 ангстрем)

Напряжение на трубке: 45 кВ

Ток трубки: 40 мА

Диапазон измерений: от  $4^{\circ}$  до  $40^{\circ}$  (2 $\Theta$ )

Ширина шага: 0,013°

Время интегрирования: 100 сек/шаг

[0247]

Референсный пример 1.

2-[(4-Хлорпиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N, N-ди(пропан-2-ил)-бензамид

Референсный пример 1

[0248]

а) Получение 5-фтор-2-метокси-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамида

5-Фтор-2-метоксибензойную кислоту (100 г) растворяли в дихлорметане (1,0 л) и добавляли диизопропиламин (251 мл) и НАТИ (235 г) при 0°С. Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение дня. Реакционную смесь гасили 5 моль/л водным

раствором хлористоводородной кислоты. Полученный раствор экстрагировали дважды этилацетатом. Полученный органический слой промывали солевым раствором, сушили над сульфатом магния и фильтровали, и растворитель удаляли при пониженном давлении с получением неочищенного названного соединения (200 г).

LC-MS;  $[M+H]^+$  254,0/Rt (минут) 0,96 (условия проведения анализа A) [0249]

- b) Получение 5-фтор-2-гидрокси-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамида
- 5-Фтор-2-метокси-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (70,0 г) растворяли в дихлорметане (400 мл), и добавляли трибромид бора (39,2 мл) при 0°С. Смесь перемешивали при 0°С в течение дня. Смесь гасили 8 моль/л водным раствором аммиака. Полученный раствор экстрагировали дважды хлороформом. Полученный органический слой промывали солевым раствором, сушили над сульфатом магния и фильтровали, и растворитель удаляли при пониженном давлении с получением названного соединения (56,0 г).

LC-MS;  $[M+H]^+$  240,0/Rt (минут) 0,85 (условия проведения анализа A) [0250]

- с) Получение 5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)-2-[(пиримидин-5-ил)окси]бензамида
- 5-Фтор-2-гидрокси-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (118,0 г) суспендировали в DMF (250 мл), и добавляли 5-бромпиримидин (35,9 г) и карбонат цезия (73,5 г) при комнатной температуре. Смесь перемешивали при кипячении с обратным холодильником в течение дня. После охлаждения, реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении, и остаток гасили путем добавления насыщенного водного раствора бикарбоната натрия. Полученный раствор экстрагировали дважды этилацетатом. Полученный органический слой промывали солевым раствором, сушили над сульфатом магния и фильтровали, и растворитель удаляли при пониженном давлении. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексан/этилацетат) с получением названного соединения (20,0 г).

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 317,7/Rt (минут) 0,86 (условия проведения анализа A) [0251]

- d) Получение 5-фтор-2-[(1-оксо- $1\lambda^5$ -пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамида
- 5-Фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)-2-[(пиримидин-5-ил)окси]бензамид (72,1 г) растворяли в дихлорметане (900 мл) и добавляли мета-хлорпероксибензойную кислоту (112 г) при 0°С. Смесь перемешивали при 0°С в течение 2 дней. Реакцию останавливали трибутилфосфином (56,7 мл) и насыщенным водным раствором бикарбоната натрия. После охлаждения, дихлорметан удаляли при пониженном давлении, и полученный раствор экстрагировали дважды этилацетатом. Полученный органический слой промывали солевым раствором, сушили над сульфатом магния и фильтровали, и растворитель удаляли при пониженном давлении. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (хлороформ/метанол) с получением названного

соединения (42,3 г).

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 334,0/Rt (минут) 0,76 (условия проведения анализа A) [0252]

е) Получение 2-[(4-хлорпиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамида (референсный пример 1)

5-Фтор-2-[(1-оксо-1λ<sup>5</sup>-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (36,0 г) растворяли в хлороформе (300 мл) и добавляли N, N-диизопропилэтиламин (37,6 мл) и фосфорилхлорид (40 мл) при 0°С. Смесь перемешивали при 0°С в течение 6 часов. После охлаждения, реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении и гасили путем добавления насыщенного водного раствора бикарбоната натрия. Полученный раствор экстрагировали дважды этилацетатом. Полученный органический слой промывали солевым раствором, сушили над сульфатом магния и фильтровали, и растворитель удаляли при пониженном давлении. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексан/этилацетат) с получением названного соединения (27,8 г).

 $^{1}$ H-ЯМР (DMSO-D<sub>6</sub>)δ: 8,77 (1H, c), 8,24 (1H, c), 7,53-7,30 (3H, м), 3,68-3,61 (1H, м), 3,54-3,48 (1H, м), 1,37 (3H, д, J=6,7  $\Gamma$  $\mu$ ), 1,19 (3H, д, J=7,3  $\Gamma$  $\mu$ ), 1,08 (6H, д, J=6,7  $\Gamma$  $\mu$ ).

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 351,9/Rt (минут) 1,00 (условия проведения анализа A) [0253]

### Референсный пример 2.

 $2-\{[4-(2,7-Диазаспиро[3,5]нонан-2-ил)пиримидин-5-ил]окси\}-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид$ 

Референсный пример 2

[0254]

а) Получение третбутил 2-(5-{2-[ди(пропан-2-ил)карбамоил]-4-фторфенокси}пиримидин-4-ил)-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-7-карбоксилата

2-[(4-Хлорпиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)-бензамид (27,0 г) растворяли в 2-пропаноле (500 мл) и добавляли N, N-диизопропилэтиламин (40,1 мл) и третбутил 2,7-диазаспиро-[3,5]нонан-7-карбоксилата гидрохлорид (30,3 г) при 0°С. Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 6 часов. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении, и остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексан/этилацетат) с получением названного соединения (33,0 г).

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 542,1/Rt (минут) 1,23 (условия проведения анализа A)

[0255]

b) Получение 2-{[4-(2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил)-пиримидин-5-ил]окси}-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамида (референсный пример 2)

Третбутил 2-(5-{2-[ди(пропан-2-ил)карбамоил]-4-фтор-фенокси} пиримидин-4-ил)-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-7-карбоксилат (44,0 г) растворяли в дихлорметане (500 мл) и добавляли ТFA (65 мл) при 0°С. Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 12 часов. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении, и остаток очищали колоночной хроматографией на аминированном силикагеле (хлороформ/метанол) с получением названного соединения (35,0 г).

<sup>1</sup>H-ЯМР (DMSO-D<sub>6</sub>) δ: 8,26 (1H, c), 7,73 (1H, c), 7,24-7,19 (2H, м), 7,03-7,00 (1H, м), 3,87-3,78 (4H, м), 3,71-3,67 (1H, м), 3,54-3,51 (1H, м), 2,58-2,55 (4H, м), 1,59-1,56 (4H, м), 1,44 (3H, д, J=6,7 Γц), 1,35 (3H, д, J=6,7 Γц), 1,09 (3H, д, J=6,7 Γц), 1,00 (3H, д, J=6,7 Γц).

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 442,3/Rt (минут) 1,33 (условия проведения анализа В) [0256]

## Референсный пример 3.

 $2-\{[4-(2,6-Диазаспиро[3,3]гептан-2-ил)пиримидин-5-ил]окси\}-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид$ 

Референсный пример 3

[0257]

а) Получение третбутил 6-(5-{2-[ди(пропан-2-ил)карбамоил]-4-фторфенокси}пиримидин-4-ил)-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-карбоксилата

Названное соединение  $(1,4\ \Gamma)$  получали методом, аналогичным методу для стадии а) референсного примера 2, путем использования 2-[(4-хлорпиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)-бензамида  $(1,0\ \Gamma)$  и полуоксалата третбутилового эфира 2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-карбоновой кислоты  $(1,0\ \Gamma)$ .

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 514,1/Rt (минут) 0,96 (условия проведения анализа A) [0258]

b) Получение 2-{[4-(2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил)-пиримидин-5-ил]окси}-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамида (референсный пример 3)

Названное соединение  $(1,0\ \Gamma)$  получали методом, аналогичным методу для стадии b) референсного примера 2, путем использования третбутил 6- $(5-\{2-[ди(пропан-2-ил)карбамоил]-4-фторфенокси\}-пиримидин-4-ил)-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-карбоксилата <math>(1,4\ \Gamma)$ .

<sup>1</sup>H-ЯМР (DMSO-D<sub>6</sub>) δ: 8,26 (1H, c), 7,74 (1H, c), 7,23-7,17 (2H, м), 6,99-6,96 (1H, м),

4,25-4,23 (2H, м), 4,15-4,12 (2H, м), 3,69-3,66 (1H, м), 3,52-3,50 (5H, м), 1,43 (3H, д, J=6,7 Гц), 1,33 (3H, д, J=6,7 Гц), 1,07 (3H, д, J=6,7 Гц), 0,99 (3H, д, J=6,7 Гц).

LC-MS;  $[M+2H]^{2+}$  207,5/Rt (минут) 0,64 (условия проведения анализа A) [0259]

### Референсный пример 4.

 $2-\{[4-(2,7-Диазаспиро[4,4]нонан-2-ил)пиримидин-5-ил]окси\}-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид$ 

Референсный пример 4

[0260]

а) Получение третбутил 7-(5-{2-[ди(пропан-2-ил)карбамоил]-4-фторфенокси}пиримидин-4-ил)-2,7-диазаспиро[4,4]нонан-2-карбоксилата

2-[(4-Хлорпиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)-бензамид (150 мг) растворяли в 2-пропаноле (10 мл) и добавляли триэтиламин (0,2 мл) и третбутил 2,7-диазаспиро[4,4]нонан-2-карбоксилат (193 мг) при 0°С. Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 6 часов. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении, и остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексан/этилацетат) с получением названного соединения (169 мг).

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 542,1/Rt (минут) 1,22 (условия проведения анализа A) [0261]

b) Получение 2-{[4-(2,7-диазаспиро[4,4]нонан-2-ил)-пиримидин-5-ил]окси}-5фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамида (референсный пример 4)

Третбутил 7-(5-{2-[ди(пропан-2-ил)карбамоил]-4-фтор-фенокси} пиримидин-4-ил)-2,7-диазаспиро[4,4]нонан-2-карбоксилат (169 мг) растворяли в дихлорметане (10 мл) и добавляли ТFA (2,0 мл) при 0°С. Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 12 часов. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении, и остаток очищали колоночной хроматографией на аминированном силикагеле (хлороформ/метанол) с получением названного соединения (122 мг).

LC-MS;  $[M+H]^+$  442,3/Rt (минут) 1,12 (условия проведения анализа A) [0262]

### Референсный пример 5.

(1S,3S,4S,5R)-2-(третбутоксикарбонил)-5-гидрокси-2-аза-бицикло[2.2.2]октан-3-карбоновая кислота

Референсный пример 6.

(1S,3S,4R,6S)-2-(третбутоксикарбонил)-6-гидрокси-2-аза-бицикло[2.2.2]октан-3-карбоновая кислота

[0263]

а) Получение этил (2E)-{[(1R)-1-фенилэтил]имино}ацетата

К (R)-1-фенилэтиламину (63 мл) добавляли этил оксоацетат (100 мл), и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение часа и концентрировали при пониженном давлении с получением неочищенного названного соединения. Полученное соединение использовали на следующей стадии без очистки.

[0264]

b) Получение этил (1S,3S,4R)-2-[(1R)-1-фенилэтил]-2-азабицикло[2.2.2] осt-5-ene-3-карбоксилата

К раствору (2E)-{[(1R)-1-фенилэтил]-имино}ацетата, неочищенного этил полученного на предыдущей стадии а), в дихлорметане (475 мл) добавляли молекулярные сита 4A (порошок, 10 г), и реакционную смесь охлаждали до -70°C. К реакционной смеси добавляли по каплям трифторуксусную кислоту (32 мл) и комплекс трифторид борадиэтиловый эфир (53 мл), и смесь перемешивали в течение 15 минут, и добавляли по каплям 1,3-циклогексадиен (42 мл). Реакционную смесь подогревали до комнатной температуры, и перемешивали в течение ночи. К реакционной смеси добавляли насыщенный водный раствор бикарбоната натрия, и смесь экстрагировали этилацетатом. Органический слой промывали насыщенным водным раствором бикарбоната натрия. К органическому слою добавляли сульфат натрия, и смесь сушили и фильтровали. Растворитель удаляли при пониженном давлении. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексан/этилацетат) с получением названного соединения (59,4 r).

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 286,2/Rt (минут) 0,53 (условия проведения анализа A) [0265]

c) Получение смеси этил (1S,3S,4S,5R)-5-гидрокси-2-[(1R)-1-фенилэтил]-2-

азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоксилата и этил (1S,3S,4R,6S)-6-гидрокси-2-[(1R)-1-фенилэтил]-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбоксилата

К раствору этил (1S,3S,4R)-2-[(1R)-1-фенилэтил]-2-азабицикло[2.2.2]окт-5-ен-3-карбоксилата (85,5 г) в ТНГ (500 мл) добавляли по каплям 1,0 моль/л комплекса боран-ТНГ (300 мл) при температуре от 0 до 5°С, и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение ночи. К реакционной смеси добавляли 3 моль/л водный раствор гидроксида натрия (62 мл) и 30% водный раствор пероксида водорода (62 мл) при охлаждении льдом, и смесь перемешивали в течение 30 минут. Добавляли водный раствор тиосульфата натрия, и смесь перемешивали в течение часа. К реакционной смеси добавляли этилацетат/хлороформ, и смесь и смесь разделяли в делительной воронке. Органический слой промывали солевым раствором. Органический слой сушили над сульфатом натрия и фильтровали, и растворитель удаляли при пониженном давлении. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексан/этилацетат) с получением неочищенного названного соединения (51,7 г) в виде смеси региоизомеров.

LC-MS;  $[M+H]^+$  304,2/Rt (минут) 0,53 (условия проведения анализа A) [0266]

d) Получение этил (1S,3S,4S,5R)-5-гидрокси-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбоксилата и этил (1S,3S,4R,6S)-6-гидрокси-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоксилата

К раствору смеси продуктов (51,7 г), полученных на предыдущей стадии с), в этаноле (500 мл) добавляли 10% гидроксид палладия (10,2 г), и смесь перемешивали при комнатной температуре в атмосфере находящегося под давлением водорода (0,3-0,4 МПа) в течение 6 часов. Реакционную смесь фильтровали, и фильтрат концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (хлороформ/метанол) с получением названных соединений, этил (1S,3S,4S,5R)-5-гидрокси-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоксилата (19,0 г) и этил (1S,3S,4R,6S)-6-гидрокси-2-азабицикло[2.2.2]-октан-3-карбоксилата (5,05 г).

Этил (1S,3S,4S,5R)-5-гидрокси-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоксилат LC-MS;  $[M+H]^+$  200,2/Rt (минут) 0,27 (условия проведения анализа A) Этил (1S,3S,4R,6S)-6-гидрокси-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоксилат LC-MS;  $[M+H]^+$  200,1/Rt (минут) 0,36 (условия проведения анализа A) [0267]

е) Получение (1S,3S,4S,5R)-2-(третбутоксикарбонил)-5-гидрокси-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоновой кислоты (референсный пример 5)

К раствору этил (1S,3S,4S,5R)-5-гидрокси-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбоксилата (10,48 г) в 1,4-диоксане (153 мл) добавляли 1 моль/л водный раствор гидроксида натрия (238 мл), и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение часа, охлаждали до 0°С. Добавляли дитретбутилдикарбонат (11,48 г). После перемешивания в течение часа, добавляли 1 моль/л хлористоводородную кислоту для подкисления реакционной смеси. Добавляли солевой раствор, и смесь экстрагировали смесью растворителей 10% этанол/хлороформ. Органический слой сушили над сульфатом

натрия. После фильтрации, растворитель удаляли при пониженном давлении. Остаток промывали диизопропиловым эфиром, и смесь фильтровали и сушили с получением названного соединения (8,40 г).

<sup>1</sup>H-ЯМР (DMSO-D<sub>6</sub>) δ: 12,55 (1H, yш.c), 4,86 (1H, yш.c), 3,96-3,81 (3H, м), 2,09-1,69 (4H, м), 1,59-1,49 (1H, м), 1,36 (3H, c), 1,31 (6H, c), 1,29-1,17 (2H, м).

[0268]

f) Получение (1S,3S,4R,6S)-2-(третбутоксикарбонил)-6-гидрокси-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоновой кислоты (референсный пример 6)

Названное соединение  $(1,60\ \Gamma)$  получали методом, аналогичным методу для стадии е), путем использования этил (1S,3S,4R,6S)-6-гидрокси-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоксилата  $(5,05\ \Gamma)$ .

<sup>1</sup>H-ЯМР (DMSO-D<sub>6</sub>) δ: 4,09-4,05 (3H, м), 2,28-2,20 (1H, м), 2,18-2,05 (2H, м), 1,91-1,80 (1H, м), 1,63-1,50 (3H, м), 1,45 (3H, c), 1,40 (6H, c).

[0269]

## Референсный пример 7.

(1S,3S,4S,5R)-2-(третбутоксикарбонил)-5-гидрокси-2-азабицикло[2.2.1]гептан-3-карбоновая кислота

[0270]

а) Получение этил (1S,3S,4R)-2-[(1R)-1-фенилэтил]-2-азабицикло[2.2.1]гепт-5-ен-3-карбоксилата

Названное соединение (10,8 г) получали методом, аналогичным методу для стадии b) референсного примера 5, путем использования этил (2E)-{[(1R)-1-фенилэтил]имино}ацетата (12,0 г) и цикло-пентадиена (4,92 мл).

LC-MS;  $[M+H]^+$  272,2/Rt (минут) 0,54 (условия проведения анализа A) [0271]

b) Получение этил (1S,3S,4S,5R)-5-гидрокси-2-[(1R)-1-фенилэтил]-2-азабицикло[2.2.1]гептан-3-карбоксилата

Названное соединение  $(7,49\ \Gamma)$  получали методом, аналогичным методу для стадии с) референсного примера 5, путем использования этил (1S,3S,4R)-2-[(1R)-1-фенилэтил]-2-азабицикло[2.2.1]гепт-5-ен-3-карбоксилата  $(10,8\ \Gamma)$ .

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 290,2/ Rt (минут) 0,46 (условия проведения анализа A)

[0272]

с) Получение этил (1S,3S,4S,5R)-5-гидрокси-2-азабицикло-[2.2.1]гептан-3-карбоксилата

Названное соединение  $(2,89\ \Gamma)$  получали методом, аналогичным методу для стадии d) референсного примера 5, путем использования этил (1S,3S,4S,5R)-5-гидрокси-2-[(1R)-1-фенилэтил]-2-азабицикло-[2.2.1]гептан-3-карбоксилата  $(7,49\ \Gamma)$ .

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 186,1/Rt (минут) 0,27 (условия проведения анализа A) [0273]

d) Получение (1S,3S,4S,5R)-2-(третбутоксикарбонил)-5-гидрокси-2-азабицикло[2.2.1] гептан-3-карбоновой кислоты (референсный пример 7)

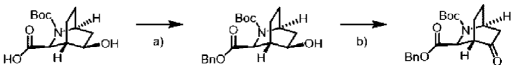
Названное соединение (980 мг) получали методом, аналогичным методу для стадии е) референсного примера 5, путем использования этил (1S,3S,4S,5R)-5-гидрокси-2-азабицикло[2.2.1]гептан-3-карбоксилата (2,88 г).

<sup>1</sup>H-ЯМР (DMSO-D<sub>6</sub>) δ: 4,99 (1H, yш.c), 4,11-3,95 (1H, м), 3,95-3,82 (1H, м), 3,48-3,40 (1H, м), 2,41-2,31 (1H, м), 1,90-1,75 (1H, м), 1,69-1,49 (2H, м), 1,45-1,19 (10H, м).

[0274]

### Референсный пример 8.

3-Бензил 2-третбутил (1S,3S,4S)-5-оксо-2-азабицикло[2.2.2]-октан-2,3-дикарбоксилат



Референсный пример 5

Референсный пример 8

[0275]

а) Получение 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5R)-5-гидрокси-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата

К раствору (1S,3S,4S,5R)-2-(третбутоксикарбонил)-5-гидрокси-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоновой кислоты (28,0 г) и карбоната калия (28,5 г) в ацетонитриле (300 мл) добавляли бензилбромид при комнатной температуре, и смесь перемешивали в течение ночи. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении, и к остатку добавляли воду. Смесь экстрагировали этилацетатом. Органический слой сушили над сульфатом натрия и фильтровали, и растворитель удаляли при пониженном давлении. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексан/этилацетат) с получением названного соединения (33,1 г).

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 362,3/Rt (минут) 0,95 (условия проведения анализа A) [0276]

b) Получение 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S)-5-оксо-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (референсный пример 8)

К раствору 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5R)-5-гидрокси-2-

азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (33,0 г) в дихлорметане (400 мл) добавляли реактив Десса-Мартина (46,5 г) при комнатной температуре, и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение ночи. К реакционной смеси добавляли водный раствор тиосульфата натрия и водный раствор бикарбоната натрия, и смесь экстрагировали хлороформом. Органический слой сушили над сульфатом натрия и фильтровали, и растворитель удаляли при пониженном давлении. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексан/этилацетат) с получением неочищенного (33,8 г) названного соединения.

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 360,2/Rt (минут) 1,02 (условия проведения анализа A)

<sup>1</sup>H-ЯМР (CDCl<sub>3</sub>) δ: 7,38-7,28 (5H, м), 5,33-5,05 (2H, м), 4,66-4,42 (2H, м), 2,80-2,69 (1H, м), 2,59-2,45 (1H, м), 2,36-2,16 (2H, м), 1,82-1,62 (3H, м), 1,45 (2,5H, c), 1,31 (6,5H, c).

[0277]

# Референсный пример 9.

(1S,3S,4S)-2-(третбутоксикарбонил)-5-оксо-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбоновая кислота



Референсный пример 8

Референсный пример 9

К раствору 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S)-5-оксо-2-аза-бицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (1,0 г) в метаноле (30 мл) добавляли 5 моль/л водный раствор гидроксида натрия (2,7 мл), и смесь перемешивали при нагревании при 50°С в течение 5 часов. Затем реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры, нейтрализовывали водным раствором 1 моль/л хлористоводородной кислоты и экстрагировали хлороформом. Органический слой сушили над сульфатом натрия и фильтровали, и растворитель удаляли при пониженном давлении. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (хлороформ/метанол) с получением названного соединения (0,42 г).

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 270,0/Rt (минут) 0,59 (условия проведения анализа A) [0278]

#### Референсный пример 10.

(1S,3S,4R)-2-(третбутоксикарбонил)-5-метилиден-2-аза-бицикло[2.2.2]октан-3-карбоновая кислота

Референсный пример 8

Референсный пример 10

[0279]

а) Получение 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата

К раствору 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S)-5-оксо-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (3,0 г) в ТНГ (30 мл) добавляли реагент Петасиса (5% раствор в смеси ТНГ/толуол, 35 г) при комнатной температуре, и смесь перемешивали при 95°С в течение 5 часов. Температуру понижали до комнатной температуры, и добавляли реагент Петасиса (5% раствор в смеси ТНГ/толуол, 10 г). Смесь кипятили с обратным холодильником при 130°С. После охлаждения, добавляли диэтиловый эфир, отфильтровывали осажденное оранжевое твердое вещество, и элюент концентрировали. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексан/этилацетат) с получением названного соединения (1,9 г).

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 358,0/Rt (минут) 1,21 (условия проведения анализа A) [0280]

b) Получение (1S,3S,4R)-2-(третбутоксикарбонил)-5-метилиден-2азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоновой кислоты (референсный пример 10)

Названное соединение  $(0,99\ r)$  получали методом, аналогичным методу для референсного примера 9, путем использования 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата  $(1,9\ r)$ .

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 268,0/Rt (минут) 0,83 (условия проведения анализа A) [0281]

### Референсный пример 11.

(1S,3S,4R)-2-(третбутоксикарбонил)-6-метилиден-2-аза-бицикло[2.2.2]октан-3-карбоновая кислота

Референсный пример 6

Референсный пример 11

[0282]

а) Получение 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4R,6S)-6-гидрокси-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата

Названное соединение (65,5 г) получали методом, аналогичным методу для стадии а) референсного примера 8, путем использования (1S,3S,4R,6S)-2-(третбутоксикарбонил)-6-гидрокси-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбоновой кислоты (80,0 г).

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 362,1/Rt (минут) 0,95 (условия проведения анализа A) [0283]

b) Получение 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4R)-6-оксо-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата

Названное соединение (6,0 г) получали методом, аналогичным методу для стадии b) референсного примера 8, путем использования 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4R,6S)-6-гидрокси-2-азабицикло-[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (10,0 г).

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 360,1/Rt (минут) 1,02 (условия проведения анализа A) [0284]

с) Получение 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4R)-6-метилиден-2азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата

Названное соединение (2,12 г) получали методом, аналогичным методу для стадии а) референсного примера 10, путем использования 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4R)-6-оксо-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (4,0 г).

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 358,0/Rt (минут) 1,29 (условия проведения анализа A) [0285]

d) Получение (1S,3S,4R)-2-(третбутоксикарбонил)-6-метилиден-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоновой кислоты (референсный пример 11)

Названное соединение  $(1,4\ \Gamma)$  получали методом, аналогичным методу для референсного примера 9, путем использования 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4R)-6-метилиден-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата  $(2,1\ \Gamma)$ .

LC-MS;  $[M+H]^+$  268,0/Rt (минут) 0,82 (условия проведения анализа A) [0286]

Референсный пример 12.

3-Бензил 2-третбутил (1S,3S,4S)-5-оксо-2-азабицикло[2.2.1]гептан-2,3-дикарбоксилат

Референсный пример 7

Референсный пример 12

[0287]

а) Получение 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5R)-5-гидрокси-2азабицикло[2.2.1]гептан-2,3-дикарбоксилата

Названное соединение  $(1,73\ \Gamma)$  получали методом, аналогичным методу для стадии а) референсного примера 8, путем использования (1S,3S,4S,5R)-2-(третбутоксикарбонил)-5-гидрокси-2-азабицикло-[2.2.1]гептан-3-карбоновой кислоты  $(1,5\ \Gamma)$ .

LC-MS;  $[M+H]^+$  348,2/Rt (минут) 0,92 (условия проведения анализа A) [0288]

b) Получение 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S)-5-оксо-2-азабицикло[2.2.1] гептан-

## 2,3-дикарбоксилата (референсный пример 12)

Названное соединение  $(1,40\ \Gamma)$  получали методом, аналогичным методу на стадии b) референсного примера 8, путем использования 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5R)-5-гидрокси-2-азабицикло-[2.2.1]гептан-2,3-дикарбоксилата  $(1,73\ \Gamma)$ .

LC-MS;  $[M+H]^+$  346,2/Rt (минут) 1,01 (условия проведения анализа A) [0289]

### Референсный пример 13.

(1S,3S,4R)-2-(третбутоксикарбонил)-5-метилиден-2-аза-бицикло[2.2.1]гептан-3-карбоновая кислота

Референсный пример 12

Референсный пример 13

[0290]

а) Получение 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4R)-5-метилиден-2азабицикло[2.2.1]гептан-2,3-дикарбоксилата

Названное соединение (1,10 г) получали методом, аналогичным методу для стадии а) референсного примера 10, путем использования 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S)-5-оксо-2-аза-бицикло[2.2.1] гептан-2,3-дикарбоксилата (1,40 г).

LC-MS;  $[M+H]^+$  344,2/Rt (минут) 1,18 (условия проведения анализа A) [0291]

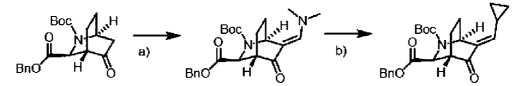
b) Получение (1S,3S,4R)-2-(третбутоксикарбонил)-5-метилиден-2азабицикло[2.2.1]гептан-3-карбоновой кислоты (референсный пример 13)

Названное соединение  $(0,69\ \Gamma)$  получали методом, аналогичным методу для референсного примера 9, путем использования 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло[2.2.1]гептан-2,3-дикарбоксилата  $(1,10\ \Gamma)$ .

LC-MS;  $[M+H]^+$  254,3/Rt (минут) 0,82 (условия проведения анализа A) [0292]

### Референсный пример 14.

3-Бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,6E)-6-(циклопропил-метилиден)-5-оксо-2азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилат



Референсный пример 8

Референсный пример 14

[0293]

а) Получение 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,6E)-6-[(диметиламино)метилиден]-5-

оксо-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата

К раствору 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S)-5-оксо-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (33,8 г) в N, N-диметилформамиде (180 мл) добавляли реагент Бредерека (32,8 г), и смесь перемешивали при нагревании при 100°С в течение 2 часов. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении, и остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексан/этилацетат) с получением неочищенного названного соединения (39,0 г).

LC-MS;  $[M+H]^+$  415,4/Rt (минут) 0,95 (условия проведения анализа A) [0294]

b) Получение 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,6E)-6-(циклопропилметилиден)-5оксо-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (референсный пример 14)

Раствор 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,6E)-6-[(диметил-амино)метилиден]-5-оксо-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (39,0 г) в тетрагидрофуране (300 мл) охлаждали до 0°С, и добавляли по каплям циклопропилмагния бромид (0,5 моль/л в водном тетрагидрофуране, 245 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 6 часов. К реакционной смеси добавляли насыщенный водный раствор хлорида аммония, и смесь экстрагировали этилацетатом. Органический слой сушили над сульфатом натрия и фильтровали, и растворитель удаляли при пониженном давлении. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексан/этилацетат) с получением названного соединения (32,3 г).

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 412,4/Rt (минут) 1,16 (условия проведения анализа А)

 $^{1}$ Н-ЯМР (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 7,39-7,27 (5H, м), 5,91 (1H, t, J=11,0  $\Gamma$ ц), 5,38-5,04 (3H, м), 4,50-4,36 (1H, м), 2,90-2,76 (1H, м), 2,37-2,22 (1H, м), 1,82-1,59 (4H, м), 1,44 (3H, c), 1,31 (6H, c), 1,09-0,95 (2H, м), 0,73-0,58 (2H, м).

[0295]

### Референсный пример 15.

3-Бензил 2-третбутил (1S,3S,4S)-6-(циклопропилметил)-5-гидрокси-2-азабицикло[2.2.2]октан-2.3-дикарбоксилат

Референсный пример 15 Высокая полярность

[0296]

а) Получение 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S)-6-(цикло-пропилметил)-5-оксо-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата

К раствору 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,6E)-6-(цикло-пропилметилиден)-5-оксо-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (32,3 г) в тетрагидрофуране (300 мл) добавляли гексамер трифенилфосфина гидрида меди(I) (38,5 г), и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 12 часов. Реакционную смесь фильтровали через целит, и фильтрат концентрировали при пониженном давлении. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексан/этилацетат) с получением названного соединения (23,2 г) в виде смеси стереоизомеров.

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 414,1/Rt (минут) 1,22 (условия проведения анализа A) [0297]

b) Получение 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S)-6-(циклопропил-метил)-5-гидрокси-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (референсный пример 15)

Раствор 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S)-6-(циклопропил-метил)-5-оксо-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (23,2 г) в метаноле (200 мл) охлаждали до  $0^{\circ}$ С, добавляли боргидрид натрия (2,12 г), и смесь перемешивали в течение часа. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении, и остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексан/этилацетат) с получением названного соединения в виде смеси стереоизомера с низкой полярностью (9,3 г) и смеси стереоизомера с высокой полярностью (10,2 г).

Смесь стереоизомера с низкой полярностью: 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5S)-6-(циклопропилметил)-5-гидрокси-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилат

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 416,1/Rt (минут) 1,13 (условия проведения анализа A)

Смесь стереоизомера с высокой полярностью: 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5R)-6-(циклопропилметил)-5-гидрокси-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилат

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 416,1/Rt (минут) 1,01 (условия проведения анализа A) [0298]

Референсный пример 16.

(1S,3S,4S,5R,6R)-2-(третбутоксикарбонил)-6-(циклопропил-метил)-5-фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоновая кислота

Референсный пример 17.

(1S,3S,4S,5R,6S)-2-(третбутоксикарбонил)-6-(циклопропил-метил)-5-фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоновая кислота

Референсный пример 18.

(1S,3S,4S,5S,6R)-2-(третбутоксикарбонил)-6-(циклопропил-метил)-5-фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоновая кислота

Референсный пример 19.

(1S,3S,4S,5S,6S)-2-(третбутоксикарбонил)-6-(циклопропил-метил)-5-фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоновая кислота

Референсный пример 19

[0299]

а) Получение 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5R,6R)-6-(циклопропилметил)-5фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5R,6S)-6-(циклопропилметил)-5-фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3дикарбоксилата

Раствор 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5S)-6-(циклопропилметил)-5-гидрокси-2азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (9,3 г), который представляет собой смесь стереоизомера с высокой полярностью в референсном примере 15, в дихлорметане (80 мл) охлаждали до 0°C, и добавляли диэтиламиносеры трифторид (5,91 мл). Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение ночи. К реакционной смеси добавляли насыщенный водный раствор бикарбоната натрия, и смесь экстрагировали хлороформом. Органический слой сушили над сульфатом натрия и фильтровали, и растворитель удаляли при пониженном давлении. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексан/этилацетат) с получением 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5R,6R)-6-(циклопропилметил)-5-фтор-2-аза-бицикло[2.2.2]октан-2,3-

дикарбоксилата (3,6 г) и 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5R,6S)-6-(циклопропилметил)-5фтор-2-аза-бицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (3,7 г).

3-Бензил (1S,3S,4S,5R,6R)-6-(циклопропилметил)-5-фтор-2-2-третбутил азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилат

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 418.4/Rt (минут) 1,29 (условия проведения анализа A)

3-Бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5R,6S)-6-(циклопропилметил)-5-фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилат

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 418,4/Rt (минут) 1,35 (условия проведения анализа A) [0300]

b) Получение (1S,3S,4S,5R,6R)-2-(третбутоксикарбонил)-6-(циклопропилметил)-5фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоновой кислоты (референсный пример 16)

К раствору 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5R,6R)-6-(циклопропилметил)-5-фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (3,6 г) и формиата аммония (5,4 г) в тетрагидрофуране (50 мл) добавляли гидроксид палладия/уголь (1,2 г), и смесь кипятили с обратным холодильником в течение 3 часов. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры, фильтровали через целит, и фильтрат концентрировали при пониженном давлении с получением названного соединения (2,8 г).

LC-MS; [M-H] 326,4/Rt (минут) 0,95 (условия проведения анализа A) [0301]

с) Получение (1S,3S,4S,5R,6S)-2-(третбутоксикарбонил)-6-(циклопропилметил)-5фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоновой кислоты (референсный пример 17)

Неочищенное (108 мг) названное соединение получали методом, аналогичным методу для стадии b) референсного примера 16, путем использования 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5R,6S)-6-(цикло-пропилметил)-5-фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (108 мг).

LC-MS; [M-H] 326,4/Rt (минут) 0,95 (условия проведения анализа A) [0302]

- d) Получение 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5S,6R)-6-(циклопропилметил)-5-фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата и 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5S,6S)-6-(циклопропилметил)-5-фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата
- 3-Бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5S,6R)-6-(циклопропилметил)-5-фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилат (86 мг) и 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5S,6S)-6-(циклопропилметил)-5-фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилат (152 мг) получали методом, аналогичным методу для стадии а) референсного примера 16, путем использования 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5R)-6-(циклопропилметил)-5-гидрокси-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (363 мг), который представлял собой смесь изомера с высокой полярностью в референсном примере 15.
- 3-Бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5S,6R)-6-(циклопропилметил)-5-фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилат

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 418,4/Rt (минут) 1,27 (условия проведения анализа A)

3-Бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5S,6S)-6-(циклопропилметил)-5-фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилат

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 418,4/Rt (минут) 1,29 (условия проведения анализа A)

[0303]

е) Получение (1S,3S,4S,5S,6R)-2-(третбутоксикарбонил)-6-(циклопропилметил)-5фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоновой кислоты (референсный пример 18)

Неочищенное названное соединение (73 мг)получали методом, аналогичным методу для стадии b) референсного примера 16, путем использования 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5S,6R)-6-(цикло-пропилметил)-5-фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (82 мг).

LC-MS; [M-H] 326,4/Rt (минут) 0,94 (условия проведения анализа A) [0304]

f) Получение (1S,3S,4S,5S,6S)-2-(третбутоксикарбонил)-6-(циклопропилметил)-5фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоновой кислоты (референсный пример 19)

Неочищенное названное соединение (140 мг) получали методом, аналогичным методу для стадии b) референсного примера 16, путем использования 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5S,6S)-6-(циклопропилметил)-5-фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (147 мг).

LC-MS; [M-H] 326,3/Rt (минут) 0,95 (условия проведения анализа A) [0305]

### Референсный пример 20.

(1S,3S,4R,6S)-2-(третбутоксикарбонил)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоновая кислота

### Референсный пример 21.

(1S,3S,4R,6R)-2-(третбутоксикарбонил)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоновая кислота

Референсный пример 21

[0306]

а) Получение 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5R,6R)-6-(циклопропилметил)-5-[(феноксикарбонотиоил)окси]-2-азабицикло-[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата и 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5R,6S)-6-(циклопропилметил)-5-[(феноксикарбонотиоил)-окси]-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата

Раствор 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5R)-6-(циклопропилметил)-5-гидрокси-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (7,3)г), который представляет собой смесь

стереоизомера с высокой полярностью в референсном примере 15, в ацетонитриле (50 мл)  $0^{\circ}C$ . добавляли 4-(диметил-амино)пиридин охлаждали фенилхлортионоформиат (4,74 мл). Смесь перемешивали при 50°C в течение 12 часов. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры, добавляли солевой раствор, и смесь экстрагировали этилацетатом. Органический слой сушили над сульфатом магния и фильтровали, и растворитель удаляли при пониженном давлении. Остаток очищали хроматографией (гексан/этилацетат) с получением колоночной на силикагеле (1S,3S,4S,5R,6R)-6-(циклопропилметил)-5неочищенного 3-бензил 2-третбутил [(феноксикарбонотиоил)окси]-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (1,80 г) и неочищенного 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5R,6S)-6-(циклопропилметил)-5-[(феноксикарбонотиоил)-окси]-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (7,90 г).

3-Бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5R,6R)-6-(циклопропилметил)-5-[(феноксикарбонотиоил)окси]-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилат

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 552,2/Rt (минут) 1,42 (условия проведения анализа А)

3-Бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5R,6S)-6-(циклопропилметил)-5-[(феноксикарбонотиоил)окси]-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилат

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 552,2/Rt (минут) 1,45 (условия проведения анализа A) [0307]

b) Получение 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4R,6S)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата

Раствор 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5R,6R)-6-(циклопропилметил)-5- [(феноксикарбонотиоил)окси]-2-азабицикло-[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (1,80 г) в толуоле (50 мл) охлаждали до 0°С, и добавляли трис(триметилсилил)силан (5,03 мл) и 2,2'-азобис(2-метилпропионитрил) (0,11 г). Смесь перемешивали при нагревании при 50°С в течение 5 часов. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры, добавляли солевой раствор, и смесь экстрагировали этилацетатом. Органический слой сушили над сульфатом магния и фильтровали, и растворитель удаляли при пониженном давлении. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексан/этилацетат) с получением названного соединения (0,80 г).

LC-MS;  $[M+H]^+$  400,2/Rt (минут) 1,38 (условия проведения анализа A) [0308]

с) Получение 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4R,6R)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата

Названное соединение  $(5,50\ \Gamma)$  получали методом, аналогичным методу для стадии b) референсного примера 20, путем использования 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S,5R,6S)-6-(цикло-пропилметил)-5-[(феноксикарбонотиоил)окси]-2-азабицикло[2.2.2]-октан-2,3-дикарбоксилата  $(7,90\ \Gamma)$ .

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 400,2/Rt (минут) 1,40 (условия проведения анализа A) [0309]

d) Получение (1S,3S,4R,6S)-2-(третбутоксикарбонил)-6-(циклопропилметил)-2-

азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоновой кислоты (референсный пример 20)

Названное соединение (3,90 г) получали методом, аналогичным методу для стадии b) референсного примера 16, путем использования 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4R,6S)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (5,50 г).

LC-MS;  $[M+H]^+$  310,2/Rt (минут) 1,02 (условия проведения анализа A) [0310]

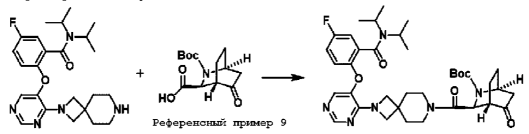
е) Получение (1S,3S,4R,6R)-2-(третбутоксикарбонил)-6-(циклопропилметил)-2азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоновой кислоты (референсный пример 21)

Названное соединение (980 мг) получали методом, аналогичным методу для стадии b) референсного примера 16, путем использования 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4R,6R)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата (1,20 г).

LC-MS;  $[M+H]^+$  310,2/Rt (минут) 1,04 (условия проведения анализа A) [0311]

## Референсный пример 22.

Третбутил (1S,3S,4S)-3-[2-(5-{2-[ди(пропан-2-ил)карбамоил]-4-фторфенокси} пиримидин-4-ил)-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-7-карбонил]-5-оксо-2-азабицикло[2.2.2]октан-2-карбоксилат



Референсный пример 2

Референсный пример 22

К раствору 2-{[4-(2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил)пиримидин-5-ил]окси}-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамида (164 мг), полученного в референсном примере 2, в хлороформе (2 мл) добавляли (1S,3S,4S)-2-(третбутоксикарбонил)-5-оксо-2азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоновую кислоту (100 мг), полученную в референсном примере 9, WSCI·HCl (85 мг), HOBt (68 мг) и N, N-диизопропилэтиламин (0,13 мл), и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 часов. К реакционной смеси добавляли воду, и смесь экстрагировали хлороформом. Полученный органический слой сушили над сульфатом натрия и фильтровали, и растворитель удаляли при пониженном давлении. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексан/этилацетат) с получением названного соединения (245 мг).

LC-MS;  $[M+H]^+$  693,2/Rt (минут) 0,97 (условия проведения анализа A) [0312]

### Референсный пример 23.

Третбутил (1S,3S,4S)-3-[2-(5-{2-[ди(пропан-2-ил)карбамоил]-4-фторфенокси} пиримидин-4-ил)-2,7-диазаспиро[3,5] нонан-7-карбонил]-5-(метоксиимино)-2-азабицикло[2.2.2] октан-2-карбоксилат

К раствору третбутил (1S,3S,4S)-3-[2-(5-{2-[ди(пропан-2-ил)карбамоил]-4-фторфенокси} пиримидин-4-ил)-2,7-диазаспиро-[3,5]нонан-7-карбонил]-5-оксо-2-азабицикло[2.2.2]октан-2-карбоксилата (100 мг), полученного в референсном примере 22, в этаноле (1 мл) и воде (2 мл) добавляли О-метилгидроксиламина гидрохлорид (24 мг) и ацетат натрия (35 мг), и смесь перемешивали при 75°С в течение 3 часов. К реакционной смеси добавляли воду, и смесь экстрагировали этилацетатом. Полученный органический слой сушили над сульфатом натрия и фильтровали, и растворитель удаляли при пониженном давлении с получением названного соединения (89 мг).

LC-MS;  $[M+H]^+$  722,6/Rt (минут) 0,98 (условия проведения анализа A) [0313]

# Референсный пример 24.

Третбутил (1R,3S,4R)-3-[7-(5-{2-[ди(пропан-2-ил)карбамоил]-4-фторфенокси}пиримидин-4-ил)-2,7-диазаспиро[4,4]нонан-2-карбонил]-2-азабицикло[2.2.2]октан-2-карбоксилат

Названное соединение (100 мг) получали методом, аналогичным методу для референсного примера 22, путем использования 2-{[4-(2,7-диазаспиро[4,4]нонан-2-ил)пиримидин-5-ил]окси}-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамида (122 мг), полученного в референсном примере 4, и (1S,3S,4R)-2-(третбутоксикарбонил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбоновой кислоты (85 мг), которая производится промышленностью.

LC-MS;  $[M+H]^+$  679,0/Rt (минут) 1,89 (условия проведения анализа В) [0314]

### Референсные примеры 25-40

Следующие референсные примеры 25-40 получали методами, аналогичными методам для референсного примера 22, путем использования в каждом случае

соответствующего исходного соединения.

Референсный пример	b	d	E	LC-MS; [M+H] <sup>+</sup> /Rt(мин) (условия проведения анализа)
25	2	2	Boc N-	733,4/2,07 (условия проведения анализа В)
26	1	1	Boc N. H	705,3/1,11 (условия проведения анализа А)
27	2	2	Boc N. H	733,2/1,19 (условия проведения анализа А)
28	1	1	Boc N. H	705,2/1,11 (условия проведения анализа А)
29	2	2	Boc H H	691,2/1,18 (условия проведения анализа А)

30	1	1	Boc H H	663,2/1,03 (условия проведения анализа А)
31	2	2	Boc N H H	691,3/1,02 (условия проведения анализа А)
32	1	1	* Boc H H	663,3/1,04 (условия проведения анализа А)
33	1	1	Boc N-	669,4/1,09 (условия проведения анализа А)
34	1	1	Boc H	651,3/1,00 (условия проведения анализа А)
35	2	2	Boc H	751,3/1,45 (условия проведения анализа А)
36	1	1	Boc H * H	637,2/1,15 (условия проведения анализа А)
37	2	2	Boc A.H  H	665,3/1,15 (условия проведения анализа А)
38	2	2	Boc N- OH	695,3/0,92 (условия проведения анализа А)

39	2	2	Boc N H H	677,2/1,63 (условия проведения анализа В)
40	2	2	Boc N. F	751,4/2,06 (условия проведения анализа В)

[0315]

## Референсный пример 41.

Третбутил (1S,3S,4R)-3-[2-(5-{2-[ди(пропан-2-ил)карбамоил]-4-фторфенокси}пиримидин-4-ил)-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-7-карбонил]-5-( $^2$ H<sub>2</sub>)метилиден-2-азабицикло[2.2.2]октан-2-карбоксилат

Референсный пример 12

Референсный пример 41

[0316]

а) Получение 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4R)-5- $(^2H_2)$ метилиден-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата

К суспензии (<sup>2</sup>Н<sub>3</sub>)метил(трифенил)фосфония йодида (2,83 г) в ТНГ (14 мл) добавляли по каплям н-бутиллитий (1,57 моль/л раствор в гексане, 3,54 мл), и смесь перемешивали при 0°С в течение 1,5 часов. Реакционную смесь снова охлаждали до -78°С, и добавляли порциями 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4S)-5-оксо-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилат (1,0 г). Смесь перемешивали в течение 5 часов. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры, гасили путем добавления насыщенного водного раствора хлорида аммония, и смесь экстрагировали этилацетатом. Полученный органический слой промывали водой и солевым раствором, сушили над безводным сульфатом натрия и фильтровали. Растворитель удаляли при пониженном

давлении. Остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексан/этилацетат) с получением названного соединения (0,46 г).

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 360,4/Rt (минут) 1,22 (условия проведения анализа A) [0317]

b) Получение (1S,3S,4R)-2-(третбутоксикарбонил)-5- $(^2H_2)$ метилиден-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбоновой кислоты

К раствору 3-бензил 2-третбутил (1S,3S,4R)-5-( $^2$ H<sub>2</sub>)метилиден-2-азабицикло[2.2.2]октан-2,3-дикарбоксилата в метаноле (10 мл) добавляли водный раствор гидроксида натрия (5 моль/л, 1,8 мл) и воду (2 мл), и смесь перемешивали при 50°С в течение 4 часов. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры, и метанол удаляли при пониженном давлении. Полученный раствор экстрагировали хлороформом. Водный слой подкисляли с помощью 1 моль/л хлористоводородной кислоты, и экстрагировали хлороформом. Органический слой промывали солевым раствором, сушили над безводным сульфатом натрия и фильтровали. Растворитель удаляли при пониженном давлении с получением названного соединения (0,31 г). Полученное соединение использовали на следующей стадии без очистки.

LC-MS;  $[M+H]^+$  270,2/Rt (минут) 0,89 (условия проведения анализа A)  $^1$ H-ЯМР (DMSO-D<sub>6</sub>)  $\delta$ : 12,60 (1H, уш.с), 4,17-3,95. (суммарно 2H, м), 2,74-2,60 (суммарно 1H, м), 2,60-2,43 (суммарно 1H, м), 2,34-2,23 (суммарно 1H, м), 1,94-1,54 (суммарно 3H, м), 1,54-1,41 (суммарно 1H, м), 1,41-1,19 (суммарно 9H, м).

[0318]

с) Получение третбутил (1S,3S,4R)-3-[2-(5-{2-[ди(пропан-2-ил)карбамоил]-4-фторфенокси}пиримидин-4-ил)-2,7-диазаспиро[3,5]-нонан-7-карбонил]-5-( $^2$ H<sub>2</sub>)метилиден-2-азабицикло[2.2.2]октан-2-карбоксилата (референсный пример 41)

Названное соединение (80 мг) получали методом, аналогичным методу для референсного примера 22, путем использования (1S,3S,4R)-2-(третбутоксикарбонил)-5- $(^{2}\text{H}_{2})$ метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбоновой кислоты (36 мг).

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 693,6/Rt (минут) 0,99 (условия проведения анализа A) [0319]

### Референсный пример 42.

Третбутил 7-[(1S,3S,4R)-2-(третбутоксикарбонил)-5-метилиден-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро-[3,5]нонан-2-карбоксилат

Референсный пример 5

Референсный пример 42

[0320]

а) Получение третбутил 7-[(1S,3S,4S,5R)-2-(третбутокси-карбонил)-5-гидрокси-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-карбоксилата

К раствору соединения (20,0 г), полученного в референсном примере 5, в дихлорметане (200 мл) добавляли третбутил 2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-карбоксилат (18,4 г), WSCI·HCl (18,4 г), HOBt (13,0 г) и N, N-диизопропилэтиламин (16,7 мл) при комнатной температуре, и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение ночи. К реакционной смеси добавляли хлороформ, и смесь промывали последовательно насыщенным водным раствором хлорида аммония, водой и солевым раствором. Смесь сушили над безводным сульфатом натрия и фильтровали. Растворитель удаляли из фильтрата при пониженном давлении, и полученный остаток кристаллизовали в смеси диизопропиловый эфир/гексан (1/1) с получением названного соединения (33,9 г).

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 480,1/Rt (минут) 0,83 (условия проведения анализа A)

<sup>1</sup>H-ЯМР (DMSO-D<sub>6</sub>) δ: 4,48 и 4,39 (суммарно 1H, каждый m), 4,27-4,302 (суммарно 2H, м), 3,73-3,25 (суммарно 9H, м), 2,41 и 2,32 (суммарно 1H, каждый м), 2,15 (1H, уш.м), 1,98-1,51 (суммарно 10H, м), 1,46-1,42 (суммарно 13H, м), 1,39-1,36 (5H, м).

[0321]

b) Получение третбутил 7-[(1S,3S,4S)-2-(третбутокси-карбонил)-5-оксо-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диаза-спиро[3,5]нонан-2-карбоксилата

К раствору оксалилхлорида (8,94 мл) в дихлорметане (300 мл) добавляли по каплям диметилсульфоксид (11,1 мл) в атмосфере азота при -78°С, и смесь перемешивали при -78°С в течение 30 минут. Добавляли по каплям раствор третбутил 7-[(1S,3S,4S,5R)-2-(третбутоксикарбонил)-5-гидрокси-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-карбоксилата (25,0 г) в дихлорметане (100 мл) при -65°С или ниже, и смесь перемешивали при -78°С в течение еще одного часа. Добавляли по каплям триэтиламин (36,3 мл) при -78°С, и смесь подогревали до комнатной температуры и перемешивали в течение еще 30 минут. Реакционную смесь разбавляли хлороформом и промывали последовательно насыщенным водным раствором хлорида аммония, водой и солевым раствором. Полученный органический слой сушили над безводным сульфатом

натрия и фильтровали. Растворитель удаляли из фильтрата при пониженном давлении, и остаток кристаллизовали в гексане с получением названного соединения (22,5 г).

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 478,1/Rt (минут) 0,90 (условия проведения анализа А)

 $^{1}$ Н-ЯМР (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 4,79 и 4,73 (суммарно 1H, каждый м), 4,70 и 4,55 (суммарно 1H, каждый м), 3,74-3,25 (суммарно 8H, м), 2,67-2,29 (суммарно 4H, м), 2,01-1,50 (суммарно 7H, м), 1,50-1,41 (суммарно 12H, м), 1,39 (6H, с).

[0322]

с) Получение третбутил 7-[(1S,3S,4R)-2-(третбутокси-карбонил)-5-метилиден-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-карбоксилата (референсный пример 42)

К суспензии метил(трифенил)фосфония бромида (25,2 г) в ТНГ (300 мл) добавляли третбутоксид калия (7,9 г) при охлаждении льдом, и смесь перемешивали в течение часа. К реакционной смеси добавляли третбутил 7-[(1S,3S,4S)-2-(третбутоксикарбонил)-5-оксо-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]-нонан-2-карбоксилат (22,5 г), и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 часов. Затем добавляли метил(трифенил)фосфония бромид (8,4 г) и третбутоксид калия (2,6 г), и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение еще одного часа. Реакционную смесь разбавляли этилацетатом и промывали водой и солевым раствором. Полученный органический слой сушили над безводным сульфатом натрия и фильтровали. Растворитель удаляли и фильтрата при пониженном давлении, и остаток очищали колоночной хроматографией на силикагеле (гексан/этилацетат) с получением названного соединения (24,2 г).

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 476,1/Rt (минут) 1,09 (условия проведения анализа A)

<sup>1</sup>H-ЯМР (CDCl<sub>3</sub>) δ: 4,94 (1H, уш.с), 4,78 (1H, м), 4,57 и 4,50 (суммарно 1H, каждый м), 4,38 и 4,23 (суммарно 1H, каждый уш.с), 3,77-3,26 (суммарно 8H, м), 2,67-2,49 (суммарно 1H, м), 2,47 и 2,41 (суммарно 1H, каждый м), 2,38-2,27 (суммарно 1H, м), 2,26-2,13 (суммарно 1H, м), 1,98-1,47 (суммарно 7H, м), 1,47-1,39 (суммарно 12H, м), 1,37 (6H, с).

[0323]

#### Пример 1.

2-[(4-{7-[(1S,3S,4R,6S)-6-(Циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид

Референсный пример 25

Пример 1

К раствору третбутил (1S,3S,4R,6S)-6-(циклопропилметил)-3-[2-(5-{2-[ди(пропан-2-ил)карбамоил]-4-фторфенокси}пиримидин-4-ил)-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-7-карбонил]-2-азабицикло[2.2.2]-октан-2-карбоксилата (62 мг), полученного в референсном примере 25, в дихлорметане (1 мл) добавляли TFA (1 мл) при комнатной температуре, и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение часа. Растворитель удаляли при очищали пониженном давлении, И остаток колоночной хроматографией аминированном силикагеле (этилацетат/метанол) с получением названного соединения (28 мг).

LC-MS; [M+H] <sup>+</sup> 633,4/Rt (минут) 1,64 (условия проведения анализа В)

 $^{1}$ Н-ЯМР (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 8,39 (1H, c), 7,80 (1H, д, J=3,1 Гц), 7,02-6,95 (2H, м), 6,74 (1H, м), 4,03 (2H, м), 3,96-3,86 (3H, м), 3,79 (1H, м), 3,67-3,46 (3H, м), 3,30 (2H, уш.с), 2,85 (1H, уш.с), 2,16 (1Н, м), 2,03 (1Н, м), 1,80-1,59 (6Н, м), 1,53 (3Н, д, Ј=6,7 Гц), 1,48 (3Н, д, Ј=6,7 Гц), 1,39-1,23 (4H, м), 1,16-1,08 (7H, м), 0,88 (1H, м), 0,68 (1H, м), 0,45-0,37 (2H, м), 0,08-0.03 (2H, M).

[0324]

#### Пример 2.

2-[(4-{7-[(1R,3S,4R)-2-Азабицикло[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7диазаспиро[4,4]нонан-2-ил}пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид

Референсный пример 24

Названное соединение (89 мг) получали методом, аналогичным методу в примере 1, путем использования третбутил (1R,3S,4R)-3-[7-(5-{2-[ди(пропан-2-ил)карбамоил]-4фторфенокси}пиримидин-4-ил)-2,7-диазаспиро[4,4]нонан-2-карбонил]-2-

азабицикло[2.2.2]-октан-2-карбоксилат (100 мг), полученного в референсном примере 24.

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 579,0/Rt (минут) 1,50 (условия проведения анализа В)

<sup>1</sup>H-ЯМР (CDCl<sub>3</sub>) δ: 8,34-8,30 (1H, м), 7,85-7,79 (1H, м), 7,22-7,18 (2H, м), 6,89-6,80 (2H, M), 3,72-3,23 (11H, M), 2,87-2,69 (1H, M), 1,87-1,54 (8H, M), 1,44-1,43 (4H, M), 1,35-1,24 (6H, M), 1,08-1,02 (8H, M), 0,88-0,85 (1H, M).

[0325]

### Примеры 3-19.

Соединения примеров 3-19 получали методом, аналогичным методу для примера 1, путем использования в каждом случае соответствующего исходного соединения.

Пример	b	d	E	LC-MS; [M+H] <sup>+</sup> или [M+2H] <sup>2+</sup> /Rt (мин) (условия проведения анализа) <sup>1</sup> H-ЯМР: химический сдвиг
3	1	1	T. H. T. T.	анализа В) <sup>1</sup> Н-ЯМР (DMSO-D <sub>6</sub> )δ: 8,28 (1H, c), 7,75 (1H, c), 7,23-7,19 (2H, м), 7,03- 6,99 (1H, м), 4,36-4,24 (5H, м), 4,04- 4,01 (2H, м), 3,67-3,50 (3H, м), 3,31 (4H, уш.с), 2,62 (1H, уш.с), 1,93- 1,90 (2H, м), 1,67 (1H, уш.с), 1,44- 1,23 (4H, м), 1,43 (3H, д, Ј=6,7 Гц), 1,33 (3H, д, Ј=6,7 Гц), 1,08 (3H, д, Ј=6,7 Гц), 1,03 (3H, д, Ј=6,0 Гц), 0,99 (3H, д, Ј=6,7 Гц), 0,67-0,61 (1H, м), 0,38-0,36 (2H, м), 0,01-0,00 (2H, м).
4	2	2	* HN. J.	633,4/1,62(условия проведения анализа В)  ¹Н-ЯМР (CDCl <sub>3</sub> )δ: 8,39 (1H, д, J=1,2 Гц), 7,80 (1H, д, J=3,7 Гц), 7,01-6,96 (2H, м), 6,74 (1H, м), 4,03 (2H, м), 3,93-3,88 (2H, м), 3,82-3,75 (2H, м), 3,67-3,45 (3H, м), 3,30 (2H, уш.с), 2,88 (1H, уш.с), 1,95-1,83 (2H, м), 1,78-1,26 (16H, м), 1,14-1,08 (6H, м), 0,90-0,85 (2H, м), 0,70 (1H, м), 0,43-0,37 (2H, м), 0,08-0,03 (2H, м).
5	1	1	* HN - I'M	605,4/1,60(условия проведения анализа В) <sup>1</sup> H-ЯМР (CDCl <sub>3</sub> )δ: 8,40 (1H, д, J=1,8 Гц), 7,82 (1H, д, J=3,7 Гц), 7,00-6,96 (2H, м), 6,69 (1H, м), 4,47-4,06 (8H,

				м), 3,77 (1H, м), 3,51-3,45 (2H, м), 2,80 (1H, м), 1,96-1,26 (16H, м), 1,14-1,08 (6H, м), 0,89-0,85 (2H, м), 0,68 (1H, м), 0,43-0,37 (2H, м), 0,04 (2H, м).
6	2	2	* HN T	591,2/0,73(условия проведения анализа A)  ¹H-ЯМР (DMSO-D6) δ: 8,25 (1H, c), 7,71 (1H, д, J=4,3 Гц), 7,22-7,17 (2H, м), 7,01 (1H, м), 4,89 (1H, с), 4,69 (1H, с), 3,93 (2H, уш.с) 3,85 (1H, уш.с), 3,83 (2H, уш.с), 3,66 (1H, м), 3,57-3,46 (2H, м), 3,37 (1H, м), 3,26 (2H, уш.с), 2,97 (1H, д, Ј=3,0 Гц), 2,43 (1H, уш.м), 2,33 (1H, уш.м), 2,27 (1H, уш.с), 2,22 (1H, дд, Ј=2,1,
				16,8 Гц), 1,70 (2H, уш.м), 1,63 (3H, уш.м), 1,57-1,49 (1H, м), 1,41-1,37 (5H, м), 1,31 (3H, д, Ј=6,7 Гц), 1,06 (3H, д, Ј=6,7 Гц), 0,97 (3H, д, Ј=6,7 Гц).
7	1	1	* HN-H	282,6/0,87(условия проведения анализа A)  ¹Н-ЯМР (DMSO-D <sub>6</sub> )δ: 8,29 (1H, д, J=2,4 Гц), 7,76 (1H, д, J=7,3 Гц), 7,24-7,20 (2H, м), 7,05-7,02 (1H, м), 4,89 (1H, с), 4,69 (1H, с), 4,37-4,26 (5H, м), 4,10-4,05 (2H, м), 3,70-3,66 (1H, м), 3,55-3,51 (2H, м), 3,32 (4H, уш.с), 2,96 (1H, с), 2,42-2,22 (2H, м), 1,68-1,61 (2H, м), 1,44 (3H, д, J=6,7 Гц), 1,40-1,25 (2H, м), 1,34 (3H, д, J=6,7 Гц), 1,09 (3H, д, J=6,7 Гц), 0,99 (3H, д, J=6,7 Гц), 0,88-0,84 (1H, м).
8	2	2	* HN- H	591,2/0,73(условия проведения анализа A) <sup>1</sup> H-ЯМР (DMSO-D <sub>6</sub> ) δ: 8,26 (1H, c), 7,72 (1H, c), 7,26-7,17 (2H, м), 7,07-

				6,99 (1H, м), 4,80 (1H, д, J=1,8 Гц), 4,64 (1H, д, J=1,8 Гц), 4,04-3,90 (2H, м), 3,90-3,81 (2H, м), 3,79 (1H, с), 3,72-3,60 (1H, м), 3,55-3,27 (5H, м), 3,19 (1H, д, J=1,8 Гц), 2,55-2,42 (3H, м), 2,36-2,24 (1H, м), 1,87 (1H, с), 1,81-1,55 (5H, м), 1,53-1,37 (5H, м), 1,32 (3H, д, J=6,1 Гц), 1,07 (3H, д, J=6,7 Гц), 0,98 (3H, д, J=6,7 Гц).
9	1	1	T T T T T T T T T T T T T T T T T T T	563,6/1,51(условия проведения анализа В) <sup>1</sup> H-ЯМР (DMSO-D <sub>6</sub> )δ: 8,29 (1H, с), 7,76 (1H, с), 7,24-7,19 (2H, м), 7,04-7,00 (1H, м), 4,77 (1H, с), 4,62 (1H, с), 4,43-4,23 (5H, м), 4,06-4,02 (2H, м), 3,70-3,49 (3H, м), 3,32 (4H, уш.с), 3,13 (1H, с), 2,38-2,28 (2H, м), 1,96 (1H, с), 1,80-1,72 (1H, м), 1,54-1,34 (3H, м), 1,44 (3H, д, Ј=6,7 Гц), 1,34 (3H, д, Ј=6,7 Гц), 1,09 (3H, д, Ј=6,0 Гц), 1,03 (1H, д, Ј=8,5 Гц), 1,00 (3H, д, Ј=6,7 Гц).
10	1	1	* HN E	285,2/0,70(условия проведения анализа A) <sup>1</sup> H-ЯМР (DMSO-D <sub>6</sub> )δ: 8,27 (1H, c), 7,74 (1H, c), 7,23-7,19 (2H, м), 7,04-7,00 (1H, м), 5,00-4,96 (0,5H, м), 4,85-4,80 (0,5H, м), 4,34-4,24 (5H, м), 4,09-4,03 (2H, м), 3,75 (1H, c), 3,69-3,50 (2H, м), 3,31 (2H, уш.с), 2,88 (1H, c), 2,06-1,98 (2H, м), 1,77-1,64 (1H, м), 1,52-1,24 (4H, м), 1,43 (3H, д, J=6,7 Гц), 1,03 (3H, д, J=6,7 Гц), 1,08 (3H, д, J=6,7 Гц), 1,03 (1H, д, J=6,1 Гц), 0,99 (3H, д, J=4,9 Гц).
11	1	1	* HN-	276,7/ 0,66(условия проведения анализа A) <sup>1</sup> H-ЯМР (DMSO-D <sub>6</sub> )δ: 8,28 (1H, c), 7,76 (1H, c), 7,24-7,20 (2H, м), 7,04-7,00 (1H, м), 4,39-4,23 (6H, м), 4,08-4,02 (2H, м), 3,70-3,66 (1H, м), 3,54-3,51 (2H, м), 3,41-3,32 (2H, м), 2,74

				(1H, c), 1,70-1,33 (9H, м), 1,43 (3H,
				д, Ј=6,7 Гц), 1,33 (3Н, д, Ј=6,7 Гц),
				1,11-1,08 (1Н, м), 1,08 (3Н, д, Ј=6,7
				Гц), 0,99 (3H, д, J=6,7 Гц) 297,1/0,46(условия проведения
				анализа А)
				<sup>1</sup> H-ЯМР (CDCl <sub>3</sub> ) δ: 8,33 (1H, c), 7,75
			1 ,н	(1H, c), 6,95-6,90 (2H, м), 6,72-6,65
12	2	2	P HN-	(1Н, м), 4,40-4,26 (1Н, м), 4,11-3,53
12	_	2	*——	(7Н, м), 3,50-3,37 (2Н, м), 3,29-3,12
			" 0	(2Н, м), 3,05-2,84 (1Н, м), 2,50-2,21
				(3Н, м), 2,11-1,97 (1Н, м), 1,90-1,54
				(7Н, м), 1,47 (3Н, д, Ј=6,1 Гц), 1,42
				(3Н, д, Ј=6,1 Гц), 1,16-0,99 (6Н, м).
				622,4/0,53(условия проведения
				анализа А)
				<sup>1</sup> H-ЯМР (CDCl <sub>3</sub> ) δ: 8,37 (1H, c), 7,78
			Л	(1H, c), 7,02-6,92 (2H, м), 6,76-6,68
			O HN-	(1H, м), 4,21 (1H, c), 4,13-3,65 (9H,
13	2	2	*	м), 3,56-3,41 (3H, м), 3,39-3,22 (2H,
			H Ñ~∙OMe	м), 2,93-2,82 (1H, м), 2,58-2,41 (2H,
				м), 2,02-1,89 (1H, м), 1,89-1,59 (7H,
				м), 1,59-1,40 (7Н, м), 1,20-1,04 (6Н,
				M).
				651,5/0,57(условия проведения
			анализа А)	
				<sup>1</sup> H-ЯМР (DMSO-D <sub>6</sub> ) δ: 8,31 (1H, c),
				7,77 (1H, c), 7,31-7,23 (2H, м), 7,12-
			Л,н	7,05 (1H, м), 5,09-4,89 (1H, м), 4,11-
14	2	2	Q HN X	3,85 (5H, M), 3,77-3,65 (1H, M), 3,61-
	-	_	*	3,44 (3H, M), 3,41-3,23 (3H, M), 2,92
			H F	(1H, c), 2,10-1,95 (2H, M), 1,86-1,26
				(15H, м), 1,12 (3H, д, J=6,7 Гц), 1,03
				(3Н, д, Ј=6,7 Гц), 0,82-0,71 (1Н, м),
				0,51-0,36 (2Н, м), 0,18-0,01 (2Н, м).

15	1	1	* HN-AMH	337,4/1,48(условия проведения анализа В) <sup>1</sup> H-ЯМР (DMSO-D <sub>6</sub> )δ: 8,28 (1H, c), 7,75 (1H, c), 7,23-7,19 (2H, м), 7,03-7,00 (1H, м), 4,39-4,22 (5H, м), 4,01-3,98 (2H, м), 3,69-3,51 (2H, м), 3,35-3,31 (4H, м), 3,06 (1H, c), 2,42 (1H, c), 1,47-0,99 (8H, м), 1,43 (3H, д, J=6,7 Гц), 1,08 (3H, д, J=6,7 Гц), 1,03 (3H, д, J=6,7 Гц)
16	2	2	* HN H	анализа В) <sup>1</sup> H-ЯМР (DMSO-D <sub>6</sub> )δ: 8,28 (1H, c), 7,75 (1H, c), 7,26-7,21 (2H, м), 7,05- 7,02 (1H, м), 3,98-3,38 (12H, м), 2,53 (1H, c), 1,78-1,58 (8H, м), 1,43 (3H, д, J=6,7 Гц), 1,35-1,33 (2H, с), 1,34 (3H, д, J=6,7 Гц), 1,08 (3H, д, J=6,7 Гц), 0,98 (3H, д, J=6,7 Гц)
17	2	2	* HN-OH	анализа В)  ¹Н-ЯМР (DMSO-D <sub>6</sub> )δ: 8,28 (1H, c), 7,74 (1H, c), 7,25-7,22 (2H, м), 7,06- 7,04 (1H, м), 4,67 (c, 1H), 4,01-3,86 (5H, м), 3,74 (1H, c), 3,73-3,62 (1H, м), 3,32-3,30 (4H, м), 2,78 (1H, с), 2,10-2,04 (1H, м), 1,80-1,48 (6H, м), 1,44-1,40 (1H, м), 1,43 (3H, д, Ј=6,7 Гц), 1,34 (3H, д, Ј=6,7 Гц), 1,26-1,18 (2H, c), 1,08 (3H, д, Ј=6,7 Гц), 0,98 (3H, д, Ј=6,7 Гц)
18	2	2	* HN H	577,0/1,56(условия проведения анализа В) <sup>1</sup> H-ЯМР (DMSO-D <sub>6</sub> )δ: 8,28 (1H, c), 7,74 (1H, c), 7,25-7,21 (2H, м), 7,05-7,04 (1H, м), 5,01 (c, 1H), 4,67 (c,

				1H), 3,87-3,85 (2H, м), 3,71-3,64 (1H, м), 3,55-3,48 (3H, м), 3,39-3,31 (5H, м), 2,86 (1H, с), 2,14-1,98 (2H, м), 1,77-1,65 (4H, м), 1,43 (3H, д, Ј=6,7 Гц), 1,35-1,32 (3H, м), 1,34 (3H, д, Ј=6,7 Гц), 1,08 (3H, д, Ј=6,7 Гц), 0,98 (3H, д, Д=6,7 Γц), 0,98 (3H, д, д), 0,98 (
				Гц), 0,98 (3H, д, J=6,7 Гц), 0,86-0,85 (1H, м).
19	2	2	* HN-FF	анализа В) <sup>1</sup> Н-ЯМР (DMSO-D <sub>6</sub> )δ: 8,27 (1H, c), 7,73 (1H, c), 7,25-7,21 (2H, м), 7,07- 7,03 (1H, м), 4,55 (c, 1H), 4,42 (c, 1H), 4,03-3,85 (5H, м), 3,70-3,65 (1H, м), 3,53-3,49 (1H, м), 3,26-3,24 (2H, м), 2,81 (1H, c), 2,04-1,94 (2H, м), 1,71-1,65 (2H, м), 1,43 (3H, д, Ј=6,7 Гц), 1,42-1,32 (2H, м), 1,34 (3H, д, Ј=6,7 Гц), 1,19-1,17 (1H, м), 1,08 (3H, д, Ј=6,7 Гц), 0,98 (3H, д, Ј=6,7 Гц), 0,86-0,85 (1H, м), 0,44- 0,42 (2H, м), 0,08-0,04 (2H, м).

[0326]

# Пример 20.

5-Фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-( $^2$ H $_2$ )метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид

Названное соединение (23 мг) получали методом, аналогичным методу в примере 1, путем использования третбутил (1S,3S,4R)-3-[2-(5-{2-[ди(пропан-2-ил)карбамоил]-4-

фторфенокси} пиримидин-4-ил)-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-7-карбонил]-5-( $^{2}$ H<sub>2</sub>)метилиден-2-азабицикло[2.2.2]октан-2-карбоксилата (80 мг), полученного в референсном примере 41.

LC-MS; [M+H]<sup>+</sup> 593,6/Rt (минут) 0,70 (условия проведения анализа A)

<sup>1</sup>H-ЯМР (DMSO-D6) δ: 8,27 (1H, c), 7,73 (1H, д, J=4,1  $\Gamma$ ц), 7,26-7,16 (2H, м), 7,03 (1H, м), 4,05-3,90 (суммарно 3H, уш.с), 3,87 (2H, м), 3,67 (1H, м), 3,57-3,45 (2H, м), 3,45-3,19 (суммарно 3H, м), 3,07 (1H, c), 2,52 (1H, уш.с), 2,33 (1H, уш.с), 2,27 (1H, дд, J=2,5, 17,1  $\Gamma$ ц), 1,79-1,60 (суммарно 5H, уш.м), 1,55 (1H, м), 1,48-1,37 (5H, м), 1,33 (3H, д, J=6,9  $\Gamma$ ц), 1,07 (3H, д, J=6,4  $\Gamma$ ц), 0,98 (3H, д, J=6,4  $\Gamma$ ц).

[0327]

### Пример 21.

2-[(4-{7-[(1S,3S,4R,6R)-6-(Циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамида моно-L(+)-тартрат

Пример 21

К раствору соединения  $(0,50\ \Gamma)$  примера 4 в смеси этилацетат/этанол  $(10/1,\ 11\ \mathrm{мл})$  добавляли L(+)-винную кислоту  $(0,11\ \Gamma)$ , и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 дней. Осажденное твердое вещество фильтровали, промывали этилацетатом и сушили при пониженном давлении с получением названного соединения  $(0,54\ \Gamma)$  в форме кристаллов (кристаллическая форма I).

 $^{1}$ Н-ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 8,27 (1H, c), 7,74 (1H, c), 7,26-7,18 (2H, м), 7,04 (1H, м), 4,27 (1H, уш.с), 3,96 (2H, уш.с), 3,91-3,80 (суммарно 4H, м), 3,67 (1H, м), 3,57-3,43 (3H, м), 3,38 (2H, уш.с), 3,29 (1H, уш.с), 1,94 (1H, уш.с), 1,91-1,78 (3H, м), 1,70 (4H, уш.м), 1,62-1,20 (суммарно 12H, м), 1,07 (3H, д, Ј=6,1 Гц), 0,97 (3H, д, Ј=6,1 Гц), 0,68 (1H, м), 0,40 (2H, м), 0,07 (2H, м).

(Кристаллическая форма I) Порошковая рентгенограмма представлена на фигуре 1. Основные дифракционные пики:  $2\Theta$  (°) = 5,3, 8,0, 11,2, 13,0, 13,5, 15,9, 16,4, 17,5, 17,9, 18,2, 20,0

Характерные дифракционные пики: 2 $\Theta$  (°) = 5,3, 11,2, 13,0, 15,9, 17,9, 18,2 [0328]

# Пример 22.

2-[(4-{7-[(1S,3S,4R,6R)-6-(Циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамида моногидрохлорид

Пример 22

К раствору соединения (50 мг) примера 4 в этилацетате (1 мл) добавляли 4 моль/л хлористоводородная кислота/этилацетат (19 µл), и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 4 часов. Осажденное твердое вещество фильтровали, промывали этилацетатом и сушили при пониженном давлении с получением названного соединения (30 мг) в форме кристаллов (кристаллическая форма II).

<sup>1</sup>H-ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 8,27 (1H, c), 7,75 (1H, д, J=1,8 Гц), 7,26-7,19 (2H, м), 7,04 (1H, м), 4,36 (1H, уш.с), 4,07-3,92 (2H, уш.с), 3,92-3,81 (2H, м), 3,67 (1H, м), 3,61-3,46 (3H, м), 3,45-3,36 (3H, м), 2,00 (1H, уш.с), 1,96-1,80 (3H, м), 1,79 -1,21 (суммарно 16H, м), 1,08 (3H, д, J=6,9 Гц), 0,97 (3H, д, J=6,4 Гц), 0,68 (1H, м), 0,41 (2H, м), 0,09 (2H, м).

(Кристаллическая форма II) Порошковая рентгенограмма представлена на фигуре 2.

Основные дифракционные пики: 2 $\Theta$  (°) = 5,3, 9,9, 10,6, 11,9, 13,1, 13,6, 15,9, 16,3, 17,9, 18,9, 21,2

Характерные дифракционные пики: 2 $\Theta$  (°) = 5,3, 9,9, 10,6, 15,9, 16,3, 17,9 [0329]

### Пример 23.

2-[(4-{7-[(1S,3S,4R,6R)-6-(Циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамида дигидрохлорид

Пример 23

К раствору соединения (0,50 г) примера 4 в этилацетат/этанол (10/1, 11 мл) добавляли 4 моль/л хлористоводородная кислота/этилацетат (0,38 мл), и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 дней. Осажденное твердое вещество фильтровали, промывали этилацетатом и сушили при пониженном давлении с получением дигидрохлорида соединения из примера 4 (0,49 г) в форме кристаллов

(кристаллическая форма III).

<sup>1</sup>H-ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 9,22 (1H, уш.с), 8,53 (1H, c), 8,03 (1H, br d, J=12,8 Гц), 7,85 (1H, уш.с), 7,36-7,25 (3H, м), 4,40 (1H, уш.с), 4,34-3,97 (суммарно 4H, уш.м), 3,67 (1H, м), 3,59-3,47 (3H, м), 3,46-3,37 (3H, м), 2,01 (1H, уш.с), 1,96-1,82 (3H, м), 1,75 (4H, уш.с), 1,66-1,27 (суммарно 12H, м), 1,09 (3H, д, J=6,7 Гц), 0,93 (3H, д, J=6,7 Гц), 0,67 (1H, м), 0,40 (2H, м), 0,10 (2H, м).

(Кристаллическая форма III) Порошковая рентгенограмма представлена на фигуре 3.

Основные дифракционные пики: 2 $\Theta$  (°) = 4,3, 7,0, 9,9, 10,6, 11,8, 15,2, 15,5, 15,9, 16,5, 16,8, 17,9

Характерные дифракционные пики:  $2\Theta$  (°) = 4,3, 7,0, 10,6, 15,9, 16,5, 16,8 [0330]

#### Пример 6.

5-Фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид

Пример 6 может быть также проведен по следующей методике. К раствору третбутил 7-[(1S,3S,4R)-2-(третбутоксикарбонил)-5-метилиден-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро-[3,5]нонан-2-карбоксилата (7,0 г), полученного в референсном примере 42, в хлороформе (11 мл) добавляли по каплям ТFA (11 мл) при комнатной температуре, и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение ночи. Реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении, разбавляли ацетонитрилом (70 мл), и добавляли по каплям 5 моль/л водный раствор гидроксида натрия (28 мл) при охлаждении льдом. Добавляли 2-[(4-хлорпиримидин-5-ил)окси]-5фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид (4,9 г), полученный в референсном примере 1, и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 5 часов. К реакционной смеси добавляли воду (200 мл), и осажденное твердое вещество фильтровали и промывали водой. Твердое вещество сушили при пониженном давлении с получением названного соединения (7,3 г).

[0331]

#### Пример 24.

5-Фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамида моно-L(+)-тартрат

Пример 24

К раствору соединения  $(2,0\ \Gamma)$  примера 6 в ТНГ  $(5\ мл)$  добавляли L(+)-винную кислоту  $(0,48\ \Gamma)$ , и смесь перемешивали при  $60^{\circ}$ С в течение часа. После охлаждения, осажденное твердое вещество фильтровали, промывали этилацетатом и сушили при пониженном давлении с получением названного соединения  $(2,0\ \Gamma)$  в форме кристаллов (кристаллическая форма IV).

<sup>1</sup>H-ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 8,28 (1H, c), 7,73 (1H, д, J=5,5  $\Gamma$ ц), 7,26-7,17 (2H, м), 7,02 (1H, м), 5,08 (1H, c), 4,85 (1H, c), 4,32 (1H, c), 4,06-3,83 (суммарно 6H, м), 3,68 (1H, м), 3,63-3,39 (суммарно 4H, м), 3,32 (2H, уш.с), 2,66 (1H, м), 2,54 (1H, уш.с), 2,39 (1H, м), 1,91-1,64 (суммарно 5H, м), 1,60-1,47 (3H, м), 1,42 (3H, д, J=6,9  $\Gamma$ ц), 1,33 (3H, д, J=6,4  $\Gamma$ ц), 1,08 (3H, д, J=6,9  $\Gamma$ ц), 0,98 (3H, д, J=6,4  $\Gamma$ ц).

(Кристаллическая форма IV) Порошковая рентгенограмма представлена на фигуре 4.

Основные дифракционные пики: 2 $\Theta$  (°) = 5,1, 6,3, 9,0, 10,5, 12,3, 12,6, 13,3, 15,3, 17,1, 17,2, 18,0

Характерные дифракционные пики: 2 $\Theta$  (°) = 5,1, 6,3, 9,0, 15,3, 17,2, 18,0 [0332]

#### Пример 25.

5-Фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамида дисукцинат

Пример 25

К раствору соединения из примера 6  $(2,0\,\mathrm{r})$  в этилацетате  $(8\,\mathrm{mn})$  добавляли янтарную кислоту  $(0,78\,\mathrm{r})$ , и смесь перемешивали при  $60^{\circ}\mathrm{C}$  в течение часа. После охлаждения, осажденное твердое вещество фильтровали, промывали этилацетатом и

сушили при пониженном давлении с получением названного соединения (1,9 г) в форме кристаллов (кристаллическая форма V).

<sup>1</sup>H-ЯМР (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 8,27 (1H, c), 7,75 (1H, д, J=4,6  $\Gamma$ ц), 7,25-7,18 (2H, м), 7,06 (1H, м), 5,03 (1H, c), 4,81 (1H, c), 4,81 (1H, c), 3,96 (2H, уш.с), 3,87 (2H, br d, J=9,1  $\Gamma$ ц), 3,68 (1H, м), 3,60-3,37 (суммарно 3H, м), 3,31 (3H, уш.с), 2,59 (1H, br d, J=17,4  $\Gamma$ ц), 2,47 (1H, уш.с), 2,40-2,27 (суммарно 9H, м), 1,85-1,62 (суммарно 5H, м), 1,57-1,45 (суммарно 3H, м), 1,42 (3H, д, J=6,9  $\Gamma$ ц), 1,33 (3H, д, J=6,4  $\Gamma$ ц), 1,08 (3H, д, J=6,4  $\Gamma$ ц), 0,98 (3H, д, J=6,9  $\Gamma$ ц).

(Кристаллическая форма V) Порошковая рентгенограмма представлена на фигуре 5.

Основные дифракционные пики: 2 $\Theta$  (°) = 4,9, 8,1, 8,6, 9,8, 13,9, 14,5, 17,2, 17,8, 18,4, 19,0, 20,5

Характерные дифракционные пики: 2 $\Theta$  (°) = 8,1, 8,6, 9,8, 14,5, 17,2, 17,8, 18,4 [0333]

#### Испытания

#### <u>Испытание 1. Оценка ингибирования связывания менин-MLL</u>

Менин<sub>1-615</sub>, в котором 6 х His-метка и НА-метка вставлены в N-конец, а метка тус вставлена в С-конец (далее обозначаемый как His-Менин<sub>1-615</sub>), разбавляют буфером для анализа (25 ммоль/л HEPES, 150 ммоль/л NaCl, 1 ммоль/л дитиотреитол, 0,5% (масса/объем) Tween 80, 0,3% (масса/объем) BSA, 0,3% (масса/объем) обезжиренное молоко) для доведения конечной концентрации до 30 нмоль/л. Испытуемые соединения также разбавляют буфером для анализа для доведения каждой концентрации испытуемых соединений до величины от 0,005 до 5 мкмоль/л. Приготовленные His-Meнин<sub>1-615</sub> и испытуемые соединения добавляли в защищенный от действия света 384-луночный планшет небольшого объема (Corning, #4514) в количестве 2 мкл/лунка и 6 мкл/лунка, соответственно, и планшет накрывали крышкой для защиты от света (Corning, #3935), и инкубировали при комнатной температуре в течение 3 часов. После инкубации, MLL<sub>1-172</sub>, в котором FLAG-метка вставлена в С-конец (MLL<sub>1-172</sub>-FLAG), отдельно разбавляли буфером для анализа для доведения конечной концентрации до 50 нмоль/л. Приготовленный MLL<sub>1-172</sub>-FLAG добавляли в упомянутый выше планшет в количестве 2 мкл/лунка, и планшет накрывали крышкой для защиты от света и инкубировали при комнатной температуре в течение часа.

Затем, антитело против 6HIS-d2 (cisbio, 61HISDLA) и антитело против FLAGM2-K (cisbio, 61FG2KLA) разбавляли буфером для разбавления антител (50 ммоль/л Tris, 150 ммоль/л NaCl, 800 ммоль/л KF, pH 7,4) для доведения конечной концентрации до 1,4 мкг/мл для получения смеси антител. Приготовленную смесь антител добавляли в упомянутый выше планшет в количестве 10 мкл/лунка, и планшет накрывали крышкой и инкубировали при 4°C в течение от 17 до 24 часов. После инкубации, измеряли сигнал на планшет-ридере RUBYstar (BMG LABTECH). Рассчитывали степень ингибирования связывания (%) при каждой концентрации испытуемых соединений по приведенной ниже

формуле, и получали величину  $IC_{50}$ , которая соответствует концентрации испытуемого соединения, при которой степень ингибирования связывания составляет 50%.

[0334]

Степень ингибирования связывания (%) =  $\{1-(A-C)/(B-C)\}$  x 100

А: сигнал в присутствии испытуемого соединения

В: сигнал отрицательного контроля (в отсутствии испытуемого соединения)

С: сигнал положительного контроля (в присутствии известного соединения при концентрации, которая демонстрирует степень ингибирования 100%)

[0335]

Результаты оценки, полученные в испытании 1, приведены в таблице ниже.

Пример	HTRF IC <sub>50</sub> (HM)	Пример	HTRF IC <sub>50</sub> (HM)
1	5,3	11	7,0
2	-	12	-
3	<3,0	13	-
4	7,1	14	-
5	4,1	15	-
6	<3,0	16	-
7	<3,0	17	-
8	7,9	18	-
9	6,2	19	-
10	<3,0	20	-

[0336]

Соединения примеров 1, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 и 11 продемонстрировали высокую ингибирующую активность в отношении связывания менин-MLL, как показано в таблице выше. Среди них, соединения примеров 3, 6, 7 и 10 продемонстрировали особенно высокую ингибирующую активность в отношении связывания менин-MLL.

[0337]

#### Испытание 2. Оценка ингибирования пролиферации клеток

Клетки линии RS4; 11 были доставлены из Американской коллекции типовых культур (ATCC). Клетки культивировали при 37°C в присутствии 5% CO<sub>2</sub> в среде RPMI 1640, содержащей 10% фетальной бычьей сыворотки и 1% пенициллина/стрептомицина. Клетки линии MOLM-13 были доставлены отдельно из DSMZ (Немецкой коллекции микроорганизмов и клеточных культур). Клетки культивировали при 37°C в присутствии 5% CO<sub>2</sub> в среде RPMI 1640, содержащей 20% фетальной бычьей сыворотки и 1% пенициллина/стрептомицина.

Клетки высевали в 96-луночном планшете по 2000 клеток/лунка, добавляли каждое испытуемое соединение с доведением конечной концентрации DMSO до 0,1% DMSO, и

клетки культивировали в течение 7 дней. После культивации, рассчитывали жизнеспособность клеток с использованием реагента  $PrestoBlue^{TM}$  Cell Viability Reagent (Invitrogen, A13261). Из кривой выживаемости рассчитывали величину  $IC_{50}$ , которая соответствует концентрации испытуемого соединения, при которой степень ингибирования пролиферации клеток составляет 50%.

[0338] Результаты оценки в испытании 2 приведены в таблице ниже.

Пример .	IC <sub>50</sub> (мкМ)		Пример	IC <sub>50</sub> (мкМ)	
	RS4; 11	MOLM-13	Пример	RS4; 11	MOLM-13
1	<0,01	0,02	11	0,02	0,03
2	0,87	0,81	12	0,25	0,25
3	0,03	0,01	13	2,40	>3,00
4	0,04	0,07	14	0,02	0,04
5	0,02	0,03	15	0,02	0,02
6	0,02	0,03	16	0,03	0,04
7	0,01	0,03	17	>3,00	1,60
8	0,09	0,11	18	0,02	0,04
9	0,08	0,08	19	<0,01	<0,01
10	0,02	0,03	20	-	<0,03

[0339]

Соединения примеров 1, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 14, 15, 16, 18, 19 и 20 продемонстрировали высокую ингибирующую активность в отношении пролиферации клеток, как показано в таблице выше.

[0340]

# <u>Испытание 3. Испытание на ингибирование транскрипции мРНК испытуемыми</u> соединениями

Клетки линии MV4; 11 были доставлены из Американской коллекции типовых культур (АТСС). Клетки культивировали при 37°С в присутствии 5% CO<sub>2</sub> в среде RPMI 1640, содержащей 10% фетальной бычьей сыворотки и 1% пенициллина/стрептомицина. К клеткам линии MV4; 11 добавляли каждое испытуемое соединение с доведением конечной концентрации до 1 мкмоль/л, и клетки культивировали при 37°С в присутствии 5% CO<sub>2</sub> в течение от 20 до 24 часов. После инкубации, из клеток экстрагировали тотальную PHK с использованием набора RNeasy<sup>TM</sup> Mini Kit (QIAGEN, 74106), и синтезировали кДНК с использованием набора Superscript VILO CDNA Synthesis Kit (Invitrogen, #11754250). С помощью смеси TaqMan Gene Expression Master Mix (Applied Biosystems, 4369016) и зонда ТaqMan (Applied Biosystems) количественно определяли уровень экспрессии мРНК из полученной кДНК с помощью системы для проведения ПЦР марки 7900НТ (Applied Biosystems). Уровень экспрессии каждого полученного гена

(MEIS1 и HOKCA9) приводили в соответствие с уровнем экспрессии мРНК из GAPDH. [0341]

Результаты оценки в испытании 3 приведены в таблице ниже.

<u> </u>	мРНК при 1 мкМ (% контроль)		
Пример	MEIS1	НОКСА9	
1	11,8	40,2	
2	-	-	
3	11,9	39,6	
4	18,0	43,7	
5	15,5	42,6	
6	15,1	39,3	
7	12,7	37,9	
8	17,1	40,1	
9	17,0	41,2	
10	13,3	37,4	
11	13,1	36,5	
12	-	-	
13	-	-	
14	-	-	
15	-	-	
16	-	-	
17	-	-	
18	-	-	
19	-	-	
20	-	-	

[0342]

Соединения примеров 1, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 и 11 продемонстрировали ингибирующую активность в отношении транскрипции мРНК, которая была обусловлена ингибированием связывания менина со слитым белком MLL. В частности, высокую ингибирующую активность в отношении пролиферации клеток демонстрировало соединение примера 5.

[0343]

#### <u>Испытание 4. Испытание на ингибирование hERG</u>

К культивированным клеткам линии CHO, которые стабильно экспрессируют hERG (ген специфических калиевых каналов сердца человека), добавляли каждое

испытуемое соединение с доведением конечной концентрации до величины от 0,0135 до 0,5% DMSO. Ток калиевых каналов (hERG) измеряли с помощью системы для фиксации потенциала QPatch HT (Sophion Inc.), и рассчитывали концентрацию, при которой 50% тока калиевых каналов (hERG) ингибировалось каждым испытуемым соединением (величину  $IC_{50}$ ; мкМ).

[0344]

Соединения примеров испытывали в соответствии с методикой примера испытания 4. И рассчитывали hERG/RS4; 11 путем деления концентрации соединения, полученной в примере испытания 4, при которой происходило ингибировании 50% тока калиевых каналов (hERG), на концентрацию соединения, полученную в примере испытания 2, при которой ингибируется 50% пролиферации клеток RS4; 11. Результаты приведены в таблице ниже.

Пример	hERG ингиби- рование IC <sub>50</sub> (мкМ)	hERG/RS4; 11	Пример	hERG ингиби- рование IC <sub>50</sub> (мкМ)	hERG/RS4; 11
1	4,0	>400	11	>10	>500
2	11,8	13,6	12	>100	>400
3	6,2	620	13	-	-
4	5,8	145	14	11,7	557
5	7,9	395	15	>100	>6250
6	51,9	2595	16	>100	>3571
7	>100	>10000	17	>100	-
8	12,3	137	18	46,1	>2095
9	>10	>125	19	6,9	>690
10	>10	>500	20	74,8	-

[0345]

Как видно из приведенной таблицы, существует разница в более чем в 100 раз между концентрацией, при которой происходило ингибирование 50% пролиферации клеток RS4; 11, и концентрацией, при которой происходило ингибирование 50% тока калиевых каналов (hERG), в случае соединений примеров 1, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 14, 15, 16, 18 и 19. В частности, доказано, что существует очень высокая разница более чем в 1000 раз между концентрацией, при которой происходило ингибирование 50% пролиферации клеток RS4; 11, и концентрацией, при которой происходило ингибирование 50% тока калиевых каналов (hERG), в случае соединений примеров 6, 7, 15, 16 и 18.

### ПРОМЫШЛЕННАЯ ПРИМЕНИМОСТЬ

[0346]

Соединения по настоящему изобретению способны ингибировать связывание

слитого белка MLL и менина с обеспечением противоопухолевого эффекта.

#### ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

#### 1. Соединение формулы (1а):

или его фармацевтически приемлемая соль, где р представляет собой 1 или 2;

 $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  каждый независимо представляет собой атом водорода, атом галогена,  $-OR^7$  или -M-Q; или  $R^1$  и  $R^2$  и/или  $R^3$  и  $R^4$  могут быть объединены с образованием каждым независимо =O или  $=CR^{12A}R^{13A}$ ;

каждый M, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1-6}$  алкилен (который может быть замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $-\text{CONR}^{36A}\text{R}^{37A}$ ,  $-\text{NR}^{36A}\text{COR}^{35A}$ ,  $-\text{NR}^{36A}\text{SO}_2\text{R}^{35A}$ ,  $-\text{SO}_2\text{R}^{35A}$ ,  $-\text{SO}_2\text{NR}^{36A}\text{R}^{37A}$  и циано),  $C_{2-6}$  алкенилен,  $C_{2-6}$  алкинилен,  $C_{3-10}$  циклоалкилен,  $C_{3-10}$  арилен или 5-12 членный гетероарилен, где алкенилен, алкинилен, циклоалкилен, насыщенный гетероциклил, арилен и гетероарилен каждый может быть независимо замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{1-3}$  алкила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $-\text{CONR}^{36A}\text{R}^{37A}$ ,  $-\text{NR}^{36A}\text{COR}^{35A}$ ,  $-\text{NR}^{36A}\text{SO}_2\text{R}^{35A}$ ,  $-\text{SO}_2\text{NR}^{36A}\text{R}^{37A}$  и циано;

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой, атом водорода,  $C_{3-10}$  циклоалкил, 3-10 членный насыщенный гетероциклил,  $C_{6-10}$  арил или 5-12 членный гетероарил, где циклоалкил, насыщенный гетероциклил, арил и гетероарил каждый может быть независимо замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{1-3}$  алкила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси, -  $CONR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}COR^{35A}$ ,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано;

каждый  $R^7$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой, атом водорода,  $C_{1-6}$  алкил (который может быть замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из

атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси, фенила, 5-6 членного гетероарила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{3-7}$  циклоалкила, 3-7 членного насыщенного гетероциклила,  $C_{1-3}$  алкокси, - CONR $^{36A}$ R $^{37A}$ , -NR $^{36A}$ ROR $^{37A}$ , -NR $^{36A}$ COR $^{35A}$ , -NR $^{36A}$ SO $_2$ R $^{35A}$ , -SO $_2$ R $^{35A}$ , -SO $_2$ NR $^{36A}$ R $^{37A}$  и циано),  $C_{2-6}$  алкенил,  $C_{2-6}$  алкинил,  $C_{3-10}$  циклоалкил, 3-10 членный насыщенный гетероциклил,  $C_{6-10}$  арил или 5-12 членный гетероарил, где алкенил, алкинил, циклоалкил, насыщенный гетероциклил, арил и гетероарил каждый может быть независимо замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{1-3}$  алкила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси, -CONR $^{36A}$ R $^{37A}$ , -NR $^{36A}$ R $^{37A}$ , -NR $^{36A}$ SO $_2$ R $^{35A}$ , -SO $_2$ R $^{35A}$ , и циано;

каждый  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  независимо представляет собой атом водорода, атом галогена,  $C_{1-6}$  алкил (который может быть замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $-CONR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}COR^{35A}$ ,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано),  $C_{2-6}$  алкенил,  $C_{2-6}$  алкинил,  $C_{3-10}$  циклоалкил,  $C_{3-10}$  членный насыщенный гетероциклил,  $C_{6-10}$  арил или  $C_{3-10}$  членный гетероарил, где алкенил, алкинил, циклоалкил, насыщенный гетероциклил, арил и гетероарил каждый может быть независимо замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{1-3}$  алкила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $-CONR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}COR^{35A}$ ,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано, и если  $R^{12A}$  или  $R^{13A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{12A}$  или  $R^{13A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом углерода, к которому они присоединены, с образованием 3-8 членного насыщенного карбоцикла;

каждый  $R^{35A}$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1-6}$  алкил;

каждый  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием 3-6 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла; и

- а, b, c и d каждый независимо представляет собой 1 или 2.
- 2. Соединение по п. 1 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый M, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1-6}$  алкилен, который может быть замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, гидрокси,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $-\text{CONR}^{36A}\text{R}^{37A}$ ,  $-\text{NR}^{36A}\text{R}^{37A}$ ,  $-\text{NR}^{36A}\text{COR}^{35A}$ ,  $-\text{NR}^{36A}\text{COR}^{35A}$ ,  $-\text{NR}^{36A}\text{COR}^{35A}$ ,  $-\text{SO}_2\text{R}^{35A}$ ,  $-\text{SO}_2\text{R}^{35A}$ ,  $-\text{SO}_2\text{R}^{36A}$ ,  $-\text{SO}_2\text{R}^{36$ 

3. Соединение по п. 1 или 2 или его фармацевтически приемлемая соль, где

- каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{3-10}$  циклоалкил, 3-10 членный насыщенный гетероциклил,  $C_{6-10}$  арил или 5-12 членный гетероарил, где циклоалкил, насыщенный гетероциклил, арил и гетероарил каждый может быть независимо замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{1-3}$  алкила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $C_{1-3}$  алкокси,  $C_{1-3}$  алкокси,  $C_{1-3}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $C_{1-3}$  алкокси,  $C_{1-3}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $C_{1-3}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $C_{1-3}$  алкокси,  $C_{1-3}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $C_{1-3}$  алкокси,  $C_{1-3}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $C_{1-3}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $C_{1-3}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $C_{1-3}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $C_{1-3}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкинила.
- 4. Соединение по любому из пп. 1-3 или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый  $\mathbb{R}^7$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой, атом водорода,  $\mathbb{C}_{1-6}$  алкил (который может быть замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, фенила,  $\mathbb{C}_{3-7}$  циклоалкила и 3-7 членного насыщенного гетероциклила),  $\mathbb{C}_{2-6}$  алкинил,  $\mathbb{C}_{2-6}$  алкинил,  $\mathbb{C}_{3-10}$  циклоалкил, 3-10 членный насыщенный гетероциклил (где циклоалкил и насыщенный гетероциклил каждый может быть независимо замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора и  $\mathbb{C}_{1-3}$  алкила),  $\mathbb{C}_{6-10}$  арил или 5-12 членный гетероарил (где арил и гетероарил каждый может быть независимо замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома и  $\mathbb{C}_{1-3}$  алкила).
- 5. Соединение по любому из пп. 1-4 или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый  $R^7$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой, атом водорода,  $C_{1-6}$  алкил, или  $C_{2-6}$  алкенил, где алкил и алкенил могут быть замещены с помощью одного фенила.
- 6. Соединение по любому из пп. 1-5 или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  независимо представляет собой атом водорода,  $C_{1-6}$  алкил (который может быть замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси, -CONR  $^{36A}R^{37A}$ , -NR  $^{36A}R^{37A}$ , -NR  $^{36A}COR^{35A}$ , -NR  $^{36A}SO_2R^{35A}$ , -SO<sub>2</sub>NR  $^{36A}R^{37A}$  и циано),  $C_{3-10}$  циклоалкил, 3-10 членный насыщенный гетероциклил, С<sub>6-10</sub> арил или 5-12 членный гетероарил, где циклоалкил, насыщенный гетероциклил, арил и гетероарил каждый может быть независимо замещен с помощью от 1 до 5 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{1-3}$  алкила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси, -CONR  $^{36A}R^{37A}$ , -NR  $^{36A}COR^{35A}$ , -NR  $^{36A}SO_2R^{35A}$ , -SO<sub>2</sub>R  $^{35A}$ , -SO<sub>2</sub>NR  $^{36A}R^{37A}$  и циано, и если  $R^{12A}$  или  $R^{13A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{12A}$  или  $R^{13A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом углерода, к которому они каждый присоединены, с образованием 3-8 членного насыщенного карбоцикла.
  - 7. Соединение по любому из пп. 1-6 или его фармацевтически приемлемая соль, где р представляет собой 1 или 2;

 $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  каждый независимо представляет собой атом водорода, атом галогена,  $-OR^7$  или -M-Q; или  $R^1$  и  $R^2$  и/или  $R^3$  и  $R^4$  могут быть объединены вместе с образованием в каждом случае независимо =O или = $CR^{12A}R^{13A}$ ;

каждый M, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1-6}$  алкилен, который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, гидрокси,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $-CONR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}COR^{35A}$ ,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано;

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{3-10}$  циклоалкил, 3-10 членный насыщенный гетероциклил,  $C_{6-10}$  арил или 5-12 членный гетероарил, где циклоалкил, насыщенный гетероциклил, арил и гетероарил могут быть каждый независимо замещены с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{1-3}$  алкила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $C_{1-3}$  алкокси

каждый  $R^7$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой, атом водорода,  $C_{1-6}$  алкил, или  $C_{2-6}$  алкенил, где алкил и алкенил могут быть замещены с помощью одного фенила;

каждый  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  независимо представляет собой атом водорода,  $C_{1-6}$  алкил (который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $-CONR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}COR^{35A}$ ,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано),  $C_{3-10}$  циклоалкил,  $C_{1-10}$  арил или  $C_{1-10}$  арил или  $C_{1-10}$  членный гетероарил, где циклоалкил, насыщенный гетероциклил, арил и гетероарил могут быть каждый независимо замещены с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома, гидрокси,  $C_{1-3}$  алкила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $-CONR^{36A}R^{37A}$ ,  $-NR^{36A}COR^{37A}$ ,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{37A}R^{37A}$  и циано, и если  $R^{12A}$  или  $R^{13A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{12A}$  или  $R^{13A}$  являются одинаковыми или разными, или когда  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом углерода, к которому они присоединены, с образованием 3-8 членного насыщенного карбоцикла;

каждый  $R^{35A}$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1-6}$  алкил;

каждый  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием 3-6 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла; и

а, b, c и d каждый независимо представляет собой 1 или 2.

- 8. Соединение по любому из пп. 1-7 или его фармацевтически приемлемая соль, где  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  каждый независимо представляет собой атом водорода, атом фтора или -M-Q; или  $R^1$  и  $R^2$  и/или  $R^3$  и  $R^4$  могут быть объединены вместе с образованием в каждом случае независимо =O или = $CR^{12A}R^{13A}$ .
- 9. Соединение по любому из пп. 1-8 или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый M, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1-3}$  алкилен, который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси,  $-NR^{36A}R^{37A}$  и циано.
- 10. Соединение по любому из пп. 1-9 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый M, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1\text{--}3}$  алкилен.

11. Соединение по любому из пп. 1-10 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{3-6}$  циклоалкил, 3-6 членный насыщенный гетероциклил, фенил или 5-6 членный гетероарил, где циклоалкил, насыщенный гетероциклил, фенил и гетероарил могут быть каждый независимо замещены с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора, атома хлора, атома брома,  $C_{1-3}$  алкила,  $C_{2-4}$  алкинила,  $C_{1-3}$  алкокси, -CONR $^{36A}$ R $^{37A}$ , -NR $^{36A}$ COR $^{35A}$ , -NR $^{36A}$ COR $^{35A}$ , -SO<sub>2</sub>NR $^{36A}$ R $^{37A}$  и циано.

12. Соединение по любому из пп. 1-11 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{3-6}$  циклоалкил, 3-6 членный насыщенный гетероциклил, фенил или 5-6 членный гетероарил, где циклоалкил, насыщенный гетероциклил, фенил и гетероарил могут быть каждый независимо замещены с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{1-3}$  алкила, -  $NR^{36A}SO_2R^{35A}$ , - $SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано.

13. Соединение по любому из пп. 1-12 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{3-6}$  циклоалкил, который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{1-3}$  алкила,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано.

14. Соединение по любому из пп. 1-13 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  независимо представляет собой атом водорода,  $C_{1-6}$  алкил (который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей,

выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано),  $C_{3-10}$  циклоалкил (который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{1-3}$  алкила,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано), и если  $R^{12A}$  или  $R^{13A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{12A}$  или  $R^{13A}$  может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  оба представляют собой  $C_{1-3}$  алкил, они могут быть объединены с атомом углерода, к которому они присоединены, с образованием 3-6 членного насыщенного карбоцикла.

15. Соединение по любому из пп. 1-14 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{3-6}$  циклоалкил, который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{1-3}$  алкила, -  $NR^{36A}SO_2R^{35A}$ , - $SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано, и если  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  может быть одинаковым или разным.

16. Соединение по любому из пп. 1-15 или его фармацевтически приемлемая соль, где

а и с представляют собой 1; и оба b и d представляют собой или 1, или 2.

17. Соединение по любому из пп. 1-16 или его фармацевтически приемлемая соль, где

р представляет собой 1 или 2;

 $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  каждый независимо представляет собой атом водорода, атом фтора или -M-Q; или  $R^1$  и  $R^2$  и/или  $R^3$  и  $R^4$  могут быть объединены вместе с образованием в каждом случае независимо =O или = $CR^{12A}R^{13A}$ ;

каждый M, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1-3}$  алкилен;

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{3-6}$  циклоалкил, который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{1-3}$  алкила,  $-NR^{36A}SO_2R^{35A}$ ,  $-SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано;

каждый  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  независимо представляет собой атом водорода,  $C_{3-6}$  циклоалкил, который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора,  $C_{1-3}$  алкила, -  $NR^{36A}SO_2R^{35A}$ , - $SO_2NR^{36A}R^{37A}$  и циано, и если  $R^{12A}$  или  $R^{13A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{12A}$  или  $R^{13A}$  может быть одинаковым или разным;

каждый  $R^{35A}$ , в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{1\text{-}6}$  алкил;

каждый  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{1-6}$  алкил, и если  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$  присутствуют во множественном числе, то каждый  $R^{36A}$  или  $R^{37A}$ 

может быть одинаковым или разным, или когда  $R^{36A}$  и  $R^{37A}$  оба представляют собой  $C_{1-6}$  алкил, они могут быть объединены с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием 3-6 членного азотсодержащего насыщенного гетероцикла;

а и с представляют собой 1; и

оба b и d представляют собой или 1, или 2.

- 18. Соединение по любому из пп. 1-17 или его фармацевтически приемлемая соль, где
- $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  каждый независимо представляет собой атом водорода, атом фтора или -M-Q; или  $R^1$  и  $R^2$  и/или  $R^3$  и  $R^4$  могут быть объединены вместе с образованием в каждом случае независимо = $CR^{12A}R^{13A}$ .
- 19. Соединение по любому из пп. 1-18 или его фармацевтически приемлемая соль, где

М представляет собой метилен.

- 20. Соединение по любому из пп. 1-19 или его фармацевтически приемлемая соль, где
- каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{3-6}$  циклоалкил, который может быть замещен с помощью от 1 до 3 одинаковых или разных заместителей, выбранных из группы, состоящей из атома фтора и  $C_{1-3}$  алкила.
- 21. Соединение по любому из пп. 1-20 или его фармацевтически приемлемая соль, где
- каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{3\text{--}6}$  циклоалкил.
- 22. Соединение по любому из пп. 1-21 или его фармацевтически приемлемая соль, где

каждый  $R^{12A}$  и  $R^{13A}$  независимо представляет собой атом водорода или  $C_{3\text{-}6}$  циклоалкил.

23. Соединение по любому из пп. 1-22 или его фармацевтически приемлемая соль, где

 ${\bf R}^{12{\bf A}}$  и  ${\bf R}^{13{\bf A}}$  представляют собой атом водорода.

24. Соединение по любому из пп. 1-23 или его фармацевтически приемлемая соль, где

р представляет собой 1 или 2;

 $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  каждый независимо представляет собой атом водорода, атом фтора или -M-Q; или  $R^1$  и  $R^2$  и/или  $R^3$  и  $R^4$  могут быть объединены вместе с образованием =CH<sub>2</sub>;

каждый M, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой метилен;

каждый Q, в случае присутствия во множественном числе, независимо представляет собой  $C_{3\text{-}6}$  циклоалкил;

а и с представляют собой 1; и

оба b и d представляют собой или 1, или 2.

25. Соединение по любому из пп. 1-24 или его фармацевтически приемлемая соль,

где

 $R^1$  и  $R^2$  представляют собой атом водорода; и каждый  $R^3$  и  $R^4$  независимо представляет собой атом водорода или атом фтора; при условии, что оба  $R^3$  и  $R^4$  не являются атомом водорода.

26. Соединение по любому из пп. 1-24 или его фармацевтически приемлемая соль,

где

каждый  $R^1$  и  $R^2$  независимо представляет собой атом водорода или -M-Q; и каждый  $R^3$  и  $R^4$  независимо представляет собой атом водорода или атом фтора; при условии, что оба  $R^1$  и  $R^2$  не являются атомом водорода.

27. Соединение по любому из пп. 1-24 или его фармацевтически приемлемая соль,

где

 $R^{1}$  представляет собой атом водорода;

 $R^2$  представляет собой -M-Q;

R<sup>3</sup> представляет собой атом водорода; и

 ${\ensuremath{\text{R}}}^4$  представляет собой атом водорода или атом фтора.

28. Соединение по любому из пп. 1-24 или его фармацевтически приемлемая соль,

где

где

 $R^1$  представляет собой -M-Q;

 $R^2$  представляет собой атом водорода;

 ${\hbox{\bf R}}^3$  представляет собой атом водорода или атом фтора; и

 $R^4$  представляет собой атом водорода.

29. Соединение по любому из пп. 1-24 или его фармацевтически приемлемая соль, где

 $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  каждый независимо представляет собой атом водорода; или  $R^1$  и  $R^2$  и/или  $R^3$  и  $R^4$  могут быть объединены вместе с образованием =CH<sub>2</sub>;

при условии, что все  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  и  $R^4$  не являются атомом водорода.

30. Соединение по любому из пп. 1-24 или его фармацевтически приемлемая соль, где

 $R^{1}$  и  $R^{2}$  объединены вместе с образованием = $CH_{2}$ ; и

 $\mbox{\ensuremath{R}}^3$  и  $\mbox{\ensuremath{R}}^4$  представляют собой атом водорода.

31. Соединение по любому из пп. 1-24 или его фармацевтически приемлемая соль, где

 $R^1$  и  $R^2$  представляют собой атом водорода; и

 $R^3$  и  $R^4$  объединены вместе с образованием = $CH_2$ .

32. Соединение по любому из пп. 1-31 или его фармацевтически приемлемая соль,

а, b, с и d представляют собой 1.

33. Соединение по любому из пп. 1-31 или его фармацевтически приемлемая соль,

```
где
```

а и с представляют собой 1; и

b и d представляют собой 2.

34. Соединение по любому из пп. 1-33 или его фармацевтически приемлемая соль, где

р представляют собой 1.

35. Соединение по любому из пп. 1-33 или его фармацевтически приемлемая соль, где

р представляет собой 2.

36. Соединение по п. 1, выбранное из следующих соединений:

2-[(4-{7-[(1S,3S,4R,6S)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,

2-[(4-{6-[(1S,3S,4R,6S)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,

2-[(4-{7-[(1S,3S,4R,6R)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,

2-[(4-{6-[(1S,3S,4R,6R)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,

5-фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-

2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил $\}$ -пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,

5-фтор-2-[(4-{6-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-

2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,

5-фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-6-метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-

2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил)-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,

5-фтор-2-[(4-{6-[(1S,3S,4R)-6-метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,

5-фтор-2-[(4-{6-[(1S,3S,4S,5S)-5-фтор-2-азабицикло[2.2.2]-октан-3-карбонил]-2,6-

диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,

2-[(4-{6-[(1R,3S,4R)-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,6-

диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,

5-фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4S)-5-оксо-2-азабицикло[2.2.2]-октан-3-карбонил]-2,7-

диазаспиро[3,5]нонан-2-ил} пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,

2-[(4-{7-[(1S,3S,4S,5S,6S)-6-(циклопропилметил)-5-фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,

2-[(4-{6-[(1R,3S,4S)-2-азабицикло[2.2.1]гептан-3-карбонил]-2,6-

- диазаспиро[3,3] гептан-2-ил $\}$  пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид, 2- $[(4-{7-[(1R,3S,4S)-2-азабицикло[2.2.1]}$  гептан-3-карбонил]-2,7-
- диазаспиро[3,5]нонан-2-ил} пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,
- 5-фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.1]гептан-3-карбонил]-
- 2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил $\}$ -пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,
- 2-[(4-{7-[(1S,3S,4S,5R,6R)-6-(циклопропилметил)-5-фтор-2-азабицикло[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид; и
- 5-фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-( $^2$ H<sub>2</sub>)метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,

или его фармацевтически приемлемая соль.

- 37. Соединение по п. 1, выбранная из следующих соединений:
- 2-[(4-{7-[(1S,3S,4R,6S)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,
- 2-[(4-{6-[(1S,3S,4R,6S)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,
- 2-[(4-{7-[(1S,3S,4R,6R)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид; и
- 2-[(4-{6-[(1S,3S,4R,6R)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,

или его фармацевтически приемлемая соль.

- 38. Соединение по п. 1, выбранное из следующих соединений:
- 2-[(4-{7-[(1S,3S,4R,6S)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,
- 2-[(4-{6-[(1S,3S,4R,6S)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,
- 2-[(4-{7-[(1S,3S,4R,6R)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид; и
- 2-[(4-{6-[(1S,3S,4R,6R)-6-(циклопропилметил)-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,

или его гидрохлорид, L(+)-тартрат или сукцинат.

- 39. Соединение по п. 1, выбранное из следующих соединений:
- 5-фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-
- 2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил)-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,
  - 5-фтор-2-[(4-{6-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-
- 2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид, 2-[(4-{6-[(1R,3S,4S)-2-азабицикло[2.2.1]гептан-3-карбонил]-2,6-
- диазаспиро[3,3] гептан-2-ил $\}$  пиримидин-5-ил) окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил) бензамид, 2- $[(4-{7-[(1R,3S,4S)-2-азабицикло[2.2.1]}$  гептан-3-карбонил]-2,7-
- диазаспиро[3,5]нонан-2-ил) пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,
- 5-фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.1]гептан-3-карбонил]-
- 2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид; и 5-фтор-2- $[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-(^2H_2)}метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-$
- карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,

или его фармацевтически приемлемая соль

- 40. Соединение по п. 1, выбранное из следующих соединений:
- 5-фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-
- 2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,
  - 5-фтор-2-[(4-{6-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-
- 2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,
  - 5-фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.1]гептан-3-карбонил]-
- 2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид; и 5-фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-( $^2$ H<sub>2</sub>)метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-
- карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид,

или его гидрохлорид, L(+)-тартрат или сукцинат.

- 41. 2-[(4-{7-[(1S,3S,4R,6S)-6-(Циклопропилметил)-2-аза-бицикло[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид или его гидрохлорид, L(+)-тартрат или сукцинат.
- 42.  $2-[(4-\{6-[(1S,3S,4R,6S)-6-(Циклопропилметил)-2-аза-бицикло[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил<math>)$ -пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид или его гидрохлорид, L(+)-тартрат или сукцинат.
- 43.  $2-[(4-\{7-[(1S,3S,4R,6R)-6-(Циклопропилметил)-2-аза-бицикло[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил<math>\}$ -пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид или его гидрохлорид, L(+)-тартрат или сукцинат.
- 44.  $2-[(4-\{6-[(1S,3S,4R,6R)-6-(Циклопропилметил)-2-аза-бицикло[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил<math>)$ -пиримидин-5-ил)окси]-5-фтор-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид или его гидрохлорид, L(+)-тартрат или сукцинат.
- 45. 5-Фтор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-

ил)бензамид или его гидрохлорид, L(+)-тартрат или сукцинат.

- 46. 5-Фтор-2-[(4- $\{6-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,6-диазаспиро[3,3]гептан-2-ил<math>\}$ -пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид или его гидрохлорид, L(+)-тартрат или сукцинат.
- 47. 5-Фтор-2-[(4- $\{7-[(1S,3S,4R)-5-метилиден-2-азабицикло-[2.2.1]$ гептан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил $\}$ -пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид или его гидрохлорид, L(+)-тартрат или сукцинат.
- 48.  $5-\Phi$ тор-2-[(4-{7-[(1S,3S,4R)-5-( $^2$ H<sub>2</sub>)метилиден-2-аза-бицикло[2.2.2]октан-3-карбонил]-2,7-диазаспиро[3,5]нонан-2-ил}-пиримидин-5-ил)окси]-N,N-ди(пропан-2-ил)бензамид или его гидрохлорид, L(+)-тартрат или сукцинат.
- 49. Лекарственный препарат, включающий соединение по любому из пп. 1-48 или его фармацевтически приемлемую соль в качестве активного ингредиента.
- 50. Противоопухолевый лекарственный препарат, включающий соединение по любому из пп. 1-48 или его фармацевтически приемлемую соль в качестве активного ингредиента.
- 51. Противоопухолевый лекарственный препарат по п. 50, где опухоль представляет собой острый лейкоз (в том числе острый лейкоз с перестройкой гена MLL, острый лейкоз с частичной тандемной дупликацией MLL, острый лейкоз с мутацией гена NPM, острый лейкоз со слитным геном MOZ, острый лейкоз со слитным геном NUP98 и острый лейкоз со слитным геном САLM), хронический лимфолейкоз, хронический миелолейкоз, миелодиспластический синдром, истинную полицитемию, злокачественную лимфому (в том числе В-клеточную лимфому), миелому (в том числе множественную миелому), опухоль головного мозга, рак головы и шеи, рак пищевода, рак щитовидной железы, мелкоклеточный рак легких, немелкоклеточный рак легких, рак молочной железы, рак желудка, рак желчного пузыря и желчного протока, рак печени, гепатоцеллюлярный рак, рак поджелудочной железы, рак толстой кишки, рак прямой кишки, рак анального канала, хорионэпителиому, рак эндометрия, рак шейки матки, рак яичников, рак мочевого пузыря, рак уротелия, рак почки, почечно-клеточный рак, рак предстательной железы, опухоль яичка, опухоль половых клеток яичка, эмбриональноклеточную опухоль опухоль Вильмса, злокачественную яичника, меланому, нейробластому, остеосаркому, саркому Юинга, хондросаркому, саркому мягких тканей или рак кожи.
- 52. Противоопухолевый лекарственный препарат по п. 50 или 51, где опухоль представляет собой острый лейкоз (в том числе острый лейкоз с перестройкой гена MLL, острый лейкоз с частичной тандемной дупликацией MLL, острый лейкоз с мутацией гена NPM, острый лейкоз со слитным геном MOZ, острый лейкоз со слитным геном NUP98 и острый лейкоз со слитным геном CALM), хронический миелолейкоз, злокачественную лимфому (в том числе В-клеточную лимфому), миелому (в том числе множественную миелому), опухоль головного мозга, рак предстательной железы, рак молочной железы, нейробластому, саркому Юинга или рак печени.

- 53. Противоопухолевый лекарственный препарат по любому из пп. 50-52, где опухоль представляет собой острый лейкоз с перестройкой гена MLL, острый лейкоз с частичной тандемной дупликацией MLL, острый лейкоз с мутацией гена NPM, острый лейкоз со слитным геном MOZ, острый лейкоз со слитным геном NUP98, острый лейкоз со слитным геном CALM, хронический миелолейкоз, В-клеточную лимфому, множественную миелому, нейробластому или рак предстательной железы.
- 54. Противоопухолевый лекарственный препарат по любому из пп. 50-53, где опухоль представляет собой острый лейкоз с перестройкой гена MLL, острый лейкоз с частичной тандемной дупликацией MLL, острый лейкоз с мутацией гена NPM, острый лейкоз со слитным геном MOZ, острый лейкоз со слитным геном NUP98, острый лейкоз со слитным геном CALM, хронический миелолейкоз, В-клеточную лимфому или множественную миелому.
- 55. Противоопухолевый лекарственный препарат по любому из пп. 50-54, где опухоль представляет собой острый лейкоз с перестройкой гена MLL или острый лейкоз с мутацией гена NPM.
- 56. Противоопухолевый лекарственный препарат по любому из пп. 50-55, где опухоль сопровождается высоким уровнем экспрессии кластера гена HOXa или кластера гена MEIS.
- 57. Противоопухолевый лекарственный препарат по любому из пп. 50-56, где опухоль сопровождается активирующей мутацией р53.
- 58. Способ лечения опухоли, включающий введение соединения по любому из пп. 1-48 или его фармацевтически приемлемой соли пациенту, нуждающемуся в этом.
  - 59. Способ по п. 58, где опухоль ассоциирована со связыванием менин-MLL.
- 60. Применение соединения по любому из пп. 1-48 или его фармацевтически приемлемой соли в производстве противоопухолевого лекарственного препарата.
- 61. Соединение по любому из пп. 1-48 или его фармацевтически приемлемая соль для применения при лечении опухоли.
- 62. Фармацевтическая композиция, включающая соединение по любому из пп. 1-48 или его фармацевтически приемлемую соль в комбинации, по меньшей мере, с одним другим лекарственным средством или его фармацевтически приемлемой солью, где другое лекарственное средство представляет собой, по меньшей мере, одно средство, выбранное из группы, состоящей из противоопухолевого алкилирующего средствв, противоопухолевого антиметаболита, противоопухолевого антибиотика, противоопухолевого происхождения, лекарственного препарата растительного противоопухолевого комплексного соединения платины, противоопухолевого производного камптотецина, противоопухолевого ингибитора тирозинкиназы, противоопухолевого ингибитора серин/треонин киназы, противоопухолевого ингибитора фосфолипида киназы, противоопухолевого моноклонального антитела, интерферона, ингибитора модификатора биологического отклика, гормонального препарата, ангиогенеза, ингибитора контрольных точек иммунного ответа, ингибитора

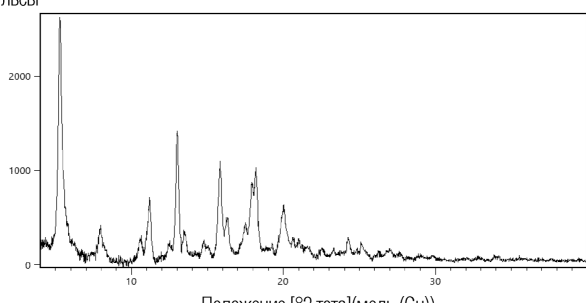
ассоциированной с эпигенетикой молекулы, ингибитора посттрансляционной модификации белка, ингибитора протеосом, и других противоопухолевых лекарственных препаратов.

63. Соединение по любому из пп. 1-48 или его фармацевтически приемлемая соль для лечения опухоли, которое применяют в комбинации с по меньшей мере одним другим лекарственным средством или его фармацевтически приемлемой соли, где другое лекарственное средство представляет собой, по меньшей мере одно, средство, выбранное из противоопухолевого алкилирующего средства, противоопухолевого антиметаболита, антибиотика, противоопухолевого противоопухолевого лекарственного растительного происхождения, противоопухолевого комплексного соединения платины, противоопухолевого производного камптотецина, противоопухолевого ингибитора серин/треонин противоопухолевого ингибитора тирозинкиназы, киназы, ингибитора киназы, противоопухолевого фосфолипида противоопухолевого моноклонального антитела, интерферона, модификатора биологического отклика, гормонального препарата, ингибитора ангиогенеза, ингибитора контрольных точек иммунного ответа, ингибитора ассоциированной с эпигенетикой молекулы, ингибитора модификации белка, ингибитора посттрансляционной протеосом, других И противоопухолевых лекарственных препаратов.

По доверенности

### ФИГ. 1

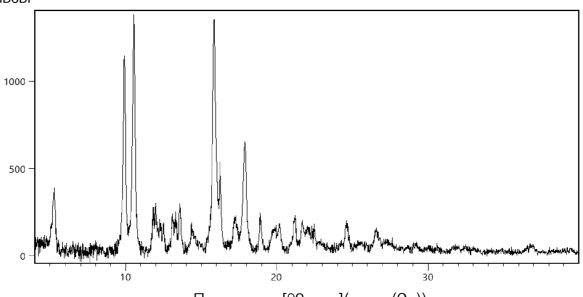




Положение [°2 тэта](медь (Cu))

### ФИГ. 2

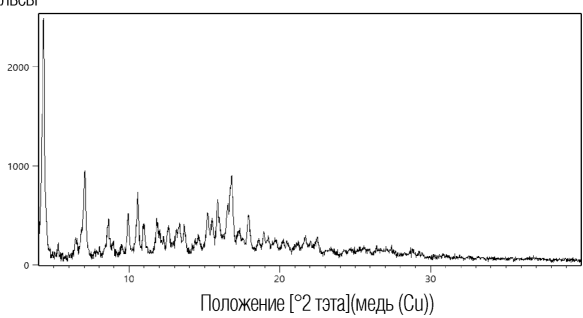
### Импульсы



Положение [°2 тэта](медь (Cu))

### ФИГ. 3

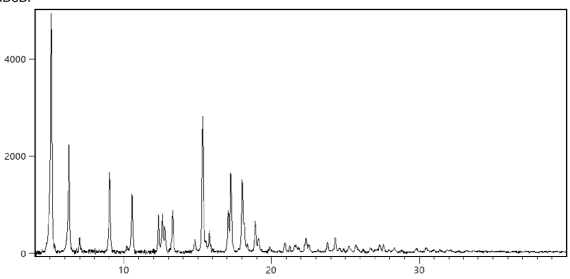




ПОЛОМЕНИЕ [ 2 ТЭТА](МЕДЬ (ОО

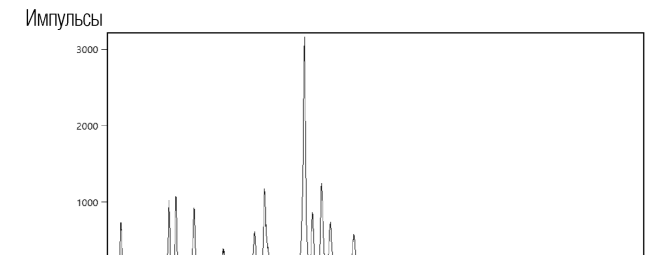
### ФИГ. 4

### Импульсы



Положение [°2 тэта](медь (Cu))

## ФИГ. 5



Положение [°2 тэта](медь (Cu))