

(19)



Евразийское
патентное
ведомство

(21) 202290783 (13) A1

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

(43) Дата публикации заявки
2022.06.03

(22) Дата подачи заявки
2017.09.01

(51) Int. Cl. C07D 487/04 (2006.01)
C07D 471/04 (2006.01)
A61K 31/4985 (2006.01)
A61P 25/28 (2006.01)

(54) КОНДЕНСИРОВАННЫЕ БИЦИКЛИЧЕСКИЕ СТИМУЛЯТОРЫ sGC

(31) 62/382,942; 62/423,445; 62/468,598;
62/482,486

(32) 2016.09.02; 2016.11.17; 2017.03.08;
2017.04.06

(33) US

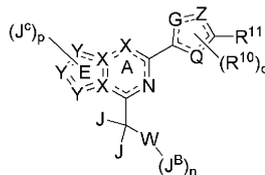
(62) 201990564; 2017.09.01

(71) Заявитель:
САЙКЛЕРИОН ТЕРАПЬЮТИКС,
ИНК. (US)

(72) Изобретатель:
Ренни Глен Роберт, Ийенгар
Раджеш Р., Ли Томас Вай-Хо, Накаи
Такаси, Мермериан Ара, Джия Лэй,
Им Г-Йоон Джамби, Ренхауэ Пол
Аллан, Дзунг Дзоон, Джермано Питер,
Айер Картик, Барден Тимоти Клод,
Танг Ким (US)

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

(57) Изобретение относится к стимуляторам растворимой гуанилатциклазы (sGC), содержащим их фармацевтическим композициям и к их применению, по отдельности или в комбинации с одним или более дополнительными лекарственными средствами, для лечения различных заболеваний, в случае которых достигается положительный эффект в результате стимуляции sGC или повышения концентрации NO или cGMP, или и того и другого, или в результате повышения регуляции сигнального каскада NO. Соединения имеют формулу I



A1

202290783

202290783

A1

КОНДЕНСИРОВАННЫЕ БИЦИКЛИЧЕСКИЕ СТИМУЛЯТОРЫ sGC

РОДСТВЕННЫЕ ЗАЯВКИ

[0001] Эта заявка в соответствии с разделом 35 119(e) Свода законов США испрашивает приоритет предварительной заявки на патент США № 62/382942, зарегистрированной 2 сентября 2016 года, предварительной заявки на патент США № 62/423445, зарегистрированной 17 ноября 2016 года, предварительной заявки на патент США № 62/468598, зарегистрированной 8 марта 2017 года, и предварительной заявки на патент США № 62/482486, зарегистрированной 6 апреля 2017 года. Полное содержание каждой из упомянутых выше заявок включено в настоящее изобретение путем ссылки на нее.

ОБЛАСТЬ ТЕХНИКИ, К КОТОРОЙ ОТНОСИТСЯ ИЗОБРЕТЕНИЕ

[0002] Настоящее изобретение относится к стимуляторам растворимой гуанилатциклазы (sGC), к фармацевтическим композициям, включающим эти стимуляторы, и к применению этих стимуляторов при монотерапии или в комбинации с одним или более дополнительными лекарственными средствами для лечения различных заболеваний, при которых желательно повышать концентрацию оксида азота (NO) или повышать концентрацию циклического гуанозин-3',5'-монофосфата (сGMP), или повышать концентрацию и того и другого, или повышать регуляцию сигнального каскада NO.

УРОВЕНЬ ТЕХНИКИ

[0003] Растворимая гуанилатциклаза (sGC) является первичным сенсорным рецептором оксида азота (NO) *in vivo*. sGC может быть активирована как по NO-зависимому механизму, так и по NO-независимому механизму. В результате этой активации, sGC превращает гуанозин-5'-трифосфат (GTP) во вторичный мессенджер циклический GMP (сGMP). Повышенный уровень сGMP, в свою очередь, модулирует активность нижележащих эффекторов, включающих протеинкиназы, фосфодиэстеразы (PDEs) и ионные каналы.

[0004] В организме, NO образуется из аргинина и кислорода под воздействием различных ферментов синтаз оксида азота (NOS) и в результате последовательного восстановления неорганического

нитрата. Были выявлены три четко различимые изоформы NOS: индуцибельная NOS (iNOS или NOS II), обнаруживаемая в активированных макрофагах; конститутивная нейрональная NOS (nNOS или NOS I), принимающая участие в передаче нервных импульсов и в долговременной потенциации синаптической передачи; и конститутивная эндотелиальная NOS (eNOS или NOS III), которая регулирует расслабление гладких мышц и кровяное давление. Данные экспериментальных и клинических исследований указывают на то, что уменьшение концентраций, снижение биодоступности и/или ответной реакции организма на эндогенно продуцируемый NO способствует развитию заболевания.

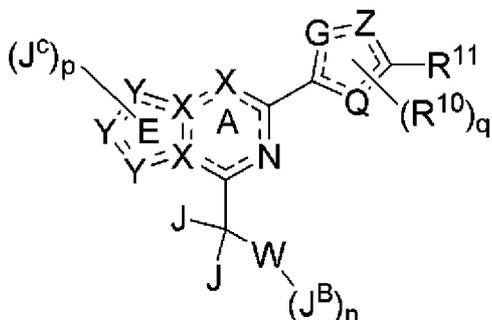
[0005] NO-независимые, гем-зависимые стимуляторы sGC отличаются от других типов модуляторов sGC несколькими важными характеристиками, включающими чрезвычайно сильную зависимость их активности от присутствия восстановленного простетического фрагмента гема, сильную синергетическую активацию фермента в сочетании с NO и стимулирование синтеза cGMP в результате непосредственного стимулирования sGC, независимого от NO. Соединение бензилиндазола YC-1 было первым идентифицированным стимулятором sGC. С тех пор были созданы и другие стимуляторы sGC с повышенной активностью и специфичностью в отношении sGC.

[0006] Соединения, которые стимулируют sGC по NO-независимому механизму, обладают значительными преимуществами по сравнению с другими применяемыми в настоящее время альтернативными лекарственными средствами, которые или целенаправленно воздействуют на aberrантный сигнальный каскад NO, или которые применяют при заболеваниях, в случае которых достигается положительный эффект в результате повышения регуляции сигнального каскада NO. Существует необходимость в создании новых стимуляторов sGC. Эти соединения могут применяться для лечения различных заболеваний, где заболевания или расстройства представляют собой заболевания или расстройства, в случае которых может достигаться положительный эффект в результате стимуляции sGC или повышения концентрации оксида азота (NO) или циклического гуанозин-3',5'-монофосфата

(сGMP), или повышения концентрации и того и другого, или в случае которых желательно повышение регуляции сигнального каскада NO.

СУЩНОСТЬ ИЗОБРЕТЕНИЯ

[0007] Настоящее изобретение относится к соединениям формулы I или его фармацевтически приемлемым солям



Формула I

где

кольца E и A образуют сердцевину молекулы и являются ароматическими, каждый X и Y в каждом конкретном случае независимо выбирают из N или C, где не более чем 4 представителей из X и Y одновременно представляют собой N;

W или

i) отсутствует, при этом J^B непосредственно соединен с углеродным атомом, несущим группы J, каждый J независимо выбирают из водорода или метила, n представляет собой 1, и J^B представляет собой C_{1-7} алкильную цепь, необязательно замещенную до 9 из представителей атомов фтора; или

ii) является кольцом B, которое представляет собой фенил, C_{3-7} циклоалкильное кольцо или 5- или 6-членное гетероарильное кольцо, содержащее 1 или 2 кольцевых атомов азота;

где, когда кольцо B представляет собой фенил или 5- или 6-членное гетероарильное кольцо, каждый J независимо выбирают из водорода или метила, n представляет собой целое число, выбранное из чисел от 0 до 3, и каждый J^B независимо выбирают из галогена, -CN, C_{1-6} алифатической углеводородной цепи, -OR^B или C_{3-8} циклоалифатического кольца, и

где, когда кольцо B представляет собой C_{3-7} циклоалкильное кольцо, каждый J представляет собой водород, n представляет

необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , где каждое из указанного 5-6-членного гетероарильного кольца и каждый из указанного 3-8 членного гетероциклила содержат до 3 кольцевых гетероатомов, независимо выбранных из N, O или S;

R^{11} представляет собой H, $-NR^{a2}R^{b2}$, $-C(O)NR^{a2}R^{b2}$, $-C(O)R^{15a}$, $-SO_2R^{b2}$, $-SR^{b2}$, галоген, $-OCF_3$, $-CN$, гидроксил, C_{2-6} алкенил, обязательно и независимо замещенный с помощью 0-2 представителей R^{b2} , C_{2-6} алкинил, обязательно и независимо замещенный с помощью 0-2 представителей R^{b2} , C_{1-6} алкил, обязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , C_{1-6} алкокси, обязательно и независимо замещенный 0-5 представителями R^{15} , фенил, обязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , 5-6-членный гетероарил, обязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , C_{3-8} циклоалкил, обязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , или 3-8 членный гетероциклил, обязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , где каждый из указанного 5-6-членного гетероарила и каждый из указанного 3-8 членного гетероциклила содержат до 3 кольцевых гетероатомов, независимо выбранных из N, O или S; или

когда R^{10} является заместителем на Z, R^{10} и R^{11} , взятые вместе с Z и углеродом, к которому присоединен R^{11} , образуют 3-10 членное гетероциклическое кольцо, обязательно и независимо замещенное 0-3 представителями R^{15} , где каждый из указанного 3-10 членного гетероциклила содержит до 3 кольцевых гетероатомов, независимо выбранных из N, O или S;

R^{15} представляет собой галоген, $-OR^{b2}$, $-SR^{b2}$, $-NR^{a2}R^{b2}$, $-C(O)R^{b2}$, $-C(O)NR^{a2}R^{b2}$, $-NR^{b2}C(O)OR^{b2}$, $-OC(O)NR^{a2}R^{b2}$, C_{2-4} алкеноксид, C_{3-8} циклоалкил, обязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , фенил, обязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , 5- или 6-членный гетероарил, обязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , или 3-10 членный гетероциклил, обязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , где каждое из указанного 5- или 6-членного гетероарильного кольца и каждый из указанного 3-10 членного гетероциклила содержат до 3 кольцевых гетероатомов,

независимо выбранных из N, O или S;

R^{15a} представляет собой C_{3-8} циклоалкил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , фенил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , 5- или 6-членный гетероарил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , или 3-10 членный гетероциклил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , где каждое из указанного 5- или 6-членного гетероарильного кольца и каждый из указанного 3-10 членного гетероциклила содержат до 3 кольцевых гетероатомов, независимо выбранных из N, O или S;

каждый R^{18} независимо выбирают из галогена, гидроксила, C_{1-6} алкила, C_{1-6} алкокси, C_{1-6} галогеналкила или фенила;

R^{a2} представляет собой водород, $-C(O)R^{b2}$, C_{1-6} алкил или C_{1-6} галогеналкил; и

R^{b2} представляет собой водород, C_{1-6} алкил или C_{1-6} галогеналкил.

[0008] Настоящее изобретение также относится к фармацевтической композиции, включающей соединение формулы I или его фармацевтически приемлемую соль и, по меньшей мере, одно фармацевтически приемлемое вспомогательное вещество или носитель. Настоящее изобретение также относится к фармацевтическому составу или лекарственной форме, включающей фармацевтическую композицию.

[0009] В изобретении также предлагается способ лечения или предотвращения заболевания, болезненного состояния или расстройства у субъекта, нуждающегося в этом, включающий введение субъекту в качестве монотерапии или комбинированной терапии терапевтически эффективного количества соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли, где заболевание представляет собой заболевание, в случае которого достигается положительный эффект в результате стимуляции sGC или повышения концентрации NO или cGMP, или и того и другого, или в результате повышения регуляции сигнального каскада NO.

КРАТКОЕ ОПИСАНИЕ ЧЕРТЕЖЕЙ

[0010] На фигуре 1 графически представлены данные по

долговременной потенциации синаптической передачи в гиппокампальных срезах немутантных (WT) мышей (верхняя кривая), гиппокампальных срезах R6/2 мышей (нижняя кривая) и гиппокампальных срезах R6/2 мышей, подвергнутых лечению с помощью 7 нМ соединения I-1 (средняя кривая).

[0011] На фигуре 2 графически представлены данные по долговременная потенциации синаптической передачи в гиппокампальных срезах немутантных (WT) мышей (верхняя кривая, которая перекрывается со средней кривой), в гиппокампальных срезах R6/2 мышей (нижняя кривая) и гиппокампальных срезах R6/2 мышей, подвергнутых лечению с помощью 46 нМ соединения I-1 (средняя кривая, которая перекрывается с верхней кривой).

[0012] На фигуре 3 графически представлены данные по долговременная потенциации синаптической передачи в гиппокампальных срезах немутантных (WT) мышей (верхняя кривая, которая перекрывается со средней кривой), гиппокампальных срезах R6/2 мышей (нижняя кривая) и гиппокампальных срезах R6/2 мышей, подвергнутых лечению с помощью 308 нМ соединения I-1 (средняя кривая, которая перекрывается с верхней кривой).

[0013] На фигуре 4 приведено изображение мозга крысы, подвергнутой лечению с помощью стимулятора sGC типа ограниченного периферического действия (слева) и изображение мозга крысы, подвергнутой лечению с помощью соединения по изобретению (справа).

ПОДРОБНОЕ ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

[0014] Далее будут подробно описаны конкретные варианты осуществления изобретения, примеры которых проиллюстрированы в прилагаемых структурах и формулах. Несмотря на то, что изобретение будет описано во взаимосвязи с перечисленными вариантами осуществления, тем не менее, следует иметь в виду, что изобретение не ограничивается этими вариантами осуществления. Напротив, предполагается, что изобретение охватывает все альтернативные варианты, модификации и эквиваленты, которые могут быть включены в объем настоящего изобретения, определяемый формулой изобретения. Настоящее изобретение не ограничивается способами и материалами,

описанными в изобретении, и включает в себя любые способы и материалы, подобные или эквивалентные способам и материалам, описанным в настоящем изобретении, которые могут быть использованы при осуществлении настоящего изобретения. В случае, если содержание одной или нескольких публикаций, патентов или аналогичных литературных источников, включенных в изобретение путем ссылки на них, отличается или находится в противоречии с содержанием этого изобретения, включая, но этим не ограничивая, определение терминов, использование терминов, описанные методики и другую подобную информацию, то содержание этого изобретения имеет преимущественную силу.

Определения и общая терминология

[0015] Применительно к этому изобретению, химические элементы указываются в соответствии с Периодической таблицей элементов в варианте реферативного журнала Chemical Abstract (CAS) и в соответствии со справочником Handbook of Chemistry and Physics, 75th Ed. 1994. Кроме того, общие принципы органической химии описаны в монографиях "Organic Chemistry", Thomas Sorrell, University Science Books, Sausalito: 1999, и "March's Advanced Organic Chemistry", 5th Ed., Smith, M. B. and March, J., eds. John Wiley & Sons, New York: 2001, содержание которых включено в настоящее изобретение путем ссылок на них.

[0016] Описанные в изобретении соединения формулы I могут быть необязательно замещены одним или более заместителями, которые проиллюстрированы в общих чертах ниже, или примерами которых являются конкретные классы, подклассы и виды заместителей, используемых в изобретении. Фраза "необязательно замещенный" используется взаимозаменяемо с фразой "замещенный или незамещенный". В общем случае, термин "замещенный" относится к замене одного или более водородных радикалов в данной структуре на радикал указанного заместителя. Если не указано иначе, то необязательно замещенная группа может иметь заместитель в каждом разрешенном для замещения положении в группе. В случае, когда более чем одно положение в данной структуре может быть замещено более чем одним заместителем, выбранным из указанной группы, заместитель может быть одним и

тем же или отличающимся в каждом положении, если не указано иначе. Для описания такого случая может быть использован термин "необязательно и независимо". Например, одним описанным в изобретении заместителем является R^{10} , который может представлять собой, наряду с другими вариантами, C_{1-6} алкил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} . В этом случае, C_{1-6} алкил может быть "необязательно замещенным": он может быть незамещенным (то есть, 0 присутствий R^{15}) или замещенным (то есть, 1, 2 или 3 присутствия R^{15}). В случае, когда имеет место множество присутствий R^{15} (например, 2), каждый R^{15} может быть одним и тем же заместителем (например, двумя атомами фтора) или отличающимся заместителем (например, -ОН или хлором). Для любого специалиста в этой области является очевидным, что такие группы как -Н, галоген, $-NO_2$, $-CN$, -ОН, $-NH_2$ или $-OCF_3$ не могут быть способными к замещению группами.

[0017] Используемая в изобретении фраза "вплоть до" относится к нулю или любому целому числу, которое равно или меньше, чем число, которое следует вслед за этой фразой. Например, "вплоть до 3" означает любое одно число из 0, 1, 2 или 3. Описываемый в изобретении указанный диапазон числа атомов включает любое целое число в этом диапазоне. Например, группа, имеющая 1-4 атомов, может иметь 1, 2, 3 или 4 атома. Группа, имеющая 0-3 атомов, может иметь 0, 1, 2 или 3 атома. В случае, когда любая переменная встречается более чем один раз в любом положении, ее определение в каждом случае присутствия не зависит от любого другого случая присутствия.

[0018] Заместители и их комбинации, предлагаемые в этом изобретении, выбирают только из тех заместителей и их комбинаций, которые приводят к образованию стабильных или осуществимых с точки зрения химии соединений. Такой выбор заместителей и их комбинаций является очевидным для специалистов в этой области, и они могут сделать такой выбор без проведения ненужных в данном случае экспериментов. Используемый в изобретении термин "стабильные" относится к соединениям, которые практически не изменяются при воздействии условий, при которых их синтезируют, анализируют и, в некоторых вариантах

осуществления, извлекают, очищают и применяют с одной или более из описанных в изобретении целями. В некоторых вариантах осуществления, стабильным соединением является соединение, которое практически не изменяется в процессе хранения при температуре 25°C или менее, в отсутствие влаги или других условий возможности протекания химического взаимодействия в течение, по меньшей мере, недели. Осуществимым с точки зрения химии соединением является соединение, которое может быть синтезировано специалистом в соответствующей области, использующим раскрытые в изобретении сведения и, если требуется, соответствующие знания в этой области.

[0019] Соединение, такое как соединения формулы I или соединения из таблицы I или другие описанные в изобретении соединения, может присутствовать в свободной форме (например, аморфной форме или кристаллической форме, или в форме полиморфа). При определенных условиях, соединения могут также образовывать коформы. Используемый в изобретении термин "коформа" является синонимом термина "многокомпонентная кристаллическая форма". Образование соли определяется тем, насколько большим является различие в величинах pK_a компонентов, образующих смесь. Применительно к этому изобретению, соединения включают их фармацевтически приемлемые соли, даже если термин "фармацевтически приемлемые соли" в явном виде в тексте не указывается.

[0020] За исключением тех случаев, когда конкретно изображен и указан только один из изомеров, подразумевается, что изображенные в изобретении структуры также включают все стереоизомерные (например, энантиомерные, диастереомерные, атропоизомерные и цис-транс-изомерные) формы структуры, например, R и S конфигурации для каждого центра асимметрии, R_a и S_a конфигурации для каждой оси асимметрии, (Z) и (E) конфигурации двойной связи, и цис- и транс- конформационные изомеры. Поэтому, индивидуальные стереохимические изомеры, а также рацематы, и смеси энантиомеров, диастереомеров и цис-транс-изомеров (по двойной связи или конформационных) описанных

соединений входят в объем настоящего изобретения. Если не указано иначе, то все таутомерные формы соединений по настоящему изобретению также входят в объем изобретения.

[0021] Настоящее изобретение также включает в себя изотопно-меченые соединения, которые идентичны описанным в изобретении соединениям, но в которых один или более атомов заменены на атом, имеющий атомную массу или массовое число, отличное от атомной массы или массового числа, обычно встречающихся в природе. Предполагается, что все изотопы любого указанного конкретно атома или элемента входят в состав соединений по изобретению и используются при применении этих соединений. Примеры изотопов, которые могут быть введены в соединения по изобретению, включают изотопы водорода, углерода, азота, кислорода, фосфора, серы, фтора, хлора и йода, такие как ^2H , ^3H , ^{11}C , ^{13}C , ^{14}C , ^{13}N , ^{15}N , ^{15}O , ^{17}O , ^{18}O , ^{32}P , ^{33}P , ^{35}S , ^{18}F , ^{36}Cl , ^{123}I и ^{125}I , соответственно. Конкретные изотопно-меченые соединения по настоящему изобретению (например, соединения, меченные ^3H и ^{14}C) могут применяться при исследовании распределения соединения и/или субстрата в тканях. Использование соединений, меченных тритием (то есть, ^3H) и углеродом-14 (то есть, ^{14}C), связано с легкостью их приготовления и возможности детектирования. Кроме того, замещение более тяжелыми изотопами, такими как дейтерий (например, ^2H), может давать определенные терапевтические преимущества, обусловленные более высокой метаболической стабильностью (например, увеличением периода полувыведения *in vivo* или уменьшением необходимого уровня дозирования) и, следовательно, может быть предпочтительным в некоторых обстоятельствах. Позитрон-излучающие изотопы, такие как ^{15}O , ^{13}N , ^{11}C и ^{18}F , могут применяться при исследованиях с помощью позитронно-эмиссионная томография (PET) для определения степени занятости рецептора субстратом. Изотопно-меченые соединения по настоящему изобретению могут быть получены, в большинстве случаев, в соответствии с методиками, аналогичными методикам, описанным в схемах и/или примерах ниже, путем замены реагента, не меченого изотопом, на изотопно-меченый реагент.

[0022] Используемый в изобретении термин "алифатический"

или "алифатическая группа" или "алифатическая углеводородная цепь" обозначает линейную (то есть, неразветвленную) или разветвленную, замещенную или незамещенную углеводородную цепь, которая является полностью насыщенной или которая содержит один или более элементов ненасыщенности. Если не указано иначе, то алифатические группы содержат 1-20 алифатических углеродных атомов. В некоторых вариантах осуществления, алифатические группы содержат 1-10 алифатических углеродных атомов. В других вариантах осуществления, алифатические группы содержат 1-8 алифатических углеродных атомов. В еще одних вариантах осуществления, алифатические группы содержат 1-6 алифатических углеродных атомов. В других вариантах осуществления, алифатические группы содержат 1-4 алифатических углеродных атомов, и, в еще одних вариантах осуществления, алифатические группы содержат 1-3 или 1-2 алифатических углеродных атомов. Подходящие алифатические группы включают, но эти не ограничивая, линейные или разветвленные, замещенные или незамещенные алкильные, алкенильные или алкинильные группы. Конкретные примеры алифатических групп включают, но эти не ограничивая, метил, этил, пропил, бутил, изопропил, изобутил, винил, вторбутил, третбутил, бутенил, пропаргил, ацетилен и другие подобные алифатические группы. Алифатическая группа будет представлена термином " C_{x-y} алифатическая углеводородная цепь", где x и y представляют собой минимальное и максимальное число углеродных атомов, образующих алифатическую углеводородную цепь.

[0023] Используемый в изобретении термин "алкил" (как например в "алкильной цепи" или "алкильной группе") относится к насыщенному одновалентному углеводородному радикалу с линейной или разветвленной цепью. Если не указано иначе, то алкильная группа содержит 1-20 углеродных атомов (например, 1-20 углеродных атомов, 1-10 углеродных атомов, 1-8 углеродных атомов, 1-6 углеродных атомов, 1-4 углеродных атомов или 1-3 углеродных атомов). Примеры алкильных групп включают, но этим не ограничивая, метил, этил, *n*-пропил, изопропил, *n*-бутил, изобутил, вторбутил, третбутил, пентил, гексил, гептил, октил и другие подобные алкильные группы. Алкильная группа будет

представлена термином " C_{x-y} алкил", где x и y представляют собой минимальное и максимальное число углеродных атомов, образующих алкильную цепь.

[0024] Термин "алкенил" (как например в "алкенильной цепи" или "алкенильной группе") относится к одновалентному углеводородному радикалу с линейной или разветвленной цепью, имеющему, по меньшей мере, одно место ненасыщенности, то есть, sp^2 двойную связь углерод-углерод, где алкенильный радикал включает радикалы, имеющие "цис" и "транс" ориентации или, в качестве варианта, "E"- и "Z"-ориентации. Если не указано иначе, то алкенильная группа содержит 2-20 углеродных атомов (например, 2-20 углеродных атомов, 2-10 углеродных атомов, 2-8 углеродных атомов, 2-6 углеродных атомов, 2-4 углеродных атомов или 2-3 углеродных атомов). Примеры включают, но этим не ограничивая, винил, аллил и другие подобные алкенильные группы. Алкенильная группа будет представлена термином " C_{x-y} алкенил", где x и y представляют собой минимальное и максимальное число углеродных атомов, образующих алкенильную цепь.

[0025] Термин "алкинил" (как например в "алкинильной цепи" или "алкинильной группе") относится к одновалентному углеводородному радикалу с линейной или разветвленной цепью, имеющему, по меньшей мере, одно место ненасыщенности, то есть, sp тройную связь углерод-углерод. Если не указано иначе, то алкинильная группа содержит 2-20 углеродных атомов (например, 2-20 углеродных атомов, 2-10 углеродных атомов, 2-8 углеродных атомов, 2-6 углеродных атомов, 2-4 углеродных атомов или 2-3 углеродных атомов). Примеры включают, но этим не ограничивая, этинил, пропинил и другие подобные алкенильные группы. Алкинильная группа будет представлена термином " C_{x-y} алкинил", где x и y представляют собой минимальное и максимальное число углеродных атомов, образующих алкинильную цепь.

[0026] Термин "карбоциклический" относится к кольцевой системе, образованной только атомами углерода и водорода. Если не указано иначе, то, в этом изобретении, карбоцикл используют в качестве синонима "неароматического карбоцикла" или "циклоалифатической группы". В некоторых случаях, термин может

быть использован в выражении "ароматический карбоцикл", и, в этом случае, он относится к "арильной группе", определяемой ниже.

[0027] Термин "циклоалифатический" (или "неароматический карбоцикл", "неароматический карбоциклил", "неароматический карбоциклический" или "циклоалифатическое кольцо") относится к циклическому углеводороду, который является полностью насыщенным или который содержит один или более элементов ненасыщенности, но который не является ароматическим, и который имеет одну точку присоединения к остальной части молекулы. В одном варианте осуществления, термин "циклоалифатический" относится к моноциклическому C_{3-12} углеводороду. Циклоалифатическое кольцо будет представлено термином " C_{x-y} циклоалифатическое", где x и y представляют собой минимальное и максимальное число углеродных атомов, образующих циклоалифатическое кольцо. Подходящие циклоалифатические группы включают, но этим не ограничивая, циклоалкил, циклоалкенил и циклоалкинил. Примеры алифатических групп включают циклопропил, циклобутил, циклопентил, циклопентенил, циклогексил, циклогексенил, циклогептил, циклогептенил, норборнил, циклооктил, циклононил, циклодецил, циклоундецил, циклододецил и другие подобные группы.

[0028] Используемый в изобретении термин "циклоалкил" или "циклоалкильное кольцо" относится к кольцевой системе, которая является полностью насыщенной и которая имеет единственную точку присоединения к остальной части молекулы. В одном варианте осуществления, термин "циклоалкил" относится к моноциклическому C_{3-12} насыщенному углеводороду. Подходящие циклоалкильные группы включают, но этим не ограничивая, циклопропил, циклобутил, циклопентил, циклогексил, циклогептил, циклогептенил, норборнил, циклооктил, циклононил, циклодецил, циклоундецил, циклододецил и другие подобные группы. Циклоалкильное кольцо будет представлено термином " C_{x-y} циклоалкил", где x и y представляют собой минимальное и максимальное число углеродных атомов, образующих циклоалкильное кольцо.

[0029] Используемый в изобретении термин "гетероцикл" (или "гетероциклил" или "гетероциклический" или "гетероциклическое

кольцо") относится к кольцевой системе, в которой один или более членов кольца представляют собой независимо выбранный гетероатом, которая является полностью насыщенной или которая содержит один или более элементов ненасыщенности, но которая не является ароматической, и которая имеет единственную точку присоединения к остальной части молекулы. Если не указано иначе, то, в настоящем изобретении, термин "гетероцикл" используют в качестве синонима "неароматического гетероцикла". В некоторых случаях, термин может быть использован в выражении "ароматический гетероцикл", и в этом случае он будет обозначать "гетероарильную группу", определяемую ниже. В некоторых вариантах осуществления, гетероцикл имеет 3-10 членов в кольце, где один или более членов кольца представляют собой гетероатом, независимо выбранный из кислорода или азота. В других вариантах осуществления, гетероцикл может представлять собой моноцикл, имеющий 3-7 членов в кольце (2-6 углеродных атомов и 1-4 гетероатомов).

[0030] Примеры гетероциклических колец включают, но этим не ограничивая, следующие моноциклы: 2-тетрагидрофуранил, 3-тетрагидрофуранил, 2-тетрагидротиофенил, 3-тетрагидротиофенил, 2-морфолино, 3-морфолино, 4-морфолино, 2-тиоморфолино, 3-тиоморфолино, 4-тиоморфолино, 1-пирролидинил, 2-пирролидинил, 3-пирролидинил, 1-тетрагидропиперазинил, 2-тетрагидропиперазинил, 3-тетрагидропиперазинил, 1-пиперидинил, 2-пиперидинил, 3-пиперидинил, 1-пиразолинил, 3-пиразолинил, 4-пиразолинил, 5-пиразолинил, 1-пиперидинил, 2-пиперидинил, 3-пиперидинил, 4-пиперидинил, 2-тиазолидинил, 3-тиазолидинил, 4-тиазолидинил, 1-имидазолидинил, 2-имидазолидинил, 4-имидазолидинил, 5-имидазолидинил.

[0031] Термин "гетероарил" (или "гетероароматический", или "гетероарильная группа", или "ароматический гетероцикл" или "гетероарильное кольцо"), используемый как таковой или как часть более крупного фрагмента, как например в "гетероарилалкиле" или "гетероарилалкоксии", относится к кольцу, которое является ароматическим и содержит один или более гетероатомов, имеет от 5 до 6 членов в кольце, и которое имеет единственную точку

присоединение к остальной части молекулы. Гетероарильные кольца включают, но этим не ограничивая, следующие моноциклы: 2-фуранил, 3-фуранил, N-имидазолил, 2-имидазолил, 4-имидазолил, 5-имидазолил, 3-изоксазолил, 4-изоксазолил, 5-изоксазолил, 2-оксазолил, 4-оксазолил, 5-оксазолил, N-пирролил, 2-пирролил, 3-пирролил, 2-пиридил, 3-пиридил, 4-пиридил, 2-пиримидинил, 4-пиримидинил, 5-пиримидинил, пиридазинил (например, 3-пиридазинил), 2-тиазолил, 4-тиазолил, 5-тиазолил, тетразолил (например, 5-тетразолил), триазолил (например, 2-тиазолил и 5-триазолил), 2-тиенил, 3-тиенил, пиразолил (например, 2-пиразолил), изотиазолил, 1,2,3-оксадиазолил, 1,2,5-оксадиазолил, 1,2,4-оксадиазолил, 1,2,3-триазолил, 1,2,3-тиадиазолил, 1,3,4-тиадиазолил, 1,2,5-тиадиазолил, пиразинил, 1,3,5-триазинил.

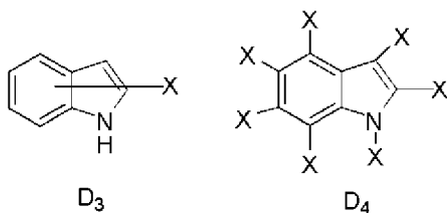
[0032] Термин "кольцевой атом" относится к атому, такому как С, N, O или S, который является частью кольца ароматической группы, циклоалифатического кольца, гетероциклического или гетероарильного кольца. "Способный к замещению кольцевой атом" представляет собой кольцевой атом углерода или азота, соединенный, по меньшей мере, с одним атомом водорода. Водород может быть необязательно замещен с помощью подходящей замещающей группы. Поэтому, термин "способный к замещению кольцевой атом" не включает кольцевые атомы азота или углерода, которые являются общими в случае, когда два кольца являются конденсированными. Кроме того, "способный к замещению кольцевой атом" не включает кольцевые атомы углерода или азота в случае, когда в структуре изображено, что они уже присоединены к одному или более фрагментам, не являющимися водородом, и отсутствуют водороды, доступные для замещения.

[0033] Термин "гетероатом" относится к одному или нескольким атомам кислорода, серы, азота, фосфора или кремния, в том числе к любой окисленной форме азота, серы, фосфора или кремния, кватернизированной форме любого основного азота или способного к замещению азота гетероциклического или гетероарильного кольца, например N (как например в 3,4-дигидро-2H-пирролиле), NH (как например в пирролидиниле) или NR⁺ (как например в N-замещенном пирролидиниле).

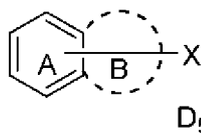
[0034] В некоторых вариантах осуществления, в случае двух независимых присутствий переменной, эти две переменные могут быть взяты вместе с атомом (атомами), к которому каждая переменная присоединена, с образованием 5-8-членного арильного или гетероарильного кольца, или 3-8-членного циклоалифатического кольца или гетероциклила. Примеры колец, которые образуются в случае, когда два независимо присутствующих заместителя берутся вместе с атомом (атомами), к которому каждая переменная присоединена, включают, но этим не ограничивая, следующие кольца: а) два независимо присутствующих заместителя, которые присоединены к одному и тому же атому и берутся вместе с этим атомом с образованием кольца, где оба присутствующих заместителя берут вместе с атомом, к которому они присоединены, с образованием гетероциклического, гетероарильного, циклоалифатического или арильного кольца, где группа присоединена к остальной части молекулы за счет единственной точки присоединения, и б) два независимо присутствующих заместителя, которые присоединены к различным атомам и берутся вместе с этими двумя атомами с образованием гетероциклического, гетероарильного, циклоалифатического или арильного кольца, где кольцо, которое образуется, имеет две точки присоединения к остальной части молекулы.

[0035] Следует иметь в виду, что может быть образован целый ряд других колец в случае, когда два независимо присутствующих заместителя берутся вместе с атомом (атомами), к которому каждый заместитель присоединен, и что приведенные выше подробные примеры не являются исчерпывающими.

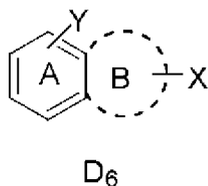
[0036] Описанная в изобретении химическая связь, направленная от заместителя к центру одного кольца в многокольцевой системе (как показано ниже), представляет замещение с помощью заместителя в любом способном к замещению положении в любом из колец в многокольцевой системе. Например, в формуле D3 продемонстрировано возможное замещение в любом из положений, показанных в формуле D4:



[0037] Это также применимо к многокольцевым системам, конденсированным с необязательными кольцевыми системами (которые могут изображаться пунктирными линиями). Например, в формуле D5, X представляет собой необязательный заместитель как для кольца А, так и для кольца В.



[0038] Однако, если два кольца в многокольцевой системе каждое имеет различные заместители, изображаемые из центра каждого кольца, то тогда, если не указано иначе, каждый заместитель представляет только замещение на кольце, к которому он присоединен. Например, в формуле D6, Y представляет собой необязательный заместитель только для кольца А, а X представляет собой необязательный заместитель только для кольца В.



[0039] Используемый в изобретении термин "алкокси" относится к ранее определенной алкильной группе, присоединенной к молекуле или к другой цепи, или к кольцу через атом кислорода ("алкокси" то есть, -О-алкил).

[0040] Используемые в изобретении термины "галоген" или "гало" обозначают F, Cl, Br или I.

[0041] Термины "галогеналкил", "галогеналкенил", "галогеналифатическая группа" и "галогеналкокси" обозначают, в зависимости от конкретного случая, алкил, алкенил, алифатическую углеводородную цепь или алкокси, замещенные одним или более атомами галогена. Например, C₁₋₃ галогеналкил может представлять

собой $-\text{CFHCH}_2\text{CHF}_2$, а C_{1-2} галогеналкокси может представлять собой $-\text{OC}(\text{Br})\text{HCHF}_2$. Этот термин включает перфторированные алкильные группы, такие как $-\text{CF}_3$ и CF_2CF_3 .

[0042] Используемый в изобретении термин "циано" относится к $-\text{CN}$ или $-\text{C}\equiv\text{N}$.

[0043] Термины "цианоалкил", "цианоалкенил", "цианоалифатическая группа" и "цианоалкокси" обозначают, в зависимости от конкретного случая, алкил, алкенил, алифатическую группу или алкокси, замещенные одной или более цианогруппами. Например, C_{1-3} цианоалкил может представлять собой $-\text{C}(\text{CN})_2\text{CH}_2\text{CH}_3$, а C_{1-2} цианоалкенил может представлять собой $=\text{CHC}(\text{CN})\text{H}_2$.

[0044] Используемый в изобретении термин "аминогруппа" обозначает $-\text{NH}_2$.

[0045] Термины "аминоалкил", "аминоалкенил", "аминоалифатическая группа" и "аминоалкокси" обозначают, в зависимости от конкретного случая, алкил, алкенил, алифатическую группу или алкокси, замещенные одной или более аминогруппами. Например, C_{1-3} аминоалкил может представлять собой $-\text{CH}(\text{NH}_2)\text{CH}_2\text{CH}_2\text{NH}_2$, а C_{1-2} аминоалкокси может представлять собой $-\text{OCH}_2\text{CH}_2\text{NH}_2$.

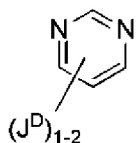
[0046] Термин "гидроксил" или "гидрокси" обозначает группу $-\text{OH}$.

[0047] Термины "гидроксиалкил", "гидроксиалкенил", "гидроксиалифатическая группа" и "гидроксиалкокси" обозначают, в зависимости от конкретного случая, алкил, алкенил, алифатическую группу или алкокси, замещенные одной или более группами $-\text{OH}$. Например, C_{1-3} гидроксиалкил может представлять собой $-\text{CH}_2(\text{CH}_2\text{OH})\text{CH}_3$, а C_4 гидроксиалкокси может представлять собой $-\text{OCH}_2\text{C}(\text{CH}_3)(\text{OH})\text{CH}_3$.

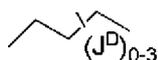
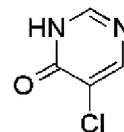
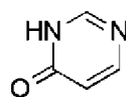
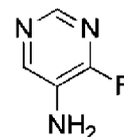
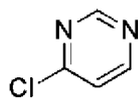
[0048] Используемый в изобретении термин "карбонил", сам по себе или применительно к другой группе, обозначает $-\text{C}(\text{O})-$ или $-\text{C}(\text{O})\text{H}$. Например, используемый в изобретении термин "алкоксикарбонил" обозначает такую группу, как $-\text{C}(\text{O})\text{O}(\text{алкил})$.

[0049] Используемый в изобретении термин "оксо" обозначает

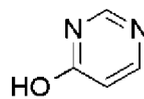
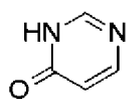
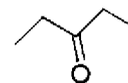
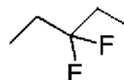
$=O$, где "оксо", как правило, но не всегда, присоединен к углеродному атому (например, он может быть также присоединен к атому серы). Алифатическая цепь может необязательно прерываться карбонильной группой или может быть необязательно замещена оксогруппой, и оба эти описания обозначают одно и ту же алифатическую цепь, например, $-CH_2-C(O)-CH_3$. Когда "оксогруппу" упоминают в качестве возможного заместителя на кольце или на другом фрагменте или группе (например, на алкильной цепи), следует иметь в виду, что химическая связь между кислородом в указанной оксогруппе и кольцом или фрагментом, к которому оксогруппа присоединена, является двойной связью, даже если иногда эту связь изображают в общем с помощью одиночной линии. Например, в изображенном ниже примере, J^D , присоединенный к кольцу, может быть выбран из целого ряда различных заместителей. В случае, когда J^D представляет собой оксо, следует иметь в виду, что связь между J^D и кольцом является двойной связью. В случае, когда J^D представляет собой галоген, следует иметь в виду, что связь между J^D и кольцом является одинарной связью. В некоторых случаях, например, когда кольцо содержит ненасыщенность или, когда оно характеризуется ароматическими свойствами, соединение может существовать в двух или более возможных таутомерных формах. В одной из этих форм, связь между оксогруппой и кольцом является двойной связью. В другой форме, водородная связь будет рекомбинирована между атомами и заместителями в кольце, в результате чего оксо превращается в гидроксид и образуется дополнительная двойная связь в кольце. Принимая во внимание, что соединение изображают как D7 или D8, считается, что оба изображения представляют набор всех возможных таутомеров для этого конкретного соединения.



может представлять собой, например,



может представлять собой, например,



D7

D8

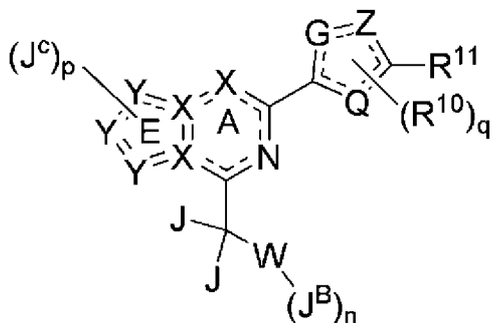
..

[0050] Во всех других случаях, используемый в изобретении термин "связующее звено" обозначает двухвалентную группу, в которой две свободных валентности находятся на разных атомах (например, на углероде или гетероатоме) или находятся на одном и том же атоме, но могут быть замещены двумя различными заместителями. Например, метиленовая группа может представлять собой C_1 алкильное связующее звено ($-CH_2-$), которое может быть замещено двумя различными группами, по одной на каждую свободную валентности (например, как в $Ph-CH_2-Ph$, где метилен действует как связующее звено между двумя фенильными кольцами). Этилен может представлять собой C_2 алкильное связывающее звено ($-CH_2CH_2-$), в котором две свободных валентности находятся на различных атомах. Амидная группа, например, может выполнять функцию связывающего звена, когда ее размещают внутри цепи (например $-CONH-$). Соединения по изобретению определяют в изобретении с помощью их химических структур и/или химических названий. В случае, когда изобретение определяют одновременно и с помощью химической структуры, и с помощью химического названия, и химическая структура и химическое название противоречат друг другу, химическая структура является определяющей при идентификации

соединения.

Варианты осуществления изобретения

[0051] Настоящее изобретение относится к соединениям формулы I или его фармацевтически приемлемым солям



Формула I

где

кольца E и A образуют сердцевину молекулы и являются ароматическими, каждый X и Y в каждом конкретном случае независимо выбирают из N или C, где не более чем 4 присутствующих X и Y одновременно представляют собой N;

W или

i) отсутствует, при этом J^B непосредственно соединен с углеродным атомом, несущим группы J, каждый J независимо выбирают из водорода или метила, n представляет собой 1, и J^B представляет собой C_{1-7} алкильную цепь, необязательно замещенную до 9 присутствующими атомами фтора; или

ii) является кольцом B, которое представляет собой фенил, C_{3-7} циклоалкильное кольцо или 5- или 6-членное гетероарильное кольцо, содержащее 1 или 2 кольцевых атомов азота;

где, когда кольцо B представляет собой фенил или 5- или 6-членное гетероарильное кольцо, каждый J независимо выбирают из водорода или метила, n представляет собой целое число, выбранное из чисел от 0 до 3, и каждый J^B независимо выбирают из галогена, -CN, C_{1-6} алифатической углеводородной цепи, -OR^B или C_{3-8} циклоалифатического кольца, и

где, когда кольцо B представляет собой C_{3-7} циклоалкильное кольцо, каждый J представляет собой водород, n представляет собой целое число, выбранное из чисел от 0 до 3, и каждый J^B

независимо выбирают из галогена, $-\text{CN}$, C_{1-6} алифатической углеводородной цепи или $-\text{OR}^{\text{B}1}$;

где каждый J^{B} который представляет собой C_{1-6} алифатическую углеводородную цепь, и каждый J^{B} , который представляет собой C_{3-8} циклоалифатическое кольцо, необязательно и независимо замещен с помощью до 3 присутствующих R^3 ;

каждый R^{B} независимо выбирают из C_{1-6} алифатической углеводородной цепи или C_{3-8} циклоалифатического кольца, где указанный R^{B} необязательно и независимо замещен с помощью до 3 из представителей $\text{R}^{3\text{a}}$;

каждый $\text{R}^{\text{B}1}$ независимо выбирают из водорода, C_{1-6} алифатической углеводородной цепи или C_{3-8} циклоалифатического кольца, где каждая из указанной C_{1-6} алифатической углеводородной цепи и каждое из указанного C_{3-8} циклоалифатического кольца необязательно и независимо замещены с помощью до 3 из представителей $\text{R}^{3\text{b}}$;

каждый R^3 , $\text{R}^{3\text{a}}$ и $\text{R}^{3\text{b}}$, в каждом конкретном случае, независимо выбирают из галогена, $-\text{CN}$, C_{1-4} алкила, C_{1-4} галогеналкила, $-\text{O}(\text{C}_{1-4}$ алкила) или $-\text{O}(\text{C}_{1-4}$ галогеналкила);

r представляет собой целое число, выбранное из 1, 2 или 3;

каждый J^{C} независимо выбирают из водорода, галогена, C_{1-4} алифатической углеводородной цепи, C_{1-4} алкокси или $-\text{CN}$, где каждая указанная C_{1-4} алифатическая углеводородная цепь и C_{1-4} алкокси необязательно и независимо замещены с помощью до 3 из представителей C_{1-4} алкокси, C_{1-4} галогеналкокси, $-\text{OH}$ или галогена;

Q , G и Z каждый независимо представляет собой N , S или O , где, по меньшей мере, два из Q , G и Z представляют собой N ;

q представляет собой 0, 1 или 2;

R^{10} представляет собой C_{1-6} алкил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , фенил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , 5- или 6-членный гетероарил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , C_{3-8} циклоалкил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , или 3-8 членный гетероцикл, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} ,

где каждое из указанного 5-6-членного гетероарильного кольца и каждый из указанного 3-8 членного гетероциклила содержат до 3 кольцевых гетероатомов, независимо выбранных из N, O или S;

R^{11} представляет собой H, $-NR^{a2}R^{b2}$, $-C(O)NR^{a2}R^{b2}$, $-C(O)R^{15a}$, $-SO_2R^{b2}$, $-SR^{b2}$, галоген, $-OCF_3$, $-CN$, гидроксил, C_{2-6} алкенил, необязательно и независимо замещенный с помощью 0-2 представителей R^{b2} , C_{2-6} алкинил, необязательно и независимо замещенный с помощью 0-2 представителей R^{b2} , C_{1-6} алкил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , C_{1-6} алкокси, необязательно и независимо замещенный 0-5 представителями R^{15} , фенил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , 5-6-членный гетероарил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , C_{3-8} циклоалкил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , или 3-8 членный гетероциклил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , где каждый из указанного 5-6-членного гетероарила и каждый из указанного 3-8 членного гетероциклила содержат до 3 кольцевых гетероатомов, независимо выбранных из N, O или S; или

когда R^{10} является заместителем на Z, R^{10} и R^{11} , взятые вместе с Z и углеродом, к которому присоединен R^{11} , образуют 3-10 членное гетероциклическое кольцо, необязательно и независимо замещенное 0-3 представителями R^{15} , где каждый из указанного 3-10 членного гетероциклила содержит до 3 кольцевых гетероатомов, независимо выбранных из N, O или S;

R^{15} представляет собой галоген, $-OR^{b2}$, $-SR^{b2}$, $-NR^{a2}R^{b2}$, $-C(O)R^{b2}$, $-C(O)NR^{a2}R^{b2}$, $-NR^{b2}C(O)OR^{b2}$, $-OC(O)NR^{a2}R^{b2}$, C_{2-4} алкеноксид, C_{3-8} циклоалкил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , фенил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , 5- или 6-членный гетероарил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , или 3-10 членный гетероциклил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , где каждое из указанного 5- или 6-членного гетероарильного кольца и каждый из указанного 3-10 членного гетероциклила содержат до 3 кольцевых гетероатомов, независимо выбранных из N, O или S;

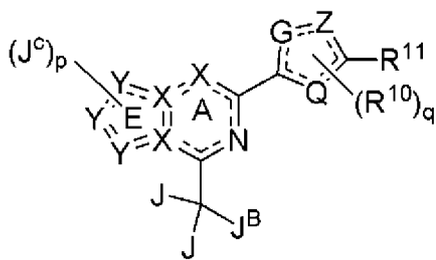
R^{15a} представляет собой C_{3-8} циклоалкил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , фенил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , 5- или 6-членный гетероарил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , или 3-10 членный гетероцикл, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , где каждое из указанного 5- или 6-членного гетероарильного кольца и каждый из указанного 3-10 членного гетероцикла содержат до 3 кольцевых гетероатомов, независимо выбранных из N, O или S;

каждый R^{18} независимо выбирают из галогена, гидроксила, C_{1-6} алкила, C_{1-6} алкокси, C_{1-6} галогеналкила или фенила;

R^{a2} представляет собой водород, $-C(O)R^{b2}$, C_{1-6} алкил или C_{1-6} галогеналкил; и

R^{b2} представляет собой водород, C_{1-6} алкил или C_{1-6} галогеналкил.

[0052] В некоторых вариантах осуществления формулы I, W отсутствует, и соединение представляет собой соединение формулы IIA или его фармацевтически приемлемую соль

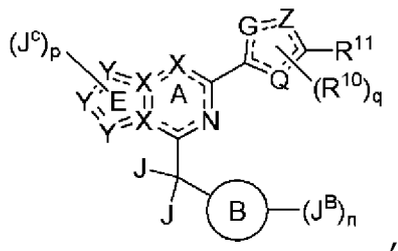


Формула IIA

где J^B представляет собой C_{1-7} алкильную цепь, необязательно замещенную до 9 присутствующими атомами фтора. В некоторых вариантах осуществления формулы IIA, J^B представляет собой C_{1-4} алкильную цепь, необязательно замещенную до 5 представителями фтора. В других вариантах осуществления, J^B представляет собой C_{1-2} алкильную цепь, необязательно замещенную до 5 представителями фтора. В еще одних случаях, J^B представляет собой этильную цепь, необязательно замещенную или 3 или 5 представителями фтора.

[0053] В некоторых вариантах осуществления формулы I, W представляет собой кольцо B, и соединение представляет собой

соединение формулы IIB или его фармацевтически приемлемую соль



Формула IIB.

[0054] В некоторых вариантах осуществления формулы IIB, n представляет собой целое число, выбранное из 1 или 2, и каждый J^B независимо выбирают из галогена, C_{1-4} алкила, $-OR^B$ или $-OR^{B1}$. В других вариантах осуществления, каждый J^B независимо выбирают из атомов галогена. В еще одних вариантах осуществления, каждый J^B независимо выбирают из фтора или хлора. В еще одних вариантах осуществления, каждый J^B представляет собой фтор.

[0055] В некоторых вариантах осуществления формулы IIB, каждый J^B представляет собой C_{1-4} алкил. В некоторых из этих вариантов осуществления, J^B представляет собой этил или метил. В некоторых вариантах осуществления, J^B представляет собой метил.

[0056] В некоторых вариантах осуществления формулы IIB, n представляет собой 0.

[0057] В некоторых вариантах осуществления формулы IIB, n представляет собой 1.

[0058] В некоторых вариантах осуществления формулы IIB, n представляет собой 1, и J^B независимо выбирают из галогена, C_{1-4} алкила, $-OR^B$ или $-OR^{B1}$. В некоторых из этих вариантов осуществления, J^B представляет собой галоген. В некоторых вариантах осуществления, J^B представляет собой хлор или фтор. В других вариантах осуществления, J^B представляет собой фтор. В еще одних вариантах осуществления, J^B представляет собой C_{1-4} алкил. В еще одних вариантах осуществления, J^B представляет собой метил или этил.

[0059] В некоторых вариантах осуществления формулы IIB, n представляет собой 2, и каждый J^B представляет собой атом галогена. В некоторых из этих вариантов осуществления, каждый J^B независимо выбирают из хлора или фтора. В других вариантах

осуществления, один J^B представляет собой фтор, а другой J^B представляет собой хлор. В еще одних вариантах осуществления, каждый J^B представляет собой фтор.

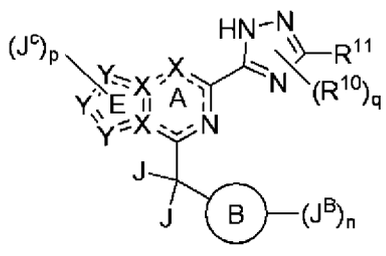
[0060] В некоторых вариантах осуществления формулы IIB, кольцо В представляет собой фенил. В некоторых из этих вариантов осуществления, n представляет собой 1 или 2. В некоторых из этих вариантов осуществления, J^B находится в орто-положении относительно присоединения метиленового связующего звена между кольцом В и сердцевиной молекулы, и J^B представляет собой галоген. В некоторых из этих вариантов осуществления, J^B представляет собой хлор. В других вариантах осуществления, J^B представляет собой фтор.

[0061] В некоторых вариантах осуществления формулы IIB, кольцо В представляет собой 6-членное гетероарильное кольцо. В других вариантах осуществления, кольцо В представляет собой пиридинное кольцо. В еще одних вариантах осуществления, кольцо В представляет собой пиримидинное кольцо.

[0062] В некоторых вариантах осуществления формулы IIB, кольцо В представляет собой C_{3-7} циклоалкильное кольцо.

[0063] В некоторых вариантах осуществления формулы I, формулы IIA или формулы IIB, G, Z и Q представляют собой каждый N.

[0064] В некоторых вариантах осуществления формулы I или формулы IIB, соединение представляет собой соединение формулы III или его фармацевтически приемлемую соль, или любой из его таутомеров



Формула III.

[0065] В некоторых вариантах осуществления формулы I, формулы IIA, формулы IIB и формулы III, R^{11} представляет собой H, $NR^{a2}R^{b2}$, $-C(O)NR^{a2}R^{b2}$, $-C(O)R^{15a}$, $-SO_2R^{b2}$, $-SR^{b2}$, галоген, $-OCF_3$, $-CN$,

гидроксил, C_{2-6} алкенил, необязательно и независимо замещенный 0-2 представителями R^{b2} , C_{2-6} алкинил, необязательно и независимо замещенный 0-2 представителями R^{b2} ; C_{1-6} алкил, необязательно и независимо замещенный 0-5 представителями R^{15} , C_{1-6} алкокси, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , фенил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , 5- или 6-членный гетероарил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , C_{3-8} циклоалкил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , или 3-8 членный гетероциклил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} . В некоторых дополнительных вариантах осуществления, R^{11} представляет собой H или C_{1-6} алкил, необязательно и независимо замещенный 0-5 представителями R^{15} . В некоторых дополнительных вариантах осуществления, R^{11} представляет собой C_{1-6} алкил, необязательно замещенный 0-5 представителями R^{15} . В некоторых дополнительных вариантах осуществления, R^{11} представляет собой метил, необязательно замещенный 0-3 представителями R^{15} . В некоторых дополнительных вариантах осуществления, R^{11} представляет собой метил, необязательно замещенный 0-3 представителями R^{15} , и R^{15} представляет собой галоген (например, фтор). В некоторых дополнительных вариантах осуществления, R^{11} представляет собой метил, необязательно замещенный 0-3 представителями R^{15} , и R^{15} представляет собой фтор. В некоторых дополнительных вариантах осуществления, R^{11} представляет собой незамещенный метил. В некоторых дополнительных вариантах осуществления, R^{11} представляет собой метил, замещенный 2 представителями R^{15} . В некоторых дополнительных вариантах осуществления, R^{11} представляет собой метил, замещенный 2 представителями R^{15} , и R^{15} представляет собой галоген. В некоторых дополнительных вариантах осуществления, R^{11} представляет собой $-CF_2H$. В некоторых вариантах осуществления, R^{11} представляет собой метил, замещенный 3 представителями R^{15} . В некоторых вариантах осуществления, R^{11} представляет собой метил замещенный 3 представителями R^{15} , и R^{15} представляет собой галоген. В некоторых вариантах осуществления, R^{11} представляет собой $-CF_3$.

[0066] В некоторых вариантах осуществления формулы I, формулы IIA, формулы IIB и формулы III, R^{11} представляет собой этил, замещенный 0-5 представителями R^{15} . В некоторых дополнительных вариантах осуществления, R^{11} представляет собой этил, замещенный 5 представителями R^{15} , и R^{15} представляет собой галоген. В некоторых дополнительных вариантах осуществления, R^{11} представляет собой этил, замещенный 5 представителями R^{15} , и R^{15} представляет собой фтор.

[0067] В некоторых вариантах осуществления формулы III, n представляет собой целое число, выбранное из 1 или 2, и каждый J^B независимо выбирают из галогена, C_{1-4} алкила, $-OR^B$ или $-OR^{B1}$. В других вариантах осуществления, каждый J^B независимо выбирают из атомов галогена. В еще одних вариантах осуществления, каждый J^B независимо выбирают из фтора или хлора. В еще одних вариантах осуществления, каждый J^B представляет собой фтор.

[0068] В некоторых вариантах осуществления формулы III, каждый J^B представляет собой C_{1-4} алкил. В некоторых из этих вариантов осуществления, J^B представляет собой этил или метил. В некоторых вариантах осуществления, J^B представляет собой метил.

[0069] В некоторых вариантах осуществления формулы III, n представляет собой 0.

[0070] В некоторых вариантах осуществления формулы III, n представляет собой 1.

[0071] В некоторых вариантах осуществления формулы III, n представляет собой 1, и каждый J^B независимо выбирают из галогена, C_{1-4} алкила, $-OR^B$ или $-OR^{B1}$. В некоторых из этих вариантов осуществления, J^B представляет собой галоген. В некоторых вариантах осуществления, J^B представляет собой хлор или фтор. В других вариантах осуществления, J^B представляет собой фтор. В еще одних вариантах осуществления, J^B представляет собой C_{1-4} алкил. В еще одних вариантах осуществления, J^B представляет собой метил или этил.

[0072] В некоторых вариантах осуществления формулы III, n представляет собой 2, и каждый J^B представляет собой атом галогена. В некоторых из этих вариантов осуществления, каждый J^B

независимо выбирают из хлора или фтора. В других вариантах осуществления, один J^B представляет собой фтор, а другой J^B представляет собой хлор. В еще одних вариантах осуществления, каждый J^B представляет собой фтор.

[0073] В некоторых вариантах осуществления формулы III, кольцо В представляет собой фенил. В некоторых из этих вариантов осуществления, n представляет собой 1 или 2. В некоторых из этих вариантов осуществления, J^B находится в орто-положении относительно присоединения метиленового связующего звена между кольцом В и сердцевинной молекулы, и J^B представляет собой галоген. В некоторых из этих вариантов осуществления, J^B представляет собой хлор. В других вариантах осуществления, J^B представляет собой фтор.

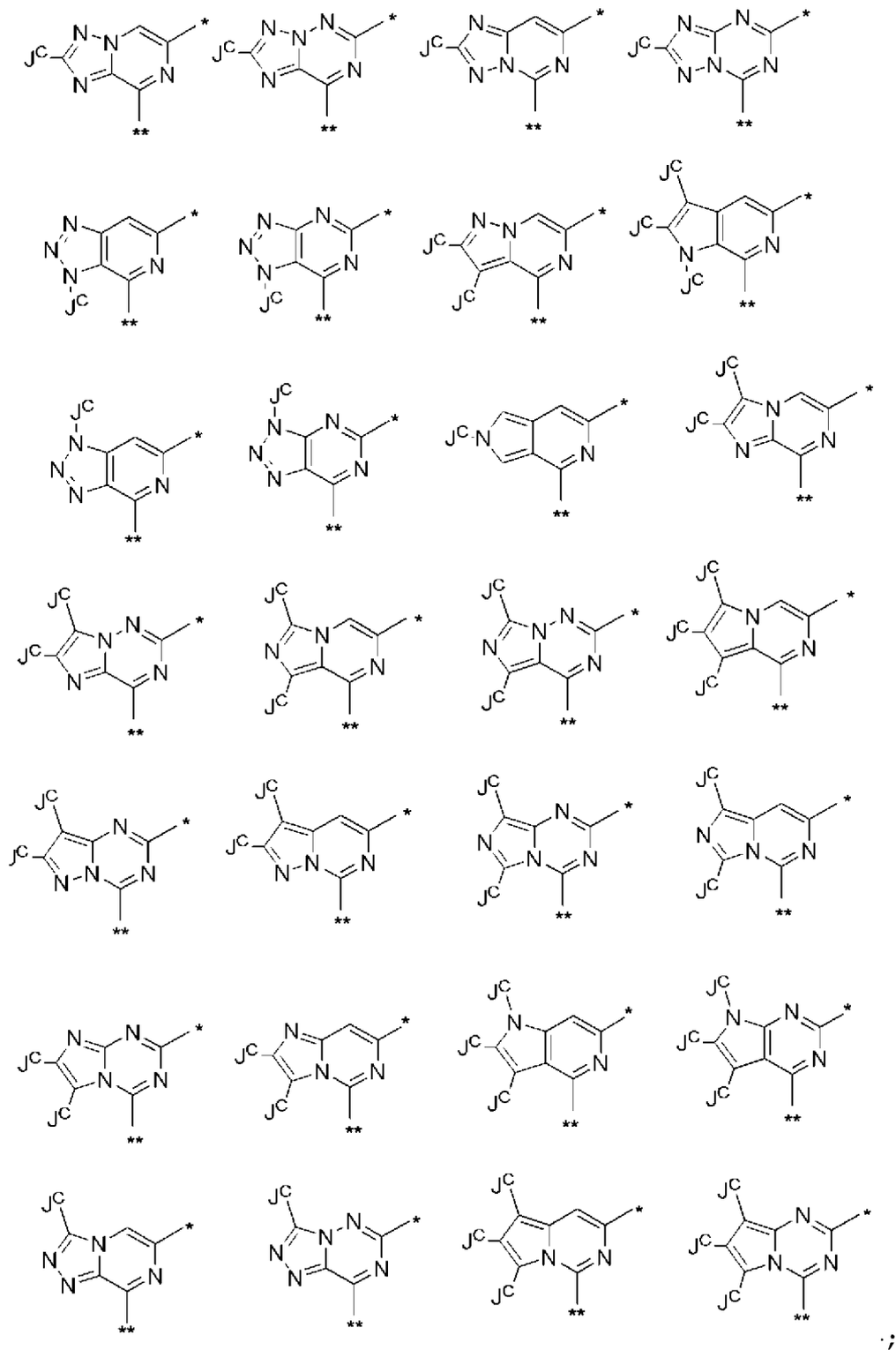
[0074] В некоторых вариантах осуществления формулы III, кольцо В представляет собой 6-членное гетероарильное кольцо. В других вариантах осуществления, кольцо В представляет собой пиридилное кольцо. В еще одних вариантах осуществления, кольцо В представляет собой пиримидильное кольцо.

[0075] В некоторых вариантах осуществления формулы III, кольцо В представляет собой C_{3-7} циклоалкильное кольцо.

[0076] В некоторых вариантах осуществления формулы I, формулы IIA, формулы IIB и формулы III, q представляет собой 0. В некоторых из этих вариантов осуществления, R^{11} представляет собой C_{1-6} алкил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} . В некоторых дополнительных вариантах осуществления, R^{11} представляет собой метил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , и R^{15} представляет собой галоген (например, фтор). В некоторых дополнительных вариантах осуществления, R^{11} представляет собой метил, независимо замещенный 2 представителями R^{15} , и R^{15} представляет собой галоген (например, фтор). В некоторых вариантах осуществления, R^{11} представляет собой метил, независимо замещенный 3 представителями R^{15} , и R^{15} представляет собой галоген (например, фтор).

[0077] В некоторых вариантах осуществления формулы I, формулы IIA, формулы IIB и формулы III, сердцевину, образованную

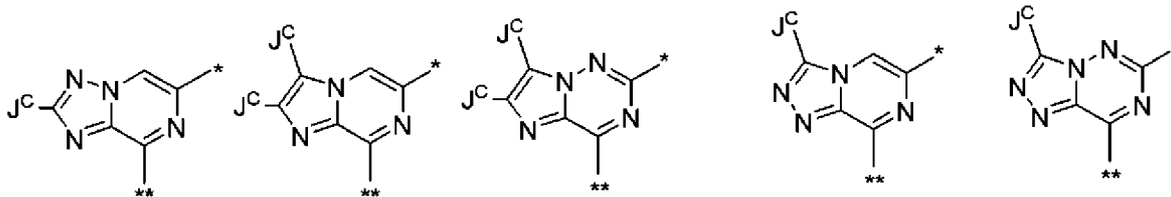
кольцами E и A, выбирают из



где атом С с символом * представляет точку присоединения к кольцу, содержащему G, Z и Q, и атом С с символом ** представляет точку присоединения к 2 представителям J. В некоторых из этих вариантов осуществления, каждый представитель J^c представляет собой водород.

[0078] В некоторых вариантах осуществления формулы I,

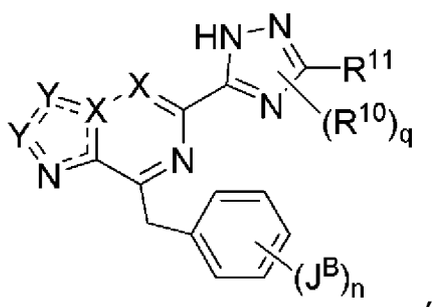
формулы IIA, формулы IIB и формулы III, сердцевину, образованную кольцами E и A, выбирают из



В некоторых из этих вариантов осуществления, каждый представитель J^c представляет собой водород.

[0079] В некоторых вариантах осуществления формулы I, формулы IIA, формулы IIB и формулы III, Q, G и Z каждый независимо представляет собой N, NH, S или O, где, по меньшей мере, два из Q, G и Z представляют собой N или NH.

[0080] В некоторых вариантах осуществления формулы I, соединение представляет собой соединение формулы IV или его фармацевтически приемлемую соль



Формула IV

где

каждый Y независимо выбирают из N, NJ^c, CH или CJ^c;

каждый X представляет собой или N, NJ^c, CH, или CJ^c;

где не более 3 представителей X и Y одновременно представляют собой N или NJ^c;

J^c представляет собой галоген, CN или C₁-алкил, необязательно замещенный от 1 до 3 галогенами;

Каждый J^B независимо выбирают из галогена или C₁-алкила;

n представляет собой 0, 1, 2 или 3;

R¹⁰ представляет собой C₁-алкил, необязательно замещенный 1, 2 или 3 группами, независимо выбранными из галогена, -C(O)R^{b2}, фенила и 5- или 6-членного гетероарила, где фенил и 5- или 6-членный гетероарил необязательно замещены 1, 2 или 3 галогенами

или C₁₋₄алкилами, где гетероарил включает 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S;

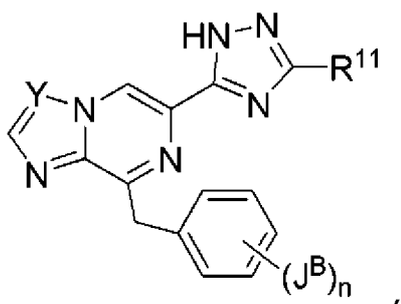
q представляет собой 0 или 1;

R¹¹ представляет собой H, галоген, -NR^{a2}R^{b2}, C₁₋₄алкил, 5-6-членный гетероарил или C₃₋₆ циклоалкил, где C₁₋₄алкил, 5-6-членный гетероарил и C₃₋₆ циклоалкил каждый необязательно замещены 1, 2 или 3 группами, независимо выбранными из галогена, где гетероарил включает 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S;

R^{a2} представляет собой водород или C₁₋₄ алкил; и

R^{b2} представляет собой водород или C₁₋₄ алкил.

[0081] В некоторых вариантах осуществления формулы I, соединение представляет собой соединение формулы V или его фармацевтически приемлемую соль



Формула V

где

Y представляет собой N или CH;

Каждый J^B независимо выбирают из галогена или C₁₋₄алкила;

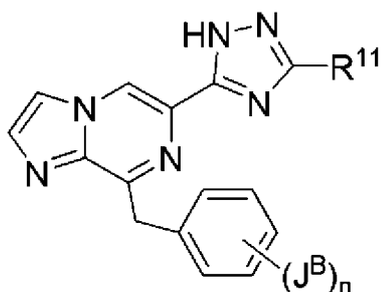
n представляет собой 0, 1, 2 или 3;

R¹¹ представляет собой H, галоген, -NR^{a2}R^{b2}, C₁₋₄алкил, 5-6-членный гетероарил или C₃₋₆ циклоалкил, где C₁₋₄алкил, 5-6-членный гетероарил и C₃₋₆ циклоалкил каждый необязательно замещен 1, 2 или 3 группами, независимо выбранными из галогена;

R^{a2} представляет собой водород или C₁₋₄ алкил; и

R^{b2} представляет собой водород или C₁₋₄ алкил.

[0082] В некоторых вариантах осуществления формулы I, соединение представляет собой соединение формулы VI или его фармацевтически приемлемую соль



Формула VI

где

Y представляет собой N или CH;

каждый J^B независимо выбирают из галогена или C_{1-4} алкила;

n представляет собой 0, 1, 2 или 3;

R^{11} представляет собой H, галоген, $-NR^{a2}R^{b2}$, C_{1-4} алкил, 5-6-членный гетероарил или C_{3-6} циклоалкил, где C_{1-4} алкил, 5-6-членный гетероарил и C_{3-6} циклоалкил каждый необязательно замещен 1, 2 или 3 группами, независимо выбранные из галогена;

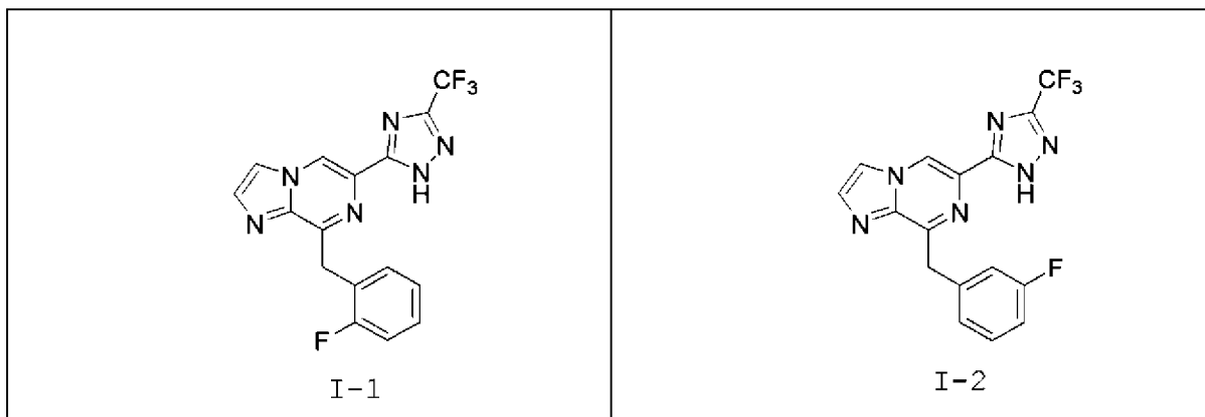
R^{a2} представляет собой водород или C_{1-4} алкил; и

R^{b2} представляет собой водород или C_{1-4} алкил.

[0083] В некоторых вариантах осуществления формул IV, V и VI, R^{11} представляет собой C_{1-4} алкил, необязательно замещенный 1, 2 или 3 галогенами.

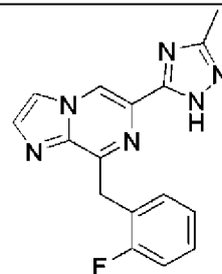
[0084] В некоторых вариантах осуществления, соединения формулы I выбирают из соединений, приведенных в таблице I.

Таблица I

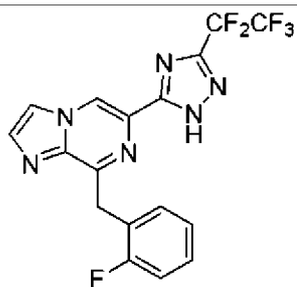




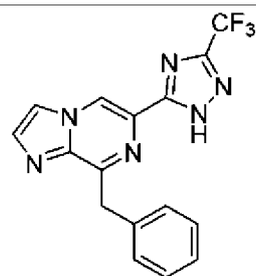
I-3



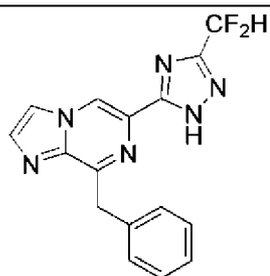
I-4



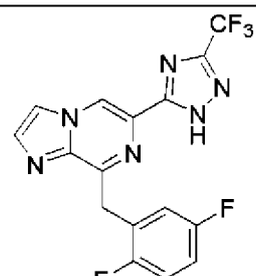
I-5



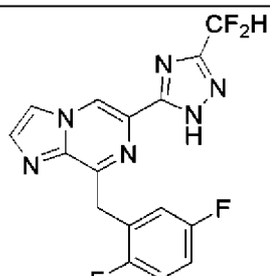
I-6



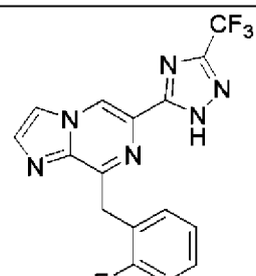
I-7



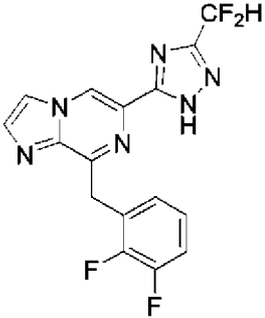
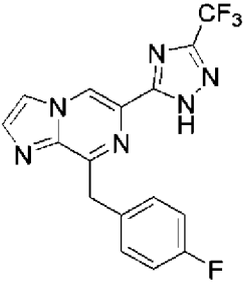
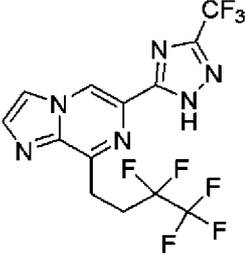
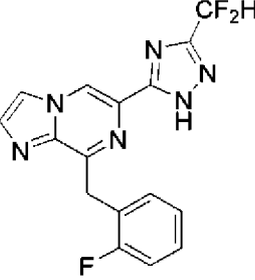
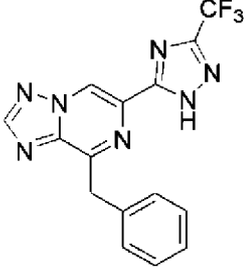
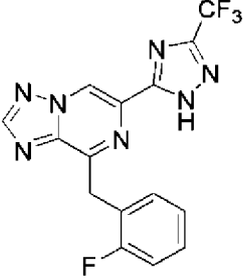
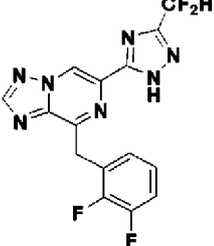
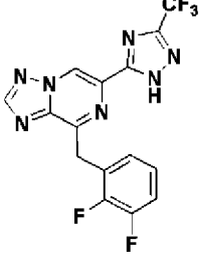
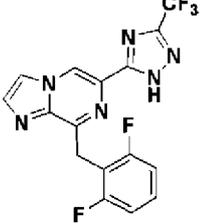
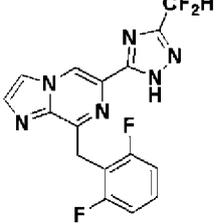
I-8



I-9

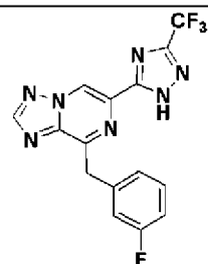


I-10

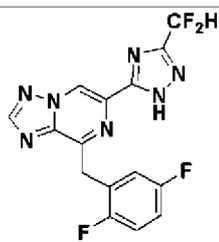
 <p>I-11</p>	 <p>I-12</p>
 <p>I-13</p>	 <p>I-14</p>
 <p>I-15</p>	 <p>I-16</p>
 <p>I-17</p>	 <p>I-18</p>
 <p>I-19</p>	 <p>I-20</p>



I-21



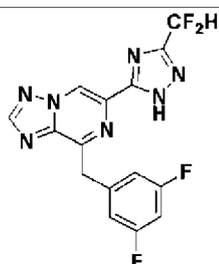
I-22



I-23



I-24



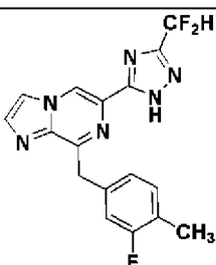
I-25



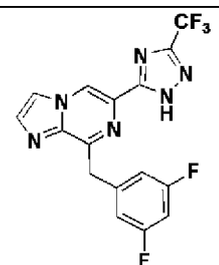
I-26



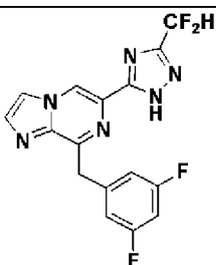
I-27



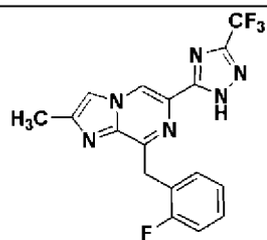
I-28



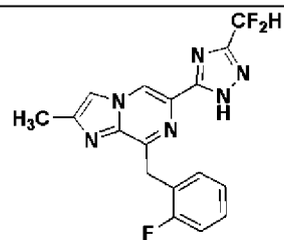
I-29



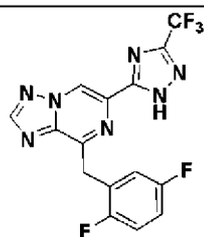
I-30



I-31



I-32



I-33



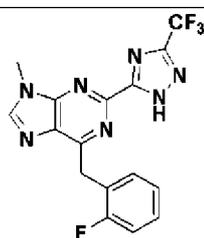
I-34



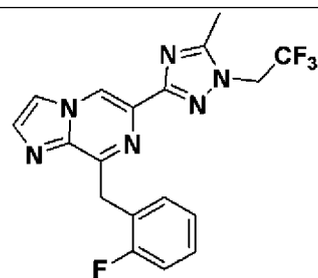
I-35



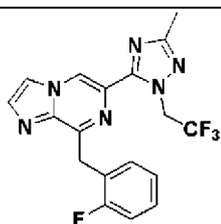
I-36



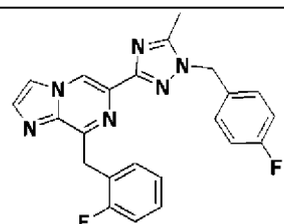
I-37



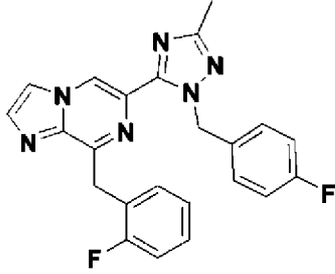
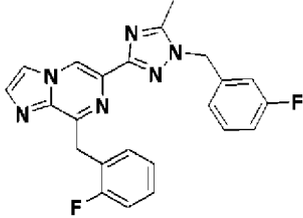
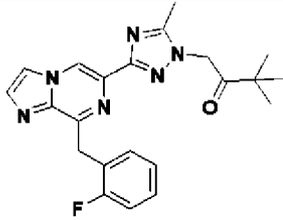
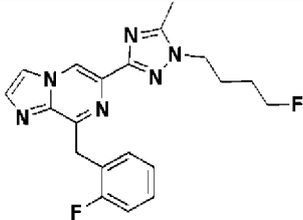
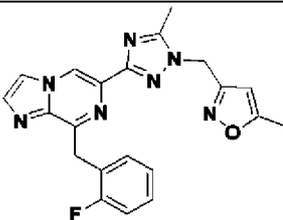
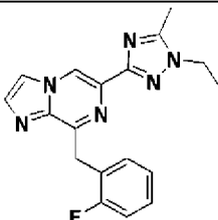
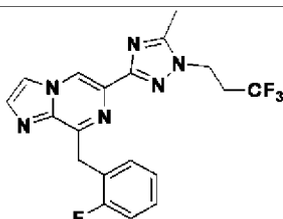
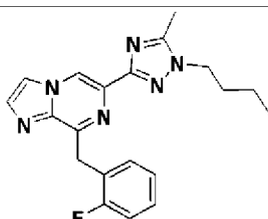
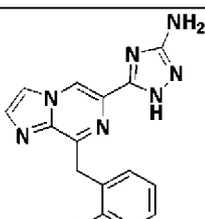
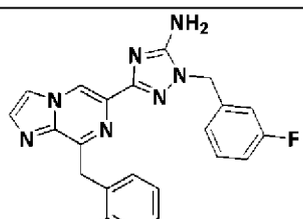
I-38

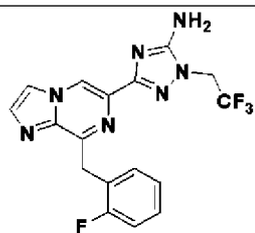


I-39

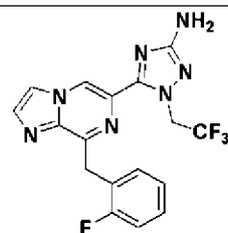


I-41

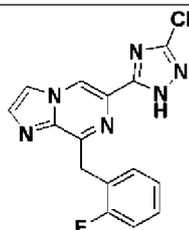
 <p>I-42</p>	 <p>I-47</p>
 <p>I-48</p>	 <p>I-50</p>
 <p>I-51</p>	 <p>I-53</p>
 <p>I-54</p>	 <p>I-56</p>
 <p>I-57</p>	 <p>I-58</p>



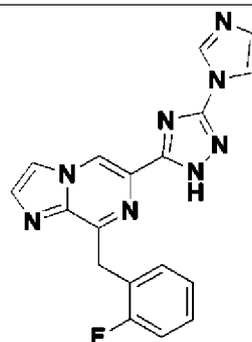
I-59



I-60



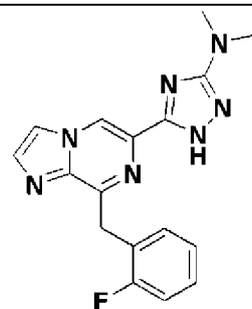
I-62



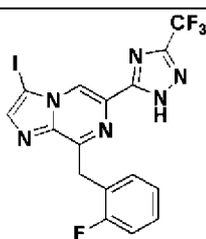
I-63



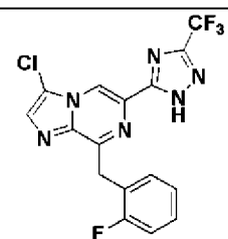
I-64



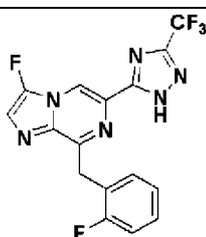
I-65



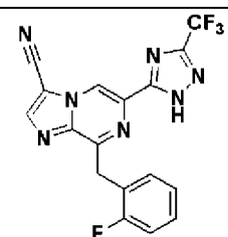
I-66



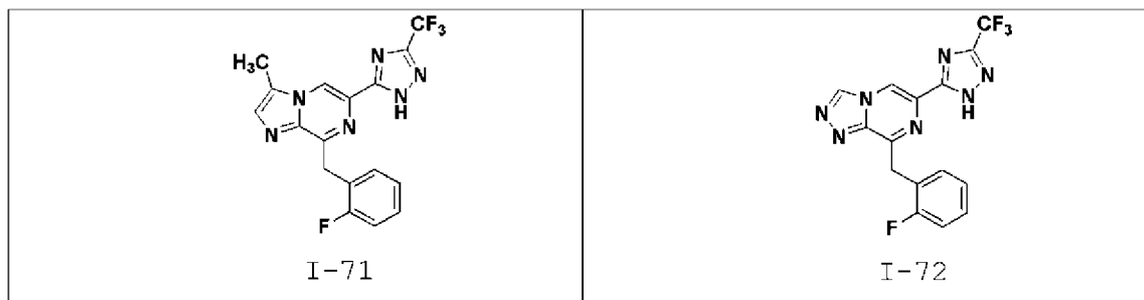
I-67



I-68



I-70



В некоторых вариантах осуществления, соединение формулы I находится или в нейтральной форме, или в форме фармацевтически приемлемой соли.

Фармацевтически приемлемые соли по изобретению.

[0085] Используемый в изобретении термин "фармацевтически приемлемая соль" относится к фармацевтически приемлемым органическим или неорганическим солям соединения формулы I. Фармацевтически приемлемые соли соединения формулы I применяют в медицине. Однако, соли, которые не являются фармацевтически приемлемыми, могут использоваться при получении соединения формулы I или его фармацевтически приемлемых солей. Фармацевтически приемлемая соль может включать в себя другую молекулу, такую как ацетат-ион, сукцинат-ион или другой противоион. Противоион может представлять собой любой органический или неорганический фрагмент, который нейтрализует заряд на исходном соединении. Кроме того, фармацевтически приемлемая соль может иметь в своей структуре более чем один несущий заряд атом. В случаях, когда многозарядные атомы входят в состав фармацевтически приемлемой соли, такая соль может иметь несколько противоионов. Поэтому, фармацевтически приемлемая соль может иметь один или более заряженных атомов и/или один или более противоионов.

[0086] Описанные в изобретении фармацевтически приемлемые соли соединений включают соли, образованные соединениями с неорганическими кислотами, органическими кислотами или основаниями. В некоторых вариантах осуществления, соли могут быть получены *in situ* в процессе выделения и очистки соединений. В других вариантах осуществления, соли могут быть приготовлены из свободной формы соединения на отдельной стадии синтеза.

[0087] Когда соединение формулы I обладает кислотными свойствами или содержит достаточное число биоизостерических заместителей, обладающих кислотными свойствами, подходящие "фармацевтически приемлемые соли" называют солями, полученными из фармацевтически приемлемым нетоксичных оснований, включающих неорганические основания и органические основания. Соли, образованные с неорганическими основаниями, включают соли алюминия, аммония, кальция, меди, железа (III), железа (II), лития, магния, марганца (III), марганца (II), калия, натрия, цинка и другие подобные соли. Конкретные варианты осуществления включают соли аммония, кальция, магния, калия и натрия. Соли, образованные фармацевтически приемлемыми органическими нетоксичными основаниями, включают соли первичных, вторичных и третичных аминов, замещенных аминов, в том числе природных замещенных аминов, циклических аминов и ионообменных смол с основными группами, таких 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, пиперидин, полиаминные смолы, прокаин, пурины, теобромин, триэтиламин, триметиламин трипропиламин, трометамин и другие подобные амины.

[0088] Когда соединение формулы I обладает основными свойствами или содержит достаточное число биоизостерических заместителей, обладающих основными свойствами, соли могут быть образованы из фармацевтически приемлемых нетоксичных кислот, включающих неорганические и органические кислоты. Такие кислоты включают уксусную, бензолсульфовую, бензойную, камфорсульфовую, лимонную, этансульфовую, фумаровую, глюконовую, глутаминовую, бромистоводородную, хлористоводородную, изэтиновую, молочную, малеиновую, яблочную, миндальную, метансульфовую, муциновую, азотную, памовую, пантотеновую, фосфорную, янтарную, серную, винную, п-толуолсульфовую кислоту и другие подобные кислоты. Конкретные

варианты осуществления включают лимонную, бромистоводородную, хлористоводородную, малеиновую, фосфорную, серную и винную кислоты. Другие примеры солей включают, но этим не ограничивая, сульфатные, цитратные, ацетатные, оксалатные, хлоридные, бромидные, йодидные, нитратные, бисульфатные, фосфатные, кислые фосфатные, изоникотинатные, лактатные, салицилатные, кислые цитратные, тартратные, олеатные, таннатные, пантотенатные, битартратные, аскорбатные, сукцинатные, малеатные, гентизинатные, фумаратные, глюконатные, глюкуронатные, сахаратные, формиатные, бензоатные, глутаматные, метансульфонатные, этансульфонатные, бензолсульфонатные, п-толуолсульфонатные и памоатные (то есть, 1,1'-метилден-би-(2-гидрокси-3-нафтоатные)) соли.

[0089] Приготовление описанных выше фармацевтически приемлемых солей и других типичных фармацевтически приемлемых солей более подробно описано в публикации Berg et al., "Pharmaceutical Salts," J. Pharm. Sci., 1977:66:1-19, полное содержание которой включено в настоящее изобретение путем ссылки на нее.

[0090] Помимо описанных в изобретении соединений, их фармацевтически приемлемые соли могут быть также применяться в композициях для лечения или предотвращения указанных в изобретении заболеваний.

Фармацевтические композиции и способы введения.

[0091] Описанные в изобретении соединения и их фармацевтически приемлемые соли могут быть приготовлены в форме фармацевтических композиций или в виде "лекарственных форм".

[0092] Типичную лекарственную форму готовят путем смешения соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли с носителем, разбавителем или вспомогательным веществом. Специалистам в этой области хорошо известны подходящие носители, разбавители и вспомогательные вещества, и они включают такие материалы, как углеводы, воски, растворимые в воде и/или набухаемые в воде полимеры, гидрофильные или гидрофобные материалы, желатин, масла, растворители, воду и другие подобные материалы. Использование конкретного носителя, разбавителя или

вспомогательного вещества будет зависеть от способов приготовления и цели, для которой приготавливают лекарственную форму соединения формулы I. Растворители обычно выбирают из растворителей, которые признаны специалистами в этой области в качестве безопасных (GRAS, то есть признаны безопасными) для введения млекопитающему. Как правило, безопасные растворители представляют собой нетоксичные водные растворители, такие как вода и другие нетоксичные растворители, которые растворимы в воде или смешиваются с водой. Подходящие водные растворители включают воду, этанол, пропиленгликоль, полиэтиленгликоли (например, PEG400, PEG300), другие подобные растворители и их смеси. Лекарственные формы могут также включать другие типы вспомогательных веществ, такие как один или несколько буферов, стабилизаторы, антиадгезивы, поверхностно-активные вещества, смачивающие средства, смазывающие средства, эмульгаторы, связующие, суспендирующие средства, разрыхлители, наполнители, сорбенты, покрытия (например, кишечнорастворимое покрытие или покрытие для замедленного высвобождения), консерванты, антиоксиданты, средства для нанесения непрозрачного покрытия, скользкие вещества, вспомогательные вещества, используемые в процессе производства, окрашивающие вещества, подсластители, ароматизирующие добавки, вкусовые добавки и другие известные добавки для получения привлекательного внешнего вида лекарственного средства (то есть, соединения формулы I или его фармацевтической композиции) или для облегчения производства фармацевтического продукта (то есть, лекарственного препарата).

[0093] Лекарственные формы могут быть приготовлены, используя традиционные методы растворения и смешения. Например, порошкообразное сыпучее лекарственное вещество (то есть, соединение формулы I, его фармацевтически приемлемую соль или стабилизированную форму соединения, такую как комплекс с производным циклодекстрина или с другим известным комплексообразователем) растворяют в подходящем растворителе в присутствии одного или более описанных выше вспомогательных веществ. Соединение, имеющее требуемую степень чистоты, необязательно смешивают с фармацевтически приемлемыми

разбавителями, носителями, вспомогательными веществами или стабилизаторами в форме лиофилизированной композиции, измельченного порошка или водного раствора. Лекарственная форма может быть получена смешением при температуре окружающей среды при соответствующей величине рН и при соответствующей степени чистоты с физиологически приемлемыми носителями. Величина рН лекарственной формы зависит главным образом от конкретного применения и концентрации соединения, и может находиться в диапазоне от приблизительно 3 до приблизительно 8. В случае, когда описываемое в изобретении вспомогательное средство представляет собой твердую аморфную дисперсию, образовавшуюся в результате процесса растворения, добавки могут быть введены непосредственно в подвергаемый распылительной сушке раствор при образовании смеси, например, добавку растворяют или суспендируют в растворе в виде суспензии, которую затем подвергают распылительной сушке. В качестве варианта, добавки могут быть введены после процесса распылительной сушки для облегчения образования конечной лекарственной формы.

[0094] Соединение формулы I или его фармацевтически приемлемую соль обычно приготавливают в виде лекарственных форм, которые обеспечивают легкость регулирования дозы лекарственного средства и позволяют больному соблюдать предписанный режим и схему лечения. Лекарственные формы соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли могут быть приготовлены для различных способов и типов введения. Для одного и того же соединения могут существовать различные лекарственные формы, так как различные медицинские состояния могут требовать применение различных способов введения.

[0095] Количество активного ингредиента, которое может быть объединено с материалом носителя с получением лекарственной формы с разовой дозой, может зависеть от субъекта, подвергаемого лечению, и конкретного способа введения. Например, лекарственная форма с высвобождением лекарственного средства в течение времени, предназначенная для перорального введения людям, может содержать приблизительно от 1 до 1000 мг активного вещества, смешанного с соответствующим и подходящим количеством материала

носителя, которое может изменяться от приблизительно 5 до приблизительно 95 масс.% от суммарной массы композиций. Фармацевтическая композиция может быть приготовлена для легкого получения измеряемых количеств лекарственного средства для введения. Например, водный раствор, предназначенный для внутривенной инфузии, может содержать от приблизительно 3 до 500 мкг активного ингредиента на миллилитр раствора, для того чтобы можно было обеспечить инфузию подходящего объема со скоростью приблизительно 30 мл/час. В качестве общей нормы, начальное фармацевтически эффективное количество вводимого ингибитора может находиться в диапазоне 0,01-100 мг/кг на дозу, а именно, приблизительно от 0,1 до 20 мг/кг массы тела пациента в день, при этом используемый типичный начальный диапазон дозирования соединения составляет от 0,3 до 15 мг/кг/сутки.

[0096] Используемый в изобретении термин "терапевтически эффективное количество" обозначает такое количество активного соединения или фармацевтического вещества, при котором достигается биологический или лечебный ответ в ткани, системе, у животного или человека, которого добивается исследователь, ветеринар, лечащий врач или другой клинический врач. Терапевтически или фармацевтически эффективное количество вводимого соединения будет определяться приведенными выше соображениями, и оно является минимальным количеством, которое необходимо для облегчения, излечения или лечения заболевания или расстройства, или одного или более из его симптомов.

[0097] Фармацевтические композиции соединений формулы I должны быть приготовлены, дозированы и введены соответствующим образом, то есть количества, концентрации, схемы, курсы, носители и способы введения должны находиться в соответствии с требованиями надлежащей медицинской практики. Факторы, которые следует принимать во внимание в связи с этим, включают конкретное заболевание, подлежащее лечению, конкретное млекопитающее, подвергаемое лечению, клиническое состояние конкретного пациента, причину заболевания, место доставки лекарственного средства, способ введения, схему введения и другие факторы, известные лечащим врачам, например, возраст,

масса тела и восприимчивость к лечению конкретного пациента.

[0098] Термин "профилактически эффективное количество" относится к количеству, которое является эффективным для предотвращения или существенного уменьшения вероятности возникновения заболевания или расстройства, или облегчения тяжести заболевания или расстройства до того, как оно возникло, или для облегчения тяжести одного или более из его симптомов до развития этих симптомов. В общих чертах, профилактические меры подразделяют на первичную профилактику (для предотвращения возникновения заболевания) и вторичную профилактику (когда заболевание уже находится в стадии развития, и пациента защищают от усугубления этого процесса развития заболевания).

[0099] Приемлемые разбавители, носители, вспомогательные вещества и стабилизаторы представляют собой вещества, которые являются нетоксичными для реципиентов в диапазоне используемых доз и концентраций, и включают буферы, такие как фосфат, цитрат и другие органические кислоты; антиоксиданты, включая аскорбиновую кислоту и метионин; консерванты (такие как октадецилдиметилбензиламмония хлорид, гексаметония хлорид, бензалкония хлорид, бензетония хлорид, фенол, бутиловый или бензиловый спирт, алкилпарабены, такие как метил- или пропилпарабен, катехин, резорцин, циклогексанол, 3-пентанол и м-крезол); белки, такие как сывороточный альбумин, желатин или иммуноглобулины; гидрофильные полимеры, такие как поливинилпирролидон; аминокислоты, такие как глицин, глутамин, аспарагин, гистидин, аргинин или лизин; моносахариды, дисахариды и другие углеводы, включая глюкозу, маннозу или декстрины; хелатообразующие реагенты, такие как EDTA; сахара, такие как сахароза, маннит, трегалоза или сорбит; солиобразующие противоионы, такие как натрий; комплексы металлов (например, комплексы Zn-белок); и/или неионные поверхностно-активные вещества, такие как TWEEN™, PLURONICS™ или полиэтиленгликоль (PEG). Активные лекарственные ингредиенты могут быть также заключены в микрокапсулы, полученные, например, методами образования коацерватов или путем межфазной полимеризации,

например, в гидроксиметилцеллюлозные или желатиновые микрокапсулы и полиметилметакрилатные микрокапсулы, соответственно, в коллоидные системы доставки лекарственных средств (например, в липосомы, микросферы из альбумина, микроэмульсии, наночастицы и нанокапсулы) или в макроэмульсии. Такие методы описаны в монографии Remington's: The Science and Practice of Pharmacy, 21st Edition, University of the Sciences in Philadelphia, Eds., 2005 (далее обозначаемой в тексте как "Remington's").

[00100] "Системы контролируемой доставки лекарственных средств" позволяет доставлять лекарственное средство в организм таким способом, который дает возможность точно контролировать соответствие количества вводимого лекарственного средства подвергаемому лечению состоянию. Основной целью является достижение терапевтической концентрации лекарственного средства в месте его действия в течение требуемого периода времени. Термин "контролируемое высвобождение" часто используется для обозначения различных методов, которые позволяют модифицировать высвобождение лекарственного средства из лекарственной формы. Этот термин включает препараты, обозначаемые как препараты "с пролонгированным высвобождением", "с замедленным высвобождением", "с модифицированным высвобождением" или "со стабильным высвобождением во времени". Как правило, можно обеспечить контролируемое высвобождение описанных в изобретении лекарственных средств путем использования большого разнообразия полимерных носителей и систем контролируемого высвобождения, включающих эродируемые и не эродируемые матрицы, осмотические регулирующие устройства, различные устройства в форме резервуаров, кишечнорастворимые оболочки и контролируемые устройства в форме множества частиц.

[00101] "Препараты со стабильным высвобождением во времени" являются наиболее распространенным применением метода контролируемого высвобождения. Подходящие примеры препаратов со стабильным высвобождением во времени включают содержащие соединения полупроницаемые матрицы из твердых гидрофобных полимеров, причем матрицы представляют собой профилированные

изделия, например, пленки или микрокапсулы. Примеры матриц со стабильным высвобождением во времени включают сложные полиэфиры, гидрогели (например, полимер 2-гидроксиэтилметакрилата или поливинилового спирта), полилактиды (патент США № 3773919), сополимеры L-глутаминовой кислоты и гамма-этил-L-глутамата, небiorазлагаемые сополимеры этилена и винилацетата, бiorазлагаемые сополимеры молочной кислоты и гликолевой кислоты, и поли-D-(-)-3-гидроксимасляную кислоту.

[00102] Могут быть также приготовлены "препараты с быстрым высвобождением". Функцией этих лекарственных форм является осуществление, как можно быстрее, доставки лекарственного средства в кровотоки и к месту его действия. Например, с целью быстрого растворения, большинство таблеток изготавливают таким образом, чтобы они при введении быстро распадались на гранулы и затем дезагрегировались до высокодисперсных частиц. Это обеспечивает большую площадь поверхности, подвергающейся воздействию растворяющей среды, что приводит к увеличению скорости растворения.

[00103] Описанные в изобретении лекарственные средства могут быть включены в эродируемую или не эродируемую полимерную матрицу устройства для контролируемого высвобождения. Под эродируемой матрицей подразумевают эродируемые или набухающие в воде матрицы, или водорастворимые матрицы, в смысле их способности эродировать или набухать, или растворяться в чистой воде, или которые требуют присутствия кислоты или основания для их ионизации, достаточной для инициирования процесса эрозии или растворения. При контакте с водной средой, в которой применяется эродируемая полимерная матрица, она впитывает воду и образует набухший в воде гель или матрицу, которые содержат в себе описанное в изобретении лекарственное средство. Набухающая в воде матрица постепенно эродирует, увеличивается в размерах, распадается или растворяется в окружающей среде применения, в результате чего происходит контролируемое высвобождение описанного в изобретении соединения в окружающую среду применения. Один ингредиент этой набухающей в воде матрицы представляет собой способный к набуханию, к эрозии или к

растворению в воде полимер, который обычно называют осмотическим полимером, гидрогелем или набухающим в воде полимером. Такие полимеры могут представлять собой линейные, разветвленные или сшитые полимеры. Полимеры могут представлять собой гомополимеры или сополимеры. В конкретных вариантах осуществления, они могут представлять собой синтетические полимеры, полученными из мономеров винила, акрилата, метакрилата, уретана, сложного эфира и оксидов. В других вариантах осуществления, они могут быть производными природных полимеров, таких как полисахариды (например, хитин, хитозан, декстран и пуллулан, камедь агар, гуммиарабик, камедь карайи, камедь бобов рожкового дерева, камедь трагакант, каррагенан, камедь гатти, гуаровая камедь, ксантановая камедь и склероглюкан), крахмалы (например, декстрин и мальтодекстрин), гидрофильные коллоиды (например, пектин), фосфатиды (например, лецитин), альгинаты (например, альгинат аммония, альгинат натрия, калия или кальция, альгинат пропиленгликоля), желатин, коллаген и целлюлозные полимеры. Целлюлозные полимеры представляют собой полимер целлюлозы, который был модифицирован путем взаимодействия, по меньшей мере, части гидроксильных групп на сахаридных повторяющихся звеньях с соединением с образованием сложноэфирной связи или связанного через простой эфир заместителя. Так, например, полимер этилцеллюлозы имеет связанный через эфир этильный заместитель, присоединенный к сахаридному повторяющемуся звену, а полимер ацетата целлюлозы имеет связанный через сложный эфир ацетатный заместитель. В конкретных вариантах осуществления, целлюлозные полимеры для эродируемой матрицы включают растворимые в воде и эродируемые в воде целлюлозы, которые могут включать, например, этилцеллюлозу (ЕС), метилэтилцеллюлозу (МЕС), карбоксиметилцеллюлозу (СМС), карбоксиметилэтилцеллюлозу (СМЕС), гидроксиметилцеллюлозу (НЕС), гидроксипропилцеллюлозу (НРС), ацетат целлюлозы (СА), пропионат целлюлозы (СР), бутират целлюлозы (СВ), ацетат бутират целлюлозы (СAB), САР, САТ, гидроксипропилметилцеллюлозу (НРМС), НРМСР, НРМСАС, ацетаттримеллитат гидроксипропилметилцеллюлозы (НРМСАТ) и этилгидроксиметилцеллюлозу (ЕНЕС). В конкретных вариантах

осуществления, целлюлозные полимеры включают различные сорта гидроксипропилметилцеллюлозы (HPMC) с низкой вязкостью (молекулярная масса меньше или равна 50000 дальтон, например, Dow Methocel™ серии E5, E15LV, E50LV и K100LY) и с высокой вязкостью (молекулярная масса больше 50000 дальтон, например, E4MCR, E10MCR, K4M, и K15M K100M и Methocel™ серии K). Другие коммерчески доступные типы гидроксипропилметилцеллюлозы (HPMC) включают Shin Etsu Metolose серии 90SH.

[00104] Другие вещества, используемые в качестве эродируемого материала матрицы, включают, но этим не ограничивая, пуллулан, поливинилпирролидон, поливиниловый спирт, поливинилацетат, эфиры глицерина и жирных кислот, полиакриламид, полиакриловую кислоту, сополимеры этакриловой кислоты или метакриловой кислоты (EUDRAGIT®, Rohm America, Inc., Piscataway, New Jersey) и другие производные акриловой кислоты, такие как гомополимеры и сополимеры бутилметакрилата, метилметакрилата, этилметакрилата, этилакрилата, (2-диметиламиноэтил)метакрилата и хлорида (триметиламиноэтил)метакрилата.

[00105] В качестве варианта, лекарственные средства по настоящему изобретению могут быть введены или включены в устройства на основе неэродируемых матриц. В таких устройствах, описанное в изобретении лекарственное средство распределено в инертной матрице. Лекарственное средство высвобождается в результате диффузии через инертную матрицу. Примеры материалов, подходящих для инертной матрицы, включают нерастворимые пластмассы (например, сополимеры метилакрилат-метилметакрилат, поливинилхлорид, полиэтилен), гидрофильные полимеры (например, этилцеллюлоза, ацетат целлюлозы, сшитый поливинилпирролидон (известный также, как кросповидон)) и алифатические соединения жирного ряда (например, карнаубский воск, микрокристаллический воск и триглицериды). Такие устройства подробно описаны в монографии Remington: The Science and Practice of Pharmacy, 20th edition (2000).

[00106] Как отмечалось выше, описанные в изобретении лекарственные средства могут быть также включены в осмотическое

устройство для контролируемого высвобождения. Такие устройства обычно включают сердцевину, содержащую одно или более описанных в изобретении лекарственных средств, и окружающую сердцевину водонепроницаемую, водонерастворимую и неэродируемую оболочку, которая регулирует поступление воды в сердцевину из окружающей водной среды, в которой применяется эта лекарственная форма, применения таким образом, в силу чего происходит высвобождение лекарственного средства в результате вытеснения некоторого количества или всего количества содержимого из сердцевины в окружающую среду, в которой применяется лекарственная форма. В конкретных вариантах осуществления, оболочка является полимерной, водонепроницаемой и имеет, по меньшей мере, одно нагнетательное отверстие. Сердцевина осмотического устройства необязательно включает осмотический реагент, функцией которого является всасывание воды из окружающей среды через такую полупроницаемую мембрану. Осмотический реагент, содержащийся в сердцевине этого устройства, может представлять собой способный к набуханию в воде гидрофильный полимер, или он может представлять собой осмоген, также известный как осмореагент. Внутри устройства создается давление, которое заставляет лекарственное средство (средства) выделяться из устройства через отверстие (размер которого должен быть выбран так, чтобы свести к минимуму диффузию растворенного вещества, предотвращая при этом увеличение гидростатического напора). Неограничивающие примеры осмотических устройств для контролируемого высвобождения лекарственного препарата описаны в патентном документе U.S. Patent Application Serial No. 09/495061.

[00107] Количество способного к набуханию в воде гидрофильного полимера, присутствующего в сердцевине, может находиться в диапазоне от приблизительно 5 до приблизительно 80 масс.% (в том числе, например, от 10 до 50 масс.%). Неограничивающие примеры материалов сердцевины включают гидрофильные виниловые и акриловые полимеры, полисахариды, такие как альгинат кальция, полиэтиленоксид (PEO), полиэтиленгликоль (PEG), полипропиленгликоль (PPG), полимер 2-гидроксиэтилметакрилата, полиакриловую кислоту, полиметакриловую

кислоту, поливинилпирролидон (PVP) и сшитый PVP, поливиниловый спирт (PVA), сополимеры PVA/PVP и сополимеры PVA/PVP с гидрофобными мономерами, такими как метилметакрилат, винилацетат и другие подобные гидрофобные мономеры, гидрофильные полиуретаны, содержащие большие блоки PEO, кроскармеллозу натрия, каррагенан, гидроксипропилцеллюлозу (HPC), гидроксипропилцеллюлозу (HPMC), карбоксиметилцеллюлозу (CMC) и карбоксиэтилцеллюлозу (CEC), альгинат натрия, поликарбофил, желатин, ксантановую камедь и натрия крахмалгликолят. Другие материалы включают гидрогели, содержащие взаимопроникающие сетки полимеров, которые могут быть образованы в результате проведения аддитивной полимеризации или конденсационной полимеризации, компоненты которых могут включать такие гидрофильные и гидрофобные мономеры, как указано выше. Способные к набуханию в воде гидрофильные полимеры включают, но этим не ограничивая, PEO, PEG, PVP, кроскармеллозу натрия, HPMC, натрия крахмалгликолят, полиакриловую кислоту и их поперечно-сшитые варианты или их смеси.

[00108] Сердцевина может также включать осмоген (или осмотический реагент). Количество осмогена, присутствующего в сердцевине, может находиться в диапазоне от приблизительно 2 до приблизительно 70 масс.% (в том числе, например, от 10 до 50 масс.%). Типичными представителями подходящих осмогенов являются водорастворимые органические кислоты, соли и сахара, которые способны впитывать воду, в результате чего возникает градиент осмотического давления на границе окружающей сердцевину оболочки. Типичные примеры применяемых осмогенов включают, но этим не ограничивая, сульфат магния, хлорид магния, хлорид кальция, хлорид натрия, хлорид лития, сульфат калия, карбонат натрия, сульфит натрия, сульфат лития, хлорид калия, сульфат натрия, маннит, ксилит, мочевины, сорбит, инозит, раффинозу, сахарозу, глюкозу, фруктозу, лактозу, лимонную кислоту, янтарную кислоту, винную кислоту и их смеси. В конкретных вариантах осуществления, осмогеном является глюкоза, лактоза, сахароза, маннит, ксилит, хлорид натрия, и в том числе их комбинации.

[00109] Скорость доставки лекарственного средства контролируется такими факторами, как проницаемость и толщина оболочки, осмотическое давление содержащего лекарственное средство слоя, степень гидрофильности слоя гидрогеля и площадь поверхности устройства. Для специалистов в данной области является очевидным, что увеличение толщины оболочки будет уменьшать скорость высвобождения, в то время как любой из указанных далее факторов будет способствовать увеличению скорости высвобождения: повышение проницаемости оболочки, увеличение гидрофильности слоя гидрогеля, повышение осмотического давления содержащего лекарственное средство слоя или увеличение площади поверхности устройства.

[00110] В конкретных вариантах осуществления, является желательным унос частиц описанных в изобретении лекарственных средств вытесняемой жидкостью в процессе работы такого осмотического устройства. В случае частиц, которые хорошо уносятся вытесняемой жидкостью, форму лекарственного средства диспергируют в жидкости перед осаждением частиц в сердцевине таблетки. Одним из способов осуществления этого является добавление разрыхлителя, который предназначен для разрушения спрессованной сердцевины на частицы составляющих ее компонентов. Неограничивающие примеры стандартных разрыхлителей включают такие вещества, как натрия крахмалгликолят (например, Explotab™ CLV), микрокристаллическая целлюлоза (например, Avicel™), микрокристаллическая окремненная целлюлоза (например, ProSoIv™) и кроскармеллоза натрия (например, Ac-Di-Sol™), а также другие известные специалистам в этой области разрыхлители. В зависимости от конкретной лекарственной формы, некоторые разрыхлители работают лучше, чем другие. Некоторые разрыхлители склонны образовывать гели, так как они набухают в воде, что затрудняет высвобождение лекарственного средства из устройства. Негелеобразующие ненабухающие разрыхлители обеспечивают более быстрое диспергирование частиц лекарственного средства в сердцевине по мере поступления воды в сердцевину. В конкретных вариантах осуществления, негелеобразующие ненабухающие

разрыхлители представляют собой смолы, например, ионообменные смолы. В одном варианте осуществления, используют смолу Amberlite™ IRP 88 (фирмы Rohm and Haas, Philadelphia, PA). В случае использования разрыхлителя, он присутствует в количествах приблизительно 1-25% от количества лекарственного средства в сердцевине.

[00111] Другим примером осмотического устройства является осмотическая капсула. Оболочка капсулы или часть оболочки капсулы может быть полупроницаемой. Капсула может быть заполнена либо порошком, либо жидкостью, состоящими из описанного в изобретении лекарственного средства, вспомогательных веществ, которые впитывают воду, для создания осмотического потенциала, и/или набухающего в воде полимера или, необязательно, солибилизирующих вспомогательных веществ. Сердцевина капсулы также может быть изготовлена таким образом, что она будет иметь два слоя или много слоев лекарственного средства, аналогично описанным выше двухслойным, трехслойным или концентрическим компоновкам.

[00112] Другой представитель осмотического устройства, используемого в этом изобретении, включает набухающие таблетки в оболочке, например, описанные в патентном документе EP378404. Набухающие таблетки в оболочке включают сердцевину, содержащую описанное в изобретении лекарственное средство и набухающий материал, предпочтительно, гидрофильный полимер, с нанесенной на него мембраной, содержащей отверстия или поры, через которые в водной среде гидрофильный полимер может вытеснять и доставлять лекарственное средство. В качестве варианта, мембрана может содержать полимерные или низкомолекулярные водорастворимые порообразователи. Порообразователи растворяются в окружающей водной среде, в которой используют лекарственную форму, образуя поры, через которые могут вытесняться гидрофильный полимер и лекарственное средство. Примерами порообразователей являются водорастворимые полимеры, такие как HPMS, PEG, и низкомолекулярные соединения, такие как глицерин, сахароза, глюкоза и хлорид натрия. Кроме того, поры могут быть образованы

в оболочке путем сверления отверстий в оболочке с помощью лазера или другими механическими способами. В этом типе осмотических устройств, материал мембраны может включать любой пленкообразующий полимер, в том числе полимеры, которые являются водопроницаемыми или водонепроницаемыми, при условии, что мембрана, нанесенная на сердцевину таблетки, является пористой или содержит водорастворимые порообразователи, или имеет макроскопическое отверстие для доступа воды и высвобождения лекарственного средства. Варианты осуществления этого типа устройств со стабильным высвобождением во времени также могут включать многослойные устройства, описанные, например, в патентном документе EP378404.

[00113] Когда описанное в изобретении лекарственное средство является жидкостью или маслом, например, как в случае лекарственной формы с липидным носителем, описанной, например, в патентном документе WO05/011634, устройство для осмотического контролируемого высвобождения может содержать мягкие желатиновые или желатиновые капсулы, имеющие композитные стенки, включающие жидкую композицию, при этом стенка содержит граничный слой, образованный на внешней поверхности капсулы, расширяющийся слой, образованный поверх граничного слоя, и полупроницаемый слой, образованный на расширяющемся слое. Нагнетательное отверстие соединяет жидкую композицию с окружающей водной средой, в которой применяется данное устройство. Такие устройства описаны, например, в патентных документах US 6419952, US 6342249, US 5324280, US 4672850, US 4627850, US 4203440 и US 3995631.

[00114] Как уже было указано выше, описанные в изобретении лекарственные средства могут быть приготовлены в виде микрочастиц, обычно имеющих размер в диапазоне от приблизительно 10 мкм до приблизительно 2 мм (в том числе, например, от приблизительно 100 мкм до 1 мм в диаметре). Это множество микрочастиц может быть расфасовано, например, в капсулу, такую как желатиновая капсула, или капсулу, образованную из растворимого в воде полимера, такого как HPMCAS, HPMC или крахмал, дозированы в виде суспензии или эмульсии в жидкости, или они могут быть сформированы в таблетку, драже или пилюлю

методом прессования или другими методами, известными в данной области. Это множество микрочастиц может быть получено любым известным способом, таким как мокрое и сухое гранулирование, экструзия/окатывание, вальцевание, отверждение из расплава, или путем нанесения распылением затравок кристаллов оболочки. Например, при использовании процессов мокрой и сухой грануляции, описанное в изобретении лекарственное средство и, необязательно, вспомогательные вещества могут быть гранулированы с образованием множества микрочастиц требуемого размера.

[00115] Лекарственные средства могут быть включены в микроэмульсии, которые обычно являются термодинамически стабильными, изотропно чистыми дисперсиями двух несмешивающихся жидкостей, таких как масло и вода, стабилизированными межфазной пленкой из молекул поверхностно-активного вещества (Encyclopedia of Pharmaceutical Technology, New York: Marcel Dekker, 1992, volume 9). Для приготовления микроэмульсий необходимы поверхностно-активное вещество (эмульгатор), дополнительное поверхностно-активное вещество (вспомогательный эмульгатор), масляная фаза и водная фаза. Подходящие поверхностно-активные вещества включают любые поверхностно-активные вещества, которые могут применяться при изготовлении эмульсий, например, эмульгаторы, которые обычно используют при изготовлении кремов. Дополнительное поверхностно-активное вещество (или "дополнительный эмульгатор") обычно выбирают из группы производных полиглицерина, производных глицерина и жирных спиртов. Предпочтительные комбинации эмульгатор/дополнительный эмульгатор, как правило, но необязательно, выбирают из группы, состоящей из моностеарата глицерина и полиоксиэтиленстеарата; полиэтиленгликоля и пальмитостеарата этиленгликоля; и триглицеридов каприловой и каприновой кислот и макроглицеридов олеиновой кислоты. Водная фаза включает не только воду, но и, обычно, буферы, глюкозу, пропиленгликоль, полиэтиленгликоль, предпочтительно, низкомолекулярные полиэтиленгликоли (например, PEG 300 и PEG 400), и/или глицерин, и другие подобные вещества, в то время как масляная фаза обычно содержит, например, сложные эфиры жирных кислот,

модифицированные растительные масла, силиконовые масла, смеси моно-, ди- и триглицеридов, сложные моно- и диэферы PEG (например, глицериды олеилмакрогола) и другие подобные вещества.

[00116] Описанные в изобретении соединения могут быть включены в фармацевтически приемлемые композиции наночастиц, наносфер и нанокапсул (Delie and Blanco-Prieto, 2005, Molecule 10:65-80). Нанокапсулы, как правило, могут захватывать соединения стабильным и воспроизводимым образом. Для предотвращения побочных эффектов, обусловленных внутриклеточной перегрузкой полимерными веществами, могут быть разработаны ультрадисперсные частицы (размером примерно 0,1 мкм) с использованием полимеров, способных разлагаться *in vivo* (например, биоразлагаемые полиалкилцианоакрилатные наночастицы). Такие частицы описаны в предшествующих патентных документах.

[00117] Имплантируемые устройства с нанесенным на них слоем соединения по настоящему изобретению являются еще одним вариантом осуществления настоящего изобретения. Соединения также могут быть нанесены на имплантируемые медицинские устройства, такие как сферы, или совместно приготовлены с полимером или другой молекулой с целью получения "депо-препарата", который обеспечивает высвобождение лекарственного средства в течение более длительного периода времени, чем в случае введения водного раствора лекарственного средства. Подходящие покрытия и общие способы получения имплантируемых устройств с нанесенным на них слоем лекарственного средства описаны в патентных документах US 6099562, 5886026 и 5304121. Покрытия обычно представляют собой биосовместимые полимерные вещества, такие как полимерный гидрогель, полиметилдисилоксан, поликапролактон, полиэтиленгликоль, полимолочная кислота, этиленвинилацетат и их смеси. На покрытия может быть необязательно дополнительно нанесен подходящий верхний слой фторсиликона, полисахаридов, полиэтиленгликоля, фосфолипидов или их комбинаций для придания композиции способности контролировать высвобождение лекарственного средства.

[00118] Лекарственные формы включают такие лекарственные

формы, которые подходят для применения в описанных в изобретении способах введения. Лекарственные формы удобно приготавливать в виде лекарственной формы с разовой дозой, и их можно изготовить любым из хорошо известных в фармацевтике методов. Методы и лекарственные формы в целом описаны в монографии Remington's. Такие методы включают стадию смешения активного ингредиента с носителем, который состоит из одного или более вспомогательных ингредиентов. Как правило, лекарственные формы получают путем равномерного и тщательного смешивания активного ингредиента с жидкими носителями или тонко измельченными твердыми носителями, или и с теми и другими, а затем, в случае необходимости, профилирования продукта.

[00119] Термины "вводить" или "введение" в отношении соединения, композиции или лекарственной формы по изобретению означают введение соединения в организм животного, нуждающегося в лечении. Когда соединение по изобретению применяют в комбинации с одним или более другими активными средствами, то подразумевается, что термин "введение" и его варианты включают одновременное и/или последовательное введение соединения и других активных средств.

[00120] Описанные в изобретении композиции могут быть введены системно или местно, например, перорально (например, в форме капсул, порошков, растворов, суспензий, таблеток, сублингвальных таблеток и других подобных лекарственных форм), ингаляционно (например, в форме аэрозоля, газа, с помощью ингалятора, небулайзера или другим подобным образом), в ухо (например, в форме ушных капель), местно (например, в форме кремов, гелей, линиментов, лосьонов, мазей, паст, пластырей и других подобных лекарственных форм), офтальмологически (например, в форме глазных капель, глазных гелей, глазных мазей), ректально (например, с помощью клизмы или в форме суппозитория), назально, буккально, вагинально (например, используя спринцевание, внутриматочные устройства, вагинальные суппозитории, вагинальные кольца или таблетки и другие подобные формы), с помощью имплантированного резервуара или других подобных устройств, или парентерально, в зависимости от степени

тяжести и типа заболевания, подвергаемого лечению. Используемый в изобретении термин "парентеральный" включает, но этим не ограничивая, подкожную, внутривенную, внутримышечную, внутрисуставную, интрасиновиальную, интрастернальную, интратекальную, внутрипеченочную, внутриочаговую и интракраниальную инъекцию или инфузию. Предпочтительно вводить композиции перорально, внутрибрюшинно или внутривенно.

[00121] Описанные в изобретении фармацевтические композиции могут быть введены перорально в любой перорально приемлемой лекарственной форме, включающей, но этим не ограничивая, капсулы, таблетки, водные суспензии или растворы. Жидкие лекарственные формы для перорального введения включают, но этим не ограничивая, фармацевтически приемлемые эмульсии, микроэмульсии, растворы, суспензии, сиропы и эликсиры. Помимо активных соединений, жидкие лекарственные формы могут содержать обычно используемые в фармацевтике инертные разбавители, такие как, например, вода или другие растворители, солюбилизаторы и эмульгаторы, такие как этиловый спирт, изопропиловый спирт, этилкарбонат, этилацетат, бензиловый спирт, бензилбензоат, пропиленгликоль, 1,3-бутиленгликоль, диметилформамид, масла (в частности, хлопковое, арахисовое, кукурузное масла, масло из проросших зерен пшеницы, оливковое, касторовое и кунжутное масла), глицерин, тетрагидрофуруриловый спирт, полиэтиленгликоли и сложные эфиры жирных кислот и сорбитана и их смеси. Помимо инертных разбавителей, пероральные композиции могут также содержать вспомогательные вещества, такие как смачивающие вещества, эмульгаторы и суспендирующие вещества, подсластители, вкусовые и ароматизирующие вещества.

[00122] Твердые лекарственные формы для перорального введения включают капсулы, таблетки, пилюли, порошки и гранулы. В таких твердых лекарственных формах, активное соединение смешивают, по меньшей мере, с одним инертным фармацевтически приемлемым вспомогательным веществом или носителем, таким как цитрат натрия или дикальцийфосфат, и/или а) наполнителями или разбавителями, такими как крахмалы, лактоза, сахароза, глюкоза, маннит и кремниевая кислота, б) связующими, такими как,

например, карбоксиметилцеллюлоза, альгинаты, желатин, поливинилпирролидинон, сахароза и аравийская камедь, с) увлажнителями, такими как глицерин, d) разрыхлителями, такими как агар-агар, карбонат кальция, картофельный или кукурузный крахмал, альгиновая кислота, некоторые силикаты и карбонат натрия, e) реагентами, замедляющими растворение, такими как парафин, f) ускорителями всасывания, такими как четвертичные аммониевые соединения, g) смачивающими веществами, такими как, например, цетиловый спирт и моностеарат глицерина, h) абсорбентами, такими как каолин и бентонитовая глина, и i) скользящими веществами, такими как тальк, стеарат кальция, стеарат магния, твердые полиэтиленгликоли, лаурилсульфат натрия и их смеси. Таблетки могут не иметь покрытия или могут иметь покрытие, нанесенное известными способами, включая микрокапсулирование, для того чтобы замаскировать неприятный вкус или замедлить распад и всасывание в желудочно-кишечном тракте, обеспечивая тем самым стабильное действие в течение более длительного периода. Например, может быть использован материал для задержки по времени, такой как глицерилмоностеарат или глицерилдистеарат, сам по себе или вместе с воском. Могут быть использованы водорастворимые вещества, маскирующие вкус, такие как гидроксипропилметилцеллюлоза или гидроксипропилцеллюлоза.

[00123] Лекарственные формы соединения формулы I, которые применяются для перорального введения, могут быть приготовлены в виде дискретных единиц, таких как таблетки, драже, пастилки, леденцы, водные или масляные суспензии, диспергируемые порошки или гранулы, эмульсии, твердые или мягкие капсулы, например, желатиновые капсулы, сиропы или эликсиры. Лекарственные формы соединения, предназначенные для перорального применения, могут быть приготовлены любым известным методом получения фармацевтических композиций.

[00124] Прессованные таблетки могут быть изготовлены путем прессования на соответствующей установке активного ингредиента в сыпучей форме, такой как порошок или гранулы, необязательно смешанного со связующим, скользящим веществом, инертным

разбавителем, консервантом, поверхностно-активным или диспергирующим веществом. Формованные таблетки могут быть изготовлены формованием на соответствующей установке смеси порошкообразного активного ингредиента, увлажненного инертным жидким разбавителем.

[00125] Лекарственные формы для перорального применения могут быть также представлены твердыми желатиновыми капсулами, в которых активный ингредиент смешан с инертным твердым разбавителем, например, карбонатом кальция, фосфатом кальция или каолином, или мягкими желатиновыми капсулами, в которых активный ингредиент смешан с водорастворимым носителем, таким как полиэтиленгликоль, или с масляной средой, например, арахисовым маслом, жидким парафином или оливковым маслом.

[00126] Активные соединения могут также находиться в микрокапсулированной форме вместе с одним или более указанными выше вспомогательными веществами.

[00127] Когда для перорального применения требуется приготовить водные суспензии, активный ингредиент смешивают с эмульгаторами и суспендирующими средствами. При необходимости, могут быть добавлены конкретные подсластители и/или ароматизаторы. Сиропы и эликсиры могут быть приготовлены с подсластителями, например, с глицерином, пропиленгликолем, сорбитом или сахарозой. Такие лекарственные формы могут также содержать средство, уменьшающее раздражение, консервант, вещество, корректирующее вкус и запах, краситель и антиоксидант.

[00128] Стерильные инъеклируемые формы описанных в изобретении композиций (например, для парентерального введения), могут представлять собой водную или масляную суспензию. Эти суспензии могут быть приготовлены известными в данной области методами с использованием подходящих диспергирующих или смачивающих средств и суспендирующих средств. Стерильный инъеклируемый препарат может также представлять собой стерильный инъеклируемый раствор или суспензию в нетоксичном парентерально приемлемом разбавителе или растворителе, например, такой как раствор в 1,3-бутандиоле. Среди приемлемых носителей и растворителей, которые можно использовать, следует упомянуть

воду, раствор Рингера и изотонический раствор хлорида натрия. Кроме того, в качестве растворителя или суспендирующей среды обычно используют стерильные нелетучие масла. Для этой цели может быть использовано любое мягкое нелетучее масло, в том числе синтетические моно- или диглицериды. При приготовлении инъеклируемых препаратов могут применяться жирные кислоты, такие как олеиновая кислота и ее глицеридные производные, а также фармацевтически приемлемые природные масла, такие как оливковое масло или касторовое масло, в частности, их полиоксиэтилированные модификации. Эти масляные растворы или суспензии могут также содержать разбавитель или диспергирующее средство на основе длинноцепочечного спирта, такого как карбоксиметилцеллюлоза, или аналогичные диспергирующие средства, которые обычно используют в составе фармацевтически приемлемых лекарственных форм, включающих эмульсии и суспензии. В инъеклируемых препаратах могут также применяться другие широко используемые поверхностно-активные вещества, такие как Tweens, Spans, и другие эмульгаторы или вещества, повышающие биодоступность, которые обычно применяют при изготовлении фармацевтически приемлемых твердых, жидких или других лекарственных форм.

[00129] Масляные суспензии могут быть приготовлены путем суспендирования соединения формулы I в растительном масле, например, арахисовом масле, оливковом масле, кунжутном масле или кокосовом масле, или в минеральном масле, таком как жидкий парафин. Масляные суспензии могут содержать загуститель, например, пчелиный воск, твердый парафин или цетиловый спирт. С целью придания пероральному препарату соответствующего вкуса, могут быть добавлены подсластители, такие как указанные выше, и ароматизаторы. Для обеспечения длительного хранения этих композиций, в них добавляют антиоксидант, такой как бутилированный гидроксианизол или альфа-токоферол.

[00130] Водные суспензии соединения формулы I содержат активные вещества в смеси с вспомогательными веществами, подходящими для использования при приготовлении водных суспензий. Такие вспомогательные вещества включают

суспендирующее средство, такое как натрия карбоксиметилцеллюлоза, кроскармеллоза, повидон, метилцеллюлоза, гидроксипропилметилцеллюлоза, альгинат натрия, поливинилпирролидон, трагакантовая камедь и аравийская камедь, и диспергирующие или смачивающие средства, такие как природный фосфатид (например, лецитин), продукт конденсации алкиленоксида с жирной кислотой (например, полиоксиэтиленстеарат), продукт конденсации этиленоксида с длинноцепочечным алифатическим спиртом (например, гептадекаэтиленоксицетанол), продукт конденсации этиленоксида с неполным сложным эфиром жирной кислоты и гекситолового ангидрида (например, полиоксиэтиленсорбитан моноолеат). Водная суспензия может также содержать один или более консервантов, таких как этил- или n-пропил-p-гидроксibenзоат, один или более красителей, один или более ароматизаторов и один или более подсластителей, таких как сахароза или сахарин.

[00131] Инъецируемые лекарственные формы могут быть стерилизованы, например, путем фильтрации через удерживающий бактерии фильтр или путем введения стерилизующих веществ в форме стерильных твердых композиций, которые могут быть растворены или диспергированы в стерильной воде или другой стерильной инъецируемой среде перед применением.

[00132] Для того чтобы пролонгировать действие описанного в изобретении соединения, часто является желательным замедление всасывание из места подкожной или внутримышечной инъекции. Это может быть достигнуто путем использования жидкой суспензии кристаллического или аморфного вещества с низкой растворимостью в воде. В этом случае, скорость всасывания соединения зависит от скорости его растворения, которая, в свою очередь, может зависеть от размера кристаллов и кристаллической формы. В качестве варианта, замедленное всасывание парентерально вводимой лекарственной формы соединения достигается путем растворения или суспендирования соединения в масляном носителе. Инъецируемые депо-формы изготавливают путем формирования микроинкапсулированных матриц соединения в биоразлагаемых полимерах, таких как полилактид-полиггликолид. Выбирая

соотношение соединения и полимера и свойства конкретно используемого полимера, можно контролировать скорость высвобождения соединения. Примеры других биоразлагаемых полимеров включают полиортоэфиры и полиангидриды. Инъецируемые депо-формы также получают путем включения соединения в липосомы или микроэмульсии, которые совместимы с тканями организм.

[00133] Инъецируемые растворы или микроэмульсии могут быть введены в кровоток пациента путем местной болюсной инъекции. В качестве варианта, более эффективным может быть введение раствора или микроэмульсии таким образом, чтобы поддерживать постоянную циркулирующую концентрацию быстро растворимого соединения. Для того чтобы поддерживать такую постоянную концентрацию, могут быть использованы устройства непрерывной внутривенной доставки. Примером такого устройства является устройство для внутривенного струйного введения Deltac CADD-PLUS™ model 5400.

[00134] Предпочтительными композициями для ректального или вагинального введения являются суппозитории, которые могут быть получены путем смешения описанных в изобретении соединений с подходящими не вызывающими раздражения вспомогательными веществами или носителями, такими как масло какао, пчелиный воск, полиэтиленгликоль или воск для суппозиториев, которые являются твердыми при температуре окружающей среды, но жидкими при температуре тела и, следовательно, расплавляются в ректальной или вагинальной полости и высвобождают активное соединение. Другие лекарственные формы, применяемые для вагинального введения, могут представлять собой pessaries, тампоны, кремы, гели, пасты, пены или спреи.

[00135] Описанные в изобретении фармацевтические композиции могут быть также введены местно, в частности, когда целенаправленно подвергаются лечению области или органы, легко доступные для местного введения, включая заболевания глаза, уха, кожи или нижнего отдела кишечника. Подходящие лекарственные формы для местного введения могут быть легко приготовлены для каждой из этих областей или органов.

[00136] Лекарственные формы для местного или

трансдермального введения описанного в изобретении соединения включают мази, пасты, кремы, лосьоны, гели, порошки, растворы, спреи, ингаляторы или пластыри. Активный компонент смешивают в стерильных условиях с фармацевтически приемлемым носителем и, в зависимости от обстоятельств, с любыми необходимыми консервантами или буферами. Предполагается, что офтальмологическая лекарственная форма, ушные капли и глазные капли также входят в объем настоящего изобретения. Кроме того, настоящее изобретение предусматривает применение трансдермальных пластырей, которые имеют дополнительное преимущество, обусловленное их способностью обеспечивать контролируемую доставку соединения в организм. Такие лекарственные формы могут быть приготовлены путем растворения или диспергирования соединения в соответствующей среде. Для интенсификации прохождения соединения через кожу могут быть также использованы вещества, усиливающие всасывание. Скорость может контролироваться либо путем использования регулирующей скорости мембраны, либо путем диспергирования соединения в полимерной матрице или геле. Местное введение в случае нижних отделов кишечного тракта может быть осуществлено путем использования ректальных суппозиториях (описанных выше) или подходящей лекарственной формы в виде клизмы. Могут быть также использованы трансдермальные пластыри для местного применения.

[00137] Фармацевтические композиции для местного применения могут быть приготовлены в виде подходящей мази, содержащей активный компонент, суспендированный или растворенный в одном или нескольких носителях. Носители для местного введения соединений по настоящему изобретению включают, но этим не ограничивая, минеральное масло, жидкий вазелин, белый вазелин, пропиленгликоль, полиоксиэтилен, полиоксипропилен, эмульгирующий воск и воду. В качестве варианта, фармацевтические композиции могут быть приготовлены в виде подходящего лосьона или крема, содержащего активные компоненты, суспендированные или растворенные в одном или нескольких фармацевтически приемлемых носителях. Подходящие носители включают, но этим не ограничивая, минеральное масло, сорбитанмоностеарат, полисорбат 60, воск из

цетиловых эфиров, цетеариловый спирт, 2-октилдодеканол, бензиловый спирт и воду.

[00138] Фармацевтические композиции для офтальмологического применения могут быть приготовлены в виде микронизированных суспензий в изотоническом стерильном физиологическом растворе со скорректированной величиной рН или, предпочтительно, в виде растворов в изотоническом стерильном физиологическом растворе со скорректированной величиной рН, в присутствии или в отсутствии консерванта, такого как бензалкониума хлорид. В качестве варианта, фармацевтические композиции для офтальмологического применения могут быть приготовлены в виде мази, такой как вазелин. Для лечения глаз или других наружных тканей, например, рта и кожи, лекарственные формы могут быть нанесены в виде мази или крема для местного применения, содержащих активный ингредиент (ингредиенты) в количестве, например, от 0,075 до 20 масс.%. В случае изготовления в форме мази, активные ингредиенты могут быть использованы с любой мазевой основой из масляной мазевой основы, парафиновой мазевой основы или смешивающейся с водой мазевой основы.

[00139] В качестве варианта, активные ингредиенты могут быть приготовлены в виде крема с кремовой основой типа масло-в-воде. В случае необходимости, водная фаза кремовой основы может включать многоатомный спирт, то есть спирт, имеющий две или более гидроксильных групп, такой как пропиленгликоль, бутан-1,3-диол, маннит, сорбит, глицерин и полиэтиленгликоль (включая PEG 400) и их смеси. Лекарственные формы для местного применения могут, если это целесообразно, включать соединение, которое усиливает всасывание или проникновение активного ингредиента через кожу или другие пораженные участки. Примеры таких веществ, усиливающих проникновения через кожу, включают диметилсульфоксид и его аналоги.

[00140] Масляная фаза эмульсий, приготовленных с использованием соединения формулы I, может быть образована из известных ингредиентов любым известным методом. Несмотря на то, что фаза может содержать только эмульгатор (называемый иначе эмульгентом), тем не менее, желательно, чтобы фаза содержала

смесь, по меньшей мере, одного эмульгатора с жиром или маслом, или и с жиром, и с маслом. Гидрофильный эмульгатор может быть введен вместе с липофильным эмульгатором, который действует в качестве стабилизатора. В некоторых вариантах осуществления, эмульгатор включает как масло, так и жир. При совместном присутствии, эмульгатор (эмульгаторы) вместе или без стабилизатора (стабилизаторов) образует (образуют) так называемый эмульгирующий воск, а воск вместе с маслом и жиром образуют так называемую эмульгирующую основу мази, которая формирует масляную дисперсную фазу кремовых лекарственных форм. Эмульгенты и стабилизаторы эмульсии, пригодные для использования в лекарственной форме соединения формулы I, включают Tween™-60, Span™-80, цетостеариловый спирт, бензиловый спирт, миристиловый спирт, глицерилмоностеарат и лаурилсульфат натрия.

[00141] Фармацевтические композиции могут быть также введены в форме назального аэрозоля или путем ингаляции. Такие композиции приготавливают хорошо известными в фармацевтике методами, и они могут быть приготовлены в виде растворов в физиологическом растворе с использованием бензилового спирта или других подходящих консервантов, промоторов всасывания для повышения биодоступности, фторуглеродов и/или других традиционных солюбилизующих или диспергирующих средств. Лекарственные формы, применяемые для внутрилегочного или назального введения, имеют размер частиц, например, в диапазоне от 0,1 до 500 мкм (включая частицы с размерами в диапазоне от 0,1 до 500 мкм с шагом увеличения размера на 0,5, 1, 30, 35 микрон и так далее), и эти частицы вводят путем быстрой ингаляции через носовой ход или путем ингаляции через рот для достижения ими альвеолярных мешочков.

[00142] В зависимости от способа, применяемого для введения лекарственного средства, фармацевтическая композиция (или лекарственная форма) может быть расфасована различными методами. Как правило, поставляемое для продажи изделие включает контейнер, содержащий вложенную в него фармацевтическую композицию в соответствующей лекарственной форме. Подходящие для

этой цели контейнеры хорошо известны специалистам в данной области, и они включают такие контейнеры, как бутылки (пластиковые и стеклянные), пакетики, ампулы, пластиковые мешки, металлические цилиндры и другие подобные контейнеры. Контейнер может также включать приспособление, исключающее случайной доступ к содержимому упаковки. Кроме того, на контейнере присутствует нанесенная на него этикетка, на которой описано содержимое контейнера. На этикетке могут быть также приведены соответствующие предостережения.

[00143] Лекарственные формы могут быть расфасованы в контейнеры с разовой или многократной дозой, например, в герметические ампулы и флаконы, и могут храниться в сублимированном (лиофилизированном) состоянии, требующем только добавления стерильного жидкого носителя, например, воды для инъекций, непосредственно перед применением. Приготовленные для немедленной инъекции растворы и суспензии приготавливают из стерильных порошков, гранул и таблеток, описанного выше типа. Предпочтительными лекарственными формами с разовой дозой являются лекарственные формы, содержащие суточную дозу активного ингредиента или его разовую суточную дозу, описанную выше, или соответствующую ее часть.

[00144] В еще одном аспекте, соединение формулы I или его фармацевтически приемлемая соль могут быть приготовлены в форме ветеринарной композиции, содержащей ветеринарный носитель. Ветеринарными носителями являются вещества, используемые для введения композиции, и они могут быть твердыми, жидкими или газообразными веществами, которые являются также инертными, приемлемыми с точки зрения ветеринарии и совместимы с активным ингредиентом. Эти ветеринарные композиции могут быть введены парентерально, перорально или любым требуемым способом.

Способы лечения

[00145] В третьем аспекте, изобретение относится к лечению конкретных заболеваний путем применения стимуляторов sGC, либо как таковых, либо в комбинации, или их фармацевтически приемлемых солей или включающих их фармацевтических композиций, у пациента, нуждающегося в этом.

[00146] Настоящее изобретение относится к стимуляторам растворимой гуанилатциклазы (sGC), к их фармацевтическим композициям и к их применению, как таковых или в комбинации с одним или более дополнительными лекарственными средствами, для лечения и/или предотвращения различных заболеваний, при которых может быть желательным повышение концентрации NO или повышение концентрации sGMP. Заболевания, которые могут быть подвергнуты лечению, включают, но этим не ограничивая, легочную гипертензию, артериальную гипертензию, сердечную недостаточность, атеросклероз, воспаление, тромбоз, почечный фиброз и почечную недостаточность, цирроз печени, эректильную дисфункцию, сексуальные расстройства у женщин, нарушения, связанные с диабетом, глазные заболевания и другие расстройства, связанные с сердечно-сосудистой системой.

[00147] Повышение концентрации sGMP приводит к вазодилатации, ингибированию агрегации и адгезии тромбоцитов, антигипертензивным эффектам, эффектам против ремоделирования, антиапоптотическим эффектам, противовоспалительным эффектам и эффектам передачи сигналов нейронами. Поэтому, стимуляторы sGC могут применяться для лечения и/или предотвращения целого ряда заболеваний и расстройств, включающих, но этим не ограничивая, периферические, легочные, печеночные, сердечные или цереброваскулярные/эндотелиальные расстройства или состояния, урогенитальное-гинекологическое или сексуальное расстройство или состояние, тромбоэмболическое заболевание, ишемическое заболевание, фиброзное заболевание, местное заболевание или заболевание кожи, пульмональное или респираторное заболевание, заболевание почек или печени, метаболическое нарушение, атеросклероз или связанное с липидами нарушение.

[00148] В других вариантах осуществления, раскрытые в изобретении соединения являются стимуляторами sGC, которые могут применяться при предотвращении и/или лечении заболеваний или расстройств, характеризующихся нежелательным снижением биологической доступности NO и/или восприимчивости к NO, таких как заболевания или расстройства, связанные с состояниями окислительного стресса или нитрозативного стресса.

[00149] В других вариантах осуществления, раскрытые в изобретении соединения являются стимуляторами sGC, которые могут применяться при предотвращении и/или лечении заболеваний или расстройств, характеризующихся повышенным нейровоспалением. Одним вариантом осуществления изобретения является способ уменьшения нейровоспаления у субъекта, нуждающегося в этом, путем введения субъекту любого одного из соединений формулы I, IIA, IIB, II, III, IV, V, VI, I-1, I-2, I-3, I-4, I-5, I-6, I-7, I-8, I-9, I-10, I-11, I-12, I-13, I-14, I-15, I-16, I-17 - I-39, I-41, I-42, I-47, I-48, I-50, I-51, I-53, I-54, I-56 - I-60, I-62 - I-68, I-70, I-7 и I-72 или его фармацевтически приемлемой соли. В частности, заболевания и расстройства представляют собой заболевание или расстройство центральной нервной системы (CNS), описанное в разделах (9)-(16) ниже.

[00150] В других вариантах осуществления, раскрытые в изобретении соединения являются стимуляторами sGC, которые могут применяться при предотвращении и/или лечении заболеваний или расстройств, характеризующихся повышенной нейротоксичностью. Одним вариантом осуществления изобретения является способ уменьшения нейротоксичности у субъекта, нуждающегося в этом, путем введения субъекту любого одного из соединений формулы I, IIA, IIB, II, III, IV, V, VI, I-1, I-2, I-3, I-4, I-5, I-6, I-7, I-8, I-9, I-10, I-11, I-12, I-13, I-14, I-15, I-16, I-17 - I-39, I-41, I-42, I-47, I-48, I-50, I-51, I-53, I-54, I-56 - I-60, I-62 - I-68, I-70, I-7 и I-72, или его фармацевтически приемлемой соли. В частности, заболевания и расстройства представляют собой заболевание или расстройство центральной нервной системы (CNS), описанное в разделах (9)-(16) ниже.

[00151] В других вариантах осуществления, раскрытые в изобретении соединения являются стимуляторами sGC, которые могут применяться при предотвращении и/или лечении заболеваний или расстройств, характеризующихся нарушением нейрорегенерации. Одним вариантом осуществления изобретения является способ восстановления нейрорегенерации у субъекта, нуждающегося в этом, путем введения субъекту любого одного из соединений формулы I, IIA, IIB, II, III, IV, V, VI, I-1, I-2, I-3, I-4, I-5, I-6, I-7,

I-8, I-9, I-10, I-11, I-12, I-13, I-14, I-15, или I-16, I-17 - I-39, I-41, I-42, I-47, I-48, I-50, I-51, I-53, I-54, I-56 - I-60, I-62 - I-68, I-70, I-7 и I-72, или его фармацевтически приемлемой соли. В частности, заболевания и расстройства представляют собой заболевание или расстройство центральной нервной системы (CNS), описанное в разделах (9)-(16) ниже.

[00152] В других вариантах осуществления, раскрытые в изобретении соединения являются стимуляторами sGC, которые могут применяться при предотвращении и/или лечении заболеваний или расстройств, характеризующихся нарушением синаптической функции. Одним вариантом осуществления изобретения является способ восстановления синаптической функции у субъекта, нуждающегося в этом, путем введения субъекту любого одного из соединений формулы I, IIA, IIB, II, III, IV, V, VI, I-1, I-2, I-3, I-4, I-5, I-6, I-7, I-8, I-9, I-10, I-11, I-12, I-13, I-14, I-15 или I-16, I-17 - I-39, I-41, I-42, I-47, I-48, I-50, I-51, I-53, I-54, I-56 - I-60, I-62 - I-68, I-70, I-7 и I-72, или его фармацевтически приемлемой соли. В частности, заболевания и расстройства представляют собой заболевание или расстройство центральной нервной системы (CNS), описанное в разделах (9)-(16) ниже.

[00153] В других вариантах осуществления, раскрытые в изобретении соединения являются стимуляторами sGC, которые могут применяться при предотвращении и/или лечении заболеваний или расстройств, характеризующихся снижением уровня нейротрансмиттеров. Одним вариантом осуществления изобретения является способ нормализации уровня нейротрансмиттеров у субъекта, нуждающегося в этом, путем введения субъекту любого одного из соединений формулы I, IIA, IIB, II, III, IV, V, VI, I-1, I-2, I-3, I-4, I-5, I-6, I-7, I-8, I-9, I-10, I-11, I-12, I-13, I-14, I-15 или I-16, I-17 - I-39, I-41, I-42, I-47, I-48, I-50, I-51, I-53, I-54, I-56 - I-60, I-62 - I-68, I-70, I-7 и I-72, или его фармацевтически приемлемая соли. В частности, заболевания и расстройства представляют собой заболевание или расстройство центральной нервной системы (CNS), описанное в разделах (9)-(16) ниже. Конкретно, заболевание представляет

собой болезнь Альцгеймера. Конкретно, заболевание представляет собой смешанную деменцию.

[00154] В других вариантах осуществления, раскрытые в изобретении соединения являются стимуляторами sGC, которые могут применяться при предотвращении и/или лечении заболеваний или расстройств, характеризующихся нарушением мозгового кровообращения. Одним вариантом осуществления изобретения является способ восстановления мозгового кровообращения у субъекта, нуждающегося в этом, путем введения субъекту любого одного из соединений формулы I, IIA, IIB, II, III, IV, V, VI, I-1, I-2, I-3, I-4, I-5, I-6, I-7, I-8, I-9, I-10, I-11, I-12, I-13, I-14, I-15 или I-16, I-17 - I-39, I-41, I-42, I-47, I-48, I-50, I-51, I-53, I-54, I-56 - I-60, I-62 - I-68, I-70, I-7 и I-72 или его фармацевтически приемлемой соли. В частности, заболевания и расстройства представляют собой заболевание или расстройство центральной нервной системы (CNS), описанное в разделах (9)-(16) ниже. Конкретно, заболевание представляет собой сосудистую деменцию или болезнь Альцгеймера. Конкретно, заболевание представляет собой смешанную деменцию. В других вариантах осуществления, расстройство CNS выбирают или из травматических повреждений (закрытых или открытых, проникающих в голову), травматического повреждения головного мозга (ТБИ) или нетравматического повреждения головного мозга (инсульта, аневризмы, гипоксии), или из когнитивного нарушения или когнитивной дисфункции, возникающих вследствие повреждений головного мозга или нейродегенеративных расстройств.

[00155] В других вариантах осуществления, раскрытые в изобретении соединения являются стимуляторами sGC, которые могут применяться при предотвращении и/или лечении заболеваний или расстройств, характеризующихся повышенной нейродегенерацией. Одним вариантом осуществления изобретения является способ снижения нейродегенерации у субъекта, нуждающегося в этом, путем введения субъекту любого одного из соединений формулы I, IIA, IIB, II, III, IV, V, VI, I-1, I-2, I-3, I-4, I-5, I-6, I-7, I-8, I-9, I-10, I-11, I-12, I-13, I-14, I-15 или I-16, I-17 - I-39, I-41, I-42, I-47, I-48, I-50, I-51, I-53, I-54, I-56 - I-60, I-

62 - I-68, I-70, I-7 и I-72, или его фармацевтически приемлемой соли. В частности, заболевания и расстройства представляют собой заболевание или расстройство центральной нервной системы (CNS), описанное в разделах (9)-(16) ниже.

[00156] В других вариантах осуществления, раскрытые в изобретении соединения являются стимуляторами sGC, обладающие нейропротективным действием. В частности, соединения формулы I, IIA, IIB, II, III, IV, V, VI, I-1, I-2, I-3, I-4, I-5, I-6, I-7, I-8, I-9, I-10, I-11, I-12, I-13, I-14, I-15 или I-16, I-17 - I-39, I-41, I-42, I-47, I-48, I-50, I-51, I-53, I-54, I-56 - I-60, I-62 - I-68, I-70, I-7 и I-72, или их фармацевтически приемлемые соли могут применяться для защиты нейронов у субъекта, нуждающегося в этом. В частности, заболевания и расстройства представляют собой заболевание или расстройство центральной нервной системы (CNS), описанное в разделах (9)-(16) ниже.

[00157] В других вариантах осуществления, раскрытые в изобретении соединения являются стимуляторами sGC, которые могут применяться при предотвращении и/или лечении редких болевых синдромов. Одним вариантом осуществления изобретения является способ лечение редкого болевого синдрома у субъекта, нуждающегося в этом, путем введения субъекту любого одного из соединений формулы I, IIA, IIB, II, III, IV, V, VI, I-1, I-2, I-3, I-4, I-5, I-6, I-7, I-8, I-9, I-10, I-11, I-12, I-13, I-14, I-15 или I-16, I-17 - I-39, I-41, I-42, I-47, I-48, I-50, I-51, I-53, I-54, I-56 - I-60, I-62 - I-68, I-70, I-7 и I-72, или его фармацевтически приемлемой соли. В частности, редкий болевой синдром выбирают из ацетазоламид-чувствительной миотонии, синдрома аутоэритроцитарной сенсibilизации, аутосомно-доминантной наследственной невральнoй амиотрофии Шарко-Мари-Тута типа 2V, аутосомно-доминантной наследственной невральнoй амиотрофии Шарко-Мари-Тута промежуточного типа с невропатической болью, аутосомно-рецессивной конечностно-поясной мышечной дистрофии типа 2A, связанного с каналопатией врожденного отсутствия чувствительности к боли, хронической боли, требующей спинальной анестезии, комплексного регионального болевого синдрома, комплексного регионального болевого синдрома типа 1,

комплексного регионального болевого синдрома типа 2, врожденного отсутствия чувствительности к боли с гипергидрозом, врожденного отсутствия чувствительности к боли с тяжелой формой умственной отсталости, синдрома врожденного отсутствия чувствительности к боли с гипогидрозом, диффузной ладонно-подошвенной кератодермии с причиняющими боль трещинами, синдрома наследственной эпизодической боли, синдрома наследственной эпизодической боли с проявлением преимущественно в нижних конечностях, синдрома наследственной эпизодической боли с проявлением преимущественно в верхней части тела, наследственных болезненных келоидов, наследственной сенсорной и вегетативной невропатии типа 4, наследственной сенсорной и вегетативной невропатии типа 5, наследственной сенсорной и вегетативной невропатии типа 7, интерстициального цистита, болевого синдрома при орбитальных и системных нейрофибромах с марфаноидным внешним видом пациента, пароксизмального острого болевого расстройства, персистирующей идиопатической лицевой боли, качественных или количественных дефектов кальпаина и синдрома Толоса-Ханта.

[00158] В описании этого изобретения, термины "гипертензия", "артериальная гипертензия" или "высокое кровяное давление (НВР)" используются взаимозаменяемо и относятся к чрезвычайно распространенному и хорошо контролируемому хроническому состоянию, при котором кровяное давление (ВР) в артериях выше нормального. Без надлежащего контроля этого состояния, оно является существенным фактором риска возникновения различных серьезных сердечно-сосудистых и почечных нарушений. Гипертензия может представлять собой первичное заболевание, называемое "эссенциальной гипертензией" или "идиопатической гипертензией", или она может быть вызвана другими заболеваниями, и в этом случае ее классифицируют как "вторичную гипертензию". Эссенциальная гипертензия составляет 90-95% всех случаев.

[00159] Используемый в изобретении термин "резистентная гипертензия" относится к гипертензии, при которой величина кровяного давления остается выше целевого порогового значения (обычно ниже чем 140/90 мм.рт.ст., хотя для пациентов с

сопутствующим диабетом или заболеванием почек рекомендуется более низкое целевое пороговое значение ниже 130/80 мм.рт.ст.), несмотря на одновременное применение трех гипотензивных препаратов, принадлежащих к различным классам гипотензивных средств. Пациентов, которым требуется четыре или более лекарственных средств для контроля кровяного давления, также считают, как имеющих резистентную гипертензию. Гипертензия является чрезвычайно распространенным сопутствующим состоянием при диабете, обнаруживаемым у ~20-60% пациентов с диабетом, в зависимости от наличия ожирения, этнической принадлежности и возраста. Этот тип гипертензии называют в изобретении "диабетической гипертензией". При диабете типа 2, гипертензия часто присутствует как часть метаболического синдрома резистентности к инсулину, включающего также центральный тип ожирения и дислипидемию. При диабете типа 1, гипертензия может отражать начало развития диабетической нефропатии.

[00160] Используемый в изобретении термин "легочная гипертензия (PH)", относится к заболеванию, характеризующемуся постоянным высоким давлением крови в легочных сосудах (в легочной артерии, легочных венах и легочных капиллярах), что влечет за собой гипертрофию правого отдела сердца, и, в конечном итоге, приводит к недостаточности правого отдела сердца и смерти. Типичные симптомы PH включают одышку, головокружение и обмороки, которые усугубляются при физических нагрузках. Без проведения лечения, медиана ожидаемой продолжительности жизни после постановки диагноза составляет 2,8 года. PH существует во многих различных формах, которые классифицируют в соответствии с их этиологией. Классификация включает легочную артериальную гипертензию (PAH), PH с заболеванием левого отдела сердца, PH, связанная с заболеванием легких и/или гипоксемией, PH, обусловленная хроническим тромботическим и/или эмболическим заболеванием, или прочие PH. PAH является редким заболеванием для населения в целом, но частота заболевания увеличивается в связи с конкретными распространенными состояниями, такими как ВИЧ-инфекция, склеродермия и серповидноклеточная анемия. Другие

формы РН встречаются обычно более часто, чем РАН, и, например, связь РН с хроническим обструктивным заболеванием легких (COPD) имеет особо важное значение. Современный подход при лечении легочной гипертензии зависит от стадии и механизма заболевания.

[00161] Используемый в изобретении термин "сердечная недостаточность" относится к прогрессирующему нарушению процесса ремоделирования миокарда левого желудочка (LV), которое завершается комплексным клиническим синдромом, определяющими признаками которого являются нарушение сердечной деятельности и застой по большому кругу кровообращения, что в результате приводит к недостаточному снабжению тканей организма кровью и питательными веществами. Это состояние возникает в тех случаях, когда сердце повреждено или подвержено перегрузкам и неспособно прокачивать всю кровь, которая возвращается к ней из большого круга кровообращения. В силу того, что прокачивается меньшее количество крови, возникает застой возвращающейся к сердцу крови и происходит задержка жидкости в других частях организма. Сердечная недостаточность также нарушает способность почек выводить натрий и воду, что дополнительно усугубляет ситуацию с задержкой жидкости. Сердечная недостаточность характеризуется вегетативной дисфункцией, нейрогормональной активацией и перепроизводством цитокинов, которые способствуют прогрессированию нарушения кровообращения. Симптомы сердечной недостаточности включают затрудненное дыхание (одышку) при физической нагрузке или в состоянии покоя и пробуждение ночью в результате приступа внезапного удушья, которые оба являются признаками отека легких; общее утомление слабость, отек ступней, лодыжек и ног, быстрое увеличение массы тела, хронический кашель, в том числе кашель со слизью или кровью. В зависимости от клинического проявления, сердечную недостаточность классифицируют как вновь возникшее заболевание, транзиторную или хроническую. Острая сердечная недостаточность, то есть быстрое и постепенное появление симптомов, требующих неотложного лечения, может развиваться как вновь возникшее заболевание или как результат превращения хронической сердечной недостаточности в декомпенсированную. Диабет является часто сопутствующим

заболеванием у пациентов с сердечной недостаточностью и ассоциируется с неблагоприятными исходами, а также с возможным снижением эффективности лечения. Другие важные сопутствующие заболевания включают системную гипертензию, хроническую затрудненность дыхания, апноэ во сне, когнитивную дисфункцию, анемию, хроническое заболевание почек и артрит. Хроническая недостаточность левых отделов сердца часто связывают с развитием легочной гипертензии. Частота возникновения конкретных сопутствующих заболеваний зависит от пола: среди женщин более часто встречаются гипертензия и заболевание щитовидной железы, в то время как мужчины более часто страдают от хронического обструктивного заболевания легких (COPD), заболевания периферических кровеносных сосудов, заболевания коронарной артерии и почечной недостаточности. Депрессивный синдром является часто сопутствующим заболеванием при сердечной недостаточности, и эти два состояния могут осложнять и часто осложняют друг друга. Кахексия уже на протяжении длительного времени признается в качестве серьезного и частого осложнения при сердечной недостаточности, которая поражает до 15% всех пациентов с сердечной недостаточностью и которую ассоциируют с неблагоприятным прогнозом. Сердечную кахексию определяют как несвязанную с отеками произвольную потерю массы тела, по меньшей мере, на 6% в течение шести месяцев.

[00162] Термин "апноэ во сне" относится к наиболее распространенному из нарушений дыхания во сне. Это состояние характеризуется периодическим циклическим уменьшением или полным прекращением поступления воздуха, которое может быть связано или не связано с нарушением проходимости верхних дыхательных путей. Существуют три типа апноэ во сне: обструктивное апноэ во сне, наиболее распространенная форма, центральное апноэ во сне и смешанное апноэ во сне.

[00163] "Центральное апноэ во сне (CSA)" возникает в результате нарушения функции головного мозга передавать нормальный сигнал для дыхания, а не в результате физической блокады дыхательных путей. Отсутствие дыхательного усилия приводит к повышению содержания диоксида углерода в крови, что

может вызывать пробуждение пациента. CSA является редким заболеванием у населения в целом, но оно относительно часто встречается у пациентов с систолической сердечной недостаточностью.

[00164] Используемый в изобретении термин "метаболический синдром", "синдром резистентности к инсулину" или "синдром X" относится к группе или объединению групп метаболических состояний (абдоминальное ожирение, повышенный уровень глюкозы натощак, "дислипидемия" (то есть, повышенные уровни липидов) и повышенное кровяное давление (НВР)), которые возникают вместе более часто, чем случайно по одиночке, и которые вместе способствуют развитию диабета типа 2 и сердечно-сосудистого заболевания. Метаболический синдром характеризуется специфическим липидным профилем с повышенными уровнями триглицеридов, пониженными уровнями холестерина липопротеинов высокой плотности (HDL-холестерина) и, в некоторых случаях, умеренно повышенными уровнями холестерина липопротеинов низкой плотности (LDL-холестерина), а также ускоренным развитием "атеросклеротического заболевания", обусловленным воздействием многокомпонентных факторов риска. Существует несколько типов дислипидемий: "гиперхолестеролемиа" относится к повышенным уровням холестерина. Наследственная гиперхолестеролемиа является специфической формой гиперхолестеролемии, обусловленной дефектом на хромосоме 19 (19p13,1-13,3). "Гипертриглицеридемия" относится к повышенным уровням триглицеридов (например, "гипертриглицеридемия" обозначает повышенные уровни триглицеридов). "Гиперлипопротеинемия" относится к повышенным уровням липопротеинов (обычно LDL, если не указано иначе).

[00165] Используемый в изобретении термин "заболевание периферических кровеносных сосудов (PVD)", часто называемое как "заболевание периферических артерий (PAD)" или "окклюзионное заболевание периферических артерий (PAOD)", относится к обструкции крупных артерий, но которые не находятся в сосудистой системе коронарной аортальной дуги или в головном мозге. PVD может быть следствием атеросклероза, воспалительных процессов, приводящих к стенозу, эмболии или тромбообразования. PVD

является причиной или острой, или хронической "ишемии (недостаточного кровоснабжения)". Часто PVD используют в качестве термина для обозначения атеросклеротических закупорок, обнаруживаемых в нижних конечностях. PVD также включает подгруппу заболеваний, классифицируемых как микрососудистые заболевания, возникающих вследствие эпизодического сужения артерий (например, "феномена Рейно") или их расширения (эритромелалгии), то есть сосудистых спазмов.

[00166] Термин "тромбоз" относится к образованию сгустка крови ("тромб") внутри кровеносного сосуда, создающему препятствие потоку крови через систему кровообращения. В случае, когда происходит повреждение кровеносного сосуда, организм использует кровяные пластинки (тромбоциты) и фибрин для образования сгустка крови с целью предотвращения кровопотери. В качестве варианта, даже в том случае, когда кровеносный сосуд не поврежден, сгустки крови могут образовываться в организме, если сами по себе присутствуют соответствующие условия. Если процесс тромбообразования сильно выражен, и тромб отрывается и становится свободным, то такой подвижный тромб называют "эмболом". Термин "тромбоэмболия" относится к комбинации тромбоза и его основного осложнения "эмболии". Когда тромб занимает более 75% площади поверхности просвета артерии, ток крови к ткани, в которой обеспечивается кровоснабжение, снижается до такой степени, чтобы вызвать симптомы, связанные с пониженным содержанием кислорода (гипоксию) и накоплением продуктов метаболизма, таких как молочная кислота ("подагра"). Более чем 90% обструкция может вызывать аноксию, полную кислородную недостаточность, и "инфаркт", форму гибели клетки.

[00167] "Эмболия" (во множественном числе "эмболии") представляет собой осложнение, связанное с застреванием эмбола (оторвавшейся внутри сосуда образовавшейся массы, способной закупорить артериальные капиллярные ложа в удаленном от ее образования месте) в узком капиллярном сосуде артериального русла, которое вызывает закупорку (окклюзию сосудов) в удаленной части организма. Эмбол не следует путать с тромбом, который закупоривает сосуд в том месте, в котором он образовался.

[00168] "Инсульт" или острое нарушение мозгового кровообращения (СВА) представляет собой быстрое расстройство функции (функций) головного мозга вследствие нарушения кровоснабжения головного мозга. Это может быть обусловлено "ишемией" (недостаточным кровотоком), вызванной закупоркой (тромбозом, артериальной эмболией) или геморрагией (затеком крови). В результате, пораженная область головного мозга не может функционировать, что может приводить к неспособности двигать одной или более конечностями на одной стороне тела, неспособности понимать речь или говорить, или неспособности видеть одну сторону поля зрения. Факторы риска инсульта включают пожилой возраст, гипертензию, ранее перенесенный инсульт или транзиторную ишемическую атаку (ТИА), диабет, высокий уровень холестерина, курение табака и мерцательную аритмию. Высокое кровяное давление является наиболее важным изменяемым фактором риска инсульта. "Ишемический инсульт" иногда лечат в стационарном лечебном учреждении методом растворения тромба (также известным как "тромболиз"), а в случае некоторых геморрагических инсультов положительные результаты дает нейрохирургия. Предотвращение рецидива может включать введение антиагрегантных лекарственных средств, таких как аспирин и дипиридамол, контроль и снижение повышенного кровяного давления и использование статинов. У определенных пациентов могут достигаться положительные эффекты в результате каротидной эндартерэктомии и использования антикоагулянтов.

[00169] "Ишемия" представляет собой ограниченное кровоснабжение тканей, вызывающее нехватку кислорода и глюкозы, необходимых для клеточного метаболизма (для поддержания жизни тканей). Ишемия возникает вследствие проблем с кровеносными сосудами и приводит к повреждению или дисфункции ткани. Ишемия может также означать местную анемию в данной части организма, которая иногда возникает в результате конгестии (такой как сужение кровеносных сосудов, тромбоз или эмболия).

[00170] Согласно руководству Американской ассоциации психиатров по диагностике и статистике психических заболеваний (American Psychiatric Association's Diagnostic and Statistical

Manual of Mental Disorders, Fourth Edition (DSM-IV)), термин "сексуальная дисфункция" охватывает ряд состояний, "характеризующихся нарушениями в сексуальном влечении и в психофизиологических изменениях, связанных с циклом сексуальной реакции"; несмотря на то, что проблемы этого типа являются обычным явлением, тем не менее, считают, что сексуальная дисфункция имеет место только тогда, когда проблемы вызывают страдание у пациента. Сексуальная дисфункция может быть или физического, или психологического происхождения. Сексуальная дисфункция может иметь место в качестве первичного состояния, как правило, гормонального по природе, хотя более часто она является вторичной по отношению к другим медицинским состояниям или к лекарственной терапии для указанных состояний. Все типы сексуальной дисфункции могут быть дополнительно классифицированы как пожизненные, приобретенные, ситуационные или генерализованные (или как их комбинации).

[00171] DSM-IV-TR устанавливает пять основных категорий "женской сексуальной дисфункции": расстройства сексуального влечения/интереса, "расстройства полового возбуждения (включающие генитальные, индивидуальные и объединенные)", оргазмическое расстройство, диспареуния и вагинизм и устойчивое расстройство полового возбуждения.

[00172] "Расстройство полового возбуждения у женщин (FSAD)" определяется как устойчивая или рецидивирующая неспособность достижения или поддержания достаточных уровней полового возбуждения, вызывающая угнетенное состояние у женщины. FSAD охватывает как случаи отсутствия субъективных ощущений возбуждения (то есть, расстройство субъективного полового возбуждения), так и случаи отсутствия соматических ответных реакций, таких как смазка и набухание (то есть, расстройство генитального/физического полового возбуждения). FSAD может быть строго психологическим по природе, хотя оно обычно вызывается или усугубляется медицинскими или физиологическими факторами. Гипоэстрогемия является наиболее распространенным физиологическим состоянием, ассоциируемым с FSAD, которое приводит к уrogenитальной атрофии и уменьшению вагинальной

смазки.

[00173] Используемый в изобретении термин "эректильная дисфункция (ED)" обозначает сексуальную дисфункцию у мужчин, характеризующуюся неспособностью проявления или поддержания эрекции пениса в процессе полового акта. Пенильная эрекция представляет собой гидравлический эффект, вызываемый кровью при проникновении и задержке в губчатых телах внутри пениса. Процесс часто инициируется в результате полового возбуждения, когда сигналы передаются из головного мозга нервам в пенисе. Эректильная дисфункция выявляется, когда появляются трудности с возникновением эрекции. Наиболее важными органическими причинами являются сердечно-сосудистое заболевание и диабет, неврологические проблемы (например, травма в результате операции по удалению предстательной железы), гормональная недостаточность (гипогонадизм) и побочные эффекты при принятии лекарственных средств.

[00174] Используемый в изобретении термин "бронхоконстрикция" обозначает констрикцию дыхательных путей в легких вследствие сжатия окружающей гладкой мускулатуры со связанными с ней кашлем, свистящим дыханием и одышкой. Состояние вызывается рядом причин, при этом наиболее часто встречающейся причиной является астма. Физические нагрузки и аллергия могут вызывать симптомы у человека, у которого заболевание протекает бессимптомно. При других состояниях, таких как хроническое обструктивное заболевание легких (COPD), также может проявляться бронхоконстрикция.

[00175] Конкретные заболевания или расстройства, которые могут быть подвергнуты лечению и/или предотвращены путем введения стимуляторов sGC по изобретению, включают, но этим не ограничивая, гипертензию (например, диабетическую гипертензию, артериальную гипертензию, легочную гипертензию, резистентную гипертензию, заболевание периферических артерий, и так далее), сердечную недостаточность (например, диастолическую дисфункцию левого желудочка (LVDD) и систолическую дисфункцию левого желудочка (LVSD), апноэ во сне, связанное с сердечной недостаточностью), артериосклеротическое заболевание (например,

атеросклероз), тромбоемболические заболевания (например, хроническую тромбоемболическую легочную гипертензию, тромбоз, инсульт (в частности, ишемический инсульт), эмболию, легочную эмболию), болезнь Альцгеймера, заболевания почек (например, почечный фиброз, ишемическое заболевание почек, почечная недостаточность, хроническое заболевание почек), заболевание печени (например, фиброз или цирроз печени), респираторное заболевание (например, фиброз легких, астму, хроническое обструктивное заболевание легких, интерстициальное заболевание легких), сексуальные расстройства (например, эректильную дисфункцию, сексуальную дисфункцию у мужчин и женщин, вагинальную атрофию), серповидно-клеточную анемию, нейровоспалительные заболевания или расстройства и метаболические расстройства (например, расстройства липидного обмена).

[00176] Кроме того, конкретные заболевания или расстройства, которые могут быть подвергнуты лечению и/или предотвращены путем введения стимуляторов sGC по изобретению, включают, но этим не ограничивая, возрастное нарушение памяти, смешанную деменцию, нарушения режима сна и бодрствования и синдром Снеддона.

[00177] Кроме того, конкретные заболевания или расстройства, которые могут быть подвергнуты лечению и/или предотвращены путем введения стимуляторов sGC по изобретению, включают, но этим не ограничивая, острую боль, таламический синдром, индуцированные химиотерапией нейропатию и нейропатическую боль, диабетическую нейропатию, фибромиалгию, воспалительную боль, нейропатическую боль, нейропатическую боль, связанную с заболеванием центральной нервной системы, болезненную диабетическую периферическую нейропатию, послеоперационную боль, тоническую боль и висцеральную боль.

[00178] Кроме того, конкретные заболевания или расстройства, которые могут быть подвергнуты лечению и/или предотвращены путем введения стимуляторов sGC по изобретению, включают, но этим не ограничивая, высотную (горную) болезнь, заболевание малых сосудов головного мозга, церебральный

васкулит, спазм сосудов головного мозга, диабетическую сердечную недостаточность (диабетическую HF), диабетическую ангиопатию, диабетический отек желтого пятна, диабетические микроангиопатии, сердечную недостаточность с сохраненной фракцией выброса (HFpEF), гепатическую энцефалопатию, болезнь мойя-мойя, недиабетическую нефропатию и дисфагию Паркинсона.

[00179] Кроме того, конкретные заболевания или расстройства, которые могут быть подвергнуты лечению и/или предотвращены путем введения стимуляторов sGC по изобретению, включают, но этим не ограничивая, стенокардию, атаксию-телеангиоэктазию, расстройства аутического спектра, хроническое утомление, хроническую травматическую энцефалопатию (СТЕ), когнитивное нарушение, связанное с диабетом, когнитивное нарушение, связанное с множественным склерозом, когнитивное нарушение, связанное с обструктивным апноэ во сне, когнитивное нарушение, связанное с шизофренией (CIAS), когнитивное нарушение, связанное с серповидно-клеточной болезнью, сотрясение мозга, дисфагию, фиброз глаза, болезнь Фабри, болезнь Гоше, глиобластому, воспаление, вызванное церебральной малярией (SoC), воспаление, вызванное инфекционным заболеванием, умственную отсталость, микрососудистую стенокардию, миопическую хориоидальную неоваскуляризацию, нейромиелит зрительного нерва, нейропатическую боль при множественном склерозе, нейропатическую боль при опоясывающем лишае (опоясывающий герпес), нейропатическую боль при хирургии позвоночника, деменции при болезни Паркинсона, периферические и вегетативные невропатии, периферическую дегенерацию сетчатки, синдром посттравматического стрессового расстройства, постгерпетическую невралгию, послеоперационную деменцию, пролиферативную витреоретинопатию, вызванный радиоактивным облучением фиброз, радикулопатию, рефрактерную эпилепсию, окклюзию вены сетчатки, синдром Шегрена, повреждение спинного мозга, спинальную мышечную атрофию, спинальное смещение, таупатии, язвы и влажную форму возрастной макулярной дегенерации.

[00180] Соединения формулы I, также как и их фармацевтически приемлемые соли, могут применяться в качестве

стимуляторов sGC для предотвращения и/или лечения следующих типов заболеваний, состояний и расстройств, на которые оказывают положительное действие стимуляция sGC или повышение регуляции сигнального каскада NO:

(1) Периферические, легочные, печеночные, почечные, сердечные или мозговые сосудистые/эндотелиальные расстройства/состояния или заболевания, или иные расстройства/состояния или заболевания, связанные с циркуляцией крови:

- расстройства, связанные с высоким кровяным давлением и пониженным током крови, такие как повышенное острое и хроническое коронарное кровяное давление, артериальная гипертензия и сосудистое расстройство, возникающее вследствие сердечных и почечных осложнений (например, заболевание сердца, инсульт, церебральная ишемия, почечная недостаточность); резистентная гипертензия, диабетическая гипертензия, застойная сердечная недостаточность; диастолическая или систолическая дисфункция; коронарная недостаточность; аритмия; снижение желудочкового преднапряжения; гипертрофия сердца; сердечная недостаточность/кардиоренальный синдром; портальная гипертензия; эндотелиальная дисфункция или повреждение;

- тромбоземболические заболевания и ишемии, такие как инфаркт миокарда, инсульт (в частности, ишемический инсульт), транзиторные ишемические атаки (TIAs); обструктивный тромбангиит; стабильная или нестабильная стенокардия; коронарные спазмы, вариантная стенокардия, стенокардия Принцметала; предотвращение рестеноза после тромболизисной терапии; тромбогенные расстройства;

- заболевание периферических артерий, окклюзионное заболевание периферических артерий; заболевание периферических кровеносных сосудов; гипертония; синдром или феномен Рейно, критическая ишемия конечностей, васкулит; периферическая эмболия; перемежающаяся хромота; вазоокклюзивный криз; Мышечные дистрофии Дюшенна-Беккера; нарушения капиллярного кровообращения; профилактика протечки или проницаемости сосудов;

- шок; сепсис; кардиогенный шок; контроль активации

лейкоцитов; ингибирование или модулирование агрегации тромбоцитов;

- легочные/респираторные состояния, такие как легочная гипертензия, легочная артериальная гипертензия и связанное с ней ремоделирование легочных сосудов (например, локализованный тромбоз и гипертрофия правой половины сердца); легочный гипертонус; первичная легочная гипертензия, вторичная легочная гипертензия, наследственная легочная гипертензия, спорадическая легочная гипертензия, прекапиллярная легочная гипертензия, идиопатическая легочная гипертензия, тромботическая пульмональная артериопатия, склероз легочной артерии; кистозный фиброз; бронхоконстрикция или легочная бронхоконстрикция; синдром острой дыхательной недостаточности; фиброз легких, трансплантация легкого;

- легочная гипертензия, относящаяся или связанная с дисфункцией левого желудочка, гипоксемией, гипертензиями I, II, III, IV и V групп по классификации ВОЗ, аномалией митрального клапана, сдавливающим перикардитом, аортальным стенозом, кардиомиопатией, медиастинальным фиброзом, фиброзом легких, аномальным дренажем легочных вен, веноокклюзивным заболеванием легких, легочным васкулитом, коллагенозом сосудов, врожденным заболеванием сердца, стенозом легочной вены, интерстициальным заболеванием легких, нарушением дыхания во сне, апноэ во сне, расстройствами альвеолярной гиповентиляции, постоянным воздействием высокогорных условий, заболеванием легких в раннем детском возрасте, альвеолярно-капиллярной дисплазией, серповидно-клеточным заболеванием, другими коагуляционными расстройствами, хронической тромбоэмболией, легочной эмболией (вследствие опухоли, паразитов или инородного материала), заболеванием соединительной ткани, волчанкой, шистозоматозом, саркоидозом, хроническим обструктивным заболеванием легких, астмой, эмфиземой, хроническим бронхитом, легочным капиллярным гемангиоматозом; гистиоцитозом Х, лимфангиоматозом и компрессированными легочными сосудами (вследствие аденопатии, опухоли или фиброзирующего медиастинита);

- атеросклеротические заболевания или состояния, такие как

атеросклероз (например, связанный с повреждением эндотелия, адгезия или агрегация тромбоцитов и моноцитов, миграция и пролиферация гладкомышечных клеток); рестеноз (например, развившейся после тромболизисной терапии, чрескожной транслюминальной ангиопластики (PTAs), чрескожной транслюминальной коронарной ангиопластики (PTCAs) и шунтирования); воспаление;

- сердечно-сосудистое заболевание, связанное с метаболическим синдромом (например, с ожирением, дислипидемией, диабетом, высоким кровяным давлением); расстройства, связанные с липидным метаболизмом, такие как дислипидемия, гиперхолестеролемия, гипертриглицеридемия, сидостеролемия, жировой гепатоз и гепатит; преэклампсия; прогрессирование поликистоза почек; подкожно-жировая клетчатка; ожирение;

- цирроз печени, связанный с хроническим заболеванием печени, фиброзом печени, активацией звездчатых клеток печени, фиброзным коллагеном печени и аккумуляцией общего коллагена; заболевание печени некротическо-воспалительного и/или иммунологического происхождения; и расстройства урогенитальной системы, такие как почечный фиброз и почечная недостаточность в результате хронических заболеваний почек или почечной недостаточности (например, вследствие аккумуляции/отложения и повреждения ткани, прогрессирующего склероза, гломерулонефрита); системный склероз при гипертрофии предстательной железы; интерстициальный фиброз сердца; ремоделирование и фиброз сердца; гипертрофия сердца; неалкогольный стеатогепатит или NASH;

(2) ишемия, реперфузионное повреждение; ишемия/реперфузия, связанные с трансплантацией органа, трансплантацией легкого, трансплантацией сердца; консервация кровезаменителей у травмированных пациентов;

(3) сексуальные, гинекологические и урологические расстройства и состояния: эректильная дисфункция; импотенция; преждевременная эякуляция; сексуальная дисфункция у женщин (например, дисфункция полового возбуждения у женщин, пониженное половое возбуждение), вагинальная атрофия, диспареуния, атрофический вагинит; доброкачественная гиперплазия

предстательной железы (ВРН) или гипертрофия или увеличение, обструкция выходного отверстия мочевого пузыря; синдром боли в мочевом пузыре (BPS), интерстициальный цистит (IC), гиперактивность мочевого пузыря, нейрогенный мочевой пузырь и недержание мочи; диабетическая нефропатия;

(4) глазные болезни и расстройства: глаукома, ретинопатия, диабетическая ретинопатия (в том числе пролиферативная и непролиферативная), блефарит, синдром сухого глаза, синдром Шегрена;

(5) заболевания и расстройства слуха: нарушение слуха, частичная или полная потеря слуха; частичная или полная глухота; тиннитус; потеря слуха от воздействия шума;

(6) местные или кожные расстройства или состояния: дермофиброз, склеродермия, фиброз кожи;

(7) заживление раны: например, при диабете; улучшение микроваскулярной перфузии (например, после повреждения, для предотвращения воспалительной реакции при интраоперационном лечении), анальные трещины, диабетические язвы;

(8) другие заболевания и состояния: метастазирование рака, остеопороз, гастропарез; функциональная диспепсия; диабетические осложнения, заболевания, связанные с дисфункцией эндотелия, и неврологические нарушения, связанные с пониженным продуцированием оксида азота; ахалазия или ахалазия кардии.

(9) заболевание центральной нервной системы (CNS), состояние или расстройство, выбранные из болезни Альцгеймера, амиотрофического бокового склероза (ALS или болезни Лу Герига), синдрома Дауна, деменции, сосудистой деменции, сосудистого когнитивного нарушения, смешанной деменции, деменции Бинсвангера (субкортикальной артериосклеротической энцефалопатии), церебральной аутосомно-доминантной артериопатии с подкорковыми инфарктами и лейкоэнцефалопатией (CADASIL или синдрома CADASIL), лобно-височной лобарной дегенерации или деменции, ВИЧ-ассоциированной деменции (в том числе бессимптомного нейрокогнитивного нарушения (ANI), незначительного нейрокогнитивного нарушения (MND) и ВИЧ-ассоциированной деменции (HAD) (называемой также комплексом СПИД-деменция [ADC] или ВИЧ

энцефалопатией), деменции с тельцами Леви, пресенильной деменции (умеренного когнитивного нарушения, MCI), глаукомы, болезни Хантингтона (или хорей, HD), или когнитивного нарушения, связанного с HD; множественного склероза (MS) (в том числе клинически изолированного синдрома (CIS), возвратно-ремитирующего MS (RRMS), первичного прогрессирующего MS (PPMS) и вторичного прогрессирующего MS (SPMS)), множественной системной атрофии (MSA), болезни Паркинсона, паркинсонизма плюс спинально-церебеллярной атаксии, болезни Стила-Ричардсона-Ольшевского (прогрессирующего надъядерного паралича), синдрома дефицита внимания (ADD) и синдрома гиперактивности с дефицитом внимания (ADHD);

(10) расстройство или состояние центральной нервной системы (CNS), выбранные из болезни Альцгеймера или состояния предболезни Альцгеймера, мягкой или умеренной формы болезни Альцгеймера или умеренной или тяжелой формы болезни Альцгеймера;

(11) расстройство центральной нервной системы (CNS), выбранное или из травматического (закрытые или открытые, проникающие травмы головы) повреждения головного мозга (ТБИ, включая, например, сотрясения мозга и хроническую травматическую энцефалопатию (СТЕ)), или из нетравматического (инсульт, включая ишемический инсульт, аневризма, гипоксия) повреждения головного мозга, или из когнитивного нарушения или дисфункции, являющегося результатом повреждений головного мозга или нейродегенеративных расстройств;

(12) заболевание и расстройство центральной нервной системы (CNS), выбранное из дистоний, включающих, например, генерализованную, фокальную, сегментарную, сексуальную, промежуточную, острую дистоническую реакцию, и генетическую/первичную дистонию; и дискинезий, включающих, например, острую, хроническую/медленную и неоторную и индуцированную леводопой дискинезию (LID);

(13) заболевание и расстройство центральной нервной системы (CNS), выбранное из расстройств, характеризующихся относительным снижением синаптической пластичности и синаптических процессов, включающих, например, синдром фрагильной X-хромосомы, синдром

Ретта, синдром Вильямса, синдром Ренпеннинга, расстройства аутистического спектра, включающие аутизм, синдром Аспергера, общее расстройство психологического развития и дезинтегративное расстройство детского возраста;

(14) расстройство центральной нервной системы (CNS), представляющее собой нейропатическую боль;

(15) расстройство центральной нервной системы (CNS), представляющее собой психиатрическое, умственное, душевное или аффективное расстройство, выбранное из биполярного расстройства, шизофрении, общего психоза, психоза, вызванного употреблением наркотических веществ, бредового расстройства, шизоаффективного расстройства, обсессивно-компульсивного расстройства (OCD), депрессивного расстройства, тревожного расстройства, панического расстройства, посттравматического стрессового расстройства (PTSD); или

(16) расстройство центральной нервной системы (CNS), выбранное из угнетения когнитивных способностей при проведении химиотерапии, аддиктивного поведения, вызванного применением леводопы, алкоголизма, наркотической зависимости (включая, но этим не ограничивая, амфетамин, опиаты или другие вещества) и злоупотребления различными веществами.

[00181] В других вариантах осуществления изобретения, соединения формулы I, а также их фармацевтически приемлемые могут применяться для предотвращения и/или лечения следующих типов заболеваний, состояний и расстройств, на которые оказывают положительное действие стимуляция sGC или повышение регуляции сигнального каскада NO:

гипертензия, резистентная гипертензия, диабетическая гипертензия, легочная гипертензия (PH), легочная артериальная гипертензия, PH, связанная с COPD, хроническая затрудненность дыхания, астма или фиброз легких, тромбоз, эмболия, тромбоемболические заболевания, болезнь Альцгеймера, атеросклероз, гипертрофия правой половины сердца, сердечная недостаточность, диастолическая дисфункция, систолическая дисфункция, апноэ во сне, связанное с сердечной недостаточностью, цирроз печени, почечный фиброз, почечная

недостаточность в результате хронических заболеваний почек или недостаточности, метаболическое нарушение, дислипидемия, гиперхолестеролемиа, гипертриглицеридемия, ситостеролемиа, жировой гепатоз, гепатит, эректильная дисфункция, сексуальная дисфункция у женщин, дисфункция полового возбуждения у женщин и вагинальная атрофия.

[00182] В некоторых вариантах осуществления, изобретение относится к способу лечения заболевания, состояния или расстройства у субъекта, включающему введение терапевтически эффективного количества соединения с любой из изображенных выше формул или его фармацевтически приемлемой соли субъекту, нуждающемуся в этом, где заболевание, состояние или расстройство выбирают из одного из перечисленных выше заболеваний.

[00183] В других вариантах осуществления, заболевание, состояние или расстройство выбирают из периферического, легочного, печеночного, почечного, сердечного или церебрального сосудистого/эндотелиального расстройства или состояния, или же из заболевания, связанного с циркуляцией крови: острое или хроническое повышенное коронарное кровяное давление, артериальная гипертензия и сосудистое расстройство в результате сердечных и почечных осложнений, заболевание сердца, инсульт (в частности, ишемический инсульт), церебральная ишемия, почечная недостаточность; резистентная гипертензия, диабетическая гипертензия, застойная сердечная недостаточность; диастолическая или систолическая дисфункция; коронарная недостаточность; аритмия; снижение желудочкового преднапряжения; гипертрофия сердца; сердечная недостаточность/кардиоренальный синдром; портальная гипертензия; эндотелиальная дисфункция или повреждение; инфаркт миокарда; инсульт или транзиторные ишемические атаки (TIAs); обструктивный тромбангиит; стабильная или нестабильная стенокардия; коронарные спазмы, вариантная стенокардия, стенокардия Принцметала; рестеноз в результате тромболизисной терапии и тромбогенных расстройств.

[00184] В еще одних вариантах осуществления, заболевание, состояние или расстройство выбирают из периферического сосудистого/эндотелиального расстройства или состояния, или же

из заболевания, связанного с циркуляцией крови: заболевание периферических артерий, окклюзионное заболевание периферических артерий; заболевание периферических кровеносных сосудов; гипертонусы; синдром или феномен или болезнь Рейно; критическая ишемия конечностей; васкулит; периферическая эмболия; перемежающаяся хромота; вазоокклюзивный криз; мышечные дистрофии Дюшенна-Беккера; нарушения капиллярного кровообращения; и проблемы с протечкой и проницаемостью сосудов.

[00185] В дополнительных вариантах осуществления, заболевание, состояние или расстройство представляет собой легочное заболевание, состояние или расстройство, или же связанное с циркуляцией крови, выбранное из легочной гипертензии; легочной артериальной гипертензии и связанной с ремоделированием легочных сосудов; локализованного тромбоза; гипертрофии правой половины сердца; легочного гипертонуса; первичной легочной гипертензии, вторичной легочной гипертензии, наследственной легочной гипертензии, спорадической легочной гипертензии, прекапиллярной легочной гипертензии, идиопатической легочной гипертензии, тромботической пульмональной артериопатии, склероза легочной артерии; кистозного фиброза; бронхоконстрикции или легочной бронхоконстрикции; синдрома острой дыхательной недостаточности; фиброза легких и трансплантации легкого. В некоторых из этих вариантов осуществления, легочная гипертензия представляет собой легочную гипертензию, связанную с дисфункцией левого желудочка, гипоксемией, гипертензией I, II, III, IV и V групп по классификации ВОЗ, аномалией митрального клапана, сдавливающим перикардитом, аортальным стенозом, кардиомиопатией, медиастинальным фиброзом, фиброзом легких, аномальным дренажем легочных вен, веноокклюзивным заболеванием легких, легочным васкулитом, коллагенозом сосудов, врожденным заболеванием сердца, стенозом легочной вены, интерстициальным заболеванием легких, нарушением дыхания во сне, апноэ во сне, расстройствами альвеолярной гиповентиляции, постоянным воздействием высокогорных условий, заболеванием легких в раннем детском возрасте, альвеолярно-капиллярной дисплазией, серповидно-клеточным заболеванием, расстройствами коагуляции, хронической

тромбозом; легочной эмболией, обусловленной опухолью, паразитами или инородным материалом; заболеванием соединительной ткани, волчанкой, шистозоматозом, саркоидозом, хроническим обструктивным заболеванием легких, астмой, эмфиземой, хроническим бронхитом, легочным капиллярным гемангиоматозом; гистиоцитозом Х; лимфангиоматозом и компрессированными легочными сосудами вследствие аденопатии, опухоли или фиброзирующего медиастинита.

[00186] В еще одних вариантах осуществления, состояние или расстройство представляет собой сосудистое или эндотелиальное расстройство или заболевание, или же расстройство или заболевание, относящееся к циркуляции крови, выбранное из атеросклеротических заболеваний; атеросклероза, атеросклероза, связанного с повреждением эндотелия, атеросклероза, связанного с адгезией или агрегацией тромбоцитов и моноцитов, атеросклероза, связанного с миграцией и пролиферацией гладкомышечных клеток; рестеноза, рестеноза, развившегося после тромболизисной терапии; рестеноза, развившегося после чрескожной транслюминальной ангиопластики; рестеноза, развившегося после чрескожной транслюминальной коронарной ангиопластики и шунтирования; воспаления; сердечно-сосудистого заболевания, связанного с метаболическим синдромом, ожирением, дислипидемией, диабетом или высоким кровяным давлением; расстройств, связанных с липидным метаболизмом, дислипидемией, гиперхолестеролемией, гипертриглицеридемией, ситостеролемией, жировым гепатозом и гепатитом; преэклампсии; прогрессирующего поликистоза почек и подкожно-жировой клетчатки.

[00187] В еще одних вариантах осуществления, заболевание, состояние или расстройство выбирают из цирроза печени, цирроза печени, связанного с хроническим заболеванием печени, фиброзом печени, активацией звездчатых клеток печени, фиброзным коллагеном печени и аккумуляцией общего коллагена; и болезни печени некротико-воспалительного или иммунологического происхождения.

[00188] В дополнительных вариантах осуществления, заболевание, состояние или расстройство представляет собой

урогенитальное системное расстройство, выбранное из почечного фиброза; почечной недостаточности в результате хронических заболеваний почек или недостаточности; почечной недостаточности вследствие аккумуляции или отложения и повреждения ткани, прогрессирующего склероза или гломерулонефрита; и гипертрофии простаты.

[00189] В дополнительных вариантах осуществления, заболевание, состояние или расстройство представляет собой системный склероз.

[00190] В дополнительных вариантах осуществления, заболевание, состояние или расстройство представляет собой сердечное расстройство, выбранное из интерстициального фиброза сердца; ремоделирования и фиброза сердца и гипертрофии сердца.

[00191] В некоторых вариантах осуществления, расстройство представляет собой заболевание центральной нервной системы (CNS), заболевание, состояние или расстройство, выбранные из болезни Альцгеймера, амиотрофического бокового склероза (ALS или болезни Лу Герига), синдрома Дауна, деменции, сосудистой деменции, смешанной деменции, сосудистого когнитивного нарушения, деменции Бинсвангера (субкортикальной артериосклеротической энцефалопатии), церебральной аутосомно-доминантной артериопатии с подкорковыми инфарктами и лейкоэнцефалопатией (CADASIL или синдрома CADASIL), лобно-височной лобарной дегенерации или деменции, ВИЧ-ассоциированной деменции (включающей бессимптомное нейрокогнитивное нарушение (ANI), незначительное нейрокогнитивное нарушение (MND) и ВИЧ-ассоциированную деменцию (HAD) (также называемую комплекс СПИД-деменция [ADC] или ВИЧ энцефалопатия), деменции с тельцами Леви, пресенильной деменции (умеренного когнитивного нарушения, MCI), глаукомы, болезни Хантингтона (или хореи, HD), или когнитивного нарушения, связанного с HD; множественного склероза (MS), множественной системной атрофии (MSA), болезни Паркинсона, паркинсонизма плюс спинально-церебеллярной атаксии, болезни Стила-Ричардсона-Ольшевского (прогрессирующего надъядерного паралича), синдрома дефицита внимания (ADD) и синдрома гиперактивности с дефицитом внимания (ADHD).

[00192] В дополнительных вариантах осуществления, заболевание, состояние или расстройство представляет собой расстройство или состояние центральной нервной системы (CNS), выбранное из болезни Альцгеймера или состояния предболезни Альцгеймера, мягкой или умеренной формы болезни Альцгеймера или умеренной или тяжелой формы болезни Альцгеймера.

[00193] В других вариантах осуществления, расстройство центральной нервной системы (CNS) выбирают или из травматического (закрытые или открытые, проникающие травмы головы) повреждения головного мозга (ТБИ, включая, например, сотрясения мозга и хроническую травматическую энцефалопатию (СТЕ)), или из нетравматического (инсульт, включая ишемический инсульт, аневризма, гипоксия) повреждения головного мозга, или из когнитивного нарушения или дисфункции, являющегося результатом повреждений головного мозга или нейродегенеративных расстройств.

[00194] В других вариантах осуществления, расстройство центральной нервной системы (CNS), выбранное из дистоний, включающих, например, генерализованную, фокальную, сегментарную, сексуальную, промежуточную, острую дистоническую реакцию, и генетическую/первичную дистонию; и дискинезий, включающих, например, острую, хроническую/медленную и неоторную и индуцированную леводопой дискинезию (LID).

[00195] В других вариантах осуществления, заболевание или расстройство центральной нервной системы (CNS) выбирают из расстройств, характеризующихся относительным снижением синаптической пластичности и синаптических процессов, включающих, например, синдром фрагильной X-хромосомы, синдром Ретта, синдром Вильямса, синдром Ренпеннинга, расстройства аутистического спектра, включающие аутизм, синдром Аспергера, общее расстройство психологического развития и дезинтегративное расстройство детского возраста.

[00196] В других вариантах осуществления, расстройство центральной нервной системы (CNS) представляет собой нейропатическую боль.

[00197] В других вариантах осуществления, расстройство

центральной нервной системы (CNS) представляет собой психиатрическое, умственное, душевное или аффективное расстройство, выбранное из биполярного расстройства, шизофрении, общего психоза, психоза, вызванного употреблением наркотических веществ, бредового расстройства, шизоаффективного расстройства, обсессивно-компульсивного расстройства (OCD), депрессивного расстройства, тревожного расстройства, панического расстройства, посттравматического стрессового расстройства (PTSD).

[00198] В других вариантах осуществления, расстройство центральной нервной системы (CNS) выбирают из угнетения когнитивных способностей при проведении химиотерапии, аддиктивного поведения, вызванного применением леводопы, алкоголизма, наркотической зависимости (включая, но этим не ограничивая, амфетамин, опиаты или другие вещества) и злоупотребления различными веществами.

[00199] В некоторых вариантах осуществления, заболевание или расстройство представляет собой ахалазию или ахалазию кардии.

[00200] В других вариантах осуществления, заболевание или расстройство представляет собой неалкогольный стеатогепатит или NASH.

[00201] В дополнительных вариантах осуществления, заболевание, состояние или расстройство выбирают из ишемии, реперфузионного повреждения; ишемии/реперфузии, связанной с трансплантацией органа, трансплантацией легкого, легочной трансплантацией или трансплантацией сердца; консервацией кровезаменителей у травмированных пациентов.

[00202] В дополнительных вариантах осуществления, заболевание, состояние или расстройство представляет собой сексуальное, гинекологическое или урологическое расстройство или состояние, выбранное из эректильной дисфункции; импотенции; преждевременной эякуляции; сексуальной дисфункции у женщин; дисфункции полового возбуждения у женщин; пониженного полового возбуждения; вагинальной атрофии, диспареунии, атрофического вагинита; доброкачественной гиперплазии предстательной железы (ВРН) или ее гипертрофии или увеличения; обструкции выходного

отверстия мочевого пузыря; синдрома боли в мочевом пузыре (BPS); интерстициального цистита (IC); гиперактивности мочевого пузыря, нейрогенного мочевого пузыря и недержания мочи; диабетической нефропатии.

[00203] В дополнительных вариантах осуществления, заболевание, состояние или расстройство выбирают из вагинальной атрофии, диспареунии и атрофического вагинита.

[00204] В дополнительных вариантах осуществления, заболевание, состояние или расстройство выбирают из доброкачественной гиперплазии предстательной железы (BPH) или ее гипертрофии или увеличения; обструкции выходного отверстия мочевого пузыря; синдрома боли в мочевом пузыре (BPS); интерстициального цистита (IC); гиперактивности мочевого пузыря, нейрогенного мочевого пузыря и недержания мочи.

[00205] В дополнительных вариантах осуществления, заболевание, состояние или расстройство представляет собой сексуальное расстройство, выбранное из эректильной дисфункции; импотенции; преждевременной эякуляции; сексуальной дисфункции у женщин; дисфункции полового возбуждения у женщин и пониженного полового возбуждения.

[00206] В дополнительных вариантах осуществления, заболевание или расстройство представляет собой диабетическую нефропатию.

[00207] В дополнительных вариантах осуществления, заболевание, состояние или расстройство представляет собой мышечные дистрофии Дюшенна-Беккера.

[00208] В дополнительных вариантах осуществления, заболевание представляет собой глазные заболевания и расстройства, выбранные из глаукомы, ретинопатии, диабетической ретинопатии (в том числе пролиферативной и непролиферативной), блефарита, синдрома сухого глаза и синдрома Шегрена.

[00209] В дополнительных вариантах осуществления, заболевание представляет собой заболевания и расстройства слуха, выбранные из нарушения слуха, частичной или полной потери слуха; частичной или полной глухоты; тиннитуса и потери слуха от воздействия шума.

[00210] В дополнительных вариантах осуществления, заболевание представляет собой местные или кожные расстройства или состояния, выбранные из дермофиброза, склеродермии и фиброза кожи.

[00211] В дополнительных вариантах осуществления, лечение включает заживление раны; заживление раны у больных диабетом; улучшение микрососудистой перфузии; улучшение микрососудистой перфузии после повреждения; лечение анальных трещин и лечение диабетических язв.

[00212] В дополнительных вариантах осуществления, заболевание или состояние выбирают из метастазирования рака; остеопороза; гастропареза; функциональной диспепсии; диабетических осложнений; заболеваний, связанных с дисфункцией эндотелия, и неврологических нарушений, связанных с пониженным продуцированием оксида азота.

[00213] В дополнительных вариантах осуществления, заболевание или состояние выбирают из возрастного нарушения памяти, смешанной деменции, нарушений режима сна и бодрствования и синдрома Снеддона.

[00214] В дополнительных вариантах осуществления, заболевание или состояние выбирают из острой боли, таламического синдрома, индуцированных химиотерапией нейропатии и нейропатической боли, диабетической нейропатии, фибромиалгии, воспалительной боли, нейропатической боли, нейропатической боли, связанной с заболеванием центральной нервной системы (CNS), болезненной диабетической периферической нейропатии, послеоперационной боли, тонической боли и висцеральной боли.

[00215] В дополнительных вариантах осуществления, заболевание или состояние выбирают из высотной (горной) болезни, заболевания малых сосудов головного мозга, церебрального васкулита, спазма сосудов головного мозга, диабетической сердечной недостаточности (диабетической HF), диабетической ангиопатии, диабетического отека желтого пятна, диабетических микроангиопатий, сердечной недостаточности с сохраненной фракцией выброса (HFpEF), гепатической энцефалопатии, болезни мойя-мойя, недиабетической нефропатии и дисфагии Паркинсона.

[00216] В дополнительных вариантах осуществления, заболевание или состояние выбирают из стенокардии, атаксии-телеангиоэктазии, расстройств аутического спектра, хронического утомления, хронической травматической энцефалопатии (СТЕ), когнитивного нарушения, связанного с диабетом, когнитивного нарушения, связанного с множественным склерозом, когнитивного нарушения, связанного с обструктивным апноэ во сне, когнитивного нарушения, связанное с шизофренией (CIAS), когнитивное нарушения, связанного с серповидно-клеточной болезнью, сотрясения мозга, дисфагии, фиброза глаза, болезни Фабри, болезни Гоше, глиобластомы, воспаления, вызванного церебральной малярией (SoC), воспаления, вызванного инфекционным заболеванием, умственной отсталостью, микрососудистой стенокардии, миопической хориоидальной неоваскуляризации, нейромиелимита зрительного нерва, нейропатической боли при множественном склерозе, нейропатической боли при опоясывающем лишае (опоясывающем герпесе), нейропатической боли при хирургии позвоночника, деменции при болезни Паркинсона, периферических и вегетативных невропатий, периферической дегенерации сетчатки, синдрома посттравматического стрессового расстройства, постгерпетической невралгии, послеоперационной деменции, пролиферативной витреоретинопатии, вызванной радиоактивным облучением, фиброза, радикулопатии, рефрактерной эпилепсии, окклюзии вены сетчатки, синдрома Шегрена, повреждения спинного мозга, спинальной мышечной атрофии, спинального смещения, таупатий, язв и влажной формы возрастной макулярной дегенерации.

[00217] В дополнительных вариантах осуществления, заболевание или состояние выбирают из редкого болевого симптома. В частности, редкий болевой симптом выбирают из ацетазоламид-чувствительной миотонии, синдрома аутоэритроцитарной сенсibilизации, аутосомно-доминантной наследственной невральная амиотрофии Шарко-Мари-Тута типа 2V, аутосомно-доминантной наследственной невральная амиотрофии Шарко-Мари-Тута промежуточного типа с нейропатической болью, аутосомно-рецессивной конечностно-поясной мышечной дистрофии типа 2A, связанного с каналопатией врожденного отсутствия

чувствительности к боли, хронической боли, требующей спинальной анестезии, комплексного регионального болевого синдрома, комплексного регионального болевого синдрома типа 1, комплексного регионального болевого синдрома типа 2, врожденного отсутствия чувствительности к боли с гипергидрозом, врожденного отсутствия чувствительности к боли с тяжелой формой умственной отсталости, синдрома врожденного отсутствия чувствительности к боли с гипогидрозом, диффузной ладонно-подошвенной кератодермии с причиняющими боль трещинами, синдрома наследственной эпизодической боли, синдрома наследственной эпизодической боли с проявлением преимущественно в нижних конечностях, синдрома наследственной эпизодической боли с проявлением преимущественно в верхней части тела, наследственных болезненных келоидов, наследственной серсорной и вегетативной невропатии типа 4, наследственной серсорной и вегетативной невропатии типа 5, наследственной серсорной и вегетативной невропатии типа 7, интерстициального цистита, болевого синдрома при орбитальных и системных нейрофибромах с марфаноидным внешним видом пациента, пароксизмального острого болевого расстройства, персистирующей идиопатической лицевой боли, качественных или количественных дефектов кальпаина и синдрома Толоса-Ханта.

[00218] В другом варианте осуществления, соединения по настоящему изобретению могут быть доставлены в форме имплантированных устройств, таких как стенты. Стент представляет собой сетчатую "трубочку", вставленную в природный проток/канал в организме для предотвращения или противодействия вызванного заболеванием локализованного сужения протока. Термин может также относиться к трубочке, используемой для временного поддержания такого природного канала открытым для обеспечения доступа при хирургическом вмешательстве.

[00219] Высвобождающий лекарственное средство стент (DES) представляет собой периферический или коронарный стент (каркас), помещенный в суженные, пораженные болезнью периферические или коронарные артерии, который медленно высвобождает лекарственное средство для блокирования пролиферации клеток, обычно, пролиферации гладкомышечных клеток. Это предотвращает фиброз,

который, вместе со сгустками крови (тромбами), может, в противном случае, заблокировать стентированную артерию, процесс, называемый рестенозом. Стент обычно устанавливается внутри периферической или коронарной артерии интервенционным кардиологом или интервенционным радиологом во время пластической операции на сосудах. Лекарственные средства, обычно используемые в DES для блокирования пролиферации клеток, включают паклитаксел или аналоги рапамицина.

[00220] В некоторых вариантах осуществления изобретения, стимулятор sGC по изобретению может быть доставлен с помощью высвобождающего лекарственное средство стента, с нанесенным на него слоем указанного стимулятора sGC. Высвобождающий лекарственное средство стент с нанесенным на него слоем стимулятора sGC по изобретению может применяться для предотвращения рестеноза и тромбоза стента в процессе чрескожных хирургических вмешательств на коронарных сосудах. Высвобождающий лекарственное средство стент с нанесенным на него слоем стимулятора sGC по изобретению способен предотвращать пролиферацию гладкомышечных клеток, а также способствовать ревазуляризации и регенерации эндотелия артерии, в которой установлен стент.

[00221] Альтернативой чрескожному хирургическому вмешательству на коронарных сосудах для лечения некупируемой стенокардии вследствие окклюзионного заболевания коронарной артерии является метод, называемый шунтированием коронарной артерии (CABG). CABG обеспечивает только временное ослабление поступательного процесса, который дополнительно осложняется быстрым развитием атеросклероза трансплантата. Шунт из подкожной вены является наиболее часто используемым каналом при хирургии CABG. Долговременному положительному клиническому результату в случае венозного CABG препятствуют три основные причины: ускоренный атеросклероз трансплантата, неполная эндотелиализация и тромбоз.

[00222] В некоторых вариантах осуществления, стимулятор sGC по изобретению может применяться для предотвращения отторжения сафенного трансплантата при CABG. Соединения по настоящему

изобретению могут способствовать процессу эндотелиализации и предотвращению тромбоза. С этой целью, стимулятор sGC доставляют местно в форме геля.

[00223] Термины "заболевание", "расстройство" и "состояние" могут использоваться в изобретении взаимозаменяемо для обозначения sGC, cGMP и/или NO опосредованного медицинского или патологического состояния.

[00224] Используемые в изобретении термины "субъект" и "пациент" являются взаимозаменяемыми. Термины "субъект" и "пациент" относятся к животным (например, птицам, таким как курицы, перепела или индейки, или к млекопитающим), при этом, в частности, "млекопитающее" включает неприматов (например, коров, свиней, лошадей, овец, кроликов, морских свинок, крыс, кошек, собак и мышей) и приматов (например, обезьяну, шимпанзе и человека), и более конкретно, человека. В некоторых вариантах осуществления, субъектом является не принадлежащее к человеческому роду животное, такое как сельскохозяйственное животное (например, лошадь, корова, свинья и овца) или домашнее животное (например, собака, кошка, морская свинка или кролик). В некоторых вариантах осуществления, субъектом является человек.

[00225] В настоящем изобретении также предлагается способ лечения одного из упомянутых выше заболеваний, состояний и расстройств у пациента, включающий введение терапевтически эффективного количества соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли субъекту, нуждающемуся в лечении. В качестве варианта, в изобретении предлагается применение соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли при лечении одного из указанных заболеваний, состояний и расстройств у субъекта, нуждающегося в лечении. Кроме того, в изобретении предлагается способ получения лекарственного препарата, применяемого для лечения одного из указанных заболеваний, состояний и расстройств, включающий применение соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли.

[00226] Используемый в изобретении термин "биологический образец" относится к *in vitro* или *ex vivo* образцу и включает, но

без ограничения, клеточные культуры или их экстракты, полученный от млекопитающего биоптат или его экстракты, кровь, слюну, мочу, кал, сперму, слезы, лимфатическую жидкость, глазную жидкость, жидкость стекловидного тела, спинномозговую жидкость (CSF) или другие жидкости организма, или их экстракты.

[00227] Термины "лечить" или "лечение", используемые применительно к расстройству или заболеванию, обозначают облегчение или устранение причины и/или воздействий расстройства или заболевания. Используемые в изобретении термины "лечить" и "лечение" относятся к снижению или облегчению развития, тяжести и/или продолжительности sGC, cGMP и/или NO опосредованного состояния, или к облегчению одного или более симптомов (предпочтительно одного или более явных симптомов) указанного состояния (то есть к "контролированию" состояния без его "излечения"), в результате применения одного или более терапевтических средств (например, одного или более терапевтических средств, таких как соединение или композиция по изобретению). В конкретных вариантах осуществления, термины "лечить" и "лечение" относятся к улучшению, по меньшей мере, одного измеряемого физического показателя sGC, cGMP и/или NO опосредованного состояния. В других вариантах осуществления, термины "лечить" и "лечение" относятся к замедлению прогрессирования sGC, cGMP и/или NO опосредованного состояния, или физически, например, путем стабилизации явного симптома, или физиологически, например, путем стабилизации физического показателя, или и того и другого.

[00228] Используемый в изобретении термин "предотвращение" относится к введению лекарственного препарата заблаговременно с целью предотвратить или предупредить появление одного или более симптомов заболевания или расстройства. Для специалиста в области медицины является очевидным, что термин "предотвращать" не является абсолютным термином. Следует иметь в виду, что в области медицины этот термин обозначает профилактическое введение лекарственного средства для значительного снижения вероятности возникновения или степени тяжести состояния или симптома состояния, и именно в этом смысле этот термин

используется в настоящем изобретении. В настольном справочнике врача по лекарственным препаратам, являющемся стандартным текстом в области медицины, термин "предотвращать" используется сотни раз. Используемые в изобретении термины "предотвращать" и "предотвращение" применительно к расстройству или заболеванию обозначают предотвращение причины, эффектов, симптомов или прогрессирования заболевания или расстройства до полного проявления заболевания или расстройства как такового.

[00229] В одном варианте осуществления, способы по настоящему изобретению представляют собой превентивную или "упреждающую" меру для пациента, в частности, для человека, имеющего предрасположенность (например, генетическую предрасположенность) к развитию заболевания, расстройства или симптома, связанных с sGC, cGMP и/или NO.

[00230] В других вариантах осуществления, способы по настоящему изобретению представляют собой превентивную или "упреждающую" меру для пациента, в частности, для человека, страдающего заболеванием, расстройством или состоянием, которое подвергает его риску развития заболевания, расстройства или симптома, связанных с sGC, cGMP и/или NO.

[00231] Описанные в изобретении соединения и фармацевтические композиции могут быть использованы по отдельности или при комбинированной терапии для лечения или предотвращения опосредованного, регулируемого или находящегося под влиянием sGC, cGMP и/или NO заболевания или расстройства.

[00232] Описанные в изобретении соединения и композиции могут также применяться в ветеринарии для лечения домашних животных, экзотических животных и сельскохозяйственных животных, включая, но без ограничения, собак, кошек, мышей, крыс, хомяков, песчанок, морских свинок, кроликов, лошадей, свиней и крупной рогатый скот.

[00233] В других вариантах осуществления, в изобретении предлагается способ стимуляции sGC в биологическом образце, включающий контактирование указанного биологического образца с соединением или композицией по изобретению. Использование sGC стимулятора в биологическом образце может применяться с

различными целями, известными специалистам в этой области. Примеры таких целей включают, но без ограничения, исследования биологической активности и хранение биологических образцов.

Комбинированные терапии

[00234] Описанные в изобретении соединения и фармацевтические композиции могут быть использованы при комбинированной терапии с одним или более дополнительными терапевтическими средствами. При комбинированном лечении с помощью более чем одного активного средства, в случае, когда активные средства находятся в отдельных лекарственных формах, активные средства могут быть введены отдельно или вместе. Кроме того, введение одного средства может быть осуществлено до, одновременно или после введения другого средства.

[00235] В случае совместного введения с другими средствами, например, в случае совместного введения с другим обезболивающим средством, "эффективное количество" второго средства будет зависеть от типа используемого лекарственного средства. Допустимые дозы для разрешенных к применению лекарственных средств являются известными, и они могут быть скорректированы специалистом в данной области в зависимости от состояния субъекта, типа состояния (состояний), подвергаемого лечению, и количества используемого соединения, описанного в изобретении. В случаях, когда количество точно не указано, эффективное количество следует приблизительно оценить. Например, описанные в изобретении соединения могут быть введены субъекту в диапазоне доз от приблизительно 0,01 до приблизительно 10000 мг/кг массы тела/день, от приблизительно 0,01 до приблизительно 5000 мг/кг массы тела/день, от приблизительно 0,01 до приблизительно 3000 мг/кг массы тела/день, от приблизительно 0,01 до приблизительно 1000 мг/кг массы тела/день, от приблизительно 0,01 до приблизительно до 500 мг/кг массы тела/день, от приблизительно 0,01 до приблизительно 300 мг/кг массы тела/день, от приблизительно 0,01 до приблизительно 100 мг/кг массы тела/день.

[00236] При использовании "комбинированной терапии", эффективное количество может быть достигнуто путем использования первого количества соединения формулы I или его фармацевтически

приемлемой соли и второго количества дополнительного подходящего терапевтического средства.

[00237] В одном варианте осуществления настоящего изобретения, каждое из соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли и дополнительного терапевтического средства вводят в эффективном количестве (то есть каждое в количестве, которое было бы терапевтически эффективным в случае его введения по отдельности). В другом варианте осуществления, каждое из соединения формулы I и дополнительного терапевтического средства вводят в количестве, которое по отдельности не обеспечивает терапевтического эффекта (в субтерапевтической дозе). В еще одном варианте осуществления, соединение формулы I может быть введены в эффективном количестве, а дополнительное терапевтическое средство вводят в субтерапевтической дозе. В еще одном варианте осуществления, соединение формулы I может быть введено в субтерапевтической дозе, а дополнительное терапевтическое средство, например, подходящее противораковое средство, вводят в эффективном количестве.

[00238] Используемые в изобретении термины "в комбинации" или "совместное введение" могут применяться взаимозаменяемо и означать использование более чем одного вида терапевтического средства (например, одно или более профилактических и/или терапевтических средств). Использование этих терминов не накладывает ограничений на порядок, в котором терапевтические средства (например, профилактические и/или терапевтические средства) вводят субъекту.

[00239] Совместное введение включает в себя введение первого и второго количества соединений практически одновременно, например, в одной фармацевтической композиции, например, в форме капсулы или таблетки, содержащей первое и второе количество при постоянном соотношении, или в нескольких отдельных капсулах или таблетках для каждого средства. Кроме того, такое совместное введение также включает в себя последовательное применение каждого соединения в любом порядке. В случае, когда совместное введение предусматривает отдельное

введение первого количества соединения формулы I и второго количества дополнительного терапевтического средства, соединения вводят с достаточно малым промежутком во времени для достижения требуемого терапевтического эффекта. Например, промежуток времени между каждым введением, который позволяет достичь требуемого терапевтического эффекта, может находиться в диапазоне от нескольких минут до нескольких часов и может быть определен с учетом свойств каждого из соединений, таких как активность, растворимость, биодоступность, период полувыведения в плазме и кинетический профиль. Например, соединение формулы I и второе терапевтическое средство могут быть введены в любом порядке с промежутком времени приблизительно 24 часа друг от друга, с промежутком времени приблизительно 16 часов друг от друга, с промежутком времени приблизительно 8 часов друг от друга, с промежутком времени приблизительно 4 часа друг от друга, с промежутком времени приблизительно 1 час друг от друга или с промежутком времени приблизительно 30 минут друг от друга.

[00240] Более того, в частности, первое терапевтическое средство (например, профилактическое или терапевтическое средство, такое как описанное в изобретении соединение) может быть введено субъекту раньше (например, раньше на 5 минут, 15 минут, 30 минут, 45 минут, 1 час, 2 часа, 4 часа, 6 часов, 12 часов, 24 часа, 48 часов, 72 часа, 96 часов, 1 неделю, 2 недели, 3 недели, 4 недели, 5 недель, 6 недель, 8 недель или 12 недель), одновременно или после (например, после через 5 минут, 15 минут, 30 минут, 45 минут, 1 час, 2 часа, 4 часа, 6 часов, 12 часов, 24 часа, 48 часов, 72 часа, 96 часов, 1 неделю, 2 недели, 3 недели, 4 недели, 5 недель, 6 недель, 8 недель или 12 недель) введения второго терапевтического средства (например, профилактического или терапевтического средства, такого как противораковое средство).

[00241] Примеры других терапевтических средств, которые могут применяться в комбинации с соединением формулы I или его фармацевтически приемлемой солью путем отдельного введения или введения в одной и той же фармацевтической композиции, включают, но этим не ограничивая:

(1) Эндотелиальный фактор релаксации (EDRF) или газообразный NO.

(2) Доноры NO, такие как нитрозотиол, нитрит, сиднонимин, NONOate ($R^1R^2N-(NO^-)-N=O$), N-нитрозамин, N-гидроксиламин, нитрозимин, нитротирозин, диоксид диазетина, оксатриазол-5-имин, оксим, гидроксиламин, N-гидроксигуанидин, гидроксимочевина или фуроксан. Некоторые примеры этих типов соединений включают глицерил тринитрат (называемый также GTN, нитроглицерином и тринитроглицерином), сложный эфир глицерина и азотной кислоты; нитропруссид натрия (SNP), в котором молекула окисла азота координирована с железом, образуя квадратный бипирамидальный комплекс; 3-морфолиносиднонимин (SIN-1), цвиттерионное соединение, образованное морфолином и сиднониминном; S-нитрозо-N-ацетилпеницилламин (SNAP), N-ацетилированное производное аминокислоты с нитрозотиловой функциональной группой; диэтилен триамин/NO (DETA/NO), соединение оксида азота, ковалентно связанного с диэтилен триамином; м-нитроксиметилфениловый эфир ацетилсалициловой кислоты. Более конкретные примеры некоторых из этих классов доноров NO включают классические нитровазодилататоры, такие как органические сложные нитратные и нитритные эфиры, в том числе нитроглицерин, амилнитрит, динитрат изосорбида, изосорбид-5-мононитрат и никорандил; изосорбид (Dilatrate®-SR, Imdur®, Ismo®, Isordil®, Isordil®, Titradosе®, Monoket®), 3-морфолиносиднонимин; линсидомина хлоргидрат ("SIN-1"); S-нитрозо-N-ацетилпеницилламин ("SNAP"); S-нитрозоглутатион (GSNO), нитропруссид натрия, S-нитрозоглутатиона моноэтиловый эфир (GSNO-эфир), 6-(2-гидрокси-1-метил-нитрозогидразино)-N-метил-1-гексанами́н или диэтиламин NONOate.

(3) Другие вещества, которые повышают концентрацию cGMP, такие как протопорфирин IX, арахидоновая кислота и производные фенилгидразина.

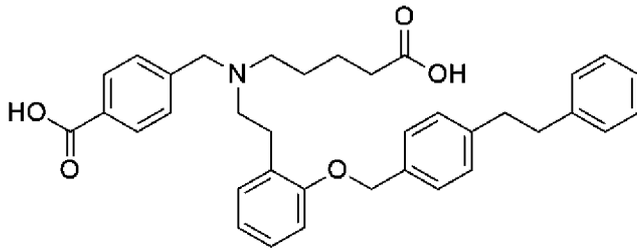
(4) Субстраты синтаз оксида азота: например, аналоги на основе n-гидроксигуанидина, такие как N[G]-гидрокси-L-аргинин (NOHA), 1-(3,4-диметокси-2-хлорбензилиденамино)-3-гидрокси-

гуанидин и PR5 (1-(3,4-диметокси-2-хлорбензилиденамино)-3-гидроксигуанидин); производные L-аргинина (такие как гомо-Arg, гомо-NOHA, N-трет-бутилокси- и N-(3-метил-2-бутенил)окси-L-аргинин, канаванин, эпсилон гуанидинкапроевая кислота, агматин, гидроксил-агматин и L-тирозил-L-аргинин); N-алкил-N'-гидроксигуанидины (такие как N-циклопропил-N'-гидроксигуанидин и N-бутил-N'-гидроксигуанидин), N-арил-N'-гидроксигуанидины (такие как N-фенил-N'-гидроксигуанидин и пара-замещенные производные, которые несут заместители -F, -Cl, -метил, -OH, соответственно); производные гуанидина, такие как 3-(трифторметил)пропилгуанидин.

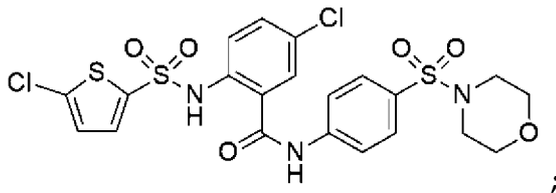
(5) Соединения, которые усиливают транскрипцию eNOS.

(6) NO-независимые гем-независимые активаторы sGC, включая, но этим не ограничивая:

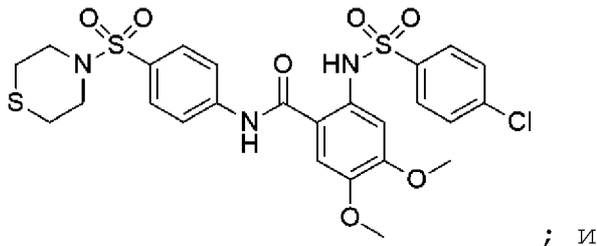
BAU 58-2667 (описанный в патентной публикации DE19943635)



HMR-1766 (натрия атацигуат, описанный в патентном документе WO2000002851)



S 3448 (2-(4-хлорфенилсульфониламино)-4,5-диметокси-N-(4-(тиоморфолин-4-сульфонил)фенил)бензамид (описанный в патентных документах DE19830430 и WO2000002851)



HMR-1069 (Sanofi-Aventis).

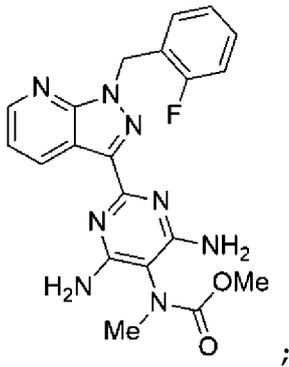
(7) Гем-зависимые, NO-независимые стимуляторы sGC,

включающие, но этим не ограничивая:

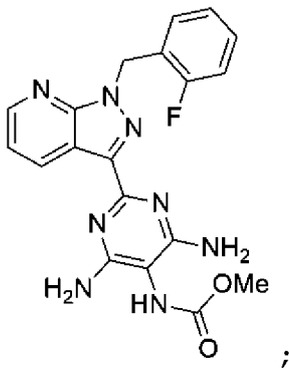
УС-1 (смотрите патентные документы EP667345 и DE19744026)



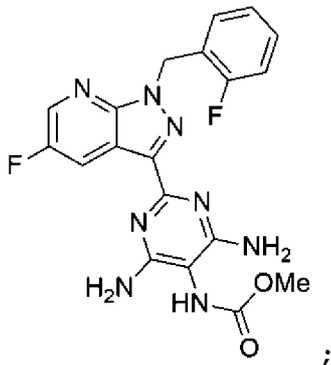
риоцигуат (BAY 63- 2521, Adempas®, описанный в патентном документе DE19834044)



нелицигуат (BAY 60-4552, описанный в патентном документе WO 2003095451)

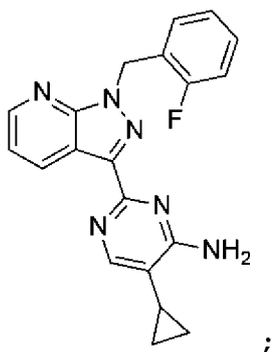


верицигуат (BAY 1021189)

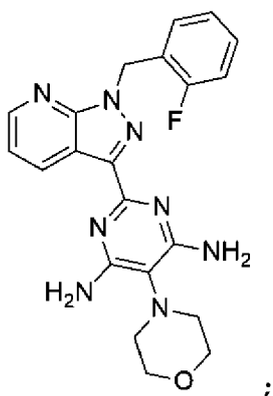


BAY 41-2272 (описанный в патентных документах DE19834047 и

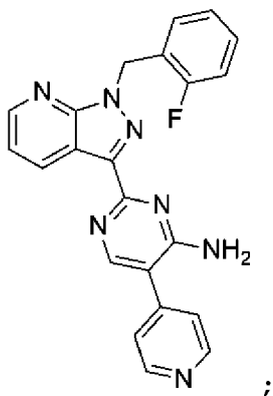
DE19942809)



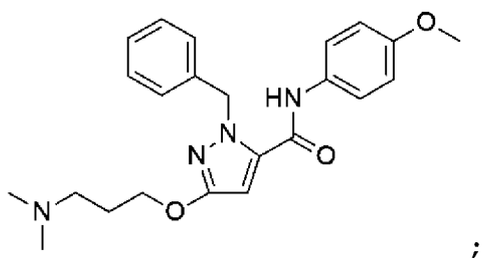
BAY 41-8543 (описанный в патентном документе DE19834044)



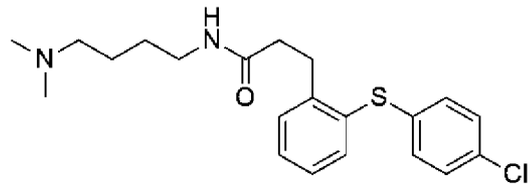
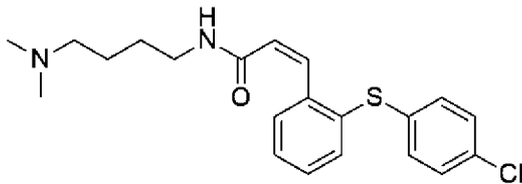
этрицигуат (описанный в патентном документе WO 2003086407)



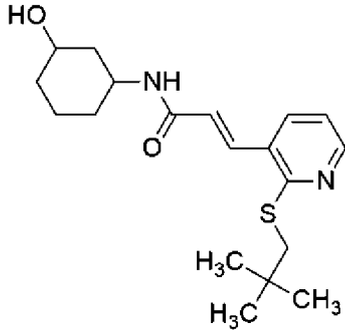
CFM-1571 (описанный в патентном документе WO2000027394)



А-344905, его акриламидный аналог А-350619 и
 аминопиридиновый аналог А-778935



A350619; A-344905;



A-778935;

и другие стимуляторы sGC, описанные в одном из патентных документов US20090209556, US8455638, US20110118282 (WO2009032249), US20100292192, US20110201621, US7947664, US8053455 (WO2009094242), US20100216764, US8507512, (WO2010099054) US20110218202 (WO2010065275), US20130012511 (WO2011119518), US20130072492 (WO2011149921), US20130210798 (WO2012058132), и другие соединения, описанные в публикации Tetrahedron Letters (2003), 44(48): 8661-8663.

(8) Соединения, которые ингибируют деградацию cGMP, такие как:

ингибиторы PDE5, такие как, например, силденафил (Viagra®) и родственные препараты, такие как аванафил, лоденафил, мироденафил, силденафила цитрат (Revatio®), тадалафил (Cialis® или Adcirca®), варденафил (Levitra®) и уденафил; аллпростадил; дипиридамо́л и PF-00489791; и

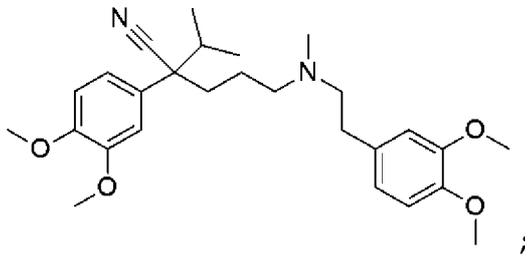
ингибиторы PDE9, такие как, например, PF-04447943, и ингибиторы PDE10, такие как, например, PF-02545920 (PF-10).

(9) Блокаторы кальциевых каналов следующих типов:

дигидропиридиновые блокаторы кальциевых каналов, такие как амлодипин (Norvasc®), аранидипин (Sapresta®), азелнидипин (Calblock®), барнидипин (HypoCa®), бенидипин (Coniel®), цилнидипин (Atelec®, Cinalong®, Siscard®), клеvidипин

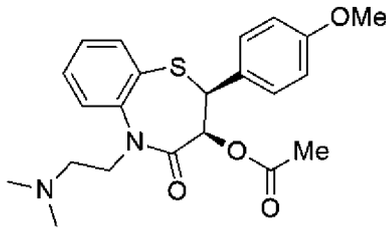
(Cleviprex®), дилтиазем, эфонидипин (Landel®), фелодипин (Plendil®), лацидипин (Motens®, Lacipil®), лерканидипин (Zanidip®), манидипин (Calslot®, Madipine®), никардипин (Cardene®, Carden SR®), нифедипин (Procardia®, Adalat®), нилвадипин (Nivadil®), нимодипин (Nimotop ®), нисолдипин (Baymycard ®, Sular ®, Syscor ®), нитрендипин (Cardif ®, Nitrepin®, Baylotensin®), пранидипин (Acalas®), исрадипин (Lomir®);

фенилалкиламинные блокаторы кальциевых каналов, такие как верапамил (Calan®, Isoptin®)



и галлопамил (Procorum®, D600);

бензотиазепины, такие как дилтиазем (Cardizem ®)



; и

неселективные ингибиторы кальциевых каналов, такие как мибефрадил, бепридил, флуспирилен и фендилин.

(10) Антагонисты рецептора эндотелина (ERA): например, двойной (ET_A и ET_B) антагонист рецептора эндотелина бозентан (Tracleer®), ситаксентан (Thelin®) или амбрисентан (Letairis®).

(11) Производные или аналоги простагландина, такие как простагландин (простагландин I₂), эпопростенол (синтетический простагландин, Flolan®), трепростинил (Remodulin®), илопрост (Ilomedin®), илопрост (Ventavis®); и находящиеся в процессе разработки пероральные и ингаляционные формы Remodulin®.

(12) Антигиперлипидемические средства, такие как следующие типы:

секвестранты желчных кислот, такие как холестирамин, колестипол, колесевелам или севеламер;

статины, такие как аторвастатин, симвастатин, ловастатин, флувастатин, питавастатин, розувастатин и правастатин;

ингибиторы абсорбции холестерина, такие как эзетимиб;

другие гиполипидемические средства, такие как этиловый эфир эйкозапена, этиловые эфиры омега-3-кислоты, редукол;

производные фибровой кислоты, такие как клофибрат, безафибрат, клинофибрат, гемфиброзил, ронифибрат, бинифибрат, фенофибрат, ципрофибрат, холина фенофибрат;

производные никотиновой кислоты, такие как аципимокс и ниацин;

комбинации статинов, ниацина и ингибирующих абсорбцию кишечного холестерина добавок (эзетимиб и другие) и фибратов; и

антиагрегантные средства, такие как клопидогрель бисульфат.

(13) Антикоагулянты, такие как следующие типы:

кумарины (антагонисты витамина К), такие как варфарин (Coumadin®), аценокумарол, фенпрокоумон и фениндион;

гепарин и производные, такие как низкомолекулярный гепарин, фондапаринукс и индрапаринукс;

прямые ингибиторы тромбина, такие как аргатробан, лепирудин, бивалирудин, дабигатран и ксимелатран (Exanta®); и

тканевые активаторы пламиногена, используемые для растворения тромбов и разблокирования артерий, такие как альтеплаза.

(14) Антиагрегантные средства, такие как, например, топидогрел, тиклопидин, дипиридамол и аспирин.

(15) Ингибиторы ангиотензинпревращающего фермента (АСЕ), например, следующих типов:

сульфгидрилсодержащие средства, такие как каптоприл (Capoten®) и зофеноприл;

дикарбоксилатсодержащие средства, такие как эналаприл (Vasotec/Renitec®), рамиприл (Altace®/Tritace®/Ramace®/Ramiwin®), хинаприл (Accupril®), периндоприл

(Coversyl®/Aceon®), лизиноприл
(Lisodur®/Lopril®/Novatec®/Prinivil®/Zestril®) и беназеприл
(Lotensin®);

фосфонатсодержащие средства, такие как фозиноприл;

природные ингибиторы АСЕ, такие как казокинины и лактокинины, которые являются продуктами распада казеина и молочной сыворотки, возникающие естественным путем после попадания в организм молочных продуктов, особенно, кисломолочного продукта;

лактотрипептиды Val-Pro-Pro и Ile-Pro-Pro, продуцируемые пробиотиком *Lactobacillus helveticus* и образованные из казеина, также обладающие АСЕ-ингибирующим и гипотензивным действием;

другие ингибиторы АСЕ, такие как алацеприл, делаприл, цилазаприл, имидаприл, трандолаприл, темокаприл, мозексиприл и пираприл.

(16) Дополнительная кислородная терапия.

(17) Бета-блокаторы, такие как следующие типы:

Неселективные средства, такие как алпренолол, буциндолол, картеолол, карведилол, лабеталол, надолол, пенбутолол, пиндолол, окспренолол, ацебутолол, соталол, мепиндолол, целипролол, аротинолол, тертатолол, амосулалол, нипрадилол, пропранолол и тимолол;

β_1 -Селективные средства, такие как цебутолол, атенолол, бетаксоллол, бисопролол, целипролол, добутамина гидрохлорид, ирсогладин малеат, карведилол, талинолол, эсмолол, метопролол и небиволол; и

β_2 -Селективные средства, такие как бутаксамин.

(18) Антиаритмические средства, такие как следующие типы:

тип I (блокаторы натриевых каналов), такие как хинидин, лидокаин, фенитоин, пропафенон;

тип III (блокаторы калиевых каналов), такие как амиодарон, дофетилид и соталол; и

тип V, такие как аденозин и дигоксин.

(19) Диуретики, такие как тиазидные диуретики, например, хлортиазид, хлорталидон и гидрохлоротиазид, бендрофлуметиазид,

циклопентиазид, метиклотиазид, политиазид, хинетазон, ксипамид, металозон, индапамид, циклетанин; петлевые диуретики, такие как фуросемид и торесамид; калийсберегающие диуретики, такие как амилорид, спиронолактон, канреноат калия, эплеренон и триамтерен; комбинации этих средств; другие диуретики, такие как ацетазоламид и карперитид.

(20) Вазодилататоры прямого действия, такие как гидралазина гидрохлорид, диазоксид, нитропруссид натрия, кадралазин; другие вазодилататоры, такие как изосорбида динитрат и изосорбид-5-мононитрат.

(21) Экзогенные вазодилататоры, такие как Adenocard® и альфа блокаторы.

(22) Антагонисты альфа-1-адренорецептора, такие как празозин, индорамин, урапидил, буназозин, теразозин и доксазозин; атриальный натрийуретический пептид (ANP), этанол, гистамин-индукторы, тетрагидроканнабинол (THC) и папаверин.

(23) Бронходилататоры следующих типов:

β_2 агонисты короткого действия, такие как альбутамол или альбутерол (Ventolin®) и тербуталин; β_2 агонисты длительного действия (LABAs), такие как салметерол и формотерол; антихолинергические средства, такие как пратропий и тиотропий; и теофиллин, бронходилататор и ингибитор фосфодиэстеразы.

(24) Кортикостероиды, такие как беклометазон, метилпреднизолон, бетаметазон, преднизон, преднизолон, триамцинолон, дексаметазон, флутиказон, флунизолид, гидрокортизон, и аналоги кортикостероида, такие как будесонид.

(25) Биологически-активные добавки к пище, такие как, например, омега-3 масла; фолиевая кислота, ниацин, цинк, медь, корень корейского красного женьшеня, гинкго, сосновая кора, Tribulus terrestris (якорцы стелющиеся), аргинин, Avena sativa (овес обыкновенный), горянка крупноцветковая, корень маки перуанской, муира-пуама, пальма сереноа и пыльца шведских цветов; витамин С, витамин Е, витамин К2; добавки с тестостероном, трансдермальный пластырь с тестостероном; зораксел, налтрексон, бремеланотид и меланотан II.

(26) Антагонисты рецептора PGD₂.

(27) Иммунодепрессанты, такие как циклоспорин (циклоспорин А, Sandimmune®, Neoral®), такролимус (FK-506, Prograf®), рапамицин (Sirolimus®, Rapamune®) и другие иммунодепрессанты типа FK-506, микофенолат, например, микофенолата мофетил (CellCept®).

(28) Нестероидные противоастматические средства, такие как β₂-агонисты, например, тербуталин, метапротеренол, фенотерол, изоэтарин, альбутерол, сальметерол, битолтерол и пирбутерол; комбинации β₂-агонист-кортикостероид, такие как сальметерол-флутиказон (Advair®), формотерол-будесонид (Symbicort®), теофиллин, кромолин, кромолин-натрий, недокромил, атропин, ипратропий, бромид ипратропия, ингибиторы биосинтеза лейкотриенов (зилеутон, BAY1005).

(29) Нестероидные противовоспалительные средства (NSAID), такие как производные пропионовой кислоты, например, алминопрофен, беноксапрофен, буклоксовая кислота, карпрофен, фенбуфен, фенопрофен, флупрофен, флурбипрофен, ибупрофен, индопрофен, кетопрофен, миропрофен, напроксен, оксaproзин, пирпрофен, пранопрофен, супрофен, тиапрофеновая кислота и тиоксапрофен; производные уксусной кислоты, такие как, индометацин, ацеметацин, альклофенак, клиданак, диклофенак, фенклофенак, фенклозовая кислота, фентиазак, фурофенак, ибуфенак, изоксепак, окспинак, сулиндак, тиопинак, толметин, зидометацин и зомепирак; производные фенамовой кислоты, такие как флуфенамовая кислота, меклофенамовая кислота, мефенамовая кислота, нифлумовая кислота и толфенамовая кислота; производные бифенилкарбоновой кислоты, такие как дифлунизал и флуфенизал; оксикамы, такие как изоксикам, пироксикам, судоксикам и теноксикам; салицилаты, такие как ацетилсалициловая кислота и сульфасалазин; и пиразолон, такие как апазон, бензпиперилон, фепразон, мофебутазон, оксифенбутазон и фенилбутазон.

(30) Ингибиторы циклооксигеназы-2 (COX-2), такие как целекоксиб (Celebrex®), рофекоксиб (Vioxx®), валдекоксиб, эторикоксиб, парекоксиб и лумиракоксиб; опиоидные анальгетики,

такие как кодеин, фентанил, гидроморфон, леворфанол, меперидин, метадон, морфин, оксикодон, оксиморфон, пропоксифен, бупренорфин, буторфанол, дезоцин, нальбуфин и пентазоцин.

(31) Противодиабетические средства, такие как инсулин и миметики инсулина; сульфонилмочевины, такие как глибурид, глибенкламид, глипизид, гликлазид, гликвидон, глимепирид, меглинатид, толбутамид, хлорпропамид, ацетогексамид и олазамид; бигуаниды, такие как метформин (Glucophage®); ингибиторы α -глюкозидазы, такие как акарбоза, эпалрестат, воглибоза, миглитол; соединения тиазолидинона, такие как росиглитазон (Avandia®), троглитазон (Rezulin®), циглитазон, пиоглитазон (Actos®) и эглитазон; усилители чувствительности рецепторов к инсулину, такие как пиоглитазон и розиглитазон; стимуляторы секреции инсулина, такие как репаглинид, натеглинид и митиглинид; миметики инкретина, такие как эксанатид и лираглутид; аналоги амилина, такие как прамлинтид; средства для снижения содержания глюкозы в крови, такие как пиколинат хрома, необязательно, в комбинации с биотином; ингибиторы дипептидилпептидазы IV, такие как ситаглиптин, вилдаглиптин, саксаглиптин, алоглиптин и линаглиптин.

(32) Средства для повышения содержания холестерина липопротеинов высокой плотности (HDL) такие как анацетрапиб и далцетрапиб.

(33) Лекарственные средства против ожирения, такие как метамфетамина гидрохлорид, амфепрамона гидрохлорид (Tenuate®), фентермин (Ionamin®), бензфетамина гидрохлорид (Didrex®), фендиметразин тартрат (Bontril®, Prelu-2®, Plegine®), mazindol (Sanorex®), орлистат (Xenical®), сибутрамина гидрохлорида моногидрат (Meridia®, Reductil®), римонабант (Acomplia®), амфепрамон, пиколинат хрома; комбинация, такая как фентермин/топирамат, бупропион/налтрексон, сибутрамин/метформин, бупропион SR/зонисамид SR, салметерол, ксинафоат/флутиказона пропионат; лоркасерина гидрохлорид, фентермин/топирамат, цетилистат, эксенатид, лираглутид, метформина гидрохлорид, сибутрамин/метформин, бупропион SR/зонисамид SR, CORT-108297,

канаглифлозин, пиколинат хрома, GSK-1521498, LY-377604, метрелептин, обинепитид, P-57AS3, PSN-821, салметерол ксинафоат/флутиказона пропионат, вольфрамат натрия, соматропин (рекомбинантный), тезаморелин, тезофензин, велнеперит, зонисамид, белораниба полуоксалат, инсулинотропин, ресвератрол, собетиром, терагидроканнабиварин и бета-лапахон.

(34) Блокаторы ангиотензиновых рецепторов, такие как лозартан, валсартан, кандесартан, цилексетил, эпросаран, ирбесартан, телмисартан, олмесартран, медоксомил, азилсартан и медоксомил.

(35) Ингибиторы ренина, такие как алискирен полуфумарат.

(36) Агонисты альфа-2-адренорецептора центрального действия, такие как метилдопа, клонидин и гуанфацин.

(37) Блокаторы адренергических нейронов, такие как гуанетидин и гуанадрел.

(38) Агонисты имидазолиновых I-1 рецепторов, такие как рименидина дигидрофосфат и моксонидина гидрохлорида гидрат.

(39) Антагонисты альдостерона, такие как спиронолактон и эплеренон.

(40) Активаторы калиевых каналов, такие как пинацидил.

(41) Агонисты допамина D1, такие как фенолдопама мезилат; другие агонисты допамина, такие как ибопамин, допексамин и докарпамин.

(42) Антагонисты 5-HT₂, такие кетансерин.

(43) Антагонисты вазопрессина, такие как толваптан.

(44) Сенсibilизаторы кальциевых каналов, такие как левосимендан, или активаторы, такие как никорандил.

(45) Ингибиторы PDE-3, такие как амринон, милринон, эноксимон, веснаринон, пимобендан и олпринон.

(46) Активаторы аденилциклазы, такие как колфорсин даропата гидрохлорид.

(47) Средства с положительным инотропным действием, такие как дигоксин и метилдигоксин; метаболические кардиотонические средства, такие как убидекаренон; натрийуретические пептиды головного мозга, такие как несиритид.

(48) Лекарственные средства, используемые для лечения

эректильной дисфункции, такие как алпростадил, авиптадил и фентоламина мезилат.

(49) Лекарственные средства, используемые для лечения ожирения, включающие, но этим не ограничивая, метамфетамина гидрохлорид (Desoxyn®), амфепрамона гидрохлорид (Tenuate®), фентермин (Ionamin®), бензфетамина гидрохлорид (Didrex®), фендиметразина гидрохлорид (Bontril®, Prelu-2®, Plegine®), мазиндол (Sanorex®) и орлистат (Xenical®).

(50) Лекарственные средства, используемые для лечения болезни Альцгеймера и деменций, такие как следующие типы:

ингибиторы ацетилхолинстеразы, включающие галантамин (Razadyne®), ривастигмин (Exelon®), донепезил (Aricept®) и такрин (Cognex®);

антагонисты NMDA рецептора, такие как мемантин (Namenda®);
и

ингибиторы оксидоредуктазы, такие как идебенон.

(51) Психиатрические лекарственные препараты, такие как следующие типы:

зипрасидон (Geodon™), рисперидон (Risperdal™), оланзапин (Zyprexa™), вальпроат;

антагонисты дофаминового рецептора D4, такие как клозапин;

антагонисты дофаминового рецептора D2, такие как немонаприд;

смешанные антагонисты дофаминового рецептора D1/D2, такие как зуклопентиксол;

модуляторы GABA A рецептора, такие как карбамазепин;

ингибиторы натриевых каналов, такие как ламотригин;

ингибиторы моноаминоксидазы, такие как моклобемид и инделоксазин;

примавансерин, пероспирон; и

ингибиторы PDE4, такие как ролумиласт.

(52) Лекарственные средства, используемые для лечения двигательных расстройств или симптомов, такие как следующие типы:

ингибиторы катехол-О-метилтрансферазы, такие как энтакапон;
ингибиторы моноаминоксидазы В, такие как селегилин;
модуляторы дофаминавого рецептора, такие как леводопа;
агонисты дофаминавого рецептора D3, такие как прамипексол;
ингибиторы декарбоксилазы, такие как карбидопа;
агонисты других дофаминовых рецепторов, такие как перголид,
ропинирол, каберголин;
ритигонид, истрадефиллин, талипексол; зонисамид и
сафинамид; и
ингибиторы синаптического везикулярного аминного
переносчика, такие как тетрабеназин.

(53) Лекарственные средства, используемые для лечения
расстройств настроения или аффективных расстройств, или
обсессивно-компульсивное расстройства личности (OCD), такие как
следующие типы:

трициклические антидепрессанты, такие как амитриптилин
(Elavil®), десипрамин (Norpramin®), имипрамин (Tofranil®),
амоксапин (Asendin®), нортриптилин и кломипрамин;

селективные ингибиторы обратного захвата серотонина
(SSRIs), такие как пароксетин (Paxil®), флуоксетин (Prozac®),
сертралин (Zoloft®) и цитралопрам (Celexa®);

доксепин (Sinequan®), тразодон (Desyrel®) и агомелатин;

селективные ингибиторы обратного захвата норэпинефрина
(SNRIs), такие как венлафаксин, ребоксетин и атомоксетин;
дофаминергические антидепрессанты, такие как бупропион и
аминптин.

(54) Лекарственные средства для усиления синаптической
пластичности, такие как следующие типы:

антагонисты никотинового рецептора, такие как мекамиламин;
и

смешанные агонисты 5-НТ, дофаминовых и норэпинефриновых
рецепторов, такие лурасидон.

(55) Лекарственные средства, используемые для лечения
синдрома дефицита внимания с гиперактивностью (ADHD), такие как
амфетамин; модуляторы 5-НТ рецептора, такие как вортиоксетин, и

агонисты альфа-2 адренорецептора, такие как клонидин.

(56) Ингибиторы нейтральной эндопептидазы (NEP), такие как сакубитрил, омапатрилат; и

(57) Метиленовый голубой (MB).

Лекарственные наборы

[00242] Описанные в изобретении соединения и фармацевтические композиции могут входить в лекарственный набор. Этот лекарственный набор может включать разовую дозу или многократные дозы двух или более лекарственных средств, каждое из которых расфасовано или приготовлено по отдельности, или разовую дозу или многократные дозы двух или более лекарственных средств, которые расфасованы или приготовлены в комбинированной форме. Соответственно, одно или более лекарственных средств могут находиться в первом контейнере, и лекарственный набор может необязательно включать одно или более лекарственных средств во втором контейнере. Контейнер или контейнеры помещают в упаковку, и упаковка может необязательно включать инструкции по применению или по дозированию. Лекарственный набор может включать дополнительные компоненты, такие как шприцы или другие устройства для введения лекарственных средств, а также разбавители или другие средства для приготовления лекарственной формы. Соответственно, лекарственные наборы могут включать а) фармацевтическую композицию, содержащую описанное в изобретении соединение и фармацевтически приемлемый носитель, вспомогательное вещество или разбавитель, и б) контейнер или упаковку. Лекарственные наборы могут необязательно включать инструкции, описывающие способ применения фармацевтической композиции в одном или более из описанных в изобретении способов (например, для предупреждения или лечения одного или более описанных в изобретении заболеваний и расстройств). Лекарственный набор может необязательно включать вторую фармацевтическую композицию, содержащую одно или более дополнительных лекарственных средств, описанных в изобретении для использования при комбинированной терапии, фармацевтически приемлемый носитель, лекарственную среду или разбавитель. Фармацевтическая композиция, включающая описанное в изобретении

соединение, и вторая фармацевтическая композиция, содержащиеся в наборе, могут быть необязательно объединены в одну и ту же фармацевтическую композицию.

[00243] Лекарственный набор включает контейнер или упаковку, в которых содержатся фармацевтические композиции, а также может включать разделенные на части контейнеры, такие как разделенный на части флакон или разделенная на части упаковка из фольги. Контейнер может представлять собой, например, бумажную или картонную упаковку, стеклянный или пластиковый флакон или сосуд, повторно герметизируемую упаковку (например, для того чтобы "заполнять" таблетками другой контейнер) или блистерную упаковку с индивидуальными дозами для выдавливания из упаковки в соответствии со схемой лечения. При реализации на рынке лекарственной формы с разовой дозой, целесообразно, чтобы одна упаковка содержала более чем один контейнер. Например, таблетки могут содержаться во флаконе, который, в свою очередь, содержится в коробке.

[00244] Примером лекарственного набора является так называемая блистерная упаковка. Блистерные упаковки хорошо известны специалистам по производству упаковок, и они широко используются для упаковки лекарственных форм с разовой дозой (таблеток, капсул и других подобных форм). Блистерные упаковки обычно состоят из листа относительно жесткого материала, покрытого фольгой из преимущественно прозрачного пластичного материала. В процессе упаковки, в пластичной фольге формируют углубления. Углубления имеют размер и форму, присущую отдельным таблеткам или капсулам, подвергаемым упаковке, или могут иметь размер и форму для размещения множества таблеток и/или капсул, подвергаемым упаковке. Затем таблетки или капсулы соответствующим образом помещают в углубления, и на пластиковой фольге с противоположной углублениям стороны герметически прикрепляют лист относительно жесткого материала. В результате, таблетки или капсулы герметически упаковываются в углублениях между пластичной фольгой и листом, каждая в отдельности или все вместе, по желанию. Предпочтительно, чтобы прочность листа была таковой, что таблетки или капсулы можно было извлекать из

блистерной упаковки путем надавливания пальцем руки на углубления, в результате чего образуется отверстие в листе в месте углубления. Таблетка или капсула могут быть извлечены через указанное отверстие.

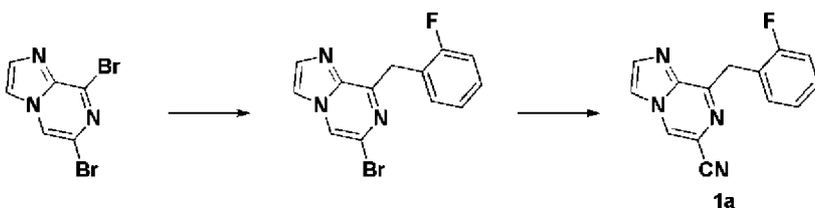
[00245] Может быть желательным вложение в лекарственный набор письменной памятки, содержащей информацию и/или инструкции для врача, фармацевта или субъекта относительно того, когда применять препарат. "Суточная доза" может содержаться в одной таблетке или капсуле, или в нескольких таблетках или капсулах, которые должны быть приняты в данный день. В случае, когда набор содержит отдельные композиции, суточная доза одной или более композиций набора может состоять из одной таблетки или капсулы, в то время как суточная доза другой или более композиций набора может состоять из нескольких таблеток или капсул. Лекарственный набор может иметь форму дозатора, предназначенного для выдачи каждой в отдельности суточных доз в порядке их предполагаемого применения. Дозатор может быть оснащен памяткой, для того чтобы дополнительно облегчить пациенту соблюдение режима лечения. Примером такой памятки является механический счетчик, который указывает количество суточных доз, которые были выданы. Другим примером такой памятки является микросхема памяти с питанием от аккумуляторной батареи в сочетании с жидкокристаллическим считывающим устройством или звуковым сигналом напоминания, который, например, считывает дату принятия последней суточной дозы и/или напоминает, когда следует принять очередную дозу.

ПРИМЕРЫ

[00246] Содержание всех цитируемых в примерах публикаций включено в настоящее изобретение путем ссылки на них. Все используемые в изобретении сокращения, символы и обозначения соответствуют тем, которые применяются в современной научной литературе. Смотрите, например, руководство Janet S. Dodd, ed., *The ACS Style Guide: A Manual for Authors and Editors*, 2nd Ed., Washington, D.C.: American Chemical Society, 1997, содержание которого включено в настоящее изобретение путем ссылки на него.

Пример 1. Синтезы соединений

Промежуточное соединение 1a



8-(2-

Фторбензил)имидазо[1,2-а]пиазин-6-карбонитрил (1a): Названное соединение синтезировали в 2 стадии в соответствии с методикой, описанной в патентной литературе (WO2015/187470A1), в виде желтого твердого вещества (0,60 г, 39% выход за 2 стадии). ^1H ЯМР (500 МГц, метанол- d_4) δ (ppm) 9,09 (с, 1 Н), 8,14 (с, 1 Н), 7,91 (с, 1 Н), 7,35 (т, 1 Н), 7,28 (м, 1 Н), 7,10 (м, 2 Н), 4,60 (с, 2 Н).

Используя методику, аналогичную методике синтеза соединения 1a, получали следующие нитрильные промежуточные соединения. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

- 8-Фенилимидазо[1,2-а]пиазин-6-карбонитрил;
- 8-Бензилимидазо[1,2-а]пиазин-6-карбонитрил;
- 8-(4-Фторбензил)имидазо[1,2-а]пиазин-6-карбонитрил;
- 8-(2,3-Дифторбензил)имидазо[1,2-а]пиазин-6-карбонитрил;
- 8-(2,5-Дифторбензил)имидазо[1,2-а]пиазин-6-карбонитрил;
- 8-(3,3,4,4,4-Пентафторбутил)имидазо[1,2-а]пиазин-6-карбонитрил;
- 8-(2-Фторбензил)-2-метиличидазо[1,2-а]пиазин-6-карбонитрил;
- 8-(3,5-Дифторбензил)имидазо[1,2-а]пиазин-6-карбонитрил;
- 8-(3,5-Дифтор-4-метилбензил)имидазо[1,2-а]пиазин-6-карбонитрил.

В качестве варианта, промежуточное соединение 1a и его аналоги (такие как промежуточное соединение 1b) могут быть синтезированы по следующей методике:

Стадия 1. Синтез 6-бром-8-(2-фторбензил)имидазо[1,2-а]-пиазина

Суспензию сухого порошка цинка (47 г, 720 ммоль, высушенного путем нагревания под вакуумом) в THF (750 мл) обрабатывали 1,2-дибромэтаном (1 мл), и полученную смесь

нагревали до 50°C. Затем добавляли хлортриметилсилан (1 мл). После перемешивания при 48–50°C в течение 30 минут, смесь охлаждали до температуры окружающей среды. Добавляли сухой хлорид лития (30 г, 710 ммоль, высушенный путем нагревания под вакуумом), затем добавляли по каплям раствор 2-фторбензилбромида (74 г, 390 ммоль) в THF (100 мл) (примечание: реакция экзотермическая, температуру реакции поддерживали ниже 48°C). Смесь перемешивали в течение 1 часа при температуре окружающей среды. Суспензию 6,8-дибромимидазо[1,2-а]пиразина (99 г, 360 ммоль) и Pd(PPh₃)₂Cl₂ (7,8 г, 11 ммоль) в THF (500 мл) дегазировали путем барботирования азота в течение 10 минут и быстро добавляли к реагенту 2-фторбензилцинк бромиду с помощью THF (100 мл). Реакционный сосуд продували азотом, и смесь перемешивали в течение ночи при температуре окружающей среды до полного расходования исходного материала. Реакцию останавливали насыщенным водным раствором NH₄Cl (800 мл). Коричневую органическую фазу концентрировали досуха, повторно растворяли в DCM (1,3 л) и фильтровали через слой целита. Органический слой в фильтрате собирали, обесцвечивали активированным углем (45 г), фильтровали через целит и концентрировали досуха. Неочищенный материал сушили азеотропной отгонкой с толуолом (2×500 мл) и использовали на следующей стадии без очистки.

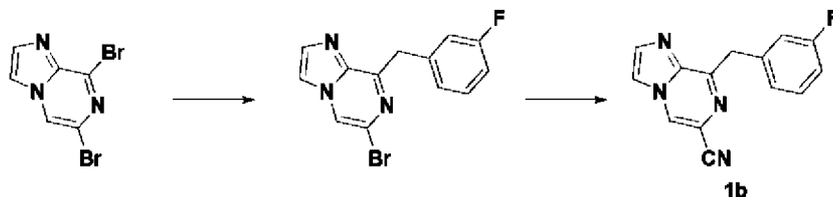
Стадия 2. Синтез 8-(2-фторбензил)имидазо[1,2-а]пиразин-6-карбонитрила

Реакционную смесь, содержащую неочищенный материал (360 ммоль, теоретический выход) с предыдущей стадии, цианид цинка (35 г, 300 ммоль), Pd₂(dba)₃ (16 г, 18 ммоль), 1,1'-бис(дифенилрфосфино)ферроцен (dppf) (14 г, 25 ммоль) и порошок цинка (1,0 г) в DMF (800 мл) дегазировали в атмосфере азота в течение 10 минут и затем нагревали при 85°C до полного расходования исходного материала. Реакционную смесь охлаждали до температуры окружающей среды и выливали в EtOAc (1,5 л), 10% раствор NH₄Cl (1,1 л) и 5% раствор NaCl (1,0 л). Органический слой фильтровали через слой целита и промывали с помощью EtOAc (2×750 мл). Органический фильтрат промывали 10% раствором NaCl

(2×1,0 л), обесцвечивали активированным углем (75 г), фильтровали через целит и промывали с помощью EtOAc (2×300 мл). Фильтрат концентрировали досуха и суспендировали в смеси DCM (150 мл) и МТВЕ (300 мл). После перемешивания в течение 1 часа, продукт собирали фильтрацией, промывали с помощью МТВЕ (2×100 мл) и сушили в вакуумном сушильном шкафу при 45°C. Названное соединение получали в виде коричневого твердого вещества (52 г, 57% выход).

¹H ЯМР (500 МГц, метанол-d₄) δ (ppm) 9,09 (с, 1 H), 8,13 (с, 1 H), 7,91 (с, 1 H), 7,35 (кажущийся триплет, 1 H), 7,27 (м, 2 H), 7,13–7,06 (м, 2 H), 4,60 (с, 2 H).

Промежуточное соединение 1b



8-(3-Фторбензил)имидазо[1,2-а]пиразин-6-карбонитрил (1b):

Названное соединение синтезировали в 2 стадии.

Стадия 1. Синтез 6-бром-8-(3-фторбензил)имидазо[1,2-а]-пиразина

Суспензию сухого порошка цинка (2,6 г, 40 ммоль) в THF (50 мл) обрабатывали 1,2-дибромэтаном (0,30 мл, 3,5 ммоль), и полученную смесь нагревали при 50°C в течение 5 минут. Затем добавляли хлортриметилсилан (0,30 мл, 2,4 ммоль), и смесь охлаждали до температуры окружающей среды. Добавляли сухой хлорид лития (1,7 г, 40 ммоль), затем добавляли по каплям раствор 3-фторбензилбромида (4,8 г, 26 ммоль) в THF (25 мл) (примечание: реакция экзотермическая, температуру реакции поддерживали ниже 35°C). Смесь перемешивали в течение 1 часа при температуре окружающей среды, затем добавляли суспензию 6,8-дибромимидазо[1,2-а]пиразина (5,9 г, 21 ммоль) и Pd(PPh₃)₂Cl₂ (0,25 г, 0,36 ммоль) в THF (75 мл). Реакционную смесь дегазировали с помощью азота и перемешивали в течение ночи при температуре окружающей среды до полного расходования исходного материала. Реакционную смесь концентрировали и разбавляли с

помощью DCM (100 мл) и 10% раствора NH_4Cl (100 мл). Густую смесь фильтровали через слой целита, и органический слой в фильтрате собирали. Органический слой сушили и обесцвечивали с помощью Na_2SO_4 (10 г) и активированного угля (7 г), фильтровали через целит и концентрировали с получением неочищенного оранжевого масла (7,1 г), которое использовали на следующей стадии без очистки.

Стадия 2. Синтез 8-(3-фторбензил)имидазо[1,2-а]пирозин-6-карбонитрила

Реакционную смесь, содержащую неочищенный материал (21 ммоль, теоретический выход) с предыдущей стадии, цианид цинка (3,0 г, 26 ммоль), $\text{Pd}_2(\text{dba})_3$ (1,9 г, 2,1 ммоль), 1,1'-бис(дифенилфосфино)ферроцен (dppf) (1,5 г, 2,7 ммоль) и порошок цинка (0,30 г, 4,6 ммоль) в DMF (70 мл) дегазировали в атмосфере азота в течение 5 минут и затем нагревали при 110°C до полного расходования исходного материала. Реакционную смесь охлаждали до температуры окружающей среды, разбавляли с помощью EtOAc (150 мл) и фильтровали через слой целита. Органический фильтрат промывали 10% раствором NH_4Cl (2×100 мл), сушили над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали с получением коричневого масла, которое очищали колоночной хроматографией (градиент от 15 до 40% EtOAc/гексаны) с получением названного соединения в виде желтовато-белого твердого вещества (2,4 г, 45% выход).

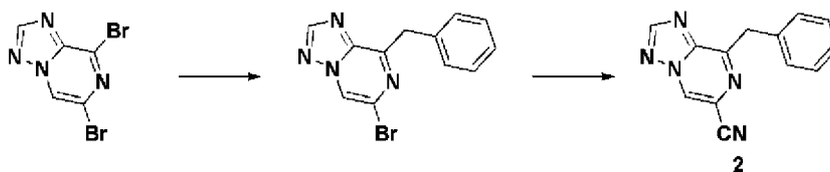
^1H ЯМР (500 МГц, $\text{DMSO}-d_6$) δ (ppm) 9,37 (с, 1 H), 8,25 (с, 1 H), 7,98 (с, 1 H), 7,29–7,39 (м, 1 H), 7,23 (д, 2 H), 6,99–7,12 (м, 1 H), 4,45–4,56 (м, 2 H).

Используя методику, аналогичную методике синтеза промежуточных соединений 1a и 1b, получали следующие нитрильные промежуточные соединения. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

8-(2,6-Дифторбензил)имидазо[1,2-а]пирозин-6-карбонитрил;

8-(3-Фтор-4-метилбензил)имидазо[1,2-а]пирозин-6-карбонитрил.

Промежуточное соединение 2



8-Бензил-[1,2,4] триазоло [1,5-а] пиразин-6-карбонитрил (2).

Названное соединение синтезировали в 2 стадии в соответствии с методикой, описанной в патентной литературе (WO2016/081668A1) в виде остатка золотого цвета (0,12 г, 23% выход за 2 стадии).

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_6) δ (ppm) 9,96 (с, 1 Н), 8,94 (с, 1 Н), 7,39 (д, 2 Н) 7,30 (дд, 2 Н), 7,23 (т, 1 Н), 4,53 (с, 2 Н).

Используя методику, аналогичную методике синтеза 2, получали следующее нитрильное промежуточное соединение. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

8-(2-Фторбензил)-[1,2,4] триазоло [1,5-а] пиразин-6-карбонитрил;

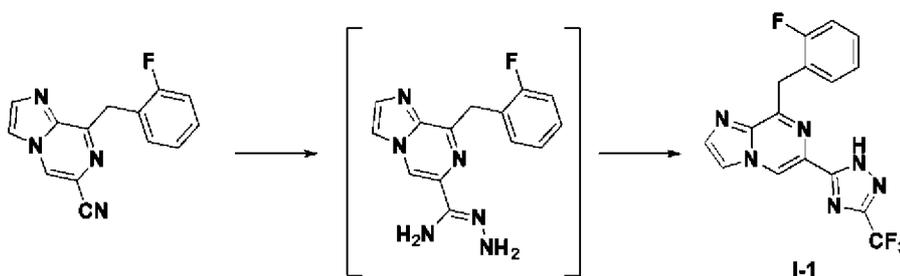
8-(2,3-Дифторбензил)-[1,2,4] триазоло [1,5-а] пиразин-6-карбонитрил;

8-(3-Фторбензил)-[1,2,4] триазоло [1,5-а] пиразин-6-карбонитрил;

8-(2,5-Дифторбензил)-[1,2,4] триазоло [1,5-а] пиразин-6-карбонитрил;

8-(3,5-Дифторбензил)-[1,2,4] триазоло [1,5-а] пиразин-6-карбонитрил.

Соединение I-1



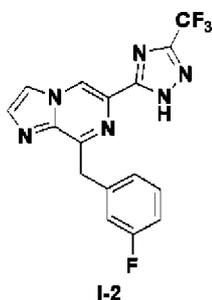
Общая методика А: 8-(2-фторбензил)-6-(3-(трифторметил)-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо [1,2-а] пиразин (I-1)

К раствору 8-(2-фторбензил)имидазо [1,2-а] пиразин-6-карбонитрила (1а) (4,0 г, 16 ммоль) в метаноле (40 мл) добавляли безводный гидразин (3,1 мл, 100 ммоль). После перемешивания при

температуре окружающей среды в течение ночи, обнаруживали полное расходование исходного материала. Реакционную смесь концентрировали под вакуумом, оставшийся гидразин удаляли отгонкой с метанолом и толуолом, и полученную пену сушили под вакуумом в течение ночи. Коричневую пену помещали в DCM (75 мл) и добавляли по каплям 2,2,2-трифторуксусный ангидрид (3,8 мл, 27 ммоль) для предотвращения сильно экзотермической реакции. Реакционную смесь перемешивали при температуре окружающей среды до полного расходования амидразонового промежуточного соединения. Растворитель удаляли под вакуумом, и сушили до получения желтого остатка. Остаток помещали в AcOH (10 мл) и EtOH (100 мл) и нагревали при 90°C в течение 1 часа. Реакционную смесь охлаждали до температуры окружающей среды и концентрировали до половины реакционного объема. Полученную густую суспензию фильтровали, и фильтрат концентрировали до получения коричневого масла. Неочищенный материал очищали, используя хроматографию на силикагеле (градиент 10-100% EtOAc/гексаны), с получением названного соединения (4,0 г, 69% выход) в виде бежевого твердого вещества.

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_6) δ (ppm) 15,46 (с, 1 H), 9,45 (с, 1 H), 8,26 (с, 1 H), 7,87 (с, 1 H), 7,43 (т, 1 H), 7,22-7,32 (м, 1 H), 7,14-7,22 (м, 1 H), 7,09 (т, 1 H), 4,60 (с, 2 H). LCMS [M+H]=363,1

Соединение I-2

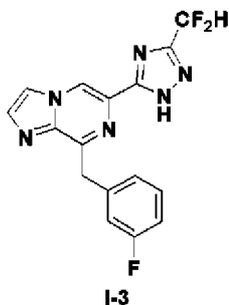


8-(3-Фторбензил)-6-(3-(трифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пирозин (I-2) синтезировали в соответствии с общей методикой А в виде желтовато-белого твердого вещества (170 мг, 60% выход). При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время

реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, метанол- d_4) δ (ppm) 9,22 (с, 1 Н), 8,17 (с, 1 Н), 7,87 (с, 1 Н), 7,35-7,24 (м, 3 Н), 6,92 (кажущийся триплет, 1 Н), 4,61 (с, 2 Н). LCMS $[\text{M}+\text{H}]=363,2$

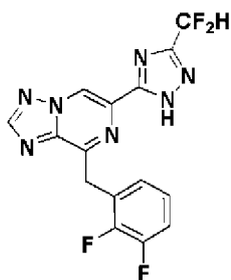
Соединение I-3



6-(3-(Дифторметил)-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)-8-(3-фторбензил)-имидазо[1,2-а]пирозин (I-3) синтезировали в виде желтовато-белого твердого вещества (160 мг, 55% выход) в соответствии с общей методикой А, за исключением того, что использовали в качестве ацилирующего агента 2,2-дифторуксусный ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, метанол- d_4) δ (ppm) 9,17 (с, 1 Н), 8,17 (с, 1 Н), 7,86 (с, 1 Н), 7,35-7,25 (м, 3 Н), 6,92 (м, 1 Н), 6,90 (т, 1 Н), 4,61 (с, 2 Н). LCMS $[\text{M}+\text{H}]=345,2$

Соединение I-17



Соединение I-17

8-(2,3-Дифторбензил)-6-(3-(дифторметил)-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)-[1,2,4]триазоло[1,5-а]пирозин (I-17) синтезировали в виде белого твердого вещества (120 мг, 62% выход) в соответствии с общей методикой А, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2-дифторуксусный ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как

соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_6) δ (ppm) 15,3 (с, 1 Н), 9,58 (с, 1 Н), 8,83 (с, 1 Н), 7,27-7,35 (м, 2 Н), 7,08-7,19 (м, 2 Н), 4,69 (с, 2 Н).

LCMS [M+H]=364,2

Соединение I-19



Соединение I-19

8-(2,6-Дифторбензил)-6-(3-(трифторметил)-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пирозин (I-19) синтезировали в соответствии с общей методикой А в виде желтовато-белого твердого вещества (300 мг, 87% выход). При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_6) δ (ppm) 15,3 (с, 1 Н), 9,43 (с, 1 Н), 8,25 (с, 1 Н), 7,85 (с, 1 Н), 7,37 (м, 1 Н), 7,08 (кажущийся триплет, 2 Н), 4,63 (с, 2 Н).

LCMS [M+H]=381,2

Соединение I-20



Соединение I-20

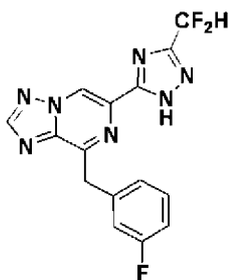
8-(2,6-Дифторбензил)-6-(3-(дифторметил)-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пирозин (I-20) синтезировали в виде желтовато-белого твердого вещества (240 мг, 72% выход) в соответствии с общей методикой А, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2-дифторуксусный ангидрид.

При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_6) δ (ppm) 14,9 (с, 1 H), 9,38 (с, 1 H), 8,24 (с, 1 H), 7,84 (с, 1 H), 7,37 (м, 1 H), 7,13 (т, 1 H), 7,08 (кажущийся триплет, 2 H), 4,62 (с, 2 H).

LCMS [M+H]=363,2

Соединение I-21



Соединение I-21

6-(3-(Дифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)-8-(3-фторбензил)-[1,2,4]триазоло[1,5-а]пиразин (I-21) синтезировали в виде белого твердого вещества (110 мг, 29% выход) в соответствии с общей методикой А, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2-дифторуксусный ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_6) δ (ppm) 15,3 (с, 1 H), 9,55 (с, 1 H), 8,83 (с, 1 H), 7,30-7,37 (м, 3 H), 7,19 (т, 1 H), 7,04-7,09 (м, 1 H), 4,61 (с, 2 H).

LCMS [M+H]=346,2

Соединение I-22



Соединение I-22

8-(3-Фторбензил)-6-(3-(трифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)-[1,2,4]триазоло[1,5-а]пиразин (I-22) синтезировали в соответствии с общей методикой А в виде желтовато-белого

твёрдого вещества (140 мг, 49% выход). При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_6) δ (ppm) 15,7 (с, 1 H), 9,62 (с, 1 H), 8,85 (с, 1 H), 7,32 -7,36 (м, 3 H), 7,05-7,08 (м, 1 H), 4,62 (с, 2 H).

LCMS [M+H]=364,2

Соединение I-23



Соединение I-23

8-(2,5-Дифторбензил)-6-(3-(дифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)-[1,2,4]триазоло[1,5-а]пирозин (I-23) синтезировали в виде желтовато-белого твёрдого вещества (120 мг, 72% выход) в соответствии с общей методикой А, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2-дифторуксусный ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, метанол- d_4) δ (ppm) 9,49 (с, 1 H), 8,65 (с, 1 H), 7,25 (м, 1 H), 7,11 (м, 1 H), 7,01 (м, 1 H), 6,91 (т, 1 H), 4,71 (с, 2 H).

LCMS [M+H]=364,2

Соединение I-24



Соединение I-24

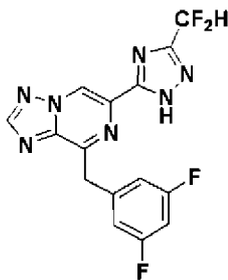
8-(3,5-Дифторбензил)-6-(3-(трифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)-[1,2,4]триазоло[1,5-а]пирозин (I-24) синтезировали в

соответствии с общей методикой А в виде белого твердого вещества (120 мг, 42% выход). При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO-d_6) δ (ppm) 15,7 (с, 1 Н), 9,63 (с, 1 Н), 8,86 (с, 1 Н), 7,23 (д, 2 Н), 7,11 (т, 1 Н), 4,63 (с, 2 Н).

LCMS $[\text{M}+\text{H}]=382,2$

Соединение I-25



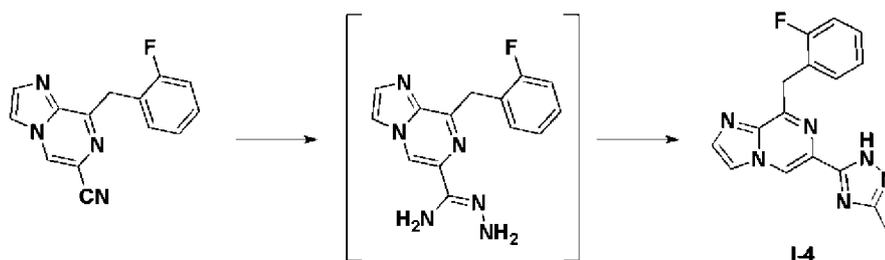
Соединение I-25

8-(3,5-Дифторбензил)-6-(3-(дифторметил)-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)-[1,2,4]триазоло[1,5-а]пиразин (I-25) синтезировали в виде белого твердого вещества (157 мг, 57% выход) в соответствии с общей методикой А, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2-дифторуксусный ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO-d_6) δ (ppm) 15,2 (с, 1 Н), 9,50 (с, 1 Н), 8,77 (с, 1 Н), 7,16 (д, 2 Н), 7,14 (т, 1 Н), 7,03 (м, 1 Н), 4,55 (с, 2 Н).

LCMS $[\text{M}+\text{H}]=364,1$

Соединение I-4



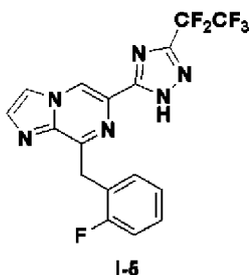
Общая методика В: 8-(2-фторбензил)-6-(3-метил-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пиразин

К раствору 8-(2-фторбензил)имидазо[1,2-а]пиразин-6-

карбонитрила (1a) (110 мг, 0,45 ммоль) в метаноле (2,0 мл) добавляли безводный гидразин (0,08 мл, 2,7 ммоль). После перемешивания при температуре окружающей среды в течение 40 часов, обнаруживали полное расходование исходного материала. Реакционную смесь концентрировали под вакуумом, и остаток сушили под вакуумом в течение ночи. Остаток помещали в DCM (6,0 мл), и добавляли по каплям уксусный ангидрид (0,09 ml, 0,89 ммоль) для предотвращения сильно экзотермической реакции. Реакционную смесь перемешивали при температуре окружающей среды до полного расходования амидразонового промежуточного соединения. Растворитель удаляли под вакуумом и сушили до получения желтого остатка. Остаток помещали в AcOH (0,2 мл) и EtOH (10 мл) и нагревали при 120°C в течение 5 часов в микроволновой печи. Реакционную смесь охлаждали до температуры окружающей среды и концентрировали под вакуумом. Неочищенный материал очищали, используя хроматографию на силикагеле (градиент 10-30% ацетонитрил/MeOH (7:1) в DCM) с получением названного соединения (85 мг, 62% выход) в виде желтовато-белого твердого вещества.

¹H ЯМР (500 МГц, метанол-d₄) δ (ppm) 9,03 (с, 1 H), 8,15 (с, 1 H), 7,81 (с, 1 H), 7,30 (кажущийся триплет, 1 H), 7,23 (м, 1 H), 7,10-7,02 (м, 2 H), 4,66 (с, 2 H), 2,48 (с, 3 H). LCMS [M+H]=309,2

Соединение I-5

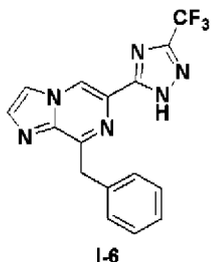


8-(2-Фторбензил)-6-(3-(перфторэтил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)-имидазо[1,2-а]пирозин (соединение I-5) синтезировали в виде твердого вещества (1,5 мг, 1,5% выход) в соответствии с общей методикой В, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2,3,3,3-пентафторпропановый ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как

соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, метанол- d_4) δ (ppm) 9,26 (с, 1 Н), 8,18 (с, 1 Н), 7,85 (с, 1 Н), 7,34 (т, 1 Н), 7,24 (с, 1 Н), 7,09 (м, 2 Н), 4,69 (с, 2 Н). LCMS $[\text{M}+\text{H}]=413,2$

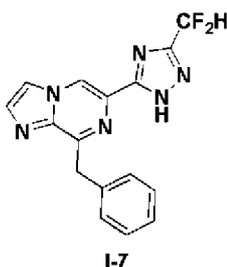
Соединение I-6



8-Бензил-6-(3-(трифторметил)-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо-[1,2-а]пиразин (I-6) синтезировали в виде белого твердого вещества (57 мг, 52% выход) в соответствии с общей методикой В, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2,2-трифторуксусный ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, метанол- d_4) δ (ppm) 9,09 (с, 1 Н), 8,05 (с, 1 Н), 7,75 (с, 1 Н), 7,41 (д, 2 Н), 7,15 (т, 2 Н), 7,04-7,10 (м, 1 Н), 4,50 (с, 2 Н). LCMS $[\text{M}+\text{H}]=345,2$

Соединение I-7



8-Бензил-6-(3-(дифторметил)-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо-[1,2-а]пиразин (I-7) синтезировали в виде белого твердого вещества (15 мг, 16% выход) в соответствии с общей методикой В, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2-дифторуксусный ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, метанол- d_4) δ (ppm) 9,05 (с, 1 Н), 8,06 (с, 1 Н), 7,75 (с, 1 Н), 7,41 (д, 2 Н), 7,13–7,18 (м, 2 Н), 7,05–7,10 (м, 1 Н), 6,68–6,91 (м, 1 Н), 4,50 (с, 2 Н). LCMS [M+H]=327,2

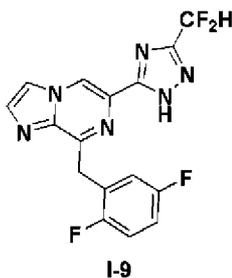
Соединение I-8



8-(2,5-Дифторбензил)-6-(3-(трифторметил)-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пирозин (I-8) синтезировали в виде белого твердого вещества (18 мг, 31% выход) в соответствии с общей методикой В, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2,2-трифторуксусный ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, метанол- d_4) δ (ppm) 9,14 (с, 1 Н), 8,09 (с, 1 Н), 7,77 (с, 1 Н), 7,07 (м, 1 Н), 7,00 (м, 1 Н), 6,86–6,92 (м, 1 Н), 4,57 (с, 2 Н). LCMS [M+H]=381,2

Соединение I-9

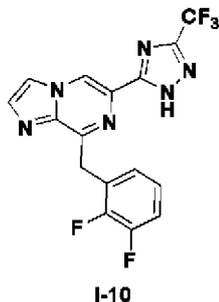


8-(2,5-Дифторбензил)-6-(3-(дифторметил)-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пирозин (I-9) синтезировали в виде желтовато-белого твердого вещества (32 мг, 36% выход) в соответствии с общей методикой В, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2-дифторуксусный ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, метанол- d_4) δ (ppm) 9,10 (с, 1 Н), 8,09 (с,

1 Н), 7,76 (с, 1 Н), 7,06 (м, 1Н), 7,00 (м, 1 Н), 6,87-6,92 (м, 1 Н), 6,79 (т, 1 Н), 4,56 (с, 2 Н). LCMS [M+H]=363,2

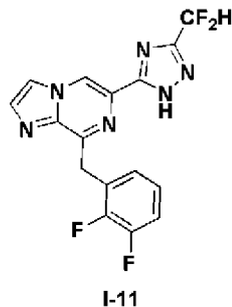
Соединение I-10



8-(2,3-Дифторбензил)-6-(3-(трифторметил)-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пирозин (I-10) синтезировали в виде белого твердого вещества (110 мг, 39% выход) в соответствии с общей методикой В, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2,2-трифторуксусный ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

¹Н ЯМР (500 МГц, метанол-d₄) δ (ppm) 9,25 (с, 1 Н), 8,19 (с, 1 Н), 7,86 (с, 1 Н), 7,17-7,10 (м, 2Н), 7,05 (м, 1 Н), 4,72 (с, 2 Н). LCMS [M+H]=381,2

Соединение I-11

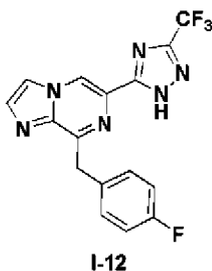


8-(2,3-Дифторбензил)-6-(3-(дифторметил)-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пирозин (I-11) синтезировали в виде желтовато-белого твердого вещества (55 мг, 25% выход) в соответствии с общей методикой В, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2-дифторуксусный ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

¹Н ЯМР (500 МГц, метанол-d₄) δ (ppm) 9,21 (с, 1 Н), 8,19 (с, 1 Н), 7,86 (с, 1 Н), 7,17-7,09 (м, 2Н), 7,04 (м, 1 Н), 6,89 (т,

1 Н), 4,71 (с, 2 Н). LCMS [M+H]=363,2

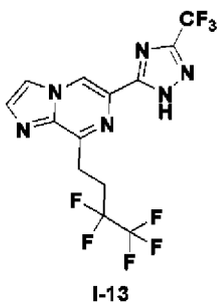
Соединение I-12



8-(4-Фторбензил)-6-(3-(трифторметил)-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пирозин (I-12) синтезировали в виде желтовато-белого твердого вещества (75 мг, 84% выход) в соответствии с общей методикой В, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2,2-трифторуксусный ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

¹H ЯМР (500 МГц, DMSO-d₆) δ (ppm) 15,50 (с, 1 Н), 9,41 (с, 1 Н), 8,24 (с, 1 Н), 7,88 (с, 1 Н) 7,56 (дд, 2 Н), 7,10 (дд, 2 Н), 4,52 (с, 2 Н). LCMS [M+H]=363,2

Соединение I-13



8-(3,3,4,4,4-Пентафторбутил)-6-(3-(трифторметил)-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пирозин (I-13) синтезировали в виде бледно-желтого твердого вещества (30 мг, 60% выход) в соответствии с общей методикой В, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2,2-трифторуксусный ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

¹H ЯМР (500 МГц, метанол-d₄) δ (ppm) 9,24 (с, 1 Н), 8,19 (с, 1 Н), 7,86 (с, 1 Н), 3,59-3,66 (м, 2 Н), 2,93-3,07 (м, 2 Н). LCMS [M+H]=401,2

Соединение I-14

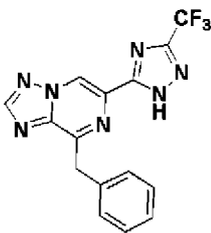


I-14

8-(2-Фторбензил)-6-(3-(дифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)-имидазо[1,2-а]пирозин (I-14) синтезировали в виде желтовато-белого твердого вещества (46 мг, 56% выход) в соответствии с общей методикой В, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2-дифторуксусный ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, метанол- d_4) δ (ppm) 9,28 (с, 1 H), 8,29 (с, 1 H), 8,00 (с, 1 H), 7,35 (т, 1 H), 7,27 (д, 1 H), 7,09 (м, 2 H), 6,90 (м, 1 H), 4,69 (с, 2 H). LCMS [M+H]=345,2

Соединение I-15

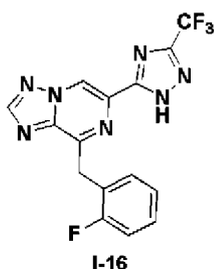


I-15

8-Бензил-6-(3-(трифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)-[1,2,4]триазоло[1,5-а]пирозин (I-15) синтезировали в виде белого твердого вещества (60 мг, 33% выход) в соответствии с общей методикой В, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2,2-трифторуксусный ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_6) δ (ppm) 15,72 (с, 1 H), 9,60 (с, 1 H), 8,84 (с, 1 H), 7,50 (д, 2 H) 7,30 (кажущийся триплет, 2 H), 7,21 (т, 1 H), 4,59 (с, 2 H). LCMS [M+H]=346,2

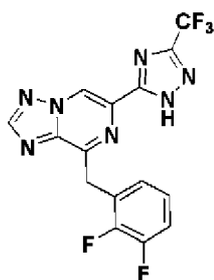
Соединение I-16



8-(2-Фторбензил)-6-(3-(трифторметил)-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)-[1,2,4] триазоло[1,5-а]пиразин (I-16) синтезировали в соответствии с общей методикой В в виде желтовато-белого твердого вещества (1,2 мг, 1,0% выход). При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, метанол- d_4) δ (ppm) 9,51 (с, 1 Н), 8,65 (с, 1 Н), 7,43 (кажущийся триплет, 1 Н), 7,27 (м, 1 Н), 7,10 (т, 2 Н), 4,74 (с, 2 Н). LCMS [M+H]=364,1

Соединение I-18

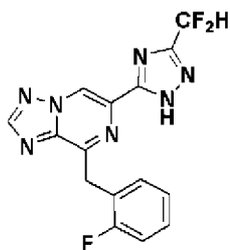


8-(2,3-Дифторбензил)-6-(3-(трифторметил)-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)-[1,2,4] триазоло[1,5-а]пиразин (I-18) синтезировали в соответствии с общей методикой В в виде белого твердого вещества (89 мг, 44% выход). При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_6) δ (ppm) 15,7 (с, 1 Н), 9,64 (с, 1 Н), 8,84 (с, 1 Н), 7,30 -7,35 (м, 1 Н), 7,27-7,30 (м, 1 Н), 7,12-7,15 (м, 1 Н), 4,69 (с, 2 Н).

LCMS [M+H]=382,2

Соединение I-26

**Соединение I-26**

6-(3-(Дифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)-8-(2-фторбензил)-[1,2,4]триазоло[1,5-а]пиримидин (I-26) синтезировали в виде белого твердого вещества (180 мг, 88% выход) в соответствии с общей методикой В, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2-дифторуксусный ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_6) δ (ppm) 15,3 (с, 1 H), 9,57 (с, 1 H), 8,81 (с, 1 H), 7,46 (кажущийся триплет, 1 H), 7,32-7,09 (м, 4 H), 4,64 (с, 2 H).

LCMS [M+H]=346,2

Соединение I-27

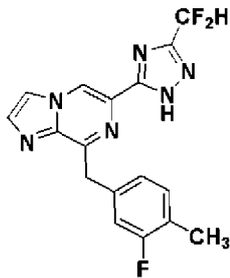
**Соединение I-27**

8-(3-Фтор-4-метилбензил)-6-(3-(трифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пиримидин (I-27) синтезировали в виде бледно-желтого твердого вещества (110 мг, 61% выход) в соответствии с общей методикой В, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2,2-трифторуксусный ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_6) δ (ppm) 15,5 (с, 1 H), 9,41 (с, 1 H), 8,24 (с, 1 H), 7,88 (с, 1 H), 7,30 (д, 1 H), 7,15-7,23 (м, 2 H), 4,50 (с, 2 H), 2,15 (с, 3 H).

LCMS [M+H]=377,1

Соединение I-28

**Соединение I-28**

6-(3-(Дифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)-8-(3-фтор-4-метилбензил)имидазо[1,2-а]пирозин (I-28) синтезировали в виде бледно-желтого твердого вещества (130 мг, 76% выход) в соответствии с общей методикой В, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2-дифторуксусный ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_6) δ (ppm) 15,1 (с, 1 H), 9,36 (с, 1 H), 8,24 (с, 1 H), 7,87 (с, 1 H), 7,14-7,35 (м, 4 H), 4,49 (с, 2 H), 2,15 (с, 3 H).

LCMS [M+H]=359,2

Соединение I-29

**Соединение I-29**

8-(3,5-Дифторбензил)-6-(3-(трифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пирозин (I-29) синтезировали в виде бледно-желтого твердого вещества (150 мг, 68% выход) в соответствии с общей методикой В, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2,2-трифторуксусный ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_6) δ (ppm) 15,5 (с, 1 H), 9,43 (с, 1

H), 8,26 (с, 1 H), 7,90 (с, 1 H), 7,23 (д, 2 H), 7,08 (т, 1 H), 4,56 (с, 2 H).

LCMS [M+H]=381,1

Соединение I-30



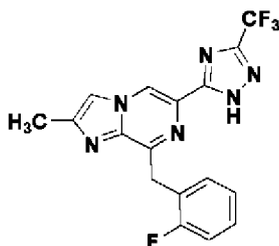
Соединение I-30

8-(3,5-Дифторбензил)-6-(3-(дифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пиразин (I-30) синтезировали в виде бледно-желтого твердого вещества (140 мг, 70% выход) в соответствии с общей методикой В, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2-дифторуксусный ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

¹H ЯМР (500 МГц, DMSO-d₆) δ (ppm) 15,1 (с, 1 H), 9,38 (с, 1 H), 8,26 (с, 1 H), 7,89 (с, 1 H), 7,04-7,29 (м, 4 H), 4,55 (с, 2 H).

LCMS [M+H]=363,1

Соединение I-31



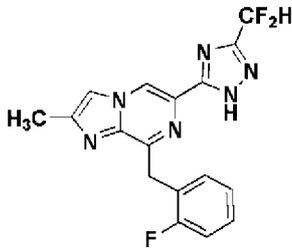
Соединение I-31

8-(2-Фторбензил)-2-метил-6-(3-(трифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пиразин (I-31) синтезировали в виде белого твердого вещества (35 мг, 55% выход) в соответствии с общей методикой В, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2,2-трифторуксусный ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как реагенты, соотношение, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, CDCl_3) δ (ppm) 11,6 (уш. с, 1 Н), 8,88 (с, 1 Н), 7,61 (с, 1 Н), 7,39 (кажущийся триплет, 1 Н), 7,26–7,32 (м, 1 Н), 7,09–7,15 (м, 2 Н), 4,69 (с, 2 Н), 2,60 (с, 3 Н).

LCMS $[\text{M}+\text{H}]=377,3$

Соединение I-32



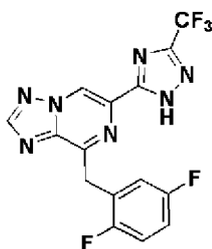
Соединение I-32

6-(3-(Дифторметил)-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)-8-(2-фторбензил)-2-метилимидазо[1,2-а]пирозин (I-32) синтезировали в виде белого твердого вещества (44 мг, 85% выход) в соответствии с общей методикой В, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2-дифторуксусный ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как реагенты, соотношение, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, CDCl_3) δ (ppm) 11,5 (уш. с, 1 Н), 8,89 (с, 1 Н), 7,61 (с, 1 Н), 7,38 (кажущийся триплет, 1 Н), 7,26–7,34 (м, 1 Н), 7,08–7,14 (м, 2 Н), 6,77 (т, 1 Н), 4,69 (с, 2 Н), 2,60 (с, 3 Н).

LCMS $[\text{M}+\text{H}]=359,2$

Соединение I-33



Соединение I-33

8-(2,5-Дифторбензил)-6-(3-(трифторметил)-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)-[1,2,4]триазоло[1,5-а]пирозин (I-33) синтезировали в виде белого твердого вещества (72 мг, 41% выход) в соответствии с общей методикой В, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2,2-трифторуксусный ангидрид.

При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, метанол- d_4) δ (ppm) 9,51 (с, 1 Н), 8,66 (с, 1 Н), 7,20-7,29 (м, 1 Н), 7,06-7,15 (м, 1 Н), 7,01 (м, 1 Н), 4,72 (с, 2 Н).

LCMS [M+H]=382,2

Соединение I-34



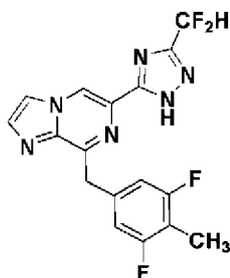
Соединение I-34

8-(3,5-Дифтор-4-метилбензил)-6-(3-(трифторметил)-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пиазин (I-34) синтезировали в виде белого твердого вещества (81 мг, 65% выход) в соответствии с общей методикой В, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2,2-трифторуксусный ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, CDCl_3) δ (ppm) 11,9 (уш. с, 1 Н), 9,02 (с, 1 Н), 7,94 (с, 1 Н), 7,85 (с, 1 Н), 6,95 (д, 2 Н), 4,58 (с, 2 Н), 2,14 (с, 3 Н).

LCMS [M+H]=395,2

Соединение I-35



Соединение I-35

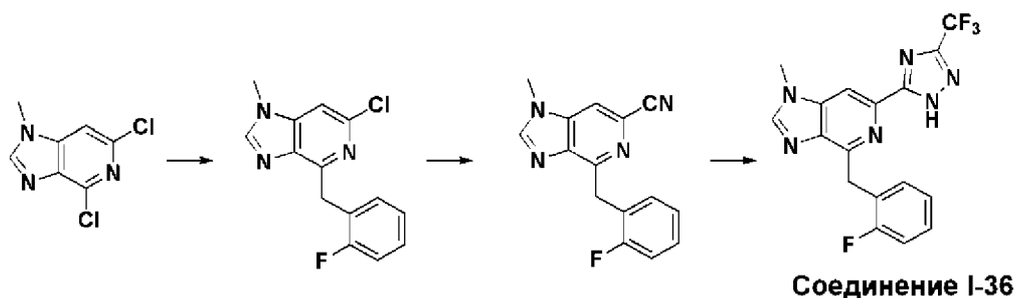
8-(3,5-Дифтор-4-метилбензил)-6-(3-(дифторметил)-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пиазин (I-35) синтезировали в виде белого твердого вещества (83 мг, 62% выход) в соответствии с

общей методикой В, за исключением того, что в качестве ацилирующего агента использовали 2,2,2-трифторуксусный ангидрид. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, CDCl_3) δ (ppm) 11,7 (уш. с, 1 Н), 9,02 (с, 1 Н), 7,92 (с, 1 Н), 7,83 (с, 1 Н), 6,98 (д, 2 Н), 6,81 (т, 1 Н), 4,58 (с, 2 Н), 2,15 (с, 3 Н).

LCMS [M+H]=377,2

Соединение I-36



4-(2-Фторбензил)-1-метил-6-(3-(трифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)-1H-имидазо[4,5-с]пиридин (I-36): Названное соединение синтезировали в 3 стадии.

Стадия 1. Синтез 6-хлор-4-(2-фторбензил)-1-метил-1H-имидазо[4,5-с]пиридина

К смеси, содержащей бис(трифенилфосфин)палладия (II) дихлорид (290 мг, 0,42 ммоль), литий хлорид (350 мг, 8,3 ммоль) и 4,6-дихлор-1-метил-1H-имидазо[4,5-с]пиридин (840 мг, 4,2 ммоль) в THF (2,0 мл), при температуре окружающей среды добавляли (2-фторбензил)цинка (II) хлорид (0,5 М раствор в THF, 10 мл, 5,0 ммоль). Смесь перемешивали при температуре окружающей среды в течение 24 часов. Смесь помещали в EtOAc (100 мл) и воду (100 мл). Органический слой сушили над Na_2SO_4 , фильтровали и испаряли с получением масла. Неочищенный материал очищали, используя хроматографию на силикагеле (градиент 0-80% EtOAc/гексаны), с получением 6-хлор-4-(2-фторбензил)-1-метил-1H-имидазо[4,5-с]пиридина (1,0 г, 70% выход) в виде желтого твердого вещества.

^1H ЯМР (500 МГц, CDCl_3) δ (ppm) 7,87 (с, 1 Н), 7,63-7,79 (м, 1 Н), 7,26 (уш. с, 1 Н), 7,12-7,19 (м, 1 Н), 6,96-7,07 (м, 2 Н),

4,60 (уш. с, 2 Н), 3,80 (с, 3 Н).

Стадия 2. Синтез 4-(2-фторбензил)-1-метил-1Н-имидазо[4,5-с]пиридин-6-карбонитрила

Смесь, содержащую цианид цинка (850 мг, 7,3 ммоль), тетракис(трифенилфосфин)палладий(0) (420 мг, 0,36 ммоль) и 6-хлор-4-(2-фторбензил)-1-метил-1Н-имидазо[4,5-с]пиридин (1,0 г, 3,6 ммоль) в DMF (18 мл), нагревали до 100°C в течение 24 часов. Реакционную смесь гасили водой (10 мл) и EtOAc (20 мл) и фильтровали через слой целита. Фильтрат экстрагировали с помощью EtOAc (100 мл). Органический слой сушили над Na₂SO₄, фильтровали и испаряли с получением твердого вещества. Неочищенный материал очищали, используя хроматографию на силикагеле (градиент 0-100% EtOAc/гексаны), с получением загрязненного примесями 4-(2-фторбензил)-1-метил-1Н-имидазо[4,5-с]пиридин-6-карбонитрила (130 мг) в виде белого твердого вещества.

¹H ЯМР (500 МГц, CDCl₃) δ (ppm) 8,08 (с, 1 Н), 7,72 (с, 1 Н), 7,65-7,71 (м, 1 Н), 7,32 (м, 1 Н), 6,98-7,09 (м, 2 Н), 4,64 (с, 2 Н), 3,92 (с, 3 Н).

Стадия 3. Синтез 4-(2-фторбензил)-1-метил-6-(3-(трифторметил)-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)-1Н-имидазо[4,5-с]пиридина (I-36)

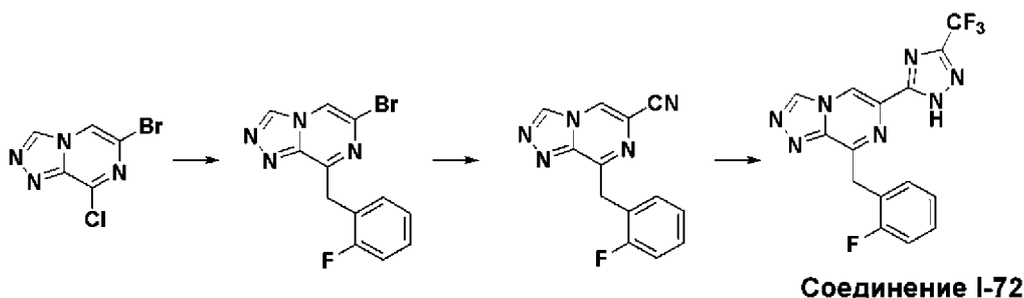
Смесь, содержащую безводный гидразин (0,092 мл, 2,9 ммоль) и 4-(2-фторбензил)-1-метил-1Н-имидазо[4,5-с]пиридин-6-карбонитрил (130 мг) в MeOH (2,5 мл) перемешивали при температуре окружающей среды в течение 24 часов. Смесь концентрировали под вакуумом и сушили азеотропной перегонкой с MeOH и бензолом. Полученную смесь растворяли в DCM (10 мл) и обрабатывали пиридином (0,24 мл, 2,9 ммоль) и 2,2,2-трифторуксусным ангидридом (0,21 мл, 1,5 ммоль). После перемешивания при температуре окружающей среды в течение 2 часов, реакционную смесь разбавляли в EtOAc (100 мл) и промывали насыщенным водным раствором NaHCO₃ (50 мл). Органический слой сушили над Na₂SO₄, фильтровали и испаряли с получением масла. Неочищенный материал очищали препаративной ВЭЖХ с получением 4-(2-фторбензил)-1-метил-6-(3-(трифторметил)-1Н-1,2,4-триазол-5-

ил)-1H-имидазо[4,5-с]пиридина (6,3 мг, 0,47% выход за две стадии) в виде светло-коричневого твердого вещества.

^1H ЯМР (500 МГц, метанол- d_4) δ (ppm) 8,57 (с, 1 Н), 8,41 (с, 1 Н), 7,18-7,28 (м, 2 Н), 6,97-7,12 (м, 2 Н), 4,67 (с, 2 Н), 4,04 (с, 3 Н).

LCMS [M+H]=377,1

Соединение I-72



8-(2-Фторбензил)-6-(3-(трифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)-[1,2,4]триазоло[4,3-а]пиразин (I-72): Названное соединение синтезировали в 3 стадии.

Стадия 1. Синтез 6-бром-8-(2-фторбензил)-[1,2,4]триазоло[4,3-а]пиразина

Раствор бис(трифенилфосфин)палладия(II) дихлорида (62 мг, 0,088 ммоль) и 6-бром-8-хлор-[1,2,4]триазоло[4,3-а]пиразина (410 мг, 1,8 ммоль) в THF (5,9 мл) при температуре окружающей среды продували аргоном в течение 5 минут и обрабатывали (2-фторбензил)цинка(II) хлоридом (0,5 М раствор в THF, 5,3 мл, 2,6 ммоль). Смесь перемешивали при 60°C в течение 24 часов. Реакцию останавливали насыщенным водным раствором NH_4Cl (15 мл) и экстрагировали с помощью EtOAc (4x50 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором, сушили над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали под вакуумом. Неочищенный материал очищали, используя ВЭЖХ с обращенной фазой (градиент 5-95% ацетонитрил/вода с 0,1% муравьиной кислотой) с получением 6-бром-8-(2-фторбензил)-[1,2,4]триазоло[4,3-а]пиразина (110 мг, 43% чистоты, загрязненного нежелательным региоизомером, 9,1% выход) в виде коричневого твердого вещества.

Стадия 2. Синтез 8-(2-фторбензил)-[1,2,4]триазоло[4,3-а]-пиразин-6-карбонитрила

Твердую смесь, содержащую цинковую пыль (4,7 мг, 0,072 ммоль), цианид цинка (63 мг, 0,54 ммоль), аддукт [1,1'-бис(дифенилфосфино)ферроцен]дихлорпалладия(II) и дихлорметана (29 мг, 0,036 ммоль) и 6-бром-8-(2-фторбензил)-[1,2,4]триазоло[4,3-а]пиразина (110 мг, 43% чистоты, 0,15 ммоль требуемого региоизомера и 0,21 ммоль нежелательного региомера), продували азотом в течение 15 минут и затем растворяли в DMF (3 мл). Реакционную смесь нагревали до 120°C в течение 8 часов. Полученную смесь распределяли между водой (10 мл), соевым раствором (10 мл) и EtOAc (20 мл). Водный слой экстрагировали с помощью EtOAc (20 мл). Объединенные органические слои сушили над Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали под вакуумом. Неочищенный материал очищали, используя хроматографию на силикагеле (градиент 20-100% EtOAc/гексаны) с получением 8-(2-фторбензил)-[1,2,4]триазоло[4,3-а]пиразин-6-карбонитрила (24 мг, 61% выход) в виде светло-бежевого твердого вещества.

Стадия 3. Синтез 8-(2-фторбензил)-6-(3-(трифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)-[1,2,4]триазоло[4,3-а]пиразина (I-72)

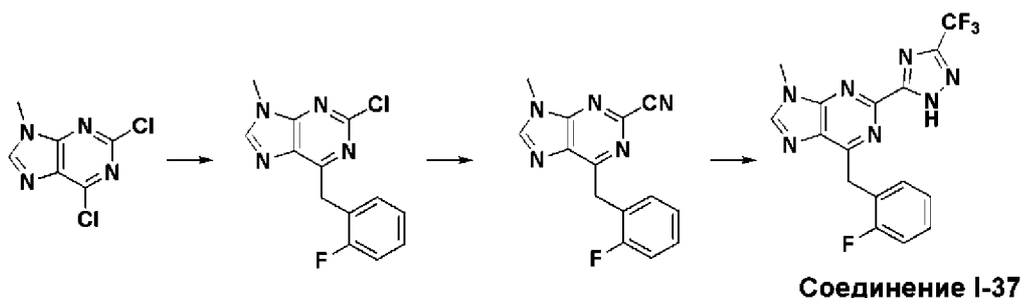
Суспензию 8-(2-фторбензил)-[1,2,4]триазоло[4,3-а]пиразин-6-карбонитрила (24 мг, 0,094 ммоль) в безводном метаноле (1,5 мл) обрабатывали метоксидом натрия (0,50 N раствор в метаноле, 19 мкл, 9,4 мкмоль). Через 3,5 часа, добавляли безводный гидразин (18 мкл, 0,57 ммоль), и реакционную смесь перемешивали при температуре окружающей среды в течение 23 часов. Полученную смесь концентрировали, сушили под вакуумом и затем повторно растворяли в DCM/THF (2 мл, соотношение 3:1). Добавляли 2,2,2-трифторуксусный ангидрид (21 мкл, 0,15 ммоль). Через 40 минут, смесь концентрировали, растворяли в EtOH (2 мл) и уксусной кислоте (0,2 мл) и нагревали при 90°C в течение 15 часов. Полученный раствор выливали в воду (10 мл), нейтрализовывали до pH 6 насыщенным водным раствором NaHCO₃ и экстрагировали с помощью EtOAc (2×20 мл). Объединенные органические слои сушили над Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали под вакуумом. Неочищенный материал очищали хроматографией на силикагеле (градиент 20-90% EtOAc/гексаны) с получением 8-(2-фторбензил)-6-

(3-(трифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)-[1,2,4]триазоло[4,3-a]-пиразина (1,4 мг, 4,1% выход) в виде светло-желтой пленки.

^1H ЯМР (500 МГц, метанол- d_4) δ (ppm) 9,43 (с, 1 H), 9,22 (с, 1 H), 7,47 (кажущийся триплет, 1 H), 7,29 (м, 1 H), 7,13-7,08 (м, 2 H), 4,76 (с, 2 H).

LCMS [M+H]=364,2

Соединение I-37



6-(2-Фторбензил)-9-метил-2-(3-(трифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)-9H-пурин (I-37): Названное соединение синтезировали в 3 стадии.

Стадия 1. Синтез 2-хлор-6-(2-фторбензил)-9-метил-9H-пурина

К смеси, содержащей бис(трифенилфосфин)палладия (II) дихлорид (240 мг, 0,34 ммоль), хлорид лития (290 мг, 6,8 ммоль) и 2,6-дихлор-9-метил-9H-пурин (690 мг, 3,4 ммоль) в THF (17 мл), при температуре окружающей среды добавляли 2-фторбензилцинк(II) хлорид (0,5 М раствор в THF, 7,5 мл, 3,7 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при температуре окружающей среды в течение 24 часов. Полученную смесь разбавляли с помощью EtOAc (100 мл) и воды (100 мл). Органический слой сушили над Na_2SO_4 , фильтровали и испаряли с получением масла. Неочищенный материал очищали, используя хроматографию на силикагеле (градиент 0-50% EtOAc/гексаны), с получением 2-хлор-6-(2-фторбензил)-9-метил-9H-пурина (620 мг, 66% выход) в виде белого твердого вещества.

^1H ЯМР (500 МГц, CDCl_3) δ (ppm) 8,02 (с, 1 H), 7,37 (м, 1 H), 7,18-7,25 (м, 1 H), 7,02-7,10 (м, 2 H), 4,54 (с, 2 H), 3,88 (с, 3 H).

Стадия 2. Синтез 6-(2-фторбензил)-9-метил-9H-пурин-2-карбонитрила

Смесь, содержащую цианид цинка (530 мг, 4,5 ммоль),

тетраakis (трифенилфосфин)палладий(0) (260 мг, 0,22 ммоль) и 2-хлор-6-(2-фторбензил)-9-метил-9Н-пурин (620 мг, 2,2 ммоль) в DMF (12 мл), нагревали до 100°C в течение 24 часов. Смесь гасили водой (50 мл) и EtOAc (10 мл), и фильтровали через слой целита. Фильтрат экстрагировали с помощью EtOAc (100 мл). Органический слой сушили над Na₂SO₄, фильтровали и испаряли с получением масла. Неочищенный материал очищали, используя хроматографию на силикагеле (градиент 0-100% EtOAc/гексаны), с получением 6-(2-фторбензил)-9-метил-9Н-пурин-2-карбонитрила (490 мг, 82% выход) в виде белого твердого вещества.

¹H ЯМР (500 МГц, CDCl₃) δ (ppm) 8,22 (с, 1 Н), 7,39 (т, 1 Н), 7,20-7,26 (м, 1 Н), 7,01-7,12 (м, 2 Н), 4,61 (с, 2 Н), 3,95 (с, 3 Н).

Стадия 3. Синтез 6-(2-фторбензил)-9-метил-2-(3-(трифторметил)-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)-9Н-пурина (I-37)

Смесь, содержащую безводный гидразин (0,090 мл, 2,9 ммоль) и 6-(2-фторбензил)-9-метил-9Н-пурин-2-карбонитрил (130 мг, 0,48 ммоль) в MeOH (2,4 мл), нагревали до 60°C в течение 2 часов. Смесь концентрировали под вакуумом и сушили азеотропной отгонкой с MeOH и бензолом. Полученное твердое вещество растворяли в DCM (5,0 мл) и обрабатывали пиридином (0,23 мл, 2,9 ммоль) и 2,2,2-трифторуксусным ангидридом (0,20 мл, 1,4 ммоль). После перемешивания при температуре окружающей среды в течение 24 часов, реакционную смесь разбавляли с помощью DCM (100 мл) и промывали водой (100 мл). Органический слой сушили над Na₂SO₄, фильтровали и испаряли с получением масла. Неочищенный материал очищали, используя хроматографию на силикагеле (градиент 0-50% EtOAc/гексаны), с получением промежуточного соединения 2,2,2-трифтор-N'-((6-(2-фторбензил)-9-метил-9Н-пурин-2-ил)(имино)-метил)ацетогидразида. Это твердое вещество смешивали с MeOH (1,0 мл) и несколькими каплями уксусной кислоты. Полученную смесь нагревали при 120°C в течение 1 часа в микроволновой печи. Смесь охлаждали до температуры окружающей среды и концентрировали под вакуумом с получением 6-(2-фторбензил)-9-метил-2-(3-(трифторметил)-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)-9Н-пурина (25 мг, 14%

выход) в виде белого твердого вещества.

^1H ЯМР (500 МГц, метанол- d_4) δ (ppm) 8,50-8,54 (м, 1 H), 7,28-7,41 (м, 1 H), 7,14-7,27 (м, 1 H), 6,97-7,12 (м, 2 H), 4,63 (с, 2 H), 4,01 (с, 3 H).

LCMS [M+H]=378,1

Соединение I-38 и соединение I-39



Общая методика С: 8-(2-фторбензил)-6-(5-метил-1-(2,2,2-трифторэтил)-1H-1,2,4-триазол-3-ил)имидазо[1,2-а]пирозин (I-38) и 8-(2-фторбензил)-6-(3-метил-1-(2,2,2-трифторэтил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пирозин (I-39)

К суспензии 8-(2-фторбензил)-6-(3-метил-1H-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пирозина (69 мг, 0,22 ммоль) и карбоната калия (68 мг, 0,49 ммоль) в DMF (3,0 мл) добавляли 2,2,2-трифторэтил-трифторметансульфонат (0,050 мл, 0,31 ммоль). После перемешивания при температуре окружающей среды в течение 15 часов, реакционную смесь выливали в смесь воды и солевого раствора (1:2, 20 мл) и экстрагировали с помощью DCM (2×20 мл). Объединенные органические слои сушили над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали. Неочищенный материал очищали, используя хроматографию на силикагеле (градиент 20-100% EtOAc/гексаны), с получением 8-(2-фторбензил)-6-(5-метил-1-(2,2,2-трифторэтил)-1H-1,2,4-триазол-3-ил)имидазо[1,2-а]пирозина (I-38) (18 мг, 21% выход) в виде бледно-желтого твердого вещества и 8-(2-фторбензил)-6-(3-метил-1-(2,2,2-трифторэтил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пирозина (I-39) (52 мг, 60% выход) в виде бледно-желтого твердого вещества. Их химические структуры определяли на основе ядерного эффекта Оверхаузера в экспериментах ^1H ЯМР. В этом случае, возможный третий региоизомер (обычно минорный) не обнаруживали.

Соединение I-38:

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_6) δ (ppm) 9,19 (с, 1 Н), 8,23 (с, 1 Н), 7,80 (с, 1 Н), 7,34 (кажущийся триплет, 1 Н), 7,27 (м, 1 Н), 7,17 (кажущийся триплет, 1 Н), 7,08 (кажущийся триплет, 1 Н), 5,34 (кв, 2 Н), 4,56 (с, 2 Н), 2,53 (с, 3 Н).

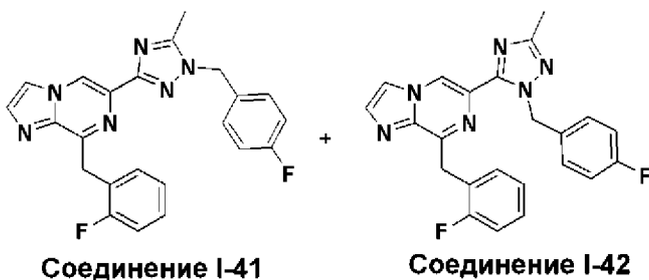
LCMS [M+H]=391,2

Соединение I-39:

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_6) δ (ppm) 9,39 (с, 1 Н), 8,30 (с, 1 Н), 7,93 (с, 1 Н), 7,48 (кажущийся триплет, 1 Н), 7,35 (м, 1 Н), 7,21-7,15 (м, 2 Н), 5,41 (кв, 2 Н), 4,64 (с, 2 Н), 2,31 (с, 3 Н).

LCMS [M+H]=391,2

Соединение I-41 и соединение I-42



8-(2-Фторбензил)-6-(1-(4-фторбензил)-5-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)имидазо[1,2-а]пирозин (I-41) и 8-(2-фторбензил)-6-(1-(4-фторбензил)-3-метил-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пирозин (I-42) синтезировали в виде твердых веществ (I-41: 1,3 мг, 3,9% выход и I-42: 2,9 мг, 8,6% выход) в соответствии с общей методикой С, за исключением того, что в качестве алкилирующего агента использовали 1-(бромметил)-4-фторбензол. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

Соединение I-41:

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_6) δ (ppm) 9,15 (с, 1 Н), 8,21 (с, 1 Н), 7,79 (с, 1 Н), 7,32 (м, 3 Н), 7,21 (м, 4 Н), 7,08 (кажущийся триплет, 1 Н), 5,44 (с, 2 Н), 4,54 (с, 2 Н), 2,48 (с, 3 Н).

LCMS [M+H]=417,3

Соединение I-42:

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_6) δ (ppm) 9,34 (с, 1 Н), 8,29 (с, 1 Н), 7,91 (с, 1 Н), 7,37 (кажущийся триплет, 1 Н), 7,20 (м, 1 Н),

7,03 (м, 6 Н), 5,61 (с, 2 Н), 4,63 (с, 2 Н), 2,25 (с, 3 Н).

LCMS [M+H]=417,4

Соединение I-47



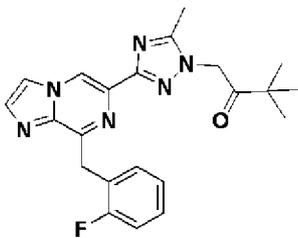
Соединение I-47

8-(2-Фторбензил)-6-(1-(3-фторбензил)-5-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)имидазо[1,2-а]пирозин (I-47) синтезировали в виде твердого вещества (4,2 мг, 12% выход) в соответствии с общей методикой С, за исключением того, что в качестве алкилирующего агента использовали 1-(бромметил)-3-фторбензол. Другой региомер не выделяли. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

¹H ЯМР (500 МГц, метанол-d₄) δ (ppm) 9,04 (с, 1 Н), 8,11 (с, 1 Н), 7,78 (с, 1 Н), 7,38 (м, 1 Н), 7,23 (м, 2 Н), 7,06 (м, 5 Н), 5,47 (с, 2 Н), 4,65 (с, 2 Н), 2,51 (с, 3 Н).

LCMS [M+H]=417,4

Соединение I-48



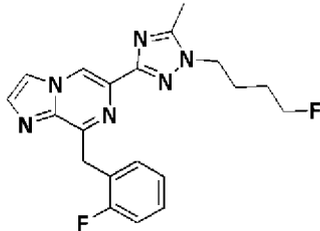
Соединение I-48

1-(3-(8-(2-Фторбензил)имидазо[1,2-а]пирозин-6-ил)-5-метил-1Н-1,2,4-триазол-1-ил)-3,3-диметилбутан-2-он (I-48) синтезировали в виде твердого вещества (7,6 мг, 23% выход) в соответствии с общей методикой С, за исключением того, что в качестве алкилирующего агента использовали 1-бром-3,3-диметилбутан-2-он. Другой региомер не выделяли. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO-d_6) δ (ppm) 9,15 (с, 1 Н), 8,22 (с, 1 Н), 7,79 (с, 1 Н), 7,32 (кажущийся триплет, 1 Н), 7,25 (м, 1 Н), 7,17 (кажущийся триплет, 1 Н), 7,08 (кажущийся триплет, 1 Н), 5,54 (с, 2 Н), 4,54 (с, 2 Н), 2,31 (с, 3 Н), 1,22 (с, 9 Н).

LCMS $[\text{M}+\text{H}]=407,4$

Соединение I-50



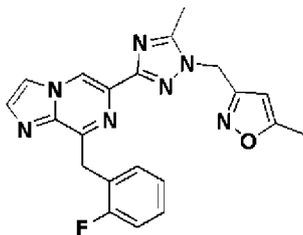
Соединение I-50

8-(2-Фторбензил)-6-(1-(4-фторбутил)-5-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)имидазо[1,2-а]пиразин (I-50) синтезировали в виде твердого вещества (0,9 мг, 2,8% выход) в соответствии с общей методикой С, за исключением того, что в качестве алкилирующего агента использовали 1-бром-4-фторбутан. Другой региомер не выделяли. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, метанол- d_4) δ (ppm) 9,03 (с, 1 Н), 8,14 (с, 1 Н), 7,81 (с, 1 Н), 7,26 (м, 2 Н), 7,06 (м, 2 Н), 4,67 (с, 2 Н), 4,55 (т, 1 Н), 4,45 (т, 1 Н), 4,27 (т, 2 Н), 2,56 (с, 3 Н), 2,05 (м, 2 Н), 1,77 (м, 2 Н).

LCMS $[\text{M}+\text{H}]=383,3$

Соединение I-51



Соединение I-51

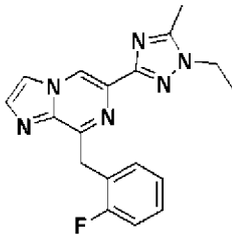
3-((3-(8-(2-Фторбензил)имидазо[1,2-а]пиразин-6-ил)-5-метил-1Н-1,2,4-триазол-1-ил)метил)-5-метилизоксазол (I-51) синтезировали в виде твердого вещества (4,1 мг, 13% выход) в соответствии с общей методикой С, за исключением того, что в качестве алкилирующего агента использовали 3-(бромметил)-5-

метилизоксазол. Другой региомер не выделяли. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, метанол- d_4) δ (ppm) 9,05 (с, 1 Н), 8,13 (с, 1 Н), 7,80 (с, 1 Н), 7,26 (м, 2 Н), 7,08 (м, 1 Н), 7,04 (м, 1 Н), 6,20 (с, 1 Н), 5,50 (с, 2 Н), 4,66 (с, 2 Н), 2,58 (с, 3 Н), 2,42 (с, 3 Н).

LCMS [M+H]=404,3

Соединение I-53



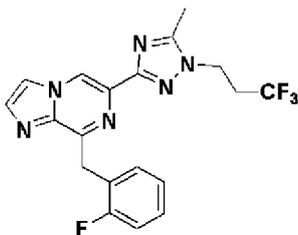
Соединение I-53

6-(1-Этил-5-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)-8-(2-фторбензил)-имидазо[1,2-а]пирозин (I-53) синтезировали в виде твердого вещества (3,0 мг, 11% выход) в соответствии с общей методикой С, за исключением того, что в качестве алкилирующего агента использовали йодэтан. Другой региомер не выделяли. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, метанол- d_4) δ (ppm) 9,02 (с, 1 Н), 8,13 (с, 1 Н), 7,81 (с, 1 Н), 7,25 (м, 2 Н), 7,08 (м, 1 Н), 7,04 (м, 1 Н), 4,67 (с, 2 Н), 4,26 (кв, 2 Н), 2,56 (с, 3 Н), 1,50 (т, 3 Н).

LCMS [M+H]=337,3

Соединение I-54



Соединение I-54

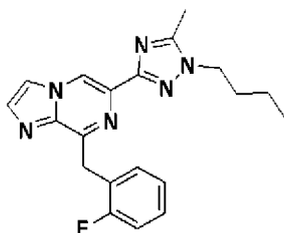
8-(2-Фторбензил)-6-(5-метил-1-(3,3,3-трифторпропил)-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)имидазо[1,2-а]пирозин (I-54) синтезировали в

виде твердого вещества (2,9 мг, 8,8% выход) в соответствии с общей методикой С, за исключением того, что в качестве алкилирующего агента использовали 3-бром-1,1,1-трифторпропан. Другой региомер не выделяли. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, метанол- d_4) δ (ppm) 9,06 (с, 1 Н), 8,14 (с, 1 Н), 7,81 (с, 1 Н), 7,25 (м, 2 Н), 7,09 (м, 1 Н), 7,04 (м, 1 Н), 4,67 (с, 2 Н), 4,49 (т, 2 Н), 2,94 (м, 2 Н), 2,57 (с, 3 Н).

LCMS [M+H]=405,3

Соединение I-56



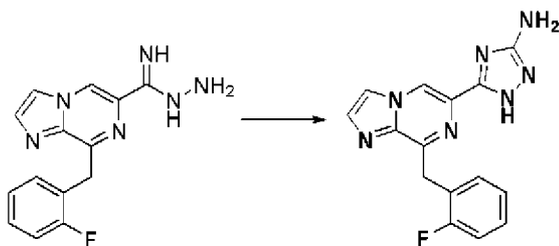
Соединение I-56

6-(1-Бутил-5-метил-1Н-1,2,4-триазол-3-ил)-8-(2-фторбензил)-имидазо[1,2-а]пирозин (I-56) синтезировали в виде твердого вещества (2,0 мг, 6,8% выход) в соответствии с общей методикой С, за исключением того, что в качестве алкилирующего агента использовали 1-бромбутан. Другой региомер не выделяли. При необходимости, модифицировали условия реакции (такие как соотношение реагентов, температура и время реакции).

^1H ЯМР (500 МГц, метанол- d_4) δ (ppm) 9,02 (с, 1 Н), 8,14 (с, 1 Н), 7,80 (с, 1 Н), 7,26 (м, 2 Н), 7,08 (м, 1 Н), 7,04 (м, 1 Н), 4,67 (с, 2 Н), 4,22 (т, 2 Н), 2,55 (с, 3 Н), 1,90 (app. quin, 2 Н), 1,41 (м, 2 Н), 1,00 (т, 3 Н).

LCMS [M+H]=365,3

Соединение I-57



Соединение I-57

5-(8-(2-Фторбензил)имидазо[1,2-а]пирозин-6-ил)-1H-1,2,4-триазол-3-амин (I-57):

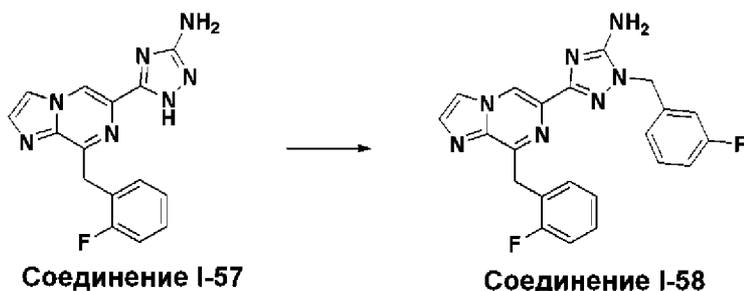
Суспензию полусульфатной соли S-метилизотиомочевины (510 мг, 1,8 ммоль), 8-(2-фторбензил)имидазо[1,2-а]пирозин-6-карбоксимидгидразида (520 мг, 1,8 ммоль) и гидроксида натрия (73 мг, 1,8 ммоль) в воде (8 мл) нагревали до 120°C в течение 60 минут в микроволновой печи. Реакционную смесь фильтровали, используя метанол в качестве элюента, и полученный фильтрат концентрировали с получением неочищенного продукта. Этот материал очищали методом ВЭЖХ с обращенной фазой (градиент 12-37% ацетонитрил/вода с 0,1% трифторуксусной кислотой) с получением оранжевого масла, которое представляла собой смесь 2 соединений (360 мг). Полученную смесь использовали в последующих реакциях без дополнительной очистки.

Небольшой образец этого материала дополнительно очищали методом ВЭЖХ с обращенной фазой (градиент 10-55% ацетонитрил/вода с 0,1% муравьиной кислотой) с получением 5-(8-(2-фторбензил)имидазо[1,2-а]пирозин-6-ил)-1H-1,2,4-триазол-3-амин (I-57) (3,0 мг) в виде белого твердого вещества.

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_6) δ (ppm) 12,1 (уш. с, 1 H), 8,92 (уш. с, 1 H), 8,21 (с, 1 H), 7,77 (с, 1 H), 7,35-7,40 (м, 1 H), 7,25-7,29 (м, 1 H), 7,15-7,19 (м, 1 H), 7,06-7,11 (м, 1 H), 6,09 (с, 2 H), 4,53 (с, 2 H).

LCMS [M+H]=310,1

Соединение I-58



1-(3-Фторбензил)-3-(8-(2-фторбензил)имидазо[1,2-а]пиразин-6-ил)-1H-1,2,4-триазол-5-амин (I-58):

К раствору неочищенного 5-(8-(2-фторбензил)имидазо[1,2-а]-пиразин-6-ил)-1H-1,2,4-триазол-3-амина (360 мг) в DMF (4 мл) добавляли 1-(бромметил)-3-фторбензол (0,11 мл, 0,88 ммоль), затем карбонат калия (210 мг, 1,6 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при температуре окружающей среды в течение 16 часов и затем нагревали до 50°C в течение 24 часов. Реакционную смесь охлаждали до температуры окружающей среды, разбавляли водой (50 мл) и экстрагировали с помощью EtOAc (4×30 мл). Объединенные органические фазы сушили над Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали с получением коричневого остатка. Первое проведение очистки неочищенного продукта хроматографией на силикагеле давала смесь. Дополнительная очистка этого материала методом ВЭЖХ с обращенной фазой (градиент 10-60% ацетонитрил/вода с 0,1% трифторуксусной кислотой) давала 1-(3-фторбензил)-3-(8-(2-фторбензил)имидазо[1,2-а]пиразин-6-ил)-1H-1,2,4-триазол-5-амин (I-58) (6,9 мг), в виде бледно-желтого твердого вещества.

¹H ЯМР (500 МГц, DMSO-d₆) δ (ppm) 9,01 (с, 1 H), 8,22 (с, 1 H), 7,81 (с, 1 H), 7,40-7,44 (м, 1 H), 7,30-7,34 (м, 1 H), 7,24-7,27 (м, 1 H), 7,12-7,18 (м, 2 H), 7,06-7,10 (м, 3 H), 6,78 (уш. с, 2 H), 5,25 (с, 2 H), 4,52 (с, 2 H).

LCMS [M+H]=418,3

Соединение I-59 и соединение I-60



3-(8-(2-Фторбензил)имидазо[1,2-а]пирозин-6-ил)-1-(2,2,2-трифторэтил)-1H-1,2,4-триазол-5-амин (I-59) и 5-(8-(2-фторбензил)имидазо[1,2-а]пирозин-6-ил)-1-(2,2,2-трифторэтил)-1H-1,2,4-триазол-3-амин (I-60):

Суспензию неочищенного 5-(8-(2-фторбензил)имидазо[1,2-а]пирозин-6-ил)-1H-1,2,4-триазол-3-амин (550 мг), 2,2,2-трифторэтилтрифторметансульфоната (0,30 мл, 2,2 ммоль) и карбоната калия (540 мг, 3,90 ммоль) в DMF (4 мл) перемешивали в течение 16 часов при температуре окружающей среды. Реакционную смесь затем разбавляли водой (50 мл) и экстрагировали с помощью EtOAc (3×50 мл). Объединенные органические фазы сушили над Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали с получением остатка. Первую очистку проводили с помощью хроматографии на силикагеле (градиент 0-100% EtOAc/гексаны). Вторая очистка с использованием хроматографии на силикагеле (градиент 0-50% ацетонитрил/MeOH (7:1) в DCM) дала 5-(8-(2-фторбензил)-имидазо[1,2-а]пирозин-6-ил)-1-(2,2,2-трифторэтил)-1H-1,2,4-триазол-3-амин (I-60) (40 мг) в виде твердого вещества золотого цвета. При этом эксперимента обнаруживали и соединение I-59, но не выделяли его.

Во втором эксперименте, смешивали неочищенный 5-(8-(2-фторбензил)имидазо[1,2-а]пирозин-6-ил)-1H-1,2,4-триазол-3-амин (330 мг), 2,2,2-трифторэтилтрифторметансульфонат (0,18 мл, 1,3 ммоль) карбонат калия (320 мг, 2,4 ммоль) в DMF (4 мл) с получением аналогичной смеси продуктов. Очистка этой реакционной смеси с использованием метода ВЭЖХ с обращенной фазой (градиент 10-55% ацетонитрил/вода с 0,1% муравьиной кислотой) дала 3-(8-(2-фторбензил)имидазо[1,2-а]пирозин-6-ил)-1-(2,2,2-трифторэтил)-1H-1,2,4-триазол-5-амин (I-59) (3,5 мг) в виде белого твердого вещества.

Соединение I-60:

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO-d_6) δ (ppm) 9,19 (с, 1 Н), 8,31 (д, 1 Н), 7,92 (д, 1 Н), 7,45–7,50 (м, 1 Н), 7,30–7,36 (м, 1 Н), 7,14–7,20 (м, 2 Н), 5,64 (с, 2 Н), 5,21 (кв, 2 Н), 4,62 (с, 2 Н).

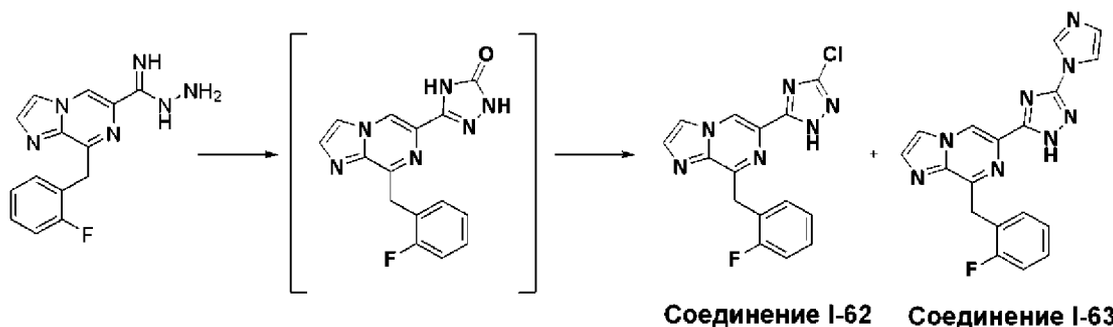
LCMS $[\text{M}+\text{H}]=392,2$

Соединение I-59:

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO-d_6) δ (ppm) 8,98 (с, 1 Н), 8,22 (с, 1 Н), 7,78 (с, 1 Н), 7,30–7,34 (м, 1 Н), 7,24–7,29 (м, 1 Н), 7,15–7,19 (м, 1 Н), 7,06–7,09 (м, 1 Н), 6,76 (с, 2 Н), 4,98 (кв, 2 Н), 4,43 (с, 2 Н). Региохимические отнесения подтверждались ядерным эффектом Оверхаузера экспериментами ^1H ЯМР (~3% ядерного эффекта Оверхаузера обнаруживается между CH_2CF_3 протонами и NH_2 группой).

LCMS $[\text{M}+\text{H}]=392,2$

Соединение I-62 и соединение I-63



6-(3-Хлор-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)-8-(2-фторбензил)имидазо[1,2-а]пиазин (I-62) и 6-(3-(1Н-имидазол-1-ил)-1Н-1,2,4-триазол-5-ил)-8-(2-фторбензил)имидазо[1,2-а]пиазин (I-63):

Раствор, содержащий 8-(2-фторбензил)имидазо[1,2-а]пиазин-6-карбоксимидгидразид (140 мг, 0,51 ммоль) и 1,1'-карбонилдиимидазол (CDI) (410 мг, 2,5 ммоль) в THF (4 мл), перемешивали при температуре окружающей среды в течение 40 часов. Наблюдали образование бежевой суспензии. Добавляли DCM/MeOH (60 мл, соотношение 1:1), и полученную смесь осторожно подогрели для растворения твердых веществ. Неочищенную смесь концентрировали и сушили под вакуумом. Добавляли фосфорилтрихлорид (3,0 мл, 32 ммоль), и полученную смесь нагревали при 120°C в течение 16 часов. Реакционную смесь концентрировали, осторожно обрабатывали льдом и нейтрализовывали

насыщенным водным раствором NaHCO_3 . Неочищенную смесь экстрагировали с помощью DCM/изопропанол (соотношение 5:1, 3×20 мл). Объединенные органические слои сушили над Na_2SO_4 , фильтровали и концентрировали под вакуумом. Очистка хроматографией на силикагеле (0-25% ацетонитрил/MeOH (7:1) в DCM) давала названные соединения I-62 (23 мг, 14% выход, первый элюируемый продукт) в виде желтовато-белого твердого вещества и I-63 (18 мг, 9,9% выход, второй элюируемый побочный продукт) в виде светло-бежевого твердого вещества.

Соединение I-62:

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO-d_6) δ (ppm) 14,9 (с, 1 H), 9,31 (с, 1 H), 8,25 (с, 1 H), 7,85 (с, 1 H), 7,43 (кажущийся триплет, 1 H), 7,27 (м, 1 H), 7,17 (кажущийся триплет, 1 H), 7,09 (кажущийся триплет, 1 H), 4,58 (с, 2 H).

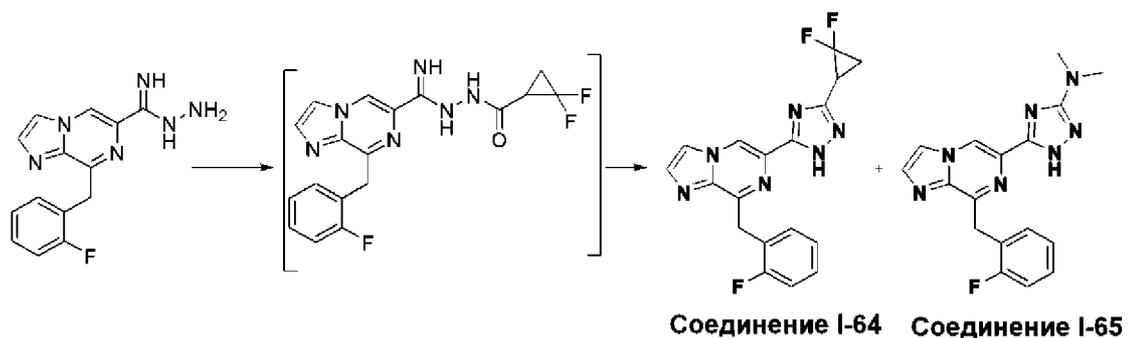
LCMS $[\text{M}+\text{H}]=329,2$

Соединение I-63:

^1H ЯМР (500 МГц, DMSO-d_6) δ (ppm) 14,8 (с, 1 H), 9,36 (с, 1 H), 8,32 (м, 2 H), 7,86 (с, 1 H), 7,76 (с, 1 H), 7,43 (кажущийся триплет, 1 H), 7,28 (м, 1 H), 7,20-7,15 (м, 2 H), 7,10 (кажущийся триплет, 1 H), 4,60 (с, 2 H).

LCMS $[\text{M}+\text{H}]=361,3$

Соединение I-64 и соединение I-65



рац-6-(3-(2,2-Дифторциклопропил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)-8-(2-фторбензил)имидазо[1,2-а]пиазин (I-64) и 5-(8-(2-фторбензил)имидазо[1,2-а]пиазин-6-ил)-N,N-диметил-1H-1,2,4-триазол-3-амин (I-65):

Раствор рац-2,2-дифторциклопропан-1-карбоновой кислоты (89 мг, 0,70 ммоль) в DMF (2,0 мл) обрабатывали последовательно NATU

(400 мг, 1,0 ммоль) и 4-метилморфолином (0,23 мл, 2,1 ммоль). Раствор янтарного цвета перемешивали при температуре окружающей среды в течение 30 минут и затем добавляли к 8-(2-фторбензил)имидазо[1,2-а]пирозин-6-карбоксимидгидразиду (200 мг, 0,70 ммоль) с помощью 0,50 мл DMF. Через 18 часов, реакционную смесь разбавляли с помощью EtOAc (100 мл) и воды (50 мл). Водный слой повторно экстрагировали с помощью EtOAc (25 мл). Объединенные органические слои промывали солевым раствором, сушили над Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали под вакуумом с получением 2,2-дифтор-N'-((8-(2-фторбензил)имидазо[1,2-а]пирозин-6-ил) (имино)метил)циклопропан-1-карбогидразида (400 мг, >99% выход) в виде коричневого твердого вещества, который использовали без дополнительных очисток. Это промежуточное соединение суспендировали в этаноле (10 мл) и уксусной кислоте (1,0 мл). Реакционную смесь нагревали при 90°C в течение 15,5 часов. Содержимое концентрировали под вакуумом, и полученный остаток очищали два раза хроматографией на силикагеле (градиент 20-10% EtOAc/гексаны и градиент 0-4% ацетонитрил/MeOH (7:1) в DCM) и повторно очищали методом ВЭЖХ с обращенной фазой (5-95% ацетонитрил/вода с 0,1% муравьиной кислотой) с получением названных соединений I-64 (51 мг, 19% выход, первый элюируемый продукт) в виде белого твердого вещества и I-65 (20 мг, 8,5% выход, второй элюируемый побочный продукт) в виде желтовато-белого твердого вещества.

Соединение I-64:

¹H ЯМР (500 МГц, метанол-d₄) δ (ppm) 9,12 (с, 1 H), 8,16 (с, 1 H), 7,83 (с, 1 H), 7,32 (м, 1 H), 7,25 (м, 1 H), 7,11-7,02 (м, 2 H), 4,67 (с, 2 H), 2,97 (м, 1 H), 2,17 (м, 1 H), 2,00 (м, 1 H).

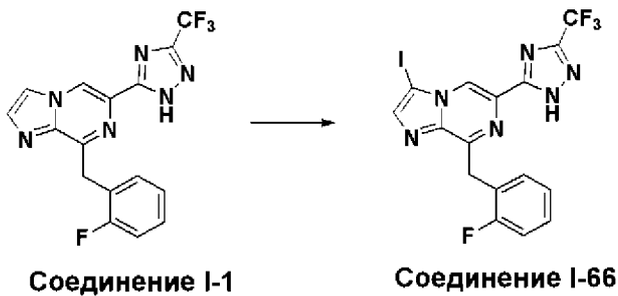
LCMS [M+H]=371,2

Соединение I-65:

¹H ЯМР (500 МГц, метанол-d₄) δ (ppm) 9,08 и 8,98 (с, 1 H, таутомеры), 8,13 и 8,10 (с, 1 H, таутомеры), 7,87 и 7,77 (с, 1 H, таутомеры), 7,36-7,16 (м, 2 H), 7,13-6,98 (м, 2 H), 4,64 (с, 2 H), 3,09 и 3,03 (с, 6 H, таутомеры).

LCMS [M+H]=338,2

Соединение I-66



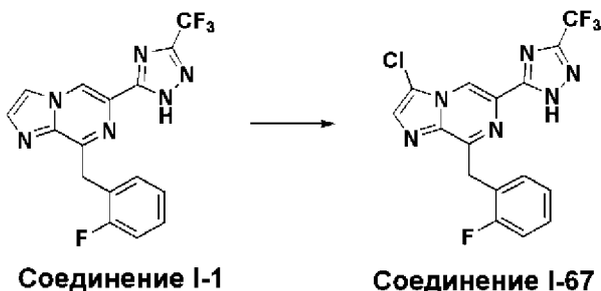
8-(2-Фторбензил)-3-йод-6-(3-(трифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пиразин (I-66):

Раствор 8-(2-фторбензил)-6-(3-(трифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пиразина (99 мг, 0,27 ммоль) в DMF (2,0 мл) обрабатывали N-йодсукцинимидом (92 мг, 0,41 ммоль) и нагревали до 60°C в течение 40 часов. Реакционную смесь концентрировали и очищали хроматографией на силикагеле (градиент 0-5% ацетонитрил/MeOH (7:1) в DCM) с получением названного соединения (I-66) (130 мг, 96% выход) в виде белого твердого вещества.

¹H ЯМР (500 МГц, DMSO-d₆) δ (ppm) 15,6 (с, 1 H), 8,79 (с, 1 H), 8,04 (с, 1 H), 7,41 (кажущийся триплет, 1 H), 7,27 (м, 1 H), 7,18 (кажущийся триплет, 1 H), 7,08 (кажущийся триплет, 1 H), 4,62 (с, 2 H).

LCMS [M+H]=489,2

Соединение I-67



3-Хлор-8-(2-фторбензил)-6-(3-(трифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пиразин (I-67):

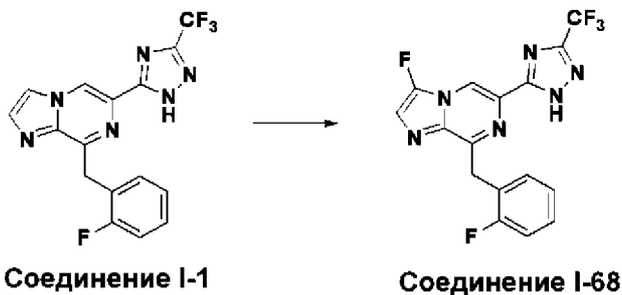
Раствор 8-(2-фторбензил)-6-(3-(трифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пиразина (99 мг, 0,27 ммоль) в DMF (2,0 мл) обрабатывали N-хлорсукцинимидом (55 мг, 0,41 ммоль) и

нагревали до 60°C в течение 24 часов. Реакционную смесь концентрировали и очищали хроматографией на силикагеле (градиент 0-20% ацетонитрил/MeOH (7:1) в DCM) с получением названного соединения (I-67) (56 мг, 51% выход) в виде белого твердого вещества.

¹H ЯМР (500 МГц, метанол-d₄) δ (ppm) 9,04 (с, 1 H), 7,88 (с, 1 H), 7,39 (кажущийся триплет, 1 H), 7,26 (м, 1 H), 7,08 (м, 2 H), 4,70 (с, 2 H).

LCMS [M+H]=397,2

Соединение I-68



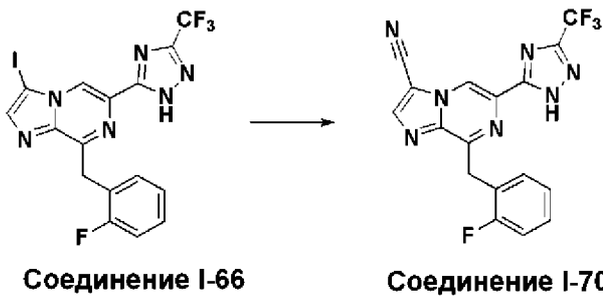
3-Фтор-8-(2-фторбензил)-6-(3-(трифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пирозин (I-68)

Раствор 8-(2-фторбензил)-6-(3-(трифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пирозина (100 мг, 0,28 ммоль) в ацетонитриле (3,0 мл) обрабатывали 1-хлорметил-4-фтор-1,4-дiazонийбицикло[2.2.2]октанбис(тетрафторборатомом) (Selectfluor®) (120 мг, 0,34 ммоль) и нагревали до 70°C в течение 6 часов. Вводили дополнительное количество Selectfluor® (60 мг, 0,17 ммоль) и продолжали нагревание при 70°C в течение 3 часов. Реакционную смесь концентрировали и очищали хроматографией на силикагеле (градиент 0-20% ацетонитрил/MeOH (7:1) в DCM) с получением названного соединения I-68 (10 мг, 9,4% выход) в виде белого твердого вещества.

¹H ЯМР (500 МГц, метанол-d₄) δ (ppm) 8,96 (с, 1 H), 7,56 (д, 1 H), 7,39 (кажущийся триплет, 1 H), 7,25 (м, 1 H), 7,08 (м, 2 H), 4,65 (с, 2 H).

LCMS [M+H]=381,2

Соединение I-70



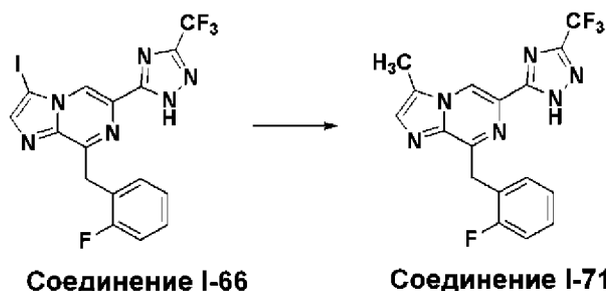
8-(2-Фторбензил)-6-(3-(трифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пиазин-3-карбонитрил (I-70):

Твердую смесь, содержащую 8-(2-фторбензил)-3-йод-6-(3-(трифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пиазин (49 мг, 0,10 ммоль), цианид цинка (18 мг, 0,15 ммоль), [1,1'-бис(дифенилфосфино)ферроцен]дихлорпалладий(II) (3,7 мг, 5,0 мкмоль) и порошок цинка (1,3 мг, 0,020 ммоль), продували азотом в течение 15 минут. Добавляли DMF (2 мл), и реакционную смесь нагревали при 120°C в микроволновой печи в течение 7,5 часов, в течение которых вводили дополнительные количества палладиевого катализатора (3,7 мг) и цианида цинка (24 мг) для ускорения реакции. Неочищенную смесь охлаждали до температуры окружающей среды, разбавляли с помощью EtOAc (10 мл) и фильтровали через слой целита, используя EtOAc (20 мл). Органический фильтрат промывали смесью вода/солевой раствор (2×10 мл, соотношение 10:1) и соевым раствором (10 мл), сушили над Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали под вакуумом. Очистка хроматографией на силикагеле (градиент 0-10% ацетонитрил/MeOH (7:1) в DCM) давала названное соединение I-70 в виде желтовато-белого твердого вещества (15 мг, 38% выход).

¹H ЯМР (500 МГц, метанол-d₄) δ (ppm) 9,23 (с, 1 H), 8,44 (с, 1 H), 7,41 (кажущийся триплет, 1 H), 7,26 (м, 1 H), 7,10-7,05 (м, 2 H), 4,74 (с, 2 H).

LCMS [M+H]=388,3

Соединение I-71



8-(2-Фторбензил)-3-метил-6-(3-(трифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пиразин (I-71):

Твердую смесь, содержащую 8-(2-фторбензил)-3-йод-6-(3-(трифторметил)-1H-1,2,4-триазол-5-ил)имидазо[1,2-а]пиразин (71 мг, 0,15 ммоль), карбонат калия (60 мг, 0,44 ммоль) и тетракис(трифенилфосфин)палладий(0) (17 мг, 0,015 ммоль), продували азотом в течение 5 минут. Добавляли DME (3,5 мл) и воду (0,5 мл), затем триметилбороксин (37 мкл, 0,29 ммоль). Реакционную смесь нагревали при 100°C в течение 5 часов и затем при 120°C в течение 1 часа. Вводили дополнительные количества палладиевого катализатора (17 мг) и триметилбороксина (37 мкл), и реакцию смесь нагревали при 120°C в течение 40 часов. Неочищенную смесь охлаждали до температуры окружающей среды, выливали в воду (20 мл) и нейтрализовывали до pH 7 с помощью 1 N раствора HCl. Водную смесь экстрагировали с помощью EtOAc (2×20 мл). Объединенные органические фазы сушили над Na₂SO₄, фильтровали и концентрировали под вакуумом. Очистка хроматографией на силикагеле (градиент 0-40% EtOAc/гексаны) и методом ВЭЖХ с обращенной фазой (градиент 30-80% ацетонитрил/вода с 0,1% муравьиной кислотой) давала названное соединение I-71 в виде белого твердого вещества (16 мг, 29% выход).

¹H ЯМР (500 МГц, метанол-d₄) δ (ppm) 8,99 (с, 1 H), 7,66 (с, 1 H), 7,33 (кажущийся триплет, 1 H), 7,24 (м, 1 H), 7,11-7,03 (м, 2 H), 4,67 (с, 2 H), 2,63 (с, 3 H).

LCMS [M+H]=377,2

Пример 2а. Определение биологической активности методом клеточного анализа cGMP GloSensor в 384-луночном формате

[00247] Для оценки активности испытуемых соединений

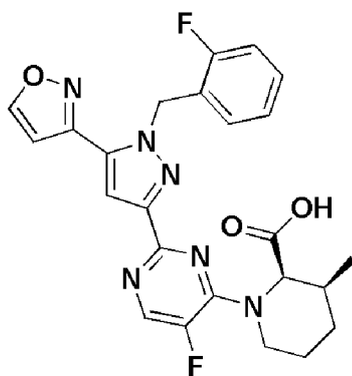
использовали человеческие эмбриональные клетки почек (HEK293), экспрессирующие биосенсор GloSensor™ 40F cGMP (Part No: CS182801, Promega). Люминесцентные биосенсоры (сконструированная люцифераза), которые вводили в эти клетки, детектируют cGMP, образованный соединениями, стимулирующими фермент sGC, и излучают люминесценцию.

[00248] cGMP GloSensor клетки хранили в среде Игла, модифицированной по способу Дульбекко (DMEM), дополненной фетальной бычьей сывороткой (FBS, конечная концентрация 10%) и гидромицином (200 мкг/мл). За сутки до проведения исследования, клетки высевали в DMEM с 10% FBS в объеме 50 мкл при плотности $1,5 \times 10^4$ клеток/лунка в 384-луночном планшете с плоским белым дном с нанесенным слоем поли-D-лизина (Corning Cat No 35661). Клетки инкубировали в течение ночи при 37°C в увлажненной камере с 5% CO₂. На следующий день, среду удаляли, и клетки заменяли на 40 мкг/лунка GloSensor™, 2 mM (Promega Cat No E1291). Клетки обрабатывали в течение 90 минут при 25°C для приведения субстрата в клетках в равновесное состояние. Испытуемые соединения и диэтилентриамин NONOate (DETA-NONOate или DETA-NO) разбавляли до 3 mM (20x) в бессывороточной CO₂ независимой среде и последовательно разбавляли при 4-кратных разбавлениях для получения 5X дозовой кривой, из которой 10 мкл добавляли в лунки (концентрация x мкМ для раствора испытуемого соединения и концентрация 10 мкМ для раствора DETA-NONOate; где x представляет собой одну из следующих конечных концентраций: 30000 нМ, 7500 нМ, 1875 нМ, 468,8 нМ, 117,2 нМ, 29,29 нМ, 7,320 нМ, 1,830 нМ, 0,460 нМ, 0,114 нМ и 0,029 нМ).

[00249] В случае проведения кинетических исследований, люминесценции измеряли незамедлительно в течение 0,2 секунд на лунку с помощью планшет-ридера Envision (Perkin Elmer). Для итогового скрининга зависимости активности лекарственного средства от структуры (SAR), данные собирали после 55 минут инкубации при комнатной температуре.

[00250] Данные нормировали относительно контрольного образца с высокой активностью, используя следующее уравнение:

100* (образец - контрольный образец с низкой активностью) / (контрольный образец с высокой активностью - контрольный образец с низкой активностью), где контрольный образец с низкой активностью представляет собой среднее значения для 16 образцов, обработанных с помощью 1% DMSO, и контрольный образец с высокой активностью представляет собой среднее значения для 16 образцов, обработанных с помощью 30 мкМ соединения Y, изображенного ниже. Данные аппроксимировали с помощью 4-х параметрической аппроксимирующей кривой ($\log(\text{агонист})$ против терапевтического эффекта - кривая с переменным углом наклона), используя программное обеспечение GraphPad Prism Software v.5. Для всех соединений $n=2$. Абсолютную величину (Abs) EC_{50} получали из аппроксимирующей кривой путем интерполяции, и определяли ее как концентрацию, при которой данное соединение вызывает 50% терапевтического эффекта контрольного образца с высокой активностью после нормализации данных, как указано выше. Соединения, которые были неспособны обеспечивать 50% минимального терапевтического эффекта, регистрируются как >30 мкМ или ND. Для соединений, которые испытывали в двух экземплярах или для которых n выше 2, приводимый результат представляет собой среднее геометрическое значение для нескольких полученных результатов. В таблице 2а приведены результаты, полученные для выбранных соединений по настоящему изобретению в этом исследовании.



Соединение Y

Таблица 2а. Цельноклеточная активность в GloSensor клеточном анализе, 384-луночный формат (пример 2а)

Соединение	Abs EC ₅₀ (нМ)
I-1	A
I-2	A
I-3	B
I-4	B
I-5	A
I-6	B
I-7	B
I-8	A
I-9	A
I-10	A
I-11	B
I-12	B
I-13	C
I-14	A
I-15	B
I-16	A
I-17	A
I-18	A
I-19	C
I-20	C
I-21	A
I-22	A
I-23	A
I-24	A
I-25	A
I-26	A
I-27	A
I-28	A
I-29	A
I-30	A
I-31	B
I-32	C
I-33	A

I-34	A
I-35	A
I-36	C
I-37	C
I-38	A
I-39	
I-41	A
I-42	C
I-47	A
I-48	A
I-50	B
I-51	A
I-53	B
I-54	B
I-56	A
I-57	B
I-58	A
I-59	A
I-60	C
I-62	A
I-63	B
I-64	B
I-65	B
I-66	B
I-67	A

I-68	A
I-70	B
I-71	A
I-72	C

Величины ферментативной активности sGC в клетках HEK, определенные анализом GloSensor. (~) Расшифровки условных обозначений для величин ферментативной активности sGC, выраженных абсолютной величиной EC₅₀, которую определяют как концентрацию, при которой данное соединение вызывает 50% терапевтического эффекта контрольного образца с высокой активностью (соединение Y) после нормализации данных: Abs EC₅₀ ≤ 100 нМ=A; 100 нМ < Abs EC₅₀ ≤ 1000 нМ=B; 1000 нМ < Abs EC₅₀=C. Соединения, которые были неспособны обеспечивать 50% минимального терапевтического эффекта, регистрируются как > 30 мкМ или ND.

Пример 2b: Определение биологической активности методом клеточного анализа cGMP GloSensor в 384-луночном формате

Клетки HEK293, экспрессирующие GloSensor™ 40F cGMP (Part No: CS182801, Promega), использовали для оценки синергетического действия испытуемых соединений в сочетании с NO. Проводили несколько анализов, при которых изменяли концентрации испытуемого соединения, а также концентрацию диэтилентриамин NONOate (DETA-NONOate), для выявления синергетического действия испытуемого соединения в сочетании с NO. Испытуемые соединения и диэтилентриамин NONOate (DETA-NONOate или DETA-NO) разбавляли до 3 мМ (20x) в бессывороточной CO₂ независимой среде и последовательно разбавляли при 4-кратных разбавлениях для получения 5X дозовой кривой, из которой 10 мкл добавляли в лунки (концентрация x мкМ для раствора испытуемого соединения и y мкМ концентрация для раствора DETA-NO раствор; где x представляет собой одну из следующих конечных концентраций: 30000 нМ, 7500 нМ, 1875 нМ, 468,8 нМ, 117,2 нМ, 29,29 нМ, 7,320 нМ, 1,830 нМ, 0,460 нМ, 0,114 нМ и 0,029 нМ, и y представляет собой одну из следующих конечных концентраций: 30 мкМ, 10 мкМ, 3,33 мкМ, 1,11

мкМ и 0 мкМ).

После проведения описанного выше анализа, в таблице 2b представлены результаты, полученные для соединения I-1 с различным количеством DETA-NO в этом исследовании.

Таблица 2b. Цельноклеточная активность в GloSensor клеточном анализе, 384-луночный формат (пример 2b)

[DETA-NO]	30 мкМ	10 мкМ	3,33 мкМ	1,11 мкМ	0 мкМ
I-1 - EC ₅₀	A	B	B	B	B

Величины ферментативной активности sGC в клетках HEK, определенные анализом GloSensor. (~) Расшифровки условных обозначений для величин ферментативной активности sGC, выраженных абсолютной величиной EC₅₀, которую определяют, как концентрацию, при которой данное соединение вызывает 50% терапевтического эффекта контрольного образца с высокой активностью (соединение Y) после нормализации данных: Abs EC₅₀ ≤ 100 нМ=A; 100 нМ < Abs EC₅₀ ≤ 1000 нМ=B; 1000 нМ < Abs EC₅₀=C. Соединения, которые были неспособны обеспечивать 50% минимального терапевтического эффекта, регистрируются как > 30 мкМ или ND.

Как показано в таблице 2b, соединение I-1 проявляет синергетическое действие в сочетании с NO при стимуляции sGC.

Пример 3. Определение биологической активности методом анализа cGMP в нейронных клетках

Из эмбрионов самок крыс линии Sprague-Dawley на 18 дне беременности извлекали первичные нейроны. Эмбрионы собирали в сбалансированном солевом растворе Хенкса (HBSS), и быстро извлекали из них головной мозг. Выделяли церебральные гиппокампы и механически их измельчали. Затем проводили расщепление ткани с помощью 0,25% (масса/объем) раствор трипсина в HBSS без Ca²⁺ и Mg²⁺ в течение 15 минут при 37°C. После трипсинации, клетки промывали и ресуспендировали в нейробазальной среде, дополненной 0,5 мМ L-глутамин, 12,5 мкМ глутаминовой кислоты, 2% B-27 и 100 ед/мл пенициллина и 100 мкг/мл стрептомицина. Клетки высевали

при плотности 4×10^4 клеток/лунка в 384-луночном планшете с плоским белым дном с нанесенным слоем поли-D-лизина (Corning Cat No 35661). Клетки инкубировали 6–7 дней при 37°C в увлажненной камере с 5% CO₂. Среду удаляли, и клетки промывали 1X с помощью HBSS, содержащего Ca²⁺ и Mg²⁺, и заменяли на 40 мкл HBSS, содержащего 0,5 мМ IBMX, и инкубировали в течение 15 минут при 37°C. Добавляли 10 мкл 5X исходного раствора испытуемых соединений с диэтилентриамин NONOate (DETA-NO). Конечная концентрация DETA-NO составляла 30 мкМ. Клетки инкубировали в течение 20 мин при 37°C. Среду удаляли, добавляли 50 мкл охлажденной льдом 10% уксусной кислоты и инкубировали в течение 60 минут при 4°C. После центрифугирования при 4°C в течение 5 минут при 1000 x g для осаждения клеточного дебриса, отсасывали надосадочную жидкость в чистый планшет, и образцы анализировали на содержание cGMP. Концентрации cGMP определяли в каждом образце, используя метод жидкостная хроматографии с тандемной масс-спектрометрией (LC-MS/MS).

[00251] Данные нормировали относительно контрольного образца с высокой активностью, используя следующее уравнение: $100 * (\text{образец} - \text{контрольный образец с низкой активностью}) / (\text{контрольный образец с высокой активностью} - \text{контрольный образец с низкой активностью})$, где контрольный образец с низкой активностью представляет собой среднее значения для 15 образцов, обработанных с помощью 1% DMSO, и контрольный образец с высокой активностью представляет собой среднее значения для 15 образцов, обработанных с помощью 10 μM известного стимулятора sGC соединения Y. Данные аппроксимировали с помощью 4-х параметрической аппроксимирующей кривой ($\log(\text{агонист})$ против терапевтического эффекта - кривая с переменным углом наклона), используя программное обеспечение GraphPad Prism Software v.5. Для всех соединений $n=2$. Абсолютную величину (Abs) EC₅₀ получали из аппроксимирующей кривой путем интерполяции, и определяли ее как концентрацию, при которой данное соединение вызывает 50% терапевтического эффекта контрольного образца с высокой активностью. Соединения, которые были неспособны обеспечивать

50% минимального терапевтического эффекта, регистрируются как >30 мкМ или ND. Для соединений, которые испытывали в двух экземплярах или для которых n выше 2, приводимый результат представляет собой среднее геометрическое значение для нескольких полученных результатов. В таблице 3 приведены результаты, полученные для выбранных соединений по настоящему изобретению в этом исследовании.

[00252] Таблица 3. Биологическая активность, определенная методом анализа cGMP в нейронных клетках (пример 3)

Соединение	Abs EC ₅₀ (нМ)
I-1	A
I-6	A
I-7	B
I-10	A
I-11	A
I-14	A
I-2	A
I-3	A
I-5	A
I-8	A
I-9	A
I-12	B
I-13	C
I-15	B
I-16	A

Анализ cGMP в нейронных клетках. AbsEC₅₀ ≤ 100 нМ=A; 100 нМ < AbsEC₅₀ ≤ 1000 нМ=B; 1000 нМ < AbsEC₅₀=C. Соединения, которые были неспособны обеспечивать 50% минимального терапевтического эффекта, регистрируются как > 30 мкМ или ND.

Пример 4. Исследование фармакокинетических свойств соединений в спинномозговой жидкости (CSF) крысы

[00253] Протокол. Фармакокинетику (PK) на крысах изучали после перорального дозирования. Для экспериментов по пероральному (PO) дозированию, использовали группу из 6 самцов крыс линии Sprague-Dawley с постоянным катетером, установленным

в мозжечково-мозговой цистерне. Группе крыс вводили перорально дозу 10 мг/кг или 1 мг/кг соединения, приготовленную в виде раствора в PEG400. Пероральные дозы вводили путем перорального принудительного введения, и доставляли дозы в желудок, используя шприц и трубку для принудительного введения. После введения пероральной дозы, трубку для принудительного введения промывали с помощью приблизительно 0,5 мл воды для обеспечения полной доставки всей дозы.

[00254] Образцы плазмы собирали следующим образом: образцы CSF и крови собирали через 1 час, 2 часа и, необязательно, через 4 часа после дозирования. Образцы CSF (0,05 мл) отбирали через интрацистернальный катетер. Образцы крови (0,25 мл) отбирали из ретроорбитального синуса. Эти образцы хранили на льду до тех пор, пока их не подвергали обработки для получения плазмы. Образцы крови центрифугировали при 3200 об/мин в течение 5 минут при приблизительно 5°C не позднее чем через 1 час после отбора образцов. Плазму переносили непосредственно в 96-луночный планшет с пробирками (0,125 мл). Пробирки закрывали крышками, и пробирки замораживали при приблизительно -70°C и хранили до тех пор, пока не начинали проводить анализ. Собирали плазму и анализировали ее на присутствие соединения.

[00255] Количественное определение соединений. Испытуемое соединение и внутренний стандарт извлекали из плазмы и CSF путем осаждения. Образцы анализировали методом жидкостной хроматографии (LC) с тандемным масс-спектрометрическим детектированием (MS/MS), используя электрораспылительную ионизацию. Диапазон концентраций на стандартной кривой составлял от 1 до 1000 нг/мл. Результаты для описанных в изобретении соединений, полученные в этом исследовании, приведены в таблице 4a ниже (доза 10 мг/кг) и в таблицах 4b и 4c ниже (доза 1 мг/кг).

[00256] Величина K_p,uu определяется как отношение концентрации несвязанного лекарственного средства в CSF к концентрации несвязанного лекарственного средства в плазме. Несвязанное лекарственное средство в плазме (или свободную

концентрацию в плазме) рассчитывают путем умножения суммарной концентрации в плазме на несвязанную долю, определяемую путем связывания с белками плазмы. Затем, для определения величины $K_{p,uu}$, концентрацию в CSF делят на свободную концентрацию в плазме (смотрите, например, публикацию Di et al., J. Med. Chem., 56, 2-12 (2013)).

Таблица 4а. Фармакокинетические свойства выбранных описанных в изобретении соединений в CSF (пример 4) при дозе 10 мг/кг.

Соединение	Концентрация в CSF (нМ через 1 час)	$K_{p,uu}$ (через 1 час)
I-1	210	0,9
I-10	108	3,1
I-11	72	2,1
I-14	284	1,7
I-2	59	0,9
I-3	6	0,8
I-16	272	1,6
I-27	41	0,2
I-28	20	0,2

Таблица 4б. Концентрация выбранных описанных в изобретении соединений в CSF (пример 4) при дозе 1 мг/кг.

Соединение	Концентрация в CSF (нМ)		
	через з 1 час	через 2 часа	через 4 часа
I-1	21	35	39

Таблица 4с. Величина $K_{p,uu}$ для выбранных описанных в изобретении соединений (пример 4) при дозе 1 мг/кг.

Соединение	$K_{p,uu}$		
	через 1 час	через 2 часа	через 4 часа
I-1	1,0	1,4	1,9

Пример 5. Исследование фармакокинетических свойств соединений в спинномозговой жидкости (CSF) собаки

[00257] Протокол. Фармакокинетику (ПК) на собаках изучали

после перорального дозирования. Для экспериментов по пероральному (PO) дозированию, использовали группу из 4 самцов собак породы бигль, и собакам вводили дозы 1 мг/кг соединения, приготовленные в виде суспензии в 1% НРМС Е5, 0,2% Tween 80 и 0,5% МС в воде. Пероральные дозы вводили путем перорального принудительного введения в желатиновой капсуле, и доставляли дозы в желудок, используя трубку для принудительного введения. После введения пероральной дозы, трубку для принудительного введения промывали с помощью приблизительно 10 мл воды для обеспечения полной доставки всей дозы.

[00258] Образцы плазмы и CSF собирали следующим образом: образцы CSF и крови собирали через 1 час, 2 часа, 4 часа и 8 часов после перорального дозирования. Образцы CSF (0,05 мл) отбирали из пояснично-крестцовой области (L4/5) путем прямой пункции иглой в соответствующие моменты времени. Образцы крови (0,25 мл) отбирали из головной вены. Эти образцы хранили на льду до тех пор, пока их не подвергали обработки для получения плазмы. Образцы крови центрифугировали при 3200 об/мин в течение 5 минут при приблизительно 5°C не позднее чем через 1 час после отбора образцов. Плазму переносили непосредственно в 96-луночный планшет с пробирками (0,125 мл). Пробирки закрывали крышками, и пробирки замораживали при приблизительно -70°C и хранили до тех пор, пока не начинали проводить анализ. Собирали плазму и анализировали ее на присутствие соединения.

[00259] Количественное определение соединений. Соединение по изобретению и внутренний стандарт извлекали из плазмы и CSF путем осаждения. Образцы анализировали методом жидкостной хроматографии (LC) с тандемным масс-спектрометрическим детектированием (MS/MS), используя электрораспылительную ионизацию. Диапазон концентраций на стандартной кривой составлял от 1 до 1000 нг/мл. Результаты для описанных в изобретении соединений, полученные в этом исследовании, приведены в таблицах 5a и 5b ниже (доза 1 мг/кг).

[00260] Величина K_p,uu определяется как отношение концентрации несвязанного лекарственного средства в CSF к

концентрации несвязанного лекарственного средства в плазме. Несвязанное лекарственное средство в плазме (или свободную концентрацию в плазме) рассчитывают путем умножения суммарной концентрации в плазме на несвязанную долю, определяемую путем связывания с белками плазмы. Затем, для определения величины $K_{p,uu}$, концентрацию в CSF делят на свободную концентрацию в плазме (смотрите, например, публикацию Di et al., J. Med. Chem., 56, 2-12 (2013)).

[00261] Таблица 5a. Концентрация выбранного описанного в изобретении соединения в CSF (пример 5) при дозе 1 мг/кг.

Соединение	Концентрация в CSF (нМ)			
	через 1 час	через 2 часа	через 4 часа	через 8 часов
I-1	34	34	19	2,4

[00262] Таблица 5b. Величина $K_{p,uu}$ для выбранного описанного в изобретении соединения (пример 5) при дозе 1 мг/кг.

Соединение	$K_{p,uu}$			
	через 1 час	через 2 часа	через 4 часа	через 8 часов
I-1	0,7	0,7	0,7	0,4

Пример 6. Исследование фармакокинетических свойств соединений в спинномозговой жидкости (CSF) низшего примата (NHP)

[00263] Протокол. Фармакокинетику (PK) на низших приматах (NHP) изучали после внутривенного и перорального дозирования. Для экспериментов по внутривенному (IV) дозированию, использовали группу из 4 самцов яванских макаков. В группе животных для внутривенного (IV) дозирования вводили дозу 0,3 мг/кг соединения, приготовленную в форме раствора раствор в 10% PEG-400, 25% раствора 20% Solutol HS 15 в воде, и 65% DPBS. Внутривенные дозы вводили путем инъекции и доставлялись через катетер в головную вену. Для экспериментов по пероральному (PO) дозированию, использовали группу из 4 самцов яванских макаков. В группе животных для перорального дозирования, вводили дозы 1 мг/кг соединения, приготовленные в виде суспензии в 1% НРМС Е5, 0,2% Tween 80 и 0,5% МС в воде. Пероральные дозы вводили путем

перорального принудительного введения в желатиновой капсуле.

[00264] Образцы плазмы и CSF собирали следующим образом: образцы CSF и крови собирали через 1 час, 4 часа и 24 часа после внутривенного дозирования, и через 2 часа, 8 часов и 24 часа после перорального дозирования. Образцы CSF (0,05 мл) отбирали из мозжечково-мозговой цистерны (основное место) или из пояснично-крестцовой области (L4/5) путем прямой пункции иглой в соответствующие моменты времени. Образцы крови (0,25 мл) отбирали из периферической вены. Эти образцы хранили на льду до тех пор, пока их не подвергали обработки для получения плазмы. Образцы крови центрифугировали при 3200 об/мин в течение 5 минут при приблизительно 5°C не позднее чем через 1 час после отбора образцов. Плазму переносили непосредственно в 96-луночный планшет с пробирками (0,125 мл). Пробирки закрывали крышками, и пробирки замораживали при приблизительно -70°C и хранили до тех пор, пока не начинали проводить анализ. Собирали плазму и анализировали ее на присутствие соединения.

[00265] Количественное определение соединений. Соединение по изобретению и внутренний стандарт извлекали из плазмы и CSF путем осаждения. Образцы анализировали методом жидкостной хроматографии (LC) с тандемным масс-спектрометрическим детектированием (MS/MS), используя электрораспылительную ионизацию. Диапазон концентраций на стандартной кривой составлял от 1 до 1000 нг/мл. Результаты для описанных в изобретении соединений, полученные в этом исследовании, приведены в таблицах 6а и 6b ниже (внутривенная доза 0,3 мг/кг, пероральная доза 1 мг/кг).

[00266] Величина $K_{p,uu}$ определяется как отношение концентрации несвязанного лекарственного средства в CSF к концентрации несвязанного лекарственного средства в плазме. Несвязанное лекарственное средство в плазме (или свободную концентрацию в плазме) рассчитывают путем умножения суммарной концентрации в плазме на несвязанную долю, определяемую путем связывания с белками плазмы. Затем, для определения величины $K_{p,uu}$, концентрацию в CSF делят на свободную концентрацию в

плазме (смотрите, например, публикацию Di et al., J. Med. Chem., 56, 2-12 (2013)).

Таблица 6а. Концентрация выбранного описанного в изобретении соединения в CSF (пример 6) при внутривенной дозе 0,3 мг/кг и при пероральной дозе 1 мг/кг.

Соединение	Концентрация в CSF (нМ)					
	через 1 час, IV	через 2 часа, PO	через 4 часа, IV	через 8 часов, PO	Через 24 часа, IV	Через 24 часа, PO
I-1	27	42	20	31	6	11

Таблица 6б. Величина $K_{p,u}$ для выбранного описанного в изобретении соединения (пример 6) при внутривенной дозе 0,3 мг/кг и при пероральной дозе 1 мг/кг.

Соединение	$K_{p,u}$					
	через 1 час, IV	через 2 часа, PO	через 4 часа, IV	через 8 часов, PO	Через 24 часа, IV	Через 24 часа, PO
I-1	1,8	1,8	3,0	2,5	2,8	2,1

Пример 7. Определение биомаркера в спинномозговой жидкости (CSF) крыс

[00267] Этот эксперимент проводили с целью определения воздействия различных доз соединения по изобретению на ответную реакцию cGMP, а также определения концентрации соединения в спинномозговой жидкости (CSF) крыс и концентрации соединения в плазме крыс.

[00268] Протокол. У каждой крысы брали пробу на анализ один раз или несколько раз с перерывом 3 или более дней между каждым дозированием.

[00269] День перед проведением эксперимента. Крысам не дают пищу в течение ночи при неограниченном доступе к воде.

[00270] День проведения эксперимента. После перорального дозирования определяли соединение и циклический гуанозинмонофосфат (cGMP) в спинномозговой жидкости (CSF) крыс.

Использовали самцов крыс линии Sprague-Dawley с постоянным катетером, установленным в мозжечково-мозговой цистерне. Крысам вводили дозу 0 мг/кг (n=15), 3 мг/кг (n=19) и 10 мг/кг (n=20) соединения по изобретению, приготовленную в виде суспензии в 0,5% метилцеллюлозе, 0,5% Tween80. Пероральные дозы вводили путем перорального принудительного введения, и доставляли дозы в желудок, используя шприц и трубку для принудительного введения. После введения пероральной дозы, трубку для принудительного введения промывали с помощью приблизительно 0,5 мл воды для обеспечения полной доставки всей дозы.

[00271] Образцы плазмы и CSF собирали под анестезией изофлураном следующим образом: образцы CSF собирали через 1 час и 6 часов после дозирования, и образцы крови собирали через 1 час после дозирования. Образцы CSF отбирали через интрацистернальный катетер. Отбирают приблизительно 20 мкл CSF и сбрасывают их (мертвый объем составляет 14-16 мкл); затем отбирают приблизительно 50 мкл CSF в пробирки Эппендорфа, содержащие 5 мкл ледяной уксусной кислоты. Моментально замораживают CSF путем погружения в жидкий азот. Образцы крови (0,25 мл) отбирали из ретроорбитального синуса. Эти образцы хранили на льду до тех пор, пока их не подвергали обработки для получения плазмы. Образцы крови центрифугировали при 3200 об/мин в течение 5 минут при приблизительно 5°C не позднее чем через 1 час после отбора образцов. Плазму переносили непосредственно в 96-луночный планшет с пробирками (0,125 мл). Пробирки закрывали крышками, и пробирки замораживали при приблизительно -70°C и хранили до тех пор, пока не начинали проводить анализ. Собирали плазму и анализировали ее на присутствие соединения.

[00272] Количественное определение соединений и cGMP. Соединение по изобретению, cGMP и внутренний стандарт извлекали из плазмы и CSF путем осаждения. Образцы анализировали методом жидкостной хроматографии (LC) с тандемным масс-спектрометрическим детектированием (MS/MS), используя электрораспылительную ионизацию. Диапазон концентраций на стандартной кривой составлял от 1 до 1000 нг/мл. Результаты для

описанных в изобретении соединений, полученные в этом исследовании, приведены в таблице 7 ниже (доза 3 и 10 мг/кг). Статистический анализ проводили методом анализа контрастов *t*-критерия Стьюдента.

[00273] Величина $K_{p,uu}$ определяется как отношение концентрации несвязанного лекарственного средства в CSF к концентрации несвязанного лекарственного средства в плазме. Несвязанное лекарственное средство в плазме (или свободную концентрацию в плазме) рассчитывают путем умножения суммарной концентрации в плазме на несвязанную долю, определяемую путем связывания с белками плазмы. Затем, для определения величины $K_{p,uu}$, концентрацию в CSF делят на свободную концентрацию в плазме (смотрите, например, публикацию Di et al., J. Med. Chem., 56, 2-12 (2013)).

Таблица 7. Фармакокинетические свойства выбранных описанных в изобретении соединений в CSF (пример 7) при дозе 3 и 10 мг/кг.

Соединение, доза	Концентрация в CSF (нМ через 1 час)	Концентрация в CSF (нМ через 6 часов)
I-1, 0 мг/кг	3,9	4,7
I-1, 3 мг/кг	7,2*	6,7
I-1, 10 мг/кг	14,8**	13,8*

* $p < 0,05$ относительно плацебо; ** $p < 0,01$ относительно плацебо

[00274] Выводы. Введение крысам однократной пероральной дозы 3 мг/кг соединения I-1 приводило к значительному повышению концентрации cGMP в спинномозговой жидкости (CSF) крыс через 1 час после дозирования. Введение крысам однократной пероральной дозы 10 мг/кг соединения I-1 приводило к значительному повышению концентрации cGMP в спинномозговой жидкости (CSF) крыс через 1 час и через 6 часов после дозирования.

Пример 8: Оценка действия соединений по настоящему изобретению при нарушениях синаптической передачи и пластичности в гиппокампальных срезах мышей R6/2

[00275] Считается, что улучшения синаптической передачи и пластичности, измеренные путем долговременной потенциации (LTP),

указывают на способность соединения улучшать память. Долговременная потенция (LTP) представляет собой электрофизиологическое явление, которое обычно относят к клеточному явлению, стимулирующему обучение и память.

[00276] Протокол.

[00277] Приготовление тонких мышинных гиппокампальных срезов. Эксперименты проводили с мышами R6/2 и немутантными (WT) мышами в возрасте 11-12 недель, поставленных фирмой Jackson Laboratory (USA). Гиппокампальные срезы (толщиной 350 мкм) получали с помощью прибора для получения срезов тканей MacI1wain в охлаждаемом льдом насыщенном кислородом растворе сахарозы (сахароза 250 мМ, глюкоза 11 мМ, NaHCO_3 26 мМ, KCl 2 мМ, NaH_2PO_4 1,2 мМ, MgCl_2 7 мМ и CaCl_2 0,5 мМ). Срезы инкубировали 1 час при комнатной температуре в оксигенированной искусственной спинномозговой жидкости (ACSF) следующего состава: глюкоза 11 мМ, NaHCO_3 25 мМ, NaCl 126 мМ, KCl 3,5 мМ, NaH_2PO_4 1,2 мМ, MgCl_2 1,3 мМ и CaCl_2 2 мМ. Затем, срезам давали возможность достичь исходного состояния в течение, по меньшей мере, 1 часа.

[00278] Перфузия среза и контроль температуры. В ходе экспериментов, срезы непрерывно перфузировали с помощью ACSF (барботировали с 95% O_2 -5% CO_2) со скоростью 3 мл/мин с помощью перистальтического насоса (объем камеры главного электронного блока (МЕА): ~ 1 мл). Полная замена раствора в камере МЕА достигалась через 20 секунд после смены растворов. Перфузионную жидкость предварительно непрерывно нагревали при 37°C непосредственно перед достижением камеры МЕА с помощью подогреваемого перфузионного катетера (PH01, MultiChannel Systems, Reutlingen, Germany). Температуру камеры МЕА поддерживали на уровне $37 \pm 0,1^\circ\text{C}$ с помощью нагревательного элемента, расположенного в головной части усилителя МЕА.

[00279] Протоколы стимуляции/применения соединения.

[00280] Кривая входящего/исходящего (I/O) сигнала: от 100 до 800 мкА, с шагом 100 мкА. Затем устанавливали интенсивность стимула на фиксированную величину 250 мкА для измерений кратковременной и долговременной синаптической пластичности.

[00281] Свойства кратковременной пластичности: применяли два импульса с уменьшающимся интервалом между стимулами (например, 300 миллисекунд, 200 миллисекунд, 100 миллисекунд, 50 миллисекунд, 25 миллисекунд). Применение соединения: регистрировали полевой возбуждающий постсинаптический потенциал (fEPSP) в течение 10 минут при контрольных условиях (для проверки стабильности фона), затем подвергали воздействию соединения в течение 15 минут (или воздействию только плацебо в течение 25 минут в случае контрольных срезов). Применяли описанные выше второй I/O протокол и протокол парного импульса при непрерывном присутствии соединения.

[00282] Долговременная потенция синаптической передачи (LTP): после контрольного периода в течение 10 минут (в присутствии соединения или плацебо в случае контрольных срезов), индуцировали LTP с помощью 10X TBS. Затем проводили мониторинг потенции синаптической передачи в течение еще 60 минут (при непрерывном присутствии соединения или плацебо в случае контрольных срезов).

[00283] Результаты

[00284] Сравнение между R6/2 мышами и WT мышами. I/O характеристики были значительно выше в случае гиппокампальных срезов R6/2 мышей по сравнению с их однопометными WT мышами для более высоких интенсивностей стимуляции (700 и 800 мкА). Свойства при парном импульсе находились в одном и том же диапазоне для гиппокампальных срезах как в случае R6/2 мышей, так и в случае WT мышей, за исключением интервала между стимулами 25 миллисекунд, для которого фасилитация была значительно большей в случае R6/2 мышей. Долговременная потенция синаптической передачи значимо нарушалась (значение $p < 0,0001$, двухфакторный дисперсионный анализ) в гиппокампальных срезах R6/2 мышей по сравнению с сопоставимыми по возрасту WT мышами.

[00285] Оценка 7 нМ соединения I-1. I/O характеристики не изменялись значительно после воздействия 7 нМ соединения I-1 в R6/2 гиппокампальных срезах для всех интенсивностей стимула. Свойства при парном импульсе находились в одном и том же

диапазоне для гиппокампальных срезах R6/2 мышей до и после воздействия 7 нМ соединения I-1 и значительно не отличались для любого из интервалов между стимулами (ISI). Воздействие 7 нМ соединения I-1 в течение 15 минут не изменяло амплитуду полевого возбуждающего постсинаптического потенциала (fEPSP).

[00286] В гиппокампальных срезах WT мышей (контрольные условия), высокочастотная стимуляция (HFS) инициировала потенциацию амплитуды вызванной ответной реакции, которая стабилизировалась около 45% (fEPSP увеличивалась на $46\pm 5\%$ в конечной точке). В гиппокампальных срезах R6/2 мышей (контрольные условия), высокочастотная стимуляция (HFS) инициировала потенциацию амплитуды вызванной ответной реакции, которая стабилизировалась около 15% (fEPSP увеличивалась на $16\pm 3\%$ в конечной точке). После воздействия 7 нМ соединения I-1, высокочастотная стимуляция (HFS) инициировала потенциацию амплитуды вызванной ответной реакции, которая стабилизировалась около 25% (fEPSP увеличивалась на $26\pm 6\%$ в конечной точке). Потенциация, наблюдаемая после воздействия 7 нМ соединения I-1, не отличалась значительно от потенциации, регистрируемой в контрольных срезах R6/2 мышей (значение $p=0,0842$, двухфакторный дисперсионный анализ) (фигура 1).

[00287] Оценка 46 нМ соединения I-1. I/O характеристики были одинаковыми до и после воздействия 46 нМ соединения I-1 в R6/2 гиппокампальных срезах для всех интенсивностей стимула. Свойства при парном импульсе не повышались значительно после воздействия 46 нМ соединения I-1 для гиппокампальных срезах R6/2 мышей для всех интервалов между стимулами (ISI). Воздействие 46 нМ соединения I-1 в течение 15 минут не изменяло амплитуду fEPSP по сравнению с контрольными срезами.

[00288] В гиппокампальных срезах WT мышей (контрольные условия), высокочастотная стимуляция (HFS) инициировала потенциацию амплитуды вызванной ответной реакции, которая стабилизировалась около 45% (fEPSP увеличивалась на $46\pm 5\%$ в конечной точке). В гиппокампальных срезах R6/2 мышей (контрольные условия), высокочастотная стимуляция (HFS)

инициировала потенциацию амплитуды вызванной ответной реакции, которая стабилизировалась около 15% (fEPSP увеличивалась на $16\pm 3\%$ в конечной точке). После воздействия 46 нМ соединения I-1, высокочастотная стимуляция (HFS) инициировала потенциацию амплитуды вызванной ответной реакции, которая стабилизировалась около 45% (fEPSP увеличивалась на $44\pm 12\%$ в конечной точке). Потенциация, наблюдаемая после воздействия 46 нМ соединения I-1 была значимо большей, чем потенциация, регистрируемая в контрольных R6/2 срезах (значение $p=0,0065$, двухфакторный дисперсионный анализ) (фигура 2).

[00289] Оценка 308 нМ соединения I-1. I/O характеристики, регистрируемые для R6/2 гиппокампальных срезов, не повышались значительно после воздействия 308 нМ соединения I-1 для всех интенсивностей стимула. Свойства при парном импульсе были значительно ниже после воздействия 308 нМ соединения I-1 только при интервале между стимулами (ISI) 50 миллисекунд для гиппокампальных срезах R6/2 мышей. Амплитуда fEPSP слегка увеличивалась после воздействия 308 нМ соединения I-1 в течение 15- минут по сравнению с R6/2 контрольными срезами.

[00290] В гиппокампальных срезах WT мышей (контрольные условия), высокочастотная стимуляция (HFS) инициировала потенциацию амплитуды вызванной ответной реакции, которая стабилизировалась около 45% (fEPSP увеличивалась на $46\pm 5\%$ в конечной точке). В гиппокампальных срезах R6/2 мышей (контрольные условия), высокочастотная стимуляция (HFS) инициировала потенциацию амплитуды вызванной ответной реакции, которая стабилизировалась около 15% (fEPSP увеличивалась на $16\pm 3\%$ в конечной точке). После воздействия 308 нМ соединения I-1, высокочастотная стимуляция (HFS) инициировала потенциацию амплитуды вызванной ответной реакции, которая стабилизировалась около 35% (fEPSP увеличивалась на $37\pm 9\%$ в конечной точке). Потенциация, наблюдаемая после воздействия 308 нМ соединения I-1 была значимо большей, чем потенциация, регистрируемая в контрольных R6/2 срезах (значение $p=0,0059$, двухфакторный дисперсионный анализ) (фигура 3).

[00291] Выводы. Несмотря на то, что самая высокая исследуемая концентрация соединения I-1 (308 нМ) слегка увеличивала амплитуду вызванной ответной реакции, ни одна из 3 концентраций не продемонстрировала значительного воздействия на общие I/O характеристики для гиппокампальных срезов R6/2 мышей. Ни одна из исследуемых концентраций соединения I-1 (7 нМ, 46 нМ или 308 нМ) не продемонстрировала значительного воздействия на свойства краткосрочной пластичности, измеряемые с помощью парных импульсов с интервалами между стимулами (ISI) от 25 миллисекунд до 300 миллисекунд (за исключением 308 нМ соединения I-1, которое значительно уменьшало фасилитацию парных импульсов, применяемых с интервалом между стимулами (ISI) 50 миллисекунд). В то время как соединение I-1 с концентрацией 7 нМ не было в состоянии существенно восстановить нарушение долговременной потенциации синаптической передачи (LTP), регистрируемой для гиппокампальных срезов R6/2 мышей, это соединение полностью восстанавливало нарушение долговременной потенциации синаптической передачи (LTP) при концентрациях 46 нМ и 308 нМ.

Пример 9. Циклический гуанозинмонофосфат (сGMP), индуцируемый соединением в головном мозге мыши

[00292] Цель. Определение воздействия различных доз соединения по изобретению на ответную реакцию сGMP и определение концентрации соединения в различных областях головного мозга мыши (кортикальном слое, гиппокампе, мозжечке и стриатуме) и концентрации соединения в крови.

[00293] Протокол. Мышам (n=7-8 на каждое экспериментальное условие) вводили перорально среду-носитель (плацебо) (1% гидроксипропилметилцеллюлозы, 0,2% Tween80, 0,5% метилцеллюлозы) или 0,3, 1, 3 или 10 мг/кг соединения I-1, приготовленного в среде-носителе. Через тридцать минут после дозирования, под анестезией изофлураном, мышь обезглавливали, и мозг удаляли и помещали в охлаждаемую льдом чашку Петри, содержащую жидкий раствор для диссекции (насыщенный смесью 95% O₂ и 5% CO₂). Используя охлажденную льдом палочку, на мозг мыши наносили фронтальную разметку с интервалом через 1 мм для разрезания на ломтики, как схематически показано ниже (не в масштабе, просто в

качестве схемы).



[00294] Разрезанный на ломтики мозг переносили обратно в чашку Петри, содержащую жидкий раствор для диссекции с изобутилметилксантином 0,5 мМ (насыщенный смесью 95% O₂ и 5% CO₂). Первым иссекают задний стриатум, вторым иссекают гиппокамп, третьим иссекают префронтальную кору головного мозга и, наконец, четвертым иссекают мозжечок. После иссечения каждой области, иссеченную ткань немедленно помещали в пробирку Эппендорфа, которая перед этим хранилась в течение 30 минут на сухом льду. Маленькие кусочки ткани очень быстро замораживали приблизительно в течение 10 секунд. После того, как все области были помещены в пробирки Эппендорфа, эти пробирки затем быстро замораживали путем погружения в жидкий азот. Собирали образцы цельной крови из стволовой области, используя наконечники с колпачком. Образцы тканей хранили при -80°C, а наконечники с колпачком при комнатной температуре. Уровни cGMP и соединения в головном мозге и в крови определяли методом жидкостной хроматографии с масс-спектрометрией (LC/MS); количественное содержание белка в образцах мозга определяли, используя набор для анализа белка с помощью бацинхониновой кислоты (BCA protein assay kit).

[00295] Вывод. Разовая пероральная доза 10 мг/кг соединения I-1 индуцирует у мышей значительное повышение уровня cGMP во всех исследованных областях головного мозга мыши (кортикальном слое, гиппокампе, мозжечке и стриатуме) (таблицы 9a-d).

Таблица 9a. Концентрация cGMP в гиппокампе мыши, нормализованная к концентрации белка в образцах.

ГИППОКАМП нМ cGMP/мкг белка				
Плацебо	0,3 мг/кг I-1	1 мг/кг I-1	3 мг/кг I-1	10 мг/кг I-1
0,035359286	0,042545857	0,04302025	0,051901286	0,117125**

** p < чем 0,01 относительно плацебо

Таблица 9b. Концентрация cGMP в стриатуме мыши,

нормализованная к концентрации белка в образцах.

СТРИАТУМ нМ cGMP/мкг белка				
Плацебо	0,3 мг/кг I-1	1 мг/кг I-1	3 мг/кг I-1	10 мг/кг I-1
0,02185575	0,022608143	0,031235625	0,037185875	0,046120125*

* $p < \text{чем } 0,05$ относительно плацебо

Таблица 9с. Концентрация cGMP в мозжечке мыши, нормализованная к концентрации белка в образцах.

МОЗЖЕЧОК нМ cGMP/мкг белка				
Плацебо	0,3 мг/кг I-1	1 мг/кг I-1	3 мг/кг I-1	10 мг/кг I-1
0,473119429	0,319919286	0,457655	0,75244675	1,7957685****

**** $p < \text{или} = 0,0001$ относительно плацебо

Таблица 9d. Концентрация cGMP в кортикальном слое мыши, нормализованная к концентрации белка в образцах.

КОРТИКАЛЬНЫЙ СЛОЙ нМ cGMP/мкг белка				
Плацебо	0,3 мг/кг I-1	1 мг/кг I-1	3 мг/кг I-1	10 мг/кг I-1
0,06765825	0,077611714	0,08063575	0,10810275	0,173364125*

* $p < \text{чем } 0,05$ относительно плацебо

Пример 10. Тест на распознавание нового объекта (NOR)

[00296] Цель. Оценка эффективности соединений по настоящему изобретению по улучшению состояния при нарушении памяти, вызванном МК-801, путем использования теста на распознавание нового объекта (NOR) у самцов крыс линии Long Evans. NOR является тестом на распознавание объекта в результате использования животным информации, полученной в результате обучения или находящейся в памяти, который основан на спонтанном предпочтении грызунов исследовать новый объект по сравнению со знакомым объектом (Ennaceur and Delacour, 1988). Исследования показали, что методика NOR задействует различные области мозга, включающие околоносовой кортикальный слой (Ennaceur et al. 1996, 1997 and Aggleton et al. 1997) и гиппокамп (Wood et al. 1993 and Clark et al. 2000). Тест NOR уже давно широко используется для оценки исследуемых новых соединений, потенциально усиливающих

когнитивную функцию. В силу того, что модель NOR не подразумевает использование поощрительных или болевых стимулов, она дает меньше искажающих факторов при преобразовании ее в аналогичные тесты, проводимые при клинических испытаниях на людях. В настоящем исследовании, модель сохранения памяти использовали для тестирования нового соединения -- МК-801 (дизоцилпина), неконкурентного антагониста NMDA рецептора, который использовали для инициирования дефицита опознающей памяти. Соединения по настоящему изобретению оценивали по их эффективности восстанавливать память при ее нарушении.

[00297] Материалы и методы.

[00298] Животные. В этом исследовании использовали взрослых самцов крыс линии Long-Evans (массой 275-299 грамм, поставленных фирмой Envigo, Indianapolis, IN). Крыс помещали в экспериментальные комнаты и присваивали им уникальные номера идентификации (маркировки на хвосте). Крыс размещали по 2 особи в клетке в поликарбонатных клетках с фильтрующим верхом и давали возможность акклиматизироваться в течение, по меньшей мере, 7 дней перед тестированием. В клетке для животного поддерживали цикл дня и ночи 12/12 часов (свет включали в 07,00 по восточному стандартному поясному времени), температуру $22\pm 1^{\circ}\text{C}$ и относительную влажность приблизительно 50%. Корм и воду предоставляли без ограничения. Всех животных подвергали медицинскому осмотру, контролировали и взвешивали перед исследованием, для того чтобы гарантировать их соответствующее состояние здоровья и минимизировать неспецифический стресс, связанный с тестированием. Каждое животное случайным образом распределялось в ту или иную группу, подвергаемую обработки. Эксперименты проводили во время фазы дневного цикла для животного.

[00299] Испытуемые соединения. В этом исследовании использовали следующие соединения:

[00300] МК-801 (0,1 мг/кг; Sigma-Aldrich) растворяли в физиологическом растворе и инъецировали интраперитонеально за 15 минут перед началом тренировки NOR.

[00301] Галантамин (1 мг/кг; Tocris) растворяли в физиологическом растворе и инъекировали интраперитонеально за 15 минут перед началом тренировки.

[00302] Соединение I-1 (0,01, 0,1 и 1 мг/кг) перорально вводили за 60 минут до тренировки. Объемная доза составляла 4 мл/кг

[00303] Экспериментальные методики. Тест NOR проводили на арене с открытым пространством (40×40 см), помещенной в звуконепропускаемой комнате с приглушенным освещением. Каждую крысу подвергали тестированию отдельно, и предпринимались меры для удаления запахов/вкусовых раздражителей путем очистки арены и тестируемых объектов с помощью 70% спирта между экспериментами и крысами. Все эксперименты по тренировке и тестированию записывали на видеопленку и оценивались наблюдателем, который не был посвящен в проводимые над крысами обработки.

[00304] В дни 1 и 2, крысам позволяли свободно исследовать арену (при отсутствии на ней объектов) в течение 5-минутного периода привыкания. На день 3 (день тренировки и тестирования), крысам вводили плацебо (физиологический раствор), растворы галантамина или соединения, затем МК-801 или плацебо (физиологический раствор). После периода времени предварительной обработки, каждое животное помещали на арену для тестирования, на которой присутствовали два одинаковых объекта. Каждую крысу помещали на арену с обращенной мордочкой в одном и том же направлении в одну и ту же позицию, и регистрировали время, затраченное на активное исследование объектов в течение 3-минутного периода тренировки (T1). После тренировки, крыс возвращали в их клетки. Тест NOR (T2) проводили через 1 час после T1. Каждую крысу помещали обратно помещали на арену для тестирования в присутствии одного знакомого объекта и одного нового объекта на время 5 минут, и регистрировали время, затраченное на исследование обоих объектов в течение промежутков времени 0-1, 0-3 и 0-5 минут. Порядок демонстрации и положение объектов (лево/право) при T2 рандомизировали между крысами для предотвращения появления у них предпочтения определенному

порядку или месту расположения объектов.

[00305] Статистический анализ. Данные теста NOR (T2) выражали через коэффициент предпочтения, который определяют, как отношение времени, затраченного на исследование нового объекта, к суммарному времени, затраченному на исследование обоих объектов (новый объект/(знакомый объект+новый объект) × 100%) во время проведения теста. Данные анализировали путем использования однофакторного дисперсионного анализа, затем путем использования апостериорного теста Фишера на минимальное значимое различие отдельно в диапазоне времени 0-1, 0-3 и 0-5 минут при значимости, установленный при $P < 0,05$. Животные с суммарным временем исследования объекта меньшим, чем 10 секунд, в течение 5 минутной сессии тестирования из статистического анализа исключали; крысы с коэффициентом предпочтения выше 90% или ниже 30% также исключались из статистического анализа, так как они предполагали наличие сильной (не основанной на памяти) взаимной связи двумя объектами. И затем статистически резко отклоняющиеся значения, которые были выше или ниже на два средних квадратичных отклонений от среднего значения, удаляли из окончательного анализа. При этих критериях, 1-3 крысы были исключены из каждой экспериментальной группы (N=15~16) и исключены из статистических анализов для всего временного диапазона (0-1, 0-3 и 0-5 минут).

[00306] Результаты. Ни одной из крыс в этом исследовании не было обнаружено проявления выраженных побочных явлений при любой дозе. Крысы сохраняли нормальный тонус центральной нервной системы, активность и уровень интереса к объектам. Дисперсионный анализ показал значимые основные воздействия обработки на коэффициент предпочтения в процессе временного диапазона 0-1 минута [$F(8,121)=2,451, P<0,05$]. Апостериорный тест показал, что МК-801 0,1 мг/кг вызывает сильное нарушение памяти, при этом коэффициент предпочтения достигает уровня случайности (50%). Галантамин (1 мг/кг) и соединение I-1 при 1 мг/кг значимо восстанавливает индуцированные с помощью МК-801 нарушения памяти ($P_s < 0,01$ и $P_s < 0,05$, соответственно, относительно группы, обработанной плацебо/МК-801). В течение временного диапазона 0-3

минуты (таблица 10), дисперсионный анализ обнаружил значимый основной эффект обработки [$F(8,121)=3,404$, $P < 0,01$]. Апостериорный тест показал, что МК-801 0,1 мг/кг вызывал сильное нарушение памяти, при этом индекс предпочтения достигает уровня случайности (50%). Галантамин (1 мг/кг) и соединение I-1 при 0,1 и 1 мг/кг значимо восстанавливали индуцированные с помощью МК-801 нарушения памяти ($P_s < 0,001$, $P_s < 0,01$ и $P < 0,05$, соответственно, относительно группы, обработанной плацебо/МК-801). Аналогично, дисперсионный анализ показал значимое основное воздействие обработки на коэффициент предпочтения в процессе временного диапазона 0-5 минут [$F(8,121)=3,179$, $P < 0,01$]. Апостериорный тест показал, что МК-801 при 0,1 мг/кг вызывал сильное нарушение памяти, при этом индекс предпочтения достигает уровня случайности (50%). Галантамин (1 мг/кг) и соединение I-1 при 1 мг/кг значимо восстанавливали индуцированные с помощью МК-801 нарушения памяти ($P < 0,001$, $P < 0,01$ и $P_s < 0,05$, соответственно, относительно группы, обработанной плацебо/МК-801).

Таблица 10. Данные по определению коэффициента предпочтения (временной диапазон 0 и 3 минуты)

Обработка	n число	Среднее значение	Стандартное отклонение	Стандартная ошибка среднего значения	Статистический анализ (p- значение)
Контроль плацебо + физиологи- ческий раствор	13	72,4	6,8	1,9	<0,001
Плацебо + МК-801	12	54,1	7,8	2,3	NA
Галантами н +	14	66,2	9,3	2,5	0,002

МК-801					
I-1 (0,1 мг/кг) + МК-801	13	60,1	10,0	2,8	0,133
I-1 (1 мг/кг) + МК-801	16	64,8	12,0	3,0	0,005
I-1 (10 мг/кг) + МК-801	15	66,8	9,5	2,5	0,001

Статистические сравнения выполнены относительно группы с обработкой "плацебо+МК-801". Статистическая значимость подразумевает значение p меньше, чем 0,005.

[00307] Выводы. Эталонное соединение галантамин 1 мг/кг значимо восстанавливал когнитивное нарушение, индуцированное с помощью МК-801 0,1 мг/кг, что позволяет сделать вывод о достоверности результатов, полученных при проведении теста. Соединение I-1 при 0,1 мг/кг и 1 мг/кг продемонстрировало явную эффективность при сохранении памяти в тесте на распознавание нового объекта (NOR) после обработки с помощью МК-801, что позволяет сделать вывод о том, что соединение обладает свойствами по улучшению памяти.

[00308] Пример 11. Активация головного мозга у крыс, измеряемая методом fMRI-BOLD

[00309] Цель. Функциональная магнитно-резонансная томография или функциональная MRI (fMRI) является методом функциональной нейровизуализации, использующим технологию MRI, который позволяет измерять активность головного мозга путем детектирования изменений, связанных с током крови. Этот метод основывается на том факте, что церебральный ток крови и нейронная активация взаимосвязаны. Когда используется область мозга, ток крови к этой области также увеличивается.

Бодрствующих крыс исследовали методом fMRI с целью оценки изменений ("характерного признака") активности мозга после одноразового внутривенного введения соединения по изобретению.

[00310] Схема проведения эксперимента. Использовали 24 самца крыс линии Sprague-Dawley с массой от 275–350 г. После акклиматизации, животных помещали в приспособление для фиксации и устанавливали внутри магнита. Каждому животному устанавливали катетеры, позволявшие дистанционно осуществлять дозирование при нахождении животных внутри магнита. Сканы непрерывно регистрировались в течение 5 минут перед введением или плацебо, или соединения по изобретению, с целью установления исходной величины активности головного мозга. После 5-минутного периода установления исходной величины активности головного мозга, крысе вводили или плацебо, или соединение по изобретению, и непрерывно регистрировали сканы fв течение 30–45 минут.

[00311] План исследования.

Группа №	N	Обработка	Доза (мг/кг)	ROA	Визуализация
1	10	Плацебо	--	IV и EC ₅₀	Изображения регистрировал и непрерывно, начиная за 5 минут до дозирования и продолжая в течение 30 минут после дозирования
2	10	I-1	Определяется по величине EC ₅₀		
3	10	Соединение, стимулятор sGC, не проникающее в центральную нервную систему (CNS)	Определяется по целевой величине кровяного давления (BP) в результате ответной реакции		

[00312] Результаты. Как показано на фигуре 4, более обширная область мозга активируется при введении животному соединения по изобретению (соединения I-1) (фигура 4, справа), чем в случае, когда животному вводят стимулятор sGC, действие которого ограничивается периферией (то есть, соединение, которое не проникает в CNS) (фигура 4, слева). В частности, при введении соединения по изобретению, активировались области головного мозга, связанные с памятью (переходные области коры головного мозга, таламус и вентральный гиппокамп) и возбуждением (ретикулярной активирующей системы).

[00313] Пример 12. Фосфорилирование pCREB в первичных нейронах крысы

[00314] Цель. Оценка способности соединения I-1 активировать белок, связывающий cAMP-чувствительный элемент (CREB), в первичных нейронах крысы. CREB представляет собой фактор транскрипции клеток. Он связывает последовательности ДНК, называемые cAMP-чувствительными элементами (CRE), и регулирует транскрипцию генов, регулирующих последующие звенья сигнальных каскадов (смотрите публикацию Bourtchuladze R, et al., Cell 1994; 79 (1): 59-68). CREB играет убедительно подтвержденную документальными доказательствами роль в нейрональной пластичности и формировании долговременной памяти в мозге, и, как было показано, он является неотъемлемой частью при формировании пространственной памяти (смотрите публикацию Silva AJ, et al., Annual Review of Neuroscience 1998; 21: 127-148). Белки CREB активируются в результате фосфорилирования серина 133 различными киназами, включающими cAMP-зависимую протеинкиназу или протеинкиназу А (PKA), cGMP-зависимую протеинкиназу или протеинкиназу G (PKG) и Ca²⁺/кальмодулин-зависимые протеинкиназы. (смотрите публикации Shaywitz AJ and Greenberg ME, Annual Review of Biochemistry 1999; 68 (1): 821-861 and Wong JC, et al., J Cell Biochem 2012; 113(11):3587-98). Стимуляция CREB могла бы давать положительные терапевтические результаты в случае заболеваний, при которых нарушаются когнитивная деятельность, нейрональная пластичность и/или нейрональная функция.

[00315] Материалы и методы.

[00316] Соединения. Соединение I-1 растворяли в DMSO с получением 10 мМ раствора и хранили при -20°C . Для получения требуемых испытуемых концентраций, исходные концентрации последовательно разбавляли в DMSO и затем разбавляли до соответствующей концентрации в буфере для анализа.

[00317] Культивирование первичных нейронов крысы. Нейроны выделяли из эмбрионов крысы линии Sprague Dawley на 18-ом дне беременности 18 (E18). От каждой крысы получали приблизительно 10 эмбрионов, и из эмбрионов выделяли цельный мозг. Из мозга иссекали гиппокамп и кортекс под контролем стереоскопического микроскопа, используя две пары тонких микропинцетов. Осторожно удаляли мягкие мозговые оболочки. После диссекции, ткани измельчали и аккуратно промывали один раз с помощью 10 мл не содержащего Ca^{2+} и Mg^{2+} раствора Хенкса (HBSS, Corning cat #21-022-СМ) в конической пробирке объемом 15 мл. После промывки, к тканям в пробирке добавляли 5 мл раствора 0,25% трипсина (Invitrogen cat #15090-046) и 0,1% дезоксирибонуклеазы I (DNase I, Sigma cat #DN-25) и затем инкубировали при 37°C в течение 15 минут. После инкубации и расщепления с помощью ферментов, ткани промывали три раза охлажденным льдом HBSS. После промывки, в пробирку добавляли 3 мл раствора 0,1% DNase I, и ткани медленно отбирали пипеткой, используя стеклянную пипетку Пастера, 12 раз, и затем центрифугировали при $500 \times g$ в течение 10 минут. Осадок клеток ресуспендировали в культуральной среде (Neurobasal medium, Gibco cat #21103-049) с добавки 2% B27 (Gibco Cat #17504-044), 0,5 мМ L-глутамин (Corning cat #25-005-C1), 25 мкМ L-глутаминовой кислоты (Sigma cat #G1251) и 1% пенициллин/стрептомицин (Gibco cat #15070-063)). Затем, суспензию клеток высевали в 96-луночных планшетах с нанесенным покрытием из поли-L-лизина с плотностью 100000 клеток/лунка. Через двадцать четыре часа после посева, половину культуральной среды удаляли и заменяли на описанную выше культуральную среду, но без глутаминовой кислоты. Клетки выдерживали при 37°C в увлажняемом инкубаторе с 5% CO_2 и использовали в течение 6-10 дней.

[00318] Условия проведения анализа. Для каждой испытуемой концентрации, соединение I-1 разбавляли в 100% DMSO в 100 раз до его конечной концентрации. Немедленно перед проведением анализа, соединение I-1 разбавляли в 10 раз в HBSS (содержащим кальций и магний) (10х конечная концентрация для анализа) содержащим 100 мкМ DETA-NONOate (10х конечная концентрация для анализа). Среду удаляли, и клетки промывали один раз с помощью 90 мкл HBSS (Corning cat # 21-023-CV). Клетки затем инкубировали с 90 мкл HBSS в течение 30 минут при 37°C. К клеткам добавляли 10 мкл из планшета с испытуемым соединением/HBSS/DETA-NONOate, которые инкубировали в течение еще 30 минут при 37°C. Конечные концентрации DMSO составляли 1%, конечная концентрация DETA-NONOate составляла 10 мкМ, и конечные концентрации соединения I-1 составляли 10000 нМ, 1000 нМ, 100 нМ, 10 нМ, 1 нМ, 0,1 нМ, 0,01 нМ и 0,0 нМ. Среду удаляли, и клетки лизировали, и проводили анализ в соответствии с протоколом Cisbio (phospho-CREB (Ser133) catalog # 64CREPEG), и планшет считывали с помощью планшет-ридера Envision (PerkinElmer).

[00319] Анализ данных. Данные анализировали путем аппроксимации 4-параметрической кривой ($\log(\text{агонист})$ относительно ответной реакции - с изменяющимся углом наклона), используя программное обеспечение GraphPad Prism Software v.7. Величину EC_{50} получали интерполированием из аппроксимационной кривой и определяли ее как концентрацию, при которой соединение I-1 вызывает 50% максимальной ответной реакции.

[00320] Результаты. Фосфорилирование CREB при Ser133, стимулированное соединением I-1, зависело от концентрации, при этом величина EC_{50} составляла 3,0 нМ. Интервал с 95% достоверностью составлял от 0,5 нМ до 17,8 нМ.

[00321] Пример 13. Оценка соединений по настоящему изобретению при испытаниях с использованием экспериментальных моделей боли

[00322] Цель. Оценка эффективности действия соединений по настоящему изобретению при острой и тонической боли, воспалительной боли, послеоперационной боли и висцеральной боли.

[00323] Материалы и методы: острая и тоническая боль

[00324] Тест давления на лапу. Определяют статическую механическую гипералгезию. Этот тест требует приложения возрастающего давления на задние лапы между плоской поверхностью и затупленным наконечником. Для оценки обезболивающего действия соединения, в одной задней лапе животного вызывали воспаление путем инъекции или повреждали ее в результате наложения лигатуры, в то время как другую заднюю лапу оставляли неповрежденной или невоспаленной. Прибор оказывал стабильно увеличивающееся усилие на задние лапы. Порог чувствительности к внешнему воздействию определяли, как давление (в граммах), требующееся для проявления эффекта отдергивания лапы и/или подачи голосового сигнала. Животных осторожно удерживал в руках экспериментатор, и статическую механическую гипералгезию оценивали два раза для обеих задних лап.

[00325] Тест на подергивание хвостом. Тепловое излучение направляли на хвост. Когда крыса чувствовала дискомфорт, она реагировала путем внезапного движения хвостом (подергивания хвостом), после чего автоматически прекращалась стимуляция и останавливался таймер для измерения времени реакции животного или латентного периода ноцицептивной реакции (периода от начала стимуляции до обнаружения ответной реакции животного). Заранее устанавливали предельное время отключения, равное 10 секундам, для предотвращения повреждения ткани животного.

[00326] Тест на ответную реакцию при воздействии уксусной кислоты. Вызывали абдоминальное сокращение путем интраперитонеальной инъекции крысам 0,6% раствора уксусной кислоты (10 мл/кг). Регистрировали число скорчиваний (извиваний или изгибаний тела в результате боли) в течение времени с пятой по пятнадцатую минуту после инъекции.

[00327] Тест на ответную реакцию при воздействии формалина. Инъецировали субплантарным способом 2,5% раствор формалина в правую заднюю лапу. Проводили оценивание в баллах болевое поведение крыс в течение 36 минут через каждые 3 минуты в соответствии со следующей системой балльной оценки:

0=нормальное поведение инъецируемой задней конечности при

поддержке тела

1=легкое прикосание инъецируемой лапы к полу для некоторой поддержки или при отсутствии поддержки тела

2=полное отдергивание инъецируемой лапы

3=вылизывание, покусывание или встряхивание инъецируемой лапы

[00328] Материалы и методы. Воспалительная боль

[00329] Индуцирование каррагенаном. За три часа перед оценкой пороговой величины ноцицептивной боли путем проведения теста давления на лапу, в подушечку правой задней лапы инъецировали 100 мкл 2% суспензии каррагенана. Затем проводили тест давления на лапу, как описано выше.

[00330] Индуцирование каолином. У крыс индуцировали односторонний артрит путем внутрисуставной инъекции 10% суспензии каолина в коленный сустав правой задней лапы под газовой анестезией (3,5% изофлуран/3 л/мин). Оценка походки в баллах: оценка походки в баллах будет проводиться через 3 часа 30 минут после введения каолина следующим образом:

0: неизменная походка

1: небольшое затруднение

2: кратковременное поднятие вверх лапы

3: поднятая лапа

[00331] Материалы и методы. Послеоперационная боль: модель Бреннана.

[00332] Хирургическое вмешательство: хирургическое вмешательство при газовой анестезии (3,5% изофлуран/3 л/мин). У всех крыс обнажали подошвенный аспект левой задней лапы и с помощью лезвия скальпеля делали продольный разрез длиной 1 см через кожу и фасцию подошвенного отдела стопы, начиная с 0,5 см от проксимального края пятки и в направлении пальцев ноги. Подошвенную мышцу приподнимали и разрезали в продольном направлении, оставляя при этом прикрепление мышцы нетронутыми. После гемостаза при легком надавливании, кожу зашивали путем накладывания двух швов. После операции, животные восстанавливались в своих клетках.

[00333] Электронный тест фон Фрея. Тактильную аллодинию

оценивали с помощью электронного теста фон Фрея через 24 часа после хирургического вмешательства. Тест требует приложение увеличивающегося давления на подошвенный аспект задних лап. Прибор оказывал стабильно увеличивающееся усилие на задние лапы. Порог чувствительности к внешнему воздействию определяли, как давление (в граммах), требующееся для проявления эффекта отдергивания лапы. Каждое измерение порога чувствительности ответной реакции повторяли три раза для обеих задних лап с интервалами приблизительно от 2 до 3 минут.

[00334] Результаты для моделей острой и тонической боли, воспалительной боли и послеоперационной боли и тестирования животных, которым вводили перорально 10 мг/кг соединения I-1, были статистически значимыми и представлены ниже.

[00335] Результаты.

Модель боли	Модель-тест	Соединение I-1, перорально, 10 мг/кг	Внутренний стандарт	
			референтное лекарственное средство внутривенно	% активности относительно плацебо
Острая и тоническая боль	Здоровые крысы - тест давления на лапу	-6%	Морфин 4 мг/кг подкожно	69%
	Здоровые крысы - тест на подергивание хвостом	25%	Морфин 4 мг/кг подкожно	66%

	Тест на уксусную кислоту -абдоминальные сокращения	7%	(-) U50, 488 Н 3 мг/кг подкожно.	100%
	Тест на формалин - баллы (ранняя фаза)	57%	Морфин 4 мг/кг подкожно	57%
	Тест на формалин - баллы (поздняя фаза)	32%	Морфин 4 мг/кг подкожно	38%
Воспалительная боль	Каррагенан - тест давления на лапу	38%	Индометацин 30 мг/кг перорально	100%
	Каолин - оценка походки в баллах	40%	Индометацин 30 мг/кг перорально	58%
Послеоперационная боль	Модель Бреннана - электронный тест фон Фрея	31%	Морфин 4 мг/кг подкожно	88%

Тестирование. Через 120 минут после проведения обработки. N=4/модель/тест. Результаты приведены для каждой группы в виде процента активности, рассчитанного относительно средней величины для обработанных с помощью плацебо животных и сравниваемой с животными, не использовавшимися ранее в опытах, с контрольным значением в тесте для давления на лапу или пороговым значением,

в зависимости от теста.

[00336] Выводы. Соединение I-1 продемонстрировало обезболивающие эффекты в тесте с формалином для острой боли. Соединение I-1 продемонстрировало обезболивающие эффекты в моделях воспалительной боли с каррагенаном и каолином. Соединение I-1 продемонстрировало обезболивающие эффекты в тесте для послеоперационной боли.

[00337] Пример 14. Антигипералгезические эффекты при разовых и повторных введениях соединения I в экспериментальной модели диабетической нейропатии (модель STZ) на крысах

[00338] Цель. Оценка антигипералгезических эффектов при разовых и повторных введениях соединения по изобретению в экспериментальной модели диабетической нейропатии (модель с стрептозотоцином) на крысах использовании теста давления на лапу. Габапентин будет использоваться в качестве внутреннего препарата сравнения. Морфин·HCl будет использоваться в качестве референтного вещества для валидизирования анализа.

[00339] У людей, одной из главных причин нейропатической боли является диабетическая нейропатия. Известны несколько экспериментальных моделей диабета на животных, но наиболее часто используемой моделью для исследования боли является модель с стрептозотоцином. В этой экспериментальной модели, нейропатию репродуцируют у крыс, используя разовую интраперитонеальную инъекцию стрептозотоцина, который вызывает диабет и, вследствие этого, гипералгезию и аллодинию (смотрите публикацию Rakieten N et al., Cancer Chemother, 1963(Rep.29):91). Через семь дней (D7), у больных диабетом животных обнаруживают значительное повышение гликемии в сочетании с потерей веса, полидипсией и полиурией. У животных развивается механическая гипералгезия, которая может быть измерена через 18 дней, используя механическую ноцицептивную стимуляцию (тест давление на лапы) (смотрите публикацию Randall LO and Selitto JJ, Arch Int Pharmacodyn, 1957(111):409-419).

[00340] Материалы

[00341] Животные. В день индуцирования диабета использовали семьдесят (70) самцов крыс линии Sprague-Dawley (со статусом

свободных от специфической патогенной микрофлоры (SPF), Janvier, France), с массой 210-300 г. Крыс размещали в помещении с контролируемой температурой (20-24°C) и относительной влажностью (45% - 65%) и акклиматизировали к искусственному циклу день/ночь с 12 часовым периодом света (от 6.30 утра до 6.30 вечера)/ с 12 часовым периодом темноты. Крысам обеспечивали свободный доступ к водопроводной воде и без ограничения к гранулированному полноценному корму (reference A04, S.A.F.E.). Животных размещали по 3 особи в клетке (клетки типа Е) и давали возможность им акклиматизироваться в течение периода, по меньшей мере, 5 дней до начала проведения любого теста. Каждую крысу идентифицировали путем маркировки хвоста. Исходя из статуса SPF вивария, не было оснований ожидать, что в корме, воде или подстилке могут присутствовать посторонние примеси в таких концентрациях, которые способны исказить результаты тестов.

[00342] Реагенты. Стрептозотонин (STZ, Sigma-Aldrich) приготавливали для немедленного введения в виде раствора в цитратном (тринатриевая соль лимонной кислоты, Sigma-Aldrich) буфере 1 мМ рН 4-4,5 (в воде для инъекции). 0,9% NaCl использовали в качестве среды для габапентина (Zhejiang Excel pharma Co. Ltd.), морфин·HCl (Francopia) и соединения I-1. Инсулин (Sanofi-Aventis) готовили при 10 МЕ/мл в 0,9% NaCl

[00343] Оборудование. Глюкометр Accu-Chek© (Roche Diagnostics S.A., France) и тест-полоски Accu-Chek® (Roche Diagnostics S.A., France) использовали для измерения гликемии. Анальгезиметр Ugo Basile (Ugo Basile, Italy) будет использоваться в тесте давления на лапы.

[00344] Обработка данных. Программное обеспечение SigmaStat software version 3,5 (SPSS Science Software, Erkrath, Germany), Lab X direct software version 2,4 (Mettler Toledo, France)

[00345] Методы.

[00346] Болевой тест. Статическую механическую гипералгезию оценивали с помощью теста давления на лапы или теста Рэндалла и Селитто (смотрите публикацию Randall LO и Selitto JJ, Arch Int Pharmacodyn, 1957 (111): 409-419, содержание которой включено в

настоящее изобретение путем ссылки на нее). Этот тест требует приложения увеличивающегося давления на задние лапы между плоской поверхностью и тупым наконечником. Этот тест обычно проводят для оценки обезболивающего действия соединений на животных с одной воспаленной задней лапой, воспаление которой обусловлено инфекцией или повреждением в результате наложения лигатуры, и с одной нормальной задней лапой. Прибор оказывает постоянно увеличивающееся физическое воздействие, и порог чувствительности к прилагаемому физическому воздействию определяется как давление (в граммах), необходимое для проявления эффекта отдергивания лапы и/или подачи голосового сигнала. В эксперименте, при оценке статической механической гипералгезии животных осторожно удерживал в руках экспериментатор. Каждый порог реакции измеряли для обеих задних лап.

[00347] Схема проведения эксперимента. Используются семь экспериментальных групп по 10 крыс в каждой:

группа 1: животные с имитацией обработки (цитратный буфер)/плацебо, перорально, раствор, ежедневно со дня 18 до дня 21 (D18 - D21)

группа 2: STZ (75 мг/кг, интраперитонеально)/плацебо, перорально, раствор, ежедневно от D18 до D21

группа 3: STZ (75 мг/кг, интраперитонеально)/соединение I-1 (1 мг/кг, перорально), раствор, ежедневно от D18 до D21

группа 4: STZ (75 мг/кг, интраперитонеально)/ Соединение I-1 (3 мг/кг, перорально), раствор, ежедневно от D18 до D21

группа 5: STZ (75 мг/кг, интраперитонеально)/Соединение I-1 (10 мг/кг, перорально), раствор, ежедневно от D18 до D21

группа 6: STZ (75 мг/кг, интраперитонеально)/габапентин (100 мг/кг, перорально) в 0,9% NaCl, раствор, однократно в дни тестирования (D18 и D21)

группа 7: STZ (75 мг/кг, интраперитонеально)/морфин (4 мг/кг, подкожно) в 0,9% NaCl, раствор, однократно в дни тестирования (D18 и D21)

Плацебо, соединение I-1 вводили перорально при дозе 5 мл/кг. Габапентин вводили перорально при дозе 10 мл/кг.

Морфин·НСl вводили подкожно (5 мг/кг). Дозы указаны в пересчете на свободное действующее вещество. Дозирование и тестирование проводились в случайном порядке экспериментатором, от которого были скрыты подробности эксперимента, за исключением группы животных с имитацией обработки и группы животных, подвергаемых обработке морфином.

[00348] Методика.

[00349] Индуцирование. Хроническую периферическую невропатию индуцировали однократной интраперитонеальной инъекцией стрептозотоцина (75 мг/кг, интраперитонеально) в день D0. В шести экспериментальных группах вводили стрептозотоцин, а в одной группе вводили цитратный буфер 1 мМ (среду-носитель стрептозотоцина, то есть плацебо) после измерения гликемии. В день D7, измеряли гликемию, и крысам с уровнем > 250 мг/дл вводили подкожно инсулин (Lantus®, 2 МЕ/ крыса) три раза в неделю с инъекциями каждые два дня от D7-8 до D14, на D18 в конце дня и на D20 для предотвращения чрезмерной какексии. На D7, животных с гликемией < 250 мг/дл снова лечили стрептозотоцином (75 мг/кг, внутрибрюшинно). Гликемию измеряли на D14, и крысам с уровнем > 250 мг/дл подкожно вводили инсулин (Lantus®, 2 МЕ/крыса) три раза в неделю с инъекциями каждые два дня от D14 до D19.

[00350] Поведенческое тестирование. Отбирают животных STZ (исходный уровень) на D18 и проводят тест (дозирование животных и поведенческий тест) на D18 и D21. Последовательность действий была следующей.

[00351] В день 0 (D0), измеряли гликемию до индуцирования диабета путем инъекции стрептозотоцина (75 мг/кг, интраперитонеально) для отбора животных, соответствующих критериям включения (гликемия < 150 мг/дл).

[00352] На D7 и на D18, измеряли гликемию для отбора животных с гликемией выше 250 мг/дл (за исключением животных группы 1, в которой имитировали обработку животных).

[00353] На D18, измеряли пороги ноцицептивной реакции (подача голосового сигнала или отдергивание лапы) во всех

группах для отбора страдающих диабетом животных, соответствующих критериям включения: 20 грамм < порог отдергивания лапы < 240 грамм. Отбирали животных, для которых имитировали обработку, с порогом отдергивания лапы для обеих задних лап от 280 до 520 грамм. Животных с массой тела < 200 грамм или > 400 грамм исключали из исследования.

[00354] На D18, вводятся плацебо (носитель), соединение I-1, габапентин и морфин (T0). Антигипералгезический эффект плацебо, соединения I-1, габапентина и морфина оценивали на обеих задних лапах с использованием теста давления лапы через 60, 120, 180 и 240 мин после введения лекарственного средства. Животных, которым вводили морфин, также тестировали через 30 минут после введения, но эти данные не использовали, так как морфин оказывал значительный антигипералгезический эффект через 60 минут после введения.

[00355] Крыс из групп с 1 по 5 подвергали ежедневной обработке на D19, D20 и D21.

[00356] На D21, во всех группах измеряли гликемию и ноцицептивные пороги перед ежедневной обработкой. Вводили плацебо, соединение I-1, габапентин и морфин (T0). Антигипералгезический эффект морфина оценивали через 30 минут после его введения, используя тест давления на лапы, и через 120 минут после введения плацебо, соединения I-1, габапентина и морфина.

[00357] Представление данных и статистический анализ. Результаты представлены в следующем виде.

[00358] Порог отдергивания лапы (среднее значение \pm стандартная ошибка среднего) в граммах контактного давления для каждой группы, рассчитанный по индивидуальным значениям порогов отдергивания лапы. Процент отклонения от номинальной величины порога отдергивания лапы, рассчитанный по среднему значению в группе, получавшей плацебо.

[00359] Для определения статистической значимости воздействия тестируемого вещества (веществ) и референтного вещества, проводили анализ данных с использованием

параметрического или непараметрического критерия в зависимости от нормального распределения результатов. Уровень значимости указан ниже.

[00360] Результаты.

[00361] На D18, на момент времени 0 минут, все группы, в которых крысам вводили STZ, имели гипералгезию с ноцицептивным порогом около 200 грамм в отличие от нормальных крыс с ноцицептивным порогом около 350 грамм. Через 60 минут после введения вещества (то есть, плацебо, соединения I-1 в дозе 1, 3 или 10 мг/кг, габапентина или морфина), величины ноцицептивного порога для габапентина ($272 \pm 6,6$, $p < 0,01$), морфина (420 ± 35 , $p < 0,001$) и соединения I-1 в дозе 10 мг/кг ($328 \pm 32,6$, $p < 0,001$) статистически различались, демонстрируя эффективность по сравнению с группой, получавшей только плацебо. Аналогично, через 120 мин, величины ноцицептивного порога для габапентина ($302 \pm 17,7$, $p < 0,001$), морфина ($317 \pm 27,6$, $p < 0,001$) и соединения I-1 в дозе 10 мг/кг ($387 \pm 30,2$, $p < 0,001$) статистически различались и демонстрировали эффективность по сравнению с группой, получавшей только плацебо. Через 180 мин, только величина ноцицептивного порога для соединения I-1 в дозе 10 мг/кг ($319 \pm 23,1$, $p < 0,001$) статистически отличалась и демонстрировала эффективность по сравнению с группой, получавшей только плацебо. Через 240 минутам после введения, ни одна группа не была статистически значимой при сравнении с плацебо. На D21, на начальный момент времени, перед введением вещества, только величина ноцицептивного порога для соединения I-1 с дозой 10 мг/кг ($259 \pm 25,6$, $p < 0,01$) статистически отличалась при сравнении с группой, получавшей только плацебо, что указывало на то, что антигипералгезический эффект все еще присутствовал при S_{min} . Через 120 мин после введения дозы, в день D21, величины ноцицептивного порога для габапентина ($274 \pm 19,2$, $p < 0,01$), морфина ($283 \pm 16,7$, $p < 0,001$) и соединения I-1 в дозе 10 мг/кг ($346 \pm 20,5$, $p < 0,001$) были статистически различными и характеризовались эффективностью при сравнении с группой,

получавшей только плацебо.

[00362] Вывод. Соединение I-1 вызывало ответную антигипералгезическую реакцию при тестировании в дозе 10 мг/кг на STZ-модели диабетической нейропатии. Сильное обезболивающее действие наблюдалось в течение до 3 часов при уровнях, по меньшей мере, сравнимых с морфином или габапентином. Через 3 дня после введения, соединение I-1 оказывало обезболивающее действие при испытании при C_{min} , что указывало на его продолжительное действие. Кроме того, при испытании через 4 дня после введения, соединение I-1 сохраняло свою эффективность в STZ-модели нейропатической боли.

[00363] Далее могут быть описаны различные варианты осуществления изобретения. Как уже объяснялось выше, следует иметь в виду, что эти варианты осуществления включают в себя и фармацевтически приемлемые соли, даже если фраза "фармацевтически приемлемая соль" отсутствует в описании варианта осуществления.

[1]. Соединение формулы I.

[2]. Соединение по пункту [1], приведенному выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где W представляет собой кольцо B, и соединение представляет собой соединение формулы IIV.

[3]. Соединение по пункту [1] или [2], приведенным выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где n представляет собой целое число, выбранное из 1 или 2, и каждый J^B независимо выбирают из галогена, а C_{1-4} алкила, $-OR^B$ или $-OR^{B1}$.

[4]. Соединение по пункту [1], [2] или [3], приведенным выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где n представляет собой 1.

[5]. Соединение по пункту [1], [2] или [3], приведенным выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где n представляет собой 2.

[6]. Соединение по пункту [1], [2], [3], [4] или [5], приведенным выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где каждый J^B независимо выбирают из атомов

галогена.

[7]. Соединение по пункту [1], [2], [3], [4], [5] или [6], приведенным выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где каждый J^B независимо выбирают из фтора или хлора.

[8]. Соединение по пункту [1], [2], [3], [4], [5], [6] или [7], приведенным выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где каждый J^B представляет собой фтор.

[9]. Соединение по пункту [1], [2], [3], [4] или [5], приведенным выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где каждый J^B представляет собой C_{1-4} алкил.

[10]. Соединение по пункту [1], [2], [3], [4], [5] или [9], приведенным выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где каждый J^B выбирают из этила или метила.

[11]. Соединение по пункту [1], [2], [3], [4], [5], [9] или [10], приведенным выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где каждый J^B представляет собой метил.

[12]. Соединение по пункту [1], [2], [3], [5], [6] или [7], приведенным выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где один J^B представляет собой фтор, а другой J^B представляет собой хлор.

[13]. Соединение по пункту [1] или [2], приведенным выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где n представляет собой 0.

[14]. Соединение по любому из пунктов [1] - [13], приведенных выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где кольцо В представляет собой фенил.

[15]. Соединение по пункту [1] - [3], [6] - [12] или [14], приведенным выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где n представляет собой 1 или 2.

[16]. Соединение по пункту [1] - [12], [14] - [15], приведенным выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где J^B находится в орто-положении относительно присоединения метиленового связующего звена между кольцом В и сердцевинной молекулы, и J^B представляет собой галоген.

[17]. Соединение по пункту [1] - [13], [15] или [16],

приведенным выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где кольцо В представляет собой 6-членное гетероарильное кольцо.

[18]. Соединение по пункту [1] - [13] или [15] - [17], приведенным выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где кольцо В представляет собой пиридилное кольцо.

[19]. Соединение по пункту [1] - [13] или [15] - [17], приведенным выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где кольцо В представляет собой пиридилное кольцо.

[20]. Соединение по пункту [1], приведенному выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где W отсутствует, и соединение представляет собой соединение формулы IIA.

[21]. Соединение по пункту [1] или [20], приведенным выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где J^B представляет собой C₁₋₄ алкильную цепь, необязательно замещенную с помощью до 5 представителей фтора.

[22]. Соединение по пункту [1], [20] или [21], приведенным выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где J^B представляет собой C₁₋₂ алкильную цепь, необязательно замещенную с помощью до 5 представителей фтора.

[23]. Соединение по пункту [1], [20], [21] или [22], приведенным выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где J^B представляет собой этильную цепь, необязательно замещенную с помощью до 3 представителей фтора.

[24]. Соединение по пункту [1], [20], [21] или [22], приведенным выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где J^B представляет собой этильную цепь, необязательно замещенную с помощью до 5 представителей фтора.

[25]. Соединение по любому из пунктов [1] - [24], приведенных выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где G, Z и Q каждый представляет собой N.

[26]. Соединение по пункту [1] - [19] или [25], приведенным выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где соединение представляет собой соединение формулы III, или любой из его таутомеров.

[27]. Соединение по любому из пунктов [1] - [26], приведенных выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где R^{11} представляет собой H , $NR^{a2}R^{b2}$, $-C(O)NR^{a2}R^{b2}$, $-C(O)R^{15a}$, $-SO_2R^{b2}$, $-SR^{b2}$, галоген, $-OCF_3$, $-CN$, гидроксил, C_{2-6} алкенил, необязательно и независимо замещенный 0-2 представителями R^{b2} , C_{2-6} алкинил, необязательно и независимо замещенный 0-2 представителями R^{b2} , C_{1-6} алкил, необязательно и независимо замещенный 0-5 представителями R^{15} , C_{1-6} алкокси, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , фенил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , 5- или 6-членный гетероарил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , C_{3-8} циклоалкил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , или 3-8 членный гетероциклил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} .

[28]. Соединение по любому из пунктов [1] - [27], приведенных выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где R^{11} представляет собой H или C_{1-6} алкил, необязательно и независимо замещенный 0-5 представителями R^{15} .

[29]. Соединение по любому из пунктов [1] - [28], приведенных выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где R^{11} представляет собой C_{1-6} алкил, необязательно и независимо замещенный 0-5 представителями R^{15} .

[30]. Соединение по любому из пунктов [1] - [29], приведенных выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где R^{11} представляет собой метил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} .

[31]. Соединение по любому из пунктов [1] - [30], приведенных выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где R^{15} представляет собой галоген в каждом конкретном случае.

[32]. Соединение по любому из пунктов [1] - [31], приведенных выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где R^{15} представляет собой фтор в каждом конкретном случае.

[33]. Соединение по любому из пунктов [1] - [30],

приведенных выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где R^{11} представляет собой незамещенный метил.

[34]. Соединение по любому из пунктов [1] - [32], приведенных выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где R^{11} представляет собой метил, замещенный 2 представителями R^{15} .

[35]. Соединение по любому из пунктов [1] - [32] или [34], приведенных выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где R^{11} представляет собой $-CF_2H$.

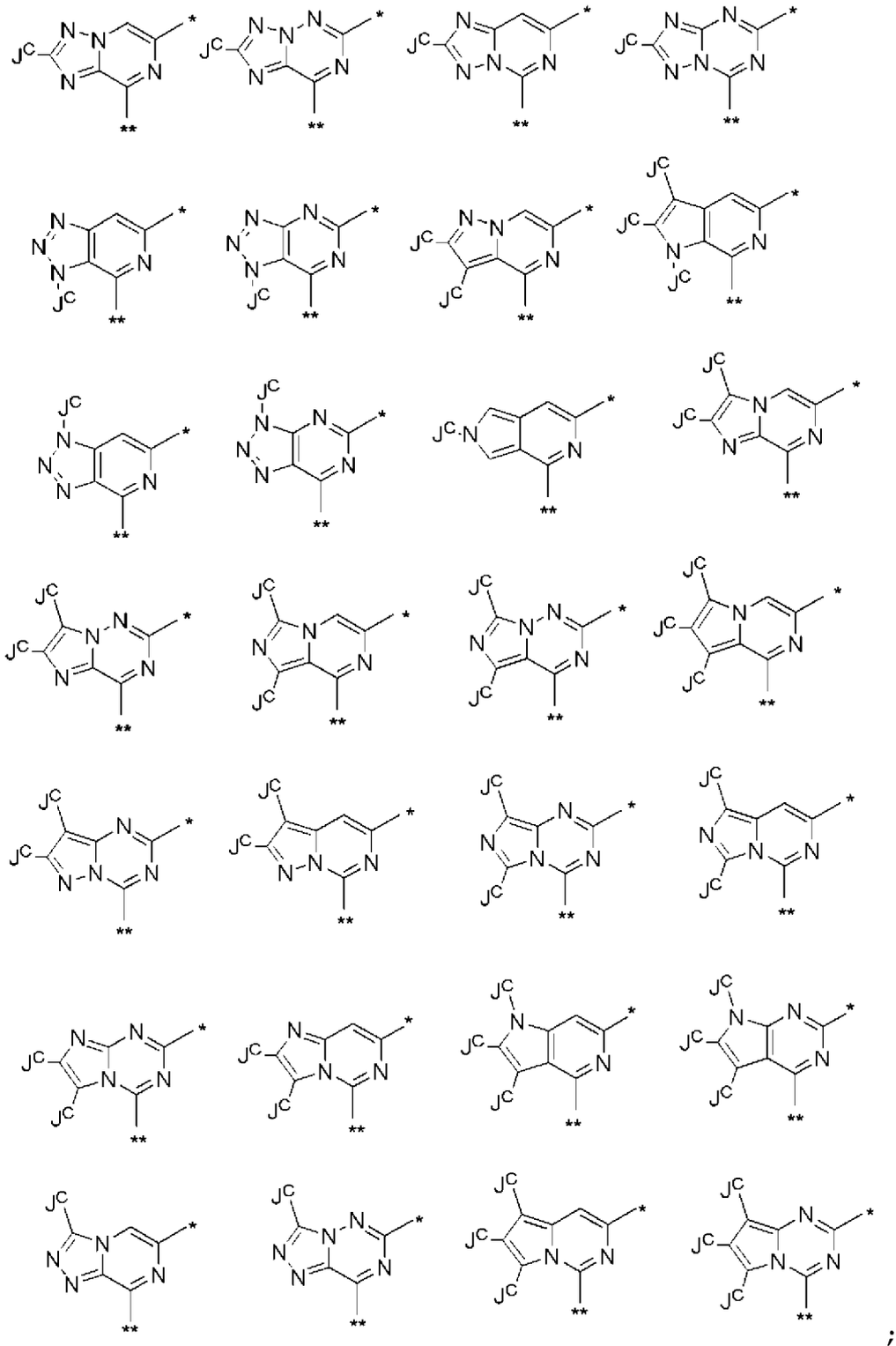
[36]. Соединение по любому из пунктов [1] - [32], приведенных выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где R^{11} представляет собой метил, независимо замещенный 3 представителями R^{15} .

[37]. Соединение по любому из пунктов [1] - [32] или [36], приведенных выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где R^{11} представляет собой $-CF_3$.

[38]. Соединение по любому из пунктов [1] - [29], приведенных выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где R^{11} представляет собой этил, необязательно и независимо замещенный 0-5 представителями R^{15} .

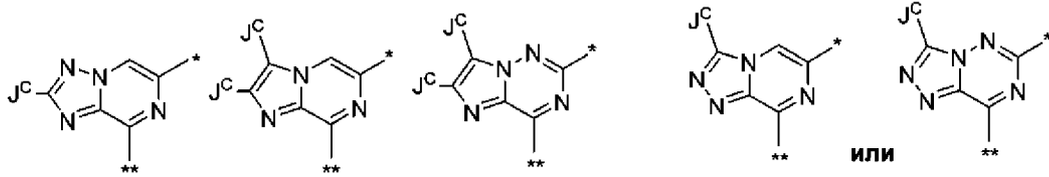
[39]. Соединение по любому из пунктов [1] - [38], приведенных выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где q представляет собой 0.

[40]. Соединение по любому из пунктов [1] - [39], приведенных выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где сердцевину, образованную кольцами E и A, выбирают из:



где атом С с символом * представляет точку присоединения к кольцу, содержащему G, Z и Q; и атом С с символом ** представляет точку присоединения 2 представителей J.

[41]. Соединение по любому из пунктов [1] - [40], приведенных выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где сердцевину, образованную кольцами E и A, выбирают из:



[42]. Соединение по любому из пунктов [1] - [41], приведенных выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где, в каждом конкретном случае присутствия J^c представляет собой водород.

[43]. Соединение по любому из пунктов [1] - [42], приведенных выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где соединение выбирают из соединений, приведенных в таблице I.

[44]. Фармацевтическая композиция, включающая, по меньшей мере, одно фармацевтически приемлемое вспомогательное вещество или носитель и соединение по любому из пунктов [1] - [42], приведенных выше, или по другим вариантам осуществления изобретения.

[45]. Способ лечения заболевания, состояния или расстройства, выбранных из заболевания, состояния или расстройства центральной нервной системы (CNS), где способ включает введение субъекту, нуждающемуся в этом лечении, терапевтически эффективного количества соединения по любому из пунктов [1] - [43], приведенных выше, или фармацевтической композиции по пункту [44], приведенному выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где заболевание, состояние или расстройство выбирают из

- болезни Альцгеймера, амиотрофического бокового склероза (ALS или болезни Лу Герига), синдрома Дауна, деменции, сосудистой деменции, смешанной деменции, сосудистого когнитивного нарушения, деменции Бинсвангера (субкортикальной артериосклеротической энцефалопатии), церебральной аутосомно-доминантной артериопатии с подкорковыми инфарктами и лейкоэнцефалопатией (CADASIL или CADASIL синдрома), лобно-височной лобарной дегенерации или деменции, ВИЧ-ассоциированной деменции (в том числе бессимптомного нейрокогнитивного нарушения

(ANI), незначительного нейрокognитивного нарушения (MND) и ВИЧ-ассоциированной деменции (HAD) (также называемой комплексом СПИД-деменция [ADC] или ВИЧ энцефалопатией), деменции с тельцами Леви, пресенильной деменции (умеренного когнитивного нарушения, MCI), глаукомы, болезни Хантингтона (или хорей, HD), или когнитивного нарушения, связанного с HD; множественного склероза (MS), множественной системной атрофии (MSA), болезни Паркинсона, паркинсонизма плюс спинально-церебеллярная атаксия, болезни Стила-Ричардсона-Ольшевского (прогрессирующего надъядерного паралича), синдрома дефицита внимания (ADD) и синдрома гиперактивности с дефицитом внимания (ADHD);

- нейропатической боли;

- психиатрического, умственного, душевного или аффективного расстройства, выбранного из биполярного расстройства, шизофрении, общего психоза, психоза, вызванного употреблением наркотических веществ, бредового расстройства, шизоаффективного расстройства, обсессивно-компульсивного расстройства (OCD), депрессивного расстройства, тревожного расстройства, панического расстройства или посттравматического стрессового расстройства (PTSD);

- травматического (закрытые или открытые, проникающие травмы головы) повреждения головного мозга (ТБИ) и хронической травматической энцефалопатии (СТЕ)) или нетравматического (инсульт, в частности, ишемический инсульт, аневризма, гипоксия) повреждения головного мозга или когнитивного нарушения или дисфункции, являющегося результатом повреждений головного мозга или нейродегенеративных расстройств;

- дистоний, включающих, например, генерализованную, фокальную, сегментарную, сексуальную, промежуточную, острую дистоническую реакцию, и генетическую/первичную дистонию; и дискинезий, включающих, например, острую, хроническую/медленную и неоторную и индуцированную леводопой дискинезию (LID);

- расстройств, характеризующихся относительным снижением синаптической пластичности и синаптических процессов, включающих, например, синдром хрупкой Х-хромосомы, синдром Ретта, синдром Вильямса, синдром Ренпеннинга, расстройства

аутического спектра, включающие аутизм, синдром Аспергера, общее расстройство психологического развития и дезинтегративное расстройство детского возраста;

- угнетения когнитивных способностей при проведении химиотерапии, аддиктивного поведения, вызванного применением леводопы, алкоголизма, наркотической зависимости (включая, но этим не ограничивая, амфетамин, опиаты или другие вещества) и злоупотребления различными веществами.

[46]. Способ по пункту [45], приведенному выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где заболевание, состояние или расстройство выбирают из болезни Альцгеймера, амиотрофического бокового склероза (ALS или болезни Лу Герига), синдрома Дауна, деменции, сосудистой деменции, смешанной деменции, сосудистого когнитивного нарушения, деменции Бинсвангера (субкортикальной артериосклеротической энцефалопатии), церебральной аутосомно-доминантной артериопатии с подкорковыми инфарктами и лейкоэнцефалопатией (CADASIL или синдрома CADASIL), лобно-височной лобарной дегенерации или деменции, ВИЧ-ассоциированной деменции (включающей бессимптомное нейрокогнитивное нарушение (ANI), незначительное нейрокогнитивное нарушение (MND), и ВИЧ-ассоциированную деменцию (HAD) (также называемую комплексом СПИД-деменция [ADC] или ВИЧ энцефалопатией), деменции с тельцами Леви, пресенильной деменции (умеренного когнитивного нарушения, MCI), глаукомы, болезни Хантингтона (или хорей, HD), или когнитивного нарушения, связанное с HD; множественного склероза (MS), множественной системной атрофии (MSA), болезни Паркинсона, паркинсонизма плюс спинально-церебеллярная атаксия, болезни Стила-Ричардсона-Ольшевского (прогрессирующего надъядерного паралича), синдрома дефицита внимания (ADD) или синдрома гиперактивности с дефицитом внимания (ADHD).

[47]. Способ по пункту [45], приведенному выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где заболевание, состояние или расстройство представляет собой нейропатическую боль.

[48]. Способ по пункту [45], приведенному выше, или по

другим вариантам осуществления изобретения, где заболевание, состояние или расстройство выбирают из психиатрического, умственного, душевного или аффективного расстройства, выбранного из биполярного расстройства, шизофрении, общего психоза, психоза, вызванного употреблением наркотических веществ, бредового расстройства, шизоаффективного расстройства, обсессивно-компульсивного расстройства (OCD), депрессивного расстройства, тревожного расстройства, панического расстройства или посттравматического стрессового расстройства (PTSD).

[49]. Способ по пункту [45], приведенному выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где заболевание, состояние или расстройство выбирают из травматического или нетравматического повреждения головного мозга или когнитивного нарушения или дисфункции в результате повреждения головного мозга или нейродегенеративных расстройств.

[50]. Способ по пункту [45], приведенному выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где заболевание, состояние или расстройство выбирают из болезни Альцгеймера или состояния предболезни Альцгеймера, мягкой или умеренной формы болезни Альцгеймера, или умеренной или тяжелой формы болезни Альцгеймера.

[51]. Способ по пункту [45], приведенному выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где заболевание, состояние или расстройство выбирают из дистонии или дискинезии.

[52]. Способ по пункту [45], приведенному выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где заболевание, состояние или расстройство выбирают из расстройства, характеризующегося относительным снижением синаптической пластичности и синаптических процессов, включающего синдром фрагильной X-хромосомы, синдром Ретта, синдром Вильямса, синдром Ренпеннинга, расстройства аутистического спектра, включающие аутизм, синдром Аспергера, общее расстройство психологического развития и дезинтегративное расстройство детского возраста.

[53]. Способ по пункту [45], приведенному выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где заболевание, состояние или расстройство выбирают из угнетения когнитивных

способностей при проведении химиотерапии, аддиктивного поведения, вызванного применением леводопы, алкоголизма, наркотической зависимости (в том числе от амфетамина, опиатов или других веществ) и злоупотребления различными веществами.

[54]. Способ лечения заболевания, состояния или расстройства, где способ включает введение субъекте, нуждающемуся в лечении, терапевтически эффективного количества соединения по любому из пунктов [1] - [43], приведенных выше, или фармацевтической композиции по пункту [44], приведенному выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где заболевание, состояние или расстройство выбирают из

- расстройств, связанных с высоким кровяным давлением и сниженным коронарным током крови, острым и хроническим повышенным коронарным кровяным давлением, артериальной гипертензией, сосудистым расстройством в результате сердечных и почечных осложнений, заболеванием сердца, инсультом, церебральной ишемией, почечной недостаточностью, резистентной гипертензией, диабетической гипертензией, застойной сердечной недостаточностью, диастолической или систолической дисфункцией, коронарной недостаточностью, аритмией, снижением желудочкового преднапряжения, гипертрофией сердца, сердечной недостаточностью/кардиоренальным синдромом, портальной гипертензией, эндотелиальной дисфункцией или повреждением;

- тромбоэмболического нарушения, ишемии, инфаркта миокарда, инсульта, транзиторной ишемической атаки (ТИА), обструктивного тромбангиита, стабильной или нестабильной стенокардии, коронарных спазмов, вариантной стенокардии, стенокардии Принцметала, предотвращения рестеноза после тромболизисной терапии, тромбогенных расстройств;

- заболевания центральной нервной системы (CNS), состояния или расстройства, выбранных из болезни Альцгеймера, амиотрофического бокового склероза, синдрома Дауна, деменции, сосудистой деменции, смешанной деменции, сосудистого когнитивного нарушения, деменции Бинсвангера, церебральной аутосомно-доминантной артериопатии с подкорковыми инфарктами и лейкоэнцефалопатией, лобно-височной лобарной дегенерации или

деменции, ВИЧ-ассоциированной деменции (включающей бессимптомное нейрокогнитивное нарушение (ANI), незначительное нейрокогнитивное нарушение (MND) и ВИЧ-ассоциированную деменцию (HAD) (также называемую комплексом СПИД-деменция [ADC] или ВИЧ энцефалопатией), деменции с тельцами Леви, пресенильной деменции, глаукомы, болезни Хантингтона или когнитивного нарушения, связанного с HD; множественного склероза, множественной системной атрофии, болезни Паркинсона, паркинсонизма плюс спинномозговые атаксии, болезни Стила-Ричардсона-Ольшевского, синдрома дефицита внимания и синдрома гиперактивности с дефицитом внимания, болезни Альцгеймера или состояния предболезни Альцгеймера, мягкой или умеренной формы болезни Альцгеймера или умеренной или тяжелой формы болезни Альцгеймера, травматического (закрытые или открытые, проникающие травмы головы) повреждения головного мозга (TBI), нетравматического (инсульт, в частности, ишемический инсульт, аневризма, гипоксия) повреждения головного мозга, когнитивного нарушения или дисфункции, являющегося результатом повреждений головного мозга или нейродегенеративного расстройства, дистонии, дискинезии, расстройства, характеризующегося относительным снижением синаптической пластичности и синаптических процессов, синдрома хрупкой X-хромосомы, синдрома Ретта, синдрома Вильямса, синдрома Ренпеннинга, расстройств аутистического спектра, включая аутизм, синдром Аспергера, общее расстройство психологического развития, дезинтегративное расстройство детского возраста, нейропатической боли, биполярного расстройства, шизофрении, общего психоза, психоза, вызванного употреблением наркотических веществ, бредового расстройства, шизоаффективного расстройства, обсессивно-компульсивного расстройства, депрессивного расстройства, тревожного расстройства, панического расстройства, посттравматического стрессового расстройства, угнетения когнитивных способностей при проведении химиотерапии, аддиктивного поведения, вызванного применением леводопы, алкоголизма, наркотической зависимости или злоупотребления различными веществами;

- заболевания периферических артерий, окклюзионного

заболевания периферических артерий, заболевания периферических кровеносных сосудов, гипертонуса, синдрома или феномена Рейно, критической ишемии конечностей, васкулита, периферической эмболии, перемежающейся хромоты, вазоокклюзионного криза, мышечной дистрофии Дюшенна, мышечной дистрофии Беккера, нарушений капиллярного кровообращения, профилактики протечки или проницаемости сосудов;

- шока, сепсиса, кардиогенного шока, контроля активации лейкоцитов, ингибирования или модулирования агрегации тромбоцитов;

- легочной гипертензии, легочной артериальной гипертензии, ассоциированной с ремоделированием легочных сосудов, локализованного тромбоза, гипертрофии правой половины сердца, легочного гипертонуса, первичной легочной гипертензии, вторичной легочной гипертензии, наследственной легочной гипертензии, спорадической легочной гипертензии, прекапиллярной легочной гипертензии, идиопатической легочной гипертензии, тромботической пульмональной артериопатии, склероза легочной артерии, кистозного фиброза, бронхоконстрикции или легочной бронхоконстрикции, синдрома острой дыхательной недостаточности, фиброза легких, трансплантации легкого;

- легочной гипертензии, ассоциированной или связанной с дисфункцией левого желудочка, гипоксемией, гипертензией I, II, III, IV и V групп по классификации ВОЗ, аномалией митрального клапана, сдавливающим перикардитом, аортальным стенозом, кардиомиопатией, медиастинальным фиброзом, фиброзом легких, аномальным дренажем легочных вен, веноокклюзивным заболеванием легких, легочным васкулитом, коллагенозом сосудов, врожденным заболеванием сердца, стенозом легочной вены, интерстициальным заболеванием легких, нарушением дыхания во сне, апноэ во сне, расстройствами альвеолярной гиповентиляции, постоянным воздействием высокогорных условий, заболеванием легких в раннем детском возрасте, альвеолярно-капиллярной дисплазией, серповидно-клеточным заболеванием, другими коагуляционными расстройствами, хронической тромбоэмболией, легочной эмболией (обусловленной опухолью, паразитами или инородным материалом),

заболеванием соединительной ткани, волчанкой, шистозоматозом, саркоидозом, хроническим обструктивным заболеванием легких, астмой, эмфиземой, хроническим бронхитом, легочным капиллярным гемангиоматозом, гистиоцитозом X, лимфангиоматозом и компрессированными легочными сосудами (например, вследствие аденопатии, опухоли или фиброзирующего медиастинита);

- атеросклероза (например, связанного с повреждением эндотелия, адгезией или агрегацией тромбоцитов и моноцитов, миграцией и пролиферацией гладкомышечных клеток), рестеноза (например, развившегося после тромболитической терапии, чрескожной транслюминальной ангиопластики (РТА), чрескожной транслюминальной коронарной ангиопластики (РТСА) и шунтирования), воспаления;

- сердечно-сосудистого заболевания, связанного с метаболическим синдромом (например, ожирением, дислипидемией, диабетом, высоким кровяным давлением), дислипидемией, гиперхолестеролемией, гипертриглицеридемией, сидостеролемией, жировым гепатозом, гепатитом, преэклампсией, прогрессированием поликистоза почек, подкожно-жировой клетчаткой, ожирением;

- цирроза печени, связанного с хроническим заболеванием печени, фиброзом печени, активации звездчатых клеток печени, фиброзным коллагеном печени и аккумуляцией общего коллагена; заболевания печени некротическо-воспалительного и/или иммунологического происхождения; почечного фиброза и почечной недостаточности в результате хронического заболевания почек или недостаточности (например, вследствие аккумуляции/отложения и повреждения ткани, прогрессирующего склероза, гломерулонефрита); системного склероза при гипертрофии предстательной железы; интерстициального фиброза сердца; ремоделирования и фиброза сердца; гипертрофии сердца; неалкогольного стеатогепатита или NASH;

- ишемии, реперфузионного повреждения; ишемии/реперфузии, связанных с трансплантацией органа, трансплантацией легкого, легочным трансплантатом, трансплантацией сердца; консервации кровезаменителей у травмированных пациентов;

- эректильной дисфункции; импотенции; преждевременной

эякуляции; сексуальной дисфункции у женщин, вагинальной атрофии, диспареунии, атрофического вагинита; доброкачественной гиперплазии предстательной железы (ВРН) или гипертрофии или увеличения; обструкции выходного отверстия мочевого пузыря; синдрома боли в мочевом пузыре (BPS), интерстициального цистита (IC), гиперактивности мочевого пузыря, нейрогенного мочевого пузыря и недержания мочи; диабетической нефропатии;

- глаукомы, ретинопатии, диабетической ретинопатии (в том числе пролиферативной и непролиферативной), блефарита, синдрома сухого глаза, синдрома Шегрена;

- нарушения слуха, частичной или полной потери слуха; частичной или полной глухоты; тиннитуса; потери слуха от воздействия шума;

- дермофиброза, склеродермии, фиброза кожи;

- усиления микроваскулярной перфузии (например, после повреждения для противодействия воспалительной реакции при периперационном уходе), анальных трещин, диабетических язв; и метастазирования рака, остеопороза, гастропареза; функциональной диспепсии; диабетических осложнений, заболеваний, связанных с дисфункцией эндотелия, неврологических нарушений, связанных с пониженным продуцированием оксида азота, ахалазии или ахалазии кардии.

[55]. Способ лечения или предотвращения заболевания, состояния или расстройства у субъекта, нуждающегося в этом, включающий введение, по отдельности или при комбинированной терапии, терапевтически эффективного количества соединения по любому пункту [1] - [43], приведенному выше, или фармацевтической композиции по пункту [44], приведенному выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, где заболевание или расстройство является таким заболеванием или расстройством, в случае которого достигается положительный эффект в результате стимуляции sGC или повышения концентрации NO или cGMP, или и того и другого, или в результате повышения регуляции сигнального каскада NO.

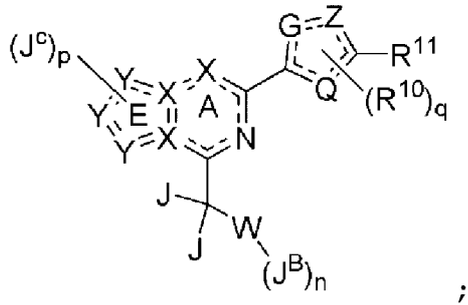
[56]. Способ по любому из пунктов [45] - [55], приведенных выше, или по другим вариантам осуществления изобретения, который

дополнительно включает второе количество дополнительного подходящего терапевтического средства.

[00364] Несмотря на то, что в целях иллюстрации были описаны типичные варианты осуществления, тем не менее, предшествующие описания и примеры не следует рассматривать в качестве ограничений объема изобретения. Соответственно, для любого специалиста в этой области является очевидным, что возможны различные модификации, адаптации и альтернативы без отклонения от сущности и объема настоящего изобретения.

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

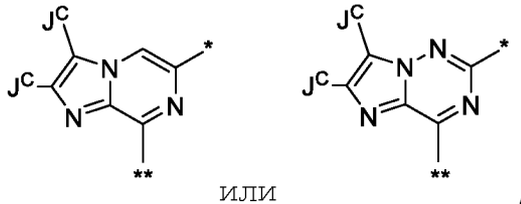
1. Соединение формулы I или его фармацевтически приемлемая соль



Формула I

где

сердцевина, образованная кольцами E и A вместе с заместителями $(J^C)_p$ представляет собой:



где атом C с символом * представляет точку присоединения к кольцу, содержащему G, Z и Q; и атом C с символом ** представляет точку присоединения 2 представителей J;

W или

i) отсутствует, при этом J^B непосредственно соединен с углеродным атомом, несущим две группы J, каждый J независимо выбирают из водорода или метила, n представляет собой 1, и J^B представляет собой C_{1-7} алкильную цепь, необязательно замещенную до 9 из представителей атомов фтора; или

ii) является кольцом B, которое представляет собой фенил, C_{3-7} циклоалкильное кольцо или 5- или 6-членное гетероарильное кольцо, содержащее 1 или 2 кольцевых атомов азота;

где, когда кольцо B представляет собой фенил или 5- или 6-членное гетероарильное кольцо, каждый J независимо выбирают из водорода или метила, n представляет собой целое число, выбранное из чисел 0, 2 или 3, и каждый J^B независимо выбирают из галогена, -CN, C_{1-6} алифатической углеводородной цепи, -OR^B или C_{3-8} циклоалифатического кольца, и

где, когда кольцо В представляет собой C_{3-7} циклоалкильное кольцо, каждый J представляет собой водород, n представляет собой целое число, выбранное из чисел от 0 до 3, и каждый J^B независимо выбирают из галогена, $-CN$, C_{1-6} алифатической углеводородной цепи или $-OR^{B1}$;

где каждый J^B , который представляет собой C_{1-6} алифатическую углеводородную цепь, и каждый J^B , который представляет собой C_{3-8} циклоалифатическое кольцо, необязательно и независимо замещен с помощью до 3 из представителей R^3 ;

каждый R^B независимо выбирают из C_{1-6} алифатической углеводородной цепи или C_{3-8} циклоалифатического кольца, где указанный R^B необязательно и независимо замещен с помощью до 3 из представителей R^{3a} ;

каждый R^{B1} независимо выбирают из водорода, C_{1-6} алифатической углеводородной цепи или C_{3-8} циклоалифатического кольца, где каждая из указанной C_{1-6} алифатической углеводородной цепи и каждое из указанного C_{3-8} циклоалифатического кольца необязательно и независимо замещены с помощью до 3 из представителей R^{3b} ;

каждый R^3 , R^{3a} и R^{3b} , в каждом конкретном случае, независимо выбирают из галогена, $-CN$, C_{1-4} алкила, C_{1-4} галогеналкила, $-O(C_{1-4}$ алкила) или $-O(C_{1-4}$ галогеналкила);

каждый J^C независимо выбирают из водорода, галогена, C_{1-4} алифатической углеводородной цепи, C_{1-4} алкокси или $-CN$, где каждая указанная C_{1-4} алифатическая углеводородная цепь и C_{1-4} алкокси необязательно и независимо замещены с помощью до 3 из представителей C_{1-4} алкокси, C_{1-4} галогеналкокси, $-OH$ или галогена;

Q, G и Z каждый независимо представляет собой N, S или O, где, по меньшей мере, два из Q, G и Z представляют собой N;

q представляет собой 0, 1 или 2;

R^{10} представляет собой C_{1-6} алкил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , фенил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , 5- или 6-членный гетероарил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , C_{3-8} циклоалкил, необязательно и независимо

замещенный 0-3 представителями R^{15} , или 3-8 членный гетероциклил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , где каждое из указанного 5-6-членного гетероарильного кольца и каждый из указанного 3-8 членного гетероциклила содержат до 3 кольцевых гетероатомов, независимо выбранных из N, O или S;

R^{11} представляет собой H, $-NR^{a2}R^{b2}$, $-C(O)NR^{a2}R^{b2}$, $-C(O)R^{15a}$, $-SO_2R^{b2}$, $-SR^{b2}$, галоген, $-OCF_3$, $-CN$, гидроксил, C_{2-6} алкенил, необязательно и независимо замещенный с помощью 0-2 представителей R^{b2} , C_{2-6} алкинил, необязательно и независимо замещенный с помощью 0-2 представителей R^{b2} , C_{1-6} алкил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , C_{1-6} алкокси, необязательно и независимо замещенный 0-5 представителями R^{15} , фенил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , 5-6-членный гетероарил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , C_{3-8} циклоалкил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , или 3-8 членный гетероциклил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , где каждый из указанного 5-6-членного гетероарила и каждый из указанного 3-8 членного гетероциклила содержат до 3 кольцевых гетероатомов, независимо выбранных из N, O или S; или

когда R^{10} является заместителем на Z, R^{10} и R^{11} , взятые вместе с Z и углеродом, к которому присоединен R^{11} , образуют 3-10 членное гетероциклическое кольцо, необязательно и независимо замещенное 0-3 представителями R^{15} , где каждый из указанного 3-10 членного гетероциклила содержит до 3 кольцевых гетероатомов, независимо выбранных из N, O или S;

R^{15} представляет собой галоген, $-OR^{b2}$, $-SR^{b2}$, $-NR^{a2}R^{b2}$, $-C(O)R^{b2}$, $-C(O)NR^{a2}R^{b2}$, $-NR^{b2}C(O)OR^{b2}$, $-OC(O)NR^{a2}R^{b2}$, C_{2-4} алкеноксиды, C_{3-8} циклоалкил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , фенил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , 5- или 6-членный гетероарил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , или 3-10 членный гетероциклил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , где каждое из указанного 5- или 6-членного гетероарильного кольца и каждый из указанного 3-

10 членного гетероциклила содержат до 3 кольцевых гетероатомов, независимо выбранных из N, O или S;

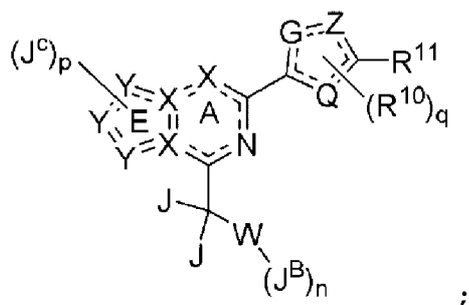
R^{15a} представляет собой C_{3-8} циклоалкил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , фенил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , 5- или 6-членный гетероарил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , или 3-10 членный гетероциклил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , где каждое из указанного 5- или 6-членного гетероарильного кольца и каждый из указанного 3-10 членного гетероциклила содержат до 3 кольцевых гетероатомов, независимо выбранных из N, O или S;

каждый R^{18} независимо выбирают из галогена, гидроксила, C_{1-6} алкила, C_{1-6} алкокси, C_{1-6} галогеналкила или фенила;

R^{a2} представляет собой водород, $-C(O)R^{b2}$, C_{1-6} алкил или C_{1-6} галогеналкил; и

R^{b2} представляет собой водород, C_{1-6} алкил или C_{1-6} галогеналкил.

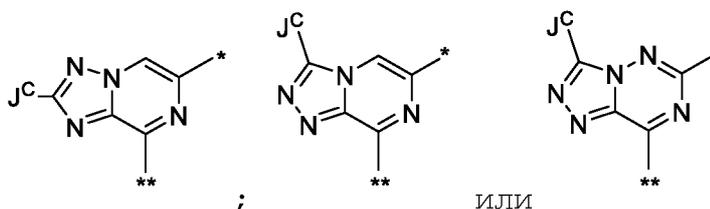
2. Соединение формулы I или его фармацевтически приемлемая соль



Формула I

где

сердцевина, образованная кольцами E и A вместе с заместителями $(J^c)_p$ представляет собой:



где атом С с символом * представляет точку присоединения к кольцу, содержащему G, Z и Q; и атом С с символом ** представляет точку присоединения 2 представителей J;

W или

i) отсутствует, при этом J^B непосредственно соединен с углеродным атомом, несущим две группы J, каждый J независимо выбирают из водорода или метила, n представляет собой 1, и J^B представляет собой C_{1-7} алкильную цепь, необязательно замещенную до 9 из представителей атомов фтора; или

ii) является кольцом B, которое представляет собой фенил, C_{3-7} циклоалкильное кольцо или 5- или 6-членное гетероарильное кольцо, содержащее 1 или 2 кольцевых атомов азота;

где, когда кольцо B представляет собой фенил или 5- или 6-членное гетероарильное кольцо, каждый J независимо выбирают из водорода или метила, n представляет собой целое число, выбранное из чисел 0, 2 или 3, и каждый J^B независимо выбирают из галогена, -CN, C_{1-6} алифатической углеводородной цепи, $-OR^B$ или C_{3-8} циклоалифатического кольца, и

где, когда кольцо B представляет собой C_{3-7} циклоалкильное кольцо, каждый J представляет собой водород, n представляет собой целое число, выбранное из чисел от 0 до 3, и каждый J^B независимо выбирают из галогена, -CN, C_{1-6} алифатической углеводородной цепи или $-OR^{B1}$;

где каждый J^B , который представляет собой C_{1-6} алифатическую углеводородную цепь, и каждый J^B , который представляет собой C_{3-8} циклоалифатическое кольцо, необязательно и независимо замещен с помощью до 3 из представителей R^3 ;

каждый R^B независимо выбирают из C_{1-6} алифатической углеводородной цепи или C_{3-8} циклоалифатического кольца, где указанный R^B необязательно и независимо замещен с помощью до 3 из представителей R^{3a} ;

каждый R^{B1} независимо выбирают из водорода, C_{1-6} алифатической углеводородной цепи или C_{3-8} циклоалифатического кольца, где каждая из указанной C_{1-6} алифатической углеводородной цепи и каждое из указанного C_{3-8} циклоалифатического кольца

необязательно и независимо замещены с помощью до 3 из представителей R^{3b} ;

каждый R^3 , R^{3a} и R^{3b} , в каждом конкретном случае, независимо выбирают из галогена, $-\text{CN}$, C_{1-4} алкила, C_{1-4} галогеналкила, $-\text{O}(\text{C}_{1-4}$ алкила) или $-\text{O}(\text{C}_{1-4}$ галогеналкила);

каждый J^c независимо выбирают из водорода, галогена, C_{1-4} алифатической углеводородной цепи, C_{1-4} алкокси или $-\text{CN}$, где каждая указанная C_{1-4} алифатическая углеводородная цепь и C_{1-4} алкокси обязательно и независимо замещены с помощью до 3 из представителей C_{1-4} алкокси, C_{1-4} галогеналкокси, $-\text{OH}$ или галогена;

Q , G и Z каждый независимо представляет собой N , S или O , где, по меньшей мере, два из Q , G и Z представляют собой N ;

q представляет собой 0, 1 или 2;

R^{10} представляет собой C_{1-6} алкил, обязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , фенил, обязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , 5- или 6-членный гетероарил, обязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , C_{3-8} циклоалкил, обязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , или 3-8 членный гетероцикл, обязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , где каждое из указанного 5-6-членного гетероарильного кольца и каждый из указанного 3-8 членного гетероциклила содержат до 3 кольцевых гетероатомов, независимо выбранных из N , O или S ;

R^{11} представляет собой H , $-\text{NR}^{a2}\text{R}^{b2}$, $-\text{C}(\text{O})\text{NR}^{a2}\text{R}^{b2}$, $-\text{C}(\text{O})\text{R}^{15a}$, $-\text{SO}_2\text{R}^{b2}$, $-\text{SR}^{b2}$, галоген, $-\text{OCF}_3$, $-\text{CN}$, гидроксил, C_{2-6} алкенил, обязательно и независимо замещенный с помощью 0-2 представителей R^{b2} , C_{2-6} алкинил, обязательно и независимо замещенный с помощью 0-2 представителей R^{b2} , C_{1-6} алкил, обязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , C_{1-6} алкокси, обязательно и независимо замещенный 0-5 представителями R^{15} , фенил, обязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , 5-6-членный гетероарил, обязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , C_{3-8} циклоалкил, обязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , или 3-8 членный гетероцикл, обязательно и независимо

замещенный 0-3 представителями R^{15} , где каждый из указанного 5-6-членного гетероарила и каждый из указанного 3-8 членного гетероциклила содержат до 3 кольцевых гетероатомов, независимо выбранных из N, O или S; или

когда R^{10} является заместителем на Z, R^{10} и R^{11} , взятые вместе с Z и углеродом, к которому присоединен R^{11} , образуют 3-10 членное гетероциклическое кольцо, необязательно и независимо замещенное 0-3 представителями R^{15} , где каждый из указанного 3-10 членного гетероциклила содержит до 3 кольцевых гетероатомов, независимо выбранных из N, O или S;

R^{15} представляет собой галоген, $-OR^{b2}$, $-SR^{b2}$, $-NR^{a2}R^{b2}$, $-C(O)R^{b2}$, $-C(O)NR^{a2}R^{b2}$, $-NR^{b2}C(O)OR^{b2}$, $-OC(O)NR^{a2}R^{b2}$, C_{2-4} алкеноксиды, C_{3-8} циклоалкил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , фенил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , 5- или 6-членный гетероарил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , или 3-10 членный гетероциклил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , где каждое из указанного 5- или 6-членного гетероарильного кольца и каждый из указанного 3-10 членного гетероциклила содержат до 3 кольцевых гетероатомов, независимо выбранных из N, O или S;

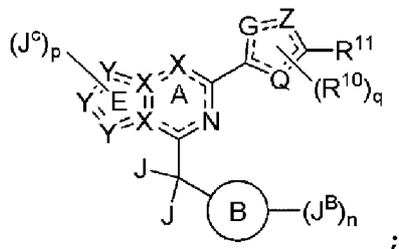
R^{15a} представляет собой C_{3-8} циклоалкил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , фенил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , 5- или 6-членный гетероарил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , или 3-10 членный гетероциклил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{18} , где каждое из указанного 5- или 6-членного гетероарильного кольца и каждый из указанного 3-10 членного гетероциклила содержат до 3 кольцевых гетероатомов, независимо выбранных из N, O или S;

каждый R^{18} независимо выбирают из галогена, гидроксильной группы, C_{1-6} алкила, C_{1-6} алкокси, C_{1-6} галогеналкила или фенила;

R^{a2} представляет собой водород, $-C(O)R^{b2}$, C_{1-6} алкил или C_{1-6} галогеналкил; и

R^{b2} представляет собой водород, C_{1-6} алкил или C_{1-6} галогеналкил.

3. Соединение по любому из п.п. 1 или 2 или его фармацевтически приемлемая соль, где W представляет собой кольцо B , и соединение представляет собой соединение формулы IIB или его фармацевтически приемлемую соль:



Формула IIB.

4. Соединение по п. 3 или его фармацевтически приемлемая соль, где n представляет собой 2, и каждый J^B независимо выбирают из галогена, C_{1-4} алкила, $-OR^B$ или $-OR^{B1}$.

5. Соединение по п. 4 или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый J^B независимо выбирают из атомов галогена.

6. Соединение по п. 5 или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый J^B независимо выбирают из фтора или хлора.

7. Соединение по п. 6 или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый J^B представляет собой фтор.

8. Соединение по п. п. 4 или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый J^B представляет собой C_{1-4} алкил.

9. Соединение по п. 8 или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый J^B выбирают из этила или метила.

10. Соединение по п. 9 или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый J^B представляет собой метил.

11. Соединение по п. 2 или его фармацевтически приемлемая соль, где кольцо B представляет собой фенил.

12. Соединение по п. 16 или его фармацевтически приемлемая соль, где n представляет собой 2, J^B находится в орто-положении относительно присоединения метиленового связующего звена между кольцом B и сердцевинной молекулы, и J^B представляет собой галоген.

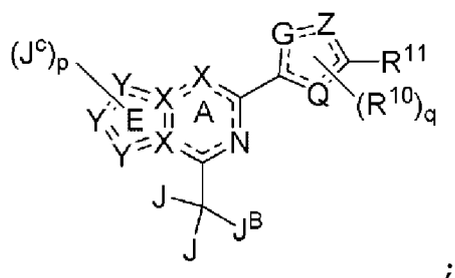
13. Соединение по п. 12 или его фармацевтически приемлемая

соль, где J^B представляет собой фтор.

14. Соединение по п. 2 или его фармацевтически приемлемая соль, где кольцо В представляет собой 6-членное гетероарильное кольцо.

15. Соединение по п. 14 или его фармацевтически приемлемая соль, где кольцо В представляет собой пиридиньное кольцо или пиримидильное кольцо.

16. Соединение по п.п. 1 или 2 или его фармацевтически приемлемая соль, где W отсутствует, и соединение представляет собой одно из соединения формулы IIA и его фармацевтически приемлемой соли



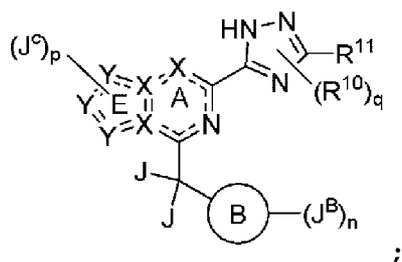
Формула IIA

где J^B представляет собой C_{1-7} алкильную цепь, необязательно замещенную до 9 представителей фтора.

17. Соединение по п. 15 или его фармацевтически приемлемая соль, где J^B представляет собой C_{1-2} алкильную цепь, необязательно замещенную с помощью до 5 представителей фтора.

18. Соединение по любому из приведенных выше пунктов или его фармацевтически приемлемая соль, где каждый из G, Z и Q представляет собой N.

19. Соединение по любому из пп. 1-15 или его фармацевтически приемлемая соль, где соединение представляет собой одно из соединения формулы III или его фармацевтически приемлемой соли, или любого из его таутомеров:



Формула III.

20. Соединение по любому из приведенных выше пунктов или его фармацевтически приемлемая соль, где R^{11} представляет собой H , $NR^{a2}R^{b2}$, $-C(O)NR^{a2}R^{b2}$, $-C(O)R^{15a}$, $-SO_2R^{b2}$, $-SR^{b2}$, галоген, $-OCF_3$, $-CN$, гидроксил, C_{2-6} алкенил, необязательно и независимо замещенный 0-2 представителями R^{b2} , C_{2-6} алкинил, необязательно и независимо замещенный 0-2 представителями R^{b2} , C_{1-6} алкил, необязательно и независимо замещенный 0-5 представителями R^{15} , C_{1-6} алкокси, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , фенил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , 5- или 6-членный гетероарил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , C_{3-8} циклоалкил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} , или 3-8 членный гетероциклил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} .

21. Соединение по п. 20 или его фармацевтически приемлемая соль, где R^{11} представляет собой C_{1-6} алкил, необязательно и независимо замещенный 0-5 представителями R^{15} .

22. Соединение по п. 21 или его фармацевтически приемлемая соль, где R^{11} представляет собой метил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} .

23. Соединение по п. 22 или его фармацевтически приемлемая соль, где R^{11} представляет собой метил, необязательно и независимо замещенный 0-3 представителями R^{15} .

24. Соединение по п. 23 или его фармацевтически приемлемая соль, где в каждом конкретном случае R^{15} представляет собой галоген.

25. Соединение по п. 24 или его фармацевтически приемлемая соль, где R^{11} представляет собой $-CF_2H$.

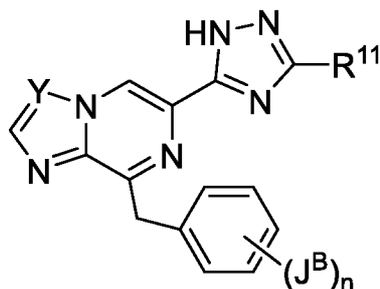
26. Соединение по п. 25 или его фармацевтически приемлемая соль, где R^{11} представляет собой $-CF_3$.

27. Соединение по любому из приведенных выше пунктов или его фармацевтически приемлемая соль, где q представляет собой 0.

28. Соединение любому из приведенных выше пунктов или его фармацевтически приемлемая соль, где в каждом конкретном случае присутствия J^c представляет собой водород.

29. Соединение любому из п.п. 1 или 2, где соединение

представляет собой соединение формулы V или его фармацевтически приемлемую соль:



Формула V,

где:

Y представляет собой N или CH;

каждый J^B независимо выбирают из галогена и C_{1-4} алкила;

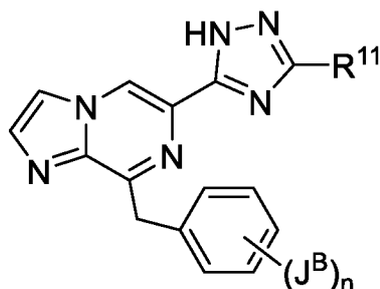
n представляет собой 0, 2 или 3;

R^{11} представляет собой H, галоген, $-NR^{a2}R^{b2}$, C_{1-4} алкил, 5-6-членный гетероарил или C_{3-6} циклоалкил, где каждый C_{1-4} алкил, 5-6-членный гетероарил и C_{3-6} циклоалкил необязательно замещен 1, 2 или 3 группами, независимо выбранными из галогена;

R^{a2} представляет собой водород или C_{1-4} алкил; и

R^{b2} представляет собой водород или C_{1-4} алкил.

30. Соединение по п. 1, где соединение представляет собой соединение формулы VI или его фармацевтически приемлемую соль:



Формула VI,

где:

каждый J^B независимо выбирают из галогена и C_{1-4} алкила;

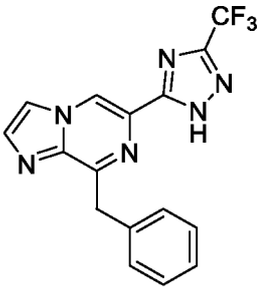
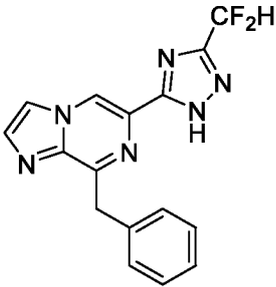
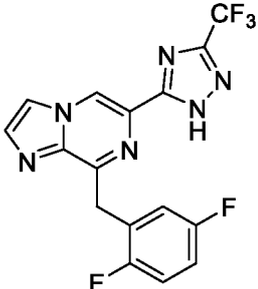
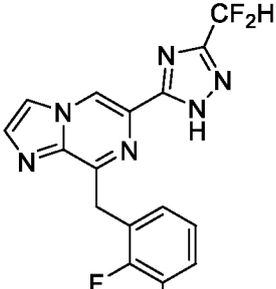
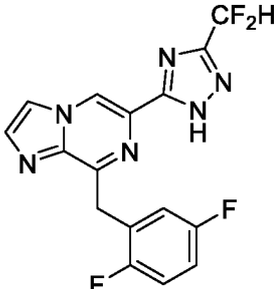
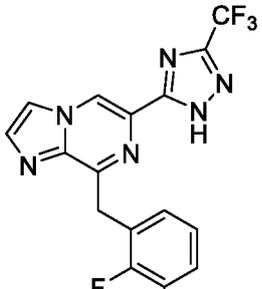
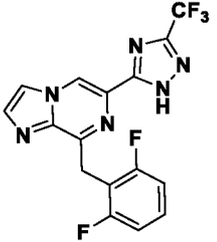
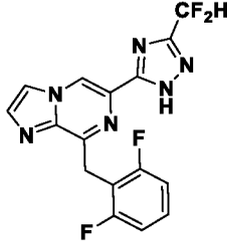
n представляет собой 0, 2, or 3;

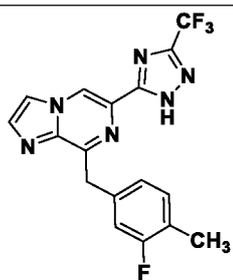
R^{11} представляет собой H, галоген, $-NR^{a2}R^{b2}$, C_{1-4} алкил, 5-6-членный гетероарил или C_{3-6} циклоалкил, где каждый C_{1-4} алкил, 5-6-членный гетероарил и C_{3-6} циклоалкил необязательно замещен 1, 2 или 3 группами, независимо выбранными из галогена;

R^{a2} представляет собой водород или C_{1-4} алкил; и

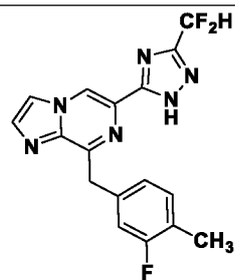
R^{b2} представляет собой водород или C₁₋₄ алкил.

31. Соединение по п.п. 1 или 2 или его фармацевтически приемлемая соль, где указанное соединение выбирают из соединений, приведенных в таблице ниже:

 <p>I-6</p>	 <p>I-7</p>
 <p>I-8</p>	 <p>I-11</p>
 <p>I-9</p>	 <p>I-10</p>
 <p>I-19</p>	 <p>I-20</p>



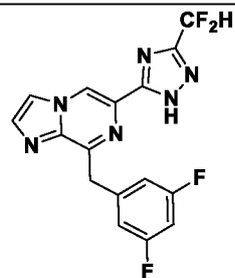
I-27



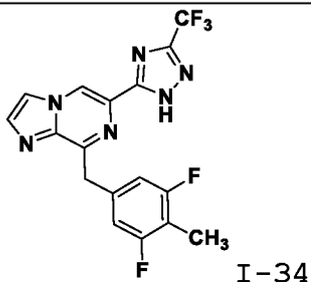
I-28



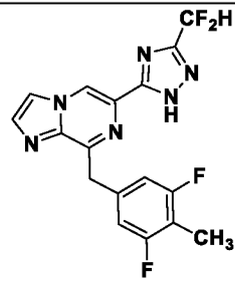
I-29



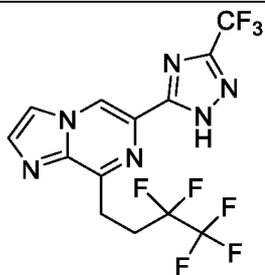
I-30



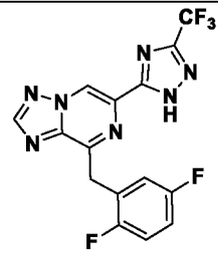
I-34



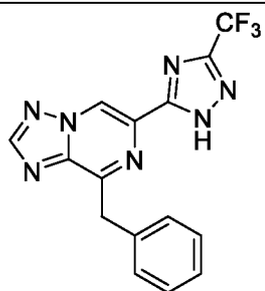
I-35



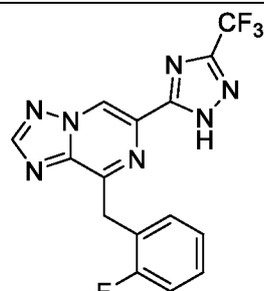
I-13



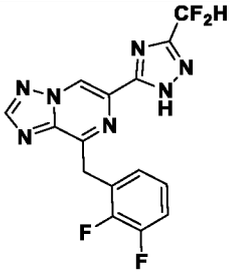
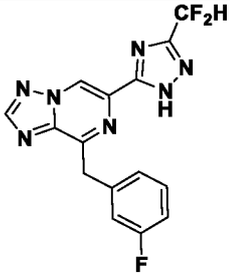
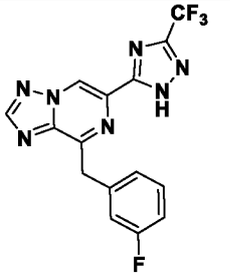
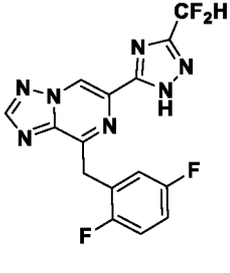
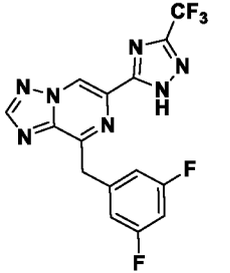
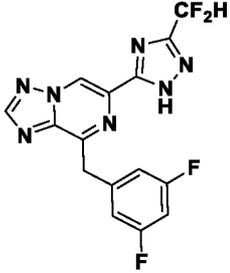
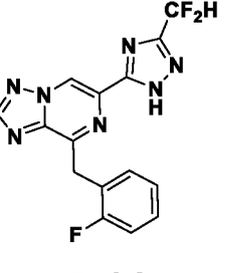
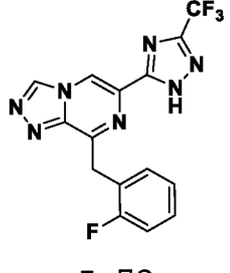
I-33



I-15



I-16

 <p>I-17</p>	 <p>I-18</p>
 <p>I-21</p>	 <p>I-22</p>
 <p>I-23</p>	 <p>I-24</p>
 <p>I-25</p>	 <p>I-26</p>
 <p>I-72</p>	

32. Фармацевтическая композиция, включающая соединение по любому из п.п. 1-31 или его фармацевтически приемлемую соль и по меньшей мере одно фармацевтически приемлемое вспомогательное

вещество или носитель.

33. Способ лечения заболевания, состояния или расстройства у субъекта, нуждающегося в лечении, включающий введение терапевтически эффективного количества соединения по любому из п.п. 1-31 или его фармацевтически приемлемой соли, или фармацевтической композиции по п. 32, субъекту, нуждающемуся в лечении, где заболевание, состояние или расстройство представляет собой заболевание, состояние или расстройство центральной нервной системы (CNS), выбранные из

- болезни Альцгеймера, амиотрофического бокового склероза (ALS или болезни Лу Герига), синдрома Дауна, деменции, сосудистой деменции, смешанной деменции, сосудистого когнитивного нарушения, деменции Бинсвангера (субкортикальной артериосклеротической энцефалопатии), церебральной аутосомно-доминантной артериопатии с подкорковыми инфарктами и лейкоэнцефалопатией (CADASIL или CADASIL синдрома), лобно-височной лобарной дегенерации или деменции, ВИЧ-ассоциированной деменции (в том числе бессимптомного нейрокогнитивного нарушения (ANI), незначительного нейрокогнитивного нарушения (MND) и ВИЧ-ассоциированной деменции (HAD) (также называемой комплексом СПИД-деменция [ADC] или ВИЧ энцефалопатией), деменции с тельцами Леви, пресенильной деменции (умеренного когнитивного нарушения, MCI), глаукомы, болезни Хантингтона (или хорей, HD), или когнитивного нарушения, связанного с HD; множественного склероза (MS), множественной системной атрофии (MSA), болезни Паркинсона, паркинсонизма плюс спинально-церебеллярная атаксия, болезни Стила-Ричардсона-Ольшевского (прогрессирующего надъядерного паралича), синдрома дефицита внимания (ADD) и синдрома гиперактивности с дефицитом внимания (ADHD);

- нейропатической боли;

- психиатрического, умственного, душевного или аффективного расстройства, выбранного из биполярного расстройства, шизофрении, общего психоза, психоза, вызванного употреблением наркотических веществ, бредового расстройства, шизоаффективного расстройства, обсессивно-компульсивного расстройства (OCD), депрессивного расстройства, тревожного расстройства, панического

расстройства или посттравматического стрессового расстройства (PTSD);

- травматического (закрытые или открытые, проникающие травмы головы) или нетравматического (инсульт, аневризма, гипоксия) повреждения головного мозга или когнитивного нарушения или дисфункции, являющихся результатом повреждений головного мозга или нейродегенеративных расстройств;

- дистоний, включающих, например, генерализованную, фокальную, сегментарную, сексуальную, промежуточную, острую дистоническую реакцию, и генетическую/первичную дистонию; и дискинезий, включающих, например, острую, хроническую/медленную и немоторную и индуцированную леводопой дискинезию (LID);

- расстройств, характеризующихся относительным снижением синаптической пластичности и синаптических процессов, включающих синдром фрагильной X-хромосомы, синдром Ретта, синдром Вильямса, синдром Ренпеннинга, расстройства аутического спектра, включающие аутизм, синдром Аспергера, общее расстройство психологического развития и дезинтегративное расстройство детского возраста;

- угнетения когнитивных способностей при проведении химиотерапии, аддиктивного поведения, вызванного применением леводопы, алкоголизма, наркотической зависимости (включая, но этим не ограничивая, амфетамин, опиаты или другие вещества) и злоупотребления различными веществами.

34. Способ лечения заболевания, состояния или расстройства у субъекта, нуждающегося в лечении, включающий введение терапевтически эффективного количества соединения по любому из п.п. 1-31 или его фармацевтически приемлемой соли, или фармацевтической композиции по п. 32, субъекту, нуждающемуся в лечении, где заболевание, состояние или расстройство выбирают из:

- расстройств, связанных с высоким кровяным давлением и сниженным коронарным током крови, острым и хроническим повышенным коронарным кровяным давлением, артериальной гипертензией, сосудистым расстройством в результате сердечных и почечных осложнений, заболеванием сердца, инсультом,

церебральной ишемией, почечной недостаточностью, резистентной гипертензией, диабетической гипертензией, застойной сердечной недостаточностью, диастолической или систолической дисфункцией, коронарной недостаточностью, аритмией, снижением желудочного преднапряжения, гипертрофией сердца, сердечной недостаточностью/кардиоренальным синдромом, портальной гипертензией, эндотелиальной дисфункцией или повреждением;

- тромбоэмболического нарушения, ишемии, инфаркта миокарда, инсульта, транзиторной ишемической атаки (ТИА), обструктивного тромбангиита, стабильной или нестабильной стенокардии, коронарных спазмов, вариантной стенокардии, стенокардии Принцметала, предотвращения рестеноза после тромболизисной терапии, тромбогенных расстройств;

- заболевания центральной нервной системы (CNS), состояния или расстройства, выбранных из болезни Альцгеймера, амиотрофического бокового склероза, синдрома Дауна, деменции, сосудистой деменции, смешанной деменции, сосудистого когнитивного нарушения, деменции Бинсвангера, церебральной аутосомно-доминантной артериопатии с подкорковыми инфарктами и лейкоэнцефалопатией, лобно-височной лобарной дегенерации или деменции, ВИЧ-ассоциированной деменции (включающей бессимптомное нейрокогнитивное нарушение (ANI), незначительное нейрокогнитивное нарушение (MND) и ВИЧ-ассоциированную деменцию (HAD) (также называемую комплексом СПИД-деменция [ADC] или ВИЧ энцефалопатией), деменции с тельцами Леви, пресенильной деменции, глаукомы, болезни Хантингтона или когнитивного нарушения, связанного с HD; множественного склероза, множественной системной атрофии, болезни Паркинсона, паркинсонизма плюс спинномозговые атаксии, болезни Стила-Ричардсона-Ольшевского, синдрома дефицита внимания и синдрома гиперактивности с дефицитом внимания, болезни Альцгеймера или состояния предболезни Альцгеймера, мягкой или умеренной формы болезни Альцгеймера или умеренной или тяжелой формы болезни Альцгеймера, травматического (закрытые или открытые, проникающие травмы головы) повреждения головного мозга (ТБИ), нетравматического (инсульт, в частности, ишемический инсульт,

аневризма, гипоксия) повреждения головного мозга, когнитивного нарушения или дисфункции, являющегося результатом повреждений головного мозга или нейродегенеративного расстройства, дистонии, дискинезии, расстройства, характеризующегося относительным снижением синаптической пластичности и синаптических процессов, синдрома хрупкой Х-хромосомы, синдрома Ретта, синдрома Вильямса, синдрома Ренпеннинга, расстройств аутистического спектра, включая аутизм, синдром Аспергера, общее расстройство психологического развития, дезинтегративное расстройство детского возраста, нейропатической боли, биполярного расстройства, шизофрении, общего психоза, психоза, вызванного употреблением наркотических веществ, бредового расстройства, шизоаффективного расстройства, обсессивно-компульсивного расстройства, депрессивного расстройства, тревожного расстройства, панического расстройства, посттравматического стрессового расстройства, угнетения когнитивных способностей при проведении химиотерапии, аддиктивного поведения, вызванного применением леводопы, алкоголизма, наркотической зависимости или злоупотребления различными веществами;

- заболевания периферических артерий, окклюзионного заболевания периферических артерий, заболевания периферических кровеносных сосудов, гипертонуса, синдрома или феномена Рейно, критической ишемии конечностей, васкулита, периферической эмболии, перемежающейся хромоты, вазоокклюзивного криза, мышечной дистрофии Дюшенна, мышечной дистрофии Беккера, нарушений капиллярного кровообращения, профилактики протечки или проницаемости сосудов;

- шока, сепсиса, кардиогенного шока, контроля активации лейкоцитов, ингибирования или модулирования агрегации тромбоцитов;

- легочной гипертензии, легочной артериальной гипертензии, ассоциированной с ремоделированием легочных сосудов, локализованного тромбоза, гипертрофии правой половины сердца, легочного гипертонуса, первичной легочной гипертензии, вторичной легочной гипертензии, наследственной легочной гипертензии, спорадической легочной гипертензии, прекапиллярной легочной

гипертензии, идиопатической легочной гипертензии, тромботической пульмональной артериопатии, склероза легочной артерии, кистозного фиброза, бронхоконстрикции или легочной бронхоконстрикции, синдрома острой дыхательной недостаточности, фиброза легких, трансплантации легкого;

- легочной гипертензии, ассоциированной или связанной с дисфункцией левого желудочка, гипоксемией, гипертензией I, II, III, IV и V групп по классификации ВОЗ, аномалией митрального клапана, сдавливающим перикардитом, аортальным стенозом, кардиомиопатией, медиастинальным фиброзом, фиброзом легких, аномальным дренажем легочных вен, веноокклюзивным заболеванием легких, легочным васкулитом, коллагенозом сосудов, врожденным заболеванием сердца, стенозом легочной вены, интерстициальным заболеванием легких, нарушением дыхания во сне, апноэ во сне, расстройствами альвеолярной гиповентиляции, постоянным воздействием высокогорных условий, заболеванием легких в раннем детском возрасте, альвеолярно-капиллярной дисплазией, серповидно-клеточным заболеванием, другими коагуляционными расстройствами, хронической тромбоэмболией, легочной эмболией (обусловленной опухолью, паразитами или инородным материалом), заболеванием соединительной ткани, волчанкой, шистозоматозом, саркоидозом, хроническим обструктивным заболеванием легких, астмой, эмфиземой, хроническим бронхитом, легочным капиллярным гемангиоматозом, гистиоцитозом Х, лимфангиоматозом и компрессированными легочными сосудами (например, вследствие аденопатии, опухоли или фиброзирующего медиастинита);

- атеросклероза (например, связанного с повреждением эндотелия, адгезией или агрегацией тромбоцитов и моноцитов, миграцией и пролиферацией гладкомышечных клеток), рестеноза (например, развившегося после тромболитической терапии, чрескожной транслюминальной ангиопластики (РТА), чрескожной транслюминальной коронарной ангиопластики (РТСА) и шунтирования), воспаления;

- сердечно-сосудистого заболевания, связанного с метаболическим синдромом (например, ожирением, дислипидемией, диабетом, высоким кровяным давлением), дислипидемией,

гиперхолестеролемией, гипертриглицеридемией, ситостеролемией, жировым гепатозом, гепатитом, преэклампсией, прогрессированием поликистоза почек, подкожно-жировой клетчаткой, ожирением;

- цирроза печени, связанного с хроническим заболеванием печени, фиброзом печени, активации звездчатых клеток печени, фиброзным коллагеном печени и аккумуляцией общего коллагена; заболевания печени некротическо-воспалительного и/или иммунологического происхождения; почечного фиброза и почечной недостаточности в результате хронического заболевания почек или недостаточности (например, вследствие аккумуляции/отложения и повреждения ткани, прогрессирующего склероза, гломерулонефрита); системного склероза при гипертрофии предстательной железы; интерстициального фиброза сердца; ремоделирования и фиброза сердца; гипертрофии сердца; неалкогольного стеатогепатита или NASH;

- ишемии, реперфузионного повреждения; ишемии/реперфузии, связанных с трансплантацией органа, трансплантацией легкого, легочным трансплантатом, трансплантацией сердца; консервации кровезаменителей у травмированных пациентов;

- эректильной дисфункции; импотенции; преждевременной эякуляции; сексуальной дисфункции у женщин, вагинальной атрофии, диспареунии, атрофического вагинита; доброкачественной гиперплазии предстательной железы (ВРН) или гипертрофии или увеличения; обструкции выходного отверстия мочевого пузыря; синдрома боли в мочевом пузыре (BPS), интерстициального цистита (IC), гиперактивности мочевого пузыря, нейрогенного мочевого пузыря и недержания мочи; диабетической нефропатии;

- глаукомы, ретинопатии, диабетической ретинопатии (в том числе пролиферативной и непролиферативной), блефарита, синдрома сухого глаза, синдрома Шегрена;

- нарушения слуха, частичной или полной потери слуха; частичной или полной глухоты; тиннитуса; потери слуха от воздействия шума;

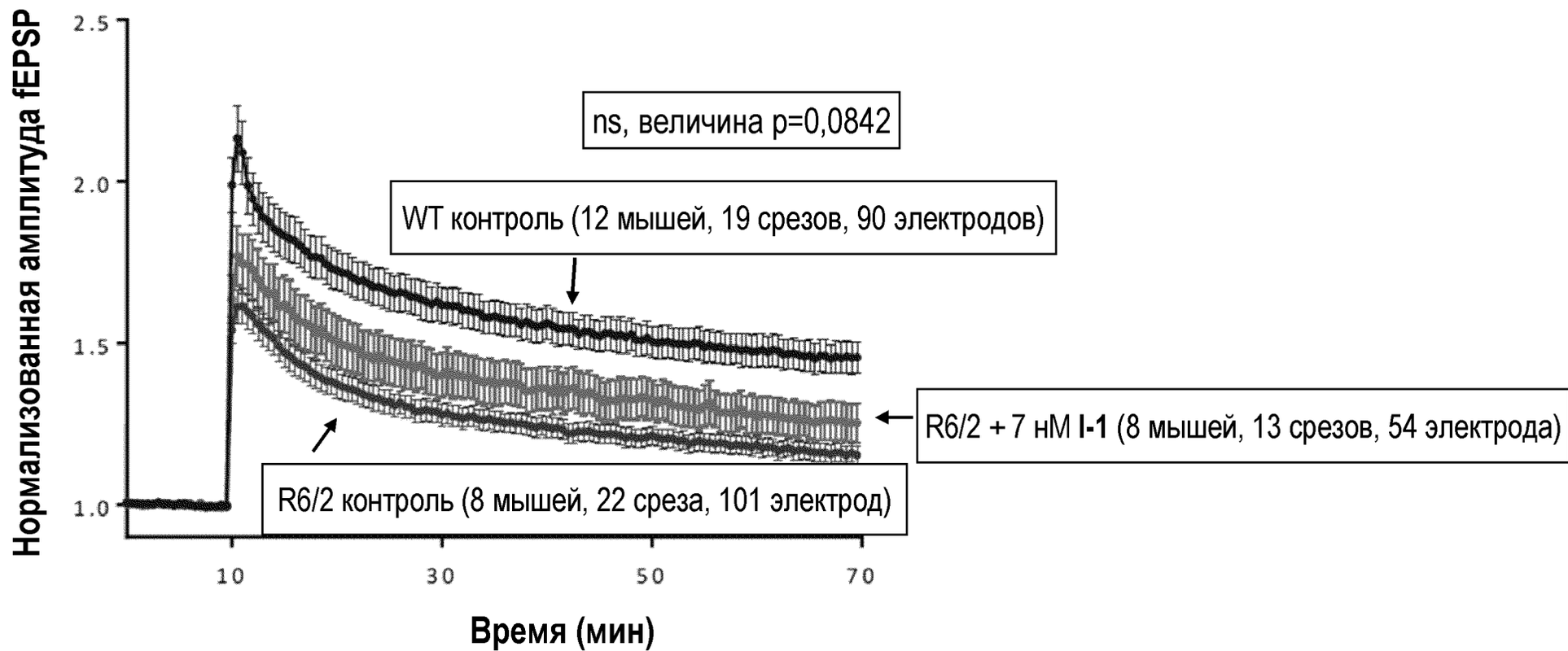
- дермофиброза, склеродермии, фиброза кожи;

- усиления микроваскулярной перфузии (например, после повреждения для противодействия воспалительной реакции при периоперационном уходе), анальных трещин, диабетических язв; и
- метастазирования рака, остеопороза, гастропареза; функциональной диспепсии; диабетических осложнений, заболеваний, связанных с дисфункцией эндотелия, неврологических нарушений, связанных с пониженным продуцированием оксида азота, ахалазии или ахалазии кардии.

35. Способ лечения или предотвращения заболевания, состояния или расстройства у субъекта, нуждающегося в этом, включающий введение терапевтически эффективного количества соединения по любому из п.п. 1-31 или его фармацевтически приемлемой соли, или фармацевтической композиции по п.32 субъекту, нуждающемуся в таком лечении, где заболевание или расстройство является таким заболеванием или расстройством, в случае которого достигается положительный эффект в результате стимуляции sGC или повышения концентрации NO или cGMP, или и того и другого, или в результате повышения регуляции сигнального каскада NO.

По доверенности

Долговременная потенция



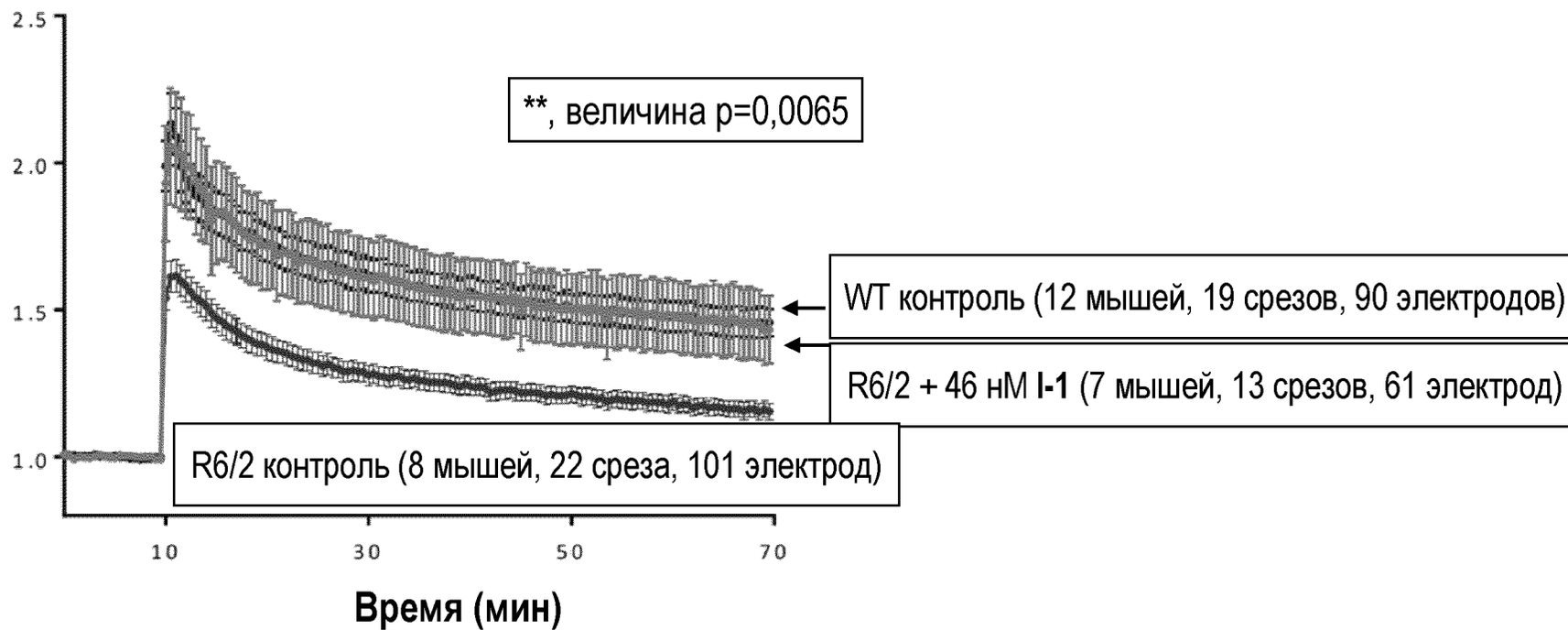
1/4

ФИГ.1

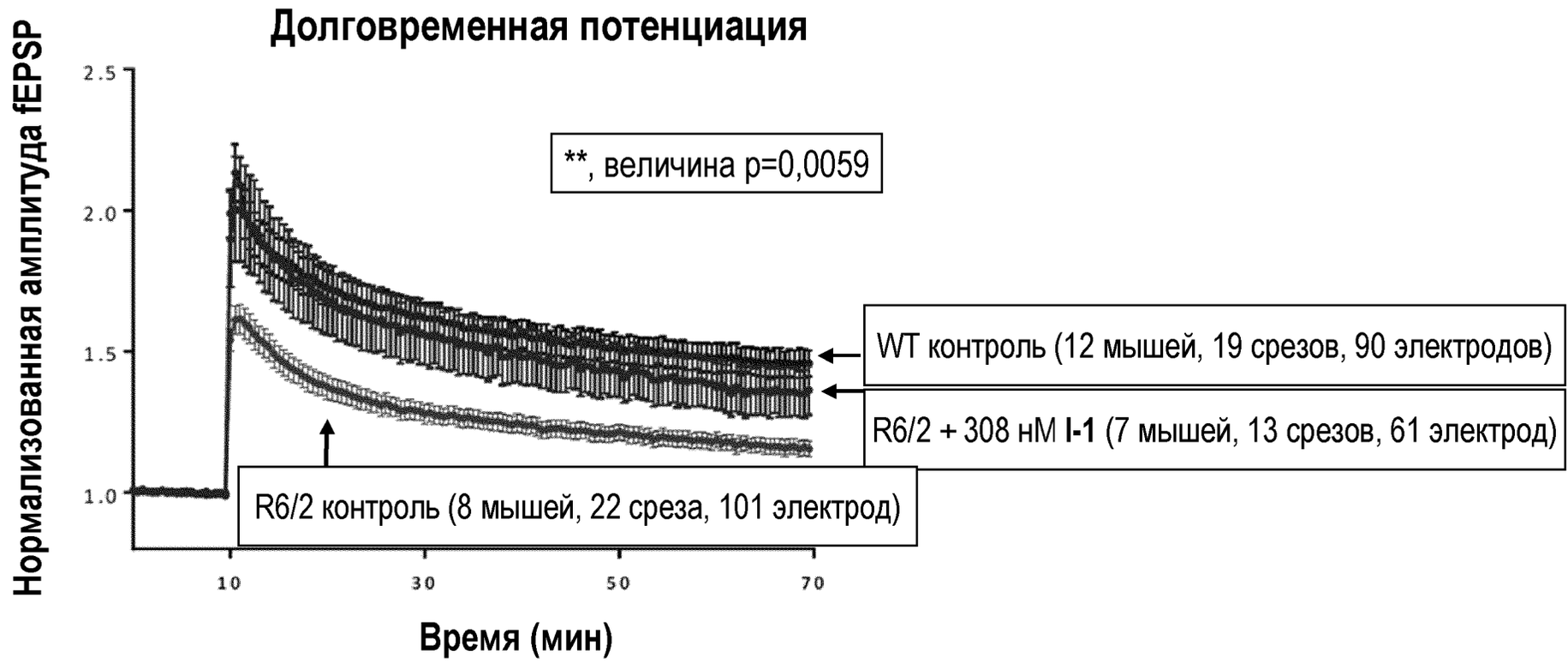
573957

Долговременная потенция

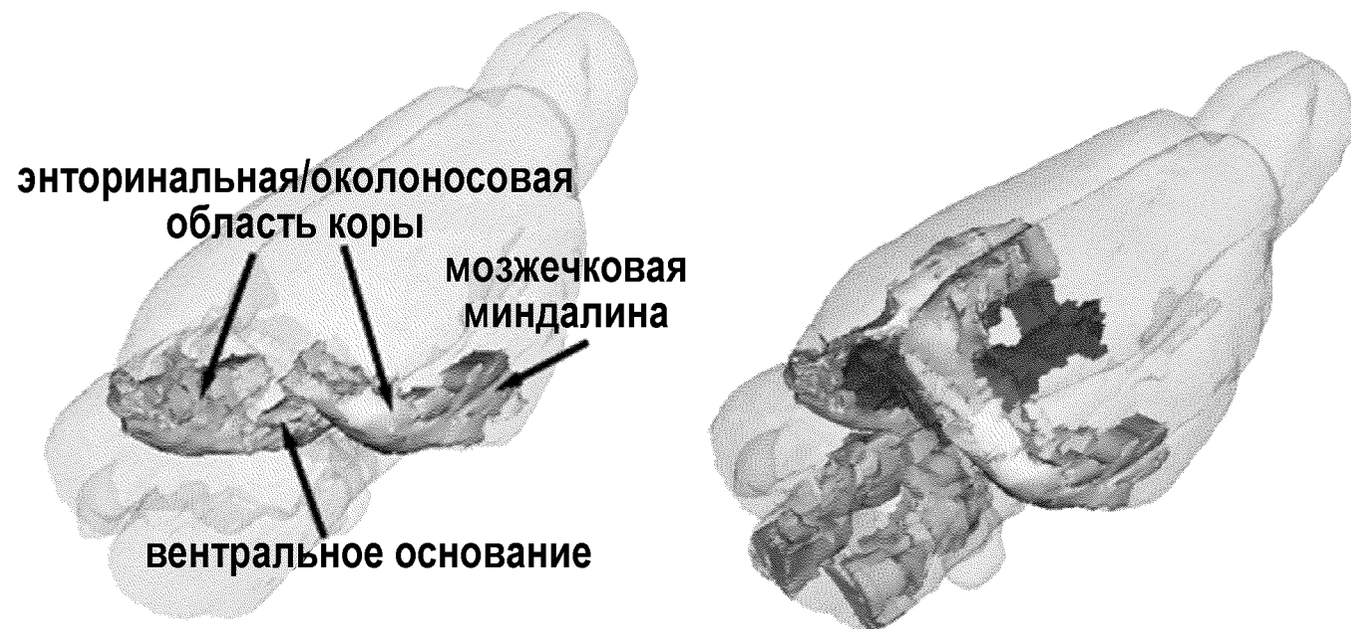
Нормализованная амплитуда fEPSP



ФИГ.2



ФИГ.3



ФИГ.4

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

(PCT Article 18 and Rules 43 and 44)

Applicant's or agent's file reference 127553-01520	FOR FURTHER ACTION		see Form PCT/ISA/220 as well as, where applicable, item 5 below.
International application No. PCT/US2017/049834	International filing date (<i>day/month/year</i>) 1 September 2017 (01-09-2017)	(Earliest) Priority Date (<i>day/month/year</i>) 2 September 2016 (02-09-2016)	
Applicant IRONWOOD PHARMACEUTICALS, INC			

This international search report has been prepared by this International Searching Authority and is transmitted to the applicant according to Article 18. A copy is being transmitted to the International Bureau.

This international search report consists of a total of 3 sheets.

It is also accompanied by a copy of each prior art document cited in this report.

1. Basis of the report

a. With regard to the **language**, the international search was carried out on the basis of:

- the international application in the language in which it was filed
 a translation of the international application into _____, which is the language of a translation furnished for the purposes of international search (Rules 12.3(a) and 23.1(b))

b. This international search report has been established taking into account the **rectification of an obvious mistake** authorized by or notified to this Authority under Rule 91 (Rule 43.6*bis*(a)).

c. With regard to any **nucleotide and/or amino acid sequence** disclosed in the international application, see Box No. I.

2. **Certain claims were found unsearchable** (See Box No. II)

3. **Unity of invention is lacking** (see Box No III)

4. With regard to the **title**,

- the text is approved as submitted by the applicant
 the text has been established by this Authority to read as follows:

FUSED BICYCLIC SGC STIMULATORS

5. With regard to the **abstract**,

- the text is approved as submitted by the applicant
 the text has been established, according to Rule 38.2, by this Authority as it appears in Box No. IV. The applicant may, within one month from the date of mailing of this international search report, submit comments to this Authority

6. With regard to the **drawings**,

- a. the figure of the **drawings** to be published with the abstract is Figure No. _____
 as suggested by the applicant
 as selected by this Authority, because the applicant failed to suggest a figure
 as selected by this Authority, because this figure better characterizes the invention
- b. none of the figures is to be published with the abstract

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No
PCT/US2017/049834

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
INV. C07D487/04 C07D471/04 A61K31/4985 A61P25/28
ADD.
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
C07D A61K A61P

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)
EPO-Internal, WPI Data

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 2016/044446 A2 (IRONWOOD PHARMACEUTICALS INC [US]; RENNIE GLEN ROBERT [US]; PERL NICHOL) 24 March 2016 (2016-03-24) paragraph [0002]; claim 1	1-47, 49-64
A	WO 2016/087342 A1 (BAYER PHARMA AG [DE]) 9 June 2016 (2016-06-09) page 2, line 15 - line 17; claim 1	1-64

Further documents are listed in the continuation of Box C.

See patent family annex.

* Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
- "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

26 October 2017

Date of mailing of the international search report

06/11/2017

Name and mailing address of the ISA/
European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040,
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer
Johnson, Claire

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No PCT/US2017/049834

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 2016044446 A2	24-03-2016	AU 2015317823 A1	23-03-2017
		CA 2961489 A1	24-03-2016
		EP 3194386 A2	26-07-2017
		JP 2017527604 A	21-09-2017
		WO 2016044446 A2	24-03-2016

WO 2016087342 A1	09-06-2016	CA 2969265 A1	09-06-2016
		CN 107257796 A	17-10-2017
		EP 3227286 A1	11-10-2017
		WO 2016087342 A1	09-06-2016
