

(19)



**Евразийское
патентное
ведомство**

(11) **043368**(13) **B1**

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОМУ ПАТЕНТУ

(45) Дата публикации и выдачи патента
2023.05.19

(21) Номер заявки
202192934

(22) Дата подачи заявки
2018.08.02

(51) Int. Cl. **C07D 401/06** (2006.01)
C07D 405/06 (2006.01)
C07D 417/06 (2006.01)
C07D 211/36 (2006.01)
A61P 3/04 (2006.01)
A61K 31/435 (2006.01)

(54) N-((2S,3S)-2-((2,3'-ДИФТОРБИФЕНИЛ-3-ИЛ)МЕТИЛ)-1-(2-ГИДРОКСИ-2-МЕТИЛПРОПАНОИЛ)ПИРРОЛИДИН-3-ИЛ)ЭТАНСУЛЬФОНАМИД И ЕГО ПРИМЕНЕНИЕ

(31) 2017-150685; 2017-248495

(32) 2017.08.03; 2017.12.25

(33) JP

(43) 2022.02.09

(62) 202090428; 2018.08.02

(71)(73) Заявитель и патентовладелец:
**ТАКЕДА ФАРМАСЬЮТИКАЛ
КОМПАНИ ЛИМИТЕД (JP)**

(72) Изобретатель:
**Кадзита Юити, Миками Сатоси,
Миянохана Юхэи, Койке Тацуки,
Дайни Масаки, Оябу Норико, Огино
Масаки, Такеути Кохей, Ито Еситеру,
Токунага Норихито, Сугимото
Такахиро, Миядзаки Тохру, Ода
Цунео, Хоаси Ясутака, Хаттори Ясуси,
Имамура Кейсукэ (JP)**

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

(56) WO-A2-2012137982
DATABASE REGISTRY [Online]
CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE,
COLUMBUS, OHIO, US; 28 February 2013
(2013-02-28), "Methanesulfonamide, N-[(2R,3S)-2-
(phenylmethyl)-3-pyrrolidinyl]-, rel-", XP002785179,
retrieved from STN Database accession no.
1422063-50-0 examples 1422063-50-0
BOSS, C. ET AL.: "Orexin research:
patent news from 2016", EXPERT OPINION ON
THERAPEUTIC PATENTS, vol. 27, no. 10, 28 June
2017 (2017-06-28), pages 1123-1133, XP002785180,
the whole document
WO-A1-2017135306

(57) Настоящее изобретение относится к N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамиду, обладающему активностью агониста рецептора орексина 2 типа. N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид или его фармакологически приемлемая соль может применяться в качестве средства для профилактики или лечения нарколепсии.

B1**043368****043368****B1**

Область техники, к которой относится изобретение

Настоящее изобретение относится к N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамиду, обладающему активностью агониста рецепторов орексина 2 типа.

Уровень техники изобретения

Орексин представляет собой нейропептид, специфически продуцируемый в отдельных нейронах, рассеянных в латеральном гипоталамусе и окружающей его области, и включает два подтипа - орексин А и орексин В. Орексин А и орексин В являются эндогенными лигандами орексиновых рецепторов, которые представляют собой рецепторы, связанные с G-белком и присутствующие, главным образом, в мозге, и известны два типа подтипов орексиновых рецепторов - тип 1 и тип 2 (непатентный документ 1).

Поскольку орексин-продуцирующие нейроны (орексиновые нейроны) локализованы в непосредственной близости от центра пищевого поведения и внутрижелудочковое введение орексинового пептида приводит к увеличению потребления пищи, орексин первоначально привлек внимание как нейропептид, обладающий способностью регулировать пищевое поведение. Однако впоследствии сообщалось, что генетическая вариация рецептора орексина 2 типа вызывает нарколепсию у собак (непатентный документ 2), и привлекла внимание роль орексина в контроле сна и бодрствования.

В результате исследований с использованием трансгенной мыши с денатурированными орексиновыми нейронами и двойной трансгенной мыши, полученной скрещиванием этой мыши с трансгенной мышью с гиперэкспрессией орексина, было установлено, что симптомы, подобные симптомам нарколепсии, возникающие при дегенерации оксериновых нейронов, исчезают в результате поддерживаемой экспрессии орексина. Аналогичным образом, когда орексиновый пептид интравентрикулярно вводят трансгенной мыши с денатурированным орексиновым нейроном, также наблюдается положительная динамика симптомов, подобных симптомам нарколепсии (непатентный документ 3). Исследования мышей с нокаутными рецепторами оксериона 2 типа позволили сделать предположение, что рецептор орексина 2 типа имеет важное значение для поддержания возбуждения (непатентный документ 4, патентный документ 5). Такие данные позволяют предположить, что агонисты рецептора орексина 2 типа могут применяться в качестве лекарственных средств для лечения нарколепсии или в качестве терапевтических средств для лечения других расстройств сна с проявлением чрезмерной сонливости (непатентный документ 6).

К тому же, предполагается, что агонист пептида, который селективно воздействует на рецепторы орексина 2 типа, снижает ожирение у мышей, которое является результатом рациона с высоким содержанием жира (непатентный документ 7).

Предполагается также, что внутрижелудочковое введение орексинового пептида сокращает время системной анестезии у крысы (непатентный документ 8).

Предполагается также, что пациенты с синдромом апноэ во сне показывают низкие уровни концентрации орексина А в плазме (непатентный документ 9).

Предполагается также, что внутрижелудочковое введение орексинового пептида улучшает сохранение памяти в мышинной модели ускоренного старения (SAMP8) с когнитивной дисфункцией (непатентный документ 10).

Предполагается также, что агонист рецептора орексина 2 типа будет терапевтическим лекарственным средством для лечения сердечной недостаточности (патентный документ 1, патентный документ 11).

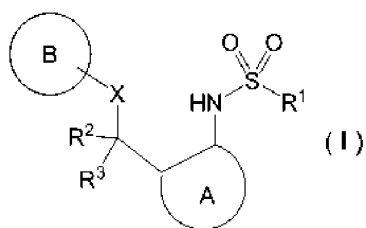
Предполагается также, что дневная сонливость пациентов с болезнью Паркинсона вызывается повреждением орексинового нерва (непатентный документ 12).

Предполагается также, что орексин регулирует образование и разряжение костной ткани, и агонист рецептора орексина 2 типа будет терапевтическим лекарственным средством для лечения заболеваний, связанных с потерей костной ткани, таких как остеопороз, ревматоидный артрит и т.п. (патентный документ 2).

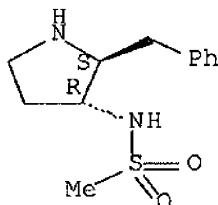
Предполагается также, что агонист рецептора орексина может применяться для профилактики или лечения сепсиса, тяжелого сепсиса и септического шока, поскольку в мышинной модели септического шока смертность в значительной степени снижается просто непрерывным введением орексина из периферии (патентный документ 3).

Таким образом, ожидается, что соединение, обладающее активностью агониста рецептора орексина 2 типа, можно будет применять в качестве нового терапевтического лекарственного средства для лечения нарколепсии, идиопатической гиперсомнии, гиперсомнии, синдрома апноэ во сне, нарушений сознания, таких как кома и т.п., синдрома нарколепсии, сопровождающегося симптомами нарколепсии, синдрома гиперсомнии, сопровождающегося дневной гиперсомнией (например, болезни Паркинсона, синдрома Гийена-Барре и синдрома Кляйне Левина), болезни Альцгеймера, ожирения, синдрома инсулинорезистентности, сердечной недостаточности, заболеваний, связанных с потерей костной ткани, сепсиса и т.п., а также в качестве антагониста анестетика, профилактического или терапевтического лекарственного средства для лечения побочных эффектов.

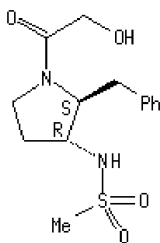
В качестве производных сульфонамида описано соединение, представленное формулой



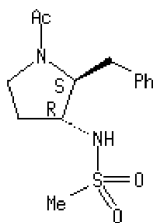
где каждый символ принимает значение, определенное в документе (патентный документ 4), и соединение, представленное формулой



(RN 1422063-50-0). Последнее соединение является оптически активной формой N-(2-бензилпирролидин-3-ил)метансульфонамида, который исключен из соединения (I) по настоящему изобретению. Кроме того, описаны соединения, представленные формулами

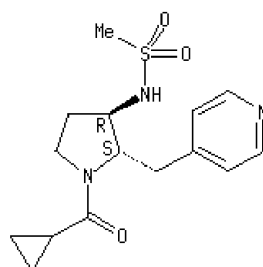


(RN 2184459-04-7),

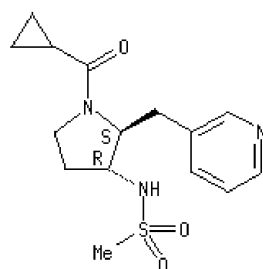


(RN 2183943-14-6),

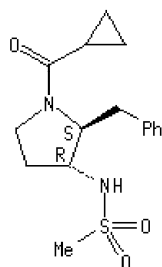
043368



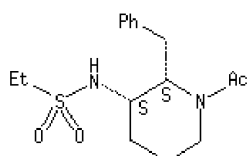
(RN 2183690-03-9),



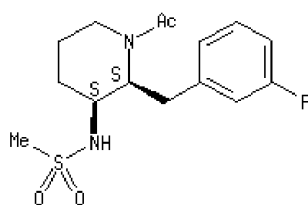
(RN 2181901-07-3),



(RN 2181757-12-8),

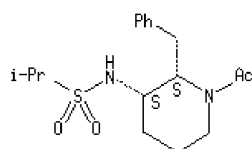


(RN 2127049-50-5),

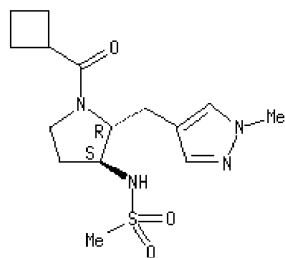


(RN 2125476-16-4),

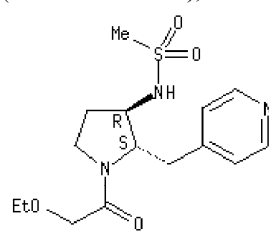
043368



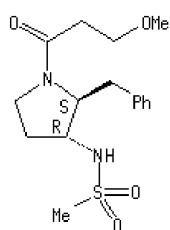
(RN 2125419-42-1),



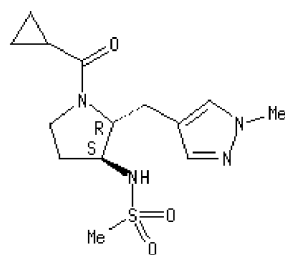
(RN 2185568-62-9),



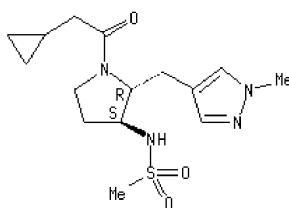
(RN 2185454-60-6),



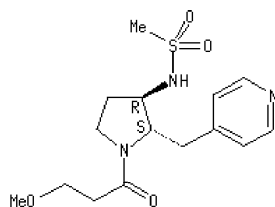
(RN 2185393-75-1),



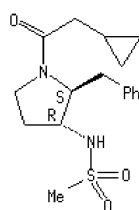
(RN 2185369-35-9),



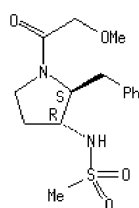
(RN 2185279-48-3),



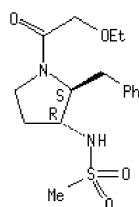
(RN 2184868-49-1),



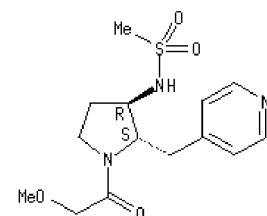
(RN 2183649-49-0),



(RN 2183429-76-5),

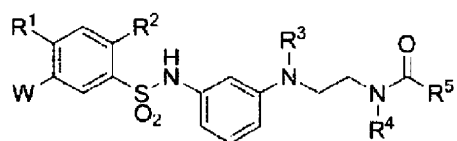


(RN 2182680-51-7),

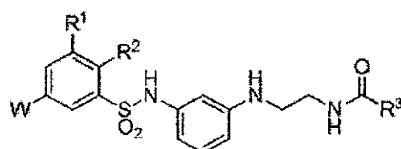


(RN 2180637-97-0)

Кроме того, в качестве соединений, обладающих активностью агониста рецептора орексина 2 типа, описаны следующие соединения: соединение, представленное формулой



где каждый символ принимает значение, определенное в документе (патентный документ 5);
соединение, представленное формулой



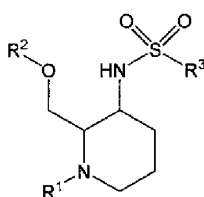
(I)

где каждый символ принимает значение, определенное в документе (патентный документ 6); соединение, представленное формулой



(II)

где каждый символ принимает значение, определенное в документе (патентный документ 7); соединение, представленное формулой



где каждый символ принимает значение, определенное в документе (патентный документ 8).

Тем не менее считается, что эти соединения не являются отвечающим требованиям с точки зрения активности, фармакокинетики и безопасности, и по-прежнему желательна разработка соединения, обладающего активностью агониста рецептора орексина 2 типа.

Список документов

Патентные документы.

Патентный документ 1. WO 2015/073707 A1

Патентный документ 2. WO 2015/048091 A1

Патентный документ 3. WO 2015/147240 A1

Патентный документ 4. WO 2012/137982 A9

Патентный документ 5. WO 2015/088000 A1

Патентный документ 6. WO 2016/133160 A1

Патентный документ 7. WO 2016/199906 A1

Патентный документ 8. WO 2017/135306 A1

Непатентные документы.

Непатентный документ 1. Cell, Vol.92, 573-585, 1998

Непатентный документ 2. Cell, Vol.98, 365-376, 1999

Непатентный документ 3. Proc. Natl. Acad. Sci. USA, Vol.101, 4649-4654, 2004

Непатентный документ 4. Cell, Vol.98, 437-451, 1999

Непатентный документ 5. Neuron, Vol.38, 715-730, 2003

Непатентный документ 6. CNS Drugs, Vol.27, 83-90, 2013

Непатентный документ 7. Cell Metabolism, Vol.9, 64-76, 2009

Непатентный документ 8. Neuroscience, Vol.121, 855-863, 2003

Непатентный документ 9. Respiration, Vol.71, 575-579, 2004

Непатентный документ 10. Peptides, Vol.23, 1683-1688, 2002

Непатентный документ 11. Journal of the American College of Cardiology. Vol. 66, 2015, pages 2522-2533

Непатентный документ 12. Brain. Vol. 130, 2007, Pages 1586-1595

Сущность изобретения

Проблемы, решаемые с помощью изобретения

Предметом настоящего изобретения является гетероциклическое соединение, обладающее агонистической активностью в отношении орексиновых рецепторов 2 типа.

Средства решения проблем

Авторы настоящего изобретения обнаружили, что N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид или его фармакологически приемлемая соль обладает активностью агониста рецепторов орексина 2 типа. В результате дальнейших исследований они завершили настоящее изобретение.

Соответственно настоящее изобретение обеспечивает следующие объекты.

1. Соединение, представляющее собой N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид или его фармакологически приемлемую соль.
2. Лекарственное средство, представляющее собой агонист рецептора орексина 2 типа, содержащее соединение или его фармакологически приемлемую соль по приведенному выше п.1.
3. Лекарственное средство по приведенному выше п.2, которое представляет собой средство для профилактики или лечения нарколепсии.
4. Применение соединения или его фармакологически приемлемой соли по приведенному выше п.1 для профилактики или лечения нарколепсии.
5. Способ активации рецептора орексина 2 типа у млекопитающего, который включает введение млекопитающему эффективного количества соединения или его фармакологически приемлемой соли по приведенному выше п.1.
6. Способ профилактики или лечения нарколепсии у млекопитающего, который включает введение млекопитающему эффективного количества соединения или его фармакологически приемлемой соли по приведенному выше п.1.
7. Применение соединения или его фармакологически приемлемой соли по приведенному выше п.1 для производства лекарственного средства для профилактики или лечения нарколепсии.

Эффект изобретения

Соединение по настоящему изобретению обладает активностью агониста рецептора орексина 2 типа и может применяться в качестве средства для профилактики или лечения нарколепсии.

Подробное описание изобретения

Соединение по изобретению представляет собой N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид или его фармакологически приемлемую соль.

Примеры фармакологически приемлемой соли включают соль с неорганическим основанием, соль с органическим основанием, соль с неорганической кислотой, соль с органической кислотой, соль с основной или кислой аминокислотой и т.п.

Предпочтительные примеры соли с неорганическим основанием включают соли щелочных металлов, такие как натриевая соль, калиевая соль и т.п., соли щелочноземельных металлов, такие как кальциевая соль, магниевая соль и т.п., соли алюминия, соли аммония и т.п.

Предпочтительные примеры соли с органическим основанием включают соли с триметиламином, триэтиламином, пиридином, пиколином, этаноламином, диэтанололамином, триэтанололамином, трометамин[трис(гидроксиметил)метиламином], трет-бутиламином, циклогексиламином, бензиламином, дициклогексиламином, N,N-дибензилэтилендиамином и т.п.

Предпочтительные примеры соли с неорганической кислотой включают соли с соляной кислотой, бромистоводородной кислотой, азотной кислотой, серной кислотой, фосфорной кислотой и т.п.

Предпочтительные примеры соли с органической кислотой включают соли с муравьиной кислотой, уксусной кислотой, трифторуксусной кислотой, фталевой кислотой, фумаровой кислотой, щавелевой кислотой, винной кислотой, малеиновой кислотой, лимонной кислотой, янтарной кислотой, яблочной кислотой, метансульфоновой кислотой, бензолсульфоновой кислотой, п-толуолсульфоновой кислотой и т.п.

Предпочтительные примеры соли с основной аминокислотой включают соли с аргинином, лизином, орнитином и т.п.

Предпочтительные примеры соли с кислой аминокислотой включают соли с аспарагиновой кислотой, глутаминовой кислотой и т.п.

Далее описывается способ получения соединения по настоящему изобретению.

Исходное соединение и используемый реагент, а также соединение, полученное на каждой стадии в описанном далее способе получения, могут быть представлены в форме соли.

Когда соединение, полученное на каждой стадии, представляет собой соединение в свободной форме, оно может подвергаться превращению в целевую соль в соответствии с известным способом. Когда соединение, полученное в каждой стадии, представляет собой соль, она может подвергаться превращению в целевую свободную форму или другую соль в соответствии с известным способом.

Соединение, полученное на каждой стадии, может использоваться непосредственно в следующей стадии в виде реакционной смеси или в виде сырого продукта. Альтернативно, соединение, полученное на каждой стадии, может быть выделено из реакционной смеси и очищено в соответствии с известными способами, например способами разделения, такими как концентрирование, кристаллизация, перекристаллизация, перегонка, экстракция растворителем, фракционная перегонка, колоночная хроматография и т.п.

Когда исходное соединение и реагент, используемые на каждой стадии, являются коммерчески доступными, коммерчески доступный продукт также может использоваться непосредственно.

Хотя на каждой стадии продолжительность реакции изменяется в зависимости от используемого реагента и растворителя, обычно она составляет от 1 мин до 48 ч, предпочтительно от 10 мин до 8 ч, если не указано иное.

Хотя на каждой стадии температура реакции изменяется в зависимости от используемого реагента и

растворителя, обычно она находится в интервале от -78°C до 300°C , предпочтительно от -78°C до 150°C , если не указано иное.

Хотя на каждой стадии давление изменяется в зависимости от используемого реагента и растворителя, обычно оно составляет от 1 атм (101,325 кПа) до 20 атм (2026,5 кПа), предпочтительно от 1 атм (101,325 кПа) до 3 атм (303,975 кПа), если не указано иное.

На любой стадии синтеза может использоваться реактор для проведения реакций под воздействием микроволнового излучения, такой как Initiator производства Biotage и т.п. Хотя на каждой стадии температура реакции изменяется в зависимости от используемого реагента и растворителя, обычно она находится в интервале от комнатной температуры до 300°C , предпочтительно от 50°C до 250°C , если не указано иное. Хотя на каждой стадии продолжительность реакции изменяется в зависимости от используемых реагентов и растворителей, обычно она составляет от 1 мин до 48 ч, предпочтительно от 1 мин до 8 ч, если не указано иное.

На любой стадии в реакции реагент используется в количестве от 0,5 эквивалента до 20 эквивалентов, предпочтительно от 0,8 эквивалента до 5 эквивалентов, относительно субстрата, если не указано иное. Когда реагент используется в качестве катализатора, он используется в количестве от 0,001 эквивалента до 1 эквивалента, предпочтительно от 0,01 эквивалента до 0,2 эквивалента, относительно субстрата. Когда реагент используется в качестве реакционного растворителя, реагент используется в количестве, в котором используется растворитель.

Если не указано иное, реакция на любой стадии синтеза проводится без растворителя или с растворением или суспендированием исходного соединения в подходящем растворителе. Примеры растворителей включают растворители, которые описаны в примерах, и растворители, представленные ниже.

Спирты: метанол, этанол, трет-бутиловый спирт, 2-метоксиэтанол и т.п.;
простые эфиры: диэтиловый эфир, дифениловый эфир, тетрагидрофуран, 1,2-диметоксиэтан и т.п.;
ароматические углеводороды: хлорбензол, толуол, ксилол и т.п.;
насыщенные углеводороды: циклогексан, гексан и т.п.;
амиды: N,N-диметилформамид, N-метилпирролидон и т.п.;
галогенированные углеводороды: дихлорметан, тетрахлорид углерода и т.п.;
нитрилы: ацетонитрил и т.п.;
сульфоксиды: диметилсульфоксид и т.п.;
ароматические органические основания: пиридин и т.п.;
ангидриды: уксусный ангидрид и т.п.;
органические кислоты: муравьиная кислота, уксусная кислота, трифторуксусная кислота и т.п.;
неорганические кислоты: соляная кислота, серная кислота и т.п.;
сложные эфиры: этилацетат и т.п.;
кетоны: ацетон, метилэтилкетон и т.п.;
вода.

Представленные выше растворители могут использоваться в виде смеси двух или более растворителей в подходящем соотношении.

Когда в реакции на любой стадии синтеза используется основание, примеры такого основания включают основания, которые описаны в примерах, и основания, представленные ниже.

Неорганические основания: гидроксид натрия, гидроксид магния, карбонат натрия, карбонат кальция, гидрокарбонат натрия и т.п.; органические основания: триэтиламин, диэтиламин, пиридин, 4-диметиламинопиридин, N,N-диметиланилин, 1,4-диазабицикло[2.2.2]октан, 1,8-диазабицикло[5.4.0]-7-ундецен, имидазол, пиперидин и т.п.;

алкоксиды металлов: этоксид натрия, трет-бутоксид калия и т.п.;
гидриды щелочных металлов: гидрид натрия и т.п.;
амиды металлов: амид натрия, диизопропиламид лития, гексаметилдисилазид лития и т.п.;
органические соединения лития: н-бутиллитий и т.п.

Когда в реакции на любой стадии синтеза используется кислота или кислотный катализатор, примеры такой кислоты и кислотного катализатора включают кислоты и кислотные катализаторы, которые описаны в примерах, а также кислоты и кислотные катализаторы, которые представлены ниже.

Неорганические кислоты: соляная кислота, серная кислота, азотная кислота, бромистоводородная кислота, фосфорная кислота и т.п.;

органические кислоты: уксусная кислота, трифторуксусная кислота, лимонная кислота, п-толуолсульфоновая кислота, 10-камфорсульфоновая кислота и т.п.;

кислота Льюиса: комплекс трифторида бора и диэтилового эфира, цинк иодидом, безводный хлорид алюминия, безводный хлорид цинка, безводный хлорид железа и т.п.

Если не указано иное, реакции на каждой стадии синтеза проводят в соответствии с известным способом, например способом, описанным в Jikken Kagaku Kouza, 5th Edition, vol. 13-19 (the Chemical Society of Japan ed.); Shin Jikken Kagaku Kouza, vol. 14-15 (the Chemical Society of Japan ed.); Fine Organic Chemistry, Revised 2nd Edition (L. F. Fieser, Th. Eicher, Nankodo); Organic Name Reactions, the Reaction Mechanism and Essence, Revised Edition (Hideo Togo, Kodansha); ORGANIC SYNTHESIS Collective Volume I-VII

(John Wiley & Sons Inc.); Modern Organic Synthesis in the Laboratory A Collection of Standard Experimental Procedures (Jie Jack Li, OXFORD UNIVERSITY); Comprehensive Heterocyclic Chemistry III, Vol.1 -Vol.14 (Elsevier Japan); Strategic Applications of Named Reactions in Organic Synthesis (translated by Kiyoshi Tomioka, Kagakudojin); Comprehensive Organic Transformations (VCH Publishers Inc.), 1989, и т.п., или способом, описанным в примерах.

Реакцию введения или удаления защиты функциональной группы на любой стадии синтеза осуществляют в соответствии с известным способом, например способом, описанным в "Protective Groups in Organic Synthesis, 4th Ed", Wiley-Interscience, Inc., 2007 (Theodora W. Greene, Peter G.M. Wuts); "Protecting Groups 3rd Ed." Thieme, 2004 (P.J. Kocienski), или т.п., или способом, описанным в примерах.

Примеры защитной группы для гидроксильной группы спирта и т.п. и гидроксильной группы фенола включают защитные группы простого эфирного типа, такие как группа метоксиметилового эфира, бензилового эфира, трет-бутилдиметилсилилового эфира, тетрагидропирианилового эфира и т.п.; защитные группы сложноэфирного карбоксилатного типа, такие как группа сложного эфира уксусной кислоты и т.п.; защитные группы сложноэфирного сульфонатного типа, такие как группа сложного эфира метансульфоновой кислоты и т.п.; защитные группы сложноэфирного типа карбоновых кислот, такие как группа трет-бутилкарбоната и т.п.

Примеры защитной группы для карбонильной группы альдегида включают защитные группы ацетального типа, такие как группа диметилацетала и т.п.; защитные группы циклического ацетального типа, такие как 1,3-диоксан и т.п.

Примеры защитной группы для карбонильной группы кетона включают защитные группы кетального типа, такие как группа диметилкетала и т.п.; защитные группы циклического кетального типа, такие как группа 1,3-диоксана и т.п.; защитные группы оксимного типа, такие как группа О-метилоксима и т.п.; защитные группы гидразонового типа, такие как группа N,N-диметилгидразона и т.п.

Примеры защитной группы для карбоксильной группы включают защитную группу сложноэфирного типа, такую как группа сложного метилового эфира и т.п.; защитные группы амидного типа, такие как группа N,N-диметиламида и т.п.

Примеры защитной группы для тиола включают защитные группы простого эфирного типа, такие как группа бензилового тиоэфира и т.п.; защитные группы сложноэфирного типа, такие как группа сложного тиоацетата, тиокарбоната, тиокарбамата и т.п.

Примеры защитной группы для аминогруппы и ароматического гетероцикла, такого как имидазол, пиррол, индол и т.п., включают защитные группы карбаматного типа, такие как группа бензилкарбамата и т.п.; защитные группы амидного типа, такие как группа ацетамида и т.п.; защитные группы алкиламинного типа, такие как группа N-трифенилметиламина и т.п.; защитные группы сульфонамидного типа, такие как группа метансульфонамида и т.п.

Защитные группы могут удаляться в соответствии с известным способом, например с использованием кислоты, основания, ультрафиолетовых лучей, гидразина, фенилгидразина, N-метилдитиокарбамата натрия, фторида тетрабутиламмония, ацетата палладия, триалкилсилилгалогенида (например, триметилсилилйодида, триметилсилилбромаида) и т.п., способом восстановления и т.п.

Когда на любой стадии синтеза проводится реакция восстановления, примеры восстановителей, которые могут использоваться, включают гидриды металлов, такие как алюмогидрид лития, триацетоксиборогидрид натрия, цианоборогидрид натрия, гидрид диизобутилалюминия (DIBAL-H), борогидрид натрия, триацетоксиборогидрид тетраметиламмония и т.п.; бораны, такие как комплекс тетрагидрофурана и борана; никель Ренея; кобальт Ренея; водород; муравьиную кислоту; триэтилсилан и т.п. Когда восстановлению подвергается углерод-углеродная двойная или тройная связь, может применяться способ с использованием катализатора, такого как палладий на угле, катализатор Линдлара и т.п.

Когда на любой стадии синтеза проводится реакция окисления, примеры окислителя, который может использоваться, включают пероксиды, такие как м-хлорпербензойная кислота (m-chloroperbenzoic acid - mCPBA), пероксид водорода, трет-бутилгидропероксид и т.п.; перхлораты, такие как перхлорат тетрабутиламмония и т.п.; хлораты, такие как хлорат натрия и т.п.; хлориты, такие как хлорит натрия и т.п.; периодаты, такие как периодат натрия и т.п.; гипервалентные реагенты йода, такие как йодозилбензол и т.п.; реагенты, содержащие марганец, такие как диоксид марганца, перманганат калия и т.п.; соединения свинца, такие как тетраацетат свинца и т.п.; реагенты, содержащий хром, такие как хлорхромат пиридиния (pyridinium chlorochromate - PCC), дихромат пиридиния (pyridinium dichromate - PDC), реагент Джонса и т.п.; галогенсодержащие соединения, такие как N-бромсукцинимид (N-bromosuccinimide - NBS) и т.п.; кислород; озон; комплекс триоксида серы и пиридина; тетраоксид осмия; диоксид селена; 2,3-дихлор-5,6-дициано-1,4-бензохинон (2,3-dichloro-5,6-dicyano-1,4-benzoquinone - DDQ) и т.п.

Когда на любой стадии синтеза проводится реакция радикальной реакции, примеры радикального инициатора, который может использоваться, включают азосоединение, такое как азобисизобутиронитрил (azobisisobutyronitrile - AIBN) и т.п.; водорастворимые радикальные инициаторы, такие как 4,4'-азобис-4-цианопентановая кислота (4,4'-azobis-4-cyanopentanoic acid - ACPA) и т.п.; триэтилбор в присутствии воздуха или кислорода; пероксид бензоила и т.п. Примеры радикального реагента, который может использоваться, включают трибутилстаннан, трис(триметилсилил)силан, 1,1,2,2-тетрафенилдисилан, дифе-

нилсилан, йодид самария т.п.

Когда на любой стадии синтеза проводится реакция Виттига, примеры реагента Виттига, который может использоваться, включают алкилиденфосфораны и т.п. Алкилиденфосфораны могут быть получены в соответствии с известным способом, например взаимодействием соли фосфония с сильным основанием.

Когда на любой стадии синтеза проводится реакция Хорнера-Эммонса, примеры реагентов, которые могут использоваться, включают фосфоноацетаты, такие как метилдиметилфосфоноацетат, этилдиэтилфосфоноацетат и т.п.; и основания, такие как гидриды щелочных металлов, органические соединения лития и т.п.

Когда на любой стадии синтеза проводится реакция Фриделя-Крафтса, в качестве реагента используется комбинация кислоты Льюиса и хлорангидрида кислоты или комбинация кислоты Льюиса и алкилирующего агента (например, алкилгалогенида, спирта, олефина и т.д.). В качестве альтернативы, вместо кислоты Льюиса может использоваться органическая кислота или неорганическая кислота, а вместо хлорангидрида кислоты может использоваться ангидрид, такой как уксусный ангидрид и т.п.

Когда на любой стадии синтеза проводится реакция ароматического нуклеофильного замещения, в качестве реагентов используются нуклеофил (например, амин, имидазол и т.д.) и основание (например, органическое основание и т.д.).

Когда на любой стадии синтеза проводится реакция нуклеофильного присоединения с использованием карбоаниона, реакция нуклеофильного 1,4-присоединения (реакция присоединения Михаэля) с использованием карбоаниона или реакция нуклеофильного замещения с использованием карбоаниона, примеры основания, используемого для получения карбоаниона, включают органические соединения лития, алкоксиды металлов, неорганические основания, органические основания и т.п.

Когда на любой стадии синтеза проводится реакция Гриньяра, примеры реактива Гриньяра, который может использоваться, включает галогениды арилмагния, такие как бромид фенилмагния и т.п.; и галогениды алкилмагния, такие как метилмагнийбромид и т.п. Реактив Гриньяра может быть получен в соответствии с известным способом, например взаимодействием алкилгалогенида или арилгалогенида с металлическим магнием в эфире или тетрагидрофуране в качестве растворителя.

Когда на любой стадии синтеза проводится реакция конденсации Кневенегеля, в качестве реагентов используются соединение, содержащее активированную метиленовую группу с двумя электроноакцепторными группами (например, малоновая кислота, диэтиловый эфир малоновой кислоты, малононитрил и т.д.), и основание (например, органическое основание, алкоксид металла, неорганическое основание).

Когда на любой стадии синтеза проводится реакция Вильсмайера-Хаака, в качестве реагентов используются фосфорилхлорид и производное амида (например, N,N-диметилформамид и т.д.).

Когда на любой стадии синтеза проводится реакция азидирования спирта, алкилгалогенида или сульфоната, примеры реагента азидирования, который может использоваться, включают дифенилфосфорилазид (diphenylphosphorylazide - DPPA), триметилсилилазид, азид натрия и т.п. Например, для реакции азидирования спирта может применяться способ с использованием дифенилфосфорилазида и 1,8-диазабикло[5.4.0]ундец-7-ен (DBUY) и способ с использованием триметилсилилазида и кислоты Льюиса и т.п.

Когда на любой стадии синтеза проводится реакция восстановительного аминирования, примеры восстановителя, который может использоваться, включают триацетоксибороидрид натрия, цианобороидрид натрия, водород, муравьиную кислоту и т.п. Когда субстрат представляет собой соединение амина, примеры карбонильного соединения, которое будет использоваться, включают параформальдегид, альдегиды, такие как ацетальдегид и т.п., и кетоны, такие как циклогексанон и т.п. Когда субстрат представляет собой карбонильное соединение, примеры амина, который будет использоваться, включают аммиак, первичные амины, такие как метиламин и т.п.; вторичные амины, такие как диметиламин и т.п.

Когда на любой стадии синтеза проводится реакция Митсунобу, в качестве реагента используются азодикарбоксилат (например, диэтилазодикарбоксилат (DEAD), диизопропилазодикарбоксилат (DIAD) и т.д.) и трифенилфосфин.

Когда на любой стадии синтеза проводится реакция этерификации, реакция амидирования или реакция получения мочевины, примеры реагента, который может использоваться, включают ацилгалогениды, такие как хлорангидриды кислот, бромангидриды кислот и т.п.; активированные карбоновые кислоты, такие как ангидриды кислот, активированные сложные эфиры, сульфаты и т.п. Примеры активирующего агента карбоновой кислоты включают карбодиимидные конденсирующие реагенты, такие как гидрохлорид 1-этил-3-(3-диметиламинопропил)карбодиимида (WSCD) и т.п.; триазиновые конденсирующие реагенты, такие как n-гидрат хлорида 4-(4,6-диметокси-1,3,5-триазин-2-ил)-4-метилморфолина (DMT-MM) и т.п.; карбонатные конденсирующие реагенты, такие как 1,1-карбонилдиимидазол (CDI), и т.п.; дифенилфосфорилазид (DPPA); соль бензотриазол-1-илокси-тривдиметиламинофосфония (BOP реагент); йодид 2-хлор-1-метилпиридиния (реагент Мукайяма); хлористый тионил; низшие алкилгалогенформилаты, такие как этилхлорформилат и т.п.; гексафторфосфат O-(7-азабензотриазол-1-ил)-N,N,N',N'-тетраметилурия (HATU); серную кислоту; их комбинации и т.п. Когда используют карбодиимидный конденсирующий агент, к реакционной системе может добавляться 1-гидроксибензотриазол (HOBT), N-

гидроксисукцинимид (HOSu), диметиламинопиридин (DMAP) и т.п.

Когда на любой стадии синтеза проводится реакция сочетания, примеры металлического катализатора, который может использоваться, включают соединения палладия, такие как ацетат палладия (II), тетра-кис(трифенилфосфин)палладий (0), дихлорбис(трифенилфосфин)палладий (II), дихлорбис(триэтилфосфин)палладий(II), трис(дибензилиденацетон)дипалладий(0), дихлорид [1,1'-бис(дифенилфосфино)ферроцен]палладия(II) и т.п.; соединения никеля, такие как тетра-кис(трифенилфосфин)никель(0) и т.п.; соединения родия, такие как хлорид трис(трифенилфосфин)родия(III) и т.п.; соединения кобальта; соединения меди, такие как оксид меди, йодид меди(I) и т.п.; соединения платины и т.п. Кроме того, в реакционную систему может добавляться основание, и его примеры включают неорганические основания и т.п.

Когда на любой стадии синтеза проводится реакция тиокарбонилирования, в качестве тиокарбонилирующего реагента обычно используется пентасульфид фосфора. Альтернативно, вместо пентасульфида фосфора может использоваться реагент, содержащий структуру 1,3,2,4-дитиадифосфетан-2,4-дисульфида (например, 2,4-бис-(4-метоксифенил)-1,3,2,4-дитиадифосфетан-2,4-дисульфид (реагент Лавессона) и т.д.).

Когда на любой стадии синтеза проводится реакция Воля-Циглера, примеры галогенирующего агента, который может использоваться, включают N-йодсукцинимид, N-бромсукцинимид (NBS), N-хлорсукцинимид (NCS), бром, сульфурилхлорид и т.п.

Кроме того, реакция может быть ускорена посредством воздействия на реакционную систему радикального инициатора, такого как тепло, свет, пероксид бензоила, азобисизобутиронитрил и т.п.

Когда на любой стадии синтеза проводится реакция галогенирования гидроксильной группы, примеры галогенирующего агента, который может использоваться, включают галогенводородные кислоты и галогенангидриды неорганических кислот, в частности для хлорирования - соляную кислоту, тионилхлорид, оксихлорид фосфора и т.п., для бромирования - 48% бромистоводородную кислоту и т.п. Кроме того, может использоваться способ получения алкилгалогенида взаимодействием спирта с трифенилфосфином и четыреххлористым углеродом или четырехбромистым углеродом или т.п. В качестве альтернативы может использоваться способ получения алкилгалогенида в две стадии, включающий превращение спирта в соответствующий сульфонат и затем взаимодействие сульфоната с бромидом лития, хлоридом лития или йодидом натрия.

Когда на любой стадии синтеза проводится реакция Арбузова, примеры реагентов, которые могут использоваться, включают алкилгалогениды, такие как этилбромацетат и т.п.; и фосфиты, такие как триэтилфосфит, три(изопропил)фосфит и т.п.

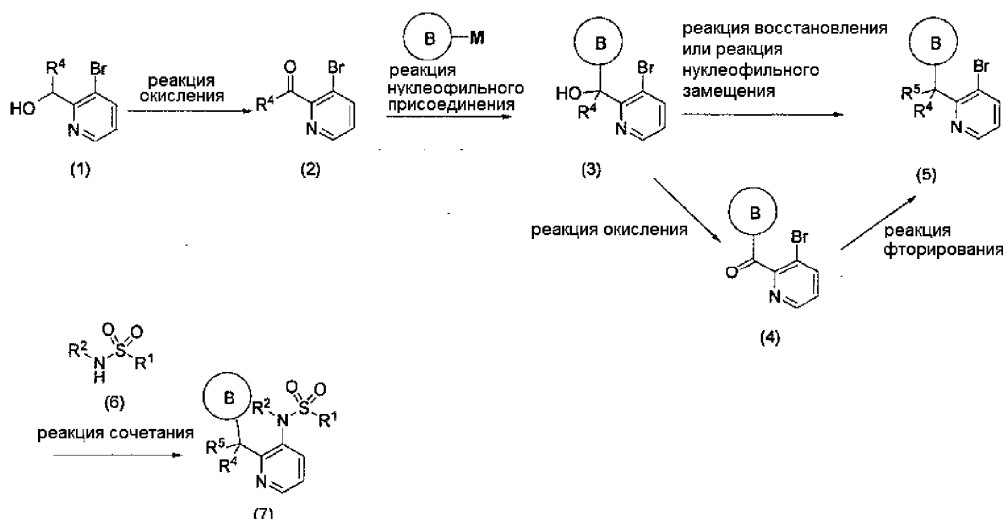
Когда на любой стадии синтеза проводится реакция сульфонатной этерификации, примеры сульфонирующего агента, который может использоваться, включают метансульфонилхлорид, п-толуолсульфонилхлорид, метансульфоновый ангидрид, п-толуолсульфоновый ангидрид и т.п.

Когда на любой стадии синтеза проводится реакция гидролиза, в качестве реагента используется кислота или основание. В реакции кислотного гидролиза сложного трет-бутилового эфира для восстановительного захвата трет-бутилового катиона, который является побочным продуктом, может добавляться муравьиная кислота, триэтилсилан и т.п.

Когда на любой стадии синтеза проводится реакция дегидратации, примеры дегидратирующего агента, который может использоваться, включают серную кислоту, пентаоксид дифосфора, оксихлорид фосфора, N,N'-дициклогексилкарбодиимид, оксид алюминия, полифосфорную кислоту и т.п.

Соединение (7), используемое в представленной ниже реакционной схеме 3, может быть получено в соответствии со способом, показанным на представленной ниже реакционной схеме 1. В настоящем описании, когда используется символ "M", он означает галогенид магния или щелочной металл, такой как литий и т.п., а другие символы имеют значения, указанные выше.

Реакционная схема 1.



Соединение (3) может быть получено взаимодействием соединения (2) с металлоорганическим реагентом в соответствии с реакцией нуклеофильного присоединения. Примеры металлоорганического реагента, который может использоваться, включают органические галогениды магния, органические соединения лития и т.п. Металлоорганический реагент может быть получен в соответствии с известным способом.

Соединение (4) может быть получено, например, окислением соединения (3), где R^4 представляет собой атом водорода.

Соединение (5), где R^5 представляет собой атом водорода, может быть получено, например, восстановлением соединения (3).

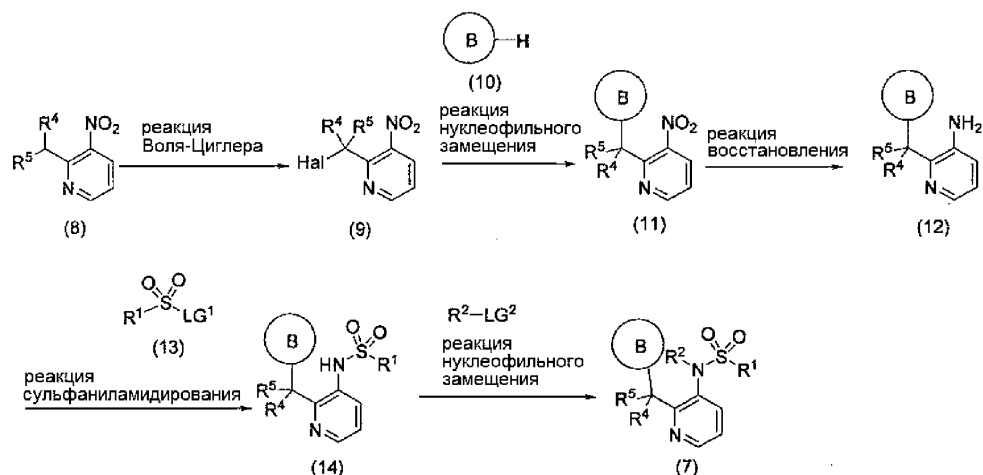
Соединение (5), где R^5 представляет собой C_{1-6} алкоксигруппу, может быть получено, например, реакцией нуклеофильного замещения соединения (3) электрофилом в присутствии основания. Примеры электрофила, который может использоваться, включают алкилгалогениды и т.п. Примеры основания, которое может использоваться, включают гидриды щелочных металлов и т.п.

Соединение (5), где R^4 и R^5 оба представляют собой атомы фтора, могут быть получены, например, фторированием соединения (4). Примеры реагентов, которые могут использоваться, включают фторированные агенты, такие как трифторид диэтиламиносеры (DAST), трифторид бис(2-метоксиэтил аминосеры) (BAST), 1,1,2,2-тетрафторэтил-N,N-диметиламин (TFEDMA) и т.п.

Соединение (7) может быть получено реакцией сочетания соединения (5) и соединения (6). Соединение (6) может быть коммерчески доступным или может быть получено в соответствии с известным способом или аналогично.

Соединение (7) также может быть получено из соединения (8) в соответствии со способом, показанным на представленной ниже реакционной схеме 2. Символ "Hal", когда используется в настоящем описании, означает атом галогена, символы "LG¹" и "LG²" независимо означают удаляемую группу, а другие символы принимают значения, определенные выше.

Реакционная схема 2.



Примеры "удаляемой группы", представленной LG¹ или LG², включают атомы галогенов, необязательно галогенированные C_{1-6} алкилсульфонилоксигруппы (например, метансульфонилокси, этансульфонилокси, трифторметансульфонилокси), C_{6-14} арилсульфонилоксигруппы, необязательно замещенные

C₁₋₆ алкилом (например, бензолсульфонилокси, толуолсульфонилокси) и т.п.

Соединение (8) может быть коммерчески доступным или может быть получено в соответствии с известным способом или аналогично.

Соединение (11) может быть получено взаимодействием соединения (9) с соединением (10) в соответствии с реакцией нуклеофильного замещения. Примеры соединения (10), которое может использоваться, включают циклические амины (например, пирролидин, пиперидин), пиразол и т.п. Кроме того, в реакционную систему может быть добавлено основание. Примеры оснований включают неорганические основания, органические основания, гидриды щелочных металлов и т.п.

Соединение (14) может быть получено взаимодействием соединения (12) с соединением (13) в соответствии с реакцией сульфаниламидирования в присутствии основания. Примеры основания, которое может использоваться, включают органические основания и т.п. Соединение (13) может быть коммерчески доступным или может быть получено в соответствии с известным способом.

Соединение (7) может быть получено взаимодействием соединения (14) в соответствии с реакцией нуклеофильного замещения с электрофилом в присутствии основания. Примеры электрофила, который может использоваться, включают алкилгалогениды и т.п. Примеры основания, которое может использоваться, включают гидриды щелочных металлов и т.п.

В представленном выше способе получения, когда исходное соединение содержит аминогруппу, карбоксильную группу, гидроксильную группу, карбонильную группу или меркаптогруппу в качестве заместителя, в эти группы может вводиться защитная группа, обычно используемая в химии пептидов, и при необходимости целевое соединение может быть получено удалением защитной группы после реакции.

Соединение по настоящему изобретению может быть выделено и очищено известными способами, например, экстракцией растворителями, жидкостным превращением, фазовым переходом, кристаллизацией, перекристаллизацией, хроматографией и т.п.

Соединение по настоящему изобретению может вводиться млекопитающим (например, человеку, мыши, крысе, кролику, собаке, кошке, корове, лошади, свинье, обезьяне) само по себе или в форме фармацевтической композиции (также называемой лекарственным препаратом) при смешивании с фармакологически приемлемым носителем и т.д. в качестве средства для профилактики или лечения различных заболеваний, указанных ниже.

В качестве фармакологически приемлемых носителей могут использоваться различные органические или неорганические материалы носителей, обычно используемые в качестве материалов для получения препаратов. Они вводятся в качестве эксципиента, смазывающего вещества, связующего вещества и дезинтегрирующей добавки для твердых препаратов; или в качестве растворителя, солюбилизующего агента, суспендирующего вещества, изотонической добавки, буфера и смягчающего средства для жидких препаратов; и т.п.; и при необходимости в препарат могут добавлять такие добавки, как консервант, антиоксидант, краситель, подсластитель и т.п.

Предпочтительные примеры эксципиента включают лактозу, сахарозу, D-маннит, D-сорбит, крахмал, желатинированный крахмал, декстрин, кристаллическую целлюлозу, низкозамещенную гидроксипропилцеллюлозу, натриевую соль карбоксиметилцеллюлозы, гуммиарабик, пуллулан, легкую безводную кремниевую кислоту, синтетический силикат алюминия и алюмометасиликат магния.

Предпочтительные примеры смазывающих веществ включают стеарат магния, стеарат кальция, тальк и коллоидный диоксид кремния.

Предпочтительные примеры связующего вещества включают желатинированный крахмал, сахарозу, желатин, гуммиарабик, метилцеллюлозу, карбоксиметилцеллюлозу, натриевую соль карбоксиметилцеллюлозы, кристаллическую целлюлозу, сахарозу, D-маннит, трегалозу, декстрин, пуллулан, гидроксипропилцеллюлозу, гидроксипропилметилцеллюлозу и поливинилпирролидон.

Предпочтительные примеры дезинтегрирующего вещества включают лактозу, сахарозу, крахмал, карбоксиметилцеллюлозу, кальциевую соль карбоксиметилцеллюлозы, кроскармеллозу натрия, карбоксиметилкрахмал натрия, легкую безводную кремниевую кислоту и низкозамещенную гидроксипропилцеллюлозу.

Предпочтительные примеры растворителя включают воду для инъекций, физиологический солевой раствор, раствор Рингера, спирт, пропиленгликоль, полиэтиленгликоль, кунжутное масло, кукурузное масло, оливковое масло и хлопковое масло.

Предпочтительные примеры солюбилизующих добавок включают полиэтиленгликоль, пропиленгликоль, D-маннит, трегалозу, бензилбензоат, этанол, трисаминометан, холестерин, триэтаноламин, карбонат натрия, цитрат натрия, салицилат натрия и ацетат натрия.

Предпочтительные примеры суспендирующих агентов включают поверхностно-активные вещества, такие как стеарилтриэтаноламин, лаурилсульфат натрия, лауриламинопропионат, лецитин, хлорид бензалкония, хлорид бензетония, глицеринмоностеарат и т.п.; гидрофильные полимеры, такие как поли(виниловый спирт), поливинилпирролидон, натриевую соль карбоксиметилцеллюлозу, метилцеллюлозу, гидроксиметилцеллюлозу, гидроксипропилцеллюлозу, гидроксипропилцеллюлозу и т.п., полисорбаты; и полиоксипропиленгидрогенизированное касторовое масло.

Предпочтительные примеры изотонической добавки включают хлорид натрия, глицерин, D-маннит,

D-сорбит и глюкозу.

Предпочтительные примеры буферов включают фосфатный, ацетатный, карбонатный, цитратный буферы и т.д.

Предпочтительные примеры смягчающего средства включают бензиловый спирт.

Предпочтительные примеры консерванта включают сложные п-оксибензоатные эфиры, хлорбутанол, бензиловый спирт, феноэтиловый спирт, дегидроуксусную кислоту и сорбиновую кислоту.

Предпочтительные примеры антиоксидантов включают сульфитные соли и аскорбатные соли.

Предпочтительные примеры красителя включают водные пищевые анилиновые красители (например, такие пищевые красители, как красный пищевой краситель №№ 2 и 3, желтый пищевой краситель №№ 4 и 5, голубой пищевой краситель №№ 1 и 2 и т.п. пищевые красители), нерастворимые в воде протравные лакообразующие красители (например, алюминиевая соль указанного выше водного пищевого анилинового красителя), натуральные красители (например, β-каротин, хлорофилл, красный оксид железа) и т.п.

Предпочтительные примеры подсластителя включают сахарин натрия, глицирризинат калия двойной, аспартам и стевию.

Примеры лекарственной формы вышеупомянутой фармацевтической композиции включают препараты для перорального введения, такие как таблетки (включая таблетки с сахарным покрытием, таблетки, покрытые оболочкой, сублингвальные таблетки, таблетки для рассасывания, таблетки для растворения в щечном кармане), капсулы (включая мягкие капсулы, микрокапсулы), пилюли, гранулы, порошки, пастилки, сиропы, жидкости, эмульсии, суспензии, аэрозоли, пленки (например, пленки для рассасывания, адгезивные пленки для слизистой оболочки полости рта) и т.п.; и препараты для парентерального введения, такого как инъекции (например, подкожная инъекция, внутривенная инъекция, внутримышечная инъекция, внутривенная инъекция, капельной инфузия), препараты для местного применения (например, трансдермальный препарат абсорбционного типа, мазь, лосьон, адгезивный препарат), суппозитории (например, ректальные суппозитории, вагинальные суппозитории), гранулы, интраназальные препараты, легочные препараты (лекарственная форма для ингаляции), глазные капли и т.п. Соединение и лекарственный препарат по настоящему изобретению может соответственно безопасно вводиться перорально или парентерально (например, ректально, внутривенно, внутриартериально, внутримышечно, подкожно, внутриорганно, назально, внутрикожно, инстилляцией, интрацеребрально, интравагинально, внутривенно, внутрипухольным введением, введением вблизи опухоли и введением в рану).

Эти препараты могут представлять собой препараты с контролируемым высвобождением действующего вещества (например, микрокапсулы с замедленным высвобождением действующего вещества), такие как препараты с немедленным высвобождением, препараты с постепенным высвобождением действующего вещества и т.п.

Фармацевтическая композиция может быть получена в соответствии со способом, обычно используемым в области производства фармацевтических препаратов, например способом, описанным в Japanese Pharmacopoeia и т.п.

Хотя содержание соединения по настоящему изобретению в фармацевтической композиции по настоящему изобретению изменяется в зависимости от лекарственной формы, дозы соединения по настоящему изобретению и т.п., оно составляет, например, примерно от 0,1 до 100% по массе.

При получении препарата для перорального введения на препарат может наноситься покрытие, когда это необходимо для маскировки вкуса, энтеральной растворимости или для устойчивости.

Примеры основания покрытия, используемого для нанесения покрытия, включают основание сахарного покрытия, водорастворимое основание пленочного покрытия, основание для энтеросолюбильного пленочного покрытия и основание для покрытия с постепенным высвобождением действующего вещества.

В качестве основы сахарного покрытия используется сахароза и дополнительно в комбинации может использоваться один или несколько видов талька, а также осажденный карбонат кальция, желатин, гуммиарабик, пуллулан, карнаубский воск и т.п.

Примеры основы водорастворимого пленочного покрытия включают целлюлозные полимеры, такие как гидроксипропилцеллюлоза, гидроксипропилметилцеллюлоза, гидроксипропилцеллюлоза, метилгидроксипропилцеллюлоза и т.п.; синтетические полимеры, такие как сополимер Е поливинилацетата, диэтиламиноацетата и аминоалкилметакрилата Е (Eudragit Е (торговое название)), поливинилпирролидон и т.п.; и полисахариды, такие как пуллулан и т.п.

Примеры основы для энтеросолюбильного пленочного покрытия включают целлюлозные полимеры, такие как фталат гидроксипропилметилцеллюлозы, ацетат-сукцинат гидроксипропилметилцеллюлозы, карбоксиметилэтилцеллюлоза, ацетат-фталат целлюлозы и т.п.; полимеры акриловой кислоты, такие как сополимер метакриловой кислоты L (Eudragit L (торговое название)), сополимер метакриловой кислоты LD (Eudragit L-30D-55 (торговое название)), сополимер метакриловой кислоты S (Eudragit S (торговое название)) и т.п.; а также природные вещества, такие как шеллак и т.п.

Примеры основы пленочного покрытия с постепенным высвобождением действующего вещества включают полимеры целлюлозы, такие как этилцеллюлоза и т.п.; и полимеры акриловой кислоты, такие как сополимер аминоалкилметакрилата RS (Eudragit RS (торговое название)), суспензия этилакрилата и метилметакрилата (Eudragit NE (торговое название)) и т.п.

Два или более видов указанных выше основ покрытий могут использоваться в смеси в подходящем соотношении. Кроме того, в процессе нанесения покрытия могут использоваться, например, легкие окрашивающие добавки, такие как оксид титана, красный оксид железа и т.п.

Поскольку соединение по настоящему изобретению проявляет низкую токсичность (например, низкую острую токсичность, низкую хроническую токсичность, низкую генетическую токсичность, низкую репродуктивную токсичность, низкую кардиотоксичность, низкую канцерогенность) и более слабые побочные эффекты, оно может использоваться в качестве профилактического или терапевтического средства или для диагностики различных заболеваний у млекопитающих (например, у человека, крупного рогатого скота, лошади, собаки, кошки, обезьяны, мыши, крысы).

Соединение по настоящему изобретению обладает превосходной активностью агониста рецептора орексина 2 типа и может лечить различные неврологические и психиатрические заболевания, связанные с рецептором орексина 2 типа, или предотвращать эти заболевания или снижать их риск. В частности, соединение по настоящему изобретению может применяться в качестве средства для профилактики или лечения нарколепсии.

Хотя доза соединения по настоящему изобретению изменяется в зависимости от субъекта, которому она вводится, способа введения, целевого заболевания, симптома и т.п., когда соединение по настоящему изобретению вводится, например перорально или парентерально, взрослому пациенту, его доза составляет, например, примерно от 0,01 до 100 мг/кг массы тела на дозу, предпочтительно от 0,1 до 50 мг/кг массы тела на дозу, более предпочтительно от 0,5 до 20 мг/кг массы тела на дозу. Это количество желательно вводить одной - тремя порциями ежедневно.

Примеры

Настоящее изобретение подробно поясняется далее со ссылкой на примеры, экспериментальные примеры и примеры препаратов. Однако указанные примеры не ограничивают настоящее изобретение и могут модифицироваться в пределах объема настоящего изобретения.

Термин "комнатная температура" в представленных далее примерах обычно означает температуру от примерно 10°C до примерно 35°C. Соотношение компонентов в смешанном растворителе, если не указано иное, представляет собой объемное соотношение компонентов в смеси, и "%" означает % по массе, если не указано иное.

Элюирование в колоночной хроматографии в примерах, проводят с контролем при помощи тонкослойной хроматографии (ТСХ), если не указано иное. При контроле с помощью ТСХ используют пластины 60 F₂₅₄ производства компании Merck, в колоночно хроматографии в качестве элюента используют элюирующий растворитель, а для детектирования используют УФ-детектор. В колоночной хроматографии на силикагеле "NH" означает использование аминопропилсилан-связанного силикагеля, "Diol" (диол) означает использование 3-(2,3-дигидроксипропокси)пропилсилан-связанного силикагеля. В препаративной высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ) "C18" означает использование октадецил-связанного силикагеля. Соотношение компонентов в растворителе элюирования, если не указано иное, является объемным соотношением.

¹H ЯМР спектры получают с помощью ЯМР спектрометра Фурье. Для анализа ¹H ЯМР используют программное обеспечение ACD/SpecManager (торговое название) и т.п. Слабо выраженные пики протонов гидроксильной группы, аминогруппы и т.п. групп в ряде случаев не описаны.

МС получают с помощью ЖХ/МС. В качестве способа ионизации, используют метод электрораспыления (ESI) или метод химической ионизации при атмосферном давлении (APCI). Данные показывают действительное полученное значение (найденно). Хотя обычно наблюдается пик молекулярного иона, в некоторых случаях наблюдается пик фрагмента иона. В случае соли обычно наблюдается пик молекулярного иона или пик фрагмента иона свободной формы.

Единица концентрации образца (с) для оптического вращения ([α]_D) - г/100 мл.

Данные элементного анализа (анал.) представляют как вычисленное значение ("вычислено") и фактически полученное значение ("найденно").

В примерах "цис/транс" в названиях соединений в основном означают цис- или транс-смесь двух видов оптических изомеров, когда соответствующая структура содержит два асимметричных центра. В исключительных случаях приставки цис/транс означают единственный оптический изомер, когда указано "оптически активный".

В примерах пики, полученные методом порошковой рентгеновской дифракции, представляют собой пики, полученные при комнатной температуре с помощью Ultima IV (Rigaku Corporation, Japan) с использованием Cu Kα излучения в качестве источника излучения. Условия измерений приведены ниже.

Электрическое напряжение/электрический ток: 40 кВ/50 мА.

Скорость сканирования: 6 градусов/мин.

Диапазон сканирования 2 Тета: 2-35 градусов.

Кристалличность в методе порошковой рентгеновской дифракции в примерах вычисляют методом Германа (Hermans).

В приведенных далее примерах используют следующие аббревиатуры:

Т. пл: точка плавления;
 МС: масс-спектр;
 М: молярная концентрация;
 N: нормальность;
 CDCl₃: дейтерохлороформ;
 DMSO-d₆: дейтеродиметилсульфоксид;
¹H ЯМР: протонный ядерный магнитный резонанс;
 ЖХ/МС: жидкостный хроматограф/масс-спектрометр;
 ESI: электрораспылительная ионизация, ионизация методом электрораспыления;
 APCI: химическая ионизация при атмосферном давлении;
 Pd₂(dba)₃: трис(дибензильденацетон)дипалладий (0);
 ТФУК: трифторуксусная кислота;
 DIPEA: N-этил-N-изопропилпропан-2-амин;
 ДМФА: N,N-диметилформамид;
 ТГФ: тетрагидрофуран;
 CH₃CN: ацетонитрил;
 DME: 1,2-диметоксиэтан;
 ЕОН: метанол;
 EtOH: этанол;
 t-AmOH: 2-метил-2-бутанол;
 Pd(PPh₃)₄: палладий-трифенилфосфин (1:4);
 tBuXphos: 2-ди-трет-бутилфосфино-2',4',6'-триизопропилбифенил;
 XPhos Pd G3: метансульфонат (2-дициклогексилфосфино-2',4',6'-триизопропил-1,1'-бифенил)[2-(2'-амино-1,1'-бифенил)]палладия(II);
 PPh₃: трифенилфосфин;
 AcOH: уксусная кислота;
 ТВАI: йодид тетрабутиламмония;
 ТЕА: триэтиламин;
 (A-taPhos)₂PdCl₂: 4-(ди-трет-бутилфосфино)-N,N-диметиланилин-дихлорпалладий (2:1);
 ТЗР: 2,4,6-трипропил-1,3,5,2,4,6-триоксатрифосфин-2,4,6-триоксид;
 НАТУ: гексафторфосфат O-(7-азабензотриазол-1-ил)-N,N,N',N'-тетраметилурония;
 ДМАП: N,N-диметил-4-аминопиридин;
 СРМЕ: метоксициклопентан;
 tBu: трет-бутил;
 Вос: трет-бутоксикарбонил.
 Пример 1.
 цис-2-(3-Бензилбензил)-N-этил-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксамид.
 А) 1-Бензил-3-бромбензол.
 Смесь (хлорметил)бензола (3,78 г), (3-бромфенил)бороновой кислоты (6,00 г), Pd(PPh₃)₄ (1,73 г), карбоната натрия (3,16 г), DME (60 мл) и воды (30 мл) перемешивают при 100°C в течение 15 ч. Реакционную смесь добавляют к воде и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения (4,50 г).
¹H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ 3,94 (2H, c), 7,10-7,25 (5H, m), 7,28-7,40 (4H, m).
 В) (3-Бензилфенил)(3-бромпиридин-2-ил)метанол.
 К смеси магния (147 мг) и ТГФ (10 мл) добавляют йод (каталитическое количество) и 1-бензил-3-бромбензол (1,49 г). Смесь кипятят с обратным холодильником в течение 1 часа и затем ают до 20°C. К смеси добавляют 3-бромпиридин-2-карбальдегид (750 мг) и перемешивают полученную смесь в атмосфере азота при 20°C в течение 15 ч. Реакционную смесь добавляют к насыщенному водному раствору хлорида аммония и экстрагируют смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения (900 мг).
¹H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ 3,97 (2H, c), 5,23 (1H, д, J=6,8 Гц), 5,94 (1H, д, J=5,2 Гц), 7,03-7,08 (1H, м), 7,10-7,31 (9H, м), 7,83-7,90 (1H, м), 8,59 (1H, дд, J=4,4, 1,2 Гц).
 С) 2-(3-Бензилбензил)-3-бромпиридин.
 К смеси (3-бензилфенил)(3-бромпиридин-2-ил)метанола (900 мг) и ТФУК (5 мл) добавляют триэтилсилан (10 мл). Смесь перемешивают при 60°C в течение 40 ч и затем концентрируют при пониженном давлении. Полученный остаток подщелачивают до pH 7-8 с помощью насыщенного водного раствора бикарбоната натрия и экстрагируют смесь этилацетатом. Органический слой промывают насыщенным

раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения (1,10 г).

^1H ЯМР (400 МГц, CDCl_3) δ 3,95 (2H, c), 4,32 (2H, c), 7,00-7,08 (2H, м), 7,10-7,23 (6H, м), 7,25-7,30 (2H, м), 8,83 (1H, дд, $J=8,0$, 1,6 Гц), 8,50 (1H, дд, $J=4,8$, 1,6 Гц).

D) N-(2-(3-бензилбензил)пиридин-3-ил)метансульфонамид.

Смесь 2-(3-бензилбензил)-3-бромпиридина (1,10 г), метансульфонамида (464 мг), tBuXphos (166 мг), $\text{Pd}_2(\text{dba})_3$ (149 мг), карбоната цезия (1,59 г) и DME (20 мл) перемешивают в атмосфере азота при 85°C в течение 15 ч. Реакционную смесь добавляют в воду и экстрагируют смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/петролейный эфир) с получением указанного в заголовке соединения (260 мг).

^1H ЯМР (400 МГц, CDCl_3) δ 2,39 (3H, c), 3,93 (2H, c), 4,22 (2H, c), 6,21 (1H, уш.с), 7,00-7,35 (10H, м), 8,87 (1H, д, $J=7,2$ Гц), 8,44 (1H, д, $J=3,6$ Гц).

E) N-(цис-2-(3-бензилбензил)пиперидин-3-ил)метансульфонамид.

Смесь N-(2-(3-бензилбензил)пиридин-3-ил)метансульфонамида (200 мг), 5% родия на углероде (350 мг), ТГФ (9 мл) и уксусной кислоты (1 мл) перемешивают в течение 15 ч в атмосфере водорода с давлением 35 фунтов на квадратный дюйм (0,24 Па) при температуре 20°C. Реакционную смесь фильтруют и фильтрат добавляют к воде. Смесь нейтрализуют насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (дихлорметан/метанол) и препаративной тонкослойной хроматографии с получением указанного в заголовке соединения (30 мг).

МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 359,0.

F) цис-2-(3-Бензилбензил)-N-этил-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксамид.

Смесь N-(цис-2-(3-бензилбензил)пиперидин-3-ил)метансульфонамида (30 мг), TEA (25 мг) и изотиоцианатэтана (8 мг) в ТГФ (5 мл) перемешивают при 20°C в течение 15 ч. Реакционную смесь добавляют в воду и экстрагируют смесь этилацетатом. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью препаративной ВЭЖХ (Fuji C18 (300×25), YMC 250×20, подвижная фаза: вода/ацетонитрил (0,1% водный раствор аммиака)). Полученную фракцию концентрируют при пониженном давлении и сушат вымораживанием с получением указанного в заголовке соединения (6 мг).

^1H ЯМР (400 МГц, CDCl_3) δ 0,72 (3H, т, $J=7,2$ Гц), 1,60-1,90 (4H, м), 2,75-3,00 (8H, м), 3,50-3,60 (2H, м), 3,93 (2H, c), 4,05-4,15 (1H, м), 4,22-4,32 (1H, м), 4,59 (1H, д, $J=7,2$ Гц), 7,03-7,08 (3H, м), 7,15-7,35 (6H, м).

Пример 19.

трет-Бутил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат.

A) трет-Бутил-2-(бифенил-3-илметил)-3-оксопиперидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-3-оксопиперидин-1-карбоксилата (3,49 г) и толуола (38 мл) при комнатной температуре добавляют пирролидин (1,87 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин, затем кипятят с обратным холодильником в течение 1 ч с использованием ловушки Дина-Старка и далее концентрируют при пониженном давлении. Полученный остаток смешивают с CH_3CN (38 мл) и к полученной смеси при комнатной температуре добавляют 3-(бромметил)бифенил (5,19 г). Смесь кипятят с обратным холодильником в течение 1 ч, затем реакционную смесь выливают в воду и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (3,42 г). МС: $[\text{M}+\text{H}-(\text{tBu})]^+$ 310,2.

B) трет-Бутил-цис-3-амино-2-(бифенил-3-илметил)пиперидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-2-(бифенил-3-илметил)-3-оксопиперидин-1-карбоксилата (3,41 г), ТГФ (25 мл) и MeOH (25 мл) при комнатной температуре добавляют ацетат аммония (7,19 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 часа и затем к смеси добавляют триацетоксиборогидрид натрия (3,56 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 18 ч. Реакционную смесь при 0°C выливают в насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (1,67 г).

МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 367,2.

C) трет-Бутил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонило)амино)пиперидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-цис-3-амино-2-(бифенил-3-илметил)пиперидин-1-карбоксилата (1,66 г), ТГФ (15 мл) и TEA (0,917 г) при 0°C добавляют метансульфонилхлорид (0,623 г). Смесь перемешивают при

комнатной температуре в течение 1 ч, затем выливают в ледяную воду и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (1,75 г).

¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 1,11 (9H, с), 1,61-1,74 (2H, м), 1,75-1,84 (1H, м), 1,88-1,97 (1H, м), 2,83-2,98 (3H, м), 3,00 (3H, с), 3,57-3,68 (1H, м), 4,04-4,12 (1H, м), 4,41 (1H, д, J=7,9 Гц), 4,73-4,83 (1H, м), 7,17 (1H, д, J=7,2 Гц), 7,30-7,39 (3H, м), 7,39-7,46 (3H, м), 7,52-7,58 (2H, м).

Пример 24.

Метил-цис-2-(3-йодбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат.

А) трет-Бутил-2-(3-йодбензил)-3-оксопиперидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-3-оксопиперидин-1-карбоксилата (10 г) и толуола (100 мл) при комнатной температуре добавляют пирролидин (4,28 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин и концентрируют при пониженном давлении. Остаток смешивают с CH₃CN (100 мл) и к смеси добавляют 1-(бромметил)-3-йодбензол (17,9 г). Смесь перемешивают в течение ночи при 80°C и концентрируют при пониженном давлении. Остаток растворяют в этилацетате и 1M соляной кислоте, полученный раствор перемешивают в течение 30 мин и затем экстрагируют этилацетатом. Отделенный органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (14,7 г). МС: [M+H]⁺ 316,0.

В) трет-Бутил-цис-3-амино-2-(3-йодбензил)пиперидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-2-(3-йодбензил)-3-оксопиперидин-1-карбоксилата (3,9 г), MeOH (40 мл) и ТГФ (40 мл) при комнатной температуре добавляют ацетат аммония (7,24 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч, затем к смеси добавляют триацетоксиборогидрид натрия (3,58 г) и перемешивают полученную смесь при комнатной температуре в течение 18 ч. Реакционную смесь добавляют к насыщенному водному раствору гидрокарбоната натрия при охлаждении льдом и экстрагируют смесь этилацетатом. Отделенный органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (2,14 г). МС: [M+H]⁺ 417,1.

С) трет-Бутил-цис-2-(3-йодбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-цис-3-амино-2-(3-йодбензил)пиперидин-1-карбоксилата (2,00 г) и ТГФ (20 мл) при 0°C добавляют ТЕА (0,972 г) и метансульфонилхлорид (0,660 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (1,66 г).

МС: [M-H]⁻ 493,1.

Д) Гидрохлорид N-(цис-2-(3-йодбензил)пиперидин-3-ил)метансульфонамида.

К смеси трет-бутил-цис-2-(3-йодбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилата (1,66 г) и ТГФ (8 мл) при комнатной температуре добавляют 4M раствор соляной кислоты в этилацетате (8,39 мл). Смесь перемешивают в течение ночи при комнатной температуре и концентрируют при пониженном давлении. Остаток суспендируют в этилацетате и собирают твердый продукт фильтрацией. Твердый продукт промывают этилацетатом с получением указанного в заголовке соединения (1,29 г).

МС: [M+H]⁺ 395,0.

Е) Метил-цис-2-(3-йодбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат.

К смеси гидрохлорида N-(цис-2-(3-йодбензил)пиперидин-3-ил)метансульфонамида (1,3 г), ТЕА (1,22 г) и ТГФ (20 мл) при комнатной температуре добавляют метилхлорформиат (0,570 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 10 мин и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (1,30 г).

¹H ЯМР (300 МГц, DMSO-d₆) δ 1,35-1,56 (1H, м), 1,59-1,76 (3H, м), 2,78-2,87 (2H, м), 2,89-3,04 (4H, м), 3,05-3,23 (2H, м), 3,33-3,52 (2H, м), 3,67-3,87 (1H, м), 4,37-4,65 (1H, м), 7,00-7,10 (1H, м), 7,12-7,21 (1H, м), 7,34 (1H, с), 7,48-7,56 (2H, м).

Пример 27.

Метил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-(3-(пирролидин-1-ил)бензил)пиперидин-1-карбоксилат.

Смесь метил-цис-2-(3-йодбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилата (40 мг), пирролидина (12,6 мг), Pd₂(dba)₃ (8,10 мг), дициклогексил(2'6'-диизопропоксибифенил-2-ил)фосфина (12,4 мг), карбоната цезия (86 мг) и t-AmOH (1 мл) подвергают микроволновому облучению при 100°C в

течение 1 ч. После этого смесь выливают в воду и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (19,0 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, DMSO-d_6) δ 1,32-1,57 (1H, м), 1,61-1,76 (3H, м), 1,86-1,99 (4H, м), 2,68-2,84 (2H, м), 2,90-3,03 (4H, м), 3,08-3,23 (5H, м), 3,34-3,52 (2H, м), 3,61-3,89 (1H, м), 4,39-4,71 (1H, м), 6,23-6,47 (3H, м), 6,92-7,06 (1H, м), 7,28-7,40 (1H, м).

Пример 64.

Изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат.

А) (6-Фенилпиридин-2-ил)метанол.

Смесь (6-бромпиридин-2-ил)метанола (5,10 г), фенилбороновой кислоты (4,96 г), $\text{Pd(PPh}_3)_4$ (1,25 г), 2М водного раствора карбоната натрия (33,9 мл) и DME (55 мл) кипятят с обратным холодильником в течение 15 ч в атмосфере аргона. Реакционную смесь выливают в воду и экстрагируют смесью этилацетат-ТГФ. Нерастворимое вещество удаляют фильтрацией, органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) и колоночной хроматографией на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (3,76 г).

МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 186,1.

В) 2-(Бромметил)-6-фенилпиридин.

К смеси (6-фенилпиридин-2-ил)метанола (3,74 г), PPh_3 (6,36 г) и бензотрифторида.

(150 мл) при 0°C добавляют тетрабромметан (8,04 г). Смесь перемешивают при 0°C в течение 3 ч, нерастворимое вещество удаляют фильтрацией и промывают этилацетатом. Фильтрат концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (4,03 г). МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 248,0.

С) трет-Бутил-3-оксо-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-3-оксопиперидин-1-карбоксилата (2,69 г) и толуола (29 мл) при комнатной температуре добавляют пирролидин (1,44 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин, кипятят с обратным холодильником в течение 1 ч с использованием ловушки Дина-Старка и концентрируют при пониженном давлении. Остаток смешивают с CH_3CN (29 мл) и к смеси при комнатной температуре добавляют 2-(бромметил)-6-фенилпиридин (4,02 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 15 ч, затем реакционную смесь выливают в воду и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (2,56 г).

МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 367,2.

Д) трет-Бутил-цис-3-амино-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-3-оксо-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилата (2,55 г), метанола (19 мл) и ТГФ (19 мл) при комнатной температуре добавляют ацетат аммония (5,36 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч и затем к смеси добавляют триацетоксиборогидрид натрия (2,65 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 3 ч. Реакционную смесь выливают в насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия при охлаждении льдом и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (977 мг).

МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 368,2.

Е) трет-Бутил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-цис-3-амино-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилата (973 мг), ТЕА (536 мг) и ТГФ (9 мл) при 0°C добавляют метансульфонилхлорид (364 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч, затем реакционную смесь выливают в воду со льдом и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (1,05 г).

МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 446,2.

Ф) N-(цис-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси трет-бутил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилата (991 мг) и толуола (11 мл) при комнатной температуре добавляют ТФУК (11 мл). Смесь

перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч и затем выливают в насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия при охлаждении льдом. Полученную смесь подщелачивают до pH=8 с помощью карбоната калия и экстрагируют смесью этилацетат/ТГФ. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Полученное твердое вещество собирают фильтрацией и промывают простым диизопропиловым эфиром с получением указанного в заголовке соединения (671 мг).

МС: $[M+H]^+$ 346,1.

Г) Изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат.

К смеси N-(цис-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-3-ил)метансульфонамида (150 мг) и ТГФ (2,17 мл) при комнатной температуре добавляют ТЕА (132 мг) и изопропилхлорформат (0,326 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч, полученную реакционную смесь выливают в воду и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (157 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 1,12 (6H, д, $J=6,4$ Гц), 1,75 (4H, уш.с), 2,05-2,19 (1H, м), 2,67-2,90 (3H, м), 2,88-3,06 (2H, м), 3,35 (1H, дд, $J=13,9$, 5,7 Гц), 3,53-3,68 (1H, м), 3,96-4,14 (1H, м), 4,84 (2H, д, $J=5,7$ Гц), 7,14-7,22 (1H, м), 7,38-7,52 (3H, м), 7,55-7,59 (1H, м), 7,66-7,74 (1H, м), 7,90-7,98 (2H, м).

Пример 75.

Этил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

А) трет-Бутил-2-(бифенил-3-илметил)-3-оксопирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-3-оксопирролидин-1-карбоксилата (3,5 г) и толуола (30 мл) при комнатной температуре добавляют пирролидин (1,61 г). Смесь перемешивают при 100°C в течение 3 ч и концентрируют. К остатку при комнатной температуре добавляют CH_3CN (30 мл) и 3-(бромметил)бифенил (4,67 г). Смесь перемешивают в течение ночи в атмосфере азота при 80°C и затем концентрируют. Полученный остаток разбавляют водой и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (2,92 г). МС: $[M+H-\text{Osc}]^+$ 252,2.

В) трет-Бутил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((1-фенилэтил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

Смесь трет-бутил-2-(бифенил-3-илметил)-3-оксопирролидин-1-карбоксилата (2,38 г), 1-фенилэтанамин (0,903 г), трис(трифторметансульфоната) иттербия(3+) (0,420 г) и толуола (20 мл) перемешивают при 100°C в течение 4 ч. Реакционную смесь распределяют между этилацетатом и водой, органический слой промывают насыщенным раствором соли и концентрируют при пониженном давлении. К смеси полученного остатка (3,08 г), CH_3CN (30 мл) и уксусной кислоты (5 мл) при 0°C добавляют триацетоксиборогидрид натрия (4,30 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч и нейтрализуют 4М водным раствором гидроксида натрия. Полученную смесь распределяют между этилацетатом и водным раствором гидрокарбоната натрия, органический слой промывают насыщенным раствором соли и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (2,29 г).

МС: $[M+H]^+$ 457,3.

С) трет-Бутил-цис-3-амино-2-(бифенил-3-илметил)пирролидин-1-карбоксилат.

Смесь трет-бутил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((1-фенилэтил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (2,29 г), 20% гидроксида палладия на угле (3,52 г), 1М соляной кислоты (10,0 мл) и MeOH (50 мл) перемешивают в течение ночи в нормальной атмосфере водорода при комнатной температуре. Катализатор удаляют фильтрацией и фильтрат концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (865 мг). МС, найдено: 297,2.

Д) трет-Бутил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-цис-3-амино-2-(бифенил-3-илметил)пирролидин-1-карбоксилата (865 мг), ТЕА (497 мг) и ТГФ (50 мл) при 0°C добавляют метансульфонилхлорид (337 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч, затем выливают в ледяную воду и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным водным раствором бикарбоната натрия и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (750 мг).

МС: $[M-H]^-$ 429,2.

Е) Гидрохлорид N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида.

Смесь трет-бутил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (750 мг) и 4М раствора соляной кислоты в этилацетате (20 мл) перемешивают при комнатной температуре в течение 3 дней. Осадок собирают фильтрацией с получением указанного в заголовке

соединения (500 мг).

МС: $[M+H]^+$ 331,1.

Ф) Этил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси гидрохлорида N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (40 мг), ТЕА (33,1 мг) и ТГФ (3 мл) при комнатной температуре добавляют этилхлорформиат (23,7 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин, затем реакционный раствор при комнатной температуре выливают в насыщенный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Полученное твердое вещество кристаллизуют из смеси этилацетат-гептан с получением указанного в заголовке соединения (32,0 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, DMSO-d_6) δ 0,64-1,23 (3H, м), 1,72-2,25 (2H, м), 2,60-3,48 (8H, м), 3,54-4,25 (3H, м), 7,11-7,69 (10H, м).

Пример 76.

Оптически активный изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат.

Рацемат (120 мг) изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилата разделяют с помощью ВЭЖХ (колонок: CHIRALPAK AD-H (UG065), 4,6 мм ID×250 мм L, производства Daicel Chemical Industries, подвижная фаза: гексан/2-пропанол=700/300) с получением указанного в заголовке соединения (49,4 мг) (фракция с меньшим временем удерживания). Указанное в заголовке соединение очищают с помощью ВЭЖХ (C18, подвижная фаза: вода/ацетонитрил (содержащий 0,1% ТФУК)), к полученной фракции добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют смесь этилацетатом. Экстракт сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения (43,0 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, DMSO-d_6) δ 0,47 (2H, уш.с), 0,64-1,12 (4H, м), 1,48 (1H, уш.с), 1,74 (3H, уш.с), 2,93-3,24 (6H, м), 3,43 (1H, д, $J=6,1$ Гц), 3,86 (1H, уш.с), 4,31 (1H, уш.с), 4,76 (1H, уш.с), 7,11-7,22 (1H, м), 7,34-7,54 (4H, м), 7,73 (2H, уш.с), 8,00-8,11 (2H, м).

Пример 81.

N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

Смесь трет-бутил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (0,950 г), ТФУК (3,08 г) и дихлорметана (10 мл) перемешивают в атмосфере азота при 15°C в течение 2 ч. Реакционный раствор нейтрализуют (pH=7) насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия. Водный слой экстрагируют дихлорметаном, объединенные органические слои промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (0,378 г).

^1H ЯМР (400 МГц, CDCl_3) δ 1,85-1,96 (1H, м), 2,22-2,34 (1H, м), 2,74-2,86 (2H, м), 2,94 (3H, с), 3,00-3,15 (2H, м), 3,25-3,33 (1H, м), 3,90-3,96 (1H, м), 7,18-7,25 (1H, м), 7,30-7,48 (6H, м), 7,54-7,63 (2H, м).

Пример 88.

трет-Бутил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат.

А) 4-(Хлорметил)-2-фенил-1,3-тиазол.

Смесь бензолкарботиоамида (6,86 г), 1,3-дихлорацетона (6,35 г) и толуола (50 мл) кипятят с обратным холодильником в течение 3 ч. Реакционную смесь охлаждают и добавляют воду. Полученную смесь экстрагируют этилацетатом, экстракт промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (9,77 г).

МС: $[M+H]^+$ 210,1.

В) трет-Бутил-3-оксо-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-3-оксопиперидин-1-карбоксилата (0,950 г) и толуола (10 мл) при комнатной температуре добавляют пирролидин (0,509 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин и концентрируют. Остаток смешивают с CH_3CN (10 мл) и к смеси при комнатной температуре добавляют 4-(хлорметил)-2-фенил-1,3-тиазол (1 г) и ТВАИ (0,352 г). Смесь перемешивают в течение ночи при 80°C и затем концентрируют. Полученный остаток распределяют между этилацетатом и водой и смесь экстрагируют этилацетатом. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (элюент: этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (0,580 г). МС: $[M+H]^+$ 373,1.

С) трет-Бутил-цис-3-амино-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-3-оксо-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилата (580 мг),

ацетата аммония (1200 мг), MeOH (5 мл) и ТГФ (5 мл) при комнатной температуре добавляют триацетоксиборогидрид натрия (495 мг). Смесь перемешивают в течение ночи при комнатной температуре и затем концентрируют. Полученный остаток смешивают с насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (213 мг).

МС: $[M+H]^+$ 374,2.

D) трет-Бутил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-цис-3-амино-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилата (212 мг), TEA (86 мг) и ТГФ (5 мл) при комнатной температуре добавляют метансульфоновый ангидрид (119 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 10 мин и концентрируют. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (212 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 1,33 (9H, с), 1,58-1,83 (3H, м), 2,00-2,11 (1H, м), 2,75-3,07 (5H, м), 3,27 (1H, дд, $J=14,4$, 6,1 Гц), 3,54-3,69 (1H, м), 4,01 (1H, д, $J=11,4$ Гц), 4,75 (1H, д, $J=5,8$ Гц), 6,14 (1H, уш.с), 7,01 (1H, с), 7,39-7,49 (3H, м), 7,86-8,01 (2H, м).

Пример 89.

Изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат.

A) Дигидрохлорид N-(цис-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пиперидин-3-ил)метансульфонамида.

К смеси трет-бутил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилата (207 мг) и этилацетата (5 мл) при комнатной температуре добавляют 4M раствор соляной кислоты в этилацетате (2 мл). Смесь перемешивают в течение ночи при комнатной температуре и затем концентрируют с получением указанного в заголовке соединения (200 мг).

МС: $[M+H]^+$ 352,1.

B) Изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат.

К смеси N-(цис-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пиперидин-3-ил)метансульфонамида (60 мг), TEA (71,5 мг) и ТГФ (2 мл) добавляют 2M раствор изопропилхлорформиата в толуоле (0,106 мл) при комнатной температуре. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 3 ч и затем очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (43,0 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 1,04-1,21 (6H, м), 1,59-1,83 (3H, м), 2,03-2,15 (1H, м), 2,81-3,05 (5H, м), 3,30 (1H, дд, $J=14,8$, 6,4 Гц), 3,53-3,71 (1H, м), 3,98-4,09 (1H, м), 4,69-4,91 (2H, м), 6,38 (1H, уш.с), 7,02 (1H, с), 7,38-7,53 (3H, м), 7,90-8,02 (2H, м).

Пример 93.

N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-(циклопропилкарбонил)пиперидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)пиперидин-3-ил)метансульфонамида (100 мг), TEA (58,8 мг) и дихлорметана (1 мл) в атмосфере азота при 0°C добавляют циклопропанкарбонилхлорид (45,5 мг). Смесь перемешивают при 0°C в течение 1 ч. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и полученную смесь экстрагируют дихлорметаном. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью высокоэффективной жидкостной хроматографии (колонка: Phenomenex Gemini, подвижная фаза: вода/ CH_3CN (содержащий 0,05% $\text{NH}_3\text{-H}_2\text{O}$)) с получением указанного в заголовке соединения (56,0 мг).

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ 0,53-0,40 (4H, м), 1,26-1,76 (5H, м), 2,90-3,05 (6H, м), 3,23-3,52 (1H, м), 4,28 4,66 (1H, м), 4,88-5,18 (1H, м), 7,16 (1H, д, $J=7,6$ Гц), 7,27-7,47 (7H, м), 7,57-7,62 (2H, м).

Пример 100.

Изопропил-цис-2-((6-(2,5-дифторфенил)пиперидин-2-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат.

A) 3-Изопропилоксипиперидин-1-карбоксилат.

К смеси гидрохлорида 1-бензилпиперидин-3-она (15,0 г), TEA (7,40 г) и CH_3CN (100 мл) при 0°C по каплям добавляют 2M раствор изопропилхлорформиата в толуоле (59,8 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч, нерастворимый осадок удаляют фильтрацией и промывают CH_3CN . Фильтрат концентрируют при пониженном давлении. Остаток разбавляют насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия и смесь экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (11,0 г).

¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 1,25 (6H, д, J=6,4 Гц), 1,95-2,04 (2H, м), 2,48 (2H, т, J=6,6 Гц), 3,60-3,66 (2H, м), 4,04 (2H, с), 4,94 (1H, spt, J=6,2 Гц).

В) 2-Бром-6-(бромметил)пиридин.

К смеси (6-бромпиридин-2-ил)метанола (5,22 г), PPh₃ (8,74 г) и бензотрифторида (210 мл) при 0°C добавляют тетрабромметан (11,1 г). Смесь перемешивают при 0°C в течение 2 ч, нерастворимый осадок удаляют фильтрацией и промывают смесью этилацетатом и диэтиловым эфиром. Фильтрат концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (7,33 г).

¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 4,50 (2H, с), 7,39-7,45 (2H, м), 7,52-7,60 (1H, м).

С) Изопропил-2-((6-бромпиридин-2-ил)метил)-3-оксопиперидин-1-карбоксилат.

К смеси изопропил-3-оксопиперидин-1-карбоксилата (4,50 г) и толуола (52 мл) при комнатной температуре добавляют пирролидин (2,59 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин и затем концентрируют. К смеси добавляют толуол и CH₃CN и полученную смесь концентрируют. Остаток смешивают с CH₃CN (52 мл) и к смеси при комнатной температуре добавляют 2-бром-6-(бромметил)пиридин (7,32 г). Смесь кипятят с обратным холодильником в течение 15 ч, реакционную смесь выливают в воду и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (элюент: этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (2,72 г).

МС: [M+H]⁺ 355,0.

Д) Изопропил-цис-3-амино-2-((6-бромпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат.

К смеси изопропил-2-((6-бромпиридин-2-ил)метил)-3-оксопиперидин-1-карбоксилата (2,71 г), метанола (23 мл) и ТГФ (23 мл) при комнатной температуре добавляют ацетат аммония (5,88 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч и к смеси добавляют триацетоксиборогидрид натрия (3,23 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 15 ч. Смесь выливают в насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия при охлаждении льдом и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (373 мг).

МС: [M+H]⁺ 356,0.

Е) Изопропил-цис-2-((6-бромпиридин-2-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат.

К смеси изопропил-цис-3-амино-2-((6-бромпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилата (369 мг), ТЕА (210 мг) и ТГФ (3,5 мл) при комнатной температуре добавляют метансульфонилхлорид (142 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч, реакционный раствор выливают в воду и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (340 мг).

МС: [M+H]⁺ 434,0.

Ф) Изопропил-цис-2-((6-(2,5-дифторфенил)пиридин-2-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат.

Смесь изопропил-цис-2-((6-бромпиридин-2-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилата (73 мг), (2,5-дифторфенил)бороновой кислоты (39,8 мг), 2М водного раствора карбоната натрия (0,210 мл) и DME (1,1 мл) кипятят с обратным холодильником в атмосфере аргона в течение 9 часов. Реакционную смесь выливают в воду и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (58,6 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 0,92-1,12 (6H, м), 1,60-1,83 (3H, м), 2,02-2,07 (1H, м), 2,91 (3H, с), 2,94-3,06 (2H, м), 3,30 (1H, дд, J=14,0, 5,7 Гц), 3,57-3,68 (1H, м), 3,99-4,13 (1H, м), 4,73 (1H, ст, J=6,2 Гц), 4,84-4,92 (1H, м), 5,64 (1H, уш.с), 7,01-7,16 (2H, м), 7,22-7,26 (1H, м), 7,62-7,74 (3H, м).

Пример 101.

Этил-(2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

Рацемат (146 мг) этил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата разделяют с помощью ВЭЖХ (колонка: Chiralcel OD (IK001), 50 мм ID×500 мм L, производства Daicel Chemical Industries, подвижная фаза: гексан/2-пропанол=450/550) с получением указанного в заголовке соединения (47 мг) (фракция с меньшим временем удерживания).

¹H ЯМР (300 МГц, DMSO-d₆) δ 0,62-1,16 (3H, м), 1,71-2,23 (2H, м), 2,67-3,50 (8H, м), 3,55-4,26 (3H, м), 7,10 -7,68 (10H, м).

Пример 116.

Изопропил-цис-2-((2',3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат.

Смесь изопропил-цис-2-(3-идбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилата (96 мг), (2,3-дифторфенил)бороновой кислоты (95 мг), XPhos Pd G3 (8,46 мг), 1М водного раствора трикалийфосфата (0,6 мл) и ТГФ (1 мл) кипятят с обратным холодильником в течение 1 ч. Реакционную смесь разбавляют этилацетатом, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (71,0 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 0,82 (3H, уш.с), 1,03 (3H, д, J=6,4 Гц), 1,59-1,99 (4H, м), 2,98 (6H, с), 3,56-3,73 (1H, м), 4,01-4,13 (1H, м), 4,38 (1H, д, J=7,6 Гц), 4,54-4,69 (1H, м), 4,74-4,89 (1H, м), 7,07-7,25 (4H, м), 7,30-7,42 (3H, м).

Пример 117.

Изопропил-цис-2-(3-идбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат.

К смеси гидрохлорида N-(цис-2-(3-идбензил)пиперидин-3-ил)метансульфонамида (1,29 г), ТЕА (0,909 г) и ТГФ (15 мл) при комнатной температуре добавляют 2 М раствор изопропилхлорформиата в толуоле (1,80 мл). К смеси при комнатной температуре добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и очищают полученную смесь с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (1,16 г).

¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 0,83-1,00 (3H, м), 1,10 (3H, д, J=6,1 Гц), 1,58-1,98 (4H, м), 2,70-2,92 (3H, м), 3,00 (3H, с), 3,51-3,68 (1H, м), 4,03-4,14 (1H, м), 4,22-4,38 (1H, м), 4,58-4,82 (2H, м), 6,92-7,07 (1H, м), 7,15 (1H, д, J=7,6 Гц), 7,48-7,58 (2H, м).

Пример 122.

Изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((3-фенил-1Н-пиразол-1-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат.

А) 3-Нитро-2-((3-фенил-1Н-пиразол-1-ил)метил)пиперидин.

Смесь 2-(бромметил)-3-нитропиперидина (100 мг), 3-фенил-1Н-пиразола (69,8 мг) и ДМФА (2 мл) перемешивают при 60°C в течение 17 ч. Смесь распределяют между этилацетатом и водой, органический слой промывают насыщенным раствором соли и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (87 мг).

МС: [M+H]⁺ 281,0.

В) 2-((3-Фенил-1Н-пиразол-1-ил)метил)пиперидин-3-амин.

Смесь 3-нитро-2-((3-фенил-1Н-пиразол-1-ил)метил)пиперидина (793 мг), 10% палладия на угле (301 мг) и этанола (35 мл) перемешивают в нормальной атмосфере водорода при комнатной температуре в течение 1 ч. Катализатор удаляют фильтрацией и фильтрат концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (509 мг).

МС: [M+H]⁺ 251,0.

С) N-(2-((3-фенил-1Н-пиразол-1-ил)метил)пиперидин-3-ил)метансульфонамид.

Смесь 2-((3-фенил-1Н-пиразол-1-ил)метил)пиперидин-3-амин (550 мг), ТЕА (667 мг), метансульфонилхлорида (629 мг) и ТГФ (10 мл) перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч. К смеси добавляют MeOH (5 мл) и 2М водный раствор гидроксида натрия (2,20 мл). Смесь перемешивают при 50°C в течение 3 ч. Реакционный раствор распределяют между этилацетатом и водой, органический слой промывают насыщенным раствором соли и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (650 мг).

МС: [M+H]⁺ 329,0.

Д) N-(цис-2-((3-фенил-1Н-пиразол-1-ил)метил)пиперидин-3-ил)метансульфонамид.

Смесь N-(2-((3-фенил-1Н-пиразол-1-ил)метил)пиперидин-3-ил)метансульфонамида (648 мг), 5% платины на угле (150 мг), 35% соляной кислоты (411 мг), MeOH (23 мл) и воды (7 мл) перемешивают в атмосфере водорода (3 МПа) при 50°C в течение 2 ч. К смеси добавляют 5% платину на угле (75 мг) и перемешивают полученную смесь в атмосфере водорода при 3 МПа и 50°C в течение 2 ч. Катализатор удаляют фильтрацией и фильтрат концентрируют при пониженном давлении. Полученный остаток распределяют между водным раствором гидрокарбоната натрия и ТГФ, органический слой промывают насыщенным раствором соли и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) и кристаллизуют из этилацетата с получением указанного в заголовке соединения (110 мг).

МС: [M+H]⁺ 335,1.

Е) Изопропил цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((3-фенил-1Н-пиразол-1-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат.

Смесь N-(цис-2-((3-фенил-1Н-пиразол-1-ил)метил)пиперидин-3-ил)метансульфонамида (110 мг), ТЕА (66,6 мг), 2 М раствора изопропилхлорформиата в толуоле (0,247 мл) и ТГФ (3 мл) перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин. Смесь распределяют между этилацетатом и водным раствором гидрокарбоната натрия, органический слой промывают насыщенным раствором соли и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (93 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, DMSO-d_6) δ 0,62 (6H, д, $J=5,3$ Гц, минорный пик), 0,81-1,12 (6H, м, основной пик), 1,41-1,83 (4H, м), 3,03 (3H, с), 3,06-3,21 (1H, м), 3,41-3,54 (1H, м), 3,74-3,96 (1H, м), 4,26-4,59 (3H, м), 4,60-4,80 (1H, м), 6,62 (1H, д, $J=1,5$ Гц), 7,21-7,30 (1H, м), 7,32-7,41 (2H, м), 7,47 (1H, уш.с), 7,60 (1H, д, $J=2,3$ Гц), 7,76 (2H, д, $J=7,6$ Гц).

Пример 178.

Изопропил-цис-3-((циклопропилсульфонил)амино)-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат.

А) трет-Бутил-цис-3-(((бензилокси)карбонил)амино)-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-цис-3-амино-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилата (1,05 г), гидрокарбоната натрия (0,360 г), ТГФ (7 мл) и воды (7 мл) при комнатной температуре добавляют 1-(((бензилокси)карбонил)окси)пирролидин-2,5-дион (0,748 г). Смесь энергично перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч, затем выливают в воду и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (1,37 г). МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 502,2.

В) Бензил-(цис-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-3-ил)карбамат.

К смеси трет-бутил-цис-3-(((бензилокси)карбонил)амино)-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилата (1,37 г) и толуола (15 мл) при комнатной температуре добавляют ТФУК (15 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч и затем добавляют при охлаждении льдом к насыщенному водному раствору гидрокарбоната натрия. Смесь подщелачивают до $\text{pH}=8$ с помощью карбоната калия и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH , этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (966 мг).

МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 402,1.

С) Изопропил-цис-3-(((бензилокси)карбонил)амино)-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат.

К смеси бензил-(цис-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-3-ил)карбамата (960 мг), ТЕА (726 мг) и ТГФ (20 мл) при комнатной температуре добавляют 2М раствор изопропилхлорформиата в толуоле (2,39 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч, затем добавляют к водному раствору гидрокарбоната натрия и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (1,11 г).

МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 488,2.

Д) Изопропил-цис-3-амино-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат

Смесь изопропил-цис-3-(((бензилокси)карбонил)амино)-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилата (1,09 г), 10% палладия на угле (0,36 г) и MeOH (22 мл) перемешивают при комнатной температуре в нормальной атмосфере водорода в течение 1,5 ч. Катализатор удаляют фильтрацией и фильтрат концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (703 мг).

МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 354,1.

Е) Изопропил-цис-3-((циклопропилсульфонил)амино)-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат.

К смеси изопропил-цис-3-амино-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилата (28 мг), ТЕА (0,00971 мг) и ТГФ (1,0 мл) добавляют циклопропансульфонилхлорид (13,5 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 3 ч, затем выливают в воду и экстрагируют этилацетатом. Органический слой фильтруют с использованием разделительного фильтра (Top-Phase Separation Filter Tube) и фильтрат концентрируют продувкой воздуха при 60°C . Остаток очищают с помощью ВЭЖХ (YMCTriartC18 , подвижная фаза: вода/ MeCN (10 mM бикарбоната аммония)). Полученную фракцию концентрируют продувкой воздуха при 60°C с получением указанного в заголовке соединения (12,7 мг).

МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 458,1.

Пример 206.

N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-(циклопропилкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (52,0 мг), ТЕА (47,8 мг) и ТГФ (1,2 мл) при комнатной температуре добавляют циклопропанкарбонилхлорид (32,9 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 50 мин, затем выливают в водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением твердого вещества. Твердое вещество собирают фильтрацией и промывают смесью изопропиловый эфир/гексан с получением указанного в заголовке соединения (38,0 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 0,07-0,62 (2H, м), 0,72-1,08 (3H, м), 1,71-1,91 (1H, м), 2,23-2,36 (1H, м), 2,49-2,74 (2H, м), 2,92-3,06 (2H, м), 3,22 (1H, тд, $J=13,1$, 3,0 Гц), 3,47-3,76 (2H, м), 3,96-4,10 (1H, м), 4,52-4,80 (2H, м), 7,17 (1H, д, $J=7,6$ Гц), 7,30-7,49 (6H, м), 7,52-7,58 (2H, м).

Пример 209.

N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (51,2 мг), ТЕА (47,0 мг) и ТГФ (2 мл) при 0°C добавляют 2-метилпропаноилхлорид (24,8 мг). Смесь перемешивают при 0°C в течение 30 мин, затем к смеси при 0°C добавляют воду и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат). Полученное твердое вещество перекристаллизовывают из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (29,0 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 0,50-1,19 (6H, м), 1,71-2,51 (4H, м), 2,54-2,74 (1H, м), 2,87-3,09 (2H, м), 3,11-3,27 (1H, м), 3,38-3,84 (2H, м), 3,91-4,09 (1H, м), 4,23-4,55 (1H, м), 4,57-4,74 (1H, м), 7,09-7,62 (9H, м).

Пример 210.

Оптически активный изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат.

Рацемат (82 мг) изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилатна разделяют с помощью сверхкритической флюидной хроматографии (SFC) (колонок: CHIRALCEL ODH (TB001), 4,6 мм ID×150 мм L, производства Daicel Chemical Industries, подвижная фаза: диоксид углерода/метанол=770/230) с получением указанного в заголовке соединения (381 мг) (фракция с большим временем удерживания).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 0,96-1,24 (6H, м), 1,60-1,87 (3H, м), 2,08 (1H, д, $J=9,5$ Гц), 2,78-3,07 (5H, м), 3,30 (1H, дд, $J=14,6$, 6,2 Гц), 3,52-3,76 (1H, м), 4,05 (1H, д, $J=14,8$ Гц), 4,67-4,90 (2H, м), 6,31 (1H, уш.с), 7,02 (1H, с), 7,38-7,52 (3H, м), 7,89-8,04 (2H, м).

Пример 213.

Изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-(пиридин-3-илметил)пиперидин-1-карбоксилат.

А) трет-Бутил-2-((6-хлорпиридин-3-ил)метил)-3-оксопиперидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-3-оксопиперидин-1-карбоксилата (2,00 г) и толуола (20 мл) при комнатной температуре добавляют пирролидин (0,857 г). Смесь перемешивают в течение 15 минут и концентрируют при пониженном давлении. Остаток растворяют в CH_3CN (20 мл) и к полученному раствору добавляют 2-хлор-5-(хлорметил)пиридин (1,63 г) и ТВАИ (0,742 г). Смесь кипятят с обратным холодильником в течение 1 ч и разбавляют реакционную смесь водой. Смесь экстрагируют этилацетатом и экстракт концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают колоночной хроматографией на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (1,61 г).

МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 325,3.

В) трет-Бутил-цис-3-амино-2-((6-хлорпиридин-3-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-2-((6-хлорпиридин-3-ил)метил)-3-оксопиперидин-1-карбоксилата (1,61 г), ТГФ (15 мл) и MeOH (15 мл) при комнатной температуре добавляют ацетат аммония (3,82 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч и затем к смеси добавляют триацетоксиборогидрид натрия (2,10 г). Смесь перемешивают в течение ночи при комнатной температуре, выливают в насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия при охлаждении льдом и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (567 мг).

МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 326,2.

С) трет-Бутил-цис-2-((6-хлорпиридин-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-цис-3-амино-2-((6-хлорпиридин-3-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилата (567 мг), ТЕА (264 мг) и ТГФ (8 мл) при комнатной температуре добавляют метансульфоновый ангидрид (364 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч и затем концентрируют. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного

го в заголовке соединения (650 мг).

МС: $[M+H]^+$ 404,2.

D) Дигидрохлорид N-(цис-2-((6-хлорпиридин-3-ил)метил)пиперидин-3-ил)метансульфонамида.

Смесь трет-бутил-цис-2-((6-хлорпиридин-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилата (645 мг) и раствора соляной кислоты в метаноле (776 мг) перемешивают в течение ночи при комнатной температуре. Смесь концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения (557 мг).

МС: $[M+H]^+$ 304,1.

E) Изопропил-цис-2-((6-хлорпиридин-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат.

К смеси N-(цис-2-((6-хлорпиридин-3-ил)метил)пиперидин-3-ил)метансульфонамида (200 мг), ТЕА (215 мг) и ТГФ (5 мл) при комнатной температуре добавляют 2М раствор изопропилхлорформиата в толуоле (0,319 мл). Смесь перемешивают в течение ночи при комнатной температуре. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (222 мг).

МС: $[M+H]^+$ 390,2.

F) Изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-(пиридин-3-илметил)пиперидин-1-карбоксилат.

Смесь изопропил-цис-2-((6-хлорпиридин-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилата (91,0 мг), 5,5% палладия на угле (30 мг) и этанола (5 мл) перемешивают при комнатной температуре в нормальной атмосфере водорода в течение 2 дней. Катализатор удаляют фильтрацией и фильтрат концентрируют при пониженном давлении. Аналогичную реакцию проводят с использованием изопропил-цис-2-((6-хлорпиридин-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилата (117 мг), 5,5% палладия на угле (40 мг) и этанола (5 мл). Объединенные остатки очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (144 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, DMSO-d_6) δ 0,49-1,13 (6H, м), 1,49 (1H, уш.с), 1,60-1,82 (3H, м), 2,81-2,91 (2H, м), 2,92-3,07 (4H, м), 3,35-3,50 (1H, м), 3,85 (1H, д, $J=14,4$ Гц), 4,26-4,67 (2H, м), 7,27 (1H, уш.с), 7,39 (1H, уш.с), 7,54 (1H, дт, $J=7,8, 2,0$ Гц), 8,36 (2H, д, $J=2,3$ Гц).

Пример 214.

Изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((1-фенилпиперидин-3-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат.

A) Изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-(пиперидин-3-илметил)пиперидин-1-карбоксилат.

Смесь изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-(пиридин-3-илметил)пиперидин-1-карбоксилата (142 мг), 5% родия на угле (влажность 50%, 30 мг), MeOH (25 мл) и уксусной кислоты (5 мл) перемешивают в атмосфере водорода (3 МПа) при 50°C в течение 3 ч. Катализатор удаляют фильтрацией и фильтрат концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (140 мг).

МС: $[M+H]^+$ 362,2.

B) Изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((1-фенилпиперидин-3-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат.

К смеси изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-(пиперидин-3-илметил)пиперидин-1-карбоксилата (28,6 мг), бромбензола (24,8 мг), карбоната цезия (103 мг) и t-AmOH (1 мл) при комнатной температуре добавляют $\text{Pd}_2(\text{dba})_3$ (7,24 мг) и дициклогексил-(2',6'-диизопропоксибифенил-2-ил)фосфин (7,38 мг). Смесь кипятят с обратным холодильником в атмосфере азота в течение 4 ч. К смеси добавляют воду и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (23,6 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, DMSO-d_6) δ 0,92-2,04 (18H, м), 2,22-2,45 (1H, м), 2,55-2,87 (2H, м), 2,92 (3H, с), 3,20-3,64 (2H, м), 3,79 (1H, уш.с), 4,43 (1H, уш.с), 4,76 (1H, квин, $J=6,2$ Гц), 6,72 (1H, т, $J=7,2$ Гц), 6,90 (2H, дд, $J=8,5, 3,2$ Гц), 7,09-7,27 (3H, м).

Пример 227.

N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-(2,2-диметилпропаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси гидрохлорида N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (40 мг), пивалиновой кислоты (13,4 мг), NATU (49,7 мг) и ДМФА (0,5 мл) при 0°C добавляют ТЕА (33,1 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин, затем к смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хромато-

графии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (39 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 1,26 (9H, c), 1,89-2,05 (1H, м), 2,20-2,34 (1H, м), 2,45 (3H, c), 2,78-2,93 (1H, м), 3,19-3,29 (1H, м), 3,62-3,77 (2H, м), 3,89-4,04 (1H, м), 4,45 (1H, д, $J=8,3$ Гц), 4,70-4,80 (1H, м), 7,30-7,49 (6H, м), 7,52-7,62 (3H, м).

Пример 254.

N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-(3-фторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

А) 2-Бром-4-(бромметил)-1,3-тиазол.

К смеси (2-бром-1,3-тиазол-4-ил)метанола (5,0 г) и ТГФ (50 мл) при 0°C добавляют трибромид фосфора (6,97 г). Смесь перемешивают в течение ночи в атмосфере азота при комнатной температуре. Смесь выливают в ледяную воду при комнатной температуре и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором гидрокарбоната натрия и водой, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (3,90 г).

МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 255,7.

В) трет-Бутил-2-((2-бром-1,3-тиазол-4-ил)метил)-3-оксопирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-3-оксопирролидин-1-карбоксилата (20,2 г) и толуола (200 мл) при комнатной температуре добавляют пирролидин (8,53 г). Смесь кипятят с обратным холодильником в течение ночи и затем концентрируют. Остаток смешивают с CH_3CN (200 мл) и к полученной смеси добавляют 2-бром-4-(бромметил)-1,3-тиазол (14,0 г), ТВАИ (4,03 г) и CH_3CN (200 мл) при 80°C . Смесь перемешивают в атмосфере азота при 80°C в течение 3 ч и затем концентрируют при пониженном давлении. Смесь выливают в воду и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (13,5 г). МС: $[\text{M}-\text{H}]^-$ 358,8.

С) трет-Бутил-цис-3-амино-2-((2-бром-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-2-((2-бром-1,3-тиазол-4-ил)метил)-3-оксопирролидин-1-карбоксилата (13,6 г), формиата аммония (25,0 г) и MeOH (40 мл) при комнатной температуре добавляют хлор[N-[4-(диметиламино)фенил]-2-пиридинкарбоксамидато](пентаметилциклопентадиенил)иридий(III), (0,454 г). Смесь кипятят с обратным холодильником в течение 2 ч. Реакционный раствор концентрируют. Полученный остаток разбавляют этилацетатом, промывают смесью насыщенного раствора соли и насыщенного водного раствора гидрокарбоната натрия, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения (6,18 г).

МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 362,1.

Д) трет-Бутил-цис-2-((2-бром-1,3-тиазол-4-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

Смесь трет-бутил-цис-3-амино-2-((2-бром-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилата (145 мг), ТЕА (81 мг) и ТГФ (2 мл) перемешивают при 0°C и затем к смеси при 0°C добавляют метансульфоновый ангидрид (91 мг). Реакционную смесь концентрируют при пониженном давлении и остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (53 мг).

МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 440,0.

Е) N-(цис-2-((2-бром-1,3-тиазол-4-ил)метил)-1-(циклобутилкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

трет-Бутил-цис-2-((2-бром-1,3-тиазол-4-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат (650 мг) и 4М раствор соляной кислоты в этилацетате (7,38 мл) смешивают при комнатной температуре. Спустя 30 мин реакционный раствор концентрируют. Полученный остаток смешивают с ТГФ (7,5 мл) и ТЕА (747 мг) и к смеси при 0°C добавляют циклобутанкарбонилхлорид (262 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч, затем к реакционному раствору добавляют насыщенный раствор соли и полученную смесь концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (422 мг).

МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 422,1.

Ф) N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-(3-фторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси N-(цис-2-((2-бром-1,3-тиазол-4-ил)метил)-1-(циклобутилкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (60,0 мг), 3-(фторфенил)бороновой кислоты (29,8 мг), карбоната калия (40,2 мг), воды (0,40 мл) и DME (1,2 мл) при комнатной температуре добавляют $(\text{A-taPhos})_2\text{PdCl}_2$ (5,7 мг). Смесь перемешивают в атмосфере азота при 80°C в течение 3 ч. Реакционную смесь очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH , этилацетат/гексан) и колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) и полученное соединение растирают в смеси диэтиловый эфир/гексан с получе-

нием указанного в заголовке соединения (35,2 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 1,33-1,52 (1H, м), 1,81-2,58 (7H, м), 2,94-3,45 (7H, м), 3,61 (1H, дд, $J=14,8$, 6,1 Гц), 4,00-4,21 (1H, м), 4,30-4,59 (1H, м), 6,94-7,04 (1H, м), 7,10-7,20 (1H, м), 7,39-7,51 (1H, м), 7,59-7,68 (1H, м), 7,69-7,79 (1H, м), 8,12 (1H, д, $J=9,1$ Гц).

Пример 255.

N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-фторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси N-(цис-2-((2-бром-1,3-тиазол-4-ил)метил)-1-(циклобутилкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (60,0 мг), (2-фторфенил)бороновой кислоты (30,0 мг), карбоната калия (40,1 мг), воды (0,40 мл) и DME (1,2 мл) при комнатной температуре добавляют $(\text{A-taPhos})_2\text{PdCl}_2$ (6,0 мг). Смесь перемешивают в атмосфере азота при 80°C в течение 3 ч. Реакционную смесь очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) и колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) и затем полученное соединение растирают в смеси диэтиловый эфир/гексан с получением указанного в заголовке соединения (38,2 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 1,23-1,43 (1H, м), 1,82-2,59 (7H, м), 2,94-3,46 (7H, м), 3,66 (1H, дд, $J=14,8$, 5,7 Гц), 4,01-4,19 (1H, м), 4,30-4,62 (1H, м), 7,02-7,12 (1H, м), 7,16-7,25 (1H, м), 7,28-7,36 (1H, м), 7,38-7,49 (1H, м), 8,14-8,29 (2H, м).

Пример 256.

N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2,3-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси N-(цис-2-((2-бром-1,3-тиазол-4-ил)метил)-1-(циклобутилкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (60,0 мг), (2,3-дифторфенил)бороновой кислоты (35,0 мг), карбоната калия (40,1 мг), воды (0,40 мл) и DME (1,2 мл) при комнатной температуре добавляют $(\text{A-taPhos})_2\text{PdCl}_2$ (6,0 мг). Смесь перемешивают в атмосфере азота при 80°C в течение 3 ч. Реакционную смесь очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) и колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) и растирают полученное соединение в смеси диэтиловый эфир/гексан с получением указанного в заголовке соединения (38,4 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 1,20-1,44 (1H, м), 1,81-2,03 (2H, м), 2,06-2,61 (5H, м), 2,94-3,44 (7H, м), 3,67 (1H, дд, $J=14,6$, 5,9 Гц), 4,00-4,19 (1H, м), 4,30-4,60 (1H, м), 7,05-7,51 (3H, м), 7,89-8,12 (2H, м).

Пример 258.

N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2,3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси N-(цис-2-((2-бром-1,3-тиазол-4-ил)метил)-1-(циклобутилкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (51,1 мг), (3,5-дифторфенил)бороновой кислоты (25,3 мг), карбоната калия (35,1 мг), воды (0,40 мл) и DME (1,2 мл) при комнатной температуре добавляют $(\text{A-taPhos})_2\text{PdCl}_2$ (3,7 мг). Смесь перемешивают в течение ночи в атмосфере азота при 80°C. Реакционную смесь очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) и колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) и полученное соединение растирают в смеси диэтиловый эфир/гексан с получением указанного в заголовке соединения (30,2 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 1,33-1,52 (1H, м), 1,80-2,03 (2H, м), 2,06-2,58 (5H, м), 2,96-3,05 (3H, м), 3,07-3,45 (4H, м), 3,60 (1H, дд, $J=14,8$, 6,4 Гц), 3,98-4,20 (1H, м), 4,30-4,57 (1H, м), 6,84-6,95 (1H, м), 6,99-7,10 (1H, м), 7,42-7,53 (2H, м), 7,94 (1H, д, $J=8,7$ Гц).

Пример 259.

N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)циклопропансульфонамид.

А) трет-Бутил-3-оксо-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-3-оксопирролидин-1-карбоксилата (185 мг) и толуола (2,00 мл) при комнатной температуре добавляют пирролидин (85 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 15 минут и концентрируют при пониженном давлении. Остаток смешивают с CH_3CN (2 мл) и к полученной смеси добавляют 4-(хлорметил)-2-фенил-1,3-тиазол (105 мг) и TBAI (36,9 мг). Смесь кипятят с обратным холодильником в течение 1,5 ч и затем реакционную смесь разбавляют водой. Смесь экстрагируют этилацетатом и полученный экстракт концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (45,3 мг).

МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 359,1.

В) трет-Бутил-цис-3-амино-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-3-оксо-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилата (3,66 г), формиата аммония (6,44 г) и MeOH (30 мл) при комнатной температуре добавляют хлор[N-[4-(диметиламино)фенил]-2-пиридинкарбоксамидато](пентаметилциклопентадиенил)иридий(III) (123 мг). Смесь перемешивают в атмосфере аргона при 70°C в течение 2 ч. Смесь концентрируют при пониженном давлении, остаток разбавляют этилацетатом, полученную смесь промывают насыщенным водным

раствором гидрокарбоната натрия и насыщенным раствором соли и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения (3,42 г).

МС: $[M+H]^+$ 360,1.

С) трет-Бутил-цис-3-((циклопропилсульфонил)амино)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-цис-3-амино-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилата (810 мг), TEA (0,81 мл), DMAP (91,0 мг) добавляют ТГФ (5,0 мл) и ДМФА (6,0 мл) при комнатной температуре добавляют циклопропансульфонилхлорид (0,57 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч. К реакционной смеси добавляют 5% водный раствор уксусной кислоты и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (317 мг).

МС: $[M+H]^+$ 464,3.

Д) N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)циклопропансульфонамид.

К смеси трет-бутил-цис-3-((циклопропилсульфонил)амино)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилата (72,0 мг), циклопентилметил-(2,0 мл) и MeOH (2,0 мл) при комнатной температуре добавляют 4М раствор соляной кислоты в циклопентилметиловом эфире (2,0 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч и концентрируют при пониженном давлении. К остатку добавляют ДМФА (2,0 мл), ТГФ (2,0 мл), TEA (0,088 мл) и циклобутанкарбонилхлорид (0,050 мл) и перемешивают полученную смесь в течение ночи при комнатной температуре. К реакционной смеси добавляют воду и экстрагируют смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH₄ этилацетат/гексан) и колоночной хроматографией на силикагеле (этилацетат/гексан). Полученное соединение очищают с помощью ВЭЖХ (C18, подвижная фаза: вода/ацетонитрил (содержащий 0,1% ТФУК)), к полученной фракции добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют смесь этилацетатом. Экстракт сушат над сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении, остаток растирают в смеси диэтиловый эфир/гексан с получением указанного в заголовке соединения (15,5 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 0,81-1,44 (6H, м), 1,80-2,53 (7H, м), 3,03-3,53 (4H, м), 3,65 (1H, дд, J=14,8, 5,7 Гц), 4,03-4,21 (1H, м), 4,45-4,58 (1H, м), 6,88-6,98 (1H, м), 7,41-7,52 (3H, м), 7,88-8,00 (2H, м), 8,11 (1H, д, J=9,5 Гц).

Пример 261.

N-((2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)-1-(циклобутилкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид

А) трет-Бутил-2-(3-бромбензил)-3-оксопирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-3-оксопирролидин-1-карбоксилата (5,4 г) и толуола (50,0 мл) при комнатной температуре добавляют пирролидин (2,49 г). Смесь перемешивают в течение 15 минут и затем концентрируют. Остаток смешивают с CH₃CN (50 мл) и к смеси добавляют 1-бром-3-(бромметил)бензол (7,29 г) и TBAI (2,15 г). Смесь кипятят с обратным холодильником в течение 1 ч и затем разбавляют водой. Смесь экстрагируют этилацетатом и экстракт концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (4,00 г).

МС, найдено: 254,2.

В) трет-Бутил-цис-3-амино-2-(3-бромбензил)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-2-(3-бромбензил)-3-оксопирролидин-1-карбоксилата (1,54 г), формиата аммония (1,37 г) и MeOH (25 мл) при комнатной температуре добавляют хлор[N-[4-(диметиламино)фенил]-2-пиридинкарбоксамидато](пентаметилциклопентадиенил)иридий(III) (0,026 г). Смесь перемешивают в атмосфере азота при 70°C в течение 2 ч. Затем смесь нейтрализуют насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия при 0°C и концентрируют при пониженном давлении. Остаток экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (565 мг). МС, найдено: 299,2.

С) трет-Бутил-(2S,3S)-3-амино-2-(3-бромбензил)пирролидин-1-карбоксилат.

Рацемат (1,5 г) трет-бутил-цис-3-амино-2-(3-бромбензил)пирролидин-1-карбоксилата разделяют с помощью ВЭЖХ (колонок: CHIRALPAK AD (AK001), 50 мм ID×500 мм L, производства Daicel Chemical Industries, подвижная фаза: гексан/этанол/диэтиламин=850/150/1) с получением указанного в заголовке соединения (650 мг) (фракция с меньшим временем удерживания). МС, найдено: 299,0.

Д) трет-Бутил-(2S,3S)-2-(3-бромбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-3-амино-2-(3-бромбензил)пирролидин-1-карбоксилата (920 мг), TEA (786 мг) и ТГФ (10 мл) с перемешиванием при комнатной температуре добавляют метансульфоновый ангидрид (541 мг). Спустя 0,5 ч реакционную смесь концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (1,05 г).

МС, найдено: 333,1.

Е) Гидрохлорид N-((2S,3S)-2-(3-бромбензил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида.

К 4М раствору соляной кислоты в этилацетате (5,42 мл) при комнатной температуре добавляют трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-бромбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат (470 мг). Смесь перемешивают в течение 1 ч и затем концентрируют с получением указанного в заголовке соединения (370 мг).

МС: $[M+H]^+$ 333,1.

Ф) N-((2S,3S)-2-(3-бромбензил)-1-(циклобутилкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-(3-бромбензил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (200 мг), TEA (274 мг) и ТГФ (5 мл) при комнатной температуре добавляют циклобутанкарбонилхлорид (96 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (220 мг).

МС: $[M+H]^+$ 415,2.

Г) N-((2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)-1-(циклобутилкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

Смесь N-((2S,3S)-2-(3-бромбензил)-1-(циклобутилкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (55 мг), фенилбороновой кислоты (48,4 мг), XPhos Pd G3 (5,60 мг), 1М водного раствора трикалийфосфата (0,397 мл) и ТГФ (1 мл) кипятят с обратным холодильником в течение 1 ч. Реакционную смесь концентрируют при пониженном давлении и остаток разбавляют этилацетатом. Смесь промывают насыщенным водным раствором бикарбоната натрия и очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат). Полученное твердое вещество кристаллизуют из смеси этилацетат-диизопропиловый эфир-гексан с получением указанного в заголовке соединения (31 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 1,31-3,01 (11H, м), 3,04-3,79 (4H, м), 3,89-4,74 (3H, м), 7,07-7,63 (10H, м).

Пример 262.

N-((2S,3S)-1-(циклобутилкарбонил)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

А) трет-Бутил-(2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

Смесь трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-бромбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (2,38 г), (3-фторфенил)бороновой кислоты (1,15 г), XPhos Pd G3 (0,139 г), 1М водный раствор трикалийфосфата (16,5 мл) и ТГФ (50 мл) перемешивают при 70°C в течение 2 ч. Смесь концентрируют при пониженном давлении, остаток разбавляют насыщенным водным раствором бикарбоната натрия и экстрагируют смесь этилацетатом. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (2,37 г).

МС: $[M+H-\text{Boc}]^+$ 349,3.

В) Гидрохлорид N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (2,37 г) и этилацетата (10 мл) при комнатной температуре добавляют 4М раствор соляной кислоты в этилацетате (26,4 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч. Смесь концентрируют при пониженном давлении и собирают полученное твердое вещество фильтрацией с этилацетатом. Полученное твердое вещество промывают этилацетатом и сушат с получением указанного в заголовке соединения (1,88 г).

МС: $[M+H]^+$ 349,3.

С) N-((2S,3S)-1-(циклобутилкарбонил)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (1,10 г), TEA (1,45 г) и ТГФ (20 мл) при 0°C по каплям добавляют циклобутанкарбонилхлорид (0,508 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и концентрируют полученную смесь при пониженном давлении для удаления ТГФ. Оставшийся водный слой экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан). Остаток кристаллизуют из смеси этилацетат-гексан с получением указанного в

заголовке соединения (1,10 г).

^1H ЯМР (300 МГц, DMSO-d_6) δ 0,91-2,41 (9H, м), 2,53-3,05 (5H, м), 3,09-3,58 (2H, м), 3,75-3,96 (1H, м), 4,04 4,46 (1H, м), 7,03-7,77 (9H, м).

Пример 266.

N-((2S,3S)-2-((3-фторбифенил-3-ил)метил)-1-((1-фторциклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

А) N-((2S,3S)-2-(3-бромбензил)-1-((1-фторциклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-(3-бромбензил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (100 мг), 1-фторциклобутанкарбоновой кислоты (50 мг) и ДМФА (2 мл) по каплям добавляют добавляют НАТУ (154 мг) и DIPEA (105 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (109 мг).

МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 433,1.

В) N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-1-((1-фторциклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

Смесь N-((2S,3S)-2-(3-бромбензил)-1-((1-фторциклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (54,4 мг), (3-фторфенил)бороновой кислоты (52,7 мг), XPhos Pd G3 (5,31 мг), 1М трикалий-фосфата (0,377 мл) и ТГФ (1 мл) перемешивают при 70°C в течение 2 ч. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан). Остаток кристаллизуют из смеси этилацетат-гексан с получением указанного в заголовке соединения (42,4 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, DMSO-d_6) δ 1,28-2,41 (7H, м), 2,52-2,64 (1H, м), 2,70-2,86 (4H, м), 3,00 (1H, дд, $J=13,8, 6,6$ Гц), 3,38-3,63 (2H, м), 3,81-4,00 (1H, м, $J=10,2$ Гц), 4,37-4,58 (1H, м), 7,12-7,23 (1H, м), 7,24-7,41 (2H, м), 7,43-7,63 (6H, м).

Пример 269.

N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамид.

А) трет-Бутил-цис-3-(((фторметил)сульфонил)амино)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-цис-3-амино-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилата (108 мг), DIPEA (58,2 мг) и ТГФ (1 мл) при 0°C добавляют фторметансульфонилхлорид (31,8 мг). К реакционной смеси добавляют воду и концентрируют полученную смесь при пониженном давлении. Остаток разбавляют этилацетатом, полученную смесь промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (62,5 мг).

МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 456,1.

В) N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамид.

К смеси трет-бутил-цис-3-(((фторметил)сульфонил)амино)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилата (31,2 мг) и MeOH (0,200 мл) добавляют 4М раствор соляной кислоты в простом циклопентилметилом эфире (0,342 мл) при комнатной температуре. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч и затем концентрируют. Остаток смешивают с ТГФ (0,7 мл) и TEA (34,7 мг) и к смеси при 0°C добавляют циклобутанкарбонилхлорид (12,2 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч, к смеси добавляют насыщенный раствор соли и концентрируют полученную смесь при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (22,2 мг). ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ м.д. 1,35-1,53 (1H, м), 1,81-2,02 (2H, м), 2,14 (5H, уш.с), 3,03-3,39 (4H, м), 3,67 (1H, дд, $J=14,8, 5,7$ Гц), 4,13-4,28 (1H, м), 4,42-4,59 (1H, м), 4,92-5,32 (2H, м), 6,98 (1H, с), 7,41-7,51 (3H, м), 7,90-8,03 (2H, м), 8,96 (1H, д, $J=8,7$ Гц).

Пример 293.

N-(цис-2-((2-фторбифенил-3-ил)метил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамид.

А) 1-Бром-3-(бромметил)-2-фторбензол.

К смеси (3-бром-2-фторфенил)метанола (5,13 г), PPh_3 (7,88 г) и трифторметилбензола (180 мл) добавляют тетрабромметан (9,96 г) при 0°C. Смесь перемешивают при 0°C в течение 2 ч, нерастворимый осадок удаляют фильтрацией и промывают диэтиловым эфиром. Фильтрат концентрируют при пони-

женном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (6,70 г).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 4,51 (2H, д, $J=1,1$ Гц), 7,02 (1H, тд, $J=8,0$, 1,4 Гц), 7,30-7,37 (1H, м), 7,51 (1H, дд, $J=8,1$, 6,4, 1,7 Гц).

В) трет-Бутил-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-оксопирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-3-оксопирролидин-1-карбоксилата (3,30 г) и толуола (28 мл) при комнатной температуре добавляют пирролидин (1,52 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин, кипятят с обратным холодильником с использованием ловушки Дина-Старка в течение 30 мин и затем концентрируют при пониженном давлении. Остаток смешивают с CH_3CN (28 мл) и к полученной смеси при комнатной температуре добавляют 1-бром-3-(бромметил)-2-фторбензол (4,77 г) и ТВАИ (1,32 г). Смесь кипятят с обратным холодильником в течение 4,5 ч, затем выливают в воду и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (1,71 г).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 1,45 (9H, с), 2,12-2,30 (1H, м), 2,44-2,59 (1H, м), 2,97-3,40 (3H, м), 3,74-4,02 (1H, м), 4,21 (1H, т, $J=5,1$ Гц), 6,89-6,96 (1H, м), 7,05 (1H, т, $J=6,7$ Гц), 7,43 (1H, дд, $J=8,0$, 6,4, 1,9 Гц).

С) трет-Бутил-цис-3-амино-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-1-карбоксилат

Смесь трет-бутил-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-оксопирролидин-1-карбоксилата (941 мг), формиата аммония (1,28 г), хлор[N-(4-(диметиламино)фенил)-2-пиридинкарбоксамидато](пентаметилциклопентадиенил)иридия(III) (30,5 мг) и MeOH (20 мл) перемешивают в атмосфере аргона при 70°C в течение 2,5 ч. Реакционную смесь выливают в насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия при охлаждении льдом и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (427 мг).

МС: $[\text{M}+\text{H}(\text{tBu})]^+$ 316,9.

Д) трет-Бутил-цис-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат

К смеси трет-бутил-цис-3-амино-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-1-карбоксилата (421 мг), ТЕА (228 мг) и ТГФ (4 мл) при комнатной температуре добавляют метансульфонилхлорид (155 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч, затем выливают в воду и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают водным раствором гидрокарбоната натрия и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении с получением кристаллов. Кристаллы собирают фильтрацией и промывают смесью диизопропиловый эфир-гексан с получением указанного в заголовке соединения (437 мг).

МС: $[\text{N}-\text{H}]^+$ 448,9.

Е) N-(цис-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси трет-бутил-цис-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (434 мг) и толуола (4,8 мл) при комнатной температуре добавляют ТФУК. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч, затем полученную реакцию смесь при охлаждении льдом выливают в насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия. Смесь подщелачивают до pH=8 с помощью карбоната калия и экстрагируют этилацетатом. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении с получением кристаллов. Кристаллы собирают фильтрацией и промывают смесью диизопропиловый эфир-гексан с получением указанного в заголовке соединения (245 мг).

МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 350,9.

Ф) N-(цис-2-(3-бром-2-фторбензил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси N-(цис-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (120 мг), ТЕА (104 мг) и ТГФ (3 мл) при комнатной температуре добавляют 2-метилпропаноилхлорид (72,8 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч, затем добавляют ее к водному раствору гидрокарбоната натрия и экстрагируют смесью ТГФ-этилацетат. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении с получением кристаллов. Кристаллы собирают фильтрацией и промывают смесью диизопропиловый эфир-гексан с получением указанного в заголовке соединения (132 мг).

МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 421,0.

Г) N-(цис-2-((2-фторбифенил-3-ил)метил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамид.

Смесь N-(цис-2-(3-бром-2-фторбензил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамида (63 мг), фенолбороновой кислоты (36,5 мг), XPhos Pd G3 (6,33 мг), 1M водного раствора трикалийфосфата (0,449 мл) и ТГФ (1,5 мл) перемешивают в атмосфере аргона при 70°C в течение 1 ч. Смесь выливают в водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют смесью ТГФ-этилацетат. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при

пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (52,8 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 0,57-1,14 (6H, м), 1,83-2,13 (1H, м), 2,27-2,41 (1H, м), 2,53-3,20 (6H, м), 3,40-3,55 (2H, м), 3,65-4,11 (1H, м), 4,35-4,67 (1H, м), 4,81-4,89 (1H, м), 7,10-7,20 (1H, м), 7,28-7,54 (7H, м).

Пример 294.

N-(цис-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамид.

Смесь N-(цис-2-(3-бром-2-фторбензил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамида (62 мг), (3-фторфенил)бороновой кислоты (41,2 мг), XPhos Pd G3 (6,23 мг), 1M водного раствора трикалийфосфата (0,441 мл) и ТГФ (1,5 мл) перемешивают в атмосфере аргона при 70°C в течение 1 ч. Смесь выливают в водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют смесью ТГФ-этилацетат. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (53,2 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 0,56-1,13 (6H, м), 1,86-2,08 (1H, м), 2,29-2,3 (1H, м), 2,55-3,21 (6H, м), 3,41-3,78 (2H, м), 3,97- 4,11 (1H, м), 4,36-4,67 (1H, м), 4,77-4,86 (1H, м), 7,03-7,11 (1H, м), 7,14-7,23 (2H, м), 7,27-7,51 (4H, м).

Пример 299.

N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((5-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

А) трет-Бутил-2-(3-бром-5-фторбензил)-3-оксопирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-3-оксопирролидин-1-карбоксилата (3,44 г) и толуола (30 мл) при комнатной температуре добавляют пирролидин (1,59 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 20 мин, кипятят с обратным холодильником в течение 20 мин с использованием ловушки Дина-Старка и затем концентрируют при пониженном давлении. Остаток смешивают с CH_3CN (30 мл) и к смеси при комнатной температуре добавляют 1-бром-3-(бромметил)-5-фторбензол (4,98 г) и ТВАИ (1,37 г). Смесь кипятят с обратным холодильником в течение 4,5 ч, затем выливают в воду и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (2,83 г).

МС: $[\text{M}+\text{H}-\text{Boc}]^+$ 271,9.

В) трет-Бутил-цис-3-амино-2-(3-бром-5-фторбензил)пирролидин-1-карбоксилат.

Смесь трет-бутил-2-(3-бром-5-фторбензил)-3-оксопирролидин-1-карбоксилата (2,82 г), формиата аммония (3,82 г), хлор[N-[4-(диметиламино)фенил]-2-пиридинкарбоксамидато](пентаметилциклопентадиенил)иридия(III), (0,069 г) и MeOH (60 мл) перемешивают в атмосфере аргона при 70°C в течение 2,5 ч. Реакционную смесь выливают в насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия при охлаждении льдом и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (1,07 г).

МС: $[\text{M}+\text{H}-(\text{tBu})]^+$ 316,9.

С) трет-Бутил-цис-2-(3-бром-5-фторбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-цис-3-амино-2-(3-бром-5-фторбензил)пирролидин-1-карбоксилата (1,06 г), ТЕА (0,575 г) и ТГФ (10 мл) при комнатной температуре добавляют метансульфонилхлорид (0,390 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч, затем реакционную смесь выливают в воду и экстрагируют этилацетатом. Органический слой промывают водным раствором гидрокарбоната натрия и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении с получением кристаллов. Кристаллы собирают фильтрацией и промывают смесью диизопропиловый эфир-гексан с получением указанного в заголовке соединения (1,09 г).

МС: $[\text{N}-\text{H}]^+$ 448,8.

Д) N-(цис-2-(3-бром-5-фторбензил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси трет-бутил-цис-2-(3-бром-5-фторбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (1,09 г) и толуола (12 мл) при комнатной температуре добавляют ТФУК (12 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч и затем при охлаждении льдом выливают в насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия. Смесь подщелачивают до pH=8 с помощью карбоната калия и экстрагируют этилацетатом. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении с получением кристаллов. Кристаллы собирают фильтрацией и промывают смесью диизопропиловый эфир-гексан с получением указанного в заголовке соединения (245 мг).

МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 350,9.

Е) N-(цис-2-(3-бром-5-фторбензил)-1-(циклобутилкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси N-(цис-2-(3-бром-5-фторбензил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (229 мг), ТЕА

(198 мг) и ТГФ (5,6 мл) при комнатной температуре добавляют циклобутанкарбонилхлорид (155 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч, добавляют к водному раствору гидрокарбоната натрия и экстрагируют смесью ТГФ-этилацетат. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении с получением кристаллов. Кристаллы собирают фильтрацией и промывают смесью диизопропиловый эфир-гексан с получением указанного в заголовке соединения (261 мг).

МС: $[M+H]^+$ 433,0.

Ф) N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((5-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

Смесь N-(цис-2-(3-бром-5-фторбензил)-1-(циклобутилкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (128 мг), фенилбороновой кислоты (72,0 мг), XPhos Pd G3 (12,5 мг), 1М водного раствора трикалийфосфата (0,886 мл) и ТГФ (3 мл) перемешивают в атмосфере аргона при 70°C в течение 1 ч. Смесь выливают в водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют смесью ТГФ-этилацетат. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (107 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 1,66-2,39 (8H, м), 2,47-3,22 (6H, м), 3,28-3,78 (2H, м), 3,89-4,04 (1H, м), 4,23-4,81 (2H, м), 6,84-7,10 (1H, м), 7,11-7,19 (1H, м), 7,31-7,48 (4H, м), 7,50-7,57 (2H, м).

Пример 300.

N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((3',5-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

Смесь N-(цис-2-(3-бром-5-фторбензил)-1-(циклобутилкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (126 мг), (3-фторфенил)бороновой кислоты (81 мг), XPhos Pd G3 (12,3 мг), 1М водного раствора трикалийфосфата (0,872 мл) и ТГФ (2,9 мл) перемешивают в атмосфере аргона при 70°C в течение 1 ч. Смесь выливают в водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют смесью ТГФ-этилацетат. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают колоночной хроматографией на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (118 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 1,67-2,38 (8H, м), 2,43-3,22 (6H, м), 3,28-3,82 (2H, м), 3,89-4,06 (1H, м), 4,22-4,66 (1H, м), 4,68-4,84 (1H, м), 6,88-7,24 (4H, м), 7,27-7,45 (3H, м).

Пример 303.

N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((6-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

А) трет-Бутил-2-(3-бром-4-фторбензил)-3-оксопирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-3-оксопирролидин-1-карбоксилата (3,46 г) и толуола (30 мл) при комнатной температуре добавляют пирролидин (1,59 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин, затем кипятят с обратным холодильником в течение 30 мин с использованием ловушки Дина-Старка и после этого концентрируют при пониженном давлении. Остаток смешивают с CH_3CN (30 мл) и к полученной смеси при комнатной температуре добавляют 2-бром-4-(бромметил)-1-фторбензол (5,00 г) и ТВАИ (1,38 г). Смесь кипятят с обратным холодильником в течение 4 ч, затем реакционную смесь выливают в воду и экстрагируют полученную смесь этилацетатом.

Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (1,59 г). МС: $[M+H-\text{Boc}]^+$ 271,9.

В) трет-Бутил-цис-3-амино-2-(3-бром-4-фторбензил)пирролидин-1-карбоксилат.

Смесь трет-бутил-2-(3-бром-4-фторбензил)-3-оксопирролидин-1-карбоксилата (1,59 г), формиата аммония (1,35 г), хлор[N-[4-(диметиламино)фенил]-2-пиридинкарбоксамидато](пентаметилциклопентадиенил)иридия(III) (0,026 г) и MeOH (25 мл) перемешивают в атмосфере аргона при 70°C в течение 2,5 ч. Реакционную смесь выливают в насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия при охлаждении льдом и экстрагируют этилацетатом. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (548 мг).

МС: $[M+H(t\text{Bu})]^+$ 317,0.

С) трет-Бутил-цис-2-(3-бром-4-фторбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат

К смеси трет-бутил-цис-3-амино-2-(3-бром-4-фторбензил)пирролидин-1-карбоксилата (542 мг), ТЕА (294 мг) и ТГФ (5,1 мл) при комнатной температуре добавляют метансульфонилхлорид (200 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч, затем выливают в воду, и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают водным раствором гидрокарбоната натрия и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (482 мг).

МС: $[N-H]^+$ 448,8.

D) N-(цис-2-(3-бром-4-фторбензил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси трет-бутил-цис-2-(3-бром-4-фторбензил)-3-((метилсульфонили)амино)пирролидин-1-карбоксилата (477 мг) и толуола (5,3 мл) при комнатной температуре добавляют ТФУК (5,3 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч и затем выливают в насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия при охлаждении льдом. Смесь подщелачивают до pH=8 с помощью карбоната калия и экстрагируют этилацетатом. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении с получением кристаллов. Кристаллы собирают фильтрацией и промывают смесью диизопропиловый эфир-гексан с получением указанного в заголовке соединения (323 мг).

МС: $[M+H]^+$ 350,9.

E) N-(цис-2-(3-бром-4-фторбензил)-1-(циклобутилкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси N-(цис-2-(3-бром-4-фторбензил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (160 мг), TEA (138 мг) и ТГФ (3,9 мл) при комнатной температуре добавляют циклобутанкарбонилхлорид (108 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч, затем добавляют к водному раствору гидрокарбоната натрия и экстрагируют смесью ТГФ-этилацетат. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении с получением кристаллов. Кристаллы собирают фильтрацией и промывают смесью диизопропиловый эфир-гексан с получением указанного в заголовке соединения (149 мг).

МС: $[M+H]^+$ 433,0.

F) N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((6-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

Смесь N-(цис-2-(3-бром-4-фторбензил)-1-(циклобутилкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (72 мг), фенилбороновой кислоты (40,5 мг), XPhos Pd G3 (7,03 мг), 1M водного раствора трикалийфосфата (0,498 мл) и ТГФ (1,7 мл) перемешивают в атмосфере аргона при 70°C в течение 1 ч. Смесь выливают в водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют смесью ТГФ-этилацетат. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (61,3 мг).

1H ЯМР (300 МГц, $CDCl_3$) δ 1,65-2,58 (9H, м), 2,60-3,20 (5H, м), 3,30-3,80 (2H, м), 3,88-4,04 (1H, м), 4,18-4,76 (2H, м), 7,06-7,21 (2H, м), 7,28-7,54 (6H, м).

Пример 304.

N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((3',6-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

Смесь N-(цис-2-(3-бром-4-фторбензил)-1-(циклобутилкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (71 мг), (3-фторфенил)бороновой кислоты (45,9 мг), XPhos Pd G3 (6,93 мг), 1M водного раствора трикалийфосфата (0,492 мл) и ТГФ (1,7 мл) перемешивают в атмосфере аргона при 70°C в течение 1 ч. Смесь выливают в водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют смесью ТГФ-этилацетат. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением кристаллов. Кристаллы собирают фильтрацией и промывают смесью диизопропиловый эфир-гексан с получением указанного в заголовке соединения (59,6 мг).

1H ЯМР (300 МГц, $CDCl_3$) δ 1,68-2,57 (9H, м), 2,65-3,20 (5H, м), 3,28-3,81 (2H, м), 3,88-4,05 (1H, м), 4,19-4,74 (2H, м), 7,02-7,26 (4H, м), 7,28-7,45 (3H, м).

Пример 305.

N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-1-((1-метилциклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (50 мг), 1-метилциклобутанкарбоновой кислоты (17,8 мг), TEA (65,7 мг) и ДМФА (2 мл) при комнатной температуре добавляют HATU (59,3 мг) и перемешивают полученную смесь при комнатной температуре в течение 30 мин. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) и кристаллизуют из этанола и воды с получением указанного в заголовке соединения (50 мг).

1H ЯМР (300 МГц, $CDCl_3$) δ 1,41 (3H, с), 1,60-2,06 (5H, м), 2,19-2,32 (1H, м), 2,33-2,49 (2H, м), 2,55 (3H, с), 2,85-3,02 (1H, м), 3,09-3,25 (1H, м), 3,26-3,49 (2H, м), 3,86-4,04 (1H, м), 4,35-4,49 (1H, м), 4,60-4,74 (1H, м), 6,92-7,13 (1H, м), 7,27-7,58 (7H, м).

Пример 306.

N-((2S,3S)-1-(бицикло[1.1.1]пент-1-илкарбонил)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (50 мг), бицикло[1.1.1]пентан-1-карбоновой кислоты (17,5 мг), TEA (65,7 мг) и ДМФА (2 мл) при комнатной температуре добавляют HATU (59,3 мг) и перемешивают полученную смесь при комнатной температуре в течение 30 мин. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) и кристаллизуют из этилацетата и гексана с получением указанного в заголовке соединения (10 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 1,66-1,94 (2H, м), 2,07-2,34 (6H, м), 2,46-2,60 (3H, м), 2,90-3,23 (2H, м), 3,32-3,82 (3H, м), 3,89-4,07 (1H, м), 4,30-4,47 (1H, м), 4,57-4,70 (1H, м), 6,98-7,10 (1H, м), 7,27-7,55 (7H, м).

Пример 307.

N-((2S,3S)-1-(бицикло[1.1.1]пент-1-илкарбонил)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

А) N-((2S,3S)-1-(бицикло[1.1.1]пент-1-илкарбонил)-2-(3-бромбензил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-(3-бромбензил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (240 мг), бицикло[1.1.1]пентан-1-карбоновой кислоты (80 мг), TEA (328 мг) и ДМФА (2 мл) при комнатной температуре добавляют HATU (296 мг) и перемешивают полученную смесь при комнатной температуре в течение 30 мин. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (270 мг).

МС: [M+H]⁺ 427,2.

В) N-((2S,3S)-1-(бицикло[1.1.1]пент-1-илкарбонил)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

Смесь N-((2S,3S)-1-(бицикло[1.1.1]пент-1-илкарбонил)-2-(3-бромбензил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (55 мг), (3,5-дифторфенил)бороновой кислоты (61,0 мг), XPhos Pd G3 (5,45 мг), 1М водного раствора трикалийфосфата (0,356 мл) и ТГФ (1 мл) кипятят с обратным холодильником в течение 1 ч. Смесь концентрируют при пониженном давлении и остаток разбавляют этилацетатом. Смесь промывают водой и насыщенным раствором соли, очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) и кристаллизуют полученный продукт из этилацетата и гексана с получением указанного в заголовке соединения (25 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 1,68-1,87 (2H, м), 2,08-2,35 (6H, м), 2,44-2,65 (3H, м), 2,67-3,87 (5H, м), 3,88-4,05 (1H, м), 4,36-4,51 (1H, м), 4,57-4,67 (1H, м), 6,73-6,86 (1H, м), 7,02-7,12 (2H, м), 7,28-7,50 (4H, м).

Пример 308.

N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-1-((1-гидроксициклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (49,6 мг), 1-гидроксициклобутанкарбоновой кислоты (18,0 мг) и ДМФА (1 мл) при комнатной температуре добавляют HATU (73,5 мг) и DIPEA (50,0 мг). Смесь перемешивают в течение ночи при комнатной температуре. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (45,5 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, DMSO-d₆) δ 1,28 (1H, дд, J=19,1, 8,5 Гц), 1,55-2,14 (5H, м), 2,36-2,46 (2H, м), 2,62-2,74 (3H, м), 2,80 (1H, дд, J=13,6, 4,9 Гц), 2,91-3,06 (1H, м), 3,48-3,68 (2H, м), 3,84 (1H, уш.с), 4,36-4,72 (1H, м), 5,63-6,07 (1H, м), 7,12-7,23 (1H, м), 7,31-7,42 (2H, м), 7,45-7,57 (5H, м), 7,64 (1H, с).

Пример 309.

N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-1-((1-(трифторметил)циклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (51,0 мг), 1-(трифторметил)циклобутанкарбоновой кислоты (26,7 мг) и ДМФА (1 мл) при комнатной температуре добавляют HATU (76 мг) и DIPEA (51,4 мг). Смесь перемешивают в течение ночи при комнатной температуре. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (54,5 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, DMSO-d₆) δ 1,40 (1H, д, J=10,6 Гц), 1,74-2,08 (2H, м), 2,11-2,37 (4H, м), 2,53-2,66

(1H, м), 2,68-2,83 (4H, м), 2,98 (1H, дд, J=13,8, 6,6 Гц), 3,32-3,41 (1H, м), 3,45-3,61 (1H, м), 3,86 (1H, д, J=9,8 Гц), 4,53 (1H, д, J=7,3 Гц), 7,12-7,24 (1H, м), 7,30-7,41 (2H, м), 7,43-7,56 (4H, м), 7,59 (1H, с), 7,63 (1H, с).

Пример 310.

N-((2S,3S)-1-(циклобутилкарбонил)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

Смесь N-((2S,3S)-2-(3-бромбензил)-1-(циклобутилкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (9,5 мг), (3,5-дифторфенил)бороновой кислоты (28,2 мг), 1M водного раствора трикалийфосфата (0,358 мл), XPhos Pd G3 (3,03 мг) и ТГФ (2 мл) перемешивают в атмосфере азота при 70°C в течение 1 ч. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан). Полученное твердое вещество кристаллизуют из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (32,7 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, DMSO-d₆) δ 0,86-2,40 (9H, м), 2,64-3,30 (6H, м), 3,33-3,58 (1H, м), 3,75-3,98 (1H, м), 4,02-4,46 (1H, м), 7,13-7,69 (8H, м).

Пример 311.

N-((2S,3S)-1-(циклобутилкарбонил)-2-((3'-метилбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

Смесь N-((2S,3S)-2-(3-бромбензил)-1-(циклобутилкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (51,4 мг), (3-метилфенил)бороновой кислоты (25,2 мг), 1M водного раствора трикалийфосфата (0,371 мл), XPhos Pd G3 (3,14 мг) и ТГФ (2 мл) перемешивают в атмосфере азота при 70°C в течение 1 ч. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (52,0 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, DMSO-d₆) δ 0,91-2,36 (8H, м), 2,37 (3H, с), 2,64-3,07 (5H, м), 3,11-3,60 (3H, м), 3,73-3,97 (1H, м), 4,014,45 (1H, м), 7,09-7,69 (9H, м).

Пример 312.

N-((2S,3S)-1-(циклобутилкарбонил)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)-1-метоксиметансульфонамид.

А) трет-Бутил-(2S,3S)-2-(3-бромбензил)-3-(((бромметил)сульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-3-амино-2-(3-бромбензил)пирролидин-1-карбоксилата (900 мг) и ТГФ (3 мл) при 0°C добавляют DIPEA (1,33 мл) и бромметансульфонилхлорид (0,392 мл). Смесь перемешивают в течение 30 мин, к смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения (1,35 г).

МС: [N-H]⁺ 510,8.

В) трет-Бутил-(2S,3S)-2-(3-бромбензил)-3-(((метоксиметил)сульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

Смесь трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-бромбензил)-3-(((бромметил)сульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (1,20 г), карбоната серебра(I) (3,23 г) и MeOH (3 мл) нагревают в герметизированной пробирке до 100°C. Смесь перемешивают в течение 3 ч и фильтруют, добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (640 мг).

МС: [N-H]⁺ 460,9.

С) трет-Бутил-(2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-3-(((метоксиметил)сульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

Смесь трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-бромбензил)-3-(((метоксиметил)сульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (342 мг), (3-фторфенил)бороновой кислоты (155 мг), XPhos Pd G3 (125 мг), 1M водного раствора трикалийфосфата (1 мл) и ТГФ (1 мл) перемешивают при 60°C в течение 1 ч. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (286 мг).

В МС: [N-H]⁺ 477,0.

D) N-((2S,3S)-1-(циклобутилкарбонил)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)-1-метоксиметансульфонамид.

К трет-бутил-(2S,3S)-2-(3'-фторбифенил-3-ил)метил)-3-(((метоксиметил)сульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилату добавляют (58 мг) 4М раствор соляной кислоты в этилацетате (1 мл) и перемешивают полученную смесь в течение 1 ч. Реакционный раствор концентрируют и к смеси остатка и ТГФ (1 мл) при комнатной температуре добавляют ТЕА (0,084 мл) и циклобутанкарбонилхлорид (17,2 мг). Смесь перемешивают в течение 30 мин, затем к смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (28 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 1,63-2,01 (4H, м), 2,07-2,67 (5H, м), 3,00-3,23 (2H, м), 3,26-3,53 (2H, м), 3,55-3,71 (3H, м), 3,92-4,27 (3H, м), 4,50 (2H, с), 6,93-7,24 (2H, м), 7,29-7,55 (6H, м).

Пример 313.

N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (50,2 мг) и ТГФ (2 мл) при 0°C добавляют бис(трихлорметил)карбонат (31,0 мг) и DIPEA (33,7 мг). Смесь перемешивают при 0°C в течение 10 мин и реакционный раствор концентрируют. К полученному остатку добавляют ТГФ (2 мл) и азетидин (22,3 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан). Полученное твердое вещество кристаллизуют из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (44,7 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, DMSO-d₆) δ 1,79-2,02 (3H, м), 2,08 (1H, дт, J=7,5, 4,0 Гц), 2,68-2,79 (1H, м), 2,83 (3H, с), 2,86-2,97 (1H, м), 3,09-3,22 (1H, м), 3,26-3,38 (1H, м), 3,60 (2H, кв, J=7,6 Гц), 3,79 (3H, д, J=7,6 Гц), 4,28 (1H, д, J=6,7 Гц), 7,12-7,23 (1H, м), 7,26-7,32 (1H, м), 7,32-7,41 (1H, м), 7,44-7,55 (5H, м), 7,57 (1H, с).

Пример 314.

N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-1-((1-метоксициклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (50 мг), 1-метоксициклобутанкарбоновой кислоты (20,3 мг), ТЕА (65,7 мг) и ДМФА (2 мл) при комнатной температуре добавляют НАТУ (59,3 мг) и перемешивают полученную смесь при комнатной температуре в течение 30 мин. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и полученную смесь экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) и кристаллизуют из этилацетата, диизопропилового эфира и гексана с получением указанного в заголовке соединения (53 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 1,60-2,03 (3H, м), 2,03-2,20 (2H, м), 2,20-2,37 (1H, м), 2,42-2,61 (5H, м), 2,85-2,98 (1H, м), 3,08 (3H, с), 3,19-3,30 (1H, м), 3,52-3,66 (2H, м), 3,91-4,09 (1H, м), 4,36-4,48 (1H, м), 4,68-4,80 (1H, м), 6,98-7,09 (1H, м), 7,26-7,48 (6H, м), 7,53-7,58 (1H, м).

Пример 315.

N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

A) трет-Бутил-цис-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-цис-3-амино-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилата (500 мг), ТЕА (209 мг) и ТГФ (5 мл) при комнатной температуре добавляют этансульфонилхлорид (213 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч и затем разбавляют этилацетатом. Нерастворимое вещество удаляют фильтрацией и фильтрат концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (610 мг).

МС: [M+H]⁺ 454,1.

B) трет-Бутил-цис-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

Смесь трет-бутил-цис-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (610 мг), (3,5-дифторфенил)бороновой кислоты (318 мг), (A-taPhos)₂PdCl₂ (90 мг), карбоната калия (371 мг), DME (4,8 мл) и воды (1,6 мл) перемешивают в атмосфере азота при 90°C в течение 30

мин. Смесь очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (595 мг).

МС: $[M+H]^+$ 488,3.

С) Дигидрохлорид N-(цис-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида.

К смеси трет-бутил-цис-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (595 мг) и MeOH (2 мл) при комнатной температуре добавляют 4М раствор соляной кислоты в циклопентилметиловом эфире (8 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин и затем концентрируют с получением указанного в заголовке соединения (560 мг).

МС: $[M+H]^+$ 388,2.

Д) N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

К смеси дигидрохлорида N-(цис-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида (100 мг), TEA (110 мг) и ТГФ (2 мл) при комнатной температуре добавляют циклобутанкарбонилхлорид (38,6 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч и затем разбавляют реакционную смесь этилацетатом. Нерастворимое вещество удаляют фильтрацией и фильтрат концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (73 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, DMSO-d_6) δ 1,16 (3H, c), 1,28-2,23 (8H, m), 2,65-3,47 (7H, m), 3,77-3,96 (1H, m), 4,15-4,49 (1H, m), 7,31-7,74 (5H, m).

Пример 316.

N-(цис-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)-1-((1-метилциклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

К смеси дигидрохлорида N-(цис-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида (100 мг), 1-метилциклобутанкарбоновой кислоты (29,8 мг), TEA (110 мг) и ДМФА (2 мл) при комнатной температуре добавляют НАТУ (99 мг) и перемешивают полученную смесь при комнатной температуре в течение 30 мин. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) и кристаллизуют из этилацетата, диизопропилового эфира и гексана с получением указанного в заголовке соединения (68 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, DMSO-d_6) δ 1,08-1,30 (6H, m), 1,35-1,51 (1H, m), 1,55-1,69 (2H, m), 1,70-1,93 (2H, m), 2,04-2,21 (2H, m), 2,24-2,39 (1H, m), 2,82-3,30 (6H, m), 3,75-3,94 (1H, m), 4,39-4,53 (1H, m), 7,31-7,44 (1H, m), 7,48 (1H, c), 7,52-7,69 (3H, m).

Пример 317.

N-(цис-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)-1-((1-гидроксициклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

К смеси дигидрохлорида N-(цис-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида (100 мг), 1-гидроксициклобутанкарбоновой кислоты (30,3 мг), TEA (110 мг) и ДМФА (2 мл) при комнатной температуре добавляют НАТУ (99 мг) и перемешивают полученную смесь при комнатной температуре в течение 30 мин. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) и кристаллизуют из этилацетата, диизопропилового эфира и гексана с получением указанного в заголовке соединения (56 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, DMSO-d_6) δ 1,16 (3H, t, $J=7,4$ Гц), 1,22-1,49 (1H, m), 1,55-1,82 (2H, m), 1,83-2,17 (3H, m), 2,31-2,47 (2H, m), 2,87-3,28 (4H, m), 3,37-3,52 (1H, m), 3,54-3,71 (1H, m), 3,73-3,94 (1H, m), 4,39-4,57 (1H, m), 5,73 (1H, c), 7,31-7,43 (1H, m), 7,47 (1H, c), 7,51-7,58 (1H, m), 7,59-7,68 (2H, m).

Пример 318.

N-(цис-1-(бицикло[1.1.1]пент-1-илкарбонил)-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

К смеси дигидрохлорида N-(цис-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида (100 мг), бицикло[1.1.1]пентан-1 карбоновой кислоты (29,2 мг), TEA (110 мг) и ДМФА (2 мл) при комнатной температуре добавляют НАТУ (99 мг) и перемешивают полученную смесь при комнатной температуре в течение 30 мин. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этил-

ацетат/гексан) и кристаллизуют из этилацетата, диизопропилового эфира и гексана с получением указанного в заголовке соединения (41 мг). ^1H ЯМР (300 МГц, DMSO-d_6) δ 1,11-1,21 (3H, м), 1,63-2,03 (7H, м), 2,05-2,19 (1H, м), 2,22-2,42 (1H, м), 2,75-3,55 (6H, м), 3,75-3,96 (1H, м), 4,34-4,60 (1H, м), 7,27-7,69 (5H, м).

Пример 319.

N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

А) трет-Бутил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-цис-3-амино-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилата (45,3 мг), ТЕА (25,5 мг) и ТГФ (1 мл) при 0°C добавляют метансульфоновый ангидрид (28,5 мг) и затем реакционный раствор концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (44,3 мг).

МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 438,2.

В) N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

Смесь трет-бутил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилата (44,3 мг), 4М раствора соляной кислоты в циклопентилметилом эфире (0,506 мл) и MeOH (0,25 мл) перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин и затем концентрируют при пониженном давлении. Остаток суспендируют в ТГФ (0,8 мл) и к смеси при 0°C добавляют ТЕА (51,2 мг) и циклобутанкарбонилхлорид (18,0 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч, к смеси добавляют насыщенный раствор соли и концентрируют полученную смесь при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (32,9 мг).

^1H ЯМР (400 МГц, CDCl_3) δ 1,32-1,51 (1H, м), 1,82-2,03 (2H, м), 2,07-2,59 (5H, м), 2,96-3,03 (3H, м), 3,07-3,41 (4H, м), 3,55-3,67 (1H, м), 4,02-4,09 (1H, м), 4,29-4,58 (1H, м), 6,84-7,04 (1H, м), 7,39-7,53 (3H, м), 7,88-8,00 (2H, м), 8,29 (1H, д, $J=9,5$ Гц).

Пример 320.

N-((2S,3S)-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-(3-фторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

Рацемат (123 мг) N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-(3-фторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида разделяют с помощью ВЭЖХ (колонок: CHIRALPAK OD (IK001), 50 мм ID×500 мм L, производства Daicel Chemical Industries, подвижная фаза: гексан/этанол=600/400) с получением продукта, составляющего фракцию с меньшим временем удерживания. Полученный продукт растирают в смеси диэтиловый эфир/гексан с получением указанного в заголовке соединения (43,2 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 1,35-1,50 (1H, м), 1,82-2,47 (7H, м), 2,95-3,40 (7H, м), 3,61 (1H, дд, $J=14,7$, 6,0 Гц), 3,88-4,19 (1H, м), 4,30-4,57 (1H, м), 6,89-7,05 (1H, м), 7,10-7,20 (1H, м), 7,40-7,50 (1H, м), 7,59-7,68 (1H, м), 7,70-7,78 (1H, м), 8,12 (1H, д, $J=9,1$ Гц).

Пример 321.

N-((2S,3S)-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)циклопропансульфонамид.

Рацемат (234 мг) N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)циклопропансульфонамида разделяют с помощью ВЭЖХ (колонок: CHIRALPAK AS (CC001), 50 мм ID×500 мм L, производства Daicel Chemical Industries, подвижная фаза: гексан/этанол=700/300) с получением соединения, составляющего фракцию с более длительным временем удерживания. Полученное соединение растирают в смеси диэтиловый эфир/гексан с получением указанного в заголовке соединения (42,6 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 0,80-1,44 (5H, м), 1,81-2,50 (8H, м), 3,02-3,39 (4H, м), 3,65 (1H, дд, $J=14,8$, 5,7 Гц), 4,03-4,21 (1H, м), 4,43-4,57 (1H, м), 6,89-6,97 (1H, м), 7,41-7,57 (3H, м), 7,90-7,96 (2H, м), 8,11 (1H, д, $J=9,8$ Гц).

Пример 322.

N-(цис-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)-1-((1-метилциклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

А) трет-Бутил-цис-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

Смесь трет-бутил-цис-2-((2-бром-1,3-тиазол-4-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (430 мг), (3,5-дифторфенил)бороновой кислоты (231 мг), $(\text{A-taPhos})_2\text{PdCl}_2$ (32,8 мг), карбоната калия (270 мг), DME (4 мл) и воды (1 мл) перемешивают в атмосфере азота при 80°C в течение 30 мин. Реакционный раствор концентрируют при пониженном давлении и остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке со-

единения (379 мг). МС: $[M+H]^+$ 474,1.

В) Дигидрохлорид N-(цис-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида.

Смесь трет-бутил-цис-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1 карбоксилата (379 мг), 4М раствора соляной кислоты в простом циклопентилметило-вом эфире (4 мл) и MeOH (2 мл) перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч и затем кон-центрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения (420 мг).

МС: $[M+H]^+$ 374,0.

С) N-(цис-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)-1-((1-метилциклобутил)карбонил)пир-ролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси дигидрохлорида N-(цис-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (80 мг) и ДМФА (1 мл) при комнатной температуре добавляют ТЕА (0,106 мл), 1-метилциклобутанкарбоновую кислоту (20,9 мг) и НАТУ (69,5 мг). Смесь перемешивают в течение 1 ч, к смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке со-единения (60,7 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 1,33 (3H, c), 1,64-1,85 (4H, м), 1,88-2,00 (1H, м), 2,06-2,20 (1H, м), 2,22-2,55 (2H, м), 2,98-3,31 (6H, м), 3,68 (1H, дд, $J=14,7$, 6,4 Гц), 4,01-4,24 (1H, м), 4,51 (1H, т, $J=6,6$ Гц), 6,76-7,00 (1H, м), 7,08 (1H, c), 7,38-7,63 (2H, м), 8,21 (1H, д, $J=8,7$ Гц).

Пример 323.

N-(цис-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)-1-((1-гидроксициклобутил)карбонил)пир-ролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси дигидрохлорида N-(цис-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (80 мг) и ДМФА (1 мл) при комнатной температуре добавляют ТЕА (0,106 мл), 1-гидроксициклобутанкарбоновую кислоту (21,2 мг) и НАТУ (69,5 мг). Смесь перемешивают в течение 1 ч, затем к смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют получен-ную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с по-мощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заго-ловке соединения (65 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 1,41-1,56 (1H, м), 1,63-1,74 (1H, м), 1,88-2,23 (4H, м), 2,35-2,40 (1H, м), 2,42-2,58 (1H, м), 2,58-2,78 (1H, м), 3,02 (3H, c), 3,19 (1H, д, $J=14,7$ Гц), 3,29-3,43 (1H, м), 3,45-3,74 (2H, м), 3,98-4,27 (1H, м), 4,53 (1H, т, $J=6,6$ Гц), 6,79-6,95 (1H, м), 7,10 (1H, c), 7,41-7,54 (2H, м), 8,02 (1H, д, $J=9,0$ Гц).

Пример 324.

N-((2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)-1-(циклобутилкарбонил)пирролидин-3-ил)-1-метоксиметан-сульфонамид.

А) трет-Бутил-(2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)-3-(((метоксиметил)сульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

Смесь трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-бромбензил)-3-(((метоксиметил)сульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (200 мг), фенилбороновой кислоты (79 мг), XPhos Pd G3 (73,2 мг), 1М водного раствора трикалийфосфата (1 мл) и ТГФ (1 мл) перемешивают при 60°C в течение 30 мин. К смеси добавляют на-сыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Ор-ганический слой отделяют, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (188 мг).

МС: $[N-H]^+$ 459,0.

В) N-((2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)-1-(циклобутилкарбонил)пирролидин-3-ил)-1-метоксиметан-сульфонамид.

К трет-бутил-(2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)-3-(((метоксиметил)сульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилату (70,2 мг) при комнатной температуре добавляют 4М раствор соляной кислоты в этилацета-те (1 мл). Смесь перемешивают в течение 1,5 ч и затем концентрируют при пониженном давлении. К по-лученному остатку добавляют ТГФ (1 мл), ТЕА (0,106 мл) и циклобутанкарбонилхлорид (21,7 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч. К смеси добавляют насыщенный водный рас-твор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отде-ляют, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением ука-занного в заголовке соединения (12,3 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 1,62-2,03 (4H, м), 2,15 (4H, дд, $J=8,1$, 4,7 Гц), 3,13 (2H, c), 3,27-3,38 (1H,

м), 3,41-3,51 (1Н, м), 3,52-3,72 (4Н, м), 4,08 (2Н, с), 4,19 (1Н, с), 4,37-4,71 (2Н, м), 7,32-7,67 (9Н, м).

Пример 328.

N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-1-(оксетан-2-илкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (50 мг), оксетан-2-карбоновой кислоты (15,9 мг), ТЕА (65,7 мг) и ДМФА (1 мл) при комнатной температуре добавляют НАТУ (59,3 мг) и перемешивают полученную смесь при комнатной температуре в течение 30 мин. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) и кристаллизуют из этилацетата, диизопропилового эфира и гексана с получением указанного в заголовке соединения (40 мг).

¹Н ЯМР (300 МГц, ДМСО-d₆) δ 1,75-2,44 (4Н, м), 2,54-3,10 (6Н, м), 3,15-4,04 (3Н, м), 4,15-4,57 (3Н, м), 7,11-7,69 (9Н, м).

Пример 333.

N-(цис-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((6-(3-фторфенил)пиридин-2-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

А) (6-(3-Фторфенил)пиридин-2-ил)метанол.

Смесь (6-бромпиридин-2-ил)метанола (10,0 г), (3-фторфенил)бороновой кислоты (12,0 г), (AtaPhos)₂PdCl₂ (2,10 г), 2М водного раствора карбоната натрия (100 мл) и DME (300 мл) перемешивают в атмосфере азота при 70°C в течение 5 ч. Реакционную смесь выливают в воду и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (10,8 г).

МС: [M+H]⁺ 204,2.

В) 2-(Бромметил)-6-(3-фторфенил)пиридин.

К смеси (6-(3-фторфенил)пиридин-2-ил)метанола (10,8 г) и ТГФ (300) при 0°C добавляют трибромид фосфора (43,2 г). Смесь перемешивают в течение ночи в атмосфере азота при комнатной температуре. Реакционную смесь выливают в воду со льдом и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия и водой, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (13,5 г).

МС: [M+H]⁺ 265,9.

С) трет-Бутил-2-((6-(3-фторфенил)пиридин-2-ил)метил)-3-оксопирролидин-1-карбоксилат.

Смесь пирролидина (7,74 г), трет-бутил-3-оксопирролидин-1-карбоксилата (17,5 г) и толуола (200 мл) кипятят с обратным холодильником в течение ночи. Смесь концентрируют при пониженном давлении. К смеси полученного остатка, ТВАИ (3,75 г) и CH₃CN (200 мл) добавляют раствор 2-(бромметил)-6-(3-фторфенил)пиридина (13,5 г) в CH₃CN (200 мл) при 80°C. Смесь перемешивают в атмосфере азота при 80°C в течение 3 ч. Реакционную смесь выливают в воду при комнатной температуре и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (16,0 г). МС: [M+H]⁺ 371,1.

Д) трет-Бутил-цис-3-амино-2-((6-(3-фторфенил)пиридин-2-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилат

Смесь формиата аммония (40 г), хлор[N-[4-(диметиламино)фенил]-2-пиридинкарбоксамидо](пентаметилциклопентадиенил)иридия(III) (0,521 г), трет-бутил-2-((6-(3-фторфенил)пиридин-2-ил)метил)-3-оксопирролидин-1-карбоксилата (16,0 г) и MeOH (500 мл) кипятят с обратным холодильником в течение 5 ч. Реакционную смесь концентрируют, остаток выливают в насыщенный раствор соли при комнатной температуре и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (9,00 г).

МС: [M+H]⁺ 372,1.

Е) трет-Бутил-цис-2-((6-(3-фторфенил)пиридин-2-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-цис-3-амино-2-((6-(3-фторфенил)пиридин-2-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилата (1,10 г), ТЕА (653 мг) и ТГФ (30 мл) при 0°C добавляют метансульфоновый ангидрид (690 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин и концентрируют полученную смесь при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (1,14 г).

МС: $[M+H]^+$ 450,1.

Ф) Дигидрохлорид N-(цис-2-((6-(3-фторфенил)пиридин-2-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида.

К смеси трет-бутил-цис-2-((6-(3-фторфенил)пиридин-2-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (1,10 г) и простого циклопентилметилового эфира (10 мл) при 0°C добавляют 4М раствор соляной кислоты в метилциклопентилом эфире (10 мл). Смесь перемешивают в течение ночи в атмосфере азота при комнатной температуре и затем концентрируют реакционную смесь с получением указанного в заголовке соединения (1,00 г).

МС: $[M+H]^+$ 350,0.

Г) N-(цис-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((6-(3-фторфенил)пиридин-2-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси бис(трихлорметил)карбоната (69,5 мг) и ТГФ (7 мл) добавляют смесь N-(цис-2-((6-(3-фторфенил)пиридин-2-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (120 мг), DIPEA (148 мг) и ТГФ (7 мл) при 0°C. Смесь перемешивают при 0°C в течение 20 мин и концентрируют при пониженном давлении с получением промежуточного соединения. К смеси полученного промежуточного соединения и ТГФ (7 мл) при 0°C добавляют азетидин (85 мг). Смесь перемешивают в атмосфере азота при комнатной температуре в течение 1 ч и затем концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (85 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 1,24-1,46 (1H, м), 1,94-2,09 (1H, м), 2,11-2,30 (2H, м), 2,85 (3H, с), 2,97-3,19 (2H, м), 3,23-3,37 (1H, м), 3,43-3,60 (1H, м), 3,69-3,84 (2H, м), 3,91-4,15 (3H, м), 4,44-4,62 (1H, м), 7,05-7,25 (2H, м), 7,41-7,86 (5H, м), 8,47-8,67 (1H, м).

Пример 338.

N-(цис-2-((6-(3-фторфенил)пиридин-2-ил)метил)-1-((1-гидроксициклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси дигидрохлорида N-(цис-2-((6-(3-фторфенил)пиридин-2-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (51,1 мг), 1-гидроксициклобутанкарбоновой кислоты (24,3 мг), TEA (72,6 мг) и ДМФА (1,0 мл) при комнатной температуре добавляют HATU (54,2 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч, затем к смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) и растирают в диэтиловом эфире и гексане с получением указанного в заголовке соединения (27,3 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 1,29-1,43 (1H, м), 1,58-1,74 (1H, м), 1,86-2,21 (5H, м), 2,38-2,53 (1H, м), 2,61-2,95 (4H, м), 3,21-3,37 (2H, м), 3,41-3,58 (1H, м), 3,72 (1H, дд, $J=14,0$, 6,4 Гц), 4,05-4,21 (1H, м), 4,62 (1H, т, $J=6,6$ Гц), 7,10-7,21 (2H, м), 7,43-7,83 (5H, м), 8,73 (1H, д, $J=8,7$ Гц).

Пример 339.

N-((2S,3S)-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)-1-((1-гидроксициклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

А) трет-Бутил-(2S,3S)-3-амино-2-((2-бром-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилат.

Рацемат (550 мг) трет-бутил-цис-3-амино-2-((2-бром-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилата разделяют с помощью ВЭЖХ (колонок: CHIRALPAK AD (NF001), 50 мм ID×500 мм L, производства Daicel Chemical Industries, подвижная фаза: гексан/этанол=850/150) с получением указанного в заголовке соединения (207 мг) (фракция с меньшим временем удерживания).

МС: $[M+H]^+$ 362,1.

В) трет-Бутил-(2S,3S)-2-((2-бром-1,3-тиазол-4-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-3-амино-2-((2-бром-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилата (150 мг) и ТГФ (1 мл) при комнатной температуре добавляют TEA (126 мг) и метансульфоновый ангидрид (87 мг). Смесь перемешивают в течение 30 мин, затем к смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения (184 мг). МС: $[N-H]^+$ 437,8.

С) трет-Бутил-(2S,3S)-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

Смесь трет-бутил-(2S,3S)-2-((2-бром-1,3-тиазол-4-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (182 мг), (3,5-дифторфенил)бороновой кислоты (131 мг), карбоната калия (114 мг), $(A-taPhos)_2PdCl_2$ (13,9 мг), DME (4 мл) и воды (1 мл) перемешивают при 60°C в течение 30 мин. К смеси добавляют воду и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заго-

ловке соединения (172 мг).

МС: $[N-H]^+$ 471,9.

D) Дигидрохлорид N-((2S,3S)-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (172 мг) и MeOH (2 мл) добавляют 4М раствор соляной кислоты в простом циклопентилметилом эфире (1 мл) при комнатной температуре. Смесь перемешивают в течение 2 ч и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения (173 мг).

МС: $[M+H]^+$ 374,0.

E) N-((2S,3S)-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)-1-((1-гидроксициклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси N-((2S,3S)-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (72,6 мг) и ДМФА (1 мл) при комнатной температуре добавляют TEA (82 мг), 1-гидроксициклобутанкарбоновую кислоту (22,7 мг) и HATU (74,2 мг). Смесь перемешивают в течение 1 ч, затем к смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (68,5 мг).

1H ЯМР (300 МГц, $CDCl_3$) δ 1,43-1,54 (1H, м), 1,62-1,73 (1H, м), 1,88-2,22 (5H, м), 2,40-2,57 (1H, м), 2,59-2,75 (1H, м), 3,02 (3H, с), 3,21 (1H, с), 3,30-3,45 (1H, м), 3,47-3,60 (1H, м), 3,66 (1H, дд, $J=14,9$, 6,6 Гц), 4,00-4,21 (1H, м), 4,53 (1H, т, $J=6,6$ Гц), 6,84-6,95 (1H, м), 7,10 (1H, с), 7,44-7,50 (2H, м), 8,02 (1H, д, $J=9,0$ Гц).

Пример 340.

N-((2S,3S)-1-(азетидин-илкарбонил)-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси N-((2S,3S)-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (92,6 мг) и ТГФ (1 мл) бис(трихлорметил)карбонат (30,8 мг) и DIPEA (53,6 мг) при 0°C. Смесь перемешивают в течение 30 мин, затем добавляют воду и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. К полученному остатку добавляют ТГФ (1 мл) и азетидин (35,5 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч. Реакционную смесь концентрируют при пониженном давлении, остаток очищают колоночной хроматографией на силикагеле (этилацетат/гексан) и кристаллизуют из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (56 мг).

1H ЯМР (300 МГц, $CDCl_3$) δ 1,26 (1H, т, $J=7,2$ Гц), 2,06-2,27 (3H, м), 3,00 (3H, с), 3,10-3,24 (3H, м), 3,47 (1H, дд, $J=14,7$, 6,8 Гц), 3,75 (2H, кв, $J=7,8$ Гц), 3,95-4,15 (3H, м), 4,28-4,52 (1H, м), 6,79-6,97 (1H, м), 7,13 (1H, с), 7,49 (2H, м), 8,02 (1H, д, $J=7,9$ Гц).

Пример 341.

N-((2S,3S)-1-((3-фторазетидин-1-ил)карбонил)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

A) (2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбонилхлорид.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (101 мг) и ТГФ (2 мл) при 0°C добавляют бис трихлорметилкарбонат (62,3 мг) и DIPEA (67,8 мг). Смесь перемешивают при 0°C в течение 15 минут и затем реакционный раствор концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения (152 мг).

МС: $[M+H]^+$ 411,2.

B) N-((2S,3S)-1-((3-фторазетидин-1-ил)карбонил)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси (2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбонилхлорида (50 мг) и ТГФ (1 мл) при комнатной температуре добавляют гидрохлорид 3-фторазетидина (19,3 мг) и DIPEA (33,5 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) и полученное твердое вещество кристаллизуют из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (37,8 мг).

1H ЯМР (300 МГц, $DMCO-d_6$) δ 1,80-1,98 (1H, м), 2,02-2,19 (1H, м), 2,70-2,79 (1H, м), 2,82 (3H, с), 2,92 (1H, дд, $J=13,8$, 6,2 Гц), 3,12-3,25 (1H, м), 3,32-3,39 (1H, м), 3,55-3,74 (1H, м), 3,75-4,01 (3H, м), 4,03-4,19 (1H, м), 4,28 (1H, д, $J=6,4$ Гц), 5,00-5,37 (1H, м), 7,11-7,23 (1H, м), 7,25-7,32 (1H, м), 7,32-7,39 (1H, м), 7,43-7,55 (5H, м), 7,58 (1H, с).

Пример 342.

N-((2S,3S)-1-((3,3-дифторазетидин-1-ил)карбонил)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси гидрохлорида 3,3-дифторазетидина (22,4 мг), DIPEA (33,5 мг) и ТГФ (0,5 мл) при комнатной температуре добавляют смесь (2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбонилхлорида (50 мг) и ТГФ (0,5 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) и полученное твердое вещество кристаллизуют из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (28,4 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, DMSO-d₆) δ 1,84-2,02 (1H, м), 2,07-2,20 (1H, м), 2,74 (1H, дд, J=13,4, 7,4 Гц), 2,84 (3H, с), 2,87-2,99 (1H, м), 3,16-3,27 (1H, м), 3,32-3,42 (1H, м), 3,76-3,90 (1H, м), 3,99 (2H, тд, J=13,1, 10,6 Гц), 4,20 (2H, тд, J=13,3, 10,6 Гц), 4,31 (1H, д, J=6,6 Гц), 7,12-7,23 (1H, м), 7,24-7,31 (1H, м), 7,31-7,38 (1H, м), 7,43-7,55 (5H, м), 7,58 (1H, с).

Пример 343.

N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-1-((2-метилазетидин-1-ил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси гидрохлорида 2-метилазетидина (46,5 мг), DIPEA (112 мг) и ТГФ (0,5 мл) при комнатной температуре добавляют смесь (2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбонилхлорида (50 мг) и ТГФ (0,5 мл). Полученную смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 5 ч. К смеси добавляют насыщенный водный раствор бикарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (31,1 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, DMSO-d₆) δ 1,03-1,24 (3H, м), 1,55-1,94 (2H, м), 1,97-2,23 (2H, м), 2,68-2,89 (4H, м), 2,90-3,05 (1H, м), 3,14 (1H, т, J=8,9 Гц), 3,23-3,39 (1H, м), 3,40-3,75 (1H, м), 3,75-3,91 (2H, м), 3,97-4,40 (2H, м), 7,13-7,23 (1H, м), 7,23-7,41 (2H, м), 7,44-7,63 (6H, м).

Пример 344.

N-((2S,3S)-2-((3', 5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-((1-гидроксициклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

А) N-((2S,3S)-2-(3-бромбензил)-1-((1-гидроксициклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-(3-бромбензил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (101 мг), 1-гидроксициклобутанкарбоновой кислоты (38,1 мг) и ДМФА (1 мл) при комнатной температуре добавляют НАТУ (156 мг) и DIPEA (106 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (105 мг).

МС: [M+H]⁺ 431,1.

В) N-((2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-((1-гидроксициклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

Смесь N-((2S,3S)-2-(3-бромбензил)-1-((1-гидроксициклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (49,5 мг), (3,5-дифторфенил)бороновой кислоты (27,2 мг), XPhos Pd G3 (2,91 мг), 1M водного раствора трикалийфосфата (0,344 мл) и ТГФ (2 мл) перемешивают при 70°C в течение 1 ч. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) и полученное твердое вещество собирают фильтрацией с гексаном с получением указанного в заголовке соединения (33,2 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, DMSO-d₆) δ 1,16-1,37 (2H, м), 1,57-1,72 (1H, м), 1,82-1,97 (2H, м), 2,08 (1H, уш.с), 2,35-2,47 (2H, м), 2,63-2,75 (3H, м), 2,75-2,86 (1H, м), 2,91-3,04 (1H, м), 3,45-3,67 (2H, м), 3,75-3,93 (1H, м), 4,33-4,72 (1H, м), 5,71-6,02 (1H, м), 7,20 (1H, тт, J=9,2, 2,3 Гц), 7,37 (1H, д, J=7,2 Гц), 7,39-7,47 (3H, м), 7,48-7,57 (2H, м), 7,65 (1H, с).

Пример 345.

N-((2S,3S)-1-(азетидин-илкарбонил)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

А) N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-карбонил)-2-(3-бромбензил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-(3-бромбензил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (101 мг) и ТГФ (2 мл) при 0°C добавляют бис(трихлорметил)карбонат (64,9 мг) и DIPEA (70,6 мг). Смесь перемешивают при 0°C в течение 15 минут и затем концентрируют при пониженном давлении. К остатку добавляют ТГФ (2 мл) и азетидин (46,8 мг) и перемешивают полученную смесь при комнатной температуре в течение 2 ч. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (78,4 мг).

МС: $[M+H]^+$ 416,2.

В) N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

Смесь N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-(3-бромбензил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (46,8 мг), (3,5-дифторфенил)бороновой кислоты (26,6 мг), XPhos Pd G3 (2,85 мг), 1М водного раствора трикалийфосфата (0,337 мл) и ТГФ (2 мл) перемешивают при 70°C в течение 1 ч. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) и кристаллизуют полученное твердое вещество из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (35,8 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, DMSO-d_6) δ 1,83-2,14 (4H, м), 2,69-2,80 (1H, м), 2,83 (3H, с), 2,86-2,97 (1H, м), 3,09-3,21 (1H, м, J=9,5 Гц), 3,34 (1H, уш.с), 3,61 (2H, кв, J=7,6 Гц), 3,79 (3H, д, J=8,0 Гц), 4,28 (1H, д, J=6,4 Гц), 7,15-7,26 (1H, м), 7,29-7,34 (1H, м), 7,34-7,40 (1H, м), 7,44 (2H, дд, J=9,5, 2,3 Гц), 7,48 (1H, уш.с), 7,53 (1H, д, J=7,6 Гц), 7,60 (1H, с).

Пример 346.

N-((2S,3S)-1-((1-цианоциклобутил)карбонил)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (30 мг), 1-цианоциклобутанкарбоновой кислоты (11,7 мг) и ДМФА (1 мл) при комнатной температуре добавляют НАТУ (44,5 мг) и DIPEA (30,2 мг). Смесь перемешивают в течение ночи при комнатной температуре. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) и полученное твердое вещество кристаллизуют из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (28,7 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, DMSO-d_6) δ 1,58-1,75 (1H, м), 1,94-2,11 (2H, м), 2,14-2,25 (1H, м), 2,37-2,48 (3H, м), 2,52-2,59 (1H, м), 2,71-2,83 (4H, м), 3,01 (1H, дд, J=13,6, 6,4 Гц), 3,37-3,45 (1H, м), 3,48-3,61 (1H, м), 3,85-4,05 (1H, м), 4,46 (1H, д, J=6,4 Гц), 7,09-7,23 (1H, м), 7,26-7,38 (2H, м), 7,42-7,56 (4H, м), 7,58-7,67 (2H, м).

Пример 347.

N-((2S,3S)-1-(5-азаспиро[2.3]гекс-5-илкарбонил)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (30,3 мг) и ТГФ (2 мл) при 0°C добавляют бис(трихлорметил)карбонат (18,7 мг) и DIPEA (20,4 мг). Смесь перемешивают при 0°C в течение 20 мин и затем концентрируют при пониженном давлении. К остатку добавляют ТГФ (2 мл), гидрохлорид 5-азаспиро[2.3]гексана (37,7 мг) и DIPEA (81 мг) и перемешивают полученную смесь в течение ночи при комнатной температуре. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) и кристаллизуют полученное твердое вещество из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (27,2 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, DMSO-d_6) δ 0,38-0,52 (4H, м), 1,80-1,97 (1H, м), 2,03-2,20 (1H, м), 2,68-2,79 (1H, м), 2,85 (3H, с), 2,88-2,98 (1H, м), 3,13-3,25 (1H, м), 3,26-3,38 (1H, м), 3,64 (2H, д, J=8,0 Гц), 3,80 (1H, уш.с), 3,86 (2H, д, J=8,0 Гц), 4,23-4,41 (1H, м), 7,11-7,24 (1H, м), 7,25-7,31 (1H, м), 7,32-7,39 (1H, м), 7,43-7,55 (5H, м), 7,55-7,60 (1H, м).

Пример 348.

N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

А) трет-Бутил-(2S,3S)-2-((2-бром-1,3-тиазол-4-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-3-амино-2-((2-бром-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилата (300 мг), TEA (126 мг) и ТГФ (3 мл) при комнатной температуре добавляют этансульфонилхлорид (128 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч и разбавляют этилацетатом. Нерастворимое вещество удаляют фильтрацией и фильтрат концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (240 мг).

МС: $[M+H]^+$ 454,2.

В) трет-Бутил-(2S,3S)-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

Смесь трет-бутил-(2S,3S)-2-((2-бром-1,3-тиазол-4-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (240 мг), (3,5-дифторфенил)бороновой кислоты (125 мг), (A-taPhos)₂PdCl₂ (35,5 мг), карбоната калия (146 мг), DME (2,4 мл) и воды (0,8 мл) перемешивают в атмосфере азота при 90°C в течение 30 мин. Смесь очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (240 мг).

МС: $[M+H]^+$ 488,2.

С) Дигидрохлорид N-((2S,3S)-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (240 мг) и метанола (1 мл) при комнатной температуре добавляют 4М раствор соляной кислоты в циклопентилметиловом эфире (4 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин и затем концентрируют с получением указанного в заголовке соединения (226 мг).

МС: $[M+H]^+$ 388,2.

Д) N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

К смеси дигидрохлорида N-((2S,3S)-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида (70 мг), DIPEA (79 мг) и ТГФ (5 мл) при 0°C добавляют раствор бис(трихлорметил)карбоната (36,1 мг) в ТГФ (5 мл). Смесь перемешивают при 0°C в течение 20 мин и затем концентрируют. К полученному остатку добавляют ТГФ (5 мл) и азетидин (43,4 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч. Реакционную смесь концентрируют при пониженном давлении и остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (52 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, DMSO-d₆) δ 1,10-1,22 (3H, м), 1,70-1,89 (1H, м), 1,93-2,16 (3H, м), 2,83-3,21 (5H, м), 3,23-3,30 (1H, м), 3,56-3,70 (2H, м), 3,76-3,93 (3H, м), 4,27-4,40 (1H, м), 7,33-7,44 (1H, м), 7,47-7,55 (2H, м), 7,57-7,70 (2H, м).

Пример 349.

N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2,2-диметилпропаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

А) трет-Бутил-(2S,3S)-3-амино-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-1-карбоксилат. Рацемат (848 мг) трет-бутил-цис-3-амино-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-1-карбоксилата разделяют с помощью ВЭЖХ (колонок: CHTRALPAK AD (AK001), 50 мм ID × 500 мм L, производства Daicel Chemical Industries, подвижная фаза: гексан/этанол=850/150) с получением указанного в заголовке соединения (352 мг) (фракция с меньшим временем удерживания). МС: $[M+H-tBu]^+$ 316,9.

В) трет-Бутил-(2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-3-амино-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-1-карбоксилата (349 мг), TEA (189 мг) и ТГФ (3,3 мл) при комнатной температуре добавляют метансульфонилхлорид (129 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч, затем выливают в воду и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают водным раствором гидрокарбоната натрия и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (386 мг).

МС: $[M+H-Boc]^+$ 350,9.

С) трет-Бутил-(2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

Смесь трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (380 мг), (3-фторфенил)бороновой кислоты (236 мг), XPhos Pd G3 (35,6 мг), 1М водного раствора трикалийфосфата (2,53 мл) и ТГФ (9 мл) перемешивают в атмосфере аргона при 70°C в течение 1 ч. Смесь выливают в водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют этилацетатом. Органиче-

ский слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением кристаллов. Кристаллы собирают фильтрацией и промывают смесью диизопропиловый эфир-гексан с получением указанного в заголовке соединения (353 мг).

МС: $[N-H]^+$ 465,0.

D) N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (349 мг) и толуола (3,8 мл) при комнатной температуре добавляют ТФУК (3,8 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч и выливают в насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия при охлаждении льдом. Смесь подщелачивают до pH=8 с помощью карбоната калия и экстрагируют смесью этилацетат-ТГФ. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (283 мг).

МС: $[M+H]^+$ 367,2.

E) N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2,2-диметилпропаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (68 мг), TEA (75 мг) и ТГФ (1,6 мл) при комнатной температуре добавляют 2,2-диметилпропаноилхлорид (67,1 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 3 ч, затем добавляют к водному раствору гидрокарбоната натрия и экстрагируют смесью этилацетат-ТГФ. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (68,9 мг).

1H ЯМР (300 МГц, $CDCl_3$) δ 1,25 (9H, c), 1,95-2,04 (1H, м), 2,28-2,39 (1H, м), 2,53 (3H, c), 2,92-3,08 (2H, м), 3,64-3,71 (2H, м), 3,92-4,05 (1H, м), 4,65-4,75 (2H, м), 7,03-7,11 (1H, м), 7,15-7,26 (2H, м), 7,27-7,32 (2H, м), 7,36-7,45 (1H, м), 7,53 (1H, тд, J=7,1, 1,7 Гц).

Пример 350.

N-((2S,3S)-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (66 мг), TEA (54,7 мг) и ТГФ (1,6 мл) при комнатной температуре добавляют циклобутанкарбонилхлорид (42,7 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч, добавляют к водному раствору гидрокарбоната натрия и экстрагируют смесью этилацетат-ТГФ. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением кристаллов. Кристаллы собирают фильтрацией и промывают смесью диизопропиловый эфир-гексан с получением указанного в заголовке соединения (49,9 мг).

1H ЯМР (300 МГц, $CDCl_3$) δ 1,67-2,40 (8H, м), 2,57-3,22 (6H, м), 3,27-3,77 (2H, м), 3,94-4,08 (1H, м), 4,26-4,64 (1H, м), 4,75-4,83 (1H, м), 7,03-7,12 (1H, м), 7,14-7,24 (2H, м), 7,27-7,34 (2H, м), 7,36-7,50 (2H, м).

Пример 351.

N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-((1-метилциклопропил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К раствору N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (66 мг), 1-метилциклопропанкарбоновой кислоты (23,4 мг), DIPEA (46,6 мг) и ДМФА (1 мл) при комнатной температуре добавляют НАТУ (103 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 3 ч, затем добавляют к водному раствору гидрокарбоната натрия и экстрагируют смесью этилацетат-ТГФ. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (54,5 мг).

1H ЯМР (300 МГц, $CDCl_3$) δ 0,46-0,61 (2H, м), 0,71-0,80 (1H, м), 0,94-1,03 (1H, м), 1,25 (3H, c), 1,88-2,02 (1H, м), 2,27-2,39 (1H, м), 2,70 (3H, c), 2,91-2,99 (1H, м), 3,05 (1H, дд, J=14,2, 7,4 Гц), 3,58-3,76 (2H, м), 3,94-4,06 (1H, м), 4,66 (1H, д, J=6,5 Гц), 4,77 (1H, дд, J=9,3, 4,4 Гц), 7,03-7,11 (1H, м), 7,17 (1H, т, J=7,8 Гц), 7,20-7,25 (1H, м), 7,27-7,44 (4H, м).

Пример 352.

N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (68 мг), DIPEA (48,0 мг) и ТГФ (1,6 мл) при 0°C добавляют бис(трихлорметил)карбонат (44,1 мг). Смесь перемешивают при 0°C в течение 20 мин и затем концентрируют при пониженном давлении. Остаток разбавляют ТГФ (1,6 мл) и к раствору при комнатной температуре добавляют азетидин (63,6 мг). Смесь переме-

шивают при 70°C в течение 20 мин, добавляют к водному раствору гидрокарбоната натрия и экстрагируют смесью этилацетат-ТГФ. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (40,0 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 1,89-2,01 (1H, м), 2,13-2,26 (3H, м), 2,68 (3H, с), 2,90-2,99 (1H, м), 3,02-3,11 (1H, м), 3,24-3,41 (2H, м), 3,80-4,06 (5H, м), 4,53 (1H, д, J=6,8 Гц), 4,64 (1H, дд, J=9,1, 3,4 Гц), 7,03-7,11 (1H, м), 7,16-7,25 (2H, м), 7,27-7,33 (2H, м), 7,36-7,44 (2H, м).

Пример 364.

N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-(бифенил-3-илметил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

А) трет-Бутил-(2S,3S)-2-(3-бромбензил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-3-амино-2-(3-бромбензил)пирролидин-1-карбоксилата (3,2 г), ТЕА (1,37 г) и ТГФ (50 мл) при комнатной температуре добавляют этансульфонилхлорид (1,39 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч. Нерастворимое вещество удаляют фильтрацией и промывают этилацетатом. Фильтрат концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан). Полученное масло кристаллизуют из этилацетата и разбавляют гексаном. Осадок собирают фильтрацией с получением указанного в заголовке соединения (3,46 г).

МС: [M+H-Boc]⁺ 347,2.

В) трет-Бутил-(2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

Смесь трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-бромбензил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (1,0 г), фенилбороновой кислоты (0,409 г), XPhos Pd G3 (0,057 г), 1М водного раствора трикалийфосфата (6,71 мл) и ТГФ (20 мл) перемешивают при 70°C в течение 1,5 ч. Смесь концентрируют. Остаток распределяют между этилэтилацетатом и водой и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Экстракт промывают 1М водным раствором гидроксида натрия и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток кристаллизуют из смеси этилацетат/гексан и собирают осадок фильтрацией с получением указанного в заголовке соединения (714 мг).

МС: [M+H-Boc]⁺ 345,3.

С) Гидрохлорид N-((2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида

Смесь трет-бутил-(2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)-3-((этилсульфонило)амино)пирролидин-1-карбоксилата (714 мг), 4М раствора соляной кислоты в этилацетате (5 мл) и этилацетата (10 мл) перемешивают в течение ночи при комнатной температуре. Смесь разбавляют этилацетатом и затем осадок собирают фильтрацией с получением указанного в заголовке соединения (576 мг).

МС: [M+H]⁺ 345,3.

Д) N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-(бифенил-3-илметил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

Смесь гидрохлорида N-((2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида (576 мг), DIPEA (391 мг) и ТГФ (10 мл) по каплям добавляют к смеси бис(трихлорметил)карбоната (359 мг) и ТГФ (10 мл), полученную смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин и затем концентрируют. Остаток распределяют между этилацетатом и насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток смешивают с ТГФ (10 мл) и к смеси при комнатной температуре добавляют азетидин (432 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 4 ч. К смеси добавляют азетидин (432 мг), перемешивают полученную смесь при комнатной температуре в течение 15 мин и затем концентрируют. Полученный остаток распределяют между этилацетатом и 1М соляной кислотой и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Полученные кристаллы перекристаллизовывают из смеси этил этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (453 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 1,18 (3H, т, J=7,4 Гц), 1,75-1,92 (1H, м), 2,08-2,24 (3H, м), 2,73-2,97 (3H, м), 3,16-3,42 (3H, м), 3,80-3,97 (3H, м), 4,02 (2H, кв, J=8,0 Гц), 4,32 (1H, д, J=8,3 Гц), 4,46-4,55 (1H, м), 7,27-7,49 (6H, м), 7,51 (1H, с), 7,55-7,62 (2H, м).

Пример 366.

(2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-N-диметил-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксамид.

А) трет-Бутил-(2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

Смесь трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-бромбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (1,73 г), (3,5-дифторфенил)бороновой кислоты (0,947 г), карбоната калия (1,11 г), (A-taPhos)₂PdCl₂ (0,135 г), DME (20 мл) и воды (4 мл) перемешивают при 70°C в течение 2 ч. Смесь концентрируют при пониженном давлении и остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этил-

ацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (1,74 г).

МС: $[M+Na]^+$ 489,3.

В) Гидрохлорид N-((2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида.

Смесь трет-бутил-(2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (1,74 г), 4М раствора соляной кислоты в СРМЕ (18,7 мл) и метанола (10 мл) перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч. Реакционную смесь концентрируют при пониженном давлении. Полученное твердое вещество промывают этилацетатом с получением указанного в заголовке соединения (1,47 г).

МС: $[M+H]^+$ 367,2.

С) (2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-N,N-диметил-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксамид.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (1,47 г) и ТГФ (20 мл) при комнатной температуре добавляют ТЕА (1,29 г) и диметилкарбамоилхлорид (0,589 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч, к смеси добавляют насыщенный раствор соли и концентрируют полученную смесь при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (1,49 г).

1H ЯМР (400 МГц, $CDCl_3$) δ 2,03-2,11 (2H, м), 2,63-2,72 (1H, м), 2,73 (3H, с), 2,85 (6H, с), 3,23-3,38 (2H, м), 3,56-3,65 (1H, м), 3,85-3,93 (1H, м), 4,41-4,50 (1H, м), 4,69 (1H, д, $J=8,6$ Гц), 6,73-6,81 (1H, м), 7,06-7,15 (2H, м), 7,32-7,41 (3H, м), 7,49 (1H, с).

Пример 373.

(2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)-N,N-диметилпирролидин-1-карбоксамид.

А) трет-Бутил-(2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-3-амино-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-1-карбоксилата (1,20 г), ТЕА (0,651 г), DMAP (0,118 г) и ТГФ (11,5 мл) при комнатной температуре добавляют этансульфонилхлорид (0,620 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч, затем выливают в воду и экстрагируют этилацетатом. Органический слой промывают 10% водным раствором лимонной кислоты, водным раствором гидрокарбоната натрия и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (1,43 г).

МС: $[N-H]^+$ 463,1.

В) трет-Бутил-(2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

Смесь трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (465 мг), (3-фторфенил)бороновой кислоты (280 мг), XPhos Pd G3 (42,3 мг), 1М водного раствора трикалийфосфата (3,00 мл) и ТГФ (11 мл) перемешивают в атмосфере аргона при 70°C в течение 1 ч. Реакционную смесь выливают в водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (449 мг). МС: $[N-H]^+$ 479,2.

С) N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (444 мг) и толуола (4,8 мл) при комнатной температуре добавляют ТФУК (4,8 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч и затем выливают в насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия при охлаждении льдом. Смесь подщелачивают до pH=8 с помощью карбоната калия и экстрагируют смесью этилацетат/ТГФ. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, метанол этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (341 мг).

МС: $[M+H]^+$ 381,2.

Д) (2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбонилхлорид.

К смеси N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида (215 мг), DIPEA (146 мг) и ТГФ (4,8 мл) при 0°C добавляют бис(трихлорметил)карбонат (134 мг). Смесь перемешивают при 0°C в течение 10 мин, а затем при комнатной температуре в течение 10 мин. Смесь выливают в воду и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан), полученные кристаллы собирают фильтрацией и промывают смесью диизопропиловый

эфир/гексан с получением указанного в заголовке соединения (223 мг).

МС: [N-H]⁺ 441,1.

Е) (2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)-N,N-диметилпирролидин-1-карбоксамид.

К смеси (2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбонилхлорида (110 мг) и ТГФ (1,9 мл) при комнатной температуре добавляют 2М раствор диметиламина в ТГФ (0,373 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин, а затем при 70°C в течение 10 мин. Смесь выливают в водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют смесью этилацетат/ТГФ. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (97,0 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 1,27 (3H, т, J=7,4 Гц), 2,06-2,20 (2H, м), 2,79 (6H, с), 2,81-2,95 (3H, м), 3,00-3,10 (1H, м), 3,28 (1H, дд, J=10,3, 8,4, 4,4 Гц), 3,62 (1H, дт, J=10,3, 7,9 Гц), 3,88-3,98 (1H, м), 4,48-4,59 (2H, м), 7,02-7,10 (1H, м), 7,16 (1H, т, J=7,6 Гц), 7,20-7,25 (1H, м), 7,26-7,31 (2H, м), 7,32-7,43 (2H, м).

Пример 387.

N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (60 мг), 2-гидрокси-2-метилпропановой кислоты (22,2 мг), DIPEA (42,3 мг) и ДМФА (1 мл) при комнатной температуре добавляют НАТУ (93 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 3 ч, затем реакционную смесь выливают в водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют смесью этилацетат/ТГФ. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (63,8 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 1,41 (3H, с), 1,43 (3H, с), 1,89-2,01 (1H, м), 2,29-2,41 (1H, м), 2,66 (3H, с), 2,91-3,00 (1H, м), 3,06-3,16 (1H, м), 3,68 (2H, уш.с), 3,84 (1H, уш.с), 3,97-4,10 (1H, м), 4,74 (2H, уш.с), 7,07 (1H, тдд, J=8,4, 2,6, 1,0 Гц), 7,16-7,25 (2H, м), 7,26-7,33 (2H, м), 7,36-7,45 (2H, м).

Пример 389.

N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

К смеси N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида (59 мг), 2-гидрокси-2-метилпропановой кислоты (21,0 мг), DIPEA (40,1 мг) и ДМФА (1 мл) при комнатной температуре добавляют НАТУ (88 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 3 ч, затем выливают в водный раствор гидрокарбоната натрия и полученную смесь экстрагируют смесью этилацетат/ТГФ. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (62,4 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 1,22 (3H, т, J=7,4 Гц), 1,40 (3H, с), 1,42 (3H, с), 1,85-1,99 (1H, м), 2,28-2,41 (1H, м), 2,86 (2H, кв, J=7,4 Гц), 2,95 (1H, дд, J=15,0, 3,9 Гц), 3,08-3,19 (1H, м), 3,67 (2H, уш.с), 3,83-4,06 (2H, м), 4,56 (1H, уш.с), 4,73 (1H, уш.с), 7,07 (1H, тдд, J=8,4, 2,6, 1,0 Гц), 7,15-7,25 (2H, м), 7,27-7,32 (2H, м), 7,36-7,44 (2H, м).

Пример 395.

N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,3'5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид/+

А) трет-Бутил-(2S,3S)-3-((метилсульфонил)амино)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилат.

Смесь трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (450 мг), (3,5-дифторфенил)бороновой кислоты (315 мг), XPhos Pd G3 (42,2 мг), 1М водного раствора трикалийфосфата (2,99 мл) и ТГФ (11 мл) перемешивают в атмосфере аргона при 70°C в течение 1 ч. Реакционную смесь выливают в водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (482 мг).

МС: [N-H]⁺ 483,2.

В) N-((2S,3S)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-3-((метилсульфонил)амино)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилата (477 мг) и толуола (5,2 мл) при комнатной температуре добавляют ТФУК

(5,2 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч и затем при охлаждении льдом выливают в насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия. Смесь подщелачивают до pH=8 с помощью карбоната калия и экстрагируют смесью этилацетат/ТГФ. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, метанол этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (339 мг).

МС: $[M+H]^+$ 385,2.

С) N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси N-((2S,3S)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (60 мг), 2-гидрокси-2-метилпропановой кислоты (21,1 мг), DIPEA (40,3 мг) и ДМФА (1 мл) при комнатной температуре добавляют НАТУ (89 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 3 ч, затем выливают в водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют смесью этилацетат/ТГФ. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (63,1 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 1,40 (3H, c), 1,42 (3H, c), 1,91-2,03 (1H, м), 2,30-2,42 (1H, м), 2,70 (3H, c), 2,89-2,97 (1H, м), 3,10 (1H, дд, $J=14,0$, 8,0 Гц), 3,63-3,84 (3H, м), 3,96-4,07 (1H, м), 4,68-4,84 (2H, м), 6,82 (1H, тт, $J=8,9$, 2,3 Гц), 7,02-7,10 (2H, м), 7,19 (1H, т, $J=7,6$ Гц), 7,26-7,31 (1H, м), 7,44 (1H, т, $J=6,7$ Гц).

Пример 399.

(2S,3S)-3-((этилсульфонил)амино)-N,N-диметил-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-1-карбоксамид.

А) (2S,3S)-2-(3-Бром-2-фторбензил)-3-((этилсульфонил)амино)-N,N-диметилпирролидин-1-карбоксамид.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (340 мг) и MeOH (1 мл) при комнатной температуре добавляют 4М раствор соляной кислоты в CPME (3,65 мл). Смесь перемешивают в течение 1 ч и затем концентрируют при пониженном давлении. Полученный остаток смешивают с ТГФ (4 мл). К смеси при комнатной температуре добавляют ТЕА (739 мг) и диметилкарбамоилхлорид (393 мг). Смесь перемешивают при 70°C в течение 1 ч. К реакционной смеси добавляют насыщенный раствор соли и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Экстракт сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют при пониженном давлении. Полученное твердое вещество промывают этилацетатом с получением указанного в заголовке соединения (327 мг).

МС: $[M+H]^+$ 436,2.

В) (2S,3S)-3-((этилсульфонил)амино)-N,N-диметил-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-1-карбоксамид.

Смесь (2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-((этилсульфонил)амино)-N,N-диметилпирролидин-1-карбоксимида (70,4 мг), (3,5-дифторфенил)бороновой кислоты (38,2 мг), XPhos Pd G3 (4,10 мг), 1М водного раствора трикалийфосфата (0,484 мл) и ТГФ (2 мл) перемешивают при 70°C в течение 1,5 ч. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (62,0 мг).

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ 1,20 (3H, т, $J=7,3$ Гц), 1,82-1,98 (1H, м), 2,02-2,19 (1H, м), 2,58 (6H, c), 2,68 (1H, дд, $J=14,1$, 9,2 Гц), 2,91 (1H, дд, $J=13,4$, 5,7 Гц), 2,96-3,06 (2H, м), 3,07-3,18 (1H, м), 3,54-3,65 (1H, м), 3,76 (1H, т, $J=6,1$ Гц), 4,35-4,47 (1H, м), 7,13-7,21 (1H, м), 7,23-7,32 (3H, м), 7,33-7,41 (2H, м), 7,51 (1H, д, $J=6,8$ Гц).

Пример 402.

N-((2S,3S)-1-изобутирил-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси N-((2S,3S)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (60 мг), ТЕА (47,4 мг) и ТГФ (1,4 мл) при комнатной температуре добавляют 2-метилпропаноилхлорид (33,3 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч, затем выливают в водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют смесью этилацетат/ТГФ. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат), полученное твердое вещество собирают фильтрацией и промывают смесью диизопропиловый эфир/гексан с получением указанного в заголовке соединения (56,7 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 0,56-1,12 (6H, м), 1,86-2,05 (1H, м), 2,31-2,43 (1H, м), 2,54-3,21 (6H, м), 3,42-3,79 (2H, м), 3,96-4,10 (1H, м), 4,36-4,68 (1H, м), 4,72-4,80 (1H, м), 6,77-6,86 (1H, м), 6,98-7,53 (5H, м).

Пример 404.

N-((2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

А) трет-Бутил-(2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

Смесь трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-бромбензил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (1,00 г), (3,5-дифторфенил)бороновой кислоты (0,529 г), XPhos Pd G3 (0,057 г), 1М водного раствора трикалийфосфата (6,71 мл) и ТГФ (20 мл) перемешивают при 70°C в течение 2 ч. Реакционную смесь концентрируют при пониженном давлении, остаток разбавляют насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (1,08 г).

МС: [M+H-Вос]⁺ 381,3.

В) Гидрохлорид N-((2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (1,10 г) и этилацетата (5 мл) при комнатной температуре добавляют 4М раствор соляной кислоты в этилацетате (11,2 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч и концентрируют при пониженном давлении. Полученное твердое вещество собирают фильтрацией с этилацетатом и сушат с получением указанного в заголовке соединения (875 мг).

МС: [M+H]⁺ 381,3.

С) N-((2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида (100 мг), 2-гидрокси-2-метилпропановой кислоты (32,5 мг), DIPEA (62,0 мг) и ДМФА (1 мл) при комнатной температуре добавляют НАТУ (137 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 3 ч, к реакционной смеси добавляют воду и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) и перекристаллизовывают из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (60,0 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, ДМСО-d₆) δ 0,99-1,33 (9H, м), 1,80-2,24 (2H, м), 2,61-3,21 (4H, м), 3,38-3,93 (3H, м), 4,31-4,52 (1H, м), 4,95-5,37 (1H, м), 7,20 (1H, тт, J=9,3, 2,3 Гц), 7,30-7,54 (6H, м), 7,65 (1H, с).

Пример 417.

N-((2S,3S)-2-((3,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамид

А) трет-Бутил-(2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-(((фторметил)сульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-3-амино-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-1-карбоксилата (1,24 г), DIPEA (0,859 г) и ТГФ (11 мл) при 0°C добавляют фторметансульфонилхлорид (0,484 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч, затем выливают в воду и экстрагируют этилацетатом. Органический слой промывают водным раствором гидрокарбоната натрия и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (1,49 г).

МС: [N-H]⁺ 466,9.

В) N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамид К смеси трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-(((фторметил)сульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (1,48 г) и толуола (16 мл) при комнатной температуре добавляют ТФУК (16 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч и затем выливают в насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия при охлаждении льдом. Смесь подщелачивают до pH=8 с помощью карбоната калия и экстрагируют смесью этилацетат/ТГФ (3:1). Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, метанол этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (1,09 г). МС: [M+H]⁺ 368,9.

С) N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамид.

К смеси N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамида (556 мг), 2-гидрокси-2-метилпропановой кислоты (204 мг), DIPEA (389 мг) и ДМФА (10 мл) при комнатной температуре добавляют НАТУ (859 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 3,5 ч, затем реакционную смесь выливают в водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют смесью этилацетат/ТГФ. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над без-

водным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Полученное твердое вещество собирают фильтрацией и промывают простым диизопропиловым эфиром с получением указанного в заголовке соединения (627 мг).

МС: $[M+H]^+$ 455,0.

D) N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамид.

Смесь N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамида (73 мг), (3-фторфенил)бороновой кислоты (44,9 мг), XPhos Pd G3 (6,79 мг), 1M водного раствора трикалийфосфата (0,481 мл) и ТГФ (1,6 мл) перемешивают в атмосфере аргона при 70°C в течение 1 ч. Реакционную смесь выливают в водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (57,0 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 1,42 (3H, c), 1,43 (3H, c), 1,85-2,02 (1H, м), 2,29-2,40 (1H, м), 2,95-3,04 (1H, м), 3,13 (1H, дд, $J=14,0$, 8,0 Гц), 3,62-3,88 (3H, м), 4,03-4,12 (1H, м), 4,59-4,82 (2H, м), 4,85-5,06 (2H, м), 7,04-7,12 (1H, м), 7,17-7,25 (2H, м), 7,27-7,34 (2H, м), 7,36-7,45 (2H, м).

Пример 421.

N-((2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамид.

A) трет-Бутил-(2S,3S)-2-(3-бромбензил)-3-(((фторметил)сульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-3-амино-2-(3-бромбензил)пирролидин-1-карбоксилата (1,22 г), DIPEA (0,888 г) и ТГФ (12 мл) при 0°C добавляют фторметансульфонилхлорид (0,501 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1,5 ч, выливают в воду и экстрагируют этилацетатом. Органический слой промывают водным раствором гидрокарбоната натрия и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (1,46 г).

МС: $[M+H-\text{Boc}]^+$ 350,9.

B) N-((2S,3S)-2-(3-бромбензил)пирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамид.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-бромбензил)-3-(((фторметил)сульфонил)амин)пирролидин-1-карбоксилата (1,45 г) и толуола (15,5 мл) при комнатной температуре добавляют ТФУК (15,5 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч и затем выливают в насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия при охлаждении льдом. Смесь подщелачивают до pH=8 с помощью карбоната калия и экстрагируют смесью этилацетат/ТГФ. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, метанол этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (693 мг). МС: $[M+H]^+$ 350,9.

C) N-((2S,3S)-2-(3-бромбензил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамид.

К смеси N-((2S,3S)-2-(3-бромбензил)пирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамида (692 мг), 2-гидрокси-2-метилпропановой кислоты (267 мг), DIPEA (509 мг) и ДМФА (13 мл) при комнатной температуре добавляют НАТУ (1,12 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 3,5 ч, затем выливают в водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют смесью этилацетат/ТГФ. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (788 мг).

МС: $[M+H]^+$ 437,0.

D) N-((2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамид.

Смесь N-((2S,3S)-2-(3-бромбензил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамида (71 мг), (3,5-дифторфенил)бороновой кислоты (51,3 мг), XPhos Pd G3 (6,87 мг), 1M водного раствора трикалийфосфата (0,487 мл) и ТГФ (1,6 мл) перемешивают в атмосфере аргона при 70°C в течение 1 ч. Реакционную смесь выливают в водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (41,4 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 1,43 (6H, уш.с), 1,83-1,99 (1H, м), 2,26-2,39 (1H, м), 2,98-3,19 (2H, м), 3,73 (3H, уш.с), 4,03-4,13 (1H, м), 4,55-5,04 (4H, м), 6,79 (1H, тт, $J=8,9$, 2,3 Гц), 7,05-7,14 (2H, м), 7,31-7,51 (4H, м).

Пример 423.

1-Фтор-N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

Смесь N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамида (73 мг), (3,5-дифторфенил)бороновой кислоты (50,6 мг), XPhos Pd G3 (6,79 мг), 1M водного раствора трикалийфосфата (0,481 мл) и ТГФ (1,6 мл) перемешивают в атмосфере аргона при 70°C в течение 1 ч. Реакционную смесь выливают в водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (44,4 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 1,41 (3H, c), 1,43 (3H, c), 1,89-2,03 (1H, м), 2,30-2,41 (1H, м), 2,93-3,01 (1H, м), 3,12 (1H, дд, J=14,0, 7,6 Гц), 3,63-3,83 (3H, м), 4,02-4,13 (1H, м), 4,65-4,86 (2H, м), 4,87-5,08 (2H, м), 6,82 (1H, тт, J=8,9, 2,5 Гц), 7,01-7,10 (2H, м), 7,21 (1H, т, J=7,6 Гц), 7,27-7,32 (1H, м), 7,41-7,48 (1H, м).

Пример 424.

1,1-Дифтор-N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

А) трет-Бутил-(2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-(((диформетил)сульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-3-амино-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-1-карбоксилата (1,33 г), 2,6-ди-трет-бутилпиридина (1,50 г) и ТГФ (11 мл) при -78°C добавляют диформетансульфонилхлорид (1,07 г). Смесь перемешивают при 0°C в течение 1 ч, затем выливают в воду и экстрагируют этилацетатом. Органический слой промывают водным раствором гидрокарбоната натрия и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (955 мг).

МС: [N-H]⁺ 484,9.

В) N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-3-ил)-1,1-диформетансульфонамид

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-(((диформетил)сульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (949 мг) и толуола (10,2 мл) при комнатной температуре добавляют ТФУК (10,2 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч и затем выливают в насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия при охлаждении льдом. Смесь подщелачивают до pH=8 с помощью карбоната калия и экстрагируют смесью этилацетат/ТГФ. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (643 мг).

МС: [M+H]⁺ 386,9.

С) N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)-1,1-диформетансульфонамид.

К смеси N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-3-ил)-1,1-диформетансульфонамида (639 мг), 2-гидрокси-2-метилпропановой кислоты (223 мг), DIPEA (427 мг) и ДМФА (11 мл) при комнатной температуре добавляют НАТУ (941 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 3,5 ч, затем выливают в водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют смесью этилацетат/ТГФ. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (702 мг).

МС: [M+H]⁺ 473,0.

Д) 1,1-Дифтор-N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

Смесь N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)-1,1-диформетансульфонамида (76 мг), (3,5-дифторфенил)бороновой кислоты (50,7 мг), XPhos Pd G3 (6,80 мг), 1M водного раствора трикалийфосфата (0,482 мл) и ТГФ (1,6 мл) перемешивают в атмосфере аргона при 70°C в течение 1 ч. Реакционную смесь выливают в водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (63,6 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 1,42 (3H, c), 1,43 (3H, c), 1,88-2,03 (1H, м), 2,36-2,42 (1H, м), 2,94-3,02 (1H, м), 3,13 (1H, дд, J=14,0, 7,8 Гц), 3,64-3,80 (3H, м), 4,11-4,22 (1H, м), 4,75 (1H, уш.с), 5,10 (1H, уш.с), 6,04 (1H, т, J=54,0 Гц), 6,83 (1H, тт, J=8,9, 2,3 Гц), 7,01-7,09 (2H, м), 7,21 (1H, т, J=7,6 Гц), 7,26-7,32 (1H, м), 7,43 (1H, т, J=6,4 Гц).

Пример 428.

N-((2S,3S)-2-((3'-хлор-2,5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

А) Гидрохлорид N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-((бром-2-фторбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилату (5 г) при комнатной температуре добавляют 4М раствор соляной кислоты в этилацетате (22,2 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 10 ч и затем концентрируют при пониженном давлении. Полученное твердое вещество промывают простым диизопропиловым эфиром с получением указанного в заголовке соединения (4,11 г).

МС: $[M+H]^+$ 351,1.

В) N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (4,11 г), 2-гидрокси-2-метилпропановой кислоты (1,32 г) и ДМФА (40 мл) при комнатной температуре добавляют НАТУ (4,84 г) и ТЕА (4,29 г). Смесь перемешивают в течение ночи при комнатной температуре, затем к реакционной смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (3,30 г).

МС: $[M+H]^+$ 437,2.

С) N-((2S,3S)-2-((3'-хлор-2,5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

Смесь N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (70 мг), (3-хлор-5-фторфенил)бороновой кислоты (41,9 мг), XPhos Pd G3 (4,06 мг), 1М водного раствора трикалийфосфата (0,480 мл) и ТГФ (2 мл) перемешивают при 70°C в течение 1 ч. Реакционную смесь очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан), а затем очищают с помощью ВЭЖХ (C18, подвижная фаза: вода/ацетонитрил (содержащий 0,1% ТФУК)). К полученной фракции добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения (19 мг).

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ 1,01-1,27 (6H, м), 1,96-2,06 (1H, м), 2,08-2,25 (1H, м), 2,55-2,73 (1H, м), 2,91 (3H, с), 2,95-3,12 (1H, м), 3,42-3,98 (3H, м), 4,56-4,71 (1H, м), 4,92-5,39 (1H, м), 7,05-7,20 (1H, м), 7,29-7,53 (6H, м).

Пример 431.

N-((2S,3S)-2-((3'-хлор-2-фторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

А) Гидрохлорид N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида.

К трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилату (847 мг) при комнатной температуре добавляют 4М раствор соляной кислоты в этилацетате (8 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 1 ч и затем концентрируют при пониженном давлении. Полученное твердое вещество промывают этилацетатом с получением указанного в заголовке соединения (527 мг).

МС: $[M+H]^+$ 364,9.

В) N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида (727 мг), 2-гидрокси-2-метилпропановой кислоты (227 мг) и ДМФА (5 мл) при комнатной температуре добавляют НАТУ (1,03 г) и ТЕА (549 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч, затем к реакционной смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (569 мг).

МС: $[M+H]^+$ 451,0.

С) N-((2S,3S)-2-((3'-хлор-2-фторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

Смесь N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида (60 мг), (3-хлорфенил)бороновой кислоты (31,2 мг), XPhos Pd G3 (3,38 мг), 1М водного раствора трикалийфосфата (0,399 мл) и ТГФ (2 мл) перемешивают при 70°C в течение 1 ч. Реакционную смесь очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан),

а затем очищают с помощью ВЭЖХ (C18, подвижная фаза: вода/ацетонитрил (содержащий 0,1% ТФУК)). К полученной фракции добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения (38 мг).

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ 1,03-1,17 (6H, м), 1,18-1,23 (3H, м), 1,99-2,23 (2H, м), 2,54-2,67 (1H, м), 2,95-3,11 (3H, м), 3,62-3,83 (2H, м), 3,84-3,98 (1H, м), 4,53-4,73 (1H, м), 4,89-5,04 (1H, м), 7,07-7,17 (1H, м), 7,26-7,39 (2H, м), 7,41-7,52 (4H, м), 7,54-7,62 (1H, м).

Пример 435.

N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

Смесь N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида (70 мг), (3,5-дифторфенил)бороновой кислоты (36,7 мг), XPhos Pd G3 (3,94 мг), 1M водного раствора трикалийфосфата (0,465 мл) и ТГФ (3 мл) перемешивают при 70°C в течение 1,5 ч. Реакционную смесь распределяют между этилацетатом и водой и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают водным раствором гидрокарбоната натрия и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, метанол/этилацетат). Полученный твердый продукт перекристаллизовывают из смеси этилацетат/гексан/вода с получением указанного в заголовке соединения (65,9 мг).

^1H ЯМР (400 МГц, CDCl_3) δ 1,24 (3H, т, $J=7,3$ Гц), 1,39 (3H, с), 1,41 (3H, с), 1,87-2,01 (1H, м), 2,28-2,43 (1H, м), 2,79-2,98 (3H, м), 3,05-3,18 (1H, м), 3,68 (2H, уш.с), 3,83 (1H, уш.с), 3,90-4,05 (1H, м), 4,50-4,63 (1H, м), 4,75 (1H, уш.с), 6,74-6,90 (1H, м), 6,98-7,11 (2H, м), 7,14-7,22 (1H, м), 7,24-7,32 (1H, м), 7,36-7,47 (1H, м).

Пример 437.

N-((2S,3S)-2-((3'-хлор-2,5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

Смесь N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида (70 мг), (3-хлор-5-фторфенил)бороновой кислоты (40,6 мг), XPhos Pd G3 (3,94 мг), 1M водного раствора трикалийфосфата (0,465 мл) и ТГФ (3 мл) перемешивают при 70°C в течение 2,5 ч. Реакционную смесь распределяют между этилацетатом и водой и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают водным раствором гидрокарбоната натрия и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, метанол/этилацетат). Полученное твердое вещество перекристаллизовывают из смеси этилацетат/гексан/вода с получением указанного в заголовке соединения (10 мг).

^1H ЯМР (400 МГц, CDCl_3) δ 1,24 (3H, т, $J=6,8$ Гц), 1,40 (3H, с), 1,41 (3H, уш.с), 1,82-2,04 (1H, м), 2,25-2,44 (1H, м), 2,77-3,01 (3H, м), 3,05-3,23 (1H, м), 3,68 (2H, уш.с), 3,81 (1H, уш.с), 3,90-4,08 (1H, м), 4,39-4,58 (1H, м), 4,75 (1H, уш.с), 7,04-7,22 (3H, м), 7,23-7,35 (2H, м), 7,37-7,47 (1H, м).

Пример 439.

N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)циклопропансульфонамид.

А) трет-Бутил-(2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-((циклопропилсульфонил) амин)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-3-амино-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-1-карбоксилата (1 г), ТЕА (0,542 г), DMAP (0,327 г) и ТГФ (10 мл) при комнатной температуре добавляют циклопропансульфонил-хлорид (0,753 г). Смесь перемешивают при 50°C в течение 3,5 ч и затем к реакционной смеси добавляют этилацетат. Нерастворимое вещество удаляют фильтрацией и фильтрат концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (1,2 г).

МС: $[\text{M}+\text{H}-\text{Boc}]^+$ 377,1.

В) Гидрохлорид N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-3-ил)циклопропансульфонамида.

К трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-((циклопропилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилату (722 мг) при комнатной температуре добавляют 4M раствор соляной кислоты в этилацетате (7,56 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч и затем концентрируют при пониженном давлении. Остаток промывают диизопропиловым эфиром с получением указанного в заголовке соединения (617 мг).

МС: $[\text{M}+\text{H}]^+$ 377,1.

С) N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)циклопропансульфонамид.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-3-ил)циклопропансульфона-

мида (607 мг), 2-гидрокси-2-метилпропановой кислоты (183 мг) и ДМФА (10 мл) при комнатной температуре добавляют НАТУ (837 мг) и ТЕА (445 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч, затем к реакционной смеси добавляют насыщенный водный раствор бикарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (527 мг).

МС: $[M+H]^+$ 463,1.

D) N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)циклопропансульфонамид.

Смесь N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)циклопропансульфонамида (73,3 мг), (3,5-дифторфенил)бороновой кислоты (37,5 мг), XPhos Pd G3 (4,02 мг), 1M водного раствора трикалийфосфата (0,475 мл) и ТГФ (3 мл) перемешивают при 70°C в течение 1,5 ч. Реакционную смесь распределяют между этилацетатом и водой и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают водным раствором гидрокарбоната натрия и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют при пониженном давлении. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (35,8 мг).

^1H ЯМР (400 МГц, CDCl_3) δ 0,83-0,98 (2H, м), 1,10 (2H, уш.с), 1,38 (3H, уш.с), 1,40 (3H, уш.с), 1,93-2,14 (2H, м), 2,25-2,45 (1H, м), 2,80-2,99 (1H, м), 3,05-3,23 (1H, м), 3,71 (2H, уш.с), 3,86 (1H, уш.с), 3,95-4,06 (1H, м), 4,78 (1H, уш.с), 4,96 (1H, д, J=7,1 Гц), 6,81 (1H, т, J=8,4 Гц), 6,99-7,11 (2H, м), 7,12-7,20 (1H, м), 7,22-7,31 (1H, м), 7,40 (1H, уш.с),

Пример 362.

N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

A) (2S,3S)-2-((3',5'-дифтор[бифенил]-3-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбонилхлорид.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида (1,0 г), DIPEA (0,620 г) и ТГФ (30 мл) при 0°C добавляют бис(трихлорметил)карбонат (0,569 г) в ТГФ (5 мл). После перемешивания при 0°C в течение 10 мин смесь нагревают до комнатной температуры и перемешивают в течение 3 ч. Смесь концентрируют в вакууме. Остаток растирают с этилацетатом и удаляют нерастворимое вещество фильтрацией. Фильтрат концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (1,06 г).

МС: $[N-H]^+$ 441,2.

B) N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-(3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

К смеси (2S,3S)-2-((3',5'-дифтор[бифенил]-3-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбонилхлорида (500 мг), азетидина (129 мг) и ТГФ (10 мл) при комнатной температуре добавляют ТЕА (343 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 3 ч, затем разбавляют ТГФ и удаляют нерастворимое вещество фильтрацией. Фильтрат концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат) и перекристаллизовывают из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (380 мг).

^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3) δ 1,18-1,28 (3H, м), 1,75-1,90 (1H, м), 2,08-2,25 (3H, м), 2,81-2,99 (3H, м), 3,16 (1H, дд, J=14,0, 4,9 Гц), 3,26-3,43 (2H, м), 3,80-4,08 (5H, м), 4,36 (1H, д, J=8,7 Гц), 4,43-4,53 (1H, м), 6,78 (1H, тт, J=8,9, 2,3 Гц), 7,07-7,17 (2H, м), 7,31-7,43 (3H, м), 7,46-7,50 (1H, м).

Пример 372.

N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

Азетидин (244 мг) добавляют к перемешиваемой смеси (2S,3S)-2-(2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбонилхлорида (632 мг) и ТГФ (6 мл) при комнатной температуре. После перемешивания в течение 30 мин реакционную смесь концентрируют в вакууме. Остаток разбавляют этилацетатом, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния, фильтруют и концентрируют в вакууме. Полученное твердое вещество кристаллизуют из смеси этилацетат/этанол с получением указанного в заголовке соединения (416 мг).

^1H ЯМР (400 МГц, CDCl_3) δ 1,23 (3H, т, J=7,4 Гц), 1,82-1,97 (1H, м), 2,08-2,30 (3H, м), 2,78-2,91 (2H, м), 2,92-3,06 (2H, м), 3,22-3,40 (2H, м), 3,74-4,02 (5H, м), 4,46-4,61 (2H, м), 7,03-7,11 (1H, м), 7,14-7,25 (2H, м), 7,26-7,44 (4H, м).

Пример 377.

(2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((диметилсульфамоил)амино)-N,N-диметилпирролидин-1-карбоксамид.

А) трет-Бутил-(2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-((диметилсульфамоил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

Диметилсульфамоилхлорид (2,31 г) при комнатной температуре добавляют к смеси трет-бутил-(2S,3S)-3-амино-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-1-карбоксилата (2,5 г), ТЕА (1,36 г), ДМАП (0,982 г) и ТГФ (25 мл). После перемешивания при 50°C в течение 4 ч реакционную смесь выливают в воду и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (2,4 г). МС: $[M+H]^+$ 380,0.

В) Гидрохлорид диамида N'-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-3-ил)-N,N-диметилсерной кислоты.

Смесь трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-((диметилсульфамоил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (2,4 г) и 4М раствора соляной кислоты в этилацетате (12,5 мл) перемешивают при комнатной температуре в сухой атмосфере ($CaCl_2$ пробирка) в течение ночи. Смесь концентрируют в вакууме. Остаток промывают диизопропиловым эфиром с получением указанного в заголовке соединения (1,78 г).

МС: $[M+H]^+$ 379,9.

С) (2S,3S)-2-(3-Бром-2-фторбензил)-3-((диметилсульфамоил)амино)-N,N-диметилпирролидин-1-карбоксамид.

К смеси гидрохлорида диамида N'-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-3-ил)-N,N-диметилсерной кислоты (1,78 г), ТЕА (4,32 г) и ТГФ (20 мл) при комнатной температуре добавляют диметилкарбамоилхлорид (2,30 г). Смесь кипятят с обратным холодильником в течение 3 ч. Смесь гасят насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (1,9 г).

МС: $[M+H]^+$ 451,0.

Д) (2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((диметилсульфамоил)амино)-N,N-диметилпирролидин-1-карбоксамид.

Смесь (2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-((диметилсульфамоил)амино)-N,N-диметилпирролидин-1-карбоксамид (600 мг), (3-фторфенил)бороновой кислоты (242 мг), XPhos Pd G3 (16,9 мг), 1М водного раствора трикалийфосфата (3,99 мл) и ТГФ (6 мл) перемешивают при 70°C в течение 1 ч. Водную фазу удаляют, органический слой концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) и полученное твердое вещество кристаллизуют из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (562 мг).

1H ЯМР (400 МГц, $CDCl_3$) δ 2,03-2,23 (2H, м), 2,73 (6H, с), 2,76 (6H, с), 2,85-2,93 (1H, м), 2,94-3,03 (1H, м), 3,20-3,32 (1H, м), 3,53-3,67 (1H, м), 3,81-3,92 (1H, м), 4,48 (Lh, д, $J=8,1$ Гц), 4,54-4,62 (1H, м), 7,01-7,08 (1H, м), 7,12-7,18 (1H, м), 7,20-7,26 (2H, м), 7,27-7,43 (3H, м).

Пример 407.

(2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)-3-((этилсульфонил)амино)-М-метокси-М-метилпирролидин-1-карбоксамид.

К перемешиваемой смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида (293 мг), DIPEA (298 мг) и ТГФ (3 мл) при комнатной температуре добавляют метокси(метил)карбамоилхлорид (143 мг). Спустя 15 мин реакционную смесь концентрируют в вакууме. Остаток разбавляют этилацетатом, промывают насыщенным раствором соли, очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) и перекристаллизуют из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (302 мг).

1H ЯМР (400 МГц, $CDCl_3$) δ 1,19 (3H, т, $J=7,4$ Гц), 1,83-1,94 (1H, м), 2,06-2,23 (1H, м), 2,72-2,94 (3H, м), 2,98 (3H, с), 3,17-3,27 (1H, м), 3,42-3,52 (1H, м), 3,55 (3H, с), 3,60-3,70 (1H, м), 3,86-4,02 (1H, м), 4,40 (1H, д, $J=8,8$ Гц), 4,52-4,68 (1H, м), 7,27-7,62 (9H, м).

Пример 441.

N-((2S,3S)-1-(оксетан-2-карбонил)-2-[(2,3',5'-трифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

А) N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-1-(оксетан-2-илкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид. НАТУ (374 мг) добавляют к смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (318 мг), оксетан-2-карбоновой кислоты (100 мг), ТЕА (415 мг) и ДМФА (6 мл) при комнатной температуре. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин. Смесь гасят насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат). Твердое вещество кристаллизуют из смеси этилацетат/диизопропиловый эфир/гексан с получением указанного в заголовке соединения (244 мг).

МС: $[M+H]^+$ 435,2.

В) N- $\{[(2S,3S)$ -1-(оксетан-2-карбонил)-2- $[(2,3',5'$ -трифтор[1,1-бифенил]-3-ил)метил] пирролидин-3-ил} метансульфонамид.

Смесь N- $[(2S,3S)$ -2-(3-бром-2-фторбензил)-1-(оксетан-2-илкарбонил)пирролидин-3-ил]метансульфонамида (76,5 мг), (3,5- дифторфенил)бороновой кислоты (41,6 мг), XPhos Pd G3 (4,46 мг), 1М водного раствора трикалийфосфата (0,527 мл) и ТГФ (3 мл) перемешивают при 70°C в течение 1,5 ч. Смесь разделяют между этилацетатом и водой и экстрагируют этилацетатом. Экстракт промывают водным раствором гидрокарбоната натрия и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния, фильтруют и концентрируют в вакууме с получением твердого вещества. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (42,4 мг).

1H ЯМР (400 МГц, $CDCl_3$) δ 1,82-1,98 (1H, м), 2,25-2,63 (2H, м), 2,69-3,03 (5H, м), 3,06-3,16 (1H, м), 3,25-3,81 (2H, м), 3,93-4,58 (3H, м), 4,62-5,25 (3H, м), 6,76-7,55 (6H, м).

Пример 450.

N- $[(2S,3S)$ -2- $[(2,3'$ -дифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил]-1-фторциклопропан-1-сульфонамид.

А) трет-Бутил-(2S,3S)-3-((циклопропилсульфонил)амино)-2-((2,3'-дифтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилат.

Смесь трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-((циклопропилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (1,17 г), (3-фторфенил)бороновой кислоты (0,514 г), XPhos Pd G3 (0,207 г), 1М водного раствора трикалийфосфата (7,35 мл) и ТГФ (10 мл) перемешивают при 70°C в течение 1 ч. Смесь выливают в воду при комнатной температуре и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (1,02 г).

МС: $[M+H-Boc]^+$ 393,1.

В) трет-Бутил-(2S,3S)-2-((2,3'-дифтор[бифенил]-3-ил)метил)-3-(((1-фторциклопропил)сульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-3-((циклопропилсульфонил)амино)-2-((2,3'-дифтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилата (156 мг) и ТГФ (3 мл) при -78°C по каплям добавляют 2,6 М раствор н-бутиллития (0,268 мл). После перемешивания при -78°C в течение 1 ч к реакционной смеси по каплям добавляют раствор N-фтор-N-(фенилсульфонил)бензолсульфонамида (120 мг) в ТГФ (1 мл). Смесь перемешивают при 0°C в атмосфере азота в течение 1 ч, затем при комнатной температуре в течение 2 ч. Смесь гасят насыщенным водным раствором хлорида аммония и затем экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (81,9 мг).

МС: $[M+H-Boc]^+$ 411,3.

С) Гидрохлорид N- $[(2S,3S)$ -2-((2,3'-дифтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-3-ил]-1-фторциклопропансульфонамида.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-2-((2,3'-дифтор[бифенил]-3-ил)метил)-3-(((1-фторциклопропил)сульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (81,9 мг) и этилацетата (0,5 мл) при комнатной температуре добавляют 4М раствор соляной кислоты в этилацетате (0,802 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение ночи. Смесь концентрируют в вакууме с получением указанного в заголовке соединения (57,0 мг).

МС: $[M+H]^+$ 411,3.

Д) N- $[(2S,3S)$ -2- $[(2,3'$ -дифтор[1,1-бифенил]-3-ил)метил]-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил]-1-фторциклопропан-1-сульфонамид.

Смесь гидрохлорида N- $[(2S,3S)$ -2-((2,3'-дифтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-3-ил]-1-фторциклопропансульфонамида (447 мг), DIPEA (1,29 г) и ТГФ (5 мл) перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин. К суспензии при 0°C по каплям добавляют 1-хлор-2-метил-1-оксопропан-2-илацетат (198 мг) и перемешивают полученную смесь при указанной температуре в течение 1 ч. К смеси добавляют воду (2 мл) и 4М водный раствор гидроксида лития (2,00 мл) и перемешивают полученную смесь при комнатной температуре в течение ночи. Смесь разбавляют насыщенным раствором соли и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан), а затем препаративной ВЭЖХ (C18, подвижная фаза: вода/ацетонитрил (содержащий 0,1% ТФУК)). Целевую фракцию нейтрализуют насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют в вакууме. Твердое вещество кристаллизуют из смеси этанол/вода с получением указанного в заголовке соединения (140 мг).

¹H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ 1,14-1,52 (10H, м), 1,79-2,03 (1H, м), 2,28-2,42 (1H, м), 2,91-3,04 (1H, м), 3,11-3,26 (1H, м), 3,52-3,95 (3H, м), 4,07-4,24 (1H, м), 4,69-5,06 (2H, м), 7,03-7,10 (1H, м), 7,15-7,25 (2H, м), 7,27-7,44 (4H, м).

Пример 456.

N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-карбонил)-2-((2-фтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

А) Гидрохлорид N-((2S,3S)-2-((2-фтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида.

Смесь трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (0,698 г), фенилбороновой кислоты (0,238 г), XPhos Pd G3 (0,019 г), 2М водного раствора трикалийфосфата (2,25 мл) и ТГФ (3 мл) перемешивают при 70°C в течение 1 ч. Водную фазу удаляют и органический слой концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) с получением твердого вещества. 4М раствор соляной кислоты в этилацетате (7,50 мл) добавляют при комнатной температуре к перемешиваемой смеси твердого продукта (694 мг) и этилацетата (2 мл). Спустя 18 ч реакционную смесь концентрируют в вакууме и собирают твердый продукт фильтрацией с получением указанного в заголовке соединения (568 мг).

МС: [M+H]⁺ 363,3.

В) N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-карбонил)-2-((2-фтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

К перемешиваемой смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-((2-фтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида (568 мг), бис(трихлорметил)карбоната (254 мг) и ТГФ (6 мл) при 0°C добавляют DIPEA (368 мг). После перемешивания при комнатной температуре в течение 30 мин реакционную смесь концентрируют в вакууме. Остаток разбавляют этилацетатом, промывают насыщенным раствором соли и очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением масла. К перемешиваемой смеси полученного масла (603 мг) и ТГФ (7 мл) при комнатной температуре добавляют азетидин (243 мг). Смесь перемешивают в течение 30 мин и затем концентрируют реакционную смесь в вакууме. Остаток разбавляют этилацетатом, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют в вакууме. Полученное твердое вещество кристаллизуют из смеси гексан/этанол с получением указанного в заголовке соединения (516 мг).

¹H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ 1,21 (3H, т, J=7,4 Гц), 1,82-1,96 (1H, м), 2,06-2,28 (3H, м), 2,76-2,90 (2H, м), 2,93-3,08 (2H, м), 3,20-3,40 (2H, м), 3,82 (2H, кв, J=7,8 Гц), 3,88-4,06 (3H, м), 4,52 (1H, д, J=6,6 Гц), 4,58-4,65 (1H, м), 7,13-7,20 (1H, м), 7,27-7,33 (1H, м), 7,33-7,39 (2H, м), 7,41-7,48 (2H, м), 7,49-7,56 (2H, м).

Пример 457.

N-((2S,3S)-1-(3-гидрокси-2,2-диметилпропаноил)-2-((2,3',5'-трифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

А) Гидрохлорид N-((2S,3S)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида.

Смесь трет-бутил-(2S,3S)-3-((метилсульфонил)амино)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилата (1,67 г), 4М раствора соляной кислоты в этилацетате (20 мл) и этилацетат (20 мл) перемешивают при комнатной температуре в течение ночи. Смесь разбавляют этилацетатом и осадок собирают фильтрацией с получением указанного в заголовке соединения (1,37 г).

МС: [M+H]⁺ 385,2.

В) N-((2S,3S)-1-(3-гидрокси-2,2-диметилпропаноил)-2-((2,3',5'-трифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

НАТУ (67,8 мг) добавляют к смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (50 мг), 3-гидрокси-2,2-диметилпропановой кислоты (18,2 мг), DIPEA (77 мг) и ДМФА (1 мл) при комнатной температуре. После перемешивания при комнатной температуре в течение 7 ч реакционную смесь разбавляют водой и экстрагируют этилацетатом. Экстракт промывают насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия, водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат) с получением масла. Масло кристаллизуют из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (24,7 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 1,18 (3H, с), 1,19 (3H, с), 1,86-2,11 (1H, м), 2,31-2,47 (1H, м), 2,31-2,47 (1H, м), 2,72 (3H, с), 2,86 (1H, дд, J=13,8, 5,5 Гц), 3,06 (1H, дд, J=13,4, 7,4 Гц), 3,15-3,25 (1H, м), 3,28-3,39 (1H, м), 3,53 (1H, дд, J=10,8, 6,2 Гц), 3,64-3,73 (2H, м), 3,89-4,08 (1H, м), 4,56-4,68 (1H, м), 4,75-4,84 (1H, м), 6,77-6,87 (1H, м), 7,01-7,13 (2H, м), 7,15-7,26 (2H, м), 7,38-7,47 (1H, м).

Пример 459.

N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-карбонил)-2-((3'-фтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамид.

А) Гидрохлорид бензил-((2S,3S)-2-(3-бромбензил)пирролидин-3-ил)карбамата.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-3-амино-2-(3-бромбензил)пирролидин-1-карбоксилата (10,7 г), 2М водного раствора гидроксида натрия (19 мл) и ТГФ (100 мл) при 0°C добавляют бензилхлорформат (5,98 г).

Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют в вакууме. К смеси полученного остатка и этилацетата (20 мл) добавляют 4М раствор соляной кислоты в этилацетате (75 мл) при комнатной температуре. Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение ночи. Смесь концентрируют в вакууме. Остаток растирают с этилацетатом и осадок собирают фильтрацией с получением указанного в заголовке соединения (12,8 г).

МС: $[M+H]^+$ 389,0.

В) Бензил-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-(3-бромбензил)пирролидин-3-ил)карбамат.

К смеси бензил-((2S,3S)-2-(3-бромбензил)пирролидин-3-ил)карбамата (5 г) и ТГФ (100 мл) при 0°C добавляют бис(трихлорметил)карбонат (2,79 г) и DIPEA (3,04 г). После перемешивания при 0°C в течение 20 мин смесь концентрируют в вакууме. К остатку добавляют ТГФ (100 мл) и азетидин (5,36 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение ночи. Смесь гасят насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия при комнатной температуре и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют в вакууме. Твердое вещество кристаллизуют из смеси этилацетат/диизопропиловый эфир с получением указанного в заголовке соединения (4,74 г).

МС: $[M+H]^+$ 472,1.

С) Бензил-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((3'-фтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)карбамат.

Смесь бензил-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-(3-бромбензил)пирролидин-3-ил)карбамата (1,4 г), (3-фторфенил)бороновой кислоты (0,539 г), XPhos Pd G3 (0,038 г), 1М водного раствора трикалийфосфата (8,89 мл) и ТГФ (20 мл) перемешивают при 70°C в течение 5 ч. После охлаждения нерастворимое вещество удаляют фильтрацией и фильтрат концентрируют в вакууме. Остаток экстрагируют смесью этилацетат/ТГФ.

Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, фильтруют через NH-силикагель и концентрируют в вакууме. Полученное твердое вещество промывают этилацетатом и диизопропиловым эфиром с получением указанного в заголовке соединения (1,25 г).

МС: $[M+H]^+$ 488,2.

Д) ((2S,3S)-3-амино-2-((3'-фтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-ил)(азетидин-1-ил)метанон.

Смесь бензил-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((3'-фтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)карбамата (1,25 г), 10% палладия на угле (0,12 г), этанола (20 мл) и ТГФ (20 мл) гидрируют под давлением баллона при комнатной температуре в течение 1 ч. Катализатор удаляют фильтрацией и фильтрат концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (900 мг).

МС: $[M+H]^+$ 354,0.

Е) N-{(2S,3S)-1-(азетидин-1-карбонил)-2-[(3'-фтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]пирролидин-3-ил}-1-фторметансульфонамид.

К смеси ((2S,3S)-3-амино-2-((3'-фтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-ил)(азетидин-1-ил)метанона (100 мг) и ТГФ (2 мл) при комнатной температуре добавляют DIPEA (47,5 мг) и фторметансульфонилхлорид (41,3 мг). После перемешивания в течение 30 мин смесь концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан). Твердое вещество кристаллизуют из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (58 мг).

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ 1,86-2,00 (3H, м), 2,02-2,16 (1H, м), 2,70-2,82 (1H, м), 2,85-2,95 (1H, м), 3,10-3,21 (1H, м), 3,32-3,38 (1H, м), 3,52-3,64 (2H, м), 3,72-3,88 (3H, м), 4,20-4,31 (1H, м), 5,17-5,50 (2H, м), 7,14-7,22 (1H, м), 7,26-7,30 (1H, м), 7,33-7,39 (1H, м), 7,46-7,58 (5H, м), 8,22 (1H, уш.с).

N-{(2S,3S)-1-(азетидин-1-карбонил)-2-[(1,1'-бифенил]-3-ил)метил]пирролидин-3-ил}-1-фторметансульфонамид.

А) Бензил-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-([бифенил]-3-илметил)пирролидин-3-ил)карбамат.

Смесь бензил-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-(3-бромбензил)пирролидин-3-ил)карбамата (1,4 г), фенилбороновой кислоты (0,470 г), XPhos Pd G3 (0,038 г), 1М водного раствора трикалийфосфата (8,89 мл) и ТГФ (20 мл) перемешивают при 70°C в течение 5 ч. После охлаждения нерастворимое вещество удаляют фильтрацией и фильтрат концентрируют в вакууме. Остаток экстрагируют смесью этилацетат/ТГФ. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, пропускают через NH силикагель и концентрируют в вакууме. Полученное твердое вещество промывают этилацетатом и диизопропиловым эфиром с получением указанного в заголовке соединения (1,08 г).

МС: $[M+H]^+$ 470,2.

В) ((2S,3S)-3-амино-2-([бифенил]-3-илметил)пирролидин-1-ил)(азетидин-1-ил)метанон.

Смесь бензил-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-([бифенил]-3-илметил)пирролидин-3-ил)карбамата (1,08 г), 10% палладия на угле (0,10 г), этанола (20 мл) и ТГФ (20 мл) гидрируют с давлением баллона при комнатной температуре в течение 1 ч. Катализатор удаляют фильтрацией и фильтрат

концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (700 мг).

МС: $[M+H]^+$ 336,1.

С) N-{(2S,3S)-1-(азетидин-1-карбонил)-2-[(1,1'-бифенил]-3-ил)метил}пирролидин-3-ил}-1-фторметансульфонамид.

К смеси ((2S,3S)-3-амино-2-[(бифенил]-3-илметил)пирролидин-1-ил)(азетидин-1-ил)метанона (100 мг) в ТГФ (2 мл) при 0°C добавляют DIPEA (50,1 мг) и фторметансульфонилхлорид (43,5 мг). После перемешивания в течение 30 мин смесь концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан). Твердое вещество кристаллизуют из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (98 мг).

¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆) δ 1,85-1,99 (3H, м), 2,03-2,14 (1H, м), 2,69-2,79 (1H, м), 2,85-2,95 (1H, м), 3,12-3,20 (1H, м), 3,31-3,39 (1H, м), 3,52-3,67 (2H, м), 3,71-3,87 (3H, м), 4,19-4,29 (1H, м), 5,18-5,46 (2H, м), 7,21-7,29 (1H, м), 7,31-7,38 (2H, м), 7,42-7,50 (3H, м), 7,51-7,55 (1H, м), 7,64-7,72 (2H, м), 8,22 (1H, уш.с).

Пример 462.

N-{(2S,3S)-1-(азетидин-1-карбонил)-2-[(3'-фтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]пирролидин-3-ил}циклопропансульфонамид.

К смеси ((2S,3S)-3-амино-2-((3'-фтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-ил)(азетидин-1-ил)метанона (200 мг) и ТГФ (4 мл) при комнатной температуре добавляют DIPEA (95 мг), DMAP (69,1 мг) и циклопропансульфонилхлорид (88 мг). После перемешивания в течение 10 ч смесь гасят насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат). Твердое вещество кристаллизуют из смеси этилацетат/диизопропиловый эфир с получением указанного в заголовке соединения (221 мг).

¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆) δ 0,77-1,00 (4H, м), 1,88-2,03 (3H, м), 2,03-2,16 (1H, м), 2,37-2,48 (1H, м), 2,70-2,81 (1H, м), 2,88-2,97 (1H, м), 3,13-3,23 (1H, м), 3,33-3,39 (1H, м), 3,53-3,65 (2H, м), 3,72-3,86 (3H, м), 4,21-4,30 (1H, м), 7,13-7,23 (1H, м), 7,26-7,39 (2H, м), 7,45-7,61 (6H, м).

Пример 463.

N-{(2S,3S)-1-(азетидин-1-карбонил)-2-[(1,1'-бифенил]-3-ил)метил}пирролидин-3-ил}циклопропансульфонамид.

К смеси ((2S,3S)-3-амино-2-[(бифенил]-3-илметил)пирролидин-ил)(азетидин-1-ил)метанона (200 мг) и ТГФ (4 мл) при комнатной температуре добавляют DIPEA (100 мг), DMAP (14,6 мг) и циклопропансульфонилхлорид (92 мг). После перемешивания в течение ночи смесь гасят насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат). Твердое вещество кристаллизуют из смеси этилацетат/диизопропиловый эфир с получением указанного в заголовке соединения (228 мг).

¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆) δ 0,79-0,99 (4H, м), 1,87-2,01 (3H, м), 2,02-2,15 (1H, м), 2,38-2,47 (1H, м), 2,69-2,79 (1H, м), 2,87-2,98 (1H, м), 3,12-3,22 (1H, м), 3,32-3,39 (1H, м), 3,51-3,67 (2H, м), 3,72-3,84 (3H, м), 4,20-4,30 (1H, м), 7,22-7,29 (1H, м), 7,30-7,39 (2H, м), 7,41-7,49 (3H, м), 7,50-7,57 (2H, м), 7,62 7,71 (2H, м).

Пример 466.

N-{(2S,3S)-1-(азетидин-1-карбонил)-2-[(2-фтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]пирролидин-3-ил}-1-фторметансульфонамид

А) трет-Бутил-(2S,3S)-3-(((бензилокси)карбонил)амино)-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-1-карбоксилат.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-3-амино-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-1-карбоксилата (1,43 г), 2М водного раствора гидроксида натрия (2,30 мл) и ТГФ (20 мл) при 0°C добавляют бензилхлорформиат (0,719 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют в вакууме с получением указанного в заголовке соединения (2,03 г).

МС: $[M+H-Boc]^+$ 407,0.

В) Гидрохлрид бензил-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-3-ил)карбамата.

Смесь трет-бутил-(2S,3S)-3-(((бензилокси)карбонил)амино)-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-1-карбоксилата (1,94 г) и 4М раствора соляной кислоты в этилацетате (9,58 мл) перемешивают при комнатной температуре в течение ночи. Смесь концентрируют в вакууме. Остаток растирают с этилацетатом и осадок собирают фильтрацией с получением указанного в заголовке соединения (1,54 г).

МС: $[M+H]^+$ 407,0.

С) Бензил-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-3-ил)карбамат.

К смеси гидрохлорида бензил-((2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-3-ил)карбамата (1,54 г) и ТГФ (30 мл) при 0°C добавляют бис(трихлорметил)карбонат (0,824 г) и DIPEA (0,897 г). После пере-

мешивания при 0°C в течение 20 мин смесь концентрируют в вакууме. К остатку добавляют ТГФ (30 мл) и азетидин (0,991 г). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение ночи. Смесь гасят насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия при комнатной температуре и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют в вакууме. Твердое вещество кристаллизуют из этилацетата/диизопропилового эфира с получением указанного в заголовке соединения (1,64 г). МС: $[M+H]^+$ 490,1.

D) Бензил-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((2-фтор [бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)карбамат.

Смесь бензил-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-3-ил)карбамата (600 мг), фенолбороновой кислоты (194 мг), XPhos Pd G3 (15,5 мг), 1М водного раствора трикалийфосфата (3,67 мл) и ТГФ (20 мл) перемешивают при 70°C в течение 5 ч. После охлаждения нерастворимое вещество удаляют фильтрацией и фильтрат концентрируют в вакууме. Остаток экстрагируют смесью этилацетат/ТГФ. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, пропускают через NH силикагель и концентрируют в вакууме. Полученное твердое вещество промывают этилацетатом и диизопропиловым эфиром с получением указанного в заголовке соединения (500 мг).

МС: $[M+H]^+$ 488,2.

E) ((2S,3S)-3-амино-2-((2-фтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-ил)(азетидин-1-ил)метанон.

Смесь бензил-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((2-фтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)карбамата (500 мг), 10% палладия на угле (50 мг), этанола (20 мл) и ТГФ (20 мл) гидрируют с давлением баллона при комнатной температуре в течение 1 ч. Катализатор удаляют фильтрацией и фильтрат концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (360 мг).

МС: $[M+H]^+$ 354,0.

F) N-{(2S,3S)-1-(азетидин-1-карбонил)-2-[(2-фтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]пирролидин-3-ил}-1-фторметансульфонамид.

К смеси ((2S,3S)-3-амино-2-((2-фтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-ил)(азетидин-1-ил)метанона (100 мг) и ТГФ (2 мл) при 0°C добавляют DIPEA (47,5 мг) и фторметансульфонилхлорид (41,3 мг). После перемешивания в течение 30 мин смесь концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан). Твердое вещество кристаллизуют из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (98 мг).

^1H ЯМР (400 МГц, DMSO-d_6) δ 1,90-2,19 (4H, м), 2,60-2,71 (1H, м), 2,86-2,97 (1H, м), 3,09-3,20 (1H, м), 3,32-3,39 (1H, м), 3,43-3,53 (2H, м), 3,66-3,77 (2H, м), 3,80-3,89 (1H, м), 4,34-4,46 (1H, м), 5,22-5,55 (2H, м), 7,13-7,20 (1H, м), 7,25-7,34 (2H, м), 7,35-7,42 (1H, м), 7,44-7,51 (2H, м), 7,52-7,57 (2H, м), 8,15 - 8,34 (1H, м).

Пример 467.

N-{(2S,3S)-1-(азетидин-1-карбонил)-2-[(2,3'-дифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]пирролидин-3-ил}-1-фторметансульфонамид.

A) Бензил-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((2,3'-дифтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)карбамат.

Смесь бензил-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-(3-бром-2-фторбензил)пирролидин-3-ил)карбамата (600 мг), (3-фторфенил)бороновой кислоты (223 мг), XPhos Pd G3 (15,5 мг), 1М водного раствора трикалийфосфата (3,67 мл) и ТГФ (20 мл) перемешивают при 70°C в течение 5 ч. После охлаждения нерастворимое вещество удаляют фильтрацией и фильтрат концентрируют в вакууме. Остаток экстрагируют смесью этилацетат/ТГФ. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, пропускают через NH силикагель и концентрируют в вакууме. Полученное твердое вещество промывают этилацетатом и диизопропиловым эфиром с получением указанного в заголовке соединения (475 мг).

МС: $[M+H]^+$ 506,2.

B) ((2S,3S)-3-амино-2-((2,3'-дифтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-ил)(азетидин-1-ил)метанон

Смесь бензил-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((2,3'-дифтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)карбамат (475 мг), 10% палладия на угле (0,47 г), этанола (20 мл) и ТГФ (20 мл) гидрируют с давлением баллона при комнатной температуре в течение 1 ч. Катализатор удаляют фильтрацией и фильтрат концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, метанол/этилацетат) с получением указанного в заголовке соединения (330 мг).

МС: $[M+H]^+$ 372,1.

C) N-{(2S,3S)-1-(азетидин-1-карбонил)-2-[(2,3'-дифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил] пирролидин-3-ил}-1-фторметансульфонамид.

К смеси ((2S,3S)-3-амино-2-((2,3'-дифтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-ил)(азетидин-1-ил)метанона (100 мг) и ТГФ (2 мл) при 0°C добавляют DIPEA (45,2 мг) и фторметансульфонилхлорид (39,3 мг). После перемешивания в течение 30 мин смесь концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан). Твердое вещество кристаллизуют из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (80 мг).

¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆) δ 1,85-2,21 (4H, м), 2,60-2,70 (1H, м), 2,88-2,99 (1H, м), 3,08-3,18 (1H, м), 3,32- 3,39 (1H, м), 3,42-3,52 (2H, м), 3,65-3,76 (2H, м), 3,78-3,91 (1H, м), 4,34-4,45 (1H, м), 5,22-5,56 (2H, м), 7,15-7,28 (2H, м), 7,29-7,42 (4H, м), 7,48-7,57 (1H, м), 8,15-8,36 (1H, м).

Пример 471.

N-[(2S,3S)-2-([(1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-1-(циклобутанкарбонил)пирролидин-3-ил]этансульфонамид.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида (100 мг), циклобутанкарбоновой кислоты (31,5 мг), НАТУ (120 мг) и ДМФА (1 мл) при 0°C добавляют ТЕА (80 мг). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин. К смеси добавляют насыщенный водный раствор гидрокарбоната натрия и экстрагируют полученную смесь этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (метанол/этилацетат). Остаток кристаллизуют из смеси этилацетат/диизопропиловый эфир с получением указанного в заголовке соединения (75 мг).

¹H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆) δ 0,91-1,30 (5H, м), 1,38-2,36 (8H, м), 2,63-3,31 (5H, м), 3,38-3,88 (2H, м), 3,99 -4,39 (1H, м), 7,12-7,68 (9H, м).

Пример 474.

(2S,3S)-3-[(этансульфонил)амино]-2-[(3'-фтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-N-метокси-N-метилпирролидин-1-карбоксамид.

А) трет-Бутил-(2S,3S)-3-((этилсульфонил)амино)-2-((3'-фтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилат.

Смесь трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-бромбензил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (671 мг), (3-фторфенил)бороновой кислоты (273 мг), XPhos Pd G3 (38,1 мг), 1М водного раствора трикалийфосфата (4,50 мл) и ТГФ (7,5 мл) перемешивают при 70°C в течение 1 ч. Смесь концентрируют в вакууме для удаления ТГФ и остаток экстрагируют этилацетатом. Органический слой концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH₃, этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (690 мг).

МС: [N-H]⁺ 461,3.

В) Гидрохлорид N-((2S,3S)-2-((3'-фтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида.

4М раствор соляной кислоты в этилацетате (7,46 мл) при комнатной температуре добавляют к перемешиваемой смеси трет-бутил-(2S,3S)-3-((этилсульфонил)амино)-2-((3'-фтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилата (0,690 г) и этилацетата (3 мл). Спустя 1 ч полученный твердый продукт собирают фильтрацией с получением указанного в заголовке соединения (508 мг).

МС: [M+H]⁺ 363,2.

С) (2S,3S)-3-((этилсульфонил)амино)-2-((3'-фтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-1-карбонилхлорид.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-((3'-фтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида (508 мг), бис(трихлорметил)карбоната (302 мг) и ТГФ (6 мл) при 0°C добавляют DIPEA (329 мг). После перемешивания при комнатной температуре в течение 30 мин реакционную смесь концентрируют в вакууме. Остаток разбавляют этилацетатом, промывают насыщенным раствором соли и очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (542 мг).

МС: [N-H]⁺ 423,2.

Д) (2S,3S)-3-[(этансульфонил)амино]-2-[(3'-фтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-N-метокси-N-метилпирролидин-1-карбоксамид

DIPEA (330 мг) при комнатной температуре добавляют к перемешиваемой смеси (2S,3S)-3-((этилсульфонил)амино)-2-((3'-фтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-1-карбонилхлорида (271 мг), гидрохлорида N-метоксиметанамина (124 мг) и ТГФ (3 мл). После перемешивания при 60°C в течение 2 ч реакционную смесь охлаждают до комнатной температуры, гасят насыщенным раствором соли и концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением продукта в виде твердого вещества. Твердое вещество кристаллизуют из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (248 мг).

¹H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ 1,23 (3H, т, J=7,4 Гц), 1,80-1,92 (1H, м), 2,09-2,23 (1H, м), 2,86 (2H, кв, J=7,3 Гц), 2,90-2,97 (1H, м), 2,98 (3H, с), 3,14-3,22 (1H, м), 3,42-3,52 (1H, м), 3,56 (3H, с), 3,60-3,70 (1H, м), 3,89-4,01 (1H, м), 4,35 (1H, д, J=8,8 Гц), 4,53-4,66 (1H, м), 6,98-7,07 (1H, м), 7,27-7,45 (6H, м), 7,50 (1H, с).

Пример 475

(2S,3S)-3-[(диметилсульфамоил)амино]-2-[(2-фтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-N,N-диметилпирролидин-1-карбоксамид

Смесь (2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-((диметилсульфамоил)амино)-N,N-диметилпирролидин-1-карбоксамид (650 мг), фенилбороновой кислоты (228 мг), XPhos Pd G3 (18,3 мг), 1М водного раствора трикалийфосфата (4,32 мл) и ТГФ (3,6 мл) перемешивают при 70°C в течение 1 ч. Смесь разбавляют насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концен-

трируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии (NH, этилацетат/гексан). Твердое вещество кристаллизуют из этилацетат/гексана с получением указанного в заголовке соединения (560 мг).

¹H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ 2,05-2,22 (2H, м), 2,71 (6H, с), 2,77 (6H, с), 2,84-2,92 (1H, м), 2,96-3,07 (1H, м), 3,20-3,30 (1H, м), 3,55-3,66 (1H, м), 3,82-3,91 (1H, м), 4,31-4,42 (1H, м), 4,54-4,63 (1H, м), 7,11-7,19 (1H, м), 7,26-7,39 (3H, м), 7,40-7,47 (2H, м), 7,48-7,56 (2H, м).

Пример 476

(2S,3S)-3-[(диметилсульфамоил)амино]-N,N-диметил-2-[(2,3',5'-трифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]пирролидин-1-карбоксамида

Смесь (2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-((диметилсульфамоил)амино)-N,N-диметилпирролидин-1-карбоксамида (650 мг), (3,5-дифторфенил)бороновой кислоты (296 мг), XPhos Pd G3 (18,3 мг), 1M водного раствора трикалийфосфата (4,32 мл) и ТГФ (3,6 мл) перемешивают при 70°C в течение 1 ч. Смесь разбавляют насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан). Твердое вещество кристаллизуют из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (600 мг).

¹H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ 2,03-2,21 (2H, м), 2,75 (6H, с), 2,77 (6H, с), 2,83-2,93 (1H, м), 2,94-3,04 (1H, м), 3,20-3,32 (1H, м), 3,54-3,65 (1H, м), 3,81-3,92 (1H, м), 4,30-4,40 (1H, м), 4,52-4,63 (1H, м), 6,76-6,84 (1H, м), 7,02-7,10 (2H, м), 7,13-7,20 (1H, м), 7,21-7,25 (1H, м), 7,34-7,41 (1H, м).

Пример 477.

(2S,3S)-2-[(3',5'-дифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-3-[(этансульфонил)амино]-N-метокси-N-метилпирролидин-1-карбоксамида.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида (500 мг), TEA (607 мг) и ТГФ (10 мл) при комнатной температуре добавляют N-метокси-N-метилкарбамоилхлорид (310 мг). Смесь кипятят с обратным холодильником в течение 15 мин. Смесь разбавляют с помощью ТГФ и осадок удаляют фильтрацией. Фильтрат концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) и перекристаллизуют из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (467 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 1,27 (3H, т, J=7,4 Гц), 1,78-1,93 (1H, м), 2,11-2,27 (1H, м), 2,85-3,00 (6H, м), 3,07-3,18 (1H, м), 3,41-3,53 (1H, м), 3,57 (3H, с), 3,59-3,72 (1H, м), 3,90-4,03 (1H, м), 4,39 (1H, д, J=9,1 Гц), 4,55-4,65 (1H, м), 6,77 (1H, тт, J=8,9, 2,3 Гц), 7,07-7,18 (2H, м), 7,31-7,43 (3H, м), 7,45-7,52 (1H, м).

Пример 479.

1-Фтор-N-[(2S,3S)-2-[(2-фтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил]циклопропан-1-сульфонамид.

А) трет-Бутил-(2S,3S)-3-((циклопропилсульфонил)амино)-2-((2-фтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилат.

Смесь трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-((циклопропилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (500 мг), фенилбороновой кислоты (153 мг), XPhos Pd G3 (8,87 мг), 1M водного раствора трикалийфосфата (3,14 мл) и ТГФ (2 мл) перемешивают при 70°C в течение 1 ч. Смесь выливают в воду при комнатной температуре и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (490 мг).

МС: [M+H-Boc]⁺ 375,1.

В) 1-Фтор-N-[(2S,3S)-2-[(2-фтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил]циклопропан-1-сульфонамид.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-3-((циклопропилсульфонил)амино)-2-((2-фтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилата (490 мг) и ТГФ (4 мл) по каплям при -78°C добавляют 2,6 M раствор н-бутиллития в гексане (1,39 мл). После перемешивания при -78°C в течение 30 мин к реакционной смеси по каплям добавляют смесь N-фтор-N-((фенилсульфонил)бензолсульфонамида (488 мг) и ТГФ (4 мл). Смесь перемешивают при 0°C в атмосфере азота в течение 1 ч. Смесь гасят насыщенным водным раствором хлорида аммония и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан). Смесь остатка (280 мг) и 4M раствора соляной кислоты в этилацетате (2,84 мл) перемешивают при комнатной температуре в сухой атмосфере (CaCl₂) в течение ночи. Смесь концентрируют в вакууме. Смесь остатка (244 мг), DIPEA (737 мг) и ТГФ (5 мл) перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин. К суспензии по каплям при 0°C добавляют 1-хлор-2-метил-1-оксопропан-2-илацетат (113 мг) и перемешивают полученную смесь при указанной температуре в течение 1 ч. К полученному раствору добавляют 4M водный раствор гидроксида лития (1,14 мл) и перемешивают полученную смесь при ком-

натной температуре в течение ночи. Смесь разбавляют насыщенным раствором соли и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью препаративной ВЭЖХ (C18, подвижная фаза: вода ацетонитрил (содержащий 0,1% ТФУК)). Целевую фракцию нейтрализуют насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют в вакууме с получением указанного в заголовке соединения (20 мг).

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ 0,97-1,27 (6H, м), 1,35-1,64 (4H, м), 2,03-2,29 (2H, м), 2,57-2,70 (1H, м), 2,98-3,09 (1H, м), 3,66-3,96 (2H, м), 3,98-4,09 (1H, м), 4,58-4,76 (1H, м), 4,90-5,06 (1H, м), 7,03-7,18 (1H, м), 7,21-7,33 (2H, м), 7,34-7,41 (1H, м), 7,42-7,48 (2H, м), 7,49-7,57 (2H, м), 8,35 (1H, уш.с).

Пример 480.

1-Фтор-N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,3',5'-трифтор[1,1-бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)циклопропан-1-сульфонамид.

А) трет-Бутил-(2S,3S)-3-((циклопропилсульфонил)амино)-2-((2,3',5'-трифтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилат.

Смесь трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-((циклопропилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (500 мг), (3,5-дифторфенил)бороновой кислоты (248 мг), XPhos Pd G3 (44,3 мг), 1М водного раствора трикалийфосфата (3,14 мл) и ТГФ (2 мл) перемешивают при 70°C в течение 2 ч. Смесь выливают в воду при комнатной температуре и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (488 мг).

МС: [N-H]⁺ 509,2.

В) 1-Фтор-N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,3',5'-трифтор[1,1-бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)циклопропан-1-сульфонамид.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-3-((циклопропилсульфонил)амино)-2-((2,3',5'-трифтор[бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилата (453 мг) и ТГФ (6 мл) по каплям при -78°C добавляют 2,6 М раствор н-бутиллития в гексане (1,19 мл). После перемешивания при -78°C в течение 30 мин к реакционной смеси по каплям добавляют смесь N-фтор-N-(фенилсульфонил)бензолсульфонамида (699 мг) и ТГФ (12 мл). Смесь медленно нагревают до комнатной температуры и перемешивают в атмосфере азота в течение ночи. Смесь гасят насыщенным водным раствором хлорида аммония и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, промывают водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан). Смесь остатка и 4М раствора соляной кислоты в CPME (5 мл) перемешивают при комнатной температуре в течение ночи. Смесь концентрируют в вакууме. Остаток растирают с этилацетатом и полученное твердое вещество собирают фильтрацией. К смеси остатка, DIPEA (143 мг) и ТГФ (5 мл) по каплям добавляют 1-хлор-2-метил-1-оксопропан-2-илацетат (43,8 мг) при комнатной температуре и перемешивают полученную смесь при указанной температуре в течение 1 ч. К смеси добавляют воду (2 мл) и 4М водный раствор гидроксида лития (0,443 мл) и перемешивают полученную смесь при комнатной температуре в течение ночи. Смесь разбавляют насыщенным раствором соли и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью препаративной ВЭЖХ (C18, подвижная фаза: вода (содержащая 10 мМ NH₄HCO₃)/ацетонитрил). Целевую фракцию концентрируют в вакууме с получением указанного в заголовке соединения (8,1 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 1,30-1,54 (10H, м), 1,85-2,12 (1H, м), 2,29-2,48 (1H, м), 2,84-3,03 (1H, м), 3,08-3,30 (1H, м), 3,59-3,94 (3H, м), 4,14 (1H, дт, J=11,7, 7,2 Гц), 4,79 (1H, уш.с), 6,82 (1H, тт, J=9,0, 2,4 Гц), 6,99-7,10 (2H, м), 7,11-7,22 (2H, м), 7,22-7,31 (1H, м), 7,38(1H, т, J=6,2 Гц).

Пример 482.

N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

А) Гидрохлорид N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (5,69 г) и MeOH (10 мл) при комнатной температуре добавляют 4М раствор соляной кислоты в этилацетате (35,5 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение ночи. Растворитель удаляют в вакууме и полученное твердое вещество растирают в порошок с диизопропиловым эфиром. Осадок собирают фильтрацией, промывают диизопропиловым эфиром и сушат с получением указанного в заголовке соединения (4,87 г).

МС: [M+H]⁺ 381,3.

В) N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

Смесь гидрохлорида N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида (4,87 г), DIPEA (7,55 г) и ТГФ (50 мл) перемешивают при комнатной температуре в течение 30

мин. К суспензии при 0°C по каплям добавляют 1-хлор-2-метил-1-оксопропан-2-илацетат (2,31 г) и перемешивают полученную смесь при указанной температуре в течение 1 ч. К смеси добавляют воду (30 мл), 2-пропанол (10 мл) и 4М водный раствор гидроксида лития (14,6 мл) и перемешивают смесь при комнатной температуре в течение ночи. К смеси добавляют 4М водный раствор гидроксида лития (4,38 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч. Смесь разбавляют насыщенным раствором соли и экстрагируют этилацетатом. Органический слой отделяют, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан). Остаток кристаллизуют из смеси этанол/вода с получением указанного в заголовке соединения (4,75 г) в форме его гидрата.

¹H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ 1,22 (3H, т, J=7,2 Гц), 1,33-1,47 (6H, м), 1,80-2,03 (1H, м), 2,27-2,42 (1H, м), 2,78-2,92 (2H, м), 2,96 (1H, дд, J=14,4, 5,5 Гц), 3,13 (1H, дд, J=14,4, 7,6 Гц), 3,66 (2H, уш.с), 3,90 (1H, уш.с), 3,94-4,06 (1H, м), 4,55 (1H, уш.с), 4,73 (1H, уш.с), 7,04-7,11 (1H, м), 7,16-7,21 (1H, м), 7,21-7,25 (1H, м), 7,27-7,33 (2H, м), 7,35-7,44 (2H, м).

Элементный анализ. Вычислено для C₂₃H₂₈F₂N₂O₄S·0,3H₂O: C 58,53; H 6,11; N 5,94. Найдено: C 58,42; H 6,35; N 6,00.

Пример 483.

N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

Смесь гидрохлорида N-((2S,3S)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (8,5 г), DIPEA (13,1 г) и ТГФ (81 мл) перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин. К суспензии по каплям при 0°C добавляют 1-хлор-2-метил-1-оксопропан-2-илацетат (3,99 г) и перемешивают при указанной температуре в течение ночи. К смеси добавляют воду (53,9 мл) и 4М водный раствор гидроксида лития (25,2 мл) и смесь перемешивают при комнатной температуре в течение ночи. Смесь гасят насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия и экстрагируют этилацетатом. Экстракт промывают насыщенным раствором соли и пропускают через слой силикагеля. Раствор очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан). Полученный продукт кристаллизуют из смеси этанол/вода с получением указанного в заголовке соединения (5,27 г) в форме гидрата.

¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆) δ 1,04-1,19 (6H, м), 1,90-2,07 (1H, м), 2,11-2,23 (1H, м), 2,59-2,70 (1H, м), 2,85-2,95 (3H, м), 2,95-3,10 (1H, м), 3,69-3,99 (3H, м), 4,50-4,68 (1H, м), 5,00 (1H, с), 7,08-7,18 (1H, м), 7,21-7,51 (6H, м).

Элементный анализ. Вычислено для C₂₄H₂₇F₃N₂O₅S·1,5H₂O: C 53,11; H 5,67; N 5,63. Найдено: C 53,19; H 5,65; N 5,61.

Пример 484.

N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид

А) Гидрохлорид N-((2S,3S)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-2-(3-бром-2-фторбензил)-3-((этилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (10 г), (3,5-дифторфенил)бороновой кислоты (5,09 г), трикалийфосфата (13,7 г), ТГФ (50 мл) и воды (30 мл) добавляют XPhos PD G3 (0,273 г) при комнатной температуре. Смесь перемешивают при 70°C в течение 1 ч. После концентрирования в вакууме остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (NH, этилацетат/гексан) с получением масла. К смеси полученного масла и этилацетата (10 мл) с перемешиванием при комнатной температуре добавляют 4М раствор соляной кислоты в этилацетат (53,7 мл). Спустя 18 ч реакционную смесь концентрируют в вакууме, твердое вещество собирают фильтрацией с получением указанного в заголовке соединения (8,81 г).

МС: [M+H]⁺ 399,3.

В) Гидрохлорид N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида.

Смесь N-((2S,3S)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида (8,81 г), DIPEA (7,85 г) и ТГФ (100 мл) перемешивают при комнатной температуре в течение 30 мин. К полученной суспензии при 0°C по каплям добавляют 1-хлор-2-метил-1-оксопропан-2-илацетат (4,00 г). После перемешивания в течение 1 ч при комнатной температуре к смеси добавляют воду (10 мл) и 4М водный раствор гидроксида лития (25,3 мл). Спустя 48 ч смесь гасят насыщенным водным раствором гидрокарбоната натрия, разбавляют этилацетатом, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют в вакууме. Остаток очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат) и кристаллизуют из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (8,71 г).

¹H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ 1,24 (3H, т, J=7,3 Гц), 1,39 (3H, с), 1,41 (3H, с), 1,83-2,03 (1H, м), 2,23-2,43 (1H, м), 2,83-2,97 (3H, м), 3,12 (1H, дд, J=14,0, 7,5 Гц), 3,58-3,76 (2H, м), 3,84 (1H, уш.с), 3,91-4,07 (1H, м), 4,45-4,63 (1H, м), 4,67-4,89 (1H, м), 6,77-6,87 (1H, м), 6,99-7,10 (2H, м), 7,16-7,22 (1H, м), 7,26-7,30 (1H, м), 7,37-7,46 (1H, м).

N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,3'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид (550 мг) кристаллизуют из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (400 мг).

т.пл. 139°C

Пример 485.

N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

А) Гидрохлорид N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида.

К смеси трет-бутил-(2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилата (1,77 г) и этилацетата (20 мл) при комнатной температуре добавляют 4М раствор соляной кислоты в этилацетате (28,5 мл). Смесь перемешивают при комнатной температуре в течение 2 ч, затем при 60°C в течение 1 ч. После выпаривания твердое вещество собирают фильтрацией с диизопропиловым эфиром с получением указанного в заголовке соединения (1,44 г).

МС: [M+H]⁺ 367,0.

В) (2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил) метил хлорид)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбонил.

К смеси гидрохлорида N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамида (492 мг), бис(трихлорметил)карбоната (217 мг) и ТГФ (6 мл) при 0°C добавляют DIPEA (316 мг). После перемешивания при комнатной температуре в течение 30 мин реакционную смесь концентрируют в вакууме. Остаток разбавляют этилацетатом, промывают насыщенным раствором соли и очищают с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (этилацетат/гексан) с получением указанного в заголовке соединения (548 мг).

МС: [N-H]⁺ 427,2.

С) N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид.

Азетидин (209 мг) добавляют при комнатной температуре к перемешиваемой смеси (2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбонилхлорида (524 мг) и ТГФ (6 мл). После перемешивания в течение 30 мин реакционную смесь концентрируют в вакууме. Остаток разбавляют этилацетатом, промывают насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом натрия, фильтруют и концентрируют в вакууме. Полученное твердое вещество кристаллизуют из смеси этилацетат/EtOH с получением указанного в заголовке соединения (404 мг).

¹H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ 1,87-2,00 (1H, м), 2,09-2,32 (3H, м), 2,69 (3H, с), 2,91-2,99 (1H, м), 3,01-3,10 (1H, м), 3,24-3,41 (2H, м), 3,84 (2H, кв, J=7,8 Гц), 3,90-4,07 (3H, м), 4,53 (1H, д, J=6,5 Гц), 4,68 (1H, д, J=6,6 Гц), 7,01-7,11 (1H, м), 7,14-7,25 (2H, м), 7,27-7,33 (2H, м), 7,35-7,46 (2H, м).

Пример 486.

(2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)-N,N-диметилпирролидин-1-карбоксамид.

(2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)-N,N-диметилпирролидин-1-карбоксамид (200 мг) перекристаллизовывают из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (152 мг).

¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃) δ 1,26 (3H, т, J=7,4 Гц), 1,99-2,26 (2H, м), 2,80 (6H, с), 2,81-2,96 (3H, м), 2,99-3,12 (1H, м), 3,28 (1H, дд, J=10,4, 8,3, 4,4 Гц), 3,61 (1H, дт, J=10,4, 7,7 Гц), 3,87-3,98 (1H, м), 4,44 (1H, д, J=8,3 Гц), 4,50-4,60 (1H, м), 7,01-7,10 (1H, м), 7,12-7,19 (1H, м), 7,20-7,31 (3H, м), 7,32-7,44 (2H, м).

Пример 487.

(2S,3S)-3-((этилсульфонил)амино)-N,N-диметил-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-1-карбоксамид.

(2S,3S)-3-((этилсульфонил)амино)-N,N-диметил-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-1-карбоксамид (137 мг) кристаллизуют из смеси этилацетат/гексан с получением указанного в заголовке соединения (115 мг).

¹H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ 1,29 (3H, т, J=7,4 Гц), 1,99-2,10 (1H, м), 2,11-2,24 (1H, м), 2,79 (6H, с), 2,83-3,10 (4H, м), 3,23-3,34 (1H, м), 3,56-3,66 (1H, м), 3,89-3,98 (1H, м), 4,43 (1H, д, J=8,6 Гц), 4,50-4,59 (1H, м), 6,76-6,85 (1H, м), 7,00-7,09 (2H, м), 7,12-7,21 (1H, м), 7,22-7,25 (1H, м), 7,35-7,43 (1H, м).

Пример 488.

N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид.

Смесь N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамида (1,00 г) и диизопропилового эфира (15 мл) перемешивают при комнатной температуре в течение 6 дней. Осадок собирают фильтрацией и сушат с получением указанного в заголовке соединения (0,973 г).

¹H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ 1,22 (3H, т, J=7,2 Гц), 1,36-1,46 (6H, м), 1,80-2,03 (1H, м), 2,28-2,43 (1H, м), 2,76-2,91 (2H, м), 2,96 (1H, дд, J=14,5, 4,6 Гц), 3,13 (1H, дд, J=14,4, 7,2 Гц), 3,66 (2H, уш.с), 3,89 (1H,

уш.с), 3,94 -4,05 (1H, м), 4,54 (1H, уш.с), 4,73 (1H, уш.с), 7,04-7,11 (1H, м), 7,16-7,21 (1H, м), 7,21-7,25 (1H, м), 7,27 -7,33 (2H, м), 7,35-7,45 (2H, м).

т.пл. 89°C.

Соединения примеров представлены в приведенных ниже таблицах. МС в таблицах означает значение, фактически полученное в результате измерения. Соединения примеров 2-18, 20-23, 25, 26, 28-63, 65-74, 77-80, 82-87, 90-92, 94-99, 102-15, 118-121, 123-177, 179-205, 207, 208, 211, 212, 215-226, 228-253, 257, 260, 263-265, 267, 268, 270-292, 295-298, 301, 302, 325-327, 329-332, 334-337, 353-361, 363, 365, 367-371, 374-376, 378-386, 388, 390-394, 396-398, 400, 401, 403, 405, 406, 408-416, 418-420, 422, 425-427, 429, 430, 432-434, 436, 438, 440, 442-449, 451-455, 458, 461, 464, 465, 468-470, 472, 473, 478 и 481 в приведенных ниже таблицах получены в соответствии со способами, описанными в указанных выше примерах, или аналогичными способами.

Таблица 1-1

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
1	цис-2-(3-Бензилбензил)-N-этил-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксамид			430,3
2	цис-N-этил-2-(3-(3-метилбензил)бензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксамид			444,2
3	цис-2-(Бифенил-3-илметил)-N-этил-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксамид			416,1
4	цис-N-этил-2-(3-(2-метилбензил)бензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксамид			444,2
5	транс-N-этил-2-(3-(2-метилбензил)бензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксамид			442,2
6	транс-2-(Бифенил-3-илметил)-N-этил-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксамид			416,1
7	цис-2-(3-(Циклогексилокси)бензил)-N-этил-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксамид			438,1
8	цис-N-этил-2-(3-(4-метилбензил)бензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксамид			444,2
9	(2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)-N-этил-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксамид			416,1
10	цис-N-этил-3-((метилсульфонил)амино)-2-(3-феноксибензил)пиперидин-1-карбоксамид			430,1

Таблица 1-2

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
11	Метил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			403,1
12	транс-N-этил-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксамид			434,1
13	цис-N-этил-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксамид			434,1
14	Метил-цис-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			421,1
15	цис-N-этил-2-((2'-фторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксамид			434,1
16	транс-N-этил-2-((2'-фторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксамид			434,1
17	цис-N-этил-3-((метилсульфонил)амино)-2-(3-((триизопропилсилил)окси)бензил)пиперидин-1-карбоксамид			512,3
18	Метил-цис-2-((2'-фторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			421,1
19	трет-Бутил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			443,1
20	Метил-цис-2-((4'-фторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			421,1

Таблица 1-3

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
21	Метил-цис-2-((2'-метилбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			417,1
22	N-(цис-1-ацетил-2-(бифенил-3-илметил)пиперидин-3-ил)метансульфонамид			387,1
23	Метил-цис-2-((3'-метилбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			417,1
24	Метил-цис-2-(3-йодбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			452,8
25	Метил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-(3-(пиридин-3-ил)бензил)пиперидин-1-карбоксилат			404,0
26	Метил-цис-2-((4'-метоксибифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			433,0
27	Метил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-(3-(пирролидин-1-ил)бензил)пиперидин-1-карбоксилат			396,2
28	Метил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-(3-(пиридин-2-ил)бензил)пиперидин-1-карбоксилат			404,1
29	Этил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			417,1
30	цис-N-этил-2-((4'-фторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксамид			434,1

Таблица 1-4

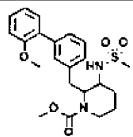
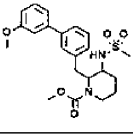
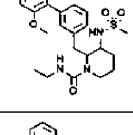
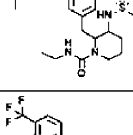
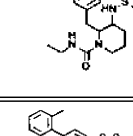
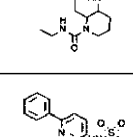
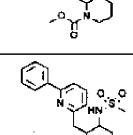
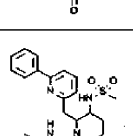
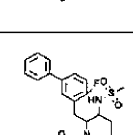
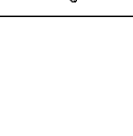
ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
31	Метил-цис-2-((2'-метоксибифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			433,0
32	Метил-цис-2-((3'-метоксибифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			433,0
33	цис-N-этил-2-((2'-метоксибифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксамид			446,1
34	цис-N-этил-2-((3'-метоксибифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксамид			446,1
35	цис-N-этил-3-((метилсульфонил)амино)-2-((4'-(трифторметил)бифенил-3-ил)метил)пиперидин-1-карбоксамид			484,0
36	цис-N-этил-2-((2'-метилбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксамид			430,1
37	Метил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			404,1
38	Этил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			418,1
39	цис-N-этил-3-((метилсульфонил)амино)-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксамид			417,1
40	Метил-цис-2-((4-фторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			421,1

Таблица 1-5

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
41	Метил-цис-2-((6-фторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			421,1
42	Этил-цис-2-((6-фторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			435,1
43	N-(цис-2-(бифенил-2-илметил)пиперидин-3-ил)метансульфонамид		HCl	345,0
44	Метил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-(3-(трифторметил)бензил)пиперидин-1-карбоксилат			395,1
45	Пропил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			431,1
46	Бутил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			445,1
47	2-Метоксиэтил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			447,0
48	2,2-Дифторэтил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			451,1
49	2,2,2-Трифторэтил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			469,0
50	Изопропил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			431,1

Таблица 1-6

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
51	1,1,1-Трифторпропан-2-ил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			483,0
52	Метил-цис-2-((4'-дифторметил)бифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			453,0
53	Метил-цис-2-(3-(1-метил-1Н-индазол-5-ил)бензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			457,1
54	Метил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-(3-винилбензил)пиперидин-1-карбоксилат			353,0
55	Метил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-(3-(проп-1-ен-2-ил)бензил)пиперидин-1-карбоксилат			367,1
56	Метил-цис-2-(3-(циклопент-1-ен-1-ил)бензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			393,1
57	Метил-цис-2-(3-(циклогекс-1-ен-1-ил)бензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			407,1
58	Метил-цис-2-((2-фторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			421,0
59	Этил-цис-2-((2-фторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			435,1
60	Метил-цис-2-(3-циклобензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			381,1

Таблица 1-7

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
61	Метил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			389,1

62	цис-N-этил-3- ((метилсульфонил)амино)-2-(2- феноксibenзил)пиперидин-1- карбоксамид			432,1
63	цис-N-этил-3- ((метилсульфонил)амино)-2-(4- феноксibenзил)пиперидин-1- карбоксамид			432,0
64	Изопропил-цис-3- ((метилсульфонил)амино)-2-((6- фенилпиперидин-2- ил)метил)пиперидин-1- карбоксилат			432,1
65	Этил-цис-3- ((метилсульфонил)амино)-2-((5- фенилпиперидин-3- ил)метил)пиперидин-1- карбоксилат			418,1
66	Изопропил-цис-3- ((метилсульфонил)амино)-2-((5- фенилпиперидин-3- ил)метил)пиперидин-1- карбоксилат			432,1
67	Этил-цис-2-(3-хлор-2- фторбензил)-3- ((метилсульфонил)амино) пиперидин-1-карбоксилат			393,0
68	Метил-цис-2-((6-метилбифенил- 3-ил)метил)-3- ((метилсульфонил)амино) пиперидин-1-карбоксилат			417,2
69	Метил-цис-2-((5-метилбифенил- 3-ил)метил)-3- ((метилсульфонил)амино) пиперидин-1-карбоксилат			417,2
70	Этил-цис-3- ((метилсульфонил)амино)-2-((2- фенилпиперидин-4- ил)метил)пиперидин-1- карбоксилат			418,1

Таблица 1-8

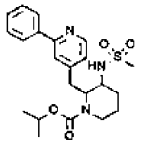
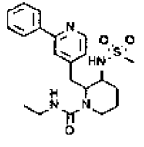
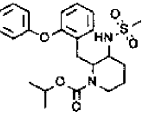
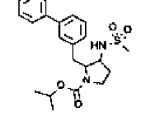
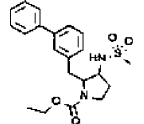
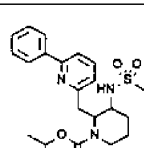
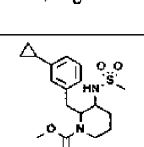
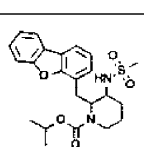
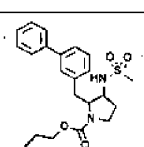
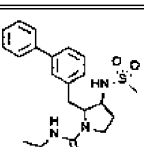
ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
71	Изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((2-фенилпиридин-4-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			432,1
72	цис-N-этил-3-((метилсульфонил)амино)-2-((2-фенилпиридин-4-ил)метил)пиперидин-1-карбоксамид			417,2
73	Изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-(2-феноксибензил)пиперидин-1-карбоксилат			445,2
74	Изопропил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			417,1
75	Этил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			403,1
76	Изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат (оптический изомер)			432,1
77	Метил-цис-2-(3-циклопропилбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			367,1
78	Изопропил-цис-2-(дифензо[b,d]фуран-4-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			443,2
79	Пропил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			417,2
80	транс-2-(Бифенил-3-илметил)-N-этил-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			402,0

Таблица 1-9

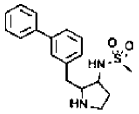
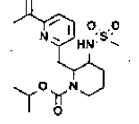
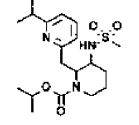
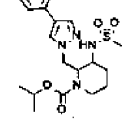
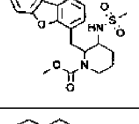
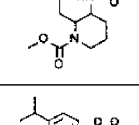
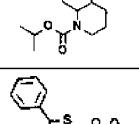
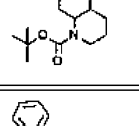
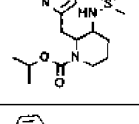
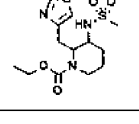
ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
81	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			331,0
82	Изопропил-цис-3-(((метилсульфонил)амино)-2-((6-(проп-1-ен-2-ил)пиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			396,2
83	Изопропил-цис-2-((6-изопропилпиридин-2-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			398,1
84	Изопропил-цис-3-(((метилсульфонил)амино)-2-((4-фенил-1H-пиразол-1-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			421,1
85	Метил-цис-2-(дибензо[b, d]фуран-4-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			417,0
86	Метил-цис-3-(((метилсульфонил)амино)-2-(1-нафтилметил)пиперидин-1-карбоксилат			377,0
87	Изопропил-цис-2-(3-изопропилбензил)-3-(((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			395,1
88	трет-Бутил-цис-3-(((метилсульфонил)амино)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			452,0
89	Изопропил-цис-3-(((метилсульфонил)амино)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			438,1
90	Этил-цис-3-(((метилсульфонил)амино)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			424,0

Таблица 1-10

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
91	Метил-цис-2-((4-метилбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			417,0
92	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-пропионилпиперидин-3-ил)метансульфонамид			401,1
93	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-(циклопропилкарбонил)пиперидин-3-ил)метансульфонамид			413,2
94	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-(2,2-дифторпропаноил)пиперидин-3-ил)метансульфонамид			437,1
95	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-изобутирилпиперидин-3-ил)метансульфонамид			415,1
96	Изопропил-цис-2-((6-(3-фторфенил)пиридин-2-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			450,1
97	Изопропил-цис-2-((6-(2-фторфенил)пиридин-2-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			450,1
98	Изопропил-цис-2-((6-(2,3-дифторфенил)пиридин-2-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			468,1
99	Изопропил-цис-2-((6-(3,5-дифторфенил)пиридин-2-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			468,2
100	Изопропил-цис-2-((6-(2,5-дифторфенил)пиридин-2-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			468,2

Таблица 1-11

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
101	Этил-(2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат (оптический изомер)			403,1
102	Бутил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			431,0
103	2-Метоксиэтил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			433,0
104	2,2-Дифторэтил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			437,0
105	2,2,2-Трифторэтил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			455,0
106	втор-Бутил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			429,1
107	Изобутил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			431,0
108	Циклопропил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			415,0
109	Циклобутил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			429,0
110	3,3-Дифторциклобутил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			465,0

Таблица 1-12

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
111	Циклопентил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			441,0
112	Циклопропилметил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			429,0
113	(1-Метилциклопропил)метил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			441,0
114	(1-Фторциклопропил)метил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			445,2
115	Циклобутилметил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			441,0
116	Изопропил-цис-2-((2',3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			467,2
117	Изопропил-цис-2-(3-йодбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			478,9
118	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-(дифторацетил)пиперидин-3-ил)метансульфонамид			423,1
119	Изопропил-цис-2-(3-(диметиламино)бензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			398,1
120	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-((1-фторциклопропил)карбонил)пиперидин-3-ил)метансульфонамид			431,1

Таблица 1-13

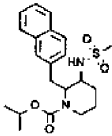
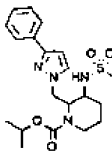
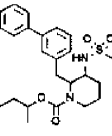
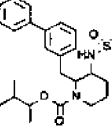
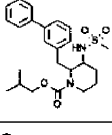
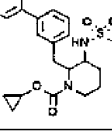
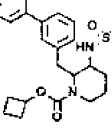
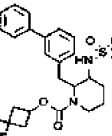
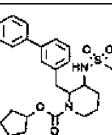
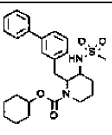
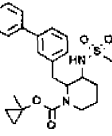
ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
121	Изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-(2-нафтилметил)пиперидин-1-карбоксилат			403,1
122	Изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((3-фенил-1Н-пиразол-1-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			421,1
123	втор-Бутил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			443,1
124	3-Метилбутан-2-ил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			457,1
125	Изобутил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			445,0
126	Циклопропил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			429,1
127	Циклобутил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			443,0
128	3,3-Дифторциклобутил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			477,0
129	Циклопентил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			455,0
130	Циклогексил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			469,0

Таблица 1-14

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
131	1-Метилциклопропил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			441,0

132	Оксетан-3-ил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат		445,0
133	Тетрагидрофуран-3-ил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат		459,0
134	Тетрагидро-2Н-пиран-4-ил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат		471,0
135	Тетрагидро-2Н-пиран-3-ил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат		473,0
136	Циклопропилметил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат		443,0
137	(1-Метилциклопропил)метил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат		457,0
138	(1-Фторциклопропил)метил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат		459,0
139	(2,2-Дифторциклопропил)метил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат		477,0
140	Циклобутилметил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат		455,0

Таблица 1-15

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
141	Циклопентилметил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			469,0
142	Оксетан-2-илметил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			458,9
143	Оксетан-3-илметил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			459,0
144	Тетрагидрофуран-2-илметил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			473,0
145	Фенил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			465,0
146	Бензил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			477,0
147	Этил-цис-2-((4-фторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			435,1
148	Этил-цис-2-(3-бром-4-фторбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			436,9
149	Метил-цис-2-((5-фторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			421,1
150	Гидрохлорид N-(цис-2-((6-фторбифенил-3-ил)метил)пиперидин-3-ил)метансульфонамида		HCl	363,0

Таблица 1-16

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
151	цис-N-этил-2-((3'-метилбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксамид			430,1
152	Метил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((4-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			404,1
153	Этил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((4-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			418,1
154	цис-N-этил-3-((метилсульфонил)амино)-2-((4-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксамид			417,1
155	Метил-цис-2-((4'-метилбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			417,1
156	Метил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((2'-(трифторметил)бифенил-3-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			471,0
157	Метил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((3'-(трифторметил)бифенил-3-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			470,9
158	Метил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-(3-(пиридин-4-ил)бензил)пиперидин-1-карбоксилат			404,0
159	Метил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-(3-(3-тиенил)бензил)пиперидин-1-карбоксилат			407,0
160	Метил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-(3-(2-тиенил)бензил)пиперидин-1-карбоксилат			409,1

Таблица 1-17

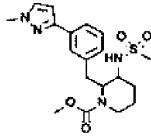
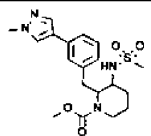
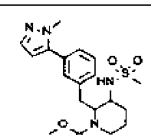
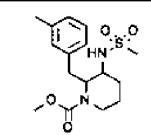
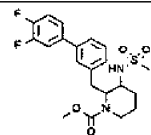
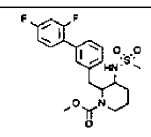
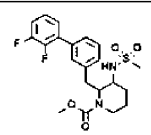
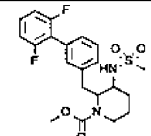
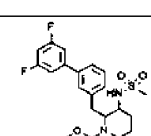
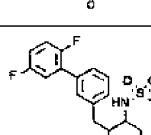
ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
161	Метил-цис-2-(3-(1-метил-1Н-пиразол-3-ил)бензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			407,0
162	Метил-цис-2-(3-(1-метил-1Н-пиразол-4-ил)бензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			407,1
163	Метил-цис-2-(3-(1-метил-1Н-пиразол-5-ил)бензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			407,1
164	Метил-цис-2-(3-метилбензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			340,9
165	Метил-цис-2-((3',4'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			437,1
166	Метил-цис-2-((2',4'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			439,0
167	Метил-цис-2-((2',3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			439,1
168	Метил-цис-2-((2',6'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			439,0
169	Метил-цис-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			439,1
170	Метил-цис-2-((2',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			439,1

Таблица 1-18

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
171	Метил-цис-2-((3'- (дифторметил)бифенил-3- ил)метил)-3- ((метилсульфонил)амино) пиперидин-1-карбоксилат			453,0
172	Изопропил-цис-3- ((этилсульфонил)амино)-2-((6- фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1- карбоксилат			446,2
173	Изопропил-цис-2-((6- фенилпиридин-2-ил)метил)-3- ((пропилсульфонил)амино) пиперидин-1-карбоксилат			460,0
174	Изопропил-цис-3- ((бутилсульфонил)амино)-2-((6- фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1- карбоксилат			474,0
175	Изопропил-цис-3- ((изобутилсульфонил)амино)-2- ((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1- карбоксилат			474,0
176	Изопропил-цис-2-((6- фенилпиридин-2-ил)метил)-3- ((винилсульфонил)амино) пиперидин-1-карбоксилат			444,2
177	Изопропил-цис-3- ((аллилсульфонил)амино)-2-((6- фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1- карбоксилат			458,0
178	Изопропил-цис-3- ((циклопропилсульфонил) амино)-2-((6-фенилпиридин-2- ил)метил)пиперидин-1- карбоксилат			458,1
179	Изопропил-цис-3-((оксетан-3- илсульфонил)амино)-2-((6- фенилпиридин-2-ил)метил) пиперидин-1-карбоксилат			474,1
180	Изопропил-цис-2-((6- фенилпиридин-2-ил)метил)-3- (((2,2,2-трифторэтил) сульфонил)амино)пиперидин-1- карбоксилат			500,1

Таблица 1-19

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
181	Изопропил-цис-3-(((хлорметил)сульфонил)амино)-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			466,1
182	Соль трифторуксусной кислоты изопропил-цис-3-(((2-гидроксиэтил)сульфонил)амино)-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилата		CF ₃ COOH	461,9
183	Изопропил-цис-3-(((2-метоксиэтил)сульфонил)амино)-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			476,1
184	Изопропил-цис-3-(((цианометил)сульфонил)амино)-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			457,0
185	Изопропил-цис-3-(((диметилсульфамоил)амино)-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			461,2
186	Изопропил-цис-3-(((этилсульфонил)амино)-2-((6-(проп-1-ен-2-ил)пиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			410,0
187	Изопропил-цис-2-((6-(проп-1-ен-2-ил)пиридин-2-ил)метил)-3-((пропилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			424,1
188	Изопропил-цис-3-(((бутилсульфонил)амино)-2-((6-(проп-1-ен-2-ил)пиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			438,0
189	Изопропил-цис-2-((6-(проп-1-ен-2-ил)пиридин-2-ил)метил)-3-((винилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			408,0
190	Изопропил-цис-3-(((аллилсульфонил)амино)-2-((6-(проп-1-ен-2-ил)пиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			422,0

Таблица 1-20

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
191	Изопропил-цис-3-((циклопропилсульфонил)амино)-2-((6-(проп-1-ен-2-ил)пиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			422,0
192	Изопропил-цис-3-((оксетан-3-илсульфонил)амино)-2-((6-(проп-1-ен-2-ил)пиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			438,0
193	Изопропил-цис-2-((6-(проп-1-ен-2-ил)пиридин-2-ил)метил)-3-(((2,2,2-трифторэтил)сульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			464,0
194	Изопропил-цис-3-(((хлорметил)сульфонил)амино)-2-((6-(проп-1-ен-2-ил)пиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			430,0
195	Изопропил-цис-3-(((2-метоксиэтил)сульфонил)амино)-2-((6-(проп-1-ен-2-ил)пиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			440,0
196	Изопропил-цис-3-(((цианометил)сульфонил)амино)-2-((6-(проп-1-ен-2-ил)пиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			421,0
197	Изопропил-цис-3-((диметилсульфамоил)амино)-2-((6-(проп-1-ен-2-ил)пиридин-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			425,1
198	Изопропил-3-((метилсульфонил)амино)-2-((1-фенилпирролидин-3-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			424,1
199	Метил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((циклопропилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			429,1
200	Метил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((диметилсульфамоил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			432,1

Таблица 1-21

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
201	Этил-цис-3-(метилсульфонил)амино)-2-((2-фенил-1,3-оксазол-4-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			408,1
202	Изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((2-фенил-1,3-оксазол-4-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			422,1
203	Изопропил-цис-2-(3-(1-метил-1Н-индазол-5-ил)бензил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			485,2
204	цис-2-(Бифенил-3-илметил)-N,N-диметил-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксамид			416,1
205	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-пропионилпирролидин-3-ил)метансульфонамид			387,1
206	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-(циклопропилкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			399,1
207	N-(цис-1-ацетил-2-(бифенил-3-илметил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			373,1
208	цис-2-(Бифенил-3-илметил)-N-этил-N-метил-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксамид			430,1
209	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамид			401,1
210	Изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат (оптический изомер)			438,1

Таблица 1-22

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
211	Этил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((4-фенил-1,3-тиазол-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			424,0
212	Изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((4-фенил-1,3-тиазол-2-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			438,1
213	Изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-(пиридин-3-илметил)пиперидин-1-карбоксилат			356,0
214	Изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((1-фенилпиперидин-3-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			438,1
215	Изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-(3-(пиримидин-2-ил)бензил)пиперидин-1-карбоксилат			433,2
216	Изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((1-фенил-1Н-пиразол-3-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			421,2
217	Метил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((1-фенилпиперидин-3-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			410,3
218	Изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((1-(пиримидин-2-ил)пиперидин-3-ил)метил)пиперидин-1-карбоксилат			440,2
219	Изопропил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилат			424,0
220	N-(цис-2-((2-(2,3-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамид			444,1

Таблица 1-23

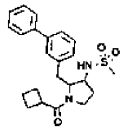
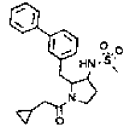
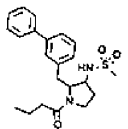
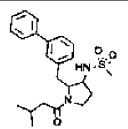
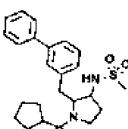
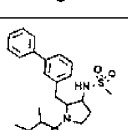
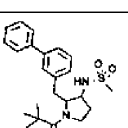
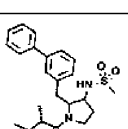
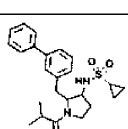
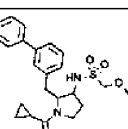
ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
221	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-(циклобутилкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			413,2
222	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-(циклопропилацетил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			413,2
223	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-бутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамид			401,1
224	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-(3-метилбутаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			415,1
225	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-(циклопентилкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			427,1
226	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-(2-метилбутаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			415,1
227	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-(2,2-диметилпропаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			415,2
228	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-((2S)-2-метилбутаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			415,1
229	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)циклопропансульфонамид			427,3
230	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-(циклопропилкарбонил)пирролидин-3-ил)-1-метоксиметансульфонамид			429,1

Таблица 1-24

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
231	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)-1-хлорметансульфонамид			435,1
232	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамид			419,1
233	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)-1,1-дифторметансульфонамид			437,1
234	N-(цис-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамид			437,1
235	N-(цис-2-((2',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамид			437,1
236	N-(цис-1-изобутирил-2-((2'-трифторметил)бифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			469,0
237	N-(цис-2-((2'-хлорбифенил-3-ил)метил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамид			435,1
238	N-(цис-2-((2',3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамид			437,1
239	N-(цис-2-((2',6'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамид			437,1
240	N-(цис-2-((2'-фторбифенил-3-ил)метил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамид			419,1

Таблица 1-25

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
241	N-(цис-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамид			419,1
242	N-(цис-1-изобутирил-2-((2',3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			455,1
243	N-(цис-1-изобутирил-2-((2',3',5',6'-тетрафторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			473,1
244	N-(цис-1-изобутирил-2-(3-(пирролидин-1-ил)бензил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			394,2
245	N-(цис-2-(3-(2,3-дигидро-1H-индол-1-ил)бензил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамид			442,0
246	N-(цис-1-изобутирил-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			408,1
247	N-(цис-1-(циклопропилкарбонил)-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			400,1
248	Этил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((6-фенилпиридин-2-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилат			404,0
249	Метил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((этилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			417,0
250	Метил-цис-2-(бифенил-3-илметил)-3-((изопропилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			431,0

Таблица 1-26

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
251	цис-2-(Бифенил-3-илметил)-N-этил-3-((метилсульфонил)амино)азетидин-1-карбоксамид			388,0

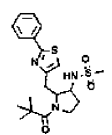
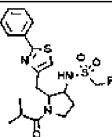
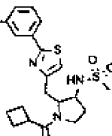
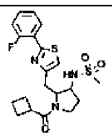
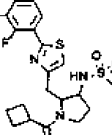
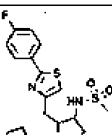
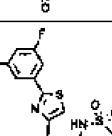
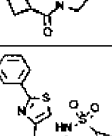
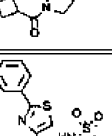
252	N-(цис-1-(2,2-диметилпропаноил)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			422,2
253	1-Фтор-N-(цис-1-изобутирил-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			426,2
254	N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-(3-фторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			438,1
255	N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-(2-фторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			438,2
256	N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-(2,3-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			456,1
257	N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-(4-фторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			438,1
258	N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			456,1
259	N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)циклопропансульфонамид			446,2
260	N-(цис-1-изобутирил-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)циклопропансульфонамид			434,2

Таблица 1-27

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
261	N-((2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)-1-(циклобутилкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			413,3
262	N-((2S,3S)-1-(циклобутилкарбонил)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			431,2
263	N-((2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)-1-((3,3-дифторциклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			447,1
264	N-((2S,3S)-1-((3,3-дифторциклобутил)карбонил)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			465,0
265	N-((2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)-1-((1-фторциклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			431,2
266	N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-1-((1-фторциклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			447,1
267	N-((2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)-1-(циклобутилкарбонил)пирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамид			431,2
268	N-((2S,3S)-1-(циклобутилкарбонил)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамид			449,1
269	N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамид			438,0
270	N-(цис-1-изобутирил-2-((3'-метилбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			415,2

Таблица 1-28

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
271	N-(цис-2-((3'-хлорбифенил-3-ил)метил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамид			435,2
272	N-(цис-1-изобутирил-2-((3'-метоксибифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			431,0
273	N-(цис-2-((3'-(диформетил)бифенил-3-ил)метил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамид			451,2
274	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-((1-метилциклопропил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			413,3
275	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-((2,2-диметилциклопропил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			427,0
276	N-(цис-1-(бицикло[1.1.1]пент-1-илкарбонил)-2-(бифенил-3-илметил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			425,0
277	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-(2,2-дифторпропаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			423,0
278	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-(2-фтор-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			417,2
279	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-(3,3,3-трифтор-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			454, 9
280	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-((1-фторциклопропил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			417,0

Таблица 1-29

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
281	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-((транс-2-фторциклопропил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			417,0
282	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-((цис-2-фторциклопропил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			417,0
283	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-((2,2-дифторциклопропил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			435,0
284	N-(цис-2-(бифенил-3-илметил)-1-(оксетан-3-илкарбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			415,0
285	N-(цис-1-(циклопропилкарбонил)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			406,0
286	Этил-цис-3-((метилсульфонил)амино)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-1-карбоксилат			410,1
287	Изопропил-цис-2-(бифенил-3-ил(дифтор)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			465,1
288	N-(цис-2-(бифенил-3-ил(дифтор)метил)-1-(циклопропилкарбонил)пиперидин-3-ил)метансульфонамид			449,2
289	N-(цис-1-ацетил-2-(бифенил-3-ил(дифтор)метил)пиперидин-3-ил)метансульфонамид			423,0
290	Этил-цис-2-(бифенил-3-ил(дифтор)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пиперидин-1-карбоксилат			451,0

Таблица 1-30

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
291	Этил-цис-2-((2-фторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			421,0
292	Этил-цис-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			439,2
293	N-(цис-2-((2-фторбифенил-3-ил)метил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамид			419,2
294	N-(цис-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамид			437,2
295	Этил-цис-2-((5-фторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			421,0
296	Этил-цис-2-((3',5-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			438,9
297	N-(цис-2-((5-фторбифенил-3-ил)метил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамид			419,2
298	N-(цис-2-((3',5-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамид			437,2
299	N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((5-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			431,2
300	N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((3',5-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			449,2

Таблица 1-31

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
301	Этил-цис-2-((6-фторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			421,0
302	Этил-цис-2-((3',6-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксилат			439,0
303	N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((6-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			431,2
304	N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((3',6-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			449,2
305	N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-1-((1-метилциклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			445,3
306	N-((2S,3S)-1-(бицикло[1.1.1]пент-1-илкарбонил)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			443,3
307	N-((2S,3S)-1-(бицикло[1.1.1]пент-1-илкарбонил)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			460, 9
308	N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-1-((1-гидроксициклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			447,0
309	N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-1-((1-(трифторметил)циклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			498,9
310	N-((2S,3S)-1-(циклобутилкарбонил)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			448,9

Таблица 1-32

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
311	N-((2S,3S)-1-(циклобутилкарбонил)-2-((3'-метилбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			427,0
312	N-((2S,3S)-1-(циклобутилкарбонил)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)-1-метоксиметансульфонамид			461,0
313	N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			432,2
314	N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-1-((1-метоксициклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			461,1
315	N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			470,1
316	N-(цис-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)-1-((1-метилциклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			484,1
317	N-(цис-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)-1-((1-гидроксициклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			486,1
318	N-(цис-1-(бицикло[1.1.1]пент-1-илкарбонил)-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			482,1
319	N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			420,2
320	N-((2S,3S)-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-(3-фторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			438,2

Таблица 1-33

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
321	N-((2S,3S)-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил) циклопропансульфонамид (оптический изомер)			446, 1
322	N-(цис-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)-1-((1-метилциклобутил)карбонил) пирролидин-3-ил) метансульфонамид			468, 0
323	N-(цис-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)-1-((1-гидроксициклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил) метансульфонамид			469, 9
324	N-((2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)-1-циклобутилкарбонил) пирролидин-3-ил)-1-метоксиметансульфонамид			443, 1
325	N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((5-метил-2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			434, 1
326	N-(цис-1-((1-гидроксициклобутил)карбонил)-2-((5-метил-2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			450, 1
327	N-(цис-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((5-метил-2-фенил-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			435, 2
328	N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-1-илкарбонил) пирролидин-3-ил) метансульфонамид			433, 1
329	N-(цис-2-((6-(3-фторфенил)пиридин-2-ил)метил)-1-изобутирилпирролидин-3-ил)метансульфонамид			420, 2
330	N-(цис-1-(2,2-диметилпропаноил)-2-((6-(3-фторфенил)пиридин-2-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			434, 2

331	N-(цис-1-(циклопентилкарбонил)-2-((6-(3-фторфенил)пиридин-2-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			446,2
332	N-(цис-1-(циклопропилкарбонил)-2-((6-(3-фторфенил)пиридин-2-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			418,2
333	N-(цис-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((6-(3-фторфенил)пиридин-2-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			433,2
334	N-(цис-1-(циклобутилкарбонил)-2-((6-(3-фторфенил)пиридин-2-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			432,2
335	N-(цис-2-((6-(3-фторфенил)пиридин-2-ил)метил)-1-(1-метилциклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			446,2
336	N-(цис-1-(бицикло[1.1.1]пент-1-илкарбонил)-2-((6-(3-фторфенил)пиридин-2-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			444,2
337	N-(цис-2-((6-(3-фторфенил)пиридин-2-ил)метил)-1-((1-метилциклопропил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			432,2
338	N-(цис-2-((6-(3-фторфенил)пиридин-2-ил)метил)-1-((1-гидроксициклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			448,2
339	N-((2S,3S)-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)-1-((1-гидроксициклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			469,9
340	N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			454,9

Таблица 1-35

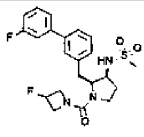
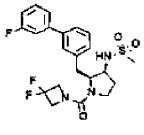
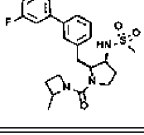
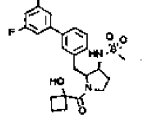
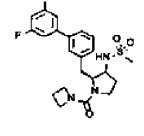
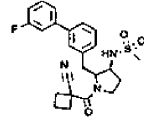
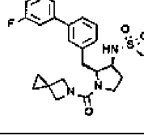
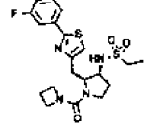
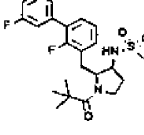
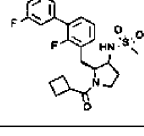
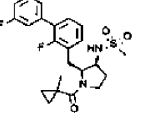
ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
341	N-((2S,3S)-1-((3-фторазетидин-1-ил)карбонил)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			450,2
342	N-((2S,3S)-1-((3,3-дифторазетидин-1-ил)карбонил)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			468,1
343	N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-1-((2-метилазетидин-1-ил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			446,2
344	N-((2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-((1-гидроксициклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			465,1
345	N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			450,2
346	N-((2S,3S)-1-((1-цианоциклобутил)карбонил)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			456,3
347	N-((2S,3S)-1-(5-азаспиро[2.3]гекс-5-илкарбонил)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			458,3
348	N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((2-(3,5-дифторфенил)-1,3-тиазол-4-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			471,2
349	N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2,2-диметилпропаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			451,1
350	N-((2S,3S)-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			449,1

Таблица 1-36

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
351	N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(1-метилциклопропил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			449,1

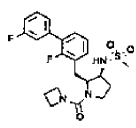
352	N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			450,1
-----	---	---	--	-------

Таблица 1-37

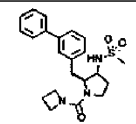
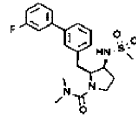
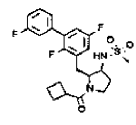
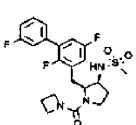
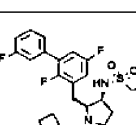
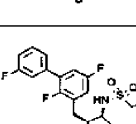
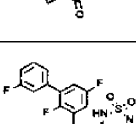
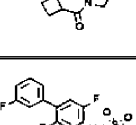
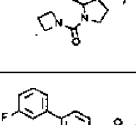
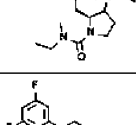
ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
353	N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-(бифенил-3-илметил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			414,2
354	(2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-N,N-диметил-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксамид			420,2
355	N-((2S,3S)-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2,3',5-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			467,2
356	N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((2,3',5-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			468,2
357	N-((2S,3S)-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2,3',5-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			481,2
358	N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((2,3',5-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			482,2
359	Диамид N'-((2S,3S)-1-(циклобутилкарбонил)-2-((2,3',5-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)-N,N-диметилсерной кислоты			496,2
360	Диамид N'-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((2,3',5-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)-N,N-диметилсерной кислоты			497,1
361	(2S,3S)-N-этил-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-N-метил-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксамид			434,2
362	N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			464,2

Таблица 1-38

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
363	N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			446,2
364	N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-(бифенил-3-илметил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			428,3
365	(2S,3S)-3-((этилсульфонил)амино)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-N,N-диметилпирролидин-1-карбоксамид		N-	434,2
366	(2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-N,N-диметил-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксамид			438,2
367	(2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)-N,N-диметилпирролидин-1-карбоксамид		N-	452,1
368	(2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-N-изопропил-N-метил-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксамид			448,2
369	(2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-N-этил-3-((этилсульфонил)амино)-N-метилпирролидин-1-карбоксамид			466,2
370	(2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-N,N-диметил-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксамид			438,2
371	(2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-N-этил-N-метил-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксамид			452,2
372	N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			464,2

Таблица 1-39

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
373	(2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)-N,N-диметилпирролидин-1-карбоксамид			452,2
374	N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)циклопропансульфонамид			476,1
375	(2S,3S)-3-(((циклопропилсульфонил)амино)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-N,N-диметилпирролидин-1-карбоксамид			464,2
376	Диамид N'-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)-N,N-диметилсерной кислоты			479,2
377	(2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-(((диметилсульфамоил)амино)-N,N-диметилпирролидин-1-карбоксамид			467,2
378	N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			468,2
379	(2S,3S)-N,N-диметил-3-(((метилсульфонил)амино)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-1-карбоксамид			456,2
380	N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((3'-хлор-2-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			466,1
381	(2S,3S)-2-((3'-хлор-2-фторбифенил-3-ил)метил)-N,N-диметил-3-(((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксамид			454,1
382	(2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-N-метокси-N-метил-3-(((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксамид			454,2

Таблица 1-40

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
383	(2S,3S)-2-((2-фторбифенил-3-ил)метил)-N, N-диметил-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксамид			420,2
384	N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((2-фторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			432,1
385	(2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)-3-((этилсульфонил)амино)-N, N-диметилпирролидин-1-карбоксамид			416,2
386	N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-((1-гидроксициклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			465,2
387	N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			453,2
388	N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-((1-гидроксициклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			479,2
389	N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			465,1
390	N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-((1-гидроксициклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)циклопропансульфонамид			491,2
391	N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)циклопропансульфонамид			477,2
392	Диамид N'-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-((1-гидроксициклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)-N, N-диметилсерной кислоты			494,2

Таблица 1-41

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
393	Диамид N'-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)-N, N-диметилсерной кислоты			482,2
394	N-((2S,3S)-1-((1-гидроксициклобутил)карбонил)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			481,1
395	N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			469,1
396	N-((2S,3S)-2-((3'-хлор-2-фторбифенил-3-ил)метил)-1-((1-гидроксициклобутил)карбонил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			481,1
397	N-((2S,3S)-2-((3'-хлор-2-фторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			469,2
398	(2S,3S)-3-((этилсульфонил)амино)-2-((2-фторбифенил-3-ил)метил)-N, N-диметилпирролидин-1-карбоксамид			434,2
399	(2S,3S)-3-((этилсульфонил)амино)-N, N-диметил-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-1-карбоксамид			470,2
400	(2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)-N, N-диметил-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксамид			402,2
401	(2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)-N-метокси-N-метилпирролидин-1-карбоксамид			468,1
402	N-((2S,3S)-1-изобутирил-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			455,2

Таблица 1-42

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
403	(2S,3S)-N-метокси-N-метил-3-((метилсульфонил)амино)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-1-карбоксами́д			472,2
404	N-((2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонами́д			465,1
405	N-((2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(оксетан-2-илкарбонил)пирролидин-3-ил)этансульфонами́д			463,1
406	(2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-N-метокси-N-метил-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксами́д			436,2
407	(2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)-3-((этилсульфонил)амино)-N-метокси-N-метилпирролидин-1-карбоксами́д			432,2
408	(2S,3S)-2-((2-фторбифенил-3-ил)метил)-N-метокси-N-метил-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксами́д			436,2
409	(2S,3S)-2-(бифенил-3-илметил)-N-метокси-N-метил-3-((метилсульфонил)амино)пирролидин-1-карбоксами́д			418,2
410	N-((2S,3S)-2-((2-фтор-3'-метилбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонами́д			449,2
411	N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифтор-5'-метилбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонами́д			467,2
412	N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-метокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонами́д			449,2

Таблица 1-43

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
413	N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,2',3'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			471,2
414	N-((2S,3S)-2-((2,2'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			453,2
415	1-Фтор-N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			451,0
416	1,1-Дифтор-N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			468,9
417	N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамид			469,1
418	N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)-1,1-дифторметансульфонамид			487,0
419	N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)-1-метоксиметансульфонамид			483,2
420	N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)-1-метоксиметансульфонамид			499,1
421	N-((2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамид			469,1
422	N-((2S,3S)-2-((3',5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)-1,1-дифторметансульфонамид			487,0

Таблица 1-44

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
423	1-Фтор-N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			487,1
424	1,1-Дифтор-N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			505,1
425	N-((2S,3S)-2-((2',3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			467,2
426	N-((2S,3S)-2-((3'-хлорбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			465,2
427	N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,2',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			471,2
428	N-((2S,3S)-2-((3'-хлор-2,5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			484,9
429	N-((2S,3S)-2-((3'-фторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			447,0
430	N-((2S,3S)-2-((2-фторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			449,2
431	N-((2S,3S)-2-((3'-хлор-2-фторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			483,1
432	N-((2S,3S)-2-((2-фтор-3'-метилбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			463,2

Таблица 1-45

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
433	N-((2S,3S)-2-((2-фторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			435,2
434	N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,2',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			485,2
435	N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			483,1
436	N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,2',3'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			485,2
437	N-((2S,3S)-2-((3'-хлор-2,5'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			499,0
438	N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифтор-5'-метилбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			481,2
439	N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)циклопропансульфонамид			495,1
440	N-((2S,3S)-2-((2-фторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)циклопропансульфонамид			461,2

Таблица 1-46

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
441	N-{(2S,3S)-1-(оксетан-2-карбонил)-2-[(2,3',5'-трифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]пирролидин-3-ил} метансульфонамид			469,1
442	N-[(2S,3S)-2-[(2-фтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-1-(оксетан-2-карбонил)пирролидин-3-ил]метансульфонамид			433,2
443	N-{(2S,3S)-1-(азетидин-1-карбонил)-2-[(3-бензилфенил)метил]пирролидин-3-ил} этансульфонамид			442,3
444	N-{цис-1-(азетидин-1-карбонил)-2-[(дibenzo[b, d]фуран-2-ил)метил]пирролидин-3-ил} метансульфонамид			428,3
445	N-{цис-1-(азетидин-1-карбонил)-2-[(3-феноксифенил)метил]пирролидин-3-ил} этансульфонамид			444,2
446	N-{цис-1-(циклобутанкарбонил)-2-[(3-феноксифенил)метил]пирролидин-3-ил} этансульфонамид			443,2
447	N-[цис-1-(азетидин-1-карбонил)-2-{3-(пропан-2-ил)-1-бензофуран-5-ил]метил} пирролидин-3-ил] метансульфонамид			420,2
448	N-{цис-1-(азетидин-1-карбонил)-2-[(4-феноксифенил)метил]пирролидин-3-ил} метансульфонамид			430,2
449	1,1,1-Трифтор-N-{(2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-[(2,3',5'-трифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]пирролидин-3-ил} метансульфонамид			523,0
450	N-[(2S,3S)-2-[(2,3'-дифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил]-1-фторциклопропан-1-сульфонамид			497,2

Таблица 1-47

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
451	(2S,3S)-N-этил-2-[(3'-фтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-3-[(метансульфонил)амино]пирролидин-1-карбоксамид			420,1
452	N-[(2S,3S)-2-[(2,3'-дифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил]-1-фторэтан-1-сульфонамид			485,2
453	Диамид N'-{(2S,3S)-1-(азетидин-1-карбонил)-2-[(3-бром-2-фторфенил)метил]пирролидин-3-ил}-N, диметилсерной кислоты			463,1
454	N-[(2S,3S)-2-[(3',5'-дифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-1-(1-метил-1H-пиразол-3-карбонил)пирролидин-3-ил]этансульфонамид			489,2
455	N-[(2S,3S)-2-[(3',5'-дифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-1-(фуран-2-карбонил)пирролидин-3-ил]этансульфонамид			475,2
456	N-{(2S,3S)-1-(азетидин-1-карбонил)-2-[(2-фтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]пирролидин-3-ил}этансульфонамид			446,0
457	N-{(2S,3S)-1-(3-гидрокси-2,2-диметилпропаноил)-2-[(2,3',5'-трифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]пирролидин-3-ил}метансульфонамид			484,9
458	N-[(2S,3S)-2-[(3',5'-дифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-1-(1H-имидазол-2-ил)пирролидин-3-ил]этансульфонамид			447,2
459	N-{(2S,3S)-1-(азетидин-1-карбонил)-2-[(3'-фтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]пирролидин-3-ил}-1-фторметансульфонамид			450,2
460	N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-карбонил)-2-[(1,1'-бифенил]-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамид			432,2

Таблица 1-48

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
461	N-[(2S,3S)-2-[(3',5'-дифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-1-(1-метил-1Н-имидазол-2-ил)пирролидин-3-ил]этансульфонамид			461,2
462	N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-карбонил)-2-[(3'-фтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]пирролидин-3-ил)циклопропансульфонамид			458,2
463	N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-карбонил)-2-[(1,1-бифенил]-3-ил)метил]пирролидин-3-ил}циклопропансульфонамид			440,2
464	N-((2S,3S)-1-[1-(гидроксиметил)циклопропан-1-карбонил]-2-[(2,3',5'-трифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]пирролидин-3-ил}метансульфонамид			483,1
465	N-((2S,3S)-1-(1Н-имидазол-2-ил)-2-[(2,3',5'-трифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]пирролидин-3-ил}этансульфонамид			465,2
466	N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-карбонил)-2-[(2-фтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]пирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамид			450,2
467	N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-карбонил)-2-[(2,3'-дифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]пирролидин-3-ил)-1-фторметансульфонамид			468,2
468	N-[(2S,3S)-2-[(3',5'-дифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-1-(1-этил-1Н-имидазол-2-ил)пирролидин-3-ил]этансульфонамид			475,3
469	N-((2S,3S)-1-[1-(гидроксиметил)циклобутан-1-карбонил]-2-[(2,3',5'-трифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]пирролидин-3-ил}метансульфонамид			497,2
470	N-((2S,3S)-1-(6-хлорпиридазин-3-ил)-2-[(3',5'-дифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]пирролидин-3-ил}этансульфонамид			493,1

Таблица 1-49

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
471	N-[(2S,3S)-2-[[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-1-(циклобутанкарбонил)пирролидин-3-ил]этансульфонамид			427,3
472	N-[(2S,3S)-2-[(3',5'-дифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-1-(6-метилпиридазин-3-ил)пирролидин-3-ил]этансульфонамид			473,2
473	N-[(2S,3S)-2-[(3',5'-дифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-1-(пиридазин-3-ил)пирролидин-3-ил]этансульфонамид			459,1
474	(2S,3S)-3-[(этансульфонил)амино]-2-[(3'-фтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-N-метокси-N-метилпирролидин-1-карбоксамид			450,2
475	(2S,3S)-3-[[диметилсульфамоил)амино]-2-[(2-фтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-N, N-диметилпирролидин-1-карбоксамид			449,2
476	(2S,3S)-3-[[диметилсульфамоил)амино]-N, N-диметил-2-[(2,3',5'-трифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]пирролидин-1-карбоксамид			485,2
477	(2S,3S)-2-[(3',5'-дифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-3-[[этансульфонил)амино]-N-метокси-N-метилпирролидин-1-карбоксамид			468,1
478	N-[(2S,3S)-2-[(3',5'-дифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-1-(1,2-оксазолидин-2-карбонил)пирролидин-3-ил]этансульфонамид			480,2
479	1-Фтор-N-[(2S,3S)-2-[(2-фтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил]циклопропан-1-сульфонамид			479,2
480	1-Фтор-N-{(2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-[(2,3',5'-трифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]пирролидин-3-ил}циклопропан-1-сульфонамид			515,1

Таблица 1-50

ПРИМЕР	НАЗВАНИЕ ПО ИЮПАК	Структура	Дополнительный компонент	МС
481	N-[(2S,3S)-2-[(3',5'-дифтор[1,1'-бифенил]-3-ил)метил]-1-(триметилгидразинкарбонил)пирролидин-3-ил]этансульфонамид			481,2
482	N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			467,1
483	N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			469,1
484	N-((2S,3S)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			485,2
485	N-((2S,3S)-1-(азетидин-1-илкарбонил)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-3-ил)метансульфонамид			450,1
486	(2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-3-((этилсульфонил)амино)-N,N-диметилпирролидин-1-карбоксамид			452,1
487	(2S,3S)-3-((этилсульфонил)амино)-N,N-диметил-2-((2,3',5'-трифторбифенил-3-ил)метил)пирролидин-1-карбоксамид			470,2
488	N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид			467,2

Экспериментальный пример 1. Получение клеток, стабильно экспрессирующих человеческий рецептор орексина 2 типа (hOX2R).

Для получения клеточного клона, стабильно экспрессирующего человеческий рецептор орексина 2 типа, кДНК человеческого рецептора орексина 2 типа встраивают в плазмидный вектор pcDNA3.1(+) (Invitrogen) и клонируют плазмидную ДНК для экспрессии человеческого рецептора орексина 2 типа (pcDNA3.1(+)/hOX2R). Плазмидную ДНК вводят в клетку CHO-dhfr методом электропорации, а клетки-клоны, экспрессирующие человеческий рецептор орексина 2 типа, получают методом ограниченного разведения с использованием устойчивости к лекарству G418 в качестве маркера отбора.

Экспериментальный пример 2. Измерение активности агониста рецептора орексина 2 типа.

Клетки CHO, принудительно экспрессирующие человеческий рецептор OX2, высевает в каждую лунку 384-луночного черного планшета с прозрачным дном (BD Falcon) при плотности 7500 клеток/лунка и культивируют в течение одного дня в инкубаторе с 5% CO₂ при 37°C. После удаления среды в клеточный планшет добавляют буфер А, содержащий индикатор кальция (HBSS (Thermo Fisher Scientific), 20 mM HEPES (Thermo Fisher Scientific), 0,1% BSA (Wako Pure Chemical Industries, Ltd. или Sigma-Aldrich) 2,5 мкл/мл Fluo-4 AM (DOJINDO Chemical), 0,08% Pluronic F127 (DOJINDO Chemical), 1,25 mM

пробенецида (DOJINDO Chemical)), в количестве 30 мкл/лунка. Планшет выдерживают в течение 30 мин в инкубаторе с 5% CO₂ при 37°C и дополнительно выдерживают при комнатной температуре в течение 30 мин. Тестируемое соединение, разбавленное буфером для анализа В (HBSS, 20 mM HEPES, 0,1% BSA), добавляют в количестве 10 мкл/лунка и измеряют флуоресценцию с помощью FDSS μ CELL (Hamamatsu Photonics K.K.) каждую секунду в течение 1 мин и затем каждые две секунды в течение 1 мин 40 с. Активность (%) тестируемого соединения рассчитывают, исходя из предположения, что изменение значения флуоресценции при добавлении ДМСО вместо тестируемого соединения составляет 0%, а изменение значения флуоресценции при добавлении орексина А (человек) (PEPTIDE INSTITUTE, INC.) в конечной концентрации 10 нМ равно 100%. Активности соединений в концентрации 3 мкМ представлены в таблице 2. Как видно из результатов, соединение по настоящему изобретению обладает агонистической активностью в отношении человеческого рецептора орексина 2 типа.

Таблица 2-1

Пример №	Активность агониста OX2R (3 мкМ, %)
1	81
2	90
3	101
7	62
10	91
11	80
14	82
17	29
22	60
27	66
29	98
35	41
38	75
41	67
50	97
53	72
55	84
60	26
61	74
62	93
63	24
64	96
74	104
76	106
78	35
89	96
93	101
95	97
100	107
101	96
108	69
116	106
122	82
126	90
145	24
159	65
173	68
178	99
181	100
185	99

Таблица 2-2

Пример №	Активность агониста OX2R (3 мкМ, %)
191	79
204	95
206	94
209	106
210	102
214	70
227	99
254	101
255	101
256	97
258	95
259	95
261	97
262	101
266	107
269	111
293	102
294	104
299	100
300	99
303	95
304	94
305	105
306	100
307	102
308	107
309	101
310	102
311	103
312	103
313	100
314	107
315	105
316	104
317	103
318	102
319	101
320	103
321	104
322	104

Таблица 2-3

Пример №	Активность агониста OX2R (3 мкМ, %)
323	109
324	103
328	104
333	101
338	103

339	102
340	103
341	98
342	109
343	107
344	99
345	93
346	107
347	87
348	109
349	99
350	99
351	106
352	102

Таблица 2-4

Пример №	Активность агониста OX2R (3 мкМ,%)
364	104
366	100
373	96
387	106
389	102
395	104
399	107
402	107
404	100
417	110
421	106
423	109
424	101
428	102
431	101
435	107
437	99
439	98

Таблица 2-5

Пример №	Активность агониста OX2R (3 мкМ, %)
362	103
372	98
377	103
407	107
441	99
450	107
456	104
457	103
459	93
460	92
462	112
463	105
466	108
467	101
471	116
474	109
475	104
476	103
477	106
479	103
480	113
482	110
483	103
484	112
485	104
486	102
487	104
488	101

Экспериментальный пример 3: Оценка стабильности микросом человека. Микросомы печени человека получают от Xenotech, LLC (Лепеха, KS). Инкубационная смесь состоит из микросом в 50 ммоль/л KH_2PO_4 - K_2HPO_4 фосфатном буфере (pH 7,4) и 1 мкмоль/л тестируемого соединения. Концентрация микросомального белка составляет 0,2 мг/мл. NADPH-генерирующую систему (5 ммоль/л MgCl_2 , 5 ммоль/л глюкозо-6-фосфата, 0,5 ммоль/л бета-NADP⁺ и 1,5 ед./мл глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы) добавляют к инкубационной смеси с половиной объема реакционной смеси для инициирования ферментативной реакции. Реакцию останавливают через 15 и 30 мин после начала реакции, смешивая реакционную смесь с ацетонитрилом с последующим центрифугированием при 2500 об/мин. в течение 10 мин. Супернатант подвергают ЖХ/МС/МС анализу. Скорость метаболизма рассчитывают как угол наклон графика "концентрация-время". Внутренний метаболический клиренс *in vitro* рассчитывают путем деления начальной скорости метаболизма на концентрацию тестируемого соединения в инкубационной смеси. Результаты представлены в табл. 3.

Таблица 3

Соединение	Клиренс (мкл/мин./мг)
Пример 450	78
Пример 482	26
Пример 483	6
Пример 484	23

Представленные результаты показывают, что внутренний метаболический клиренс тестируемых соединений по настоящему изобретению является низким. То есть показано, что указанные соединения обладают хорошей метаболической стабильностью.

Экспериментальный пример 4. Оценка эффектов усиления бодрствования у яванских макаков.

Эффекты усиления бодрствования у яванских макаков оценивают с помощью электроэнцефалограммы (ЭЭГ), электромиограммы (ЭМГ) и электроокулограммы (ЭОГ). Под анестезией изофлураном (1-5%, Pfizer Japan Inc., Токио, Япония) самцам яванских макаков (3-5 лет, Hamri Co., Ltd., Ibaraki, Japan) хирурги-

чески имплантируют радиотелеметрические передатчики (TL10M3-D70-EEE, Data Sciences International Inc., MN, USA). ЭЭГ-отведения стереотаксически располагают в теменной области и прикрепляют к черепу с помощью винтов из нержавеющей стали, контактирующих с твердой мозговой оболочкой. Одно-сторонние отведения ЭОГ располагают на верхнем орбитальном крае одного глаза и закрепляют винтами из нержавеющей стали. Двусторонние отведения ЭМГ имплантируют в цервикальные мышцы спины. После операции каждой обезьяне дают пенициллин (100 000 ед./особь, i.m., Meiji Seika Pharma Co., Ltd., Tokyo, Japan), бупренорфин (0,02 мг/кг, i.m., Otsuka Pharmaceutical Co., Ltd., Tokyo, Japan) и преднизолон (1 мг/кг, s.c., Kyoritsu Seiyaku Co., Ltd., Tokyo, Japan) ежедневно в течение одной недели. По истечению по меньшей мере месячного периода восстановления в домашних клетках обезьян приучают к клетке, в которой проводится запись показаний (акриловая клетка 60W×55D×75H (см)), расположенной в изолированной от звуков и электроизолированной комнате. После подтверждения, что обезьяны спали в течение достаточного периода времени в экспериментальной комнате, регистрируют кортикальные сигналы ЭЭГ, ЭМГ и ЭОГ с использованием программного обеспечения Dataquest ART (Data Sciences International Inc., MN, USA). Сигналы полуавтоматически оценивают в 20-секундные периоды с помощью системы оценки сна (SleepSign, Kissei Comtec Co., Ltd., Nagano, Japan). Указанную предварительную оценку визуально проверяют и корректируют при необходимости. Тестируемое соединение (10 мг/кг, табл. 4-1), суспендированное в 0,5% водном растворе метилцеллюлозы, или разбавитель (то есть 0,5% водный раствор метилцеллюлозы) вводят перорально (р.о.) обезьянам в заданное время 12 (ZT12) в объеме 5 мл/кг массы тела в перекрестном дизайне. Запись ЭЭГ, ЭМГ и ЭОГ проводят в течение 4 ч после введения соединения/обработки. Время, проведенное в бодрствовании в течение 4 ч после введения (% от значения при введении носителя), рассчитывают с использованием SleepSign. Тестируемое соединение (1 мг/кг, табл. 4-2), растворенное в смешанном растворе, содержащем 5% ДМСО, 5% кремофора EL, 20% ПЭГ400 и 70% soluplus (1% мас./об.), или носитель (т.е. смешанный раствор, содержащий 5% ДМСО, 5% кремофора EL, 20% PEG400 и 70% soluplus (1% мас./об.)), вводят подкожно (s.c.) обезьянам в ZT12 в объеме 0,5 мл/кг массы тела в пре-пост-дизайне. Запись ЭЭГ, ЭМГ и ЭОГ проводят в течение 4 ч после введения соединения. Время, проведенное в бодрствовании в течение 4 ч после введения (% от обработки носителем), рассчитывают с использованием SleepSign. Результаты представлены в табл. 4.

Таблица 4-1

Тестируемое соединение (10 мг/кг, р.о.)	Время бодрствования (% от значения при обработке разбавителем) (среднее значение, n=4-8)
Пример 482	280,82
Пример 483	359,35
Пример 484	492,32

Таблица 4-2

Тестируемое соединение (1 мг/кг, s.c.)	Время бодрствования (% от значения при обработке разбавителем) (среднее значение, n=1-2)
Пример 362	270,87
Пример 364	375,40
Пример 372	327,78
Пример 377	343,49
Пример 407	391,30
Пример 450	242,72
Пример 456	445,67
Пример 474	329,00
Пример 475	410,04
Пример 476	392,22
Пример 477	382,61
Пример 485	449,21
Пример 486	328,47
Пример 487	354,86

Результаты показывают, что у яванских макаков тестируемые соединения по настоящему изобретению увеличивают время бодрствования по сравнению с группой, получавшей носитель. То есть результаты показывают, что соединения являются эффективными для лечения нарколепсии.

Пример препарата 1 (получение капсул):

- 1) соединение примера 1-30 мг,
- 2) кристаллическая целлюлоза - 10 мг,

- 3) лактоза - 19 мг,
- 4) стеарат магния - 1 мг.
- Итого - 60 мг.

Компоненты 1), 2), 3) и 4) смешивают и заполняют полученной смесью желатиновую капсулу.

Пример препарата 2 (получение таблетки):

- 1) соединение примера 1-30 г,
- 2) лактоза - 50 г,
- 3) кукурузный крахмал - 15 г,
- 4) карбоксиметилцеллюлоза кальция - 44 г,
- 5) стеарат магния - 1 г 1000 таблеток - всего 140 г.

Общее количество компонентов 1), 2), 3) и 30 г 4) смешивают с водой, сушат в вакууме и просеивают. Просеянный порошок смешивают с 14 г 4) и 1 г 5) и смесь перфорируют на таблеточной машине. Таким способом получают 1000 таблеток, содержащих 30 мг соединения примера 1 на таблетку.

Промышленная применимость

Соединение по настоящему изобретению обладает активностью агониста в отношении рецептора орексина 2 типа и может применяться в качестве средства для профилактики или лечения нарколепсии.

Настоящая заявка основана на заявках на патент Японии № 2017-150685, поданной 3 августа 2017 года, и № 2017-248495, поданной 25 декабря 2017 года, содержание которых включено в настоящий документ во всей полноте.

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. N-((2S,3S)-2-((2,3'-дифторбифенил-3-ил)метил)-1-(2-гидрокси-2-метилпропаноил)пирролидин-3-ил)этансульфонамид или его фармакологически приемлемая соль.
2. Лекарственное средство, представляющее собой агонист рецептора орексина 2 типа, содержащее соединение или его фармакологически приемлемую соль по п.1.
3. Лекарственное средство по п.2 для профилактики или лечения нарколепсии.
4. Применение соединения или его фармакологически приемлемой соли по п.1 для профилактики или лечения нарколепсии.
5. Способ активации рецептора орексина 2 типа у млекопитающего, который включает введение млекопитающему эффективного количества соединения или его фармакологически приемлемой соли по п.1.
6. Способ профилактики или лечения нарколепсии у млекопитающего, который включает введение млекопитающему эффективного количества соединения или его фармакологически приемлемой соли по п.1.
7. Применение соединения или его фармакологически приемлемой соли по п.1 для производства лекарственного средства для профилактики или лечения нарколепсии.



Евразийская патентная организация, ЕАПВ
Россия, 109012, Москва, Малый Черкасский пер., 2