(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

- (43) Дата публикации заявки 2021.07.28
- (22) Дата подачи заявки 2019.10.31

(51) Int. Cl. C07D 401/12 (2006.01)
C07D 401/14 (2006.01)
C07D 413/12 (2006.01)
C07D 413/14 (2006.01)
C07D 417/14 (2006.01)
C07D 471/04 (2006.01)
C07D 471/10 (2006.01)
C07D 487/04 (2006.01)
C07D 491/04 (2006.01)
C07D 495/04 (2006.01)
A61P 29/00 (2006.01)
A61K 31/4439 (2006.01)
A61K 31/444 (2006.01)

(54) 2-АМИНО-N-ГЕТЕРОАРИЛНИКОТИНАМИДЫ В КАЧЕСТВЕ ИНГИБИТОРОВ $NA_v1.8$

- (31) 62/754,742
- (32) 2018.11.02
- (33) US
- (86) PCT/US2019/058999
- (87) WO 2020/092667 2020.05.07
- (71) Заявитель:

МЕРК ШАРП И ДОУМ КОРП. (US)

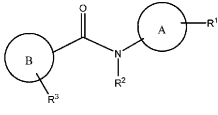
(72) Изобретатель:

Арасаппан Ашок, Белл Айан М., Бреслин Майкл Дж., Бунгард Кристофер Джеймс, Берги Кристофер С., Чобаниан Гарри Р., Кокс Джейсон М., Гуадин Деодиал Гай, Джонс Кристен Л. Дж., Лейтон Марк Э., Лю Хун, Лю Цзянь, Перкинс Джеймс Дж., Стачел Шон Дж., Суенлай Линда М., Ву Чжэ, Джинетти Энтони Т. (US)

(74) Представитель:

медведев В.Н. (RU)

(57) Новые соединения структурной формулы (I) и их фармацевтически приемлемые соли являются ингибиторами активности канала Na_v1.8 и могут применяться в лечении, профилактике, управлении, облегчении, контроле или подавлении заболеваний, опосредованных активностью канала Na_v1.8. Соединения настоящего изобретения могут быть полезны в лечении, профилактике или управлении болевыми расстройствами, кашлевыми расстройствами, острыми зудящими расстройствами и хроническими зудящими расстройствами.



202191177

ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

2420-568342EA/011

2-АМИНО-N-ГЕТЕРОАРИЛНИКОТИНАМИДЫ В КАЧЕСТВЕ ИНГИБИТОРОВ NAV1.8

УРОВЕНЬ ТЕХНИКИ

Потенциалзависимые натриевые каналы (VGSC) опосредуют селективный инфлюкс ионов натрия в возбуждаемые клетки, и играет центральную роль в инициировании и распространении потенциалов действия (Yu et al., Genome Biology 4:207 (2003)). Потенциалзависимые натриевые каналы повсеместно распространены в центральной и периферической нервной системе, где они играют центральную роль в инициировании и распространении потенциалов действия, а также в скелетных и сердечных мышцах, где потенциал действия вызывает сокращение клеток (Goldin et al., Ann N Y Acad Sci. 1999 Арг 30; 868:38-50). Изменения в функции VGSC или их экспрессии могут значительно влиять на нормальную возбудимость клеток (Huang et al., J Neurosci. 2013 Aug 28; 33 (35):14087-97; Emery et al., J Neurosci. 2015 May 20; 35(20):7674-81; Kist et al., PLoS One. 2016 Sep 6;11(9):e0161789; и Schreiber et al., World J Diabetes. 2015 Apr 15; 6(3):432-44).

Потенциалзависимые натриевые каналы являются мультимерными комплексами, охарактеризованными одной α -субъединицей, которая образует ионопроводящую водную пору, и, по меньшей мере, одной β -субъекдиницей, которая модифицирует кинетику и потенциалозависимость воротного механизма ионных каналов. Девять разных α -субъедниц было идентифицировано и охарактеризовано в потенциалзависимых натриевых каналах млекопитающих, включая $Na_v1.8$, также известные как SNS, PN3 или $Na_v1.8$ (Goldin et al., Neuron. 2000 Nov; 28 (2):365-8).

Экспрессия натриевых быть тканеспецифической. каналов может Потенциалзависимые натриевые ионные каналы Na_v1.8 экспрессируются в первую очередь в сенсорных нейронах, которые отвечают за передачу информации с периферической (например, кожи, мышц и суставов) в центральную нервную систему через спинной мозг. Натриевые каналы являются неотъемлемой частью этого процесса, натриевых необходима инициирования поскольку активность каналов для распространения потенциалов действия, вызванных вредными стимулами (термическими, механическими и химическими), активирующими периферические ноцицепторы (Catterall et al., Nat Chem Biol. 2017 Apr 13;13(5):455-463). Повышение уровня белка VGSC на поверхности клетки или изменение активности каналов VGSC может приводить к болезненным состояниям, таким как мигрень, нейродегенерация после ишемии, эпилепсия состояния хронической невропатической и воспалительной боли. Усиление функциональных мутаций в Na_V1.7, Na_V1.8 и Na_V1.9 проявляются в различных болевых синдромах, когда пациенты испытывают спонтанную боль без внешнего стимула (Bennett et al., Lancet Neurol. 2014 Jun;13(6):587-99; Huang et al., J Neurosci. 2013 Aug 28;33(35):14087-97; Kist et al., PLoS One. 2016 Sep 6;11(9):e0161789; Emery et al., J

Neurosci. 2015 May 20; 35(20):7674-81; μ Schreiber et al., World J Diabetes. 2015 Apr 15; 6(3):432-44).

Полагают, что потенциалзависимые натриевые ионные каналы $Na_v1.8$ играют роль в различных заболеваниях, включая невропатическую боль, хронический зуд и ощущение воспалительной боли (Belkouch et al., J Neuroinflammation. 2014 Mar 7;11:45; Coward et al., Pain. 2000 Mar;85(1-2):41-50; Yiangou et al., FEBS Lett. 2000 Feb 11;467(2-3):249-52; Black et al., Ann Neurol. 2008 Dec;64(6):644-53; Bird et al., Br J Pharmacol. 2015 May; 172(10):2654-70; Liu et al., Neuron. 2010 Nov 4;68(3):543-56; и Zhao et al., J Clin Invest. 2013).

Большие части потенциалзависимых натриевых ионных каналов охраняются среди различных подтипов, поэтому существует вероятность возникновения серьезных побочных эффектов при использовании терапевтических агентов, которые не демонстрируют селективность к подтипу. Следовательно, терапевтические агенты, подходящие для лечения расстройств ноцицепции, кашля или зуда, требуют специфичности их действия, например, различения между действием на натриевые ионные каналы $Na_v 1.5$, которые, как считается, важны для регуляции сердечной функции, и действием на натриевые ионные каналы $Na_v 1.8$, которые считаются центральными в воспалительной ноцицепции или зуде и расстройствах, возникающих из-за дисфункциональных и/или активированных натриевых ионных каналах $Na_v 1.8$.

Соответственно, считается, что ингибиторы активности потенциалзависимого ионного канала натрия $Na_v1.8$ могут быть полезны для лечения или предотвращения заболеваний, расстройств и состояний, вовлекающих рецепторы $Na_v1.8$ и/или возникающих конкретно при дисфункции потенциалзависимых натриевых ионных каналов $Na_v1.8$ (Han et al., J Neurol Neurosurg Psychiatry 2014 May; 85(5):499-505), включая, помимо прочего, мигрень, нейродегенерацию после ишемии, эпилепсию, воспалительную боль, спонтанную боль, острую боль, предоперационную боль, периоперационную боль, послеоперационную боль, невропатическую боль, хронический зуд и зудящие расстройства.

Остается потребность в сильнодействующих ингибиторах активности ионных каналов $Na_v1.8$ с селективной активностью в отношении ионных каналов $Na_v1.8$. В результате соединения по настоящему изобретению полезны для лечения и профилактики заболеваний, нарушений и состояний, включающих рецепторы $Na_v1.8$ и потенциалзависимые натриевые ионные каналы $Na_v1.8$.

Роль $Na_v1.8$ натриевых ионных каналов обсуждается в: Bennett et al., Physical Medicine and Rehabilitation Clinics of North America, 2001, 12(2):447-459; Meissner et al., Br J Sports Med. 2018 May; 52(10):642-650; Legroux-Crespel et al., Neurology. 2016 Feb 2;86(5):473-83; и Flaxman et al., Lancet, 380:2163-2196 (2012).

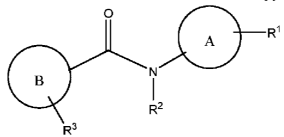
Соединения, применимые для лечения состояний, связанных с натриевыми ионными каналами $Na_v1.8$, обсуждаются в: ACS Med. Chem. Lett. 2015, 6, 650; BJP 2015, 172, 2654; PNAS 2007, 104, 8520; J. Med. Chem. 2008, 51, 407; JPET 2008, 324, 1204; и

Neuropharmacology 2010, 59, 201.

 $Na_v 1.8$ соединения также описаны в: WO 2009/049180, WO 2009/049181, WO 2009/049183, WO 2014/120808; WO 2014/120815; WO 2014/120820; WO 2015/010065; и WO 2015/089361; WO 2017/209322; US 8,519,137; US 9,051,270; US 9,108,903; US 9,163,042; и US 9,783501.

СУЩНОСТЬ ИЗОБРЕТЕНИЯ

Настоящее изобретение относится к новым соединениям структурной формулы I:



Ι

и их фармацевтически приемлемым солям. Соединения структурной формулы І и их варианты осуществления являются ингибиторами активности натриевых ионных каналов Na_v1.8 (или ингибиторами Na_v1.8) и могут применяться при лечении и профилактике заболеваний, расстройств и состояний, опосредованных активностью натриевого ионного канала Nav1.8, таких как ноцицепция, остеоартрит, периферическая невропатия, наследственная эритромелалгия, рассеянный склероз, астма, зуд, атопия, аллергический или контактный дерматит, почечная недостаточность, холестаз, зуд, острый зуд, хронический зуд, мигрень, нейродегенерация после ишемии, эпилепсия, боль, воспалительная боль, спонтанная боль, острая боль, острая боль из-за переломов, опорно-двигательного поражение аппарата, панкреатит И почечная колика, боль. послеоперационная боль. периоперационная невропатическая боль. постгерпетическая невралгия, невралгия тройничного нерва, диабетическая невропатия, хроническая боль в пояснице, фантомная боль в конечностях, радикулит, боль, вызванная ожогом 2° или 3° , неврит зрительного нерва, боль в результате рака и химиотерапии, хроническая тазовая боль, болевые синдромы и сложные регионарные болевые синдромы. В одном варианте осуществления настоящего изобретения, состоянием, заболеванием или расстройством является болевое расстройство, острое болевое расстройство или хроническое болевое расстройство. В другом варианте осуществления настоящего изобретения, состоянием, заболеванием или расстройством является острое болевое расстройство.

Настоящее изобретение также относится к фармацевтическим композициям, содержащим соединения настоящего изобретения и фармацевтически приемлемый носитель.

Настоящее изобретение также относится к способам лечения, управления, профилактики, облегчения, облегчения, подавления или контроля расстройств, заболеваний и состояний, которые могут реагировать на ингибирование активности

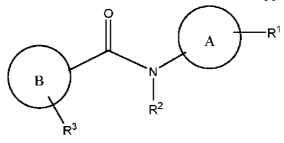
натриевого ионного канала $Na_v1.8$ у субъекта, нуждающегося в этом, через введение соединений и фармацевтических композиций по настоящему изобретению.

Настоящее изобретение также относится к применению соединений по настоящему изобретению для производства лекарственного средства, полезного при лечении заболеваний, расстройств и состояний, которые могут реагировать на ингибирование активности натриевого ионного канала $Na_v 1.8$.

Настоящее изобретение также относится к лечению или профилактике этих заболеваний, нарушений и состояний путем введения соединений по настоящему изобретению в комбинации с терапевтически эффективным количеством другого агента, который может быть полезен для лечения заболевания, расстройства и состояния. Изобретение также относится к способам получения соединений по настоящему изобретению.

ПОДРОБНОЕ ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

Настоящее изобретение относится к новым соединениям структурной формулы I:



Ι

и их фармацевтически приемлемым солям, где

А является гетероарилом или гетероарилом, сконденсированным с насыщенным или ненасыщенным 5- или 6-членным кольцом, содержащим 0-3 гетероатома, независимо выбранных из O, S и $N(R^h)_q$, где каждый гетероарил, 5-членное кольцо и 6-членное кольцо не замещено или замещено от одного до пяти заместителями, выбранными из R^a ;

В является гетероарилом, где гетероарил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^b ;

R¹ выбирают из группы, состоящей из:

- (1) водорода,
- $(2) -SO_3H$,
- $(3) -SO_2NH_2,$
- (4) -SO₂NR^eC₁₋₆алкила,
- (5) -SO₂NR^eC(O)C₁₋₆алкила,
- (6) -SO₂NR^eC₂₋₆алкенила,
- (7) -SO₂NR^eC₃₋₆циклоалкила,
- (8) -SO₂NR^eC(O)C₃₋₆циклоалкила,
- (9) -SO₂NR^eC₂₋₆циклогетероалкила,
- $(10) SO_2NR^eC(O)C_{2-6}$ циклогетероалкила,
- (11) -SO₂NR^e-арила,

- (12) -SO₂NR e -гетероарила,
- (13) -SO₂C₁₋₆алкила,
- (14) -SO₂C₁₋₆алкенила,
- (15) -SO₂C₃₋₆циклоалкила,
- (16) -SO₂C₂₋₆циклогетероалкила,
- (17) -SO₂арила,
- (18) -SO₂гетероарила,
- $(19) -S(O)R^{j}$,
- $(20) SR^{J}$,
- (21) -C(O)NH₂,
- (22) -C(O)NR^eR^j,
- (23) -CO₂H,
- $(24) CO_2R^j$,
- $(25) C(O)R^{j}$
- (26) -CN,
- $(27) CF_3,$
- (28) галогена,
- (29) -OH,
- (30) -ОС₁₋₆алкила,
- (31) -ОС₂₋₆алкенила,
- (32) -OC₃₋₆циклоалкила,
- (33) -OC₂₋₆циклогетероалкила,
- (34) -О-арила,
- (35) -О-гетероарила,
- $(36) -OC(O)R^{j}$
- (37) -OC(O)NR^eR^j,
- $(38) -OC(O)N(R^{j})_{2}$
- (39) -C₁₋₆алкила,
- (40) -С₂₋₆алкенила,
- (41) -C₁₋₆циклоалкила,
- (42) - C_{2-6} циклогетероалкила,
- (43) арила,
- (44) гетероарила,
- $(45) (CH_2)_n NR^e C(O)R^j$
- (46) - $(CH_2)_nNR^eC(O)OR^j$,
- $(47) (CH_2)_n NR^e C(O) N(R^e)_2$
- (48) - $(CH_2)_nNR^eC(O)NR^eR^J$,
- $(49) (CH_2)_n NR^e C(O) N(R^j)_2$
- $(50) (CH_2)_n NR^e S(O)_m R^j$
- $(51) (CH_2)_n NR^e S((O)_m N(R^e)_2,$

- (52) - $(CH_2)_nNR^eS(O)_mNR^eR^j$,
- (53) - $(CH_2)_nNR^eS((O)_mN(R^j)_2, и$
- $(54) (CH_2)_n NR^e R^j$

где каждый CH_2 , алкил, алкенил, циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^d ;

R² выбирают из группы, состоящей из:

- 1) водорода и
- 2) -С₁₋₆алкила;

 R^3 выбирают из группы, состоящей из:

- 1) моноциклического, бициклического или спироциклического C_{3-12} циклоалкильного кольца, и
- 2) моноциклического, бициклического или спироциклического C_{2-12} циклогетероалкильного кольца,

где циклогетероалкил содержит 1-4 гетероатома, независимо выбранных из $N(R^m)_r$, О и S, где каждое циклоалкильное кольцо и каждое циклогетероалкильное кольцо может быть сконденсировано с арилом или гетероарилом, и где каждый циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до восьми заместителями, выбранными из R^c ;

каждый R^a выбирают из группы, состоящей из:

- (1) -С₁₋₆алкила,
- (2) -OC₁₋₆алкила,
- (3) галогена,
- (4) -OH,
- (5) okco,
- (6) -CN.
- (7) -C₃₋₆циклоалкила, и
- (8) - C_{2-5} циклогетероалкила,

где каждый алкил, циклоалкил и циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из галогена, OH, NH₂, NH(C_{1-6} алкила) и N(C_{1-6} алкила)₂;

каждый R^b независимо выбирают из группы, состоящей из:

- (1) -CF₃,
- $(2) CF_2CF_3$ -,
- (3) -CHF₂,
- (4) -OCHF₂,
- (5) -OCH₂CF₃,
- (6) -OCF₃,
- (7) CN,
- (8) галогена,
- (9) -Si(C₁₋₆алкила)₃,

- (10) -C₁₋₆алкил-O-R^k,
- (11) -C₁₋₆алкила,
- (12) -C₂₋₆алкенила,
- (13) -C₂₋₆алкинила,
- (14) -C₃₋₆циклоалкила,
- (15) - C_{2-6} циклогетероалкила,
- (16) арила,
- (17) гетероарила,
- (18) - C_{1-6} алкил- C_{3-6} циклоалкила,
- (19) - C_{1-6} алкил- C_{2-6} циклогетероалкила,
- (20) -C₁₋₆алкиларила,
- (21) -C₁₋₆алкилгетероарила,
- (22) - C_{2-6} алкенил- C_{3-6} циклоалкила,
- (23) - C_{2-6} алкенил- C_{2-6} циклогетероалкила,
- (24) -C₂₋₆алкениларила,
- (25) - C_{2-6} алкенилгетероарила,
- (26) - C_{2-6} алкинил- C_{3-6} циклоалкила,
- (27) - C_{2-6} алкинилциклогетероалкила,
- (28) -C₂₋₆алкиниларила,
- (29) - C_{2-6} алкинилгетероарила,
- $(30) NO_2,$
- (31) -OH,
- (32) -(CH₂)_p-OC₁₋₆алкила,
- (33) -(CH₂)_p-OC₂₋₆алкенила,
- (34) -(CH₂)_p-OC₂₋₆алкинила,
- (35) - $(CH_2)_p$ - OC_{3-6} циклоалкила,
- (36) - $(CH_2)_p$ - OC_{2-6} гетероциклоалкила,
- (37) -(CH₂)_p-О-арила,
- (38) - $(CH_2)_p$ -О-гетероарила,
- (39) -OC₁₋₆алкил-С₃₋₆циклоалкила,
- (40) -OC₁₋₆алкил-С₂₋₆гетероциклоалкила,
- (41) -OC₁₋₆алкиларила,
- (42) -OC₁₋₆алкилгетероарила,
- $(55) -S(O)_m R^k$
- $(43) C_{1-6}$ алкил $-S(O)_m R^k$,
- $(44) C(O)R^k$
- $(45) N(R^1)_2$ и
- (46) -NRⁱR^k.
- где каждый R^b не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^f ;

каждый R^{c} независимо выбирают из группы, состоящей из:

- (1) -CF₃,
- (2) -CH2CF₃,
- (3) -CHF₂,
- (4) -OCHF₂,
- (5) -OCF₃,
- (6) CN,
- (7) оксо,
- (8) -OH,
- (9) галогена,
- (10) -C₁₋₆алкила,
- (11) -C₂₋₆алкенила,
- (12) -C₂₋₆алкинил,
- (13) -C₃₋₆циклоалкила,
- (14) - C_{2-6} циклогетероалкила,
- (15) - C_{1-6} алкил- C_{3-6} циклоалкила,
- (16) - C_{1-6} алкил- C_{2-6} циклогетероалкила,
- (17) -C₁₋₆алкиларила,
- (18) -C₁₋₆алкилгетероарила,
- (19) - C_{1-6} алкенил- C_{3-6} циклоалкила,
- (20) -C₁₋₆алкениларила,
- (21) - C_{1-6} алкенилгетероарила,
- (22) - C_{1-6} алкенил- C_{2-6} циклогетероалкила,
- (23) - C_{2-6} алкинил- C_{3-6} циклоалкила,
- (24) - C_{2-6} алкинил- C_{2-6} циклогетероалкила,
- (25) -C₂₋₆алкиниларила,
- (26) - C_{2-6} алкинилгетероарила,
- (27) -OC₁₋₆алкила,
- (28) -OC₂₋₆алкенила,
- (29) -OC₂₋₆алкинила,
- (30) -OС₃₋₆циклоалкила,
- (31) -OC₂₋₆гетероциклоалкила,
- (32) -О-арила,
- (33) -О-гетероарила,
- (34) -OC₁₋₆алкилциклоалкила,
- (35) -OC₁₋₆алкилциклогетероалкила,
- (36) -OC₁₋₆алкиларила,
- (37) -OC₁₋₆алкилгетероарила,
- $(38) S(O)_m R^L$
- $(39) S(O)R^{L}$

- $(40) S R^{L}$,
- $(41) C_{1-6}$ алкил- $S(O)_m R^L$,
- $(42) C(O)R^{L}$
- (43) -C(O)C₁₋₆алкил-R^L,
- $(44) OC(O)R^{L}$
- $(45) CO_2R^L$
- (46) арила и
- (47) гетероарила,

где каждый R^c не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^g ;

R^d независимо выбирают из группы, состоящей из:

- (1) водорода,
- (2) галогена,
- (3) OH,
- (4) okco,
- (5) - C_{1-6} алкила,
- (6) -OC₁₋₆алкила,
- $(7) NH_2,$
- (8) NH(C₁₋₆алкила) и
- (9) N(C₁₋₆алкила)₂;

каждый R^e независимо выбирают из группы, состоящей из:

- (1) водорода,
- (2) -C₁₋₆алкила и
- (3) C₂₋₆алкенила;

каждый R^f выбирают из группы, состоящей из:

- (1) галогена, F
- (2) -C₁₋₆алкила,
- (3) -OH,
- (4) -ОС₁₋₆алкила,
- (5) -OС₃₋₆циклоалкила,
- (6) - OC_{2-6} циклогетероалкила,
- (7) CN,
- $(8) NH_2,$
- (9) -NH(C₁₋₆алкила),
- (10) -NH(C_{3-6} циклоалкила),
- (11) -NH(C_{2-6} циклогетероалкила),
- $(12) N(C_{1-6}$ алкила)₂,
- (13) -N(C₃₋₆циклоалкила)₂ и
- (14) -N(С₂₋₆циклогетероалкила)₂,

где каждый алкил, циклоалкил и циклогетероалкил не замещен или замещен от

одного до трех заместителями, независимо выбранными из: -OH, галоген, циано и - $S(O)_2CH_3$;

каждый R^g выбирают из группы, состоящей из:

- (1) галогена,
- (2) С₁₋₆алкила,
- (3) -OH,
- (4) -OC₁₋₆алкила,
- $(5) -S(O)_m-C_{1-6}$ алкила,
- (6) -CN,
- (7) -CF₃,
- (8) -OCHF₂ и
- (9) -OCF₃,

где каждый алкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: -OH, галогена, циано и - $S(O)_2CH_3$;

каждый R^h независимо выбирают из группы, состоящей из:

- (1) водорода и
- (2) -С₁₋₆алкила;

каждый R^i независимо выбирают из группы, состоящей из:

- (1) водорода и
- (2) -С₁₋₆алкила;

каждый R^J выбирают из группы, состоящей из:

- (1) -C₁₋₆алкила,
- (2) -C₂₋₆алкенила,
- (3) -C₃₋₆циклоалкила,
- (4) - C_{2-6} циклогетероалкила,
- (5) арила и
- (6) гетероарила,

где каждый алкил, алкенил, циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: - C_{1-6} алкила, - C_{3-6} циклоалкила, -OH, -OC $_{1-6}$ алкила, -OC $_{3-6}$ циклоалкила, галогена, циано и - $S(O)_2CH_3$;

каждый R^k выбирают из группы, состоящей из:

- (1) -C₁₋₆алкила,
- (2) -C₂₋₆алкенила,
- (3) - C_{3-6} циклоалкила,
- (4) -C₃₋₆циклоалкила,
- (5) - C_{2-6} циклогетероалкила,
- (6) арила и
- (7) гетероарила,

где каждый алкил, алкенил, циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не

замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: - C_{1-6} алкила, - C_{3-6} циклоалкила, -OH, -OC $_{1-6}$ алкила, -OC $_{3-6}$ циклоалкила, галогена, циано и - $S(O)_2CH_3$;

каждый R^L выбирают из группы, состоящей из:

- (1) -C₁₋₆алкила,
- (2) -С₂₋₆алкенила,
- (3) - C_{3-6} циклоалкила,
- (4) - C_{2-6} циклогетероалкила,
- (5) арила и
- (6) гетероарила,

где каждый алкил, алкенил, циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: - C_{1-6} алкила, - C_{3-6} циклоалкила, -OH, -OC $_{1-6}$ алкила, -OC $_{3-6}$ циклоалкила, галогена, циано и - $S(O)_2CH_3$;

каждый R^m независимо выбирают из группы, состоящей из:

- (1) водорода и
- (2) -C₁₋₆алкила;

каждый п независимо равен 0, 1, 2, 3 или 4;

каждый т независимо равен 0, 1 или 2;

каждый р независимо равен 0, 1, 2, 3 или 4;

каждый q независимо равен 0 или 1; и

каждый г независимо равен 0 или 1.

Изобретение имеет множество вариантов осуществления, которые кратко описаны ниже. Изобретение включает показанные соединения, а также индивидуальные диастереоизомеры, энантиомеры и эпимеры соединений и смеси диастереоизомеров и/или их энантиомеров, включая рацемические смеси.

В одном варианте осуществления настоящего изобретения, А является гетероарилом или гетероарилом, конденсированным с насыщенным или ненасыщенным 5- или 6-членным кольцом, содержащим 0-3 гетероатома, независимо выбранных из O, S и $N(R^b)_q$, где каждый гетероарил, 5-членное кольцо и 6-членное кольцо не замещено или замещено от одного до пяти заместителями, выбранными из R^a . В одном классе этого варианта осуществления, A не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления, A не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления, A не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления, A не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления, A замещен одним заместителем, выбранными из A в другом классе этого варианта осуществления A не замещен заместителем, выбранными из A в другом классе этого варианта осуществления A не замещен заместителем, выбранными из A в другом классе этого варианта осуществления A не замещен.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, А является гетероарилом или гетероарилом, конденсированным с насыщенным или ненасыщенным 5- или 6-членным кольцом, содержащим 0-3 гетероатома, независимо выбранных из O, S и $N(R^h)_q$, где каждый гетероарил, 5-членное кольцо и 6-членное кольцо не замещено или замещено от одного до четырех заместителями, выбранными из R^a . В одном классе этого варианта осуществления, A не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления, A не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления, A не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления A не замещен заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления A не замещен заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления A не замещен заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления A не замещен.

В другом варианте осуществления, А является гетероарилом, где гетероарил не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^a . В одном классе этого варианта осуществления, А не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления, А не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления, А не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления, А замещен одним заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления А не замещен заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления А не замещен.

В другом варианте осуществления, А выбирают из группы, состоящей из: пиридина, пиримидина, пиразина, пиридазина, индазола, имидазо[1,2-а] пиридина, 1,3дигидро-2Н-имидазо[4,5-b]пиридин-2-она, 1Н-[1,2,3]триазоло[4,5-b]пиридина, 1Hпиразоло[4,3-b]пиридина, пирроло[3,2-с]пиридина, пирроло[2,3-b]пиридина, бензимидазола, имидазола, пиразола, тиофена, фурана, 1,2,4-оксадиазола, 1,3,4оксадиазола, оксазола, изоксазола, изотиазола, тиазола, 1,2,4-тиадиазола, 1,3,4-тиадиазола, 1.1-диоксида 4H-пиридо[2,3-e][1,2,4]тиадизина, 1,1-диоксида 2Н-пиридо[2,3е][1,2]тиазина, 1,1-диоксид 2,3-дигидроизотиазоло[4,5-b]пиридина и 1,1-диоксида 3,4дигидро-2Н-пиридо[2,3-е][1,2]тиазина, где А не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^a. В одном классе этого варианта осуществления, А не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^a. В другом классе этого варианта осуществления, А не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^a. В другом классе этого варианта осуществления, A не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^a. В другом классе этого варианта осуществления, А замещен одним заместителем, выбранными из R^a. В другом классе этого варианта осуществления A не замещен заместителем, выбранными из R^a. В другом классе этого варианта осуществления А не

замещен.

В другом варианте осуществления, А выбирают из группы, состоящей из: пиридина, пиримидина, пиразина, пиридазина, индазола, имидазо[1,2-а]пиридина, пирроло[3,2-с]пиридина, пирроло[2,3-b]пиридина, бензимидазола, имидазола, пиразола, тиофена, фурана, 1,2,4-оксадиазола, 1,3,4-оксадиазола, оксазола, изоксазола, изотиазола, тиазола, 1,2,4-тиадиазола и 1,3,4-тиадиазола, где А не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^a. В одном классе этого варианта осуществления, А не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^a. В другом классе этого варианта осуществления, А не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^a. В другом классе этого варианта осуществления, А не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^a. В другом классе этого варианта осуществления А не замещен заместителем, выбранными из R^a. В другом классе этого варианта осуществления А не замещен заместителем, выбранными из R^a. В другом классе этого варианта осуществления А не замещен заместителем, выбранными из R^a. В другом классе этого варианта осуществления А не замещен

В другом варианте осуществления, А выбирают из группы, состоящей из: пиридина, пиримидина, пиразина, пиридазина, индазола, имидазо[1,2-а]пиридина, пирроло[3,2-с]пиридина, пирроло[2,3-b]пиридина, бензимидазола, имидазола, пиразола, тиофена, 1,2,4-оксадиазола, 1,3,4-оксадиазола, оксазола, изотиазола, тиазола,1,2,4-тиадиазола и 1,3,4-тиадиазола, где А не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^a . В одном классе этого варианта осуществления, А не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления, А не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления, А не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления А не замещен заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления А не замещен заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления А не замещен заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления А не замещен.

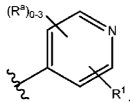
В другом варианте осуществления, А выбирают из группы, состоящей из: пиридина, пиримидина, пиразина, индазола, имидазо[1,2-а] пиридина, пирроло[3,2-с] пиридина, пирроло[2,3-b] пиридина, пиразола, тиофена и 1,2,4-оксадиазола, где А не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^a . В одном классе этого варианта осуществления, А не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления, А не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления, А не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления A не замещен заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления A не замещен заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления A не замещен заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления A не замещен.

В другом варианте осуществления, А выбирают из группы, состоящей из: пиридина, пиримидина, пиразина, пиридазина, индазола, имидазо[1,2-а]пиридина, пирроло[3,2-с]пиридина, пирроло[2,3-b]пиридина, пиразола, тиофена и 1,2,4-оксадиазола, где А не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^a . В одном классе этого варианта осуществления, А не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления, А не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления, А не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления A не замещен заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления A не замещен заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления A не замещен заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления A не замещен заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления A не замещен.

В другом варианте осуществления, А выбирают из группы, состоящей из: пиридина, пиримидина и пиразина, где A не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^a . В одном классе этого варианта осуществления, A не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления, A не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления, A не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления, A замещен одним заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления A не замещен заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления A не замещен.

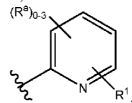
В другом варианте осуществления, А является пиридином, где пиридин не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^a . В одном классе этого варианта осуществления, А не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления, А не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления, А замещен одним заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления А не замещен заместителем, выбранными из R^a . В другом классе этого варианта осуществления А не замещен.

В другом варианте осуществления, А является

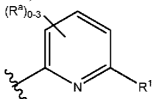


В другом варианте осуществления, А является

В другом варианте осуществления, А является

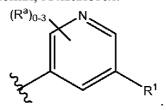


В другом варианте осуществления, А является



В другом варианте осуществления, А является:

В другом варианте осуществления, А является:



В другом варианте осуществления, В является гетероарилом, где гетероарил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^b . В одном классе этого варианта осуществления, В не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^b . В другом классе этого варианта осуществления, В не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^b . В другом классе этого варианта осуществления, В не замещен заместителем, выбранными из R^b . В другом классе этого варианта осуществления В не замещен.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, В выбирают из группы, состоящей из: пиразина, пиридина, пиримидина и пиридазина, где каждый В не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^b . В одном классе этого варианта осуществления, В не замещен или замещен одним или двумя заместителями, выбранными из R^b . В другом классе этого варианта осуществления, В не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^b . В другом классе этого

варианта осуществления, B замещен одним заместителем, выбранными из R^b . B другом классе этого варианта осуществления, B не замещен заместителем, выбранными из R^b . B другом классе этого варианта осуществления B не замещен.

В другом варианте осуществления, В является пиразином, где пиразин не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^b . В другом варианте осуществления, В является пиразином, где пиразин не замещен или замещен одним или двумя заместителями, выбранными из R^b . В другом варианте осуществления, В является пиразином, где пиразин не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^b . В другом варианте осуществления, В является пиразином, где пиразин замещен одним заместителем, выбранными из R^b . В другом классе этого варианта осуществления, пиразин не замещен заместителем, выбранными из R^b . В другом классе этого варианта осуществления, пиразин не замещен.

В другом варианте осуществления, В выбирают из группы, состоящей из: пиридина, пиримидина и пиридазина, где каждый В не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^b . В одном классе этого варианта осуществления, В не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^b . В другом классе этого варианта осуществления, В не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^b . В другом классе этого варианта осуществления, В замещен одним заместителем, выбранными из R^b . В другом классе этого варианта осуществления, В не замещен заместителем, выбранными из R^b . В другом классе этого варианта осуществления В не замещен.

В другом варианте осуществления, В является пиридазином, где пиридазин не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^b . В другом варианте осуществления, В является пиридазином, где пиридазин не замещен или замещен одним или двумя заместителями, выбранными из R^b . В другом варианте осуществления, В является пиридазином, где пиридазин не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^b . В другом варианте осуществления, В является пиридазином, где пиридазин замещен одним заместителем, выбранными из R^b . В другом классе этого варианта осуществления, пиридазин не замещен заместителем, выбранными из R^b . В другом классе этого варианта осуществления, пиридазин не замещен.

В другом варианте осуществления, В является пиримидином, где пиримидин не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^b . В другом варианте осуществления, В является пиримидином, где пиримидин не замещен или замещен одним или двумя заместителями, выбранными из R^b . В другом варианте осуществления, В является пиримидином, где пиримидин не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^b . В другом варианте осуществления, В является пиримидином, где пиримидин замещен одним заместителем, выбранными из R^b . В другом классе этого варианта осуществления, пиримидин не замещен заместителем, выбранными из R^b . В другом классе этого варианта осуществления, пиримидин не замещен.

В другом варианте осуществления, В является пиридином, где пиридин не замещен

или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^b . В другом варианте осуществления, В является пиридином, где пиридин не замещен или замещен одним или двумя заместителями, выбранными из R^b . В другом варианте осуществления, В является пиридином, где пиридин не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^b . В другом варианте осуществления, В является пиридином, где пиридин замещен одним заместителем, выбранными из R^b . В другом классе этого варианта осуществления, пиридин не замещен заместителем, выбранными из R^b . В другом классе этого варианта осуществления, пиридин не замещен.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^1 выбирают из группы, состоящей из: водорода, $-SO_3H$, $-SO_2NH_2$, $-SO_2NR^eC_{1-6}$ алкила, $-SO_2NR_eC(O)C_{1-6}$ $_{6}$ алкила, $_{-}$ SO $_{2}$ NR e C $_{2-6}$ алкенила, $_{-}$ SO $_{2}$ NR e C $_{3-6}$ Циклоалкила, $_{-}$ SO $_{2}$ NR e C(O)С $_{3-6}$ Циклоалкила, $_{-}$ $SO_2NR^eC_{2-6}$ циклогетероалкила, - $SO_2NR^eC(O)C_{2-6}$ циклогетероалкила, - SO_2NR^e -арила, - SO_2NR^e -гетероарила, - SO_2C_{1-6} алкила, - SO_2C_{1-6} алкенила, - SO_2C_{3-6} циклоалкила, - SO_2C_{2-6} 6циклогетероалкила, - SO_2 арила, - SO_2 гетероарила, - $S(O)R^j$, - SR^j , - $C(O)NH_2$, - $C(O)NR^eR^j$, - CO_2H , $-CO_2R^J$, $-C(O)R^J$, -CN, CF_3 , галогена, -OH, $-OC_{1-6}$ алкила, $-OC_{2-6}$ алкенила, $-OC_{3-6}$ $-OC(O)R^{j}$, 6ЦИКЛОАЛКИЛА, $-OC_{2-6}$ циклогетероалкила, -O-арила, -О-гетероарила, $OC(O)NR^{e}R^{J}$, $-OC(O)N(R^{J})_{2}$ - C_{1-6} алкила, $-C_{2-6}$ алкенила, $-C_{1-6}$ циклоалкила, $-C_{2-}$ ₆циклогетероалкила, арила, гетероарила, $-(CH_2)_nNR^eC(O)R^j$, $-(CH_2)_nNR^eC(O)OR^j$, - $(CH_2)_nNR^eC(O)N(R^e)_2$, $-(CH_2)_nNR^eC(O)NR^eR^j$, $-(CH_2)_nNR^eC(O)N(R^j)_2$, $-(CH_2)_nNR^eS(O)_mR^j$, $-(CH_2)_nNR^eS(O)_mR^i$ $(CH_2)_nNR^eS(O)_mN(R^e)_2$, $-(CH_2)_nNR^eS(O)_mNR^eR^j$, $-(CH_2)_nNR^eS(O)_mN(R^j)_2$ и $-(CH_2)_nNR^eR^j$, где каждый СН2, алкил, алкенил, циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^d;

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^1 выбирают из группы, состоящей из: водорода, $-SO_3H$, $-SO_2NH_2$, $-SO_2NR^eC_{1-6}$ алкила, $-SO_2NR^eC_{2-6}$ $-SO_2NR^eC_{3-6}$ циклоалкила, 6алкенила, $-SO_2N(C_{2-6}$ алкенила)₂, -SO₂NR^eC₂ $_{6}$ циклогетероалкила, $-SO_{2}NR^{e}$ -арила, $-SO_{2}NR^{e}$ -гетероарила, $-SO_{2}C_{1-6}$ алкила, 6алкенила, $-SO_2C_{3-6}$ циклоалкила, $-SO_2C_{2-6}$ циклогетероалкила, $-SO_2$ арила, $-SO_2$ гетероарила, $-S(O)R^{j}$, $-SR^{j}$, $-C(O)NH_{2}$, $-C(O)NR^{e}R^{j}$, $-CO_{2}H$, $-CO_{2}R^{j}$, $-C(O)R^{j}$, -CN, $-CF_{3}$, галогена, -OH, $-CO_{2}R^{j}$, $-CO_{3}R^{j}$, $-CO_{4}R^{j}$, $-CO_{5}R^{j}$, -C OC_{1-6} алкила, $-OC_{2-6}$ алкенила, $-OC_{3-6}$ циклоалкила, $-OC_{2-6}$ циклогетероалкила, -O-арила, -Oгетероарила, $-OC(O)R^{j}$, $-OC(O)NR^{e}R^{j}$, $-OC(O)N(R^{j})_{2}$, $-C_{1-6}$ алкила, $-C_{2-6}$ алкенила, $-C_{1-6}$ $-(CH_2)_nNR^eC(O)R^j$, --С₂₋₆циклогетероалкила, арила, гетероарила, 6ЦИКЛОАЛКИЛА, $(CH_2)_nNR^eC(O)OR^j$, $-(CH_2)_nNR^eC(O)N(R^e)_2$, $-(CH_2)_nNR^eC(O)NR^eR^j$, $-(CH_2)_nNR^eC(O)N(R^j)_2$, $-(CH_2)_nNR^eC(O)N(R^i)_2$ $(CH_2)_nNR^eS(O)_mR^j$, $-(CH_2)_nNR^eS(O)_mN(R^e)_2$, $-(CH_2)_nNR^eS(O)_mNR^eR^j$, $-(CH_2)_nNR^eS(O)_mN(R^j)_2$ и - $(CH_2)_nNR^eR^J$, где каждый CH_2 , алкил, алкенил, циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^d. В одном классе этого варианта осуществления, каждый алкил, алкенил, циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещено или замещено от одного до трех заместителями, выбранными из R^d. В другом классе этого варианта осуществления, каждый алкил, алкенил, циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^d .

B другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^1 выбирают из группы, состоящей из: $-SO_3H$, $-SO_2NH_2$, $-SO_2NR^eC_{1-6}$ алкила, $-SO_2NR^eC_{2-6}$ алкенила, - $SO_2N(C_{2-6}$ алкенил)₂, - $SO_2NR^eC_{3-6}$ циклоалкила, - $SO_2NR^eC_{2-6}$ циклогетероалкила, - SO_2NR^e арила, $-SO_2NR^e$ -гетероарила, $-SO_2C_{1-6}$ алкила, $-SO_2C_{1-6}$ алкенила, $-SO_2C_{3-6}$ циклоалкила, - SO_2C_{2-6} циклогетероалкила, - SO_2 гетероарила, - $S(O)R^j$, - SR^j , - $C(O)NH_2$, - $C(O)NR^{e}R^{j}$, $-CO_{2}H$, $-CO_{2}R^{j}$, $-C(O)R^{j}$, -CN, $-CF_{3}$, галогена, -OH, $-OC_{1-6}$ алкила, $-OC_{2-1}$ 6алкенила, -ОС₃₋₆циклоалкила, -ОС₂₋₆циклогетероалкила, -О-арила, -О-гетероарила, - $OC(O)R^{j}$, $-OC(O)NR^{e}R^{j}$, $-OC(O)N(R^{j})_{2}$, $-C_{1-6}$ алкила, $-C_{2-6}$ алкенила, $-C_{1-6}$ циклоалкила, $-C_{2-6}$ $_{6}$ циклогетероалкила, арила, гетероарила, $_{-}(CH_{2})_{n}NR^{e}C(O)R^{J}$, $_{-}(CH_{2})_{n}NR^{e}C(O)OR^{J}$, $(CH_2)_nNR^eC(O)N(R^e)_2$, $-(CH_2)_nNR^eC(O)NR^eR^j$, $-(CH_2)_nNR^eC(O)N(R^j)_2$, $-(CH_2)_nNR^eS(O)_mR^j$, $-(CH_2)_mNR^eS(O)_mR^j$, $-(CH_2)_mNR^eS(O)_mR^i$, $-(CH_2)_mNR^i$ $(CH_2)_nNR^eS(O)_mN(R^e)_2$, $-(CH_2)_nNR^eS(O)_mNR^eR^j$, $-(CH_2)_nNR^eS(O)_mN(R^j)_2$ и $-(CH_2)_nNR^eR^j$, где каждый СН2, алкил, алкенил, циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^d . В одном осуществления, алкенил, циклоалкил, классе этого варианта каждый алкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещено или замещено от одного до трех заместителями, выбранными из R^d. В другом классе этого варианта осуществления, каждый алкил, алкенил, циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^d.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^1 выбирают из группы, состоящей из: водорода, $-SO_3H$, $-SO_2NH_2$, $-SO_2C_{1-6}$ алкил-NH2, $-SO_2NH-C_{1-6}$ алкила, $-SO_2N(C_{1-6}$ алкила)2, $-SO_2C_{1-6}$ алкила, $-SO_2C_{3-6}$ циклоалкила, $-SO_2C_{3-6}$ циклогетероалкила, $-C_{1-6}$ алкила, $-C_{1-6}$ диклоалкила и $-SO_2NR^eC(O)C_{2-6}$ циклогетероалкила, где каждый алкил, алкенил, циклоалкил и циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^d .

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^1 выбирают из группы, состоящей из: водорода, $-SO_3H$, $-SO_2NH_2$, $-SO_2C_{1-6}$ алкил-NH2, $-SO_2NH-C_{1-6}$ алкила, $-SO_2N(C_{1-6}$ алкила)2, $-SO_2C_{1-6}$ алкила, $-SO_2C_{3-6}$ циклоалкила, $-SO_2C_{3-6}$ циклогетероалкила, $-C_{1-6}$ алкила, $-C_{1-6}$ алкила, $-C_{1-6}$ алкила, $-C_{1-6}$ алкила и $-C_{1-6}$ алкила и $-C_{1-6}$ алкила и $-C_{1-6}$ циклоалкила и $-C_{1-6}$ цикл

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^1 выбирают из группы, состоящей из: $-SO_3H$, $-SO_2NH_2$, $-SO_2C_{1-6}$ алкила, $-SO_2NH-C_{1-6}$ алкила, $-SO_2N(C_{1-6}$ алкила) $_2$, $-SO_2C_{3-6}$ циклоалкила, $-SO_2C_{3-6}$ циклогетероалкила, $-C(O)NH_2$, $-CO_2H$, $-CO_2C_{1-6}$ алкила, -CN, галогена, -OH, $-OC_{1-6}$ алкила, $-C_{1-6}$ алкила, $-C_{2-6}$ алкенила, $-C_{1-6}$ циклоалкила и CF_3 , где каждый алкил, алкенил, циклоалкил и циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^d .

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^1 выбирают из

группы, состоящей из: $-SO_3H$, $-SO_2NH_2$, $-SO_2C_{1-6}$ алкил- NH_2 , $-SO_2NH-C_{1-6}$ алкила, $-SO_2N(C_{1-6}$ алкила)₂, $-SO_2C_{1-6}$ алкила, $-SO_2C_{3-6}$ циклоалкила, $-SO_2C_{3-6}$ циклогетероалкила, $-C(O)NH_2$, $-CO_2H$, $-CO_2C_{1-6}$ алкила, -CN, галогена, -OH, $-OC_{1-6}$ алкила, $-C_{1-6}$ алкила, $-C_{2-6}$ алкенила, $-C_{1-6}$ циклоалкила и $-C_{3-6}$ где каждый алкил, алкенил, циклоалкил и циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из $-R^d$.

В другом варианте осуществления, R¹ является водородом.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^1 выбирают из группы, состоящей из: $-SO_3H$, $-SO_2NH_2$, $-SO_2C_{1-6}$ алкил- NH_2 , $-SO_2NH-C_{1-6}$ алкила, $-SO_2N(C_{1-6}$ алкила) $_2$, $-SO_2C_{1-6}$ алкила, $-SO_2C_{3-6}$ циклоалкила, $-SO_2C_{3-6}$ циклогетероалкила, $-C(O)NH_2$, $-CO_2H$, $-CO_2C_{1-6}$ алкила, -CN, галогена, -OH, $-OC_{1-6}$ алкила, $-C_{1-6}$ алкила, $-C_{1-6}$ алкил- $-C_{1-6}$ алкил и циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из $-C_{1-6}$

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^1 выбирают из группы, состоящей из: водорода, $-SO_3H$, $-SO_2NH_2$, $-SO_2C_{1-6}$ алкила, $-SO_2NH-C_{1-6}$ алкила, $-SO_2NH-C_{1-6}$ алкила, $-CO_2NH_2$, $-CO_2NH_2$, $-CO_2NH_3$, галогена, $-CO_3$,

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^1 выбирают из группы, состоящей из: $-SO_3H$, $-SO_2NH_2$, $-SO_2C_{1-6}$ алкил- NH_2 , $-SO_2NH-C_{1-6}$ алкила, $-SO_2C_{1-6}$ 6алкила, $-SO_2C_{3-6}$ циклоалкила, $-C(O)NH_2$, $-CO_2H$, -CN, галогена, -OH, $-OC_{1-6}$ алкила, $-C_{1-6}$ алкила, $-C_{1-6}$ алкил--OH, $-C_{1-6}$ алкил--OH, $-C_{1-6}$ диклоалкил--OH, $-C_{1-6}$ диклоалкил--OH, $-C_{1-6}$ диклоалкил и циклоалкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из -OH0.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^1 выбирают из группы, состоящей из: $-SO_3H$, $-SO_2NH_2$, $-SO_2C_{1-6}$ алкил-NH2, $-SO_2NH-C_{1-6}$ алкила, $-SO_2C_{1-6}$ алкила, $-SO_2C_{3-6}$ циклоалкила, $-C(O)NH_2$, $-CO_2H$, -CN, галогена, -OH, $-OC_{1-6}$ алкила, $-C_{1-6}$ алкила и CF_3 , где каждый алкил и циклоалкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^d . В одном классе этого варианта осуществления, R^1 выбирают из группы, состоящей из: $-SO_3H$, $-SO_2NH_2$, $-SO_2(CH_2)_2-NH_2$, $-SO_2NH-C(CH_3)_3$, $-SO_2CH_3$, $-SO_2CH_2CH_3$, $-SO_2$ -циклопропила, $-C(O)NH_2$, $-CO_2H$, -CN, F, F, CI, -OH, $-OCH_3$, $-CH_2OH$ и $-CF_3$, где каждый алкил и циклопропил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^d . В другом классе этого варианта осуществления, R^1 выбирают из группы, состоящей из: $-SO_3H$, $-SO_2NH_2$, $-SO_2(CH_2)$, $-NH_2$,

 $-SO_2NH-C(CH_3)_3$, $-SO_2CH_3$, $-SO_2CH_2CH_3$, $-SO_2$ -циклопропила, $-C(O)NH_2$, $-CO_2H$, -CN, F, Br, -OH, $-OCH_3$, $-CH_3$, $-CH_2OH$ и $-CF_3$, где каждый алкил и циклопропил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из \mathbb{R}^d .

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^1 выбирают из группы, состоящей из: $-SO_2NR^eC(O)C_{1-6}$ алкила, $-SO_2NR^eC(O)C_{3-6}$ циклогетероалкила и $-SO_2NR^eC(O)C_{2-6}$ циклогетероалкила, где каждый алкил, циклоалкил и циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^d .

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^1 выбирают из группы, состоящей из: $-SO_2NH_2$, $-SO_2C_{1-6}$ алкила, $-SO_2NH-C_{1-6}$ алкила, $-SO_2C_{3-6}$ циклоалкила, $-C(O)NH_2$, $-CO_2H$, -CN, галогена, -OH, $-OC_{1-6}$ алкила, $-C_{1-6}$ алкила, $-C_{1-6}$ алкила, $-SO_2NR^eC(O)C_{1-6}$ алкила, $-SO_2NR^eC(O)C_{3-6}$ циклоалкила и $-SO_2NR^eC(O)C_{2-6}$ циклогетероалкила, где каждый алкил и циклоалкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^d .

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^1 выбирают из группы, состоящей из: $-SO_2NH_2$, $-SO_2C_{1-6}$ алкила, $-SO_2NH-C_{1-6}$ алкила, $-SO_2C_{3-6}$ циклоалкила, $-C(O)NH_2$, $-CO_2H$, -CN, галогена, -OH, $-OC_{1-6}$ алкила, $-C_{1-6}$ алкила и CF_3 , где каждый алкил и циклоалкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^d .

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^1 выбирают из группы, состоящей из: $-SO_2NH_2$, $-C(O)NH_2$ и -OH. В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^1 выбирают из группы, состоящей из: $-SO_2NH_2$ и $-C(O)NH_2$. В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^1 является $-SO_2NH_2$. В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^1 является $-C(O)NH_2$. В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^1 является $-C(O)NH_2$. В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^1 является -OH.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^2 выбирают из группы, состоящей из: водорода и - C_{1-6} алкила. В другом варианте осуществления, R^2 является - C_{1-6} алкилом. В другом варианте осуществления, R^2 является водородом.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^3 выбирают из группы, состоящей из: 1) моноциклического, бициклического или спироциклического C_{3-} 12ЦИКЛОАЛКИЛЬНОГО 2) моноциклического, бициклического спироциклического С2-12циклогетероалкильного кольца, где циклогетероалкил содержит 1-4 гетероатома, независимо выбранных из $N(R^m)_r$, О и S, где каждое циклоалкильное кольцо и каждое циклогетероалкильное кольцо может быть конденсировано с арилом или гетероарилом, и где каждый циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до восьми заместителями, выбранными из R^c. В одном классе этого варианта осуществления, R^3 выбирают из группы, состоящей из: моноциклического, бициклического или спироциклического С3-8циклоалкильного кольца бициклического моноциклического, или спироциклического 12 циклогетероалкильного кольца, где циклогетероалкил содержит 1-4 гетероатома, независимо выбранных из $N(R^m)_r$, О и S, где каждое циклоалкильное кольцо и каждое

циклогетероалкильное кольцо может быть конденсировано с арилом или гетероарилом, и где каждый циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до восьми заместителями, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта осуществления, R^3 выбирают из группы, состоящей из: 1) моноциклического, бициклического или спироциклического C_{3-8} циклоалкильного 2) кольца моноциклического, бициклического или спироциклического С2-12 циклогетероалкильного кольца, где циклогетероалкил содержит 1-4 гетероатома, независимо выбранных из NH, О и S, где каждое циклоалкильное кольцо и каждое циклогетероалкильное кольцо может быть конденсировано с арилом или гетероарилом и где каждый циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до восьми заместителями, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта осуществления, каждый циклоалкил и циклогетероалкил может быть конденсирован с фенилом или тиеном. В другом классе этого варианта осуществления, каждый циклоалкил и циклогетероалкил может быть конденсирован с фенилом. В другом классе этого варианта осуществления, каждое циклоалкильное и циклогетероалкильное кольцо может быть конденсировано с тиеном. В другом классе этого варианта осуществления и подклассе этих классов, циклогетероалкил содержит азот и присоединен к кольцу В через связь с азотом. В другом классе этого варианта осуществления, R³ не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c .

В другом варианте осуществления, R^3 выбирают из группы, состоящей из: 1) моноциклического, бициклического или спироциклического С₃₋₁₂циклоалкильного кольца 2) моноциклического, бициклического спироциклического или 12 циклогетероалкильного кольца, где циклогетероалкил содержит 1-4 гетероатома, независимо выбранных из $N(R^m)_r$, О и S, где каждое циклоалкильное кольцо и каждое циклогетероалкильное кольцо может быть конденсировано с арилом или гетероарилом, и где каждый циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c. В одном классе этого варианта осуществления, R^3 выбирают из группы, состоящей из: 1) моноциклического, спироциклического бициклического или С₃₋₈циклоалкильного кольца 2) моноциклического, бициклического или спироциклического С2-12 циклогетероалкильного кольца, где циклогетероалкил содержит 1-4 гетероатома, независимо выбранных из N(R^m)_r, О и S, где каждое циклоалкильное кольцо и каждое циклогетероалкильное кольцо может быть конденсировано с арилом или гетероарилом и где каждый циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 выбирают из группы, состоящей из: 1) моноциклического, бициклического или спироциклического С₃₋₈циклоалкильного кольца и 2) моноциклического, бициклического или спироциклического С2-12 циклогетероалкильного кольца, где циклогетероалкил

содержит 1-4 гетероатома, независимо выбранных из NH, O и S, где каждое циклоалкильное кольцо и каждое циклогетероалкильное кольцо может быть конденсировано с арилом или гетероарилом, и где каждый циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из \mathbf{R}^c . В другом классе этого варианта осуществления, каждый циклоалкил и циклогетероалкил может быть конденсирован с фенилом или тиеном. В другом классе этого варианта осуществления, каждый циклоалкил и циклогетероалкил может быть конденсирован с фенилом. В другом классе этого варианта осуществления, каждый циклоалкильное и циклогетероалкильное кольцо может быть конденсирован с тиеном. В другом классе этого варианта осуществления и подклассе этих классов, циклогетероалкил содержит азот и присоединен к кольцу В через связь с азотом. В другом классе этого варианта осуществления, \mathbf{R}^3 не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из \mathbf{R}^c . В другом классе этого варианта осуществления, \mathbf{R}^3 не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из \mathbf{R}^c .

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^3 выбирают из группы, состоящей из: 1) моноциклического, бициклического или спироциклического С₃₋ кольца 2) 12ЦИКЛОАЛКИЛЬНОГО И моноциклического, бициклического спироциклического С₂₋₁₂циклогетероалкильного кольца, где циклогетероалкил содержит 1-4 гетероатома, независимо выбранных из $N(R^m)_r$, О и S, где каждое циклоалкильное кольцо и каждое циклогетероалкильное кольцо может быть конденсировано с арилом или гетероарилом и где каждый циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c. В одном классе варианта осуществления, R^3 выбирают из группы, состоящей из: моноциклического, бициклического или спироциклического С₃₋₈циклоалкильного кольца 2) моноциклического, бициклического или спироциклического 12 циклогетероалкильного кольца, где циклогетероалкил содержит 1-4 гетероатома, независимо выбранных из $N(R^m)_r$, О и S, где каждое циклоалкильное кольцо и каждое циклогетероалкильное кольцо может быть конденсировано с арилом или гетероарилом, и где каждый циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта \mathbb{R}^3 осуществления, выбирают из группы, состоящей из: моноциклического, бициклического спироциклического или C_{3-8} циклоалкильного моноциклического, бициклического или спироциклического С2-12 циклогетероалкильного кольца, где циклогетероалкил содержит 1-4 гетероатома, независимо выбранных из NH, О и S, где каждый циклоалкил и циклогетероалкил может быть конденсирован с арилом или гетероарилом, и где каждый циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта осуществления, каждый циклоалкил и циклогетероалкил может быть конденсирован с фенилом или тиеном. В другом классе этого варианта осуществления, каждый циклоалкил и циклогетероалкил может быть конденсирован с фенилом.

В другом классе этого варианта осуществления, каждое циклоалкильное и циклогетероалкильное кольцо может быть конденсирован с тиеном. В другом классе этого варианта осуществления и подклассе этих классов, циклогетероалкил содержит азот и присоединен к кольцу В через связь с азотом.

 ${\bf B}$ другом варианте осуществления настоящего изобретения, ${\bf R}^3$ является моноциклическим, бициклическим или спироциклическим С₃₋₁₂циклоалкильным кольцом, где каждый циклоалкил может быть конденсирован с арилом или гетероарилом, и где каждый циклоалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до восьми заместителями, выбранными из R^c. В одном классе этого варианта осуществления, R³ является моноциклическим, бициклическим или спироциклическим С₃₋₈циклоалкильным кольцом, где каждый циклоалкил может быть конденсирован с арилом или гетероарилом, и где каждый циклоалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до восьми заместителями, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта осуществления, каждый циклоалкил может быть конденсирован с фенилом или тиеном. В другом классе этого варианта осуществления, каждый циклоалкил может быть конденсирован с фенилом. В другом классе этого варианта осуществления, каждый циклоалкил может быть конденсирован с тиеном. В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c .

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^3 является моноциклическим, бициклическим или спироциклическим С2-12 циклогетероалкильным кольцом, где циклогетероалкил содержит 1-4 гетероатома, независимо выбранных из N(R^m)_r, О и S, где каждый циклогетероалкил может быть конденсирован с арилом или гетероарилом, и где каждый циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до восьми заместителями, выбранными из R^c. В одном классе этого \mathbb{R}^3 варианта осуществления, является моноциклическим, бициклическим спироциклическим С₂₋₁₀циклогетероалкильным кольцом, где циклогетероалкил содержит 1-4 гетероатома, независимо выбранных из $N(R^m)_r$, О и S, где каждый циклогетероалкил может быть конденсирован с арилом или гетероарилом, и где каждый циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до восьми заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 является моноциклическим, бициклическим или спироциклическим С2-12 циклогетероалкильным кольцом, где циклогетероалкил содержит 1-4 гетероатома, независимо выбранных из NH, О и S, где каждый циклогетероалкил может быть конденсирован с арилом или гетероарилом, и где каждый циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до восьми заместителями, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта осуществления, каждый циклогетероалкил может быть конденсирован с фенилом или тиеном. В другом классе этого варианта осуществления, каждый циклогетероалкил может быть конденсирован с фенилом. В другом классе этого варианта осуществления, каждое циклогетероалкильное кольцо может быть конденсировано с тиеном. В другом классе этого варианта осуществления и подклассе этих классов, циклогетероалкил содержит азот и присоединен к кольцу В через связь с азотом. В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c .

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^3 выбирают из группы, состоящей из: моноциклического, бициклического или спироциклического С3-12 циклоалкильного кольца и моноциклического, бициклического или спироциклического C_{2-12} циклогетероалкильного кольца, где циклогетероалкил содержит азот и 0-3 гетероатома, независимо выбранных из $N(R^m)_r$, О и S, где каждый циклоалкил и циклогетероалкил может быть конденсирован с арилом или гетероарил и где каждый циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c. В одном классе этого варианта осуществления, R^3 выбирают из группы, состоящей из: моноциклического, бициклического или спироциклического С₃₋₈циклоалкильного кольца и моноциклического, бициклического или спироциклического C_{2-12} циклогетероалкильного кольца, где циклогетероалкил содержит азот и 0-3 гетероатома, независимо выбранных из N(R^m)_r, О и S, где каждый циклоалкил и циклогетероалкил может быть конденсирован с арилом или гетероарилом, и где каждый циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R°. В другом классе этого варианта \mathbb{R}^3 осуществления, выбирают из группы, состоящей из: моноциклического, спироциклического бициклического или С₃₋₈циклоалкильного моноциклического, бициклического или спироциклического С2-12 циклогетероалкильного кольца, где циклогетероалкил содержит азот и 0-3 гетероатома, независимо выбранных из NH, O и S, где каждый циклоалкил и циклогетероалкил может быть конденсирован с арилом или гетероарилом, и где каждый циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R°. В другом классе этого варианта осуществления, каждый циклоалкил и циклогетероалкил может быть конденсирован с фенилом или тиеном. В другом классе этого варианта осуществления, каждый циклоалкил и циклогетероалкил может быть конденсирован с фенилом. В другом классе этого варианта осуществления, каждое циклоалкильное и циклогетероалкильное кольцо может быть конденсирован с тиеном. В другом классе этого варианта осуществления и подклассе этих классов, циклогетероалкил присоединен к В кольцу через связь с R³ азотом. В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^3 является моноциклическим, бициклическим или спироциклическим C_{3-12} циклоалкильным кольцом, где каждый циклоалкил может быть конденсирован с арилом или гетероарилом, и где

каждый циклоалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c . В одном классе этого варианта осуществления, R^3 является моноциклическим, бициклическим или спироциклическим C_{3-8} циклоалкильным кольцом, где каждый циклоалкил может быть конденсирован с арилом или гетероарилом, и где каждый циклоалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, каждый циклоалкил может быть конденсирован с фенилом. В другом классе этого варианта осуществления, каждый циклоалкил может быть конденсирован с фенилом. В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c .

 ${\bf B}$ другом варианте осуществления настоящего изобретения, ${\bf R}^3$ является моноциклическим, бициклическим или спироциклическим С2-12циклогетероалкильным кольцом, где циклогетероалкил содержит азот и 0-3 гетероатома, независимо выбранных из $N(R^m)_r$, О и S, где каждый циклогетероалкил может быть конденсирован с арилом или гетероарилом, и где каждый циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c. В одном классе этого \mathbb{R}^3 осуществления, является моноциклическим, бициклическим спироциклическим С₂₋₁₀циклогетероалкильным кольцом, где циклогетероалкил содержит азот и 0-3 гетероатома, независимо выбранных из $N(R^m)_r$, О и S, где каждый циклогетероалкил может быть конденсирован с арилом или гетероарилом, и где каждый циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 является моноциклическим, бициклическим или спироциклическим 12 циклогетероалкильным кольцом, где циклогетероалкил содержит азот и 0-3 гетероатома, независимо выбранных из NH, O и S, где каждый циклогетероалкил может быть конденсирован с арилом или гетероарилом, и где каждый циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта осуществления, циклогетероалкил содержит азот и 0-2 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S. В другом классе этого варианта осуществления, каждый циклогетероалкил может быть конденсирован с фенилом или тиеном. В другом классе этого варианта осуществления, каждый циклогетероалкил может быть конденсирован с фенилом. В другом классе этого варианта осуществления, каждое циклогетероалкильное кольцо может быть конденсирован с тиеном. В другом классе этого варианта осуществления и подклассе этих классов, циклогетероалкил присоединен к кольцу В через связь с R^3 азотом. В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c .

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^3 выбирают из

группы, состоящей из: моноциклического, бициклического или спироциклического С3-12 ЦИКЛОАЛКИЛЬНОГО КОЛЬЦА И МОНОЦИКЛИЧЕСКОГО, БИЦИКЛИЧЕСКОГО ИЛИ СПИРОЦИКЛИЧЕСКОГО C_{2-12} циклогетероалкильного кольца, где циклогетероалкил содержит 1-4 гетероатома, независимо выбранных из $N(R^m)_r$, О и S и где каждый циклоалкил и циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до восьми заместителями, выбранными из R^c. В одном классе этого варианта осуществления, R^3 выбирают из группы, состоящей из: моноциклического, бициклического или спироциклического С3-8циклоалкильного кольца моноциклического, бициклического или спироциклического 12 циклогетероалкильного кольца, где циклогетероалкил содержит 1-4 гетероатома, независимо выбранных из $N(R^m)_r$, О и S и где каждый циклоалкил и циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до восьми заместителями, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта осуществления, R^3 выбирают из группы, состоящей из: моноциклического, бициклического или спироциклического С3-8циклоалкильного кольца моноциклического, бициклического C_{2-} или спироциклического 12 циклогетероалкильного кольца, где циклогетероалкил содержит 1-4 гетероатома, независимо выбранных из NH, О и S и где каждый циклоалкил и циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до восьми заместителями, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта осуществления, циклогетероалкил содержит азот и присоединен к кольцу B через связь с R^3 азотом. B другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта осуществления, R³ не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^3 является моноциклическим, бициклическим или спироциклическим C_{3-12} циклоалкильным кольцом, где каждый циклоалкил не замещен или замещен от одного до восьми заместителями, выбранными из R^c . В одном классе этого варианта осуществления, R^3 является моноциклическим, бициклическим или спироциклическим C_{3-8} циклоалкильным кольцом, где каждый циклоалкил не замещен или замещен от одного до восьми заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c .

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^3 является моноциклическим, бициклическим или спироциклическим C_{2-12} циклогетероалкильным кольцом, где циклогетероалкил содержит 1-4 гетероатома, независимо выбранных из $N(R^m)_r$, O и S, и где каждый циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до восьми заместителями, выбранными из R^c . В одном классе этого варианта осуществления настоящего изобретения, R^3 является моноциклическим, бициклическим или спироциклическим C_{2-10} циклогетероалкильным кольцом, где циклогетероалкил содержит 1-4 гетероатома, независимо выбранных из $N(R^m)_r$, O и S, и где каждый циклогетероалкил

не замещен или замещен от одного до восьми заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 является моноциклическим, бициклическим или спироциклическим C_{2-12} циклогетероалкильным кольцом, где циклогетероалкил содержит 1-4 гетероатома, независимо выбранных из NH, O и S и где каждый циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до восьми заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, циклогетероалкил содержит азот и присоединен к кольцу В через связь с R^3 азотом. В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c .

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R³ выбирают из группы, состоящей из: моноциклического, бициклического или спироциклического С3-12 ЦИКЛОАЛКИЛЬНОГО КОЛЬЦА И МОНОЦИКЛИЧЕСКОГО, БИЦИКЛИЧЕСКОГО ИЛИ СПИРОЦИКЛИЧЕСКОГО C_{2-12} циклогетероалкильного кольца, где циклогетероалкил содержит азот и 0-3 гетероатома, независимо выбранных из N(R^m)_г, О и S и где каждый циклоалкил и циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c . В одном классе этого варианта осуществления, R^3 выбирают из группы, состоящей из: моноциклического, бициклического или спироциклического Сз. яциклоалкильного кольца и моноциклического, бициклического или спироциклического C_{2-12} циклогетероалкильного кольца, где циклогетероалкил содержит азот и 0-3 гетероатома, независимо выбранных из $N(R^m)_r$, О и S, и где каждый циклоалкил и циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 выбирают из группы, состоящей из: моноциклического, бициклического или спироциклического Сз. яциклоалкильного кольца и моноциклического, бициклического или спироциклического C_{2-12} циклогетероалкильного кольца, где циклогетероалкил содержит азот и 0-3 гетероатома, независимо выбранных из NH, O и S и где каждый циклоалкил и циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта осуществления, циклогетероалкил содержит азот и 0-2 гетероатома, независимо выбранных из $N(R^m)_r$, О и S. В другом классе этого варианта осуществления, циклогетероалкил содержит азот и 0-2 гетероатома, независимо выбранных из NH, О и S. В другом классе этого варианта осуществления и подклассом этого класса, циклогетероалкил присоединен к кольцу В через связь с \mathbb{R}^3 азотом. В другом классе этого варианта осуществления, R³ не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^3 является моноциклическим, бициклическим или спироциклическим C_{3-12} циклоалкильным кольцом и где каждый циклоалкил не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c . В одном классе этого варианта осуществления, R^3 является моноциклическим, бициклическим или спироциклическим C_{3-8} циклоалкильным кольцом,

и где каждый циклоалкил не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c .

B другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^3 является моноциклическим, бициклическим или спироциклическим С2-12 циклогетероалкильного кольца, где циклогетероалкил содержит азот и 0-3 гетероатома, независимо выбранных из N(R^m)_r, О и S, и где каждый циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c. В одном классе этого варианта осуществления, R^3 является моноциклическим, бициклическим или спироциклическим C_{2-} 12 циклогетероалкильным кольцом, где циклогетероалкил содержит азот и 0-3 гетероатома, независимо выбранных из NH, O и S и где каждый циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта осуществления, R³ является моноциклическим, бициклическим спироциклическим C_{2-10} циклогетероалкильного кольца, где циклогетероалкил содержит азот и 0-3 гетероатома, независимо выбранных из $N(R^m)_r$, О и S и где каждый циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта осуществления, циклогетероалкил содержит азот и 0-2 гетероатома, независимо выбранных из $N(R^m)_r$, О и S. В другом классе этого варианта осуществления, циклогетероалкил содержит азот и 0-2 гетероатома, независимо выбранных из NH, O и S. В другом классе этого варианта осуществления и подкласс этого класса, где циклогетероалкил присоединен к кольцу B через связь с R^3 азотом.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R³ выбирают из группы, состоящей из: циклогексана, циклогептана, пирролидином, азетидином, пиперидином, пиперазином, азепаном, морфолином, тиоморфолином, оксазепаном, азабицикло[2.2.1] гептаном, изоиндолином, дигидроизохинолином, азабицикло[3.1.1] гептаном, азабицикло[4.1.0] гептаном, азабицикло[3.2.1]октаном, азаспиро[2.5]октаном, дигидротиено[3,2-с]пиридином, азабицикло[3.2.0] гептаном, дигидроимидазо[1,2-a]пиразином и гексагидрофуро[3,2-b]пирролом, где \mathbb{R}^3 не замещен или замещен от одного до восьми заместителей, выбранных из R^c. В одном классе этого варианта осуществления, R^3 присоединен к кольцу B через связь с R^3 азотом. B другом классе этого варианта осуществления, R³ не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещено или замещено от одного до трех заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^c.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^3 выбирают из группы, состоящей из: циклогексана и циклогептана, где R^3 не замещен или замещен от

одного до восьми заместителей, выбранных из R^c . В одном классе этого варианта осуществления, R^3 присоединен к кольцу В через связь с R^3 азотом. В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^c .

В другом варианте осуществления, R^3 выбирают из группы, состоящей из: пирролидина, азетидина, пиперидина, азепана, пиперазина, азокана, морфолина, тиоморфолина, тиоморфолиндиона, 1,4-тиазепана, изоиндолина, оксазепана, дигидроизохинолина, тетрагидроизохинолина, октагидроизоиндола, азабицикло[2.2.1] гептана, оксаазабицикло[2.2.1] гептана, азабицикло[3.1.1] гептана, азабицикло[4.1.0] гептана, азабицикло[3.2.1]октана, диазабицикло[3.2.1]октана, оксаазабицикло[3.2.1]октана, азабицикло[3.2.0] гептана, оксаазабицикло[3.2.0] гептана, азаспиро[2.5]октана, азаспиро[2.6]нонана, азаспиро[3.5]нонана, оксаазаспиро[3.5]нонана, оксаазаспиро[4.5]декана, дигидротиено[3,2-с]пиридина, дигидротиазоло[4,5-с]пиридина, дигидрооксазоло[4,5-с]пиридина, дигидроимидазо[1,2-а]пиразина, гексагидрофуро[3,2гексагидроциклопента[с]пиррола, октагидроциклопента[с]пиррола b]пиррола, азатрицикло[4.3.1.13,8]ундекана, где R³ не замещен или замещен от одного до восьми заместителей, выбранных из R^c . В одном классе этого варианта осуществления, R^3 присоединен к кольцу В через связь с R³ азотом. В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта осуществления, R³ не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещено или замещено от одного до трех заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта осуществления, R³ не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^c .

В другом варианте осуществления, R^3 выбирают из группы, состоящей из: пирролидина, азетидина, пиперидина, пиперазина, азепана, азокана, морфолина, тиоморфолина, оксазепана, 1,4-тиазепана, изоиндолина, дигидроизохинолина, октагидроизоиндола, азабицикло[2.2.1] гептана, оксаазабицикло[2.2.1] гептана, азабицикло[3.1.1] гептана, азабицикло[4.1.0] гептана, азабицикло[3.2.1]-октана, диазабицикло[3.2.1]октана, оксаазабицикло[3.2.1]октана, азабицикло[3.2.0] гептана, азаспиро[2.5]октана, азаспиро[2.6]нонана, азаспиро[3.5]нонана, оксаазаспиро[3.5]нонана, оксаазаспиро[4.5]декана, дигидротиено[3,2-с]пиридина, дигидротиазоло[4,5-с]пиридина, дигидрооксазоло[4,5-с]пиридина, дигидроимидазо[1,2-а]пиразина, гексагидрофуро[3,2-b]пиррола, гексагидроциклопента[с]пиррола и азатрицикло[4.3.1.13,8]ундекана, где \mathbb{R}^3 не замещен или замещен от одного до восьми заместителей, выбранных из \mathbb{R}^c . В одном классе этого варианта осуществления, \mathbb{R}^3 присоединен к кольцу В через связь с \mathbb{R}^3 азотом. В другом классе этого варианта осуществления, \mathbb{R}^3 не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из \mathbb{R}^c . В другом классе этого варианта осуществления, \mathbb{R}^3 не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из \mathbb{R}^c . В другом классе этого варианта осуществления, \mathbb{R}^3 не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из \mathbb{R}^c . В другом классе этого варианта осуществления, \mathbb{R}^3 не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из \mathbb{R}^c . В другом классе этого варианта осуществления, \mathbb{R}^3 не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из \mathbb{R}^c .

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^3 выбирают из группы, состоящей из: пирролидина, азетидина, пиперидина, пиперазина, азепана, азокана, морфолина, тиоморфолина, оксазепана, изоиндолина, дигидроизохинолина, октагидроизоиндола, азабицикло[2.2.1] гептана, азабицикло[3.1.1] гептана, азабицикло[4.1.0] гептана, азабицикло[3.2.1]октана, диазабицикло[3.2.1]октана, азабицикло[3.2.0] гептана, оксаазабицикло[3.2.1]октана, азаспиро[2.5]октана, азаспиро[2.6]нонана, азаспиро[3.5]нонана, оксаазаспиро[3.5] нонана, оксаазаспиро[4.5]декана, дигидротиено[3,2-с]пиридина, дигидротиазоло[4,5-с]пиридина, дигидрооксазоло[4,5-с]пиридина, дигидроимидазо[1,2-а]пиразина, гексагидрофуро[3,2b]пиррола, гексагидроциклопента[c]пиррола и азатрицикло[4.3.1.13,8]ундекана, где \mathbb{R}^3 не замещен или замещен от одного до восьми заместителей, выбранных из R^c. В одном классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещено или замещено от одного до трех заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта осуществления и подклассе этих классов, R^3 присоединен к кольцу В через связь с R^3 азотом.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R³ выбирают из группы, состоящей из: пирролидина, азетидина, пиперидина, пиперазина, азепана, морфолина, тиоморфолина, оксазепана, изоиндолина, дигидроизохинолина, азабицикло[2.2.1] гептана, азабицикло[3.1.1] гептана, азабицикло[4.1.0] гептана, азабицикло[3.2.1]октана, азабицикло[3.2.0] гептана, азаспиро[2.5]октана, дигидротиено[3,2-с]пиридина, дигидроимидазо[1,2-а]пиразин и гексагидрофуро[3,2b]пиррол, где R^3 не замещен или замещен от одного до восьми заместителей, выбранных из R^{c} . В одном классе этого варианта осуществления, R^{3} не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления и подклассе этих классов, R^3 присоединен к кольцу R^3 через связь с R^3 азотом.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R³ выбирают из группы, состоящей из: пирролидина, азетидина, пиперидина, пиперазина, азепана, морфолина, тиоморфолина, 1,4-оксазепана, изоиндолина, 3,4-дигидроизохинолина, 2азабицикло[2.2.1] гептана, 3-азабицикло-[3.1.1] гептана, 3-азабицикло[4.1.0] гептана, азабицикло[3.2.1]октана, 3-азабицикло[3.2.0] гептана, 6-азаспиро[2.5]октана, азаспиро[2.5]октана, 6,7-дигидротиено $[3,2^{-c}]$ пиридина, 6,8-дигидроимидазо[1,2-a]пиразин и 2,3,3a,5,6,6a-гексагидрофуро[3,2-b]пиррола, где \mathbb{R}^3 не замещен или замещен от одного до восьми заместителей, выбранных из R° В одном классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R°. В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещено или замещено от одного до трех заместителями, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта осуществления, R³ не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта осуществления, R³ не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^c. В другом классе этого варианта осуществления и подклассе этих классов, R³ присоединен к кольцу B через связь с R^3 азот.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^3 выбирают из группы, состоящей из: пиперидина, азепана, морфолина и азаспиро[2.5]октана, где R^3 не замещен или замещен от одного до восьми заместителей, выбранных из R^c . В одном классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещено или замещено от одного до трех заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления и подклассе этих классов, R^3 присоединен к кольцу R^3 через связь с R^3 азотом.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^3 выбирают из группы, состоящей из: пиперидина, азепана, морфолина и 6-азаспиро[2.5]октана, где R^3 не

замещен или замещен от одного до восьми заместителей, выбранных из R^c . В одном классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до шести замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещено или замещено от одного до трех заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления и подклассе этих классов, R^3 присоединен к кольцу R^3 через связь с R^3 азотом.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^3 выбирают из группы, состоящей из: пиперидина, азепана и морфолина, где R^3 не замещен или замещен от одного до восьми заместителей, выбранных из R^c . В одном классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещено или замещено от одного до трех заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления и подклассе этих классов, R^3 присоединен к кольцу R^3 через связь с R^3 азот.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^3 выбирают из группы, состоящей из: пиперидина и азепана, где R^3 не замещен или замещен от одного до восьми заместителей, выбранных из R^c . В одном классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещено или замещено от одного до трех заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, R^3 не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления и подклассе этих классов, R^3 присоединен к кольцу В через связь с R^3 азот. В другом классе этого варианта осуществления и подклассе этих классов, пиперидин и азепан каждый отдельно присоединен к кольцу В через связь с азотом пиперидина или азепана.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^3 является пиперидином, где пиперидин не замещен или замещен от одного до восьми заместителей, выбранных из R^c . В одном классе этого варианта осуществления, пиперидин не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c . В другом классе

этого варианта осуществления, пиперидин не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, пиперидин не замещено или замещено от одного до трех заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, пиперидин не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, пиперидин не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления и подклассе этих классов, пиперидин присоединен к кольцу В через связь с R^3 азотом. В другом классе этого варианта осуществления и подклассе этих классов, пиперидин присоединен к кольцу В через связь с азотом пиперидина.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^3 является азепаном, где азепан не замещен или замещен от одного до восьми заместителей, выбранных из R^c . В одном классе этого варианта осуществления, азепан не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, азепан не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, азепан не замещено или замещено от одного до трех заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, азепан не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, азепан не замещен или замещен одним заместителем, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления и подклассе этого классов, азепан присоединен к кольцу R^c 0 в другом классе этого варианта осуществления и подклассе это

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^3 является морфолином, где морфолин не замещен или замещен от одного до восьми заместителей, выбранных из R^c . В одном классе этого варианта осуществления, морфолин не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, морфолин не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, морфолин не замещено или замещено от одного до трех заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления, морфолин не замещен или замещен от одного до двух заместителями, выбранными из R^c . В другом классе этого варианта осуществления и подклассе этого варианта осуществления и подклассе этих классов, морфолин присоединен к кольцу В через связь с R^3 азотом. В другом классе этого варианта осуществления и подклассе эт

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^a выбирают из группы, состоящей из: - C_{1-6} алкила, - OC_{1-6} алкила, галогена, -OH, оксо, -CN, - C_{3-6} циклоалкила и - C_{2-5} циклогетероалкила, где каждый алкил, циклоалкил и

циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из галогена, OH, NH₂, NH(C_{1-6} алкила) и N(C_{1-6} алкила)₂; В одном классе этого варианта осуществления, R^a замещен галогеном, выбранным из: F, Br и Cl. В подклассе этого класса, галогеном является F или Cl. В другом подклассе этого класса, галогеном является F.

В другом варианте осуществления, каждый R^a выбирают из группы, состоящей из: - C_{1-6} алкила, - OC_{1-6} алкила, галогена, -OH, оксо, -CN и - C_{3-6} циклоалкила, где каждый алкил и циклоалкил не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из галогена, OH, NH_2 , $NH(C_{1-6}$ алкила) и $N(C_{1-6}$ алкила)₂. В одном классе этого варианта осуществления, R^a замещен галогеном, выбранным из: F, Br и Cl. В подклассе этого класса, галогеном является F или Cl. В другом подклассе этого класса, галогеном является F.

В другом варианте осуществления, каждый R^a выбирают из группы, состоящей из: - C_{1-6} алкила, - OC_{1-6} алкила, галогена, -OH, оксо и CN, где каждый алкил не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из галогена, OH, NH_2 , $NH(C_{1-6}$ алкила) и $N(C_{1-6}$ алкила)₂. В одном классе этого варианта осуществления, R^a замещен галогеном, выбранным из: F, Br и Cl. В подклассе этого класса, галогеном является F или Cl. В другом подклассе этого класса, галогеном является F.

В другом варианте осуществления, каждый R^a выбирают из группы, состоящей из: - C_{1-6} алкил, галогена, -OH, оксо и CN, где каждый алкил не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из галогена, OH, NH₂, NH(C_{1-6} алкила) и N(C_{1-6} алкила)₂. В одном классе этого варианта осуществления, R^a замещен галогеном, выбранным из: F, Br и Cl. В подклассе этого класса, галогеном является F или Cl. В другом подклассе этого класса, галогеном является F.

В другом варианте осуществления, каждый R^a выбирают из группы, состоящей из: - C_{1-6} алкила, галогена, -OH и оксо, где каждый алкил не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из галогена, OH, NH₂, NH(C_{1-6} алкила) и N(C_{1-6} алкила)₂. В одном классе этого варианта осуществления, R^a замещен галогеном, выбранным из: F, Br и Cl. В подклассе этого класса, галогеном является F или Cl. В другом подклассе этого класса, галогеном является F.

В другом варианте осуществления, каждый R^a выбирают из группы, состоящей из: - C_{1-6} алкила, галогена, -OH и оксо. В одном классе этого варианта осуществления, каждый R^a выбирают из группы, состоящей из: CH_3 , галогена, -OH и оксо.

В другом варианте осуществления, каждый R^a выбирают из группы, состоящей из: $-C_{1-6}$ алкила и галогена. В другом варианте осуществления, каждый R^a выбирают из группы, состоящей из: CH_3 и галогена.

В другом варианте осуществления, каждый R^а является галогеном.

В другом варианте осуществления, R^a является - C_{1-6} алкилом, где алкил замещен галогеном, выбранным из: F, Br и Cl. В подклассе этого класса, галогеном является F или Cl. В другом подклассе этого класса, галогеном является Cl. В другом подклассе этого класса, галогеном является F.

В другом варианте осуществления, R^a является - $C_{1\text{-}6}$ алкилом. В одном классе этого варианта осуществления, R^a является CH_3 .

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^b независимо выбирают из группы, состоящей из: -CF₃, -CF₂CF₃, -CHF₂, -OCHF₂, -OCH₂CF₃, -OCF₃, CN, галоген, $-Si(C_{1-6}$ алкил)₃, $-C_{1-6}$ алкил-O-R^k, $-C_{1-6}$ алкилом, $-C_{2-6}$ алкенилом, $-C_{2-6}$ алкинилом, - C_{3-6} циклоалкилом, $-C_{2-6}$ циклогетероалкилом, арилом, гетероарилом, $-C_{1-6}$ алкил- C_{3-} $-C_{1-6}$ алкил- C_{2-6} циклогетероалкилом, $-C_{1-6}$ алкиларилом, 6ЦИКЛОАЛКИЛОМ, $-C_{2-6}$ алкенил $-C_{3-6}$ циклоалкилом, 6алкилгетероарилом, -C₂₋₆алкенил-C₂₋ $_{6}$ циклогетероалкилом, - C_{2-6} алкениларилом, - C_{2-6} алкенилгетероарилом, - C_{2-6} алкинил- C_{3-6} 6ЦИКЛОАЛКИЛОМ, $-C_{2-6}$ алкинилциклогетероалкилом, $-C_{2-6}$ алкиниларилом, $_{6}$ алкинилгетероарилом, NO₂, -OH, -(CH₂)_p-OC₁₋₆алкилом, -(CH₂)_p-OC₂₋₆алкенилом, -(CH₂)_p- OC_{2-6} алкинилом, - $(CH_2)_p$ - OC_{3-6} циклоалкилом, - $(CH_2)_p$ - OC_{2-6} гетероциклоалкилом, - $(CH_2)_p$ - $-(CH_2)_p$ -О-гетероарилом, $-OC_{1-6}$ алкил- C_{3-6} циклоалкилом, $-OC_{1-6}$ алкил- C_{2-6} ₆гетероциклоалкилом, $-OC_{1-6}$ алкиларилом, $-OC_{1-6}$ алкилгетероарилом, $-S(O)_m R^k$, $-C_{1-6}$ алкил- $S(O)_m R^k$, $-C(O) R^k$, $-N(R^i)_2$ и $-NR^i R^k$, где каждый R^b не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^f.

В другом варианте осуществления, каждый R^b независимо выбирают из группы, состоящей из: -CF3, -CHF2, -OCHF2, -OCH2CF3, -OCF3, CN, галогена, -Si(C1-6алкила)3, -C1-6алкила, -OC1-6алкила, -C3-6циклоалкила, -C2-6циклогетероалкила, -C2-6алкил-C3-6циклоалкила, -C2-6алкинил-С3-6циклоалкила и гетероарила, где каждый R^b не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^f . В одном классе этого варианта осуществления, каждый R^b независимо выбирают из группы, состоящей из: -CF3, -CHF2, -OCH2CF3, -OCF3, CN, F, Cl, Br, -Si(CH3)3, -CH3, -C(CH3)3, -OCH3, циклопропила, циклобутила, пиперидина, -CH2-циклопропила, -C2алкинилциклопропила и пиразола, где каждый R^b не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^f .

В другом варианте осуществления, каждый R^b независимо выбирают из группы, состоящей из: -CF₃, -CHF₂, -OCH₂CF₃, -OCF₃, CN, галогена, -C₁₋₆алкила, -OC₁₋₆алкила, -C₃₋₆циклоалкила, -C₂₋₆циклогетероалкила, -C₂₋₆алкил-C₃₋₆циклоалкила и гетероарила, где каждый R^b не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^f . В одном классе этого варианта осуществления, каждый R^b независимо выбирают из группы, состоящей из: -CF₃, -CHF₂, -OCH₂CF₃, -OCF₃, CN, F, Cl, Br, -CH₃, -C(CH₃)₃, -OCH₃, циклопропила, циклобутила, пиперидина, -CH₂-циклопропила, -C₂алкинилциклопропила и пиразола, где каждый R^b не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^f .

В другом варианте осуществления, каждый R^b независимо выбирают из группы,

состоящей из: -CF₃, -CHF₂, -OCHF₂, CN, галогена, -C₁₋₆алкила, -C₃₋₆циклоалкила и -C₂₋₆алкил-C₃₋₆циклоалкила, где каждый R^b не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^f . В одном классе этого варианта осуществления, каждый R^b независимо выбирают из группы, состоящей из: -CF₃, -CHF₂, -OCHF₂, CN, F, Cl, Br, -CH₃, -C(CH₃)₃, циклопропила, циклобутила и -CH₂-циклопропила, где каждый R^b не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^f .

В другом варианте осуществления, каждый R^b независимо выбирают из группы, состоящей из: -CF₃, -CHF₂, галогена, -C₁₋₆алкила и -C₃₋₆циклоалкила, где каждый R^b не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^f . В одном классе этого варианта осуществления, каждый R^b независимо выбирают из группы, состоящей из: -CF₃, -CHF₂, F, Cl, Br, -CH₃, -C(CH₃)₃, циклопропил и циклобутила, где каждый R^b не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^f . В другом классе этого варианта осуществления, каждый R^b независимо выбирают из группы, состоящей из: -CF₃, -CHF₂, F, Cl, -CH₃, циклопропила и циклобутила, где каждый R^b не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^f .

В другом варианте осуществления, каждый R^b независимо выбирают из группы, состоящей из: -CF3 и -C1-6алкила, где каждый R^b не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^f . В одном классе этого варианта осуществления, каждый R^b независимо выбирают из группы, состоящей из: -CF3 и -C1-6алкила. В другом классе этого варианта осуществления, каждый R_b независимо выбирают из группы, состоящей из: -CF3 и -CH3, где -CH3 не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^f . В одном классе этого варианта осуществления, каждый R^b независимо выбирают из группы, состоящей из: -CF3 и -CH3. В другом классе этого варианта осуществления, каждый R^b является -CH3. В другом классе этого варианта осуществления, каждый R^b является -CH3. В другом классе этого варианта осуществления, каждый R^b является -CH3. В другом классе этого варианта

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^c независимо выбирают из группы, состоящей из: -CF₃, -CH₂CF₃, -CHF₂, -OCHF₂, -OCF₃, CN, оксо, -OH, галогена, -C₁₋₆алкила, -C₂₋₆алкенила, -C₂₋₆алкинила, -C₃₋₆циклоалкила, -C₁₋₆алкила, -C₁₋₆алкила, -C₁₋₆алкиларила, -C₁₋₆алкилгетероарила, -C₁₋₆алкенил-С₃₋₆циклоалкила, -C₁₋₆алкениларила, -C₁₋₆алкенилгетероарила, -C₁₋₆алкенил-С₂₋₆циклогетероалкила, -C₂₋₆алкинил-С₃₋₆циклоалкила, -C₂₋₆алкинил-С₂₋₆циклогетероалкила, -C₂₋₆алкинил-С₂₋₆циклоалкила, -OC₁₋₆алкиниларила, -OC₂₋₆ алкенила, -OC₂₋₆ алкинила, -OC₃₋₆ циклоалкила, -OC₂₋₆ гетероарила, -OC₁₋₆алкиларила, -OC₁₋₆алкилциклоалкила, -OC₁₋₆алкилциклогетероарила, -OC₁₋₆алкиларила, -OC₁₋₆алкилгетероарила, -S(O)_mR^L, -S(O)_mR^L, -S-R^L, -C₁₋₆алкил-S(O)_mR^L, -C(O)R^L, -C(O)C₁₋₆алкил-R^L, -OC(O)R^L, -CO₂R^L, арила и гетероарила, где каждый R^c не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^g .

В другом варианте осуществления, каждый R^c независимо выбирают из группы, состоящей из: -CF₃, -CH₂CF₃, -CHF₂, -OCF₃, CN, галогена, -C₁₋₆алкила, оксо, -OH, -C₁₋₆алкил-OH, -O-арила, -O-гетероарила, арила, гетероарила, -C₁₋₆алкиларила и -C₁₋₆

 $_6$ алкилгетероарила, где каждый R^c не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^g . В одном классе этого варианта осуществления, каждый R^c независимо выбирают из группы, состоящей из: -CF3, -CH2CF3, -CHF2, -OCF3, CN, F, Cl, -CH3, -CH2CH3, оксо, -OH, -CH2OH, -O-фенила, фенила, пиразола и -CH2-фенила, где каждый R^c не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^g .

В другом варианте осуществления, каждый R^c независимо выбирают из группы, состоящей из: -CF₃, -CH₂CF₃, -CHF₂, -OCF₃, CN, галогена, -C₁₋₆алкила, оксо, -OH, -C₁₋₆алкил-OH, -O-арила, арила, гетероарила и -C₁₋₆алкиларила, где каждый R^c не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^g . В одном классе этого варианта осуществления, каждый R^c независимо выбирают из группы, состоящей из: -CF₃, -CH₂CF₃, -CHF₂, -OCF₃, CN, F, Cl, -CH₃, -CH₂CH₃, оксо, -OH, -CH₂OH, -O-фенила, фенила, пиразола и -CH₂-фенила, где каждый R^c не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^g .

В другом варианте осуществления, каждый R^c независимо выбирают из группы, состоящей из: -CF₃, галогена и -C₁₋₆алкила, где каждый R^c не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^g . В одном классе этого варианта осуществления, каждый R^c независимо выбирают из группы, состоящей из: -CF₃, F, Cl, -CH₃ и -CH₂CH₃. В другом классе этого варианта осуществления, каждый R^c независимо выбирают из группы, состоящей из: -CF₃, F и -CH₃.

В другом варианте осуществления, каждый R^c независимо выбирают из группы, состоящей из: галогена и $-C_{1\text{--6}}$ алкила, где каждый алкил не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^g . В одном классе этого варианта осуществления, каждый R^c независимо выбирают из группы, состоящей из: галогена и $-C_{1\text{--6}}$ алкила, где каждый алкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^g . В другом классе этого варианта осуществления, каждый R^c независимо выбирают из группы, состоящей из: галогена и $-C_{1\text{--6}}$ алкила. В другом классе этого варианта осуществления, каждый R^c независимо выбирают из группы, состоящей из: E^c независимо выбирают из группы из гр

В другом варианте осуществления, каждый R^c является $-C_{1\text{-}6}$ алкилом, где каждый алкил не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^g . В одном классе этого варианта осуществления, каждый R^c является $-C_{1\text{-}6}$ алкилом, где каждый алкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^g . В другом классе этого варианта осуществления, каждый R^c является $-C_{1\text{-}6}$ алкилом. В другом классе этого варианта осуществления, каждый R^c является $-C_{1\text{-}6}$ алкилом.

В другом варианте осуществления, каждый R^c является галогеном. В одном классе этого варианта осуществления, каждый R^c является F.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^d независимо выбирают из группы, состоящей из: водорода, галогена, OH, оксо, - C_{1-6} алкила, - OC_{1-6} алкила, NH_2 , $NH(C_{1-6}$ алкила) и $N(C_{1-6}$ алкила)₂. В другом варианте осуществления

настоящего изобретения, R^d независимо выбирают из группы, состоящей из: галогена, OH, оксо, $-C_{1-6}$ алкила, $-OC_{1-6}$ алкила, NH_2 , $NH(C_{1-6}$ алкила) и $N(C_{1-6}$ алкила)₂.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^d независимо выбирают из группы, состоящей из: водорода, галогена, OH, оксо, - C_{1-6} алкила, - OC_{1-6} алкила и NH_2 . В другом варианте осуществления настоящего изобретения, R^d независимо выбирают из группы, состоящей из: галогена, OH, оксо, - C_{1-6} алкила, - OC_{1-6} алкила и NH_2 .

В другом варианте осуществления, R^d независимо выбирают из группы, состоящей из: водорода, галогена, -OH, $N(R^g)_2$ и $C_{1\text{-}6}$ алкила. В одном классе этого варианта осуществления, R^d независимо выбирают из группы, состоящей из: водорода, F, -OH, NH_2 и CH_3 .

В другом варианте осуществления, R^d независимо выбирают из группы, состоящей из: водорода, галогена, -OH, оксо, $N(R^g)_2$ и $C_{1\text{-}6}$ алкила. В одном классе этого варианта осуществления, R^d независимо выбирают из группы, состоящей из: водорода, F, -OH, NH_2 и CH_3 . В другом варианте осуществления, R^d независимо выбирают из группы, состоящей из: галогена, -OH, оксо, $N(R^g)_2$ и $C_{1\text{-}6}$ алкила. В одном классе этого варианта осуществления, R^d независимо выбирают из группы, состоящей из: F, -OH, F0 и F1.

В другом варианте осуществления, R^d независимо выбирают из группы, состоящей из: галогена, -OH, $N(R^g)_2$ и $C_{1\text{-}6}$ алкила. В одном классе этого варианта осуществления, R^d независимо выбирают из группы, состоящей из: F, -OH, NH_2 и CH_3 .

В другом варианте осуществления, R^d независимо выбирают из группы, состоящей из: водорода, галогена и $C_{1\text{-}6}$ алкила. В одном классе этого варианта осуществления, R^d независимо выбирают из группы, состоящей из: водорода, F и CH_3 . В другом варианте осуществления, R^d независимо выбирают из группы, состоящей из: галогена и $C_{1\text{-}6}$ алкила. В одном классе этого варианта осуществления, R^d независимо выбирают из группы, состоящей из: F и CH_3 .

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^e независимо выбирают из группы, состоящей из: водорода, - C_{1-6} алкила и - C_{2-6} алкенила. В другом варианте осуществления, R^d независимо выбирают из группы, состоящей из: -OH и $N(R^g)_2$. В одном классе этого варианта осуществления, R^d независимо выбирают из группы, состоящей из: -OH и NH_2 . В другом классе этого варианта осуществления, R^d является -OH. В другом классе этого варианта осуществления, R^d является NH_2 .

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^e независимо выбирают из группы, состоящей из: водорода и - C_{1-6} алкила. В одном классе этого варианта осуществления, R^e является водородом. В другом классе этого варианта осуществления, R^e является - C_{1-6} алкилом.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^f выбирают из группы, состоящей из: галогена, - C_{1-6} алкила, -OH, - OC_{1-6} алкила, - OC_{3-6} циклоалкила, - OC_{2-6} циклогетероалкила, CN, - NH_2 , - $NH(C_{1-6}$ алкила), - $NH(C_{3-6}$ циклогетероалкила), - $N(C_{1-6}$ алкила)₂, - $N(C_{3-6}$ циклоалкила)₂ и - $N(C_{2-6}$ циклогетероалкила)₂, где каждый алкил, циклоалкил и циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до

трех заместителями, независимо выбранными из: -ОН, галогена, циано и -S(O)2CH₃.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^f выбирают из группы, состоящей из: галогена, $-C_{1-6}$ алкила, -OH, $-OC_{1-6}$ алкила, $-OC_{3-6}$ циклоалкила, $-OC_{2-6}$ циклогетероалкила, CN, $-NH_2$, $-NH(C_{1-6}$ алкила) и $-N(C_{1-6}$ алкила) $_2$, где каждый алкил, циклоалкил и циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: -OH, галогена, циано и $-S(O)_2CH_3$.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^f выбирают из группы, состоящей из: галогена, $-C_{1-6}$ алкила, -OH, $-OC_{1-6}$ алкила, CN, $-NH_2$, $-NH(C_{1-6}$ алкила) и $-N(C_{1-6}$ алкила)₂, где каждый алкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: -OH, галогена, циано и $-S(O)_2CH_3$.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^f выбирают из группы, состоящей из: галогена, - C_{1-6} алкила, -OH, -O C_{1-6} алкила и CN, где каждый алкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: -OH, галогена, циано и - $S(O)_2$ CH₃.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^f выбирают из группы, состоящей из: галогена, $-C_{1-6}$ алкила и -OH, где каждый алкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: -OH, галогена, циано и $-S(O)_2CH_3$. В одном классе этого варианта осуществления, каждый R^f выбирают из группы, состоящей из: F, $-CH_3$ и -OH.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^f является галогеном. В одном классе этого варианта осуществления, R^f является F.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^f является - $C_{1\text{--}6}$ алкилом, где каждый алкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: -OH, галогена, циано и -S(O) $_2$ CH $_3$. В одном классе этого варианта осуществления, каждый R^f является - $C_{1\text{--}6}$ алкилом. В подклассе этого класса, R^f является -CH $_3$.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый $R^{\rm f}$ является - OH.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^g выбирают из группы, состоящей из: галогена, $C_{1\text{-}6}$ алкила, -OH, -OC $_{1\text{-}6}$ алкила, -S(O) $_m$ -C $_{1\text{-}6}$ алкила, -CN, -CF $_3$, -OCHF $_2$ и -OCF $_3$, где каждый алкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: -OH, галогена, циано и -S(O) $_2$ CH $_3$.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^g выбирают из группы, состоящей из: галогена, $C_{1\text{-}6}$ алкила, -OH, -OC $_{1\text{-}6}$ алкила,-CN, -CF $_3$, -OCHF $_2$ и -OCF $_3$, где каждый алкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: -OH, галогена, циано и -S(O) $_2$ CH $_3$.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^g выбирают из группы, состоящей из: галогена, $C_{1\text{--}6}$ алкила, -OH, -CN, -CF₃, где каждый алкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: -OH, галогена, циано и -S(O)₂CH₃.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^g выбирают из группы, состоящей из: галогена, -OH, -CN и -CF₃. В одном классе этого варианта осуществления, каждый R^g выбирают из группы, состоящей из: F, -OH, -CN и -CF₃.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^h независимо выбирают из группы, состоящей из: водорода и - C_{1-6} алкила. В одном классе этого варианта осуществления, R^h является водородом. В другом классе этого варианта осуществления, R^h является - C_{1-6} алкилом.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^i независимо выбирают из группы, состоящей из: водорода и - C_{1-6} алкила. В одном классе этого варианта осуществления, R^i является водородом. В другом классе этого варианта осуществления, R^i является - C_{1-6} алкилом.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^g является галогеном. В одном классе этого варианта осуществления, каждый R^g является F.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^J выбирают из группы, состоящей из: $-C_{1-6}$ алкила, $-C_{2-6}$ алкенила, $-C_{3-6}$ циклоалкила, арила и гетероарила, где каждый алкил, алкенил, циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: $-C_{1-6}$ алкила, $-C_{3-6}$ циклоалкила, -OH, $-OC_{1-6}$ алкила, $-OC_{3-6}$ циклоалкила, галогена, циано и $-S(O)_2CH_3$.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^{j} выбирают из группы, состоящей из: $-C_{1\text{-}6}$ алкила, $-C_{2\text{-}6}$ алкенила, $-C_{3\text{-}6}$ циклоалкила и $-C_{2\text{-}6}$ 6циклогетероалкила, где каждый алкил, алкенил, циклоалкил и циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: $-C_{1\text{-}6}$ алкила, $-C_{3\text{-}6}$ циклоалкила, -OH, $-OC_{1\text{-}6}$ алкила, $-OC_{3\text{-}6}$ циклоалкила, галогена, циано и $-S(O)_2CH_3$.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^j выбирают из группы, состоящей из: $-C_{1-6}$ алкила, $-C_{3-6}$ циклоалкила и $-C_{2-6}$ циклогетероалкила, где каждый алкил, циклоалкил и циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: $-C_{1-6}$ алкила, $-C_{3-6}$ циклоалкила, -OH, $-OC_{1-6}$ алкила, $-OC_{3-6}$ циклоалкила, галогена, циано и $-S(O)_2CH_3$. В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^j выбирают из группы, состоящей из: $-C_{1-6}$ алкила, $-C_{3-6}$ циклоалкила и $-C_{2-6}$ циклогетероалкила, где каждый алкил, циклоалкил и циклогетероалкил.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^j является - $C_{1\text{-}6}$ алкилом, где каждый алкил, не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: - $C_{1\text{-}6}$ алкила,- $C_{3\text{-}6}$ циклоалкила, -OH, -OC $_{1\text{-}6}$ алкила, -OC $_{3\text{-}6}$ циклоалкила, галогена, циано и -S(O) $_2$ CH $_3$. В одном классе этого варианта осуществления, каждый R^j является - $C_{1\text{-}6}$ алкилом.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^k выбирают из группы, состоящей из: - C_{1-6} алкила, - C_{2-6} алкенила, - C_{3-6} циклоалкила, - C_{3-6} циклоалкила, -

 $C_{2\text{-}6}$ циклогетероалкила, арила и гетероарила, где каждый алкил, алкенил, циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: $-C_{1\text{-}6}$ алкила, $-C_{3\text{-}6}$ циклоалкила, -OH, $-OC_{1\text{-}6}$ алкила, $-OC_{3\text{-}6}$ циклоалкила, галогена, циано и $-S(O)_2CH_3$.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^k выбирают из группы, состоящей из: $-C_{1-6}$ алкила, $-C_{2-6}$ алкенила, $-C_{3-6}$ циклоалкила и $-C_{2-6}$ (циклогетероалкила, где каждый алкил, алкенил, циклоалкил и циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: $-C_{1-6}$ (алкила, $-C_{3-6}$ циклоалкила, -OH, $-OC_{1-6}$ алкила, $-OC_{3-6}$ циклоалкила, галогена, циано и $-S(O)_2CH_3$.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^k выбирают из группы, состоящей из: $-C_{1-6}$ алкила, $-C_{3-6}$ циклоалкила и $-C_{2-6}$ циклогетероалкила, где каждый алкил, циклоалкил и циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: $-C_{1-6}$ алкила, $-C_{3-6}$ циклоалкила, -OH, $-OC_{1-6}$ алкила, $-OC_{3-6}$ циклоалкила, галогена, циано и $-S(O)_2CH_3$.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^k является - $C_{1\text{-}6}$ алкилом, где каждый алкил, не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: - $C_{1\text{-}6}$ алкила, - $C_{3\text{-}6}$ циклоалкила, -OH, -OC $_{1\text{-}6}$ алкила, -OC $_{3\text{-}6}$ циклоалкила, галогена, циано и -S(O) $_2$ CH $_3$. В одном классе этого варианта осуществления, каждый R^k является - $C_{1\text{-}6}$ алкилом.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^L выбирают из группы, состоящей из: $-C_{1-6}$ алкила, $-C_{2-6}$ алкенила, $-C_{3-6}$ циклоалкила, $-C_{2-6}$ циклогетероалкила, арила и гетероарила, где каждый алкил, алкенил, циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: $-C_{1-6}$ алкила, $-C_{3-6}$ циклоалкила, -OH, $-OC_{1-6}$ алкила, $-OC_{3-6}$ циклоалкила, галогена, циано и $-S(O)_2CH_3$.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^L выбирают из группы, состоящей из: $-C_{1\text{-}6}$ алкила, $-C_{2\text{-}6}$ алкенила, $-C_{3\text{-}6}$ циклоалкила и $-C_{2\text{-}6}$ бциклогетероалкила, где каждый алкил, алкенил, циклоалкил и циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: $-C_{1\text{-}6}$ алкила, $-C_{3\text{-}6}$ циклоалкила, -OH, $-OC_{1\text{-}6}$ алкила, $-OC_{3\text{-}6}$ циклоалкила, галогена, циано и $-S(O)_2CH_3$.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^L выбирают из группы, состоящей из: $-C_{1-6}$ алкила, $-C_{3-6}$ циклоалкила и $-C_{2-6}$ циклогетероалкила, где каждый алкил, циклоалкил и циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: $-C_{1-6}$ алкила, $-C_{3-6}$ циклоалкила, -OH, $-OC_{1-6}$ алкила, $-OC_{3-6}$ циклоалкила, галогена, циано и $-S(O)_2CH_3$.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^L является - $C_{1\text{--}6}$ алкилом, где каждый алкил, не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: - $C_{1\text{--}6}$ алкила, - $C_{3\text{--}6}$ циклоалкила, -OH, -OC₁-

 $_{6}$ алкила, $_{-}$ ОС $_{3-6}$ циклоалкила, галогена, циано и $_{-}$ S(O) $_{2}$ CH $_{3}$. В одном классе этого варианта осуществления, каждый R^{L} является $_{-}$ С $_{1-6}$ алкилом.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, каждый R^m независимо выбирают из группы, состоящей из: водорода и - C_{1-6} алкила. В одном классе этого варианта осуществления, R^m является водородом. В другом классе этого варианта осуществления, R^m является - C_{1-6} алкилом.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, п равен 0, 1, 2, 3 или 4. В одном классе этого варианта осуществления, п равен 0, 1, 2 или 3. В другом классе этого варианта осуществления, п равен 0, 1 или 2. В одном классе этого варианта осуществления, п равен 0 или 1. В одном классе этого варианта осуществления, п равен 1, 2 или 3. В другом классе этого варианта осуществления, п равен 1, 2 или 3. В другом классе этого варианта осуществления, п равен 1 или 2. В другом классе этого варианта осуществления, п равен 1. В другом классе этого варианта осуществления, п равен 3. В другом классе этого варианта осуществления, п равен 4.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, m равен 0, 1 или 2. В одном классе этого варианта осуществления, m равен 0 или 1. В другом классе этого варианта осуществления, m равен 1 или 2. В другом классе этого варианта осуществления, m равен 0. В другом классе этого варианта осуществления, m равен 1. В другом классе этого варианта осуществления, m равен 2.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, р равен 0, 1, 2, 3 или 4. В одном классе этого варианта осуществления, р равен 0, 1, или 2. В одном классе этого варианта осуществления, р равен 0 или 1. В одном классе этого варианта осуществления, р равен 1, 2 или 3. В другом классе этого варианта осуществления, р равен 1, 2 или 3. В другом классе этого варианта осуществления, р равен 1, или 2. В другом классе этого варианта осуществления, р равен 1 или 2. В другом классе этого варианта осуществления, р равен 1. В другом классе этого варианта осуществления, р равен 3. В другом классе этого варианта осуществления, р равен 4.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, q равен 0 или 1. В другом классе этого варианта осуществления, q равен 0. В другом классе этого варианта осуществления, q равен 1.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, г равен 0 или 1. В другом классе этого варианта осуществления, г равен 0. В другом классе этого варианта осуществления, г равен 1.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, изобретение относится к соединениям структурной формулы Ia:

$$R^{b}_{(1-3)}$$
 $R^{a}_{(0-3)}$
 $R^{a}_{(0-3)}$
 $R^{a}_{(0-3)}$
 $R^{a}_{(0-3)}$

Ia;

или их фармацевтически приемлемой соли. В одном классе этого варианта осуществления, А является пиридином.

(R^a)₀₋₃

В другом классе этого варианта осуществления, А является

(R^a)₀₋₃

В другом классе этого варианта осуществления, А является

(R^a)₀₋₃

В другом классе этого варианта осуществления, А является

(Ra)₀₋₃

В другом классе этого варианта осуществления, А является

(Ra)0-3 N R1

В другом классе этого варианта осуществления, А является:

(R^a)₀₋₃ N R¹

В другом классе этого варианта осуществления, А является:

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, изобретение относится к соединениям структурной формулы Ib:

$$R^{b}_{(1-3)} \xrightarrow{R^{2}} R^{2}$$

Ib;

или их фармацевтически приемлемой соли. В одном классе этого варианта осуществления, A является пиридин. $(R^a)_{0-3}$

В другом классе этого варианта осуществления, А является

(R^a)₀₋₃

В другом классе этого варианта осуществления, А является

(Ra)0-3 N R1

В другом классе этого варианта осуществления, А является

(R^a)₀₋₃

В другом классе этого варианта осуществления, А является

 $(R^a)_{0-3}$

В другом классе этого варианта осуществления, А является:

(R^a)₀₋₃ N R¹

В другом классе этого варианта осуществления, А является:

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, изобретение относится к соединениям структурной формулы Іс:

$$R^{b}_{(1-3)} \longrightarrow R^{3}$$

Ic;

или их фармацевтически приемлемой соли. В одном классе этого варианта осуществления, А является пиридином.

В другом классе этого варианта осуществления, А является

(R^a)₀₋₃

 $(R^a)_{0-3}$

В другом классе этого варианта осуществления, А является

(R^a)₀₋₃

В другом классе этого варианта осуществления, А является

(R^a)₀₋₃

В другом классе этого варианта осуществления, А является

(R^a)₀₋₃ N R¹.

В другом классе этого варианта осуществления, А является:

(R^a)₀₋₃ N R¹

В другом классе этого варианта осуществления, А является:

Соединение структурной формулы I, включает соединения структурных формул Ia, Ib и 1c и их фармацевтически приемлемые соли, гидраты и сольваты.

Другой вариант настоящего изобретения относится к соединениям структурной

формулы І, где:

А выбирают из группы, состоящей из:

- (1) пиридина,
- (2) пиримидина,
- (3) пиразина,
- (4) индазола,
- (5) имидазо[1,2-а]пиридина,
- (6) пирроло[3,2-с]пиридина,
- (7) пирроло[2,3-b] пиридина,
- (8) пиразола,
- (9) тиофена и
- (10) 1,2,4-оксадиазола,

где A не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^a ;

В выбирают из группы, состоящей из:

- (1) пиразина,
- (2) пиридина,
- (3) пиримидина и
- (4) пиридазина,

где каждый B не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^b ;

 R^1 выбирают из группы, состоящей из:

- $(1) -SO_3H,$
- $(2) -SO_2NH_2,$
- (3) -SO₂C₁₋₆алкил-NH₂,
- (4) -SO₂NH-C₁₋₆алкила,
- (5) -SO₂C₁₋₆алкила,
- (6) -SO₂C₃₋₆циклоалкила,
- $(7) C(O)NH_2,$
- (8) -CO₂H,
- (9) -CN,
- (10) галогена,
- (11) -OH,
- (12) -OC₁₋₆алкила,
- (13) -C₁₋₆алкила,
- (14) -С₁₋₆алкил-ОН и
- $(15) CF_3$,

где каждый алкил и циклоалкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^d ;

 R^2 является водородом;

- R^3 выбирают из группы, состоящей из:
- (1) циклогексана,
- (2) циклогептана,
- (3) пирролидина,
- (4) азетидина,
- (5) пиперидина,
- (6) пиперазина,
- (7) азепана,
- (8) морфолина,
- (9) тиоморфолина,
- (10) оксазепана,
- (11) изоиндолина,
- (12) дигидроизохинолина,
- (13) азабицикло[2.2.1] гептана,
- (14) азабицикло[3.1.1] гептана,
- (15) азабицикло[4.1.0] гептана,
- (16) азабицикло[3.2.1]октана,
- (17) азабицикло[3.2.0] гептана,
- (18) азаспиро[2.5]октана,
- (19) дигидротиено[3,2-с]пиридина,
- (20) дигидроимидазо[1,2-а]пиразина и
- (21) гексагидрофуро[3,2-b] пиррола,

где ${\bf R}^3$ не замещен или замещен от одного до восьми заместителей, выбранных из ${\bf R}^c$:

или их фармацевтически приемлемой соли.

Другой вариант осуществления настоящего изобретения относится к соединениям структурной формулы I, где:

А выбирают из группы, состоящей из:

- (1) пиридина,
- (2) пиримидина,
- (3) пиразина,
- (4) индазола,
- (5) имидазо[1,2-а]пиридина,
- (6) пирроло[3,2-с]пиридина,
- (7) пирроло[2,3-b]пиридина,
- (8) пиразола,
- (9) тиофена и
- (10) 1,2,4-оксадиазола,

где A не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^a ;

В выбирают из группы, состоящей из:

- (1) пиридина,
- (2) пиримидина и
- (3) пиридазина,

где каждый B не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^b ;

 R^1 выбирают из группы, состоящей из:

- $(1) -SO_3H$,
- $(2) -SO_2NH_2,$
- (3) -SO₂C₁₋₆алкил-NH₂,
- (4) -SO₂NH-С₁₋₆алкила,
- (5) -SO₂C₁₋₆алкила,
- (6) -SO₂C₃₋₆циклоалкила,
- $(7) C(O)NH_2,$
- (8) -CO₂H,
- (9) -CN,
- (10) галогена,
- (11) -OH,
- (12) - OC_{1-6} алкила,
- (13) -С₁₋₆алкила,
- (14) -С₁₋₆алкил-ОН и
- $(15) CF_3$,

где каждый алкил и циклоалкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^d ;

 R^2 является водородом;

 R^3 выбирают из группы, состоящей из:

- (1) пирролидина,
- (2) азетидина,
- (3) пиперидина,
- (4) пиперазина,
- (5) азепана,
- (6) морфолина,
- (7) тиоморфолина,
- (8) оксазепана,
- (9) изоиндолина,
- (10) дигидроизохинолина,
- (11) азабицикло[2.2.1] гептана,
- (12) азабицикло[3.1.1] гептана,
- (13) азабицикло[4.1.0] гептана,
- (14) азабицикло[3.2.1]октана,

- (15) азабицикло[3.2.0] гептана,
- (16) азаспиро[2.5]октана,
- (17) дигидротиено[3,2-с]пиридина,
- (18) дигидроимидазо[1,2-а]пиразина и
- (19) гексагидрофуро[3,2-b]пиррола,

где ${\bf R}^3$ не замещен или замещен от одного до восьми заместителей, выбранных из ${\bf R}^{\rm c}$;

или их фармацевтически приемлемой соли.

Другой вариант осуществления настоящего изобретения относится к соединениям структурной формулы I где:

А является пиридином, где пиридин не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^a ;

В является пиридином, где пиридин не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^b ;

R¹ выбирают из группы, состоящей из:

- $(1) -SO_2NH_2,$
- (2) -C(O)NH₂ и
- (3) OH;

 R^2 является водородом;

 R^3 выбирают из группы, состоящей из:

- (1) пиперидина,
- (2) азепана и
- (3) морфолина,

где ${\ensuremath{R}}^3$ не замещен или замещен от одного до восьми заместителей, выбранных из ${\ensuremath{R}}^c$:

или их фармацевтически приемлемой соли.

Иллюстративными, но не ограничивающими, примерами соединений настоящего изобретения, которые применяют в качестве ингибиторов активности каналов $Na_v1.8$ являются следующие соединения:

- 1) 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(6-сульфамоилпиразин-2-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
- 2) 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(4-гидроксипиримидин-2-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
- 3) 5-(2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамидо)пиколиновая кислота;
- 4) 4-(2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамидо)пиколиновая кислота;
- 5) N-(6-цианопиридин-3-ил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
 - 6) 2-(азепан-1-ил)-N-(5-(метилсульфонил)пиридин-3-ил)-5-

(трифторметил)никотинамид;

- 7) 2-(3-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
 - 8) 2-(азепан-1-ил)-N-(5-карбамоилпиридин-3-ил)-5-(трифторметил)никотинамид;
- 9) 2-(4,4-дифтор-1-пиперидил)-6-метил-N-(5-сульфамоил-3-пиридил)пиридин-3-карбоксамид;
- 10) 5-хлор-2-(4,4-дифтор-1-пиперидил)-N-(5-сульфамоил-3-пиридил)пиридин-3-карбоксамид;
- 11) 6-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-4-метил-N-(5-сульфамоилпиридин-3-ил)никотинамид;
- 12) 5,6-дициклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 13) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
- 14) 5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 15) 5-циклобутил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 16) 5-(циклопропилэтинил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 17) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 18) 6-(циклопропилметил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 19) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5,6-диметил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 20) 5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(2,2,2-трифторэтокси)никотинамид;
- 21) 5-хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 22) 6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 23) 5-хлор-6-циклобутил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 24) 6-циклобутил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 25) 2-(5,5-дифтор-2-оксоазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
 - 26) 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
 - **5-**хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-оксо-1,2-

дигидропиридин-4-ил)никотинамид;

- 28) 2-(5,5-дифтор-2-оксоазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
- 29) 2-(4,4-дихлорпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
- 30) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-[1-(метилсульфонил)-1H-пирроло[2,3-b]пиридин-3-ил]-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 31) 5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метил-N-[1-(метилсульфонил)-1H-пиразол-4-ил]пиридин-3-карбоксамид;
- 32) 5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-4,6-диметил-N-[1-(метилсульфонил)-1H-пиразол-4-ил]пиридин-3-карбоксамид;
- 33) N-{1-[(2-аминоэтил)сульфонил]-1H-пиразол-4-ил}-5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метилпиридин-3-карбоксамид;
- 34) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-[1-(метилсульфонил)-1H-индазол-3-ил]-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 35) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-[1-(метилсульфонил)-1H-пирроло[3,2-с]пиридин-3-ил]-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 36) N-[1-(циклопропилсульфонил)-1H-пиразол-4-ил]-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 37) N-[5-циклопропил-1-(метилсульфонил)-1H-пиразол-4-ил]-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 38) 2-циклопропил-4-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)пиримидин-5-карбоксамид;
- 39) 6-циклопропил-3-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)пиридазин-4-карбоксамид;
- 40) 6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-2-(3,4,4-трифторазепан-1-ил)никотинамид;
- 41) 5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метокси-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)пиридин-3-карбоксамид;
- 42) N-[2-(трет-бутилсульфамоил)пиридин-4-ил]-5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метоксипиридин-3-карбоксамид;
- 43) 5-циано-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)никотинамид;
- 44) 5-(циклопропилэтинил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)никотинамид;
- 45) 2-(азепан-1-ил)-N-(3-циано-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 46) 5-(циклопропилметил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
 - 47) (S)-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-

- (трифторметил)никотинамид;
- 48) (R)-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
- 49) (R)-2-(4,4-дихлор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
- 50) (S)-2-(4,4-дихлор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
- 51) 2-(4,4-дихлоразепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
- 52) 2-[(3S,5R)-4,4-дифтор-3,5-диметил-1-пиперидил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 53) 5-хлор-2-[(3S,5R)-4,4-дифтор-3,5-диметил-1-пиперидил]-6-метил-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)пиридин-3-карбоксамид;
- 54) (S)-5-хлор-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 55) (R)-5-хлор-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 56) (S)-2-(3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
- 57) (R)-2-(3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
- 58) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)-2-[(1S,5S)-1-(трифторметил)-3-азабицикло[3.2.0]гептан-3-ил]пиридин-3-карбоксамид;
- 59) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)-2-[(1R,5R)-1-(трифторметил)-3-азабицикло[3.2.0]гептан-3-ил]пиридин-3-карбоксамид;
- 60) N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-2-((1R,5S)-6,6,7,7-тетрафтор-3-азабицикло[3.2.0]гептан-3-ил)-5-(трифторметил)никотинамид;
- 61) 2-[(1S,6S)-7,7-дифтор-6-метил-3-азабицикло[4.1.0]гептан-3-ил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 62) 2-[(1R,6R)-7,7-дифтор-6-метил-3-азабицикло[4.1.0]гептан-3-ил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 63) 2-((1R,5S)-8,8-дифтор-3-азабицикло[3.2.1]октан-3-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид;
- 64) 2-((1R,5S)-6,6-дифтор-3-азабицикло[3.2.0]гептан-3-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид;
- 65) 2-((1S,5R)-6,6-дифтор-3-азабицикло[3.2.0]гептан-3-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид;
- 66) (R)-2-(1,1-дифтор-5-азаспиро[2.5]октан-5-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид;
 - 67) (S)-2-(1,1-дифтор-5-азаспиро[2.5]октан-5-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-

- (трифторметил)никотинамид;
- 68) 2-((1R,5S)-3-азабицикло[3.2.0]гептан-3-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
- 69) 2-((1S,6S)-7,7-дифтор-3-азабицикло[4.1.0]гептан-3-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид;
- 70) 2-((1R,6R)-7,7-дифтор-3-азабицикло[4.1.0]гептан-3-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид;
- 71) 2-[(1R,4R)-5,5-дифтор-2-азабицикло[2.2.1]гептан-2-ил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 72) 2-[(1S,4S)-5,5-дифтор-2-азабицикло[2.2.1]гептан-2-ил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 73) (R)-2-(4,4-дифтор-2-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
- 74) (S)-2-(4,4-дифтор-2-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
- 75) 2-((3R,4s,5S)-4-гидрокси-3,4,5-триметилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид;
- 76) 2--((1R,5S)-6,6-дифтор-3-азабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид;
- 77) 2-[(3S,4S)-4-гидрокси-3-метил-1-пиперидил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 78) 2-[(3S,4r,5R)-4-гидрокси-3,5-диметил-1-пиперидил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 79) 2-(6,7-дигидро-4H-тиено[3,2-с]пиридин-5-ил)-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 80) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)-2-[3-(трифторметил)-1-пиперидил]пиридин-3-карбоксамид;
- 81) 2-[3-(3,5-дифторфенил)-1-пиперидил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 82) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)-2-[4-(трифторметил)-1-пиперидил]пиридин-3-карбоксамид;
- 83) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)-2-[3-[[4-(трифторметил)фенил]метил]-1-пиперидил]пиридин-3-карбоксамид;
- 84) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-2-тиоморфолино-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 85) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)-2-[3-[4-(трифторметил)фенил]пирролидин-1-ил]пиридин-3-карбоксамид;
- 86) 2-(3-бензил-6,8-дигидро-5H-имидазо[1,2-а]пиразин-7-ил)-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
 - 87) 2-[3,3-диметил-4-(2,2,2-трифторэтил)пиперазин-1-ил]-N-(2-сульфамоил-4-

- пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 88) 2-(2,2-диметилморфолин-4-ил)-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 89) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)-2-[8-(трифторметил)-3,4-дигидро-1H-изохинолин-2-ил]пиридин-3-карбоксамид;
- 90) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-2-[4-(трифторметокси)изоиндолин-2-ил]-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 91) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)-2-[2-[4-(трифторметил)фенил]морфолин-4-ил]пиридин-3-карбоксамид;
- 92) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-2-(3,3,4,4-тетрафторпирролидин-1-ил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 93) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)-2-[3-(трифторметил)азетидин-1-ил]пиридин-3-карбоксамид;
- 94) 2-(3-пиразол-1-илпирролидин-1-ил)-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 95) 2-[2-(4-фторфенил)-1-пиперидил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 96) 2-(2,3,3а,5,6,6а-гексагидрофуро[3,2-b]пиррол-4-ил)-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 97) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)-2-[3-[4-(трифторметил)фенокси]азетидин-1-ил]пиридин-3-карбоксамид;
- 98) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)-2-[4-[3-(трифторметил)фенокси]-1-пиперидил]пиридин-3-карбоксамид;
- 99) 2-[4-(циклопропилметил)-3-оксопиперазин-1-ил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 100) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-2-[4-(2,2,2-трифторэтил)пиперазин-1-ил]-5- (трифторметил)-пиридин-3-карбоксамид;
- 101) 5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)пиридин-3-карбоксамид;
- 102) 2-((2R,6S)-2-метил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид;
- 103) 2-((2S,6R)-2-метил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид;
- 104) (S)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)-2-(2-(трифторметил)-1,4-оксазепан-4-ил)никотинамид;
- 105) (R)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)-2-(2-(трифторметил)-1,4-оксазепан-4-ил)никотинамид;
- 106) 2-[(2R)-6,6-диметил-2-(трифторметил)-1,4-оксазепан-4-ил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
 - 107) 2-(2,2-диметил-1,4-оксазепан-4-ил)-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-

- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 108) 2-[(7S)-7-метил-1,4-оксазепан-4-ил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 109) N-[2-(трет-бутилсульфамоил)-4-пиридил]-5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)пиридин-3-карбоксамид;
- 110) 2-[(2S)-2-метилморфолин-4-ил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 111) 2-[(2R)-2-метил-1,4-оксазепан-4-ил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 112) 2-(3-гидрокси-3-метил-1-пиперидил)-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 113) 2-(6-фтор-1,1-диметилизоиндолин-2-ил)-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 114) 2-(азепан-1-ил)-N-(2-метил-5-сульфамоилтиофен-3-ил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 115) 2-(4,4-дифтор-5-метилазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 116) 5-хлор-2-[(7R)-7-(дифторметил)-1,4-оксазепан-4-ил]-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)пиридин-3-карбоксамид;
- 117) 5-хлор-2-[(7S)-7-(дифторметил)-1,4-оксазепан-4-ил]-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)пиридин-3-карбоксамид;
- 118) (R)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)-2-(7-(трифторметил)-1,4-оксазепан-4-ил)никотинамид;
- 119) (S)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)-2-(7-(трифторметил)-1,4-оксазепан-4-ил)никотинамид;
- 120) 2-[(2S,7R)-2-метил-7-(трифторметил)-1,4-оксазепан-4-ил]-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 121) 2-((2R,7S)-2-метил-7-(трифторметил)-1,4-оксазепан-4-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид;
- 122) 2-((2R,7R)-2-метил-7-(трифторметил)-1,4-оксазепан-4-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид;
- 123) 2-((2S,7S)-2-метил-7-(трифторметил)-1,4-оксазепан-4-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид;
- 124) (S)-5-хлор-2-(2-(дифторметил)морфолино)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 125) (R)-5-хлор-2-(2-(дифторметил)морфолино)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 126) N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)-2-[(2S)-2-(трифторметил)пирролидин-1-ил]пиридин-3-карбоксамид;
 - 127) (R)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)-2-(2-

- (трифторметил)пирролидин-1-ил)никотинамид;
- 128) N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)-2-[3- (трифторметил)пирролидин-1-ил]пиридин-3-карбоксамид;
- 129) (S)-2-(3-цианопирролидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
- 130) (R)-2-(3-цианопирролидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
- 131) 2-(4,4-дифтор-3-метилазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
- 132) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6- (трифторметил)никотинамид;
- 133) 2-((2R,6S)-2-этил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид;
- 134) 2-((2S,6R)-2-этил-6-(трифторметил)-морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид;
- 135) (R)-2-(2,2-диметил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид;
- 136) (S)-2-(2,2-диметил-6-(трифторметил)-морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид;
 - 137) 4-(2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамидо)пиколинамид;
- 138) 6-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)пиридин-3-карбоксамид;
- 139) 2-(азепан-1-ил)-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 140) 2-(азепан-1-ил)-N-(2-метилсульфонил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 141) 2-(азепан-1-ил)-N-(6-сульфамоил-2-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 142) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метокси-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 143) N-(2-метоксипиридин-4-ил)-2-(6-азаспиро[2.5]октан-6-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
- 144) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(5-сульфамоил-3-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 145) 2-(азепан-1-ил)-N-(5-сульфамоил-3-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-метокси-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 2-((3S,5R)-4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-N-(2-(метилсульфонил)пиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид;

- 148) 2-[(3R)-4,4-дифтор-3-метил-1-пиперидил]-N-(2-метилсульфонил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 149) 2-[(3S)-4,4-дифтор-3-метил-1-пиперидил]-N-(2-метилсульфонил-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- N-(2-циано-4-пиридил)-2-[(3S,5R)-4,4-дифтор-3,5-диметил-1-пиперидил]-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 151) N-(2-метилсульфонил-4-пиридил)-2-[(1R,5S)-6,6,7,7-тетрафтор-3-азабицикло[3.2.0]гептан-3-ил]-5-[(1R,5S)-6,6,7,7-тетрафторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 152) 2-[(1R,5S)-3-азабицикло[3.2.0]гептан-3-ил]-N-(2-метилсульфонил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 153) 2-[(1R,5S)-3-азабицикло[3.2.0]гептан-3-ил]-N-(2-циано-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 154) (R)-N-(2-цианопиридин-4-ил)-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
- 155) (S)-N-(2-цианопиридин-4-ил)-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
- 156) 4-(2-((3S,5R)-4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-5- (трифторметил)никотинамидо)пиколинамид;
- 157) N-(2-карбамоил-4-пиридил)-2-[(3S)-4,4-дифтор-3-метил-1-пиперидил]-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 158) N-(2-карбамоил-4-пиридил)-2-[(3R)-4,4-дифтор-3-метил-1-пиперидил]-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 159) 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-4-метокси-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 160) 5-хлор-6-циклобутил-2-((2R,6S)-2-метил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 161) 5-хлор-6-циклобутил-2-((2S,6R)-2-метил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 162) (R)-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)никотинамид;
- 163) (S)-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6- (трифторметил)никотинамид;
- 164) (S)-5-хлор-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)никотинамид;
- 165) (R)-5-хлор-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)никотинамид;
- 166) 6-циклобутил-2-((3S,5R)-4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 167) 6-циклобутил-2-((2R,6S)-2-метил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;

- 168) 6-циклобутил-2-((2S,6R)-2-метил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 169) 5-хлор-6-циклобутил-2-((3S,5R)-4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 170) 6-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-4-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 171) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(дифторметокси)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 172) 5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 173) 4-(4,4-дифторазепан-1-ил)-2-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)пиримидин-5-карбоксамид;
- 174) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-(дифторметил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 175) 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
- 176) 4-(2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамидо)пиридин-2-сульфоновая кислота;
- 177) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметокси)никотинамид
- 178) 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фтор-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 179) 3-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6- (трифторметил)пиридазин-4-карбоксамид;
- 180) 5-(трет-бутил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 181) 5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)никотинамид;
- 182) 5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметокси)никотинамид;
- 183) 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (2,2,2-трифторэтокси)никотинамид;
- 184) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
- 185) 6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
 - 186) 2-(азепан-1-ил)-N-(5-фторпиридин-3-ил)-5-(трифторметил)никотинамид;
- 187) 2-(азепан-1-ил)-5-хлор-N-(2-метокси-4-пиридил)-4,6-диметил-пиридин-3-карбоксамид;
 - 188) 2-(азепан-1-ил)-5-хлор-4,6-диметил-N-(5-сульфамоил-3-пиридил)пиридин-3-

- карбоксамид;
- 189) 5-хлор-2-(4,4-дифтор-1-пиперидил)-4,6-диметил-N-(5-сульфамоил-3-пиридил)пиридин-3-карбоксамид;
- 190) 2-(6-азаспиро[2.5]октан-6-ил)-5-хлор-4,6-диметил-N-(5-сульфамоил-3-пиридил)пиридин-3-карбоксамид;
- 191) 5-хлор-4,6-диметил-2-(1-пиперидил)-N-(5-сульфамоил-3-пиридил)пиридин-3-карбоксамид;
- 192) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метокси-N-(5-сульфамоил-3-пиридил)пиридин-3-карбоксамид;
- 193) 2-(азепан-1-ил)-N-(5-циано-3-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 194) 2-(азепан-1-ил)-N-(5-метокси-3-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 195) 2-(азепан-1-ил)-N-(5-метил-3-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3карбоксамид;
- 196) 2-(азепан-1-ил)-N-[5-(гидроксиметил)-3-пиридил]-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 197) 2-(азепан-1-ил)-N-(2-циано-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 198) 2-(азепан-1-ил)-N-(2-этилсульфонил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 199) 2-(азепан-1-ил)-N-(3-бромимидазо[1,2-а]пиридин-6-ил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамид;
- 200) 2-(азепан-1-ил)-5-(трифторметил)-N-[5-(трифторметил)-3-пиридил]пиридин-3-карбоксамид;
- 201) 2-(азепан-1-ил)-5-хлор-4,6-диметил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 202) 5-хлор-4,6-диметил-2-(6-азаспиро[2.5]октан-6-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
 - 203) 4-(2-(азепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамидо)пиколинамид;
- 204) 5-бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 205) 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фенил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 206) 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(пиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 207) 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(1H-пиразол-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 208) N-(2-оксо-1,2-дигидропиридин-4-ил)-2-(6-азаспиро[2.5]октан-6-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;

- 209) 5-хлор-4,6-диметил-N-(2-оксо-1,2-дигидропиридин-4-ил)-2-(6-азаспиро[2.5]октан-6-ил)никотинамид;
- 210) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-оксо-1,2-дигидропиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид;
- 211) 5-хлор-4,6-диметил-N-(2-оксо-1,2-дигидропиридин-4-ил)-2-(пиперидин-1-ил)никотинамид;
- 212) 2-(азепан-1-ил)-N-(2-оксо-1,2-дигидропиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид; и
- 213) 2-(азепан-1-ил)-5-хлор-4,6-диметил-N-(2-оксо-1,2-дигидропиридин-4-ил)никотинамид;
- 214) 5-хлор-2-(4,4-дифторциклогексил)-4,6-диметил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;
- 215) 5-хлор-2-циклогептил-4,6-диметил-N-(2-сульфамоилпиридин-4ил)никотинамид
- 216) 5-хлор-3-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)пиразин-2-карбоксамид;
- 217) 5-хлор-4,6-диметил-2-(4-метилциклогексил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид; и
- 218) 5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N,4,6-триметил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид;

или их фармацевтически приемлемую соль.

Хотя определенные стереохимии, описанные выше, являются предпочтительными, другие стереоизомеры, включая диастереоизомеры, энантиомеры, эпимеры и их смеси, также могут быть полезны при лечении заболеваний, опосредованных $Na_v1.8$.

Способы синтеза для получения соединений раскрыты в приведенных ниже примерах. Если детали синтеза не представлены в примерах, соединения могут быть легко получены специалистом в области медицинской химии или синтетической органической химии путем применения информации относительно синтеза, представленной в данном документе. Если стереохимический центр не определен, структура представляет собой смесь стереоизомеров в этом центре. Для таких соединений отдельные стереоизомеры, включая энантиомеры, диастереоизомеры и их смеси, также являются соединениями изобретения.

Определения:

«Ас» является ацетилом, который является $CH_3C(=O)$ -.

«Алкил» означает насыщенные углеродные цепи, которые могут быть линейными или разветвленными, или их комбинации, если углеродная цепь не определена иначе. Другие группы, имеющие префикс «алк», такие как алкокси и алканоил, также могут быть линейными или разветвленными или их комбинациями, если углеродная цепь не определена иначе. Примеры алкильных групп включают метил, этил, пропил, изопропил, бутил, втор- и трет-бутил, пентил, гексил, гептил, октил, нонил и подобные.

«Алкенил» означает углеродные цепи, которые содержат, по меньшей мере, одну двойную связь углерод-углерод и которые могут быть линейными или разветвленными, или их комбинации, если не указано иное. Примеры алкенила включают винил, аллил, изопропенил, пентенил, гексенил, гептенил, 1-пропенил, 2-бутенил, 2-метил-2-бутенил и подобные.

«Алкинил» означает углеродные цепи, которые содержат, по меньшей мере, одну тройную связь углерод-углерод и которые могут быть линейными или разветвленными, или их комбинации, если не указано иное. Примеры алкинила включают этинил, пропаргил, 3-метил-1-пентинил, 2-гептинил и подобные.

моноциклическое, бициклическое, «Циклоалкил» означает насыщенное спироциклическое или мостиковое карбоциклическое кольцо, имеющее определенное количество атомов углерода. Примеры циклоалкила включают циклопропил, циклобутил, циклопентил, циклогексил, циклогептил и подобные. В одном варианте осуществления настоящего изобретения циклоалкил выбран из: циклопропана, циклобутана и циклогексана. В другом варианте осуществления, циклоалкилом является циклопропан, циклобутан или циклопентан. В другом варианте осуществления, циклоалкилом является циклопропан или циклобутан. В другом варианте осуществления, циклоалкилом является циклопропан. В другом варианте осуществления, циклоалкилом является циклобутан. В другом варианте осуществления, циклоалкилом является циклопентан. В другом варианте осуществления, циклоалкилом является циклогексан. В другом варианте осуществления, циклоалкилом является циклогептан.

«Циклогетероалкил» означает насыщенное или частично ненасыщенное не ароматическое моноциклическое, бициклическое, спироциклическое или мостиковое кольцо или кольцевую систему, имеющую определенное число атомов углерода и содержащую, по меньшей мере, один кольцевой гетероатом, выбранный из N, NH, S (включая SO и SO₂) и О. Циклогетероалкильное кольцо может быть замещено на атомах углерода кольца и/или на азоте или сере кольца. Примеры циклогетероалкила включают тетрагидрофуран, пирролидин, тетрагидротиофен, азетидин, пиперазин, пиперидин, морфолин, оксетан и тетрагидропиран. В одном варианте осуществления настоящего изобретения, циклогетероалкил выбирают из: пирролидина, азетидина, пиперидина, пиперазина, азепана, азокана, морфолина, тиоморфолина, тиоморфолиндиона, оксазепана, 1,4-тиазепана, изоиндолина, дигидроизохинолина, тетрагидроизохинолина, октагидроизоиндола, азабицикло[2.2.1] гептана, оксаазабицикло[2.2.1] гептана, азабицикло[3.1.1] гептана, азабицикло[4.1.0] гептана, азабицикло[3.2.1]октана, диазабицикло[3.2.1]октана, оксаазабицикло[3.2.1]октана, азабицикло[3.2.0] гептана, оксаазабицикло[3.2.0] гептана, азаспиро[2.5]октана, азаспиро[2.6]нонана, азаспиро[3.5]нонана, оксаазаспиро[3.5]нонана, оксаазаспиро[4.5]декана, дигидротиазоло[4,5-с]пиридина, дигидрооксазоло[4,5дигидротиено[3,2-с]пиридина, дигидроимидазо[1,2-а]пиразина, гексагидрофуро[3,2-b]пиррола, гексагидроциклопента[с]пиррола, октагидроциклопента[с]пиррола И

азатрицикло[4.3.1.13,8]ундекана. В другом варианте осуществления, циклогетероалкил выбирают из: пирролидина, азетидина, пиперидина, пиперазина, азепана, морфолина, тиоморфолина, оксазепана, изоиндолина, дигидроизохинолина, азабицикло[2.2.1] гептана, азабицикло[4.1.0] гептана, азабицикло[3.1.1]-гептана, азабицикло[3.2.1]октана, азабицикло[3.2.0] гептана, азаспиро[2.5]октана, дигидротиено[3,2-с]пиридина, дигидроимидазо[1,2-а]пиразина и гексагидрофуро[3,2-b]пиррола. В другом варианте осуществления, циклогетероалкил выбирают из: азепана, морфолина и пиперидина. В другом варианте осуществления, циклогетероалкилом является азепан. В другом варианте морфолин. осуществления, циклогетероалкилом является В другом варианте осуществления, циклогетероалкилом является пиперидин.

«Арил» означает моноциклическое, бициклическое или трициклическое карбоциклическое ароматическое кольцо или кольцевую систему, содержащую 6-14 атомов углерода, где, по меньшей мере, одно из колец является ароматическим. Примеры арила включают фенил и нафтил. В одном варианте осуществления настоящего изобретения арилом является фенил.

«Гетероарил» означает моноциклическое, бициклическое или трициклическое кольцо или кольцевую систему, содержащую 5-14 кольцевых атомов и содержащую, по меньшей мере, один кольцевой гетероатом, выбранный из N, NH, S (включая SO и SO₂) и О, где, по меньшей мере, одно из колец, содержащих гетероатом, является ароматическим. Примеры гетероарила включают пирролил, изоксазолил, изотиазолил, пиразолил, пиридил, оксазолил, оксадиазолил, тиадиазолил, тиазолил, имидазолил, триазолил, фуранил, триазинил, тиенил, пиримидил, пиридазинил, пиразинил, тетразолил, бензизоксазолил, бензоксазолил, бензотиазолил, бензимидазолил, бензофуранил, бензотиофенил, хинолил, индолил, изохинолил, хиназолинил, дибензофуранил и подобные. В одном варианте осуществления настоящего изобретения гетероарилом является 5- или 6-членное гетероарильное кольцо. В другом варианте осуществления гетероарил выбирают из: пиразола, пиридила, изоксазола и тиазола. В другом варианте осуществления настоящего изобретения гетероарил выбирают из: пиридина, пиримидина, пиразина, пиридазина, индазола, имидазо[1,2-а]пиридина, 1,3-дигидро-2H-имидазо[4,5b]пиридин-2-она, 1Н-[1,2,3]триазоло[4,5-b]пиридина, 1Н-пиразоло[4,3-b]пиридина, пирроло[3,2-с]пиридина, пирроло[2,3-b]пиридина, бензимидазола, имидазола, пиразола, тиофена, фурана, 1,2,4-оксадиазола, 1,3,4-оксадиазола, оксазола, изоксазола, изотиазола, 1,2,4-тиадиазола, 1,3,4-тиадиазола; 1,1-диоксида 4H-пиридо[2,3тиазола, е][1,2,4]тиадизина, 1,1-диоксида 2Н-пиридо[2,3-е][1,2]тиазина, 1,1-диоксида дигидроизотиазоло[4,5-b]пиридина 3,4-дигидро-2Н-пиридо[2,3-И 1,1-диоксида е][1,2]тиазина. В другом варианте осуществления настоящего изобретения, гетероарил выбирают из: пиридина, пиримидина и пиридазина. В другом варианте осуществления настоящего изобретения, гетероарилом является пиридин.

«Галоген» включает фтор, хлор, бром и йод. В одном варианте осуществления галогеном является фтор, хлор или бром. В другом варианте осуществления галогеном

является фтор или хлор. В другом варианте осуществления галогеном является фтор или бром. В другом варианте осуществления галогеном является фтор. В другом варианте осуществления галогеном является хлор. В другом варианте осуществления галогеном является бром.

«Ме» является метил.

«Оксо» является =О.

«Насыщенный» означает содержащий одну одинарную связь.

«Ненасыщенный» означает содержащий, по меньшей мере, одну двойную или тройную связь. В одном варианте осуществления ненасыщенный означает содержащий, по меньшей мере, одну двойную связь. В другом варианте осуществления ненасыщенный означает содержащий, по меньшей мере, одну тройную связь.

Когда любая переменная (например, R^1 , R^a и т. д.) встречается более одного раза в любом составляющем или в формуле I, ее определение в каждом случае не зависит от ее определения в каждом другом случае. Кроме того, комбинации заместителей и/или переменных допустимы, только если такие комбинации приводят к стабильным соединениям. Волнистая линия поперек связи в переменной заместителя представляет точку присоединения.

В соответствии со стандартной номенклатурой, используемой в настоящем описании, сначала описывается концевой участок обозначенной боковой цепи, за которым следуют соседние функциональные группы по направлению к точке присоединения. Например, заместитель C_{1-5} алкилкарбониламино C_{1-6} алкил эквивалентен:

При выборе соединений по настоящему изобретению специалист в данной области поймет, что различные заместители, то есть R^1 , R^2 и т.д., должны быть выбраны в соответствии с хорошо известными принципами связности и стабильности химической структуры.

Считается, что термин «замещенный» включает несколько степеней замещения названным заместителем. Когда описаны или заявлены множественные заместители, замещенное соединение может быть независимо замещено одним или несколькими из описанных или заявленных заместителей, один или несколько раз. Под независимо замещенным подразумевается, что (два или более) заместителя могут быть одинаковыми или разными.

Фраза «фармацевтически приемлем» используется здесь для обозначения тех соединений, материалов, композиций, солей и/или дозированных форм, которые, согласно здравому медицинскому заключению и в соответствии со всеми применимыми правительственными постановлениями, безопасны и подходят для введения человеку или животному.

Соединения формулы I могут содержать один или несколько асимметричных центров и, таким образом, могут встречаться в виде рацематов и рацемических смесей,

отдельных энантиомеров, диастереомерных смесей и индивидуальных диастереомеров. Настоящее изобретение охватывает все такие изомерные формы соединений формулы I.

Независимый синтез оптических изомеров и диастереоизомеров или их хроматографическое разделение может быть достигнуто, как известно в данной области, путем соответствующей модификации методологии, описанной в настоящем документе. Их абсолютная стереохимия может быть определена с помощью рентгеновской кристаллографии кристаллических продуктов или кристаллических промежуточных соединений, которые при необходимости дериватизируются с помощью реагента, содержащего асимметричный центр известной абсолютной конфигурации или достаточно тяжелых атомов, чтобы сделать абсолютное отнесение.

Если желательно, рацемические смеси соединений могут быть разделены, чтобы выделить индивидуальные энантиомеры. Разделение может быть проведено способами, хорошо известными в данной области, такими как сочетание рацемической смеси соединений с энантиомерно чистым соединением с образованием диастереоизомерной смеси с последующим разделением отдельных диастереоизомеров стандартными способами, такими как фракционная кристаллизация или хроматография. Реакция сочетания часто представляет собой образование солей с использованием энантиомерно чистой кислоты или основания. Затем диастереомерные производные можно превратить в чистые энантиомеры расщеплением добавленного хирального остатка. Рацемическая смесь соединений также может быть разделена непосредственно хроматографическими способами с использованием хиральных неподвижных фаз, которые хорошо известны в данной области техники.

Альтернативно, любой энантиомер соединения может быть получен стереоселективным синтезом с использованием оптически чистых исходных материалов или реагентов известной конфигурации способами, хорошо известными в данной области техники.

Некоторые из описанных здесь соединений содержат олефиновые двойные связи и, если не указано иное, предназначены для включения как геометрических изомеров E, так и Z.

Таутомеры определены как соединения, которые претерпевают быстрые сдвиги протонов от одного атома соединения к другому атому соединения. Некоторые из описанных здесь соединений могут существовать в виде таутомеров с разными точками присоединения водорода. Таким примером может быть кетон и его енольная форма, известная как кето-енольные таутомеры. Индивидуальные таутомеры, а также их смеси охватываются соединениями формулы І. Например, соединения формулы І включают следующие таутомеры:

В соединениях общей формулы І атомы могут проявлять свое естественное изотопное содержание, или один или несколько атомов могут быть искусственно обогащены конкретным изотопом, имеющим тот же атомное число, но атомную массу или массовое число, отличное от атомной массы или массового числа, преимущественно встречающегося в природе. Настоящее изобретение включает все подходящие изотопные варианты соединений структурной формулы I. Например, различные изотопные формы водорода (H) включают протий (1 H), дейтерий (2 H) и тритий (3 H). Протий является преобладающим изотопом водорода, встречающимся в природе. Обогащение дейтерием может дать определенные терапевтические преимущества, такие как увеличение периода полужизни in vivo или снижение требований к дозировке, или может обеспечить соединение, используемое в качестве стандарта для характеристики биологических образцов. Тритий радиоактивен и поэтому может давать радиоактивно меченое соединение, полезное в качестве индикатора в метаболических или кинетических исследованиях. Соединения структурной формулы І, обогащенные изотопами, могут быть получены без чрезмерного экспериментирования обычными методами, хорошо известными специалистам в данной области техники, или способами, аналогичными тем, которые описаны на схемах и примерах в настоящем документе с использованием подходящих реагентов и/или промежуточных соединений, обогащенных изотопами.

Кроме того, некоторые кристаллические формы соединений по настоящему изобретению могут существовать в виде полиморфов и, как таковые, предназначены для включения в настоящее изобретение. Кроме того, некоторые соединения настоящего изобретения могут образовывать сольваты с водой или обычными органическими растворителями. Такие сольваты входят в объем настоящего изобретения.

Обычно предпочтительно вводить соединения по настоящему изобретению в виде энантиомерно чистых композиций. Рацемические смеси можно разделить на их индивидуальные энантиомеры любым из множества традиционных способов. К ним относятся хиральная хроматография, дериватизация хиральным вспомогательным веществом с последующим разделением с помощью хроматографии или кристаллизации и фракционная кристаллизация диастереомерных солей.

Соли

Следует понимать, что в контексте настоящего описания ссылки на соединения настоящего изобретения также включают фармацевтически приемлемые соли, а также соли, которые не являются фармацевтически приемлемыми, когда они используются в качестве предшественников свободных соединений или их фармацевтически приемлемых солей или в других синтетических манипуляциях.

Соединения по настоящему изобретению могут быть введены в форме фармацевтически приемлемой соли. Термин «фармацевтически приемлемая соль» относится к солям, полученным из фармацевтически приемлемых не токсичных оснований или кислот, включая неорганические или органические основания и неорганические или органические кислоты. Соли основных соединений, охватываемые термином «фармацевтически приемлемая соль», относятся к не токсичным солям соединений по настоящему изобретению, которые обычно получают взаимодействием свободного основания с подходящей органической или неорганической кислотой. Типовые соли основных соединений по настоящему изобретению включают, но не ограничиваются ими, следующие: ацетат, бензолсульфонат, бензоат, бикарбонат, бисульфат, битартрат, борат, бромид, камсилат, карбонат, хлорид, клавуланат, цитрат, дигидрохлорид, эдетат, эдисилат, эстолат, эзилат, фумарат, глюцепат, глюконат, глутамат, гликоллиларсанилат, гексилрезорцинат, гидрабамин, гидробромид, гидроксинафтоат, йодид, изотионат, лактат, лактобионат, лаурат, малат, малеат, миндалят, мезилат, метилбромид, метилнитрат, метилсульфат, мукат, напсилат, нитрат, аммониевую соль N-метилглюкамина, олеат, оксалат, памоат (эмбонат), пальмитат, пантотенат, фосфат/дифосфат, полигалактуронат, салицилат, стеарат, сульфат, субацетат, сукцинат, таннат, тартрат, теоклат, тозилат, триэтиодид и валерат. Кроме того, если соединения по изобретению несут кислую группу, их подходящие фармацевтически приемлемые соли включают, но не ограничиваются ими, соли, полученные из неорганических оснований, включая алюминий, аммоний, кальций, медь, трехвалентное железо, двухвалентное железо, литий, магний, трехвалентный марганец, двухвалентный марганец, калий, натрий, цинк и подобные. Особенно предпочтительны соли аммония, кальция, магния, калия и натрия. Соли, полученные из фармацевтически приемлемых органических не токсичных оснований, включают соли первичных, вторичных и третичных аминов, циклических аминов и основные ионообменные смолы, такие как аргинин, бетаин, кофеин, холин, N, N-дибензилэтилендиамин, диэтиламин, 2-диэтиламиноэтанол, 2-диметиламиноэтанол, этаноламин, этилендиамин, N-этилморфолин, N-этилпиперидин, глюкамин, глюкозамин, гистидин, гидрабамин, изопропиламин, лизин, метилглюкамин, морфолин, пиперазин, теобромин, пиперидин, полиаминовые смолы, прокаин, пурины, триэтиламин, триметиламин, трипропиламин, трометамин и подобные.

Кроме того, в случае присутствия карбоновой кислоты (-COOH) или спиртовой группы в соединениях настоящего изобретения, могут применяться фармацевтически приемлемые сложные эфиры производных карбоновой кислоты, такие как метиловый, этиловый или пивалоилоксиметиловый, или ацильные производные спиртов, такие как Оацетил, О-пивалоил, О-бензоил и О-аминоацил. Включены такие сложные эфиры и ацильные группы, которые известны в данной области техники для модификации характеристик растворимости или гидролиза для использования в качестве составов с замедленным высвобождением или пролекарств.

Термин «пролекарство» означает соединения, которые быстро превращаются,

например, путем гидролиза в крови, in vivo в исходное соединение, например, превращение пролекарства формулы A в соединение формулы A или его соль; подробное обсуждение приведено в T. Higuchi and V. Stella, Pro-drugs as Novel Delivery Systems, Vol. 14 of the A.C.S. Symposium Series и в Edward B. Roche, ed., Bioreversible Carriers in Drug Design, American Pharmaceutical Association and Pergamon Press, 1987, оба которых включены в настоящий документ в качестве ссылки. Объем настоящего изобретения включает пролекарства новых соединений по настоящему изобретению.

Сольваты и, в частности, гидраты соединений по настоящему изобретению также включены в настоящее изобретение.

Применение

Соединения по настоящему изобретению являются селективными ингибиторами активности натриевого ионного канала $\mathrm{Na_v1.8}$ или обладают селективной активностью в качестве блокаторов натриевого ионного канала $\mathrm{Na_v1.8}$. В одном варианте осуществления, соединения по настоящему изобретению демонстрируют, по меньшей мере, 10-кратную селективность к натриевым каналам $\mathrm{Na_v1.8}$ по сравнению с натриевыми каналами $\mathrm{Na_v1.5}$ и в некоторых вариантах реализации демонстрируют, по меньшей мере, 100-кратную селективность к натриевым каналам $\mathrm{Na_v1.8}$ по сравнению с натриевыми каналами $\mathrm{Na_v1.5}$ на основе функциональной активности (значения $\mathrm{IC_{50}}$) для каждого канала в системе анализа Qube®.

Соединения настоящего изобретения являются мощными ингибиторами активности канала $Na_v1.8$. Соединения и их фармацевтически приемлемые соли могут быть эффективны в лечении заболеваний, расстройств и состояний, которые опосредованы ингибированием активности натриевого ионного канала $Na_v1.8$ и/или рецепторов $Na_v1.8$.

Заболевания, расстройства опосредованные или состояния, активностью натриевого ионного канала Na_v1.8 и/или рецепторами Nav1.8, включают, но не остеоартрит, периферическую ограничиваются ими, ноцицепцию, невропатию, наследственную эритромелалгию, рассеянный склероз, астму, зуд, острый зуд, хронический зуд, мигрень, нейродегенерацию после ишемии, эпилепсию, воспалительную боль, спонтанную боль, острую боль, периоперационную боль, послеоперационную боль, невропатическую боль, постгерпетическую невралгию, невралгию тройничного нерва, диабетическую невропатию, хроническую боль в пояснице, фантомную боль в конечностях, боль в результате рака и химиотерапии, хроническую тазовую боль, болевые синдромы и сложные региональные болевые синдромы.

Одно или более из этих состояний или заболеваний можно лечить, управлять, предотвращать, уменьшать, облегчать, улучшать или контролировать путем введения терапевтически эффективного количества соединения по настоящему изобретению или его фармацевтически приемлемой соли пациенту, нуждающемуся в лечении. Также соединения настоящего изобретения могут применяться в производстве лекарственного средства, которое может применяться для лечения, управления, предотвращения,

уменьшения, облегчения, улучшения или контроля одного или нескольких из этих состояний, заболеваний или расстройств: ноцицепции, остеоартрита, периферической невропатии, наследственной эритромелалгии, рассеянного склероза, астмы, зуда, острого зуда, хронического зуда, мигрени, нейродегенерации после ишемии, эпилепсии, воспалительной боли, спонтанной боли, острой боли, периоперационной боли, послеоперационной боли, невропатической боли, постгерпетической невралгии, невралгии тройничного нерва, диабетической невропатии, хронической боли в пояснице, фантомной боли в конечностях, боли в результате рака и химиотерапии, хронической тазовой боли, болевых синдромов и сложных региональных болевых синдромов.

Предпочтительным применением соединений может быть лечение одного или нескольких из следующих заболеваний путем введения терапевтически эффективного количества пациенту, нуждающемуся в лечении. Соединения можно использовать для производства лекарственного средства для лечения одного или нескольких из этих заболеваний:

- 1) болевые состояния,
- 2) зудящие состояния, и
- 3) кашлевые состояния.

В одном варианте осуществления настоящего изобретения, болевым состоянием является расстройство острой боли или хронической боли. В другом варианте осуществления настоящего изобретения, болевым состоянием является расстройство острой боли.

Соединения по настоящему изобретению могут быть эффективными при лечении ноцицепции. Ноцицепция или боль необходимы для выживания и часто выполняют защитную функцию. Однако боль, связанная с хирургическими процедурами и текущими терапиями для облегчения этой боли, может замедлить выздоровление после операции и увеличить продолжительность пребывания в больнице. До 80% хирургических пациентов испытывают послеоперационную боль из-за повреждения тканей и периферических нервов с последующим воспалением. Приблизительно у 10-50% хирургических пациентов после операции часто развивается хроническая боль, потому что повреждение нерва приводит к стойкой невропатической боли после заживления раны.

Соединения по настоящему изобретению могут быть эффективными при лечении остеоартрита. Остеоартрит представляет собой тип артрита, вызванный воспалением, разрушением и возможной потерей хрящевой ткани в суставах. Стандарты лечения боли, связанной с остеоартритом, включают нестероидные противовоспалительные препараты (НПВП), например, целекоксиб и диклофенак (см. Zeng et al., 2018). Пациентов, которые не реагируют на терапию НПВП, обычно лечат низкими дозами опиатов, таких как гидрокодон. Пациенты, невосприимчивые к вышеуказанным терапиям, обычно выбирают полную замену сустава.

Соединения по настоящему изобретению могут быть эффективными при лечении периферической невропатии. Периферическая невропатия представляет собой

повреждение нервов, вызванное хронически высоким уровнем сахара в крови и диабетом. Это приводит к онемению, потере чувствительности и иногда к боли в периферических конечностях, таких как ступни, ноги или руки. Это наиболее частое осложнение диабета. Стандартами лечения болезненной диабетической невропатии являются габапентиноиды, например, габапентин и прегабалин. Некоторые пациенты хорошо реагируют на трициклические антидепрессанты, такие как амитриптилин, в то время как другие пациенты получают значительное облегчение при использовании препаратов SRI/NRI, таких как дулоксетин (Schreiber et al., World J Diabetes. 2015 Apr 15;6(3):432-44). Доступно множество вариантов, однако часто встречаются побочные эффекты (например, головокружение, тошнота), которые ограничивают их полный потенциал.

Соединения по настоящему изобретению могут быть эффективными при лечении наследственной эритромелалгии. Наследственная эритромелалгия (IEM) представляет собой хронический болевой синдром, который связан с мутациями в нескольких потенциалзависимых натриевых каналах, включая Na_v1.8 (Kist et al., PLoS One. 2016 Sep 6; 11(9):e0161789). Пациенты обращаются с классической воспалительной гиперемией «перчатки и носки» на периферических участках, таких как руки и ноги, обычно вызываемой высокой температурой и физическими упражнениями. Некоторые пациенты находят облегчение от жгучей боли, связанной с гиперемией при погружении в холодную воду. Хотя лекарственные средства, которые влияют на потенциалзависимые натриевые каналы (например, лидокаин и мексилетин), выглядят многообещающе, в настоящее время не существует стандартов лечения IEM.

Соединения по настоящему изобретению могут быть эффективными при лечении невропатической боли. Невропатическая боль представляет собой боль, вызванную повреждением или заболеванием, поражающим соматосенсорную нервную систему. На пациентах-людях, а также на животных моделях невропатической боли было продемонстрировано, что повреждение первичных афферентных сенсорных нейронов может привести к формированию невромы и спонтанной активности, а также к вызванной активности в ответ на обычно безобидные стимулы. (Colloca et al., Nat Rev Dis Primers. 2017 Feb 16;3:17002; Coward et al., Pain. 2000 Mar;85(1-2): 41-50; Yiangou et al., FEBS Lett. 2000 Feb 11; 467(2-3): 249-52; Carter et al., Phys Med Rehabil Clin N Am. 2001 May; 12(2):447-59). Некоторые нервные повреждения вызывают увеличение экспрессии Na_v1.8, которая предположительно является причинным механизмом патологической боли. (Black et al., Ann Neurol. 2008 Dec; 64(6): 644-53; Bird et al., Br J Pharmacol. 2015 May; 172(10): 2654-70). Повреждения периферической нервной системы часто невропатической боли, сохраняющейся долгое время после того, как первоначальная травма пройдет. Примеры невропатической боли включают, но не ограничиваются ими, постгерпетическую тройничного невралгию, невралгию нерва, диабетическую невропатию, хроническую боль в пояснице, поясничную радикулопатию, фантомную боль в конечностях, боль в результате рака и химиотерапии, хроническую тазовую боль, комплексный региональный болевой синдром и родственные невралгии и болезненные состояния, возникающие из-за мутаций, связанных с повышением функции в $Na_v1.8$ (Huang et al., J Neurosci. 2013 Aug 28;33(35): 14087-97; Kist et al., PLoS One. 2016 Sep 6;11(9): e0161789; Emery et al., J Neurosci. 2015 May 20; 35(20): 7674-81; и Schreiber et al., World J Diabetes. 2015 Apr 15; 6(3): 432-44).

Считается, что эктопическая активность обычно молчащих сенсорных нейронов способствует возникновению и поддержанию невропатической боли, которая обычно связана с увеличением активности натриевых каналов в поврежденном нерве. (Wood et al., Curr Opin Pharmacol. 2001 Feb; 1(1): 17-21; Baker et al., TRENDS in Pharmacological Sciences, 2001, 22(1): 27-31). Стандарты лечения невропатической боли значительно различаются в зависимости от конкретного состояния, но терапией первой линии обычно являются прегабалин, габапентин, трициклические антидепрессанты (например, препараты SRI/NRI амитриптилин) И (например, дулоксетин). Пациентам, невосприимчивым к этой терапии, обычно назначают опиаты в низких дозах (например, гидрокодон).

Соединения настоящего изобретения могут быть эффективный при лечении рассеянного склероза.

Последние данные указывают на потенциальную роль $Na_v1.8$ при рассеянном склерозе. Экспрессия $Na_v1.8$ в мозжечке была идентифицирована в тканях, взятых из животных моделей рассеянного склероза (модель EAE), и в посмертном мозге пациентов, страдающих рассеянным склерозом (MS) (Shields et al., Ann Neurol. 2012 Feb; 71(2): 186-94; Black et al., Proc Natl Acad Sci U S A. 2000 Oct 10; 97(21): 11598-602). Также два SCN10A полиморфизма показали значительную ассоциацию с MS (Roostaei et al., Neurology. 2016 Feb 2; 86 (5): 410-7). Когда $Na_v1.8$ сверхэкспрессируется в мозжечке, у мышей развивается связанный с атаксией дефицит двигательных функций, который облегчается пероральной доставкой селективного низкомолекулярного антагониста $Na_v1.8$ (Shields et al., PLoS One. 2015 Mar 6; 10(3)). Эти исследования позволяют предположить, что антагонист $Na_v1.8$ может быть полезной терапией для лечения симптомов, связанных с рассеянным склерозом.

Соединения по настоящему изобретению могут быть эффективными при лечении астмы. Астма вызывается воспалением дыхательных путей, при котором дыхательные пути человека становятся гиперчувствительными, узкими и опухшими, что затрудняет дыхание. Эти симптомы обычно возникают из-за аллергической реакции (Nair P et al., J Allergy Clin Immunol Pract. 2017 May - Jun; 5(3): 649-659). В доклинической модели астмы, делеция Na_v1.8-содержащих нейронов или ингибирование нервных волокон малыми молекулами снижает воспаление дыхательных путей и инфильтрацию иммунной клетки (Talbot et al., Neuron. 2015 Jul 15; 87(2): 341-54). Селективные антагонисты Na_v1.8 могут быть полезной терапией для профилактики гиперчувствительности дыхательных путей, вызванной инфильтрацией иммунной клетки.

Соединения по настоящему изобретению могут быть эффективными при лечении прурита. Прурит, также известный как зуд, поражающий примерно 4% населения мира,

представляет собой неприятное ощущение, которое вызывает желание или рефлекс почесаться и рассматривается как тесно связанное с болью (Luo et al., Cell Mol Life Sci. 2015 Sep; 72 (17): 3201-23). Теории происхождения зуда включают слабовыраженную низкочастотную активацию ноцицепторов (чувствительных к боли нейронов); однако было описано, что некоторые афференты преимущественно отвечают на гистамин, который вызывает зуд (Schmelz et al., J Neurosci. 1997 Oct 15; 17(20): 8003-8). В то же время, было обнаружено, что отвечающие на гистамин нейроны также отвечают на капсаицин, который вызывает боль (McMahon et al., Trends in Neuroscience 1992, 15: 497-501). Известно, что члены семейства транзиторных рецепторных потенциалов (TRP) и фактор роста нервов (NGF) играют роль в зуде и боли, и клинически оба заболевания лечат терапевтическими агентами, такими как габапентин и антидепрессанты. Таким образом, по-прежнему считается, что причинные механизмы боли и зуда очень взаимосвязаны и сложны, и различение боль-селективных или зуд-селективных путей остается неоднозначным (Ikoma et al., Nat Rev Neurosci. 2006 Jul; 7(7): 535-47). Роль Na_v1.8 в прурите изучали с использованием мышей, трансгенно экспрессирующих конститутивно активную серин/треонинкиназы BRAF, экспрессированной экспрессирующих Na_v1.8. Это привело к усилению возбудимости зуда и повышению инициированного и спонтанного расчесывания (Zhao et al., 2013). На коже, пруритогены выделяются из кератиноцитов, лимфоцитов, тучных клеток и эозинофилов. Эти молекулы действуют непосредственно на свободные нервные окончания, которые экспрессируют Na_v1.8, чтобы вызвать зуд (Riol-Blanco et al., Nature. 2014 Jun 5; 510 (7503): 157-61). Хронический и острый зуд может возникнуть в результате множества различных инсультов, заболеваний и расстройств, и может быть классифицирован как кожный или пруритоцептивный, неврогенный, невропатический или психогенный: зуд может возникать как в результате системных расстройств, так и в результате кожных заболеваний, а также физического или химического повреждения дермы. Патологически, такие состояния, как сухость кожи, экзема, псориаз, ветряная оспа, крапивница, чесотка, почечная недостаточность, цирроз, лимфома, дефицит железа, диабет, менопауза, полицитемия, уремия и гипертиреоз могут вызывать зуд, а также заболевания нервной системы, такие как опухоли, рассеянный склероз, периферическая невропатия, сдавление нервов и бред, связанный с обсессивно-компульсивными расстройствами. Лекарственные средства, такие как опиоиды и хлороквин, также могут запускать зуд (Ikoma et al., Nat Rev Neurosci. 2006 Jul; 7(7): 535-47). Зуд после ожога также является чрезвычайно серьезной клинической проблемой, поскольку он препятствует процессу заживления, что приводит к постоянному расчесыванию и отрицательно сказывается на качестве жизни (Van Loey et al., Br J Dermatol. 2008 Jan; 158(1): 95-100).

Изобретение также включает фармацевтически приемлемые соли соединений и фармацевтические композиции, содержащие соединения и фармацевтически приемлемый носитель.

Соединения или их фармацевтически приемлемые соли могут быть полезны при

лечении болевых состояний, зудящих состояний и кашлевых состояний.

Соединение по настоящему изобретению, или его фармацевтически приемлемую соль можно использовать в производстве лекарственного средства для лечения болевых состояний, зудящих состояний и кашлевых состояний у человека или другого млекопитающего пациента.

Способ лечения болевых состояний включает введение терапевтически эффективного изобретению количества соединения по настоящему или фармацевтически приемлемой соли или фармацевтической композиции, содержащей соединение, пациенту, нуждающемуся в лечении. Способ лечения зудящего состояния включает введение терапевтически эффективного количества соединения по настоящему изобретению или его фармацевтически приемлемой соли или фармацевтической композиции, содержащей это соединение, пациенту, нуждающемуся в лечении. Способ лечения кашлевых состояний включает введение терапевтически эффективного количества соединения по настоящему изобретению или его фармацевтически приемлемой соли или фармацевтической композиции, содержащей соединение, пациенту, нуждающемуся в лечении. В настоящем документе описаны другие медицинские применения соединений по настоящему изобретению.

Термин «болевое состояние», используемый в настоящем документе, включает, но не ограничивается ими, острую боль, периоперационную боль, предоперационную боль, послеоперационную боль, невропатическую боль, постгерпетическую невралгию, невралгию тройничного нерва, диабетическую невропатию, хроническую боль в пояснице, фантомная боль в конечностях, хроническая боль в области таза, вульводиния, комплексный регионарный болевой синдром и связанные с ним невралгии, боль, связанную с раком и химиотерапией, боль, связанную с ВИЧ и невропатию, вызванную лечением ВИЧ, повреждение нервов, авульсию корня, болезненную травматическую мононевропатию, болезненную полинейропатию, эритромиелалгию, пароксизмальное экстремальное болевое расстройство, невропатию мелких волокон, неврогенный глоссит, таламические синдромы (потенциально вызванные практически любым поражением на любом уровне нервной системы), послеоперационные болевые синдромы (например, синдром после мастэктомии, синдром после торакотомии, боль в культях)), боль в костях и суставах (остеоартрит), боль при повторяющихся движениях, зубную боль, миофасциальную боль (мышечную травму, фибромиалгию), периоперационную боль (общую хирургию, гинекологию), хроническую боль, дисменнорею, боль, связанную со стенокардией, воспалительную боль различного происхождения (например, остеоартрит, ревматоидный артрит, ревматическая болезнь, теносиновит и подагра), тендинит или бурсит плеча, подагрический артрит и ревматическую полимиалгию, первичную гипералгезию, вторичную гипералгезию, первичную аллодинию, вторичную аллодинию или другую боль, вызванную центральной сенсибилизацией, комплексный регионарный болевой синдром, хроническую артритную боль и связанную с ней острую невралгию, мигрень, мигреневую боль, головную боль, гистаминовую головную боль, не сосудистую

головную боль, травматическое повреждение нерва, компрессиею нерва или защемление и невромную боль.

Термин «зудящее состояние» или «зудящее расстройство» в контексте настоящего описания включает, но не ограничивается ими, состояния с неприятным ощущением, которое вызывает желание почесаться, например, хронический зуд.

Термин «кашлевое состояние» или «кашлевое расстройство» в контексте настоящего описания включает, но не ограничивается ими, хронический кашель, невропатический кашель или кашель, вызванный неврологическими состояниями.

Лечение заболевания, расстройства или состояния, опосредованного активностью натриевого ионного канала $Na_v1.8$ или рецепторами $Na_v1.8$, относится к введению соединений по настоящему изобретению субъекту с заболеванием, расстройством или состоянием. Одним из результатов лечения может быть уменьшение заболевания, расстройства или состояния, опосредованного активностью натриевого ионного канала $Na_v1.8$ или рецепторами $Na_v1.8$. Другим результатом лечения является облегчение заболевания, расстройства или состояния, опосредованного активностью натриевого ионного канала $Na_v1.8$ или рецепторами $Na_v1.8$. Другим результатом лечения может быть подавление заболевания, расстройства или состояния, опосредованного активностью натриевого ионного канала $Na_v1.8$ или рецепторами $Na_v1.8$. Другой результат лечения может заключаться в управлении заболеванием, расстройством или состоянием, опосредованным активностью натриевого ионного канала $Na_v1.8$ или рецепторами $Na_v1.8$ или рецепторами Na

Другим результатом лечения может быть профилактика заболевания, расстройства или состояния, опосредованного активностью натриевого ионного канала $Na_v1.8$ или рецепторами $Na_v1.8$.

Профилактика заболевания, расстройства или состояния, опосредованного активностью натриевого ионного канала Na_v1.8 или рецепторами Na_v1.8 относится к введению соединений по настоящему изобретению субъекту, подверженному риску заболевания, расстройства или состояния. Одним из результатов профилактики может уменьшение заболевания, расстройства или состояния, опосредованного активностью натриевого ионного канала Na_v1.8 или рецепторами Na_v1.8 у субъекта, подверженного риску заболевания, расстройства или состояния. Другим результатом профилактики может быть подавление заболевания, расстройства или состояния, опосредованного активностью натриевого ионного канала Na_v1.8 или рецепторами Na_v1.8 у субъекта, подверженного риску заболевания, расстройства или состояния. Другим результатом профилактики может быть облегчение заболевания, расстройства или состояния, опосредованного активностью натриевого ионного канала Na_v1.8 или рецепторами Na_v1.8 у субъекта, подверженного риску заболевания, расстройства или состояния. Другим результатом профилактики может быть облегчение заболевания, расстройства или состояния, опосредованного активностью натриевого ионного канала $Na_v1.8$ или рецепторами $Na_v1.8$ у субъекта, подверженного риску заболевания, расстройства или состояния. Другим результатом профилактики может быть управление заболеванием, расстройством или состоянием, опосредованным активностью натриевого ионного канала $Na_v1.8$ или рецепторами $Na_v1.8$ у субъекта, подверженного риску заболевания, расстройства или состояния.

Одним из результатов лечения может быть уменьшение количества боли, испытываемой субъектом, по сравнению с болью у этого субъекта непосредственно перед введением соединений по настоящему изобретению. Другим результатом лечения может быть облегчение количества боли, испытываемой субъектом, по сравнению с болью у этого субъекта непосредственно перед введением соединений по настоящему изобретению. Другим результатом лечения является уменьшение количества боли, испытываемой субъектом, по сравнению с болью у этого субъекта непосредственно перед введением соединений по настоящему изобретению. Другим результатом лечения может быть подавление количества боли, испытываемой субъектом, по сравнению с болью у этого субъекта непосредственно перед введением соединений по настоящему изобретению. Другим результатом лечения может быть управление количеством боли, испытываемой субъектом, по сравнению с болью у этого субъекта непосредственно перед введением соединений по настоящему изобретению. Другим результатом лечения может быть уменьшение количества боли, испытываемой субъектом, по сравнению с болью у этого субъекта непосредственно перед введением соединений по настоящему изобретению.

Другим результатом лечения может быть профилактика дальнейшей боли, испытываемой субъектом после введения соединений по настоящему изобретению.

Профилактика боли относится к введению соединений настоящего изобретения для уменьшения боли у субъекта, подверженного риску возникновения боли. Профилактика включает, но не ограничивается этим, введение субъекту до операции или другого ожидаемого болезненного события. Одним из результатов профилактики может быть уменьшение боли у субъекта, подверженного риску боли. Другим результатом профилактики может быть подавление боли у субъекта, подверженного риску возникновения боли. Другим результатом профилактики может быть уменьшение боли у субъекта, подверженного риску боли. Другим результатом профилактики может быть облегчение боли у субъекта, подверженного риску возникновения боли. Другим результатом профилактики может быть управление болью у субъекта, подверженного риску боли.

Термины «введение» и/или «вводить» соединение следует понимать как означающие предоставление соединения по изобретению или пролекарства соединения по изобретению индивидууму или млекопитающему, нуждающемуся в лечении.

Введение соединения структурной формулы I для практического применения настоящих способов терапии осуществляется путем введения эффективного количества соединения структурной формулы I млекопитающему, нуждающемуся в таком лечении или профилактике. Необходимость профилактического введения в соответствии со способами настоящего изобретения определяется с использованием хорошо известных

факторов риска.

Эффективное количество отдельного соединения определяется, в конечном анализе, терапевтом или ветеринаром, но зависит от таких факторов, как конкретное заболевание, подлежащее лечению, тяжесть заболевания и другие заболевания или состояния, которыми страдает пациент, выбранный путь введения, другие лекарственные препараты и методы лечения, которые могут одновременно потребоваться пациенту, и другие факторы, по мнению терапевта.

Полезность соединений настоящего изобретения при этих заболеваниях или расстройствах может быть продемонстрирована на моделях болезней животных, о которых сообщалось в литературе.

Введение и интервалы дозирования

Любой подходящий путь введения может быть использован для обеспечения млекопитающего, особенно человека, эффективной дозой соединения по настоящему изобретению. Например, можно использовать пероральный, внутривенный, инфузионный, подкожный, чрескожный, внутримышечный, внутрикожный, чресслизистый, внутрислизистый, ректальный, местный, парентеральный, глазной, легочный, назальный и подобные. Дозированные формы включают таблетки, пастилки, дисперсии, суспензии, растворы, капсулы, кремы, мази, аэрозоли и подобные. Предпочтительно соединения по настоящему изобретению вводят перорально.

При лечении или профилактике расстройств, заболеваний и/или состояний, которые требуют ингибирования активности натриевого ионного канала Na_v1.8, подходящий уровень дозировки обычно составляет от 0,0001 до 500 мг на кг массы тела пациента в сутки, которые можно вводить однократно или несколькими дозами. В одном варианте осуществления, подходящая дозировка может составлять от примерно 0,001 до 500 мг на кг массы тела пациента. В другом варианте осуществления, подходящая дозировка может составлять от примерно 0,001 до примерно 250 мг/кг в сутки. В другом варианте осуществления, подходящая дозировка может составлять от примерно 0,01 до примерно 250 мг/кг в сутки. В другом варианте осуществления, подходящая дозировка может составлять от примерно 0,1 до примерно 100 мг/кг в сутки. В другом варианте осуществления, подходящая дозировка может составлять от примерно 0,05 до 100 мг/кг в сутки. В другом варианте осуществления, подходящая дозировка может составлять от примерно 0,1 до 50 мг/кг в сутки. В другом варианте осуществления, подходящая дозировка может составлять от примерно 0,05 до 0,5 мг/кг в сутки. В другом варианте осуществления, подходящая дозировка может составлять от примерно 0,5 до 5 мг/кг в сутки. В другом варианте осуществления, подходящая дозировка может составлять от примерно 5 до 50 мг/кг в сутки. Для перорального введения, композиции предпочтительно представлены в форме таблеток, содержащих от 0,01 до 1000 мг активного ингредиента, в частности, 0,01, 0,025, 0,05, 0,075, 0,1, 0,25, 0,5, 0,75, 1,0, 2,5, 5,0, 7,5, 10,0, 15,0, 20,0, 25,0, 50,0, 75,0, 100,0, 150,0, 200,0, 250,0, 300,0, 400,0, 500,0, 600,0, 750,0, 800,0, 900,0 и 1000,0 мг активного ингредиента для симптоматической корректировки дозировки для пациента,

подлежащего лечению. Соединения могут вводиться в режиме от 1 до 8 раз в сутки; предпочтительно, от 1 до 4 раз в сутки; более предпочтительно, один или два раза в сутки. Эта схема дозирования может быть скорректирована с получением оптимального терапевтического ответа.

Однако следует понимать, что конкретный уровень дозы и частота дозирования для любого конкретного пациента могут варьироваться и будут зависеть от множества факторов, включая активность конкретного применяемого соединения, метаболическую стабильность и продолжительность действия этого соединения, возраст, массу тела, общее состояние здоровья, пол, диету, способ и время введения, скорость выведения, комбинацию лекарственных средств, тяжесть конкретного состояния и пациента, проходящего терапию.

Соединения по настоящему изобретению могут быть использованы в фармацевтических композициях, содержащих (а) соединение(я) или его фармацевтически приемлемые соли и (b) фармацевтически приемлемый носитель. Соединения по настоящему изобретению могут применяться в фармацевтических композициях, которые включают один или несколько других активных фармацевтических ингредиентов. Соединения по настоящему изобретению также могут применяться в фармацевтических композициях, в которых соединение по настоящему изобретению или его фармацевтически приемлемая соль является единственным активным ингредиентом.

Термин «композиция», как в фармацевтической композиции, предназначен для охвата продукта, содержащего активный ингредиент(ы) и инертный ингредиент(ы), составляющие носитель, а также любой продукт, который прямо или косвенно является результатом комбинации, комплексообразования или агрегации любых двух или более ингредиентов, или диссоциации одного или более ингредиентов, или других типов реакций или взаимодействий одного или более ингредиентов. Соответственно, фармацевтические композиции настоящего изобретения включают любую композицию, полученную путем смешивания соединения по настоящему изобретению и фармацевтически приемлемого носителя.

Соединения по настоящему изобретению можно использовать в комбинации с другими лекарственными средствами, которые также могут быть полезны для лечения или облегчения заболеваний или состояний, для которых полезны соединения по настоящему изобретению. Такие другие лекарственные средства можно вводить способом и в количестве, обычно используемом для них, одновременно или последовательно с соединением по настоящему изобретению. При лечении пациентов с болевыми состояниями, зудящими состояниями и кашлевыми состояниями обычно вводят более одного лекарственного средства. Соединения по настоящему изобретению обычно можно вводить пациенту, который уже принимает одно или несколько других лекарственных средств от этих состояний. Часто соединения вводят пациенту, который уже лечится одним или несколькими обезболивающими соединениями, когда боль пациента не дает адекватного ответа на лечение.

Комбинированная терапия также включает терапии, при которых соединение по настоящему изобретению и одно или несколько других лекарственных средств вводят по разным перекрывающимся схемам. Также предполагается, что при использовании в комбинации с одним или несколькими другими активными ингредиентами, соединение по настоящему изобретению и другие активные ингредиенты можно использовать в более низких дозах, чем когда каждый из них используется по отдельности. Соответственно, фармацевтические композиции настоящего изобретения включают такие, которые содержат один или несколько других активных ингредиентов в дополнение к соединениям настоящего изобретения.

Примеры других активных ингредиентов, которые можно вводить в комбинации с соединением настоящего изобретения и вводить отдельно или в одной и той же фармацевтической композиции, включают, но не ограничиваются ими:

- (і) опиоидный агонист;
- (ii) опиоидный антагонист;
- (ііі) антагонист кальциевого канала;
- (iv) агонист рецептора NMDA;
- (v) антагонист рецептора NMDA;
- (vi) селективный ингибитор COX-2;
- (vii) НПВП (нестероидное противовоспалительное лекарственное средство); и
- (viii) аналгетик;
- (іх) ингибитор натриевого канала;
- (x) анти-NGF антитело;
- (xi) ингибитор $Na_v1.7$;
- (хіі) ингибитор НСП;
- (xiii) антагонист TRPV1;
- (xiv) Na_v1.7 биологический агент; и
- (xv) Na_v1.8 биологический агент; и
- их фармацевтически приемлемые соли.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, фармацевтическая композиция включает:

- (1) соединение по пункту 1 или их фармацевтически приемлемую соль;
- (2) одно или более соединений или их фармацевтически приемлемые соли, выбранные из группы, состоящей из:
 - (і) опиоидного агониста;
 - (іі) опиоидного антагониста;
 - (ііі) антагониста кальциевого канала;
 - (iv) агониста рецептора NMDA;
 - (v) антагониста рецептора NMDA;
 - (vi) селективного ингибитора СОХ-2;
 - (vii) НПВП (нестероидного противовоспалительного лекарственного средства); и

- (viii) аналгетика;
- (іх) ингибитора натриевого канала;
- (x) анти-NGF антитела;
- (хі) ингибитора Na_v1.7;
- (хіі) ингибитора НСN;
- (xiii) антагониста TRPV1;
- (xiv) Na_v1.7 биологического агента; и
- (xv) Na_v1.8 биологического агента; и
- их фармацевтически приемлемых солей; и
- (3) фармацевтически приемлемый носитель.

 $Na_v1.7$ биологический агент означает белок, включающий, но не ограниченный ими, антитела, нанотела и пептиды, которые ингибируют функцию канала $Na_v1.7$. $Na_v1.8$ биологический агент означает белок, включающий, но не ограниченный ими, антитела, нанотела и пептиды, которые ингибируют функцию канала $Na_v1.8$.

Конкретные соединения, используемые в комбинации с соединением по настоящему изобретению, включают: ингибиторы натриевых каналов, включая, но не ограничиваясь ими, лидокаин, включая лидокаиновый пластырь; трициклические антидепрессанты, включая, но не ограничиваясь, амитриптилин; и препараты SRI/NRI, включая, но не ограничиваясь ими, дулоксетин.

Подходящие опиоидные агонисты включают, но не ограничиваются ими, кодеин, фентанил, гидрокодон, гидроморфон, леворфанол, меперидин, метадон, морфин, оксикодон, оксиморфон, бупренорфин, буторфанол, дезоцин, налбуфин, пентазоцин и трамадол.

Подходящие антагонисты опиоидов включают, но не ограничиваются ими, налтрексон и налоксон.

Подходящие антагонисты кальциевых каналов включают, но не ограничиваются ими, амлодипин, дилтиазем, фелодипин, габапентин, исрадипин, никардипин, нифедипин, нисолдипин, прегабалин, верапамил и зиконитид.

Подходящие антагонисты рецептора NMDA включают, но не ограничиваются ими, кетамин, метадон, мемантин, амантадин и декстрометорфан.

Подходящие ингибиторы COX-2 включают, но не ограничиваются ими, целекоксиб, эторикоксиб и парекоксиб.

Подходящие НПВП или нестероидные противовоспалительные лекарственные средства включают, но не ограничиваются ими, аспирин, диклофенак, дифлунизал, этодолак, фенопрофин, флурбипрофен, ибупрофен, индометацин, кетопрофен, меклофенамовую кислоту, мефенамовую кислоту, мелоксикам, напроксен, напроксен натрия, оксапрозин, пироксикам, сулиндак и толметин.

Подходящие анальгетики включают, но не ограничиваются ими, ацетаминофен и дулоксетин.

Вышеупомянутые комбинации включают комбинации соединения по настоящему

изобретению не только с одним другим активным соединением, но также с двумя или несколькими другими активными соединениями. Неограничивающие примеры включают комбинации соединений с двумя или более активными соединениями, выбранными из: опиоидных агонистов; опиоидных антагонистов; антагонистов кальциевых каналов; агонистов рецептора NMDA; антагонистов рецептора NMDA; селективных ингибиторов СОХ-2; НПВП (нестероидных противовоспалительных лекарственных средств); и аналгетиков.

Соединения по настоящему изобретению или их фармацевтически приемлемую соль также можно использовать в комбинации со стимулирующей терапией спинного мозга и стимулирующей терапией кожи.

Настоящее изобретение также представляет способ лечения или профилактики заболевания, расстройства или состояния, опосредованного активностью натриевого ионного канала $Na_v1.8$, где способ включает введение пациенту, нуждающемуся в таком лечении или имеющему риск развития заболевания, опосредованного активностью натриевого ионного канала $Na_v1.8$, терапевтически эффективного количества ингибитора активности натриевого ионного канала $Na_v1.8$ и такого количества одного или нескольких активных ингредиентов, чтобы вместе они давали эффективное облегчение.

В дополнительном аспекте настоящего изобретения представлена фармацевтическая композиция, содержащая ингибитор активности натриевого ионного канала $Na_v1.8$ и один или несколько активных ингредиентов вместе с, по меньшей мере, одним фармацевтически приемлемым носителем или эксципиентом.

Таким образом, в соответствии с дополнительным аспектом настоящего изобретения, представлено применение ингибитора активности натриевого ионного канала $Na_v1.8$ и одного или нескольких активных ингредиентов для производства лекарственного средства для лечения или профилактики заболевания, расстройства или состояния, опосредованного активностью натриевого ионного канала $Na_v1.8$. В дополнительном или альтернативном аспекте настоящего изобретения представлен продукт, содержащий ингибитор активности натриевого ионного канала $Na_v1.8$ и один или несколько активных ингредиентов, в виде комбинированного препарата для одновременного, раздельного или последовательного применения в лечении или профилактике заболевания, расстройства или состояния, опосредованного активностью натриевого ионного канала $Na_v1.8$. Такой комбинированный препарат может быть, например, в форме двойной упаковки.

Следует понимать, что для лечения или профилактики болевых состояний, зудящих состояний и кашлевых состояний, соединение по настоящему изобретению может применяться в сочетании с другим фармацевтическим агентом, эффективным для лечения этого заболевания, расстройства или состояния.

В настоящем изобретении также представлен способ лечения или профилактики болевых состояний, зудящих состояний и кашлевых состояний, где способ включает введение пациенту, нуждающемуся в таком лечении, количества соединения по

настоящему изобретению и такого количества другого фармацевтического агента, эффективного для лечения этого расстройства, заболевания или состояния, чтобы вместе они давали эффективное облегчение.

В настоящем изобретении также представлен способ лечения или профилактики болевых состояний, зудящих состояний и кашлевых состояний, где способ включает введение пациенту, нуждающемуся в таком лечении, количества соединения по настоящему изобретению и такого количества другого фармацевтического агента, применимого для лечения этого конкретного расстройства, заболевания или состояния, чтобы вместе они давали эффективное облегчение.

Термин «терапевтически эффективное количество» означает количество соединения структурной формулы I, которое будет вызывать биологический или медицинский ответ клетки, ткани, системы, животного или человека, которого добивается исследователь, ветеринар, врач или другой клиницист, который включает облегчение симптомов заболевания, которое лечат. Новые способы лечения по настоящему изобретению предназначены для расстройств, известных специалистам в данной области техники. Термин «млекопитающее» включает людей и домашних животных, таких как собаки и кошки.

Массовое отношение соединения формулы I ко второму активному ингредиенту может варьироваться и будет зависеть от эффективной дозы каждого ингредиента. Как правило, будет использоваться эффективная доза каждого. Таким образом, например, когда соединение формулы I комбинируют с ингибитором COX-2, массовое отношение соединения формулы I к ингибитору COX-2 обычно будет варьироваться от примерно 1000:1 до примерно 1:1000, предпочтительно, от примерно 200:1 до примерно 1:200. Комбинации соединения формулы I и другого активного ингредиента обычно находятся в вышеуказанном интервале, но в каждом случае, следует использовать эффективную дозу каждого активного ингредиента.

Способы синтеза

Следующие ниже схемы реакций и примеры иллюстрируют способы, которые можно использовать для синтеза соединений структурной формулы I, описанных в настоящем изобретении. Эти схемы реакций и примеры представлены для иллюстрации изобретения и никоим образом не должны рассматриваться как ограничивающие изобретение. Все заместители имеют указанные выше значения, если не указано иное. Несколько стратегий, основанных на синтетических превращениях, известных в литературе по органическому синтезу, могут быть использованы для получения соединений структурной формулы I. Объем изобретения определяется прилагаемой формулой изобретения.

Соединения по настоящему изобретению могут быть получены в соответствии с процедурами следующих примеров с использованием подходящих материалов. Однако соединения, проиллюстрированные в примерах, не следует рассматривать как образующие единственный род, рассматриваемый в качестве изобретения. Примеры

дополнительно иллюстрируют детали получения соединений по настоящему изобретению. Специалисты в данной области легко поймут, что известные вариации защитных групп, а также условий и процессов следующих препаративных процедур можно использовать для получения этих соединений. Также понятно, что всякий раз, когда химический реагент, такой как бороновая кислота или боронат, коммерчески недоступен, такой химический реагент может быть легко получен одним из многочисленных способов, описанных в литературе. Все температуры указаны в градусах Цельсия, если не указано иное. Масс-спектры (МС) измеряют либо с помощью ион-масс-спектроскопии с электрораспылением (ЭРМС), либо с помощью масс-спектроскопии с химической ионизацией при атмосферном давлении (ХИАД).

Инструментарий

Хроматографию с обращенной фазой проводят на Gilson GX-281, оборудованном колонкой, выбранной из следующих: Phenomenexd Synergi C18 (150 м х 30 мм х 4 микрон), YMC-Actus Pro C18 (150 мм х 30 мм х 5 микрон), Xtimate C18 (150 мм х 25 мм х 5 микрон), Boston Green ODS (150 мм х 30 мм х 5 микрон), XSELECT C18 (150 мм х 30 мм х 5 микрон) и Waters XSELECT C18 (150 мм х 30 мм х 5 микрон). Условия включают либо высокий рН (0-100% элюент ацетонитрил/вода, содержащий 0,1% об./об. 10 мМ NH₄CO₃ или 0,05% NH₄OH), либо низкий рН (0-95% элюент ацетонитрил/вода, содержащий 0,1% об./об. ТФК) и указаны в некоторых примерах.

SFC хиральное разделение проводят на Sepiate Prep SFC 100, Multigram II (MG II), THAR80 prep SFC или Waters SFC (80, 200, или 350) с применением следующих условий: хиральный способ A: AD-H колонка, 15% этанол/CO₂; хиральный способ B: AD-H колонка, 20% ИПС/CO₂; хиральный способ C: AS-H колонка, 20% MeOH/CO₂; хиральный способ D: AD-H колонка, 20% этанол/CO₂; хиральный способ E: Lux Cellulose-4 колонка, 30% этанол/CO₂; хиральный способ G: IA колонка, 15% этанол/CO₂; хиральный способ G: IA колонка, 40% метанол/CO₂; хиральный способ H: AD-H колонка, 10% метанол/CO₂; хиральный способ I: AD-H колонка, 30% этанол/CO₂; хиральный способ J: AD-H колонка, 40% этанол/CO₂; и хиральный способ K: IG колонка, 12% метанол/CO₂.

Определения ЖХ/МС проводят на системе Waters Classing Aquity, оборудованной УФ-детектором с перестраиваемой длиной волны и МС детектором и масс спектрометром Waters SQD, Shimadzu 20 UV 254 и 220 нМ с масс спектрометром Shimadzu 2010 или 2020, или Agilent 1200 HPLC, оборудованной DAD/ELSD и G6110 MSD с применением одних из следующих условий: 1) Ascentis Express C18 (3×50 мм) 2,7 мкм колонка с применением подвижной фазы, содержащей А: 0,05% трифторуксусную кислоту в воде и В: 0,05% трифторуксусную кислоту в ацетонитриле с градиентом от 90:10 (A:B) до 5:95 (A:B) в течение 6 мин при скорости потока 1,8 мл/мин, УФ определение при 210 нм; 2) Aquity ВЕН С18, (1,0×50 мм) 1,7 мкм колонка с применением подвижной фазы, содержащей А: 0,05% трифторуксусную кислоту в воде и В: 0,05% трифторуксусную кислоту в ацетонитриле с градиентом от 90:10 (A:B) до 5:95 (A:B) в течение 2 мин при скорости потока 0,3 мл/мин, УФ определение при 215 нм; 3) Agilent YMC J'Sphere H-80 (3×50 мм) 5

мкм колонка с применением подвижной фазы, содержащей A: 0.1% трифторуксусную кислоту в воде и B: ацетонитрил с градиентом от 95:5 (A:B) до 0:100 (A:B) в течение 3,6 мин и 0:100 (A:B) в течение 0,4 мин со скоростью потока 1,4 мл/мин, УФ определение при 254 и 220 нм и Agilent 1100 квадрупольный масс-спектрометр; 4) Agilent TC-C18 (2,1×50 мм) 5 мкм колонка с применением подвижной фазы, содержащей A: 0.0375% трифторуксусную кислоту в воде и B: 0.01875% трифторуксусную кислоту в ацетонитриле с градиентом от 90:10 (A:B) в течение 0,4 мин до от 90:10 до 0:100 (A:B) в течение 3 мин и 10:90 (A:B) в течение 0,6 мин со скорость потока 0,8 мл/мин, УФ определение при 254 и 220 нм и Agilent 6110 квадрупольный масс-спектрометр.

Протонный или ¹Н ЯМР получают с применением ЯМР спектрометра Varian Unity-Inova 400 МГц, оборудованного датчиком Varian 400 ATB PFG 5 мм, Nalorac DBG 400-5 или Nalorac IDG 400-5, спектрометра Varian-400MHz MR, оборудованного датчиком X ID PFG Probe 5 мм, спектрометра Varian 400MHz VNMRS, оборудованного датчиком PFG 4Nuc Probe 5 мм, или спектрометром Bruker AvanceIII 500MHz, оборудованным датчиком PABBO Probe 5 мм в соответствии со стандартными методами анализа, если не указано иное, и результаты спектрального анализа представлены.

Сокращения

В разделе «Примеры» применяют следующие сокращения для обозначения разных реагентов, заместителей и растворителей: АсСN означает ацетонитрил; АСЕ-С1 означает 1-хлорэтилхлорформиат; AcOH означает уксусную кислоту; BAST означает трифторид бис(2-метоксиэтил)аминосеры; Вос означает трет-бутоксикарбонил; Вос₂О означает дитрет-бутилкарбонат; Brettphos-Pd-G3 означает метансульфонат [(2дициклогексилфосфино-3,6-диметокси-2',4',6'-триизопропил-1,1'-бифенил)-2-(2'-амино-1,1'-бифенил)]палладия(II); Рассч. означает рассчитано; $Cu(OTf)_2$ означает трифторметансульфонат меди(II); ДБУ означает 1,8-диазабицикло[5,4,0]ундец-7-ен; ДХЭ означает дихлорэтан; ДХМ означает дихлорметан; DIPEA означает диизопропиламин; ДМА означает диметилацетамид; ДМАП означает 4-диметиламинопиридин; ДМБ означает 2,4-диметоксибензил; ДМФ означает диметилформамид; ДМСО означает диметилсульфоксид; dppf означает 1,1'-бис(дифенилфосфино)ферроцен; DTBPF-Pd-G3 означает метансульфонато(1,1-бис(ди-т-бутилфосфино)ферроцен)(2'-амино-1,1'-бифенил-2-ил)палладий(II); ЭДК означает 1-этил-3-(3-диметиламинопропил)карбодиимид; Et₂O означает диэтиловый эфир; EtOAc означает этилацетат; EtOH означает этанол; г означает означает 1-[бис(диметиламино)метилен]-1H-1,2,3-триазоло[4,5граммы; b]пиридиния-3-оксид-гексафторфосфат; Hex означает гексан; ч означает час(ы); BЭЖX высокоэффективную жидкостную хроматографию; ИПС означает означает изопропиловый спирт; л означает литр; АГЛ означает алюмогидрид лития; ЖХ/МС означает жидкостную хроматографию/масс спектрометрию; МСНР означает масс спектроскопию низкого разрешения; Ме означает метил; MeCN означает ацетонитрил; МеОН означает метанол; МТБЭ означает метил трет-бутиловый эфир; мг означает миллиграммы; мл означает миллилитр; ммоль означает миллимолярный; М означает

молярный; NBS означает N-бромсукцинимид; NCS означает N-хлорсукцинимид; NIS означает N-йодсукцинимид; NMP означает N-метилпирролидон; Pd/C означает палладий на угле; $Pd_2(dba)_3$ означает трис(дибензилиденацетон)дипалладий(0); $Pd(PPh_3)_4$ означает тетракис(трифенилфосфин)палладий(0); Pd(dppf)Cl₂ означает [1,1'бис(дифенилфосфино)ферроцен]дихлорпалладий(II); Pd(tBu₃P)₂ означает бис(три-третбутилфосфин)палладий(0); ПЭ означает петролейный эфир; РС означает защитная группа; $POCl_3$ означает оксихлорид фосфора(V); $P(tBu)_3$ -Pd-G2 означает хлор[(три-третбутилфосфин)-2-(2-аминобифенил)]палладий(II); преп. означает препаративный; PyBOP означает гексафторфосфат бензотриазол-1-илокситрипирролидинофосфония; RuPhos-Pd-G2 означает хлор(2-дициклогексилфосфино-2',6'-диизопропокси-1,1'-бифенил)[2-(2'амино-1,1'-бифенил)]палладий(II); Ruphos Pd G3 или Ruphos-Pd-G3 метансульфонат (2-дициклогексилфосфино-2',6'-диизопропокси-1,1'-бифенил)[2-(2'амино-1,1'-бифенил)]палладий(II); к.т. или кт или КТ означает комнатную температуру; сверхкритическую жидкостную хроматографию; СЖХ означает ТЭА триэтиламин; t-BuONa означает *тетрагидрофуран*; ТГФ означает тетрагидрофуран; ТФК означает трифторуксусную кислоту; TMSCl означает триметилсилилхлорид; УФ означает ультрафиолет; XantPhos Pd G2 или XantPhos-Pd-G2 означает хлор[(4,5бис(дифенилфосфино)-9,9-диметилксантен)-2-(2'-амино-1,1'-бифенил)]палладий(II); Xantphos G3 или XantPhos-Pd-G3 означает метансульфонат [(4,5-бис(дифенилфосфино)-9,9-диметилксантен)-2-(2'-амино-1,1'-бифенил)]палладий(II); XantPhos означает 4,5биѕ(дифенилфосфино)-9,9-диметилксантен; t-BuXPhos Pd G3, tBu Xphos Pd G3, t-Bu Xphos-Pd-G3 или tBuXphos-Pd-G3 означает метансульфонат [(2-ди-трет-бутилфосфино-2',4',6'-триизопропил-1,1'-бифенил)-2-(2'-амино-1,1'-бифенил)]палладия(II); означает 2-ди-трет-бутилфосфино-2',4',6'-триизопропилбифенил; и Xphos-Pd-G2 означает хлор-(2-ди-циклогексилфосфино-2',4',6'-триизопропил-1,1'-бифенил)[2-(2'-амино-1,1'бифенил)]палладий(II).

Несколько способов получения соединений по настоящему изобретению проиллюстрированы на следующих схемах и примерах. Исходные материалы либо коммерчески доступны, либо получены известными в литературе процедурами или как показано. Настоящее изобретение также относится к способам получения соединений структурной формулы I, как определено выше. В некоторых случаях порядок проведения вышеуказанных схем реакций может быть изменен, чтобы облегчить реакцию или избежать нежелательных продуктов реакции. Следующие ниже примеры предоставлены только с целью иллюстрации и не должны рассматриваться как ограничения описанного изобретения.

Как показано на схеме A, в общем, соединения настоящего изобретения могут быть получены нуклеофильным ароматическим замещением между подходящим образом функционализированной карбоновой кислотой A-1 и амином A-2 в щелочных условиях с применением основания, такого как DIPEA, с получением промежуточного соединения A-3. Промежуточное соединение A-3 затем может быть превращено в первичный

карбоксамид A-4, который может сочетаться \mathbf{c} подходящим образом функционализированным гетероарилгалогенидом А-5 с получением соединений формулы А-5. В некоторых вариантах осуществления, защитную группу, такую как 2,4диметоксибензил (ДМБ), трет-бутил или Вос, может быть необходимо удалить после С-N получением соединения формулы A-6. Амины типа A-2 сочетания гетероарилгалогениды типа А-5 являются коммерчески доступными или могут быть синтезированы из подходящих промежуточных соединений.

$$R^b$$
 — R^3 — R^3 является NR_2^* ; А является гетероарилом; X является галогеном $A-6$

Нуклеофильное ароматическое замещение также может происходить в присутствии карбоксамида А-4 или альтернативных функциональных групп, которые могут быть превращены в карбоксамид А-4, таких как галогенидная, сложная эфирная или циано функциональная группа, перед сочетанием с гетероарилгалогенидом А-5 с получением соединений формулы А-6. Гидролиз сложного эфира В-1 с получением карбоновой кислоты А-3 позволяет прямое амидное сочетание с подходящим образом функционализированным гетероариламином В-2, через применение агентов аминового сочетания, таких как ЭДК, или через формирование хлорангидрида из POCl₃, с получением соединений формулы А-6.

 R^3 является $NR"_2$ (A-2); А является гетероарилом.

Специалист в данной области техники поймет, что амидное сочетание может происходить сначала на подходящим образом функционализированной карбоновой кислоте (A-1) с гетероариламином B-2, предпочтительно, с применением агентов амидного сочетания, таких как ЭДК, или через формирование хлорангидрида из POCl₃, или C-N сочетания между карбоксамидом C-2 и гетероарилгалогенидом A-5 с получением промежуточных соединений типа C-1. Промежуточные соединения типа C-1 могут претерпевать реакции нуклеофильного ароматического замещения с вторичными аминами

A-2 через замещение гетероарилхлорида в присутствии основания, такого как K_2CO_3 или DIPEA, или реакции перекрестного электрофильного сочетания с алкилгалогенидами с получением соединения формулы A-6 как показано на схеме C.

R³ является NR"₂, циклоалкилом или циклогетероалкилом; X является галогеном Соединение A-6 формулы также может быть получено реакцией гетероарилхлорида с амином А-2, с последующим галогенированием соседнего положения гетероарильного кольца D-2. Гетероарилгалогенид D-2, такой гетероарилбромид, может быть превращен в нитрил, который может быть гидролизован с получением первичного карбоксамида А-4 и затем подвергнут сочетанию с гетероарилгалогенидом А-5 с получением соединений формулы А-6. Альтернативно, галогенид D-2 может быть превращен непосредственно в амид А-6 карбонилирование в присутствии оксида углерода и катализатора, такого как палладий. Полученный продукт присоединения может нуждаться в снятии защиты с применением

Схема D

$$R^b - B$$
 CI
 $A-2$
 $A-2$
 $A-2$
 $A-2$
 $A-3$
 $A-4$
 $A-4$

R³ является NR"₂; X является галогеном

стандартных условий с получением соединений формулы А-6.

ПРОМЕЖУТОЧНЫЕ СОЕДИНЕНИЯ

Промежуточное соединение 1

6-хлор-N, N-биs(2,4-диметоксибензил)пиразин-2-сульфонамид

Стадия 1: 2-(бензилтио)-6-хлорпиразин К раствору 2,6-дихлорпиразина (2,0 г, 13 ммоль) в ДМФ (30 мл) добавляют K_2CO_3 (1,7 г, 12 ммоль) и фенилметантиол (1,7 г, 13 ммоль). Смесь перемешивают при 30° С в течение 13 часов, затем разбавляют водой, экстрагируют EtOAc. Органическую фазу отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 6-хлорпиразин-2-сульфонилхлорид Раствор 2-(бензилтио)-6-хлорпиразина (1 г неочищенный) в CCl₄ (40 мл) и воде (10 мл) охлаждают 0°C и затем дихлорин (0,30 г, 4,2 ммоль) барботируют через раствор при 0°C в течение 30 мин. Полученную смесь разбавляют водой и экстрагируют ДХМ. Органическую фазу отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 6-хлор-N,N-биs(2,4-диметоксибензил)пиразин-2-сульфонамид К раствору бис(2,4-диметоксибензил)амина (0,45 г, 1,4 ммоль) в ДХМ (8 мл) добавляют триэтиламин (0,21 г, 2,1 ммоль) и 6-хлорпиразин-2-сульфонилхлорид (0,30 г неочищенный). Смесь перемешивают при 29°С в течение 1 часа, затем концентрируют и очищают хроматографией на силикагеле (0-18% петролейный эфир/EtOAc) с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 2

5-бром-N, N-бис(2, 4-диметоксибензил) пиридин-3-сульфонамид

Смесь бис(2,4-диметоксибензил)амина (0,99 г, 3,1 ммоль) в ДХМ (3 мл) и Et_3N (0,65 мл, 4,7 ммоль) перемешивают при $25^{\circ}C$ в течение 5 мин, затем добавляют 5-бромпиридин-3-сульфонилхлорид (0,80 г, 3,1 ммоль). Смесь перемешивают при $25^{\circ}C$ в течение 1 часа, затем очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 3

3-бром-5-(метилсульфонил)пиридин

К раствору 3-бром-5-(метилтио)пиридин (0,20 г, 0,98 ммоль) в ДХМ (5 мл) медленно добавляют 3-хлорбензопероксойную кислоту (0,51 г, 2,9 ммоль). Смесь перемешивают при 21° С в течение 13 часов, затем разбавляют ДХМ и гасят 1N раствором NaOH. Органическую фазу отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 4

4-бром-N, N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамид

Стадия 1: 2-(бензилтио)-4-бромпиридин К смеси гидрида натрия (32 г, 0,8 моль) в тетрагидрофуране (1,4 л) добавляют по каплям фенилметантиол (99 г, 0,8 моль) при перемешивании при 0°С. Смесь перемешивают при 0°С в течение 2 ч, затем раствор 4-бром-2-фторпиридина (140 г, 0,8 моль) в тетрагидрофуране (1,4 л) добавляют к смеси по каплям при перемешивании при 0°С. Полученную смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч, затем охлаждают до 10°С и гасят добавлением воды и экстрагируют этилацетатом. Объединенные органические слои сушат над безводным сульфатом магния, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (10% этилацетат/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 4-бромпиридин-2-сульфонил хлорид К раствору 2-(бензилтио)-4-бромпиридина (200 г, 0,72 моль) в ДХМ (2,8 л), АсОН (0,4 л) и воде (0,8 л) добавляют 1,3-дихлор-5,5-диметилимидазолидин-2,4-дион (424 г, 2,2 моль) по каплям при перемешивании при 0°С. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 часов. Затем смесь гасят водой и экстрагируют ДХМ. Объединенные органические слои промывают бикарбонатом натрия, сушат над безводным сульфатом магния, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который суспендируют с 3 объемами ПЭ и фильтруют с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 4-бром-N, N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамид К раствору 4-бром-пиридин-2-сульфонилхлорида (90 г, 0,35 моль) в ДХМ (1,8 л) добавляют DIPEA (0,18 L, 1,1 моль), затем порциями добавляют бис(2,4-диметоксибензил)амин (56 г, 0,18 моль). Смесь перемешивают при 20° С в течение 1,5 ч, затем разбавляют водой и

экстрагируют ДХМ. Органический слой сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (10% этилацетат/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 5

<u>4-амино-N, N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамид</u>

Стадия 1: 2-(бензилтио)-4-йодпиридин К смеси гидрида натрия (54 г, 1,3 моль) в тетрагидрофуране (3,0 л) добавляют фенилметантиол (54 г, 1,3 моль) по каплям при перемешивании при 0°С. Смесь перемешивают при 0°С в течение 2 часов. К смеси добавляют раствор 2-фтор-4-йодпиридина (300 г, 1,3 моль) в тетрагидрофуране (3,0 л) по каплям при перемешивании при 0°С. Полученную смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч, затем охлаждают до 10°С, гасят добавлением воды и экстрагируют этилацетатом. Объединенные органические слои сушат над безводным сульфатом магния, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (10% этилацетат/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 4-йодпиридин-2-сульфонилхлорид К раствору 2-(бензилтио)-4-йодпиридина (430 г, 1,3 моль) в ДХМ (6,0 л), АсОН (0,86 л) и воде (1,7 л) добавляют 1,3-дихлор-5,5-диметилимидазолидин-2,4-дион (780 г, 3,9 моль) по каплям при перемешивании при 0°С. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 16 ч, затем гасят водой и экстрагируют ДХМ. Объединенные органические слои промывают бикарбонатом натрия, сушат над безводным сульфатом магния, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который суспендируют с 3 объемами ПЭ и фильтруют с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: N, N-бис(2,4-диметоксибензил)-4-йодпиридин-2-сульфонамид К раствору 4-йодпиридин-2-сульфонилхлорида (250 г, 0,82 моль) в ДХМ (5,0 л) в атмосфере азота добавляют DIPEA (0,43 л, 2,5 моль), затем бис(2,4-диметоксибензил)амин (130 г, 0,41 моль) порциями. Смесь перемешивают при 20° С в течение 1,5 ч, затем разбавляют водой и экстрагируют ДХМ. Органический слой сушат над Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (10% этилацетат/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: 4-амино-N,N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамид К раствору N, N-бис(2,4-диметоксибензил)-4-йодпиридин-2-сульфонамида (70 г, 0,12 моль)

в NMP (1,4 л) в атмосфере азота добавляют ацетат аммония (92 г, 1,2 моль), ацетилацетонат меди(II) (9,4 г, 0,036 моль), 2-ацетилциклогексанон (10 г, 0,072 моль) и Cs_2CO_3 (120 г, 0,36 моль) при комнатной температуре. Смесь перемешивают при 90°С в течение 16 часов. Затем смесь гасят водой и экстрагируют ЕtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который суспендируют c 3 объемами МТБЭ, затем концентрируют перекристаллизовывают из ацетонитрила с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 6

трет-бутил *трет*-бутил((4-хлорпиридин-2-ил)сульфонил)карбамат

Стадия 1: 2-(бензилтио)-4-хлорпиридин К смеси 2-бром-4-хлорпиридина (10 г, 52 ммоль) в диоксане (150 мл) добавляют ХапtPhos (4,5 г, 7,8 ммоль), DIPEA (18 мл, 100 ммоль), Pd₂(dba)₃ (2,4 г, 2,6 ммоль) и фенилметантиол (6,1 мл, 52 ммоль). Смесь перемешивают при 100°С в течение 13 ч, затем разбавляют в воде и экстрагируют ЕtOAc. Объединенные органические слои концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-2% EtOAc/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 4-хлорпиридин-2-сульфонамид К раствору 1,3-дихлор-5,5-диметилимидазолидин-2,4-диона (22 г, 110 ммоль) в ацетонитриле (40 мл) при 0°С добавляют уксусную кислоту (4,0 мл) и воду (3,2 мл). Смесь перемешивают при 0°С в течение 5 мин, затем добавляют 2-(бензилтио)-4-хлорпиридин (10 г, 45 ммоль). Смесь перемешивают при 0°С в течение 0,5 ч, затем добавляют NH₄OH (56 г, 450 ммоль). Смесь перемешивают при 0°С в течение 0,5 ч, затем разбавляют в воде и экстрагируют EtOAc. Органические слои сушат над Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (50% EtOAc/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: трет-бутил трет-бутил((4-хлорпиридин-2-ил)сульфонил) карбамат К смеси 4-хлорпиридин-2-сульфонамида (1,2 г, 6,2 ммоль) в ТГФ (40 мл) добавляют Boc_2O (3,2 мл, 14 ммоль) и ДМАП (0,76 г, 6,2 ммоль) при $25^{\circ}C$. Смесь перемешивают при $80^{\circ}C$ в течение 16 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (20% EtOAc/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 7

трет-бутил ((4-бромпиридин-2-ил)сульфонил)(трет-бутил)карбамат

Стадия 1: 4-бромпиридин-2-сульфонамид К раствору 4-бромпиридин-2-сульфонилхлорида (300 г, 1,3 моль) в ацетонитриле (3,0 л) при 0°С добавляют NH₄OH (1,5 кг, 13 моль) по каплям при перемешивании. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 3 ч, затем гасят водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который суспендируют с ДХМ с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: трет-бутил ((4-бромпиридин-2-ил)-сульфонил)(трет-бутил)карбамат К смеси 4-бромпиридин-2-сульфонамида (50 г, 0,21 моль) в 2-метилтетрагидрофуране (1,0 л) при 25°С добавляют Вос₂О (230 г, 1,1 моль) и ДМАП (26 г, 0,21 моль). Смесь перемешивают при 25°С в течение 0,5 часа, затем смесь перемешивают при 70°С в течение 16 часов. Смесь затем охлаждают до 15°С, гасят водой и экстрагируют этилацетатом. Объединенные органические слои сушат над безводным сульфатом магния, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (1:30-1:24 этилацетат/петролейный эфир) и затем суспендируют с н-гексаном с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 8

трет-бутил ((4-аминопиридин-2-ил)сульфонил)(трет-бутил)карбамат

Стадия 1: 4-йодпиридин-2-сульфонамид К раствору 4-йодпиридин-2-сульфонилхлорида (550 г, 1,8 моль) в ацетонитриле (11,0 л) при 0°С добавляют NH₄OH (2,1 кг, 18 моль) по каплям при перемешивании. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 3 ч, затем гасят водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который суспендируют с ДХМ с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: трет-бутил трет-бутил((4-йодпиридинил) сульфонил)карбамат К смеси 4-йодпиридин-2-сульфонамида (125 г, 0,44 моль) в 2-метилтетрагидрофуране (2,5 л) при 25°С добавляют Вос₂О (480 г, 2,2 моль) и ДМАП (11 г, 0,088 моль). Смесь перемешивают при 25°С в течение 0,5 часа, затем смесь перемешивают при 70°С в течение 16 часов. Смесь затем охлаждают до 15°С, гасят водой и экстрагируют этилацетатом. Объединенные органические слои сушат над безводным сульфатом магния, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (1:30-1:24 этилацетат/петролейный эфир) с получением

указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: трет-бутил ((4-аминопиридин-2-ил)сульфонил)(трет-бутил)карбамат К раствору трет-бутил трет-бутил((4-йодпиридин-2-ил)сульфонил)карбамата (50 г, 0,11 моль) в ДМФ (1,0 л) в атмосфере азота добавляют NH₄OH (64 г, 0,57 моль), ацетилацетонат меди(II) (8,9 г, 0,033 моль), 2-ацетилциклогексанон (9,6 г, 0,066 моль) и Cs_2CO_3 (37 г, 0,11 моль) при комнатной температуре. Смесь перемешивают при 60°С в течение 16 ч, затем гасят водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния апdи концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который суспендируют с петролейным эфиром с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 9

5,5-дифторазепан-2-он

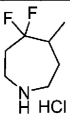
$$H_2N$$
 N CN

Стадия 1: трет-бутил (3-карбамоил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)карбамат Газообразный аммиак барботируют через раствор этил 5-((трет-бутоксикарбонил)амино)-1,2,4-оксадиазол-3-карбоксилата (0,10 г, 0,39 ммоль) в EtOH (3 мл) при 20°С в течение 15 минут. Смесь перемешивают при 20°С в течение 1 часа, затем концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 5-амино-1,2,4-оксадиазол-3-карбонитрил К раствору трет-бутил (3-карбамоил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)карбамата (20 мг, 0,088 ммоль) в ДХМ (2 мл) при 20°С добавляют трихлорид фосфорила (27 мг, 0,17 ммоль) и каплю ДМФ. Смесь перемешивают при 40°С в течение 1 ч. Затем смесь охлаждают до кт, разбавляют водой, обрабатывают 2N NaOH до pH=8 и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои сушат над Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 10

(R и S)-4,4-дифтор-5-метилазепан гидрохлорид



Стадия 1: 1-(трет-бутил)-4-этил 4-метил-5-оксоазепан-1,4-дикарбоксилат К раствору 1-(трет-бутил) 4-этил 5-оксоазепан-1,4-дикарбоксилата (1,0 г, 3,50 ммоль) в ДМФ (12 мл) добавляют NaH (0,14 г, 3,5 ммоль) при 0°С в течение 1 мин. После перемешивания в течение 1 ч при 0°С, MeI (0,79 мл, 13 ммоль) добавляют к смеси при 0°С. Смесь перемешивают при 20°С for 2 ч, затем гасят водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над

безводным Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-4% этилацетат/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: трет-бутил-4-метил-5-оксоазепан-1-карбоксилат Смесь КОН (4,2 мл, 8,3 ммоль) и 1-(трет-бутил) 4-этил 4-метил-5-оксоазепан-1,4-дикарбоксилата (0,50 г, 1,7 ммоль) в диоксане (5 мл) перемешивают при 100° С в течение 12 ч. Смесь гасят водой и экстрагируют EtOAc. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: трет-бутил-4,4-дифтор-5-метилазепан-1-карбоксилат Смесь трет-бутил 4-метил-5-оксоазепан-1-карбоксилата (0,37 г, 1,6 ммоль) и BAST (0,90 мл, 4,9 ммоль) в СНСІ₃ (5 мл) дегазируют и обратно заполняют азотом три раза. Смесь нагревают до 55°С в течение 12 ч, затем гасят водой и экстрагируют EtOAc. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, концентрируют и фильтруют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-4% петролейный эфир/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: (R и S)-4,4-дифтор-5-метилазепан гидрохлорид Смесь трет-бутил 4,4-дифтор-5-метилазепан-1-карбоксилата (0,30 г, 1,2 ммоль) в МеОН (2 мл) и НСІ/диоксане (2 мл) перемешивают при 20°C в течение 12 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 11

4,4-дихлор-3-метилпиперидин гидрохлорид

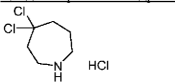
Стадия 1: Бензил-4,4-дихлор-3-метилпиперидин-1-карбоксилат Хлорид вольфрама(VI) (1,6 г, 4,1 ммоль) добавляют к раствору бензил 3-метил-4-оксопиперидин-1-карбоксилата (0,34 г, 1,4 ммоль) в ДХМ (16 мл). Смесь нагревают при 40°С в течение 10 минут, затем гасят водным раствором карбоната натрия (насыщенным) и экстрагируют дихлорметаном. Объединенные органические слои сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-100% EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 4,4-дихлор-3-метилпиперидин гидрохлорид Раствор бензил 4,4-дихлор-3-метилпиперидин-1-карбоксилата (0,39 г, 1,3 ммоль) в ЕtOH добавляют к суспензии Pd-C (0,14 г, 0,13 ммоль) в дегазированном азотом EtOH (13 мл всего). Смесь вакуумируют и обратно заполняют водородм и затем перемешивают под баллоном водорода в течение 1 часа. Реакционную смесь продувают азотом и затем фильтруют через слой CeliteTM. Фильтрат обрабатывают 4M HCl (1,6 мл, 6,4 ммоль) в диоксане, перемешивают в течение

10 минут и затем концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 12

4,4-дихлоразепан гидрохлорид

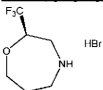


Стадия 1: Бензил-4,4-дихлоразепан-1-карбоксилат Хлорид вольфрама(IV) (1,2 г, 3,1 ммоль) добавляют к раствору бензил 4-оксоазепан-1-карбоксилата (0,26 г, 1,0 ммоль) в ДХМ (10 мл). Смесь нагревают при 40°С в течение 10 минут, затем гасят водным раствором карбоната натрия (насыщенным) и экстрагируют дихлорметаном. Объединенные органические слои сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-100% EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 4,4-дихлоразепан гидрохлорид Раствор бензил 4,4-дихлоразепан-1-карбоксилата (0,12 г, 0,40 ммоль) в ЕtOH добавляют к суспензии Pd-C (43 мг, 0,040 ммоль) в дегазированном азотом EtOH (4 мл всего). Смесь вакуумируют и обратно заполняют водородом, затем перемешивают под баллоном водорода в течение 1 часа. Смесь продувают азот и затем фильтруют через слой Celite^{тм}. Фильтрат обрабатывают 4М HCl (0,50 мл, 2,0 ммоль) в диоксане, перемешивают в течение 10 минут и затем концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 13

(R)-2-(трифторметил)-1,4-оксазепан гидробромид



Стадия 1: (R)-3-((3,3,3-трифтор-2-гидроксипропил)амино)пропан-1-ол (R)-2-(трифторметил)оксиран (3,7 г, 33 ммоль) добавляют к перемешиваемому раствору 3-амино-1-пропанола (2,5 г, 33 ммоль) в ТГФ (33 мл) при 0°С. Смесь перемешивают при 0°С в течение 1 часа, затем нагревают до температуры окружающей среды в течение 16 часов. Затем смесь концентрируют и азеотропируют ТГФ с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: (R)-N-(3-гидроксипропил)-4-метил-N-(3,3,3-трифтор-2-гидроксипропил)бензолсульфонамид Тозил-Сl (6,7 г, 35 ммоль) добавляют к раствору (R)-3-((3,3,3-трифтор-2-гидроксипропил)амино)пропан-1-ола (6,0 г, 32 ммоль) и ТЭА (8,9 мл, 64 ммоль) в дихлорметане (80 мл) при 0° С. Смесь перемешивают при 0° С в течение 1 часа, затем нагревают до температуры окружающей среды в течение 16 часов. Смесь

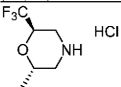
затем разбавляют EtOAc. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-100% EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: (R)-4-тозил-2-(трифторметил)-1,4-оксазепан К перемешиваемому раствору (R)-N-(3-гидроксипропил)-4-метил-N-(3,3,3-трифтор-2-гидроксипропил)бензолсульфонамида (4,0 г, 12 ммоль) в ТГФ (120 мл) при 0°С добавляют гидрид натрия (1,2 г, 29 ммоль). Смесь перемешивают 5 минут, затем обрабатывают 1-(птолуолсульфонил)имидазола (2,6 г, 12 ммоль) при 0°С. Полученную смесь нагревают до температуры окружающей среды в течение 16 часов, затем гасят водой и экстрагируют EtOAc. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают колоночной хроматографией (0-100% EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: (R)-2-(трифторметил)-1,4-оксазепан гидробромид К смеси (R)-4-тозил-2- (трифторметил)-1,4-оксазепана (3,0 г, 9,3 ммоль) и фенола (1,6 мл, 19 ммоль) при комнатной температуре добавляют HBr в AcOH (1,7 мл, 9,3 ммоль). Смесь нагревают до 80° С в течение 6 часов. Затем смесь охлаждают до температуры окружающей среды, концентрируют при пониженном давлении и азеотропируют толуолом. Полученный остаток растирают с Et_2O , собирают фильтрацией, промывают Et_2O и сушат при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 14

(2S,6R)-2-метил-6-(трифторметил)морфолин гидрохлорид



Стадия 1: (R)-3-(бензиламино)-1,1,1-трифторпропан-2-ол К раствору трифторметансульфоната лития (1,4 г, 9,2 ммоль) в ацетонитриле (23 мл) добавляют (R)-(+)-3,3,3-трифтор-1,2-эпоксипропан (5,5 г, 49 ммоль) медленно при -10°С. Через 5 минут, медленно добавляют бензиламин (5,1 мл, 47 ммоль). Реакционную смесь перемешивают при температуре окружающей среды в течение 18 часов. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-100% EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: N-бензил-2-бром-N-((R)-3,3,3-трифтор-2-гидроксипропил)пропанамид К раствору (R)-3-(бензиламино)-1,1,1-трифторпропан-2-ола (3,0 г, 14 ммоль) в ДХМ (55 мл) добавляют ТЭА (2,5 мл, 18 ммоль), затем 2-бромпропионил хлорид (1,5 мл, 15 ммоль) при 0°С. Реакционную смесь перемешивают при 0°С в течение 30 минут, затем нагревают до температуры окружающей среды в течение 4 часов. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении. Полученный остаток суспендируют в EtOAc, фильтруют через

слой силикагеля, промывают EtOAc и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: (6R)-4-бензил-2-метил-6-(трифторметил)морфолин-3-он К перемешиваемому раствору N-бензил-2-бром-N-((R)-3,3,3-трифтор-2-гидроксипропил)пропанамида (4,0 г, 11 ммоль) в ТГФ (45 мл) при 0°С добавляют порциями NaH (0,68 г, 17 ммоль). Смесь нагревают до температуры окружающей среды и перемешивают в течение 3 часов. Затем смесь разбавляют ½ насыщенным раствором соли и экстрагируют ДХМ. Объединенные органические слои фильтруют через слой Сеlite™, промывая дихлорметаном, и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-50% EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: (2S,6R)-4-бензил-2-метил-6-(трифторметил)морфолин К раствору (6R)-4-бензил-2-метил-6-(трифторметил)морфолин-3-она (3,0 г, 11 ммоль) в ТГФ (55 мл) при температуре окружающей среды добавляют АГЛ (11 мл, 22 ммоль) порциями в течение 20 минут. Реакционную смесь нагревают до кипения с обратным холодильником в течение 1 часа, затем охлаждают до кт. Смесь затем разбавляют простым эфиром, охлаждают до 0° С и медленно обрабатывают водой (0,9 мл), затем 15% водным гидроксидом натрия (0,9 мл) и затем водой (2,7 мл). Затем смесь нагревают до температуры окружающей среды при перемешивании в течение 15 минут, затем обрабатывают безводным сульфатом магния и перемешивают в течение 1 часа. Полученную смесь фильтруют для удаления твердого вещества, и фильтровальную лепешку промывают Et_2O . Фильтрат концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-100% EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 5: (2S,6R)-2-метил-6-(трифторметил)морфолин гидрохлорид К перемешиваемому раствору (2S,6R)-4-бензил-2-метил-6-(трифторметил)морфолина (0,30 г, 1,2 ммоль) в ДХЭ (1,2 мл) добавляют АСЕ-СІ (0,13 мл, 1,2 ммоль). Смесь нагревают до кипения с обратным холодильником в течение 16 часов, затем охлаждают до кт и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который растворяют в МеОН (1,2 мл). Полученную смесь нагревают до кипения с обратным холодильником в течение 4 часов. Затем смесь охлаждают до температуры окружающей среды и концентрируют с получением остатка, который растирают с Et_2O :гексаном (\sim 1:3) с получением твердого вещества. Твердое вещество фильтруют, собирают и сушат при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 15

(2R,6S и 2S,6R)-2-этил-6-(трифторметил)морфолин гидрохлорид

Стадия 1: N-бензил-2-бром-N-(3,3,3-трифтор-2-гидроксипропил)бутанамид К раствору 3-(бензиламино)-1,1,1-трифторпропан-2-ола (1,2 г, 5,2 ммоль) и ТЭА (2,2 мл, 16 ммоль) в дихлорметане (25 мл) добавляют по каплям 2-бромбутаноилхлорид (1,0 г, 5,4 ммоль) при 0°С. Смесь перемешивают при 0°С в течение 5 мин, затем нагревают до 15°С в течение 1 часа. Смесь концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (18-25% этилацетат/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 4-бензил-2-этил-6-(трифторметил)морфолин-3-он К перемешиваемой суспензии NaH (0,17 г, 4,2 ммоль) в ТГФ (10 мл) при 0°С добавляют раствор N-бензил-2-бром-N-(3,3,3-трифтор-2-гидроксипропил)бутанамида (1,4 г, 3,8 ммоль) в ТГФ (5 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 часа. Смесь охлаждают до 0°С и обрабатывают МеОН (0,5 мл) до превращения выделения газа. Смесь концентрируют при пониженном давлении до остатка, который растворяют в воде и экстрагируют EtOAc. Органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: (2R,6S и 2S,6R)-4-бензил-2-этил-6-(трифторметил)морфолин К перемешиваемому раствору 4-бензил-2-этил-6-(трифторметил)морфолин-3-она (1,2 г) в $T\Gamma\Phi$ (5 мл) при 0°С добавляют по каплям BH_3 · $T\Gamma\Phi$ (21 мл, 21 ммоль). Смесь нагревают до 80°С в течение 12 часов, затем охлаждают до кт и гасят добавлением по каплям MeOH (5 мл). Реакционную смесь концентрируют при пониженном давлении. Полученный остаток растворяют в MeOH (50 мл) и кипятят с обратным холодильником в течение 1 часа. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: (2R,6S и 2S,6R)-2-этил-6-(трифторметил)морфолин гидрохлорид К раствору (2R,6S и 2S,6R)-4-бензил-2-этил-6-(трифторметил)морфолина (0,40 г, 1,5 ммоль) в ТГФ (10 мл) в атмосфере азота добавляют Pd/C (0,078 г, 0,073 ммоль). Смесь дегазируют и обратно заполняют водородом (три раза). Затем смесь перемешивают под водородом (50 ф/кв.д) при 20° С в течение 12 часов. Реакционную смесь фильтруют, и фильтрат обрабатывают HCl/EtOAc и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 16

2,2-диметил-6-(трифторметил)морфолин гидрохлорид

<u>Стадия 1: 3-(бензил(2-метилаллил)амино)-1,1,1-трифторпропан-2-ол</u> К смеси 3-(бензиламино)-1,1,1-трифторпропан-2-ола (2,2 г, 10 ммоль), K_2CO_3 (2,8 г, 20 ммоль) в $T\Gamma\Phi$

(20 мл) добавляют 3-бром-2-метилпроп-1-ен (1,8 г, 13 ммоль) при 20°С. Смесь перемешивают при 20°С в течение 16 часов, затем фильтруют. Фильтрат концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (5% этилацетат/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 4-бензил-2,2-диметил-6-(трифторметил)морфолин К раствору Hg(OAc)₂ (0,50 г, 1,6 ммоль) в ТГФ (5 мл) и воде (5 мл) добавляют 3-(бензил(2-метилаллил)амино)-1,1,1-трифторпропан-2-ол (0,42 г, 1,5 ммоль). Смесь перемешивают при 15°С в течение 3 часов. Затем смесь обрабатывают NaOH (1,2 мл, 3,1 ммоль, 2,5 М в воде), затем NaBH₄ (67 мг, 1,8 ммоль). Реакционную смесь перемешивают при 15°С в течение 16 ч, затем экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои сушат над Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (3% этилацетат/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 2,2-диметил-6-(трифторметил)морфолин гидрохлорид К раствору 4-бензил-2,2-диметил-6-(трифторметил)морфолина (0,25 г, 0,92 ммоль) в ТГФ (5 мл) в атмосфере азота добавляют Рd/С (49 мг). Смесь дегазируют и обратно заполняют водородом (три раза). Реакционную смесь перемешивают под водородом (55 ф/кв.д) при 15°С в течение 12 часов, затем фильтруют. Фильтрат обрабатывают HCl/EtOAc (1 мл) и затем концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 17

2-(азепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотиновая кислота

К смеси 2-хлор-5-(трифторметил)никотиновой кислоты (0,50 г, 2,2 ммоль) в ДМФ (10 мл) добавляют K_2CO_3 (0,92 г, 6,6 ммоль) и гексаметиленимин (0,26 г, 2,7 ммоль). Смесь перемешивают при температуре окружающей среды в течение 16 часов. Затем смесь разбавляют EtOAc, промывают 5% водным AcOH и насыщенным раствором соли, затем сушат над $MgSO_4$, фильтруют и концентрируют с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 18

2-(азепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамид

К раствору 2-(азепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотиновой кислоты $(0,20\ r,\ 0,69\ mmоль)$ в ДМФ $(8\ mn)$ добавляют триэтиламин $(0,19\ mn,\ 1,4\ mmоль)$, ГАТУ $(0,32\ r,\ 0,83\ mmоль)$ и гидрохлорид аммония $(56\ mr,\ 1,0\ mmоль)$. Смесь перемешивают при 30° С в течение $12\ vacob$, затем разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле $(50\%\ netroneous$ петролейный эфир/EtOAc) с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 19

2-хлор-5-(трифторметил)никотинамид

Смесь (COCl)₂ (0,093 мл, 1,1 ммоль) и 2-хлор-5-(трифторметил)никотиновой кислоты (200 мг, 0,89 ммоль) в ДХМ (10 мл) перемешивают при 0°С в течение 2 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении, растворяют в ТГФ (10 мл) и обрабатывают $NH_3 \cdot H_2O$ (5,0 мл, 36 ммоль) при 20°С в течение 2 ч. Смесь экстрагируют ЕtOAc и объединенные органические слои промывают водой, насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 20

2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамид

Стадия 1: 3-бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)пиридин К раствору 3-бром-2-хлор-5-(трифторметил)пиридина (48 г, 180 ммоль) и 4,4-дифторпиперидина гидрохлорида (36 г, 230 ммоль) в NMP добавляют триэтиламин (47 г, 460 ммоль). Смесь нагревают до 100° С в течение 1 ч, затем охлаждают до кт и разбавляют в EtOAc. Органический слой промывают водой, лимонной кислотой, затем насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинонитрил К раствору 3-бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)пиридина (40 г, 120 ммоль) в дегазированном ДМА (400 мл) добавляют хлорид аллилпалладия(II) (1,3 г, 3,5 ммоль), Хаптрhos (4,0 г, 7,0 ммоль) и ферроцианид калия (20 г, 46 ммоль). Смесь нагревают до 100°С в течение 16 часов, затем фильтруют через диатомит при промывании ЕtOAc. Фильтрат промывают водой, сушат над Na₂SO₄ и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-10% EtOAc/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамид К раствору 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинонитрила (35 г, 120 ммоль) в ДХЭ в атмосфере азота добавляют $Cu(OTf)_2$, затем N, N-диэтилгидроксиламин и трифторметансульфоновую кислоту. Смесь нагревают до 50°C в течение 2 ч, затем гасят в воде и экстрагируют ДХМ. Органические слои промывают лимонной кислотой, затем насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка, который суспендируют в 1:1 Et_2O и петролейном эфире и фильтруют с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 21

2-хлор-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид

Стадия 1: трет-бутил трет-бутил((4-(2-хлор-5-(трифторметил)никотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамат К раствору 2-хлор-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоновой кислоты (0,81 г, 3,6 ммоль) и трет-бутил (4-аминопиридин-2-ил)сульфонил(трет-бутил)карбамата (1,2 г, 3,6 ммоль) в пиридине (18 мл) при 0°С добавляют РОСІ₃ (0,37 мл, 3,9 ммоль). Смесь перемешивают при 0°С в течение 1 часа, затем гасят раствором соли (насыщенным) и экстрагируют этилацетатом. Органическую фазу сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают на силикагеле, элюируя градиентом 0-100% EtOAc/гексан над 15 объемами колонки с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 2-хлор-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид К перемешиваемому раствору трет-бутил трет-бутил ((4-(2-хлор-5-(трифторметил)никотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамата (1,7 г, 3,1 ммоль) в ДХМ (25 мл) при 0°С добавляют ТФК (6,3 мл). Смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 4 часов, затем концентрируют при пониженном давлении. Полученный остаток растворяют в EtOAc. Органическую фазу отделяют, промывают насыщенным водным NaHCO₃, сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Полученный остаток нагревают до 80°С в

EtOAc, затем охлаждают до кт. Полученное твердое вещество фильтруют с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 22

N-(2-(N,N-6ис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-2-хлор-5-

(трифторметил)никотинамид

К раствору 2-хлор-5-(трифторметил)никотиновой кислоты $(0,20\ r,\ 0,89\ \text{ммоль})$ и 4-амино-N, N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамида $(0,42\ r,\ 0,89\ \text{ммоль})$ в пиридине $(1,0\ \text{мл})$ добавляют POCl₃ $(0,083\ \text{мл},\ 0,89\ \text{ммоль})$ при 0°C. Смесь перемешивают при 0°C в течение 10 минут, затем гасят водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (25-30%) этилацетат/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 23

2-(4,4-дихлорпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотиновая кислота

Стадия 1: Метил 2-(4-оксопиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинат Смесь метил 2-хлор-5-(трифторметил)никотината (0,27 г, 1,1 ммоль), пиперидин-4-она гидрохлорида (0,15 г, 1,1 ммоль) и DIPEA (0,59 мл, 3,4 ммоль) в NMP (5,6 мл) нагревают при 70°С в течение 16 часов. Затем реакционную смесь гасят водным одноосновным фосфатом калия (насыщенным) и экстрагируют этилацетатом. Объединенные органические слои сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-100% EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: Метил 2-(4,4-дихлорпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинат Хлорид вольфрама(IV) (1,2 г, 2,8 ммоль) добавляют к раствору метил 2-(4-оксопиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотината (0,29 г, 0,95 ммоль) в ДХМ (19 мл). Смесь нагревают при 40°С в течение 10 минут, затем разбавляют ДХМ. Органический слой отделяют, промывают насыщенным водным раствором NaHCO₃, сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 2-(4,4-дихлорпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотиновая кислота К раствору метил 2-(4,4-дихлорпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотината (0,28 г, 0,78

ммоль) в MeOH (3,9 мл) добавляют 1M NaOH (1,6 мл, 1,6 ммоль). Смесь нагревают при 100° C в течение 5 минут при облучении микроволнами. Затем смесь гасят хлористоводородной кислотой (1M) и экстрагируют этилацетатом. Органические слои сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 24

2-хлор-6-метилникотинамид

Смесь (COCl)₂ (3,8 мл, 44 ммоль) и 2-хлор-6-метилникотиновой кислоты (5,0 г, 29 ммоль) в ДХМ (30 мл) перемешивают при 20° С в течение 2 часов. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который обрабатывают ТГФ (30 мл) и NH₃·H₂O (30 мл) при 20° С в течение 2 часов. Полученную смесь фильтруют и фильтрат концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 25

2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метилникотинамид

К раствору 2-хлор-6-метилникотинамида (3,0 г, неочищенный) в NMP (50 мл) добавляют DIPEA (2,3 г, 18 ммоль) и 4,4-дифторпиперидин гидрохлорид (2,8 г, 18 ммоль). Смесь перемешивают при 160° C в течение 3 часов, затем разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении до остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-25% EtOAc/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 26

N-(2-(N, N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5-бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метилникотинамид

<u>Стадия 1: 5-бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метилникотинамид</u> К раствору 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метилникотинамида (1,3 г, 5,1 ммоль) в ДМФ (20 мл) добавляют 1-бромпирролидин-2,5-дион (1,1 г, 6,1 ммоль). Смесь перемешивают при 11° С

в течение 2 часов, затем разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-22% EtOAc/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: N-(2-(N, N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5-бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метилникотинамида (200 мг, 0,37 ммоль) в 1,4-диоксане (4 мл) добавляют 4-бром-N, N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамид (150 мг, 0,45 ммоль), Xantphos-Pd-G2 (33 мг, 0,037 ммоль) и Cs_2CO_3 (365 мг, 1,1 ммоль) в инертной атмосфере в перчаточной камере. Смесь перемешивают при 100°С в течение 12 часов, затем разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (ПЭ/EtOAc =3:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 27

6-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-4-метилникотинамид

Стадия 1: 6-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-4-метилникотинонитрил К смеси 2,6-дихлор-4-метилникотинонитрила (50 мг, 0,27 ммоль) в ДМФ (1 мл) добавляют K_2CO_3 (0,11 г, 0,80 ммоль) и 4,4-дифторпиперидин гидрохлорид (46 мг, 0,29 ммоль) под азотом. Смесь перемешивают при 10° С в течение 1 ч, затем при 90° С в течение 16 ч. Затем смесь растворяют в воде и экстрагируют EtOAc. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (ПЭ/этилацетат=10/1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 6-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-4-метилникотинамид К смеси 6-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-4-метилникотинонитрила (0,42 г, 1,6 ммоль) в ДМСО (4 мл) добавляют K_2CO_3 (0,65 г, 4,7 ммоль) под азотом. Смесь перемешивают при 0°С в течение 1 ч, затем добавляют перекись водорода (0,53 г, 7,8 ммоль). Смесь перемешивают при 15°С в течение 16 ч, затем растворяют в воде и экстрагируют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-30% градиент этилацетат/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 28

2,6-дихлорникотинамид

К смеси 2,6-дихлорникотиновой кислоты (10 г, 52 ммоль) и (COCl)₂ (6,8 мл, 78 ммоль) в дихлорметане (20 мл) добавляют ДМФ (0,040 мл, 0,52 ммоль). Смесь перемешивают при 20° С в течение 2 ч, затем концентрируют при пониженном давлении. Полученный остаток растворяют в ТГФ (20 мл) и NH₃·H₂O (30 мл) и смесь перемешивают при 20° С в течение 2 ч. Смесь фильтруют, и фильтрат концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 29

6-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)никотинамид

Смесь DIPEA (1,5 мл, 8,8 ммоль), 4,4-дифторпиперидина гидрохлорида (0,55 г, 3,5 ммоль) и 2,6-дихлорникотинамида (0,56 г, 2,9 ммоль) в NMP (10 мл) перемешивают при 130°С в течение 10 ч. Затем смесь гасят водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают флэшхроматографией на силикагеле (0-26% этилацетат/ПЭ) с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 30

6-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-йодникотинамид

К перемешиваемому раствору 6-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)никотинамида $(0,30\ \Gamma,\ 1,1\ \text{ммоль})$ в ацетонитриле $(8,0\ \text{мл})$ добавляют NIS $(0,73\ \Gamma,\ 3,3\ \text{ммоль})$ при 15° С. Смесь перемешивают при 45° С в течение $12\ \text{ч}$. Затем смесь разбавляют EtOAc, промывают водным раствором Na_2SO_3 , насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Полученный остаток очищают хроматографией на силикагеле (33% этилацетат/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 31 метил-6-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинат

Стадия 1: метил-2,6-дихлорникотинат К раствору 2,6-дихлорникотиновой кислоты (5,0 г, 26 ммоль) в ДХМ (50 мл) и МеОН (50 мл) добавляют (диазометил)триметилсилан (39 мл, 78 ммоль). Смесь перемешивают при 25°С в течение 13 ч, затем разбавляют водой и экстрагируют ДХМ. Органическую фазу промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-6% EtOAc/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: метил-6-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинат К раствору метил-2,6-дихлорникотината (1,8 г, 8,7 ммоль) в ТГФ (15 мл) и ДМФ (15 мл) добавляют N-этил-N-изопропилпропан-2-амин (2,3 г, 17 ммоль) и 4,4-дифторазепан гидрохлорид (1,5 г, 8,7 ммоль). Смесь перемешивают при 70° С в течение 11 ч, затем разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-15% EtOAc/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 32

5-хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинамид

Стадия 1: метил-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинат Смесь метил 6-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотината (0,30 г, 0,98 ммоль), $Pd(dppf)Cl_2$ (72 мг, 0,098 ммоль), циклопропилтрифторбората калия (0,36 г, 2,5 ммоль) и K_2CO_3 (0,41 г, 2,9 ммоль) в диоксане (5 мл) и воде (1 мл) дегазируют и обратно заполняют азотом три раза. Смесь нагревают до $100^{\circ}C$ в течение 12 ч. Затем смесь охлаждают до комнатной температуры, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (ПЭ:EtOAc=5:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: метил-5-хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинат К раствору метил 6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотината (0,13 г, 0,42 ммоль) в ДМФ (2,5 мл) добавляют NCS (0,11 г, 0,84 ммоль). Смесь перемешивают при 20° С в течение 1 ч, затем нагревают до 30° С в течение 12 ч. Смесь гасят водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле

(этилацетат/ПЭ=1/1, об./об.) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 5-хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотиновая кислота Смесь гидрата гидроксида лития (79 мг, 1,9 ммоль) и метил 5-хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотината (0,13 г, 0,38 ммоль) в метаноле (2,5 мл) и воде (1 мл) перемешивают при 50°С в течение 12 ч. Смесь гасят НС1 (1М, 10 мл) и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: 5-хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинамид К раствору 5-хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотиновой кислоты (0,11 г, 0,33 ммоль) в ДХМ (5 мл) добавляют дихлорид оксалила (0,13 г, 1,0 ммоль). Смесь перемешивают при 30°С в течение 1 ч. Затем смесь концентрируют в вакууме с получением остатка, который растворяют в ТГФ (2,0 мл) и обрабатывают раствором $NH_3 \cdot H_2O$ (0,5 мл) в ТГФ (5,0 мл) при 30°С. Реакционную смесь перемешивают при 30°С в течение 1 ч, затем промывают водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (ПЭ:EtOAc=2:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 33

2,5-дихлор-6-циклобутил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид

Стадия 1: метил-2,5-дихлор-6-циклобутилникотинат К смеси серной кислоты (0,78 мл, 15 ммоль) и циклобутанкарбоновой кислоты (2,8 мл, 29 ммоль) в воде (10 мл) добавляют метил 2,5-дихлорникотинат (3,0 г, 15 ммоль) затем (нитроокси)серебро (0,74 г, 4,4 ммоль). Затем добавляют раствор (NH₄)₂S₂O₈ (6,6 г, 29 ммоль) в воде (10 мл). Реакционную смесь перемешивают при 20° C в течение 13 ч, затем экстрагируют EtOAc, сушат над Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир:этилацетат=5:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 2,5-дихлор-6-циклобутилникотиновая кислота Смесь метил 2,5-дихлор-6-цикло-бутилникотината (2,2 г, 8,5 ммоль) и гидрата гидроксида лития (1,4 г, 34 ммоль) в МеОН (9 мл) и воде (3 мл) перемешивают при 20° С в течение 3 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении. Полученный остаток растворяют в воде, подкисляют 1N HCl до pH \sim 3 и экстрагируют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: трет-бутил трет-бутил((4-(2,5-дихлор-6циклобутилникотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)-карбамат К смеси 2,5-дихлор-6циклобутилникотиновой кислоты (1,6 г неочищенный) и трет-бутил((4-аминопиридин-2-ил)сульфонил)(трет-бутил)карбамата (2,1 г, 6,5 ммоль) в пиридине (8 мл) при 0° С добавляют по каплям $POCl_3$ (1,2 мл, 13 ммоль). Смесь перемешивают при 0° С в течение 15 минут, затем гасят водой и экстрагируют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: 2,5-дихлор-6-циклобутил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид Смесь трет-бутил трет-бутил((4-(2,5-дихлор-6-циклобутилникотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамата (2,5 г неочищенный) и ТФК (3 мл) в дихлорметане (9 мл) перемешивают при 20°С в течение 2 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир: этилацетат=1:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 34

2-хлор-6-циклобутил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид

Стадия 1: 2-хлор-6-циклобутилникотинонитрил К раствору 2-хлорникотинонитрила $(6,0\,\,\Gamma,\,43\,\,\text{ммоль})$ и циклобутанкарбоновой кислоты $(8,7\,\,\Gamma,\,87\,\,\text{ммоль})$ в воде $(20\,\,\text{мл})$ добавляют AgNO₃ $(2,2\,\,\Gamma,\,13\,\,\text{ммоль})$ и $(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$ $(20\,\,\Gamma,\,87\,\,\text{ммоль})$. Смесь перемешивают при 20°C в течение $60\,\,\text{минут}$, затем разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-5%) этилацетат/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 2-хлор-6-циклобутилникотинамид К смеси 2-хлор-6-циклобутилникотинонитрила (0,60 г, 3,1 ммоль) в ДМСО (2 мл) добавляют K_2CO_3 (0,86 г, 6,2 ммоль), затем H_2O_2 (0,55 мл, 6,2 ммоль). Смесь перемешивают при $20^{\circ}C$ в течение 1 часа, затем разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Органическую фазу промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/EtOAc=3:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-2-хлор-6-циклобутилникотинамид К раствору 2-хлор-6-циклобутилникотинамида (0,40 г, 1,9 ммоль) в диоксане (20 мл) добавляют Cs_2CO_3 (1,9 г, 5,7 ммоль), 4-бром-N, N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамид (1,1 г, 2,1 ммоль) и XantPhos Pd G2 (0,17 г, 0,19 ммоль). Смесь дегазируют и обратно заполняют азотом три раза, затем перемешивают при 20°С в течение 13 ч. Смесь затем разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют

и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-25% этилацетат/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: 2-хлор-6-циклобутил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид К раствору N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-2-хлор-6-циклобутилникотинамида (0,67 г, 1,0 ммоль) в дихлорметан (5 мл) добавляют ТФК (5 мл). Смесь перемешивают при 20° С в течение 2 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 35

метил-6-циклобутил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинат

$$CI$$
 N
 N
 F
 F

Смесь йодид никеля(II) (61 мг, 0,20 ммоль), пиридин-2,6-бис(карбоксимидамида) (32 мг, 0,20 ммоль) и цинка (0,26 г, 3,9 ммоль) загружают в пробирку и пробирку вакуумируют и обратно заполняют азотом. Добавляют ДМА (4 мл) и смесь перемешивают в течение 5 минут при 25°С. Раствор метил 6-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотината (0,30 г, 0,98 ммоль), бромциклобутана (0,27 г, 2,0 ммоль) и йодида натрия (0,30 г, 2,0 ммоль) в ДМА (4 мл) добавляют к смеси. Смесь нагревают до 100°С в течение 13 ч. Затем смесь фильтруют, и фильтрат разбавляют водой и экстрагируют ЕtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (ПЭ:EtOAc=5:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 36

метил 5-бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)никотинат

Стадия 1: метил-2-хлор-6-(трифторметил)никотинат К раствору 2-хлор-6- (трифторметил)никотиновой кислоты (0,50 г, 2,2 ммоль) в ДХМ (10 мл) и МеОН (1,1 мл) при 25°С в атмосфере азота добавляют по каплям (триметилсилил)диазометан (1,8 мл, 3,6 ммоль; 2 М в диэтиловом эфире). Смесь перемешивают при 25°С в течение 1 ч. Затем смесь гасят АсОН (76 мкл, 1,3 ммоль) и концентрируют при пониженном давлении. Полученный остаток растворяют в EtOAc. Органический слой отделяют, промывают водой, насыщенным NaHCO₃, сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-30% этилацетат:этанол (3:1)/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: метил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)никотинат К раствору метил-2-хлор-6-(трифторметил)никотината (0,28 г, 1,2 ммоль) в N-метил-2-пирролидиноне (12 мл) добавляют 4,4-дифторпиперидин (0,15 мл, 1,3 ммоль) и K_2CO_3 (0,32 г, 2,3 ммоль). Смесь перемешивают при $60^{\circ}C$ в течение 4 ч, затем охлаждают до кт, разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Органическую фазу промывают водой, сушат над $MgSO_4$, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-30% этилацетат:этанол (3:1)/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: метил-5-бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)никотинат К раствору метил 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)никотината (0,10 г, 0,31 ммоль) в ацетонитриле (1,5 мл) при 25°С добавляют NBS (66 мг, 0,37 ммоль). Смесь перемешивают при 25°С в течение 2 ч, затем гасят водой и экстрагируют EtOAc. Органический слой отделяют, промывают насыщенным NaHCO₃, сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-20% этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 37

2-хлор-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)никотинамид

Стадия 1: трет-бутил трет-бутил((4-(2-хлор-6-(трифторметил)никотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамат К раствору 2-хлор-6-(трифторметил)никотиновой кислоты (1,0 г, 4,4 ммоль) и трет-бутил(4-аминопиридин-2-ил)сульфонил (трет-бутил)карбамата (1,5 г, 4,4 ммоль) в пиридине (10 мл) добавляют РОС1₃ (1,2 мл, 13 ммоль). Смесь перемешивают при 0°С 10 мин, затем гасят водой и экстрагируют EtOAc. Органический слой отделяют, промывают насыщенным насыщенным раствором соли, сушат над Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-30% петролейный эфир/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 2-хлор-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)никотинамид К смеси трет-бутил трет-бутил((4-(2-хлор-6-(трифторметил)никотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамата (1,0 г, 1,9 ммоль) в дихлорметане (16 мл) добавляют ТФК (8,0 мл, 104 ммоль). Смесь перемешивают при 20°С в течение 1 ч, затем концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 38

1-(6-хлор-5-(трифторметил)пиридин-2-ил)-4,4-дифторазепан

Смесь 2,6-дихлор-3-(трифторметил)пиридина (3,0 г, 14 ммоль), DIPEA (7,3 мл, 42 ммоль) и 4,4-дифторазепана гидрохлорида (2,9 г, 17 ммоль) в ДМФ (10 мл) перемешивают при 20° С в течение 10 ч. Затем смесь разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-25% этилацетат/ПЭ) с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 39

<u>трет-бутил((4-(5-бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)никотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил) (трет-бутил)карбамат</u>

Стадия 1: 5-бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)пиридин-3-карбоновая кислота К смеси 5-бром-2-хлорпиридин-3-карбоновой кислоты (8,0 г, 34 ммоль) в NMP (80 мл) добавляют DIPEA (14 г, 0,11 моль) и 4,4-дифторпиперидин (4,5 г, 37 ммоль) под азотом. Смесь перемешивают при 120°С в течение 16 часов, затем охлаждают до 0°С, гасят 6М НС1 и экстрагируют EtOAc. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли и сушат при пониженном давлении с получением остатка, который перекристаллизовывают из гексана с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: трет-бутил-N-([4-[5- бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)пиридин-3-амидо]пиридин-2-ил]сульфонил)-N-трет-бутилкарбамат К раствору 5-бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)пиридин-3-карбоновой кислоты (9,0 г, 28 ммоль) и трет-бутил (4-аминопиридин-2-ил)сульфонил (трет-бутил)карбамата (9,2 г, 28 ммоль) в пиридине (90 мл) добавляют РОС1₃ (3,0 г, 20 ммоль) при 0°С. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 часов. Затем смесь охлаждают до 0°С, гасят водой и экстрагируют EtOAc. Органический слой отделяют, промывают насыщенным насыщенным раствором соли и сушат при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (33% этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 40

4,4-дифторазепан гидрохлорид

<u>Стадия 1: трет-бутил-4,4-дифторазепан-1-карбоксилат</u> К раствору трет-бутил-4-оксоазепан-1-карбоксилата (80 г, 0,38 моль) в ДХМ (0,56 л) при 0° С добавляют по каплям

раствор трифторида диэтиламиносеры (240 г, 1,5 моль) в ДХМ (1,4 л). Смесь перемешивают при 0° С в течение 3,5 часов, затем гасят водным раствором карбоната натрия (насыщенным) и экстрагируют дихлорметаном. Объединенные органические слои сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (6-50% EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 4,4-дихлоразепан гидрохлорид Смесь трет-бутил-4,4-дифторазепан-1-карбоксилата (105 г, 1,0 моль) и 4М НС1 в диоксане (1,0 л, 4,0 моль) перемешивают при комнатной температуре в течение 1 часа. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Промежуточное соединение 41

2,5-дихлор-4,6-диметил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид

Стадия 1: 2,5-дихлор-4,6-диметилникотинамид К смеси 2,5-дихлор-4,6-диметилникотинонитрила (1,0 г, 5,0 ммоль) и K_2CO_3 (1,4 г, 10 ммоль) в ДМСО (10 мл) добавляют H_2O_2 (0,87 мл, 10 ммоль). Смесь перемешивают при $20^{\circ}C$ в течение 2 ч. Затем смесь разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат 1:2) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: трет-бутил трет-бутил((4-(2,5-дихлор-4,6-диметилникотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамат К раствору 2,5-дихлор-4,6-диметилникотинамида (1,0 г, 4,6 ммоль) в 1,4-диоксане (15 мл) добавляют Сs₂CO₃ (3,0 г, 9,1 ммоль), ХапtPhos-Pd-G2 (0,41 г, 0,46 ммоль) и трет-бутил((4-бромпиридин-2-ил)сульфонил)(трет-бутил)карбамат (Промежуточное соединение 7, 2,0 г, 5,0 ммоль). Реакционную смесь дегазируют и обратно заполняют азотом три раза, затем перемешивают при 100°С в течение 13 ч. Смесь разбавляют водой и экстрагируют ЕtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют с получением указанного в заголовке соединения, которое применяют на следующей стадии без дальнейшей очистки.

Стадия 3: 2,5-дихлор-4,6-диметил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид Раствор трет-бутил трет-бутил((4-(2,5-дихлор-4,6-диметилникотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамата (1,9 г неочищенный) в ДХМ (10 мл) и ТФК (20 мл) перемешивают при 20°С в течение 2 ч. Реакционную смесь концентрируют при пониженном давлении. Полученный остаток разбавляют водой и экстрагируют ЕtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат

1:2) с получением указанного в заголовке соединения.

ПРИМЕРЫ

Пример 1

2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(6-сульфамоилпиразин-2-ил)-5-

(трифторметил)никотинамид

Стадия 1: N-(6-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиразин-2-ил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамид К раствору 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамида (Промежуточное соединение 20, 50 мг, 0,16 ммоль) в 1,4-диоксане (1,5 мл) добавляют Cs_2CO_3 (110 мг, 0,32 ммоль), 6-хлор-N, N-бис(2,4-диметоксибензил)пиразин-2-сульфонамид (120 мг, 0,243 ммоль) и Brettphos-Pd-G3 (22 мг, 0,024 ммоль). Смесь перемешивают при 100°С в течение 13 часов, затем фильтруют, разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (Π 9/EtOAc=2:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(6-сульфамоилпиразин-2-ил)-5-(трифторметил)никотинамид К раствору N-(6-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиразин-2-ил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамида (60 мг, 0,078 ммоль) в ДХМ (3 мл) добавляют ТФК (0,5 мл). Смесь перемешивают при 28°С в течение 2 часов. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией с обращенной фазой (45-100% MeCN/вода с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 467,1, найдено 466,9. 1 Н ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 9,71 (с, 1H), 8,90 (с, 1H), 8,59 (д, J=1,2 Гц, 1H), 8,18 (д, J=1,6 Гц, 1H), 3,67-3,70 (м, 4H), 2,04-2,13 (м, 4H).

Пример 2

2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(4-гидроксипиримидин-2-ил)-5-

(трифторметил)никотинамид

$$F_{3}C \xrightarrow{NH_{2}} F_{3}C \xrightarrow{N} F_{3}C \xrightarrow{N} F_{3}C \xrightarrow{N} F_{4}C \xrightarrow{N} F_{5}C \xrightarrow{N}$$

Стадия 1: 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(4-метоксипиримидин-2-ил)-5-(трифторметил)никотинамид К раствору 2-хлор-4-метоксипиримидина (40 мг, 0,28 ммоль) в диоксане (3 мл) добавляют Cs_2CO_3 (0,27 г, 0,83 ммоль), 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5- (трифторметил)никотинамид (Промежуточное соединение 20, 94 мг, 0,30 ммоль) и Вrettphos Pd G3 (50 мг, 0,055 ммоль). Смесь перемешивают при $100^{\circ}C$ в течение 16 ч под азотом. Затем смесь очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир:EtOAc=3:1) с получением указанного в заголовке соединения.

2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(4-гидроксипиримидин-2-ил)-5-К раствору 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(4-(трифторметил)никотинамид метоксипиримидин-2-ил)-5-(трифторметил)никотинамида (60 0,14 MΓ, ммоль) в ацетонитриле (1 мл) добавляют йодид натрия (86 мг, 0,57 ммоль) и TMS-Cl (62 мг, 0,57 ммоль) при 25°C. Через 5 мин, смесь нагревают при 50°C в течение 3 часов. Затем смесь очищают хроматографией с обращенной фазой с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 404,1, найдено 404,2. ¹H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CDCl₃): 8,71 (c, 1H), 8,45 (c, 1H), 7,75 (д, J=7,2 Гц, 1H), 6,31 (д, J=7,2 Гц, 1H), 3,52-3,60 (M, 4H), 2,15-2,29 (M, 4H).

Пример 3

5-(2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамидо)пиколиновая кислота

Вгеttphos Pd G3 (18 мг, 0,019 ммоль) добавляют к перемешиваемой смеси 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамида (Промежуточное соединение 20, 40 мг, 0,13 ммоль), Cs_2CO_3 (130 мг, 0,39 ммоль) и метил 5-бромпиколината (33 мг, 0,15 ммоль) в 1,4-диоксане (2 мл). Смесь перемешивают при $100^{\circ}C$ в течение 18 ч, затем охлаждают до кт, обрабатывают водой и экстрагируют этилацетатом. Объединенные органические слои сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией с обращенной фазой (40-100% AcCN/вода с 0,1% ТФК, C18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (М+H): рассчитано 431,1, найдено 431,2. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD_3OD): 9,10 (с, 1H), 8,56 (с, 1H), 8,49 (д, J=8,4 Γ ц, 1H), 8,28 (д, J=8,3 Γ ц, 1H), 8,13 (д, J=1,6 Γ ц, 1H), 3,59-3,84 (м, 4H), 1,84-2,23 (м, 4H).

Пример 4

<u>4-(2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамидо)пиколиновая</u> кислота

Вгеttphos Pd G3 (8,8 мг, 9,7 мкмоль) добавляют к перемешиваемой смеси 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамида (Промежуточное соединение 20, 20 мг, 0,065 ммоль), Cs_2CO_3 (63 мг, 0,19 ммоль) и метил 4-бромпиколината (17 мг, 0,078 ммоль) в 1,4-диоксане (2 мл). Смесь перемешивают при $100^{\circ}C$ в течение 18 ч, затем охлаждают до кт, обрабатывают водой и экстрагируют этилацетатом. Объединенные органические слои сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией с обращенной фазой (40-100% AcCN/вода с 0,1% ТФК, C18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (М+H): рассчитано 431,1, найдено 431,2. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD_3OD): 8,64 (д, J=6,1 Гц, 1H), 8,60 (с, 2H), 8,31-8,37 (м, 1H), 8,18 (д, J=2,2 Гц, 1H), 3,63-3,75 (м, 4H), 1,96-2,15 (м, 4H).

Пример 5

<u>N-(6-цианопиридин-3-ил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-</u>

(трифторметил)никотинамид

К раствору 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамида (Промежуточное соединение 20, 20 мг, 0,065 ммоль) в 1,4-диоксане (2 мл) добавляют Cs_2CO_3 (63 мг, 0,19 ммоль), 5-бромпиколинонитрил (12 мг, 0,065 ммоль) и Brettphos Pd G3 (8,8 мг, 9,7 мкмоль) при перемешивании при 25°С. Реакционную смесь перемешивают при 100° С в течение 12 ч, затем охлаждают до кт, обрабатывают водой и экстрагируют этилацетат. Объединенные органические слои сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка который очищают хроматографией с обращенной фазой (AcCN/вода с 0,1% ТФК, C18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 412,1, найдено 412,0. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CDCl₃): 10,23 (с, 1H), 8,80 (д, J=1,6 Гц, 1H), 8,69 (с, 1H), 8,63 (дд, J=8,8, 2,2 Гц, 1H), 8,49 (д, J=1,6 Гц, 1H), 7,82 (д, J=8,8 Гц, 1H), 6,30 (с, 2H), 3,51-3,67 (м, 4H), 2,09-2,28 (м, 4H).

Пример 6

2-(азепан-1-ил)-N-(5-(метилсульфонил)пиридин-3-ил)-5-

(трифторметил)никотинамид

К раствору 2-(азепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамида (Промежуточное соединение 18, 30 мг, 0,10 ммоль) в диоксане (1,5 мл) добавляют Cs_2CO_3 (68 мг, 0,21 ммоль), 3-бром-5-(метил-сульфонил)пиридин (25 мг) и Brettphos-Pd-G3 (9,5 мг, 10

мкмоль). Смесь перемешивают при 100° С в течение 13 часов. Затем смесь фильтруют, разбавляют ДМФ (3 мл) и очищают хроматографией с обращенной фазой (40-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (М+H): рассчитано 443,1, найдено 443,0. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 9,07 (д, J=2,4 Гц, 1H), 8,85 (д, J=2,0 Гц, 1H), 8,81 (т, J=2,0 Гц, 1H), 8,46 (д, J=1,2 Гц, 1H), 8,02 (д, J=2,4 Гц, 1H), 3,60-3,67 (м, 4H), 3,24 (с, 3H), 1,85 (шс, 4H), 1,55 (шс, 4H).

Пример 7

<u>2-(3-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-</u> (трифторметил)никотинамид

Стадия 1: 2-(3-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамид К раствору 2-хлор-5-(трифторметил)никотинамида (Промежуточное соединение 19, 60 мг, 0,27 ммоль) в ДМА (1,0 мл) добавляют пиперидин-3-илметанол (31 мг, 0,27 ммоль) и DIPEA (0,14 мл, 0,80 ммоль) по каплям при перемешивании при 25°С. Реакционную смесь перемешивают при 100°С в течение 12 ч, затем обрабатывают водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат 1:2) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: трет-бутил трет-бутил((4-(2-(3-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамат К раствору (гидроксиметил)пиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамида (20 мг, 0,066 ммоль) в трет-бутил 1,4-диоксане (1,0)мл) добавляют трет-бутил((4-хлорпиридин-2ил) сульфонил) карбамат (23 мг, 0,066 ммоль), карбонат цезия (21 мг, 0,066 ммоль) и Brettphos Pd G3 (60 мг, 0,066 ммоль) при 25°C. Реакционную смесь перемешивают при 100°C в течение 12 ч в атмосфере азота. Смесь затем обрабатывают водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 2-(3-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид К раствору трет-бутил трет-бутил ((4-(2-(3-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамата (20 мг, 0,032 ммоль) в ДХМ (2,0 мл) добавляют ТФК (1,0 мл) по каплям при перемешивании при 25°С. Реакционную смесь перемешивают при 25°С в течение 3 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении и очищают хроматографией с обращенной фазой (МеСN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (М+Н): рассчитано 460,1;

найдено 460,2. ¹H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CDCl₃): 10,77 (c, 1H), 8,56 (c, 1H), 8,54 (c, 1H), 8,40-8,44 (м, 1H), 8,02 (c, 1H), 7,98-7,99 (м, 1H), 5,10 (c, 2H), 3,63-3,66 (м, 2H), 3,56-3,57 (м, 2H), 2,91-2,98 (м, 2H), 1,84-1,88 (м, 2H), 1,15-1,21 (м, 2H), 0,76-0,77 (м, 1H).

Пример 8

2-(азепан-1-ил)-N-(5-карбамоилпиридин-3-ил)-5-(трифторметил)никотинамид

Стадия 1: 2-(азепан-1-ил)-N-(5-цианопиридин-3-ил)-5-(трифторметил)никотинамид К раствору 2-(азепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамида (Промежуточное соединение 18, 45 мг, 0,16 ммоль) в 1,4-диоксане (1,5 мл) добавляют Cs_2CO_3 (100 мг, 0,31 ммоль), 5-бромникотинонитрил (29 мг, 0,16 ммоль) и Brettphos-Pd-G3 (14 мг, 0,016 ммоль). Реакционную смесь перемешивают при $100^{\circ}C$ в течение 13 часов, затем разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/EtOAc= 3:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 2-(азепан-1-ил)-N-(5-карбамоилпиридин-3-ил)-5-(трифторметил)никотинамид К раствору 2-(азепан-1-ил)-N-(5-цианопиридин-3-ил)-5-(трифторметил)никотинамида (42 мг, 0,11 ммоль) в ДМСО (3,0 мл) добавляют К₂СО₃ (30 мг, 0,22 ммоль). Смесь перемешивают при 20°С в течение 0 мин, затем нагревают до 30°С и перекись водорода (1,0 мл, 0,11 ммоль) добавляют по каплям. Смесь перемешивают при 30°С в течение 60 мин. Затем смесь фильтруют, обрабатывают насыщенным раствором Na₂SO₃ (1 мл), фильтруют, разбавляют ДМФ (3 мл) и очищают хроматографией с обращенной фазой (30-100% MеСN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (М+Н): рассчитано 408,2, найдено 408,0. ¹Н ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 9,16 (д, J=2,4 Гц, 1H), 8,84 (д, J=2,0 Гц, 1H), 8,74 (д, J=2,0 Гц, 1H), 8,46 (д, J=1,6 Гц, 1H), 8,01 (д, J=1,6 Гц, 1H), 3,58-3,69 (м, 4H), 1,84 (шс, 4H), 1,54-1,56 (м, 4H).

Пример 9

2--(4,4-дифтор-1-пиперидил)-6-метил-N-(5-сульфамоил-3-пиридил)пиридин-3-карбоксамид

Стадия 1: N-(5-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-3-ил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метилникотинамид Смесь Cs_2CO_3 (0,19 г, 0,59 ммоль), Brettphos

Рd G3 (18 мг, 0,020 ммоль), 5-бром-N, N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-3-сульфонамида (0,13 г, 0,24 ммоль), 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метилникотинамида (Промежуточное соединение 25, 50 мг, 0,20 ммоль) и диоксана (2 мл) при 20° С продувают потоком азота в течение 2 мин. Пробирку герметично закрывают и нагревают до 100° С в течение 10 ч. Затем смесь охлаждают до кт, гасят водой и экстрагируют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (этилацетат/П Θ =1/1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(5-сульфамоилпиридин-3-(9) К N-(5-(N,N-бис(2,4ил)никотинамид раствору диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-3-ил)-2-(4,4-дифтор-пиперидин-1-ил)-6метилникотинамида (50 мг, 0,070 ммоль) в ДХМ (6 мл) добавляют ТФК (0,027 мл, 0,35 ммоль). Смесь перемешивают при 20°C в течение 2 ч. Затем смесь фильтруют и фильтрат концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией с обращенной фазой (30-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 412,1, найдено 412,1. ¹H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,95 (шс, 1H), 8,82 (шд, J=10,96 Гц, 2Н), 8,32 (д, Ј=2,63 Гц, 1Н), 7,97 (д, Ј=2,63 Гц, 1Н), 3,52 (шт, Ј=5,48 Гц, 4Н), 1,98-2,11 (м, 4H).

ТАБЛИЦА 1. Соединения из примера 10 получают согласно методу синтеза, аналогичному методу синтеза из примера 9.

Пример	Соединение	Наименование	Рассч.	Найдено
			[M+H] ⁺	[M+H] ⁺
10	CI N N O NH2	5-хлор-2-(4,4-дифтор-1- пиперидил)-N-(5-сульфамоил- 3-пиридил)пиридин-3- карбоксамид	432,1	431,9

Пример 11

6-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-4-метил-N-(5-сульфамоилпиридин-3-

ил)никотинамид

Стадия 1: N-(5-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-3-ил)-6-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-4-метилникотинамид Смесь tBu-Xphos Pd G3 (11 мг, 0,014 ммоль), 6-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-4-метилникотинамида (Промежуточное соединение 27, 40 мг, 0,14 ммоль), 2-метилпропан-2-олата натрия (26 мг, 0,28 ммоль), 5-бром-N, N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-3-сульфонамида (0,11 г, 0,21 ммоль) и ТГФ (2,5 мл) при 20°С продувают потоком азота в течение 1 мин, затем герметично закрывают и нагревают до 60°С в течение 12 ч. Смесь гасят водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир:EtOAc=1:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 6-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-4-метил-N-(5-сульфамоилпиридин-3-ил)никотинамид К перемешиваемому раствору N-(5-(N, N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-3-ил)-6-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-4-метилникотинамида (50 мг, 0,067 ммоль) в ДХМ (2 мл) добавляют ТФК (1,0 мл, 13 ммоль). Смесь перемешивают при 20°С в течение 1 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией с обращенной фазой (35-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 446,1, найдено 446,2. 1 Н ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,76-8,95 (м, 3H), 6,90 (с, 1H), 3,44-3,62 (м, 4H), 2,33 (с, 3H), 1,72-2,06 (м, 4H).

Пример 12

5,6-дициклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид

Стадия 1: 5,6-дициклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)никотинамид К перемешиваемому раствору 6-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-йодникотинамида (Промежуточное соединение 30, 0,20 г, 0,50 ммоль) в толуоле (5,0 мл) и воде (0,8 мл) добавляют карбонат калия (0,21 г, 1,5 ммоль), циклопропилтрифторборат калия (0,30 г, 2,0 ммоль), Рd(PPh₃)₄ (80 мг, 0,069 ммоль) при 15°C в атмосфере азота. Смесь перемешивают при 120°C в течение 12 ч, затем охлаждают до комнатной температуры и разбавляют ЕtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/EtOAc=1:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5,6-дициклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)никотинамид Смесь 5,6-дициклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)никотинамида (50 мг, 0,16 ммоль), 4-бром-N, N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамида (125 мг, 0,23 ммоль), трет-бутоксида натрия

(45 мг, 0,47 ммоль) и tBuXphos-Pd-G3 (30 мг, 0,038 ммоль) в ТГФ (2 мл) дегазируют и обратно заполняют азотом три раза. Смесь нагревают до 60°С в течение 12 ч, затем разбавляют EtOAc. Органическую фазу сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/EtOAc=2:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 5,6-дициклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид Смесь N-(2-(N, N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5,6-дициклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)никотинамида (50 мг, 0,064 ммоль) в CH_2Cl_2 (2 мл) и $T\Phi K$ (0,5 мл) перемешивают при $20^{\circ}C$ в течение 4 ч. Затем растворитель удаляют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле ($CH_2Cl_2/CH_3OH=20:1$) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 478,2, найдено 478,1. 1H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD_3OD): 8,56 (д, J=6,0 Гц, IH), 8,43 (д, J=2,0 Гц, IH), 7,84 (дд, J=5,6,2,0 Гц, IH), 7,65 (с, IH), 3,34-3,39 (м, IH), 2,51-2,70 (м, IH), 1,96-2,10 (м, IH), 0,99-1,13 (м, IH), 0,59-0,69 (м, IH).

Пример 13

<u>2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-</u> (трифторметил)никотинамид

Стадия 1: 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамид К раствору 2-хлор-5-(трифторметил)никотинамида (Промежуточное соединение 19, 0,50 г, 2,2 ммоль) в ДМА (1 мл) добавляют гидрохлорид 4,4-дифторазепана (0,57 г, 3,3 ммоль) и DIPEA (1,2 мл, 6,7 ммоль) при 25°С. Смесь перемешивают при 120°С в течение 12 ч, затем разбавляют EtOAc и промывают водой. Органический слой сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (55% EtOAc/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамид Смесь tBuXphos Pd G3 (49 мг, 0,062 ммоль), 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамида (200 мг, 0,62 ммоль), 2-метилпропан-2-олата натрия (120 мг, 1,2 ммоль), 4-бром-N,N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамида (400 мг, 0,74 ммоль) и ТГФ (2,5 мл) герметично закрывают в пробирке в перчаточной камере в инертной атмосфере и нагревают до 60°С в течение 12 ч. Затем реакционную смесь гасят водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли,

сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир в EtOAc) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид К смеси N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамида (280 мг, 0,36 ммоль) в ДХМ (2 мл) добавляют ТФК (1,0 мл, 13 ммоль) и перемешивают при 20°С в течение 1 ч. Смесь затем концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией с обращенной фазой (33-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 480,1, найдено 480,2. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,57 (д, J=5,6 Гц, 1H), 8,51 (с, 1H), 8,39 (д, J=1,6 Гц, 1H), 8,05 (д, J=1,6 Гц, 1H), 7,88 (дд, J=2,0, 5,2 Гц, 1H), 3,76-3,86 (м, 2H), 3,47 (с, 2H), 2,26-2,43 (м, 2H), 1,88-2,01 (м, 4H).

Пример 14

<u>5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-</u>4-ил)никотинамид

Стадия 1: N-(2-(N, N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5- циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метилникотинамид К раствору N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5-бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метилникотинамида (Промежуточное соединение 26, 50 мг, 0,063 ммоль) в толуоле (2 мл) и воде (0,4 мл) добавляют циклопропилтрифторборат калия (47 мг, 0,32 ммоль), $Pd(dppf)Cl_2$ (9,2 мг, 0,013 ммоль) и K_2CO_3 (18 мг, 0,13 ммоль) и смесь дегазируют азотом. Смесь затем перемешивают при 100° С в течение 12 часов, разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/EtOAc=1:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид К раствору N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метилникотинамида (40 мг, 0,053 ммоль) в ДХМ (2 мл) добавляют ТФК (0,4 мл). Смесь перемешивают при 11°C в течение 2 часов. Затем смесь фильтруют и очищают хроматографией с обращенной фазой (30-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (М+H): рассчитано 452,1,

найдено 452,1. ¹H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,59 (д, J=5,6 Гц, 1H), 8,42 (с, 1H), 7,85-7,87 (м, 1H), 7,76 (с, 1H), 3,46-3,48 (м, 4H), 2,66 (с, 3H), 2,04-2,13 (м, 4H), 1,88-1,96 (м, 1H), 1,01-1,04 (м, 2H), 0,68-0,71 (м, 2H).

Пример 15

<u>5-циклобутил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)</u>никотинамид

Стадия 1: 5-бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид K раствору N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5-бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метилникотинамида (Промежуточное соединение 26, 90 мг, 0,11 ммоль) в ДХМ (3 мл) добавляют ТФК (0,6 мл). Реакционную смесь перемешивают при 10° С в течение 2 часов, затем разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/EtOAc=1:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 5-циклобутил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид В пробирку добавляют йодид никеля(II) (7,6 мг, 0,024 ммоль), пиридин-2,6-бис(карбоксимидамид) (4,0 мг, 0,024 ммоль) и цинк (32 мг, 0,49 ммоль) и пробирку вакуумируют и обратно заполняют N2. Затем добавляют ДМА (0,5 мл) и смесь перемешивают в течение 5 минут при 12°С. Раствор 5-бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида (60 мг, 0,12 ммоль), бромциклобутана (33 мг, 0,24 ммоль) и йодида натрия (37 мг, 0,24 ммоль) в ДМА (0,3 мл) добавляют в пробирку. Смесь перемешивают при 100°С в течение 12 часов, затем разбавляют водой и экстрагируют ЕtOAc. Объединенные органические слои сушат над безводным Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией с обращенной фазой (30-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 466,2, найдено 466,1. ¹H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,58 (д, J=4,8 Гц, 1H), 8,45 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,88 (д, J=6,4 Гц, 1H), 7,85-7,87 (м, 1H), 3,62-3,68 (м, 1H), 3,40-3,43 (м, 4H), 2,43 (с, 3H), 2,39-2,41 (м, 2H), 2,05-2,11 (м, 7H), 1,89-1,91 (м, 1H).

Пример 16

<u>5-(циклопропилэтинил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид</u>

Стадия 1: N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5- (пиклопропилэтинил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метилникотинамид Раствор N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5-бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метилникотинамида (Промежуточное соединение 26, 80 мг, 0,10 ммоль) в ДМФ (1 мл) в атмосфере азота добавляют к смеси этинилциклопропана (6,7 мг, 0,10 ммоль), йодида меди(I) (19 мг, 0,10 ммоль), $Pd(PPh_3)_2Cl_2$ (7,1 мг, 10 мкмоль) и триэтиламина (100 мг, 1,0 ммоль). Смесь нагревают до 100° С в течение 13 часов, затем разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/EtOAc=1:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 5-(циклопропилэтинил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид К раствору N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5-(циклопропилэтинил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метилникотинамида (70 мг, 0,050 ммоль) в ДХМ (2 мл) добавляют ТФК (0,4 мл). Смесь перемешивают при 18° С в течение 2 часов. Затем смесь фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией с обращенной фазой (30-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 476,1, найдено 476,0. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,57 (д, J=5,6 Гц, 1H), 8,42 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,84-7,86 (м, 1H), 7,80 (с, 1H), 3,49-3,52 (м, 4H), 2,53 (с, 3H), 1,97-2,06 (м, 4H), 1,51-1,53 (м, 1H), 0,90-0,92 (м, 2H), 0,74-0,77 (м, 2H).

Пример 17

2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид



Стадия 1: 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метилникотинамид К перемешиваемой смеси 2-хлор-6-метилникотинамида (Промежуточное соединение 24, 0,50 г, 2,9 ммоль) и гидрохлорида 4,4-дифторазепана (0,60 г, 3,5 ммоль) добавляют DIPEA (1,5 мл, 8,8 ммоль). Смесь перемешивают при 160°С в течение 3 ч. Затем смесь охлаждают до кт, разбавляют в воде и экстрагируют этилацетатом. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают флэш-хроматографией на

силикагеле (0-60% этилацетат/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

трет-бутил трет-бутил((4-(2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-Стадия метилникотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамат Смесь t-Bu Xphos-Pd-G3 (0,12 г, 0,15 ммоль), 2-метилпропан-2-олата натрия (0,29 г, 3,0 ммоль), 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-Γ, 1,5 6-метилникотинамида (0,40)ммоль), трет-бутил (4-бромпиридин-2ил) сульфонил (трет-бутил) карбамата (0,62 г, 1,8 ммоль) в атмосфере азота суспендируют в $T\Gamma\Phi$ (15 мл). Смесь перемешивают при 80° С в течение 10 ч, затем охлаждают до кт, разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир:EtOAc=3:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид К перемешиваемой смеси трет-бутил трет-бутил((4-(2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метилникотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамата (0,45, 0,77 ммоль, 16-1b) в ДХМ (5 мл) добавляют ТФК (2,5 мл, 32 ммоль) по каплям при комнатной температуре. Смесь перемешивают при кт в течение 1 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией с обращенной фазой (18-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (М+H): рассчитано 426,1, найдено 426,2. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,56 (д, J=6,4 Гц, 1H), 8,38 (с, 1H), 7,84-7,88 (м, 2H), 6,78 (д, J=8,0 Гц, 1H), 3,72-3,74 (м, 2H), 3,49-3,51 (м, 2H), 2,50 (с, 3H), 2,34-2,40 (м, 2H), 1,93-2,01 (м, 4H).

Пример 18

<u>6-(циклопропилметил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид</u>

Стадия 1: 6-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинамид К раствору 2,6-дихлорникотинамида (Промежуточное соединение 28, 1,0 г, 5,2 ммоль) в NMP (10 мл) добавляют гидрохлорид 4,4-дифторазепана (0,99 г, 5,8 ммоль) и DIPEA (2,7 мл, 16 ммоль). Смесь перемешивают при 130°С в течение 3 часов, затем разбавляют водой и экстрагируют этилацетатом. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (15% EtOAc) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 6-(циклопропилметил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинамид

К

раствору 6-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинамида (0,10 г, 0,34 ммоль) в толуоле (1,5 мл) добавляют Cs_2CO_3 (0,34 г, 1,0 ммоль), циклопропилметилтрифторборат калия (84 мг, 0,52 ммоль) и DTBPF-Pd-G3 (61 мг, 0,069 ммоль). Смесь перемешивают при $100^{\circ}C$ в течение 10 часов в атмосфере азота. Затем смесь разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат=1/2) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-6- (пиклопропилметил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинамид K раствору 6- (пиклопропилметил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинамида (15 мг, 0,048 ммоль) в диоксане (1,5 мл) добавляют Cs_2CO_3 (47 мг, 0,14 ммоль), 4-бром-N, N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамид (39 мг, 0,073 ммоль) и Xantphos-Pd-G2 (4,3 мг, 4,8 мкмоль). Реакционную смесь дегазируют и обратно заполняют азотом три раза. Смесь перемешивают при 100° C в течение 13 ч, затем разбавляют водой и экстрагируют ЕtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

5: 6-(циклопропилметил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-Стадия сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид (18)Раствор N-(2-(N,N-бис(2,4диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-6-(циклопропилметил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинамида (25 мг, неочищенный) в дихлорметане (3 мл) и ТФК (1 мл) перемешивают при 20°C в течение 2 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении и очищают хроматографией с обращенной фазой (39-100% MeCN в воде с 0,1% 10 мМ NH₄CO₃, C18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 466,2, найдено 466,2. ¹H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,56 $(д, J=5,6 \Gamma u, 1H), 8,39 (д, J=2,0 \Gamma u, 1H), 7,85-7,87 (м, 1H), 7,83 (д, J=8,0 \Gamma u, 1H), 6,82 (J, J=8,0 \Gamma u, 1H), 6,82$ J=8,0 Гц, 1H), 3,70-3,79 (м, 2H), 3,47 (т, J=6,0 Гц, 2H), 2,63 (д, J=7,2 Гц, 2H), 2,32-2,41 (м, 2H), 1,88-2,08 (M, 4H), 1,04-1,19 (M, 1H), 0,47-0,61 (M, 2H), 0,18-0,31 (M, 2H).

Пример 19

2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5,6-диметил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид

<u>Стадия 1: хлорид 2-хлор-5,6-диметилникотиноила 2-гидрокси-5,6-диметилникотиновую кислоту (1,0 г, 6,0 ммоль) медленно добавляют к $POCl_3$ (5,0 мл, 54 ммоль). Смесь перемешивают в течение 30 мин при 20° С и перемешивают при 100° С в</u>

течение 10 часов. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 2-хлор-5,6-диметилникотинамид К раствору хлорида 2-хлор-5,6-диметилникотиноила (1,2 г, 5,9 ммоль) в дихлорметане (5 мл) добавляют $NH_3 \cdot H_2O$ (5,0 мл, 36 ммоль). Смесь перемешивают при $20^{\circ}C$ в течение 1 ч, затем разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5,6-диметилникотинамид К раствору 2-хлор-5,6-диметилникотинамида (0,40 г, 2,2 ммоль) в NMP (5 мл) добавляют гидрохлорид 4,4-дифторазепана (0,56 г, 3,2 ммоль) и DIPEA (1,1 мл, 6,5 ммоль). Смесь перемешивают при 200°С в течение 0,5 часов при облучении микроволнами. Затем смесь разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (дихлорметан/МеOH=20/1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: N-(2-(N, N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-2-(4,4дифторазепан-1-ил)-5,6-диметилникотинамид К раствору 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5,6диметилникотинамида (0,26 г, 0,92 ммоль) в диоксане (4 мл) добавляют Cs_2CO_3 (0,90 г, 2,7 ммоль), XantPhos Pd G2 (82 МΓ, 0,092 ммоль) и 4-бром-N, N-бис(2,4диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамид (0,59 г, 1,1 ммоль). Смесь дегазируют и обратно заполняют азотом три раза. Затем смесь перемешивают при 100°C в течение 13 ч и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 5: 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5,6-диметил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид К раствору N-(2-(N, N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5,6-диметилникотинамида (0,65 г неочищенный) в дихлорметане (3 мл) добавляют ТФК (3 мл). Смесь перемешивают при 20° С в течение 2 ч. Смесь концентрируют при пониженном давлении и очищают хроматографией с обращенной фазой (23-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 440,2, найдено 440,2. 1 Н ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,54 (д, J=5,6 Гц, 1H), 8,39 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,83-7,85 (м, 1H), 7,55 (с, 1H), 3,62-3,70 (м, 2H), 3,34-3,41 (м, 2H), 2,40 (с, 3H), 2,27-2,39 (м, 2H), 2,22 (с, 3H), 1,81-2,07 (м, 4H).

Пример 20

<u>5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-</u> (2,2,2-трифторэтокси)никотинамид

Стадия 1: 6-хлор-5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)никотинамид К перемешиваемому раствору 6-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-йодникотинамида (Промежуточное соединение 30, 0,70 г, 1,7 ммоль) в толуоле (10 мл) и воде (1,0 мл) добавляют циклопропилтрифторборат калия (0,52 г, 3,5 ммоль), карбонат калия (0,72 г, 5,2 ммоль) и Pd(PPh₃)₄ (0,20 г, 0,17 ммоль) в атмосфере азота. Смесь перемешивают при 110°C в течение 12 ч, затем охлаждают до комнатной температуры и разбавляют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением хроматографией остатка, который очищают на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат=1:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(2,2,2-трифторэтокси)никотинамид К перемешиваемому раствору 2,2,2-трифторэтанола (0,32 г, 3,2 ммоль) в ДМФ (3 мл) добавляют Cs_2CO_3 (0,62 г, 1,9 ммоль) при 0°С. Смесь перемешивают при 0°С в течение 10 мин, затем добавляют 6-хлор-5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)никотинамид (0,20 г, 0,63 ммоль). Реакционную смесь перемешивают при 100°С в течение 12 ч. Затем смесь охлаждают до комнатной температуры, фильтруют и фильтрат очищают хроматографией с обращенной фазой (53-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, C18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: N-(2-(N, N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(2,2,2-трифторэтокси)никотинамид Смесь 5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(2,2,2-трифторэтокси)никотинамида (50 мг, 0,13 ммоль), 4-бром-N, N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамида (78 мг, 0,14 ммоль), Сs₂CO₃ (0,13 г, 0,39 ммоль) и XantPhos Pd G2 (12 мг, 0,014 ммоль) в диоксане (1,2 мл) дегазируют и обратно заполняют азотом три раза. Смесь нагревают до 100°С в течение 12 ч, затем охлаждают до комнатной температуры и разбавляют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: 5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(2,2,2-трифторэтокси)никотинамид (20) К перемешиваемому раствору N-(2-(N, N-бис(2,4-диметокси-бензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(2,2,2-трифторэтокси)никотинамида (110 мг неочищенный) в дихлорметане (2 мл) добавляют ТФК (0,5 мл). Смесь перемешивают при 20°С в течение 2 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией с обращенной фазой (55-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18

колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 536,1, найдено 536,2. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,56 (д, J=5,6 Гц, 1H), 8,42 (д, J=1,6 Гц, 1H), 7,84 (дд, J=5,6, 1,6 Гц, 1H), 7,60 (с, 1H), 4,95 (кв, J=8,8 Гц, 2H), 3,44 (т, J=5,6 Гц, 4H), 1,86-2,20 (м, 5H), 0,89-0,97 (м, 2H), 0,64-0,73 (м, 2H).

Пример 21

<u>5-хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)</u>никотинамид

Стадия 1: N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5-хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинамида Смесь 5-хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинамида (Промежуточное соединение 32, 12 мг, 0,036 ммоль), 4-бром-N, N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамида (29 мг, 0,055 ммоль), Cs₂CO₃ (36 мг, 0,11 ммоль), Ruphos Pd G3 (6,1 мг, 7,3 мкмоль) и диоксан (1,5 мл) дегазируют и обратно заполняют азотом три раза. Смесь перемешивают при 70° C в течение 2,5 ч, затем разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир:EtOAc=2:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 5-хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид (21) К раствору N-(2-(N,N-бис(2,4-дифторазепан-1-ил)никотинамида (15 мг, 0,019 ммоль) в ДХМ (2 мл) добавляют ТФК (0,4 мл). Смесь перемешивают при 20°С в течение 20 мин. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией с обращенной фазой (43-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (М+H): рассчитано 486,1, найдено 486,0. ¹H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,55-8,58 (м, 1H), 8,39 (с, 1H), 7,86-7,87 (м, 1H), 7,76 (с, 1H), 3,65-3,67 (м, 2H), 3,38-3,41 (м, 2H), 2,31-2,52 (м, 1H), 2,28-2,32 (м, 2H), 1,91-1,97 (м, 4H), 1,06-1,10 (м, 4H).

Пример 22

<u>6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)</u>никотинамид

Стадия 1: N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинамид Смесь 5-хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинамида (Промежуточное соединение 32, 12 мг, 0,036 ммоль), 4-бром-N,N-бис(2,4-диметокси-бензил)пиридин-2-сульфонамида (29 мг, 0,055 ммоль), Cs₂CO₃ (36 мг, 0,119 ммоль), Ruphos Pd G3 (6,1 мг, 7,3 мкмоль) и диоксана (1,5 мл) дегазируют и обратно заполняют азотом три раза. Смесь перемешивают при 70°С в течение,5 ч, затем разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир:EtOAc=2:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид К раствору N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинамида (20 мг, 0,027 ммоль) в дихлорметане (2 мл) добавляют ТФК (0,4 мл). Смесь перемешивают при 25°С в течение 1 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией с обращенной фазой (37-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+K): рассчитано 452,1, найдено 452,2. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,53 (т, J=5,6 Гц, 1H), 8,36 (с, 1H), 7,83-7,85 (м, 1H), 7,66 (д, J=8,0 Гц, 1H), 6,72 (д, J=7,6 Гц, 1H), 3,63-3,66 (м, 2H), 3,36-3,39 (м, 2H), 2,23-2,33 (м, 2H), 1,90-2,03 (м, 5H), 0,93-1,02 (м, 4H).

Пример 23

<u>5-хлор-6-циклобутил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)</u>никотинамид

Стадия 1: метил-5-хлор-6-циклобутил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинат Смесь NCS (0,11 г, 0,80 ммоль) и метил-6-циклобутил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотината (Промежуточное соединение 35, 0,13 г, 0,40 ммоль) в ДМФ (2,5 мл) перемешивают при 20° С в течение 1 ч, затем при 30° С в течение 12 ч. Смесь затем обрабатывают водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией на

силикагеле (этилацетат/петролейный эфир=5/1, об./об.) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 5-хлор-6-циклобутил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотиновая кислота Смесь гидрата гидроксида лития (76 мг, 1,8 ммоль) и метил 5-хлор-6-циклобутил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотината (130 мг, 0,36 ммоль) в МеОН (2,5 мл) и воде (1 мл) перемешивают при 50°С в течение 12 ч. Затем реакционную смесь гасят НСІ (1М, 10 мл) и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 5-хлор-6-циклобутил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинамид К раствору 5-хлор-6-циклобутил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотиновой кислоты (0,11 г неочищенный) в ДХМ (5 мл) добавляют дихлорид оксалила (0,12 г, 0,96 ммоль). Смесь перемешивают при 30° С в течение 1 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который обрабатывают раствором NH_3*H_2O (0,5 мл) в $T\Gamma\Phi$ (5 мл). Реакционную смесь перемешивают при 30° С в течение 1 ч, затем разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (ПЭ:EtOAc=1:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5-хлор-6-циклобутил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинамид Смесь 5-хлор-6-циклобутил-2-(4,4-(50 0.14 дифторазепан-1-ил)никотинамида МΓ, ммоль), 4-бром-N, N-бис(2,4диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамида (0,12 г, 0,22 ммоль), Cs_2CO_3 (0,14 г, 0,44 ммоль), Ruphos Pd G3 (24 мг, 0,029 ммоль) и диоксана (3 мл) дегазируют и обратно заполняют азотом три раза. Смесь перемешивают при 70°C в течение 3 ч, затем разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир:EtOAc=2:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 5: 5-хлор-6-циклобутил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид (23) К раствору N-(2-(N,N-бис(2,4-дифторазепан-1-ил)никотинамида (0,13 г, 0,071 ммоль) в ДХМ (2 мл) добавляют ТФК (0,4 мл). Смесь перемешивают при 20° С в течение 1 ч. Смесь затем концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией с обращенной фазой (30-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 500,1, найдено 500,0. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,53 (т, J=5,6 Гц, 1H), 8,38 (с, 1H), 7,84-7,86 (м, 1H), 7,72 (с, 1H), 3,91-3,99 (м, 1H), 3,75-3,78 (м, 2H), 3,40-3,43 (м, 2H), 2,29-2,43 (м, 6H), 1,87-2,13 (м, 6H).

<u>6-циклобутил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)</u>никотинамид

Стадия 1: 6-циклобутил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотиновая кислота Смесь гидрата гидроксида лития (32 мг, 0,77 ммоль) и метил 6-циклобутил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотината (Промежуточное соединение 35, 50 мг, 0,15 ммоль) в метаноле (2,5 мл) и воде (1 мл) перемешивают при 50°С в течение 12 ч. Затем смесь гасят НСІ (1М, 10 мл) и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 6-циклобутил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинамид К раствору 6-циклобутил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотиновой кислоты (45 мг, неочищенный) в ДХМ (5 мл) добавляют дихлорид оксалила (55 мг, 0,43 ммоль). Смесь перемешивают при 30° С в течение 1 ч. Смесь концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который растворяют в ТГФ (2 мл) и обрабатывают раствор NH₃*H₂O (0,5 мл) в ТГФ (3 мл). Смесь перемешивают при 30° С в течение 1 ч. Смесь разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (ПЭ:EtOAc=2:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-6- циклобутил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинамид Смесь 6-циклобутил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинамида (30 мг, 0,097 ммоль), Cs_2CO_3 (95 мг, 0,29 ммоль), 4- бром-N, N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамида (78 мг, 0,14 ммоль), Ruphos Pd G3 (16 мг, 0,019 ммоль) и диоксана (3 мл) дегазируют и обратно заполняют азотом три раза. Смесь перемешивают при $70^{\circ}C$ в течение 3 ч, затем разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир:EtOAc=2:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: 6-циклобутил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид (24) Смесь N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-6-циклобутил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинамида (60 мг, 0,078 ммоль) в ДХМ (2 мл) и ТФК (0,4 мл) перемешивают при 25° С в течение 1 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией с обращенной фазой (23-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением

указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 466,2, найдено 466,0. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,53 (т, J=5,6 Гц, 1H), 8,36 (с, 1H), 7,83-7,85 (м, 1H), 7,76 (д, J=7,6 Гц, 1H), 6,67 (д, J=7,6 Гц, 1H), 3,75-3,77 (м, 2H), 3,58-3,60 (м, 1H), 3,44-3,36 (м, 2H), 2,30-2,39 (м, 6H), 1,93-1,97 (м, 6H).

Пример 25

2-(5,5-Дифтор-2-оксоазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид

Стадия 1: Этил-5-циано-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метилникотинат К перемешиваемому раствору этил 2-хлор-5-циано-6-метилникотината (0,50 г, 2,2 ммоль) и 4,4-дифторазепана (0,45 г, 3,3 ммоль) в NMP (15 мл) добавляют N-этил-N-изопропилпропан-2-амин (0,86 г, 6,7 ммоль). Смесь перемешивают при 70°С в течение 2 часов, затем охлаждают до комнатной температуры, обрабатывают водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (EtOAc в гексане) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 5-циано-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метилникотиновая кислота К перемешиваемому раствору этил 5-циано-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метилникотината (0,70 г, 2,2 ммоль) и этанола (8,7 мл) добавляют 1N NaOH (2,2 мл, 2,2 ммоль). Смесь перемешивают при 55°C в течение 4 часов. Затем смесь подкисляют 0,1 N HCl и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 5-циано-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метилникотинамид К раствору оксалилхлорида (1,9)3,8 ммоль) И 5-циано-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-МЛ, метилникотиновой кислоты (0,75 г, 2,5 ммоль) в ДХМ (6,4 мл) добавляют каплю ДМФ. Смесь нагревают при кипении с обратным холодильником в течение 1 часа. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который растворяют в $T\Gamma\Phi$ (6,4 мл) и обрабатывают гидроксидом аммония (1,8 мл, 13 ммоль) при 0°С. Реакционную смесь перемешивают при 0°C в течение 1 часа, затем разбавляют водой и экстрагируют этилацетатом. Объединенные органические слои сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

<u>Стадия 4: 5-циано-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-(N-(2,4-диметоксибензил)-N-(2,5-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-6-метилникотинамид</u> Смесь 5-циано-2-

(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метилникотинамида (0,60 г, 2,0 ммоль), 4-бром-N,N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамида (1,3 г, 2,4 ммоль), Xantphos Pd G3 (0,48 г, 0,51 ммоль) и карбоната цезия (1,3 г, 4,1 ммоль) в диоксане (2,0 мл) продувают азотом в течение 2 минут. Смесь нагревают при 100°С в герметично закрытой пробирке в течение4 часов. Затем смесь разбавляют EtOAc, промывают водой, насыщенным раствором соли, сушат над MgSO₄ и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (EtOAc в гексане) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 5: 5-циано-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4ил)никотинамид К перемешиваемому раствору N-(2-(N,N-бис(2,4диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5-циано-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6метилникотинамида (0,60 г, 0,80 ммоль) в CH_2Cl_2 (4 мл) добавляют $T\Phi K$ (3,1 мл, 40 ммоль). Смесь перемешивают в течение 4 часов и затем гасят МеОН. Полученную смесь перемешивают в течение 5 минут, затем фильтруют для удаления твердых веществ. Фильтрат концентрируют при пониженном давлении и полученный остаток растворяют в EtOAc. Органический слой промывают насыщенным NaHCO₃, насыщенным раствором соли, сушат над MgSO₄ и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (EtOAc в гексане) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 451,1, найдено 451,2. ¹Н ЯМР δ (ч./млн.) (500 МГц, ДМСО-d₆): 11,11 (с, 1H), 8,60 (д, J=5,5 Гц, 1H), 8,27 (с, 1H), 8,20 (c, 1H), 7,82 (д, J=5,7 Γ ц, 1H), 7,45 (c, 2H), 3,70 (м, 2H), 3,42 (д, J=5,8 Γ ц, 2H), 3,32 (м, 2H), 2,55 (c, 3H), 2,32 (M, 2H), 2,08-1,80 (M, 2H).

Пример 26

2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид

Стадия 1: Метил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)никотинат Суспензию метил 2-фторникотината (0,12 г, 0,77 ммоль) и карбоната калия (0,13 г, 0,93 ммоль) в N-метил-2-пирролидиноне (3,9 мл) обрабатывают 4,4-дифторпиперидином (0,096 мл, 0,85 ммоль). Смесь перемешивают при 60°С в течение 18 ч. Затем смесь охлаждают до кт, разбавляют водой и экстрагируют ЕtOAc. Объединенные органические слои сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-30% этилацетат:этанол (3:1)/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

<u>Стадия 2: 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)никотиновая кислота</u> К раствору метил-2- (4,4-дифторпиперидин-1-ил)никотината $(0,18\ г,\ 0,71\ ммоль)$ в ТГФ $(2,8\ мл)$ и МеОН $(0,71\ м)$

мл) добавляют водным LiOH (0,85 мл, 0,85 ммоль, 1М). Смесь перемешивают при 50°С в течение 3 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который суспендируют в воде, подкисляют 1 N HCl и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: трет-бутил трет-бутил((4-(2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)никотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамат К раствору 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)никотиновой кислоты (0,075 г, 0,31 ммоль) и трет-бутил (4-аминопиридин-2-ил)сульфонил(трет-бутил)карбамата (0,10 г, 0,31 ммоль) в пиридине (1,5 мл) при 0°С добавляют POCl₃ (32 мкл, 0,34 ммоль) по каплям через шприц, и смесь перемешивают при 0°С в течение 1 ч. Затем реакционную смесь медленно гасят насыщенным раствором соли и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают водой, насыщенным раствором соли, сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-30% этилацетат:этанол (3:1)/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид (26) Раствор трет-бутил трет-бутил((4-(2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)никотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамата (65 мг, 0,12 ммоль) в ДХМ (1,2 мл) обрабатывают ТФК (0,45 мл, 5,9 ммоль) и смесь перемешивают при 25°С в течение 3 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении. Полученный остаток суспендируют в насыщенном NaHCO3 и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои сушат над MgSO4, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-25% этилацетат:этанол (3:1)/гексан) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 398,1, найдено 398,1. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (500 МГц, CD₃OD): 8,59 (д, J=5,5 Гц, 1H), 8,42 (с, 1H), 8,35 (дд, J=4,9, 1,9 Гц, 1H), 7,98 (дд, J=7,5, 1,8 Гц, 1H), 7,86 (дд, J=5,5, 2,0 Гц, 1H), 7,06 (дд, J=7,5, 4,9 Гц, 1H), 3,52-3,46 (м, 4H), 2,05 (м, 4H).

Пример 27

5-хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-оксо-1,2-дигидропиридин-4-ил)никотинамид

Стадия 1: метил-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинат Смесь метил-6-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотината (Промежуточное соединение 31, 0,30 г, 0,98 ммоль), $Pd(dppf)Cl_2$ (72 мг, 0,098 ммоль), циклопропилтрифторбората калия (0,36 г, 2,5 ммоль) и K_2CO_3 (0,41 г, 2,9 ммоль) в диоксане (5 мл) и воде (1 мл) вакуумируют иобратно

заполняют азотом три раза. Смесь нагревают до 100° С в течение 12 ч. Затем смесь фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир:EtOAc=5:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: метил-5-хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинат Смесь NCS (0,11 г, 0,84 ммоль) и метил-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотината (0,13 г, 0,42 ммоль) в ДМФ (2,5 мл) перемешивают при 20° С в течение 1 ч, затем нагревают при 30° С в течение 12 ч. Затем смесь разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (этилацетат/П \mathfrak{I}) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 5-хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотиновая кислота Смесь метил-5-хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотината (0,20 г, 0,58 ммоль) и LiOH· $_{2}$ O (0,15 г, 3,5 ммоль) в MeOH (6 мл) и воде (0,2 мл) перемешивают при 60°C в течение 12 ч. Затем смесь обрабатывают HCl/MeOH до pH $_{2}$ O и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: 5-хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинамид К раствору 5-хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотиновой кислоты (0,14 г, 0,42 ммоль) в дихлорметане (5 мл) добавляют дихлорид оксалила (0,11 мл, 1,3 ммоль). Смесь перемешивают при 30°С в течение 1 ч и затем концентрируют при пониженном давлении. Полученный остаток растворяют в ТГФ (2 мл) и обрабатывают раствором NH₃·H₂O (0,5 мл) в ТГФ (5,0 мл) при 30°С. Смесь перемешивают при 30°С в течение 1 ч, затем разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией с обращенной фазой (42-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 5: 5-хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-метоксипиридин-4-ил)никотинамид Смесь 5-хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинамида (50 мг неочищенный), t-BuONa (0,23 мл, 0,45 ммоль), 4-хлор-2-метоксипиридина (35 мг, 0,24 ммоль) и t-BuXPhos Pd G3 (10 мг, 0,015 ммоль) в ТГФ (10 мл) дегазируют и повторно заполняют азотом три раза. Смесь нагревают до 60° С в течение 12 ч, затем разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (этилацетат/петролейный эфир=1/5) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 6: 5-хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-оксо-1,2-дигидропиридин-4-ил)никотинамид (27) Смесь 5-хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-метоксипиридин-4-ил)никотинамида (60 мг, 0,14 ммоль), КІ (35

мг, 0,21 ммоль), MeCN (1 мл) и TMSCl (0,053 мл, 0,41 ммоль) нагревают до 70°C в течение 1 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией с обращенной фазой (37-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, C18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 423,1, найдено 422,9. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 7,71 (c, 1H), 7,59 (д, J=7,2 Гц, 1H), 7,30 (д, J=1,6 Гц, 1H), 6,87-6,93 (м, 1H), 3,58-3,67 (м, 2H), 3,35 (т, J=6,0 Гц, 2H), 2,43-2,53 (м, 1H), 2,19-2,35 (м, 2H), 1,84-2,02 (м, 4H), 0,98-1,11 (м, 4H).

Пример 28

<u>2-(5,5-Дифтор-2-оксоазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-</u> (трифторметил)никотинамид

Стадия 1: Метил-2-(5,5-дифтор-2-оксоазепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотинат К суспензии 5,5-дифтор-2-азепанона (0,11 г, 0,71 ммоль) в ДМФ (3,5 мл) добавляют NaH (43 мг, 1,1 ммоль) при комнатной температуре. Смесь перемешивают в течение 10 мин, затем добавляют метил 2-хлор-5-(трифторметил)никотинат (0,17 г, 0,71 ммоль). Смесь перемешивают 16 ч, затем гасят хлористоводородной кислотой (1М) и экстрагируют этилацетатом. Объединенные органические слои сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (0-100% EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 2-(5,5-Дифтор-2-оксоазепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотиновая кислота К раствору метил 2-(5,5-дифтор-2-оксоазепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотината (49 мг, 0,14 ммоль) в ТГФ (350 мкл) и воде (350 мкл) добавляют моногидрат гидроксида лития (12 мг, 0,28 ммоль). Смесь перемешивают при кт в течение 1 часа, затем гасят хлористоводородной кислотой (1M) и экстрагируют этилацетат. Объединенные органические слои сушат над $MgSO_4$, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: трет-Бутил трет-бутил((4-(2-(5,5-дифтор-2-оксоазепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамат К раствору 2-(5,5-дифтор-2-оксоазепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотиновой кислоты (44 мг, 0,13 ммоль) и трет-бутил (4-аминопиридин-2-ил)сульфонил(трет-бутил)карбамата (43 мг, 0,13 ммоль) в пиридине (650 мкл) при 0°С добавляют РОСІ₃ (13 мкл, 0,14 ммоль). Смесь перемешивают 0°С в течение 1 часа, затем гасят насыщенным раствором соли и экстрагируют этилацетатом. Объединенные органические слои сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-100% EtOAc/гексан) с получением указанного в

заголовке соединения.

Стадия 4: 2-(5,5-Дифтор-2-оксоазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид К раствору трет-бутил трет-бутил((4-(2-(5,5-дифтор-2-оксоазепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамата (40 мг, 0,062 ммоль) в ДХМ (0,3 мл) добавляют ТФК (0,31 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 часов. Затем смесь гасят водным раствором карбоната натрия (насыщенным) и экстрагируют дихлорметаном. Объединенные органические слои сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-100% EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 494,1, найдено 494,1. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (600 МГц, ДМСО-d₆): 11,30 (с, 1H), 9,02 (м, 1H), 8,57 (м, 1H), 8,44 (м, 1H), 8,19 (м, 1H), 7,78 (м, 1H), 7,43 (с, 2H), 4,19 (м, 2H), 2,65 (м, 2H), 2,34 (м, 2H), 2,16 (м, 2H).

ТАБЛИЦА 2. Соединения из примеров 29-42 получают согласно методу синтеза, аналогичному методу синтеза для примера 28.

ananom	погичному методу синтеза для примера 28.					
Приме р	Соединение	Наименование	Рассч. [M+H] ⁺	Найдено [M+H] ⁺		
29	F N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	2-(4,4-дихлорпиперидин-1-ил)- N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)- 5-(трифторметил)никотинамид	498,0	498,1		
30	F F N N N N N N N N N N N N N N N N N N	2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-[1- (метилсульфонил)-1H- пирроло[2,3-b]пиридин-3-ил]-5- (трифторметил)пиридин-3- карбоксамид	518,1	518,3		
31	CI N N N N F F F	5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1- ил)-6-метил-N-[1- (метилсульфонил)-1Н-пиразол- 4-ил]пиридин-3-карбоксамид	448,1	448,3		
32	CI N N O O O N N O O O N N O O O O O O O	5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1- ил)-4,6-диметил-N-[1- (метилсульфонил)-1Н-пиразол- 4-ил]пиридин-3-карбоксамид	462,1	462,3		

33	CINH2	N-{1-[(2-аминоэтил)сульфонил]- 1H-пиразол-4-ил}-5-хлор-2-(4,4- дифторазепан-1-ил)-6- метилпиридин-3-карбоксамид	477,1	477,4
34	F F N N F F	2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-[1- (метилсульфонил)-1Н-индазол- 3-ил]-5-(трифторметил)пиридин- 3-карбоксамид	518,1	518,3
35	F F N N F F F	2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-[1- (метилсульфонил)-1Н- пирроло[3,2-с]пиридин-3-ил]-5- (трифторметил)пиридин-3- карбоксамид	518,1	518,5
36	F F F F F	N-[1-(циклопропилсульфонил)- 1H-пиразол-4-ил]-2-(4,4- дифторазепан-1-ил)-5- (трифторметил)пиридин-3- карбоксамид	494,1	494,3
37	ON NO N	N-[5-циклопропил-1- (метилсульфонил)-1Н-пиразол- 4-ил]-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)- 5-(трифторметил)пиридин-3- карбоксамид	508,1	508,4
38	N H O N H ₂	2-циклопропил-4-(4,4- дифторазепан-1-ил)-N-(2- сульфамоилпиридин-4- ил)пиримидин-5-карбоксамид	453,1	453,4
39	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	6-циклопропил-3-(4,4- дифторазепан-1-ил)-N-(2- сульфамоилпиридин-4- ил)пиридазин-4-карбоксамид	453,1	453,4

40	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	6-метил-N-(2- сульфамоилпиридин-4-ил)-2- (3,4,4-трифторазепан-1- ил)никотинамид	444,1	444,4
41	CI N O NH2	5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1- ил)-6-метокси-N-(2- сульфамоилпиридин-4- ил)пиридин-3-карбоксамид	476,1	476,3
42	CI N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	N-[2-(трет- бутилсульфамоил)пиридин-4- ил]-5-хлор-2-(4,4-дифторазепан- 1-ил)-6-метоксипиридин-3- карбоксамид	532,1	532,4

Пример 43

<u>5-циано-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-</u> (трифторметил)никотинамид

метил-5-циано-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-Стадия В (трифторметил)никотинат перчаточной метил-5-бром-2-(4,4камере, раствор дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)никотината (Промежуточное соединение 36, 96 мг, 0,24 ммоль) в ацетонитриле (1,6 мл) обрабатывают Xphos-Pd-G2 (19 мг, 0,024 ммоль), дицианоцинком (42 мг, 0,37 ммоль) и фосфатом калия (30 мкл, 0,36 ммоль). Колбу герметично закрывают, и реакционную смесь перемешивают под азотом при 70°C в течение 4 ч. Затем смесь охлаждают до кт, разбавляют EtOAc и фильтруют через CeliteTM. Фильтрат концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле, (0-30% этилацетат:этанол (3:1)/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 5-циано-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)никотиновая кислота Раствор метил-5-циано-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)никотината (82 мг, 0,23 ммоль) в ТГФ (0,94 мл) и МеОН (0,24 мл) обрабатывают LiOH (0,24 мл, 0,24 ммоль, 1,0 М в воде). Смесь перемешивают при 25°С в течение 2 ч. Затем смесь концентрируют, и полученный остаток растворяют в воде,

подкисляют 1N HCl и экстрагируют EtOAc. Органический слой сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: трет-бутил трет-бутил((4-(5-циано-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)никотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамат Раствор 5-циано-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)никотиновой кислоты (77 мг, 0,23 ммоль) и трет-бутил (4-аминопиридин-2-ил)сульфонил(трет-бутил)карбамата (76 мг, 0,23 ммоль) в пиридине (1,1 мл) при 0°С обрабатывают РОСІ₃ (0,024 мл, 0,25 ммоль) по каплям через шприц. Смесь перемешивают при 0°С в течение 1,5 ч. Затем смесь гасят насыщенным водным NaCl и экстрагируют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-20% этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4:5-циано-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)никотинамид Раствор трет-бутил трет-бутил((4-(5-циано-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)никотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамата (50 мг, 0,077 ммоль) в ДХМ (0,39 мл) обрабатывают ТФК (0,30 мл, 3,9 ммоль). Смесь перемешивают при 25°С в течение 5 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении, и полученный остаток суспендируют в NaHCO₃ и экстрагируют EtOAc. Органический слой сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-30% этилацетат:этанол (3:1)/гексан) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 491,1, найдено 491,2. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (500 МГц, ДМСО-d₆): 11,35 (с, 1H), 8,65 (д, J=5,4 Гц, 1H), 8,56 (с, 1H), 8,28 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,86-7,81 (м, 1H), 7,49 (с, 2H), 3,73-3,67 (м, 4H), 2,14-2,06 (м, 4H).

Пример 44

<u>5-(циклопропилэтинил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)никотинамид</u>

Стадия 1: метил-5-(циклопропилэтинил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)-никотинат В перчаточной камере, в пробирку, содержащую метил-5-бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)никотинат (Промежуточное соединение 36, 62 мг, 0,15 ммоль) и циклопропилацетилен (52 мкл, 0,62 ммоль) добавляют ДМФ (0,77 мл), затем Pd(PPh₃)₄ (8,9 мг, 7,7 мкмоль), йодид меди(I) (1,5 мг, 7,7 мкмоль) и ТЭА (86 мкл, 0,62 ммоль). Пробирку герметично закрывают и нагревают при 40°С в течение 4 ч. Затем смесь разбавляют ЕtOAc и промывают водой, затем насыщенным раствором соли. Органический слой сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют с

получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-10% этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 5-(циклопропилэтинил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)никотиновая кислота Раствор метил-5-(циклопропилэтинил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)никотината (45 мг, 0,12 ммоль) в ТГФ (0,46 мл) и МеОН (0,12 мл) обрабатывают LiOH (0,12 мл, 0,12 ммоль, 1,0 М в воде). Смесь перемешивают при 25°С в течение 2 ч, затем концентрируют при пониженном давлении. Полученный остаток разбавляют водой, подкисляют 1N НС1 и экстрагируют EtOAc. Органический слой сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: трет-бутил трет-бутил((4-(5-(циклопропилэтинил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)никотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамат Раствор 5-(циклопропил-этинил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)никотиновой кислоты (37 мг, 0,099 ммоль) и трет-бутил(4-аминопиридин-2-ил)сульфонил(трет-бутил)карбамата (33 мг, 0,099 ммоль) в пиридине (0,49 мл) при 0°С обрабатывают РОС1₃ (10 мкл, 0,11 ммоль) по каплям через шприц. Смесь перемешивают при 0°С в течение 1,5 ч, затем гасят насыщенным раствором соли и экстрагируют ЕtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

5-(циклопропилэтинил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-Стадия сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)никотинамид Раствор трет-бутил третбутил((4-(5-(циклопропилэтинил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)никотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамата (67 мг, 0,098 ммоль) в ДХМ (0,49 мл) обрабатывают ТФК (0,38 мл, 4,9 ммоль). Смесь перемешивают при 25°C в течение 5 ч, затем концентрируют при пониженном давлении. Полученный остаток разбавляют в NaHCO₃ и экстрагируют EtOAc. Органический слой сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-30% этилацетат:этанол (3:1)/гексан) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 430,1, найдено 430,3. ¹H ЯМР δ (ч./млн.) (500 МГц, ДМСО-d₆): 11,24 (с, 1H), 8,63 (д, J=5,4 Гц, 1Н), 8,30 (д, Ј=1,7 Гц, 1Н), 8,05 (с, 1Н), 7,82 (д, Ј=3,6 Гц, 1Н), 7,48 (с, 2Н), 3,58-3,52 (м, 4Н), 3,41-3,36 (м, 1Н), 2,01 (д, Ј=18,2 Гц, 4Н), 1,59 (тд, Ј=8,1, 4,0 Гц, 1Н), 0,97-0,89 (м, 2Н), 0,76-0,69 (M, 2H).

Пример 45

 $\underline{2\text{-}(азепан-1-ил)\text{-}N\text{-}(3\text{-}циано\text{-}1,2,4\text{-}оксадиазол-5-ил)\text{-}5\text{-}(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид}$

К раствору 2-(азепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотиновой кислоты (Промежуточное соединение 17, 20 мг, 0,069 ммоль) в пиридине (1,0 мл) добавляют трихлорид фосфорила (11 мг, 0,069 ммоль). Смесь перемешивают при 20°С в течение 5 мин, затем добавляют 5-амино-1,2,4-оксадиазол-3-карбонитрил (7,7 мг) и полученную смесь перемешивают при 50°С в течение 2,5 ч, затем при 60°С в течение 10 ч. Затем смесь охлаждают до кт, разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Органический слой сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией с обращенной фазой (MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 381,1, найдено 381,0. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,49 (c, 1H), 8,08 (c, 1H), 3,53-3,55 (м, 4H), 1,85-1,86 (м, 4H), 1,54-1,55 (м, 4H).

Пример 46

<u>5-(циклопропилметил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)</u>никотинамид

Стадия 1: метил-5-бром-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинат К раствору метил-5-бром-2-хлорникотината (0,60 г, 2,4 ммоль) в ДМА (10 мл) добавляют 4,4-дифторазепан (0,65 г, 4,8 ммоль) и N-этил-N-изопропилпропан-2-амин (1,2 г, 9,6 ммоль). Смесь перемешивают при 100° С в течение 2 ч, затем разбавляют водой и экстрагируют этилацетатом. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (30% EtOAc) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: метил-5-(циклопропилметил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинат Смесь метил-5-бром-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотината (0,50 г, 1,4 ммоль), (циклопропилметил)трифторбората калия (0,46 г, 2,9 ммоль), $P(tBu)_3-Pd-G2$ (73 мг, 0,14 ммоль) и Cs_2CO_3 (1,4 г, 4,3 ммоль) в толуоле (5 мл) дегазируют и обратно заполняют азотом три раза. Смесь нагревают до $100^{\circ}C$ в течение 12 ч. Затем смесь охлаждают до кт, промывают водой и экстрагируют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией с обращенной фазой (39-100%

МеСN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 5-(циклопропилметил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинат лития Смесь метил-5-(циклопропилметил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотината (75 мг, 0,23 ммоль) и LiOH· $_{2}$ O (29 мг, 0,69 ммоль) в MeOH (1,5 мл) и воде (0,8 мл) перемешивают при 45°C в течение 13 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5- (циклопропилметил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинамид Смесь 4-амино-N,N-бис(2,4-диметокси-бензил)пиридин-2-сульфонамида (90 мг, 0,19 ммоль), PyBOP (0,13 г, 0,25 ммоль) и 5-(циклопропилметил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотината лития (40 мг неочищенный) в ДМФ (4 мл) перемешивают при 20°С в течение 12 ч. Реакционную смесь гасят водой и экстрагируют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир:EtOAc=1:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 5: 5-(циклопропилметил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид Смесь N-(2-(N,N-бис(2,4-дифторазепан-1-ил)-досульфамоил)пиридин-4-ил)-5-(циклопропилметил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинамида (13 мг, 0,017 ммоль) в дихлорметане (3 мл) и ТФК (1 мл) перемешивают при 20°С в течение 0,5 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией с обращенной фазой (34-100% МеСN в воде с 0,1% 10 мМ NH₄CO₃, C18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 466,2, найдено 466,3. ¹H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,56 (д, Ј=5,2 Гц, 1H), 8,38 (с, 1H), 8,16 (д, Ј=2,0 Гц, 1H), 7,87 (д, Ј=5,6 Гц, 1H), 7,73 (д, Ј=1,6 Гц, 1H), 3,63-3,72 (м, 2H), 3,42 (т, Ј=6,0 Гц, 2H), 2,50 (д, Ј=7,2 Гц, 2H), 2,32 (д, Ј=10,0 Гц, 2H), 1,87-2,05 (м, 4H), 0,98 (шс, 1H), 0,49-0,57 (м, 2H), 0,23 (кв, Ј=5,2 Гц, 2H).

Примеры 47 и 48

(S)-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид (47) и (R)-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид (48)

<u>Стадия 1: (R и S)-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид</u> К раствору 2-хлор-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамида (Промежуточное соединение

21, 75 мг, 0,20 ммоль) в NMP (1 мл) добавляют гидрохлорид 4,4-дифтор-3-метилпиперидина (34 мг, 0,2 ммоль) и DIPEA (0,10 мл, 0,59 ммоль). Смесь нагревают при 70°С в течение 4 часов, затем гасят водным одноосновным фосфатом калия (насыщенным) и экстрагируют этилацетатом. Объединенные органические слои сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают на силикагеле (0-100% EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

(R S)-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-Стадия или сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид (47) и (S или R)-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид (48) (R и S)-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид (77 мг, 0,16 ммоль) очищают препаративной СЖХ (АD-Н, 25% ЕtOH/СО2, 100 бар) с получением указанных в заголовке соединений: энантиомер А (47) [(R или S)-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид; и энантиомер В (48) [(S или R)-2-(4,4-дифтор-3метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид. Энантиомер A (47): МСНР m/z (M+H): рассчитано 480,1, найдено 480,3, ¹H ЯМР δ (ч./млн.) (600 МГц, ДМСО-d₆): 11,21 (с, 1H), 8,59 (д, Ј=4,9 Гц, 2H), 8,26 (с, 1H), 8,13 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,81 (д, J=3,7 Гц, 1H), 7,45 (с, 2H), 3,86 (т, J=13,7 Гц, 2H), 3,26-3,19 (м, 1H), 3,11-2,93 (м, 1Н), 2,11 (м, 2Н), 1,87 (м, 1Н), 0,86 (д, Ј=6,8 Гц, 3Н)]; Энантиомер В (48): МСНР m/z (M+H): рассчитано 480,1, найдено 480,3, ¹Н ЯМР δ (ч./млн.) (600 МГц, ДМСО d_6): 11,20 (c, 1H), 8,59 (д, J=5,1 Гц, 2H), 8,25 (c, 1H), 8,13 (д, J=2,2 Гц, 1H), 7,90-7,72 (м, 1H), 7,44 (c, 2H), 3,96-3,75 (м, 2H), 3,23 (т, J=10,9 Гц, 1H), 3,09-2,93 (м, 1H), 2,11 (c, 2H), 1,93 (с, 1Н), 0,86 (д, Ј=6,8 Гц, 3Н).

ТАБЛИЦА 3 Соединения из примеров 49-130 получают согласно методу синтеза, аналогичному методу синтеза для примеров 47 и 48.

Пример	Соединение	Наименование	Рассч. [M+H] ⁺	Найдено [M+H] ⁺	Условия
49	F	(R или S)-2-(4,4- дихлор-3- метилпиперидин-1- ил)-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил) никотинамид	512,1	512,1	хиральны й способ I, пик 1

50	F F O N O N O N O N O N O N O N O N O N	(S or R)-2-(4,4-дихлор- 3-метилпиперидин-1- ил)-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил) никотинамид	512,1	512,1	хиральны й способ I, пик 2
51		2-(4,4-дихлоразепан-1- ил)-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил) никотинамид	512,1	512,1	150°С в течение 10 минут на Стадии 3
52	F F N O N O N S = O N O N S = O N O N O N O N O N O N O N O N O N O	2-[(3S,5R)-4,4-дифтор- 3,5-диметил-1- пиперидил]-N-(2- сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	494,1	494,1	150°С в течение 10 минут на Стадии 3
53	$\begin{array}{c c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & &$	5-хлор-2-[(3S,5R)-4,4- дифтор-3,5-диметил-1- пиперидил]-6-метил- N-(2-сульфамоил-4- пиридил)пиридин-3- карбоксамид	474,1	474,1	200°С в течение 10 минут на Стадии 3
54	$\begin{array}{c c} CI & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & $	(S или R)-5-хлор-2- (4,4-дифтор-3- метилпиперидин-1- ил)-6-метил-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)никотинамид	460,1	460,1	200°С в течение 90 минут на Стадии 3, хиральны й способ D, пик 2

55	$\begin{array}{c c} CI & & & & \\ & & & \\ N & & & \\ N & & \\ N & & \\ N & & \\ N & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ $	(S или R)-5-хлор-2- (4,4-дифтор-3- метилпиперидин-1- ил)-6-метил-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)никотинамид	460,1	460,1	200°С в течение 90 минут на Стадии 3, хиральны й способ D, пик 1
56	F O N O N O N S S O N O N S S O N O N O N	(S или R)-2-(3- метилпиперидин-1- ил)-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил) никотинамид	444,1	444,1	100°С в течение 10 минут на Стадии 3; хиральны й способ I, пик 2
57	F F O N O N O N O N O N O N O N O N O N	(R или S)-2-(3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)	444,1	444,1	100°С в течение 10 минут на Стадии 3; хиральны й способ I, пик 2
58	F F F F	N-(2-сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)-2- [(1S,5S или 1R,5R)-1- (трифторметил)-3- азабицикло[3.2.0]гепта н-3-ил]пиридин-3- карбоксамид	510,1	510,1	хиральны й способ D, пик 2
59	F F F F	N-(2-сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)-2- [(1R,5R или 1S,5S)-1-	510,1	510,1	хиральны й способ D, пик 1

		(трифторметил)-3- азабицикло[3.2.0]гепта н-3-ил]пиридин-3- карбоксамид			
60	N P P P P P P P P P P P P P P P P P P P	сульфамоилпиридин- 4-ил)-2-((1R,5S)- 6,6,7,7-тетрафтор-3- азабицикло[3.2.0]гепта н-3-ил)-5- (трифторметил) никотинамид	514,1	514,1	70°С в течение 16 часов на Стадии 3
61	F F F F	2-[(1S,6S или 1R,6R)-7,7-дифтор-6-метил-3-азабицикло[4.1.0]гепта н-3-ил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	492,1	492,1	Хиральны й способ А, пик 2
62	F F S H ₂ N F F	2-[(1R,6R или 1S,6S)- 7,7-дифтор-6-метил-3- азабицикло[4.1.0]гепта н-3-ил]-N-(2- сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	492,1	492,1	Хиральны й способ А, пик 1
63	F F N N H ₂ N F F	2-((1R,5S)-8,8-дифтор- 3-азабицикло- [3.2.1]октан-3-ил)-N- (2- сульфамоилпиридин-	492,1	492,1	150°С в течение 10 минут на Стадии 3

		4-ил)-5- (трифторметил) никотинамид			
64	ZH ZH LH	2-((1R,5S or 1S,5R)- 6,6-дифтор-3- азабицикло- [3.2.0]гептан-3-ил)-N- (2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил) никотинамид	478,1	478,1	хиральны й способ D, пик 2
65	Z O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	2-((1S,5R или 1R,5S)- 6,6-дифтор-3- азабицикло- [3.2.0]гептан-3-ил)-N- (2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил) никотинамид	478,1	478,1	хиральны й способ D, пик 1
66	F F F F F	(R или S)-2-(1,1- дифтор-5- азаспиро[2.5]октан-5- ил)-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил) никотинамид	492,1	492,1	хиральны й способ Е, пик 1

67	F F N N H H 2N F F	(S или R)-2-(1,1- дифтор-5- азаспиро[2.5]октан-5- ил)-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил) никотинамид	492,1	492,1	хиральны й способ Е, пик 2
68	P P P P P P P P P P P P P P	2-((1R,5S)-3- азабицикло[3.2.0]гепта н-3-ил)-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил) никотинамид	442,1	442,1	70°С в течение 16 часов на Стадии 3
69	F F P P F F	2-((1S,6S or 1R,6R)- 7,7-дифтор-3- азабицикло[4.1.0]гепта н-3-ил)-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил) никотинамид	478,1	478,1	хиральны й способ В, пик 1
70	F F S S S S S S S S S S S S S S S S S S	2-((1R,6R или 1S,6S)- 7,7-дифтор-3- азабицикло[4.1.0]гепта н-3-ил)-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил) никотинамид	478,1	478,1	хиральны й способ В, пик 2

71	F N N H ₂ N F F F	2-[(1R,4R или 1S,4S)- 5,5-дифтор-2- азабицикло[2.2.1]гепта н-2-ил]-N-(2- сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	478,1	478,1	хиральны й способ С, пик 1
72	F N N H ₂ N F F	2-[(1S,4S или 1R,4R)- 5,5-дифтор-2- азабицикло[2.2.1]гепта н-2-ил]-N-(2- сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	478,1	478,1	хиральны й способ С, пик 2
73	O N O N O N O N O N O N O N O N O N O N	(R или S)-2-(4,4- дифтор-2- метилпиперидин-1- ил)-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил) никотинамид	480,1	480,1	200°С за 0,5 часа на Стадии 3; хиральны й способ F пик 1
74	F F O N H H ₂ N F F	(S или R)-2-(4,4- дифтор-2- метилпиперидин-1- ил)-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил) никотинамид	480,1	480,1	200°С за 0,5 часа на Стадии 3; хиральны й способ F пик 2

75	F F O N O S SO H ₂ N O H ₂ N O H ₂ N O H ₂ N O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	2-((3R,4s,5S)-4- гидрокси-3,4,5- триметилпиперидин-1- ил)-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил) никотинамид	488,2	488,2	70°С в течение 16 часов на Стадии 3
76	F F O N O N O N O N O N O N O N O N O N	2-((1R,5S)-6,6-дифтор- 3-азабицикло- [3.1.1]гептан-3-ил)-N- (2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил) никотинамид	478,1	478,1	70°С в течение 16 часов на Стадии 3
77	F F O N O S O O S O O O O O O O O O O O O O	2-[(3S,4S)-4-гидрокси- 3-метил-1-пиперидил]- N-(2-сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	460,1	460,1	70°С в течение 16 часов на Стадии 3
78	F F O N O S = O H ₂ N O H ₂ N O H	2-[(3S,4r,5R)-4- гидрокси-3,5-диметил- 1-пиперидил]-N-(2- сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	474,1	474,2	70°С в течение 16 часов на Стадии 3

79	F HN ON NH2	2-(6,7-дигидро-4H- тиено[3,2-с]пиридин- 5-ил)-N-(2- сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	484,1	484,2	
80	F_3C N	N-(2-сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)-2-[3- (трифторметил)-1- пиперидил]пиридин-3- карбоксамид	498,1	498,2	
81	F ₃ C N O N O N O N O N O N O N O N O N O N	2-[3-(3,5- дифторфенил)-1- пиперидил]-N-(2- сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	542,1	542,3	
82	F_3C N	N-(2-сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)-2-[4- (трифторметил)-1- пиперидил]пиридин-3- карбоксамид	498,1	498,2	
83	F_3C N	N-(2-сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)-2-[3- [[4- (трифторметил)фенил] метил]-1- пиперидил]пиридин-3-	588,1	588,3	

		карбоксамид			
84	F_3C N	N-(2-сульфамоил-4- пиридил)-2- тиоморфолино-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	448,1	448,2	
85	F_3C N	N-(2-сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)-2-[3- [4-(трифторметил)- фенил]пирролидин-1- ил]пиридин-3- карбоксамид	560,1	560,2	
86	F ₃ C	2-(3-бензил-6,8- дигидро-5Н- имидазо[1,2- а]пиразин-7-ил)-N-(2- сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	558,2	558,3	
87	F_3C N H_2N CF_3	2-[3,3-диметил-4- (2,2,2- трифторэтил)пиперази н-1-ил]-N-(2- сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	541,1	541,3	
88	F_3C N	2-(2,2- диметилморфолин-4- ил)-N-(2-сульфамоил- 4-пиридил)-5-	460,1	460,2	

		(трифторметил)пириди			
		н-3-карбоксамид			
89	F ₃ C N H ₂ N F ₃ C	N-(2-сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)-2-[8- (трифторметил)-3,4- дигидро-1Н- изохинолин-2- ил]пиридин-3- карбоксамид	546,1	546,2	
90	F_3C N	N-(2-сульфамоил-4- пиридил)-2-[4- (трифторметокси) изоиндолин-2-ил]-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	548,1	548,2	
91	F_3C $V = V$	N-(2-сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)-2-[2- [4-(трифторметил)- фенил]морфолин-4- ил]пиридин-3- карбоксамид	576,1	576,2	
92	N F H₂N F	N-(2-сульфамоил-4- пиридил)-2-(3,3,4,4- тетрафторпирролидин- 1-ил)-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	488,1	488,1	
93	F ₃ C	N-(2-сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)-2-[3- (трифторметил)азетид	470,1	470,2	

		ин-1-ил]пиридин-3- карбоксамид			
94	F_3C N	2-(3-пиразол-1- илпирролидин-1-ил)- N-(2-сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	482,1	482,2	
95	F F O N S O N S NH ₂	2-[2-(4-фторфенил)-1- пиперидил]-N-(2- сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	524,1	524,2	
96	F ₃ C N O N O S = O N H ₂ N S = O	2-(2,3,3a,5,6,6a- гексагидрофуро[3,2- b]пиррол-4-ил)-N-(2- сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	458,1	458,2	
97	F_3C N	N-(2-сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)-2-[3- [4-(трифторметил)- фенокси]азетидин-1- ил]пиридин-3- карбоксамид	562,1	562,2	
98	F ₃ C N S ^C O S ^C NH ₂ CF ₃	N-(2-сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)-2-[4- [3-(трифторметил)- фенокси]-1-	590,1	590,3	

		пиперидил]пиридин-3- карбоксамид			
99	F ₃ C N O N O N O N O N O N O N O N O N O N	2-[4- (циклопропилметил)- 3-оксо-пиперазин-1- ил]-N-(2-сульфамоил- 4-пиридил)-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	499,1	499,2	
100	F ₃ C	N-(2-сульфамоил-4- пиридил)-2-[4-(2,2,2- трифторэтил)пиперази н-1-ил]-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	513,1	513,2	
101	CI N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	5-хлор-2-(4,4- дифторазепан-1-ил)-N- (2-сульфамоил-4- пиридил)пиридин-3- карбоксамид	446,9	447,2	120°С на Стадии 3
102		2-((2R,6S)-2-метил-6- (трифторметил) морфолино)-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил) никотинамид	514,1	514,1	
103	F F O N O S=O NH2	2-((2S,6R)-2-метил-6- (трифторметил) морфолино)-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил)	514,4	514,1	

		никотинамид			
104	F F F F F F F F F F F F F F F F F F F	(S)-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил)-2-(2- (трифторметил)-1,4- оксазепан-4- ил)никотинамид	514,1	514,1	
105		(R)-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил)-2-(2- (трифторметил)-1,4- оксазепан-4- ил)никотинамид	514,4	514,1	
106	F ₃ C NH ₂ O CF ₃	2-[(2R)-6,6-диметил-2- (трифторметил)-1,4- оксазепан-4-ил]-N-(2- сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	542,1	542,2	
107	F NH ₂	2-(2,2-диметил-1,4- оксазепан-4-ил)-N-(2- сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	474,1	474,2	
108	F NH2	2-[(7S)-7-метил-1,4- оксазепан-4-ил]-N-(2- сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)пириди	460,1	460,2	

		н-3-карбоксамид			
109	CI N NH NH NH PF	N-[2-(трет- бутилсульфамоил)-4- пиридил]-5-хлор-2- (4,4-дифторазепан-1- ил)пиридин-3- карбоксамид	503,0	503,1	
110	F F N N N N N N N N N N N N N N N N N N	2-[(2S)-2- метилморфолин-4-ил]- N-(2-сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	446,1	446,1	
111	F N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	2-[(2R)-2-метил-1,4- оксазепан-4-ил]-N-(2- сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	460,1	460,1	
112	F O N NH2 N OH	2-(3-гидрокси-3-метил-1-пиперидил)-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамид	460,1	460,2	
113	F_3C N	2-(6-фтор-1,1-диметил- изоиндолин-2-ил)-N- (2-сульфамоил-4- пиридил)-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	510,1	510,2	

	\ -	2-(азепан-1-ил)-N-(2-			
114	F O S NH ₂	метил-5-сульфамоил- тиофен-3-ил)-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	463,1	463,2	
115	F F O N O N O N O N O N O N O N O N O N	2-(4,4-дифтор-5-метилазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)пириди	494,1	494,3	
116	CI N NH2 N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	5-хлор-2-[(7R или 7S)- 7-(дифторметил)-1,4- оксазепан-4-ил]-6- метил-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)пиридин-3- карбоксамид	476,9	477,0	
117	CI N NH2	5-хлор-2-[(7S или 7R)-7-(дифторметил)-1,4-оксазепан-4-ил]-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)пиридин-3-карбоксамид	476,9	477,0	
118	F ₃ C N NH ₂ NH ₂ CF ₃	(R или S)-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил)-2-(7- (трифторметил)-1,4- оксазепан-4- ил)никотинамид	514,1	514,2	

119	F ₃ C NH ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	(S или R)-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил)-2-(7- (трифторметил)-1,4- оксазепан-4- ил)никотинамид	514,1	514,2	
120	F ₃ C NH ₂ N CF ₃	2-[(2S,7R или 2R,7S)- 2-метил-7- (трифторметил)-1,4- оксазепан-4-ил]-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил)пириди н-3-карбоксамид	528,1	528,2	
121	F ₃ C N NH ₂ N CF ₃	2-((2R,7S или 2S,7R)- 2-метил-7- (трифторметил)-1,4- оксазепан-4-ил)-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил) никотинамид	528,1	528,2	
122	F ₃ C N NH ₂ NH ₂ N CF ₃	2-((2R,7R или 2S,7S)- 2-метил-7- (трифторметил)-1,4- оксазепан-4-ил)-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил) никотинамид	528,1	528,2	

123	F ₃ C N NH ₂ NH ₂ S NH ₂ CF ₃	2-((2S,7S или 2R,7R)- 2-метил-7- (трифторметил)-1,4- оксазепан-4-ил)-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил) никотинамид	528,1	528,2	
124	NH2 NH2 NH2 NH2 NH2 NH2 NH2 NH2 NH2 NH2	(S или R)-5-хлор-2-(2- (дифторметил)морфол ино)-6-метил-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)никотинамид	462,9	463,2	
125	CI N NH2 N N O O O	(R или S)-5-хлор-2-(2- (дифторметил)морфол ино)-6-метил-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)никотинамид	462,9	463,2	
126	F F F F	N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил)-2- [(2S)-2- (трифторметил) пирролидин-1- ил]пиридин-3- карбоксамид	484,1	484,2	150°С в течение 10 минут на Стадии 3
127	F F F F	(R)-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил)-2-(2- (трифторметил) пирролидин-1-	484,1	484,2	150°С в течение 10 минут на Стадии 3

		ил)никотинамид			
128	F F O NH ₂ SHO CF ₃	N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил)-2-[3- (трифторметил)- пирролидин-1- ил]пиридин-3- карбоксамид	484,1	484,2	150°С в течение 10 минут на Стадии 3
129	F F P P P P P P P P P P P P P P P P P P	(S или R)-2-(3- цианопирролидин-1- ил)-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил) никотинамид	441,1	441,2	150°С в течение 10 минут на Стадии 3, хиральны й способ К, пик 2
130	F F O N O N O N O N O N O N O N O N O N	(R или S)-2-(3- цианопирролидин-1- ил)-N-(2- сульфамоилпиридин- 4-ил)-5- (трифторметил) никотинамид	441,1	441,2	150°С в течение 10 минут на Стадии 3, хиральны й способ K, пик 1

Пробирку загружают 2-хлор-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамидом (Промежуточное соединение 21, 0,10 г, 0,26 ммоль), гидрохлоридом 4,4-дифтор-5-метилазепана (Промежуточное соединение 10, 80 мг неочищенный), DIPEA (0,046 мл, 0,26 ммоль) и NMP (1 мл). Смесь нагревают до 150° С в

течение 10 мин при облучении микроволнами. Затем смесь фильтруют и фильтрат очищают хроматографией с обращенной фазой (37-100% MeCN в воде с 0,1% 10 мМ NH₄CO₃, C18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 494,1, найдено 493,9. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,57 (д, J=5,6 Гц, 1H), 8,51 (д, J=1,2 Гц, 1H), 8,38 (д, J=1,6 Гц, 1H), 8,05 (д, J=1,6 Гц, 1H), 7,84-7,91 (м, 1H), 3,79-3,86 (м, 1H), 3,68-3,76 (м, 1H), 3,53-3,60 (м, 1H), 3,37-3,45 (м, 1H), 2,22-2,47 (м, 2H), 2,05-2,11 (м, 1H), 1,88-1,95 (м, 2H), 0,94 (д, J=7,2 Гц, 3H).

Пример 132

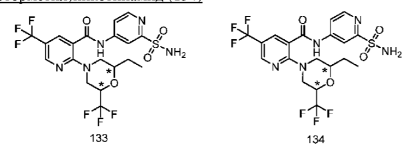
2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-

(трифторметил)никотинамид

Пробирку загружают 2-хлор-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6- (трифторметил)никотинамидом (Промежуточное соединение 37, 21 мг, 0,16 ммоль), DIPEA (0,023 мл, 0,13 ммоль) и NMP (2 мл). Смесь нагревают до 150°С в течение 10 мин при облучении микроволнами. Затем смесь очищают хроматографией с обращенной фазой (42-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 480,1, найдено 479,9. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,57 (д, J=5,6 Гц, 1H), 8,36 (д, J=1,6 Гц, 1H), 7,96 (д, J=7,2 Гц, 1H), 7,86 (дд, J=1,6, 5,6 Гц, 1H), 7,12 (д, J=7,6 Гц, 1H), 3,74 (тд, J=2,4, 5,6 Гц, 2H), 3,46 (т, J=5,6 Гц, 2H), 2,25-2,46 (м, 2H), 1,84-2,06 (м, 4H).

Примеры 133 и 134

2-((2R,6S или 2S,6R)-2-этил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид (133) и 2-((2S,6R или 2R,6S)-2-этил-6-(трифторметил)-морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид (134)



Стадия 1: N-(2-(N,N-бис(3,4-диметилбензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-2-((2R,6S и 2S,6R)-2-этил-6-(трифторметил)морфолино)-5-(трифторметил)никотинамид Пробирку (2R,6S)гидрохлоридом 2S,6R)-2-этил-6-(трифторметил)морфолина загружают И 15, N-(2-(N,N-бис(3,4-(Промежуточное соединение 0.17 неочищенный), Γ диметилбензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-2-хлор-5-(трифторметил)никотинамидом

(Промежуточное соединение 22, 0,11 г, 0,51 ммоль), K_2CO_3 (0,16 г, 1,1 ммоль) и ДМСО (1,5 мл) при 20° С продувают азотом в течение 1 мин, затем герметично закрывают и нагревают при 80° С в течение 12 ч. Затем смесь охлаждают до комнатной температуры, разбавляют в воде и экстрагируют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над by Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 2-((2R,6S или 2S,6R)-2-этил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид (133) и 2-((2S,6R или 2R,6S)-2-этил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-

(трифторметил)никотинамид (134) К раствору N-(2-(N,N-бис(3,4-диметилбензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-2-((2R,6S и 2S,6R)-2-этил-6-(трифторметил)морфолино)-5-(трифторметил)никотинамида (0,22 г неочищенный) в дихлорметане (3 мл) добавляют ТФК (1 мл). Смесь перемешивают при 15° С в течение 3 ч, затем концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищает хроматографией на силикагеле (этилацетат/петролейный эфир=1/1) с получением указанного в заголовке соединения в виде рацемической смеси: 2-((2R,6S и 2S,6R)-2-этил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-

(трифторметил)никотинамид. Рацемическую смесь разделяют хиральной СЖХ (Phenomenex-Amylose-1, 20% EtOH/CO₂) с получением двух энантиомеров: энантиомер А (соединение 133); и энантиомер В (соединение 134). Энантиомер А: [МСНР m/z (M+H): рассчитано 528,1, найдено 528,1; 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (500 МГц, CD₃OD): 8,45-8,52 (м, 2H), 8,26-8,29 (м, 1H), 8,01 (д, J=2,5 Гц, 1H), 7,77-7,81 (м, 1H), 4,21-4,31 (м, 1H), 3,78-3,90 (м, 2H), 3,54-3,65 (м, 2H), 3,23-3,26 (м, 1H), 1,47-1,57 (м, 1H), 1,26-1,36 (м, 1H), 0,74-0,80 (м, 3H)]. Энантиомер В: [МСНР m/z (M+H): рассчитано 528,1, найдено 528,2; 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (500 МГц, CD₃OD): 8,44-8,54 (м, 2H), 8,26-8,29 (м, 1H), 8,01 (д, J=2,5 Гц, 1H), 7,77-7,81 (м, 1H), 4,21-4,31 (м, 1H), 3,78-3,90 (м, 2H), 3,54-3,65 (м, 2H), 3,22-3,27 (м, 1H), 1,47-1,57 (м, 1H), 1,26-1,36 (м, 1H), 0,74-0,80 (м, 3H)].

Примеры 135 и 136

(R или S)-2-(2,2-диметил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид (135) и (S или R)-2-(2,2-диметил-6-(трифторметил)-морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид (136)

Стадия 1: (R и S)-N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)- 2-(2,2-диметил-6-(трифторметил)морфолино)-5-(трифторметил)никотинамид Пробирку загружают N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-2-хлор-5-

(трифторметил)никотинамидом (Промежуточное соединение 22, 0,16 г, 0,24 ммоль), гидрохлоридом 2,2-диметил-6-(трифторметил)морфолина (Промежуточное соединение 16, 0,10 г, 0,46 ммоль), K_2CO_3 (0,16 г, 1,1 ммоль) и ДМСО (1,5 мл) продувают азотом в течение 1 мин, затем герметично закрывают и нагревают до 80°С в течение 12 ч. Затем смесь охлаждают до кт, разбавляют в воде и экстрагируют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: (R или S)-2-(2,2-диметил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид (135) и (S или R)-2-(2,2диметил-6-(трифторметил)-морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид (136) К раствору (R S)-N-(2-(N,N-бис(2,4-И диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-2-(2,2-диметил-6-(трифторметил)морфолино)-5-(трифторметил)никотинамида (0,20 г неочищенный) в дихлорметане (3 мл) добавляют ТФК (1 мл). Смесь перемешивают при 15°C в течение 3 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении и очищают хроматографией на силикагеле (этилацетат/петролейный эфир=1/1) с получением рацемической смеси (R и S)-2-(2,2-диметил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамида. Рацемический продукт разделяют хиральной СЖХ (ChiralPak IC, 15% MeOH/0,1% NH₃·H₂O) с получением 2 энантиомеров: энантиомер А (соединение 135) и энантиомер В (соединение 136). Энантиомер А (соединение 135): [MCHP m/z (M+H): рассчитано 528,1, найдено 528,1; 1 Н ЯМР δ (ч./млн.) (500 МГц, СD₃OD): 8,63 (д, J=5,5 Гц, 2H), 8,39 (с, 1H), 8,15 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,91-7,97 (м, 1H), 4,39-4,47 (м, 1H), 4,14-4,23 (м, 1H), 3,81-3,89 (м, 1H), 3,07-3,15 (м, 1H), 3,03 (д, J=13,5 Гц, 1H), 1,24 (д, J=10,0 Гц, 6H)]. Энантиомер В (соединение 136): [МСНР m/z (M+H): рассчитано 528.1, найдено 528.1; ¹H ЯМР δ (ч./млн.) (500 МГц, CD₃OD): 8.48-8,52 (м, 2H), 8.27 (шс,

Пример 137

4-(2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамидо)пиколинамид

1H), 8,02 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,78-7,84 (м, 1H), 4,27-4,34 (м, 1H), 4,03-4,09 (м, 1H), 3,70-3,76

(M, 1H), 2,95-3,02 (M, 1H), 2,90 (χ , J=13,5 Γ χ , 1H), 1,11 (χ , J=10,0 Γ χ , 6H)].

Стадия 1: 4-(2-хлор-5-(трифторметил)никотинамидо)пиколинамид К смеси 2-хлор-5-(трифторметил)никотиновой кислоты (0,20 г, 0,89 ммоль) в пиридине (1 мл) добавляют 4-аминопиридин-2-карбоксамид (0,12 г, 0,89 ммоль) и ЭДК (0,17 г, 0,89 ммоль). Смесь обрабатывают ультразвуком и нагревают при 50°С в течение 6 часов, затем перемешивают при температуре окружающей среды в течение 2,5 дней в герметично закрытой пробирке. Затем смесь концентрируют в потоке азота при нагревании до 60°С с получением

указанного в заголовке соединения.

4-(2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-Стадия (трифторметил)никотинамидо)пиколинамид К смеси 4-(2-хлор-5-(трифторметил)никотинамидо)пиколинамида (0,31 г, 0,89 ммоль) в ДМСО (10 мл) добавляют K_2CO_3 (0,37 г, 2,7 ммоль), гидрохлорид 4,4-дифторазепана (0,15 г, 0,89 ммоль) и DIPEA (0,12 г, 0,89 ммоль). Смесь обрабатывают ультразвуком и перемешивают при 85°С в течение 6 часов. Затем смесь охлаждают до кт и разбавляют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным водным NaHCO₃, водой, насыщенным раствором соли, сушат над MgSO₄ и концентрируют с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 444,1, найдено 444,1. ¹H ЯМР δ (ч./млн.) (500 МГц, CDCl₃): 10,03 (c, 1H), 8,53 (м, 3H), 8,36 (c, 1H), 8,07 (д,1H), 7,93 (м, 1H), 5,42 (д, 1H), 3,80 (м, 2H), 3,50 (м, 2H), 2,36 (м, 2H), 1,98 (м, 4H) ч./млн.

ТАБЛИЦА 4 Соединения из примеров 138-142 получают согласно методу синтеза,

аналогичному методу синтеза для примера 137.

апалоги	аному методу синтеза для пример	Ja 137.		
Пример	Соединение	Наименование	Рассч. [M+H] ⁺	Найдено [M +H] ⁺
138	CI N H ₂ N O F F	6-хлор-2-(4,4-дифторазепан- 1-ил)-N-(2-сульфамоил-4- пиридил)пиридин-3- карбоксамид	446,1	446,2
139	F F O N O N O N O N O N O N O N O N O N	2-(азепан-1-ил)-N-(2- сульфамоил-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3- карбоксамид	444,1	444,3
140	F F O N O N O N O N O N O N O N O N O N	2-(азепан-1-ил)-N-(2- метилсульфонил-4- пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3- карбоксамид	443,2	443,5
141	F F O N N N S O	2-(азепан-1-ил)-N-(6- сульфамоил-2-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3- карбоксамид	444,1	444,3

Пример	Соединение	Наименование	Рассч. [M+H] ⁺	Найдено [M+H] ⁺
142	N H ₂ N F F	2-(4,4-дифторазепан-1-ил)- 6-метокси-N-(2- сульфамоилпиридин-4- ил)никотинамид	442,1	442,1

Пример 143

N-(2-метоксипиридин-4-ил)-2-(6-азаспиро[2.5]октан-6-ил)-5-

(трифторметил)никотинамид

Стадия 1: 2-хлор-N-(2-метоксипиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид К смеси 2-хлор-5-(трифторметил)никотиновой кислоты (0,10 г, 0,44 ммоль) в пиридине (1 мл) добавляют 4-амино-2-метоксипиридин (0,066 г, 0,53 ммоль) и ЭДК (0,13 г, 0,66 ммоль). Смесь обрабатывают ультразвуком и перемешивают при температуре окружающей среды в течение 17 часов в герметично закрытой пробирке. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: N-(2-метоксипиридин-4-ил)-2-(6-азаспиро[2.5]октан-6-ил)-5-трифторметил)никотинамид К смеси 2-хлор-N-(2-метоксипиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамида (0,12 г, 0,89 ммоль) в ДМФ (0,5 мл) добавляют 6-азаспиро[2.5]октан (84 мг, 0,75 ммоль) и DIPEA (0,20 г, 1,5 ммоль). Смесь нагревают при 50°С в течение 2 дней. Затем смесь разбавляют EtOAc, промывают насыщенным водным NaHCO3, водой, насыщенным раствором соли, сушат над MgSO4, фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 407,2, найдено 407,2 найдено; 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (500 МГц, CDCl3) 10,67 (с, 1H), 8,66 (с, 3H), 8,56 (с, 1H), 8,15 (д,1H), 7,18 (м, 2H), 3,97 (с, 3H), 3,36 (м, 4H), 1,59 (м, 4H), 0,42 (с, 4H) ч./млн.

ТАБЛИЦА 5 Соединения из примеров 144-146 получают согласно методу синтеза, аналогичному методу синтеза для примера 143.

Приме р	Соединение	Наименование	Рассч. [M+H] +	Найден о [M+H] ⁺
144	F F N N N N N N N N N N N N N N N N N N	2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N- (5-сульфамоил-3-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3- карбоксамид	480,1	480,2
145	F N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	2-(азепан-1-ил)-N-(5- сульфамоил-3-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3- карбоксамид	444,1	444,2
146	F F F F	2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N- (2-метокси-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3- карбоксамид	431,2	431,1

Пример 147

2-((3S,5R)-4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-N-(2-(метилсульфонил)пиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид

Стадия 1: 2-хлор-N-(2-(метилсульфонил)пиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид К раствору 2-хлор-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоновой кислоты (1,0 г, 4,4 ммоль) и 2-(метилсульфонил)пиридин-4-амина (0,76 г, 4,4 ммоль) в пиридине (22 мл) при 0°С добавляют $POCl_3$ (0,45 мл, 4,9 ммоль). Смесь перемешивают при 0°С в течение 1 часа, затем гасят насыщенным раствором соли и экстрагируют этилацетат. Органический слой сушат над $MgSO_4$, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который растирают с Et_2O . Полученное твердое вещество собирают и сушат при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 2-((3S,5R)-4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-N-(2-(метилсульфонил)пиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид К раствору 2-хлор-N-(2-(метилсульфонил)пиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамида (50 мг, 0,13 ммоль) в NMP (0,66 мл) добавляют гидрохлорид 4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидина (24 мг, 0,13

ммоль) и DIPEA (69 мкл, 0,40 ммоль). Смесь нагревают при 70°C в течение 4 часов. Затем реакционную смесь гасят водным одноосновным фосфатом калия (насыщенным) и экстрагируют этилацетат. Органический слой сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (0-100% EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 493,1, найдено 493,2. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (600 МГц, ДМСО-d₆): 11,30 (с, 1H), 8,67 (д, J=5,4 Гц, 1H), 8,63-8,55 (м, 1H), 8,35 (д, J=1,5 Гц, 1H), 8,14 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,90 (дд, J=5,5, 1,9 Гц, 1H), 4,00-3,89 (м, 2H), 3,25 (с, 3H), 2,83 (т, J=12,8 Гц, 2H), 2,16-2,00 (м, 2H), 0,86 (д, J=6,8 Гц, 6H).

ТАБЛИЦА 6 Соединения из примеров 148-155 получают согласно методу синтеза, аналогичному методу синтеза для примера 147.

Приме р	Соединение	Наименование	Рассч. [M+H] +	Найден о [M+H] ⁺	Условия
148	F F F F	2-[(3R или 3S)-4,4- дифтор-3-метил-1- пиперидил]-N-(2- метилсульфонил-4- пиридил)-5- (трифторметил)пирид ин-3-карбоксамид	479,1	479,2	хираль ный способ G, пик 1
149	F F N O S O O S O O O O O O O O O O O O O O	2-[(3S или 3R)-4,4- дифтор-3-метил-1- пиперидил]-N-(2- метилсульфонил-4- пиридил)-5- (трифторметил)пирид ин-3-карбоксамид	479,1	479,2	хираль ный способ G, пик 2
150	F F O N CN	N-(2-циано-4- пиридил)-2-[(3S,5R)- 4,4-дифтор-3,5- диметил-1- пиперидил]-5- (трифторметил)пирид ин-3-карбоксамид	440,1	440,1	

Приме	Соединение	Наименование	Рассч. [M+H] +	Найден о [M+H] [†]	Условия
151	F S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	N-(2-метилсульфонил- 4-пиридил)-2- [(1R,5S)-6,6,7,7- тетрафтор-3- азабицикло[3.2.0] гептан-3-ил]-5- (трифторметил)пирид ин-3-карбоксамид	513,1	513,1	
152	F N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	2-[(1R,5S)-3- азабицикло[3.2.0] гептан-3-ил]-N-(2- метилсульфонил-4- пиридил)-5- (трифторметил)пирид ин-3-карбоксамид	441,1	441,1	
153	F C ZH Z Z	2-[(1R,5S)-3- азабицикло[3.2.0] гептан-3-ил]-N-(2- циано-4-пиридил)-5- (трифторметил)пирид ин-3-карбоксамид	388,1	388,1	
154	F F S S S S S S S S S S S S S S S S S S	(S или R)-N-(2- цианопиридин-4-ил)- 2-(4,4-дифтор-3- метилпиперидин-1- ил)-5-(трифторметил) никотинамид	426,1	426,2	хираль ный способ Н, пик 2
155	F N N N T F F	(R или S)-N-(2- цианопиридин-4-ил)- 2-(4,4-дифтор-3- метилпиперидин-1-	426,4	426,2	хираль ный способ Н, пик 1

Прим є р	Соединение	Наименование	Рассч. [M+H] +	Найден о [M+H] ⁺	Условия
		ил)-5-(трифторметил) никотинамид			

Пример 156

<u>4-(2-((3S,5R)-4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-5</u>

(трифторметил)никотинамидо)пиколинамид

Стадия 1: 2-хлор-N-(2-цианопиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид К раствору 2-хлор-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоновой кислоты (1,0 г, 4,4 ммоль) и 4-аминопиколинонитрила (0,53 г, 4,4 ммоль) в пиридине (22 мл) при 0°С добавляют POCl₃ (0,45 мл, 4,9 ммоль). Смесь перемешивают при 0°С в течение 1 часа, затем гасят раствором соли (насыщенным) и экстрагируют этилацетатом. Органический слой сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который растирают с Et_2O . Полученное твердое вещество собирают, промывают Et_2O и сушат при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: N-(2-цианопиридин-4-ил)-2-((3S,5R)-4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамид К раствору 2-хлор-N-(2-цианопиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамида (90 мг, 0,28 ммоль) в NMP (1,4 мл) добавляют гидрохлорид 4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидина (51 мг, 0,28 ммоль) и DIPEA (0,14 мл, 0,83 ммоль). Смесь нагревают при 70°С в течение 16 ч, затем гасят водным одноосновным фосфатом калия (насыщенным) и экстрагируют этилацетатом. Органический слой сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-100% EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 4-(2-((3S,5R)-4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамидо)пиколинамид N-(2-цианопиридин-4-ил)-2-((3R,5S)-4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамид (120 мг, 0,27 ммоль) и 1 N NaOH (0,82 мл, 0,82 ммоль) объединяют в МеOH (1,4 мл). Смесь нагревают при 70°С в течение 4 часов, затем гасят водой и экстрагируют ДХМ. Органический слой сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (0-100% EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 458,1, найдено 458,2.

 1 Н ЯМР δ (ч./млн.) (600 МГц, ДМСО-d₆): 11,08 (c, 1H), 8,58 (c, 1H), 8,52 (д, J=5,4 Гц, 1H), 8,31 (c, 1H), 8,11 (д, J=2,1 Гц, 1H), 8,08 (c, 1H), 7,83 (д, J=3,7 Гц, 1H), 7,63 (c, 1H), 3,97 (д, J=13,6 Гц, 2H), 2,82 (т, J=12,5 Гц, 2H), 2,10 (c, 2H), 0,84 (д, J=6,8 Гц, 6H).

ТАБЛИЦА 7 Соединения из примеров 157-158 получают согласно методу синтеза, аналогичному методу синтеза для примера 156.

Приме	и-шому методу сиптеза дли пр.	1	Рассч.	Найден	
р	Соединение	Наименование	[M+H] +	o [M+H] ⁺	Условия
157	F NH ₂	N-(2-карбамоил-4- пиридил)-2-[(3R или 3S)-4,4-дифтор-3- метил-1-пиперидил]- 5- (трифторметил)пирид ин-3-карбоксамид	444,4	444,2	хираль ный способ J, пик 2
158	F N NH ₂	N-(2-карбамоил-4- пиридил)-2-[(3S или 3R)-4,4-дифтор-3- метил-1-пиперидил]- 5- (трифторметил)пирид ин-3-карбоксамид	444,1	444,2	хираль ный способ J, пик 1

Пример 159

2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-4-метокси-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид

Стадия 1: трет-бутил трет-бутил((4-(2-фтор-4-метоксиникотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамат Раствор 2-фтор-4-метоксиникотиновой кислоты (0,10 г, 0,58 ммоль) и трет-бутил(4-аминопиридин-2-ил)сульфонил(трет-бутил)карбамата (0,19 г, 0,58 ммоль) в пиридине (2,9 мл) при 0°С обрабатывают РОСІ₃ (0,060 мл, 0,64 ммоль) по каплям через шприц. Смесь перемешивают при 0°С в течение 1 ч, затем гасят насыщенным раствором соли и разбавляют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным

раствором соли, сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (0-30% этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: трет-бутил((4-(2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-4-метоксиникотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамат К раствору трет-бутил трет-бутил((4-(2-фтор-4-метокси-никотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамата (57 мг, 0,12 ммоль) в NMP (0,6 мл) добавляют 4,4-дифторпиперидин (15 мкл, 0,13 ммоль), затем К₂CO₃ (33 мг, 0,24 ммоль). Смесь перемешивают при 110°C в течение 4 ч, затем охлаждают до кт, разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Водный слой подкисляют 1 N HCl и экстрагируют EtOAc. Органический слой сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-4-метокси-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид К раствору трет-бутил((4-(2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-4-метоксиникотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамата (0,12 г, 0,12 ммоль) в ДХМ (0,6 мл) добавляют ТФК (0,19 мл, 2,5 ммоль). Смесь перемешивают при 25°С в течение 1 ч, затем концентрируют при пониженном давлении. Полученный остаток суспендируют в NаHCO₃ и экстрагируют ЕtOAc. Органический слой сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-50% этилацетат:этанол (3:1)/гексан) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (М+H): рассчитано 428,1, найдено 428,2. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (500 МГц, ДМСО-d₆): 11,09 (с, 1H), 8,59 (д, J=5,5 Гц, 1H), 8,32 (с, 1H), 8,22 (д, J=5,8 Гц, 1H), 7,77 (д, J=3,5 Гц, 1H), 7,45 (с, 2H), 6,81 (д, J=5,9 Гц, 1H), 3,83 (с, 3H), 3,45-3,39 (м, 4H), 2,01-1,92 (м, 4H).

Примеры 160 и161

5-хлор-6-циклобутил-2-((2R,6S или 2S,6R)-2-метил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид (160) и 5-хлор-6-циклобутил-2-((2S,6R или 2R,6S)-2-метил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид (161)

К раствору рацемического (2R,6S и 2S,6R)-2-метил-6-(трифторметил)морфолина ((получен аналогично Промежуточному соединению 14, 0,26 мг, 1,6 ммоль) в NMP (1 мл) добавляют 2,5-дихлор-6-циклобутил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид (Промежуточное соединение 33, 0,25 г, 0,62 ммоль) и K_2CO_3 (0,43 г, 3,1 ммоль). Смесь

перемешивают при 200°C в течение 0,5 часа при облучении микроволнами. Затем смесь промывают водой и экстрагируют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией с обращенной фазой (40-100% МеСN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением рацемической смеси 5-2S,6R)-2-метил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2хлор-6-циклобутил-2-((2R,6S И сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида. Рацемическую смесь разделяют хиральной СЖХ (Phenomenex-Amylose-1, 30% EtOH/CO₂) с получением двух энантиомеров: энантиомера А (соединение 160) и энантиомера В (соединение 161). Энантиомер А (соединение 160): [MCHP m/z (M+H): рассчитано 534,1, найдено 534,3, ¹H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц. СD₃OD): 8,57 (д. J=5,6 Гц. 1H), 8,38 (д. J=1,2 Гц. 1H), 7,82-7,87 (м. 2H), 4,40 (дд. J=7,2, 11,2 Гц, 1Н), 4,18 (д, Ј=3,2 Гц, 1Н), 4,00 (квин, Ј=8,4 Гц, 1Н), 3,84 (дд, Ј=3,6, 13,2 Гц, 1Н), 3,62 (дд, Ј=6,8, 13,2 Гц, 1Н), 3,51 (дд, Ј=3,2, 12,8 Гц, 1Н), 3,14 (дд, Ј=6,4, 12,8 Гц, 1Н), 2,31-2,47 (м, 4H), 2,03-2,17 (м, 1H), 1,86-1,99 (м, 1H), 1,15 (д, Ј=6,0 Гц, 3H)]. Энантиомер В (соединение 161): [МСНР m/z (M+H): рассчитано 534,1, найдено 534,3, ¹H ЯМР δ (ч./млн.) $(400 M\Gamma \mu, CD_3OD)$: 8,57 (д, J=5,6 $\Gamma \mu$, 1H), 8,38 (д, J=1,6 $\Gamma \mu$, 1H), 7,81-7,88 (м, 2H), 4,34-4,45 (м, 1Н), 4,18 (д, Ј=3,2 Гц, 1Н), 4,00 (квин, Ј=8,4 Гц, 1Н), 3,84 (дд, Ј=3,6, 13,2 Гц, 1Н), 3,62 (дд, Ј=6,4, 13,6 Гц, 1Н), 3,51 (дд, Ј=3,2, 13,2 Гц, 1Н), 3,14 (дд, Ј=6,4, 12,8 Гц, 1Н), 2,30-2,47 (M, 4H), 2,05-2,16 (M, 1H), 1,88-1,99 (M, 1H), 1,11-1,19 (M, 1H), 1,15 (Д, Ј=6,8 ГЦ, 2H)].

Примеры 162 и 163

(R или S)-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)никотинамид (162) и (S или R)-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)никотинамид (163)

Пробирку загружают 2-хлор-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)никотинамидом (Промежуточное соединение 37, 150 мг неочищенный), рацемическим 4,4-дифтор-3-метилпиперидином (64 мг, 0,47 ммоль), DIPEA (0,069 мл, 0,39 ммоль) и NMP (2 мл). Смесь нагревают до 150° С в течение 10 мин при облучении микроволнами. Затем смесь очищают хроматографией с обращенной фазой (43-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением рацемической смеси: (R и S)-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-

(трифторметил)никотинамида. Рацемическую смесь разделяют хиральной СЖХ (Phenomenex-Cellulose-2, 30% EtOH) с получением двух энантиомеров: энантиомер А (соединение 162) и энантиомер В (соединение 163). Энантиомер А (соединение 162): МСНР m/z (M+H): рассчитано 480,1, найдено 480,1, ¹H ЯМР δ (ч./млн.) (500 МГц,

CD₃OD): 8,63 (д, J=5,5 Γ ц, 1H), 8,42 (д, J=1,5 Γ ц, 1H), 8,07 (д, J=7,5 Γ ц, 1H), 7,90 (дд, J=2,0, 5,5 Γ ц, 1H), 7,34 (д, J=7,5 Γ ц, 1H), 3,90-4,02 (м, 1H), 3,76-3,86 (м, 1H), 3,28-3,33 (м, 1H), 3,05 (дд, J=11,0, 13,0 Γ ц, 1H), 2,08-2,24 (м, 2H), 1,91-2,06 (м, 1H), 0,99 (д, J=7,0 Γ ц, 3H)]. Энантиомер В (соединение 163): [МСНР m/z (М+H): рассчитано 480,1, найдено 480,1, 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (500 М Γ ц, CD₃OD): 8,63 (д, J=5,5 Γ ц, 1H), 8,43 (д, J=1,5 Γ ц, 1H), 8,01-8,16 (м, 1H), 7,91 (дд, J=2,0, 5,5 Γ ц, 1H), 7,34 (д, J=7,5 Γ ц, 1H), 3,90-4,01 (м, 1H), 3,76-3,86 (м, 1H), 3,24-3,32 (м, 1H), 3,00-3,12 (м, 1H), 2,11-2,22 (м, 2H), 2,04-1,91 (м, 1H), 1,00 (д, J=7,0 Γ ц, 3H)].

Примеры 164 и 165

 $(S \ uлu \ R)$ -5-хлор-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)никотинамид (164) и $(R \ илu \ S)$ -5-хлор-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)никотинамид (165)

К раствору 2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4ил)-6-(трифторметил)никотинамида (рацемическая смесь Примеров 162 и 163, 0,21 г, 0,43 ммоль) в ацетонитриле (2,2 мл) при 25°C добавляют NCS (70 мг, 0,52 ммоль). Смесь перемешивают при 80°C в течение 2 ч, затем гасят водой и концентрируют при пониженном давлении. Полученный остаток экстрагируют EtOAc. Органический слой промывают NaHCO₃, сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (0-60% этилацетат/гексан) с получением рацемической смеси (S и R)-5-хлор-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)никотинамида. Рацемическую разделяют СЖХ (Lux-4, 15% EtOH/CO₂ (100 бар)) с получением двух энантиомеров: энантиомер А (соединение 164) и энантиомер В (соединение 165). Энантиомер А (соединение 164): [МСНР m/z (м, M+2): рассчитано 514,1, найдено=514,2, 516,2. ¹H ЯМР δ (ч./млн.) (500 МГц, ДМСО-d₆): 11,31 (с, 1H), 8,65 (д, Ј=5,4 Гц, 1H), 8,29 (с, 1H), 8,25 (с, 1H), 7,83 (д, J=5,4 Гц, 1H), 7,49 (с, 2H), 3,85-3,72 (м, 2H), 3,25-3,21 (м, 1H), 3,12-2,92 (м, 1Н), 2,14 (м, 2Н), 1,99 (м, 1Н), 0,89 (д, Ј=6,8 Гц, 3Н)]. Энантиомер В (соединение 165): [MCHP m/z (м, M+2): рассчитано 514,1, найдено=514,2, 516,2. ¹Н ЯМР δ (ч./млн.) (500 МГц, ДМСО- d_6): 11,31 (c, 1H), 8,65 (д, J=5,4 Гц, 1H), 8,29 (c, 1H), 8,25 (c, 1H), 7,83 (д, J=5,4 Гц, 1H), 7,49 (c, 2H), 3,85-3,72 (м, 2H), 3,25-3,21 (м, 1H), 3,12-2,92 (м, 1H), 2,14 (м, 2Н), 1,99 (м, 1Н), 0,89 (д, Ј=6,8 Гц, 3Н)].

Пример 166

<u>6-циклобутил-2-((3S,5R)-4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-N-(2-</u>

сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид

К раствору 2-хлор-6-циклобутил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида (Промежуточное соединение 34, 50 мг неочищенный) в NMP (2 мл) добавляют гидрохлорид (3S,5R)-4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидина (38 мг, 0,20 ммоль) и DIPEA (0,071 мл, 0,41 ммоль). Смесь перемешивают при 200° С в течение 0,5 часа при облучении микроволнами. Затем смесь очищают хроматографией с обращенной фазой (Phenomenex-Amylose-1, 35% EtOH/0,1% NH₃H₂O) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 480,2, найдено 480,2. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,57 (д, J=5,6 Гц, 1H), 8,41 (д, J=1,2 Гц, 1H), 7,81-7,90 (м, 2H), 6,86 (д, J=8,0 Гц, 1H), 3,75 (д, J=12,4 Гц, 2H), 3,58-3,67 (м, 1H), 2,90 (т, J=12,4 Гц, 2H), 2,26-2,41 (м, 4H), 2,01-2,24 (м, 3H), 1,85-1,99 (м, 1H), 0,98 (д, J=6,6 Гц, 6H).

Примеры 167 и 168

6-циклобутил-2-((2R,6S или 2S,6R)-2-метил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид (167) и 6-циклобутил-2-((2S,6R или 2R,6S)-2-метил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид (168)

2-хлор-6-циклобутил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида раствору (Промежуточное соединение 34, 90 мг, 0,24 ммоль) в NMP (1,5 мл) добавляют DIPEA (95 МΓ, 0,74 ммоль) рацемический гидрохлорид (2R,6S)И 2S,6R)-2-метил-6-(трифторметил)морфолина (полученный аналогично Промежуточному соединению 14, 0,10 г, 0,49 ммоль). Смесь перемешивают при 200°C в течение 0,5 часа при облучении микроволнами. Затем смесь разбавляют ДМФ и очищают хроматографией с обращенной фазой (50-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением рацемической смеси 6-циклобутил-2-((2R,6S and 2S,6R)-2-метил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида. Рацемическую смесь разделяют СЖХ (Phenomenex-Amylose-1, 30% EtOH/0,1%NH $_3$ *H $_2$ O с получением двух энантиомеров: энантиомера А (соединение 167) и энантиомера В (соединение 168). Энантиомер А (соединение 167): [МСНР m/z (M+H): рассчитано 500,1, найдено 500,2, ¹H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,56 (д, J=5,6 Гц, 1H), 8,39 (д, J=1,6 Гц, 1H), 7,84-7,86 (м, 1H), 7,81 (д, Ј=7,6 Γ ц, 1H), 6,86 (д, Ј=8,0 Γ ц, 1H), 4,31-4,47 (м, 1H), 4,14-4,20 (м, 1H), 3,82-3,86 (м, 1H), 3,60-3,68 (м, 1H), 3,54-3,59 (м, 1H), 3,45-3,49 (м, 1H), 3,08-3,14 (м, 1H), 2,32-2,37 (м, 4H), 2,00-2,18 (м, 1H), 1,84-1,98 (м, 1H), 1,14 (д, Ј=6,4 Γ ц, 3H)] и энантиомер В [МСНР m/z (М+H): рассчитано 500,1, найдено 500,1, 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (400 М Γ ц, CD₃OD): 8,56 (д, Ј=5,6 Γ ц, 1H), 8,39 (д, Ј=1,6 Γ ц, 1H), 7,84-7,86 (м, 1H), 7,81 (д, Ј=8,0 Γ ц, 1H), 6,86 (д, Ј=7,6 Γ ц, 1H), 4,35-4,47 (м, 1H), 4,13-4,25 (м, 1H), 3,81-3,86 (м, 1H), 3,61-3,69 (м, 1H), 3,54-3,59 (м, 1H), 3,45-3,49 (м, 1H), 3,08-3,14 (м, 1H), 2,27-2,42 (м, 4H), 2,01-2,18 (м, 1H), 1,84-1,99 (м, 1H), 1,14 (д, Ј=6,0 Γ ц, 3H)].

Пример 169

<u>5-хлор-6-циклобутил-2-((3S,5R)-4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-N-(2-</u> сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид

К раствору 2,5-дихлор-6-циклобутил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида (Промежуточное соединение 33, 80 мг, 0,20 ммоль) в NMP (1 мл) добавляют гидрохлорид (3S,5R)-4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидина (74 мг, 0,50 ммоль) и K_2CO_3 (0,14 г, 1,0 ммоль). Смесь перемешивают при 200°С в течение 0,5 ч при облучении микроволнами. Затем смесь промывают водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией с обращенной фазой (55-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, C18 колонка), затем СЖХ (Phenomenex-Amylose-1, 30% EtOH, 0,1%NH₃H₂O) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 514,1, найдено 514,3. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,58 (д, J=5,2 Гц, 1H), 8,39 (д, J=1,6 Гц, 1H), 7,82-7,88 (м, 2H), 3,95-4,03 (м, 1H), 3,78 (д, J=12,4 Гц, 2H), 2,92 (т, J=12,8 Гц, 2H), 2,32-2,44 (м, 4H), 2,06-2,21 (м, 3H), 1,94 (шс, 1H), 0,98 (д, J=7,2 Гц, 6H).

Пример 170

<u>6-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-4-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид</u>

<u>Стадия 1: N-(2-(N, N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-6-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-4-метилникотинамид</u> Смесь tBu Xphos Pd G3 (0,12 г, 0,14

ммоль), 6-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-4-метилникотинамида (Промежуточное соединение 27, 0,42 г, 1,5 ммоль), 2-метилпропан-2-олата натрия (0,28 г, 2,9 ммоль), 4-бром-N, N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамида (1,0 г, 1,9 ммоль) и ТГФ (6 мл) при 20°С продувают потоком азота в течение 1 мин. Пробирку герметично закрывают и нагревают до 70°С в течение 10 ч. Затем смесь охлаждают до кт, гасят водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (0-30% этилацетат/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 6-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-4-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид К смеси N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-6-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-4-метилникотинамида (0,45 г, 0,60 ммоль) в ДХМ (4 мл) добавляют ТФК (2 мл). Смесь перемешивают при 15°С в течение 16 ч. Затем смесь очищают хроматографией с обращенной фазой (20-50% MeCN в 0,05% NH₄OH, C18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 446,1, найдено 446,2. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (500 МГц, CD₃OD): 8,59 (д, J=5,5 Гц, 1H), 8,39 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,84 (дд, J=2,0, 5,5 Гц, 1H), 6,92 (с, 1H), 3,44-3,54 (м, 4H), 2,33 (с, 3H), 1,86-2,01 (м, 4H).

Пример 171

<u>2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(дифторметокси)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)</u>никотинамид

Стадия 1: 5-бром-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинонитрил К раствору 5-бром-2-хлорникотинонитрила (3,0 г, 14 ммоль) в NMP (20 мл) добавляют 4,4-дифторазепан (2,8 г, 21 ммоль) и DIPEA (5,5 мл, 41 ммоль). Смесь перемешивают при 50°С в течение 10 часов. Затем смесь разбавляют в воде и экстрагируют этилацетатом. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (15% EtOAc) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: (5-циано-6-(4,4-дифторазепан-1-ил)пиридин-3-ил)бороновая кислота Смесь 5-бром-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)никотинонитрила (1,5 г, 4,7 ммоль), $PdCl_2(dppf)$ (0,35 г, 0,47 ммоль), бис(пинаколато)дибора (2,4 г, 9,5 ммоль) и ацетата калия (0,93 г, 9,5 ммоль) в диоксане (20 мл) дегазируют и обратно заполняют азотом три раза. Смесь нагревают до 80° С в течение 2 ч. Затем смесь охлаждают до кт, фильтруют и

концентрируют с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-гидроксиникотинонитрил K смеси (5-циано-6-(4,4-дифторазепан-1-ил)пиридин-3-ил)бороновой кислоты (1,7 г, 4,6 ммоль) в ТГФ (10 мл) и воде (10 мл) добавляют водным KOH (0,26 г, 4,6 ммоль) при 0°C, затем H_2O_2 (0,40 мл, 4,6 ммоль). Смесь перемешивают при 20°C в течение 2 часов. Затем смесь гасят водным раствором тиосульфата натрия, подкисляют до pH=6 с водным хлористоводородной кислотой (1,2 N), разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (0-26% градиент этилацетат/ Π Э) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(дифторметокси)никотинонитрил 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-гидроксиникотинонитрил (1,0 г, 4,0 ммоль), K_2CO_3 (1,1 г, 7,9 ммоль) и хлордифторацетат натрия (1,2 г, 7,9 ммоль) в ДМФ (10 мл) и воду (2 мл) перемешивают при 110° С в течение 10 ч. Смесь разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (0-25% этилацетат/ПЭ) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 5: 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(дифторметокси)никотинамид К смеси 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(дифторметокси)никотинонитрила (0,25 г, 0,82 ммоль) в ДМСО (5 мл) добавляют K_2CO_3 (0,23 г, 1,6 ммоль), затем H_2O_2 (3,0 мл, 34 ммоль). Смесь перемешивают при 35°С в течение 1 часа, затем разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (ПЭ/EtOAc=1:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 6: N-(2-(N, N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-2-(4,4дифторазепан-1-ил)-5-(дифторметокси)никотинамид Смесь 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(дифтор-метокси)никотинамида (0.10)0,31 ммоль), 5-бром-N, N-бис(2,4диметоксибензил)пиридин-3-сульфонамида (0,25 г, 0,47 ммоль), 2-метилпропан-2-олата натрия (90 мг, 0,93 ммоль) и tBuXphos (21 мг, 0,031 ммоль) в ТГФ (4 мл) дегазируют и обратно заполняют азотом три раза. Смесь нагревают до 70°C в течение 10 часов. Затем смесь охлаждают до кт, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении. Полученный очищают хроматографией силикагеле (петролейный остаток на эфир/этилацетат=1/1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 7: 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(дифторметокси)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид Раствор N-(2-(N, N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(дифторметокси)никотинамид (0,21 г, 0,24 ммоль) в ТФК (2 мл) и ДХМ (2 мл) перемешивают при 20° С в течение 1 часа. Смесь концентрируют при

пониженном давлении и очищают хроматографией с обращенной фазой (35-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 478,1, найдено 478,2. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,56 (д, J=5,2 Гц, 1H), 8,38 (д, J=2,0 Гц, 1H), 8,16 (д, J=2,8 Гц, 1H), 7,86-7,88 (м, 1H), 7,69 (д, J=2,8 Гц, 1H), 6,50-6,97 (м, 1H), 3,66-3,74 (м, 2H), 3,42 (т, J=5,6 Гц, 2H), 2,24-2,39 (м, 2H), 1,85-2,02 (м, 4H).

Пример 172

5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-

ил)никотинамид

Стадия 1: 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метилникотинонитрил К раствору 2-хлор-6-метилникотинонитрила (1,0 г, 6,5 ммоль) и 4,4-дифторазепана (1,2 г, 8,5 ммоль) в NMP (10 мл) добавляют триэтиламин (2,0 г, 20 ммоль). Смесь перемешивают при 130°С в течение 2 часов, затем разбавляют в воде и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир:этилацетат=5:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метилникотинонитрил К смеси NCS (0,40 г, 3,0 ммоль) и 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метилникотинонитрила (0,50 г, 2,0 ммоль) добавляют каплю уксусной кислоты в ДМФ (5 мл). Смесь перемешивают при 20° С в течение 12 часов. Затем смесь промывают водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир:этилацетат=5:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метилникотинамид К раствору 5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метилникотинонитрила (0,32 г, 1,1 ммоль) в ДМСО (8 мл) добавляют гидроксид калия (0,25 г, 4,5 ммоль) и перекись водорода (0,38 г, 11 ммоль). Смесь перемешивают при 15°С в течение 2 часов. Затем смесь разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои сушат над безводным Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (0-20% EtOAc/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: N-(2-(N, N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метилникотинамид К раствору 5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метилникотинамид К раствору 5-хлор-2-(4,4-дифтораз

ил)-6-метилникотинамида (0,45 г, 1,5 ммоль) в диоксане (1,5 мл) добавляют Cs₂CO₃ (1,4 г, 4,4 ммоль), 5-бром-N,N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-3-сульфонамид (1,2 г, 2,2 ммоль) и XantPhos-Pd-G2 (0,13 г, 0,15 ммоль). Реакционную смесь дегазируют и обратно заполняют азотом три раза затем перемешивают при 100°C в течение 13 часов. Затем смесь разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир:этилацетат=1:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 5: 5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид К раствору N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метилникотинамида (0,45 г, 0,59 ммоль) в ДХМ (10 мл) добавляют ТФК (3 мл). Смесь перемешивают при 12°С в течение 12 часов. Затем смесь фильтруют и очищают хроматографией с обращенной фазой (30-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, C18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (М+H): рассчитано 460,1, найдено 460,0. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,56 (д, J=5,4 Гц, 1H), 8,38 (д, J=1,6 Гц, 1H), 7,85 (дд, J=2,0, 5,4 Гц, 1H), 7,76 (с, 1H), 3,68-3,73 (м, 2H), 3,40 (т, J=5,6 Гц, 2H), 2,50 (с, 3H), 2,27-2,40 (м, 2H), 1,88-2,04 (м, 4H).

Пример 173

4-(4,4-дифторазепан-1-ил)-2-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)пиримидин-5карбоксамид

Стадия 1: 4-(4,4-дифторазепан-1-ил)-2-метилпиримидин-5-карбонитрил К перемешиваемому раствору 4-хлор-2-метилпиримидин-5-карбонитрила (0,24 г, 1,6 ммоль) и гидрохлорида 4,4-дифторазепана (0,32 г, 1,9 ммоль) в ДМФ (4 мл) добавляют DIPEA (0,9 мл, 5,2 ммоль) при 20°С. Смесь перемешивают при 80°С в течение 12 ч, затем разбавляют EtOAc. Органический слой промывают водой, насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 4-(4,4-дифторазепан-1-ил)-2-метилпиримидин-5-карбоксамид К перемешиваемому раствору 4-(4,4-дифторазепан-1-ил)-2-метилпиримидин-5-карбонитрила (0,10 г, 0,40 ммоль) и карбоната калия (0,16 г, 1,2 ммоль) в ДМСО (4 мл) добавляют перекись водорода (0,45 г, 4,0 ммоль). Смесь перемешивают при 20° С в течение 2 ч, затем разбавляют EtOAc. Органический слой промывают водой, насыщенным водным раствором Na_2SO_3 , насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением

указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-4-(4,4-дифторазепан-1-ил)-2-метилпиримидин-5-карбоксамид Смесь 4-(4,4-дифторазепан-1-ил)-2-метилпиримидин-5-карбоксамида (30 мг, неочищенный), 4-бром-N, N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамида (66 мг, 0,12 ммоль), Сs₂CO₃ (0,11 г, 0,33 ммоль) и XantPhos-Pd-G2 (10 мг, 0,011 ммоль) в диоксан (2,0 мл) дегазируют и обратно заполняют азотом три раза. Смесь нагревают до 100°С в течение 12 ч, затем охлаждают до 20°С и разбавляют ЕtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: 4-(4,4-дифторазепан-1-ил)-2-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)пиримидин-5-карбоксамид К перемешиваемому раствору N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-4-(4,4-дифторазепан-1-ил)-2-метилпиримидин-5-карбоксамида (60 мг неочищенный) в ДХМ (4 мл) добавляют ТФК (1 мл). Смесь перемешивают при 20° С в течение 2 ч, затем растворитель удаляют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией с обращенной фазой (63-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 427,1, найдено 427,1. ¹Н ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,61 (c, 2H), 8,35 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,85 (дд, J=5,6, 2,0 Гц, 1H), 3,98 (шс, 2H), 3,67 (шс, 2H), 2,64 (c, 3H), 2,37 (шс, 2H), 1,97-2,10 (м, 4H).

Пример 174

<u>2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-(дифторметил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)</u>никотинамид

Стадия 1: (Z)-4-этокси-1,1-дифторбут-3-ен-2-он Смесь этоксиэтена (2,0 г, 28 ммоль), N,N-диметилпиридин-4-амина (0,20 г, 1,7 ммоль) и 2,2-дифторуксусного ангидрида (4,8 г, 28 ммоль) в дихлорметане (50 мл) перемешивают при 20°С в течение 16 ч. Затем смесь растворяют в воде и экстрагируют дихлорметаном. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (0-30% этилацетат/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 6-(дифторметил)-2-гидроксиникотинонитрил (Z)-4-этокси-1,1-дифторбут-3-ен-2-он (2,5 г, 17 ммоль), 2-цианоацетамид (2,1 г, 25 ммоль) и этанолат натрия (1,2 г, 18 ммоль) добавляют к EtOH (20 мл). Смесь нагревают до 90° С в течение 12 ч. Затем смесь

концентрируют с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-(дифторметил)никотинонитрил Смесь 1,8диазабицикло[5,4,0]ундец-7-ен 12 (1,8)Γ, ммоль), 6-(дифторметил)-2-(1 гидроксиникотинонитрила Γ неочищенный), 6-(дифторметил)-2гидроксиникотинонитрила (1 г неочищенный), гексафторфосфата бензотриазол-1илокситрис(диметиламино)фосфония (0,52 г, 1,2 ммоль) и гидрохлорида дифторазепана (0,30 г, 1,8 ммоль) в ацетонитриле (2 мл) перемешивают при 20°C в течение 16 ч. Затем смесь очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат=10/1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-(дифторметил)никотинамид Смесь K_2CO_3 (87 мг, 0,63 ммоль), 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-(дифторметил)никотинонитрила (60 мг, 0,21 ммоль) и перекиси водорода (120 мг, 1,0 ммоль) в ДМСО (1 мл) перемешивают при 20° С в течение 2 ч. Затем смесь разбавляют в воде и насыщенном Na_2SO_3 и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 5: N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-(дифторметил)никотинамид Смесь 4-бром-N,N-бис (2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамида (92 мг, 0,17 ммоль), XantPhos Pd G2 (10 мг, 0,011 ммоль), Cs₂CO₃ (110 мг, 0,34 ммоль) и 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-(дифторметил)никотинамида (35 мг, 0,12 ммоль) в диоксане (2 мл) дегазируют и обратно заполняют азотом три раза. Смесь нагревают до 100° C в течение 6 ч. Затем смесь очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат=2/1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 6: 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-(дифторметил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид Смесь N-(2-(N, N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-(дифторметил)никотинамида (22 мг, 0,029 ммоль) в дихлорметане (1 мл) и ТФК (1 мл) перемешивают при 20°С в течение ч. Затем растворитель концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищает хроматографией с обращенной фазой (20-50% MeCN в воде с 0,05% NH₄OH, C18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 462,1, найдено 462,2. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (500 МГц, CD₃OD): 8,52-8,62 (м, 1H), 8,39 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,94 (д, J=7,5 Гц, 1H), 7,88 (дд, J=2,0, 5,5 Гц, 1H), 7,04 (д, J=7,6 Гц, 1H), 6,40-6,71 (м, 1H), 3,75 (дд, J=2,5, 5,5 Гц, 2H), 3,46 (т, J=5,5 Гц, 2H), 2,24-2,41 (м, 2H), 1,87-2,03 (м, 4H).

Пример 175

2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил) никотинамид

Стадия 1: трет-бутил трет-бутил((4-(2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамат Смесь 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамида (Промежуточное соединение 20, 38 г, 123 ммоль), трет-бутил (4-бромпиридин-2-ил)сульфонил(трет-бутил)карбамата (51 г, 130 ммоль), Вгеttрhos-Pd-G3 (1,1 г, 1,2 ммоль), карбоната цезия (60 г, 180 ммоль) и диоксана дегазируют продуванием азотом. Смесь нагревают до 90°С в течение 1 ч. Затем смесь охлаждают до кт, разбавляют ЕtOAc и фильтруют. Органический слой промывают лимонной кислотой, насыщенным раствором соли, сушат над Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют с получением указанного в заголовке соединения.

2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-Стадия трет-бутил трет-бутил((4-(2-(4,4-(трифторметил) К раствору никотинамид дифторпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил) никотинамидо)пиридин-2ил) сульфонил) карбамата (80 г, 103 ммоль) в ДХМ добавляют по каплям серной кислоты (80 мл, 103 ммоль). Смесь перемешивают при кт в течение 1 ч. Затем смесь декантируют в раствор NH₄HCO₃ и фильтруют. Фильтрат экстрагируют ДХМ. Органический слой выпаривают и объединяют с фильтровальной лепешкой. Полученное твердое вещество растворяют в AcCN при 60°C, затем добавляют воду и AcCN выпаривают и смесь фильтруют с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 466,1, найдено 466,0 (и 504 [M+K]). ¹H ЯМР δ (ч./млн.) (400МГц, ДМСО-d₆): 11,22 (1H, с), 8,64 (2H, д), 8,32 (1H, д), 8,18 (1H, д), 7,87 (1H, м), 7,47 (2H, с), 3,63 (4H, м), 2,12-1,98 (4Н, м).

Пример 176

<u>4-(2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамидо)пиридин-2-</u> сульфоновая кислота

В пробирку с 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамидом (Пример 175, 80 мг, 0,17 ммоль), карбонатом калия (47 мг, 0,34 ммоль), хлоридом 2-мезитил-2,5,6,7-тетрагидропирроло[2,1-с][1,2,4]триазол-4-ия (2,3 мг, 8,6 мкмоль) и водой (0,16 мл, 8,6 ммоль) добавляют ДМФ (0,86 мл) и бензальдегид (21 мкл, 0,21 ммоль). Пробирку герметично закрывают и нагревают при 80°С в течение 16 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении и очищают хроматографией с

обращенной фазой (10%-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 466,4, найдено 466,7. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (500 МГц, CD₃OD): 8,55 (c, 1H), 8,49 (c, 1H), 8,19 (c, 1H), 8,10 (c, 1H), 7,92 (c, 1H), 3,70-3,63 (м, 4H), 2,04 (тт, J=13,6, 5,6 Гц, 4H).

Пример 177

<u>2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-</u> (трифторметокси)никотинамид

Стадия 1: 4,4-дифтор-1-(5-(трифторметокси)пиридин-2-ил)азепан К раствору 2-бром-5-(трифторметокси)пиридина (0,30 г, 1,2 ммоль) в ТГФ (3 мл) добавляют 4,4-дифторазепан (0,25 г, 1,9 ммоль), 2-метилпропан-2-олат натрия (0,36 г, 3,7 ммоль) и Brettphos-Pd-G3 (0,17 г, 1,2 ммоль) при 25°С в атмосфере азота. Смесь перемешивают при 60°С в течение 12 ч. Затем смесь разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают колоночной хроматографией на силикагеле (5-20% петролейный эфир/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 1-(3-бром-5-(трифторметокси)пиридин-2-ил)-4,4-дифторазепан К раствору 4,4-дифтор-1-(5-(трифторметокси)пиридин-2-ил)азепана (0,20 г, 0,67 ммоль) в ДХМ (3 мл) добавляют NBS (0,12 г, 0,67 ммоль). Смесь перемешивают при 20°С в течение 10 ч. Затем смесь разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают колоночной хроматографией на силикагеле (5-20% петролейный эфир/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(трифторметокси)никотинонитрил Раствор 1-(3-бром-5-(трифторметокси)пиридин-2-ил)-4,4-дифторазепана (0,12 г, 0,32 ммоль) в NMP (3 мл) добавляют Zn(CN)₂ (0,19 г, 1,6 ммоль), Pd(tBu₃P)₂ (16 мг, 0,032 ммоль) при 20°C дегазируют и обратно заполняют азотом три раза, затем пробирку герметично закрывают. Смесь нагревают при 140°C при облучении микроволнами в течение 40 минут. Затем смесь растворяют в воде и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (10% ПЭ/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения.

<u>Стадия 4: 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(трифторметокси)никотинамид</u> К раствору 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(трифторметокси)никотинонитрила (80 мг, 0,25 ммоль) в

ДМСО (3 мл) добавляют K_2CO_3 (0,10 г, 0,75 ммоль) и перекись водорода (0,5 мл, 0,25 ммоль). Смесь перемешивают при $20^{\circ}C$ в течение 2 ч. Смесь гасят водным Na_2SO_3 , разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (50% ПЭ/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 5: N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(трифторметокси)никотинамид К раствору 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(трифторметокси)никотинамида (30 мг, 0,088 ммоль) в диоксане (2 мл) добавляют 4-бром-N, N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамид (52 мг, 0,097 ммоль), карбонат цезия (86 мг, 0,26 ммоль) и Brettphos-Pd-G3 (80 мг, 0,088 ммоль) при 20°С в атмосфере азота. Смесь перемешивают при 100°С в течение 12 ч. Затем смесь разбавляют в воде и экстрагируют ЕtOAc. Органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (50% петролейный эфир/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения.

2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-Стадия 6: (трифторметокси)никотинамид раствору N-(2-(N,N-бис(2,4-К диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(трифторметокси)никотинамида (30 мг, 0,038 ммоль) в ДХМ (2 мл) добавляют ТФК (1 мл). Смесь перемешивают при 20°C в течение 10 ч, затем фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией с обращенной фазой (MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 496,1, найдено 496,2. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD_3OD): 8,56 (д, J=5,6 Гц, 1H), 8,37 (д, J=1,6 Гц, 1H), 8,24 (д, J=2,0 Гц, 1Н), 7,87 (дд, Ј=5,6, 2,0 Гц, 1Н), 7,78 (д, Ј=2,0 Гц, 1Н), 3,67-3,77 (м, 2Н), 3,43 (т, Ј=5,6 Гц, 2H), 2,24-2,40 (M, 2H), 1,86-2,08 (M, 4H).

Пример 178

<u>2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фтор-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)</u>никотинамид

Стадия 1: 6-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-3-фтор-2-метилпиридин К перемешиваемому раствору 6-хлор-3-фтор-2-метилпиридина (0,50 г, 3,4 ммоль) и гидрохлорида 4,4-дифторпиперидина (0,65 г, 4,1 ммоль) в диоксане(10 мл) добавляют t-ВиONa (0,99 г, 10 ммоль) и Ruphos-Pd-G3 (0,29 г, 0,34 ммоль) при 15° C в атмосфере азота.

Смесь перемешивают при 110°С в течение 12 ч. Затем смесь фильтруют через Celite^{тм} и фильтрат концентрируют при пониженном давлении. Полученный остаток очищают хроматографией на силикагеле (EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 3-бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фтор-6-метилпиридин К раствору 6-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-3-фтор-2-метилпиридина (60 мг, 0,26 ммоль) в ацетонитриле (2 мл) добавляют NBS (56 мг, 0,31 ммоль) при 0°С. Смесь перемешивают при 0°С в течение 2 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении, разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои сушат над безводным Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат=10:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фтор-6-метилникотинонитрил К перемешиваемому раствору 3-бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фтор-6-метилпиридина (20 мг, 0,065 ммоль) в NMP (2 мл) добавляют дицианоцинк (38 мг, 0,32 ммоль) и Pd(tBu₃P)₂ (6,6 мг, 0,013 ммоль) при 15°C под азотом. Смесь перемешивают при 130°C при облучении микроволнами в течение 30 мин. Затем смесь охлаждают до комнатной температуры и разбавляют EtOAc. Органический слой промывают водой, насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/EtOAc=10:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фтор-6-метилникотинамид К раствору 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фтор-6-метилникотинонитрила (15 мг, 0,059 ммоль) в ДМСО (2 мл) добавляют КОН (16 мг, 0,29 ммоль) и 30% H_2O_2 (0,060 мл, 0,59 ммоль). Смесь перемешивают при 15° С в течение 1 ч, затем смесь гасят насыщенным Na_2SO_3 и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат=1:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 5: N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фтор-6-метилникотинамид Смесь 4-бром-N,N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамида (0,28 г, 0,53 ммоль), 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фтор-6-метилникотинамида (0,12 г, 0,44 ммоль), Cs_2CO_3 (0,43 г, 1,3 ммоль) и Xantphos Pd G2 (39 мг, 0,044 ммоль) в диоксане (5 мл) нагревают до 100° С в течение 12 ч в атмосфере азота. Затем смесь охлаждают до комнатной температуры и разбавляют EtOAc. Органический слой промывают водой, насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/EtOAc=1:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 6: 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фтор-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид K раствору N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фтор-6-метилникотинамида (0,24 г, 0,33 ммоль) в дихлорметане (5 мл) добавляют ТФК (2 мл). Смесь перемешивают при 20°C в течение 1,5 ч, затем концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией с обращенной фазой (35-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (М+H): рассчитано 430,1, найдено 430,2. ¹H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,59 (д, J=5,4 Гц, 1H), 8,45 (д, J=1,7 Гц, 1H), 7,86 (дд, J=5,5, 2,1 Гц, 1H), 7,80 (д, J=9,0 Гц, 1H), 3,43-3,37 (м, 4H), 2,47 (д, J=2,7 Гц, 3H), 2,18-1,95 (м, 4H).

Пример 179

3-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-

(трифторметил)пиридазин-4-карбоксамид

Стадия 1: 4,4-дифтор-1-(6-(трифторметил)пиридазин-3-ил)азепан Смесь гидрохлорида 4,4-дифторазепана (0,34 г, 2,0 ммоль), DIPEA (0,86 мл, 4,9 ммоль), 3-хлор-6-(трифторметил)пиридазина (0,30 г, 1,6 ммоль) и NMP (5 мл) герметично закрывают в пробирке и нагревают до 150°С в течение 10 минут облучением микроволнами. Затем смесь охлаждают до кт, разбавляют водой и экстрагируют этилацетатом. Объединенные органические слои сушат (Na₂SO₄), фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-30% петролейный эфир/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 1-(4-бром-6-(трифторметил)пиридазин-3-ил)-4,4-дифторазепан Смесь 4,4-дифтор-1-(6-(трифторметил)пиридазин-3-ил)азепана (0,30 г, 1,1 ммоль) и 1,3-дибром-5,5-диметилимидазолидин-2,4-диона (0,91 г, 3,2 ммоль) в уксусной кислоте (5 мл) перемешивают при 40°С в течение 18 ч. Смесь охлаждают до кт, разбавляют в воде и экстрагируют этилацетатом. Объединенные органические фракции сушат над Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-10% петролейный эфир/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 3-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-(трифторметил)пиридазин-4-карбонитрил К раствору 1-(4-бром-6-(трифторметил)пиридазин-3-ил)-4,4-дифторазепана (0,15 г, 0,42 ммоль) в ДМА (2 мл) добавляют дицианоцинк (0,25 г, 2,1 ммоль), dppf (46 мг, 0,083 ммоль) и $Pd_2(dba)_3$ (38 мг, 0,042 ммоль) при 20° С. Смесь дегазируют и обратно заполняют азотом три раза, затем перемешивают при 160° С в течение 1 ч. 3атем смесь разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором

соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, которые очищают хромтаграфией на силикагеле (ПЭ/этилацетат=3/1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: 3-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-(трифторметил)пиридазин-4-карбоксамид К раствору 3-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-(трифторметил)пиридазин-4-карбонитрила (0,11 г, 0,36 ммоль) в ДМСО (2 мл) добавляют K_2CO_3 (0,25 г, 1,8 ммоль) и перекись водорода (0,12 г, 3,6 ммоль). Смесь перемешивают при 20° С в течение 1 ч, затем разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенный органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат=1/1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 5: N-(2-(N, N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-3-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-(трифторметил)пиридазин-4-карбоксамид К раствору 4-бром-N,N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамида (80 мг, 0,15 ммоль) в диоксане (10 мл) добавляют 3-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-(трифторметил)пиридазин-4-карбоксамид (40 мг, 0,12 ммоль), Cs_2CO_3 (40 мг, 0,12 ммоль) и Xantphos-Pd-G2 (11 мг, 0,012 ммоль). Смесь дегазируют азотом и перемешивают при $100^{\circ}C$ в течение 12 ч. Затем смесь разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (50% EtOAc/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 6: 3-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)пиридазин-4-карбоксамид К N-(2-(N,N-бис(2,4смеси диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-3-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-(трифторметил)пиридазин-4-карбоксамида (70 мг, 0,090 ммоль) в дихлорметане (2 мл) добавляют ТФК (1 мл, 13 ммоль). Смесь перемешивают при 20°C в течение 2 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией с обращенной фазой (25-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 481,1, найдено 481,2. 1 Н ЯМР δ (ч./млн.) (500МГц, CD₃OD): 8,63 (д, J=5,5 Гц, 1H), 8,40 (д, J=1,5 Гц, 1Н), 7,98-8,11 (м, 1Н), 7,90 (дд, Ј=1,5, 5,5 Гц, 1Н), 3,98 (тд, Ј=2,5, 5,5 Гц, 2Н), 3,61 (т, J=5,5 Гц, 2H), 2,33-2,54 (м, 2H), 1,93-2,18 (м, 4H).

Пример 180

5-(трет-бутил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид

Стадия 1: 3-(трет-бутил)-6-хлор-2-метилпиридин К перемешиваемому раствору бромида меди(I) (2,9 г, 20 ммоль) в ТГФ (27 мл) при -78°C добавляют хлорид третбутилмагния (25 мл, 42 ммоль). Смесь перемешивают при -78°C в течение 30 минут, затем по каплям добавляют 3-бром-6-хлор-2-метилпиридин (1,0 г, 5,0 ммоль) в ТГФ (3 мл) при -78°C. Смесь перемешивают при -78°C в течение 2 ч, затем перемешивают при 20°C в течение 4 ч. Затем реакционную смесь гасят насыщенным NH₄Cl водным раствором при 0°C и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, очищают хроматографией (петролейный который на силикагеле эфир/этилацетат=20:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 3-(трет-бутил)-6-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-2-метилпиридин К перемешиваемому раствору 3-(трет-бутил)-6-хлор-2-метилпиридина (40 мг, 0,22 ммоль) в диоксане (4 мл) в атмосфере азота добавляют гидрохлорид 4,4-дифторпиперидина (58 мг, 0,37 ммоль), трет-бутоксид натрия (95 мг, 0,99 ммоль) и RuPhos-Pd-G3 (22 мг, 0,026 ммоль). Смесь перемешивают при 110°С в течение 5 ч, затем охлаждают до комнатной температуры и разбавляют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 3-бром-5-(трет-бутил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метилпиридин К перемешиваемому раствору 3-(трет-бутил)-6-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-2-метилпиридина (35 мг неочищенный) в дихлорметане (3 мл) добавляют NBS (28 мг, 0,16 ммоль). Смесь перемешивают при 20°С в течение 30 минут. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат=10:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: 5-(трет-бутил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метилникотинонитрил К перемешиваемому раствору 3-бром-5-(трет-бутил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метилпиридина (40 мг, 0,12 ммоль) в ДМА (3 мл) добавляют dppf (25 мг, 0,045 ммоль), дицианоцинк (45 мг, 0,38 ммоль) и Pd₂(dba)₃ (21 мг, 0,023 ммоль) в атмосфере азота. Смесь перемешивают при 140°C в течение 4 ч, затем охлаждают до комнатной температуры и разбавляют EtOAc. Органический слой промывают водой, насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат=20:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 5: 5-(трет-бутил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метилникотинамид К перемешиваемому раствору 5-(трет-бутил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метилникотинонитрила (40 мг) и карбоната калия (60 мг, 0,43 ммоль) в ДМСО (2 мл) добавляют перекись водорода (0,16 г, 1,4 ммоль). Смесь перемешивают при 20°С в течение 3 ч, затем разбавляют ЕtOAc. Органический слой промывают водой, насыщенным

раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 6: N-(2-(N, N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5-(трет-бутил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метилникотинамида Смесь 5-(трет-бутил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метилникотинамида (26 мг, неочищенного), 4-бром-N,N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамида (54 мг, 0,10 ммоль), Cs₂CO₃ (82 мг, 0,25 ммоль) и XantPhos-Pd-G2 (6,0 мг, 6,8 мкмоль) в диоксане (1,2 мл) дегазируют и обратно заполняют азотом три раза. Смесь нагревают до 100°С в течение 12 ч, затем охлаждают до кт и разбавляют ЕtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 7: 5-(трет-бутил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид К перемешиваемому раствору N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5-(трет-бутил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метилникотинамида (42 мг, неочищенного) в ДХМ (3 мл) добавляют ТФК (0,8 мл). Смесь перемешивают при 20°С в течение 2 ч, затем концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией с обращенной фазой (50-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 468,2, найдено 468,2. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,58 (д, J=5,2 Гц, 1H), 8,42 (д, J=1,6 Гц, 1H), 8,11 (шс, 1H), 7,86 (дд, J=5,2, 2,0 Гц, 1H), 3,47 (шс, 4H), 2,73 (с, 3H), 1,99-2,18 (м, 4H), 1,44 (с, 9H).

Пример 181

<u>5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-</u> (трифторметил)никотинамид

Стадия 1: 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)пиридин К раствору 2-хлор-6-(трифторметил)пиридина (0,30 г, 1,7 ммоль) в ДМА (6 мл) добавляют гидрохлорид 4,4-дифторпиперидина (0,31 г, 2,0 ммоль) и DIPEA (0,87 мл, 5,0 ммоль). Смесь перемешивают при 120° С в течение 12 ч под азотом, затем разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат=10:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 3-бром-6-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-2-(трифторметил)пиридин К раствору 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)пиридина (0,95 г, 3,6 ммоль) в

МеОН (20 мл) добавляют 1-бромпирролидин-2,5-дион (0,76 г, 4,3 ммоль) при 0°С. Смесь перемешивают при 15°С в течение 2 ч, затем концентрируют при пониженном давлении, разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои сушат над безводным Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (2% EtOAc) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 3-циклопропил-6-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-2-(трифторметил)пиридин К раствору 3-бром-6-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-2-(трифторметил)пиридина (0,25 мг, 0,72 ммоль) в диоксане (3 мл) и воде (3 мл) добавляют циклопропилтрифторборат калия (0,21 г, 1,4 ммоль), $Pd(dppf)Cl_2$ (53 мг, 0,072 ммоль) и K_2CO_3 (0,20 г, 1,4 ммоль). Смесь дегазируют азотом и перемешивают при $100^{\circ}C$ в течение 12 ч. Смесь затем фильтруют через $Celite^{TM}$ и фильтрат концентрируют. Полученный остаток разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Органический слой отделяют, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир:EtOAc=10:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: 3-бром-5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)пиридин К раствору 3-циклопропил-6-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-2-(трифторметил)пиридина (100 мг, 0,33 ммоль) в ДМФ (2 мл) добавляют NBS (70 мг, 0,39 ммоль). Смесь перемешивают при кт в течение 2 ч. Раствор разбавляют водой и экстрагируют ЕtOAc. Органический слой сушат над безводным Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют до остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат=10:1) с получением указанного в заголовке соединения.

 5: 5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)никотинонитрил К смеси 3-бром-5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)пиридина (180 мг, 0,47 ммоль), цинка (31 мг, 0,47 ммоль), дицианоцинка (140 мг, 1,2 ммоль) в ДМФ (5 мл) добавляют dppf (52 мг, 0,093 ммоль) и Pd₂(dba)₃ (43 мг, 0,047 ммоль) при 20°С под азотом. Реакционную смесь нагревают до 160° C в течение 2 ч, затем охлаждают до кт, гасят H_2 O и экстрагируют EtOAc. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением хроматографией (петролейный остатка который очищают на силикагеле эфир/этилацетат=10:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 6: 5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)никотинамид К раствору 5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)никотинонитрила (0,13 г, 0,39 ммоль) в ДМСО (4 мл) добавляют КОН (0,11 г, 2,0 ммоль) и $\rm H_2O_2$ (0,40 мл, 3,9 ммоль). Смесь перемешивают при 15°С в течение 1 ч, затем гасят водой и экстрагируют EtOAc. Органические слои отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над $\rm Na_2SO_4$, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении до остатка, который очищают хроматографией на силикагеле

(петролейный эфир/этилацетат=1:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 7: N-(2-(N, N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)никотинамид В перчаточной камере, смесь 4-бром-N,N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2сульфонамида (92 мг, 0,17 ммоль), 5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)никотинамида (50 мг, 0,14 ммоль), Cs₂CO₃ (0,14 г, 0,43 ммоль) и Xantphos Pd G2 (13 мг, 0,014 ммоль) в диоксане (3 мл) нагревают до 100°С в течение 12 ч. Затем смесь охлаждают до комнатной температуры и разбавляют EtOAc. Органический слой промывают водой, насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир:EtOAc=1:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 8: 5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)никотинамид (181) К раствору N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметил)никотинамида (0,11 г, 0,14 ммоль) в дихлорметане (3 мл) добавляют ТФК (1 мл). Смесь перемешивают при 20°С в течение 1,5 ч, затем концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией с обращенной фазой (42-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 506,1, найдено 506,1. 1 Н ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,60 (д, J=5,4 Гц, 1H), 8,40 (д, J=7,2 Гц, 1H), 7,88 (дд, J=5,4, 2,0 Гц, 1H), 7,68 (с, 1H), 3,57-3,46 (м, 4H), 2,22-2,09 (м, 1H), 2,08-1,92 (м, 4H), 1,12-0,98 (м, 2H), 0,84-0,73 (м, 2H).

Пример 182

<u>5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-</u> (трифторметокси)никотинамид

Стадия 1: 6-хлор-3-йод-2-(трифторметокси)пиридин К перемешиваемому раствору 2-хлор-6-(трифторметокси)пиридина (0,20 мг, 1,0 ммоль) в ТГФ (6 мл) добавляют диизопропиламид лития (1,1 мл, 1,3 ммоль) при -78°С. Смесь перемешивают при -78°С в течение 1 ч, затем добавляют раствор дийода (0,28 г, 1,1 ммоль) в ТГФ (1,0 мл) при -78°С. Смесь нагревают до 20°С в течение 2 ч, затем разбавляют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным Na_2SO_3 водным раствором, насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле

(петролейный эфир/этилацетат=20:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 6-хлор-3-циклопропил-2-(трифторметокси)пиридин К перемешиваемому раствору 6-хлор-3-йод-2-(трифторметокси)пиридина (0,20 г, 0,62 ммоль) в толуоле (5 мл) и воде (0,6 мл) добавляют карбонат калия (0,26 г, 1,9 ммоль), циклопропилтрифторборат калия (0,16 г, 1,1 ммоль) и Pd(PPh₃)₄ (75 мг, 0,065 ммоль) при 20°C в атмосфере азота. Смесь перемешивают при 110°C в течение 12 ч, затем охлаждают до комнатной температуры и разбавляют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат=20:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 3-циклопропил-6-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-2- (трифторметокси)пиридин К перемешиваемому раствору 6-хлор-3-циклопропил-2- (трифторметокси)пиридина (0,10 г, 0,42 ммоль) в диоксане (5 мл) добавляют гидрохлорид 4,4-дифторпиперидина (0,11 г, 0,72 ммоль), 2-метилпропан-2-олата натрия (0,12 г, 1,3 ммоль) и RuPhos-Pd-G2 (50 мг, 0,060 ммоль) в атмосфере азота при 20°С. Смесь перемешивают при 110°С в течение 12 ч, затем охлаждают до комнатной температуры и разбавляют EtOAc. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат=20:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: 3-бром-5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметокси)пиридин К перемешиваемому раствору 3-циклопропил-6-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-2-(трифторметокси)пиридина (0,15 г, 0,46 ммоль) в ДХМ (5 мл) добавляют NBS (91 мг, 0,51 ммоль). Смесь перемешивают при 20°С в течение 30 мин. Затем смешанный растворитель удаляют при пониженном давлении. Полученный остаток растворяют в EtOAc и раствор EtOAc промывают водой, насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 5: 5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметокси)никотинонитрил К перемешиваемому раствору 3-бром-5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметокси)пиридина (150 мг, неочищенного) в ДМА (5 мл) добавляют dppf (42 мг, 0,076 ммоль), дицианоцинк (0,13 г, 1,1 ммоль), Pd₂(dba)₃ (35 мг, 0,038 ммоль) в атмосфере азота при 20°С. Смесь перемешивают при 140°С в течение 4 ч, затем охлаждают до комнатной температуры и разбавляют EtOAc. Органический слой промывают водой, насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат=20:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 6: 5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметокси)никотинамид К перемешиваемому раствору 5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметокси)никотинонитрила (50 мг, 0,14 ммоль) в ДМСО (1,5 мл) добавляют карбонат калия (60 мг, 0,43 ммоль) и перекись водорода (0,16 г, 1,4 ммоль). Смесь перемешивают при 20°С в течение 30 мин, затем разбавляют ЕtOAc. Органический слой отделяют, промывают водой, насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 7: N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметокси)никотинамид Смесь 5циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметокси)никотинамида (20 мг, неочищенного), 4-бром-N,N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамида (36 мг, 0,067 ммоль), Cs_2CO_3 (55 мг, 0,17 ммоль) и XantPhos-Pd-G2 (6,0 мг, 6,7 мкмоль) в диоксане (1,2 мл) дегазируют и обратно заполняют азотом три раза. Смесь нагревают до 100° С в течение 12 ч, затем охлаждают до комнатной температуры и разбавляют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 8: 5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметокси)никотинамид К перемешиваемому раствору N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-(трифторметокси)никотинамида (40 мг, неочищенного) в ДХМ (2 мл) добавляют ТФК (0,5 мл). Смесь перемешивают при 20°С в течение 2 ч. Затем растворитель удаляют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией с обращенной фазой (52-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 522,1, найдено 522,1. 1 Н ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,57 (д, J=5,6 Гц, 1H), 8,39 (д, J=1,6 Гц, 1H), 7,85 (дд, J=5,6, 2,0 Гц, 1H), 7,64 (с, 1H), 3,47 (т, J=5,6 Гц, 4H), 1,90-2,10 (м,5H), 0,95-1,03 (м, 2H), 0,68-0,76 (м, 2H).

Пример 183

2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(2,2,2-трифторэтокси)никотинамид

<u>Стадия 1: 6-йод-2-метил-3-(2,2,2-трифторэтокси)пиридин</u> К раствору 6-йод-2-метилпиридин-3-ола (0,40 г, 1,7 ммоль) в ДМФ (10 мл) добавляют 2,2,2-трифторэтил

трифторметансульфонат (0,51 г, 2,2 ммоль) по каплям при 0°С. Смесь перемешивают при 20°С в течение 3 ч, затем промывают водой и экстрагируют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат=5:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 6-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-2-метил-3-(2,2,2-трифторэтокси)пиридина К раствору 6-йод-2-метил-3-(2,2,2-трифторэтокси)пиридина (0,30 г, 0,95 ммоль) в диоксане (3 мл) добавляют гидрохлорид 4,4-дифторпиперидина (0,18 г, 1,1 ммоль), Ruphos-Pd-G3 (79 мг, 0,095 ммоль) и 2-метилпропан-2-олат натрия (0,27 г, 2,8 ммоль) под азотом. Смесь перемешивают при 60° С в течение 12 ч. Затем смесь промывают водой и экстрагируют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат=5:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-3-йод-6-метил-5-(2,2,2-трифторэтокси)пиридин К раствору 6-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-2-метил-3-(2,2,2-трифторэтокси)пиридина (10 мг, 0,032 ммоль) в дихлорметане (2 мл) добавляют NIS (18 мг, 0,081 ммоль). Смесь перемешивают при 20°С в течение 5 ч. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат=5:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-5-(2,2,2-трифторэтокси)никотинонитрил К раствору 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-3-йод-6-метил-5-(2,2,2-трифторэтокси)пиридина (0,20 г, 0,46 ммоль) в ДМА (3 мл) добавляют дицианоцинк (0,16 г, 1,4 ммоль), dppf (51 мг, 0,092 ммоль) и Pd₂(dba)₃ (42 мг, 0,046 ммоль). Смесь дегазируют и обратно заполняют азотом три раза. Затем смесь перемешивают при 130°С в течение 1 ч, разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (0-30% этилацетат/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 5: 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-5-(2,2,2-трифторэтокси)никотинамид К раствору 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-5-(2,2,2-трифторэтокси)никотинонитрила (0,10 г, 0,30 ммоль) и КОН (84 мг, 1,5 ммоль) в ДМСО (3 мл) добавляют H_2O_2 (0,52 мл, 6,0 ммоль). Смесь перемешивают при 20° С в течение 1 ч. Смесь разбавляют Na_2SO_3 и экстрагируют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют до остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир:EtOAc=1:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 6: N-(2-(N, N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-5-(2,2,2-трифторэтокси)никотинамид К раствору 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-5-(2,2,2-трифторэтокси)никотинамида (60 мг, 0,17 ммоль) в диоксане (1,5 мл) добавляют Cs_2CO_3 (0,17 г, 0,51 ммоль), 4-бром-N, N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамид (0,14 г, 0,26 ммоль) и XantPhos-Pd-G2 (15 мг, 0,017 ммоль). Смесь дегазируют и обратно заполняют азотом три раза. Смесь перемешивают при 100° С в течение 13 ч. Раствор промывают водой и экстрагируют ЕtOAc. Органический слой сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют до остатка очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир:EtOAc=1:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 7: 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(2,2,2-трифторэтокси)никотинамид (183) Раствор N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-5-(2,2,2-трифторэтокси)никотинамида (0,12 г, 0,15 ммоль) в ТФК (1 мл) и дихлорметане (3 мл) перемешивают при 20°С в течение 1 ч. Смесь концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией с обращенной фазой (41-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка). МСНР m/z (M+H): рассчитано 510,1, найдено 510,1. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,58 (д, J=5,6 Гц, 1H), 8,47 (д, J=1,6 Гц, 1H), 7,84 (дд, J=2,0, 5,6 Гц, 1H), 7,81 (с, 1H), 4,63 (кв, J=8,4 Гц, 2H), 3,33-3,40 (м, 4H), 2,46 (с, 3H), 2,04-2,16 (м, 4H).

Пример 184

2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид

Стадия 1: 4,4-дифтор-1-(6-метил-5-(трифторметил)пиридин-2-ил)азепан К раствору 1-(6-хлор-5-(трифторметил)пиридин-2-ил)-4,4-дифторазепана (Промежуточное соединение 38, 1,8 г, 5,7 ммоль) в диоксане (20 мл) и воде (5 мл) добавляют 2,4,6-триметил-1,3,5,2,4,6-триоксатриборинан (1,7 мл, 11 ммоль), K_2CO_3 (1,6 г, 11 ммоль) и $PdCl_2(dppf)$ (0,42 г, 0,57 ммоль). Смесь перемешивают при $100^{\circ}C$ в течение 10 часов в атмосфере азота. Затем смесь разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Органическую фазу промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 и фильтруют, концентрируют с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (4% этилацетат/ПЭ) с получением указанного в заголовке соединения.

<u>Стадия 2: 1-(3-бром-6-метил-5-(трифторметил)пиридин-2-ил)-4,4-дифторазепан</u> К раствору 4,4-дифтор-1-(6-метил-5-(трифторметил)пиридин-2-ил)азепана (1,2 г, 4,1 ммоль) в ДМФ (10 мл) добавляют NBS (1,1 г, 6,1 ммоль) по каплям при перемешивании при 20° С.

Смесь перемешивают при 20° С в течение 10 часов, затем разбавляют в EtOAc и воде. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (3% EtOAc/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метил-5-(трифторметил)никотинамид Смесь 1-(3-бром-6-метил-5-(трифторметил)пиридин-2-ил)-4,4-дифторазепана (0,30 г, 0,80 ммоль), 4-амино-N, N-бис(2,4-диметокси-бензил)пиридин-2-сульфонамида (0,76 г, 1,6 ммоль), ДМАП (9,8 мг, 0,080 ммоль) и tBu_3 -Pd-G2 (41 мг, 0,080 ммоль) помещают в ДМФ (10 мл) и продувают азотом в течение 10 мин. Затем добавляют Et_3N (0,56 мл, 4,0 ммоль). Реакционную пробирку загружают в раг реактор и дегазируют три раза азотом (N_2 /вент), затем три раза оксидом углерода ((120 ф/кв.д СО)/вент). Смесь обрабатывают 120 ф/кв.д СО и нагревают до 120°С в течение 12 часов. Затем смесь фильтруют и фильтрат разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сущат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат=1/1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид Раствор N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метил-5- (трифторметил)никотинамида (0,43 г, 0,43 ммоль) в ДХМ (3 мл) и ТФК (3 мл) перемешивают при 20°С в течение 1 часа. Затем смесь фильтруют и фильтрат разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (ДХМ/МеОН=20/1) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 494,1, найдено 494,1. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,56 (д, J=5,4 Гц, 1H), 8,38 (д, J=1,8 Гц, 1H), 8,16 (д, J=2,8 Гц, 1H), 7,86-7,88 (м, 1H), 7,69 (д, J=2,7 Гц, 1H), 6,50-6,97 (м, 1H), 3,66-3,74 (м, 2H), 3,42 (т, J=5,6 Гц, 2H), 2,24-2,39 (м, 2H), 1,85-2,02 (м, 4H).

Пример 185

<u>6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-</u> (трифторметил)никотинамид

Стадия 1: 1-(6-циклопропил-5-(трифторметил)пиридин-2-ил)-4,4-дифторазепан К раствору 1-(6-хлор-5-(трифторметил)пиридин-2-ил)-4,4-дифторазепана (Промежуточное

соединение 38, 0,70 г, 2,2 ммоль) в диоксане (10 мл) и воде (2 мл) добавляют циклопропилтрифторборат калия (0,66 г, 4,4 ммоль), K_2CO_3 (0,62 г, 4,4 ммоль) и $PdCl_2(dppf)$ (0,16 г, 0,22 ммоль). Смесь перемешивают при $100^{\circ}C$ в течение 10 часов под азотом, затем разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Органическую фазу отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (5% этилацетат/ПЭ) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 1-(3-бром-6-циклопропил-5-(трифторметил)пиридин-2-ил)-4,4-дифторазепан K раствору 1-(6-циклопропил-5-(трифторметил)пиридин-2-ил)-4,4-дифторазепана (0,30 г, 0,94 ммоль) в ДМФ (3 мл) добавляют NBS (0,25 г, 1,4 ммоль) при перемешивании при 20° С. Смесь перемешивают при 20° С в течение 10 часов, затем экстрагируют EtOAc и водой. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат=5/1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: N-(2-(N, N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-6- циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамид 1-(3-бром-6- циклопропил-5-(трифторметил)пиридин-2-ил)-4,4-дифторазепан (70 мг, 0,140 ммоль), 4- амино-N, N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамид (80 мг, 0,17 ммоль), ДМАП (1,7 мг, 0,014 ммоль) и $P(tBu)_3$ -Pd-G2 (7,2 мг, 0,014 ммоль) помещают в $ДM\Phi$ (3 мл). Смесь дегазируют азотом в течение 10 минут, затем добавляют триэтиламин (43 мг, 0,42 ммоль). Реакционную пробирку дегазируют (3 х N_2 /вент), затем (3 х CO (120 ф/кв.д)/вент) и затем обрабатывают 120 ф/кв.д CO и нагревают до 120°C в течение 12 ч. Затем реакционную смесь фильтруют, и фильтрат разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют C получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат=1/1) C получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: 6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид Раствор N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)-сульфамоил)пиридин-4-ил)-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5- (трифторметил)никотинамида (60 мг, 0,073 ммоль) в ТФК (1 мл) и ДХМ (1 мл) перемешивают при 20°С в течение 1 часа. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении и очищают хроматографией с обращенной фазой (50-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 520,1, найдено 519,9. 1 Н ЯМР δ (ч./млн.) (400 МГц, CD₃OD): 8,56 (д, J=5,6 Гц, 1H), 8,39 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,95 (с, 1H), 7,86-7,88 (м, 1H), 3,67-3,77 (м, 2H), 3,42 (т, J=5,6 Гц, 2H), 2,21-2,36 (м, 3H), 1,86-2,00 (м, 4H), 1,15-1,19 (м, 2H), 1,01-1,09 (м, 2H).

Пример 186

2-(азепан-1-ил)-N-(5-фторпиридин-3-ил)-5-(трифторметил)никотинамид

К смеси 2-(азепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотиновой кислоты (Промежуточное соединение 17, 10 мг, 0,035 ммоль) в пиридине (0,3 мл) добавляют 3-амино-5-фторпиридин (11 мг, 0,10 ммоль) и ЭДК (10 мг, 0,052 ммоль). Смесь обрабатывают ультразвуком и перемешивают при температуре окружающей среды 16 часов в герметично закрытой пробирке. Затем смесь концентрируют в потоке азота, затем в высоком вакууме. Полученный остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (30-100% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 383,1, найдено 383,1. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (500 МГц, ДМСО-d₄) 11,04 (c, 1H), 8,65 (c, 1H), 8,53 (м, 1H), 8,35 (д, 1H), 8,12 (дт, 1H), 8,02 (д, 1H), 3,34 (c, 4H), 1,75 (м, 4H), 1,45 (м, 4H).

ТАБЛИЦА 8 Соединения из примеров 187-200 получают согласно методу синтеза,

аналогичному методу синтеза для примера 186.

аналогичному методу синтеза для примера 180.						
			Рассч.	Найден		
Пример	Соединение	Наименование	[M+H]	0		
			+	[M+H] ⁺		
187	CI NH	2-(азепан-1-ил)-5-хлор-N-(2- метокси-4-пиридил)-4,6- диметилпиридин-3-	389,2	389,2		
		карбоксамид				
188	CI NH2	2-(азепан-1-ил)-5-хлор-4,6- диметил-N-(5-сульфамоил-3- пиридил)пиридин-3- карбоксамид	438,1	438,1		
189	CI NH2 NH2 FF	5-хлор-2-(4,4-дифтор-1- пиперидил)-4,6-диметил-N- (5-сульфамоил-3- пиридил)пиридин-3- карбоксамид	460,1	460,1		
190	NH ₂	2-(6-азаспиро[2.5]октан-6- ил)-5-хлор-4,6-диметил-N-(5- сульфамоил-3- пиридил)пиридин-3-	450,1	450,2		

Пример	Соединение	Наименование	Рассч. [M+H] +	Найден о [M+H] ⁺
		карбоксамид		
191	CI N N S NH2	5-хлор-4,6-диметил-2-(1- пиперидил)-N-(5- сульфамоил-3- пиридил)пиридин-3- карбоксамид	424,1	424,1
192	N H ₂ N S O	2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6- метокси-N-(5-сульфамоил-3- пиридил)пиридин-3- карбоксамид	442,1	442,1
193	F CN	2-(азепан-1-ил)-N-(5-циано- 3-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3- карбоксамид	390,1	390,1
194	F F N N	2-(азепан-1-ил)-N-(5- метокси-3-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3- карбоксамид	395,2	395,2
195	F P O N N	2-(азепан-1-ил)-N-(5-метил- 3-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3- карбоксамид	379,2	379,2
196	F O N OH	2-(азепан-1-ил)-N-[5- (гидроксиметил)-3-пиридил]- 5-(трифторметил)пиридин-3- карбоксамид	395,2	395,2
197	F CN	2-(азепан-1-ил)-N-(2-циано- 4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3- карбоксамид	390,2	390,4

			Рассч.	Найден
Пример	Соединение	Наименование	[M+H]	o
			+	[M+H] ⁺
	F F O N O S O O O O O O O O O O O O O O O O	2-(азепан-1-ил)-N-(2-		
198		этилсульфонил-4-пиридил)-	457,1	457,4
170		5-(трифторметил)пиридин-3-	437,1	
		карбоксамид		
	Br	2-(азепан-1-ил)-N-(3-		
	F F N N N	бромимидазо[1,2-а]пиридин-		
199		6-ил)-5-	482,1	482,2
		(трифторметил)пиридин-3-		
		карбоксамид		
	Al	2-(азепан-1-ил)-5-		
200	F F F F F F F F F F F F F F F F F F F	(трифторметил)-N-[5-		
		(трифторметил)-3-	433,1	433,3
	N N	пиридил]пиридин-3-		
		карбоксамид		

Пример 201

2-(азепан-1-ил)-5-хлор-4,6-диметил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид

Стадия 1: 2-(азепан-1-ил)-5-хлор-4,6-диметилникотиновая кислота К раствору 2,5-дихлор-4,6-диметилникотиновой кислоты (0,50 г, 2,3 ммоль) в ДМФ (5 мл) добавляют DIPEA (2,0 мл, 11 ммоль), K_2CO_3 (2,0 г) и гексаметиленимин (1,1 г, 11 ммоль). Реакционную пробирку герметично закрывают и нагревают при 140°С в течение 16 часов. Затем реакционную смесь охлаждают до кт и разбавляют в EtOAc. Органический слой промывают 5% AcOH в воде, насыщенным раствором соли, сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (0-75% EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 2-(азепан-1-ил)-5-хлор-4,6-диметил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид К раствору 2-(азепан-1-ил)-5-хлор-4,6-диметилникотиновой кислоты (35 мг, 0,12 ммоль) в пиридине (1 мл) добавляют ЭДК (36 мг, 0,19 ммоль) и 4-аминопиридин-2-сульфонамид (54 мг, 0,31 ммоль). Смесь перемешивают при 80° С в течение 16 ч, затем

концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией с обращенной фазой (5-95% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 438,1, найдено 438,5. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (600 МГц, CD₃OD): 8,57 (д, J=5,5 Гц, 4H), 8,36 (д, J=1,6 Гц, 4H), 7,84 (дд, J=5,5, 1,9 Гц, 4H), 3,58-3,53 (м, 18H), 2,49 (с, 13H), 2,33 (с, 13H), 1,93 (с, 1H), 1,75 (с, 15H), 1,52 (с, 16H).

Пример 202

5-хлор-4,6-диметил-2-(6-азаспиро[2.5]октан-6-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид

Стадия 1: 2-(азепан-1-ил)-5-хлор-4,6-диметилникотиновая кислота К смеси 2,5-дихлор-4,6-диметилникотиновой кислоты (0,50 г, 2,3 ммоль) и K_2CO_3 (0,31 г, 2,3 ммоль) в пробирке добавляют ДМФ и гексаметиленимин (0,56 г, 5,7 ммоль). Пробирку герметично закрывают и перемешивают при 135°C в течение 16 ч, затем смесь растворяют в EtOAc. Органический слой промывают 5% AcOH в воде, насыщенным раствором соли, сушат над MgSO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (20% EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 5-хлор-4,6-диметил-2-(6-азаспиро[2.5]октан-6-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид К раствору 5-хлор-4,6-диметил-2-(6-азаспиро[2.5]октан-6-ил)никотиновой кислоты (35 мг, 0,12 ммоль) в пиридине (1 мл) добавляют ЭДК (34 мг, 0,18 ммоль) и 4-аминопиридин-2-сульфонамид (51 мг, 0,30 ммоль). Смесь перемешивают при 80° С в течение 16 ч, затем концентрируют и очищают хроматографией с обращенной фазой (5-95% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 450,1, найдено 450,4. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (600 МГц, CD₃OD): 8,58 (д, J=5,3 Гц, 3H), 8,40 (с, 3H), 7,84 (д, J=5,3 Гц, 3H), 3,36-3,31 (м, 14H), 2,54 (с, 10H), 2,38 (с, 9H), 1,93 (с, 1H), 1,36-1,31 (м, 12H), 0,28 (с, 11H).

Пример 203

4-(2-(азепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамидо)пиколинамид

Стадия 1: 2-(азепан-1-ил)-N-(2-цианопиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамид

Указанное в заголовке соединение синтезируют согласно методу синтеза для примера 202, начиная с промежуточного соединения 17.

Стадия 2: 4-(2-(азепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамидо)пиколинамид Смесь 2,2,2-трифторацетата 2-(азепан-1-ил)-3-((2-цианопиридин-4-ил)карбамоил)-5- (трифторметил)пиридин-1-ия (11 мг, 0,021 ммоль) и NaOH (7,2 мкл, 0,043 ммоль) в МеOH (500 мкл) нагревают до 80°C в течение 1 часа. Затем смесь концентрируют при пониженном давлении и очищают хроматографией с обращенной фазой (5-9% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 408,2, найдено 408,4. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (600 МГц, CD₃OD): 8,60 (д, J=5,7 Гц, 2H), 8,54 (с, 2H), 8,47 (с, 2H), 8,06 (д, J=5,9 Гц, 2H), 8,02 (с, 2H), 4,09 (с, 1H), 3,58 (кв, J=8,5, 7,0 Гц, 10H), 3,30 (с, 24H), 1,83 (с, 8H), 1,53 (с, 9H).

Пример 204

5-бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-

ил)никотинамид

Указанное в заголовке соединение синтезируют согласно методике синтеза для примера 203, начиная с 2-хлор-5-бром-никотиновой кислоты. МСНР m/z (м, M+2): рассчитано 476,0/478,0, найдено 476,2/478,2.

Пример 205

2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фенил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-

ил)никотинамид

трет-бутил трет-бутил((4-(2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-1: фенилникотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамат Смесь фенилбороновой кислоты (14 МΓ, 0,12 ммоль), трет-бутил((4-(5-бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1ил)никотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)(трет-бутил)карбамата (Промежуточное соединение 39, 50 мг, 0,08 ммоль), трехосновного фосфата калия (50 мг, 0,24 ммоль) и Xphos Pd G2 (6,2 мг, 0,0079 ммоль) суспендируют в $T\Gamma\Phi$ (0,80 мл). Реакционную пробирку герметично закрывают и дегазируют вакуумом и продувают азотом (5x). Реакционную смесь перемешивают при 60°C в течение 5 ч, затем фильтруют через слой CeliteTM, промывают этилацетатом и концентрируют с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фенил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид К раствору неочищенного трет-бутил трет-бутил((4-(2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фенилникотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамата (50 мг, 0,079 ммоль) в ДХМ (0,8 мл) при 0°С добавляют ТФК (0,31 мл, 4,0 ммоль). Смесь перемешивают при кт в течение 1,5 ч и затем концентрируют продуванием воздуха через смесь. Остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (5-95% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (М+Н): рассчитано 474,1, найдено 474,4.

Пример 206

2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(пиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид

Стадия 1: трет-бутил ((4-(2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(пиперидин-1-ил)никотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамат Смесь трет-бутил((4-(5-бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)никотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)(трет-бутил)карбамата (Промежуточное соединение 39, 50 мг, 0,08 ммоль), карбоната цезия (0,13 г, 0,40 ммоль) и Ruphos Pd G2 (12 мг, 0,016 ммоль) суспендируют в диоксане (0,80 мл). Затем добавляют пиперидин (23 мкл, 0,24 ммоль) и реакционный сосуд герметично закрывают и дегазируют в вакууме и продувают N_2 (5x). Реакционную смесь перемешивают при 80°С в течение 5 ч затем 100°С в течение 15 ч, затем фильтруют через слой Сеlite^{тм}, промывают этилацетатом и концентрируют с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(пиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид К раствору трет-бутил((4-(2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(пиперидин-1-ил)никотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамата (46 мг, 0,079 ммоль) в ДХМ (0,8 мл) при 0°С добавляют ТФК (0,30 мл, 4,0 ммоль). Смесь перемешивают при кт в течение 2 ч затем концентрируют продуванием воздуха по верху. Остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (5-95% МеСN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 481,2, найдено 481,5.

Пример 207

2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(1H-пиразол-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид

Стадия 1: трет-бутил ((4-(2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(1H-пиразол-1-ил)никотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамат Смесь 1H-пиразола (16 мг, 0,24 ммоль), трет-бутил((4-(5-бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)никотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)(трет-бутил)карбамата (Промежуточное соединение 39, 50 мг, 0,08 ммоль), карбоната цезия (51 мг, 0,16 ммоль) и йодида меди(I) (12 мг, 0,063 ммоль) суспендируют в ДМСО (0,80 мл). Затем добавляют (1R, 2R)-N,N'-диметил-1,2-циклогександиамин (12 мкл, 0,079 ммоль), и реакционный сосуд герметично закрывают и дегазируют в вакууме и продувают азотом (5x). Реакционную смесь перемешивают при 120°С в течение 5 ч, затем разделяют между водой и этилацетатом. Органический слой отделяют и промывают водой, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(1H-пиразол-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид К раствору неочищенного трет-бутил ((4-(2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(1H-пиразол-1-ил)никотинамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамата (44 мг, 0,079 ммоль) в ДХМ (0,8 мл) при 0°С добавляют ТФК (0,30 мл, 4,0 ммоль). Смесь перемешивают при кт в течение 2 ч и затем концентрируют продувание воздуха по верху. Полученный остаток очищают хроматографией с обращенной фазой (5-95% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 464,1, найдено 464,4.

Пример 208

N-(2-оксо-1,2-дигидропиридин-4-ил)-2-(6-азаспиро[2.5]октан-6-ил)-5- (трифторметил)никотинамид

К смеси N-(2-метоксипиридин-4-ил)-2-(6-азаспиро[2.5]октан-6-ил)-5- (трифторметил)никотинамида (Пример 143, 131 мг, 0,322 ммоль) в ДМФ (0,3 мл) добавляют гидрохлорид пиридина (0,19 г, 1,6 ммоль), и полученную смесь нагревают при 105° С в герметично закрытой пробирке в течение 16 ч. Добавляют еще гидрохлорид пиридина (250 мг) и смесь нагревают при 105° С в течение 3 часов. Смесь затем разбавляют EtOAc, промывают насыщенным водным NaHCO₃, водой, насыщенным раствором соли, сущат над MgSO₄ и концентрируют с получением остатка. Остаток

прополаскивают CHCl₃ и фильтруют с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 393,2, найдено 393,1. 1 H ЯМР δ (ч./млн.) (500 МГц, ДМСО-d₄) 11,26 (c, 1H), 10,56 (c, 1H), 8,56 (м, 1H), 7,97 (д, 1H), 7,33 (д, 1H), 6,79 (c, 1H), 6,41 (c, 1H), 3,52 (м, 4H), 1,38 (м, 4H), 0,33 (c, 4H).

ТАБЛИЦА 9 Соединения из примеров 209-213 получают согласно методу синтеза, аналогичному методу синтеза для примера 208.

аналогичному методу синтеза для примера 208.						
Приме	Соединение	Наименование	Рассч. [М+Н]	Найден о		
р	Соединение	Hanwonobanne	+	[M+H] ⁺		
209	CI NH NH	5-хлор-4,6-диметил-N-(2- оксо-1,2-дигидропиридин-4- ил)-2-(6-азаспиро[2.5]октан- 6-ил)никотинамид	387,2	387,2		
210	F N N H F F	2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N- (2-оксо-1,2-дигидропиридин- 4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид	417,1	417,1		
211	CI NH	5-хлор-4,6-диметил-N-(2- оксо-1,2-дигидропиридин-4- ил)-2-(пиперидин-1- ил)никотинамид	361,1	361,2		
212	F N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	2-(азепан-1-ил)-N-(2-оксо- 1,2-дигидропиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамид	381,1	381,2		
213	CI NH NH	2-(азепан-1-ил)-5-хлор-4,6- диметил-N-(2-оксо-1,2- дигидропиридин-4- ил)никотинамид	375,2	375,2		

Пример 214

<u>5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N,4,6-триметил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)</u>никотинамид

Стадия 1: 2,5-дихлор-N,4,6-триметилникотинамид Смесь 2,5-дихлор-4,6-диметилникотиновой кислоты (150 мг, 0,68 ммоль) в $SOCl_2$ (2,0 мл, 27 ммоль) перемешивают при комнатной температуре в течение 1 часа в атмосфере азота. Смесь выпаривают при пониженном давлении, и полученный остаток растворяют в $T\Gamma\Phi$ (2 мл). Раствор добавляют по каплям к раствору метанамина (2,0 мл, 0,68 ммоль) в воде при комнатной температуре. Полученную смесь очищают преп. TLC (петролейный эфир:этилацетат 1:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N,4,6-триметилникотинамид К смеси 2,5-дихлор-N,4,6-триметилникотинамида (50 мг, 0,21 ммоль) и гидрохлорида 4,4-дифторазепана (Промежуточное соединение 40, 44 мг, 0,26 ммоль) в NMP (2 мл) добавляют DIPEA (0,11 мл, 0,64 ммоль) при 25°С. Реакционную смесь перемешивают при 100°С в течение 18 ч, затем добавляют дополнительный гидрохлорид 4,4-дифторазепана (20 мг, 0,12 ммоль) и реакционную смесь перемешивают при 220°С в течение 2 ч в микроволновом реакторе. Смесь охлаждают до комнатной температуры, обрабатывают водой и экстрагируют этилацетатом. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир:этилацетат 1:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N,4,6-триметилникотинамид К смеси 5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N,4,6-триметилникотинамида (40 мг, 0,12 ммоль) и 4-бром-N,N-бис(2,4-диметоксибензил)пиридин-2-сульфонамида (Промежуточное соединение 4, 78 мг, 0,14 ммоль) и Cs_2CO_3 (0,12 г, 0,36 ммоль) в диоксане (3 мл) добавляют Xantphos G3 (11 мг, 0,012 ммоль). Реакционную смесь перемешивают при 100°С в течение 18 ч в атмосфере азота. Смесь затем обрабатывают водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир:этилацетат 1:1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: 5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N,4,6-триметил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид К раствору N-(2-(N,N-бис(2,4-диметоксибензил)сульфамоил)пиридин-4-ил)-5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N,4,6-триметилникотинамида (30 мг, 0,038 ммоль) в ДХМ (1 мл) добавляют ТФК (0,8 мл) при перемешивании при 25° С. Реакционную смесь перемешивают при 25° С в течение 1 ч.

Затем смесь концентрируют при пониженном давлении и очищают хроматографией с обращенной фазой (45-75% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 488,1, найдено 488,2. 1 H ЯМР δ (500 МГц, CD₃OD): 8,46 (д, J=5,0 Гц, 1H), 7,44 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,11 (дд, J=2,0, 5,0 Гц, 1H), 3,54 (с, 3H), 3,41-3,47 (м, 1H), 3,22-3,29 (м, 1H), 3,14-3,21 (м, 1H), 3,05-3,14 (м, 1H), 2,44 (с, 3H), 2,39 (с, 3H), 1,74-2,15 (м, 6H).

Пример 215

5-хлор-4,6-диметил-2-(4-метилциклогексил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-

ил)никотинамид

В пробирку добавляют йодид никеля(II) (17 мг, 0,053 ммоль), пиридин-2,6-бис(карбоксимидамид) (13 мг, 0,053 ммоль) и цинк (70 мг, 1,1 ммоль) и пробирку вакуумируют и обратно заполняют азотом. Затем ДМА (1,0 мл) добавляют в пробирку при перемешивании в течение 5 минут при комнатной температуре. Раствор 2,5-дихлор-4,6-диметил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида (100 мг, 0,27 ммоль), NaI (80 мг, 0,53 ммоль) и 1-бром-4-метилциклогексана (94 мг, 0,53 ммоль) в ДМА (2 мл) добавляют в пробирку, содержащую вышеуказанную смесь. Реакционную смесь нагревают до 80°С в течение 12 ч, затем смесь разбавляют ДМФ (2 мл), фильтруют и очищают хроматографией с обращенной фазой (38-58% MeCN в воде с 0,1% ТФК, C18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 437,1, найдено 437,2. 1 H ЯМР δ (500 МГц, CD₃OD) 8,62 (д, J=5,5 Гц, 1H), 8,37 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,82-7,90 (м, 1H), 2,67 (с, 3H), 2,64-2,66 (м, 1H), 2,39 (с, 3H), 1,67-1,95 (м, 6H), 1,37-1,49 (м, 1H), 0,91-1,03 (м, 2H), 0,89 (д, J=6,5 Гц, 3H).

Пример 216

5-хлор-3-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)пиразин-2-

карбоксамид

Стадия 1: 1-(6-хлор-3-йодпиразин-2-ил)-4,4-дифторазепан К смеси 3,5-дихлор-2-йодпиразина (4,0 г, 8,7 ммоль) и CsF (4,0 г, 26 ммоль) в ДМСО (10 мл) добавляют гидрохлорид 4,4-дифторазепана (2,2 г, 13 ммоль). Реакционную смесь перемешивают при 50°С в течение 10 часов, затем растворитель удаляют при пониженном давлении. Полученный остаток разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным

 Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат 5/1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 2: 1-(6-хлор-3-винилпиразин-2-ил)-4,4-дифторазепан К раствору 1-(6-хлор-3-йодпиразин-2-ил)-4,4-дифторазепана (2,4 г, 6,4 ммоль) в ТГФ (20 мл) и воде (5 мл) добавляют Cs_2CO_3 (6,3 г, 19 ммоль), $Pd(dppf)Cl_2$ (0,47 г, 0,64 ммоль) и винилтрифторборат калия (1,3 г, 9,6 ммоль). Реакционную смесь дегазируют и обратно заполняют азотом (три раза), затем реакционную смесь перемешивают при 55°C в течение 13 часов. Смесь фильтруют, разбавляют водой и экстрагируют EtOAc. Объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным Na_2SO_4 , фильтруют и концентрируют с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (петролейный эфир/этилацетат 10/1) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 3: 5-хлор-3-(4,4-дифторазепан-1-ил)пиразин-2-карбальдегид К смеси 1-(6-хлор-3-винилпиразин-2-ил)-4,4-дифторазепана (1,2 г, 4,4 ммоль) в ТГФ (15 мл) и воде (3 мл) добавляют N-оксид 4-метилморфолина (1,0 г, 8,8 ммоль) и OsO₄ (0,014 мл, 0,044 ммоль). Реакционную смесь перемешивают при 20°С в течение 12 часов, затем добавляют NaIO₄ (4,7 г, 22 ммоль). Реакционную смесь перемешивают при 20°С в течение еще 2 часов. Затем смесь разбавляют водой и экстрагируют ДХМ. Объединенные органические слои сушат над Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (5% EtOAc/гексан) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: 5-хлор-3-(4,4-дифторазепан-1-ил)пиразин-2-карбоновой кислоты К перемешиваемой смеси 5-хлор-3-(4,4-дифторазепан-1-ил)пиразин-2-карбальдегида (0,10 г, 0,36 ммоль), 2-метилбут-2-ена (0,10 г, 1,5 ммоль) и NaH_2PO_4 (0,65 г, 5,4 ммоль) в tBuOH (3 мл) и воде (2 мл) добавляют одной порцией $NaClO_2$ (0,20 г, 2,2 ммоль) при 0°C. Реакционную смесь перемешивают при 20°C в течение 12 часов. Органический слой сушат вымораживанием с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 5: трет-бутил трет-бутил((4-(5-хлор-3-(4,4-дифторазепан-1-ил)пиразин-2-карбоксамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамат К раствору 5-хлор-3-(4,4-дифторазепан-1-ил)пиразин-2-карбоновой кислоты (100 мг неочищенной) и трет-бутил ((4-аминопиридин-2-ил)сульфонил)(трет-бутил)карбамата (Промежуточное соединение 8, 0,17 г, 0,51 ммоль) в пиридине (2 мл) добавляют POCl₃ (0,064 мл, 0,69 ммоль) при 0°С. Реакционную смесь перемешивают при 0°С в течение 1 часа. Смесь концентрируют при пониженном давлении до остатка, который разбавляют водой и экстрагируют ЕtOAc. Объединенные органические слои сушат над Na₂SO₄, фильтруют и концентрируют при пониженном давлении с получением остатка, который очищают хроматографией на силикагеле (50% петролейный эфир/EtOAc) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 6: 5-хлор-3-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)пиразин-2-карбоксамид Раствор трет-бутил трет-бутил((4-(5-хлор-3-(4,4-дифторазепан-

1-ил)пиразин-2-карбоксамидо)пиридин-2-ил)сульфонил)карбамата (0,19 г, 0,25 ммоль) в ТФК (2 мл) и ДХМ (2 мл) перемешивают при 20°С в течение 2 часов. Затем реакционную смесь концентрируют при пониженном давлении. Полученный остаток растворяют в ДМФ и очищают хроматографией с обращенной фазой (39-59% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 447,1, найдено 447,1. 1 H ЯМР δ (500 МГц, CD₃OD) 8,57 (д, J=5,5 Гц, 1H), 8,47 (д, J=2,0 Гц, 1H), 7,92-7,96 (м, 2H), 3,72-3,82 (м, 2H), 3,47 (т, J=5,5 Гц, 2H), 2,29-2,40 (м, 2H), 1,91-2,07 (м, 4H).

Пример 217

5-хлор-2-циклогептил-4,6-диметил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамид

В пробирку добавляют йодид никеля(II) (17 мг, 0,053 ммоль), пиридин-2,6-бис(карбоксимидамид) (13 мг, 0,053 ммоль) и цинк (70 мг, 1,1 ммоль), и пробирку вакуумируют и обратно заполняют азотом. Затем ДМА (1,0 мл) добавляют в пробирку при перемешивании в течение 5 минут при комнатной температуре. Раствор 2,5-дихлор-4,6-диметил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида (100 мг, 0,27 ммоль), NaI (40 мг, 0,27 ммоль) и бромциклогептана (94 мг, 0,53 ммоль) в ДМА (1,5 мл) добавляют в пробирку, содержащую вышеуказанную смесь. Реакционную смесь нагревают до 80° С в течение 12 ч, затем смесь разбавляют ДМФ (2 мл), фильтруют и очищают хроматографией с обращенной фазой (39-69% MeCN в воде с 0,1% ТФК, C18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 437,1, найдено 437,2. ¹Н ЯМР δ (500 МГц, CD₃OD) 8,63 (д, J=5,5 Гц, 1H), 8,37 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,87-7,88(м, 1H), 2,82-2,90 (м, 1H), 2,65 (с, 3H), 2,40 (с, 3H), 1,80-1,92 (м, 6H), 1,38-1,67 (м, 6H).

Пример 218

5-хлор-2-(4,4-дифторциклогексил)-4,6-диметил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-

ил)никотинамид

В пробирку добавляют йодид никеля(II) (17 мг, 0,053 ммоль), пиридин-2,6-бис(карбоксимидамид) (13 мг, 0,053 ммоль) и цинк (70 мг, 1,1 ммоль) и пробирку вакуумируют и обратно заполняют азотом. Затем ДМА (1,0 мл) добавляют в пробирку при перемешивании в течение 5 минут при комнатной температуре. Раствор 2,5-дихлор-4,6-диметил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида (100 мг, 0,27 ммоль), NaI (40 мг, 0,27 ммоль) и 4-бром-1,1-дифторциклогексана (106 мг, 0,53 ммоль) в ДМА (1,5 мл)

добавляют в пробирку, содержащую вышеуказанную смесь. Реакционную смесь нагревают до 80° С в течение 12 ч, затем смесь разбавляют ДМФ (2 мл), фильтруют и очищают хроматографией с обращенной фазой (43-63% MeCN в воде с 0,1% ТФК, С18 колонка) с получением указанного в заголовке соединения. МСНР m/z (M+H): рассчитано 459,1, найдено 459,1. 1 H ЯМР δ (500 МГц, CD₃OD) 8,61 (д, J=5,5 Гц, 1H), 8,37 (д, J=1,5 Гц, 1H), 7,86-7,88 (м, 1H), 2,74-2,83 (м, 1H), 2,63 (м, 3H), 2,38 (с, 3H), 2,07-2,23 (м, 4H), 1,75-1,96 (м, 4H).

ПРИМЕР ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ КОМПОЗИЦИИ

В качестве конкретного варианта осуществления пероральной фармацевтической композиции таблетка с активностью 100 мг состоит из 100 мг любого из примеров, 268 мг микрокристаллической целлюлозы, 20 мг кроскармеллозы натрия и 4 мг стеарата магния. Сначала смешивают активный агент, микрокристаллическую целлюлозу и кроскармеллозу. Смесь затем смазывают стеаратом магния и прессуют в таблетки.

БИОЛОГИЧЕСКИЕ АНАЛИЗЫ

Методика эксперимента анализа Qube®

Соединения тестируют на каналах $Na_V1.8$ и $Na_V1.5$ человека, стабильно экспрессированных в 293 клетках почек эмбриона человека (НЕК). Измерения натриевого тока на Qube® проводят следующим образом: автоматизированные 384-луночные анализы с фиксацией потенциала на платформе Qube® (Sophion Biosciences) применяют для измерения ингибирования потока натрия через каналы Na_V1.8 и Na_V1.5 человека. Записи фиксации потенциала цельных клеток проводят на QChips® (Sophion Biosciences) при комнатной температуре. Измерения тока Na_V1.8 на Qube® получают следующим образом: токи Na_V1.8 вызывают 10 секундной последовательностью импульсов 1 Герц (Гц) от исходного потенциала -90 милливольт (мВ), доставляемого в клетки один раз в минуту в контрольных условиях (только ДМСО) и после добавления соединения. Стимулирование последовательностью потенциала 1 герц состоит из десяти тестируемых импульсов до 10 милливольт (мВ) в течение 0 миллисекунд (мс), за каждым из которых следует 980 миллисекундная реполяризация до -67 милливольт. В конце 10-секундного стимулирования последовательностью импульсов, 5-секунднуюс стадию гиперполяризации до -100 милливольт (мВ) используют для восстановления Na_V1.8 от быстрой инактивации. Пиковые токи, вызванные 1 и 10 тестируемыми импульсами применяют для определения значений ІС50 для ингибирования в состоянии покоя и ингибирования в инактивированном состоянии. Измерение тока Na_V1.5 на Qube® проводят следующим образом: токи Na_V1.5 вызывают 20 секундной последовательностью импульсов 3 герца в контрольных условиях (только ДМСО) и после добавления соединения. Последовательность импульсов состоит из шестидесяти 20 миллисекундных тестовых импульсов до 0 милливольт от исходного потенциала -80 милливольт (мВ). Средние пиковые токи, вызванные последними 3 тестируемыми импульсами применяют для определения значений IC₅₀ для ингибирования Na_V1.5.

Следующие буферы применяют для записей Qube®: Внешний буфер для Qube®

записей $Na_V1.8$: 150 NaCl, 2 $CaCl_2$, 5 KCl, 1 $MgCl_2$, 10 HEPES, 12 декстроза; Внешний буфер для Qube® записей $Na_V1.5$: 120 N-метил-D-глюкамин, 40 NaCl, 1 KCl, 2,7 $CaCl_2$, 5 HEPES, 0,5 $MgCl_2$; и Внутренний буфер для записей Qube®: 120 CsF, 30 CsCl, 10 EGTA, 5 HEPES, 5 NaF, 2 $MgCl_2$.

Для всех экспериментов Qube® применяют анализы в автономном режиме для определения доли ингибирования как функции от концентрации лекарственного средства. Значения IC_{50} определяют подгонкой с уравнением Хилла.

Соединения настоящего изобретения имеют значения IC_{50} для $Na_v1.8$ в анализе Qube® менее чем 10 микромолей. Удельные значения IC_{50} соединений из примеров 1-218 в анализе Qube® перечислены в таблице I.

Таблица I. Значения IC_{50} (нМ) для примеров в Qube® анализе $Na_v1.8$

Пример	IC ₅₀ (HM)	Пример	IC ₅₀ (нM)
1	406	110	505
2	2189	111	633
3	2377	112	8413
4	5431	113	9332
5	820	114	95
6	355	115	1,6
7	2827	116	32
8	2354	117	18
9	816	118	54
10	174	119	30
11	212	120	2,9
12	94	121	58
13	4,1	122	20
14	45	123	28
15	6,5	124	50
16	12	125	144
17	3,1	126	21
18	0,9	127	220
19	1,6	128	94
20	67	129	753
21	4,5	130	3877
22	3,0	131	2,0
23	2,6	132	5,3
24	2,1	133	12

25	5,4	134	155
26	1856	135	57
27	31	136	494
28	1303	137	26
29	31	138	5,8
30	4,0	139	16
31	4,1	140	91
32	4,3	141	245
33	35	142	29
34	50	143	1540
35	74	144	36
36	147	145	161
37	1247	146	177
38	24	147	22
39	441	148	26
40	4,1	149	57
41	5,1	150	77
42	341	151	89
43	37	152	155
44	59	153	310
45	1793	154	84
46	1,0	155	60
47	3,9	156	58
48	12	157	82
49	1,4	158	41
50	14	159	1627
51	6,6	160	9,2
52	2,8	161	63
53	0,8	162	22
54	2,1	163	10
55	1,4	164	3,3
56	9,1	165	2,1
57	31	166	13
58	10	167	52

59	116	168	17
60	14	169	6,9
61	15	170	24
62	105	171	9,2
63	20	172	0,3
64	23	173	199
65	94	174	4,1
66	88	175	53
67	25	176	1094
68	29	177	2,8
69	82	178	13
70	41	179	102
71	60	180	14
72	714	181	17
73	225	182	62
74	319	183	82
75	233	184	0,5
76	389	185	3,8
77	2978	186	1288
78	5077	187	141
79	21	188	5,9
80	31	189	13
81	39	190	31
82	54	191	124
83	114	192	163
84	147	193	654
85	152	194	1555
86	172	195	2774
87	223	196	5186
88	275	197	244
89	275	198	425
90	294	199	5071
91	616	200	9665
92	659	201	1,3

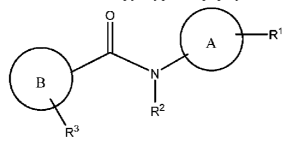
93	707	202	1,9
94	745	203	139
95	1419	204	55
96	1621	205	71
97	1896	206	363
98	2366	207	1081
99	2558	208	287
100	4629	209	12
101	3,9	210	86
102	27	211	357
103	166	212	570
104	56	213	80
105	696	214	347
106	103	215	6,6
107	139	216	80
108	191	217	3,2
109	289	218	2,4

Объем формулы изобретения не должен ограничиваться предпочтительными вариантами осуществления, изложенными в примерах, но должен иметь самую широкую интерпретацию, совместимую с описанием в целом.

Хотя изобретение было описано и проиллюстрировано со ссылкой на определенные конкретные его варианты осуществления, специалисты в данной области техники поймут, что различные адаптации, изменения, модификации, замены, удаления или добавления методик и протоколов могут быть выполнены без отклонения от объема изобретения. Например, эффективные дозировки, отличные от конкретных дозировок, изложенных в настоящем документе выше, могут быть применимы как следствие вариаций в реакции млекопитающего, подвергающегося лечению, по любому из показаний соединениями настоящего изобретения, указанными выше. Наблюдаемые конкретные фармакологические ответы могут варьироваться в зависимости от конкретных выбранных активных соединений или наличия фармацевтических носителей, а также от типа используемой композиции и способа введения, и такие ожидаемые вариации или различия в результатах рассматриваются в соответствии с объектами и практиками настоящего изобретения.

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Соединение структурной формулы І:



I

или их фармацевтически приемлемой соли, где

А является гетероарилом или гетероарилом, конденсированным с насыщенным или ненасыщенным 5- или 6-членным кольцом, содержащим 0-3 гетероатома, независимо выбранных из O, S и $N(R^h)_q$, где каждый гетероарил, 5-членное кольцо и 6-членное кольцо не замещено или замещено от одного до пяти заместителями, выбранными из R^a ;

В является гетероарилом, где гетероарил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^b ;

R¹ выбирают из группы, состоящей из:

- (1) водорода,
- $(2) -SO_3H,$
- $(3) -SO_2NH_2$
- (4) -SO₂NR^eC₁₋₆алкила,
- (5) -SO₂NR^eC(O)C₁₋₆алкила,
- (6) -SO₂NR^eC₂₋₆алкенила,
- (7) -SO₂NR^eC₃₋₆циклоалкила,
- (8) -SO₂NR^eC(O)C₃₋₆циклоалкила,
- (9) -SO₂NR^eC₂₋₆циклогетероалкила,
- (10) -SO₂NR^eC(O)C₂₋₆циклогетероалкила,
- (11) -SO₂NR^e-арила,
- (12) -SO₂NR^e-гетероарила,
- (13) -SO₂C₁₋₆алкила,
- (14) -SO₂C₁₋₆алкенила,
- (15) -SO₂C₃₋₆циклоалкила,
- (16) -SO₂C₂₋₆циклогетероалкила,
- (17) -SO₂арила,
- (18) -SO₂гетероарила,
- $(19) -S(O)R^{j}$,
- $(20) SR^{j}$,
- (21) -C(O)NH₂,
- $(22) C(O)NR^{e}R^{J}$,
- (23) -CO₂H,

- $(24) CO_2R^j$,
- $(25) C(O)R^{J}$,
- (26) -CN,
- $(27) CF_3,$
- (28) галогена,
- (29) -OH,
- (30) -OC₁₋₆алкила,
- (31) -OC₂₋₆алкенила,
- (32) -OC₃₋₆циклоалкила,
- (33) -OC₂₋₆циклогетероалкила,
- (34) -О-арила,
- (35) -О-гетероарила,
- $(36) -OC(O)R^{j}$,
- (37) -OC(O)NR^eR^j,
- $(38) -OC(O)N(R^{J})_{2}$
- (39) -C₁₋₆алкила,
- (40) -С₂₋₆алкенила,
- (41) -C₁₋₆циклоалкила,
- (42) - C_{2-6} циклогетероалкила,
- (43) арила,
- (44) гетероарила,
- $(45) (CH_2)_n NR^e C(O)R^j$
- (46) - $(CH_2)_nNR^eC(O)OR^J$,
- $(47) (CH_2)_n NR^e C(O) N(R^e)_2$
- (48) - $(CH_2)_nNR^eC(O)NR^eR^j$,
- $(49) (CH_2)_n NR^e C(O) N(R^j)_2$
- $(50) (CH_2)_n NR^e S(O)_m R^j$
- $(51) (CH_2)_n NR^e S((O)_m N(R^e)_2,$
- (52) - $(CH_2)_nNR^eS(O)_mNR^eR^j$,
- (53) -(CH₂)_nNR^eS((O)_mN(R^j)₂, и
- $(54) (CH_2)_n NR^e R^J$

где каждый CH_2 , алкил, алкенил, циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^d ;

 R^2 выбирают из группы, состоящей из:

- (1) водорода и
- (2) -С₁₋₆алкила;

 R^3 выбирают из группы, состоящей из:

- (1) моноциклического, бициклического или спироциклического C_{3-12} циклоалкильного кольца и
 - (2) моноциклического, бициклического или спироциклического $\mathrm{C}_{2 ext{-}}$

12 ЦИКЛОГЕТЕРОАЛКИЛЬНОГО КОЛЬЦА,

где циклогетероалкил содержит 1-4 гетероатома, независимо выбранных из $N(R^m)_r$, O и S, где каждое циклоалкильное кольцо и каждое циклогетероалкильное кольцо может быть конденсировано с арилом или гетероарилом, и где каждый циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до восьми заместителями, выбранными из R^c ;

каждый R^а выбирают из группы, состоящей из:

- (1) -C₁₋₆алкила,
- (2) -OC₁₋₆алкила,
- (3) галогена,
- (4) -OH,
- (5) okco,
- (6) -CN,
- (7) -C₃₋₆циклоалкила, и
- (8) - C_{2-5} циклогетероалкила,

где каждый алкил, циклоалкил и циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из галогена, OH, NH₂, NH(C_{1-6} алкила) и N(C_{1-6} алкила)₂;

каждый R^b независимо выбирают из группы, состоящей из:

- (1) -CF₃,
- (2) -CF₂CF₃-,
- (3) -CHF₂,
- (4) -OCHF₂,
- (5) -OCH₂CF₃,
- (6) -OCF₃,
- (7) CN,
- (8) галогена,
- (9) -Si(C₁₋₆алкила)₃,
- (10) -C₁₋₆алкил-O-R^k,
- (11) -С₁₋₆алкила,
- (12) -С₂₋₆алкенила,
- (13) -C₂₋₆алкинила,
- (14) - C_{3-6} циклоалкила,
- (15) - C_{2-6} циклогетероалкила,
- (16) арила,
- (17) гетероарила,
- (18) - C_{1-6} алкил- C_{3-6} циклоалкила,
- (19) - C_{1-6} алкил- C_{2-6} циклогетероалкила,
- (20) -C₁₋₆алкиларила,
- (21) -C₁₋₆алкилгетероарила,

- (22) - C_{2-6} алкенил- C_{3-6} циклоалкила,
- (23) - C_{2-6} алкенил- C_{2-6} циклогетероалкила,
- (24) - C_{2-6} алкениларила,
- (25) - C_{2-6} алкенилгетероарила,
- (26) - C_{2-6} алкинил- C_{3-6} циклоалкила,
- (27) - C_{2-6} алкинилциклогетероалкила,
- (28) - C_{2-6} алкиниларила,
- (29) - C_{2-6} алкинилгетероарила,
- $(30) NO_2,$
- (31) -OH,
- (32) - $(CH_2)_p$ - OC_{1-6} алкила,
- (33) -(CH₂)_p-OC₂₋₆алкенила,
- (34) - $(CH_2)_p$ - OC_{2-6} алкинила,
- (35) - $(CH_2)_p$ - OC_{3-6} циклоалкила,
- (36) - $(CH_2)_p$ - OC_{2-6} гетероциклоалкила,
- (37) -(CH₂)_p-О-арила,
- (38) - $(CH_2)_p$ -О-гетероарила,
- (39) -OC₁₋₆алкил-С₃₋₆циклоалкила,
- (40) -OC₁₋₆алкил-С₂₋₆гетероциклоалкила,
- (41) -OC₁₋₆алкиларила,
- (42) -OC₁₋₆алкилгетероарила,
- $(1) -S(O)_{m}R^{k}$
- $(43) C_{1-6}$ алкил $-S(O)_m R^k$,
- $(44) C(O)R^k$
- $(45) N(R^i)_2$ и
- (46) -NRⁱR^k,

где каждый R^b не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^f ;

каждый R^c независимо выбирают из группы, состоящей из:

- (1) -CF₃,
- (2) -CH2CF₃,
- (3) -CHF₂,
- (4) -OCHF₂,
- (5) -OCF₃,
- (6) CN,
- (7) okco,
- (8) -OH,
- (9) галогена,
- (10) -C₁₋₆алкила,
- (11) -C₂₋₆алкенила,

- (12) -C₂₋₆алкинил,
- (13) -C₃₋₆циклоалкила,
- (14) - C_{2-6} циклогетероалкила,
- (15) -C₁₋₆алкил-С₃₋₆циклоалкила,
- (16) - C_{1-6} алкил- C_{2-6} циклогетероалкила,
- (17) -C₁₋₆алкиларила,
- (18) -C₁₋₆алкилгетероарила,
- (19) - C_{1-6} алкенил- C_{3-6} циклоалкила,
- (20) -C₁₋₆алкениларила,
- (21) - C_{1-6} алкенилгетероарила,
- (22) - C_{1-6} алкенил- C_{2-6} циклогетероалкила,
- (23) - C_{2-6} алкинил- C_{3-6} циклоалкила,
- (24) - C_{2-6} алкинил- C_{2-6} циклогетероалкила,
- (25) - C_{2-6} алкиниларила,
- (26) - C_{2-6} алкинилгетероарила,
- (27) -OC₁₋₆алкила,
- (28) -OC₂₋₆алкенила,
- (29) -OC₂₋₆алкинила,
- (30) -OC₃₋₆циклоалкила,
- (31) - OC_{2-6} гетероциклоалкила,
- (32) -О-арила,
- (33) -О-гетероарила,
- (34) -OC₁₋₆алкилциклоалкила,
- (35) -OC₁₋₆алкилциклогетероалкила,
- (36) -OC₁₋₆алкиларила,
- (37) -OC₁₋₆алкилгетероарила,
- $(38) S(O)_m R^L$
- $(39) S(O)R^{L}$
- $(40) S R^{L}$,
- $(41) C_{1-6}$ алкил- $S(O)_m R^L$,
- $(42) C(O)R^{L}$,
- (43) -C(O)C₁₋₆алкил-R^L,
- $(44) OC(O)R^{L}$
- $(45) CO_2R^L$,
- (46) арила и
- (47) гетероарила,

где каждый R^c не замещен или замещен от одного до пяти заместителями, выбранными из R^g ;

R^d независимо выбирают из группы, состоящей из:

(1) водорода,

- (2) галогена,
- (3) OH,
- (4) okco,
- (5) -C₁₋₆алкила,
- (6) -OC₁₋₆алкила,
- $(7) NH_2,$
- (8) NH(C₁₋₆алкила) и
- (9) $N(C_{1-6}$ алкила)₂;

каждый R^e независимо выбирают из группы, состоящей из:

- (1) водорода и
- (2) -С₁₋₆алкила;

каждый R^f выбирают из группы, состоящей из:

- (1) галогена, F
- (2) -C₁₋₆алкила,
- (3) -OH,
- (4) -OC₁₋₆алкила,
- (5) -OC₃₋₆циклоалкила,
- (6) - OC_{2-6} циклогетероалкила,
- (7) CN,
- $(8) NH_2,$
- (9) -NH(C_{1-6} алкила),
- (10) -NH(С₃₋₆циклоалкила),
- (11) -NH(C_{2-6} циклогетероалкила),
- (12) -N(C₁₋₆алкила)₂,
- (13) -N(С₃₋₆циклоалкила)₂ и
- (14) -N(С₂₋₆циклогетероалкила)₂,

где каждый алкил, циклоалкил и циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: -OH, галоген, циано и - $S(O)_2CH_3$;

каждый R^g выбирают из группы, состоящей из:

- (1) галогена,
- (2) С₁₋₆алкила,
- (3) -OH,
- (4) -OC₁₋₆алкила,
- (5) -S(O)_m-C₁₋₆алкила,
- (6) -CN,
- (7) -CF₃,
- (8) -OCHF₂ и
- (9) -OCF₃,

где каждый алкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями,

независимо выбранными из: -OH, галогена, циано и -S(O)₂CH₃;

каждый R^h независимо выбирают из группы, состоящей из:

- (1) водорода и
- (2) -C₁₋₆алкила;

каждый R¹ независимо выбирают из группы, состоящей из:

- (1) водорода и
- (2) -С₁₋₆алкила;

каждый R^{j} выбирают из группы, состоящей из:

- (1) -C₁₋₆алкила,
- (2) -C₂₋₆алкенила,
- (3) -C₃₋₆циклоалкила,
- (4) - C_{2-6} циклогетероалкила,
- (5) арила и
- (6) гетероарила,

где каждый алкил, алкенил, циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: - C_{1-6} алкила, - C_{3-6} циклоалкила, -OH, -OC $_{1-6}$ алкила, -OC $_{3-6}$ циклоалкила, галогена, циано и - $S(O)_2CH_3$;

каждый R^k выбирают из группы, состоящей из:

- (1) - C_{1-6} алкила,
- (2) -C₂₋₆алкенила,
- (3) -C₃₋₆циклоалкила,
- (4) - C_{3-6} циклоалкила,
- (5) - C_{2-6} циклогетероалкила,
- (6) арила и
- (7) гетероарила,

где каждый алкил, алкенил, циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: - C_{1-6} алкила, - C_{3-6} циклоалкила, - C_{3-6} циклоалкила, галогена, циано и - $S(O)_2CH_3$;

каждый R^L выбирают из группы, состоящей из:

- (1) -C₁₋₆алкила,
- (2) -С₂₋₆алкенила,
- (3) -C₃₋₆циклоалкила,
- (4) - C_{2-6} циклогетероалкила,
- (5) арила и
- (6) гетероарила,

где каждый алкил, алкенил, циклоалкил, циклогетероалкил, арил и гетероарил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, независимо выбранными из: - C_{1-6} алкила, - C_{3-6} циклоалкила, галогена, циано и -

$S(O)_2CH_3$;

каждый $R^{\rm m}$ независимо выбирают из группы, состоящей из:

- (1) водорода и
- (2) -C₁₋₆алкила;

каждый п независимо равен 0, 1, 2, 3 или 4;

каждый т независимо равен 0, 1 или 2;

каждый р независимо равен 0, 1, 2, 3 или 4;

каждый с независимо равен 0 или 1; и

каждый г независимо равен 0 или 1.

- 2. Соединение по пункту 1, где R^2 является водородом; или его фармацевтически приемлемая соль.
- 3. Соединение по пункту 1, где A является гетероарилом, где гетероарил не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^a ; или его фармацевтически приемлемая соль.
 - 4. Соединение по пункту 1, где А выбирают из группы, состоящей из:
 - (1) пиридина,
 - (2) пиримидина,
 - (3) пиразина,
 - (4) индазола,
 - (5) имидазо[1,2-а]пиридина,
 - (6) пирроло[3,2-с]пиридина,
 - (7) пирроло[2,3-b] пиридина,
 - (8) пиразола,
 - (9) тиофена и
 - (10) 1,2,4-оксадиазола,

где A не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^a ; или его фармацевтически приемлемая соль.

- 5. Соединение по пункту 1, где A является пиридином, где пиридин не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^a ; или его фармацевтически приемлемая соль.
 - 6. Соединение по пункту 1, где В выбирают из группы, состоящей из:
 - (1) пиразина,
 - (2) пиридина,
 - (3) пиримидина и
 - (4) пиридазина,

где каждый B не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^b ; или его фармацевтически приемлемая соль.

- 7. Соединение по пункту 1 где В выбирают из группы, состоящей из:
- (1) пиридина,
- (2) пиримидина и

(3) пиридазина,

где каждый B не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^b ; или его фармацевтически приемлемая соль.

- 8. Соединение по пункту 1, где B является пиридином, где пиридин не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^b ; или его фармацевтически приемлемая соль.
 - 9. Соединение по пункту 1, где \mathbb{R}^1 выбирают из группы, состоящей из:
 - $(1) -SO_2NH_2,$
 - (2) -SO₂C₁₋₆алкила,
 - (3) -SO₂NH-C₁₋₆алкила,
 - (4) -SO₂C₃₋₆циклоалкила,
 - $(5) -C(O)NH_2,$
 - (6) -CO₂H,
 - (7) -CN,
 - (8) галогена,
 - (9) -OH,
 - (10) -OC₁₋₆алкила,
 - (11) -C₁₋₆алкила и
 - (12) -CF₃,

где каждый алкил и циклоалкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^d ; или его фармацевтически приемлемая соль.

- 10. Соединение по пункту 1, где \mathbb{R}^1 выбирают из группы, состоящей из:
- $(1) -SO_2NH_2,$
- (2) -C(O)NH₂ и
- (3) OH;

или его фармацевтически приемлемая соль.

- 11. Соединение по пункту 1, где R^3 выбирают из группы, состоящей из: моноциклического, бициклического или спироциклического C_{3-8} циклоалкильного кольца и моноциклического, бициклического или спироциклического C_{2-12} циклогетероалкильного кольца, где циклогетероалкил содержит 1-4 гетероатома, независимо выбранных из $N(R^m)_r$, O и S, и где каждый циклоалкил и циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до восьми заместителями, выбранными из R^c ; или его фармацевтически приемлемая соль.
- 12. Соединение по пункту 1, где R^3 является моноциклическим, бициклическим или спироциклическим C_{2-12} циклогетероалкильным кольцом, где циклогетероалкил содержит азот и 0-3 гетероатома, независимо выбранных из $N(R^m)_r$, O и S, и где каждый циклогетероалкил не замещен или замещен от одного до восьми заместителями, выбранными из R^c ; или его фармацевтически приемлемая соль.
 - 13. Соединение по пункту 1, где R³ выбирают из группы, состоящей из:
 - (1) циклогексана,

- (2) циклогептана,
- (3) пирролидина,
- (4) азетидина,
- (5) пиперидина,
- (6) пиперазина,
- (7) азепана,
- (8) морфолина,
- (9) тиоморфолина,
- (10) оксазепана,
- (11) изоиндолина,
- (12) дигидроизохинолина,
- (13) азабицикло[2.2.1] гептана,
- (14) азабицикло[3.1.1] гептана,
- (15) азабицикло[4.1.0] гептана,
- (16) азабицикло[3.2.1]октана,
- (17) азабицикло[3.2.0] гептана,
- (18) азаспиро[2.5]октана,
- (19) дигидротиено[3,2-с]пиридина,
- (20) дигидроимидазо[1,2-а]пиразина и
- (21) гексагидрофуро[3,2-b]пиррола,

где R^3 не замещен или замещен от одного до восьми заместителей, выбранных из R^c ; или его фармацевтически приемлемая соль.

- 14. Соединение по пункту 1, где \mathbb{R}^3 выбирают из группы, состоящей из:
- (1) пирролидина,
- (2) азетидина,
- (3) пиперидина,
- (4) пиперазина,
- (5) азепана,
- (6) морфолина,
- (7) тиоморфолина,
- (8) оксазепана,
- (9) изоиндолина,
- (10) дигидроизохинолина,
- (11) азабицикло[2.2.1] гептана,
- (12) азабицикло[3.1.1] гептана,
- (13) азабицикло[4.1.0] гептана,
- (14) азабицикло[3.2.1]октана,
- (15) азабицикло[3.2.0] гептана,
- (16) азаспиро[2.5]октана,
- (17) дигидротиено[3,2-с]пиридина,

- (18) дигидроимидазо[1,2-а]пиразина и
- (19) гексагидрофуро[3,2-b]пиррола,

где R^3 не замещен или замещен от одного до восьми заместителей, выбранных из R^c ; или его фармацевтически приемлемая соль.

- 15. Соединение по пункту 1 где \mathbb{R}^3 выбирают из группы, состоящей из:
- (1) пиперидина,
- (2) азепана и
- (3) морфолина,

где R^3 не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c ; или его фармацевтически приемлемая соль.

16. Соединение по пункту 1, где

А выбирают из группы, состоящей из:

- (1) пиридина,
- (2) пиримидина,
- (3) пиразина,
- (4) индазола,
- (5) имидазо[1,2-а]пиридина,
- (6) пирроло[3,2-с]пиридина,
- (7) пирроло[2,3-b] пиридина,
- (8) пиразола,
- (9) тиофена и
- (10) 1,2,4-оксадиазола,

где A не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из R^a :

В выбирают из группы, состоящей из:

- (1) пиридина,
- (2) пиримидина и
- (3) пиридазина,

где каждый B не замещен или замещен от одного до четырех заместителями, выбранными из $R^b;$

 R^1 выбирают из группы, состоящей из:

- $(1) SO_3H,$
- $(2) -SO_2NH_2,$
- (3) -SO₂C₁₋₆алкила,
- (4) -SO₂NH-C₁₋₆алкила,
- (5) -SO₂C₃₋₆циклоалкила,
- (6) $-C(O)NH_2$,
- (7) -CO₂H,
- (8) -CN,
- (9) галогена,

- (10) -OH,
- (11) -OC₁₋₆алкила,
- (12) -С₁₋₆алкила и
- (13) -CF₃,

где каждый алкил и циклоалкил не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^d ;

 R^2 является водородом;

 R^3 выбирают из группы, состоящей из:

- (1) пирролидина,
- (2) азетидина,
- (3) пиперидина,
- (4) пиперазина,
- (5) азепана,
- (6) морфолина,
- (7) тиоморфолина,
- (8) оксазепана,
- (9) изоиндолина,
- (10) дигидроизохинолина,
- (11) азабицикло[2.2.1] гептана,
- (12) азабицикло[3.1.1] гептана,
- (13) азабицикло[4.1.0] гептана,
- (14) азабицикло[3.2.1]октана,
- (15) азабицикло[3.2.0] гептана,
- (16) азаспиро[2.5]октана,
- (17) дигидротиено[3,2-с]пиридина,
- (18) дигидроимидазо[1,2-а]пиразина и
- (19) гексагидрофуро[3,2-b]пиррола,

где R^3 не замещен или замещен от одного до восьми заместителей, выбранных из R^c ; или его фармацевтически приемлемая соль.

17. Соединение по пункту 1 где

А является пиридином, где пиридин не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^a ;

В является пиридином, где пиридин не замещен или замещен от одного до трех заместителями, выбранными из R^b ;

 R^1 выбирают из группы, состоящей из:

- $(1) -SO_2NH_2$,
- (2) -C(O)NH₂ и
- (3) OH;
- R^2 является водородом;
- ${\hbox{\bf R}}^3$ выбирают из группы, состоящей из:

- (1) пиперидина,
- (2) азепана и
- (3) морфолина,

где R^3 не замещен или замещен от одного до шести заместителями, выбранными из R^c ; или его фармацевтически приемлемая соль.

- 18. Соединение по пункту 1, выбранное из:
- 1) 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(6-сульфамоилпиразин-2-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 2) 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(4-гидроксипиримидин-2-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 3) 5-(2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамидо))пиколиновой кислоты;
- 4) 4-(2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамидо))пиколиновой кислоты;
- 5) N-(6-цианопиридин-3-ил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 6) 2-(азепан-1-ил)-N-(5-(метилсульфонил)пиридин-3-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 7) 2-(3-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
 - 8) 2-(азепан-1-ил)-N-(5-карбамоилпиридин-3-ил)-5-(трифторметил)никотинамида;
- 9) 2-(4,4-дифтор-1-пиперидил)-6-метил-N-(5-сульфамоил-3-пиридил)пиридин-3-карбоксамида;
- 10) 5-хлор-2-(4,4-дифтор-1-пиперидил)-N-(5-сульфамоил-3-пиридил)пиридин-3-карбоксамида;
- 11) 6-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-4-метил-N-(5-сульфамоилпиридин-3-ил)никотинамида;
- 12) 5,6-дициклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 13) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 14) 5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 15) 5-циклобутил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 16) 5-(циклопропилэтинил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 17) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
 - 18) 6-(циклопропилметил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-

ил)никотинамида;

- 19) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5,6-диметил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 20) 5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(2,2,2-трифторэтокси)никотинамида;
- 21) 5-хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 22) 6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 23) 5-хлор-6-циклобутил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 24) 6-циклобутил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 25) 2-(5,5-Дифтор-2-оксоазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
 - 26) 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 27) 5-хлор-6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-оксо-1,2-дигидропиридин-4-ил)никотинамида;
- 28) 2-(5,5-Дифтор-2-оксоазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 29) 2-(4,4-дихлорпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамида;
- 30) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-[1-(метилсульфонил)-1H-пирроло[2,3-b]пиридин-3-ил]-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 31) 5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метил-N-[1-(метилсульфонил)-1H-пиразол-4-ил]пиридин-3-карбоксамида;
- 32) 5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-4,6-диметил-N-[1-(метилсульфонил)-1Н-пиразол-4-ил]пиридин-3-карбоксамида;
- 33) N-{1-[(2-аминоэтил)сульфонил]-1H-пиразол-4-ил}-5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метилпиридин-3-карбоксамида;
- 34) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-[1-(метилсульфонил)-1H-индазол-3-ил]-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 35) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-[1-(метилсульфонил)-1H-пирроло[3,2-с]пиридин-3-ил]-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 36) N-[1-(циклопропилсульфонил)-1H-пиразол-4-ил]-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 37) N-[5-циклопропил-1-(метилсульфонил)-1H-пиразол-4-ил]-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 38) 2-циклопропил-4-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)пиримидин-5-карбоксамида;

- 39) 6-циклопропил-3-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)пиридазин-4-карбоксамида;
- 40) 6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-2-(3,4,4-трифторазепан-1-ил)никотинамида;
- 41) 5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метокси-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)пиридин-3-карбоксамида;
- 42) N-[2-(трет-бутилсульфамоил)пиридин-4-ил]-5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метокси-пиридин-3-карбоксамида;
- 43) 5-циано-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)никотинамида;
- 44) 5-(циклопропилэтинил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)никотинамида;
- 45) 2-(азепан-1-ил)-N-(3-циано-1,2,4-оксадиазол-5-ил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 46) 5-(циклопропилметил)-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 47) (S)-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 48) (R)-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 49) (R)-2-(4,4-дихлор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 50) (S)-2-(4,4-дихлор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 51) 2-(4,4-дихлоразепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 52) 2-[(3S,5R)-4,4-дифтор-3,5-диметил-1-пиперидил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 53) 5-хлор-2-[(3S,5R)-4,4-дифтор-3,5-диметил-1-пиперидил]-6-метил-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)пиридин-3-карбоксамида;
- 54) (S)-5-хлор-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 55) (R)-5-хлор-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 56) (S)-2-(3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 57) (R)-2-(3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 58) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)-2-[(1S,5S)-1-(трифторметил)-3-азабицикло[3.2.0]гептан-3-ил]пиридин-3-карбоксамида;

- 59) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)-2-[(1R,5R)-1-(трифторметил)-3-азабицикло[3.2.0]гептан-3-ил]пиридин-3-карбоксамида;
- 60) N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-2-((1R,5S)-6,6,7,7-тетрафтор-3-азабицикло[3.2.0]гептан-3-ил)-5-(трифторметил)никотинамида;
- 61) 2-[(1S,6S)-7,7-дифтор-6-метил-3-азабицикло[4.1.0]гептан-3-ил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 62) 2-[(1R,6R)-7,7-дифтор-6-метил-3-азабицикло[4.1.0]гептан-3-ил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 63) 2-((1R,5S)-8,8-дифтор-3-оксаоктан-3-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамида;
- 64) 2-((1R,5S)-6,6-дифтор-3-азабицикло[3.2.0]гептан-3-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамида;
- 65) 2-((1S,5R)-6,6-дифтор-3-азабицикло[3.2.0]гептан-3-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамида;
- 66) (R)-2-(1,1-дифтор-5-азаспиро[2.5]октан-5-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамида;
- 67) (S)-2-(1,1-дифтор-5-азаспиро[2.5]октан-5-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 68) 2-((1R,5S)-3-азабицикло[3.2.0]гептан-3-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 69) 2--((1S,6S)-7,7-дифтор-3-азабицикло[4.1.0]гептан-3-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамида;
- 70) 2-((1R,6R)-7,7-дифтор-3-азабицикло[4.1.0]гептан-3-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамида;
- 71) 2-[(1R,4R)-5,5-дифтор-2-азабицикло[2.2.1]гептан-2-ил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 72) 2-[(1S,4S)-5,5-дифтор-2-азабицикло[2.2.1]гептан-2-ил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 73) (R)-2-(4,4-дифтор-2-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 74) (S)-2-(4,4-дифтор-2-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 75) 2-((3R,4s,5S)-4-гидрокси-3,4,5-триметилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамида;
- 76) 2-((1R,5S)-6,6-дифтор-3-азабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамида;
- 77) 2-[(3S,4S)-4-гидрокси-3-метил-1-пиперидил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 78) 2-[(3S,4r,5R)-4-гидрокси-3,5-диметил-1-пиперидил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;

- 79) 2-(6,7-дигидро-4H-тиено[3,2-с]пиридин-5-ил)-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 80) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)-2-[3-(трифторметил)-1-пиперидил]пиридин-3-карбоксамида;
- 81) 2-[3-(3,5-дифторфенил)-1-пиперидил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 82) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)-2-[4-(трифторметил)-1-пиперидил]пиридин-3-карбоксамида;
- 83) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)-2-[3-[[4-(трифторметил)фенил]метил]-1-пиперидил]пиридин-3-карбоксамида;
- 84) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-2-тиоморфолино-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 85) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)-2-[3-[4-(трифторметил)фенил]пирролидин-1-ил]пиридин-3-карбоксамида;
- 86) 2-(3-бензил-6,8-дигидро-5H-имидазо[1,2-а]пиразин-7-ил)-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 87) 2-[3,3-диметил-4-(2,2,2-трифторэтил)пиперазин-1-ил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 88) 2-(2,2-диметилморфолин-4-ил)-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 89) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)-2-[8-(трифторметил)-3,4-дигидро-1H-изохинолин-2-ил]пиридин-3-карбоксамида;
- 90) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-2-[4-(трифторметокси)изоиндолин-2-ил]-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 91) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)-2-[2-[4-(трифторметил)фенил]морфолин-4-ил]пиридин-3-карбоксамида;
- 92) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-2-(3,3,4,4-тетрафторпирролидин-1-ил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 93) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)-2-[3-(трифторметил)азетидин-1-ил]пиридин-3-карбоксамида;
- 94) 2-(3-пиразол-1-илпирролидин-1-ил)-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 95) 2-[2-(4-фторфенил)-1-пиперидил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 96) 2-(2,3,3а,5,6,6а-гексагидрофуро[3,2-b]пиррол-4-ил)-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 97) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)-2-[3-[4- (трифторметил)фенокси]азетидин-1-ил]пиридин-3-карбоксамида;
- 98) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)-2-[4-[3- (трифторметил)фенокси]-1-пиперидил]пиридин-3-карбоксамида;

- 99) 2-[4-(циклопропилметил)-3-оксо-пиперазин-1-ил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 100) N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-2-[4-(2,2,2-трифторэтил)пиперазин-1-ил]-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 101) 5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)пиридин-3-карбоксамида;
- 102) 2-((2R,6S)-2-метил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамида;
- 103) 2-((2S,6R)-2-метил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамида;
- 104) (S)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)-2-(2-(трифторметил)-1,4-оксазепан-4-ил)никотинамида;
- 105) (R)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)-2-(2-(трифторметил)-1,4-оксазепан-4-ил)никотинамида;
- 106) 2-[(2R)-6,6-диметил-2-(трифторметил)-1,4-оксазепан-4-ил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 107) 2-(2,2-диметил-1,4-оксазепан-4-ил)-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 108) 2-[(7S)-7-метил-1,4-оксазепан-4-ил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 109) N-[2-(трет-бутилсульфамоил)-4-пиридил]-5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)пиридин-3-карбоксамида;
- 110) 2-[(2S)-2-метилморфолин-4-ил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 111) 2-[(2R)-2-метил-1,4-оксазепан-4-ил]-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 112) 2-(3-гидрокси-3-метил-1-пиперидил)-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 113) 2-(6-фтор-1,1-диметил-изоиндолин-2-ил)-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 114) 2-(азепан-1-ил)-N-(2-метил-5-сульфамоилтиофен-3-ил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 115) 2-(4,4-дифтор-5-метилазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 116) 5-хлор-2-[(7R)-7-(дифторметил)-1,4-оксазепан-4-ил]-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)пиридин-3-карбоксамида;
- 117) 5-хлор-2-[(7S)-7-(дифторметил)-1,4-оксазепан-4-ил]-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)пиридин-3-карбоксамида;
- 118) (R)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)-2-(7-(трифторметил)-1,4-оксазепан-4-ил)никотинамида;

- 119) (S)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)-2-(7-(трифторметил)-1,4-оксазепан-4-ил)никотинамида;
- 120) 2-[(2S,7R)-2-метил-7-(трифторметил)-1,4-оксазепан-4-ил]-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 121) 2-((2R,7S)-2-метил-7-(трифторметил)-1,4-оксазепан-4-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамида;
- 122) 2-((2R,7R)-2-метил-7-(трифторметил)-1,4-оксазепан-4-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамида;
- 123) 2-((2S,7S)-2-метил-7-(трифторметил)-1,4-оксазепан-4-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамида;
- 124) (S)-5-хлор-2-(2-(дифторметил)морфолино)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 125) (R)-5-хлор-2-(2-(дифторметил)морфолино)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 126) N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)-2-[(2S)-2-(трифторметил)пирролидин-1-ил]пиридин-3-карбоксамида;
- 127) (R)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)-2-(2-(трифторметил)пирролидин-1-ил)никотинамида;
- 128) N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)-2-[3- (трифторметил)пирролидин-1-ил]пиридин-3-карбоксамида;
- 129) (S)-2-(3-цианопирролидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 130) (R)-2-(3-цианопирролидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил-)никотинамида;
- 131) 2-(4,4-дифтор-3-метилазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 132) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6- (трифторметил)никотинамида;
- 133) 2-((2R,6S)-2-этил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамида;
- 134) 2-((2S,6R)-2-этил-6-(трифторметил)-морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамида;
- 135) (R)-2-(2,2-диметил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамида;
- 136) (S)-2-(2,2-диметил-6-(трифторметил)-морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамида;
 - 137) 4-(2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамидо))пиколинамид;
- 138) 6-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)пиридин-3-карбоксамида;
 - 130) 2-(азепан-1-ил)-N-(2-сульфамоил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-

- карбоксамида;
- 140) 2-(азепан-1-ил)-N-(2-метилсульфонил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 141) 2-(азепан-1-ил)-N-(6-сульфамоил-2-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 142) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метокси-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 143) N-(2-метоксипиридин-4-ил)-2-(6-азаспиро[2.5]октан-6-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 144) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(5-сульфамоил-3-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 145) 2-(азепан-1-ил)-N-(5-сульфамоил-3-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 146) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-метокси-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 2-((3S,5R)-4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-N-(2-(метилсульфонил)пиридин-4-ил)-5-(трифторметил)никотинамида;
- 148) 2-[(3R)-4,4-дифтор-3-метил-1-пиперидил]-N-(2-метилсульфонил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 140) 2-[(3S)-4,4-дифтор-3-метил-1-пиперидил]-N-(2-метилсульфонил-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 150) N-(2-циано-4-пиридил)-2-[(3S,5R)-4,4-дифтор-3,5-диметил-1-пиперидил]-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 151) N-(2-метилсульфонил-4-пиридил)-2-[(1R,5S)-6,6,7,7-тетрафтор-3-азабицикло[3.2.0]гептан-3-ил]-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 152) 2-[(1R,5S)-3-азабицикло[3.2.0]гептан-3-ил]-N-(2-метилсульфонил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 153) 2-[(1R,5S)-3-азабицикло[3.2.0]гептан-3-ил]-N-(2-циано-4-пиридил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 154) (R)-N-(2-цианопиридин-4-ил)-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 155) (S)-N-(2-цианопиридин-4-ил)-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 156) 4-(2-((3S,5R)-4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-5- (трифторметил)никотинамидо))пиколинамида;
- 157) N-(2-карбамоил-4-пиридил)-2-[(3S)-4,4-дифтор-3-метил-1-пиперидил]-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 158) N-(2-карбамоил-4-пиридил)-2-[(3R)-4,4-дифтор-3-метил-1-пиперидил]-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
 - 159) 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-4-метокси-N-(2-сульфамоилпиридин-4-

- ил)никотинамида;
- 160) 5-хлор-6-циклобутил-2-((2R,6S)-2-метил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 161) 5-хлор-6-циклобутил-2-((2S,6R)-2-метил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 162) (R)-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)никотинамида;
- 163) (S)-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6- (трифторметил)никотинамида;
- 164) (S)-5-хлор-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)никотинамида;
- 165) (R)-5-хлор-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)никотинамида;
- 166) 6-циклобутил-2-((3S,5R)-4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 167) 6-циклобутил-2-((2R,6S)-2-метил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 168) 6-циклобутил-2-((2S,6R)-2-метил-6-(трифторметил)морфолино)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 160) 5-хлор-6-циклобутил-2-((3S,5R)-4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 170) 6-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-4-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 171) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-5-(дифторметокси)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 172) 5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 173) 4-(4,4-дифторазепан-1-ил)-2-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)пиримидин-5-карбоксамида;
- 174) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-(дифторметил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 175) 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил) никотинамида;
- 176) 4-(2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамидо))пиридин-2-сульфоновой кислоты;
- 177) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметокси)никотинамида;
- 178) 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фтор-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
 - **3**-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-

- (трифторметил)пиридазин-4-карбоксамида;
- 180) 5-(трет-бутил)-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 181) 5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметил)никотинамида;
- 182) 5-циклопропил-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-6-(трифторметокси)никотинамида;
- 183) 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (2,2,2-трифторэтокси)никотинамида;
- 184) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 185) 6-циклопропил-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
 - 186) 2-(азепан-1-ил)-N-(5-фторпиридин-3-ил)-5-(трифторметил)никотинамида;
- 187) 2-(азепан-1-ил)-5-хлор-N-(2-метокси-4-пиридил)-4,6-диметил-пиридин-3-карбоксамида;
- 188) 2-(азепан-1-ил)-5-хлор-4,6-диметил-N-(5-сульфамоил-3-пиридил)пиридин-3-карбоксамида;
- 189) 5-хлор-2-(4,4-дифтор-1-пиперидил)-4,6-диметил-N-(5-сульфамоил-3-пиридил)пиридин-3-карбоксамида;
- 190) 2-(6-азаспиро[2.5]октан-6-ил)-5-хлор-4,6-диметил-N-(5-сульфамоил-3-пиридил)пиридин-3-карбоксамида;
- 191) 5-хлор-4,6-диметил-2-(1-пиперидил)-N-(5-сульфамоил-3-пиридил)пиридин-3-карбоксамида;
- 192) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-6-метокси-N-(5-сульфамоил-3-пиридил)пиридин-3-карбоксамида;
- 193) 2-(азепан-1-ил)-N-(5-циано-3-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3карбоксамида;
- 194) 2-(азепан-1-ил)-N-(5-метокси-3-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 195) 2-(азепан-1-ил)-N-(5-метил-3-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 196) 2-(азепан-1-ил)-N-[5-(гидроксиметил)-3-пиридил]-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 197) 2-(азепан-1-ил)-N-(2-циано-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 198) 2-(азепан-1-ил)-N-(2-этилсульфонил-4-пиридил)-5-(трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;
- 199) 2-(азепан-1-ил)-N-(3-бромимидазо[1,2-а]пиридин-6-ил)-5- (трифторметил)пиридин-3-карбоксамида;

- 200) 2-(азепан-1-ил)-5-(трифторметил)-N-[5-(трифторметил)-3-пиридил]пиридин-3-карбоксамида;
- 201) 2-(азепан-1-ил)-5-хлор-4,6-диметил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 202) 5-хлор-4,6-диметил-2-(6-азаспиро[2.5]октан-6-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
 - 203) 4-(2-(азепан-1-ил)-5-(трифторметил)никотинамидо))пиколинамида;
- 204) 5-бром-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 205) 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фенил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 206) 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(пиперидин-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 207) 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-(1H-пиразол-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 208) N-(2-оксо-1,2-дигидропиридин-4-ил)-2-(6-азаспиро[2.5]октан-6-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 209) 5-хлор-4,6-диметил-N-(2-оксо-1,2-дигидропиридин-4-ил)-2-(6-азаспиро[2.5]октан-6-ил)никотинамида;
- 210) 2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-оксо-1,2-дигидропиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамида;
- 211) 5-хлор-4,6-диметил-N-(2-оксо-1,2-дигидропиридин-4-ил)-2-(пиперидин-1-ил)никотинамида;
- 212) 2-(азепан-1-ил)-N-(2-оксо-1,2-дигидропиридин-4-ил)-5- (трифторметил)никотинамида; и
- 213) 2-(азепан-1-ил)-5-хлор-4,6-диметил-N-(2-оксо-1,2-дигидропиридин-4-ил)никотинамида;

или его фармацевтически приемлемая соль.

- 19. Соединение по пункту 1, выбранное из:
- 1) 5-хлор-2-(4,4-дифторциклогексил)-4,6-диметил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;
- 2) 5-хлор-2-циклогептил-4,6-диметил-N-(2-сульфамоилпиридин-4ил)никотинамида;
- 3) 5-хлор-3-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)пиразин-2-карбоксамида;
- 4) 5-хлор-4,6-диметил-2-(4-метилциклогексил)-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида; и
- 5) 5-хлор-2-(4,4-дифторазепан-1-ил)-N,4,6-триметил-N-(2-сульфамоилпиридин-4-ил)никотинамида;

или его фармацевтически приемлемая соль.

- 20. Фармацевтическая композиция, содержащая соединение по пункту 1 или его фармацевтически приемлемую соль и фармацевтически приемлемый носитель.
- 21. Применение соединения по пункту 1 или его фармацевтически приемлемой соли для получения лекарственного средства, применимого для лечения расстройства, состояния или заболевания, которое отвечает на ингибирование активности канала $Na_v1.8$ у млекопитающего, нуждающегося в этом.
- 22. Применение соединения по пункту 1 или его фармацевтически приемлемой соли для производства лекарственного средства для лечения, профилактики или контроля болевого расстройства, кашлевого расстройства, острого зудящего расстройства или хронического зудящего расстройства.
 - 23. Применение по пункту 22, где расстройством является болевое расстройство.
- 24. Применение по пункту 23, где болевое расстройство выбрано из: острой боли, воспалительной боли или невропатической боли.
- 25. Соединение по пункту 1 или его фармацевтически приемлемая соль для применения в терапии.
- 26. Способ лечения или профилактики расстройства, состояния или заболевания, которое отвечает на ингибирование активности канала $\mathrm{Na_v1.8}$ у пациента, нуждающегося в этом, включающий введение терапевтически эффективного количества соединения по пункту 1 или его фармацевтически приемлемой соли.
- 27. Способ по пункту 26, где расстройство выбрано из: болевого расстройства, кашлевого расстройства, острого зудящего расстройства или хронического зудящего расстройства.
 - 28. Способ по пункту 27, где расстройством является болевое расстройство.
- 29. Способ по пункту 28, где болевое расстройство выбрано из: острой боли, воспалительной боли или невропатической боли.