

(19)



Евразийское
патентное
ведомство

(11) 043505

(13) B1

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОМУ ПАТЕНТУ

(45) Дата публикации и выдачи патента
2023.05.29

(51) Int. Cl. *A61K 31/401* (2006.01)
A61P 37/00 (2006.01)
A61K 31/416 (2006.01)

(21) Номер заявки
202191781

(22) Дата подачи заявки
2015.02.25

**(54) АРИЛЬНЫЕ, ГЕТЕРОАРИЛЬНЫЕ И ГЕТЕРОЦИКЛИЧЕСКИЕ СОЕДИНЕНИЯ ДЛЯ
ЛЕЧЕНИЯ ОПОСРЕДОВАННЫХ КОМПЛЕМЕНТОМ РАССТРОЙСТВ**

(31) 61/944,189; 62/022,916; 62/046,783

(56) WO-A1-2012093101

(32) 2014.02.25; 2014.07.10; 2014.09.05

US-A1-20100041628

(33) US

US-A1-20130296377

(43) 2021.09.03

(62) 201990604; 2015.02.25

(71)(73) Заявитель и патентовладелец:
**АЧИЛЛИОН ФАРМАСЮТИКАЛС,
ИНК. (US)**

(72) Изобретатель:
**Гадхачанда Венкат Рао, Ван Цюпин,
Пэйс Годвин, Хашимото Акихиро,
Чэнь Давей, Ван Сянчжу, Агарвал
Атул, Дешианде Милинд, Фадке
Авинаш С., Вайлс Джейсон Аллан
(US)**

(74) Представитель:
**Строкова О.В., Гизатуллин Ш.Ф.,
Гизатуллина Е.М., Угрюмов В.М.,
Джермакян Р.В., Парамонова К.В.,
Христофоров А.А., Костюшенкова
М.Ю. (RU)**

043505
B1

(57) Заявлены соединения, способы применения и способы получения ингибиторов фактора D комплемента, включающих формулу I, или их фармацевтически приемлемая соль, или их композиция, где R¹² или R¹³ на группе A представляет собой арил, гетероарил или гетероцикл (R³²). Описанные в настоящем документе ингибиторы воздействуют на фактор D и ингибируют или регулируют каскад комплемента в ранней и существенной точке альтернативного пути комплемента, и снижают способность фактора D модулировать классический и лектиновый пути комплемента. Описанные в настоящем изобретении ингибиторы фактора D способны снижать чрезмерную активацию комплемента, которая связана с определенными аутоиммунными, воспалительными и нейродегенеративными заболеваниями, а также ишемически-реперфузионными повреждениями и раком.

043505
B1

Ссылка на родственные заявки

Заявлены соединения, способы применения и способы получения ингибиторов фактора D комплемента, включающих формулу I, или их фармацевтически приемлемая соль, или их композиция, где R^{12} или R^{13} на группе A представляет собой арил, гетероарил или гетероцикл (R^{32}). Описанные в настоящем документе ингибиторы воздействуют на фактор D и ингибируют или регулируют каскад комплемента в ранней и существенной точке альтернативного пути комплемента, и снижают способность фактора D модулировать классический и лектиновый пути комплемента. Описанные в настоящем документе ингибиторы фактора D способны снижать чрезмерную активацию комплемента, которая связана с определенными аутоиммунными, воспалительными и нейродегенеративными заболеваниями, а также ишемически-реперфузионными повреждениями и раком.

Ссылка на родственные заявки

По этой заявке испрашивается приоритет по предварительной заявке США № 61/944189, поданной 25 февраля 2014 г., предварительной заявке США № 62/022916, поданной 10 июля 2014 г., и предварительной заявке США № 62/046783, поданной 5 сентября 2014 г. Полнота каждой из этих заявок включена в настоящее описание посредством отсылки для всех целей.

Уровень техники

Система комплемента представляет собой часть врожденной иммунной системы, которая не приспосабливается к изменениям в течение жизни хозяина, но рекрутируется и используется адаптивной иммунной системой. Например, она помогает, или дополняет способности антител и фагоцитарных клеток удалять патогены. Этот сложный регуляторный путь позволяет быстро реагировать на патогенные организмы, защищая клетки-хозяева от разрушения. Более тридцати белков и белковых фрагментов составляют систему комплемента. Эти белки действуют через опсонизацию (усиливая фагоцитоз антигенов), хемотаксис (привлекая макрофагов и нейтрофилов), лизис клеток (разрывая мембранные чужеродных клеток) и агглютинацию (凝聚) (凝聚 и связывая патогены вместе).

Система комплемента имеет три пути: классический, альтернативный и лектиновый. Фактор D комплемента играет раннюю и центральную роль в активации альтернативного пути каскада комплемента. Активация альтернативного пути комплемента инициируется спонтанным гидролизом тиоэфирной связи в C3 с получением C3(H₂O), который связывается с фактором B с образованием комплекса C3(H₂O)B. Фактор D комплемента действует, расщепляя фактор B в комплексе C3(H₂O)B с образованием Ba и Bb. Фрагмент Bb остается связанным с C3(H₂O) с образованием альтернативного пути C3 конвертазы C3(H₂O)Bb. Кроме того, C3b, полученный любыми из C3 конвертаз, также связывается с фактором B с образованием C3bB, который расщепляет фактор D с получением более поздней стадии альтернативного пути C3 конвертазы C3bBb. Эта последняя форма альтернативного пути C3 конвертазы может обеспечивать важную амплификацию в нисходящем направлении в течение всех трех обозначенных путей комплемента, что приводит в конечном итоге к рекрутменту и сборке дополнительных факторов в каскадном пути комплемента, включая расщепление C5 на C5a и C5b. C5b действует в сборке факторов C6, C7, C8 и C9 в мембранный атакующий комплекс, который может уничтожать патогенные клетки путем лизиса клетки.

Дисфункция или чрезмерная активация комплемента связывалась с определенными аутоиммунными, воспалительными и нейродегенеративными заболеваниями, а также с ишемическо-реперфузионным повреждением и раком. Например, активация альтернативного пути каскада комплемента способствует получению С3а и С5а, оба являются сильнодействующими анафилатоксинами, которые также играют роль в ряде воспалительных расстройств. Таким образом, в некоторых случаях желательно уменьшить ответ пути комплемента, включая альтернативный путь комплемента. Некоторые примеры расстройств, опосредованных путем комплемента, включают возрастную макулярную дегенерацию (AMD), пароксизмальнуюочную гемоглобинурию (PNH), рассеянный склероз и ревматоидный артрит.

Возрастная макулярная дегенерация (AMD) является ведущей причиной потери зрения в промышленно развитых странах. На основании ряда генетических исследований имеются данные о связи между каскадом комплемента и дегенерацией желтого пятна. Индивидуумы с мутациями в гене, кодирующем фактор Н комплемента, имеют пятикратно повышенный риск развития макулярной дегенерации, и индивидуумы с мутациями в других генах фактора комплемента также имеют повышенный риск развития AMD. Лица с мутантным фактором Н также имеют повышенные уровни С-реактивного белка, маркера воспаления. Без адекватного функционирования фактора Н альтернативный путь каскада комплемента чрезмерно активизируется, что приводит к повреждению клеток. Таким образом, желательно ингибирование альтернативного пути.

Пароксизмальная ночная гемоглобинурия (PNH) представляет собой доброкачественное, гематологическое заболевание, характеризующееся расширением гемопоэтических стволовых клеток и потомства зрелых клеток крови, которые дефицитны в некоторых поверхностных белках. Эритроциты PNH не способны модулировать свою поверхностную активацию комплемента, что приводит к типичной отличительной черте PNH: опосредованной хронической активацией комплемента внутрисосудистой анемии. В настоящее время только один продукт, анти-С5 моноклональное антитело экулизумаб, был одобрен в США для лечения PNH. Тем не менее, многие из пациентов, получавших экулизумаб, остаются с анемией.

ей, и многим пациентам по-прежнему требуются переливания крови. Кроме того, лечение экулизумабом требует внутривенных инъекций на протяжении всей жизни. Таким образом, существует неудовлетворенная потребность в разработке новых ингибиторов пути комплемента.

Фактор D представляет собой привлекательную мишень для ингибирования или регуляции каскада комплемента в связи с его ранней и важной ролью в альтернативном пути комплемента, а также его потенциальной ролью сигнальной амплификации в классических и лектиновых путях комплемента. Ингибирование фактора D эффективно прерывает путь и подавляет образование мембранныго атакующего комплекса.

В то время как были сделаны первоначальные попытки разработки ингибиторов фактора D, в настоящее время не существует низкомолекулярных ингибиторов фактора D в клинических испытаниях. Примеры ингибиторов фактора D или пролильных соединений описаны в последующих раскрытиях.

В патенте США №. 6653340 BioCryst Pharmaceuticals под названием "Соединения, пригодные в комплементном, коагулантном и калликреиновом путях, и способ их получения" описываются слитые бициклические кольцевые соединения, которые являются потенциальными ингибиторами фактора D. Разработка ингибитора фактора D BCX1470 была прекращена из-за отсутствия специфичности и короткого периода полураспада соединения.

В патентной публикации PCT WO2012/093101 Novartis под названием "Индольные соединения или их аналоги, пригодные для лечения возрастной макулярной дегенерации" описываются некоторые ингибиторы фактора D.

В патентных публикациях PCT WO2014/002057 Novartis под названием "Производные пирролидина и их применение в качестве модуляторов пути комплемента" и WO2014/009833 под названием "Модуляторы пути комплемента и их применение" описываются дополнительные ингибиторы фактора D с гетероциклическими заместителями. Дополнительные ингибиторы фактора D описаны в патентных публикациях PCT Novartis WO2014/002051, WO2014/002052, WO2014/002053, WO2014/002054, WO2014/002058, WO2014/002059 и WO2014/005150.

В патентной публикации PCT Bristol-Myers Squibb WO2004/045518 под названием "Связанные с мочевиной пролильные модуляторы с открытой цепью с функцией андрогенового рецептора" описываются связанные с мочевиной и тиомочевиной пролильные соединения с открытой цепью для лечения ассоциированных с андрогеновым рецептором состояний, таких как связанных с возрастом заболеваний, например, саркопении.

В патентной публикации PCT Japan Tobacco Inc. WO 1999/048492 под названием "Амидные производные и антагонисты ноцицептина" описываются соединения с пролинподобным ядром и ароматическими заместителями, связанными с ядром пролина через амидные связи, пригодные для лечения боли.

В патентной публикации PCT Ferring B.V. и Yamanouchi Pharmaceutical Co. LTD. WO1993/020099 под названием "Лиганды ССК и/или гастринового рецептора" описываются соединения с пролинподобным ядром и гетероциклическими заместителями, связанными с ядром пролина через амидные связи, для лечения, например, расстройств желудка или боли.

В патентной публикации PCT Alexion Pharmaceuticals WO1995/029697 под названием "Способы и композиции для лечения гломерулонефрита и других воспалительных заболеваний" раскрыты антитела против C5 пути комплемента для лечения гломерулонефрита и воспалительных состояний, вовлекающих патологическую активацию системы комплемента. Анти-C5 антитело Alexion Pharmaceutical экулизумаб (Soliris®) является в настоящее время единственным комплемент-специфическим антителом на рынке и представляет собой первое и единственное одобренное лечение пароксизмальнойочной гемоглобинурии (PNH).

Соединения, которые опосредуют путь комплемента, и, например, действуют как ингибиторы фактора D, необходимы для лечения расстройств у реципиента, в том числе у человека, связанных с неправильным регулированием каскада комплемента.

Сущность изобретения

Было обнаружено, что соединение формулы I, или его фармацевтически приемлемая соль, или композиция с ним, где R¹² или R¹³ на группе A представляет собой арил, гетероарил или гетероцикл, является превосходным ингибитором фактора D комплемента.

В одном варианте выполнения изобретения предложен способ лечения расстройства, связанного с дисфункцией, включая повышенную активность, пути комплемента, который включает введение эффективного количества соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли, необязательно, в фармацевтически приемлемом носителе, как описано более подробно ниже.

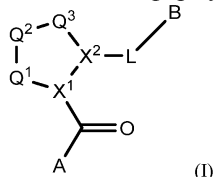
В одном варианте выполнения изобретения расстройство связано с альтернативным путем каскада комплемента. В еще одном варианте выполнения изобретения расстройство связано с классическим путем комплемента. В дополнительном варианте выполнения изобретения, расстройство, связано с лектиновым путем комплемента. Заявленные в настоящем документе ингибиторы фактора D могут, таким образом, ослабить или ингибировать пагубную активность комплемента у реципиента путем введения эффективного количества подходящим образом реципиенту, нуждающемуся в этом.

Конкретные варианты выполнения настоящего изобретения направлены на определенные показа-

ния заболеваний. В одном варианте выполнения изобретения способ лечения пароксизмальной ночной гемоглобинурии (PNH) включает введение эффективного количества соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли, необязательно, в фармацевтически приемлемом носителе. В другом варианте выполнения изобретения предложен способ лечения возрастной дегенерации желтого пятна (AMD), который включает введение эффективного количества соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли, необязательно, в фармацевтически приемлемом носителе. В другом варианте выполнения изобретения предложен способ лечения ревматоидного артрита, который включает введение эффективного количества соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли, необязательно, в фармацевтически приемлемом носителе. В другом варианте выполнения изобретения предложен способ лечения рассеянного склероза, который включает введение эффективного количества соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли, необязательно, в фармацевтически приемлемом носителе.

В других вариантах выполнения изобретения заявленное в настоящем документе активное соединение может быть использовано для лечения или предотвращения расстройства у реципиента, опосредованного фактором D комплемента или чрезмерным или пагубным количеством амплификационной петли C3 путем комплемента. В качестве примеров настоящее изобретение включает способы лечения или предотвращения связанных с комплементом расстройств, которые индуцируются взаимодействиями антигено-антитело-антитело, компонентом иммунного или аутоиммунного расстройства, или ишемическим повреждением. Изобретение также относится к способам уменьшения воспаления или иммунного ответа, включая аутоиммунный ответ, который опосредован или находится под влиянием фактора D.

Настоящее изобретение относится к соединениям формулы I



и их фармацевтически приемлемым солям и композициям с ними, в которых:

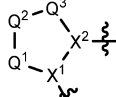
Q^1 представляет собой $N(R^1)$ или $C(R^1 R^{1'})$;

Q^2 представляет собой $C(R^2R^{2'})$, $C(R^2R^{2'})-C(R^2R^{2'})$, S , O , $N(R^2)$ или $C(R^2R^{2'})O$;

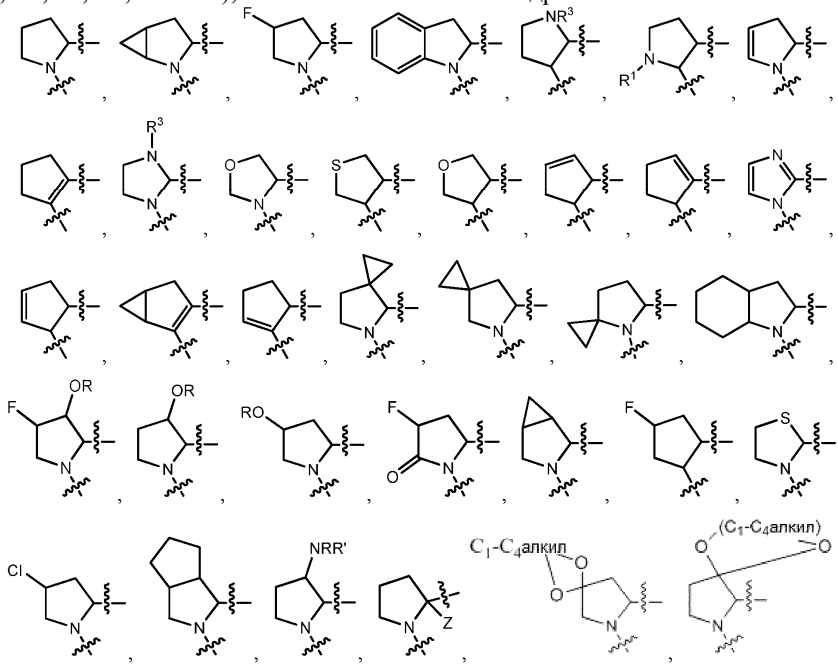
Q^3 представляет собой $N(R^3)$, S или $C(R^3R^{3'})$;

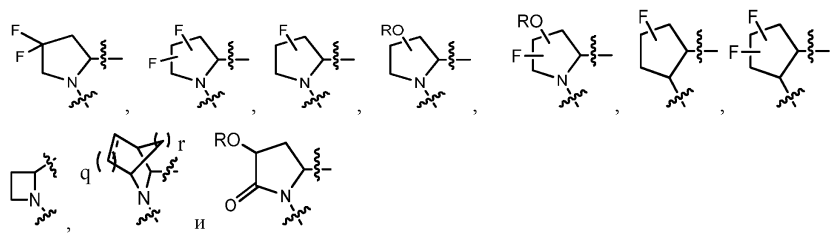
X^1 и X^2 независимо представляют собой N, CH, или CZ, или X^1 и X^2 вместе представляют собой C=C; и

где Q^1, Q^2, Q^3, X^1 и X^2 выбраны таким образом, что приводят к стабильным соединениям.



Неограничивающие примеры кольца показаны ниже (любое из которых может быть иначе замещено $R^1, R^1', R^2, R^2', R^3$ и R^3'), как это описано более подробно ниже.





где q равно 0, 1, 2 или 3, и g равно 1, 2 или 3.

R и R' независимо выбраны из H , алкила, циклоалкила, циклоалкилалкила, гетероцикла, гетероциклоалкила, арила, арилалкила, гетероарила, гетероарилалкила, где каждая группа может быть необязательно замещена, или любой другой группы заместителей в настоящем документе, которая обеспечивает желаемые свойства. В некоторых вариантах выполнения изобретения кольцо включает один или более хиральных атомов углерода. Изобретение включает варианты выполнения, в которых хиральный углерод может быть представлен в качестве энантиомера или смесей энантиомеров, включая рацемическую смесь. Там, где кольцо включает более одного стереоцентра, все энантиомеры и диастереомеры включены в изобретение в качестве отдельных примеров.

Z представляет собой F , Cl , NH_2 , CH_3 , CH_2D , CHD_2 или CD_3 .

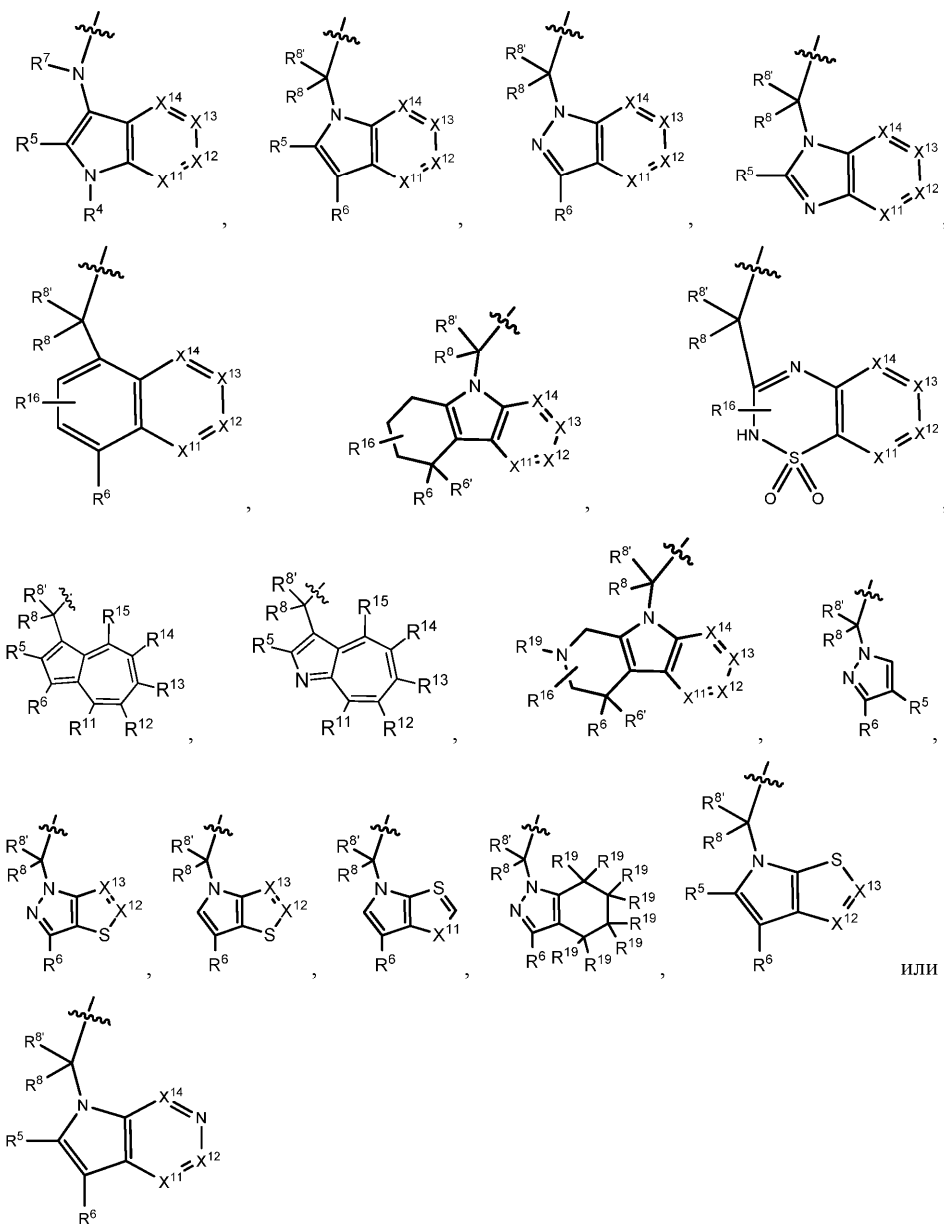
R^1 , $R^{1'}$, R^2 , $R^{2'}$, R^3 и $R^{3'}$ независимо выбраны в каждом конкретном случае, по необходимости, и только когда приводят к стабильным соединениям, из водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, C_1-C_6 алкила, C_2-C_6 алкенила, C_2-C_6 алкинила, C_1-C_6 алкокси, C_2-C_6 алкинила, C_2-C_6 алканоила, C_1-C_6 тиоалкила, гидрокси C_1-C_6 алкила, амино C_1-C_6 алкила, $-C_0-C_4$ алкил- NR^9R^{10} , $-C(O)OR^9$, $-OC(O)R^9$, $-NR^9C(O)R^{10}$, $-C(O)NR^9R^{10}$, $-OC(O)NR^9R^{10}$, $-NR^9C(O)OR^{10}$, C_1-C_2 галогеналкила и C_1-C_2 галогеналкокси, где R^9 и R^{10} независимо выбраны в каждом случае из водорода, C_1-C_6 алкила, (C_3-C_7 циклоалкил) C_0-C_4 алкила, $-C_0-C_4$ алкил(C_3-C_7 циклоалкила) и $-O-C_0-C_4$ алкил(C_3-C_7 циклоалкила).

В альтернативных вариантах выполнения изобретения R^1 и $R^{1'}$ или R^3 и $R^{3'}$ могут быть взяты вместе с образованием 3-6-членного карбоциклического спиро-кольца или 3-6-членного гетероциклического спиро-кольца, содержащего 1 или 2 гетероатома, независимо выбранных из N , O или S ; R^2 и $R^{2'}$ могут быть взяты вместе с образованием 3-6-членного карбоциклического спиро-кольца; или R^2 и $R^{2'}$ могут быть взяты вместе с образованием 3-6-членного гетероциклического спиро-кольца; каждое из спиро-кольца может быть незамещенным или замещенным 1 или более заместителями, независимо выбранными из галогена (и, в частности, F), гидроксила, циано, $-COOH$, C_1-C_4 алкила (в том числе, в частности, метила), C_2-C_4 алкенила, C_2-C_4 алкинила, C_1-C_4 алкокси, C_2-C_4 алканоила, гидрокси C_1-C_4 алкила, (моно- и ди- C_1-C_4 алкиламино) C_0-C_4 алкила, $-C_0-C_4$ алкил(C_3-C_7 циклоалкила), $-O-C_0-C_4$ алкил(C_3-C_7 циклоалкила), C_1-C_2 галогеналкила и C_1-C_2 галогеналкокси.

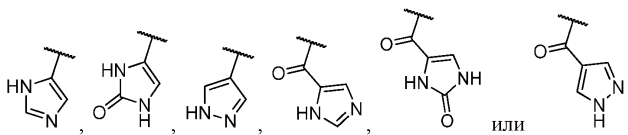
В альтернативных вариантах выполнения изобретения R^1 и R^2 могут быть взяты вместе с образованием 3-членного карбоциклического кольца; R^1 и R^2 могут быть взяты вместе с образованием 4-6-членного карбоциклического или арильного кольца, или 4-6-членного гетероциклического или гетероарильного кольца, содержащего 1 или 2 гетероатома, независимо выбранных из N , O и S ; или R^2 и $R^{3'}$, если связаны с соседними атомами углерода, могут быть взяты вместе с образованием 3-6-членного карбоциклического или арильного кольца, или 3-6-членного гетероциклического или гетероарильного кольца; каждое из колец может быть незамещенным или замещенным 1 или более заместителями, независимо выбранными из галогена (и, в частности, F), гидроксила, циано, $-COOH$, C_1-C_4 алкила (в том числе, в частности, метила), C_2-C_4 алкенила, C_2-C_4 алкинила, C_1-C_4 алкокси, C_2-C_4 алканоила, гидрокси C_1-C_4 алкила, (моно- и ди- C_1-C_4 алкиламино) C_0-C_4 алкила, $-C_0-C_4$ алкил(C_3-C_7 циклоалкила), $-O-C_0-C_4$ алкил(C_3-C_7 циклоалкила), C_1-C_2 галогеналкила и C_1-C_2 галогеналкокси.

В альтернативных вариантах выполнения изобретения R^1 и $R^{1'}$, R^2 и $R^{2'}$ или R^3 и $R^{3'}$ могут быть взяты вместе с образованием карбонильной группы. В альтернативных вариантах выполнения изобретения R^1 и R^2 или R^2 и $R^{3'}$ могут быть взяты вместе с образованием углерод-углеродной двойной связи.

А представляет собой группу, выбранную из:



R^4 выбран из $-CHO$, $-CONH_2$, C_2-C_6 алканоила, водорода, $-SO_2NH_2$, $-C(CH_2)_2F$, $-CH(CF_3)NH_2$, C_1-C_6 алкила, $-C_0-C_4$ алкил(C_3-C_7 циклоалкила), $-C(O)C_0-C_2$ алкил(C_3-C_7 циклоалкила),



каждый из R^4 , отличный от водорода, -CHO и -CONH₂, представляет собой незамещенный или замещенный одним или более из амино, имино, галогена, гидроксила, циано, цианимино, C₁-C₂алкила, C₁-C₂алкокси, -C₀-C₂алкил(моно- и ди-C₁-C₄алкиламино), C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси.

R^5 и R^6 независимо выбраны из -CHO, -C(O)NH₂, -C(O)NH(CH₃), C₂-C₆алконаила, водорода, гидро-ксила, галогена, циано, нитро, -COOH, -SO₂NH₂, винила, C₁-C₆алкила (в том числе, метила), C₂-C₆алкенила, C₁-C₆алкокси, -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), -C(O)C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), -P(O)(OR⁹)₂, -OC(O)R⁹, -C(O)OR⁹, C(O)N(CH₂CH₂R⁹)(R¹⁰), -NR⁹C(O)R¹⁰, фенила или 5-6-членного гете-роарила.

Каждый R^5 и R^6 , отличный от водорода, гидроксила, циано и $-COOH$, является незамещенным или необязательно замещенным. Например, R^5 и R^6 , отличные от водорода, гидроксила, циано и $-COOH$, могут быть замещены одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, амино, имино, циано, цианимино, C_1-C_2 алкила, C_1-C_4 алкокси, $-C_0-C_2$ алкил(моно- и ди- C_1-C_4 алкиламино), C_1-C_2 галогеналкила и C_1-C_2 галогеналкокси.

R^6 представляет собой водород, галоген, гидроксил, $C_1\text{-}C_4$ алкил, $-C_0\text{-}C_4$ алкил($C_3\text{-}C_7$ циклоалкил) или

C_1 - C_4 алкокси; или R^6 и $R^{6'}$ могут быть взяты вместе с образованием оксо, винил или иминогруппы.

R^7 представляет собой водород, C_1 - C_6 алкил или $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкил).

R^8 и $R^{8'}$ независимо выбраны из водорода, галогена, гидроксила, C_1 - C_6 алкила, $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкила), C_1 - C_6 алкокси и (C_1 - C_4 алкиламино) C_0 - C_2 алкила; или R^8 и $R^{8'}$, взятые вместе, образуют оксогруппу; или R^8 и $R^{8'}$ могут быть взяты вместе с атомом углерода, с которым они связаны, с образованием 3-членного карбоциклического кольца.

R^{16} отсутствует или может включать один или более заместителей, независимо выбранных из галогена, гидроксила, нитро, циано, C_1 - C_6 алкила, C_2 - C_6 алкенила, C_2 - C_6 алканоила, C_1 - C_6 алкокси, $-C_0$ - C_4 алкил(моно- и ди- C_1 - C_6 алкиламино), $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкила), C_1 - C_2 галогеналкила и C_1 - C_2 галогеналкокси.

R^{19} представляет собой водород, C_1 - C_6 алкил, C_2 - C_6 алкенил, C_2 - C_6 алканоил, $-SO_2C_1-C_6$ алкил, (моно- и ди- C_1 - C_6 алкиламино) C_1 - C_4 алкил, $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкил), $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 гетероциклоалкил), $-C_0$ - C_4 алкил(арил), C_0 - C_4 алкил(гетероарил), и где R^{19} , отличный от водорода, является незамещенным или замещенным одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, амино, $-COOH$ и $-C(O)OC_1-C_4$ алкила.

X^{11} представляет собой N или CR¹¹.

X^{12} представляет собой N или CR¹².

X^{13} представляет собой N или CR¹³.

X^{14} представляет собой N или CR¹⁴.

Не более чем 2 из X^{11} , X^{12} , X^{13} и X^{14} являются N.

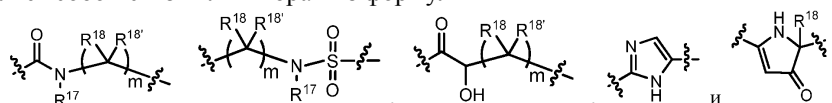
Один из R^{12} и R^{13} выбран из R^{31} , и другой из R^{12} и R^{13} выбран из R^{32} . В альтернативном варианте выполнения изобретения R^{12} и R^{13} каждый независимо выбран из остатка R^{32} .

R^{31} выбран из водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, $-COOH$, C_1 - C_2 галогеналкила, C_1 - C_2 галогеналкокси, C_1 - C_6 алкила, $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкила), C_2 - C_6 алкенила, C_2 - C_6 алканоила, C_1 - C_6 алкокси, C_2 - C_6 алкенилокси, $-C(O)OR^9$, C_1 - C_6 тиоалкила, $-C_0$ - C_4 алкил-NR⁹R¹⁰, $-C(O)NR^9R^{10}$, $-SO_2R^9$, $-SO_2NR^9R^{10}$, $-OC(O)R^9$ и $-C(NR^9)NR^9R^{10}$, каждый из R^{31} , отличный от водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, C_1 - C_2 галогеналкила и C_1 - C_2 галогеналкокси, является незамещенным или замещенным одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, $-COOH$, $-CONH_2$, C_1 - C_2 галогеналкила и C_1 - C_2 галогеналкокси, и каждый из R^{31} также необязательно замещен одним заместителем, выбранным из фенила и 4-7-членного гетероцикла, содержащего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S; при этом фенил или 4-7-членный гетероцикл не замещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, $-COOH$, $-CONH_2$, C_1 - C_6 алкила, C_2 - C_6 алкенила, C_2 - C_6 алканоила, C_1 - C_6 алкокси, (моно- и ди- C_1 - C_6 алкиламино) C_0 - C_4 алкила, C_1 - C_6 алкилэфира, $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкила), C_1 - C_2 галогеналкила и C_1 - C_2 галогеналкокси;

R^{32} выбран из арила; насыщенного или ненасыщенного гетероцикла (например, 5-6-членного кольца, имеющего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S), где гетероцикл связан через атом углерода в гетероциклическом кольце с атомом углерода кольца А в положении R^{12} или R^{13} ; и гетероарила (например, 5-6-членного кольца, имеющего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S), где арил, гетероцикл или гетероарильное кольцо может быть необязательно замещенным.

R^{11} , R^{14} и R^{15} независимо выбраны в каждом случае из водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, $-O(PO)(OR^9)_2$, $-(PO)(OR^9)_2$, C_1 - C_6 алкила, C_2 - C_6 алкенила, C_2 - C_6 алкинила, C_2 - C_6 алкенил(арила), C_2 - C_6 алкенил(циклоалкила), C_2 - C_6 алкенил(гетероцикла), C_2 - C_6 алкенил(гетероарила), C_2 - C_6 алкинила, C_2 - C_6 алкинил(арила), C_2 - C_6 алкинил(циклоалкила), C_2 - C_6 алкинил(гетероцикла), C_2 - C_6 алкинил(гетероарила), C_2 - C_6 алканоила, C_1 - C_6 алкокси, C_1 - C_6 тиоалкила, $-C_0$ - C_4 алкил(моно- и ди- C_1 - C_6 алкиламино), $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкила), $-C_0$ - C_4 алкокси(C_3 - C_7 циклоалкила), C_1 - C_2 галогеналкила и C_1 - C_2 галогеналкокси.

L представляет собой связь или выбран из формул



где R^{17} представляет собой водород, C_1 - C_6 алкил или $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкил), и R^{18} и $R^{18'}$ независимо выбраны из водорода, галогена, гидроксиметила и метила; и m равно 0, 1, 2 или 3.

В представляет собой моноциклическую или бициклическую карбоциклическую; моноциклическую или бициклическую карбоцикло-окси группу; моноциклическую, бициклическую или трициклическую гетероциклическую группу, имеющую 1, 2, 3 или 4 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, и от 4 до 7 кольцевых атомов в кольце; C_2 - C_6 алкенила; C_2 - C_6 алкинила; $-(C_0-C_4\text{-алкил})(\text{арила})$; $-(C_0-C_4\text{-алкил})(\text{гетероарила})$; или $-(C_0-C_4\text{-алкил})(\text{бифенила})$.

Каждый из В незамещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из R^{33} и R^{34} , и 0 или 1 заместитель выбран из R^{35} и R^{36} .

R^{33} независимо выбран из галогена, гидроксила, $-COOH$, циано, C_1 - C_6 алкила, C_2 - C_6 алканоила,

C_1 - C_6 алкокси, $-C_0$ - C_4 алкил- NR^9R^{10} , $-SO_2R^9$, C_1 - C_2 галогеналкила и C_1 - C_2 галогеналкокси; R^{34} независимо выбран из нитро, C_2 - C_6 алкенила, C_2 - C_6 алкинила, C_1 - C_6 тиоалкила, $-JC_3$ - C_7 циклоалкила, $-B(OH)_2$, $-JC(O)NR^9R^{23}$, $-JOSO_2OR^{21}$, $-C(O)(CH_2)_{1-4}S(O)R^{21}$, $-O(CH_2)_{1-4}S(O)NR^{21}R^{22}$, $-JOP(O)(OR^{21})(OR^{22})$, $-JP(O)(OR^{21})(OR^{22})$, $-JOP(O)(OR^{21})R^{22}$, $JP(O)(OR^{21})R^{22}$, $-JOP(O)R^{21}R^{22}$, $-JP(O)R^{21}R^{22}$, $-JSP(O)(OR^{21})(OR^{22})$, $-JSP(O)(OR^{21})(R^{22})$, $-JSP(O)(R^{21})(R^{22})$, $-JNR^9P(O)(NHR^{21})(NHR^{22})$, $-JNR^9P(O)(OR^{21})(NHR^{22})$, $JNR^9P(O)(OR^{21})(OR^{22})$, $-JC(S)R^{21}$, $-JNR^{21}SO_2R^{22}$, $-JNR^9S(O)NR^{10}R^{22}$, $-JNR^9SO_2NR^{10}R^{22}$, $-JSO_2NR^9COR^{22}$, $-JSO_2NR^9CONR^{21}R^{22}$, $-JNR^{21}SO_2R^{22}$, $-JC(O)NR^{21}SO_2R^{22}$, $-JC(NH_2)NR^{22}$, $-JC(NH_2)NR^9S(O)_2R^{22}$, $-JOC(O)NR^{21}R^{22}$, $-JNR^{21}C(O)OR^{22}$, $-JNR^{21}OC(O)R^{22}$, $-(CH_2)_{1-4}C(O)NR^{21}R^{22}$, $-JC(O)R^{24}R^{25}$, $-JNR^9C(O)R^{21}$, $-JC(O)R^{21}$, $-JNR^9C(O)NR^{10}R^{22}$, $-CCR^{21}$, $-(CH_2)_{1-4}OC(O)R^{21}$ и $-JC(O)OR^{23}$, каждый из R^{34} может быть незамещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, оксо, $-B(OH)_2$, $-Si(CH_3)_3$, $-COOH$, $-CONH_2$, $-P(O)(OH)_2$, C_1 - C_6 алкила, $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкила), C_1 - C_6 алкокси, $-C_0$ - C_2 алкил(моно- и ди- C_1 - C_4 алкиламино), C_1 - C_6 алкилэфира, C_1 - C_4 гидроксилалкила, C_1 - C_2 галогеналкила и C_1 - C_2 галогеналкокси.

R^{35} независимо выбран из нафтила, нафтилокси, инданила, (4 - 7 -членный гетероциклоалкил) C_0 - C_4 алкила, содержащего 1 или 2 гетероатома, выбранных из N, O и S, и бициклического гетероцикла, содержащего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, и содержащего от 4 до 7 кольцевых атомов в каждом кольце; каждый из R^{35} незамещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, C_1 - C_6 алкила, C_2 - C_6 алкенила, C_2 - C_6 алканоила, C_1 - C_6 алкокси, ($mono$ - и di - C_1 - C_6 алкиламино) C_0 - C_4 алкила, C_1 - C_6 алкилэфира, $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкила), $-SO_2R^9$, C_1 - C_2 галогеналкила и C_1 - C_2 галогеналкокси.

R^{36} независимо выбран из тетразолила, ($phenyl$) C_0 - C_2 алкила, ($phenyl$) C_1 - C_6 алкокси, фенокси и 5- или 6-членного гетероарила, содержащего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O, B и S, каждый из R^{36} незамещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, C_1 - C_6 алкила, C_2 - C_6 алкенила, C_2 - C_6 алканоила, C_1 - C_6 алкокси, ($mono$ - и di - C_1 - C_6 алкиламино) C_0 - C_4 алкила, C_1 - C_6 алкилэфира, $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкила), $-OSi(CH_3)_2C(CH_3)_3$, $-Si(CH_3)_2C(CH_3)_3$, C_1 - C_2 галогеналкила и C_1 - C_2 галогеналкокси.

R^{21} и R^{22} независимо выбраны в каждом случае из водорода, гидроксила, циано, амино, C_1 - C_6 алкила, C_1 - C_6 галогеналкила, C_1 - C_6 алкокси, (C_3 - C_7 циклоалкил) C_0 - C_4 алкила, ($phenyl$) C_0 - C_4 алкила, $-C_1$ - C_4 алкил $OC(O)OC_1$ - C_6 алкила, $-C_1$ - C_4 алкил $OC(O)C_1$ - C_6 алкила, $-C_1$ - C_4 алкил $C(O)OC_1$ - C_6 алкила, (4 - 7 -членный гетероциклоалкил) C_0 - C_4 алкила, имеющего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, и (5- или 6-членный ненасыщенный или ароматический гетероцикл) C_0 - C_4 алкила, имеющего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, и каждый из R^{21} и R^{22} может быть необязательно замещен.

R^{23} независимо выбран в каждом случае из C_1 - C_6 алкила, C_1 - C_6 галогеналкила, ($aril$) C_0 - C_4 алкила, (C_3 - C_7 циклоалкил) C_0 - C_4 алкила, ($phenyl$) C_0 - C_4 алкила, (4 - 7 -членный гетероциклоалкил) C_0 - C_4 алкила, имеющего 1, 2, или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, и (5- или 6-членный ненасыщенный или ароматический гетероцикл) C_0 - C_4 алкила, имеющего 1, 2, или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O, и S, и каждый из R^{23} может быть необязательно замещен.

R^{24} и R^{25} вместе с атомом азота, к которому они присоединены, образуют 4-7-членную моноциклическую гетероциклоалкильную группу или 6-10-членную бициклическую гетероциклическую группу, имеющую конденсированные, спиро или мостиковые кольца, и каждый из R^{24} и R^{25} может быть необязательно замещен.

И независимо выбран в каждом случае из ковалентной связи, C_1 - C_4 алкилена, $-OC_1$ - C_4 алкилена, C_2 - C_4 алкенилена и C_2 - C_4 алкинилена.

Также раскрываются фармацевтические композиции, содержащие соединение или соль формулы I вместе с фармацевтически приемлемым носителем.

Раскрываются способы лечения или предотвращения расстройств, опосредованных фактором D каскада комплемента, в том числе, но не ограничиваясь, связанной с возрастом дегенерации желтого пятна (AMD), дегенерации сетчатки, других офтальмологических заболеваний (например, географической атрофии), пароксизимальнойочной гемоглобинурии (PNH), рассеянного склероза (MS), артрита, включая ревматоидный артрит (RA), респираторного заболевания или сердечнососудистого заболевания, включающие введение терапевтически эффективного количества соединения или соли формулы I реципиенту, в том числе человеку, нуждающемуся в таком лечении.

В другом варианте выполнения изобретение относится к эффективному количеству ингибирующего активный фактор D соединению для лечения воспалительного или иммунного расстройства, в том числе аутоиммунного расстройства, которое опосредовано или находится под влиянием фактора D. В альтернативном варианте выполнения изобретения соединение формулы I может быть использовано для лечения расстройства, опосредованного путем комплемента, независимо от того, действует ли он через Фактор D.

Настоящее изобретение включает по меньшей мере следующие признаки:

(а) соединение формулы I, как описано в настоящем документе, и его фармацевтически приемлемые соли и пролекарства (каждое из которых и их все подроды и виды, рассматриваемые по-отдельности

и конкретно описанные);

(б) формула I, как описано в настоящем документе, и ее фармацевтически приемлемые соли и пролекарства для применения в лечении или предотвращении расстройств, опосредованных путем комплемента, и, например, каскадным фактором D, в том числе возрастной макулярной дегенерации (AMD), дегенерации сетчатки, пароксизимальной ночной гемоглобинурии (PNH), рассеянного склероза (МС) и ревматоидного артрита (RA) и других расстройств, описанных в настоящем документе далее;

(с) применение формулы I и ее фармацевтически приемлемых солей и пролекарств в изготовлении лекарственного средства для применения в лечении или предотвращении расстройств, опосредованных путем комплемента, и, например, каскадным фактором D, в том числе возрастной макулярной дегенерации (AMD), дегенерации сетчатки, пароксизимальной ночной гемоглобинурии (PNH), рассеянного склероза (МС) и ревматоидного артрита (RA) и других расстройств, описанных в настоящем документе далее;

(д) способ получения лекарственного средства, предназначенного для терапевтического применения для лечения или предотвращающего лечения или предупреждения нарушений, опосредованных фактором D каскада комплемента, в том числе возрастной макулярной дегенерации (AMD), дегенерации сетчатки, пароксизимальной ночной гемоглобинурии (PNH), рассеянного склероза (МС) и ревматоидного артрита (RA) и других расстройств, описанных в настоящем документе далее, характеризующийся тем, что формула I, описанная в настоящем документе, используется при получении;

(е) фармацевтическая композиция, включающая эффективное для лечения реципиента количество формулы I или ее фармацевтически приемлемой соли или пролекарства вместе с фармацевтически приемлемым носителем или разбавителем;

(ф) формула I, как описано в настоящем документе, в по существу чистом виде, в том числе по существу изолированные от других химических соединений (например, по меньшей мере 90 или 95%);

(г) способы получения соединений формулы I и их солей, композиций, дозированных форм; и

(х) способы получения терапевтических продуктов, которые содержат эффективное количество формулы I, как описано в настоящем документе.

Подробное описание изобретения

I. Терминология.

Соединения описываются с использованием стандартной номенклатуры. Если не указано иное, все технические и научные термины, используемые в настоящем документе, имеют то же значение, которое обычно понимается специалистом в данной области техники, к которой принадлежит это изобретение.

Соединения в любой из формул, описанных в настоящем документе, включают энантиомеры, смеси энантиомеров, диастереомеры, таутомеры, рацематы и другие изомеры, такие как ротамеры, как если бы каждый из них был конкретно описан. "Формула I" включает все подродовые группы формулы I, такие как формула IA и формула IB, и также включает фармацевтически приемлемые соли соединения формулы I, если иное явно противоречит контексту, в котором эта фраза приведена. "Формула I" также включает все подродовые группы формулы I, такие как формулы IC-ID и формулы II-XXX, а также включает фармацевтически приемлемые соли всех подродовых групп формулы I, такие как формулы IA-ID и формулы II-XXX, если иное явно противоречит контексту, в котором эта фраза приведена.

Термины "a" и "an" не означают ограничение количества, а скорее обозначают наличие, по меньшей мере, одного из описываемого. Термин "или" означает "и/или". Указание диапазонов значений предназначено лишь для использования в качестве сокращенного способа отсылки индивидуально к каждой отдельной величине, попадающей в диапазон, если в настоящем документе не указано иное, и каждая отдельная величина включена в описание, как если бы она была индивидуально указана в настоящем документе. Концевые значения всех диапазонов включены в пределы диапазона и независимо комбинируются. Все описанные в настоящем документе способы могут быть выполнены в подходящем порядке, если в настоящем документе не указано иное или иное явно противоречит контексту. Использование примеров или иллюстративных выражений (например, "такой как") предназначено лишь для лучшей иллюстрации изобретения и не накладывает ограничений на объем изобретения, если не заявлено иное. Если не указано иное, технические и научные термины, используемые в настоящем документе, имеют то же значение, которое обычно понимается специалистом в данной области техники, к которой принадлежит это изобретение.

Настоящее изобретение включает соединения формулы I и применение соединений по меньшей мере с одним желаемым изотопным замещением атома в количестве, которое выше естественного содержания изотопа, т.е. обогащенным. Изотопы представляют собой атомы, имеющие одинаковый атомный номер, но разные массовые числа, т.е. одинаковое число протонов, но различное число нейтронов.

Примеры изотопов, которые могут быть включены в соединения по изобретению, включают изотопы водорода, углерода, азота, кислорода, фосфора, фтора и хлора, такие как ^2H , ^3H , ^{11}C , ^{13}C , ^{14}C , ^{15}N , ^{18}F , ^{31}P , ^{32}P , ^{35}S , ^{36}Cl , ^{125}I соответственно. Изобретение включает изотопно модифицированные соединения формулы I. В одном варианте выполнения изобретения меченные изотопами соединения могут быть использованы в метаболических исследованиях (с ^{14}C), кинетических исследованиях реакций (с, например, ^2H или ^3H), в методиках обнаружения или визуализации, таких как позитронно-эмиссионная томография

(ПЭТ) или однофотонная эмиссионная компьютерная томография (ОФЭКТ), включая анализы тканевого распределения лекарственных средств или субстратов, или в радиоактивном лечении пациентов. В частности, соединение, меченное ^{18}F , может быть особенно желательным для исследований ПЭТ или ОФЭКТ. Меченные изотопами соединения по этому изобретению и их пролекарства, обычно, могут быть получены путем выполнения процедур, описанных в схемах или в примерах, и препараты, описанные ниже, могут быть получены путем замены легкодоступного меченного изотопом реагента на не меченный изотопом реагент.

В качестве общего примера и не ограничиваясь изотопами водорода, например, дейтерий (^2H) и тритий (^3H), можно использовать в любой позиции в описанных структурах, что обеспечивает достижение желаемого результата. В качестве альтернативы или в дополнение могут быть использованы изотопы углерода, например, ^{13}C и ^{14}C . В одном варианте выполнения изобретения изотопное замещение представляет собой замещение водорода дейтерием в одной или нескольких позициях молекулы для улучшения эффективности лекарственного средства, например, фармакодинамики, фармакокинетики, биораспределения, периода полураспада, стабильности, AUC, Tmax, Cmax и т.д. Например, дейтерий может быть связан с углеродом в месте разрыва связи в процессе обмена веществ (кинетический изотопный эффект α -дейтерия) или рядом с или вблизи места разрыва связи (кинетический изотопный эффект β -дейтерия).

Изотопные замены, например, замены дейтерием, могут быть частичными или полными. Частичное замещение дейтерием означает, что по меньшей мере один водород замещен дейтерием. В некоторых вариантах выполнения изобретения изотопом обогащено на 90, 95 или 99% или более в изотопе в любой позиции, представляющей интерес. В одном варианте выполнения изобретения в требуемой позиции дейтерием обогащено на 90, 95 или 99%. Если не указано иное, обогащение в любой позиции составляет выше естественного содержания и достаточно для того, чтобы изменить обнаруживаемое свойство лекарственного средства в организме человека.

В одном варианте выполнения изобретения замещение атома водорода на атом дейтерия происходит внутри заместителя группы R в области фрагмента L-B. В одном варианте выполнения изобретения замещение атома водорода на атом дейтерия происходит внутри группы R, выбранной из любой из R^{18} , $\text{R}^{18'}$, R^{33} , R^{34} , R^{35} и/или R^{36} . В одном варианте выполнения изобретения замещение атома водорода на атом дейтерия происходит внутри заместителя группы R в области фрагмента А-карбонил. В одном варианте выполнения изобретения замещение атома водорода на атом дейтерия происходит в R^4 , R^5 , R^6 , $\text{R}^{6'}$, R^7 , R^8 , R^8' , R^{11} , R^{12} , R^{13} , R^{14} , R^{15} , R^{16} , R^{19} , R^{21} , R^{22} , R^{23} , R^{31} и R^{32} . В других вариантах выполнения изобретения определенные заместители на кольце пролина селективно дейтерированы. Например, в одном варианте выполнения изобретения замещение атома водорода на атом дейтерия происходит в R , R' , R^1 , $\text{R}^{1'}$, R^2 , R^2' , R^3 и/или $\text{R}^{3'}$. В одном варианте выполнения изобретения, например, когда любой из заместителей R кольца пролина представляет собой метил или метокси, алкильный остаток необязательно дейтерирован, например, CD_3 или OCD_3 . В некоторых других вариантах выполнения изобретения, когда два заместителя кольца пролина объединены с образованием циклопропильного кольца, незамещенный метиленовый углерод дейтерирован.

Замещение атома водорода на атом дейтерия происходит внутри группы R, когда по меньшей мере одна из переменных в группе R представляет собой водород (например, ^2H или D) или алкил (например, CD_3). Например, когда какая-либо из групп R представляет собой или содержит, например, путем замены, метил или этил, алкильный остаток, как правило, дейтерирован, например, CD_3 , CH_2CD_3 или CD_2CD_3 .

Соединение по настоящему изобретению может образовывать сольват с растворителями (включая воду). Таким образом, в одном варианте выполнения изобретение включает сольватированную форму активного соединения. Термин "солват" относится к молекулярному комплексу соединения по настоящему изобретению (в том числе его солей) с одной или более молекулами растворителя. Примерами растворителей могут служить вода, этанол, диметилсульфоксид, ацетон и другие обычные органические растворители. Термин "гидрат" относится к молекулярному комплексу, содержащему соединение по изобретению и воду. Фармацевтически приемлемые сольваты в соответствии с изобретением включают те, в которых растворитель кристаллизации может быть изотопно замещенным, например, D_2O , d_6 -ацетон, d_6 -DMSO. Сольват может быть в жидкой или твердой форме.

Черта ("—"), которая не находится между двумя буквами или символами, используется для указания точки прикрепления заместителя. Например, $-(\text{C}=\text{O})\text{NH}_2$ является присоединенным через углерод кето ($\text{C}=\text{O}$) группы.

Термин "замещенный", как он использован в настоящем документе, означает, что любой один или несколько атомов водорода у указанного атома или группы заменен фрагментом, выбранным из указанной группы, при условии, что нормальная валентность указанного атома не превышена. Например, когда заместитель представляет собой оксо (т.е. =O), то два атома водорода на атоме заменены. Когда оксогруппа заменяет два атома водорода в ароматическом фрагменте, то соответствующее частично ненасыщенное кольцо заменяет ароматическое кольцо. Например, пиридильная группа, замещенная оксогруппой, представляет собой пиридон. Комбинации заместителей и/или переменных допустимы только, если

такие комбинации приводят к получению стабильных соединений или полезных промежуточных продуктов синтеза.

Стабильное соединение или стабильная структура относится к соединению, приводящему к соединению, которое может быть выделено и может быть составлено в виде дозированной формы со сроком хранения по меньшей мере один месяц.

В "замещенной" или "необязательно замещенной" позиции может присутствовать любая подходящая группа, которая образует устойчивую молекулу и приводит к достижению желаемой цели изобретения, и включает, но не ограничиваясь перечисленным, например, галоген (который может независимо быть F, Cl, Br или I); циано; гидроксил; нитро; азидо; алканоил (такой как C₂-C₆алканоильная группа); карбоксамид; алкил, циклоалкил, алкенил, алкинил, алcoxси, арилокси, такой как фенокси; алкилтио, включая имеющие одну или более тиоэфирных связей; алкилсульфинил; алкилсульфонильные группы, включая имеющие одну или более сульфонильных связей; аминоалкильные группы, включая группы, имеющие один или более атомов N; арил (например, фенил, бифенил, нафтил или тому подобное, при этом каждое кольцо является либо замещенным, либо незамещенным ароматическим); арилалкил, имеющий, например, от 1 до 3 отдельных или конденсированных колец и от 6 до около 14 или 18 кольцевых атомов углерода, причем бензил представляет собой пример арилалкильной группы; арилалкокси, например, имеющий от 1 до 3 отдельных или конденсированных колец с бензилокси, представляющим собой пример арилалкокси группы; или насыщенную, ненасыщенную, или ароматическую гетероциклическую группу, имеющую от 1 до 3 отдельных или конденсированных колец с одним или более атомами N, O или S, например, кумаринил, хинолинил, изохинолинил, хиназолинил, пиридил, пиразинил, пиримидинил, фуранил, пирролил, тиенил, тиазолил, триазинил, оксазолил, изоксазолил, имидазолил, индолил, бензофуранил, бензотиазолил, тетрагидрофуранил, тетрагидропиранил, пиперидинил, морфолинил, пиразинил и пирролидинил. Такие гетероциклические группы могут быть дополнительно замещены, например, гидрокси, алкил, алcoxси, галоген и амино. В некоторых вариантах выполнения изобретения "необязательно замещенный" включает один или более заместителей, независимо выбранных из галогена, гидроксила, амино, циано, -CHO, -COOH, C₁-C₆алкила, C₂-C₆алкенила, C₂-C₆алкинила, -C₁-C₆алкокси, C₂-C₆алканоила, C₁-C₆алкилэфира, (моно- и ди-C₁-C₆алкиламино)C₀-C₂алкила, C₁-C₂галогеналкила, гидроксиC₁-C₆алкила, сложного эфира, карbamата, мочевины, сульфаниламида, -C₁-C₆алкил(гетероцикло), C₁-C₆алкил(гетероарила), -C₁-C₆алкил(C₃-C₇циклоалкила), O-C₁-C₆алкил(C₃-C₇циклоалкила), B(OH)₂, фосфоната и C₁-C₂галогеналкокси.

"Алкил" представляет собой разветвленную или прямую цепь насыщенной алифатической углеводородной группы. В одном варианте выполнения изобретения алкил содержит от 1 до около 12 атомов углерода, более обычно от 1 до около 6 атомов углерода или от 1 до около 4 атомов углерода. В одном варианте выполнения изобретения алкил содержит от 1 до около 8 атомов углерода. В некоторых вариантах выполнения изобретения алкил представляет собой C₁-C₂, C₁-C₃ или C₁-C₆. Конкретные диапазоны, как используется в настоящем документе, указывают на алкильную группу, имеющую каждый член из диапазона, описанный в качестве самостоятельного вида. Например, термин C₁-C₆алкил, используемый в настоящем документе, указывает на прямую или разветвленную алкильную группу, имеющую от 1, 2, 3, 4, 5 или 6 атомов углерода, и означает, что каждая из них описывается как самостоятельный вид. Например, термин C₁-C₄алкил, используемый в настоящем документе, указывает на прямую или разветвленную алкильную группу, имеющую от 1, 2, 3 или 4 атомов углерода, и означает, что каждая из них описывается как самостоятельный вид. Когда C₀-C_nалкил используется в настоящем документе в сочетании с другой группой, например, (C₃-C₇циклоалкил)C₀-C₄алкил или -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкил), то указанная группа, в данном случае циклоалкил, либо непосредственно связана одинарной ковалентной связью (C₀алкил), либо прикреплена алкильной цепью, в данном случае с 1, 2, 3 или 4 атомами углерода. Алкилы также могут быть присоединены через другие группы, такие как гетероатомы, как в -O-C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкил). Примеры алкила включают, но не ограничиваясь, метил, этил, н-пропил, изопропил, н-бутил, изобутил, втор-бутил, трет-бутил, н-пентил, изопентил, трет-пентил, н-опентил, н-гексил, 2-метилпентан, 3-метилпентан, 2,2-диметилбутан и 2,3-диметилбутан. В одном варианте выполнения изобретения алкильная группа необязательно замещена, как описано выше.

"Алкенил" представляет собой алифатическую углеводородную группу с прямой или разветвленной цепью, имеющую одну или более углерод-углеродную двойную связь, которая может быть в стабильной позиции на цепи. Неограничивающими примерами являются C₂-C₈алкенил, C₂-C₆алкенил и C₂-C₄алкенил. Конкретные диапазоны, как используется в настоящем документе, указывают на алкенильную группу, имеющую каждый член из диапазона, описанный как самостоятельный вид, как описано выше для алкильного остатка. Примеры алкенила включают, но не ограничиваясь, этенил и пропенил. В одном варианте выполнения изобретения алкенильная группа является необязательно замещенной, как описано выше.

"Алкинил" представляет собой алифатическую углеводородную группу с прямой или разветвленной цепью, имеющую одну или более углерод-углеродную тройную связь, которая может быть в любой стабильной позиции на цепи, например, C₂-C₈алкинил или C₂-C₆алкинил. Конкретные диапазоны, как используется в настоящем документе, указывают на алкинильную группу, имеющую каждый член из

диапазона, описанный в качестве самостоятельного вида, как описано выше для алкильного остатка. Примеры алкинила включают, но не ограничиваясь, этинил, пропинил, 1-бутинил, 2-бутинил, 3-бутинил, 1-пентинил, 2-пентинил, 3-пентинил, 4-пентинил, 1-гексенил, 2-гексенил, 3-гексенил, 4-гексенил и 5-гексенил. В одном варианте выполнения изобретения алкинильная группа необязательно замещена, как описано выше.

"Алкилен" означает двухвалентный насыщенный углеводород. Алкилены, например, могут представлять собой от 1 до 8 углеродный остаток, от 1 до 6 углеродный остаток или указанное количество атомов углерода, например, C_1-C_4 алкилен, C_1-C_3 алкилен или C_1-C_2 алкилен.

"Алкенилен" представляет собой двухвалентный углеводород, имеющий по меньшей мере одну углерод-углеродную двойную связь. Алкенилены, например, могут быть от 2 до 8 углеродным остатком, от 2 до 6 углеродным остатком или указанным количеством атомов углерода, например, C_2-C_4 алкенилен.

"Алкинилен" представляет собой двухвалентный углеводород, имеющий по меньшей мере одну углерод-углеродную тройную связь. Алкенилены, например, могут представлять собой от 2 до 8 углеродный остаток, от 2 до 6 углеродный остаток или указанное количество атомов углерода, например, C_2-C_4 алкинилен.

"Алкокси" представляет собой алкильную группу, как определено выше, ковалентно связанную через кислородный мостик (-O). Примеры алкокси включают, но не ограничиваясь, метокси, этокси, н-пропокси, изо-пропокси, н-бутокси, 2-бутокси, трет-бутокси, н-пентокси, 2-пентокси, изо-пентокси, неопентокси, н-гексокси, 2-гексокси, 3-гексокси и 3-метилпентокси. Подобно этому группа "алкилио" или "тиоалкил" представляет собой алкильную группу, как определено выше, с указанным числом атомов углерода, ковалентно связанную через серный мостик (-S). В одном варианте выполнения изобретения алкокси группа необязательно замещена, как описано выше.

"Алкенилокси" представляет собой алкенильную группу, как определено, ковалентно связанную с группой, которую она замещает, через кислородный мостик (-O).

"Алканоил" представляет собой алкильную группу, как определено выше, ковалентно связанную через карбонильный ($C=O$) мостик. Углерод карбонильной группы входит в число атомов углерода, то есть C_2 алканоил представляет собой группу $CH_3(C=O)-$. В одном варианте выполнения изобретения алканоильная группа необязательно замещена, как описано выше.

"Алкилэфир" представляет собой алкильную группу, как определено в настоящем документе, ковалентно связанную через эфирную связь. Эфирная связь может быть в той или иной ориентации, например, группа формулы $-O(C=O)alkyl$ или группа формулы $-(C=O)Oalkyl$.

"Амид" или "карбоксамид" представляет собой $-C(O)NR^aR^b$, где R^a и R^b каждый независимо выбирают из водорода, алкила, например, C_1-C_6 алкила, алкенила, например, C_2-C_6 алкенила, алкинила, например, C_2-C_6 алкинила, $-C_0-C_4$ алкил(C_3-C_7 циклоалкила), $-C_0-C_4$ алкил(C_3-C_7 гетероциклоалкила), $-C_0-C_4$ алкил(арила) и $-C_0-C_4$ алкил(гетероарила); или вместе с азотом, к которому они присоединены, R^a и R^b могут образовывать C_3-C_7 гетероциклическое кольцо. В одном варианте выполнения изобретения группа R^a и R^b каждая независимо необязательно замещена, как описано выше.

"Карбоциклическая группа", "карбоциклическое кольцо" или "циклоалкил" представляют собой насыщенную или частично ненасыщенную (т.е. не ароматическую) группу, содержащую в кольце все атомы углерода. Карбоциклическая группа, как правило, содержит 1 кольцо с от 3 до 7 атомами углерода или 2 конденсированных кольца, каждое содержащее от 3 до 7 атомов углерода. Циклоалкильные заместители могут быть подвесными из замещенного азота или атома углерода, или замещенный атом углерода, который может иметь два заместителя, может иметь циклоалкильную группу, которая присоединена как спиро группа. Примеры карбоциклических колец включают циклогексенильное, циклогексильное, циклопентенильное, циклопентильное, циклобутенильное, циклобутильное и циклопропильное кольца. В одном варианте выполнения изобретения карбоциклическое кольцо необязательно замещено, как описано выше. В одном варианте выполнения изобретения циклоалкил представляет собой частично ненасыщенную (т.е. не ароматическую) группу, содержащую в кольце все атомы углерода. В другом варианте выполнения изобретения циклоалкил представляет собой насыщенную группу, содержащую в кольце все атомы углерода.

"Карбоциклическая окси группа" представляет собой моноциклическое карбоциклическое кольцо илиmono- или бициклическую карбоциклическую группу, как определено выше, присоединенную к группе, которую она замещает, через кислородный, -O-, линкер.

"Галогеналкил" означает как разветвленные, так и неразветвленные алкильные группы, замещенные 1 или более атомами галогена, вплоть до максимально допустимого числа атомов галогена. Примеры галогеналкила включают, но не ограничиваясь, трифторметил, монофторметил, дифторметил, 2-фторэтил и пента-фторэтил.

"Галогеналкокси" означает галогеналкильную группу, как определено в настоящем документе, присоединенную через кислородный мостик (кислород от радикала спирта).

"Гидроксиалкил" представляет собой алкильную группу, как описано ранее, замещенную по меньшей мере одним гидроксильным заместителем.

"Аминоалкил" представляет собой алкильную группу, как описано ранее, замещенную по меньшей

мере одним аминокислотным заместителем.

"Гало" или "галоген" означает независимо любой из фтора, хлора, брома и йода.

"Арил" означает ароматическую группу, содержащую только углерод в ароматическом кольце или кольцах. В одном варианте выполнения изобретения арильные группы содержат от 1 до 3 отдельных или конденсированных колец и от 6 до около 14 или 18 атомов в кольце без гетероатома в качестве члена кольца. Когда указано, такие арильные группы могут быть дополнительно замещены атомами углерода или неуглеродными атомами или группами. Такое замещение может включать конденсирование с от 5 до 7-членной насыщенной циклической группой, которая необязательно содержит 1 или 2 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, с образованием, например, 3,4-метилендиоксифенильной группы. Арильные группы включают, например, фенил и нафтил, в том числе 1-нафтил и 2-нафтил. В одном варианте выполнения изобретения арильные группы являются подвесными. Примером подвесного кольца является фенильная группа, замещенная фенильной группой. В одном варианте выполнения изобретения арильная группа необязательно замещена, как описано выше.

Термин "гетероцикл" или "гетероциклическое кольцо", как используется в настоящем документе, относится к насыщенному или частично ненасыщенному (т.е. имеющему одну или более двойных и/или тройных связей в кольце без ароматичности) карбоциклическому радикалу из от 3 до около 12 и более, как правило, от 3, 5, 6, 7 до 10 кольцевых атомов, в котором по меньшей мере один кольцевой атом представляет собой гетероатом, выбранный из азота, кислорода, фосфора и серы, а остальные кольцевые атомы представляют собой C, где один или более кольцевых атомов необязательно замещен независимо одним или более заместителями, описанными выше. Гетероцикл может быть моноциклом, имеющим от 3 до 7 членов в кольце (от 2 до 6 атомов углерода и от 1 до 4 гетероатомов, выбранных из N, O, P и S), или бициклом, имеющим от 6 до 10 членов в кольце (от 4 до 9 атомов углерода и от 1 до 6 гетероатомов, выбранных из N, O, P и S), например: системой бицикло[4,5], [5,5], [5,6] или [6,6]. В одном варианте выполнения изобретения единственный гетероатом представляет собой азот. В одном варианте выполнения изобретения единственный гетероатом представляет собой кислород. В одном варианте выполнения изобретения единственный гетероатом представляет собой серу. Гетероциклы описаны в Paquette, Leo A.; "Principles of Modern Heterocyclic Chemistry" (W. A. Benjamin, New York, 1968), в частности, Главы 1, 3, 4, 6, 7 и 9; "The Chemistry of Heterocyclic Compounds, A series of Monographs" (John Wiley & Sons, New York, 1950 по н.в.), в частности тома 13, 14, 16, 19 и 28; и в J. Am. Chem. Soc. (1960) 82:5566. Примеры гетероциклических колец включают, но не ограничиваясь, пирролидинил, дигидрофуранил, тетрагидротиенил, тетрагидропирианил, дигидропирианил, тетрагидротиопирианил, пиперидино, пиперидонил, морфолино, тиоморфолино, тиоксанил, пиперазинил, гомопиперазинил, азетидинил, оксетанил, тиетанил, гомопиперидинил, оксепанил, тиепанил, оксазепинил, диазепинил, тиазепинил, 2-пирролинил, 3-пирролинил, индолинил, 2Н-пиранил, 4Н-пиранил, диоксанил, 1,3-диоксоланил, пиразолинил, дитианил, дитиоланил, дигидропирианил, дигидротиенил, дигидрофуранил, дигидроизохинолинил, тетрагидроизохинолинил, пиразолидинилимидазолинил, имидазолидинил, 2-окса-5-азабицикло[2.2.2]октан, 3-окса-8-азабицикло[3.2.1]октан, 8-окса-3-азабицикло[3.2.1]октан, 6-окса-3-азабицикло[3.1.1]гептан, 2-окса-5-азабицикло[2.2.1]гептан, 3-азабицикло[3.1.0]гексанил, 3-азабицикло[4.1.0]гептанил, азабицикло[2.2.2]гексанил, 3Н-индолил, хинолизинил, N-пиридилмочевину и пирролопирамидин. Спиро остатки также включены в объем этого определения. Примеры гетероциклической группы, в которой 1 или 2 кольцевых атомов углерода замещены на оксо (=O) остатки, представляют собой пиримидинонил и 1,1-диоксотиоморфолинил. Гетероциклические группы в настоящем документе являются необязательно замещенными независимо одним или более заместителями, описанными в настоящем документе.

"Гетероцикликокси группа" представляет собой моноциклическую гетероциклическую кольцевую или бициклическую гетероциклическую группу, как описано ранее, связанную с группой, которую она замещает, через кислородный, -O-, линкер.

"Гетероарил" указывает на стабильное моноциклическое ароматическое кольцо, которое содержит от 1 до 3 или в некоторых вариантах выполнения изобретения от 1 до 2 гетероатомов, выбранных из N, O и S, причем остальные кольцевые атомы представляют собой углерод, или на стабильную бициклическую или трициклическую систему, содержащую по меньшей мере одно 5-7 членное ароматическое кольцо, которое содержит от 1 до 3 или в некоторых вариантах выполнения изобретения от 1 до 2 гетероатомов, выбранных из N, O и S, причем остальные кольцевые атомы представляют собой углерод. В одном варианте выполнения изобретения единственный гетероатом представляет собой азот. В одном варианте выполнения изобретения единственный гетероатом представляет собой кислород. В одном варианте выполнения изобретения единственный гетероатом представляет собой серу. Моноциклические гетероарильные группы, как правило, имеют от 5 до 7 атомов в кольце. В некоторых вариантах выполнения изобретения бициклические гетероарильные группы представляют собой 9-10-членные гетероарильные группы, то есть, группы, содержащие 9 или 10 атомов в кольце, в которых одно 5-7-членное ароматическое кольцо конденсировано со вторым ароматическим или неароматическим кольцом. Когда общее число атомов S и O в гетероарильной группе превышает 1, эти гетероатомы не являются смежными друг с другом. В одном варианте выполнения изобретения общее число атомов S и O в гетероарильной группе не более чем 2. В другом варианте выполнения изобретения общее число атомов S и O в

ароматическом гетероцикла не более 1. Примеры гетероарильных групп включают, но не ограничиваясь, пиридинил (в том числе, например, 2-гидроксикиридинил), имидазолил, имидазопиридинил, пиримидинил (в том числе, например, 4-гидроксикиримидинил), пиразолил, триазолил, пиразинил, тетразолил, фурил, тиенил, изоксазолил, тиазолил, оксадиазолил, оксазолил, изотиазолил, пирролил, хинолинил, изохинолинил, тетрагидроизохинолинил, индолил, бензимидазолил, бензофуранил, циннолинил, индазолил, индолизинил, фталазинил, пиридазинил, триазинил, изоиндолил, птеридинил, пуринил, оксадиазолил, триазолил, тиадиазолил, фуразанил, бензофуразанил, бензотиофенил, бензотиазолил, бензоксазолил, хиназолинил, хиноксалинил, нафтиридинил, тетрагидрофуранил и фуропиридинил. Гетероарильные группы необязательно замещены независимо одним или более заместителями, описанными в настоящем документе. "Гетероарилокси" представляет собой гетероарильную группу, как описывалось, связанную с группой, которую она замещает, через кислородный, -O-, линкер.

"Гетероциклоалкил" представляет собой насыщенную кольцевую группу. Она может иметь, например, 1, 2, 3 или 4 гетероатома, независимо выбранных из N, S и O, причем остальные кольцевые атомы представляют собой углерод. В типичном варианте выполнения изобретения азот представляет собой гетероатом. Моноциклические гетероциклоалкильные группы, как правило, имеют от 3 до 8 кольцевых атомов или от 4 до 6 кольцевых атомов. Примеры гетероциклоалкильных групп включают морфолинил, пиперазинил, пиперидинил и пирролинил.

Термин "моно- и/или диалкиламино" указывает на вторичные или третичные алкиламиногруппы, где алкильные группы являются независимо выбранными алкильными группами, как определено в настоящем документе. Точка присоединения алкиламиногруппы находится на азоте. Примеры моно- и диалкиламиногрупп включают этиламино, диметиламино и метилпропиламино.

"Дозированная форма" означает единицу введения активного агента. Примеры дозированных форм включают таблетки, капсулы, инъекции, суспензии, растворы, эмульсии, имплтанты, частицы, сферы, кремы, мази, суппозитории, ингаляционные формы, трансдермальные формы, буккальные формы, сублингвальные формы, топические формы, гель, мукозальные формы и тому подобное. "Дозированная форма" может также включать имплант, например, оптический имплант.

"Фармацевтические композиции" представляют собой композиции, содержащие по меньшей мере один активный агент, такой как соединение или соль формулы I, а также по меньшей мере одно другое вещество, такое как носитель. "Фармацевтические комбинации" представляют собой комбинации по меньшей мере двух активных агентов, которые могут быть объединены в одной дозированной форме или предоставлены вместе в виде отдельных дозированных форм с инструкциями так, что активные агенты должны быть использованы вместе для лечения любого расстройства, описанного в настоящем документе.

"Фармацевтически приемлемые соли" включают производные раскрытых соединений, в которых исходное соединение модифицировано путем получения неорганических и органических, нетоксичных солей присоединения кислот или оснований. Соли соединений по настоящему изобретению могут быть синтезированы из исходного соединения, которое содержит основный или кислотный остаток, обычными химическими способами. Обычно такие соли могут быть получены путем взаимодействия форм свободной кислоты этих соединений со стехиометрическим количеством соответствующего основания (такого как гидроксид Na, Ca, Mg или K, карбонат, бикарбонат и тому подобное), либо путем реакции форм свободного основания этих соединений со стехиометрическим количеством соответствующей кислоты. Такие реакции, как правило, проводят в воде, или в органическом растворителе, или в смеси этих двух. Обычно неводные среды, такие как эфир, этилацетат, этанол, изопропанол или ацетонитрил, являются типичными, где это практически возможно. Соли соединений по настоящему изобретению дополнительно включают сольваты соединений и компаунд соли.

Примеры фармацевтически приемлемых солей включают, но не ограничиваясь, соли минеральных или органических кислот основных остатков, таких как амины; щелочные или органические соли кислотных остатков, таких как карбоновые кислоты; и тому подобное. Фармацевтически приемлемые соли включают обычные нетоксичные соли и четвертичные аммониевые соли исходного соединения, образованные, например, из нетоксичных неорганических или органических кислот. Например, обычные нетоксичные соли кислот включают соли, полученные из неорганических кислот, таких как соляная, бромистоводородная, серная, сульфаминовая, фосфорная, азотная и подобных; и соли, полученные из органических кислот, таких как уксусная, пропионовая, янтарная, гликолевая, стеариновая, молочная, яблочная, винная, лимонная, аскорбиновая, паминовая, малеиновая, гидроксималеиновая, фенилуксусная, глутаминовая, бензойная, салициловая, мезиловая, эзиловая, безиловая, сульфаниловая, 2-ацетоксибензойная, фумаровая, толуолсульфоновая, метансульфоновая, этандисульфоновая, щавелевая, изетионовая, HOOC-(CH₂)_n-COOH, где n равно 0-4, и подобных. Списки дополнительных подходящих солей можно найти, например, в Remington's Pharmaceutical Sciences, 17th ed., Mack Publishing Company, Easton, Pa., p. 1418 (1985).

Термин "носитель" применительно к фармацевтическим композициям/комбинациям по изобретению относится к разбавителю, эксципиенту или носителю, с которым предоставляется активное соединение.

"Фармацевтически приемлемый эксципиент" означает эксципиент, который пригоден для получения фармацевтической композиции/комбинации, который, как правило, безопасен, нетоксичен и ни биологически, ни иным образом не подходит для введения хозяину, и включает в одном варианте выполнения изобретения эксципиент, который приемлем для применения в ветеринарии, а также в фармацевтических целях для человека. "Фармацевтически приемлемый эксципиент", как используется в настоящем документе, включает как один, так и более чем один такой эксципиент.

"Пациент", или "хозяин", или "субъект" представляет собой человека или не являющегося человеком животное, нуждающееся в модуляции путем фактора D комплемента. Как правило, хозяин представляет собой человека. "Пациент", или "хозяин", или "субъект" также относятся к, например, млекопитающим, приматам (например, людям), коровам, овцам, козам, лошадям, собакам, кошкам, кроликам, крысам, мышам, рыбам, птицам и подобным.

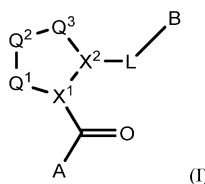
"Пролекарство", как используется в настоящем документе, означает соединение, которое при введении хозяину *in vivo* превращается в исходное лекарственное средство. Используемый в настоящем документе термин "исходное лекарственное средство" означает любое из описанных в химических соединениях, которые пригодны для лечения любых расстройств, описанных в настоящем документе, или для контроля или улучшения основной причины или симптомов, связанных с любым физиологическим или патологическим расстройством, описанным в настоящем документе, у хозяина, как правило, человека. Пролекарства могут быть использованы для достижения любого желаемого эффекта, в том числе для улучшения свойств исходного лекарственного средства или для улучшения фармацевтических или фармакокинетических свойств исходного. Существование пролекарственной стратегии обеспечивает выбор в модуляции условий для формирования *in vivo* исходного лекарственного средства, все из которых считаются включенными в настоящий документ. Неограничивающие примеры пролекарственных стратегий включают ковалентное присоединение съемных групп или съемных частей групп, например, но не ограничиваясь, ацилирование, фосфорилирование, фосфонилирование, фосфорамидные производные, амидирование, восстановление, окисление, этерификацию, алкилирование, другие карбоксильные производные, сульфокси или сульфоновые производные, карбонилирование или ангидрид, среди других.

"Предоставление соединения формулы I с по меньшей мере одним дополнительным активным агентом" означает соединение формулы I и дополнительный активный агент(ы), представленные одновременно в одной дозированной форме, представленные параллельно в виде отдельных лекарственных форм или представленные в отдельных дозированных формах для введения, разделенного некоторым промежутком времени, который находится в пределах времени, в котором как соединение формулы I, так и по меньшей мере один дополнительный активный агент находятся в крови пациента. В некоторых вариантах выполнения изобретения соединение формулы I и дополнительный активный агент не должны быть предписаны пациенту одним и тем же медицинским работником. В некоторых вариантах выполнения изобретения для дополнительного активного агента или агентов не должно требоваться рецепта. Введение соединения формулы I или по меньшей мере одного дополнительного активного агента может происходить с помощью любого соответствующего пути, например, в пероральных таблетках, в пероральных капсулах, в пероральных растворах, ингаляцией, инъекцией, суппозиторием или местным контактом.

"Терапевтически эффективное количество" фармацевтической композиции/комбинации по настоящему изобретению означает количество, эффективное при введении пациенту для того, чтобы обеспечить терапевтическую пользу, такую как улучшение симптомов, например, количество, эффективное для снижения симптомов макулярной дегенерации. В одном варианте выполнения изобретения терапевтически эффективное количество представляет собой количество, достаточное для предотвращения значительного увеличения или будет значительно уменьшать обнаруживаемый уровень фактора D комплемента в крови, сыворотке или тканях пациента.

II. Подробное описание активных соединений.

В соответствии с настоящим изобретением заявлено соединение формулы I



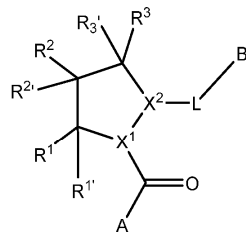
а также его фармацевтически приемлемые соли и композиции. формулу I можно считать, имеющей центральное ядро, заместитель L-B и заместитель (C=O)A. Было обнаружено, что соединение формулы I или его фармацевтически приемлемая соль или композиция, где R¹² или R¹³ на группе A представляют собой арил, гетероарил или гетероцикл, является превосходным ингибитором фактора D комплемента, и, следовательно, может быть использовано в эффективном количестве для лечения хозяина, нуждающегося в модуляции фактора D комплемента.

Неограничивающие примеры соединений, подпадающих под формулу I с вариациями в перемен-

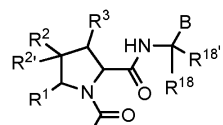
ных, например, A, B, R¹-R^{3'} и L, показаны ниже. Описание включает все комбинации этих определений, приводящие к стабильным соединениям.

Формулы II-XXX.

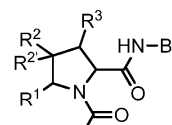
В одном аспекте изобретение включает соединения и соли формул II, III, IV, V, VI, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII, XIV, XV, XVI, XVII, XVIII, XIX, XX, XXI, XXII, XXIII, XXIV, XXV, XXVI, XXVII, XXVIII, XXIX и XXX, которые находятся в пределах объема формулы I. Переменные, показанные в формулах II-XXX, имеют определения, изложенные в разделе краткое описание для формулы I или любые определения, изложенные в данном описании.



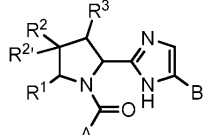
Формула II



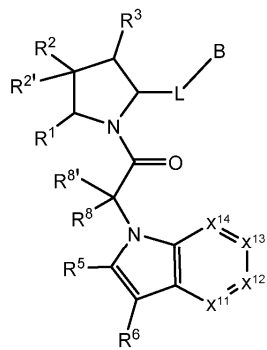
Формула III



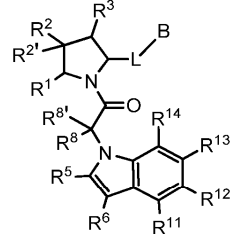
Формула IV



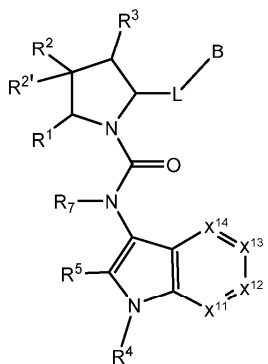
Формула V



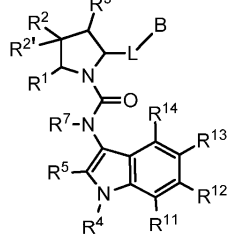
Формула VI



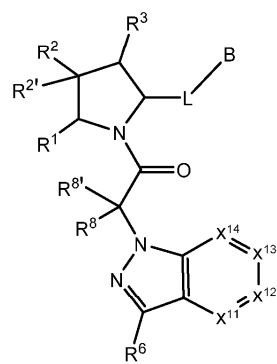
Формула VII



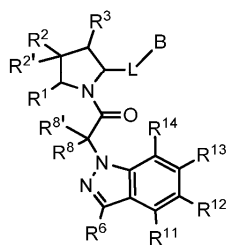
Формула VIII



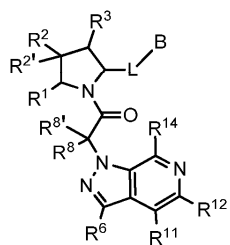
Формула IX



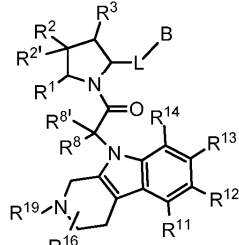
Формула X



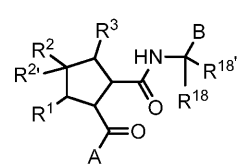
Формула XI



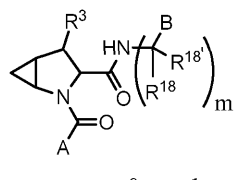
Формула XII



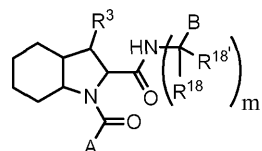
Формула XIII



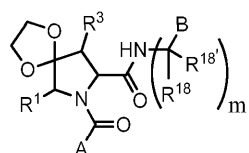
Формула XIV



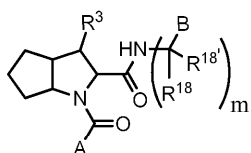
m равно 0 или 1.



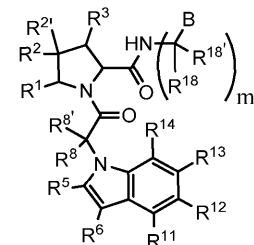
m равно 0 или 1.



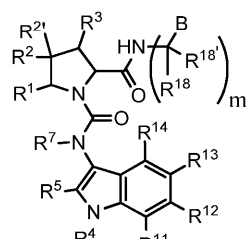
m равно 0 или 1.



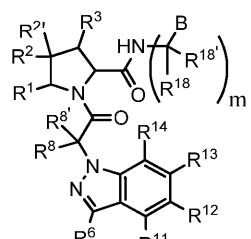
m равно 0 или 1.



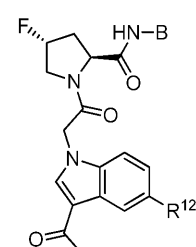
m равно 0 или 1.



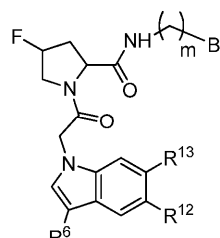
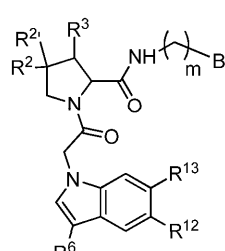
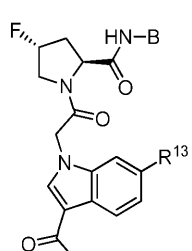
m равно 0 или 1.



m равно 0 или 1.

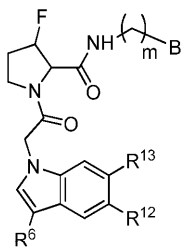


Формула XXII



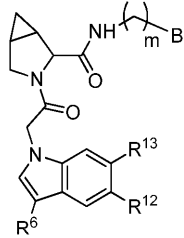
m равно 0 или 1.

Формула XXV



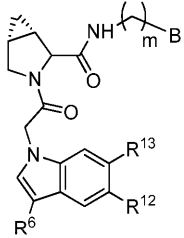
m равно 0 или 1.

Формула XXVI



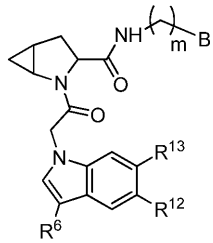
m равно 0 или 1.

Формула XXVII



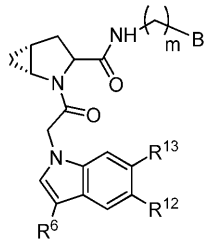
m равно 0 или 1.

Формула XXVIII



m равно 0 или 1.

Формула XXIX



m равно 0 или 1.

Формула XXX

В этих вариантах выполнения изобретения следует понимать, что там, где R¹ или R³ присоединен к атому углерода, могут быть два независимых присоединения, как в R²/R²', и эти формулы следует рассматривать как включающие все такие вариации.

Кроме того, изобретение включает соединения, и соли формулы I, и их фармацевтически приемлемые композиции, и любые из их подформул (II-XXX), в которых по меньшей мере одно из следующих условий встречается в вариантах выполнения изобретения, описанных ниже.

Арильные, гетероарильные и гетероциклические заместители R¹² и R¹³.

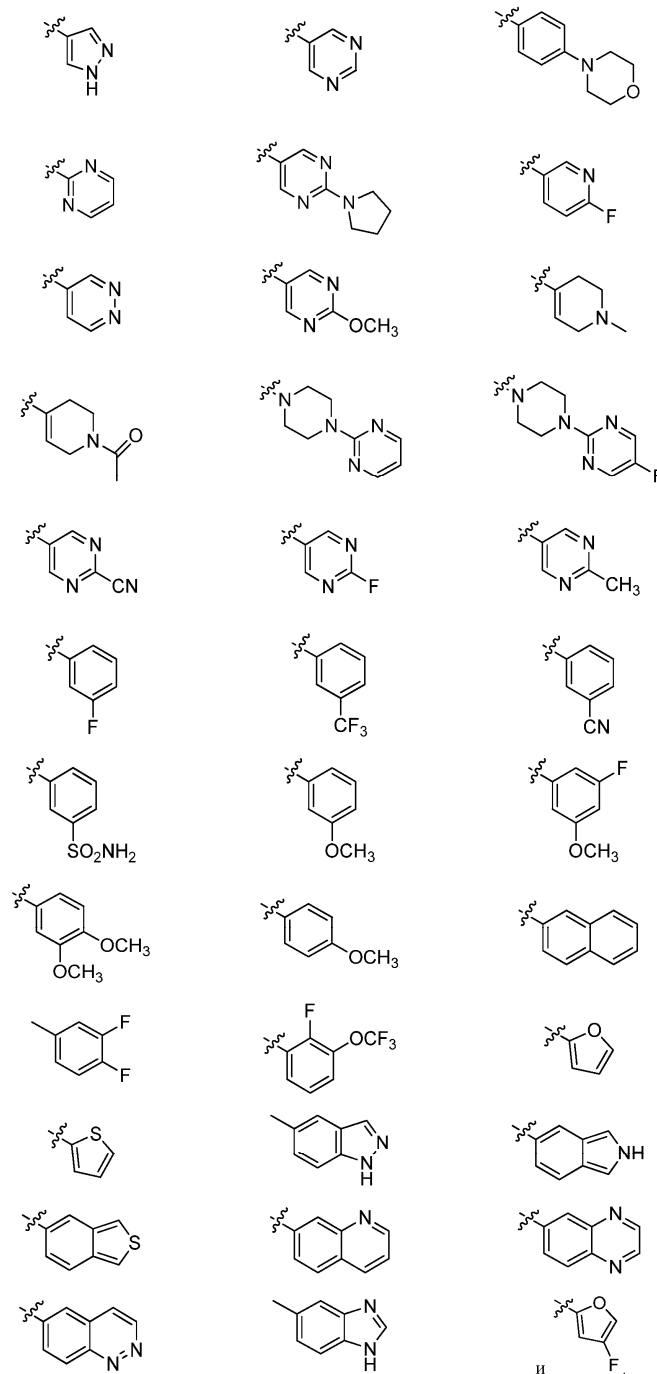
Было неожиданно обнаружено, что соединение формулы I, его фармацевтически приемлемая соль или композиция, где R¹² или R¹³ на группе А представляет собой арил, гетероарил или гетероцикл, является превосходным ингибитором фактора D комплемента.

Один из R¹² и R¹³ выбран из R³¹, и другой из R¹² и R¹³ выбран из R³². В другом варианте выполнения изобретения каждый из R¹² и R¹³ могут быть независимо выбраны из R³².

R³¹ выбран из водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, -COOH, C₁-C₂галогеналкила, C₁-C₂галогеналкокси, C₁-C₆алкила, -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), C₂-C₆алкенила, C₂-C₆алканоила, C₁-C₆алкокси, C₂-C₆алкенилокси, -C(O)OR⁹, C₁-C₆тиоалкила, -C₀-C₄алкил-NR⁹R¹⁰, -C(O)NR⁹R¹⁰, -SO₂R⁹, -SO₂NR⁹R¹⁰, -OC(O)R⁹ и -C(NR⁹)NR⁹R¹⁰, каждый из R³¹, который отличается от водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, -COOH, -CONH₂, C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси, и из которых каждый R³¹ также необязательно замещен одним заместителем, выбранным из фенила и 4-7-членного гетероцикла, содержащего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S; при этом фенил или 4-7-членный гетероцикл не замещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, -COOH, -CONH₂, C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси, и из которых каждый R³¹ также необязательно замещен одним заместителем, выбранным из фенила и 4-7-членного гетероцикла, содержащего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S; при этом фенил или 4-7-членный гетероцикл не замещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, -COOH, -CONH₂, C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси;

R³² выбирают из арила; насыщенного или ненасыщенного гетероцикла (например, 5-6 членного кольца, имеющего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S), где гетероцикл связан через атом углерода в гетероциклическом кольце с атомом углерода кольца А в положении R¹² или R¹³; и гетероарила (например, 5-6-членного кольца, содержащего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S), где арил, гетероцикл или гетероарильное кольцо может быть необязательно замещенным.

Неограничивающие примеры R^{32} представляют собой



Неограничивающие варианты R^{12}/R^{13} .

В одном варианте выполнения изобретения R^{12} представляет собой R^{32} .

В одном варианте выполнения изобретения R^{13} представляет собой R^{32} .

В одном варианте выполнения изобретения R¹² представляет R³², который представляет собой арил.

В одном варианте выполнения изобретения R¹² представляет собой необязательно замещенный арил.

В одном варианте выполнения изобретения R¹² представляет собой необязательно замещенный насыщенный или ненасыщенный гетероцикл, связанный через атом углерода в гетероциклическом кольце с атомом углерода кольца А в положении R¹².

В одном варианте выполнения изобретения R¹² представляет собой необязательно замещенный гетероарил.

В одном варианте выполнения изобретения R¹³ представляет собой необязательно замещенный арил.

В одном варианте выполнения изобретения R¹³ представляет собой необязательно замещенный насыщенный или ненасыщенный гетероцикл, связанный через атом углерода в гетероциклическом кольце с

атомом углерода кольца А в положении R¹³.

В одном варианте выполнения изобретения R¹³ представляет собой необязательно замещенный гетероарил.

В одном варианте выполнения изобретения R¹² представляет собой R³², который представляет собой (5- или 6-членный ненасыщенный или ароматический гетероцикл), имеющий 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, где (5- или 6-членный ненасыщенный гетероцикл) присоединен через атом углерода к атому углерода CR¹² или CR¹³.

В одном варианте выполнения изобретения R¹² представляет собой R³², который представляет собой (4-7 членный гетероциклоалкил), имеющий 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, где (4-7 членный гетероциклоалкил) присоединен через атом углерода к атому углерода CR¹² или CR¹³.

В одном варианте выполнения изобретения R¹³ представляет собой R³², который представляет собой арил.

В одном варианте выполнения изобретения R¹³ представляет собой R³², который представляет собой (5- или 6-членный ненасыщенный или ароматический гетероцикл), имеющий 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, где (5- или 6-членный ненасыщенный гетероцикл) присоединен через атом углерода к атому углерода CR¹² или CR¹³.

В одном варианте выполнения изобретения R¹³ представляет собой R³², который (4-7 членный гетероциклоалкил) имеет 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, где (4-7-членный гетероциклоалкил) связан через атом углерода с атомом углерода CR¹² или CR¹³.

В одном варианте выполнения изобретение относится к соединениям формулы I, где

один из R¹² и R¹³ представляет собой H, а другой из R¹² и R¹³ представляет собой R³², где

R³² выбран из арила, который может быть необязательно замещен; (5- или 6-членного ненасыщенного или ароматического гетероцикла), имеющего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, где (5- или 6-членный ненасыщенный гетероцикл) присоединен через атом углерода к углероду CR¹² или CR¹³, где (5- или 6-членный ненасыщенный или ароматический гетероцикл) может быть необязательно замещен; и (4-7-членного гетероциклоалкила), имеющего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, где (4-7-членный гетероциклоалкил) присоединен через атом углерода к атому углерода CR¹² или CR¹³, и (4-7-членный гетероциклоалкил) может быть необязательно замещенным.

В другом варианте выполнения изобретение относится к соединениям формулы I, где

R¹, R^{1'}, R² и R³ все представляют собой водород;

R² представляет собой фтор, и R³ представляет собой водород, -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкил) или -O-C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкил);

R⁵ представляет собой водород, галоген или C₁-C₂алкил;

R¹¹, R¹³, R¹⁴ и R¹⁵, если присутствуют, независимо выбраны в каждом случае из водорода, галогена, гидроксила, амино, C₁-C₄алкила, C₁-C₄алокси, -C₀-C₂алкил(моно- и ди-C₁-C₂алкиламино), трифторметила и трифторметокси;

X¹² представляет собой CR¹²; и

R¹² выбран из арила, который может быть необязательно замещен; (5- или 6-членного ненасыщенного или ароматического гетероцикла), имеющего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, где (5- или 6-членный ненасыщенный гетероцикл) присоединен через атом углерода к углероду CR¹² или CR¹³, где (5- или 6-членный ненасыщенный или ароматический гетероцикл) может быть необязательно замещен; и (4-7-членного гетероциклоалкила), имеющего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, где (4-7-членный гетероциклоалкил) присоединен через атом углерода к атому углерода CR¹² или CR¹³, и (4-7-членный гетероциклоалкил) может быть необязательно замещен.

В одном варианте выполнения изобретение относится к соединениям формулы I, где

m равно 0 или 1;

R² представляет собой галоген, R^{2'} представляет собой водород или галоген, и R³ представляет собой водород, галоген, -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкил) или -O-C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкил);

R⁶ представляет собой -C(O)C₁-C₄алкил, -C(O)NH₂, -C(O)CF₃, -C(O)(C₃-C₇циклоалкил) или -этил(цианоамино);

один из R¹² и R¹³ выбран из водорода, галогена, C₁-C₄алкила, C₁-C₄алокси, трифторметила и трифторметокси; и другой из R¹² и R¹³ представляет собой R³², где

R³² выбирают из арила; насыщенного или ненасыщенного гетероцикла (например, 5-6-членного кольца, содержащего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S), причем гетероцикл связан через атом углерода в гетероциклическом кольце с атомом углерода кольца А в положении R¹² или R¹³; и гетероарила (например, 5-6-членного кольца, содержащего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S), где арил, гетероцикл или гетероарильное кольцо может быть необязательно замещенным.

В одном варианте выполнения изобретения изобретение относится к соединениям формулы I, где один из R¹² и R¹³ представляет собой водород, гидроксил, галоген, метил или метокси; а другой из R¹² и R¹³ представляет собой R³², где

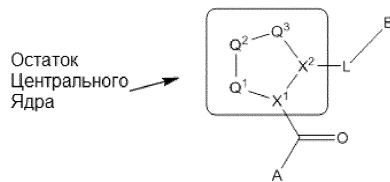
R³² выбран из арила, гетероарила или гетероцикла, связанного с кольцом А через атом углерода ге-

тероцикла.

В одном варианте выполнения изобретения R³² может быть незамещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, оксо, -B(OH)₂, -Si(CH₃)₃, -COOH, -CONH₂, -P(O)(OH)₂, C₁-C₆алкила, C₁-C₆алкокси, -C₀-C₂алкил(моно- и ди-C₁-C₄алкиламино), C₁-C₆алкилэфира, C₁-C₄алкиламино, C₁-C₄гидроксилалкила, C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси.

Остаток центрального ядра.

Остаток центрального ядра в формуле I показан ниже:

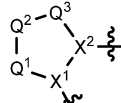


где Q¹ представляет собой N(R¹) или C(R¹R^{1'});

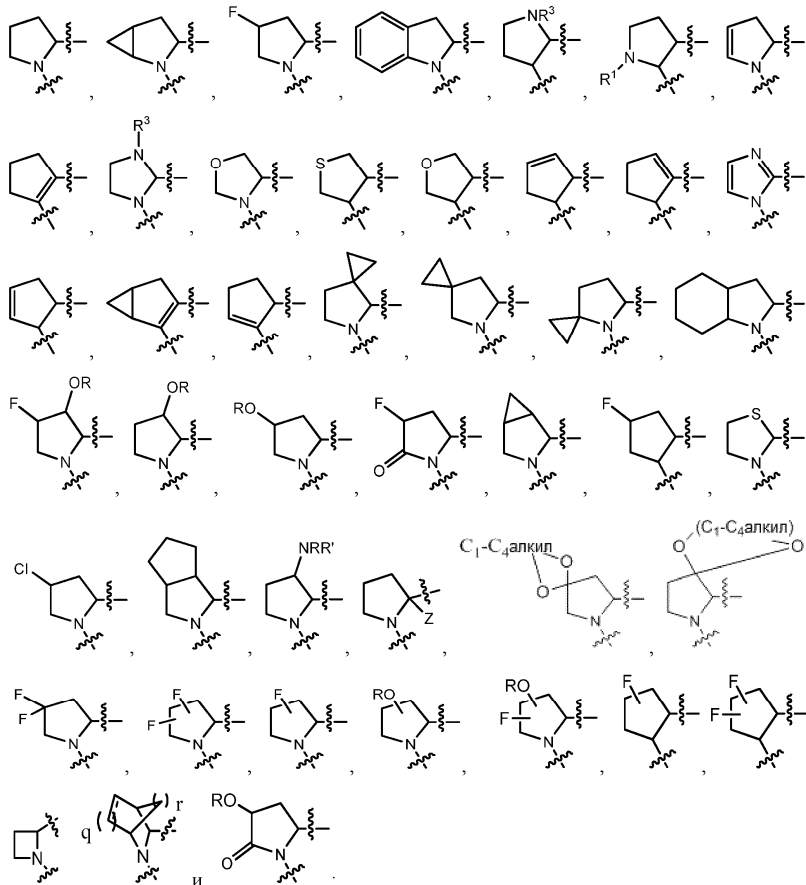
Q² представляет собой C(R²R^{2'}), C(R²R^{2'})-C(R²R^{2'}), S, O, N(R²) или C(R²R^{2'})O;

Q³ представляет собой N(R³), S или C(R³R^{3'});

X¹ и X² независимо означают H, CH или CZ, или X¹ и X² вместе представляют собой C=C; и где Q1, Q2, Q3, X1 и X2 выбраны таким образом, что получаются стабильные соединения.



Неограничивающие примеры колец показаны ниже (любой из которых может быть иным образом замещен R1, R1', R2, R2', R3 и R3'), как это описано более подробно ниже.



где q равно 0, 1, 2 или 3, и g равно 1, 2 или 3.

R и R' независимо выбраны из H, алкила, циклоалкила, циклоалкилалкила, гетероцикла, гетероциклоалкила, арила, гетероарила, гетероарилалкила, где каждая группа может быть необязательно замещена, или какой-либо другой группы заместителей в настоящем документе, которая обеспечивает желаемые свойства. В некоторых вариантах выполнения изобретения кольцо содержит один или более хиральных атомов углерода. Изобретение включает варианты выполнения, в которых хиральный углерод может быть представлен в качестве энантиомера или смесей энантиомеров, включая рацемическую смесь. Там,

где кольцо включает более одного стереоцентра, все энантиомеры и диастереомеры включены в изобретении в качестве отдельных примеров.

Z представляет собой F , Cl , NH_2 , CH_3 , CH_2D , CHD_2 или CD_3 .

R^1 , $R^{1'}$, R^2 , $R^{2'}$, R^3 и $R^{3'}$ независимо выбраны в каждом случае в зависимости от обстоятельств и только тогда, когда получаются стабильные соединения, из водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, C_1 - C_6 алкила, C_2 - C_6 алкенила, C_2 - C_6 алкинила, C_1 - C_6 алкокси, C_2 - C_6 алкинила, C_2 - C_6 алканоила, C_1 - C_6 тиоалкила, гидрокси- C_1 - C_6 алкила, амино- C_1 - C_6 алкила, $-C_0$ - C_4 алкил-NR⁹R¹⁰, $-C(O)OR^9$, $-OC(O)R^9$, $-NR^9C(O)R^{10}$, $-C(O)NR^9R^{10}$, $-OC(O)NR^9R^{10}$, $-NR^9C(O)OR^{10}$, C_1 - C_2 галогеналкила и C_1 - C_2 галогеналкокси, где R^9 и R^{10} независимо выбраны в каждом случае из водорода, C_1 - C_6 алкила, (C_3 - C_7 циклоалкил) C_0 - C_4 алкила, $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкила) и $-O-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкила).

Неограничивающие варианты центрального ядра.

В альтернативных вариантах выполнения изобретения R^1 и $R^{1'}$ или R^3 и $R^{3'}$ могут быть взяты вместе с образованием 3-6-членного карбоциклического спиро кольца или 3-6-членного гетероциклического спиро кольца, содержащего 1 или 2 гетероатома, независимо выбранных из N, O или S; R^2 и $R^{2'}$ могут быть взяты вместе с образованием 3-6-членного карбоциклического спиро-кольца; или R^2 и $R^{2'}$ могут быть взяты вместе с образованием 3-6-членного гетероциклического спиро-кольца;

каждое из колец может быть незамещенным или замещенным 1 или более заместителями, независимо выбранными из галогена (и, в частности, F), гидроксила, циано, -COOH, C_1 - C_4 алкила (включая, в частности, метил), C_2 - C_4 алкенила, C_2 - C_4 алкинила, C_1 - C_4 алкокси, C_2 - C_4 алканоила, гидрокси- C_1 - C_4 алкила, (моно- и ди- C_1 - C_4 алкиламино) C_0 - C_4 алкила, $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкила), $-O-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкила), C_1 - C_2 галогеналкила и C_1 - C_2 галогеналкокси.

В альтернативных вариантах выполнения изобретения R^1 и R^2 могут быть взяты вместе с образованием 3-членного карбоциклического кольца; R^1 и R^2 могут быть взяты вместе с образованием 4-6-членного карбоциклического или арильного кольца или 4-6-членного гетероциклического или гетероарильного кольца, содержащего 1 или 2 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S; или R^2 и $R^{3'}$, если связаны с соседними атомами углерода, могут быть взяты вместе с образованием 3-6-членного карбоциклического или арильного кольца или 3-6-членного гетероциклического или гетероарильного кольца;

каждое кольцо может быть незамещенным или замещенным 1 или более заместителями, независимо выбранными из галогена (в частности, F), гидроксила, циано, -COOH, C_1 - C_4 алкила (включая, в частности, метил), C_2 - C_4 алкенила, C_2 - C_4 алкинила, C_1 - C_4 алкокси, C_2 - C_4 алканоила, гидрокси- C_1 - C_4 алкил, (моно- и ди- C_1 - C_4 алкиламино) C_0 - C_4 алкила, $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкила), $-O-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкила), C_1 - C_2 галогеналкила и C_1 - C_2 галогеналкокси.

В одном варианте выполнения изобретения остаток центрального ядра представляет собой пролин.

В одном варианте выполнения изобретения остаток центрального ядра представляет собой 4-фторпролин.

В одном варианте выполнения изобретения R^1 , $R^{1'}$, R^2 , R^3 и $R^{3'}$, если присутствуют, все представляют собой водород; и R^2 представляет собой фтор.

В одном варианте выполнения изобретения R^1 , $R^{1'}$, $R^{2'}$ и $R^{3'}$, если присутствуют, все представляют собой водород; и R^2 представляет собой фтор, и R^3 представляет собой $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкил) или $-O-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкил).

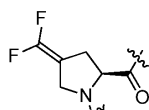
В одном варианте выполнения изобретения R^1 и R^2 , взятые вместе, образуют 3-6-членную циклоалкильную группу, и $R^{1'}$, $R^{2'}$, R^3 и $R^{3'}$, где присутствуют, все представляют собой водород.

В одном варианте выполнения изобретения R^1 , $R^{1'}$, $R^{2'}$ и $R^{3'}$, если присутствуют, все представляют собой водород, а R^2 и $R^{2'}$, взятые вместе, образуют 5- или 6-членную гетероциклоалкильную группу, имеющую 1 или 2 атома кислорода.

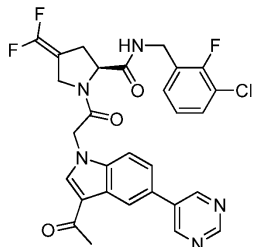
В одном варианте выполнения изобретения R^1 представляет собой водород и R^2 представляет собой фтор.

В одном варианте выполнения изобретения R^1 и R^2 соединены с образованием 3-членного кольца.

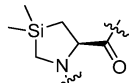
Раскрытие включает соединения формулы I, в которых центральный пирролидин является замещенным винилом, например:



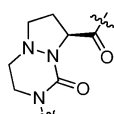
В одном варианте выполнения изобретения соединение формулы I имеет структуру:



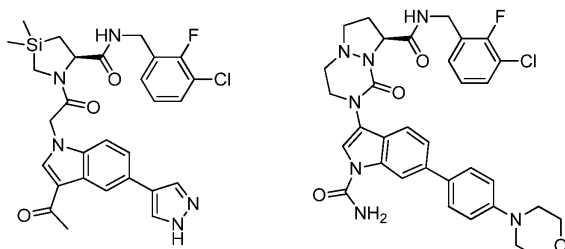
В одном варианте выполнения изобретения центральный пирролидин модифицирован добавлением второго гетероатома в пирролидиновое кольцо, такого как N, O, S или Si, например:



Другая модификация в пределах объема изобретения представляет собой присоединение заместителя на центральное кольцо пирролидина в R⁷ или R⁸ с образованием 5- или 6-членного гетероциклического кольца, например:

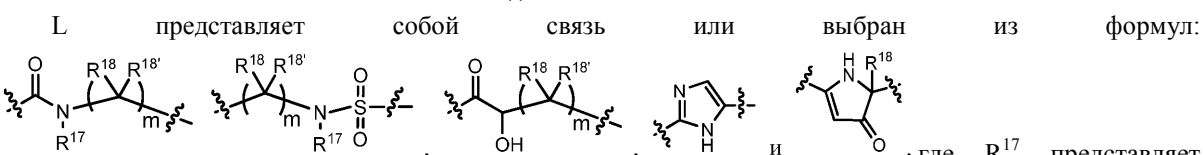
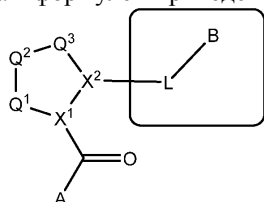


Примеры соединений, имеющих модификации, описанные выше, включают:



Заместители L-B центрального ядра.

Заместители L-B центрального ядра в формуле I приведены ниже:



где R¹⁷ представляет собой водород, C₁-C₆алкил или -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкил) и R¹⁸ и R^{18'} независимо выбраны из водорода, галогена, гидроксиметила и метила; и m равно 0, 1, 2 или 3.

B являетсяmonoциклическим илибициклическим карбоциклическим; monoциклической илибициклической карбоциклической окси-группой; monoциклической,бициклической или трициклической гетероциклической группой, имеющей 1, 2, 3 или 4 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, и от 4 до 7 кольцевых атомов в кольце; C₂-C₆алкенилом; C₂-C₆алкинилом; -(C₀-C₄-алкил)(арилом); -(C₀-C₄-алкил)(гетероарилом); или -(C₀-C₄-алкил)(бифенилом).

Каждый из B незамещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из R³³ и R³⁴, а также 0 или 1 заместителями, выбранными из R³⁵ и R³⁶:

R³³ независимо выбран из галогена, гидроксила, -COOH, циано, C₁-C₆алкила, C₂-C₆алканоила, C₁-C₆алкокси, -C₀-C₄алкил-NR⁹R¹⁰, -SO₂R⁹, C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси;

R³⁴ независимо выбран из нитро, C₂-C₆алкенила, C₂-C₆алкинила, C₁-C₆тиоалкила, -JC₃-C₇циклоалкила, -B(OH)₂, -JC(O)NR⁹R²³, -JOSO₂OR²¹, -C(O)(CH₂)₁₋₄S(O)R²¹, -O(CH₂)₁₋₄S(O)NR²¹R²², -JOP(O)(OR²¹)(OR²²), -JP(O)(OR²¹)(OR²²), -JOP(O)(OR²¹)R²², JP(O)(OR²¹)R²², -JOP(O)R²¹R²², -JP(O)R²¹R²², -JSP(O)(OR²¹)(OR²²), -JSP(O)(OR²¹)(R²²), -JSP(O)(R²¹)(R²²), -JNR⁹P(O)(NHR²¹)(NHR²²),

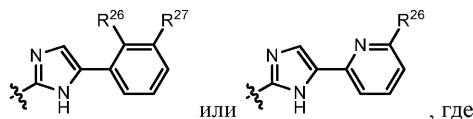
-JNR⁹P(O)(OR²¹)(NHR²²), NR⁹P(O)(OR²¹)(OR²²), -JC(S)R²¹, -JNR²¹SO₂R²², -JNR⁹S(O)NR¹⁰R²², -JNR⁹SO₂NR¹⁰R²², -JSO₂NR⁹COR²², -JSO₂NR⁹CONR²¹R²², -JNR²¹SO₂R²², -JC(O)NR²¹SO₂R²², -JC(NH₂)NR²², -JC(NH₂)NR⁹S(O)₂R²², -JOC(O)NR²¹R²², -JNR²¹C(O)OR²², -JNR²¹OC(O)R²², -(CH₂)₁₋₄C(O)NR²¹R²², -JC(O)R²⁴R²⁵, -JNR⁹C(O)R²¹, -JC(O)R²¹, -JNR⁹C(O)NR¹⁰R²², -CCR²¹, -(CH₂)₁₋₄OC(O)R²¹ и -JC(O)OR²³, каждый из R³⁴ может быть незамещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, оксо, -B(OH)₂, -Si(CH₃)₃, -COOH, -CONH₂, -P(O)(OH)₂, C₁-C₆алкила, -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), C₁-C₆алкокси, -C₀-C₂алкил(моно- и ди-C₁-C₄алкиламино), C₁-C₆алкилэфира, C₁-C₄алкиламино, C₁-C₄гидроксиламина, C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси;

R³⁵ независимо выбран из нафтила, нафтилокси, инданила, (4-7-членный гетероциклоалкил)C₀-C₄алкила, содержащего 1 или 2 гетероатома, выбранных из N, O или S, и бициклического гетероцикла, содержащего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O или S, и содержащих от 4 до 7 кольцевых атомов в каждом кольце; каждый из R³⁵ незамещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, C₁-C₆алкила, C₂-C₆алкенила, C₂-C₆алканоила, C₁-C₆алкокси, (моно- и ди-C₁-C₆алкиламино)C₀-C₄алкила, C₁-C₆алкилэфира, -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), -SO₂R⁹, C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси; и

R³⁶ независимо выбран из тетразолила, (фенил)C₀-C₂алкила, (фенил)C₁-C₂алкокси, фенокси, и 5- или 6-членного гетероарила, содержащего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O, B и S, каждый из R³⁶ незамещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, C₁-C₆алкила, C₂-C₆алкенила, C₂-C₆алканоила, C₁-C₆алкокси, (моно- и ди-C₁-C₆алкиламино)C₀-C₄алкила, C₁-C₆алкилэфира, -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), -SO₂R⁹, -OSi(CH₃)₂C(CH₃)₃, -Si(CH₃)₂C(CH₃)₃, C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси.

Л независимо выбран в каждом случае из ковалентной связи, C₁-C₄алкилена, -OC₁-C₄алкилена, C₂-C₄алкенилена и C₂-C₄алкинилена.

В одном варианте выполнения изобретения -L-B- представляет собой

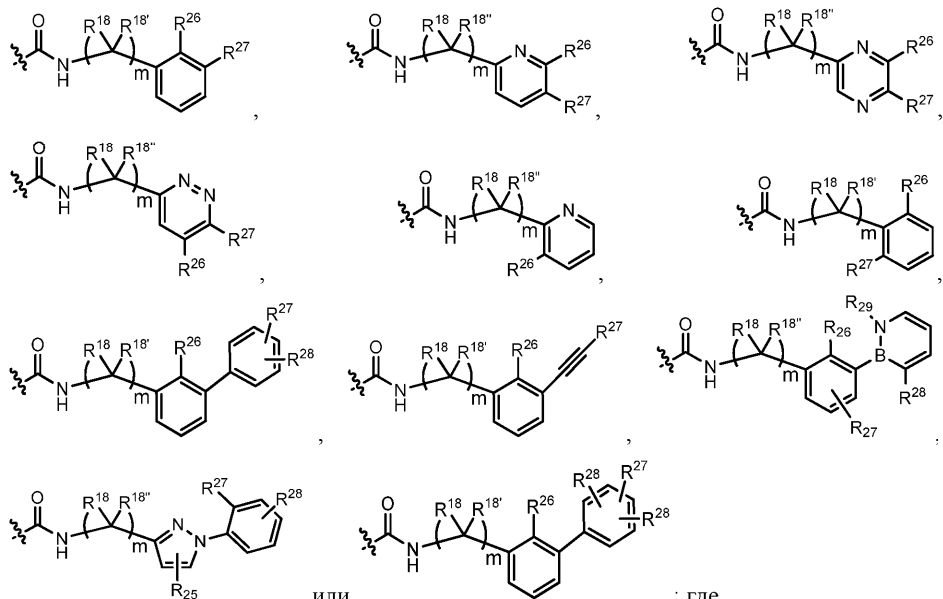


, где

R²⁶ и R²⁷ независимо выбраны из водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, C₁-C₆алкила, C₂-C₆алкенила, C₂-C₆алканоила, C₁-C₆алкокси, C₁-C₆тиоалкила, -C₀-C₄алкил(моно- и ди-C₁-C₆алкиламино), -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), -C₀-C₄алкокси(C₃-C₇циклоалкила), C₁-C₂галогеналкила, C₁-C₂галогеналкокси и C₁-C₂галогеналкилтио.

Неограничивающие варианты L-B.

В другом варианте выполнения изобретения -L-B- представляет собой



, где

R¹⁸ и R^{18'} независимо выбраны из водорода, галогена, гидроксиметила и метила; и m равно 0 или 1; и R²⁶, R²⁷ и R²⁸ независимо выбраны из водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, C₁-C₆алкила, C₂-C₆алкенила, C₂-C₆алканоила, C₁-C₆алкокси, C₁-C₆тиоалкила, (моно- и ди-C₁-C₆алкиламино)C₀-C₄алкила, (C₃-C₇циклоалкил)C₀-C₄алкила, (арил)C₀-C₄алкила-, (гетероарил)C₀-C₄алкила- и -C₀-C₄алкокси(C₃-C₇циклоалкила); каждый из которых R²⁶, R²⁷, R²⁸, отличающийся от водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, является незамещенным или замещенным одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, C₁-C₂алкокси, C₁-C₂галогеналкила,

(C₃-C₇циклоалкил)C₀-C₄алкила- и C₁-C₂галогеналкокси; и

R²⁹ представляет собой водород, C₁-C₂алкил, C₁-C₂галогеналкил или Si(CH₃)₂C(CH₃)₃.

В одном варианте выполнения изобретения m равно 0.

В одном варианте выполнения изобретение дополнительно включает соединения и соли формулы I, где В представляет собой 2-фтор-3-хлорфенил. В другом варианте выполнения изобретения используют другую карбоциклическую, арильную, гетероциклическую или гетероарильную группу, такую как 2-бром-пиридин-6-ил, 1-(2,2,2-трифторэтил)-1Н-пиразол-3-ил, 2,2-дихлорциклопропилметил или 2-фтор-3-триметилсилилфенил.

В другом варианте выполнения изобретения В представляет собой фенил, пиридин или инданил, каждый из которых незамещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, C₁-C₆алкила, C₂-C₆алкенила, C₂-C₆алканоила, C₁-C₆алкокси, C₁-C₆тиоалкила, (моно- и ди-C₁-C₆алкиламино)C₀-C₄алкила, (C₃-C₇циклоалкил)C₀-C₄алкила, -C₀-C₄алкокс(C₃-C₇циклоалкила), (фенил)C₀-C₂алкила, (пиридин)C₀-C₂алкила; каждый из заместителей, отличающийся от водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, является незамещенным или замещенным одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, амино, C₁-C₂алкил, C₁-C₂алкокси, -OSi(CH₃)₂C(CH₃)₃, -Si(CH₃)₂C(CH₃)₃, C₁-C₂галогеналкил и C₁-C₂галогеналкокси.

В другом варианте выполнения изобретения В представляет собой фенил или пиридин, замещенный 1, 2 или 3 заместителями, выбранными из хлора, брома, гидроксила, -SCF₃, C₁-C₂алкила, C₁-C₂алкокси, трифторметила, фенила и трифторметокси, каждый из заместителей, отличающийся от хлора, брома, гидроксила, -SCF₃, может быть необязательно замещенным.

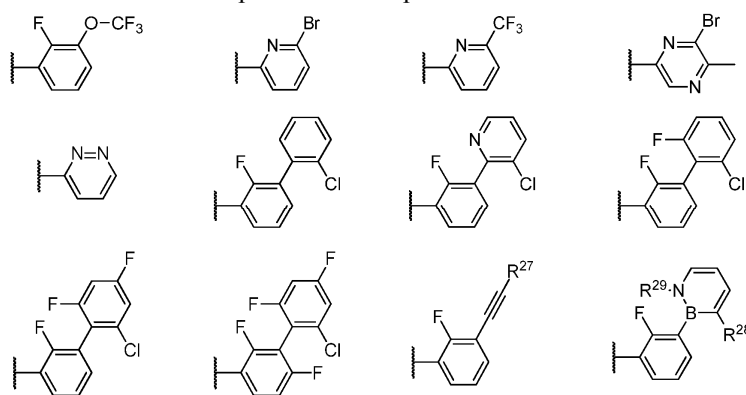
В некоторых вариантах выполнения изобретения В представляет собой 2-фтор-3-хлорфенильную или 2-фтор-3-трифторметоксифенильную группу.

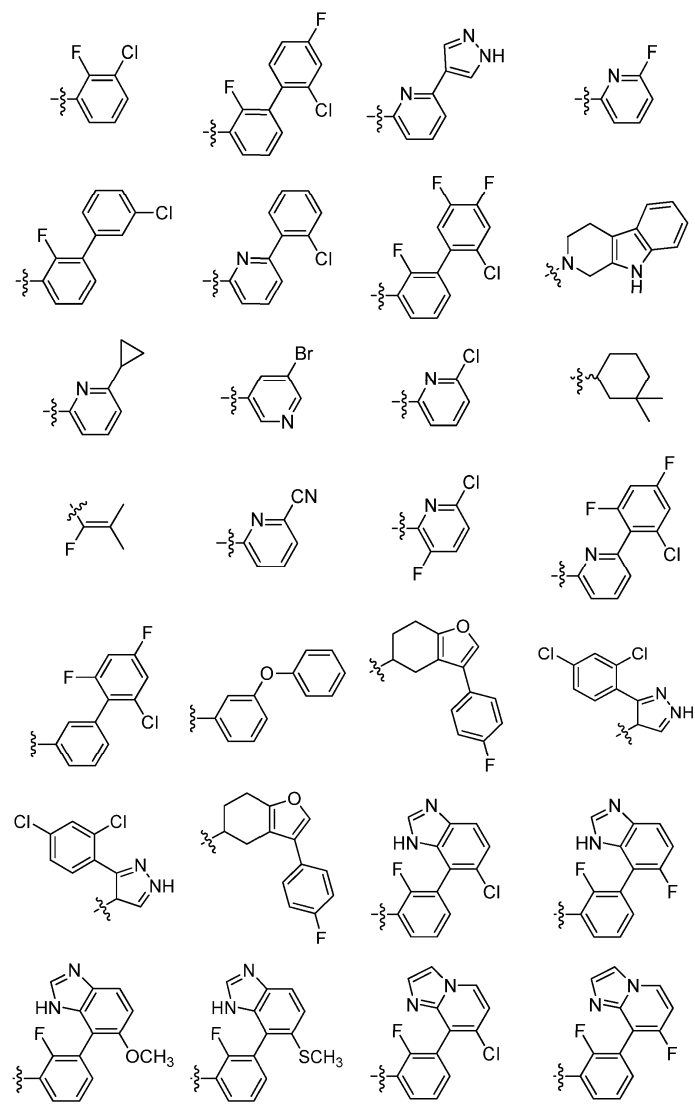
В одном варианте выполнения изобретения В представляет собой пиридин, необязательно замещенный галогеном, C₁-C₂алкокси и трифторметилом.

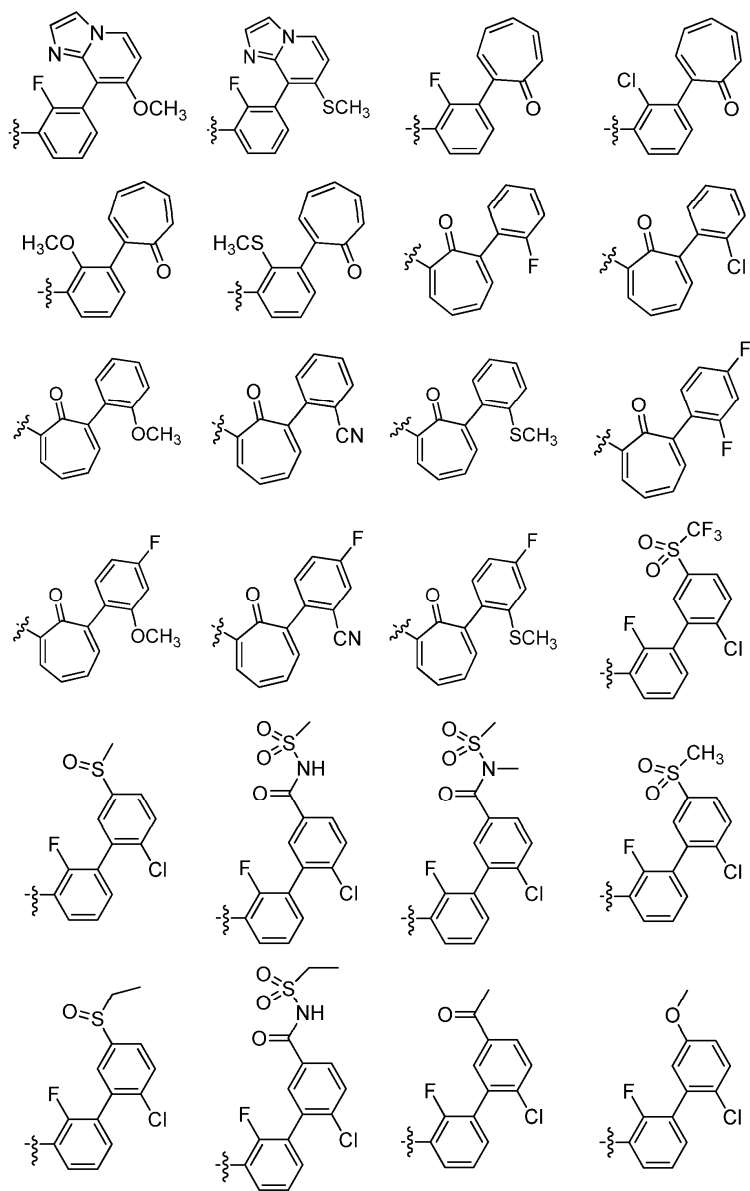
В одном варианте выполнения изобретения В представляет собой фенил, замещенный 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из галогена, C₁-C₂алкила, C₁-C₂алкокси, трифторметила и необязательно замещенного фенила.

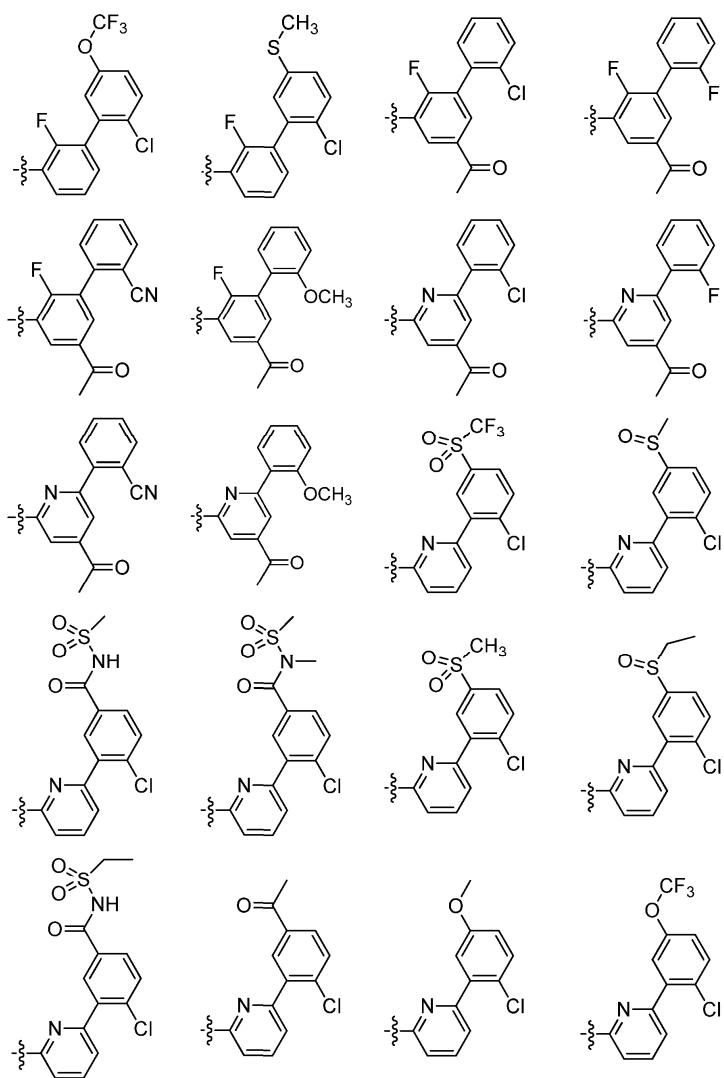
В одном варианте выполнения изобретения R²³ независимо выбран в каждом случае из (C₃-C₇циклоалкил)C₀-C₄-алкила, (фенил)C₀-C₄-алкила, (4-7-членного гетероциклоалкил)C₀-C₄алкила, имеющего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, и (5- или 6-членного ненасыщенного или ароматического гетероцикл)C₀-C₄алкила, имеющего 1, 2, или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S.

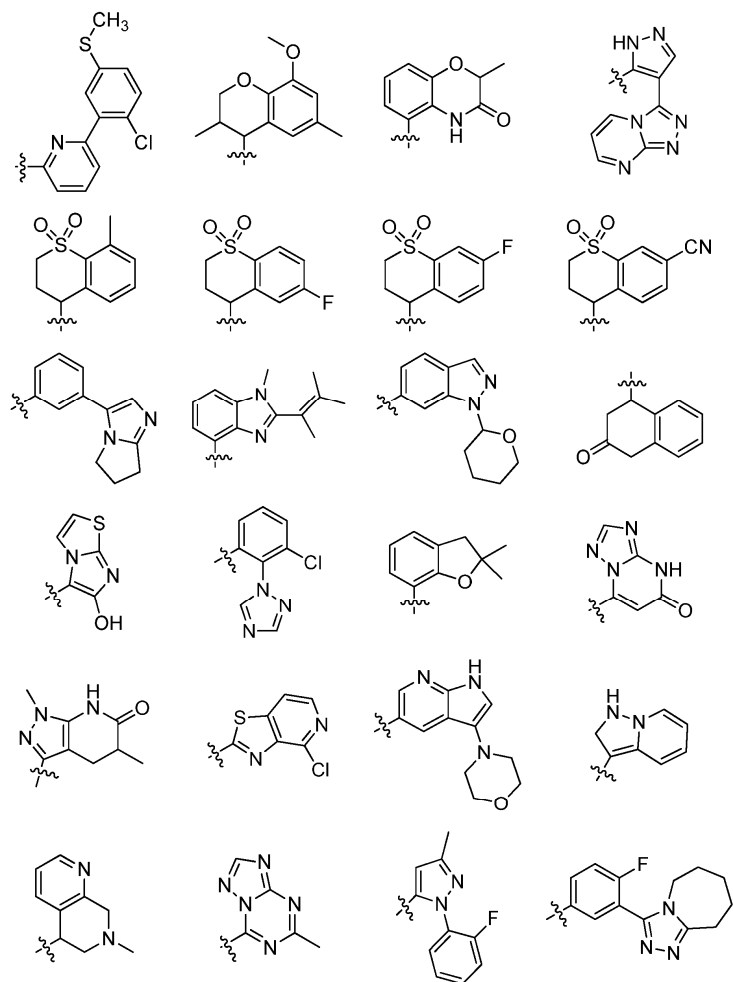
В одном варианте выполнения изобретения В выбран из

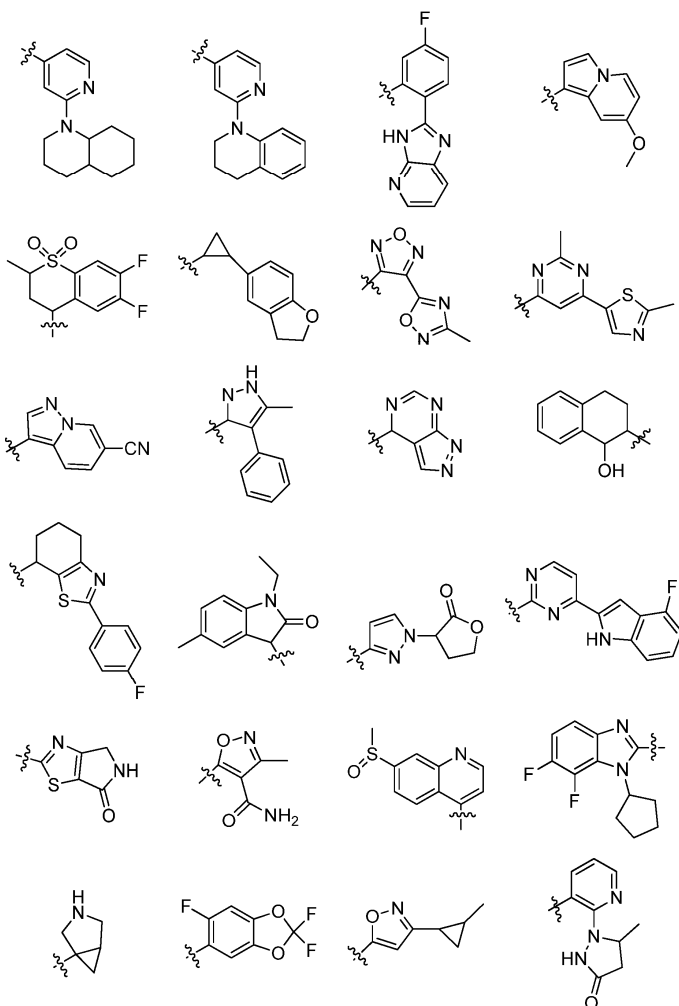








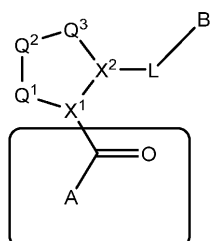




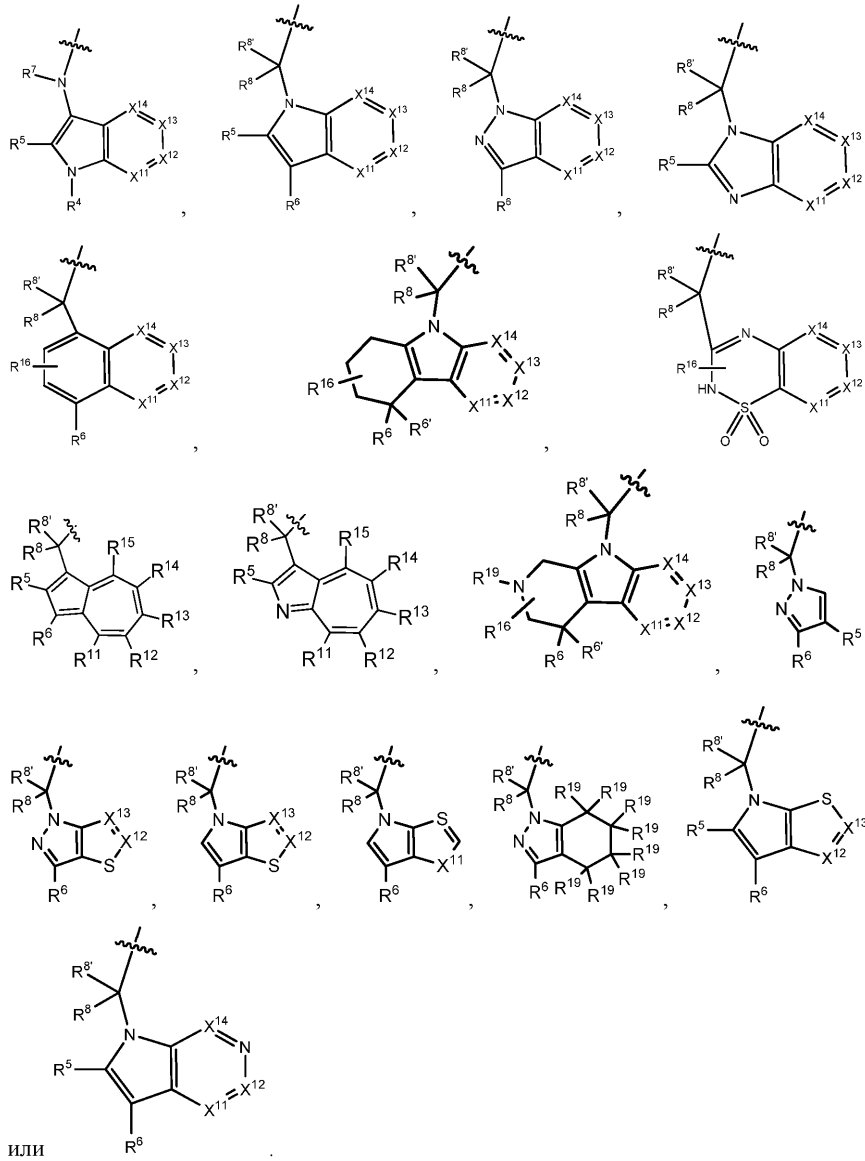
где R²⁷ представляет собой водород, метил или трифторметил; R²⁸ представляет собой водород или галоген; и R²⁹ представляет собой водород, метил, трифторметил или -Si(CH₃)₂C(CH₃)₃.

Заместитель (C=O)A центрального ядра.

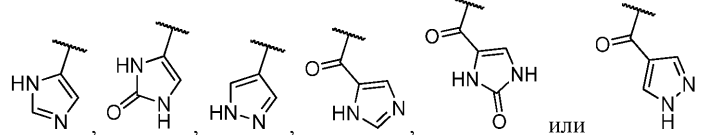
Заместитель (C=O)A центрального ядра в формуле I показан ниже:



А представляет собой группу, выбранную из:



R^4 выбран из $-CHO$, $-CONH_2$, $C_2\text{-}C_6$ алканоила, водорода, $-SO_2NH_2$, $-C(CH_2)_2F$, $-CH(CF_3)NH_2$, $C_1\text{-}C_6$ алкила, $-C_0\text{-}C_4$ алкил($C_3\text{-}C_7$ циклоалкила), $-C(O)C_0\text{-}C_2$ алкил($C_3\text{-}C_7$ циклоалкила),



каждый из R^4 , отличающийся от водорода, $-CHO$ и $-CONH_2$, является незамещенным или замещенным одним или более из амино, имино, галогена, гидроксила, циано, цианимино, $C_1\text{-}C_2$ алкила, $C_1\text{-}C_2$ аллокси, $-C_0\text{-}C_2$ алкил(моно- и ди- $C_1\text{-}C_4$ алкиламино), $C_1\text{-}C_2$ галогеналкила и $C_1\text{-}C_2$ галогеналлокси.

R^5 и R^6 независимо выбраны из $-CHO$, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NH(CH_3)$, $C_2\text{-}C_6$ алканоида, водорода, гидроксила, галогена, циано, нитро, $-COOH$, $-SO_2NH_2$, винила, $C_1\text{-}C_6$ алкила (включая метил), $C_2\text{-}C_6$ алкенила, $C_1\text{-}C_6$ аллокси, $-C_0\text{-}C_4$ алкил($C_3\text{-}C_7$ циклоалкила), $-C(O)C_0\text{-}C_4$ алкил($C_3\text{-}C_7$ циклоалкила), $-P(O)(OR^9)_2$, $-OC(O)R^9$, $-C(O)OR^9$, $-C(O)N(CH_2CH_2R^9)(R^{10})$, $-NR^9C(O)R^{10}$, фенила или 5- или 6-членного гетероарила.

Каждый R^5 и R^6 , отличающийся от водорода, гидроксила, циано, и $-COOH$, является незамещенным или необязательно замещенным. Например, R^5 и R^6 , отличающиеся от водорода, гидроксила, циано и $-COOH$, могут быть замещены одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, амино, имино, циано, цианимино, $C_1\text{-}C_2$ алкила, $C_1\text{-}C_2$ аллокси, $-C_0\text{-}C_2$ алкил(моно- и ди- $C_1\text{-}C_4$ алкиламино), $C_1\text{-}C_2$ галогеналкила и $C_1\text{-}C_2$ галогеналлокси.

R^6 представляет собой водород, галоген, гидроксил, $C_1\text{-}C_4$ алкил, $-C_0\text{-}C_4$ алкил($C_3\text{-}C_7$ циклоалкил) или $C_1\text{-}C_4$ аллокси; или R^5 и R^6 могут быть взяты вместе с образованием оксо, винил или иминогруппы.

R^7 представляет собой водород, $C_1\text{-}C_6$ алкил или $-C_0\text{-}C_4$ алкил($C_3\text{-}C_7$ циклоалкил).

R^8 и $R^{8'}$ независимо выбраны из водорода, галогена, гидроксила, C_1 - C_6 алкила, $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкила), C_1 - C_6 аллокси и (C_1 - C_4 алкиламино) C_0 - C_2 алкила; или R^8 и $R^{8'}$, взятые вместе, образуют оксогруппу; или R^8 и $R^{8'}$ могут быть взяты вместе с атомом углерода, с которым они связаны, с образованием 3-членного карбоциклического кольца.

R^{16} отсутствует или может включать один или более заместителей, независимо выбранных из галогена, гидроксила, нитро, циано, C_1 - C_6 алкила, C_2 - C_6 алкенила, C_2 - C_6 алканоила, C_1 - C_6 аллокси, $-C_0$ - C_4 алкил(моно- и ди- C_1 - C_6 алкиламино), $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкила), C_1 - C_2 галогеналкила и C_1 - C_2 галогеналлокси.

R^{19} представляет собой водород, C_1 - C_6 алкил, C_2 - C_6 алкенил, C_2 - C_6 алканоил, $-SO_2C_1-C_6$ алкил, (моно- и ди- C_1 - C_6 алкиламино) C_1 - C_4 алкил, $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкил), $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 гетероциклоалкил), $-C_0$ - C_4 алкил(арил), C_0 - C_4 алкил(гетероарил), и где R^{19} , отличающийся от водорода, является незамещенным или замещенным одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, амино, $-COOH$ и $-C(O)OC_1-C_4$ алкила.

X^{11} представляет собой N или CR¹¹.

X^{12} представляет собой N или CR¹².

X^{13} представляет собой N или CR¹³.

X^{14} представляет собой N или CR¹⁴.

Не более чем 2 из X^{11} , X^{12} , X^{13} и X^{14} представляют собой N.

R^{11} , R^{14} и R^{15} независимо выбраны в каждом случае из водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, $-O(PO)(OR^9)_2$, $-(PO)(OR^9)_2$, C_1 - C_6 алкила, C_2 - C_6 алкенила, C_2 - C_6 алкенил(арила), C_2 - C_6 алкенил(циклоалкила), C_2 - C_6 алкенил(гетероцикла), C_2 - C_6 алкенил(гетероарила), C_2 - C_6 алкенила, C_2 - C_6 алкенил(арила), C_2 - C_6 алкенил(циклоалкила), C_2 - C_6 алкенил(гетероцикла), C_2 - C_6 алкенил(гетероарила), C_2 - C_6 алканоила, C_1 - C_6 аллокси, C_1 - C_6 тиоалкила, $-C_0$ - C_4 алкил(моно- и ди- C_1 - C_6 алкиламино), $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкила), $-C_0$ - C_4 аллокси(C_3 - C_7 циклоалкила), C_1 - C_2 галогеналкила и C_1 - C_2 галогеналлокси.

В одном варианте выполнения изобретения R^5 и R^6 независимо выбраны из $-CHO$, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NH(CH_3)$, C_2 - C_6 алканоила и водорода.

В одном варианте выполнения изобретения каждый из R^5 и R^6 , отличающиеся от водорода, гидроксила, циано и $-COOH$, является незамещенным или замещенным одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, амино, имино, циано, цианимино, C_1 - C_2 алкила, C_1 - C_4 аллокси, $-C_0$ - C_2 алкил(моно- и ди- C_1 - C_4 алкиламино), C_1 - C_2 галогеналкила и C_1 - C_2 галогеналлокси.

В одном варианте выполнения изобретения R^8 и $R^{8'}$ независимо представляют собой водород или метил.

В одном варианте выполнения изобретения R^8 и $R^{8'}$ представляют собой водород.

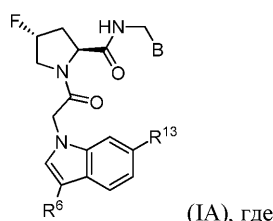
В одном варианте выполнения изобретения R^7 представляет собой водород или метил.

В одном варианте выполнения изобретения R^7 представляет собой водород.

Варианты формул IA, IB, IC и ID.

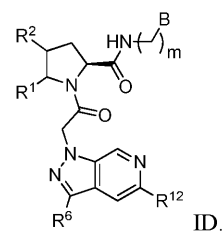
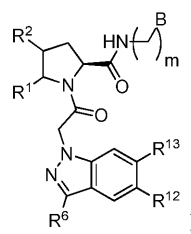
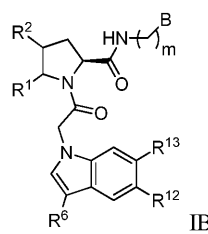
Для дополнительной иллюстрации изобретения раскрыты различные варианты формул IA, IB, IC и ID. Они представлены в качестве примера, чтобы показать некоторые из вариаций среди представленных соединений в пределах изобретения, и могут быть применены к любой из формул I-XXX.

В одном аспекте настоящее раскрытие включает соединения и соли формулы IA:



R^6 , R^{13} и В могут иметь любое из определений, изложенных в настоящем документе, для этой переменной.

В другом аспекте настоящее раскрытие включает соединения и соли формул IB, IC и ID.



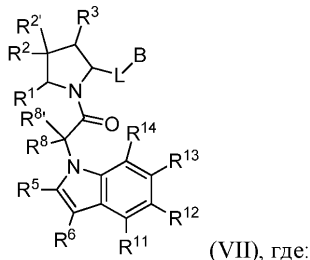
В формулах IA, IB, IC и ID переменные могут включать любое из определений, изложенных в настоящем документе, которое приводит к стабильному соединению. В некоторых вариантах выполнения

собой фенил.

В некоторых вариантах выполнения изобретения представлены структуры, включающие формулы IB и IC, где m=1, R¹ и R² соединены с образованием 3-членного кольца, R⁶ представляет собой амид, R¹² представляет собой H, R¹³ представляет собой R³², R³² представляет собой гетероарил и В представляет собой фенил.

Варианты формулы VII.

Для дополнительной иллюстрации изобретения приведены различные варианты формулы VII. В одном аспекте раскрытие включает соединения и соли формулы VII:



(VII), где:

R¹, R², R^{2'} и R³ независимо выбраны из водорода, галогена, C₁-C₄алкила, C₁-C₄алкокси, -C₀-C₂алкил-NR⁹R¹⁰, -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), -O-C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси;

R⁸ и R^{8'} независимо выбраны из водорода, галогена и метила;

R⁵ представляет собой водород, гидроксил, циано, -COOH, C₁-C₆алкил, C₁-C₆алкокси, C₂-C₆алканоил, -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкил), -C(O)C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкил), C₁-C₂галогеналкил или C₁-C₂галогеналкокси;

R⁶ представляет собой -C(O)CH₃, -C(O)NH₂, -C(O)CF₃, -C(O)(циклогексил) или -этил(цианоимино);

и

R¹¹ и R¹⁴ независимо выбраны из водорода, галогена, гидроксила, амино, нитро, циано, C₁-C₆алкила, C₂-C₆алкенила, C₂-C₆алканоила, C₁-C₆алкокси, C₁-C₆тиоалкила, -C₀-C₄алкил(моно- и ди-C₁-C₆алкиламино), -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), -OC₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси.

Пролекарства формулы I также включены в объем настоящего раскрытия.

Фармацевтические препараты.

Соединения, описанные в настоящем документе, могут быть введены в виде чистого химического вещества, но также могут вводиться в виде фармацевтической композиции, которая включает эффективное количество для хозяина, нуждающегося в лечении, выбранного соединения формулы I, как описано в настоящем документе. Соответственно, изобретение относится к фармацевтическим композициям, содержащим эффективное количество соединения или фармацевтически приемлемой соли формулы I вместе с по меньшей мере одним фармацевтически приемлемым носителем. Фармацевтическая композиция может содержать соединение или соль формулы I в качестве единственного активного агента или в альтернативном варианте выполнения изобретения формулу I и по меньшей мере один дополнительный активный агент. В некоторых вариантах выполнения изобретения фармацевтическая композиция находится в дозированной форме, содержащей от около 0,1 мг до около 2000 мг, от около 10 мг до около 1000 мг, от около 100 мг до около 800 мг или от около 200 мг до около 600 мг соединения формулы I и необязательно от около 0,1 мг до около 2000 мг, от около 10 мг до около 1000 мг, от около 100 мг до около 800 мг или от около 200 мг до около 600 мг дополнительного активного агента в единичной дозированной форме. Примерами являются дозированные формы с по меньшей мере 25, 50, 100, 200, 250, 300, 400, 500, 600, 700 или 750 мг активного вещества или его соли. Фармацевтическая композиция может также включать молярное отношение соединения формулы I и дополнительного активного агента. Например, фармацевтическая композиция может содержать молярное отношение около 0,5:1, около 1:1, около 2:1, около 3:1 или от около 1,5:1 до около 4:1 другого противовоспалительного агента.

Соединения, раскрытие которых в настоящем документе, могут быть введены перорально, местно, парентерально, путем ингаляции или спрея, подъязычно, с помощью импланта, включая глазной имплант, трансдермально, через трансбуккальное введение, ректально, в виде офтальмологического раствора, инъекцией, включая глазную инъекцию, внутривенно, внутриаортально, внутричерепным путем или другими средствами в дозированных единичных формах, содержащих обычные фармацевтически приемлемые носители. Фармацевтическая композиция может быть составлена в виде любой фармацевтически приемлемой формы, например, в виде аэрозоля, крема, геля, таблетки, капсулы, таблетки, сиропа, трансдермального пластиря или офтальмологического раствора. Некоторые дозированные формы, такие как таблетки и капсулы, разделяются на единичные дозы подходящего размера, содержащие соответствующие количества активных компонентов, например, эффективное количество для достижения желаемой цели.

Носители включают эксципиенты и разбавители и должны иметь достаточно высокую чистоту и достаточно низкую токсичность, чтобы быть пригодными для введения пациенту, подвергаемого лече-

нию. Носитель может быть инертным или он может обладать собственными фармацевтическими преимуществами. Количество носителя, используемого в сочетании с соединением является достаточным для обеспечения практического количества материала для введения на единичную дозу соединения.

Классы носителей включают, но не ограничиваясь, связующие вещества, буферные агенты, красящие агенты, разбавители, разрыхлители, эмульгаторы, отдушки, глиданты, смазывающие вещества, консерванты, стабилизаторы, поверхностно-активные вещества, таблетирующие агенты и смачивающие агенты. Некоторые носители могут быть перечислены в более чем в одном классе, например, растительное масло может быть использовано в качестве смазочного материала в некоторых составах и в качестве разбавителя - в других. Примеры фармацевтически приемлемых носителей, включают сахара, крахмалы, целлюлозы, порошкообразный трагакант, мальтозу, желатин; тальк и растительные масла. В состав фармацевтической композиции могут быть включены необязательные активные агенты, которые по существу не влияют на активность соединения по настоящему изобретению.

Фармацевтические композиции/комбинации могут быть изготовлены для перорального введения. Эти композиции могут содержать любое количество активного соединения формулы I, что позволяет достичь желаемого результата, например, от 0,1 до 99 массовых% (мас.%) соединения формулы I, и обычно по меньшей мере около 5 мас.% соединения формулы I. Некоторые варианты выполнения содержат от около 25 до около 50 мас.% или от около 5 до около 75 мас.% соединения формулы I.

Ингибиторы фактора D комплемента по настоящему изобретению могут быть введены, например, либо системно, либо местно. Системное введение включает, например, пероральное, трансдермальное, субдермальное, интраперитонеальное, подкожное, транснаральное, сублингвальное или ректальное. Местное введение для глазного введения включает: местное, интравитреальное, периокулярное, трансклеральное, ретробульбарное, околосклеральное, субэписклеральное или через внутриглазное устройство. Ингибиторы могут быть доставлены с помощью устройства отсроченной доставки, имплантированного интравитрально или трансклерально, или с помощью других известных средств местной доставки в глаза.

Способы лечения.

Соединения и фармацевтические композиции, раскрытие в настоящем документе, могут использоваться для лечения или предотвращения расстройства, опосредованного путем комплемента, и, частности, путем, который модулируется фактора D комплемента. В некоторых вариантах выполнения изобретения заболевание представляет собой воспалительное заболевание, иммунное заболевание, аутоиммунное заболевание или связанные с фактором D комплемента заболевания у хозяина. В одном варианте выполнения изобретения заболевание представляет собой глазное заболевание. Опосредованные комплементом заболевания, которые можно лечить или предотвращать с помощью соединений и композиций по настоящему изобретению, включают, но не ограничиваясь, воспалительные эффекты сепсиса, синдром системной воспалительной реакции (SIRS), ишемию/реперфузионное повреждение (I/R травмы), псориаз, миастению, системную красную волчанку (SLE), пароксизмальную ночную гемоглобинурию (PNH), наследственный ангионевротический отек, рассеянный склероз, травмы, ожоги, синдром капиллярной утечки, ожирение, диабет, деменцию Альцгеймера, инсульт, шизофрению, эпилепсию, возрастную макулярную дегенерацию, глаукому, диабетическую ретинопатию, астму, аллергию, острый респираторный дистресс-синдром (ARDS), атипичный гемолитико-уремический синдром (aHUS), гемолитико-уремический синдром (HUS), муковисцидоз, инфаркт миокарда, волчаночный нефрит, болезнь Крона, ревматоидный артрит, атеросклероз, отторжение трансплантата, предотвращение потери плода, реакции биоматериала (например, при гемодиализе, имплантатах), гломерулонефрит С3, аневризмы брюшной аорты, оптиконевромиелит (NMO), васкулит, неврологические расстройства, синдром Гийена-Барре, черепно-мозговую травму, болезнь Паркинсона, заболевания с несоответствующей или нежелательной активацией комплемента, осложнения гемодиализа, сверхострое отторжение аллотрансплантата, отторжение ксенографта, индуцированную интерлейкином-2 токсичность во время терапии IL-2, воспалительные заболевания, воспалительные аутоиммунные заболевания, респираторный дистресс-синдром взрослых, термическую травму, включая ожоги или обморожения, миокардит, пост-ишемические реперфузионные состояния, баллонную ангиопластику, постгемодиализный синдром в кардиопульмочном кровообращении или почечном кровообращении, гемодиализ, почечную ишемию, реперфузию брызгющей артерии после реконструкции аорты, комплексные иммунные заболевания и аутоиммунные заболевания, нефрит SLE, пролиферативный нефрит, фиброз печени, гемолитическую анемию, регенерацию тканей и нейронную регенерацию. Кроме того, другими известными связанными с комплементом заболеваниями являются заболевания и расстройства легких, такие как одышка, кашель, хроническая обструктивная болезнь легких (COPD), эмфизема, легочные эмболии и инфаркты, пневмония, фиброгенные пылевые заболевания, инертные пыли и минералы (например, кремний, угольная пыль, бериллий и асбест), легочный фиброз, органические пылевые заболевания, химическая травма (из-за раздражающих газов и химических веществ, например, хлора, фосгена, диоксида серы, сероводорода, диоксида азота, аммиака и соляной кислоты), дымовые травмы, термические травмы (например, ожог, обморожение), бронхоспазм, гиперчувствительный пневмонит, паразитарные заболевания, синдром Гудпасчера, легочный васкулит, пауци-иммунный васкулит, воспаление, ассоциированное с иммунным комплексом, увеит

(включая болезнь Бехчета и другие подтипы увеита), антифосфолипидный синдром, артрит, аутоиммунное заболевание сердца, воспалительное заболевание кишечника, ишемические-реперфузионные травмы, синдром Барракера-Симонса, гемодиализ, системная красная волчанка, эритематозная красная волчанка, трансплантация, заболевания центральной нервной системы и другие нейродегенеративные состояния, гломерулонефрит (в том числе пролиферативный гломерулонефрит мембран), кожные заболевания с образованием волдырей (в том числе буллезный пемфигоид, пузырчатка и буллезный эпидермолиз), глазной рубцовый пемфигоид, MPGN II, увеит, дегенерацию желтого пятна у взрослых, диабетическую ретинопатию, пигментный ретинит, макулярный отек, увеит Бехчета, мультифокальный хориоидит, синдром Фогта-Коянги-Харада, промежуточный увеит, дробьевидный ретинохориодит, симпатическую офтальмию, глазной дикатрикальный пемфигоид, глазную пузырчатку, ишемическую невропатию зрительного нерва, послеоперационное воспаление и окклюзию вен сетчатки.

В некоторых вариантах выполнения изобретения опосредованные комплементом заболевания включают офтальмологические заболевания (в том числе раннюю или неоваскулярную возрастную макулярную дегенерацию и географическую атрофию), аутоиммунные заболевания (в том числе артрит, ревматоидный артрит), респираторные заболевания, сердечно-сосудистые заболевания. В других вариантах выполнения изобретения соединения по настоящему изобретению пригодны для использования в лечении заболеваний и расстройств, связанных с метаболизмом жирных кислот, в том числе ожирения и других нарушений обмена веществ.

В одном варианте выполнения изобретение относится к способу лечения ночной пароксизмальной гемоглобинурии (PNH), который включает введение эффективного количества соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли необязательно в фармацевтически приемлемом носителе. В другом варианте выполнения изобретения предложен способ лечения возрастной дегенерации желтого пятна (AMD), который включает введение эффективного количества соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли необязательно в фармацевтически приемлемом носителе. В другом варианте выполнения изобретения предложен способ лечения ревматоидного артрита, который включает введение эффективного количества соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли необязательно в фармацевтически приемлемом носителе. В другом варианте выполнения изобретения предложен способ лечения рассеянного склероза, который включает введение эффективного количества соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли необязательно в фармацевтически приемлемом носителе. В другом варианте выполнения изобретения предложен способ лечения миастении, который включает введение эффективного количества соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли необязательно в фармацевтически приемлемом носителе. В другом варианте выполнения изобретения предложен способ лечения атипичного гемолитико-уремического синдрома (aHUS), который включает введение эффективного количества соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли необязательно в фармацевтически приемлемом носителе. В другом варианте выполнения изобретения предложен способ лечения гломерулонефрита С3, который включает введение эффективного количества соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли необязательно в фармацевтически приемлемом носителе. В другом варианте выполнения изобретения предложен способ лечения аневризмы брюшной аорты, который включает введение эффективного количества соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли необязательно в фармацевтически приемлемом носителе. В другом варианте выполнения изобретения предложен способ лечения оптико-невромиелита (NMO), который включает введение эффективного количества соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли необязательно в фармацевтически приемлемом носителе.

В некоторых вариантах выполнения настоящее изобретение относится к способам лечения или предотвращения воспалительного расстройства, или расстройства, связанного с комплементом, путем введения хозяину, нуждающемуся в этом, эффективного количества соединения формулы I по изобретению. В некоторых вариантах выполнения настоящее изобретение относится к способам лечения или предотвращения воспалительного расстройства, в более общем плане, иммунного расстройства, аутоиммунного расстройства или заболеваний, связанных с фактором D комплемента, путем предоставления эффективного количества соединения или фармацевтически приемлемой соли формулы I пациенту с опосредованным фактором D воспалительным расстройством. Соединение или соль формулы I могут быть предоставлены в качестве единственного активного агента или могут быть предоставлены вместе с одним или несколькими дополнительными активными агентами.

В одном варианте выполнения изобретения предложен способ лечения расстройства, связанного с дисфункцией в каскаде комплемента, который включает введение эффективного количества соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли необязательно в фармацевтически приемлемом носителе. В одном варианте выполнения изобретения предложен способ ингибирования активации альтернативного пути комплемента у субъекта, который включает введение эффективного количества соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли необязательно в фармацевтически приемлемом носителе. В одном варианте выполнения изобретения предложен способ модуляции активности фактора D у субъекта, который включает введение эффективного количества соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли необязательно в фармацевтически приемлемом носителе.

"Предотвращение", как используется в настоящем описании, означает, что уменьшается вероятность появления симптомов у пациента, которому профилактически вводят соединение, по сравнению с вероятностью появления симптомов у пациентов, которым не вводили соединение, или уменьшается тяжесть симптомов у пациента, которому профилактически вводят соединение, по сравнению с тяжестью симптомов, испытываемых пациентами с расстройством или состоянием, которым не вводили соединение. В альтернативном варианте выполнения изобретения эффективное количество соединения формулы I используют для предотвращения или профилактики расстройств, связанных с фактором D комплемента.

Эффективным количеством фармацевтической композиции/комбинации по изобретению, может быть количество, достаточное для (а) ингибирования прогрессирования расстройства, опосредованного путем комплемента, в том числе воспалительного, иммунного, в том числе аутоиммунного, расстройства или связанного с фактором D заболевания; (б) инициации регресса воспалительного, иммунного, включая аутоиммунное, расстройства или связанного с фактором D заболевания; или (с) инициации излечения воспалительного, иммунного, включая аутоиммунное, расстройства или связанного с фактором D заболевания.

Эффективное количество соединения или фармацевтической композиции, описанных в настоящем документе, также обеспечивает достаточное количество активного агента, которое при введении пациенту обеспечивает клиническое преимущество. Такое количество может быть экспериментально установлено, например, путем оценки концентрации агента в крови, или теоретически, путем вычисления биодоступности.

Комбинированная терапия.

В одном варианте выполнения изобретения соединение или соль формулы I могут быть представлены в комбинации или в чередовании с по меньшей мере одним дополнительным ингибитором системы комплемента или вторым активным соединением с другим биологическим механизмом действия. В одном варианте выполнения изобретения соединение или соль формулы I могут быть представлены в комбинации с ингибитором C5 комплемента или ингибитором конвертазы C5. В другом варианте выполнения изобретения соединение или соль формулы I могут быть представлены в комбинации с экулизумабом. В одном варианте выполнения изобретения соединение или соль формулы I могут быть представлены в комбинации с дополнительными ингибиторами фактора D.

В одном варианте выполнения изобретения соединение или соль формулы I могут быть представлены вместе с соединением, которое ингибирует фермент, который метаболизирует ингибиторы протеазы. В одном варианте выполнения изобретения соединение или соль формулы I могут быть представлены вместе с ритонавиром.

В неограничивающих вариантах выполнения изобретения соединение или соль формулы I могут быть предоставлены вместе с ингибитором протеазы, растворимым регулятором комплемента, терапевтическим антителом (моноклональным или поликлональным), ингибиторами компонентов комплемента, агонистами рецептора или миРНК.

Неограничивающие примеры активных агентов в этих категориях.

Ингибиторы протеазы: полученные из плазмы концентраты C1-INH, например Cetor® (Sanquin), Berinert-P® (CSL Behring, Lev Pharma) и Cinryze®; и рекомбинантные человеческие ингибиторы C1, например Rhucin®.

Растворимые регуляторы комплемента: растворимый рецептор 1 комплемента (TP10) (Avant Immunotherapeutics); sCR1-sLe^x/TP-20 (Avant Immunotherapeutics); MLN-2222 /CAB-2 (Millenium Pharmaceuticals); Mirocoscept (Inflazyme Pharmaceuticals).

Терапевтические антитела: экулизумаб/Soliris (Alexion Pharmaceuticals); Пекселизумаб (Alexion Pharmaceuticals); Офатумумаб (Genmab A/S); TNX-234 (Tanox); TNX-558 (Tanox); TA106 (Taligen Therapeutics); Neutrazumab (G2 Therapies); Анти-пропердин (Novelmed Therapeutics); HuMax-CD38 (Genmab A/S).

Ингибиторы компонентов комплемента: Compstatin/POT-4 (Potentia Pharmaceuticals); ARC 1905 (Archemix).

Агонисты рецепторов: PMX-53 (Peptech Ltd.); JPE-137 (Jerini); JSM-7717 (Jerini).

Другие: рекомбинантный человеческий MBL (rhMBL; Enzon Pharmaceuticals).

В одном варианте выполнения изобретения настоящее изобретение относится к способу лечения или предотвращения возрастной дегенерации желтого пятна (AMD) путем введения субъекту, нуждающемуся в этом, эффективного количества композиции, содержащей соединение по настоящему изобретению. В одном варианте выполнения изобретения композиции по настоящему изобретению вводят в комбинации с агентом анти-VEGF. Неограничивающие примеры агентов анти-VEGF включают, но не ограничиваясь, афлиберцепт (Eylea®; Regeneron Pharmaceuticals); ранибизумаб (Lucentis®: Genentech и Novartis); и пегаптаниб (Macugen®; OSI Pharmaceuticals и Pfizer); Бевацизумаб (Avastin; Genentech/Roche); ацетат анекортана, лактат скваламина и кортикоиды, включая, но не ограничиваясь, ацетонид триамцинона.

В другом варианте выполнения изобретения соединение формулы I может быть объединено со вторым агентом для лечения расстройства глаза.

Примеры типов терапевтических агентов, которые могут быть использованы в комбинации для офтальмологических применений, включают противовоспалительные лекарственные средства, антимикробные агенты, анти-ангигенезные агенты, иммуносупрессанты, антитела, стероиды, глазные антигипертензивные лекарственные средства и их комбинации. Примеры терапевтических агентов включают амикацин, ацетат анекортана, антраценедион, антрациклины, азол, амфотерицин В, бевацизумаб, камптотецин, цефуроксим, хлорамфеникол, хлоргексидин, диглюконат хлоргексидина, клотrimазол, клотrimазол цефалоспорин, кортикостероиды, дексаметазон, дезаметазон, эконазол, эфтазидим, эпиподофиллоксин, флуконазол, флюцитозин, фторпримидины, фторхинолоны, гатифлоксацин, гликопептиды, имидазолы, итраконазол, ивермектин, кетоконазол, левофлоксацин, макролиды, миконазол, нитрат миконазола, моксифлоксацин, натамицин, неомицина, нистатин, офлоксацин, полигексаметилен бигуанид, преднизолон, ацетат преднизолона, пегаптаниб, аналоги платины, полимицин В, изетионат пропамицина, нуклеозид пириимицина, ранибизумаб, лактат скваламина, сульфонамиды, триамцинолон, ацетонид триамцинолона, триазолы, ванкомицин, агенты ингибиции фактора роста эндотелия сосудов (VEGF), антитела VEGF, фрагменты антител VEGF, алкалоид барвинка, тимолол, бетаксолол, травопрост, латанопрост, биматопрост, бримонидин, дорзоламид, ацетазоламид, пилокарпин, ципрофлоксацин, азитромицин, гентамицин, тобрамицин, цефазолин, вориконазол, ганцикловир, сидофовир, фоскарнет, диклофенак, непафенак, кеторолак, ибуuprofen, индометацин, фторметалон, римексолон, анекортав, циклоспорин, метотрексат, такролимус и их комбинации. Примеры заболеваний глаз, которые могут быть подвергнуты лечению в соответствии с композициями и способами, описанными в данном документе, включают амебный кератит, грибковый кератит, бактериальный кератит, вирусный кератит, онхоцеркозный кератит, бактериальный кератоконъюнктивит, вирусный кератоконъюнктивит, дистрофические заболевания роговицы, эндотелиальная дистрофия Фукса, синдром Шегрена, синдром Стивенса-Джонсона, аутоиммунные заболевания сухих глаз, заболевания сухих глаз, связанные с окружающей средой, неовариальные заболевания роговицы, лечение и профилактика отторжения трансплантата роговицы, аутоиммунныйuveит, инфекционныйuveит, переднийuveit, заднийuveit(включаятоксоплазмоз),панuveit, воспалительное заболевание стекловидного тела или сетчатки, профилактика и лечение эндофталмита, макулярный отек, дегенерация желтого пятна, возрастная дегенерация желтого пятна, пролиферативная и непролиферативная диабетическая ретинопатия, гипертоническая ретинопатия, аутоиммунное заболевание сетчатки, первичная и метастатическая внутриглазная меланома, другие внутриглазные метастатические опухоли, открытогугольная глаукома, закрытогугольная глаукома, пигментная глаукома и их комбинации.

Соединение формулы I или комбинация формулы I и другого активного агента могут быть введены в глазную секцию путем инъекции в камеру стекловидного тела, субретинальное пространство, субхороидальное пространство, эписклеру, конъюнктиву, склеру, переднюю камеру, и роговицу, и секции в них (например, субэпителиально, интрастромально, эндотелиально).

В альтернативном варианте выполнения изобретения соединение формулы I или комбинация формулы I и другого активного агента могут быть введены в глазную секцию посредством связывания с проникающими через слизистую оболочку частицами для лечения состояния, локализованного в камере стекловидного тела, субретинальном пространстве, субхороидальном пространстве, эписклере, конъюнктиве, склере или передней камере, и роговице, и секциях в них (например, субэпителиально, интрастромально, эндотелиально). Проникающие через слизистую оболочку частицы известны в данной области техники и описаны, например, в опубликованной заявке PCT WO 2013166436 Kala Pharmaceuticals, которая включена во всей своей полноте в настоящий документ.

В других вариантах выполнения изобретение относится к композиции, содержащей соединение формулы I, пригодной для местного введения в глаза. Фармацевтическая композиция содержит множество покрытых частиц, содержащих ядро частицы, содержащее соединение формулы I, где формула I составляет по меньшей мере около 80 мас.% ядра частицы и покрытие содержит один или несколько изменяющих поверхность агентов, где один из более изменяющих поверхность агентов содержит по меньшей мере один полоксамер, поливиниловый спирт) или полисорбат. Один или более изменяющих поверхность агентов присутствуют на внешней поверхности ядра частицы с плотностью по меньшей мере 0,01 молекул/нм. Один или более изменяющих поверхность агентов присутствуют в фармацевтической композиции в количестве от около 0,001 до около 5% по массе. Множество покрытых частиц имеют средний наименьший размер в поперечном сечении менее чем около 1 мкм. Фармацевтическая композиция также включает один или более офтальмологически приемлемых носителей, добавок и/или разбавителей.

Специалистам в данной области техники должно быть понятно, что частицы, пригодные для использования в раскрытых в настоящем документе способах, могут существовать в различных формах, включая, но не ограничиваясь, сфероиды, стержни, диски, пирамиды, кубы, цилиндры, наноспиралы, нанопружины, нанокольца, прутьевидные частицы, стреловидные частицы, каплевидные частицы, тетраподовидные частицы, призматические частицы и множество других геометрических и не геометрических форм. В некоторых вариантах выполнения изобретения описанные в настоящем изобретении частицы

имеют сферическую форму.

В одном варианте выполнения настоящее изобретение относится к способу лечения или предотвращения пароксизмальнойочной гемоглобинурии (PNH) путем введения субъекту, нуждающемуся в этом, эффективного количества композиции, содержащей соединение по настоящему изобретению. В одном варианте выполнения настоящее изобретение относится к способу лечения или предотвращения пароксизмальнойочной гемоглобинурии (PNH) путем введения субъекту, нуждающемуся в этом, эффективного количества композиции, содержащей соединение по настоящему изобретению, в сочетании или в чередовании с дополнительными ингибиторами системы комплемента или другим активным соединением с другим биологическим механизмом действия. В другом варианте выполнения настоящее изобретение относится к способу лечения или предотвращения пароксизмальнойочной гемоглобинурии (PNH) путем введения субъекту, нуждающемуся в этом, эффективного количества композиции, содержащей соединение по настоящему изобретению, в сочетании или чередовании с экулизумабом.

В одном варианте выполнения настоящее изобретение относится к способу лечения или предотвращения ревматоидного артрита путем введения субъекту, нуждающемуся в этом, эффективного количества композиции, содержащей соединение по настоящему изобретению. В одном варианте выполнения настоящее изобретение относится к способу лечения или предотвращения ревматоидного артрита путем введения субъекту, нуждающемуся в этом, эффективного количества композиции, содержащей соединение по настоящему изобретению, в сочетании или чередовании с дополнительным ингибитором системы комплемента. В другом варианте выполнения настоящее изобретение относится к способу лечения или предотвращения ревматоидного артрита путем введения субъекту, нуждающемуся в этом, эффективного количества композиции, содержащей соединение по настоящему изобретению, в сочетании или чередовании с метотрексатом.

В некоторых вариантах выполнения изобретения соединение формулы I вводят в комбинации или чередовании с по меньшей мере одним лекарственным средством против ревматоидного артрита, выбранным из: салицилатов, включая аспирин (Anacin, Ascriptin, Аспирин Bayer, Ecotrin) и салсалата (Mono-Gesic, Salgesic); нестероидных противовоспалительных препаратов (НПВП); неселективных ингибиторов ферментов циклооксигеназы (COX-1 и COX-2), включая диклофенак (Cataflam, Voltaren), ибuproфен (Advil, Motrin), кетопрофен (Orudis), напроксен (Aleve, Naprosyn), пироксикам (Feldene), этодолак (Lodine), индометацин, оксапрозин (Daypro), набуметон (Relafen) и мелоксикам (Mobic); селективных ингибиторов циклооксигеназы-2 (COX-2), включая Целекоксиб (Celebrex); модифицирующих заболевания противоревматических лекарственных средств (DMARD), включая азатиоприн (Imuran), циклоспорин (Sandimmune, Neoral), соли золота (Ridaura, Solganal, Aurolate, Myochrysine), гидроксихлорохин (Plaquenil), лефлуномид (Арава), метотрексат (Rheumatrex), пеницилламин (Cuprimine) и сульфасалазин (Azulfidine); биологических лекарственных средств, включая абатацепт (Orencia), этанерцепт (Enbrel), инфликсимаб (Remicade), адалимумаб (Humira) и анакинра (Kineret); кортикоステроидов, включая бетаметазон (Celestone Soluspan), кортизон (Cortone), дексаметазон (Decadron), метилпреднизолон (SoluMedrol, DepoMedrol), преднизолон (Дельта-Cortef), преднизон (Deltasone, Orasone) и триамцинолон (Aristocort); солей золота, включая Аурофин (Ridaura); Ауротиоглюкозу (Solganal); Ауролат; Миохризин; или любой их комбинации.

В одном варианте выполнения настоящее изобретение относится к способу лечения или предотвращения рассеянного склероза путем введения субъекту, нуждающемуся в этом, эффективного количества композиции, содержащей соединение по настоящему изобретению. В одном варианте выполнения настоящее изобретение относится к способу лечения или предотвращения рассеянного склероза путем введения субъекту, нуждающемуся в этом, эффективного количества композиции, содержащей соединение по настоящему изобретению, в сочетании или в чередовании с дополнительными ингибиторами системы комплемента. В другом варианте выполнения настоящее изобретение относится к способу лечения или предотвращения рассеянного склероза путем введения субъекту, нуждающемуся в этом, эффективного количества композиции, содержащей соединение по настоящему изобретению, в сочетании или в чередовании с кортикостероидами. Примеры кортикостероидов включают, но не ограничиваясь, преднизон, дексаметазон, солюмедрол и метилпреднизолон.

В одном варианте выполнения изобретения соединение формулы I объединено с по меньшей мере одним лекарственным средством против рассеянного склероза, выбранным из: Aubagio (терифлуномид), Avonex (интерферон бета-1a), Betaseron (интерферон бета-1b), Сорахоне (ацетат глатирамера), Extavia (интерферон бета-1b), Gilenya (Финголимод), Lemtrada (алемтузумаб), Novantrone (митоксанtron), Plegridy (пэгинтерферон бета-1a), Rebif (интерферон бета-1a), Tecfidera (диметилфумарат), Тисабри (натализумаб), Solu-Medrol (метилпреднизолон), высокодозовый пероральный Дельтазон (преднизон), Н.Р. Астхар Gel (ACTH) и их комбинаций.

В одном аспекте соединение или соль формулы I могут быть представлены в комбинации или чередовании с иммуносупрессантным агентом или противовоспалительным агентом.

В одном варианте выполнения настоящего изобретения соединение, описанное в настоящем документе, можно вводить в сочетании или чередовании с по меньшей мере одним иммуносупрессантным агентом. Иммуносупрессантным агентом, в качестве неограничивающих примеров, может быть ингиби-

тор кальциневрина, например циклоспорин или аскомицин, например, Циклоспорин А (NEORAL®), FK506 (такролимус), пимекролимус, ингибитор mTOR, например, рапамицин или его производное, например, Сиролимус (Rapamune®), Эверолимус (Certican®), темсиролимус, зотаролимус, биолимус-7, биолимус-9, рапалог, например, ридафоролимус, азатиоприн, кампант 1Н, модулятор рецептора S1P, например, финголимод или его аналог, антитело против IL-8, микрофеноловая кислота или ее соль, например, натриевая соль, или ее пролекарство, например, Микрофенолят Мофетила (CELLCEPT®), OKT3 (ORTHOCLONE OKT3®), Преднизон, ATGAM®, THYMOGLOBULIN®, Бреквинар Натрия, OKT4, T10B9.A-3A, 33B3.1, 15-деоксипергуалин, тресперимус, Лефлуномид ARAVA®, CTLA1-Ig, анти-CD25, анти-IL2R, Базиликсимаб (SIMULECT®), Даклизумаб (ZENAPAX®), мизорбин, метотрексат, дексаметазон, ISAtx-247, SDZ ASM 981 (пимекролимус, Elidel®), CTLA41g (Абатацепт), белатацепт, LFA3lg, этанерцепт (продается как ENBREL® от Immunex), ададимумаб (Humira®), инфликсимаб (REMICADE®), антитело против LFA-1, натализумаб (Antegren®), Энлимомаб, гавилимомаб, антитимоцитарный иммуноглобулин, сиплизумаб, Алефацепт эфализумаб, пентаза, месалазин, асакол, фосфат кодеина, бенорил-лат, фенбуфен, напрозин, диклофенак, этодолак и индометацин, аспирин и ибупрофен.

Примеры противовоспалительных агентов включают метотрексат, дексаметазон, дексаметазоновый спирт, дексаметазона натрия фосфат, ацетат фторметалона, фторметалоновый спирт, этабонат лотопрендола, медризон, ацетат преднизолона, преднизолона натрия фосфат, дифлупреднат, римексолон, гидрокортизон, ацетат гидрокортизона, лодоксамида трометамин, аспирин, ибuprofen, супрофен, пиroxикам, мелоксикам, флунидифен, напроксан, кетопрофен, теноксикам, диклофенак натрия, фумарат кетотифена, диклофенак натрия, непафенак, бромфенак, флунидифен натрия, супрофен, целеоксиб, напроксен, рофеоксиб, глюкокортикоиды, диклофенак и любые их комбинации. В одном варианте выполнения изобретения соединение формулы I объединено с одним или более нестериоидными противовоспалительными препаратами (НПВП), выбранными из напроксена натрия (Anaprox), целеоксиба (Celebrex), суплиндака (Clinoril), оксапрозина (Daypro), салсалата (Disalcid), дифлунизала (Dolobid), пиroxикама (Feldene), индометацина (Indocin), этодолака (Lodine), мелоксикама (Mobic), напроксена (Naprosyn), на-буметона (Relafen), кеторолака трометамина (Toradol), напроксена/эзомепразола (Vimovo) и диклофенака (Voltaren) и их комбинаций.

VI. Способ получения соединений формулы I.

Сокращения.

(Boc) ₂ O	дитретбутилдикарбонат
ACN	Ацетонитрил
AcOEt, EtOAc	этилацетат
CH ₃ OH, MeOH	Метанол
CsF	Фторид цезия
CuI	Иодид меди
DCM, CH ₂ Cl ₂	Дихлорметан
DIEA, DIPEA	N,N-диизопропилэтиламин
DMA	N,N-диметилацетамид
DMF	N,N-диметилформамид
DMSO	Диметилсульфоксид
DPPA	Дифенилfosфорилазид
Et ₃ N, TEA	Триэтиламин
EtOAc	Этилацетат
EtOH	Этанол
HATU	1-[Бис(диметиламино)метилен]-1Н-1,2,3-триазоло[4,5- <i>b</i>]пиридиний 3-оксид гексафтфорфосфат

HCl	Хлороводородная кислота
ⁱ Pr ₂ NEt	N,N-диизопропилэтиламин
K ₂ CO ₃	Карбонат калия
LiOH	Гидроксид лития
MTBE	Метилтретбутиловый эфир
Na ₂ SO ₄	Сульфат натрия
NaCl	Хлорид натрия
NaH	Гидрид натрия
NaHCO ₃	Бикарбонат натрия
NEt ₃	Триметиламин
Pd(OAc) ₂	Ацетат палладия
Pd(dppf)Cl ₂	[1,1'-Бис(дифенилфосфино)ферроцен]дихлорпалладий(II)
Pd(PPh ₃) ₂ Cl ₂	Бис(трифенилфосфин)палладия(II) дихлорид
Pd(PPh ₃) ₄	Тетракис(трифенилфосфин)палладий(0)
Pd ₂ (dba) ₃	Трис(дibenзилиденакетон)дипалладий(0)
PPh ₃	Трифенилфосфин
к.т.	Комнатная температура
tBuOK	Третбutoксид калия
TEA	Триметиламин
TFA	трифтормуксусная кислота
Tf ₂ O	трифторметансульфоновый ангидрид
TFA	Трифтормуксусная кислота
THF	Тетрагидрофуран
TMSBr	Бромтриметилсилан
t _R	Время удерживания
Zn(CN) ₂	Цианид цинка

Общие способы.

Все неводные реакции проводили в атмосфере сухого аргона или газообразного азота с использованием безводных растворителей. Ход реакций и чистоту целевых соединений определяли с использованием одного из двух методов жидкостной хроматографии (LC), приведенных ниже. Структуру исходных материалов, промежуточных и конечных продуктов подтверждали стандартными аналитическими методами, в том числе ЯМР-спектроскопией и масс-спектрометрией.

Метод А. LC.

Прибор: Waters Acquity Ultra Performance LC.

Колонка: ACQUITY UPLC BEH C18 2,1×50 мм, 1,7 мкм.

Температура колонки: 40°C.

Подвижная фаза: растворитель А: H₂O+0,05% FA; растворитель В: CH₃CN+0,05% FA.

Скорость потока: 0,8 мл/мин.

Градиент: 0,24 мин @ 15% В, 3,26 мин градиент (от 15-85% В), затем 0,5 мин @ 85% В..

Детектирование: UV (PDA), ELS и MS (SQ в режиме EI).

Метод Б. LC.

Прибор: Shimadzu LC-2010A НТ.

Колонка: Athena, C18-WP, 50×4,6 мм, 5 мкм.

Температура колонки: 40°C.

Подвижная фаза: растворитель А: H₂O/CH₃OH/FA=90/10/0,1; растворитель В: H₂O/CH₃OH/FA=10/90/0,1.

Скорость потока: 3 мл/мин.

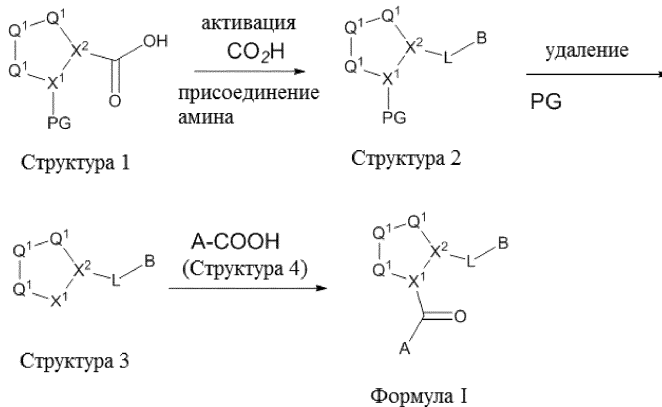
Градиент: 0,4 мин @ 30% В, 3,4 мин градиент (30-100% В), затем 0,8 мин @ 100% В.

Детектирование: UV (220/254 нм).

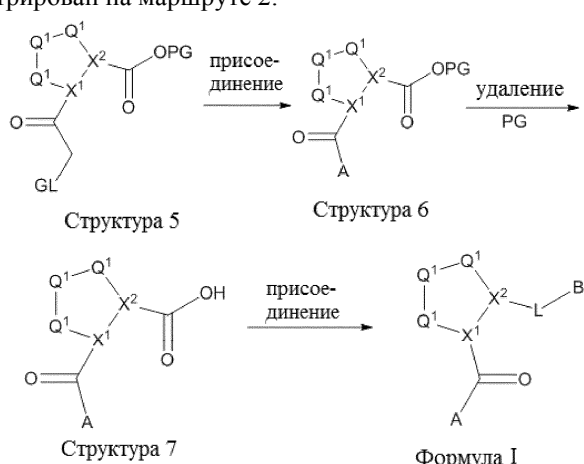
Пример 1. Общий путь синтеза.

Соединение по настоящему изобретению может быть получено, например, из центрального ядра. В

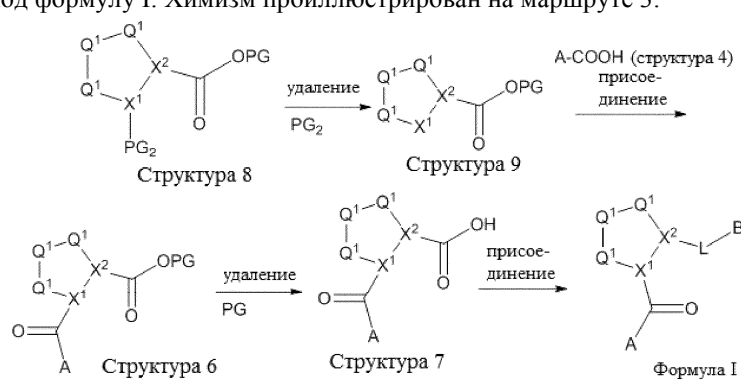
одном варианте выполнения изобретения, например, центральное ядро структуры 1 представляет собой N-защищенную аминокислоту, где X¹ представляет собой азот и PG = защитная группа. В одном варианте выполнения изобретения центральное ядро присоединяют к амину с получением амида структуры 2 (где L-B включает остаток C(O)N). Со структуры 2 затем может быть снята защита для получения структуры 3. Структуру 3 присоединяют к структуре 4 (A-COOH) с получением второй амидной связи, образуя соединение в пределах формулы I. Химизм проиллюстрирован на маршруте 1.



В альтернативном варианте центральное ядро структуры 5 взаимодействует с гетероциклическим или гетероарильным соединением с получением соединения структуры 6. В одном варианте выполнения изобретения со структуры 6 снимают защиту с получением карбоновой кислоты, структуры 7. В одном варианте выполнения изобретения структуру 7 присоединяют к амину с получением соединения формулы I. Этот химизм проиллюстрирован на маршруте 2.

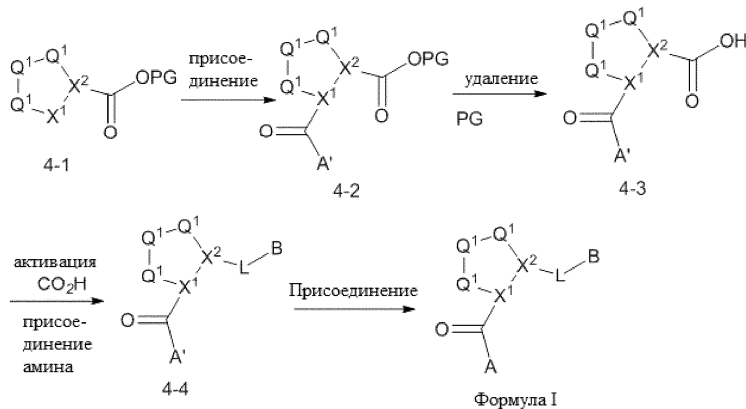


В альтернативном варианте выполнения изобретения со структуры 8 снимают защиту с получением амина, который представляет собой структуру 9. Структуру 9 затем соединяют с получением амида, который представляет собой структуру 6. Со структуры 6 снимают защиту с получением карбоновой кислоты, которая представляет собой структуру 7. Затем присоединяют структуру 7 с образованием амида, который попадает под формулу I. Химизм проиллюстрирован на маршруте 3.



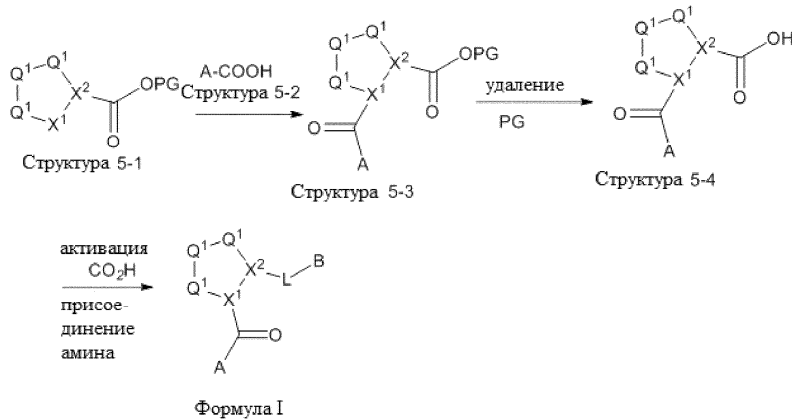
В альтернативном варианте выполнения изобретения гетероарильный или арильный остаток 4-1

присоединяют к центральному ядру с получением 4-2. Защищенную кислоту, 4-2, деблокируют с образованием карбоновой кислоты, 4-3. Затем присоединяют карбоновую кислоту с образованием амида (L-B), который представляет собой 4-4. Гетероарильный или арильный остаток, A', затем может быть дополнительно использован для добавления заместителей в позиции X¹¹, X¹², X¹³ и X¹⁴ с получением соединений по формуле I. Этот химизм проиллюстрирована на маршруте 4.



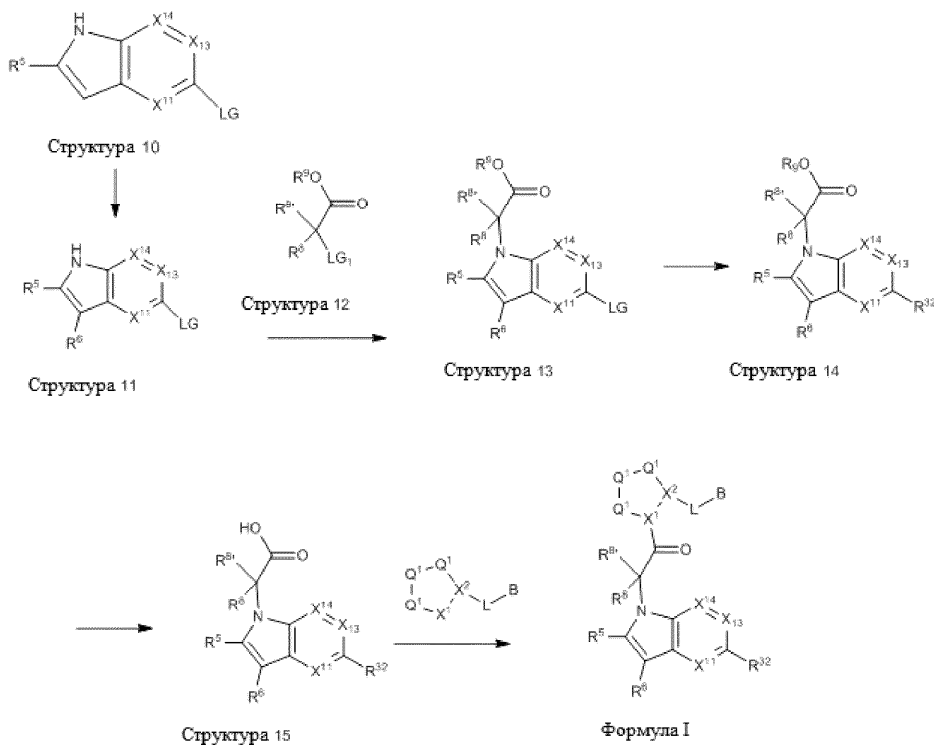
Маршрут 4

В альтернативном варианте выполнения изобретения структуру 5-1 присоединяют к кислоте, структуре 5-2, с получением структуры 5-3. Карбоновую кислоту, структуру 5-3, деблокируют с получением карбоновой кислоты, которая представляет собой структуру 5-4. Карбоновую кислоту со структурой 5-4 присоединяют к амину с образованием амидного продукта (L-B), который представляет собой соединение в пределах формулы I. Этот химизм проиллюстрирован на маршруте 5.



Маршрут 5

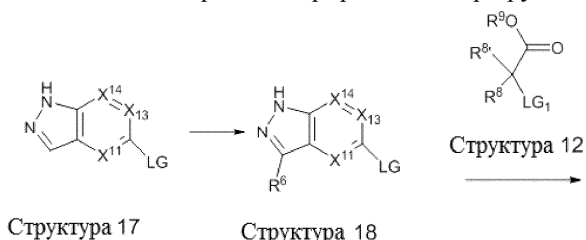
В альтернативном варианте выполнения изобретения гетероарильное соединение структуры 10 ацилируют с получением соединения структуры 11, в котором LG представляет собой уходящую группу. В качестве примера, уходящая группа может быть галогенидом, например бромидом. Структуру 11 присоединяют к структуре 12 с получением структуры 13. В некоторых вариантах выполнения изобретения LG₁ представляет собой уходящую группу. В некоторых вариантах выполнения изобретения LG₁ представляет собой галогенид. Структуру 13 присоединяют к арильному, гетероарильному или гетероциклическому соединению с получением структуры 14. В некоторых вариантах выполнения изобретения структуру 13 обрабатывают арильной, гетероарильной или гетероциклической бороновой кислотой, металлоорганическим катализатором, основанием и органическим растворителем. В некоторых вариантах выполнения изобретения металлоорганический катализатор представляет собой тетракис(трифенилфосфин)палладий(0). В некоторых вариантах выполнения изобретения основание представляет собой карбонат цезия. В некоторых вариантах выполнения изобретения органический растворитель представляет собой DMF. Структуру 14 обрабатывают органической кислотой, такой как, но не ограничиваясь, трифторуксусная кислота, с получением структуры 15. Структуру 15 присоединяют к структуре 3 из маршрута 1 с получением соединения в пределах формулы I. Этот химизм проиллюстрирован на маршруте 6.

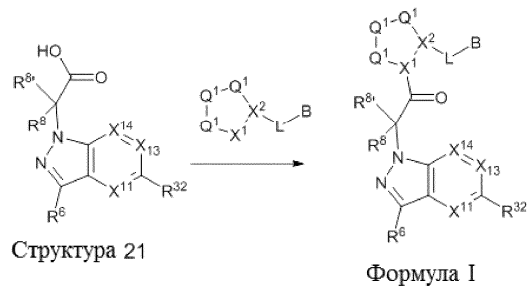
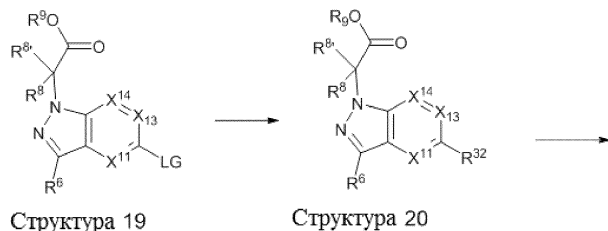


Маршрут 6

В альтернативном варианте выполнения изобретения гетероарильное соединение структуры 17 ацилируют с получением соединения структуры 18, в котором LG представляет собой уходящую группу. В качестве примера, уходящая группа может быть галогенидом, например бромидом. Структуру 18 присоединяют к активированному сложному эфиру, структуре 12 из маршрута 6, в котором LG_1 может быть галогеном, с получением структуры 19.

Структуру 19 присоединяют к арильному, гетероарильному или гетероциклическому соединению с получением структуры 20. В некоторых вариантах выполнения изобретения структуру 19 обрабатывают арильной, гетероарильной или гетероциклической бороновой кислотой, металлоорганическим катализатором, основанием и органическим растворителем. В некоторых вариантах выполнения изобретения металлоорганический катализатор представляет собой тетракис(трифенилфосфин)пallадий(0). В некоторых вариантах выполнения изобретения основание представляет собой карбонат цезия. В некоторых вариантах выполнения изобретения органический растворитель представляет собой DMF. Структуру 20 обрабатывают органической кислотой, такой как, но не ограничиваясь, трифторуксусная кислота, с получением структуры 21. Структуру 21 присоединяют к структуре 3 из маршрута 1 с получением соединения в пределах формулы I. Этот химизм проиллюстрирован на маршруте 7.

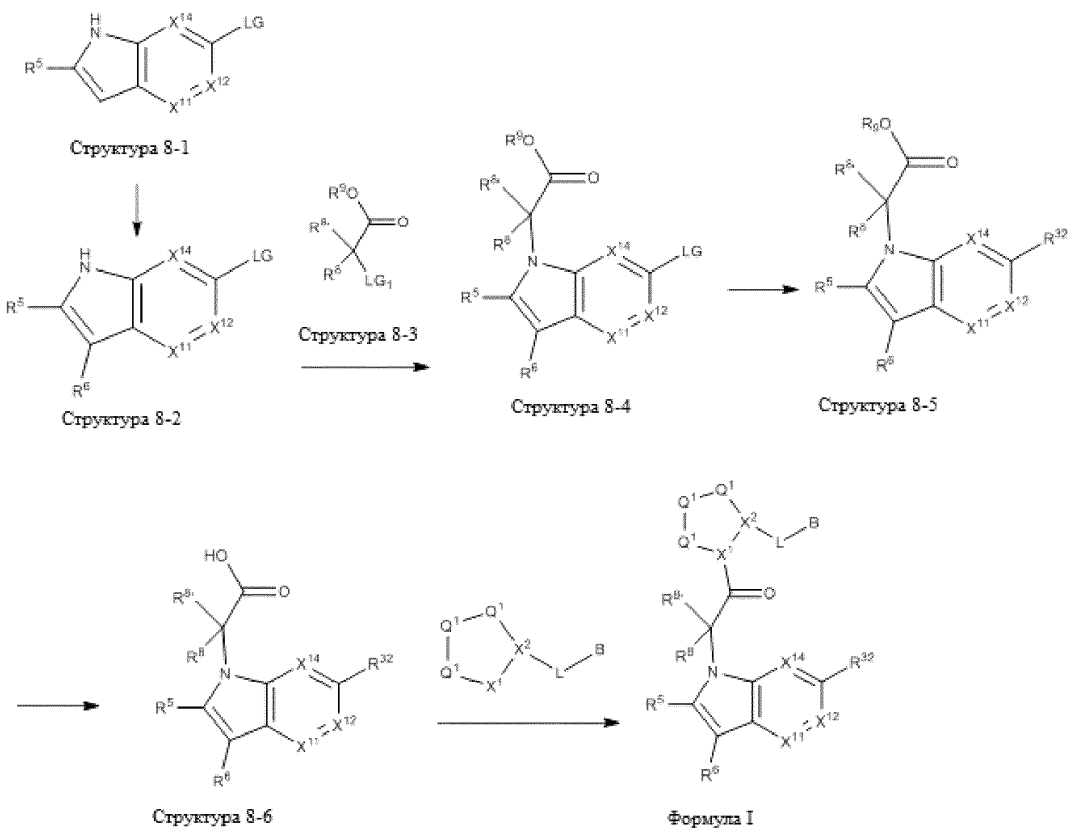




Маршрут 7

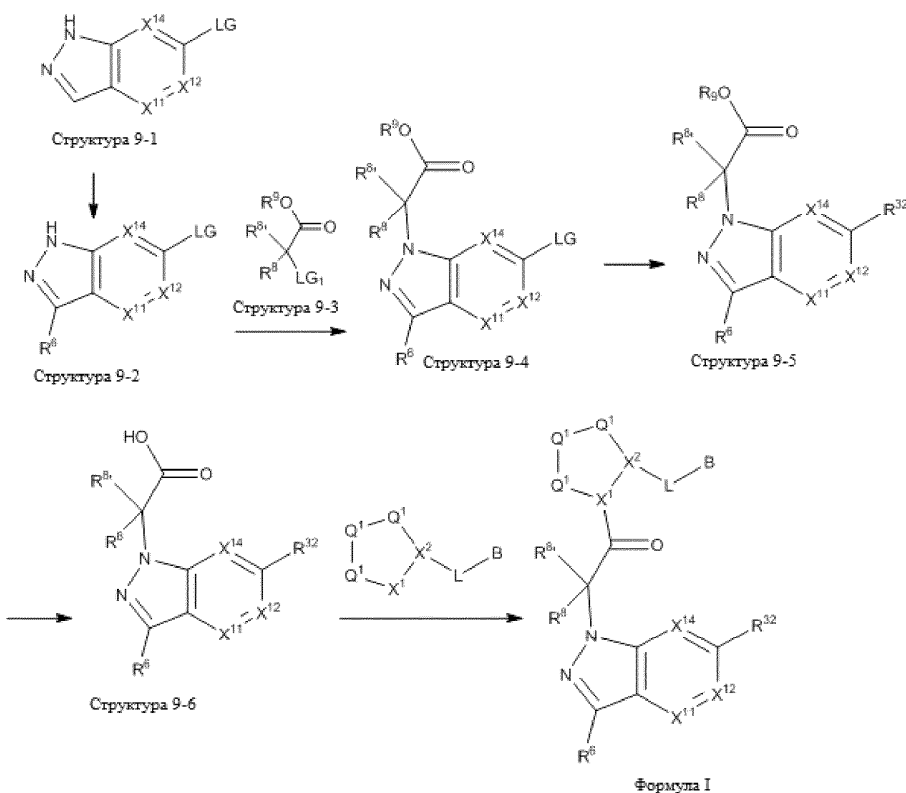
В альтернативном варианте выполнения изобретения гетероарильное соединение структуры 8-1 ацилируют с получением соединения структуры 8-2, в котором LG представляет собой уходящую группу. В качестве примера, уходящая группа может быть галогенидом, например бромидом. Структуру 8-2 присоединяют к структуре 8-3 с получением структуры 8-4. В некоторых вариантах выполнения изобретения LG₁ представляет собой уходящую группу. В некоторых вариантах выполнения изобретения LG₁ представляет собой галогенид.

Структуру 8-4 присоединяют к арильному, гетероарильному или гетероциклическому соединению с получением структуры 8-5. В некоторых вариантах выполнения изобретения структуру 8-4 обрабатывают арильной, гетероарильной или гетероциклической бороновой кислотой, металлоорганическим катализатором, основанием и органическим растворителем. В некоторых вариантах выполнения изобретения металлоорганический катализатор представляет собой тетракис(трифенилfosфин)палладий(0). В некоторых вариантах выполнения изобретения основание представляет собой карбонат цезия. В некоторых вариантах выполнения изобретения органический растворитель представляет собой DMF. Структуру 8-5 обрабатывают органической кислотой, такой как, но не ограничиваясь, трифтторуксусная кислота, с получением структуры 8-6. Структуру 8-6 присоединяют к структуре 3 из маршрута 1 с получением соединения в пределах формулы I. Этот химизм проиллюстрирован на маршруте 8.



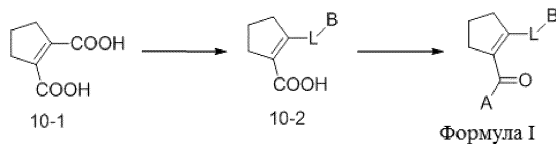
Маршрут 8

В альтернативном варианте выполнения изобретения гетероарильное соединение структуры 9-1 ацилируют с получением соединения структуры 9-2, в котором LG представляет собой уходящую группу. В качестве примера, уходящая группа может быть галогенидом, например бромидом. Структуру 9-2 присоединяют к активированному сложному эфиру, структуре 9-3, в котором LG1 может представлять собой галогенид, с получением структуры 9-4. Структуру 9-4 присоединяют к арильному, гетероарильному или гетероциклическому соединению с получением структуры 9-5. В некоторых вариантах выполнения изобретения структуру 9-4 обрабатывают арильной, гетероарильной или гетероциклической борновой кислотой, металлоорганическим катализатором, основанием и органическим растворителем. В некоторых вариантах выполнения изобретения металлоорганический катализатор представляет собой тетракис(трифенилfosфин)палладий(0). В некоторых вариантах выполнения изобретения основание представляет собой карбонат цезия. В некоторых вариантах выполнения изобретения органический растворитель представляет собой DMF. Структуру 9-5 обрабатывают органической кислотой, такой как, но не ограничиваясь, трифторуксусная кислота, с получением структуры 9-6. Структуру 9-6 присоединяют к структуре 3 из маршрута 1 для получения соединения в пределах формулы I. Этот химизм проиллюстрирован на маршруте 9.



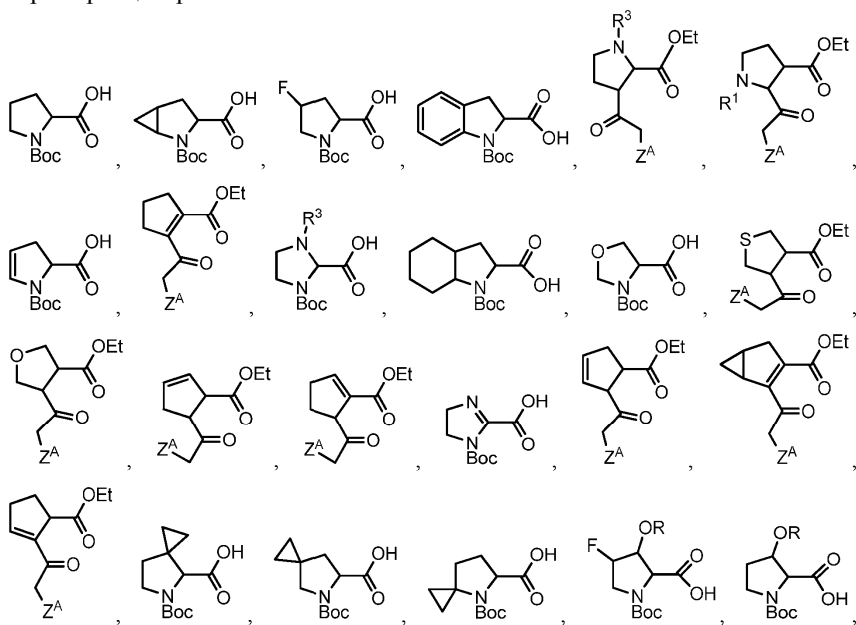
Маршрут 9

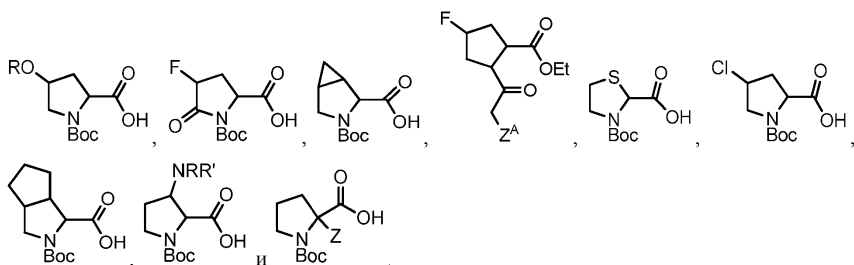
В альтернативном варианте выполнения изобретения структуру 10-1 присоединяют к амину с получением амида (L-B) и структуры 10-2. Структуру 10-2 присоединяют к амину с получением соединений в пределах формулы I. Этот химизм проиллюстрирован на маршруте 10.



Маршрут 10

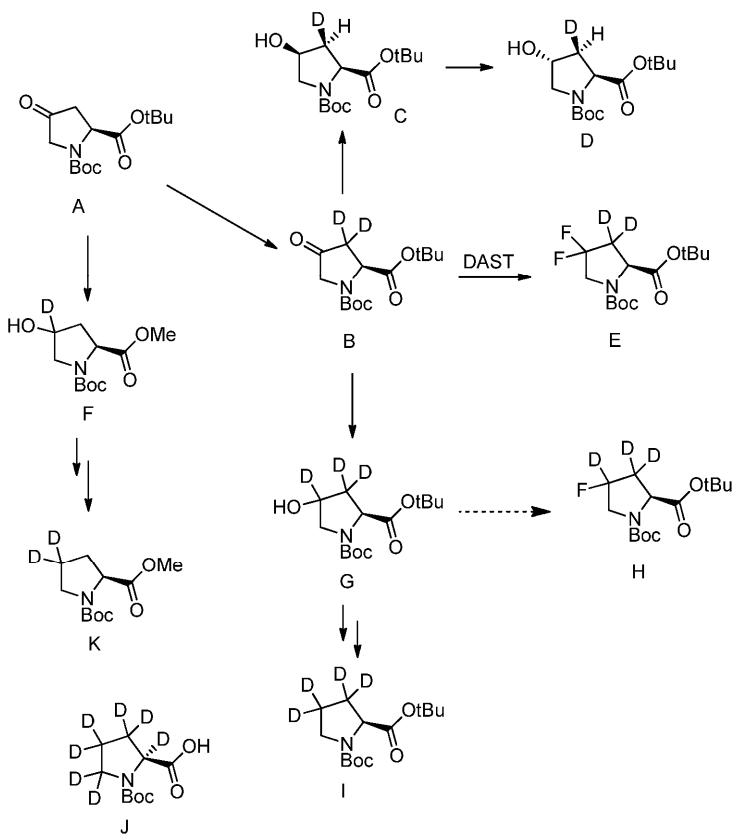
Пример 2. Примеры центральных синтонов.





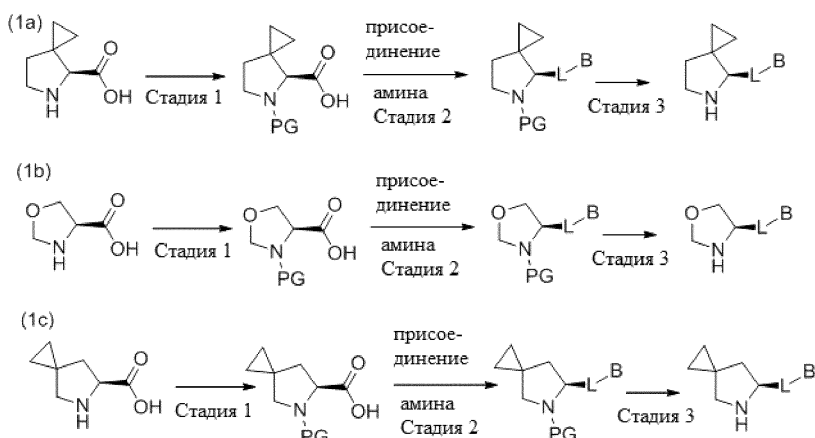
Z^A представляет собой галоген.

В одном варианте выполнения изобретения раскрыты дейтерированные синтоны L-пролина. Дейтерированные синтоны включают, но не ограничиваясь, например, следующие соединения:



Структуру А можно обработать оксидом дейтерия с получением структуры В. Смотри Barracough, P. et al. Tetrahedron Lett. 2005, 46, 4653-4655; Barracough, P. et al. Org. Biomol. Chem. 2006, 4, 1483-1491 и WO 2014/037480 (п. 103). Структуру В можно восстановить с получением структуры С. Смотри Barracough, P. et al. Tetrahedron Lett. 2005, 46, 4653-4655; Barracough, P. et al. Org. Biomol. Chem. 2006, 4, 1483-1491. Структуру С можно обработать в условиях реакции Мицунобу с получением структуры D. Структуру В можно обработать DAST с получением структуры E. Смотри WO 2014/037480. Структуру А можно обработать бородейтеридом натрия с получением структуры F. Смотри Dormoy, J.-R.; Castro, B. Synthesis 1986, 81-82. Соединение F можно использовать для получения структуры K. Смотри Dormoy, J.-R.; Castro, B. Synthesis 1986, 81-82. Структуру В можно обработать дейтерированым восстановливающим агентом, например бородейтеридом натрия, с получением структуры G. Структуру G можно обработать DAST с получением структуры H. Структура F может быть использована для получения структуры K. Смотри Dormoy, J.-R.; Castro, B. Synthesis 1986, 81-82. Структура G может быть использована для получения структуры I. Структура J может быть получена в соответствии с Hruby, V. J. et al. J. Am. Chem. Soc. 1979, 101, 202-212. Структуры А-Д могут быть использованы для получения соединений формулы I.

Пример 3. Получение центральных-L-B синтонов.

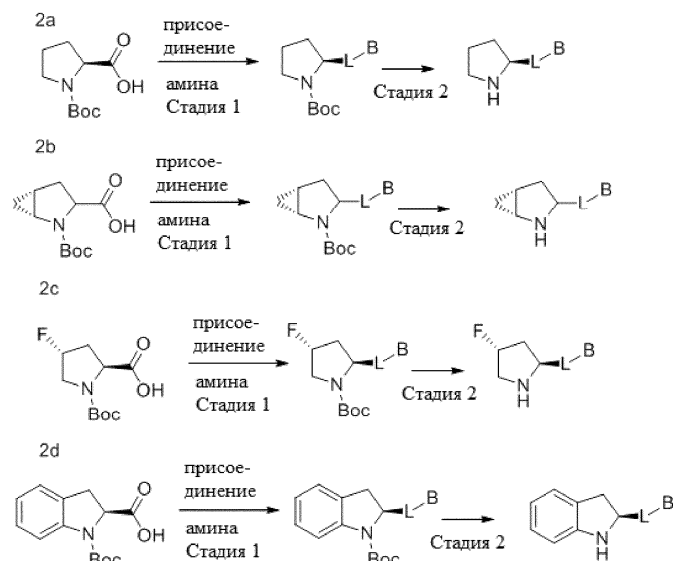


Маршруты 1а, 1б и 1с.

На маршруте 1а 5-(1,1-диметилэтил) сложный эфир 5-азаспиро[2,4]гептан-4,5-дикарбоновой кислоты, (4S)-, CAS 209269-08-9, может быть получен, как описано в Tandon, M. et al. Bioorg. Med. Chem. Lett. 1998, 8, 1139-1144. На стадии 2, защищенный азаспиро[2,4]гептан присоединяют к амину в присутствии органического растворителя, основания и конденсирующего реагента с получением амидной связи; остатка L-B. В одном варианте выполнения изобретения амин представляет собой (3-хлор-2-фторфенил)метанамин. В одном варианте выполнения изобретения органический растворитель представляет собой DMF. В одном варианте выполнения изобретения основание представляет собой диизопропилэтамин. В одном варианте выполнения изобретения конденсирующий реагент представляет собой НАТУ. На стадии 3 удаляют защитную группу. В одном варианте выполнения изобретения исходный материал вступает в реакцию с кислотой в присутствии органического растворителя. В одном варианте выполнения изобретения выполнения изобретения кислота представляет собой 4н. хлороводородную кислоту. В одном варианте выполнения изобретения органический растворитель представляет собой диоксан.

На маршруте 1б гидрохлорид (4S)-4-оксазолидинкарбоновой кислоты обрабатывают аминным защитным реагентом. В одном варианте выполнения изобретения аминный защитный реагент представляет собой ди-трет-бутилдикарбонат. В другом варианте выполнения изобретения 3-(1,1-диметилэтил) сложный эфир 3,4-оксазолидиндикарбоксиловой кислоты, (4S)-, является коммерчески доступным от JPM2 Pharmaceuticals. В одном варианте выполнения изобретения реакцию проводят в органическом растворителе в присутствии основания. В одном варианте выполнения изобретения органический растворитель представляет собой ацетонитрил. В одном варианте выполнения изобретения основание представляет собой 4-диметиламинопиридин (DMAP). На стадии 2 защищенную 4-оксазолидинкарбоновую кислоту присоединяют к амину в присутствии органического растворителя, основания и конденсирующего реагента с получением амидной связи; остатка L-B. В одном варианте выполнения изобретения амин представляет собой (3-хлор-2-фторфенил)метанамин. В одном варианте выполнения изобретения органический растворитель представляет собой DMF. В одном варианте выполнения изобретения основание представляет собой диизопропилэтамин. В одном варианте выполнения изобретения конденсирующий реагент представляет собой НАТУ. На стадии 3 удаляют защитную группу. В одном варианте выполнения изобретения исходный материал вступает в реакцию с кислотой в присутствии органического растворителя. В одном варианте выполнения изобретения выполнения изобретения кислота представляет собой 4н. хлороводородную кислоту. В одном варианте выполнения изобретения органический растворитель представляет собой диоксан.

На маршруте 1с (S)-5-(трет-бутоксикарбонил)-5-азаспиро[2,4]гептан-6-карбоновая кислота, CAS 1129634-44-1, является коммерчески доступной от Ark Pharm. На стадии 2 карбоновую кислоту присоединяют к амину в присутствии органического растворителя, основания и конденсирующего реагента с получением амидной связи; остатка L-B. В одном варианте выполнения изобретения амин представляет собой (3-хлор-2-фторфенил)метанамин. В одном варианте выполнения изобретения органический растворитель представляет собой DMF. В одном варианте выполнения изобретения основание представляет собой диизопропилэтамин. В одном варианте выполнения изобретения конденсирующий реагент представляет собой НАТУ. На стадии 3 удаляют защитную группу. В одном варианте выполнения изобретения исходный материал вступает в реакцию с кислотой в присутствии органического растворителя. В одном варианте выполнения изобретения выполнения изобретения кислота представляет собой 4н. хлороводородную кислоту. В одном варианте выполнения изобретения органический растворитель представляет собой диоксан.



Маршруты 2a, 2b, 2c и 2d.

На маршруте 2а коммерчески доступный Вос-L-пролин присоединяют к амину в присутствии органического растворителя, основания и конденсирующего реагента с получением амидной связи; остатка L-B. В одном варианте выполнения изобретения амин представляет собой (3-хлор-2-фторфенил)метанамин. В одном варианте выполнения изобретения органический растворитель представляет собой DMF. В одном варианте выполнения изобретения основание представляет собой дизопропилэтиламин. В одном варианте выполнения изобретения конденсирующий реагент представляет собой HATU. На стадии 3 удаляют защитную Вос-группу. В одном варианте выполнения изобретения исходный материал вступает в реакцию с кислотой в присутствии органического растворителя. В одном варианте выполнения изобретения кислота представляет собой 4н. хлороводородную кислоту. В одном варианте выполнения изобретения органический растворитель представляет собой диоксан.

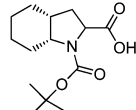
На маршруте 2b коммерчески доступную (1R,3S,5R)-2-[(трет-бутилокси)карбонил]-2-азабицикло[3.1.0]гексан-3-карбоновую кислоту от Enamine присоединяют к амину в присутствии органического растворителя, основания и конденсирующего реагента с получением амидной связи; остатка L-B. В одном варианте выполнения изобретения амин представляет собой (3-хлор-2-фторфенил)метанамин. В одном варианте выполнения изобретения органический растворитель представляет собой DMF. В одном варианте выполнения изобретения основание представляет собой дизопропилэтиламин. В одном варианте выполнения изобретения конденсирующий реагент представляет собой HATU. На стадии 2 удаляют защитную Вос-группу. В одном варианте выполнения изобретения исходный материал вступает в реакцию с кислотой в присутствии органического растворителя. В одном варианте выполнения изобретения кислота представляет собой 4н. хлороводородную кислоту. В одном варианте выполнения изобретения органический растворитель представляет собой диоксан.

На маршруте 2с коммерчески доступную (2s,4R)-1-(трет-бутилоксикарбонил)-4-фторпирролидин-2-карбоновую кислоту от Manchester Organics присоединяют к амину в присутствии органического растворителя, основания и конденсирующего реагента с получением амидной связи; остатка L-B. В одном варианте выполнения изобретения амин представляет собой (3-хлор-2-фторфенил)метанамин. В одном варианте выполнения изобретения органический растворитель представляет собой DMF. В одном варианте выполнения изобретения основание представляет собой дизопропилэтиламин. В одном варианте выполнения изобретения конденсирующий реагент представляет собой HATU. На стадии 2 удаляют защитную Вос-группу. В одном варианте выполнения изобретения исходный материал вступает в реакцию с кислотой в присутствии органического растворителя. В одном варианте выполнения изобретения кислота представляет собой 4н. хлороводородную кислоту. В одном варианте выполнения изобретения органический растворитель представляет собой диоксан.

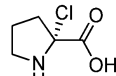
На маршруте 2d коммерчески доступную (S)-1-(трет-бутилоксикарбонил)индолин-2-карбоновую кислоту от Chem-Impex присоединяют к амину в присутствии органического растворителя, основания и конденсирующего реагента с получением амидной связи; остатка L-B. В одном варианте выполнения изобретения амин представляет собой (3-хлор-2-фторфенил)метанамин. В одном варианте выполнения изобретения органический растворитель представляет собой DMF. В одном варианте выполнения изобретения основание представляет собой дизопропилэтиламин. В одном варианте выполнения изобретения конденсирующий реагент представляет собой HATU. На стадии 2 удаляют защитную Вос-группу. В одном варианте выполнения изобретения исходный материал вступает в реакцию с кислотой в присутствии органического растворителя. В одном варианте выполнения изобретения кислота представляет собой 4н. хлороводородную кислоту. В одном варианте выполнения изобретения органический растворитель

представляет собой диоксан. Этот химизм проиллюстрирован на схеме 2.

Дополнительные исходные материалы, которые легко могут быть превращены в Центральные-L-B-Синтоны, включают, но не ограничиваясь: (S)-1-(трет-бутоксикарбонил)-2,3-дигидро-1Н-пиррол-2-карбоновую кислоту, CAS 90104-21-5, доступную от Ark Pharm; циклопент-1-ен-1,2-дикарбоновую кислоту, CAS 3128-15-2, приобретенную у Ark Pharm; имидазол, 1Н-имидаэозол-1,2-дикарбоновую кислоту, 1-(1,1-диметилэтил) 2-этиловый эфир, CAS 553650-00-3, коммерчески доступный от FCH Group; Вос-L-октагидроиндол-2-карбоновую кислоту, которая может быть приобретена у Chem Impex. Соединение



может быть получено в соответствии с методиками, описанными в WO 2004/111041; (S)-Вос-5-оксопирролидин-2-карбоновая кислота доступна от Aldrich Chemical Co.; (1S,2S,5R)-3-(трет-бутоксикарбонил)-3-азабицикло[3.3.0]гексан-2-карбоновая кислота доступна от Ark Pharm; (S)-3-востиазолидин-2-карбоновая кислота доступна от Alfa Aesar; (2S,4R)-1-(трет-бутоксикарбонил)-4-хлоропирролидин-2-карбоновая кислота доступна от Arch Bioscience; (1S,3aR,6aS)-2-(трет-бутоксикарбонил)октагидроцикlopenta[с]пиррол-1-карбоновая кислота доступна от Ark Pharm; 1,2-пирролидиндикарбоновая кислота, 3-[[[(фенилметокси)карбонил]амино]-, 1-(1,1-диметилэтил) сложный эфир, (2S,3R) может быть получен, как описано в WO 2004/007501. Группа Cbz может быть удалена, и аминогруппа может быть алкилирована с получением соединений с центральным ядром по настоящему изобретению.



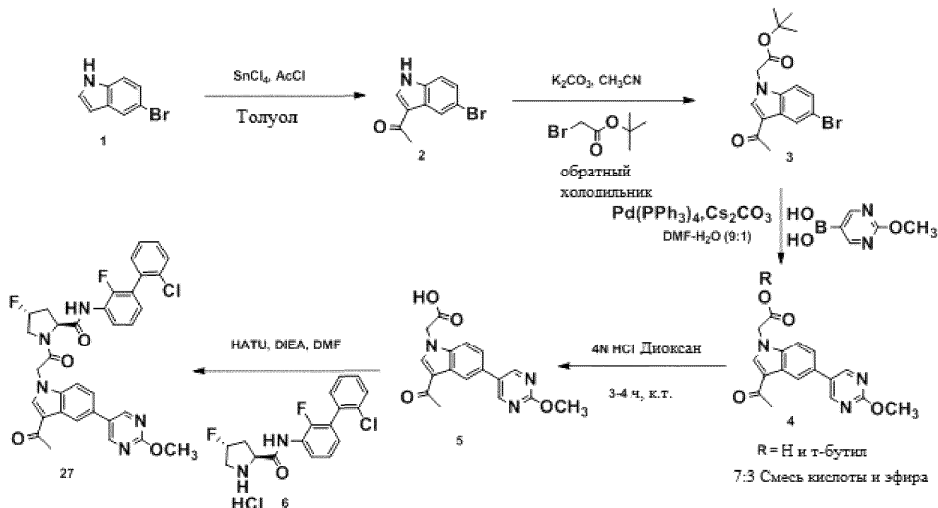
Соединение может быть получено, как описано в Braun, J.V.; Heymons, Albrecht Berichte der Deutschen Chemischen Gesellschaft [Abteilung] B: Abhandlungen (1930) 63B, 502-7.

Соединения (2S,3S,4S)-4-фтор-3-метоксипирролидин-1,2-дикарбоновой кислоты 1-трет-бутиловый сложный эфир и (2R,3R,4R)-3-фтор-4-метоксипирролидин-1,2-дикарбоновой кислоты 1-трет-бутиловый эфир могут быть получены в виде смеси в соответствии с WO 2012/093101 Novartis и региоизомеры могут быть в конечном счете отделены друг от друга, будучи присоединенными с получением синтонов центрального ядра-L-B. Соединение (S)-вос-5-оксопирролидин-2-карбоновая кислота доступна от Aldrich Chemical Co.

Пример 4. Синтез арильных, гетероарильных и гетероциклических соединений формулы I.

Синтез (2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(2-метоксипиридин-5-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-N-(2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамида (27).

Схема 1



1-(5-бром-1Н-индол-3-ил)этанон (2) получали из 5-броминдола в соответствии с процедурой, описанной MacKay et al. (MacKay, J. A.; Bishop, R.; Rawal, V. H. Org. Lett. 2005, 7, 3421-3424).

трет-Бутил-2-(3-ацетил-5-бром-1Н-индол-1-ил)ацетат (3).

Смесь 3,9 г (16,4 ммоль) 1-(5-бром-1Н-индол-3-ил)этанона, 2,63 мл (18,02 ммоль) трет-бутилбромаацетата и 2,50 г (18,02 ммоль) карбоната калия в безводном ацетонитриле (80 мл) нагревали с обратным холодильником в течение 5 ч. Реакционную смесь затем охлаждали до к.т. и растворитель удаляли при пониженном давлении. Остаток растворяли в смеси 1:1 CH₂Cl₂ и воды (100 мл: 100 мл). Два слоя разделяли и органический слой промывали водой (2×100 мл). В конце органический слой сушили (Na₂SO₄) и концентрировали. Полученный остаток перемешивали с 50 мл гептана в течение 30 мин, охлаждали на ледяной бане и фильтровали, промывая твердое вещество холодным гептаном (10 мл). Это твердое вещество кремового цвета сушили при высоком вакууме с получением 5,6 г трет-бутил-2-(3-

ацетил-5-бром-1Н-индол-1-ил)ацетата.

трет-Бутил-2-(3-ацетил-5-(2-метоксирипимидин-5-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетат (4).

Смесь 351 мг (1 экв.) 3, (2-метоксирипимидин-5-ил)бороновой кислоты (230 мг, 1,5 экв.), карбоната цезия (650 мг, 2 экв.) в DMF (15 мл) и воды (1,5 мл) продували аргоном в сосуде под давлением в течение 5 мин. Затем добавляли тетракис(трифенилфосфин)палладий(0) (57 мг, 0,05 экв.) в атмосфере аргона и сосуд под давлением герметично закрывали и нагревали при 100°C в течение ночи. Реакционную смесь охлаждали до к.т. и растворитель удаляли при пониженном давлении. Сырой продукт (7:3 смесь кислоты и сложного эфира) использовали непосредственно в следующей стадии синтеза.

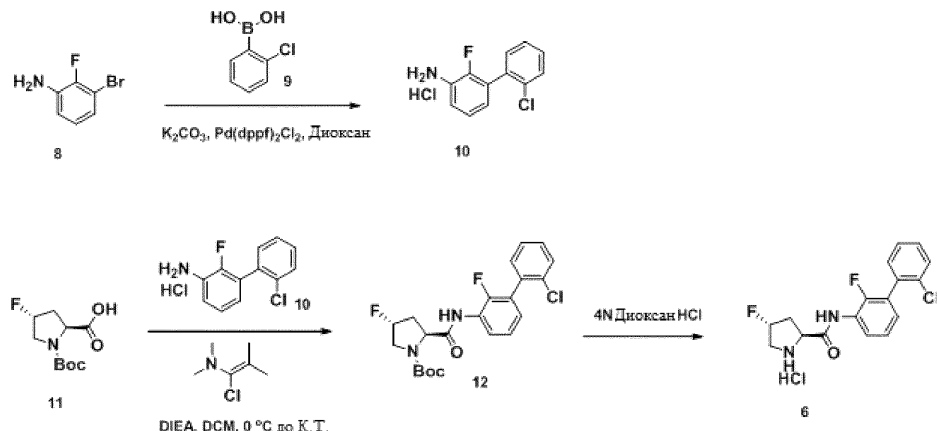
2-(3-Ацетил-5-(2-метоксирипимидин-5-ил)-1Н-индол-1-ил)уксусная кислота (5).

Взяли трет-бутил-2-(3-ацетил-5-(2-метоксирипимидин-5-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетат (сырой продукт приведенной выше реакции) в 4н. HCl в диоксане (20 мл) и полученную реакционную смесь перемешивали при к.т. в течение 4 ч. После завершения реакции растворитель удаляли при пониженном давлении. Остальной материал использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

(2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(2-метоксирипимидин-5-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-N-(2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамид (27).

Соединение 5 (100 мг, 1 экв.) с предыдущей стадии растворяли в DMF (10 мл) и добавляли iPr₂NEt (0,269 мл, 5 экв.) с последующим добавлением гидрохлорида (2S,4R)-N-(3-хлор-(2S,4R)-N-(6-хлорпиридин-2-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамида (111 мг, 1 экв.) при температуре 5°C. Затем при этой же температуре медленно добавляли НАТУ (263 мг, 2,1 экв.) и реакционную смесь перемешивали в течение 3 ч при к.т. После завершения реакции, контролируемой с помощью ВЭЖХ, реакционную смесь добавляли в воду (50 мл + 10 г NaCl) и экстрагировали с помощью DCM (2×25 мл). Органический слой последовательно промывали водным раствором NaHCO₃ (20 мл), водой (20 мл) и солевым раствором (20 мл), затем сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Остающийся остаток очищали с помощью колоночной фланш-хроматографии (ISCO элюируют смесь DCM/CH₃OH) с получением 7. ¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆, 300 К): (главный ротамер) δ 2,13-2,3 (m, 1H), 2,45 (s, 3H), 2,68-2,70 (m, 1H), 3,95-4,05 (m, 4H), 4,16-4,24 (m, 1H), 4,78 (t, J=8 Гц, 1H), 5,28 (d, J=20 Гц, 1H), 5,45 (d, J=20 Гц, 1H), 5,50-5,63 (m, 1H), 7,04-7,08 (m, 1H), 7,20-7,24 (m, 1H), 7,37-7,61 (m, 7H), 7,75-7,78 (m, 1H), 7,94-7,98 (m, 1H), 8,31 (s, 1H), 8,88 (s, 1H), 8,97 (s, 1H); 19F ЯМР (376 МГц, DMSO-d₆, 300 К): (главный ротамер) δ -126,64, -175,79. LC (метод А): tR=2,16 мин. LC/MS (EI) m/z: [M+H]⁺ рассч. для C₃₄H₂₈ClF₂N₅O₄, 643; найдено 644.

Схема 2



Гидрохлорид 2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-амина (10).

Смесь 8 (30 г), 9 (60 г), K₂CO₃ (91 г) и Pd(dppf)₂Cl₂ (19,25 г) в растворителе (диоксан 400 мл, H₂O 100 мл) продували аргоном в сосуде высокого давления в течение 5 мин и перемешивали в течение 15 ч при 100°C. Растворитель удаляли при пониженном давлении и полученный остаток очищали с помощью колоночной фланш-хроматографии. Очищенный материал затем растворяли в MeOH и обрабатывали HCl/MeOH. Растворитель удаляли и оставшееся твердое вещество промывали IPA-гептаном (1/1) с получением 10.

(2S,4R)-трет-бутил-2-((2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)карбамоил)-4-фторпирролидин-1-карбоксилат (12).

К охлажденному льдом раствору 11 (530 мг) в 20 мл CH₂Cl₂ по каплям при перемешивании добавляли 1-хлор-N,N,2-триметил-1-пропениламин (0,333 мл, 1,1 экв.). Перемешивание продолжали в течение 3 ч при этой температуре, затем добавляли твердый 10 (640 мг, 1,1 экв.) и затем 1,12 мл iPr₂NEt (3 экв.). Охлаждающую баню удаляли и реакционную смесь перемешивали в течение ночи при к.т. После завершения реакции, контролируемой с помощью ВЭЖХ, реакционную смесь добавляли в воду (20 мл) и экстрагировали с помощью DCM (2×25 мл). Органический слой последовательно промывали водным раствором NaHCO₃ (20 мл), водой (20 мл) и солевым раствором (20 мл), затем сушили над Na₂SO₄ и кон-

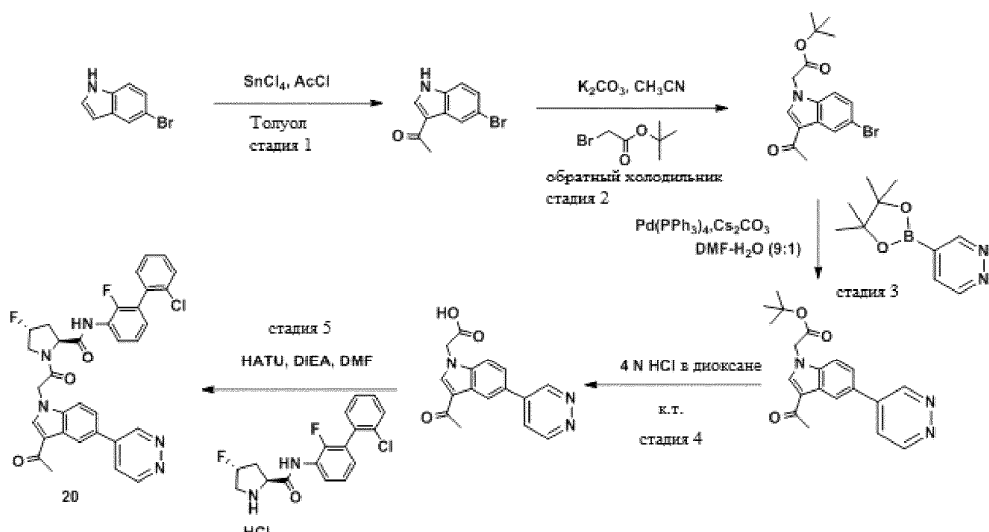
центрировали при пониженном давлении. Остающийся остаток очищали с помощью колоночной фланш-хроматографии (ISCO элюируют смесью Гексана/EtOAC) с получением 12.

Гидрохлорид (2S,4R)-N-(2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамида (6).

Взяли (2S,4R)-трет-бутил-2-((2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)карбамоил)-4-фторпирролидин-1-карбоксилат 12 (700 мг) в 4н. HCl в диоксане (25 мл) и полученную реакционную смесь перемешивали при к.т. в течение 3 ч. После завершения реакции, контролируемой с помощью ВЭЖХ, растворитель удаляли при пониженном давлении. Остающийся остаток 6 использовали непосредственно в следующей стадии синтеза (получение 7).

Пример 5. Дополнительные синтезы арильных, гетероарильных и гетероциклических соединений формулы I.

Схема 1



Стадия 1: 1-(5-бром-1Н-индол-3-ил)этанон.

Указанное в заголовке соединение получали из 5-броминдоля в соответствии с процедурой, описанной MacKay et al. (MacKay, J. A.; Bishop, R.; Rawal, V. H. Org. Lett. 2005, 7, 3421-3424.)

Стадия 2: трет-бутил-2-(3-ацетил-5-бром-1Н-индол-1-ил)ацетат.

Смесь 1-(5-бром-1Н-индол-3-ил)этанона (3,9 г, 16,4 ммоль), трет-бутилбромоацетата (2,63 мл, 18,02 ммоль) и карбоната калия (2,50 г, 18,02 ммоль) в безводном ацетонитриле (80 мл) нагревали с обратным холодильником в течение 5 ч. Реакционную смесь затем охлаждали до к.т. и растворитель удаляли при пониженном давлении. Остаток растворяли в смеси 1:1 DCM и воды (100 мл: 100 мл). Два слоя разделяли и органический слой промывали водой (2×100 мл). В конце органический слой сушили (Na_2SO_4) и концентрировали. Полученный остаток перемешивали с 50 мл гептана в течение 30 мин, охлаждали на ледяной бане и фильтровали, промывая твердое вещество холодным гептаном (10 мл). Это твердое вещество кремового цвета сушили при высоком вакууме с получением 5,6 г трет-бутил-2-(3-ацетил-5-бром-1Н-индол-1-ил)ацетата.

Стадия 3: трет-бутил-2-(3-ацетил-5-(пиридазин-4-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетат.

Смесь трет-бутил-2-(3-ацетил-5-бром-1Н-индол-1-ил)ацетата (351 мг, 1 экв.), 4-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)пиридазина (250 мг, 1,5 экв.), карбоната цезия (700 мг, 2 экв.), DMF (15 мл) и воды (1,5 мл) продували аргоном в сосуде под давлением в течение 5 мин. Затем добавляли тетракис(трифенилfosфин)палладий(0) (57 мг, 0,05 экв.) в атмосфере аргона и сосуд под давлением герметично закрывали и нагревали при 100°C в течение ночи. Реакционную смесь охлаждали до к.т. и растворитель удаляли при пониженном давлении. Сырой продукт использовали непосредственно в следующей стадии синтеза.

Стадия 4: 2-(3-Ацетил-5-(пиридазин-4-ил)-1Н-индол-1-ил)уксусная кислота.

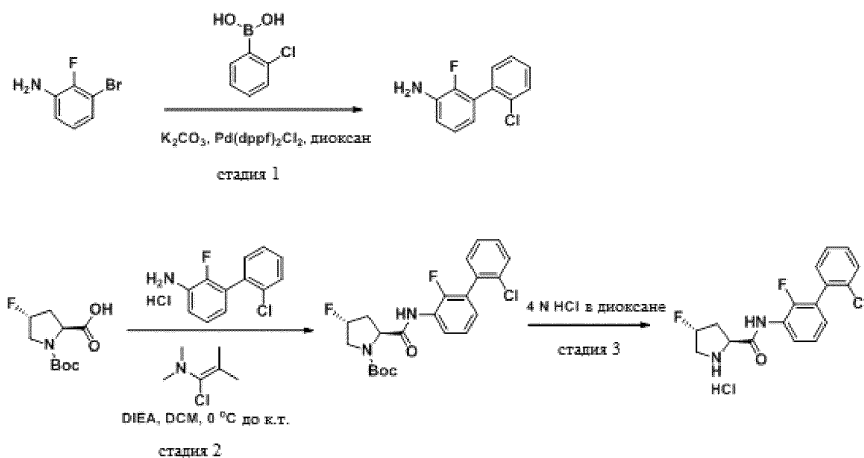
Взяли трет-бутил-2-(3-ацетил-5-(пиридазин-4-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетат (сырой из приведенной выше реакции) в 4н. HCl в диоксане (20 мл), и полученную реакционную смесь перемешивали при к.т. в течение 4 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении и оставшийся материал использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

Стадия 5: (2S,4R)-1-(2-(3-Ацетил-5-(пиридазин-4-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-N-(2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамида (20).

2-(3-Ацетил-5-(пиридазин-4-ил)-1Н-индол-1-ил)уксусную кислоту (100 мг, 1 экв.) растворяли в DMF (10 мл) и добавляли DIEA (0,269 мл, 5 экв.) с последующим добавлением гидрохлорид (2S,4R)-N-(3-хлор-(2S,4R)-N-(6-хлорпиридин-2-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамида (111 мг, 1 экв.) при температуре 5°C. Затем при этой же температуре медленно добавляли HATU (263 мг, 2,1 экв.) и реакционную

смесь перемешивали в течение 3 ч при к.т. Реакционную смесь затем добавляли к воде (50 мл + 10 г твердого NaCl) и экстрагировали с помощью DCM (2×25 мл). Органический слой последовательно промывали водным раствором NaHCO₃ (20 мл), водой (20 мл) и солевым раствором (20 мл), затем сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Остающийся остаток очищали с помощью колоночной фланш-хроматографии (элюировали DCM/MeOH) с получением 20. ¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆, 300 К): (главный ротамер) δ 2.13-2.30 (m, 1H), 2.45 (s, 3H), 2.58-2.68 (m, 1H), 3.95-4.05 (m, 1H), 4.13-4.22 (m, 1H), 4.75 (t, J=8 Гц, 1H), 5.28 (d, J=20 Гц, 1H), 5.45 (d, J=20 Гц, 1H), 5.50-5.63 (m, 1H), 7.06-7.10 (m, 1H), 7.31-7.49 (m, 4H), 7.51-7.61 (m, 1H), 7.65-7.80 (m, 1H), 7.92-8.03 (m, 2H), 8.35 (s, 1H), 8.61 (s, 1H), 9.23 (d, 1H), 9.61 (s, 1H), 9.97 (s, 1H); ¹⁹F ЯМР (376 МГц, DMSO-d₆, 300 К): (главный ротамер) δ -126.74, -175.78. LC (метод А): t_R=2.58 мин. LC/MS (EI) m/z: [M+H]⁺ 614.

Схема 2



Стадия 1: гидрохлорид 2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-амина.

Смесь 3-бром-2-фторанилина (30 г), (2-хлорфенил)бороновой кислоты (60 г), K₂CO₃ (91 г) и Pd(dppf)₂Cl₂ (19,25 г) в растворителе (диоксан 400 мл, H₂O 100 мл) продували аргоном в сосуде под давлением в течение 5 мин и перемешивали в течение 15 ч при 100°C. Растворитель удаляли при пониженном давлении и остающийся остаток очищали с помощью колоночной фланш-хроматографии. Очищенный материал затем растворяли в MeOH и обрабатывали HCl/MeOH. Растворитель удаляли, и оставшееся твердое вещество промывали IPA-гептанном (1/1) с получением указанного в заголовке соединения.

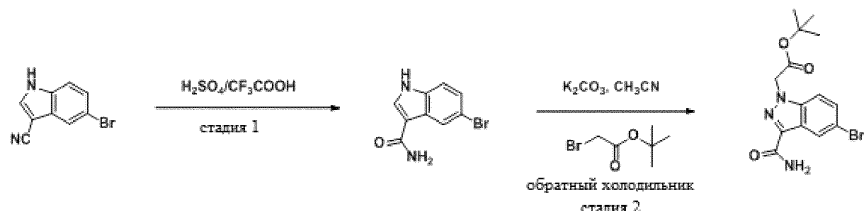
Стадия 2: (2S,4R)-трет-бутил-2-((2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)карбамоил)-4-фторпирролидин-1-карбоксилат.

К охлажденному льдом раствору (2S,4R)-1-(трет-бутилкарбонил)-4-фторпирролидин-2-карбоновой кислоты (530 мг) в DCM (20 мл) добавляли по каплям при перемешивании 1-хлор-N,N,2- trimetil-1-пропениламин (0,333 мл, 1,1 экв.). Перемешивание продолжали в течение 3 ч при этой температуре, и затем добавляли твердый гидрохлорид 2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-амина (640 мг, 1,1 экв.) с последующим DIEA (1,12 мл, 3 экв.). Охлаждающую баню удаляли и реакционную смесь перемешивали в течение ночи при к.т. Реакционную смесь затем добавляли к воде (20 мл) и экстрагировали с помощью DCM (2×25 мл). Органический слой последовательно промывали водным раствором NaHCO₃ (20 мл), водой (20 мл) и солевым раствором (20 мл), затем сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Остающийся остаток очищали с помощью колоночной фланш-хроматографии (элюировали гексанами/EtOAc) с получением (2S,4R)-трет-бутил-2-((2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)карбамоил)-4-фторпирролидин-1-карбоксилата.

Стадия 3: гидрохлорид (2S,4R)-N-(2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамида.

Взяли (2S,4R)-трет-бутил-2-((2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)карбамоил)-4-фторпирролидин-1-карбоксилат (700 мг) в 4н. HCl в дioxane (25 мл), и полученную реакционную смесь перемешивали при к.т. в течение 3 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении и оставшийся остаток использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

Схема 3



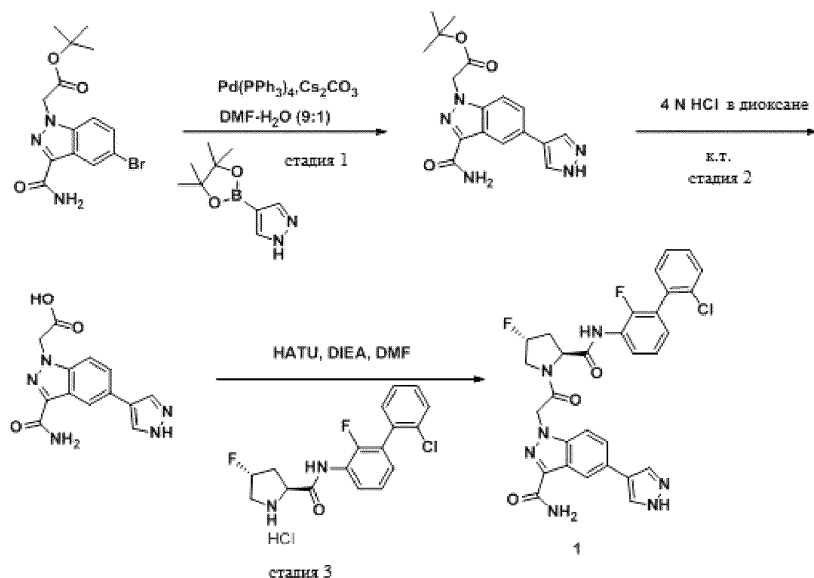
Стадия 1: 5-Бром-1Н-индол-3-карбоксамид.

Смесь 5-бром-1Н-индол-3-карбонитрила (10 г) в TFA (160 мл) и серной кислоты (40 мл) перемешивали при комнатной температуре в течение 4 ч. Реакционную смесь затем выливали в лед, и выпавшее в осадок твердое вещество собирали фильтрацией, промывали водой и сушили в вакууме с получением 5-бром-1Н-индол-3-карбоксамида.

Стадия 2: трет-бутил-2-(5-бром-3-карбамоил-1Н-иназол-1-ил) ацетат.

Смесь 5-бром-1Н-индол-3-карбоксамида (9,8 г, 41,66 ммоль), трет-бутилбромацетата (6,67 мл, 1,1 экв.) и карбоната калия (6,32 г, 1,1 экв.) в безводном ацетонитриле (100 мл) нагревали с обратным холодильником в течение 5 ч. Реакционную смесь затем охлаждали до к.т. и растворитель удаляли при пониженном давлении. Остаток растворяли в смеси DCM и воды. Два слоя разделяли и органический слой промывали водой, сушили (Na_2SO_4) и концентрировали. Остающийся остаток очищали с помощью колоночной фланш-хроматографии (элюировали DCM/MeOH) с получением трет-бутил-2-(5-бром-3-карбамоил-1Н-иназол-1-ил)ацетата.

Схема 4



Стадия 1: трет-бутил-2-(3-карбамоил-5-(1Н-пиразол-4-ил)-1Н-иназол-1-ил)ацетат.

Смесь трет-бутил-2-(5-бром-3-карбамоил-1Н-иназол-1-ил)ацетата (211 мг, 1 экв.), 4-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)-1Н-пиразола (140 мг), карбоната цезия (391 мг, 2 экв.), DMF (10 мл) и воды (1,0 мл) продували аргоном в сосуде под давлением в течение 5 мин. Затем добавляли тетракис(трифенилфосфин)пallадий(0) (35 мг) в атмосфере аргона и сосуд под давлением герметично закрывали и нагревали при 100°C в течение ночи. Реакционную смесь охлаждали до к.т. и растворитель удаляли при пониженном давлении. Сырой продукт использовали непосредственно в следующей стадии синтеза.

Стадия 2: 2-(3-карбамоил-5-(1Н-пиразол-4-ил)-1Н-иназол-1-ил)уксусная кислота.

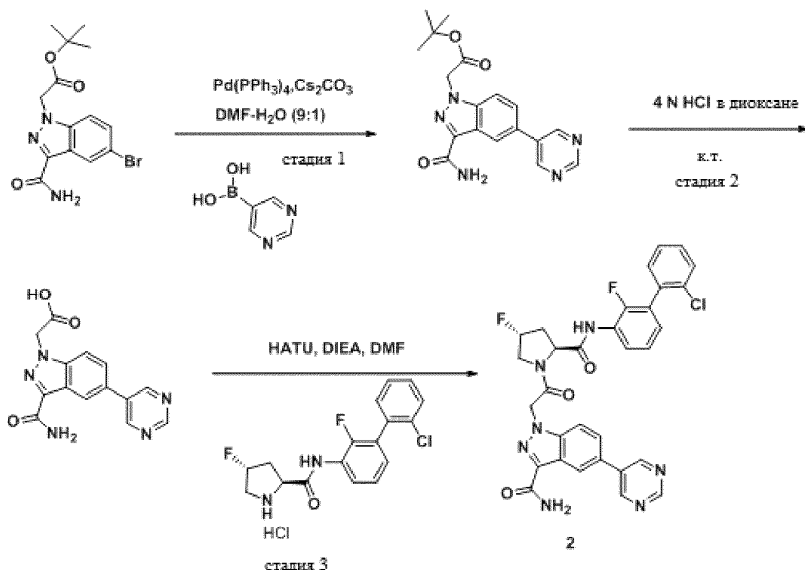
Взяли трет-бутил-2-(3-карбамоил-5-(1Н-пиразол-4-ил)-1Н-иназол-1-ил)ацетат (сырой из приведенной выше реакции) в 4н. HCl в дioxane (5 мл) и полученную реакционную смесь перемешивали при к.т. в течение 4 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении и оставшийся материал использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

Стадия 3: 1-(2-((2S,4R)-2-((2'-хlor-2-фтор-[1,1'-бифенил])карбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(1Н-пиразол-4-ил)-1Н-иназол-3-карбоксамид (1).

2-(3-карбамоил-5-1Н-(пиразол-4-ил)-1Н-иназол-1-ил)уксусную кислоту (100 мг, 1 экв.) растворяли в DMF (10 мл) и добавляли DIEA (0,269 мл, 5 экв.) с последующим добавлением гидрохлорида (2S,4R)-N-(3-хлор-(2S,4R)-N-(6-хлорпиридин-2-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамида (111 мг, 1 экв.) при температуре 5°C. Затем при этой же температуре медленно добавляли HATU (263 мг, 2,1 экв.) и реакционную смесь перемешивали в течение 3 ч при к.т. Реакционную смесь затем добавляли к воде (50 мл + 10 г твердого NaCl) и экстрагировали с помощью DCM (2×25 мл). Органический слой последовательно промывали водным раствором NaHCO_3 (20 мл), водой (20 мл) и солевым раствором (20 мл), затем сушили над Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении. Остающийся остаток очищали с помощью колоночной фланш-хроматографии (элюировали DCM/MeOH) с получением 1. ¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆, 300 K): (главный ротамер) δ 2.01-2.21 (m, 1H), 2.49-2.55 (m, 1H), 3.80-3.92 (m, 1H), 4.08-4.21 (m, 1H), 4.61 (t, 1H), 5.47-5.62 (m, 3H), 7.05 (t, 1H), 7.15 (t, J=8.0 Гц, 1H), 7.31-7.40 (m, 4H), 7.49-7.62 (m, 5H), 7.77 (m, 1H), 8.21 (s, 1H); ¹⁹F ЯМР (376 МГц, DMSO-d₆, 300K): (главный ротамер) δ -126.75, -175.87. LC (ме-

тод А): $t_R=1.79$ мин. LC/MS (E1) m/z: [M+H]⁺ 604.

Схема 5



Стадия 1: трет-бутил-2-(3-карбамоил-5-(пирамидин-5-ил)-1Н-индазол-1-ил)ацетат.

Смесь трет-бутил-2-(5-бром-3-карбамоил-1Н-индазол-1-ил)ацетата (211 мг), пирамидин-5-илбороновой кислоты (82 мг), карбоната цезия (391 мг, 2 экв), DMF (9 мл) и воды (1,0 мл) продували аргоном в сосуде под давлением в течение 5 мин. Затем добавляли тетракис(трифенилфосфин)палладий(0) (40 мг) в атмосфере аргона и сосуд под давлением герметично закрывали и нагревали при 100°C в течение ночи. Реакционную смесь охлаждали до к.т. и растворитель удаляли при пониженном давлении. Сырой продукт использовали непосредственно в следующей стадии синтеза.

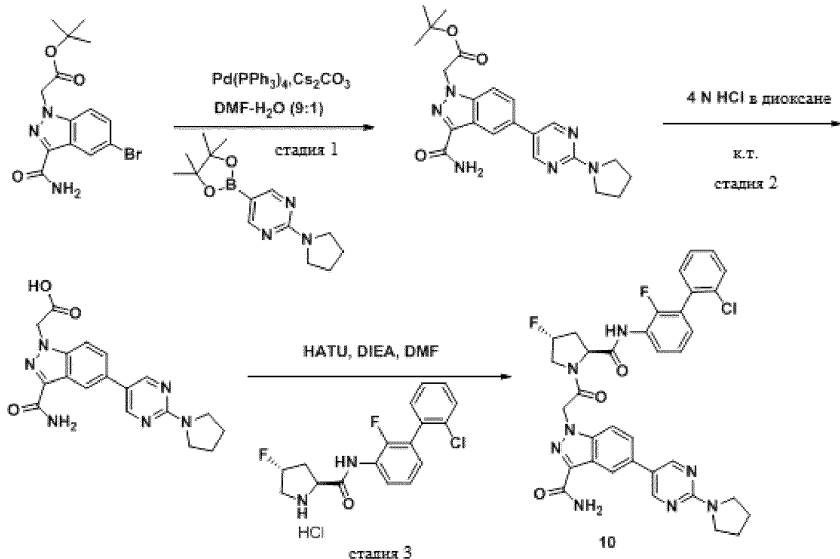
Стадия 2: 2-(3-карбамоил-5-(пирамидин-5-ил)-1Н-индазол-1-ил)уксусная кислота.

Взяли трет-бутил-2-(3-карбамоил-5-(пирамидин-5-ил)-1Н-индазол-1-ил)ацетат (сырой из приведенной выше реакции) в 4н. HCl в дioxane (5 мл) и полученную реакционную смесь перемешивали при к.т. в течение 4 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении и оставшийся материал использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

Стадия 3: 1-(2-((2S,4R)-2-((2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил])карбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пирамидин-5-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид (2).

2-(3-карбамоил-5-(пирамидин-5-ил)-1Н-индазол-1-ил)уксусную кислоту (45 мг, 1 экв.) с предыдущей стадии растворяли в DMF (10 мл) и добавляли DIEA (0,12 мл, 5 экв.) с последующим добавлением гидрохлорида (2S,4R)-N-(3-хлор-(2S,4R)-N-(6-хлорпиридин-2-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамида (50 мг, 1 экв.) при 5°C. Затем при этой же температуре медленно добавляли HATU (118 мг, 2,1 экв.) и реакционную смесь перемешивали в течение 3 ч при к.т. Реакционную смесь затем добавляли к воде (25 мл + 5 г твердого NaCl) и экстрагировали с помощью DCM (2×15 мл). Органический слой последовательно промывали водным раствором NaHCO₃ (10 мл), водой (10 мл) и солевым раствором (10 мл), затем сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Остающийся остаток очищали с помощью колоночной фланш-хроматографии (элюировали DCM/MeOH) с получением 2. ¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆, 300 K): (главный ротамер) δ 2.11-2.29 (m, 1H), 2.51-2.62 (m, 1H), 3.89-4.08 (m, 1H), 4.18-4.30 (m, 1H), 4.76 (t, 1H), 5.48-5.76 (m, 3H), 7.06 (t, 1H), 7.23 (t, J=8.0 Гц, 1H), 7.37-7.48 (m, 4H), 7.57 (m, 1H), 7.72-7.88 (m, 2H), 7.86 (t, 1H), 8.47 (s, br, 1H), 9.15 (s, 2H), 9.21 (s, 1H), 9.99 (s, 1H); ¹⁹F ЯМР (376 МГц, DMSO-d₆, 300K): (главный) δ -126.69, -175.86. LC (метод А): $t_R=1.82$ мин. LC/MS (EI) m/z: [M+H]⁺ 616.

Схема 6



Стадия 1: трет-бутил-2-(3-карбамоил-5-(2-пирролидин-1-ил)пиридин-5-ил)-1Н-индазол-1-ил)ацетат.

Смесь трет-бутил-2-(5-бром-3-карбамоил-1Н-индазол-1-ил)ацетата (316 мг), 2-(пирролидин-1-ил)-5-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)пириимида (271 мг), карбоната цезия (350 мг, 2 экв), DMF (10 мл) и воды (1,5 мл) продували аргоном в сосуде под давлением в течение 5 мин. Затем добавляли тетракис(трифенилфосфин)палладий(0) (57 мг) в атмосфере аргона и сосуд под давлением герметично закрывали и нагревали при 100°C в течение ночи. Реакционную смесь охлаждали до к.т. и растворитель удаляли при пониженном давлении. Сырой продукт использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

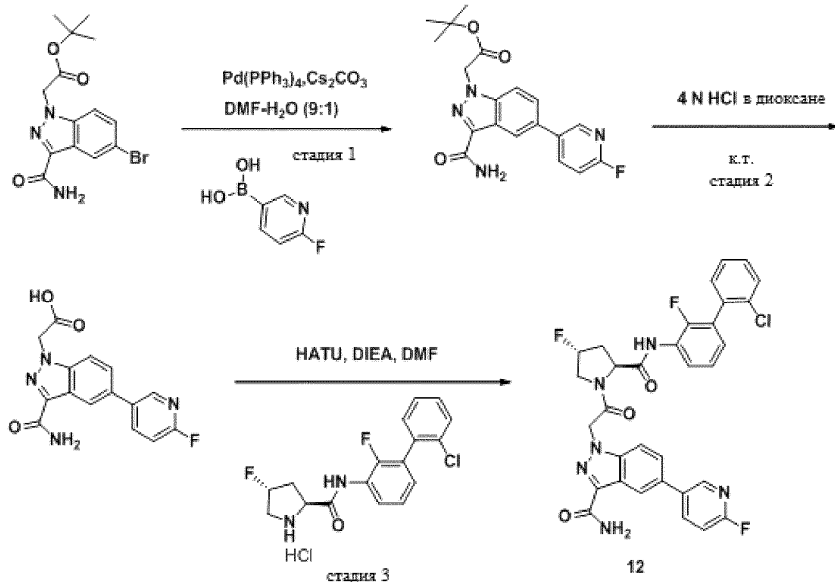
Стадия 2: 2-(3-карбамоил-5-(2-пирролидин-1-ил)пиридин-5-ил)-1Н-индазол-1-ил)уксусная кислота.

Взяли трет-бутил-2-(3-карбамоил-5-(2-пирролидин-1-ил)пиридин-5-ил)-1Н-индазол-1-ил)ацетат (сырой из приведенной выше реакции) в 4н. HCl в диоксане (5 мл) и полученную реакционную смесь перемешивали при к.т. в течение 4 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении и оставшийся материал использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

Стадия 3: 1-(2-((2S,4R)-2-((2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил])карбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(2-пирролидин-1-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид (10).

2-(3-карбамоил-5-(2-пирролидин-1-ил)пиридин-5-ил)-1Н-индазол-1-ил)уксусную кислоту (110 мг, 1 экв.) растворяли в DMF (10 мл) и добавляли DIEA (0,3 мл) с последующим добавлением гидрохлорида (2S,4R)-N-(3-хлор-(2S,4R)-N-(6-хлорпиридин-2-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамида (110 мг, 1 экв.) при 5°C. Затем при этой же температуре медленно добавляли HATU (118 мг,) и реакционную смесь перемешивали в течение 3 ч при к.т. Реакционную смесь затем добавляли к воде (50 мл + 10 г твердого NaCl) и экстрагировали с помощью DCM (2×20 мл). Органический слой последовательно промывали водным раствором NaHCO₃ (20 мл), водой (20 мл) и солевым раствором (20 мл), затем сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Остающийся остаток очищали с помощью колонной хроматографии (элюировали DCM/MeOH) с получением 10. ¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆, 300 K): (главный ротамер) δ 1.96 (m, 4H), 2.07-2.25 (m, 1H), 2.49-2.62 (m, 1H), 3.53 (m, 4H), 3.78-3.92 (m, 1H), 4.18-4.27 (m, 1H), 4.66 (t, 1H), 5.45-5.51 (m, 1H), 5.58-5.69 (m, 2H), 7.04 (t, 1H), 7.21 (t, J=8.0 Гц, 1H), 7.32-7.48 (m, 4H), 7.53-7.69 (m, 4H), 7.95 (m, 1H), 8.24 (s, 1H), 9.97 (s, 1H); ¹⁹F ЯМР (376 МГц, DMSO-d₆, 300K): (главный ротамер) δ -126.70, -175.88. LC (метод A): t_R=2.33 мин. LC/MS (EI) m/z: [M+H]⁺ 685.

Схема 7



Стадия 1: трет-бутил-2-(3-карбамоил-5-(6-фторпиридин-3-ил)-1Н-индазол-1-ил)акетат.

Смесь трет-бутил-2-(5-бром-3-карбамоил-1Н-индазол-1-ил)акетата (211 мг), 6-фторпиридин-3-илбороновой кислоты (135 мг), карбоната цезия (350 мг, 2 экв.), DMF (9 мл) и воды (1,0 мл) продували аргоном в сосуде под давлением в течение 5 мин. Затем добавляли тетра-кис(трифенилfosфин)палладий(0) (50 мг) в атмосфере аргона и сосуд под давлением герметично закрывали и нагревали при 100°C в течение ночи. Реакционную смесь охлаждали до к.т. и растворитель удаляли при пониженном давлении. Сырой продукт использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

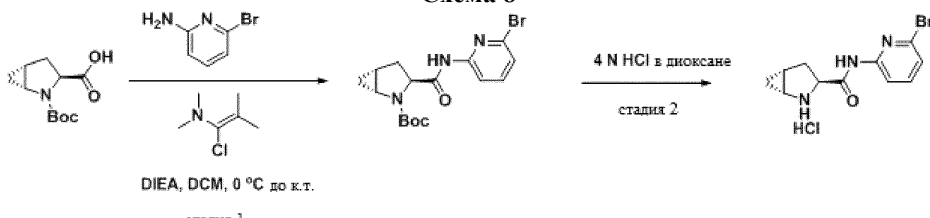
Стадия 2: 2-(3-карбамоил-5-(6-фторпиридин-3-ил)-1Н-индазол-1-ил)уксусная кислота.

Взяли трет-бутил-2-(3-карбамоил-5-(6-фторпиридин-3-ил)-1Н-индазол-1-ил)акетат (сырой из приведенной выше реакции) в 4н. HCl в диоксане (5 мл) и полученную реакционную смесь перемешивали при к.т. в течение 4 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении и оставшийся материал использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

Стадия 3: 1-(2-((2S,4R)-2-((2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил])карбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(6-фторпиридин-3-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид (12).

2-(3-карбамоил-5-(6-фторпиридин-3-ил)-1Н-индазол-1-ил)уксусную кислоту (110 мг, 1 экв.) растворяли в DMF (10 мл) и добавляли DIEA (0,3 мл) с последующим добавлением гидрохлорида (2S,4R)-N-(3-хлор-(2S,4R)-N-(6-хлорпиридин-2-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамида (110 мг, 1 экв.) при 5°C. Затем при этой же температуре медленно добавляли HATU (118 мг,) и реакционную смесь перемешивали в течение 3 ч при к.т. Реакционную смесь затем добавляли к воде (50 мл + 10 г твердого NaCl) и экстрагировали с помощью DCM (2×20 мл). Органический слой последовательно промывали водным раствором NaHCO₃ (20 мл), водой (20 мл) и солевым раствором (20 мл), затем сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Остающийся остаток очищали с помощью колоночной фланш-хроматографии (элюировали DCM/MeOH) с получением 12. ¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆, 300 K): (главный ротамер) δ 2.10-2.32 (m, 1H), 2.49-2.65 (m, 1H), 3.88-4.06(m, 1H), 4.18-4.29 (m, 1H), 4.73 (t, 1H), 5.95-5.74 (m, 3H), 7.05 (t, 1H), 7.21 (t, J=8.0 Гц, 1H), 7.31-7.48 (m, 5H), 7.46 (m, 1H), 8.27 (m, 1H), 8.39 (s, 1H), 8.55 (s, 1H), 9.98 (s, 1H); ¹⁹F ЯМР (376 МГц, DMSO-d₆, 300K): (главный ротамер) δ -125.25, -175.87. LC (метод А): tR=2.43 мин. LC/MS (EI) m/z: [M+H]⁺ 633.

Схема 8



Стадия 1: (1R,3S,5R)-трет-бутил-3-((6-бромпиридин-2-ил)карбамоил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-2-карбоксилат.

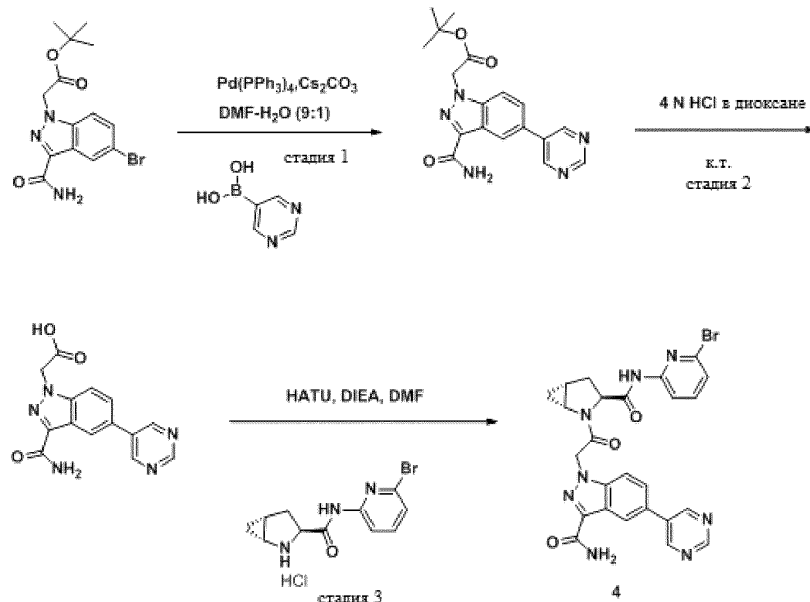
К охлажденному льдом раствору (1R,3S,5R)-трет-бутилкарбонил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-2-карбоновой кислоты (1,5 г) в DCM (20 мл) добавляли по каплям при перемешивании 1-хлор-N,N,2-

тристетил-1-пропениламин (998 мг, 1,1 экв.). Перемешивание продолжали в течение 3 ч при этой температуре и затем добавляли твердый 6-бромпиридин-2-амин (1,3 г, 1,1 экв.), а затем DIEA (3,34 мл, 3 экв.). Охлаждающую баню удаляли и реакционную смесь перемешивали в течение ночи при к.т. Реакционную смесь затем добавляли к воде (20 мл) и экстрагировали с помощью DCM (2×25 мл). Органический слой последовательно промывали водным раствором NaHCO₃ (20 мл), водой (20 мл) и солевым раствором (20 мл), затем сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью колоночной фланш-хроматографии (элюировали гексанами/EtOAc) с получением (1R,3S,5R)-трет-бутил-3-((6-бромпиридин-2-ил)карбамоил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-2-карбоксилата.

Стадия 2: гидрохлорид (1R,3S,5R)-N-(6-бромпиридин-2-ил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-3-карбоксамида.

Взяли (1R,3S,5R)-трет-бутил-3-((6-бромпиридин-2-ил)карбамоил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-2-карбоксилат (500 мг) в 4н. HCl в диоксане (25 мл) и полученную реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении и оставшийся остаток использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

Схема 9



Стадия 1: трет-бутил-2-(3-карбамоил-5-(пириддин-5-ил)-1Н-индазол-1-ил)ацетат.

Смесь трет-бутил-2-(5-бром-3-карбамоил-1Н-индазол-1-ил)ацетата (211 мг), пириддин-5-илбороновой кислоты (135 мг), карбоната цезия (350 мг, 2 экв.), DMF (9 мл) и воды (1,0 мл) продували аргоном в сосуде под давлением в течение 5 мин. Затем добавляли тетракис(трифенилfosфин)пallадий(0) (50 мг) в атмосфере аргона и сосуд под давлением герметично закрывали и нагревали при 100°C в течение ночи. Реакционную смесь охлаждали до к.т. и растворитель удаляли при пониженном давлении. Сырой продукт использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

Стадия 2: 2-(3-карбамоил-5-(пириддин-5-ил)-1Н-индазол-1-ил)уксусная кислота.

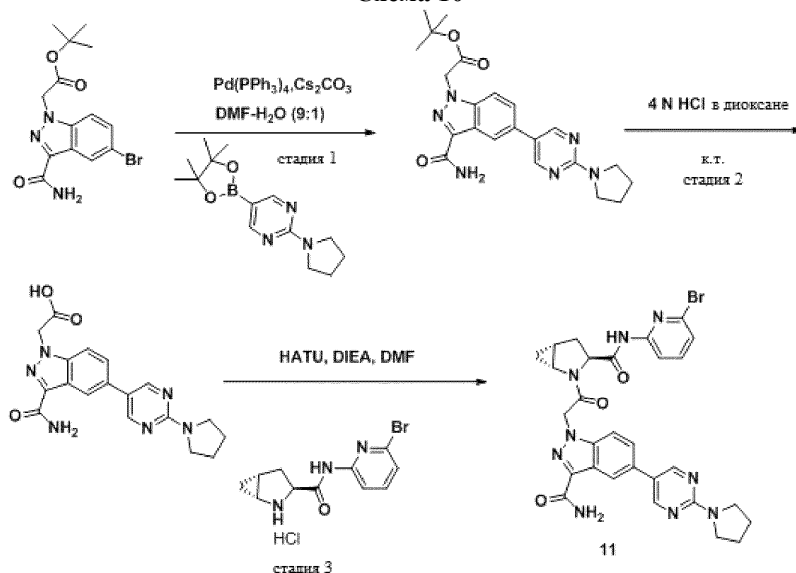
Взяли трет-бутил-2-(3-карбамоил-5-(пириддин-5-ил)-1Н-индазол-1-ил)ацетат (сырой из приведенной выше реакции) в 4н. HCl в диоксане (5 мл) и полученную в результате реакционную смесь перемешивали при к.т. в течение 4 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении и оставшийся материал использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

Стадия 3: 1-(2-((1R,3S,5R)-3-((6-бромпиридин-2-ил)карбамоил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-2-ил-2-оксоэтил)-5-(пириддин-5-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид (4).

2-(3-карбамоил-5-(пириддин-5-ил)-1Н-индазол-1-ил)уксусную кислоту (110 мг), полученную на предыдущей стадии, растворяли в DMF (20 мл) и добавляли DIEA (0,3 мл) с последующим добавлением гидрохлорида (1R,3S,5R)-N-(6-бромпиридин-2-ил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-3-карбоксамида (126 мг) при 5°C. Затем медленно добавляли HATU (350 мг) при этой же температуре и реакционную смесь перемешивали в течение 3 ч при к.т. Реакционную смесь затем добавляли к воде (50 мл+10 г твердого NaCl) и экстрагировали с помощью DCM (2×20 мл). Органический слой последовательно промывали водным раствором NaHCO₃ (20 мл), водой (20 мл) и солевым раствором (20 мл), затем сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Остающийся остаток очищали с помощью колоночной фланш-хроматографии (элюировали DCM/MeOH) с получением 4. ¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆, 300 К): (главный ротамер) δ 0.75 (m, 1H), 1.02 (m, 1H), 1.85 (m, 1H), 2.16-2.35 (m, 2H), 3.80 (m, 1H), 4.42 (m, 1H), 5.54 (d, 1H), 5.86 (d, 1H), 7.32 (t, 1H), 7.48 (br s, 1H), 7.68-7.88 (m, 4H), 8.03 (d, 1H), 8.46 (s, 1H), 9.23 (s, 2H),

10.76 (s, 1H); LC (метод A): $t_R=1.42$ мин. LC/MS (EI) m/z: $[M+H]^+$ 561.

Схема 10



Стадия 1: трет-бутил-2-(3-карбамоил-5-(2-пирролидин-1-ил)пирамидин-5-ил)-1Н-индазол-1-ил)ацетат.

Смесь трет-бутил-2-(5-бром-3-карбамоил-1Н-индазол-1-ил)ацетата (316 мг), 2-(пирролидин-1-ил)-5-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)пирамидина (271 мг), карбоната цезия (350 мг), DMF (10 мл) и воды (1,5 мл) продували аргоном в сосуде под давлением в течение 5 мин. Затем добавляли тетракис(трифенилфосфин)палладий(0) (57 мг) в атмосфере аргона и сосуд под давлением герметично закрывали и нагревали при 100°C в течение ночи. Реакционную смесь охлаждали до к.т. и растворитель удаляли при пониженном давлении. Сырой продукт использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

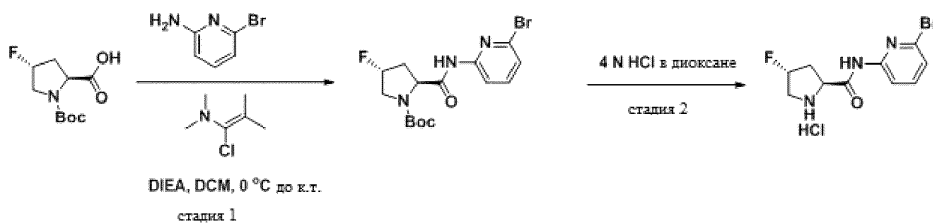
Стадия 2: 2-(3-карбамоил-5-(2-пирролидин-1-ил)пирамидин-5-ил)-1Н-индазол-1-ил)уксусная кислота.

Взяли трет-бутил-2-(3-карбамоил-5-(2-пирролидин-1-ил)пирамидин-5-ил)-1Н-индазол-1-ил)ацетат (сырой из приведенной выше реакции) в 4н. HCl в дioxane (5 мл) и полученную реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 4 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении и оставшийся материал использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

Стадия 3: 1-(2-((1R,3S,5R)-3-((6-бромпиридин-2-ил)карбамоил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-2-ил-2-оксоэтил)5-(2-пирролидин-1-ил)пирамидин-5-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид (11).

2-(3-карбамоил-5-(2-пирролидин-1-ил)пирамидин-5-ил)-1Н-индазол-1-ил)уксусную кислоту (131 мг), полученную на предыдущей стадии, растворяли в DMF (20 мл) и добавляли DIEA (0,25 мл) с последующим добавлением гидрохлорида (1R,3S,5R)-N-(6-бромпиридин-2-ил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-3-карбоксамида (110 мг) при 5°C. Затем медленно добавляли HATU (240 мг) при этой же температуре и реакционную смесь перемешивали в течение 3 ч при к.т. Реакционную смесь затем добавляли к воде (50 мл + 10 г твердого NaCl) и экстрагировали с помощью DCM (2×20 мл). Органический слой последовательно промывали водным раствором NaHCO₃ (20 мл), водой (20 мл) и солевым раствором (20 мл), затем сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Остающийся остаток очищали с помощью колоночной фланш-хроматографии (элюировали DCM/MeOH) с получением 11. ¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆, 300 K): (главный ротамер) δ 0.74 (m, 1H), 1.01 (m, 1H), 1.25 (m, 1H), 1.86-1.98 (m, 5H), 2.13-2.38 (m, 2H), 3.56 (m, 4H), 3.80 (m, 1H), 4.42 (m, 1H), 5.51 (d, 1H), 5.82 (d, 1H), 7.19 (d, J=6.8 Гц, 1H), 7.40 (br s, 1H), 7.64-7.72 (m, 4H), 8.01 (d, 1H), 8.27 (s, 1H), 8.66 (s, 2H), 10.75 (s, 1H); LC (метод A): $t_R=1.82$ мин. LC/MS (EI) m/z: $[M+H]^+$ 630.

Схема 11



Стадия 1: (2S,4R)-1-трет-бутил-2-((6-бромпиридин-2-ил)карбамоил)-4-фторпирролидин-1-

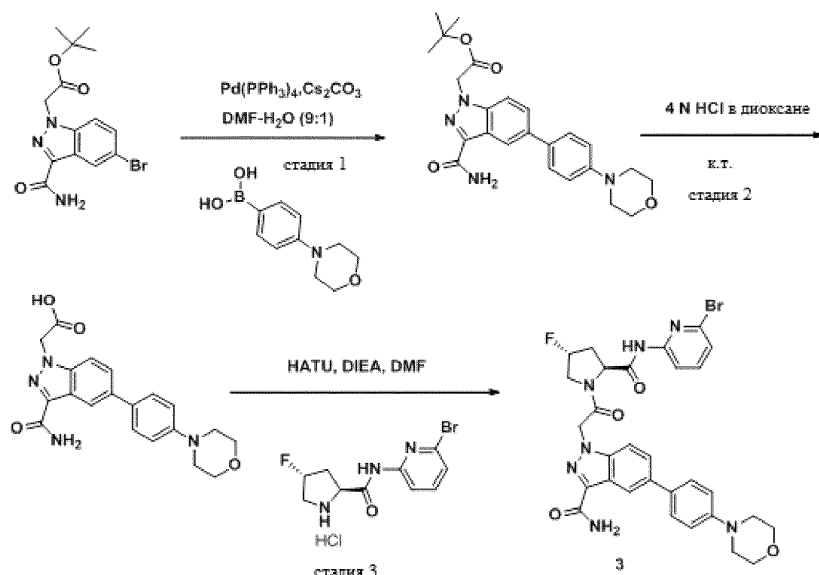
карбоксилат.

К охлажденному льдом раствору (2S,4R)-1-трет-бутилкарбонил)-4-фторпирролидин-2-карбоновой кислоты (1,59 г) в DCM (20 мл) добавляли по каплям при перемешивании 1-хлор-N,N,2- trimетил-1-пропениламин (998 мг, 1,1 экв.). Перемешивание продолжали в течение 3 ч при этой температуре и затем добавляли твердый 6-бромпиридин-2-амин (1,3 г, 1,1 экв.), а затем DIEA (3,34 мл, 3 экв.). Охлаждающую баню удаляли и реакционную смесь перемешивали в течение ночи при к.т. Реакционную смесь затем добавляли к воде (20 мл) и экстрагировали с помощью DCM (2×25 мл). Органический слой последовательно промывали водным раствором NaHCO₃ (20 мл), водой (20 мл) и солевым раствором (20 мл), затем сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью колоночной фланш-хроматографии (элюировали гексанами/EtOAc) с получением (2S,4R)-трет-бутил-2-((6-бромпиридин-2-ил)карбамоил)-4-фторпирролидин-1-карбоксилата.

Стадия 2: гидрохлорид (2S,4R)-N-(6-Бромпиридин-2-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамида.

Взяли (2S,4R)- 1-трет-бутил-2-((6-бромпиридин-2-ил)карбамоил)-4-фторпирролидин-1-карбоксилат (1,5 г) в 4н. HCl в диоксане (25 мл) и полученную реакционную смесь перемешивали при к.т. в течение 3 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении и оставшийся остаток использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

Схема 12



Стадия 1: трет-бутил-2-(3-карбамоил-5-(4-морфолинофенил)-1Н-индазол-1-ил)ацетат.

Смесь трет-бутил-2-(5-бром-3-карбамоил-1Н-индазол-1-ил)ацетата (316 мг), (4-морфолинофенил)бороновой кислоты (224 мг), карбоната цезия (585 мг, 2 экв.), DMF (20 мл) и воды (2 мл) продували аргоном в сосуде под давлением в течение 5 мин. Затем добавляли тетракис(трифенилfosфин)палладий(0) (45 мг) в атмосфере аргона и сосуд под давлением герметично закрывали и нагревали при 100°C в течение ночи. Реакционную смесь охлаждали до к.т. и растворитель удаляли при пониженном давлении. Сырой продукт использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

Стадия 2: 2-(3-карбамоил-5-(4-морфолинофенил)-1Н-индазол-1-ил)уксусная кислота.

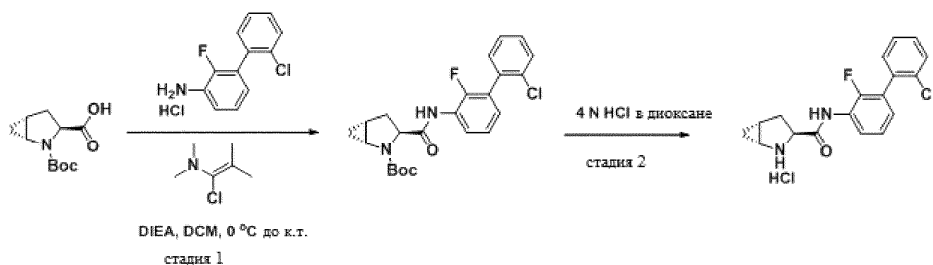
Взяли трет-бутил-2-(3-карбамоил-5-(4-морфолинофенил)-1Н-индазол-1-ил)ацетат (сырой из приведенной выше реакции) в 4н. HCl в диоксане (5 мл) и полученную реакционную смесь перемешивали при к.т. в течение 4 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении и оставшийся материал использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

Стадия 3: 1-(2-((2S,4R)-2-((6-Бромпиридин-2-ил)карбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(4-морфолинофенил)-1Н-индазол-3-карбоксамид (3).

2-(3-карбамоил-5-(4-морфолинофенил)-1Н-индазол-1-ил)уксусную кислоту (177 мг, 1 экв.) с предыдущей стадии растворяли в DMF (10 мл) и добавляли DIEA (0,25 мл) с последующим добавлением гидрохлорида (2S,4R)-N-(6-бромпиридин-2-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамида (118 мг, 1 экв.) при 5°C. Затем медленно добавляли HATU (248 мг) при этой же температуре и реакционную смесь перемешивали в течение 3 ч при к.т. Реакционную смесь затем добавляли к воде (50 мл + 10 г твердого NaCl) и экстрагировали с помощью DCM (2×20 мл). Органический слой последовательно промывали водным раствором NaHCO₃ (20 мл), водой (20 мл) и солевым раствором (20 мл), затем сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Остающийся остаток очищали с помощью колоночной фланш-хроматографии (элюировали DCM/MeOH) с получением 3. ¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆, 300 K): (главный ротамер) δ 2.07-2.22 (m, 1H), 2.49-2.61 (m, 1H), 3.12-3.18 (m, 4H), 3.73-3.78 (m, 4H), 3.86-4.09 (m, 1H),

4.13-4.25 (m, 1H), 4.66 (t, $J=8.4$ Гц, 1H), 5.42-5.48 (m, 1H), 5.58-5.70 (m, 2H), 7.04 (t, $J=6.4$ Гц, 1H), 7.31 (t, $J=8.0$ Гц, 1H), 7.35-7.52 (m, 1H), 7.50-7.58 (d, $J=8.4$ Гц, 2H), 7.63-7.75 (m, 4H), 8.02 (d, $J=8$ Гц, 1H), 8.32 (s, 1H), 10.99 (s, 1H); ^{19}F ЯМР (376 МГц, DMSO-d₆, 300К): (главный) δ -175.70. LC (метод А): $t_{\text{R}}=1.82$ мин. LC/MS (EI) m/z: [M+H]⁺ 650.

Схема 13



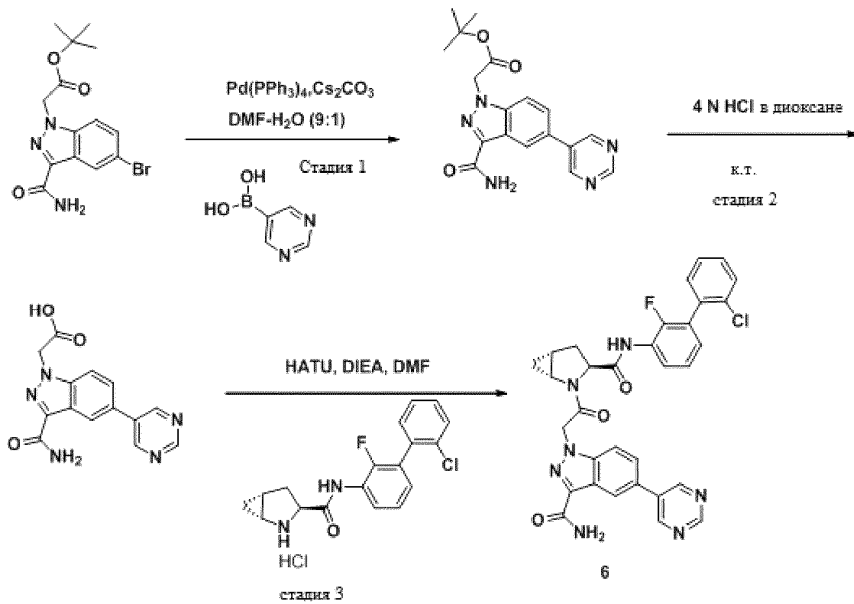
Стадия 1: (1R,3S,5R)-трет-бутил-3-((2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)карбамоил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-2-карбоксилат.

К охлажденному льдом раствору (1R,3S,5R)-трет-бутилкарбонил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-2-карбоновой кислоты (1,13 г) в DCM (20 мл) добавляли по каплям при перемешивании 1-хлор-N,N,2- trimetil-1-пропениламин (731 мг, 1,1 экв.). Перемешивание продолжали в течение 3 ч при этой температуре и затем добавляли твердый гидрохлорид 2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-амина (1,3 г, 1 экв.) с последующим добавлением DIEA (2,45 мл). Охлаждающую баню удаляли и реакционную смесь перемешивали в течение ночи при к.т. Реакционную смесь затем добавляли к воде (20 мл) и экстрагировали с помощью DCM (2×25 мл). Органический слой последовательно промывали водным раствором NaHCO₃ (20 мл), водой (20 мл) и солевым раствором (20 мл), затем сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Остающийся остаток очищали с помощью колоночной фланш-хроматографии (элюировали гексанами/EtOAc) с получением (1R,3S,5R)-трет-бутил-3-((2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)карбамоил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-2-карбоксилата.

Стадия 2: гидрохлорид (1R,3S,5R)-N-(2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-3-карбоксамида.

Взяли (1R,3S,5R)-трет-бутил-3-((2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)карбамоил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-2-карбоксилат (700 мг) в 4N HCl в диоксане (25 мл) и полученную реакционную смесь перемешивали при к.т. в течение 3 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении и оставшийся остаток использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

Схема 14



Стадия 1: трет-бутил-2-(3-карбамоил-5-(пирамидин-5-ил)-1Н-индазол-1-ил)акетат.

Смесь трет-бутил-2-(5-бром-3-карбамоил-1Н-индазол-1-ил)акетата (211 мг), пирамидин-5-илбороновой кислоты (82 мг), карбоната цезия (391 мг, 2 экв.), DMF (9 мл) и воды (1,0 мл) продували аргоном в сосуде под давлением в течение 5 мин. Затем добавляли тетра-кис(трифенилфосфин)палладий(0) (40 мг) в атмосфере аргона и сосуд под давлением герметично закрывали и нагревали при 100°C в течение ночи. Реакционную смесь охлаждали до к.т. и растворитель удаляли при пониженном давлении. Сырой продукт использовали непосредственно на следующей стадии син-

теза.

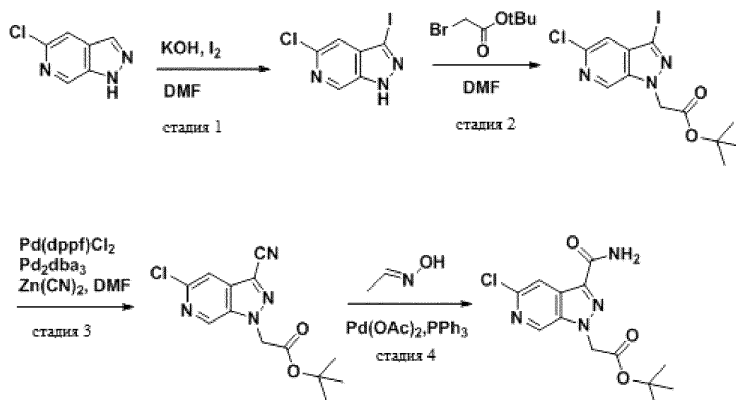
Стадия 2: 2-(3-карбамоил-5-(пиридин-5-ил)-1Н-индазол-1-ил)уксусная кислота.

Взяли трет-бутил-2-(3-карбамоил-5-(пиридин-5-ил)-1Н-индазол-1-ил)ацетат (сырой из приведенной выше реакции) в 4н. HCl в диоксане (5 мл) и полученную в результате реакционную смесь перемешивали при к.т. в течение 4 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении и оставшийся материал использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

Стадия 3: 1-(2-((1R,3S,5R)-3-((2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)карбамоил)-азабицикло[3.1.0]гексан-2-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридин-5-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид (6).

2-(3-карбамоил-5-(пиридин-5-ил)-1Н-индазол-1-ил)уксусную кислоту (131 мг, 1 экв.) с предыдущей стадии растворяли в DMF (10 мл) и добавляли DIEA (0,33 мл, 5 экв.) с последующим добавлением гидрохлорида (1R,3S,5R)-N-(2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)2-азабицикло[3.1.0]гексан-3-карбоксамида (131 мг, 1 экв.) при 5°C. Затем медленно добавляли НАТУ (350 мг, 2,1 экв.) при этой же температуре и реакционную смесь перемешивали в течение 3 ч при к.т. Реакционную смесь затем добавляли к воде (25 мл + 5 г твердого NaCl) и экстрагировали с помощью DCM (2×15 мл). Органический слой промывали последовательно водным раствором NaHCO₃ (10 мл), водой (10 мл) и солевым раствором (10 мл), затем высушивали над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Остающийся остаток очищали с помощью колоночной фланш-хроматографии (элюировали DCM/MeOH) с получением 6. ¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆, 300 K): (главный ротамер) δ 0.73 (m, 1H), 1.07 (m, 1H), 1.26 (m, 1H), 1.90 (m, 1H), 2.28-2.35 (m, 2H), 3.78-3.83 (m, 1H), 4.54 (m, 1H), 5.52 (d, 1H), 5.84 (d, 1H), 7.07 (t, J=6.4 Гц, 1H), 7.27 (t, J=8.0 Гц, 1H), 7.35-7.58 (m, 4H), 7.55 (d, 1H), 7.72-7.84 (m, 4H), 8.47(s, 1H), 9.72 (s, 1H); ¹⁹F ЯМР (376 МГц, DMSO-d₆, 300K): (главный) δ -126.54. LC (метод А): t_R=1.96 мин. LC/MS (EI)m/z: [M+H]⁺ 610.

Схема 15



Стадия 1: 5-хлор-3-йод-1Н-пиразоло[3,4]пиридин.

К раствору 5-хлор-1Н-пиразоло[3,4-с]пиридина (15 г, 1 экв.) в DMF (150 мл) добавляли йод (37,2 г, 1,5 экв.) и гидроксид калия (13,7 г, 2,5 экв.) при 0°C. Реакционную смесь перемешивали при к.т. в течение 12 ч, а затем разбавляли 10%-ным водным раствором тиосульфата натрия (250 мл) и экстрагировали EtOAc. Объединенные органические экстракты промывали солевым раствором и затем сушили. Полученное твердое вещество (15 г) суспендировали с MTBE, фильтровали и сушили.

Стадия 2: трет-бутил-2-(5-хлор-3-йод-1Н-пиразоло[3,4]пиридин-1-ил)ацетат.

К смеси 5-хлор-3-йод-1Н-пиразоло[3,4]пиридина (14 г, 1 экв.) и карбоната калия (8,3 г, 1,2 экв.) в DMF (140 мл) добавляли по каплям трет-бутилбромоацетат (8,9 мл, 1,2 экв.) при к.т. и полученную смесь перемешивали при 50°C в течение 3 ч. Реакционную смесь затем выливали в воду и экстрагировали EtOAc; объединенные органические экстракты концентрировали при пониженном давлении. Полученный материал брали на следующей стадии без дополнительной очистки.

Стадия 3: трет-бутил-2-(5-хлор-3-циано-1Н-пиразоло[3,4-с]пиридин-1-ил)ацетат.

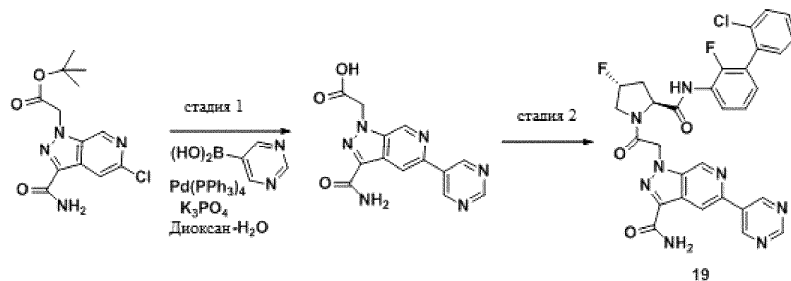
Смесь трет-бутил-2-(5-хлор-3-йод-1Н-пиразоло[3,4]пиридин-1-ил)ацетата (12,5 г, 1 экв.), Zn(CN)2 (4,5 г, 1,2 экв.), Pd(dppf)Cl₂ (2,6 г, 0,1 экв.), Pd₂(dba)₃ (2,9 г, 0,1 экв.), воды (25 мл) и DMF (125 мл) перемешивали при 100°C в течение 5 ч в атмосфере азота. Реакционную смесь разбавляли EtOAc и затем последовательно промывали водой, насыщенным водным NaHCO₃ и солевым раствором. Объединенный органический слой концентрировали при пониженном давлении. Сырой остаток очищали с помощью колоночной хроматографии на силикагеле (гексан/EtOAc) с получением указанного в заголовке соединения.

Стадия 4: трет-бутил-2-(3-карбамоил-5-хлор-1Н-пиразоло[3,4-с]пиридин-1-ил)ацетат.

Смесь трет-бутил-2-(5-хлор-3-циано-1Н-пиразоло[3,4-с]пиридин-1-ил)ацетата (5,7 г, 1 экв.), ацетальдоксима (2,3 г, 2 экв.), Pd(OAc)₂ (0,22 г, 0,05 экв.) и PPh₃ (0,54 г, 0,1 экв.) в водном этаноле (143 мл, H₂O/EtOH (29 мл/114 мл) нагревали до 90°C с в течение 3 ч в атмосфере азота. Реакционную смесь фильтровали через Целит и растворитель удаляли при пониженном давлении. Сырой остаток очищали с по-

мощью колоночной хроматографии на силикагеле (гексан/EtOAc) с получением указанного в заголовке соединения (3,5 г).

Схема 16

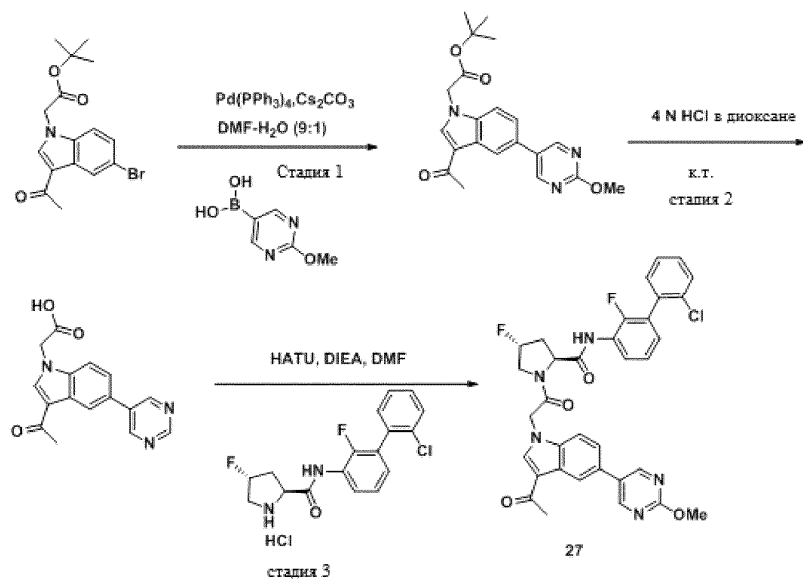


Смесь трет-бутил-2-(3-карбамоил-5-хлор-1Н-пиразоло[3,4-с]пиридин-1-ил)ацетата (311 мг, 1 ммоль), пириддин-5-илбороновой кислоты (248 мг, 2 ммоль), K₃PO₄ (634 мг, 3 ммоль), диоксана (9 мл) и воды (1 мл) дегазировали и пополняли аргоном три раза. К этой смеси добавляли Pd(PPh₃)₄ (58 мг, 0,05 ммоль) в атмосфере аргона и реакционную смесь нагревали на масляной бане при 85°C в течение ночи. Добавляли к раствору дополнительный Pd(PPh₃)₄ (58 мг, 0,05 ммоль) и реакционную смесь выдерживали при 85°C в течение дополнительных 24 ч. Реакционную смесь охлаждали до к.т. и летучие вещества удаляли при пониженном давлении. Остающийся остаток подкисляли 10%-ной водной лимонной кислотой (10 мл) и экстрагировали этилацетатом (20 мл). Отбрасывали органический слой и упаривали водную фазу досуха. Оставшееся твердое вещество загружали на слой силикагеля и промывали метанолом. Раствор метанола концентрировали и выпаривали совместно с толуолом. Полученное твердое вещество сушили при высоком вакууме и использовали на следующей стадии без дополнительной очистки.

Стадия 2: 1-(2-((2S,4R)-2-((2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)карбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридин-5-ил)-1Н-пиразоло[3,4-с]пиридин-3-карбоксамид (19).

К смеси 2-(3-карбамоил-5-(пиридин-5-ил)-1Н-пиразоло[3,4-с]пиридин-1-ил)уксусной кислоты (77 мг, 0,26 ммоль), HATU (120 мг, 0,32 ммоль, 1,2 экв.), гидрохлорида (2S,4R)-N-(2'-хлор-2-фтор-[1, 1'-бифенил]-3-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамида (96 мг, 0,26 ммоль) и DMF (2,5 мл) добавляли DIEA (0,15 мл, 0,86 ммоль) при к.т. Реакционную смесь перемешивали в течение 30 мин при к.т. и затем удаляли летучие вещества при пониженном давлении. Остающийся остаток подвергали препаративной ВЭЖХ с получением 40,9 мг указанного в заголовке продукта. ¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆, 300 K): (главный ротамер) δ 2.17-2.25 (m, 1H), 2.49-2.57 (m, 1H), 3.86-3.99 (m, 1H), 4.13-4.22 (m, 1H), 4.73 (t, J=8.4 Гц, 1H), 5.57-5.61 (m, 1H), 5.65-5.84 (m, 2H), 6.99 (t, J=6.4 Гц, 1H), 7.14 (t, J=8.0 Гц, 1H), 7.28-7.42 (m, 4H), 7.50-7.58 (m, 1H), 7.83-7.92 (m, 2H), 8.58 (s, 1H), 9.15 (s, 1H), 9.23 (s, 1H), 9.38 (s, 2H), 9.95 (s, 1H); ¹⁹F ЯМР (376 МГц, DMSO-d₆, 300K): (главный ротамер) δ -126.77, -175.85. LC (метод А): t_R=2.47 мин. LC/MS (EI) m/z: [M+H]⁺ 617.

Схема 17



Смесь трет-бутил-2-(3-ацетил-5-(2-метоксирипримидин-5-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетата (351 мг, 1 экв.), (2-метоксирипримидин-5-ил)бороновой кислоты (230 мг, 1,5 экв.), карбоната цезия (650 мг, 2 экв.), DMF (15

мл) и воды (1,5 мл) продували аргоном в сосуде под давлением в течение 5 мин. Затем добавляли тетракис(трифенилfosфин)пallадий(0) (57 мг, 0,05 экв.) в атмосфере аргона и сосуд под давлением герметично закрывали и нагревали при 100°C в течение ночи. Реакционную смесь охлаждали до к.т. и растворитель удаляли при пониженном давлении. Сырой продукт использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

Стадия 2: 2-(3-Ацетил-5-(2-метоксиpirимидин-5-ил)-1Н-индол-1-ил)уксусная кислота.

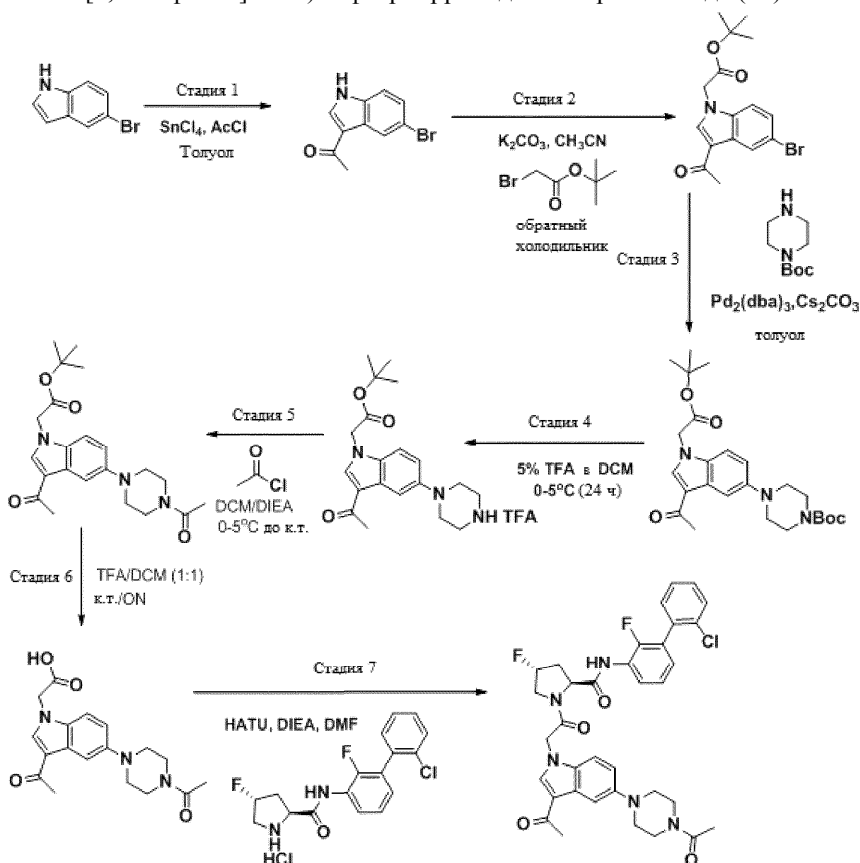
Взяли сырой трет-бутил-2-(3-ацетил-5-(2-метоксиpirимидин-5-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетат (сверху) в 4н. HCl в диоксане (20 мл) и полученную реакционную смесь перемешивали при к.т. в течение 4 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении и оставшийся материал использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

Стадия 3: (2S,4R)-1-(2-(3-Ацетил-5-(2-метоксиpirимидин-5-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-N-(2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамид (27).

2-(3-Ацетил-5-(2-метоксиpirимидин-5-ил)-1Н-индол-1-ил)уксусную кислоту (100 мг, 1 экв.) с предыдущей стадии растворяли в DMF (10 мл) и добавляли в DIEA (0,269 мл, 5 экв.) с последующим добавлением гидрохлорида (2S,4R)-N-(3-хлор-(2S,4R)-N-(6-хлорпиридин-2-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамида (111 мг, 1 экв.) при 5°C. Затем медленно добавляли НАТУ (263 мг, 2,1 экв.) при этой же температуре и реакционную смесь перемешивали в течение 3 ч при к.т. Реакционную смесь затем добавляли к воде (50 мл + 10 г NaCl) и экстрагировали с помощью DCM (2×25 мл). Органический слой последовательно промывали водным раствором NaHCO₃ (20 мл), водой (20 мл) и солевым раствором (20 мл), затем сушили над Na₂SO₄ и концентрировали при пониженном давлении. Остающийся остаток очищали с помощью колоночной флэш-хроматографии (элюировали DCM/MeOH) с получением 27. ¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆, 300 K): (главный ротамер) δ 2.13-2.3 (m, 1H), 2.45 (s, 3H), 2.68-2.70 (m, 1H), 3.95-4.05 (m, 4H), 4.16-4.24 (m, 1H), 4.78 (t, J=8 Гц, 1H), 5.28 (d, J=20 Гц, 1H), 5.45 (d, J=20 Гц, 1H), 5.50-5.63 (m, 1H), 7.04-7.08 (m, 1H), 7.20-7.24 (m, 1H), 7.37-7.61 (m, 7H), 7.75-7.78 (m, 1H), 7.94-7.98 (m, 1H), 8.31 (s, 1H), 8.88 (s, 1H), 8.97 (s 1H); ¹⁹F ЯМР (376 МГц, DMSO-d₆, 300 K): (главный ротамер) δ -126.64, -175.79. LC (метод А): t_R=2.16 мин. LC/MS (EI) m/z: [M+H]⁺ 644.

Схема 18

Синтез (2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(4-ацетилпиперазин-1-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-N-(2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамида (16).



Стадия 1: 1-(5-бром-1Н-индол-3-ил)этанон.

1-(5-бром-1Н-индол-3-ил)этанон получали из 5-броминдола в соответствии с процедурой, описанной MacKay et al. (MacKay, J. A.; Bishop, R.; Rawal, V. H. Org. Lett. 2005, 7, 3421-3424).

Стадия 2: трет-бутил-2-(3-ацетил-5-бром-1Н-индол-1-ил)ацетат.

Смесь 1-(5-бром-1Н-индол-3-ил)этанона (3,9 г, 16,4 ммоль), трет-бутилбромацетата (2,63 мл (18,02 ммоль) и карбоната калия (2,50 г, 18,02 ммоль) в безводном ацетонитриле (80 мл) нагревали с обратным холодильником в течение 5 ч. Реакционную смесь затем охлаждали до к.т. и растворитель удаляли при пониженном давлении. Остаток растворяли в смеси 1:1 ДХМ и воды (100 мл:100 мл). Два слоя разделяли и органический слой промывали водой (2×100 мл). В конце органический слой сушили (Na_2SO_4) и концентрировали. Полученный остаток перемешивали с 50 мл гептана в течение 30 мин, охлаждали на ледяной бане и отфильтрованный твердый остаток, промывали холодным гептаном (10 мл). Твердый остаток сушили при высоком вакууме с получением трет-бутил-2-(3-ацетил-5-бром-1Н-индол-1-ил)ацетата (5,6 г).

Стадия 3: трет-бутил-4-(3-ацетил-1-(2-(трет-бутокси)-2-оксоэтил)-1Н-индол-5-ил)пiperазин-1-карбоксилат.

Смесь трет-бутил-2-(3-ацетил-5-бром-1Н-индол-1-ил)ацетата (379 мг), трет-бутилпiperазин-1-карбоксилата (223 мг, 1,2 экв.), карбоната цезия (489 мг, 1,4 экв.), (S)-(-)-2,2-бис(бифенилфосфино)-1,1-бинафтила (40 мг) и толуола (8 мл) продували аргоном в течение 5 мин. Затем добавляли трис(дibenзилиденакетон)дипалладий(0) (40 мг) в атмосфере аргона и реакционную смесь нагревали при 100°C в течение ночи. Реакционную смесь охлаждали до к.т. и растворитель удаляли при пониженном давлении. Сырой продукт очищали с помощью колоночной хроматографии (градиент EtOAc в гексанах) с получением трет-бутил-4-(3-ацетил-1-(2-(трет-бутокси)-2-оксоэтил)-1Н-индол-5-ил)пiperазин-1-карбоксилата (89 мг).

Стадия 4: TFA соль трет-бутил-2-(3-ацетил-5-(пiperазин-1-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетата.

Трет-бутил-4-(3-ацетил-1-(2-(трет-бутокси)-2-оксоэтил)-1Н-индол-5-ил)пiperазин-1-карбоксилат (65 мг) растворяли в 5% TFA (0,5 мл) в ДХМ (10 мл) при 0-5°C и полученную реакционную смесь перемешивали при 0-5°C в течение 24 ч. Растворитель затем удаляли при пониженном давлении и оставшийся материал использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

Стадия 5: трет-бутил-2-(3-ацетил-5-(4-ацетилпiperазин-1-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетат.

TFA соль трет-бутил-2-(3-ацетил-5-(пiperазин-1-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетата со стадии 4 растворяли в ДХМ (4 мл) и добавляли DIEA (0,14 мл, избыток) с последующим добавлением AcCl (0,02 мл, 1 экв.) при 0-5°C. После перемешивания в течение 10 мин реакционную смесь разбавляли EtOAc (10 мл) и водой (4 мл). Слой EtOAc отделяли, промывали солевым раствором (15 мл), сушили (Na_2SO_4) и упаривали досуха при пониженном давлении. Остальной материал использовали непосредственно на следующей стадии.

Стадия 6: 2-(3-ацетил-5-(4-ацетилпiperазин-1-ил)-1Н-индол-1-ил)уксусная кислота.

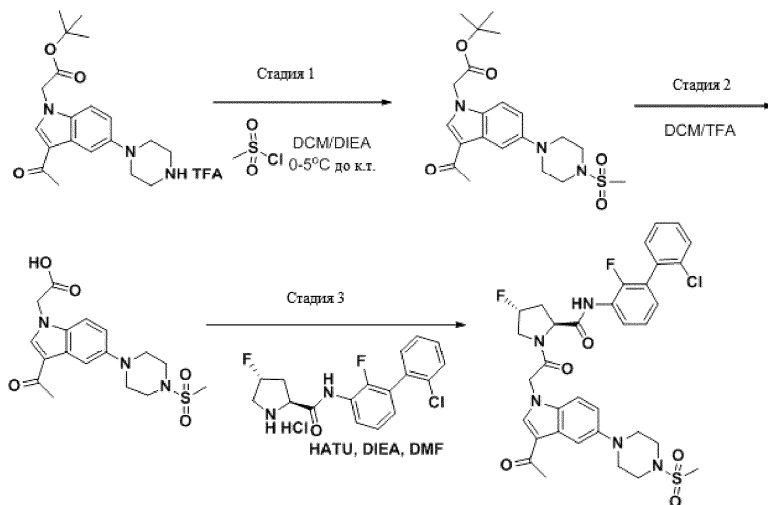
трет-Бутил-2-(3-ацетил-5-(4-ацетилпiperазин-1-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетат с предыдущей стадии растворяли в ДХМ (5 мл) и добавляли TFA (1 мл). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи при к.т. Затем растворитель удаляли при пониженном давлении и оставшийся материал использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

Стадия 7: (2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(4-ацетилпiperазин-1-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-N-(2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамид.

К раствору 2-(3-ацетил-5-(4-ацетилпiperазин-1-ил)-1Н-индол-1-ил)уксусной кислоты с стадия 6 в ДМФ (5 мл) добавляли DIEA (0,13 мл, 3 экв) и затем гидрохлорид (2S,4R)-N-(3-хлор-(2S,4R)-N-(6-хлорпиридин-2-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамида (108 мг, 1,1 экв.). Затем медленно добавляли НАТУ (120 мг, 1,2 экв.) и реакционную смесь перемешивали в течение 18 ч при к.т. Реакционную смесь затем добавляли к воде (10 мл) и экстрагировали с помощью EtOAc (2×15 мл). Органический слой последовательно промывали водным раствором NaHCO_3 (10 мл), водой (10 мл) и солевым раствором (10 мл), затем сушили над Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении. Остающийся остаток очищали с помощью колоночной фланш-хроматографии (элюировали ДХМ/ CH_3OH) с получением указанного в заголовке соединения. ^1H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d₆, 300 К): (главный ротамер) δ 2.18 (s, 3H), 2.24-2.41 (m, 1H), 2.50 (s, 3H), 2.64-2.78 (m, 1H), 3.08-3.19 (m, 4H), 3.69-3.80 (m, 4H), 3.91-4.09 (m, 1H), 4.16-4.27 (m, 1H), 4.78 (t, J=8 Гц, 1H), 5.16 (d, J=17 Гц, 1H), 5.26 (d, J=17 Гц, 1H), 5.45-5.61 (m, 1H), 7.04-7.08 (m, 1H), 7.18-7.25 (m, 1H), 7.38-7.47 (m, 4H), 7.51-7.56 (m, 1H), 7.86-7.90 (s, 1H), 7.93-7.98 (m, 1H), 8.12 (s, 1H); ^{19}F ЯМР (376 МГц, ДМСО-d₆, 300 К): (главный ротамер) δ -128.56, -178.51. LC (метод А): t_R=2.30 мин. LC/MS (EI) m/z: [M+H]⁺ 664.

Схема 19

(2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(4-метилсульфонилпiperазин-1-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-N-(2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамида (33)



Стадия 1: трет-бутил-2-(3-ацетил-5-(4-метилсульфонилпiperазин-1-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетат.

TFA соль трет-бутил-2-(3-ацетил-5-(пiperазин-1-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетата (90 мг) растворяли в DCM (4 мл). К этому раствору добавляли DIEA (0,14 мл) с последующим добавлением метилсульфонилхлорида (0,06 мл) при 0-5°C. После перемешивания в течение 10 мин реакционную смесь разбавляли EtOAc (10 мл) и водой (4 мл). Отделенный органический слой промывали солевым раствором (15 мл), сушили (Na_2SO_4) и упаривали досуха при пониженном давлении. Остальной материал использовали непосредственно на следующей стадии.

Стадия 2: 2-(3-ацетил-5-(4-метилсульфонилпiperазин-1-ил)-1Н-индол-1-ил)уксусная кислота.

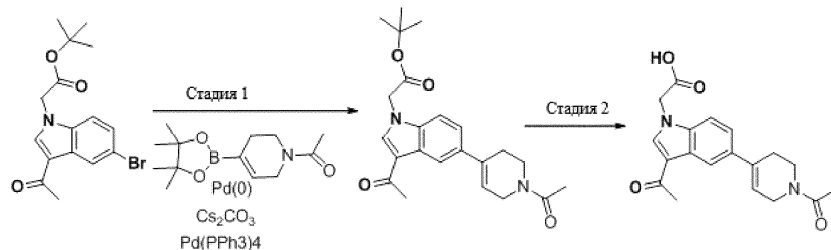
трет-Бутил-2-(3-ацетил-5-(4-метилсульфонилпiperазин-1-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетат растворяли в DCM (5 мл) и добавляли TFA (1 мл). Реакционную смесь перемешивали в течение ночи при к.т. и затем удаляли растворитель при пониженном давлении. Остальной материал использовали непосредственно на следующей стадии.

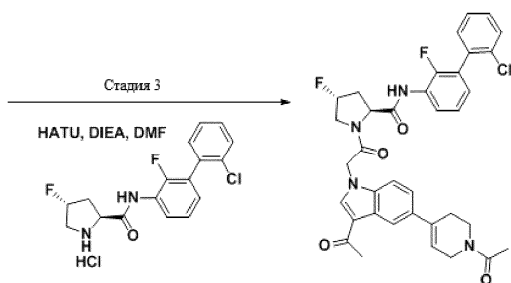
Стадия 3: (2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(4-метилсульфонилпiperазин-1-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-N-(2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамида.

К раствору 2-(3-ацетил-5-(4-метилсульфонилпiperазин-1-ил)-1Н-индол-1-ил)уксусной кислоты DMF (5 мл) добавляли DIEA (0,17 мл, 4 экв.), а затем гидрохлорид (2S,4R)-N-(3-хлор-(2S,4R)-N-(6-хлорпиридин-2-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамида (102 мг, 1,1 экв.). Затем медленно добавляли HATU (120 мг, 1,2 экв.) и реакционную смесь перемешивали в течение 18 ч при к.т. Реакционную смесь затем добавляли к воде (10 мл) и экстрагировали с помощью EtOAc (2×15 мл). Органический слой последовательно промывали водным раствором NaHCO_3 (10 мл), водой (10 мл) и солевым раствором (10 мл), затем сушили над Na_2SO_4 и концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток очищали с помощью ВЭЖХ с получением указанного в заголовке соединения. ^1H ЯМР (400 МГц, ДМСО-d_6 , 300 К): (главный ротамер) δ 2.18 (s, 3H), 2.27-2.42 (m, 1H), 2.50 (s, 3H), 2.67-2.80 (m, 1H), 2.98 (s, 3H), 3.52 (m, 8H), 3.95-4.29 (m, 2H), 4.78 (t, $J=8$ Гц, 1H), 5.21 (d, $J=18$ Гц, 1H), 5.35 (d, $J=18$ Гц, 1H), 5.42-5.63 (m, 1H), 7.04-7.08 (m, 1H), 7.14-7.20 (m, 1H), 7.22-7.29 (m, 1H), 7.30-7.42 (m, 3H), 7.43-7.51 (m, 3H), 7.93-7.96 (m, 1H), 8.15 (s, 1H); ^{19}F ЯМР (376 МГц, ДМСО-d_6 , 300 К): (главный ротамер) δ -128.49, -178.41. LC (способ А): $t_{\text{R}}=2.09$ мин. LC/MS (EI) m/z: [M+H]⁺ 698.

Схема 20

Синтез (2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(1-ацетил-1,2,3,6-тетрагидропиридин-4-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-N-(2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамида (28)





Стадия 1: трет-бутил-2-(3-ацетил-5-(1-ацетил-1,2,3,6-тетрагидропиридин-4-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетат.

Смесь трет-бутил-2-(3-ацетил-5-бром-1Н-индол-1-ил)ацетата (113 мг, 0,32 ммоль), 1-(4-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)-5,6-дигидропиридин-1(2Н)-ил)этанона (80 мг, 0,32 ммоль), карбоната цезия (209 мг, 0,64 ммоль) и ДМФ (10 мл) продували аргоном в сосуде под давлением в течение 5 мин. Затем добавляли тетракис(трифенилfosфин)палладий(0) (18 мг, 0,016 ммоль) в атмосфере аргона и сосуд под давлением герметично закрывали и нагревали при 90°C в течение ночи. Реакционную смесь охлаждали до к.т. и растворитель удаляли при пониженном давлении. Оставшийся сырой продукт использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

Стадия 2: 2-(3-ацетил-5-(1-ацетил-1,2,3,6-тетрагидропиридин-4-ил)-1Н-индол-1-ил)уксусная кислота.

Взяли трет-бутил-2-(3-ацетил-5-(1-ацетил-1,2,3,6-тетрагидропиридин-4-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетат в 4н. HCl в диоксане (10 мл) и полученную реакционную смесь перемешивали при к.т. в течение 4 ч. Растворитель затем удаляли при пониженном давлении, а оставшийся материал использовали непосредственно на следующей стадии синтеза.

Стадия 3: (2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(1-ацетил-1,2,3,6-тетрагидропиридин-4-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-N-(2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамид.

Указанное в заголовке соединение получали из 2-(3-ацетил-5-(1-ацетил-1,2,3,6-тетрагидропиридин-4-ил)-1Н-индол-1-ил)уксусной кислоты (100 мг, 0,29 ммоль) и гидрохлорида (2S,4R)-N-(3-хлор-(2S,4R)-N-(6-хлорпиридин-2-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамида (110 мг, 0,29 ммоль) способом, подобным описанному выше для (2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(4-ацетилпираzin-1-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-N-(2'-хлор-2-фтор-[1,1'-бифенил]-3-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамида. ¹H ЯМР (400 МГц, DMSO-d₆, 300 K): (главный ротамер) δ 2.05-2.07 (s, 3H), δ 2.31-2.38 (m, 1H), 2.50 (s, 3H), 2.50-2.70 (m, 3H), 3.73-3.79 (m, 2H), 4.01-4.31 (m, 4H), 4.85 (t, J=8.4 Гц, 1H), 5.28-5.50 (m, 2H), 5.64 (d, J=52.8 Гц, 1H), 6.18 (s, 1H), 7.16 (t, J=6.8 Гц, 1H), 7.31 (t, J=7.6 Гц, 1H), 7.41-7.68 (m, 6H), 8.04 (t, J=7.6 Гц, 1H), 8.30 (d, J=8 Гц, 1H), 8.35 (s, 1H), 10.05 (s, 1H); ¹⁹F ЯМР (376 МГц, DMSO-d₆, 300 K): (главный ротамер) δ -126.64, -175.81. LC (метод A): t_R=2.07 мин. LC/MS (EI) m/z: [M+H]⁺ 659.

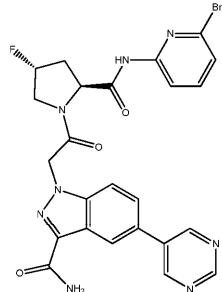
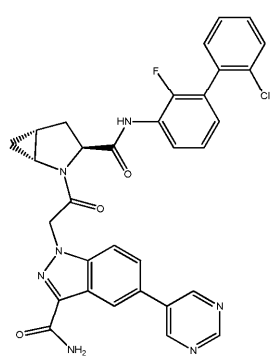
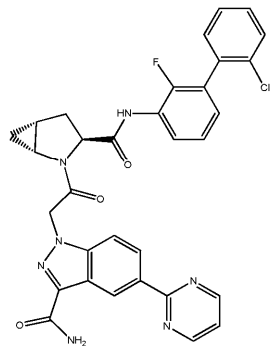
Пример 6. Неограничивающие примеры соединений формулы I.

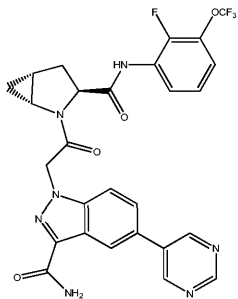
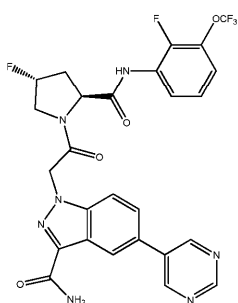
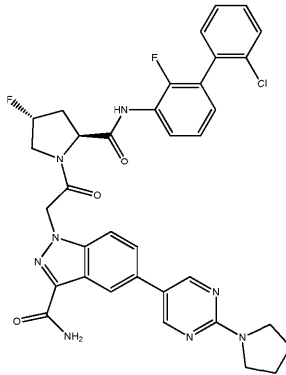
В табл. 1 представлены иллюстративные соединения формулы I с характеристическими данными. Анализ Примера 7 использовали для определения IC₅₀ соединений. Также доступны другие стандартные анализы ингибирования фактора D. Три *** используются для обозначения соединений с IC₅₀ менее чем 1 микромолярный; две ** указывают на соединение с IC₅₀ между 1 микромолярный и 10 микромолярный, и одна * обозначает соединения с IC₅₀ более чем 10 микромолярный.

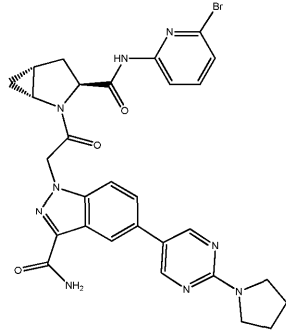
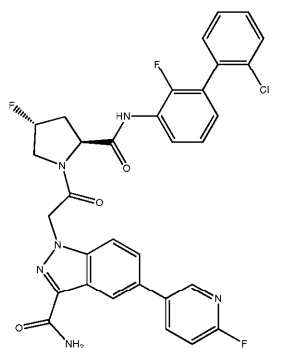
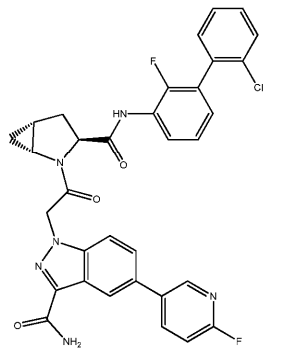
Таблица 1

Соед. №	Структура	Название	IC ₅₀	RT мин	MS
			(Метод	(M+	
			A	или	B)
1		1-(2-((2S,4R)-2-(2'-хлор-2-фторбифенил)-3-ил)-4-фторпирролидин-2-ил)-5-(1-(2-(3-ацетил-5-(1-ацетил-1,2,3,6-тетрагидропиридин-4-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-1Н-пиразол-4-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид	***	1.79 (A)	604

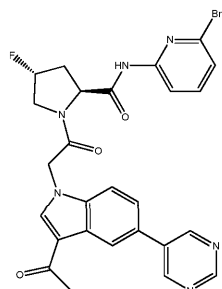
2		1-(2-((2S,4R)-2-(2'- chlorophенyl)-2-flуорофенyl)-3-илкарбамоил)-4- фторпирролидин-1- ил)-2-оксоэтил)-5- (пиридин-5-ил)-1H- индазол-3- карбоксамид	*** 1.82 (A) 616
3		1-(2-((2S,4R)-2-(6- бромпиридин-2- илкарбамоил)-4- фторпирролидин-1- ил)-2-оксоэтил)-5-(4- морфолинофенил)- 1H-индазол-3- карбоксамид	*** 1.82 (A) 650
4		1-(2-((1R,3S,5R)-3-(6- бромпиридин-2- илкарбамоил)-2- азабицикло[3.1.0]гекс ан-2-ил)-2-оксоэтил)- 5-(пиридин-5-ил)- 1H-индазол-3- карбоксамид	*** 1.42 (A) 561

5	 <p>1-(2-((2<i>S</i>,4<i>R</i>)-2-(6-bromopyridin-2-il)karbamoil)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиrimидин-5-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид</p>	*** 1.30 (A) 567
6	 <p>1-(2-((1<i>R</i>,3<i>S</i>,5<i>R</i>)-3-(2'-хлор-2-фторбифенил-3-илкарбамоил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-2-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиrimидин-5-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид</p>	*** 1.96 (A) 610
7	 <p>1-(2-((1<i>R</i>,3<i>S</i>,5<i>R</i>)-3-(2'-хлор-2-фторбифенил-3-илкарбамоил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-2-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиrimидин-2-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид</p>	*** 2.15 (A) 610

8	 <p>1-((1R,3S,5R)-3-(2-фтор-3-(трифторметокси)фенилкарбамоил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-2-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридин-5-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид</p>	*** 1.74 (A) 584
9	 <p>1-((2S,4R)-4-фтор-2-(трифторметокси)фенилкарбамоил)пирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридин-5-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид</p>	*** 1.64 (A) 590
10	 <p>1-((2S,4R)-2-(2'-хлор-2-фторбифенил-3-илкарбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пирролидин-1-ил)пиридин-5-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид</p>	*** 2.33 (A) 685

11		1-(2-((1R,3S,5R)-3-(6-бромпиридин-2-илкарбамоил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-2-ил)-2-оксоэтил)-5-(2-(пирролидин-1-ил)пиримидин-5-ил)-1H-индазол-3-карбоксамид	***	1.82 (A)	630
12		1-(2-((2S,4R)-2-(2'-хлор-2-фтормифенил-3-илкарбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(6-фторпиридин-3-ил)-1H-индазол-3-карбоксамид	***	2.43 (A)	633
13		1-(2-((1R,3S,5R)-3-(2'-хлор-2-фтормифенил-3-илкарбамоил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-2-ил)-2-оксоэтил)-5-(6-фторпиридин-3-ил)-1H-индазол-3-карбоксамид	***	2.53 (A)	627

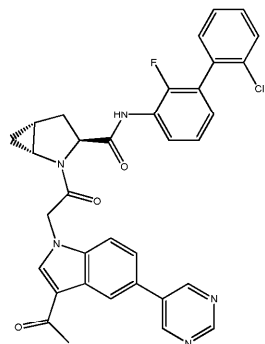
14



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(пиrimидин-
5-ил)-1H-индол-1-
ил)ацетил)-N-(6-
бромпиридин-2-ил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

*** 2.04 (A) 565

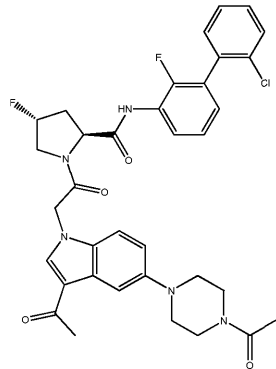
15



(1R,3S,5R)-2-(2-(3-
ацетил-5-(пиrimидин-
5-ил)-1H-индол-1-
ил)ацетил)-N-(2'-
хлор-2-фторбифенил-
3-ил)-2-
азабицикло[3.1.0]гекс
ан-3-карбоксамид

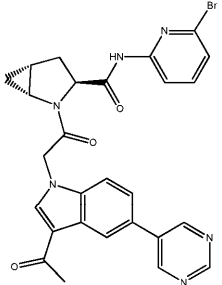
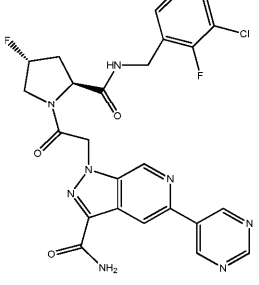
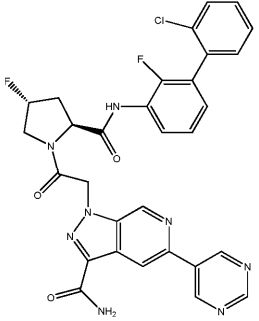
*** 2.63 (A) 608

16

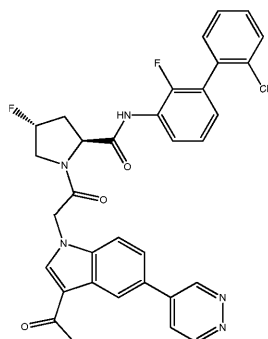


(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(4-
ацетилпиперазин-1-
ил)-1H-индол-1-
ил)ацетил)-N-(2'-
хлор-2-фторбифенил-
3-ил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

*** 2.30 (A) 664

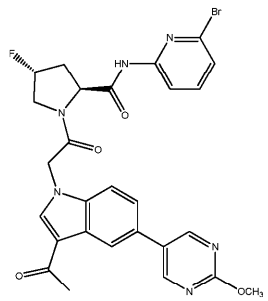
17		(1R,3S,5R)-2-(2-(3-ацетил-5-(пиrimидин-5-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-N-(6-бромпиридин-2-ил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-3-карбоксамид	*** 2.44 (A) 559
18		1-(2-((2S,4R)-2-(3-хлор-2-фторбензилкарбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиrimидин-5-ил)-1Н-пиразоло[3,4-с]пиридин-3-карбоксамид	*** 1.75 (A) 555
19		1-(2-((2S,4R)-2-(2'-хлор-2-фторбифенил-3-илкарбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиrimидин-5-ил)-1Н-пиразоло[3,4-с]пиридин-3-карбоксамид	*** 2.47 (A) 617

20



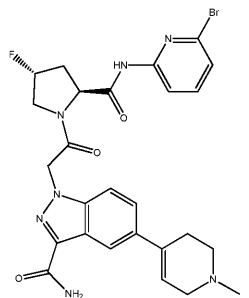
(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(пиридазин-
4-ил)-1Н-индол-1-
ил)ацетил)-N-(2'-
хлор-2-фторбифенил-
3-ил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

21



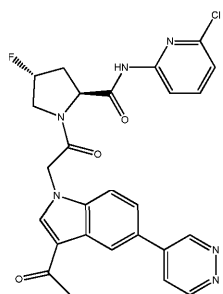
(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(2-
метоксиципиrimидин-5-
ил)-1Н-индол-1-
ил)ацетил)-N-(6-
бромпиридин-2-ил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

22



11-(2-((2S,4R)-2-(6-
бромпиридин-2-
илкарбамоил)-4-
фторпирролидин-1-
ил)-2-оксоэтил)-5-(1-
метил-1,2,3,6-
тетрагидропиридин-4-
ил)-1Н-индазол-3-
карбоксамид

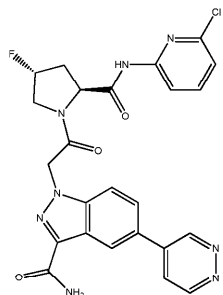
23



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(пиридин-
4-ил)-1Н-индол-1-
ил)ацетил)-N-(6-
хлорпиридин-2-ил)-4-
фторпирролидине-2-
карбоксамид

*** 2.24 (A) 520

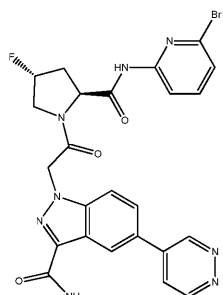
24



1-(2-((2S,4R)-2-(6-
хлорпиридин-2-
илкарбамоил)-4-
фторпирролидин-1-
ил)-2-оксоэтил)-5-
(пиридин-4-ил)-1Н-
индазол-3-
карбоксамид

*** 2.23 (A) 522

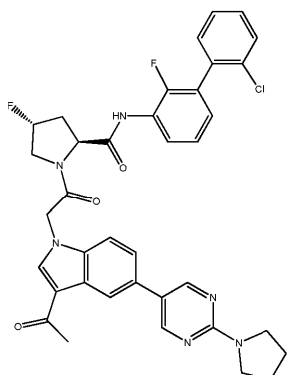
25



1-(2-((2S,4R)-2-(6-
бромпиридин-2-
илкарбамоил)-4-
фторпирролидин-1-
ил)-2-оксоэтил)-5-
(пиридин-4-ил)-1Н-
индазол-3-
карбоксамид

*** 1.60 (A) 567

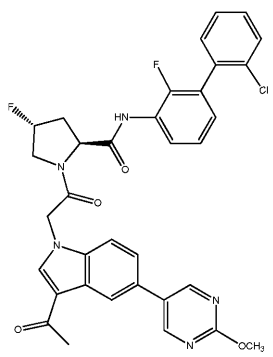
26



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(2-
(пирролидин-1-
ил)пирамидин-5-ил)-
1Н-индол-1-
ил)ацетил)-N-(2'-
хлор-2-фторбифенил-
3-ил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

*** 2.42 (A) 683

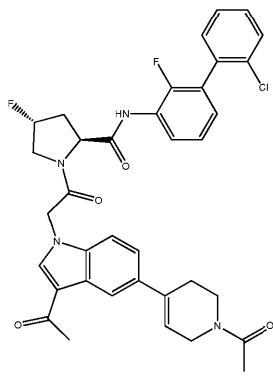
27



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(2-
метоксициприамидин-5-
ил)-1Н-индол-1-
ил)ацетил)-N-(2'-
хлор-2-фтор-[1,1'-
бифенил]-3-ил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

*** 2.16 (A) 644

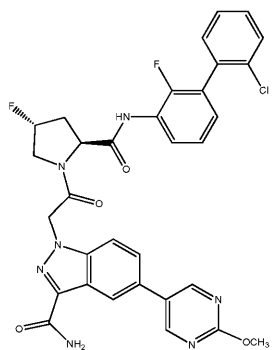
28



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(1-ацетил-
1,2,3,6-
тетрагидропиридин-4-
ил)-1Н-индол-1-
ил)ацетил)-N-(2'-
хлор-2-фторбифенил-
3-ил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

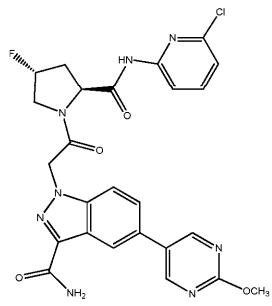
*** 2.07 (A) 659

29



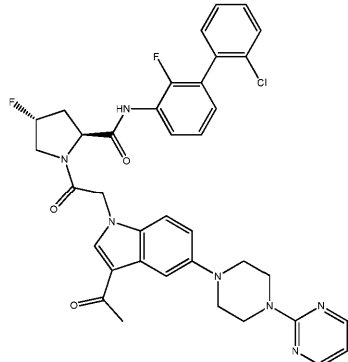
1-(2-((2S,4R)-2-(2'-
хлор-2-фторбифенил-
3-илкарбамоил)-4-
фторпирролидин-1-
ил)-2-оксоэтил)-5-(2-
метоксипirimидин-5-
ил)-1H-индазол-3-
карбоксамид

30



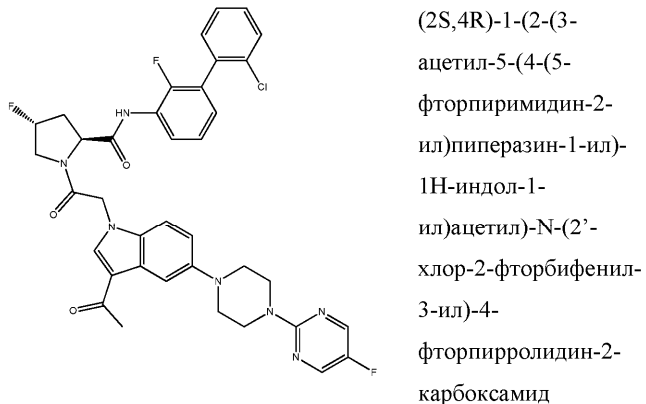
1-(2-((2S,4R)-2-(6-
хлорпиридин-2-
илкарбамоил)-4-
фторпирролидин-1-
ил)-2-оксоэтил)-5-(2-
метоксипirimидин-5-
ил)-1H-индазол-3-
карбоксамид

31



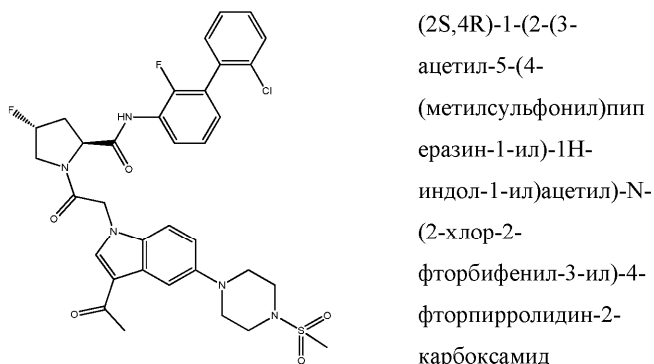
(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(4-
(пиримидин-2-
ил)пиперазин-1-ил)-
1H-индол-1-
ил)ацетил)-N-(2'-
хлор-2-фторбифенил-
3-ил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

32



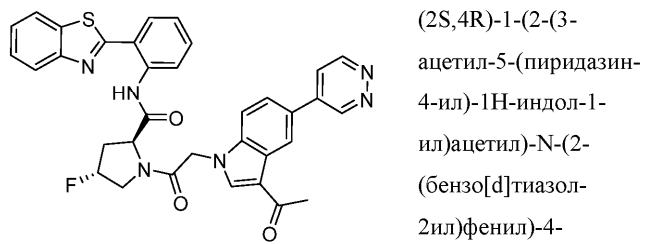
*** 2.43 (A) 716

33



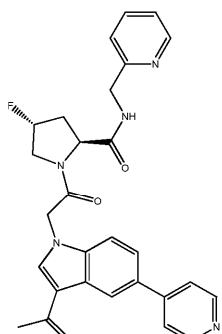
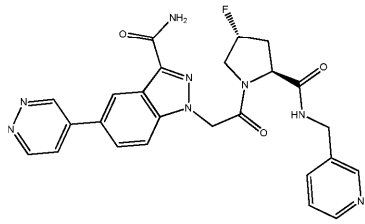
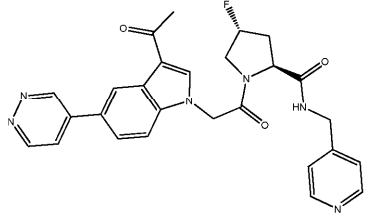
*** 2.09 (A) 698

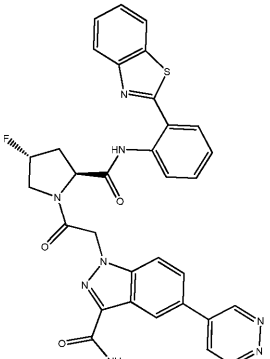
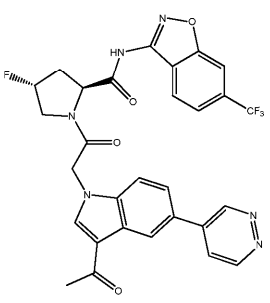
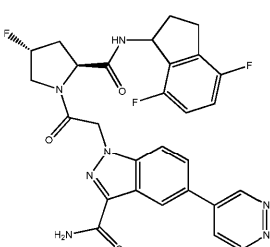
34

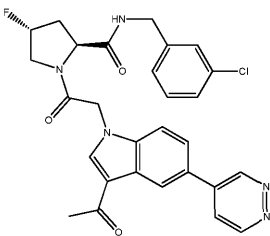
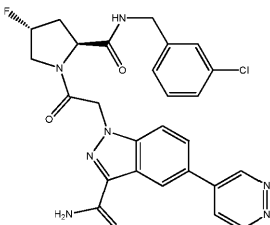
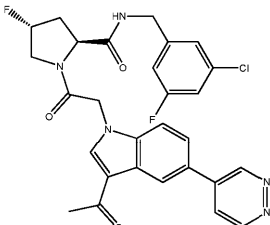
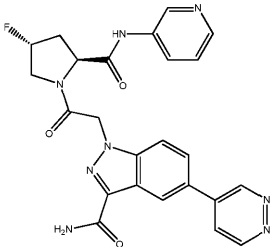


* 3.91 (B) 619

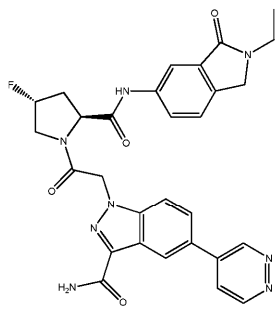
35		(2S,4R)-1-(2-(3- ацетил-5-(пиридазин- 4-ил)-1Н-индол-1- ил)ацетил)-N- (бензо[д]тиазол-2-ил- метил)-4- фторциклический- карбоксамид	**	2.33 (B)	557
36		(2S,4R)-1-(2-(3- ацетил-5-(пиридазин- 4-ил)-1Н-индол-1- ил)ацетил)-N-(4,7- дифтор-2,3-дигидро- 1Н-инден-1-ил)-4- фторциклический- карбоксамид	**	2.89 (B)	562
37		(2S,4R)-1-(2-(3- ацетил-5-(пиридазин- 4-ил)-1Н-индол-1- ил)ацетил)-4-фтор-N- (пиридин-3- ил)циклический- карбоксамид	**	2.08 (B)	487

38		<p>(2S,4R)-1-(2-(3- ацетил-5-(пиридин- 4-ил)-1H-индол-1- ил)ацетил)-4-фтор-N- (пиридин-2-ил- метил)пирролидин-2- карбоксамид</p>	*** 2.03 (B) 501
39		<p>1-(2-((2S,4R)-4-фтор- 2-(пиридин-3- илметилкарбамоил)пи- рролидин-1-ил)-2- оксоэтил)-5- (пиридин-4-ил)-1H- индазол-3- карбоксамид</p>	** 2.77 (B) 503
40		<p>(2S,4R)-1-(2-(3- ацетил-5-(пиридин- 4-ил)-1H-индол-1- ил)ацетил)-4-фтор-N- (пиридин-4-ил- метил)пирролидин-2- карбоксамид</p>	** 0.58 (B) 501

41		1-(2-((2S,4R)-2-(2- (бензо[d]тиазол-2- ил)фенилкарбамоил)- 4-фторпирролидин-1- ил)-2-оксоэтил)-5- (пиридазин-4-ил)-1H- индазол-3- карбоксамид	*	3.49 (B)	621
42		(2S,4R)-1-(2-(3- ацетил-5-(пиридазин- 4-ил)-1H-индол-1- ил)ацетил)-4-фтор-N- (6- (трифторметил)бензо[d]изоксазол-3- ил)пирролидин-2- карбоксамид	*	3.24 (B)	595
43		1-(2-((2S,4R)-2-(4,7- дифтор-2,3-дигидро- 1H-инден-1- илкарбамоил)-4- фторпирролидин-1- ил)-2-оксоэтил)-5- (пиридазин-4-ил)-1H- индазол-3- карбоксамид	**	2.69 (B)	564

44		(2S,4R)-1-(2-(3- ацетил-5-(пиридазин- 4-ил)-1H-индол-1- ил)ацетил)-N-(3- хлорбензил)-4- фторпирролидин-2- карбоксамид	***	2.78 (B)	534
45		1-(2-((2S,4R)-2-(3- хлорбензилкарбамоил)-4-фторпирролидин- 1-ил)-2-оксоэтил)-5- (пиридазин-4-ил)-1H- индазол-3- карбоксамид	***	2.48 (B)	536
46		(2S,4R)-1-(2-(3- ацетил-5-(пиридазин- 4-ил)-1H-индол-1- ил)ацетил)-N-(3-хлор- 5-фторбензил)-4- фторпирролидине-2- карбоксамид	***	2.98 (B)	552
47		1-(2-((2S,4R)-4-фтор- 2-(пиридин-3- илкарбамоил)пирроли- дин-1-ил)-2- оксоэтил)-5- (пиридазин-4-ил)-1H- индазол-3- карбоксамид	*	3.34 (B)	489

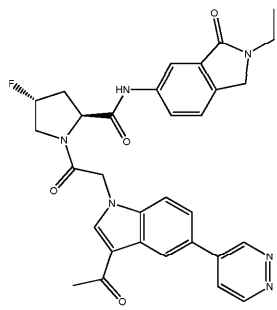
48



1-(2-((2S,4R)-2-(2-
этил-3-
оксоизоиндолин-5-
илкарбамоил)-4-
фторпирролидин-1-
ил)-2-оксоэтил)-5-
(пиридазин-4-ил)-1H-
индазол-3-
карбоксамид

* 1.97 (B) 571

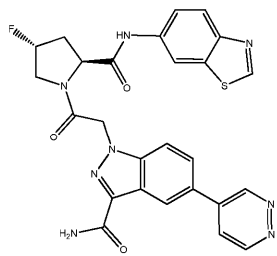
49



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(пиридазин-
4-ил)-1H-индол-1-
ил)ацетил)-N-(2-этил-
3-оксоизоиндолин-5-
ил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

** 2.49 (B) 569

50

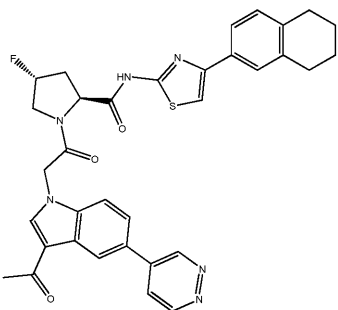


1-(2-((2S,4R)-2-
(бензо[D]тиазол-6-
илкарбамоил)-4-
фторпирролидин-1-
ил)-2-оксоэтил)-5-
(пиридазин-4-ил)-1H-
индазол-3-
карбоксамид

* 2.03 (B) 545

51		1-(2-((2S,4R)-2-((1R,2S)-2-(бензилокси)циклогепттилкарбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридазин-4-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид	*	2.81 (B)	586
52		1-(2-((2S,4R)-2-(бензо[D]тиазол-2-илметилкарбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридазин-4-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид	*	2.15 (B)	559
53		(2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(пиридазин-4-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-N-(2,3-диметил-1Н-индол-5-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамид	**	2.91 (B)	553

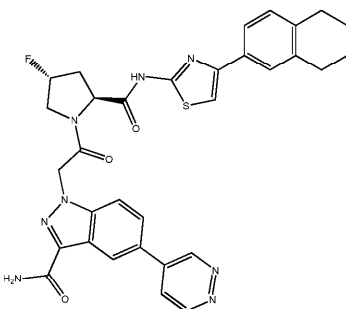
54



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(пиридазин-
4-ил)-1Н-индол-1-
ил)ацетил)-4-фтор-N-
(4-(5,6,7,8-
тетрагидронафталин-
2-ил)тиазол-2-
ил)пирролидин-2-
карбоксамид

* 4.15 (B) 623

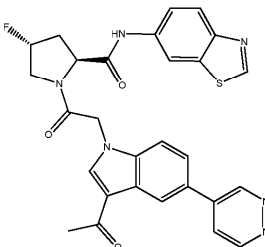
55



1-(2-((2S,4R)-4-фтор-
2-(4-(5,6,7,8-
тетрагидронафталин-
2-ил)тиазол-2-
илкарбамоил)пирроли-
дин-1-ил)-2-
оксоэтил)-5-
(пиридазин-4-ил)-1Н-
индазол-3-
карбоксамид

* 3.88 (B) 625

56

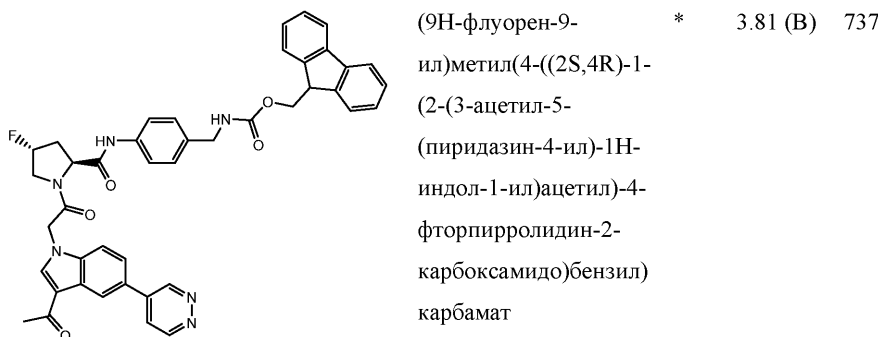


(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(пиридазин-
4-ил)-1Н-индол-1-
ил)ацетил)-N-
(бензо[d]тиазол-6-ил)-
4-фторпирролидин-2-
карбоксамид

** 2.41 (B) 543

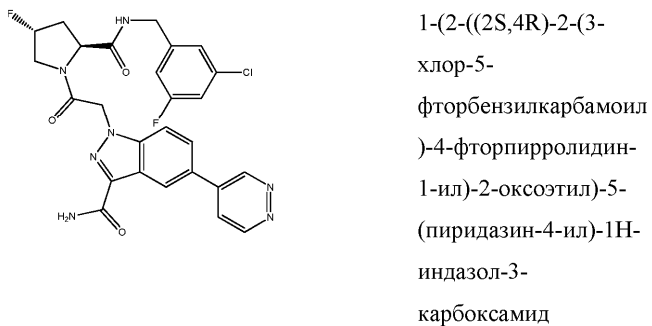
57		(2S,4R)-1-(2-(3- ацетил-5-(пиридазин- 4-ил)-1H-индол-1- ил)ацетил)-4-фтор-N- (4-(6- метилимидазо[2,1- b]пиридин-5- ил)пиридин-2- ил)пирролидин-2- карбоксамид	*	2.25 (B)	629
58		1-(2-((2S,4R)-4-фтор- 2-(4-(6- метилимидазо[2,1- b]пиридин-5- ил)тиазол-2- илкарбамоил)пирроли- дин-1-ил)-2- оксоэтил)-5- (пиридазин-4-ил)-1H- индазол-3- карбоксамид	*	1.83 (B)	631
59		(2S,4R)-1-(2-(3- ацетил-5-(пиридазин- 4-ил)-1H-индол-1- ил)ацетил)-4-фтор-N- (пиридин-3-ил- метил)пирролидин-2- карбоксамид	**	0.62 (B)	501
60		(2S,4R)-1-(2-(3- ацетил-5-(пиридазин- 4-ил)-1H-индол-1- ил)ацетил)-N-(6- (бензилокси)пиридин- 2-ил)-4- фторпирролидин-2- карбоксамид	**	3.63 (B)	593

61

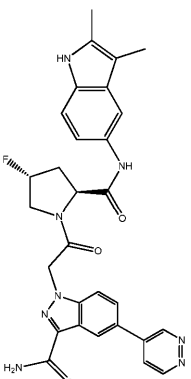
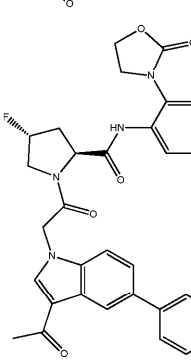
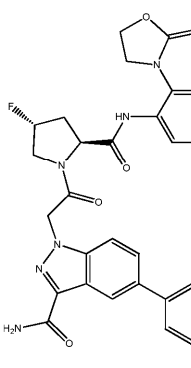


* 3.81 (B) 737

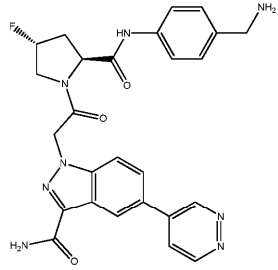
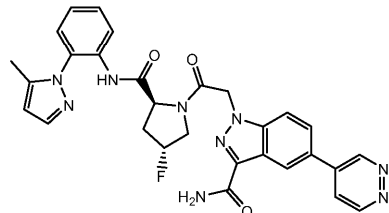
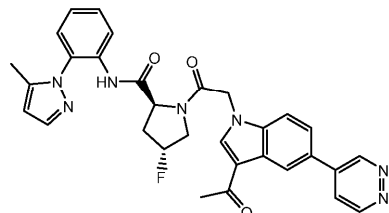
62



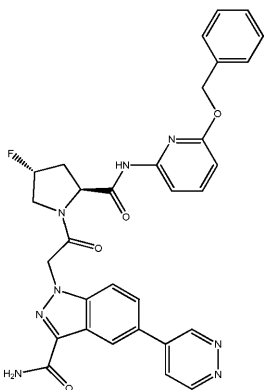
*** 2.61 (B) 554

63		1-((2S,4R)-2-(2,3-диметил-1Н-индол-5-илкарбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридазин-4ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид	**	2.55 (B) 555
64		(2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(пиридазин-4ил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-4-фтор-N-(2-(2-оксооксазолидин-3-ил)фенил)пирролидин-2-карбоксамид	*	2.29 (B) 571
65		1-((2S,4R)-4-фтор-2-(2-(2-оксооксазолидин-3-ил)фенилкарбамоил)пирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридазин-4ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид	*	1.63 (B) 573

66		(2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(пиридин-4-ил)-1H-индол-1-ил)ацетил)-N-(5-хлорпиридин-3-ил)-4-фторпирролидине-2-карбоксамид	***	2.63 (B)	521
67		1-(2-((2S,4R)-2-(5-хлорпиридин-3-илкарбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридин-4-ил)-1H-индазол-3-карбоксамид	**	2.34 (B)	523
68		(2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(пиридин-4-ил)-1H-индол-1-ил)ацетил)-N-(5-бромпиридин-3-ил)-4-фторпирролидине-2-карбоксамид	***	2.79 (B)	565
69		1-(2-((2S,4R)-2-(5-(3,4-дихлорфенил)-1,3,4-тиадиазол-2-илкарбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридин-4-ил)-1H-индазол-3-карбоксамид	*	3.61 (B)	640

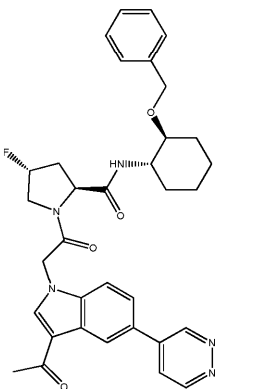
70		1-(2-((2S,4R)-2-(4-(аминометил)фенилка- рбамоил)-4- фторпирролидин-1- ил)-2-оксоэтил)-5- (пиридин-4-ил)-1H- индазол-3- карбоксамид	*	0.42 (B)	517
71		1-(2-((2S,4R)-4-фтор- 2-(2-(5-метил-1H- пиразол-1- ил)фенилкарбамоил)п- ирролидин-1-ил)-2- оксоэтил)-5- (пиридин-4-ил)-1H- индазол-3- карбоксамид	*	2.54 (B)	568
72		(2S,4R)-1-(2-(3- ацетил-5-(пиридин- 4-ил)-1H-индол-1- ил)ацетил)-4-фтор-N- (2-(5-метил-1H- пиразол-1- ил)фенил)пирролидин -2-карбоксамид	*	2.84 (B)	566

73



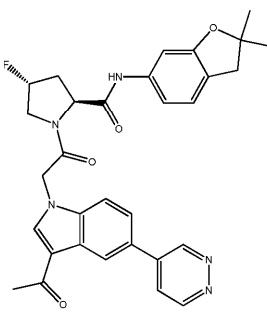
1-((2S,4R)-2-(6-
бензилокси)пиридин-
2-илкарбамоил)-4-
фторпирролидин-1-
ил)-2-оксоэтил)-5-
(пиридазин-4-ил)-1Н-
индазол-3-
карбоксамид

74



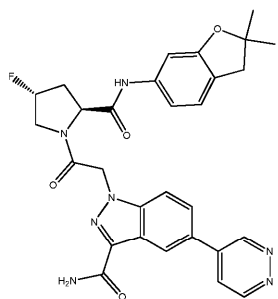
(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(пиридазин-
4-ил)-1Н-индол-1-
ил)ацетил)-N-((1S,2S)-
2-
(бензилокси)циклогек-
 сил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

75



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(пиридазин-
4-ил)-1Н-индол-1-
ил)ацетил)-N-(2,2-
диметил-2,3-
бензофуран-6-ил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

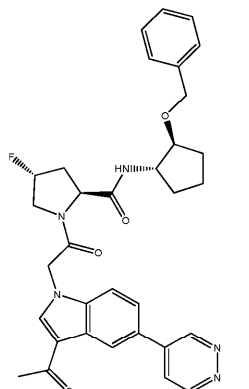
76



1-(2-((2S,4R)-2-(2,2-
диметил-2,3-
дигидробензофуран-6-
илкарбамоил)-4-
фторпирролидин-1-
ил)-2-оксоэтил)-5-
(пиридин-4-ил)-1H-
индазол-3-
карбоксамид

*** 2.92 (B) 558

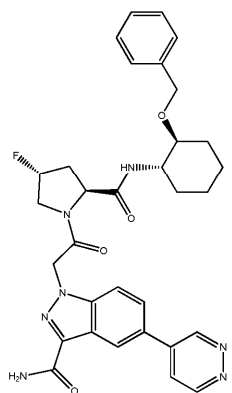
77



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(пиридин-
4-ил)-1H-индол-1-
ил)ацетил)-N-((1S,2S)-
2-
(бензилокси)циклогеп-
тил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

* 3.33 (B) 584

78

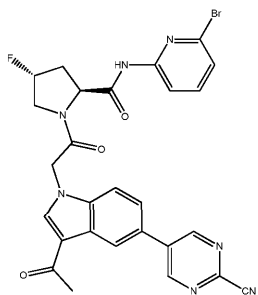


1-(2-((2S,4R)-2-
((1S,2S)-2-
(бензилокси)циклогек-
силкарбамоил)-4-
фторпирролидин-1-
ил)-2-оксоэтил)-5-
(пиридин-4-ил)-1H-
индазол-3-
карбоксамид

* 3.38 (B) 600

79		1-(2-((2S,4R)-4-фтор-2-оксоэтил)-5-(пиридин-4-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид	*	2.10 (B)	426
80		1(R,3S,5R)-2-(2-(3-ацетил-5-(2-метоксиpirимидин-5-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-N-(2'-хлор-2-фторбифенил-3-ил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-3-карбоксамид	***	2.36 (A)	638
81		1(R,3S,5R)-2-(2-(3-ацетил-5-(2-метоксиpirимидин-5-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-N-(6-бромпиридин-2-ил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-3-карбоксамид	***	1.91 (A)	591

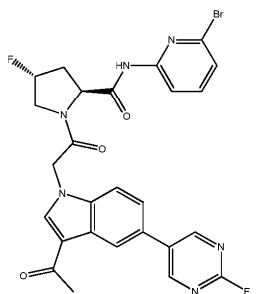
82



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(2-
цианопиrimидин-5-
ил)-1Н-индол-1-
ил)ацетил)-N-(6-
бромпиридин-2-ил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

*** 1.97 (A) 592

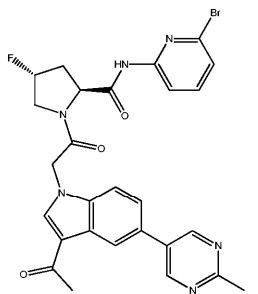
83



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(2-
фторпиридин-5-
ил)-1Н-индол-1-
ил)ацетил)-N-(6-
бромпиридин-2-ил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

*** 1.86 (A) 585

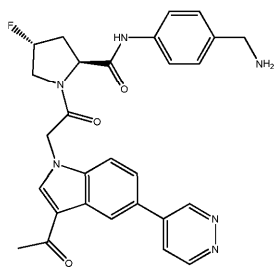
84



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(2-
метилпиридин-5-
ил)-1Н-индол-1-
ил)ацетил)-N-(6-
бромпиридин-2-ил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

*** 1.58 (A) 581

85



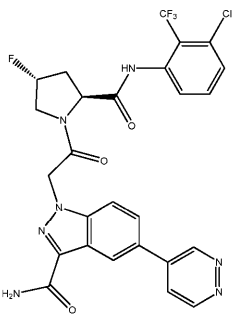
(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(пиридазин-
4-ил)-1Н-индол-1-
ил)ацетил)-N-(4-
(аминометил)фенил)-
4-фторпирролидин-2-
карбоксамид

* 0.69 (B) 515

86		1-(2-((2S,4R)-2-(1H-индазол-6-илкарбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридин-4-ил)-1H-индазол-3-карбоксамид	*	2.04 (B)	528
87		(2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(пиридин-4-ил)-1H-индол-1-ил)ацетил)-4-фтор-N-метилпирролидин-2-карбоксамид	**	1.83 (B)	424
88		(2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(пиридин-4-ил)-1H-индол-1-ил)ацетил)-N-(6-хлорпиразин-2-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамид	***	2.56 (B)	522
89		1-(2-((2S,4R)-2-(6-хлорпиразин-2-илкарбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридин-4-ил)-1H-индазол-3-карбоксамид	***	2.43 (B)	524

90		1-(2-((2S,4R)-2-(5-бромпиридин-3-илкарбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридазин-4-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид ** 2.40 (B) 567
91		1-(2-((2S,4R)-4-фтор-2-(4-фтор-3-(6,7,8,9-тетрагидро-5H[1,2,4]триазоло[4,3-а]азепин-3-ил)фенилкарбамоил)пирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридазин-4-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид * 2.59 (B) 641
92		(2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(пиридазин-4-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-4-фтор-N-(4-фтор-3-(6,7,8,9-тетрагидро-5H[1,2,4]триазоло[4,3-а]азепин-3-ил)фенил)пирролидин-2-карбоксамид 2.78 (B) 639

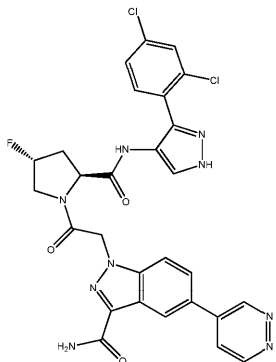
93



1-(2-((2S,4R)-2-(3-хлор-2-(трифторметил)фенилкарбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридазин-4-ил)-1H-индазол-3-карбоксамид

* 3.24 (B) 590

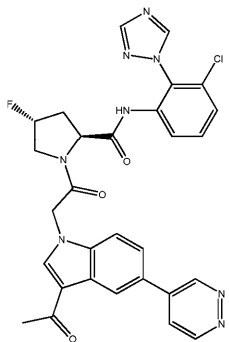
94



1-(2-((2S,4R)-2-(3-(2,4-дихлорфенил)-1H-пиразол-4-илкарбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридазин-4-ил)-1H-индазол-3-карбоксамид

* 2.62 (B) 622

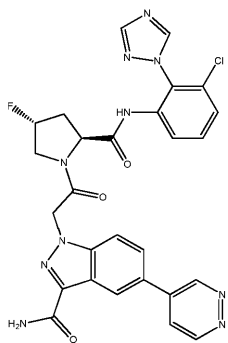
95



(2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(пиридазин-4-ил)-1H-индол-1-ил)ацетил)-N-(3-хлор-2-(1H-1,2,4-триазол-1-ил)фенил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамид

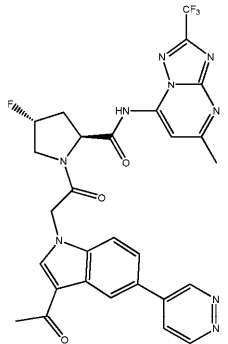
* 2.31 (B) 587

96



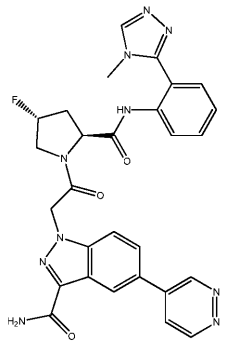
1-(2-((2S,4R)-2-(3-
хлор-2-(1H-1,2,4-
триазол-1-
ил)фенилкарбамоил)-
4-фторпирролидин-1-
ил)-2-оксоэтил)-5-
(пиридин-4-ил)-1H-
индазол-3-
карбоксамид

97



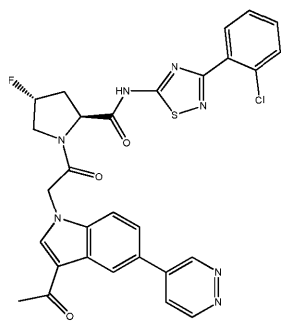
(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(пиридин-
4-ил)-1H-индол-1-
ил)ацетил)-4-фтор-N-
(5-метил-2-
(трифторметил)-
[1,2,4]триазол[1,5-
а]пиrimидин-7-
ил)пирролидин-2-
карбоксамид

98



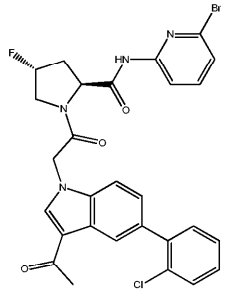
1-(2-((2S,4R)-4-фтор-
2-(2-(4-метил-4H-
1,2,4-триазол-3-
ил)фенилкарбамоил)п-
ирролидин-1-ил)-2-
оксоэтил)-5-
(пиридин-4-ил)-1H-
индазол-3-
карбоксамид

99



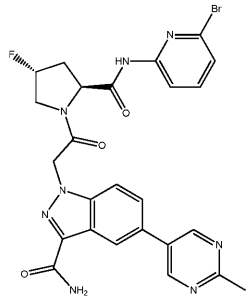
(2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(пиридин-4-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-N-(3-(2-хлорфенил)-1,2,4-тиадиазол-5-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамид
*** 3.29 (B) 604

100



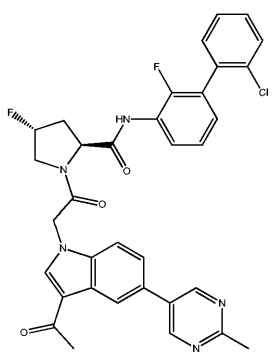
(2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(2-хлорфенил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-N-(6-бромпиридин-2-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамид
*** 2.45 (A) 599

101



1-(2-((2S,4R)-2-(6-бромпиридин-2-илкарбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(2-метилпиримидин-5-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид
*** 1.40 (A) 583

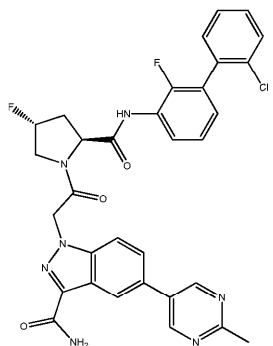
102



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(2-
метилпиримидин-5-
ил)-1Н-индол-1-
ил)ацетил)-N-(2'-
хлор-2-фторбифенил-
3-ил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

*** 2.10 (A) 628

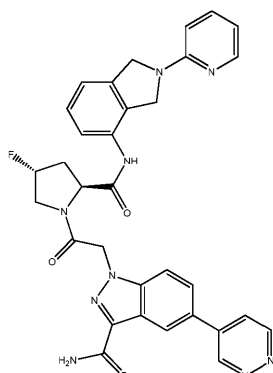
103



1-(2-((2S,4R)-2-(2'-
хлор-2-фторбифенил-
3-илкарбамоил)-4-
фторпирролидин-1-
ил)-2-оксоэтил)-5-(2-
метилпиримидин-5-
ил)-1Н-индазол-3-
карбоксамид

*** 1.91 (A) 630

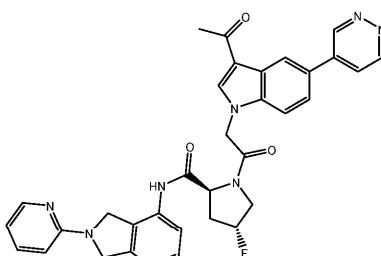
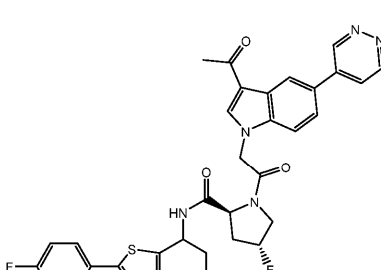
104



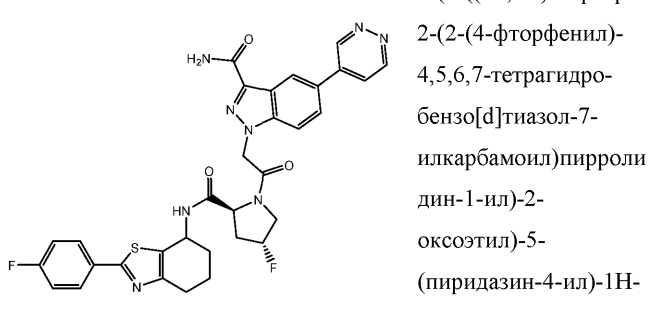
1-(2-((2S,4R)-4-фтор-
2-(2-(пиридин-2-
ил)изоиндолин-4-
илкарбамоил)пирроли-
дин-1-ил)-2-
оксоэтил)-5-(
(пириазин-4-ил)-1Н-
индазол-3-
карбоксамид

* 1.91 (B) 606

043505

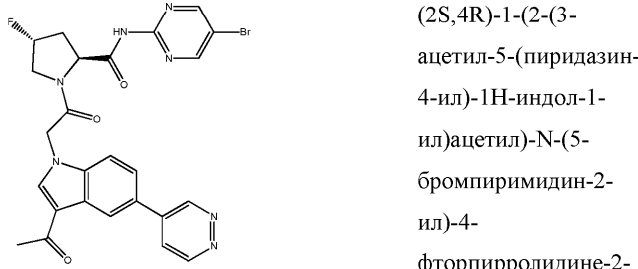
105		(2S,4R)-1-(2-(3- ацетил-5-(пиридаzin- 4-ил)-1Н-индол-1- ил)ацетил)-4-фтор-N- (2-(пиридин- 2-ил)изоиндолин-4- ил)пирролидин-2- карбоксамид	*	1.97 (B)	604
106		(2S,4R)-1-(2-(3- ацетил-5-(пиридаzin- 4-ил)-1Н-индол-1- ил)ацетил)-4-фтор-N- (2-(4- фторфенил)4,5,6,7- тетрагидро- бензо[d]тиазол-7- ил)пирролидин-2- карбоксамид	*	2.94 (B)	641

107



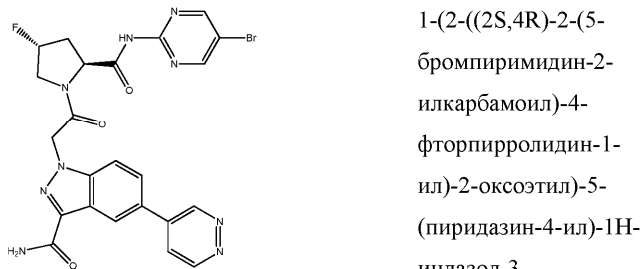
* 2.97 (B) 643

108

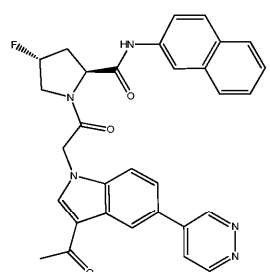
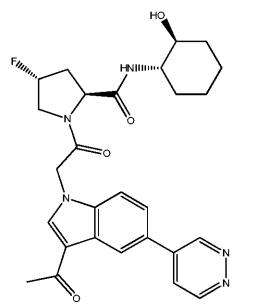
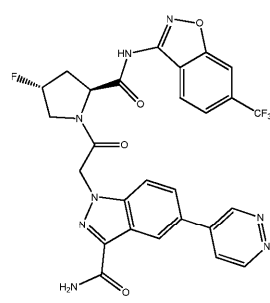


** 1.85 (B) 566

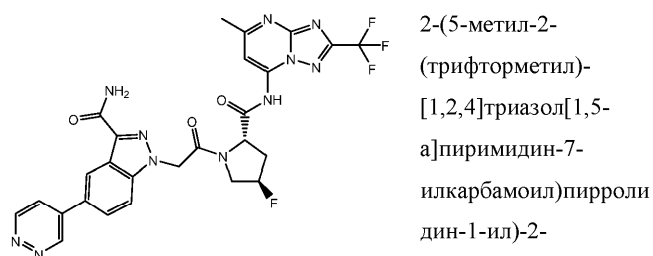
109



** 1.86 (B) 568

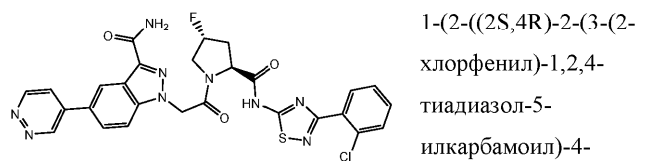
110		(2S,4R)-1-(2-(3- ацетил-5-(пиридин- 4-ил)-1Н-индол-1- ил)ацетил)-4-фтор-N- (нафталин-2- ил)пирролидин-2- карбоксамид	*	3.14 (B)	536
111		(2S,4R)-1-(2-(3- ацетил-5-(пиридин- 4-ил)-1Н-индол-1- ил)ацетил)-4-фтор-N- ((1S,2S)-2- гидроксициклогексил) пирролидин-2- карбоксамид	**	1.75 (B)	508
112		1-(2-((2S,4R)-4-фтор- 2-(6- (трифторметил)бензо[d]изоксазол-3- илкарбамоил)пирроли дин-1-ил)-2- оксоэтил)-5- (пиридин-4-ил)-1Н- индазол-3- карбоксамид	*	2.95 (B)	597

113



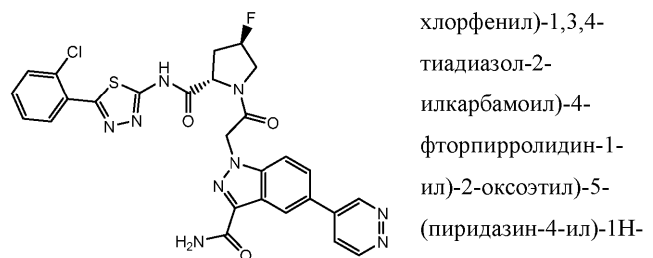
1-(2-((2S,4R)-4-фтор-2-(5-метил-2-(трифторметил)-[1,2,4]триазол[1,5-а]пиридин-7-илкарбамоил)пирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридазин-4-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид

114



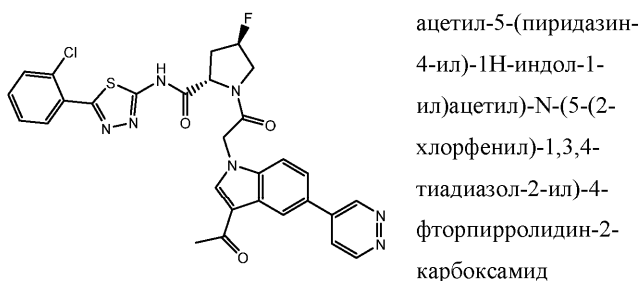
1-(2-((2S,4R)-2-(3-(2-хлорфенил)-1,2,4-тиадиазол-5-илкарбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридазин-4-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид

115



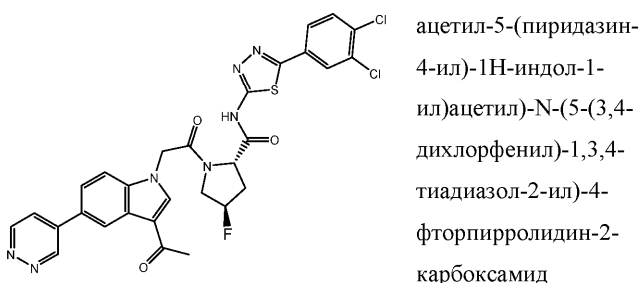
1-(2-((2S,4R)-2-(5-(2-хлорфенил)-1,3,4-тиадиазол-2-илкарбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридазин-4-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид

116



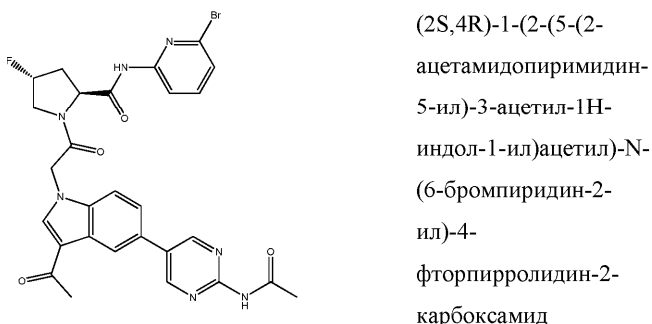
** 3.30 (B) 604

117



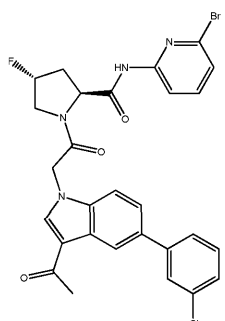
* 3.73 (B) 638

118



*** 1.44 (A) 622

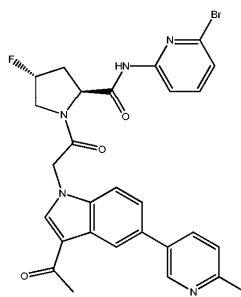
119



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(3-
хлорфенил)-1Н-
индол-1-ил)ацетил)-N-
(6-бромпиридин-2-
ил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

*** 2.54 (A) 599

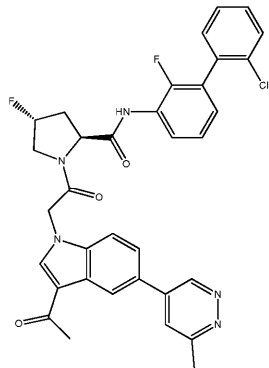
120



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(6-
метилпиридин-3-ил)-
1Н-индол-1-
ил)ацетил)-N-(6-
бромпиридин-2-ил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

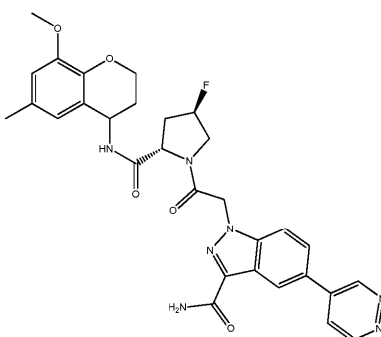
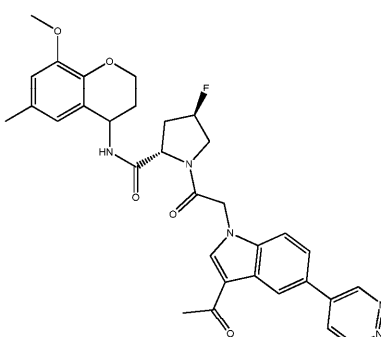
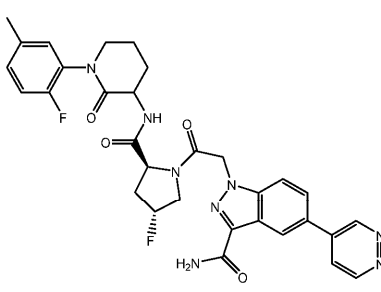
*** 1.34 (A) 578

121



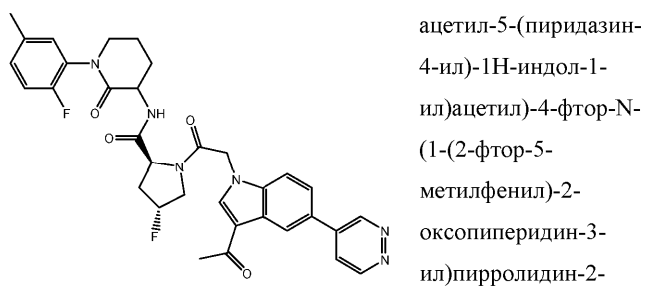
(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(6-
метилпиридин-4-
ил)-1Н-индол-1-
ил)ацетил)-N-(2'-
хлор-2-фторбифенил-
3-ил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

*** 1.96 (A) 628

122		1-(2-((2S,4R)-4-фтор-2- метилхроман-4-илкарбамоил)пирроли- дин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пирида- зин-4-ил)-1H-индазол-3-карбоксамид	*	2.38 (B)	588
123		(2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(пирида- зин-4-ил)пирролидин-2-карбоксамил)-4-фтор-N-(8-метокси-6- метилхроман-4-ил)пирроли-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пирида- зин-4-ил)-1H-индазол-3-карбоксамид	*	2.58/2.7	586
124		1-(2-((2S,4R)-4-фтор-2- метилфенил)-5-оксопиперидин-3-илкарбамоил)пирроли- дин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пирида- зин-4-ил)-1H-индазол-3-карбоксамид	**	2.61 (B)	617

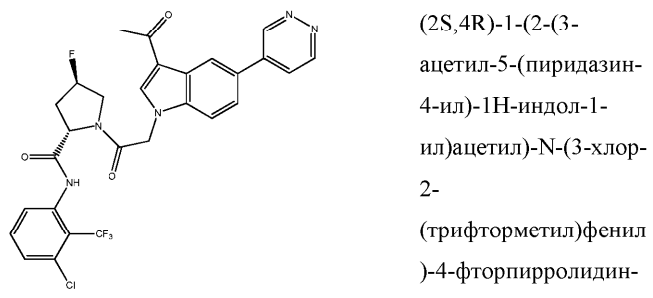
125

(2S,4R)-1-(2-(3- ** 2.92 (B) 615



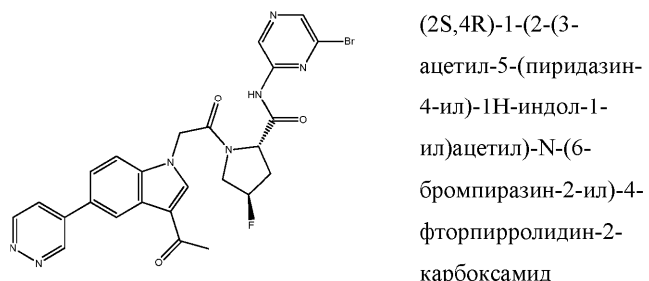
126

(2S,4R)-1-(2-(3- * 3.09 (B) 588

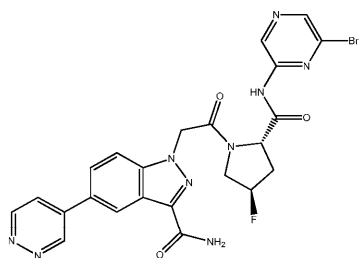


127

(2S,4R)-1-(2-(3- *** 2.47 (B) 566



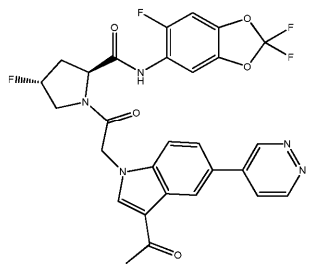
128



1-(2-((2S,4R)-2-(6-
бромпиразин-2-
илкарбамоил)-4-
фторпирролидин-1-
ил)-2-оксоэтил)-5-
(пиридин-4-ил)-1Н-
индазол-3-
карбоксамид

*** 2.22 (B) 568

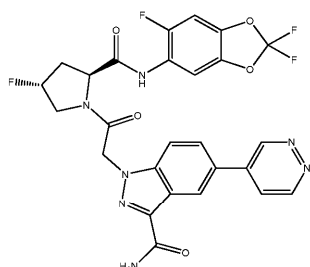
129



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(пиридин-
4-ил)-1Н-индол-1-
ил)ацетил)-4-фтор-N-
(2,2,6-
трифтобензо[d][1,3]д
иоксол-5-
ил)пирролидин-2-
карбоксамид

** 3.19 (B) 584

130



1-(2-((2S,4R)-4-фтор-
2-(2,2,6-
трифтобензо[d][1,3]д
иоксол-5-
илкарбамоил)пирроли-
дин-1-ил)-2-
оксоэтил)-5-
(пиридин-4-ил)-1Н-
индазол-3-
карбоксамид

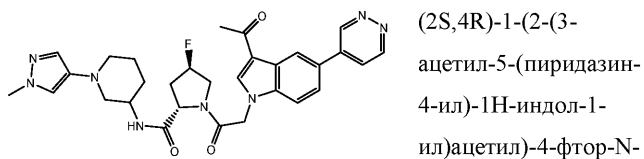
** 2.86 (B) 586

131		1-(2-((2S,4R)-4-фтор-2-нафтиламино)пиррол-2-оксоэтил)-5-(пиридин-4-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид	*	2.77 (B)	538
132		(1R,3S,5R)-2-(2-(3-ацетил-5-(2-метилпиримидин-5-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-N-(6-бромпиридин-2-ил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-3-карбоксамид	***	1.74 (A)	573
133		(1R,3S,5R)-2-(2-(3-ацетил-5-(2-метилпиримидин-5-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-N-(2'-хлор-2-фторбифенил-3-ил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-3-карбоксамид	***	2.21 (A)	622

134		<p>(1<i>R</i>,3<i>S</i>,5<i>R</i>)-2-(2-(3-ацетил-5-(2-метилпиrimидин-5-ил)-1<i>H</i>-индол-1-ил)ацетил)-N-(3-хлор-2-фторбензил)-2-азабицикло[3.1.0]гексан-3-карбоксамид</p>	*** 1.71 (A) 560
135		<p>(2<i>S</i>,4<i>R</i>)-1-(2-(3-ацетил-5-(2-метилпиrimидин-5-ил)-1<i>H</i>-индол-1-ил)ацетил)-N-(3-хлор-2-фторбензил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамид</p>	*** 1.64 (A) 566
136		<p>(2<i>S</i>,4<i>R</i>)-1-(2-(3-ацетил-5-(2-метоксикиримидин-5-ил)-1<i>H</i>-индол-1-ил)ацетил)-N-(3-хлор-2-фторбензил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамид</p>	*** 1.80 (A) 582

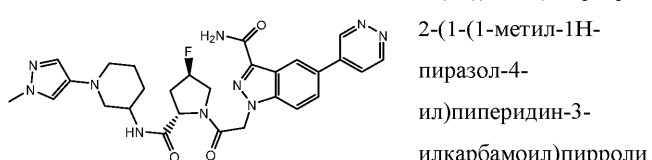
137		(2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(2-метилпиримидин-5-ил)-1H-индол-1-ил)ацетил)-N-(6-хлорпиридин-2-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамид	***	1.53 (A)	535
138		(2S,4R)-1-(2-(5-(2-ацетамидопиримидин-5-ил)-3-ацетил-1H-индол-1-ил)ацетил)-N-(2'-хлор-2-фторбифенил-3-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамид	***	1.95 (A)	671
139		1-(2-((2S,4R)-4-фтор-2-(пиридин-2-илметилкарбамоил)пи-рролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридазин-4-ил)-1H-индазол-3-карбоксамид	**	3.38 (B)	503

140



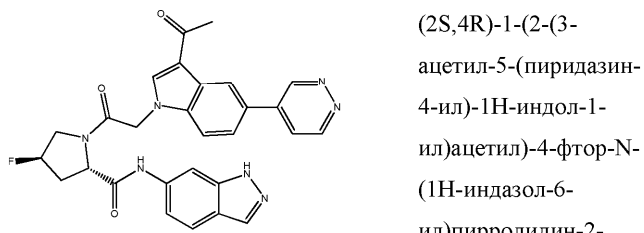
** 1.51 (B) 573

141



* 2.37 (B) 575

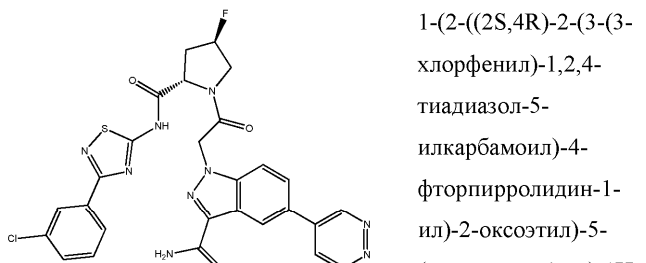
142



** 2.10 (B) 526

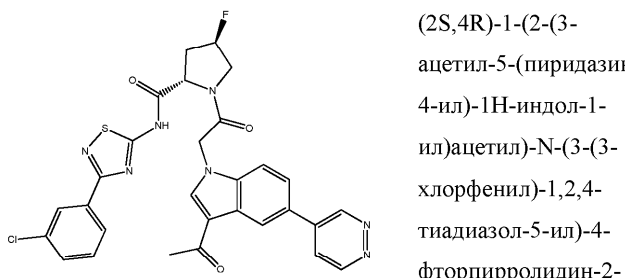
143		(2S,4R)-1-(2-(3- ацетил-5-(пиридазин- 4-ил)-1H-индол-1- ил)ацетил)-4-фтор-N- ((1R,2R)-2- гидроксицикlopентил)пирролидин-2- карбоксамид	*	1.59 (B)	494
144		(2S,4R)-1-(2-(3- ацетил-5-(пиридазин- 4-ил)-1H-индол-1- ил)ацетил)-4-фтор-N- (6-гидроксиридин- 2-ил)пирролидин-2- карбоксамид	*	1.43 (B)	503
145		1-(2-((2S,4R)-4-фтор- 2-((1R,2R)-2- гидроксицикlopентил карбамоил)пирролиди н-1-ил)-2-оксоэтил)-5- (пиридазин-4-ил)-1H- индазол-3- карбоксамид	*	1.66 (B)	496

146



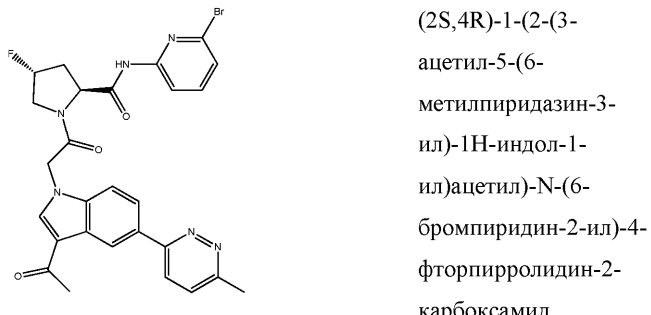
* 3.47 (B) 606
 хлорфенил)-1,2,4-тиадиазол-5-илкарбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридазин-4-ил)-1H-индазол-3-карбоксамид

147



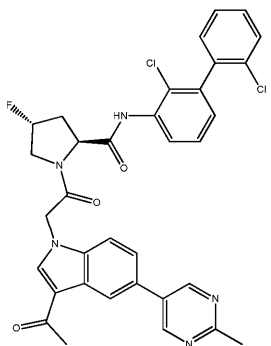
* 3.67 (B) 604
 (2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(пиридазин-4-ил)-1H-индол-1-ил)ацетил)-N-(3-(3-хлорфенил)-1,2,4-тиадиазол-5-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамид

148



*** 1.49 (A) 580
 (2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(6-метилпиридазин-3-ил)-1H-индол-1-ил)ацетил)-N-(6-бромпиридин-2-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамид

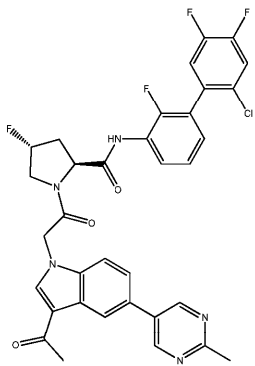
149



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(2-
метилпиримидин-5-
ил)-1Н-индол-1-
ил)ацетил)-N-(2,2'-
дихлорбифенил-3-ил)-
4-фторпирролидин-2-
карбоксамид

*** 2.17 (A) 644

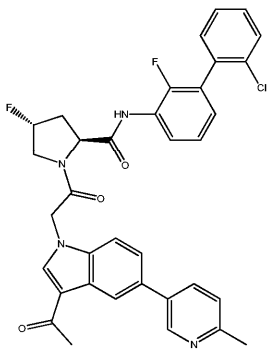
150



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(2-
метилпиримидин-5-
ил)-1Н-индол-1-
ил)ацетил)-N-(2'-
хлор-2,4',5'-
трифтобрбенил-3-
ил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

*** 2.22 (A) 664

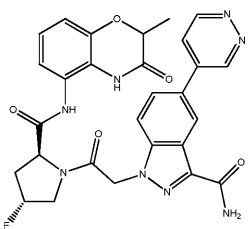
151



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(6-
метилпиридин-3-ил)-
1Н-индол-1-
ил)ацетил)-N-(2'-
хлор-2-фторбифенил-
3-ил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

*** 1.91 (A) 627

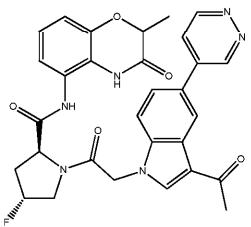
152



1-(2-((2S,4R)-4-фтор-
2-(2-метил-3-оксо-3,4-
дигидро-2Н-
бензо[b][1,4]оксазин-
5-
илкарбамоил)пирроли
дин-1-ил)-2-
оксоэтил)-5-
(пиридин-4-ил)-1Н-
индазол-3-
карбоксамид

* 1.97 (B) 573

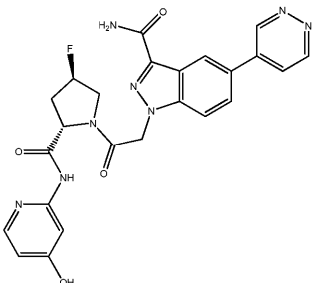
153



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(пиридин-
4-ил)-1Н-индол-1-
ил)ацетил)-4-фтор-N-
(2-метил-3-оксо-3,4-
дигидро-2Н-
бензо[b][1,4]оксазин-
5-ил)пирролидин-2-
карбоксамид

* 2.31 (B) 571

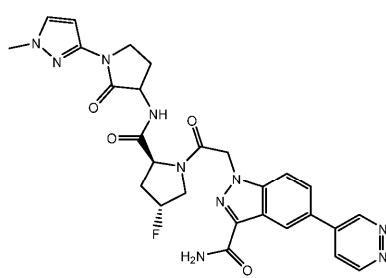
154



1-(2-((2S,4R)-4-фтор-
2-(4-
гидроксициклический-2-
илкарбамоил)пирроли
дин-1-ил)-2-
оксоэтил)-5-
(пиридин-4-ил)-1Н-
индазол-3-
карбоксамидм

* 2.17 (B) 505

155

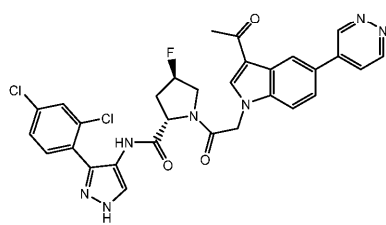


1-(2-((2S,4R)-4-фтор-2-

2-(1-метил-1Н-пиразол-3-ил)-2-оксопирролидин-3-илкарбамоил)пирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пириазин-4-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид

* 1.19 (B) 575

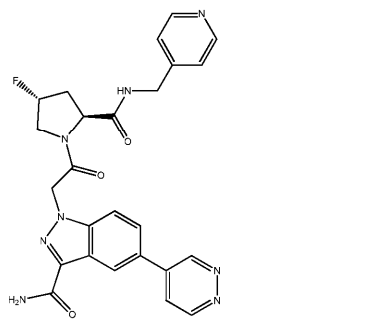
156



(2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(пириазин-4-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-N-(3-(2,4-дихлорфенил)-1Н-пиразол-4-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамид

* 2.98 (B) 620

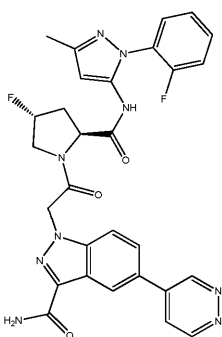
157



1-(2-((2S,4R)-4-фтор-2-(пиридин-4-илметилкарбамоил)пи-рролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пириазин-4-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид

* 0.37 (B) 503

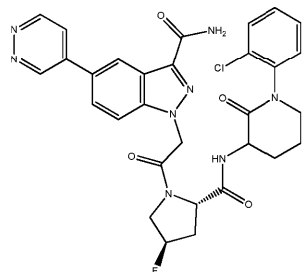
158



1-(2-((2S,4R)-4-фтор-2-(1-(2-фторфенил)-3-метил-1Н-пиразол-5-илкарбамоил)пирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридин-4-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид

* 2.49 (B) 586

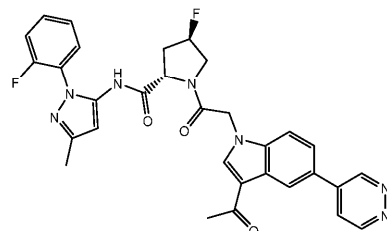
159



1-(2-((2S,4R)-2-(1-(2-хлорфенил)-2-оксопиперидин-3-илкарбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридин-4-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид

** 2.46 (B) 619

160

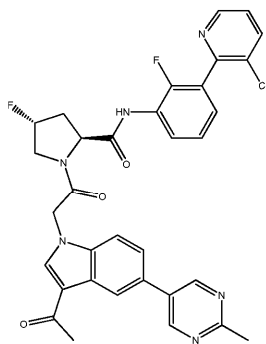


(2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(пиридин-4-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-4-фтор-N-(1-(2-фторфенил)-3-метил-1Н-пиразол-5-ил)пирролидин-2-карбоксамид

** 2.36 (B) 584

161		(2R,4S)-1-(2-(3- ацетил-5-(пиридин- 4-ил)-1Н-индол-1- ил)ацетил)-N-(1-(2- хлорфенил)-2- оксопиперидин-3-ил)- 4-фторпирролидин-2- карбоксамид	*** 2.85 (B) 617
162		(2S,4R)-1-(2-(3- ацетил-5-(пиридин- 4-ил)-1Н-индол-1- ил)ацетил)-4-фтор-N- (1-(5-фтор-3- метилбензофуран-2- ил)этил)пирролидин- 2-карбоксамид	** 3.52 (B) 586
163		(2S,4R)-1-(2-(3- ацетил-5-(2- метилпirimидин-5- ил)-1Н-индазол-1- ил)ацетил)-N-(2'- хлор-2-фторбифенил- 3-ил)-4- фторпирролидин-2- карбоксамид	*** 2.23 (A) 629

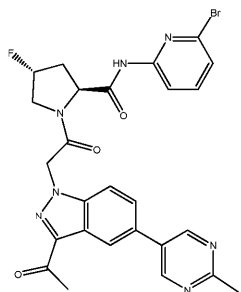
164



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(2-
метилпиримидин-5-
ил)-1H-индол-1-
ил)ацетил)-N-(3-(3-
хлорпиридин-2-ил)-2-
фторфенил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

*** 1.65 (A) 629

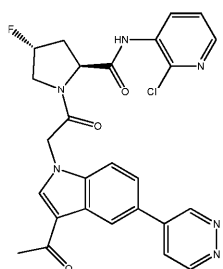
165



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(2-
метилпиримидин-5-
ил)-1H-индазол-1-
ил)ацетил)-N-(6-
бромпиридин-2-ил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

*** 1.75 (A) 580

166



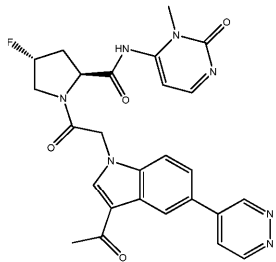
(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(пиридазин-
4-ил)-1H-индол-1-
ил)ацетил)-N-(2-
хлорпиридин-3-ил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

2.26 (B) 521

167		(2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(пиридин-4-ил)-1H-индол-1-ил)ацетил)-4-фтор-N-(1-(1-метил-1H-пиразол-3-ил)-2-оксопирролидин-3-ил)пирролидин-2-карбоксамид	2.15 (B) 573
168		1-(2-((2S,4R)-2-(2-циклогексил-5-оксо-2,5-дигидро-1H-пиразол-3-илкарбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридин-4-ил)-1H-индазол-3-карбоксамид	2.20 (B) 576
169		(2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(пиридин-4-ил)-1H-индол-1-ил)ацетил)-4-фтор-N-(5-метил-4-фенил-1H-пиразол-3-ил)пирролидин-2-карбоксамид	2.88 (B) 566

170		1-(2-((2S,4R)-4-фтор-2-((5-метил-4-фенил-1Н-пиразол-3-ил)карбамоил)пирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридин-4-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид	2.58 (B)	568
171		(2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(пиридин-4-ил)-1Н-индол-1-ил)ацетил)-N-(1,5-диметил-6-оксо-4,5,6,7-тетрагидро-1Н-пиразоло[3,4-б]пиридин-3-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамид	1.26 (B)	573
172		1-(2-((2S,4R)-4-фтор-2-((1S,2S)-2-гидроксициклогексилкарбамоил)пирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридин-4-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид	1.54 (B)	510

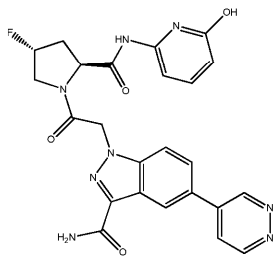
173



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(пиридазин-
4-ил)-1Н-индол-1-
ил)ацетил)-4-фтор-N-
(3-метил-2-оксо-2,3-
дигидропиримидин-4-
ил)пирролидин-2-
карбоксамид

2.17 (B) 518

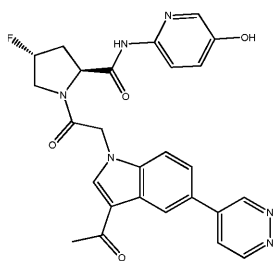
174



1-(2-((2S,4R)-4-фтор-
2-(6-
гидроксиридин-2-
илкарбамоил)пирроли-
дин-1-ил)-2-
оксоэтил)-5-
(пиридазин-4-ил)-1Н-
индазол-3-
карбоксамид

1.71 (B) 505

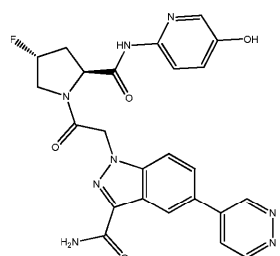
175



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(пиридазин-
4-ил)-1Н-индол-1-
ил)ацетил)-4-фтор-N-
(5-гидроксиридин-
2-ил)пирролидин-2-
карбоксамид

2.25 (B) 503

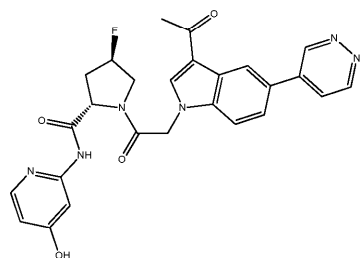
176



1-(2-((2S,4R)-4-фтор-
2-(5-
гидроксипиридин-2-
илкарбамоил)пирроли-
дин-1-ил)-2-
оксоэтил)-5-
(пиридазин-4-ил)-1Н-
индазол-3-
карбоксамид

1.06 (B) 505

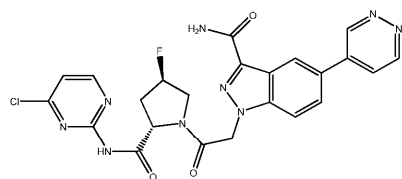
177



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(пиридазин-
4-ил)-1Н-индол-1-
ил)ацетил)-4-фтор-N-
(4-оксипиридин-2-
ил)пирролидин-2-
карбоксамид

2.08 (B) 503

178



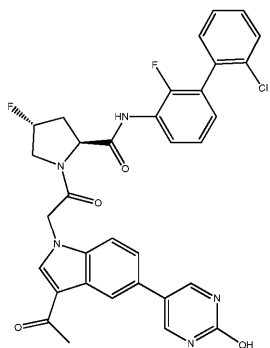
1-(2-((2S,4R)-2-(4-
хлорпиrimидин-2-
илкарбамоил)-4-
фторпирролидин-1-
ил)-2-оксоэтил)-5-
(пиридазин-4-ил)-1Н-
индазол-3-
карбоксамид

3.26 (B) 524

179		1-(2-((2S,4R)-4-фтор-2-(5-йодпиримидин-2-илкарбамоил)пирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридин-4-ил)-1H-индазол-3-карбоксамид	2.78 (B)	616	
180		(2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(пиридин-4-ил)-1H-индол-1-ил)ацетил)-N-(4-хлорпиримидин-2-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамид	3.57 (B)	522	
181		(2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(пиридин-4-ил)-1H-индол-1-ил)ацетил)-4-фтор-N-(2-(4-метил-4Н-1,2,4-триазол-3-ил)фенил)пирролидин-2-карбоксамид	3.16 (B)	567	
182		(2S,4R)-1-(2-(3-ацетил-5-(пиридин-4-ил)-1H-индол-1-ил)ацетил)-N-(5-(2-хлорфенил)-1,2,4-оксадиазол-3-ил)-4-фторпирролидин-2-карбоксамид	***	3.45 (B)	588

183		1-(2-((2S,4R)-4-фтор-2-((R)-1-(5-фтор-3-метилбензофуран-2-ил)этилкарбамоил)пиролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридин-4-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид	3.02 (B)	588
184		1-(2-((2S,4R)-4-фтор-2-((S)-1-(5-фтор-3-метилбензофуран-2-ил)этилкарбамоил)пиролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридин-4-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид	3.30 (B)	588
185		1-(2-((2S,4R)-2-(2-хлорпиридин-3-илкарбамоил)-4-фторпирролидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-(пиридин-4-ил)-1Н-индазол-3-карбоксамид	1.70 (B)	523

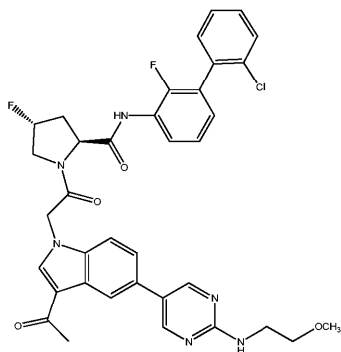
186



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(2-
гидроксикиримидин-
5-ил)-1Н-индол-1-
ил)ацетил)-N-(2'-
хлор-2-фторбифенил-
3-ил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

*** 1.79 (A) 630

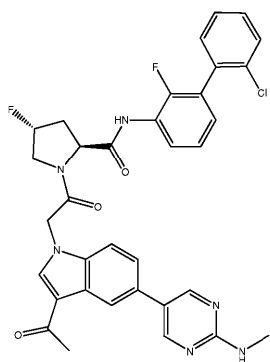
187



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(2-(2-
метоксиэтиламино)пи
римидин-5-ил)-1Н-
индол-1-ил)ацетил)-N-
(2'-хлор-2-
фторбифенил-3-ил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

*** 2.16 (A) 687

188



(2S,4R)-1-(2-(3-
ацетил-5-(2-
(метиламино)пирамид
ин-5-ил)-1Н-индол-1-
ил)ацетил)-N-(2'-
хлор-2-фторбифенил-
3-ил)-4-
фторпирролидин-2-
карбоксамид

*** 2.08 (A) 643

189		(1R,3S,5R)-2-(2-(3- ацетил-5-(2- метилпirimидин-5- ил)-1Н-индазол-1- ил)ацетил)-N-(2'- хлор-2-фторбифенил- 3-ил)-2- азабицикло[3.1.0]гекс ан-3-карбоксамид	2.37 (A)	623
190		(1R,3S,5R)-2-(2-(3- ацетил-5-(2- метилпirimидин-5- ил)-1Н-индазол-1- ил)ацетил)-N-(6- бромпиридин-2-ил)-2- азабицикло[3.1.0]гекс ан-3-карбоксамид	1.90 (A)	574
191		(2S,4R)-1-(2-(3- ацетил-5-(2- (трифторметил)пирим идин-5-ил)-1Н-индол- 1-ил)ацетил)-N-(2- хлор-2-фторбифенил- 3-ил)-4- фторпирролидин-2- карбоксамид	2.64 (A)	682

Пример 7. Анализ фактора D человека.

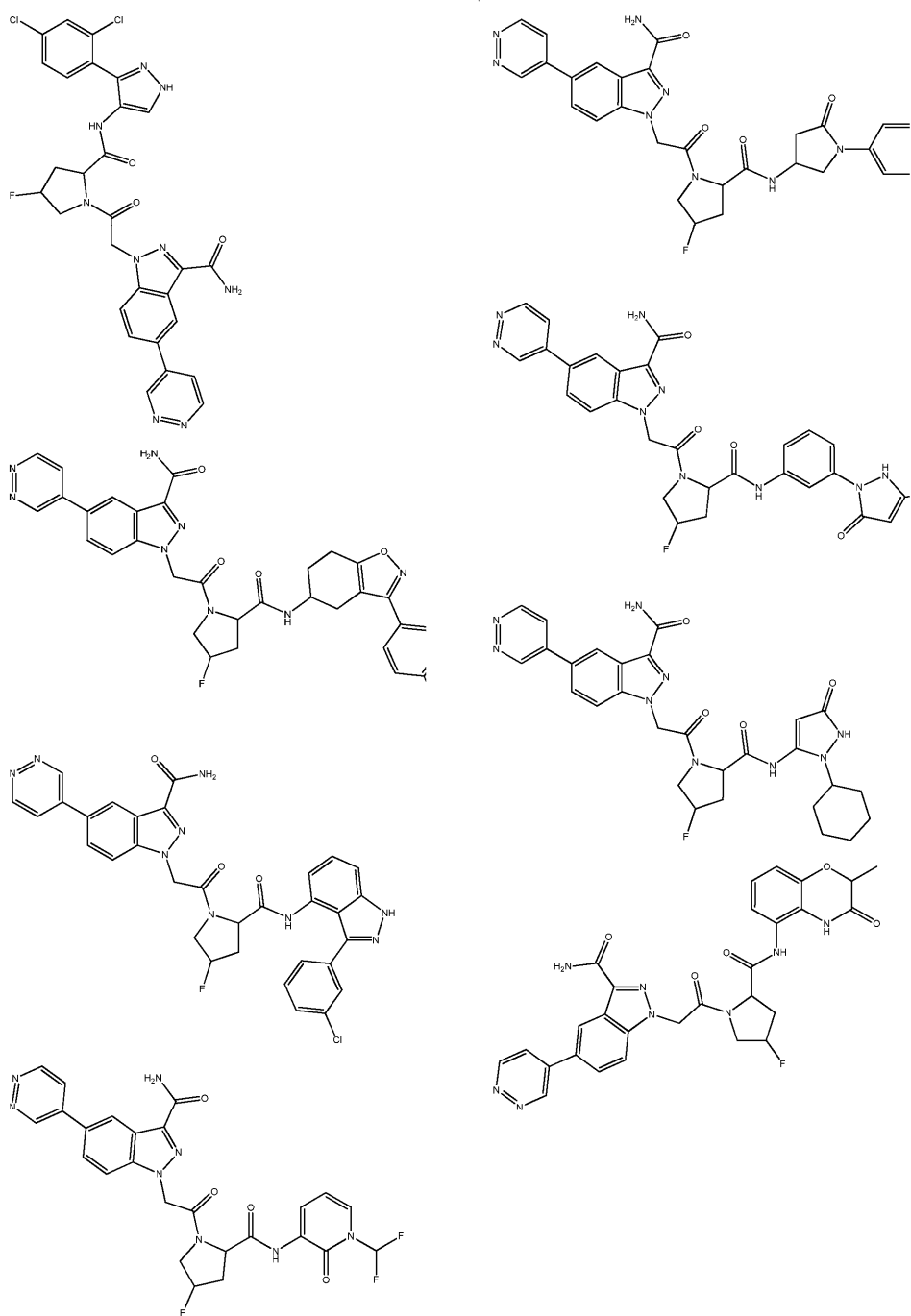
Фактор D человека (очищенный из сыворотки человека, Complement Technology, Inc.) при конечной концентрации 80 нМ инкубируют с тестируемым соединением при различных концентрациях в течение 5 минут при комнатной температуре в 50 мМ Tris, 1М NaCl, pH 7,5. Добавляют синтетический субстрат Z-L-Lys-SBzl и DTNB (реагент Эллмана) до конечной концентрации 100 мкМ каждый. Увеличение цвета записывают при OD₄₀₅ нм на микропланшете в кинетическом режиме в течение 30 минут с 30-секундными точками времени на спектрофлуориметре. Величины IC₅₀ рассчитывают с помощью нелинейной регрессии из процента ингибиования активности комплемента фактора D в зависимости от концентрации тестируемого соединения.

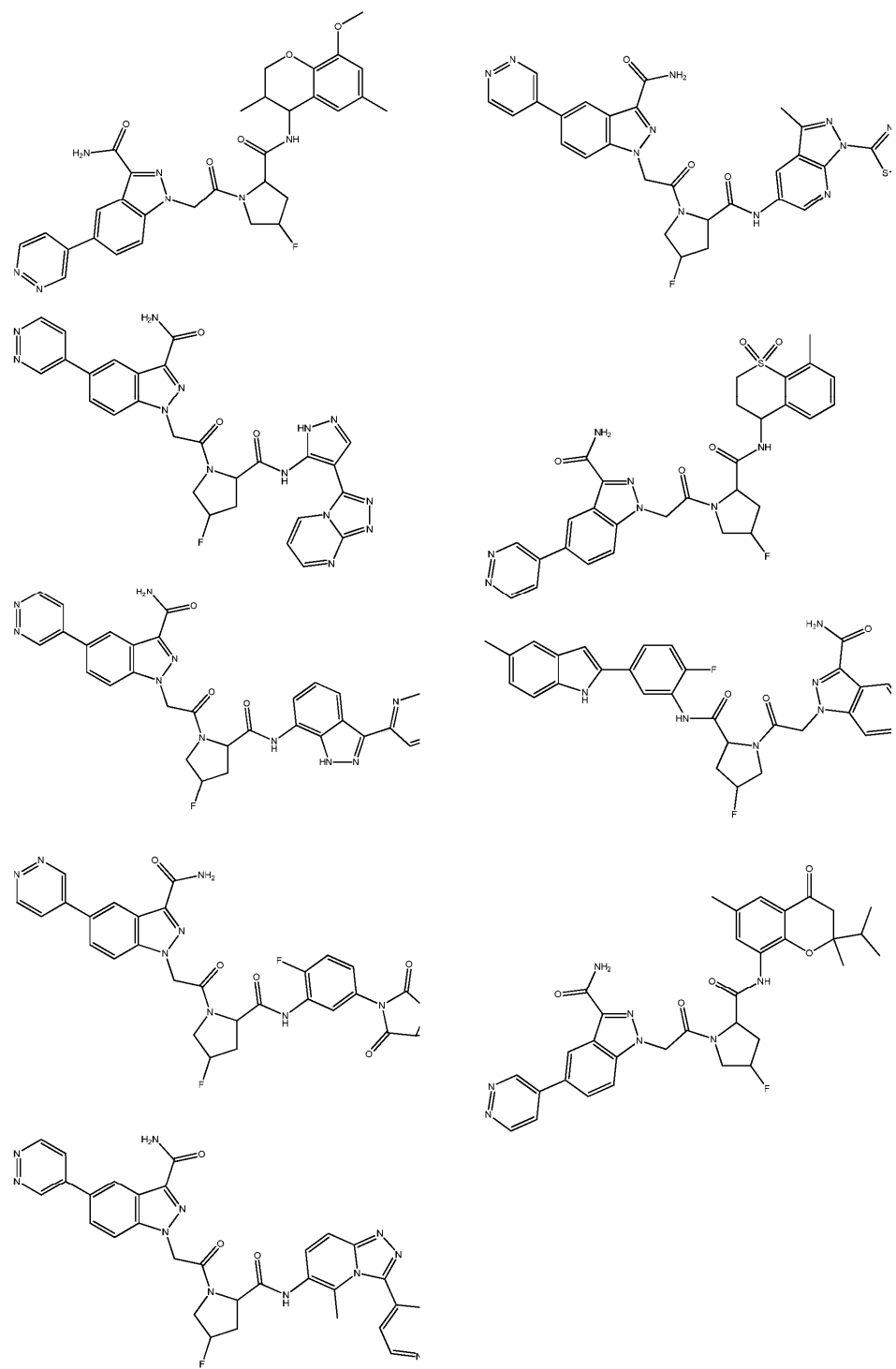
Пример 8. Анализ гемолиза.

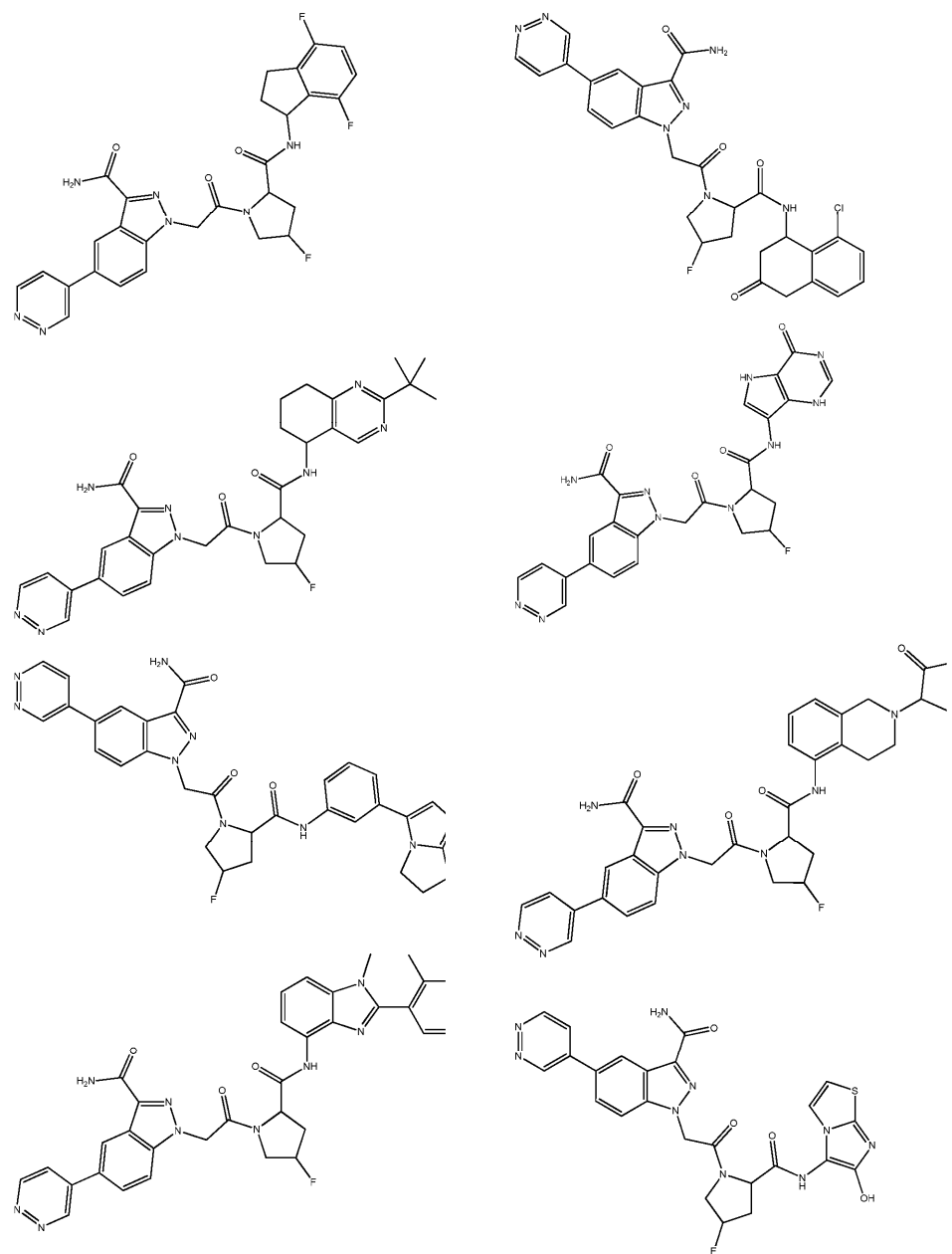
Анализ гемолиза был ранее описан G. Ruiz-Gomez, et al., J. Med. Chem. (2009) 52: 6042-6052. В анализе красных кровяных клеток (RBC), эритроциты кролика (приобретенные у Complement Technologies) промывают с использованием GVB Buffer (0,1% желатина, 5 мМ Veronal, 145 мМ NaCl, 0,025% NaN₃, pH 7,3) плюс 10 мМ конечного Mg-EGTA. Клетки используют в концентрации 1×10⁸ клеток/мл. До анализа гемолиза оптимальную концентрацию Нормальной Сыворотки Человека (NHS), которая необходима для достижения 100% лизиса эритроцитов кролика, определяют титрованием. NHS (Complement Technologies) инкубируют с ингибитором в течение 15 мин при 37°C, добавляли эритроциты кролика в буфере и инкубировали в течение еще 30 мин при 37°C. Положительный контроль (100% лизис) состоит из сыворотки и RBC и отрицательный контроль (0% лизис) только из буфера Mg-EGTA и RBC. Пробы центрифугировали при 2000 об/мин в течение 5 мин, и собирали супернатанты. Оптическую плотность супернатанта измеряют при 405 нм с помощью УФ/видимого спектрофотометра. Процент лизиса в каждом образце рассчитывают относительно положительного контроля (100% лизиса).

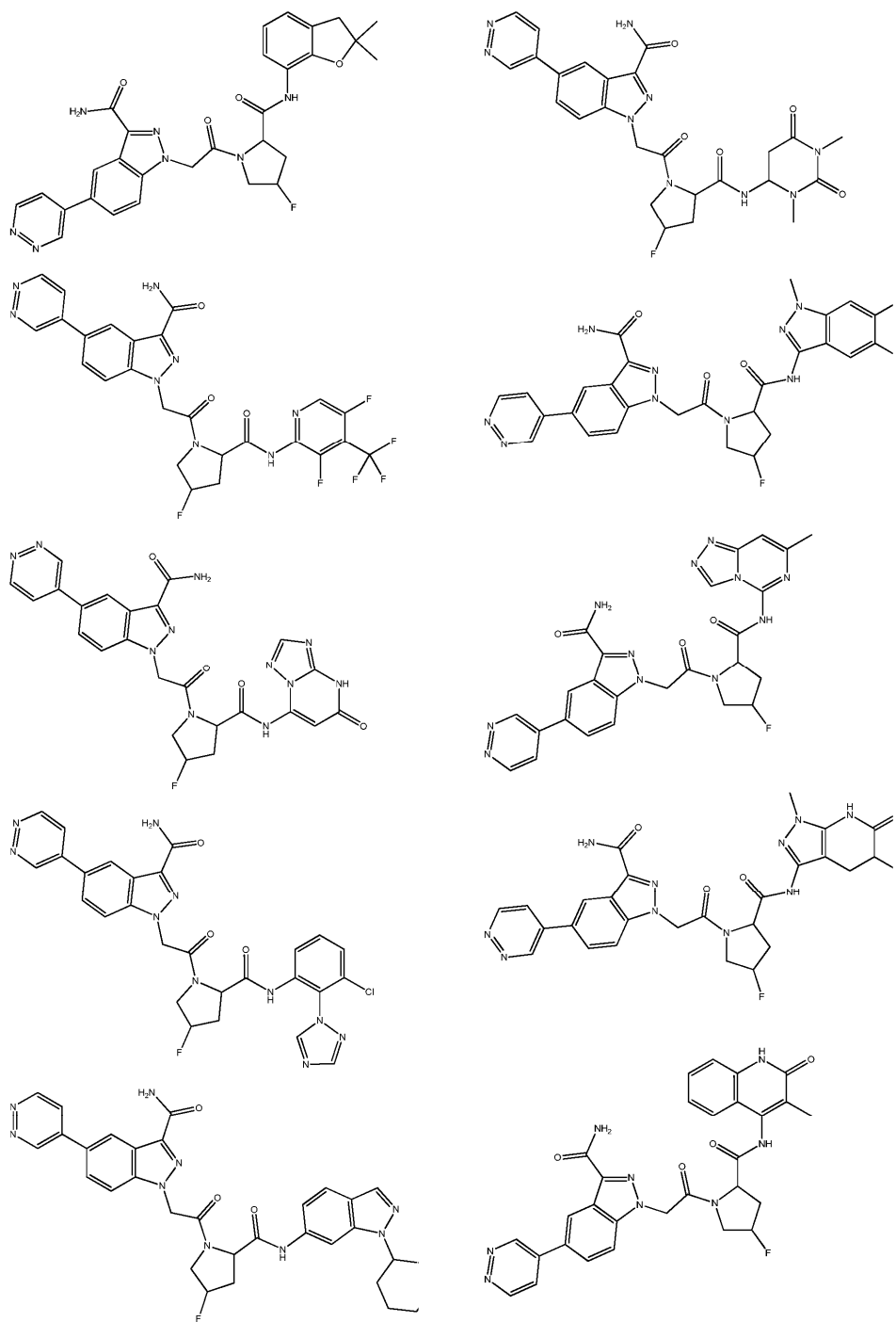
Пример 9. Неограничивающие примеры соединений формулы I.

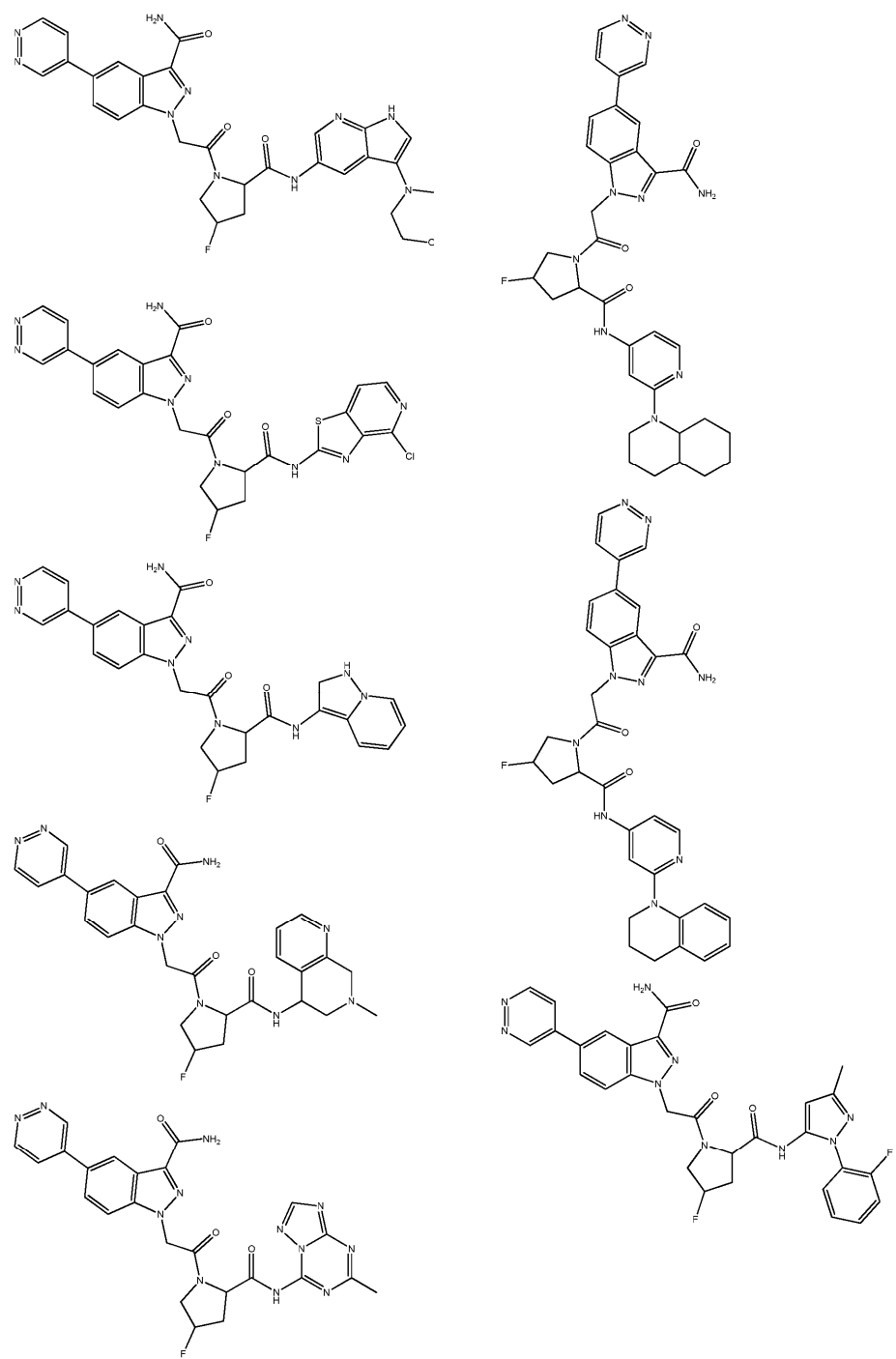
Таблица 2

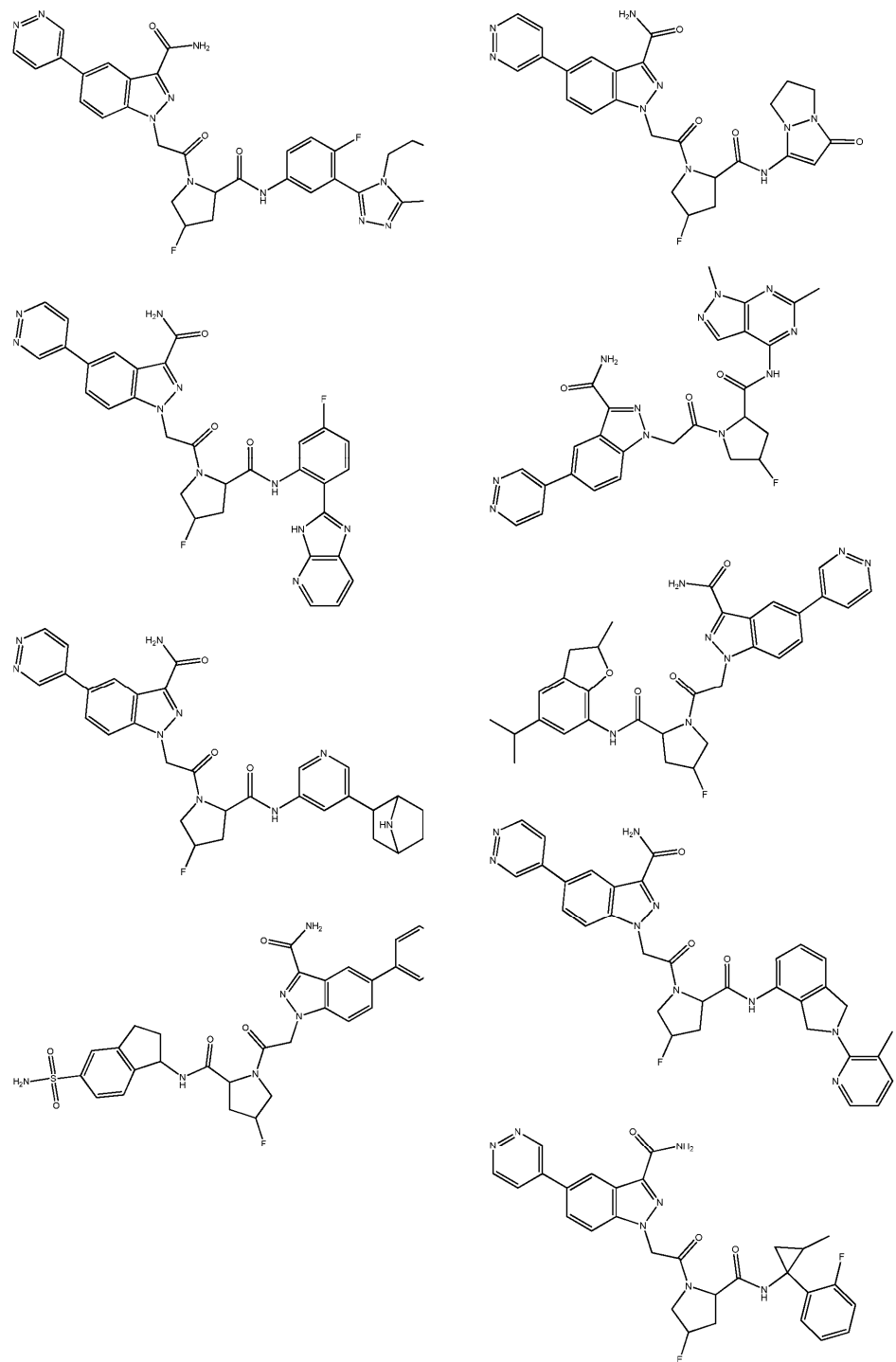


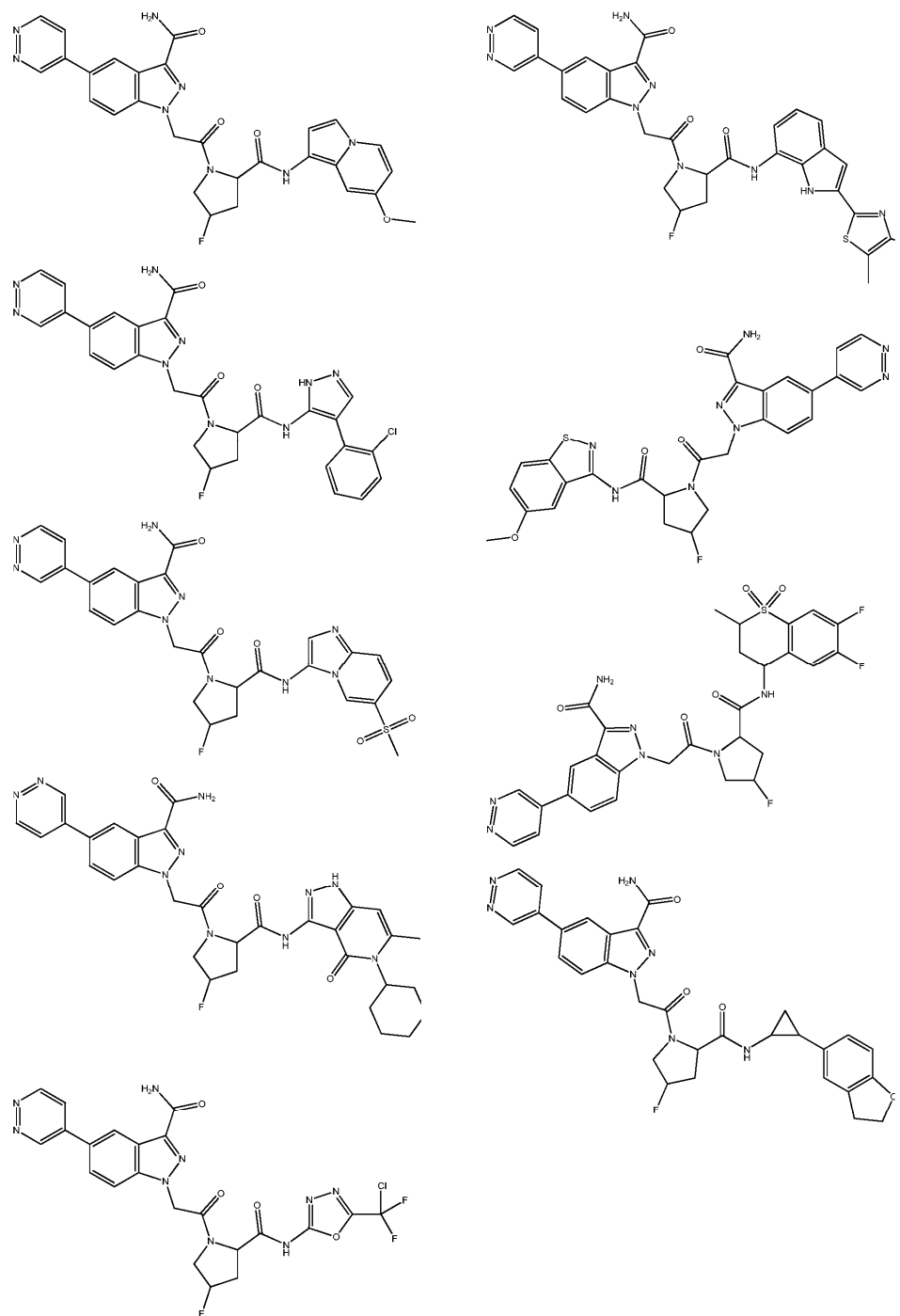


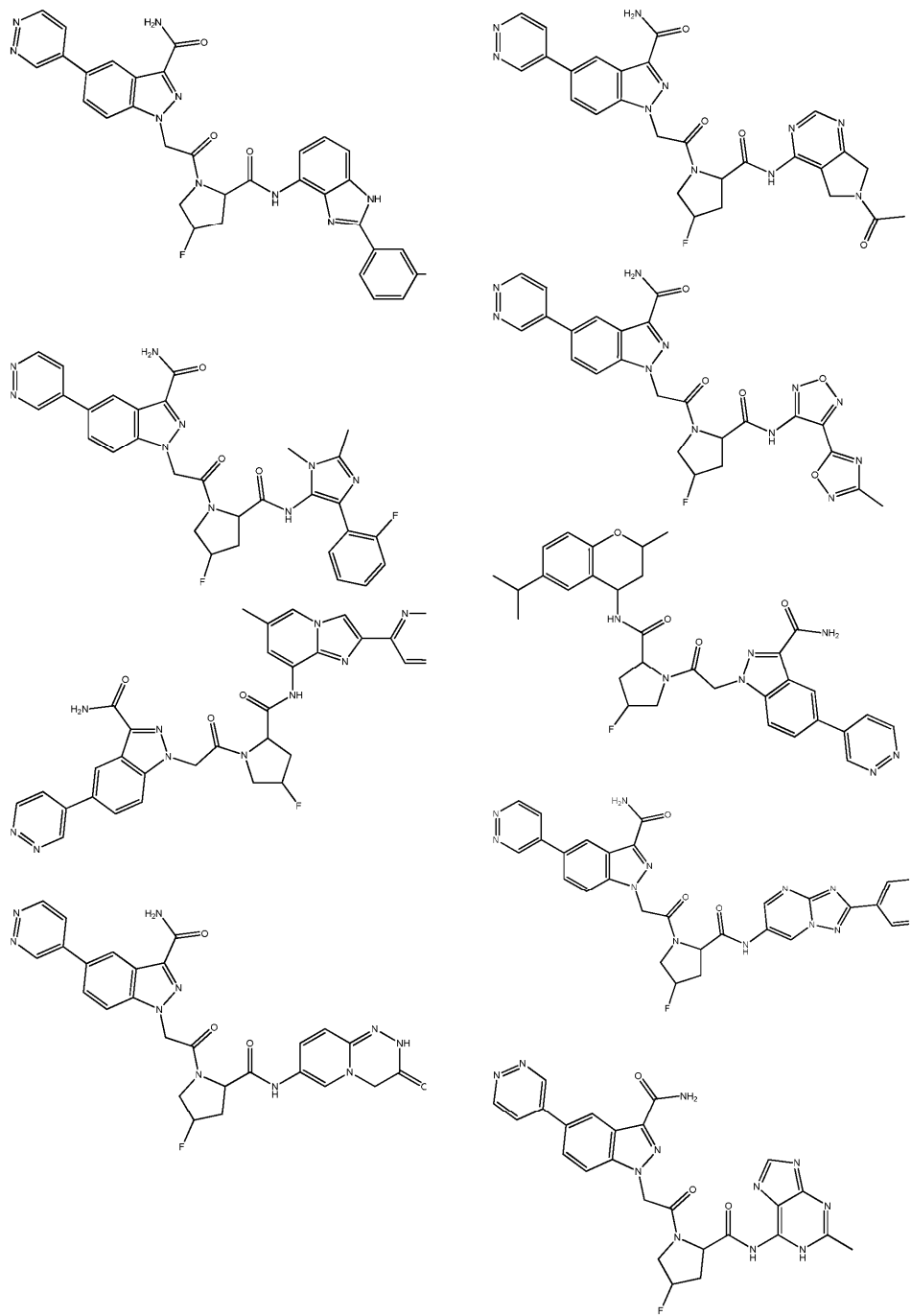


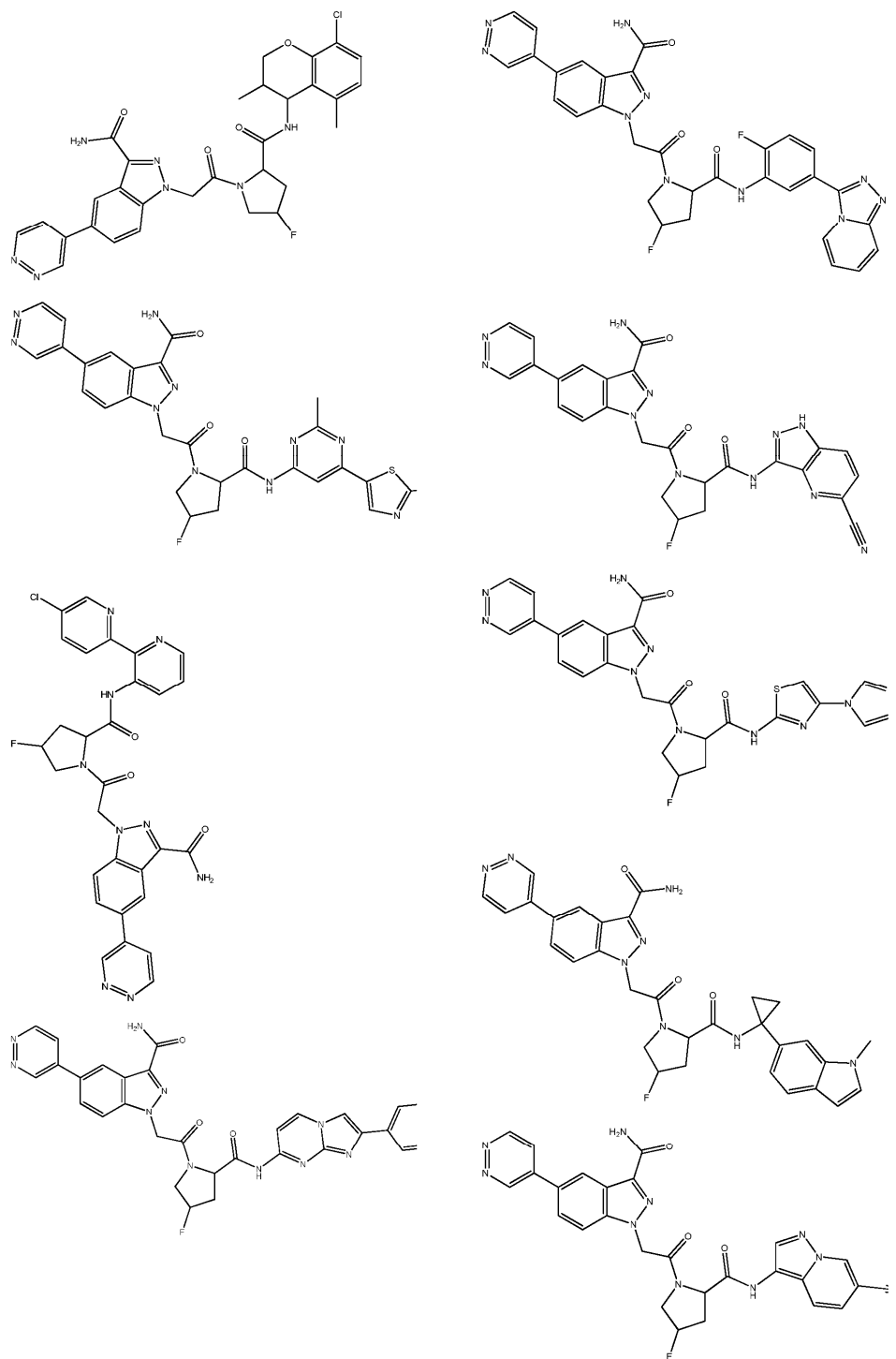


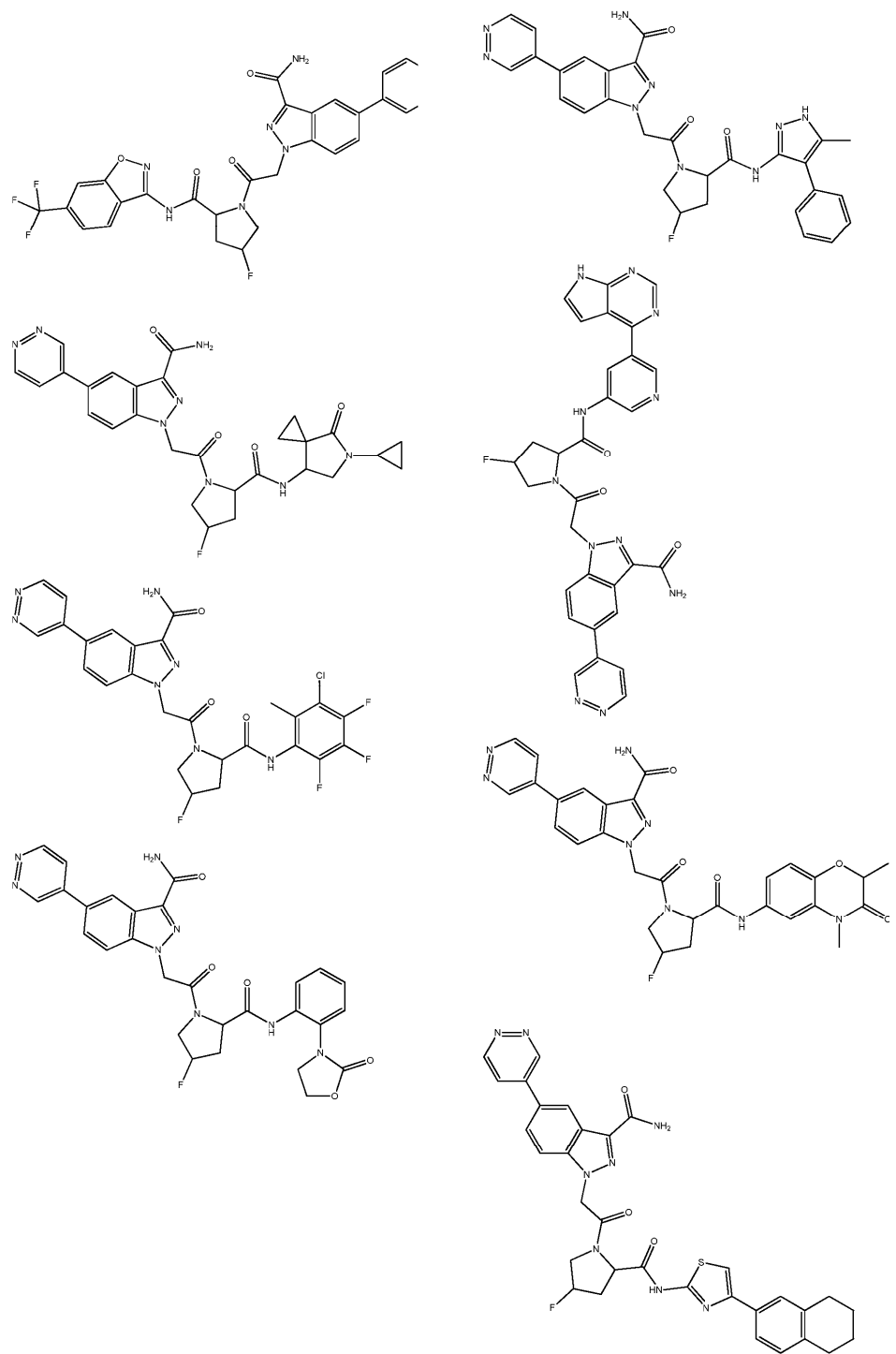


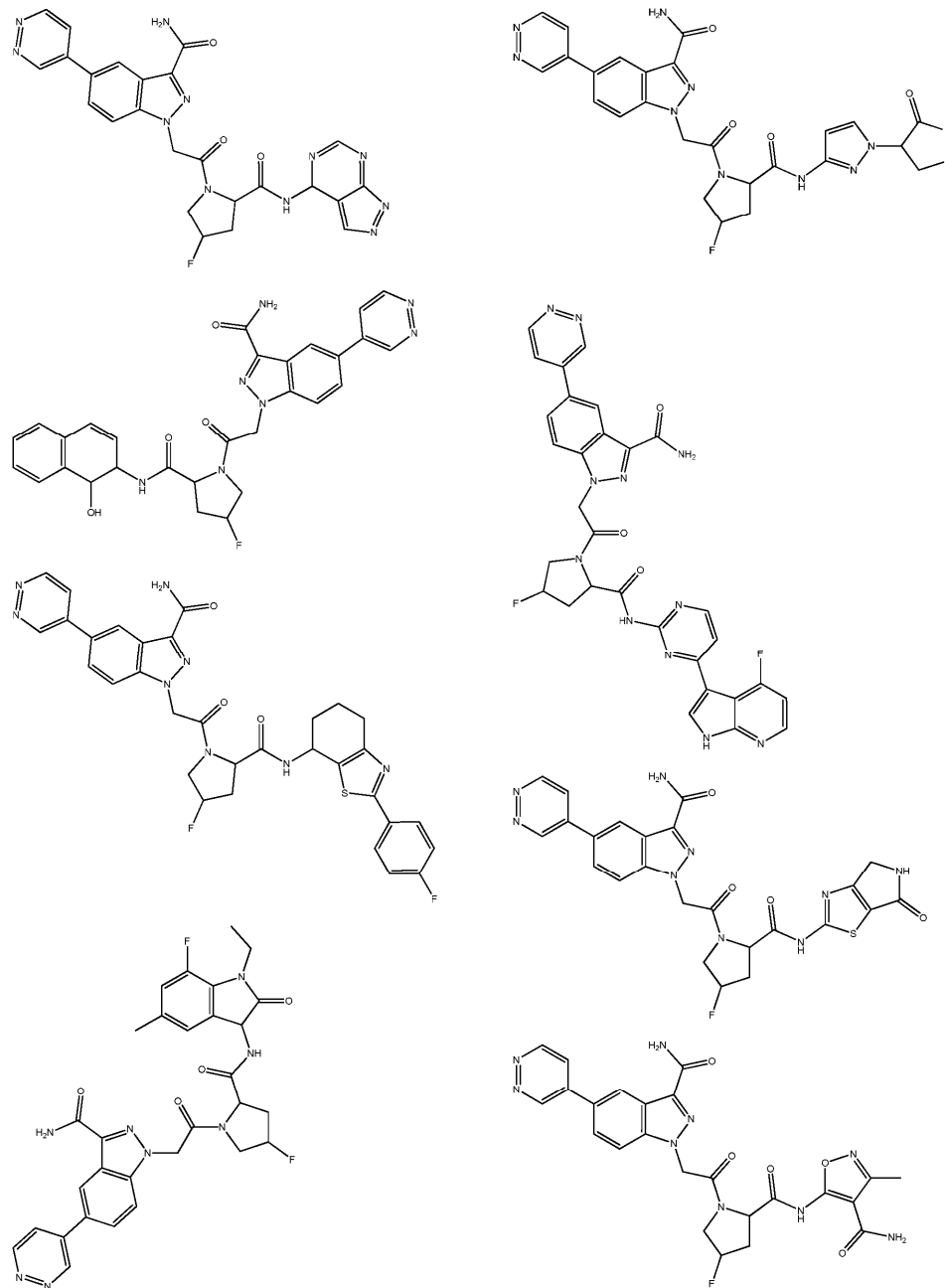


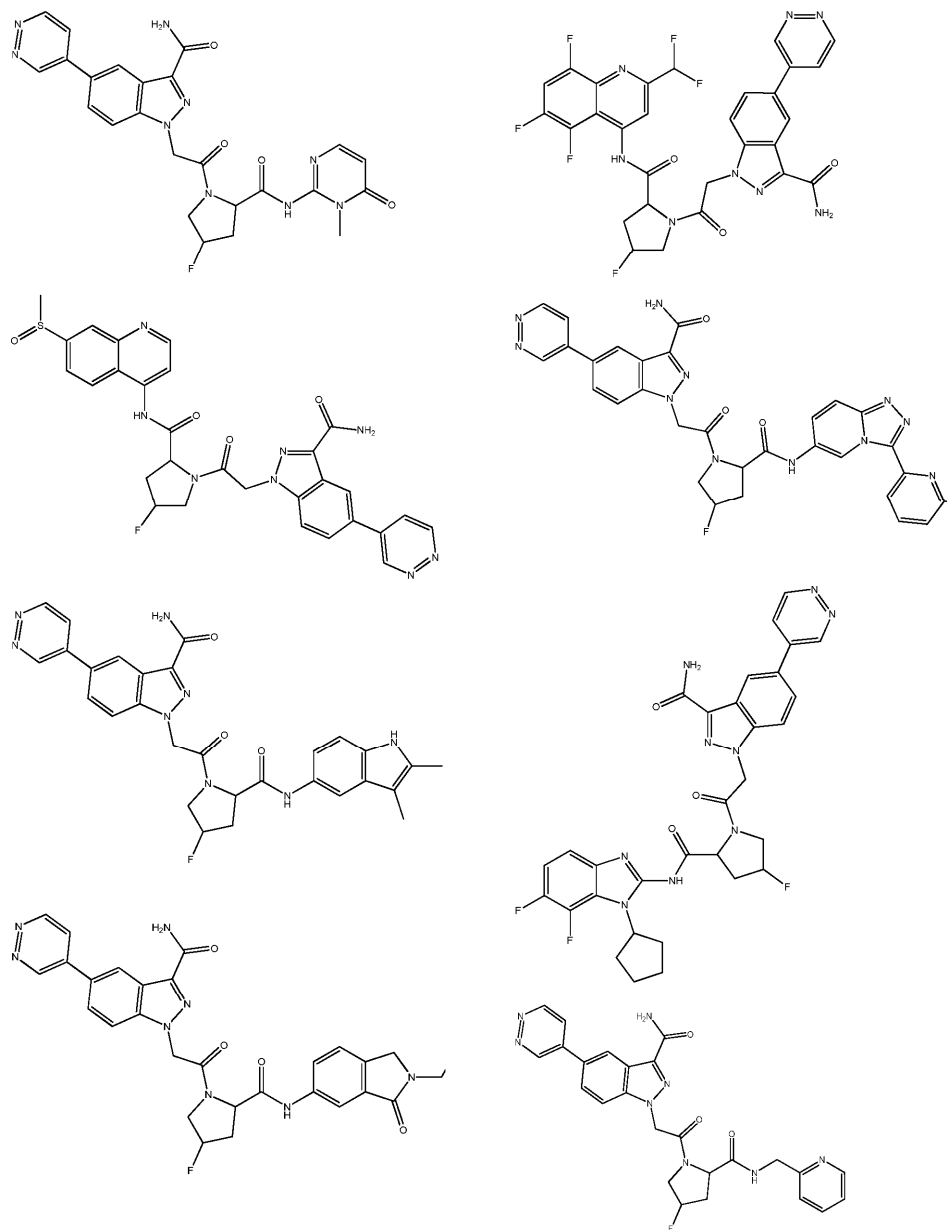


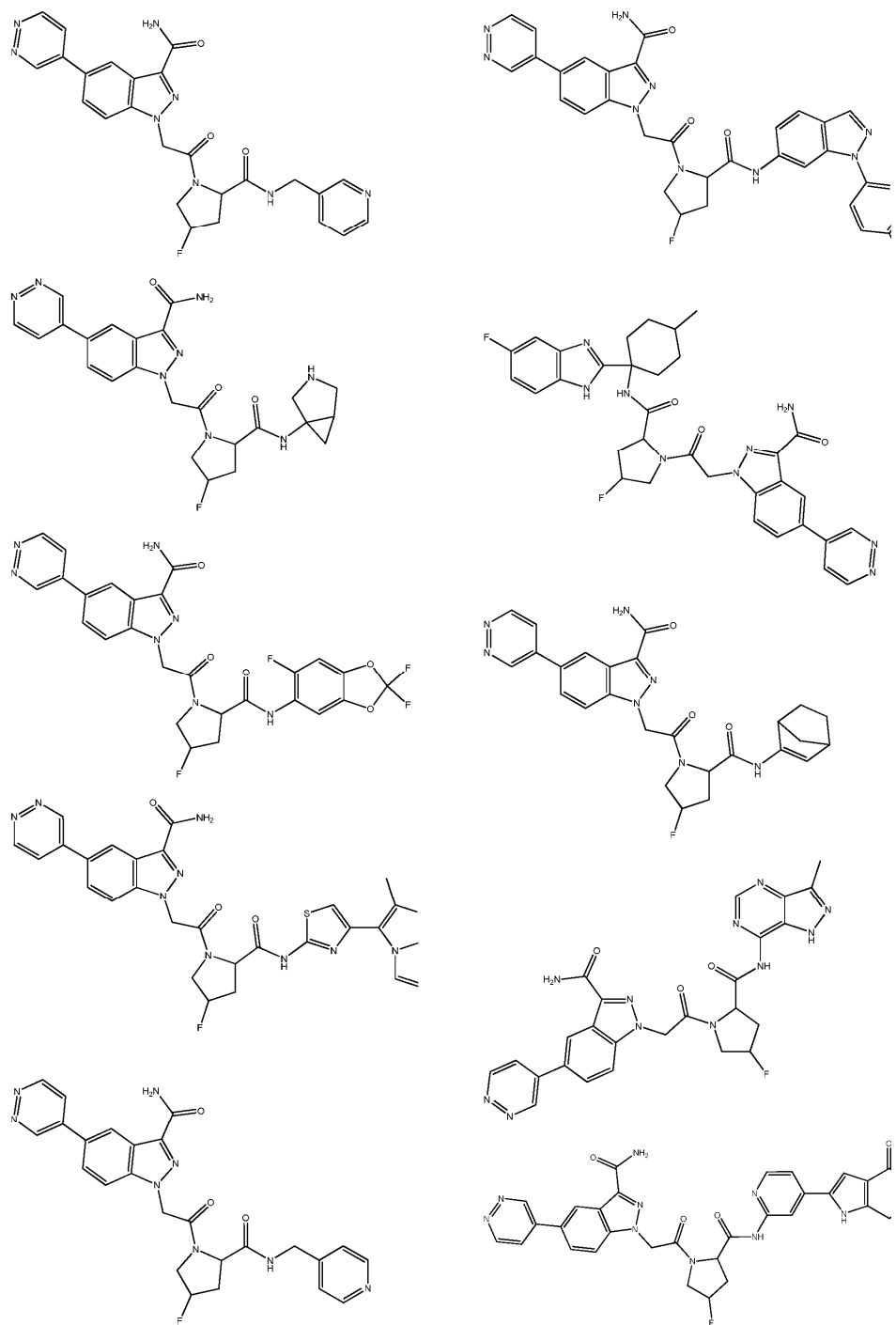


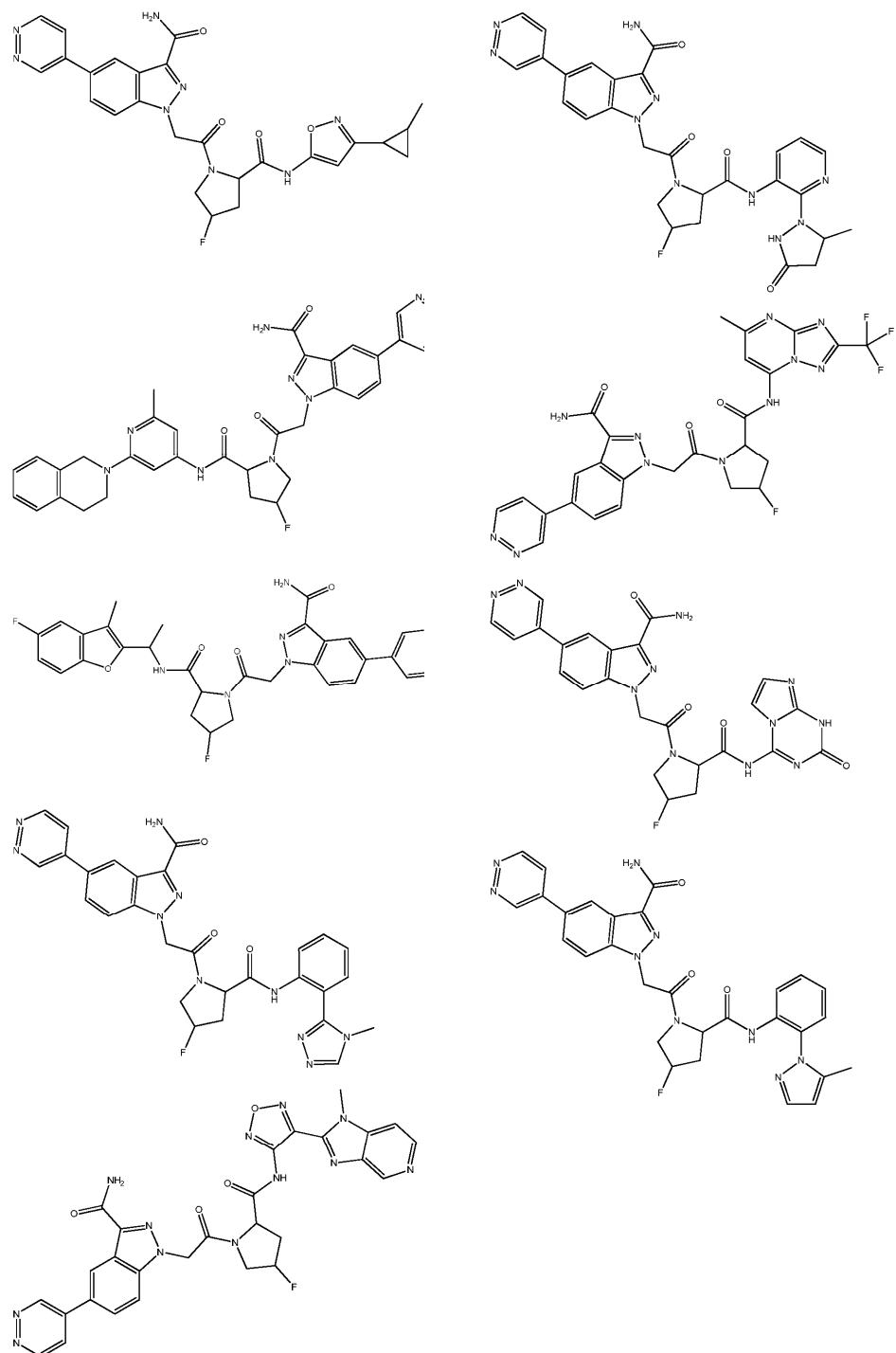


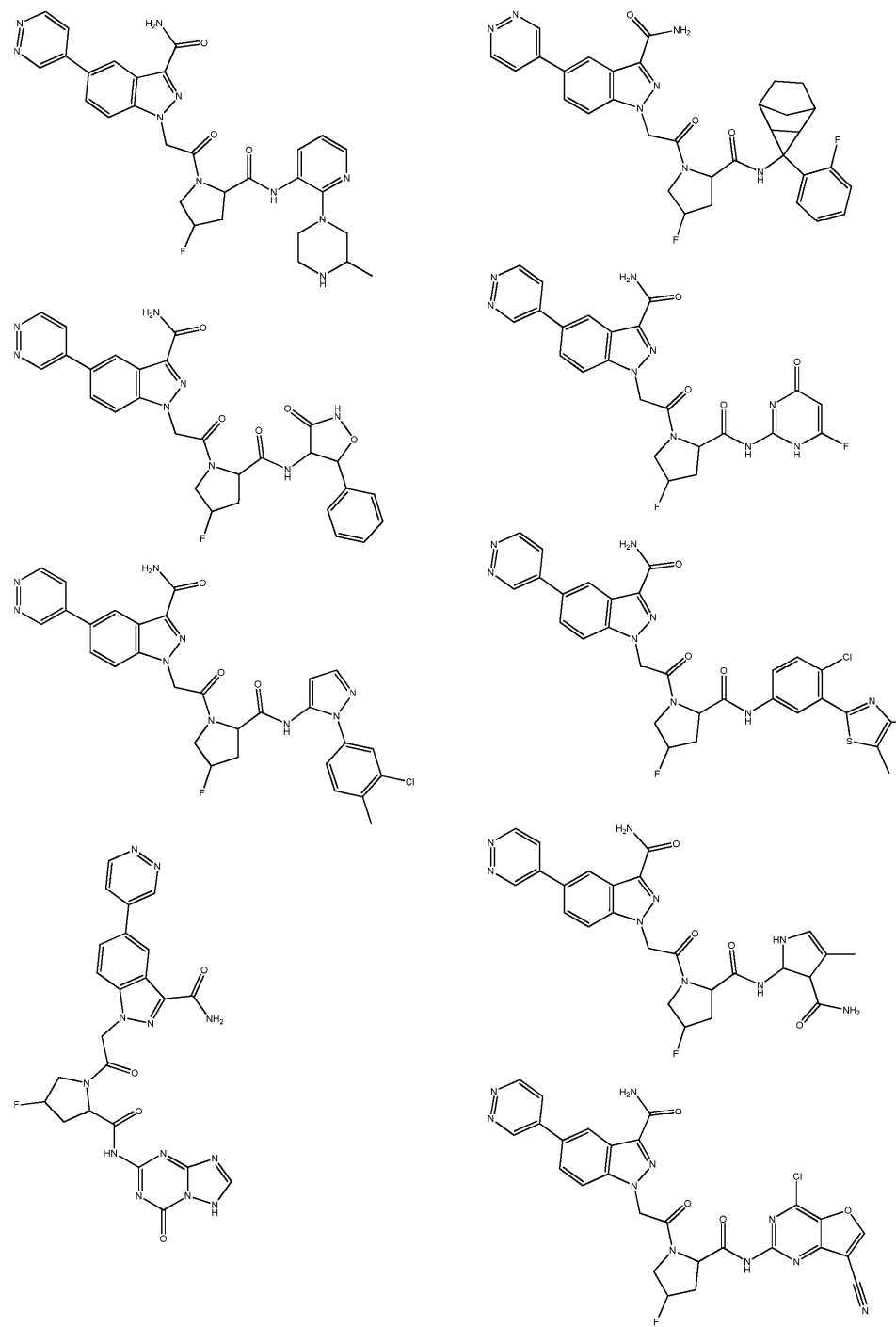


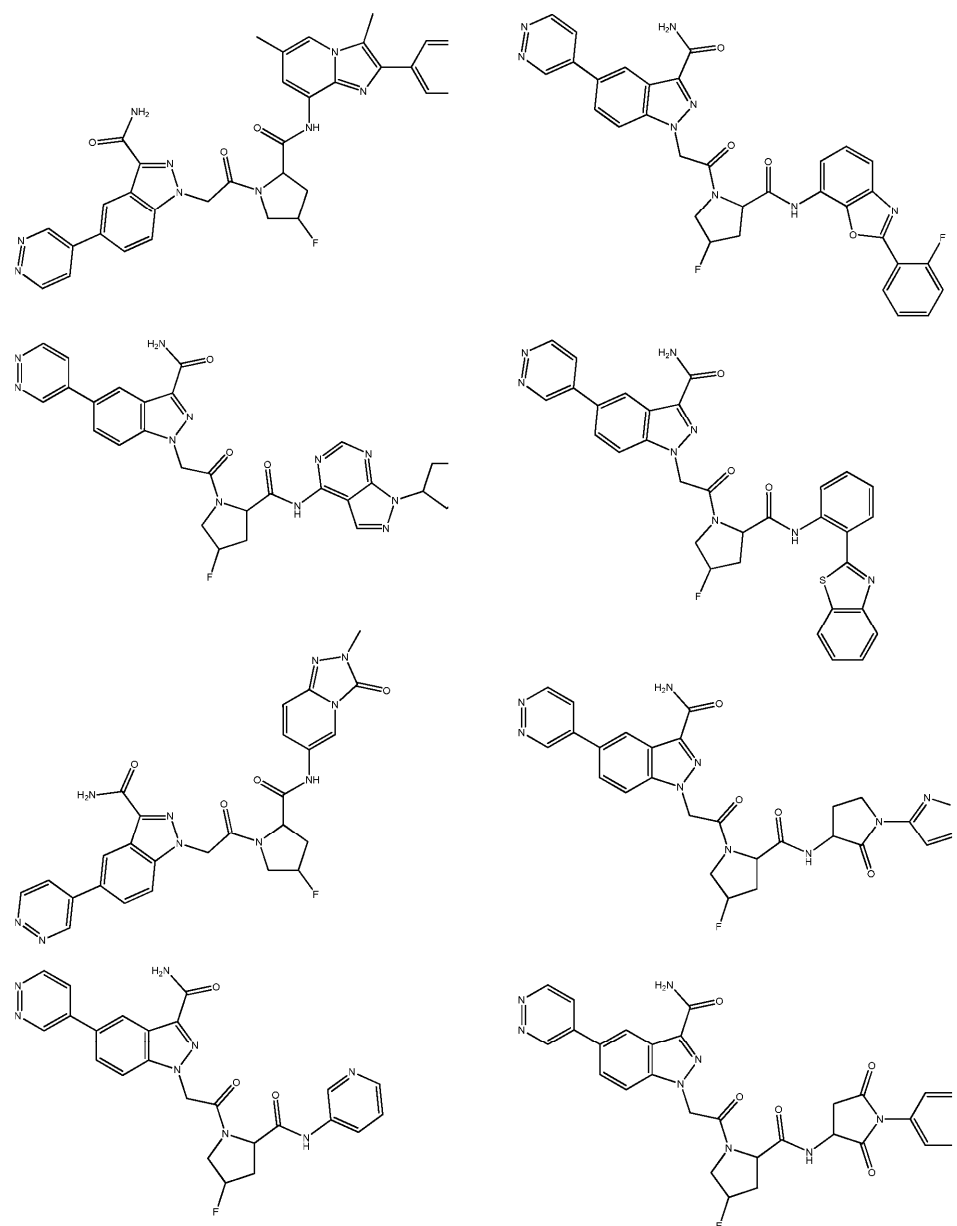


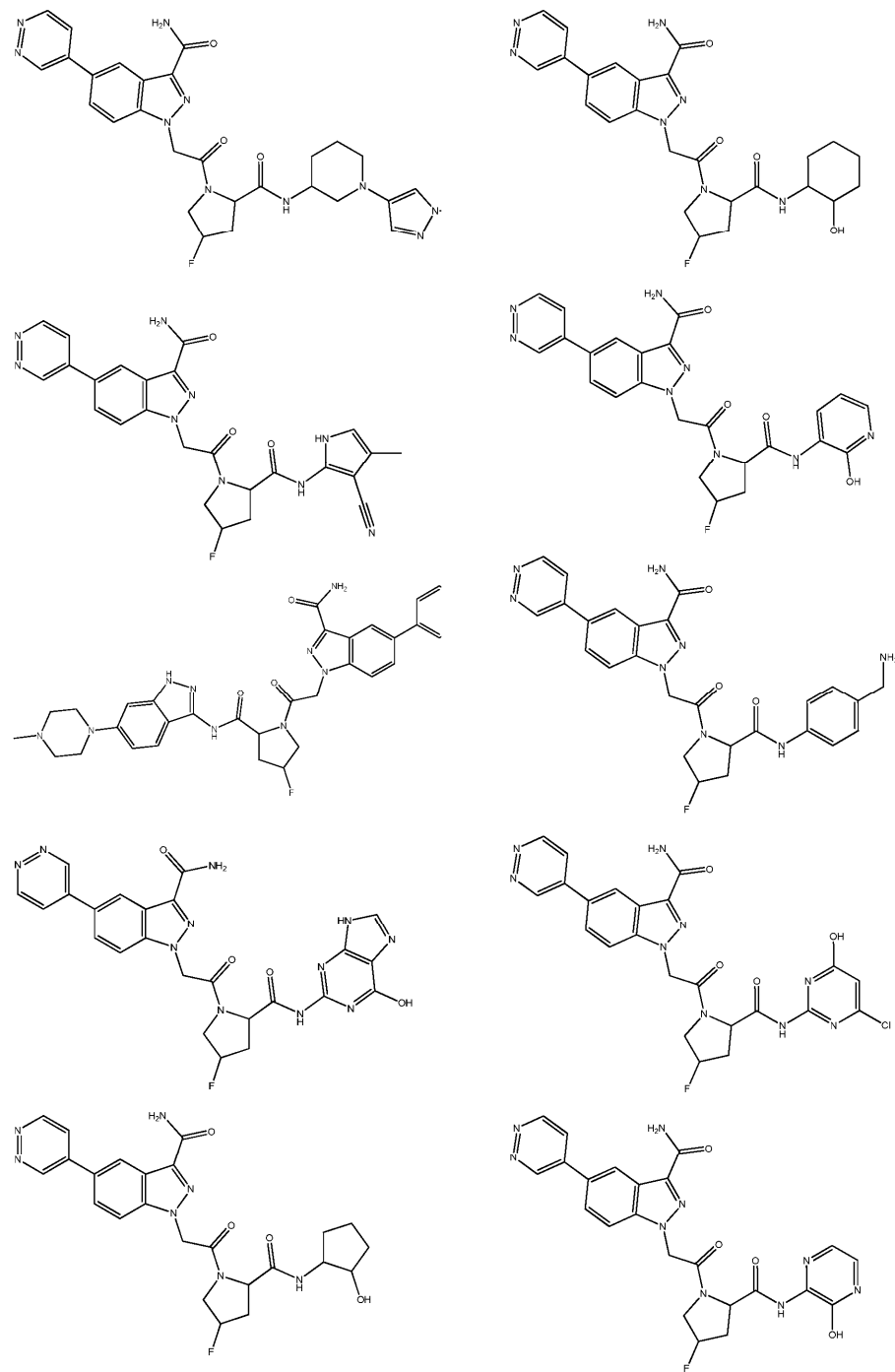


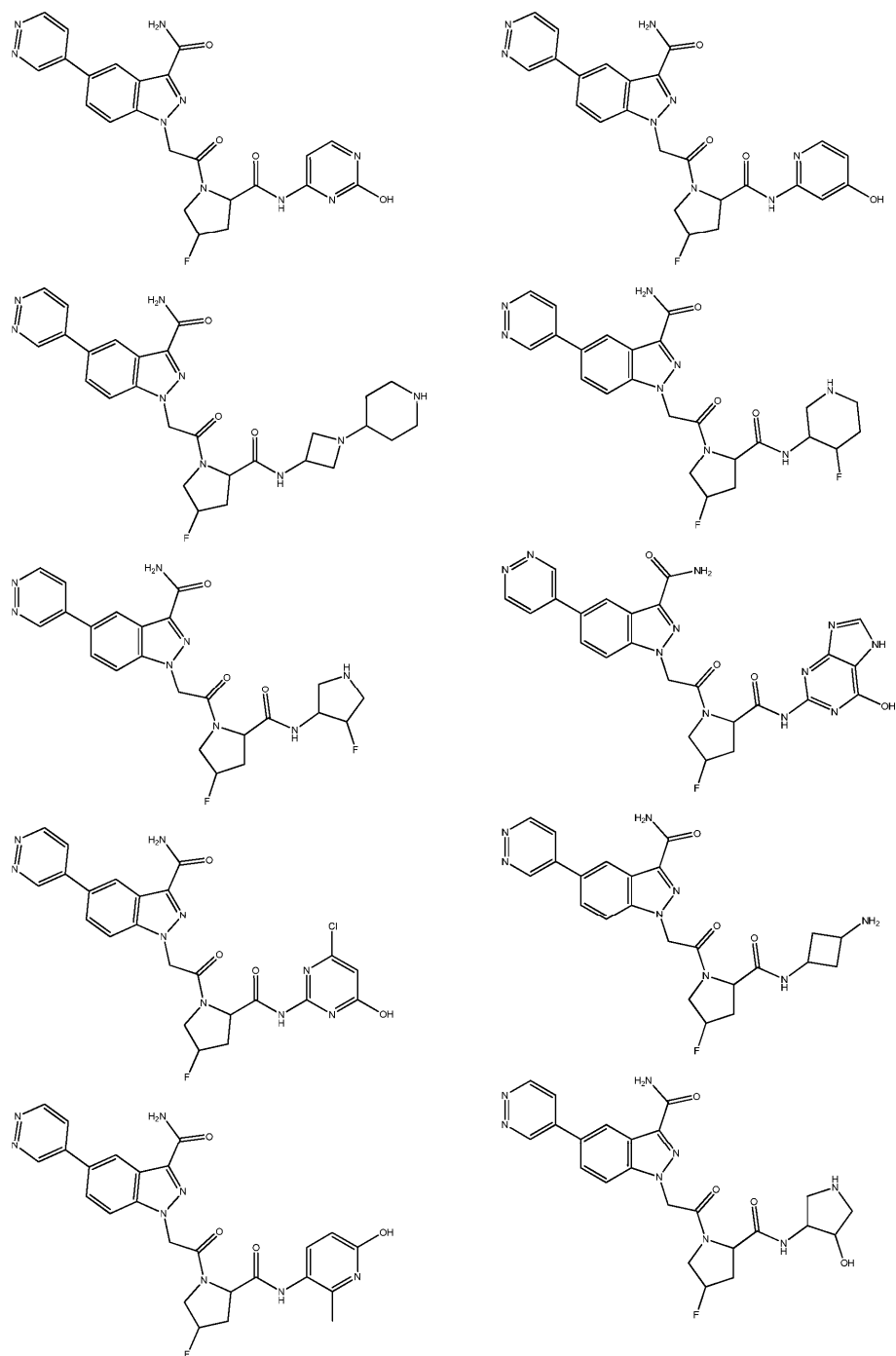


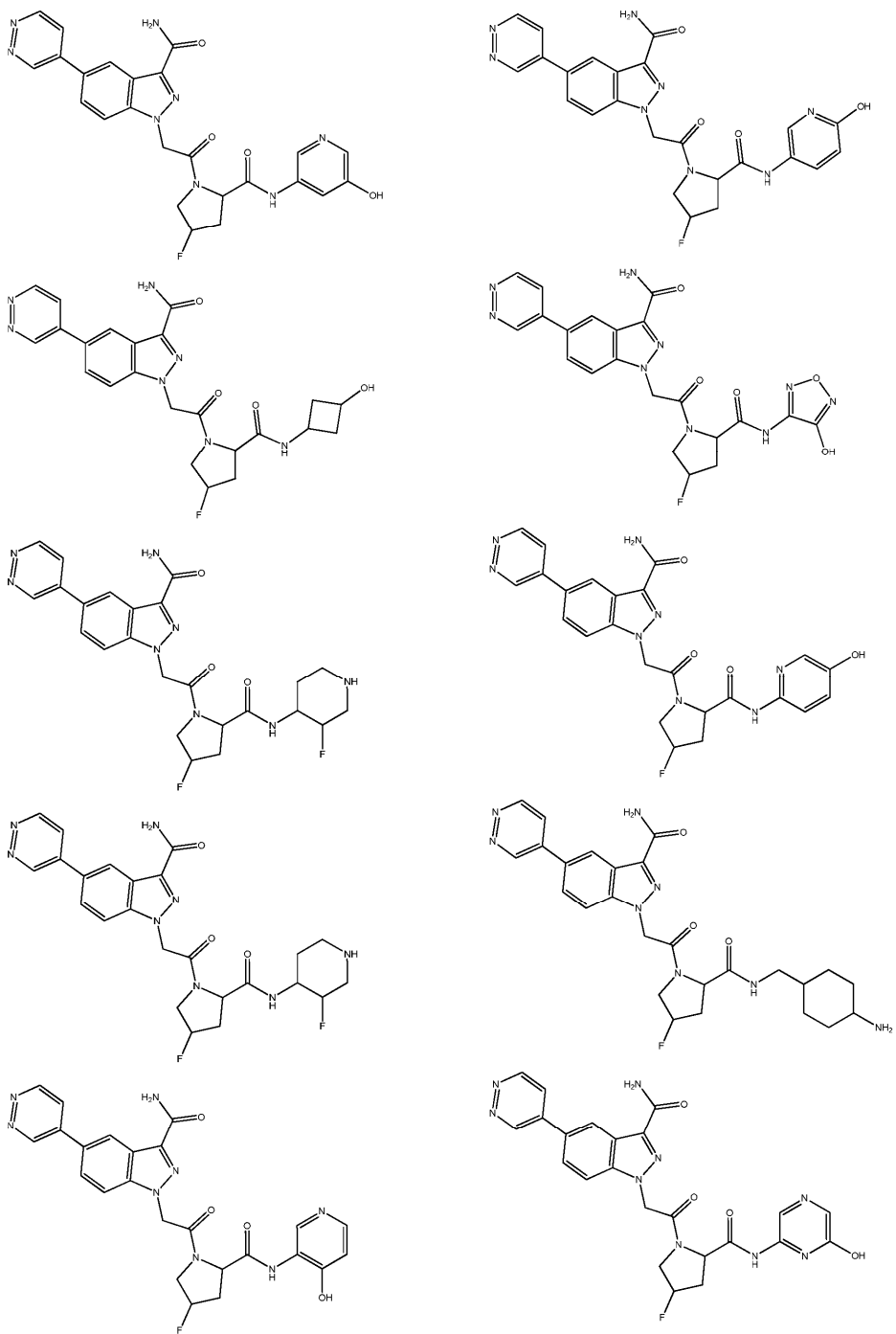


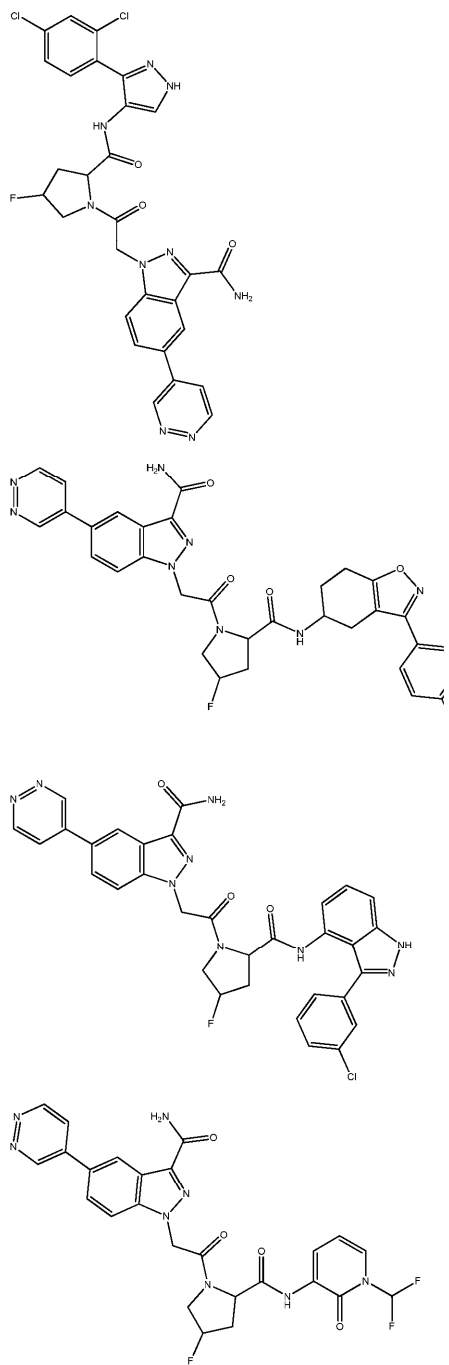
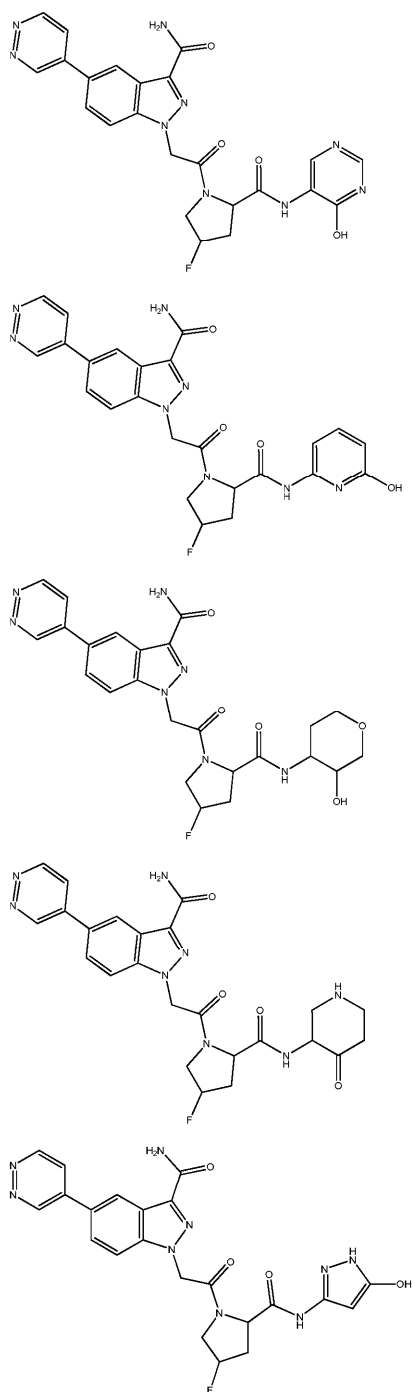


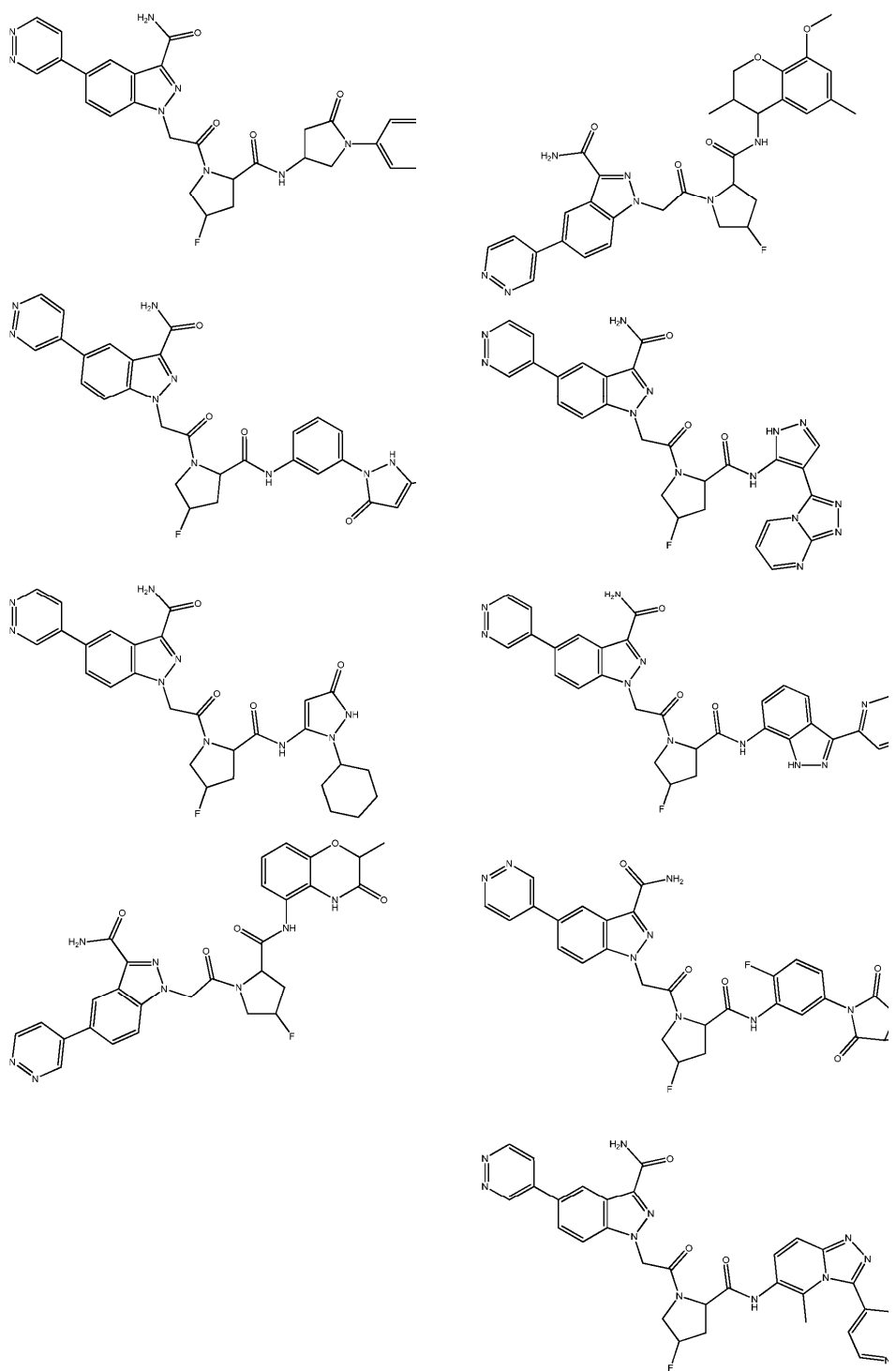


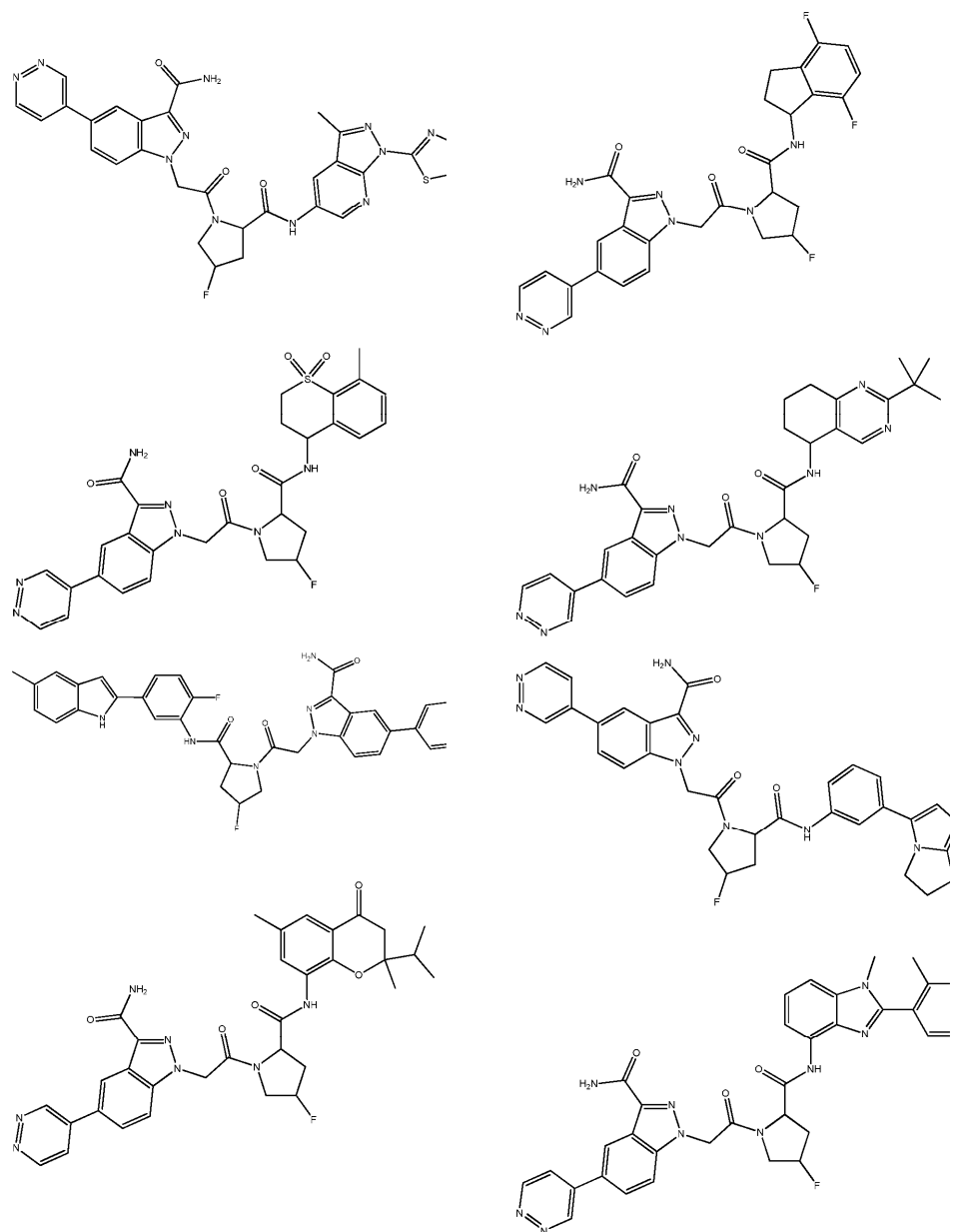


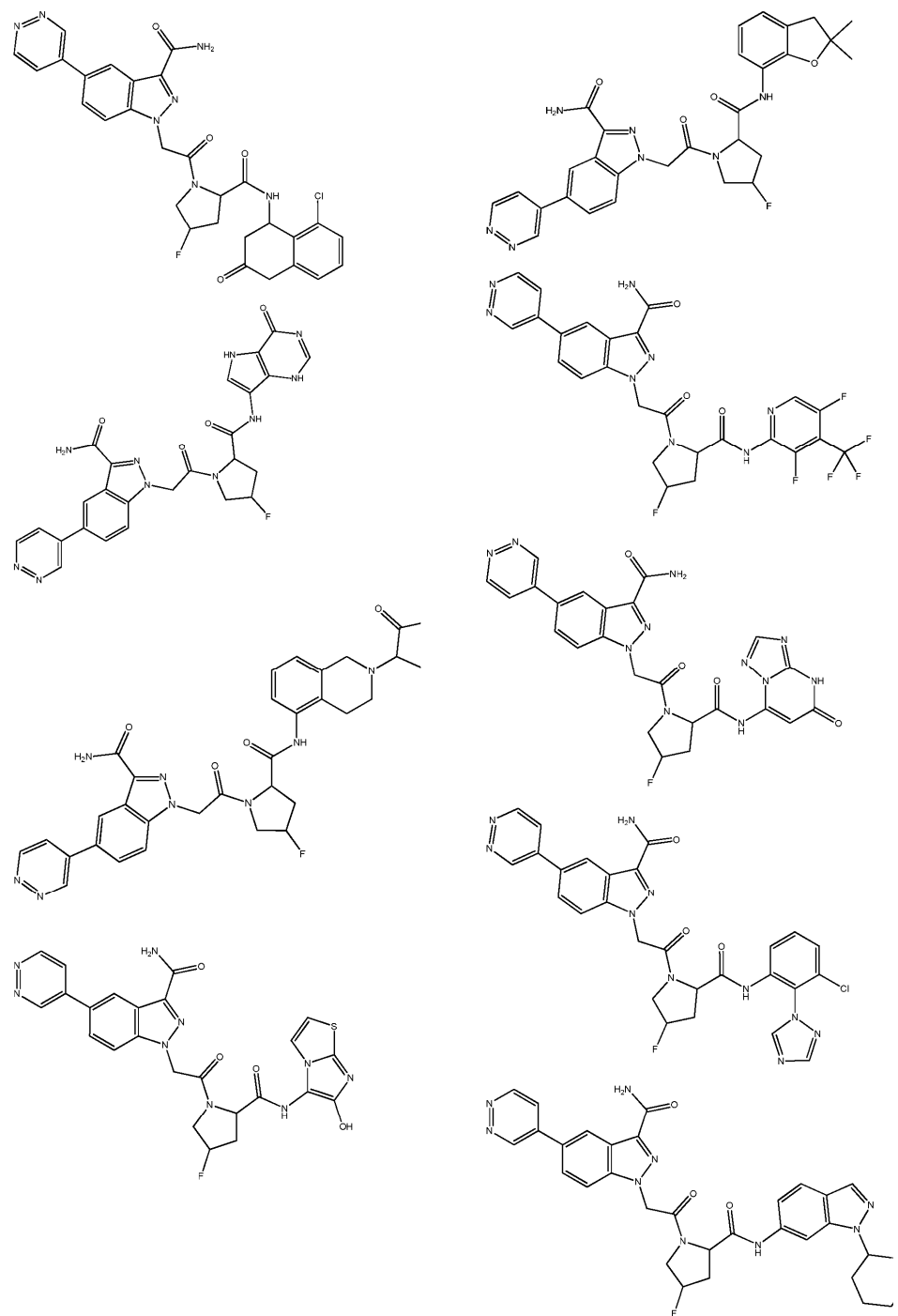


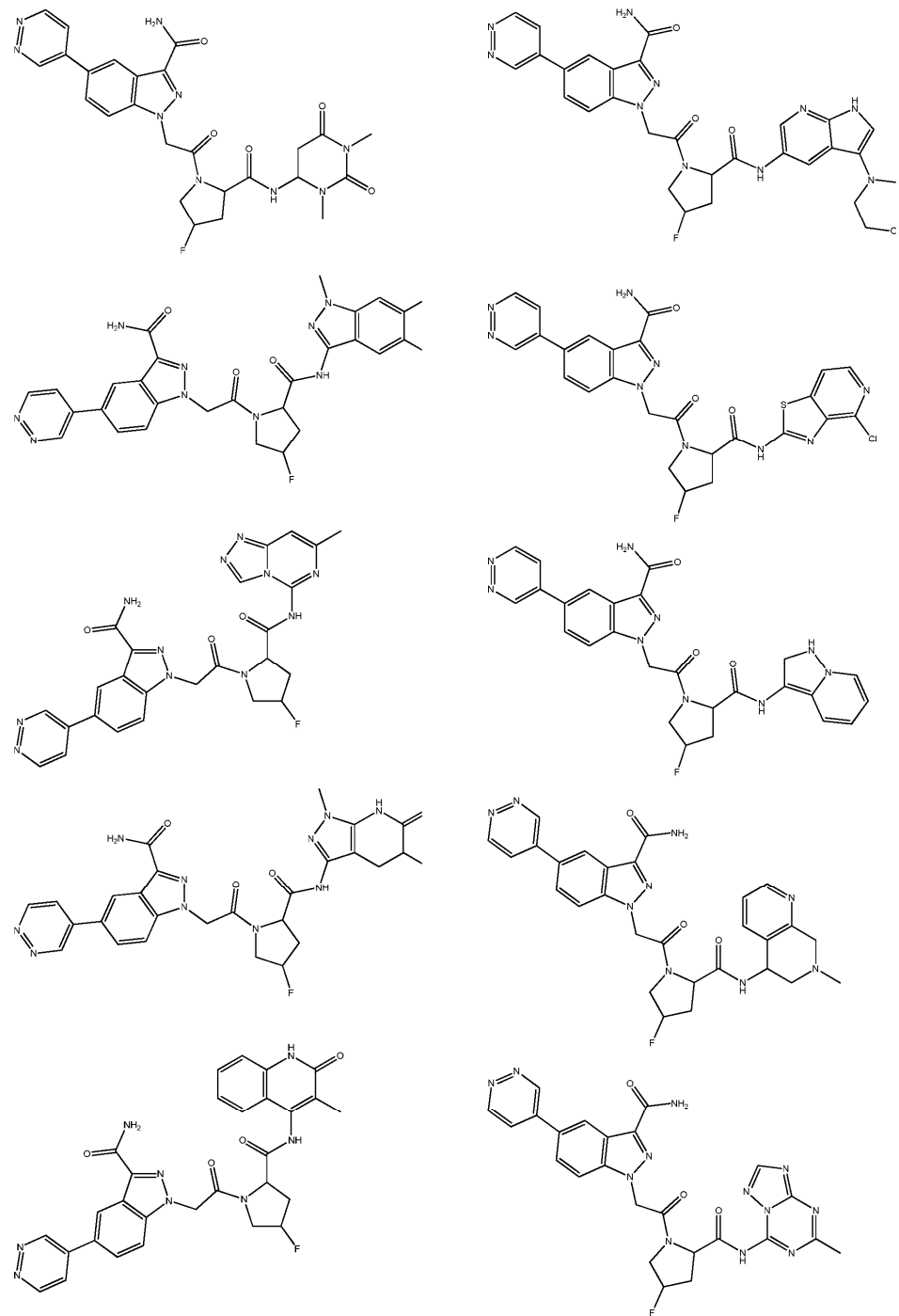


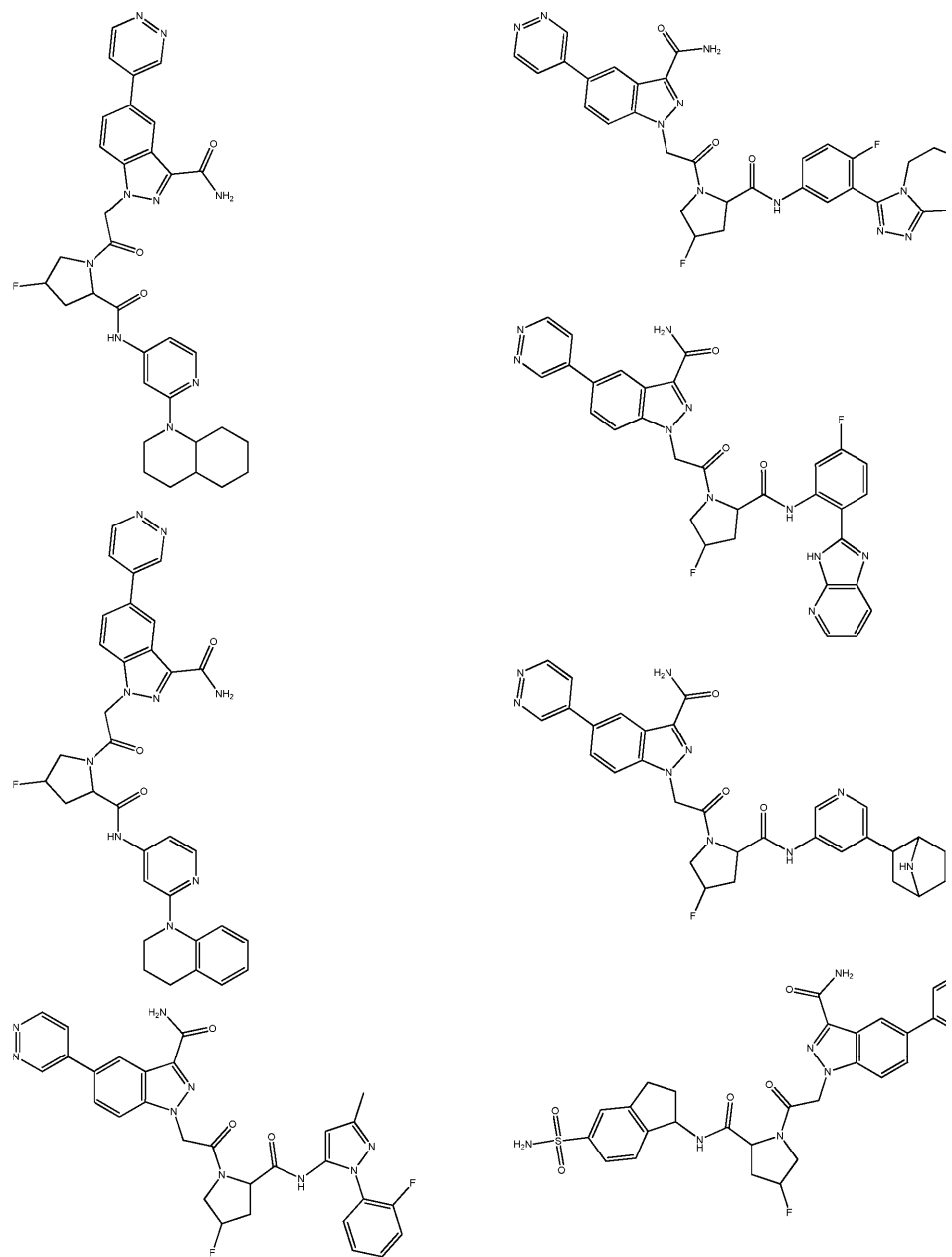


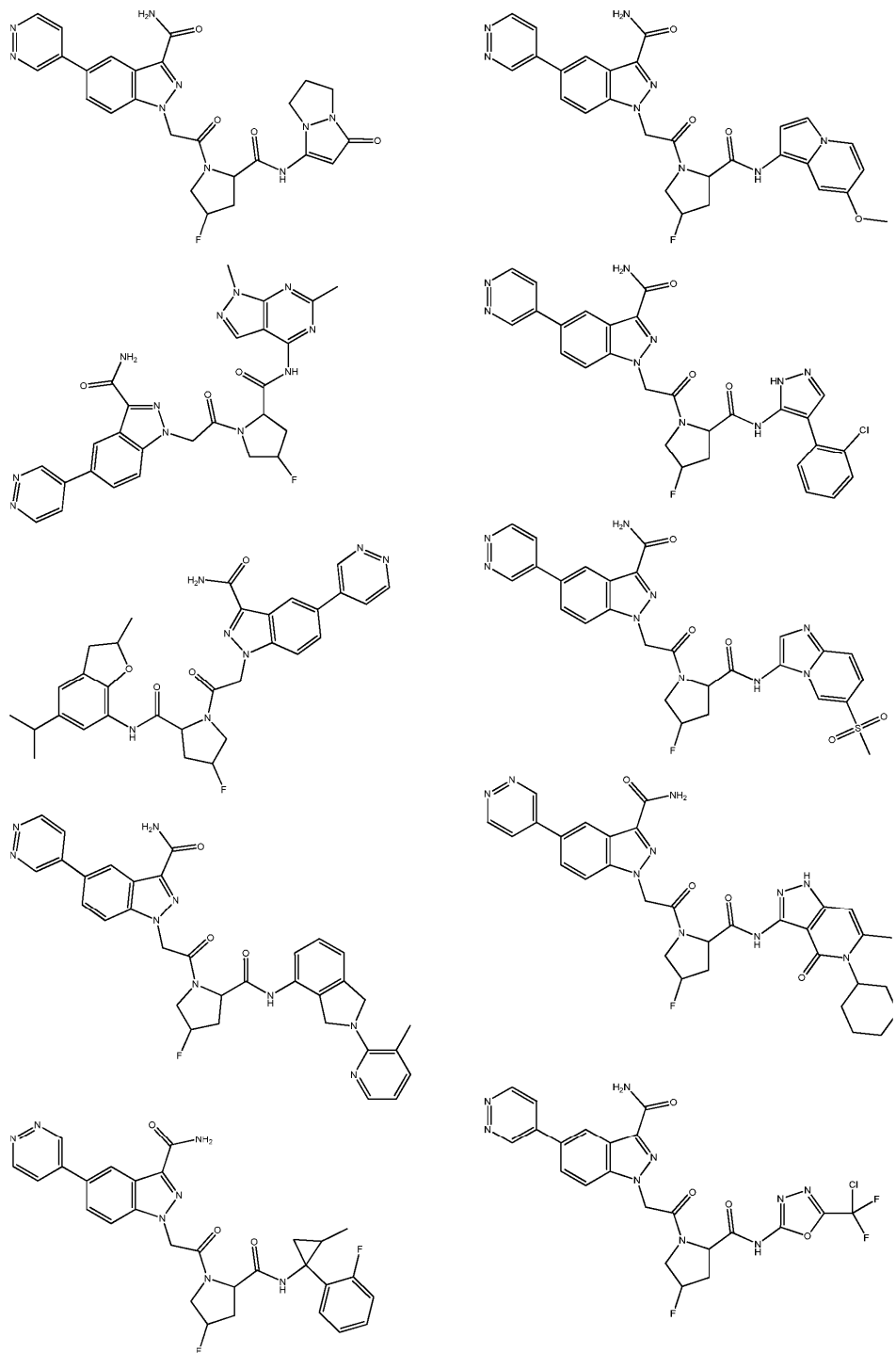


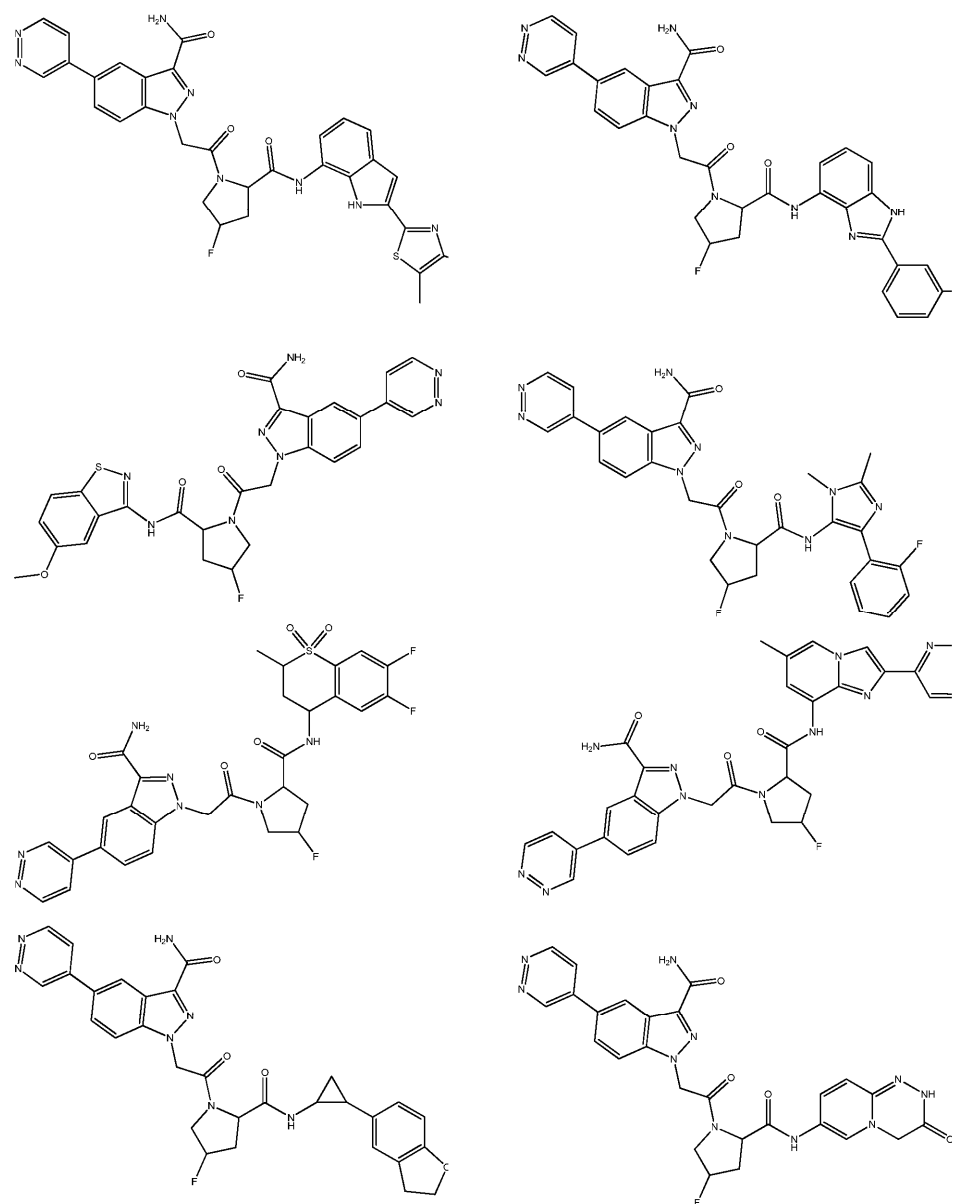


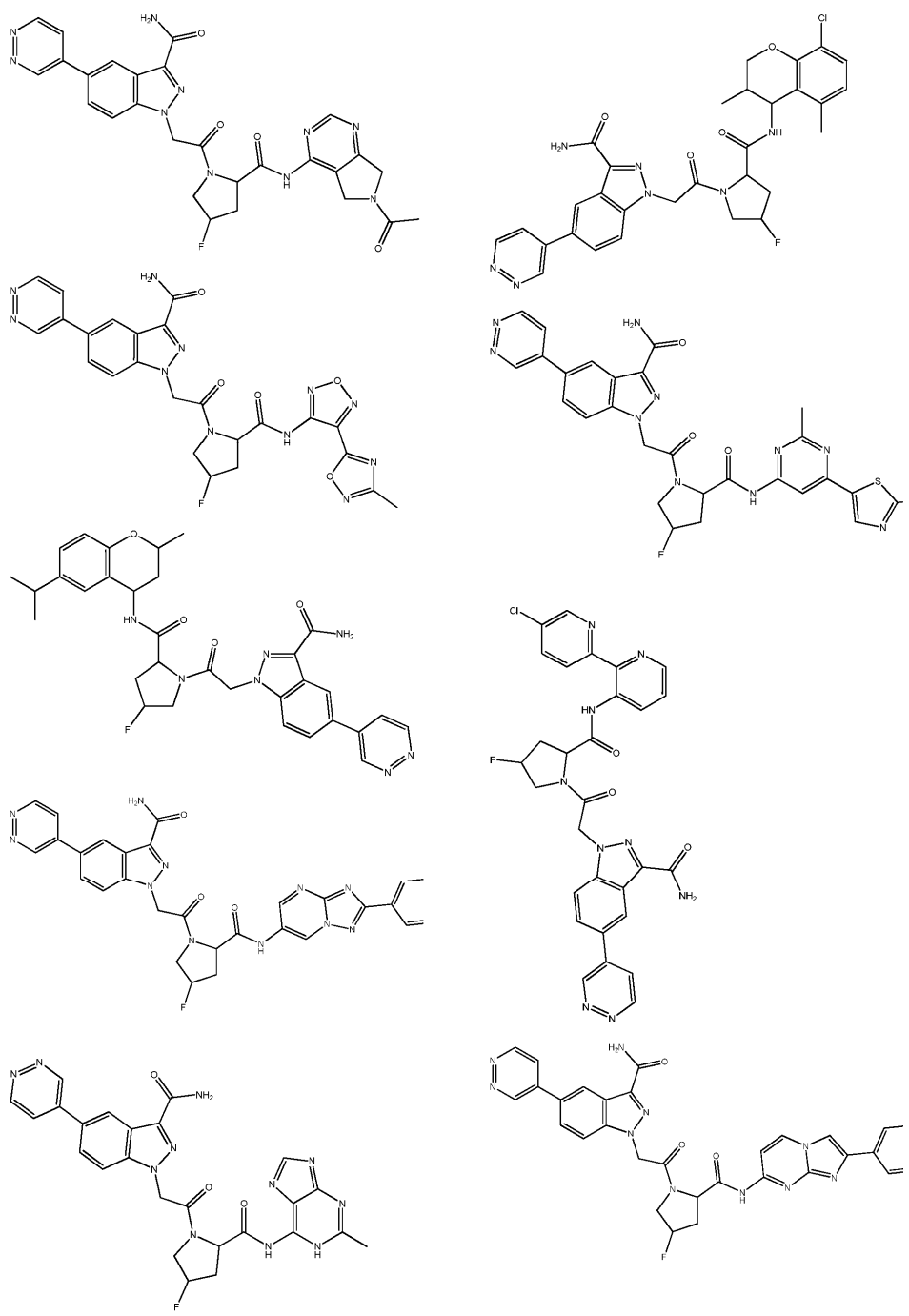


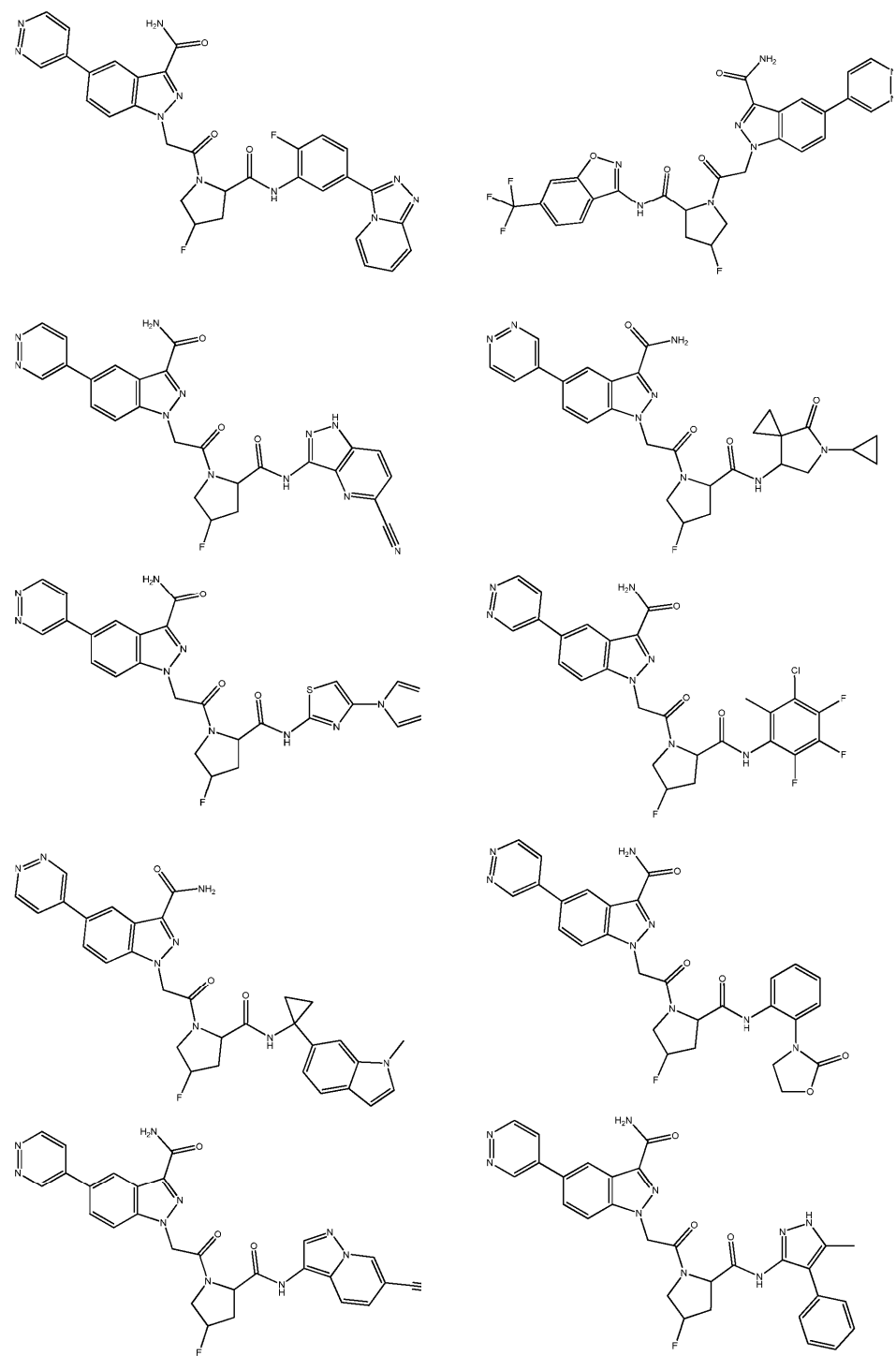


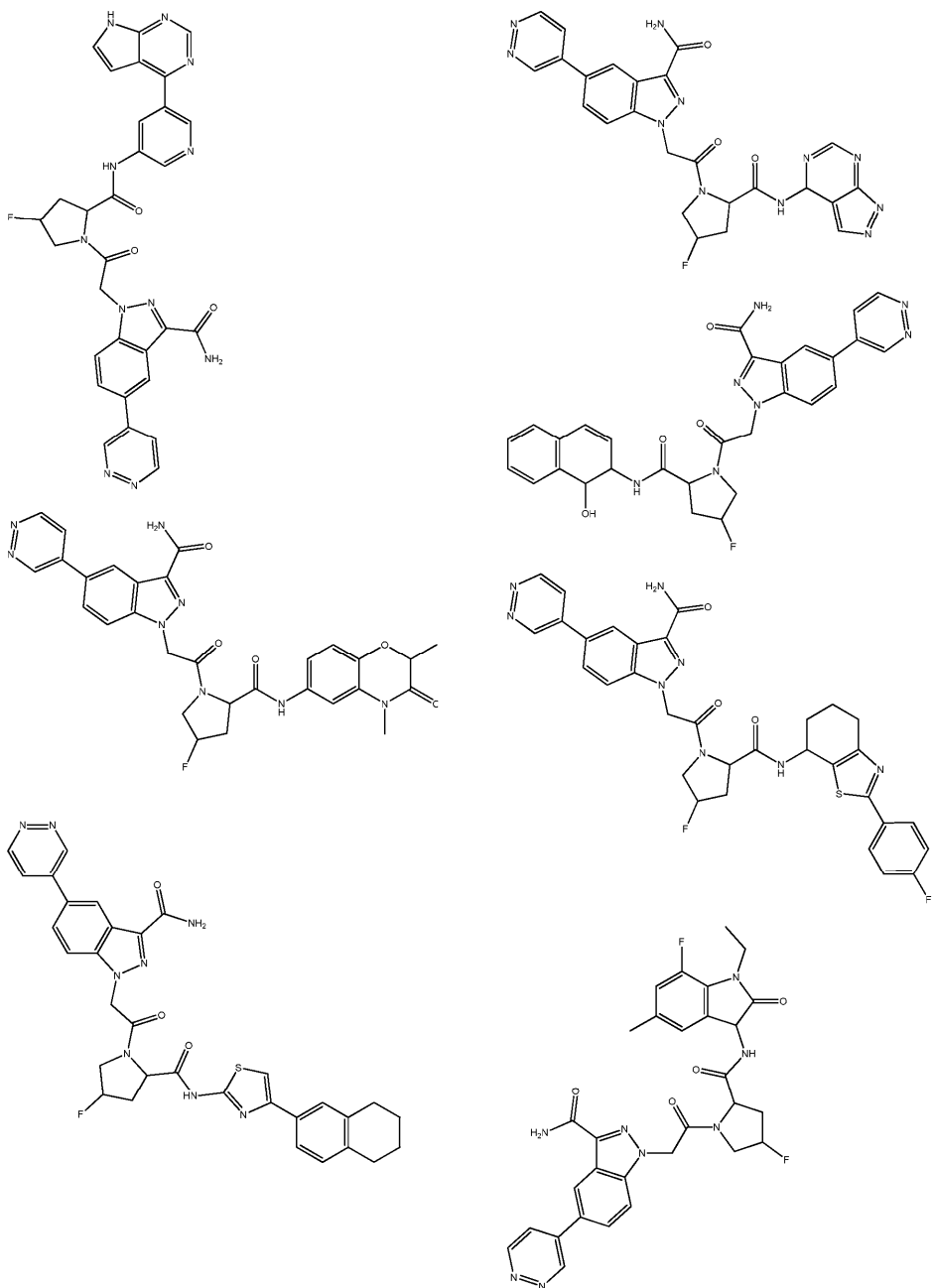


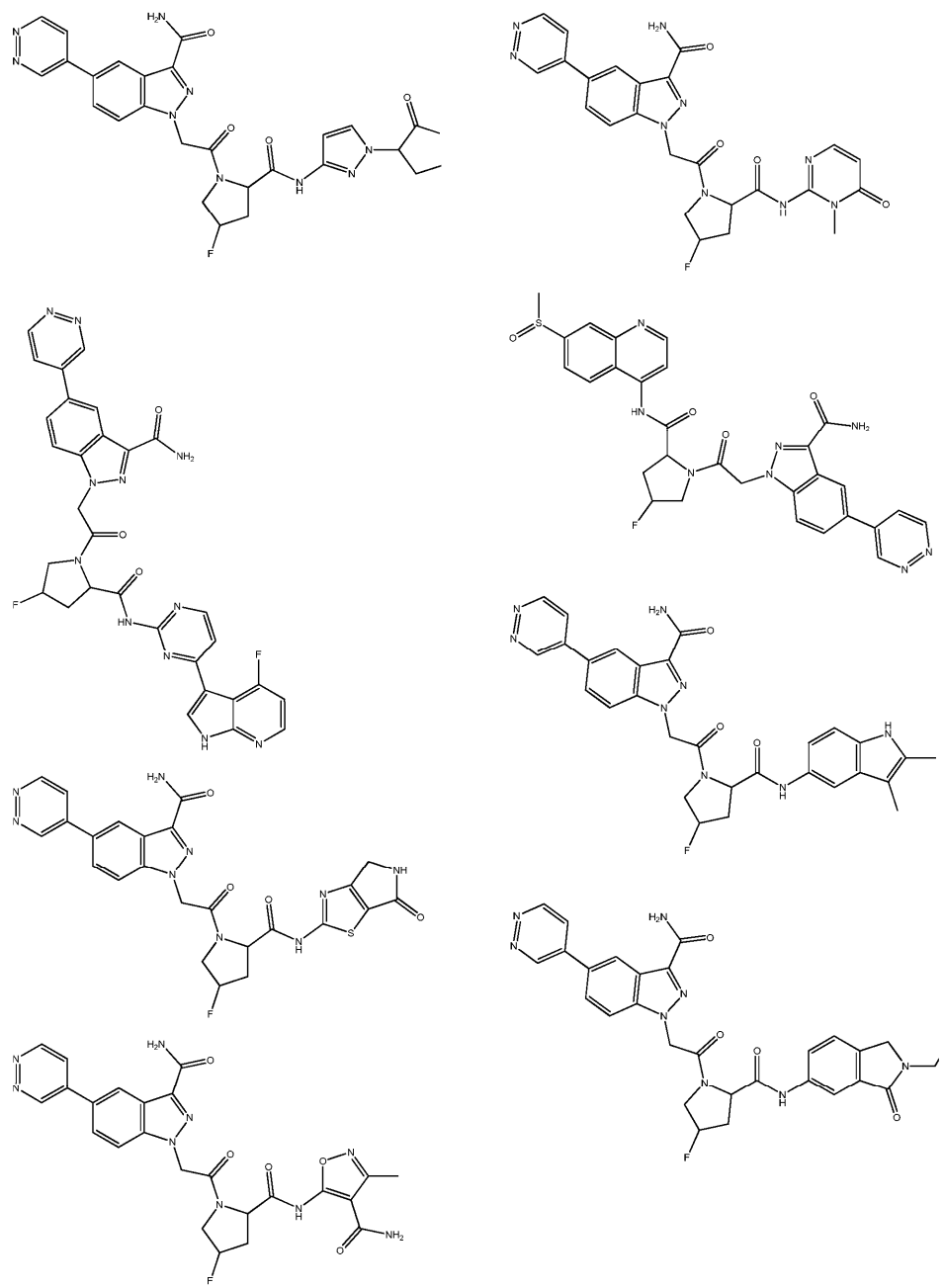


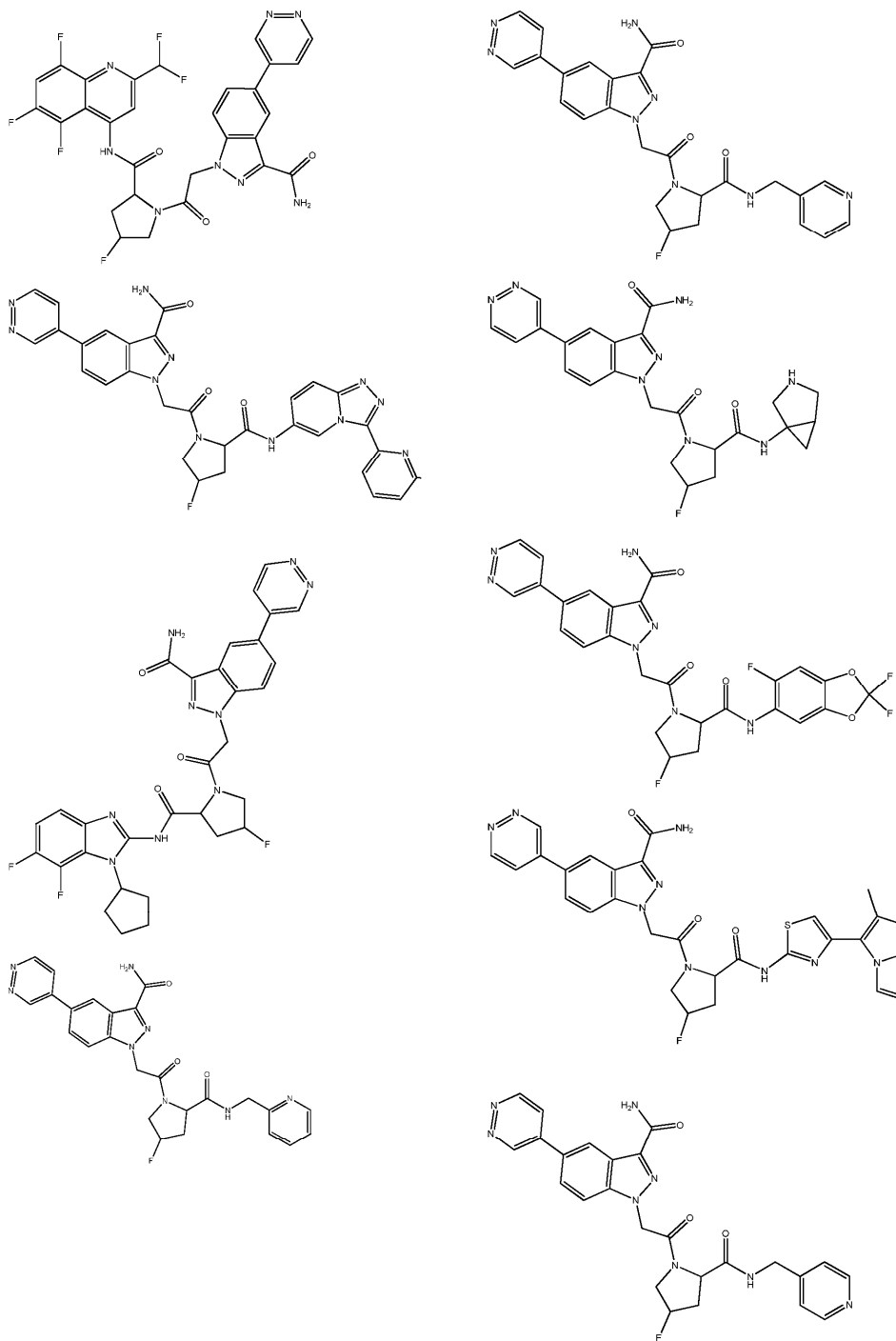


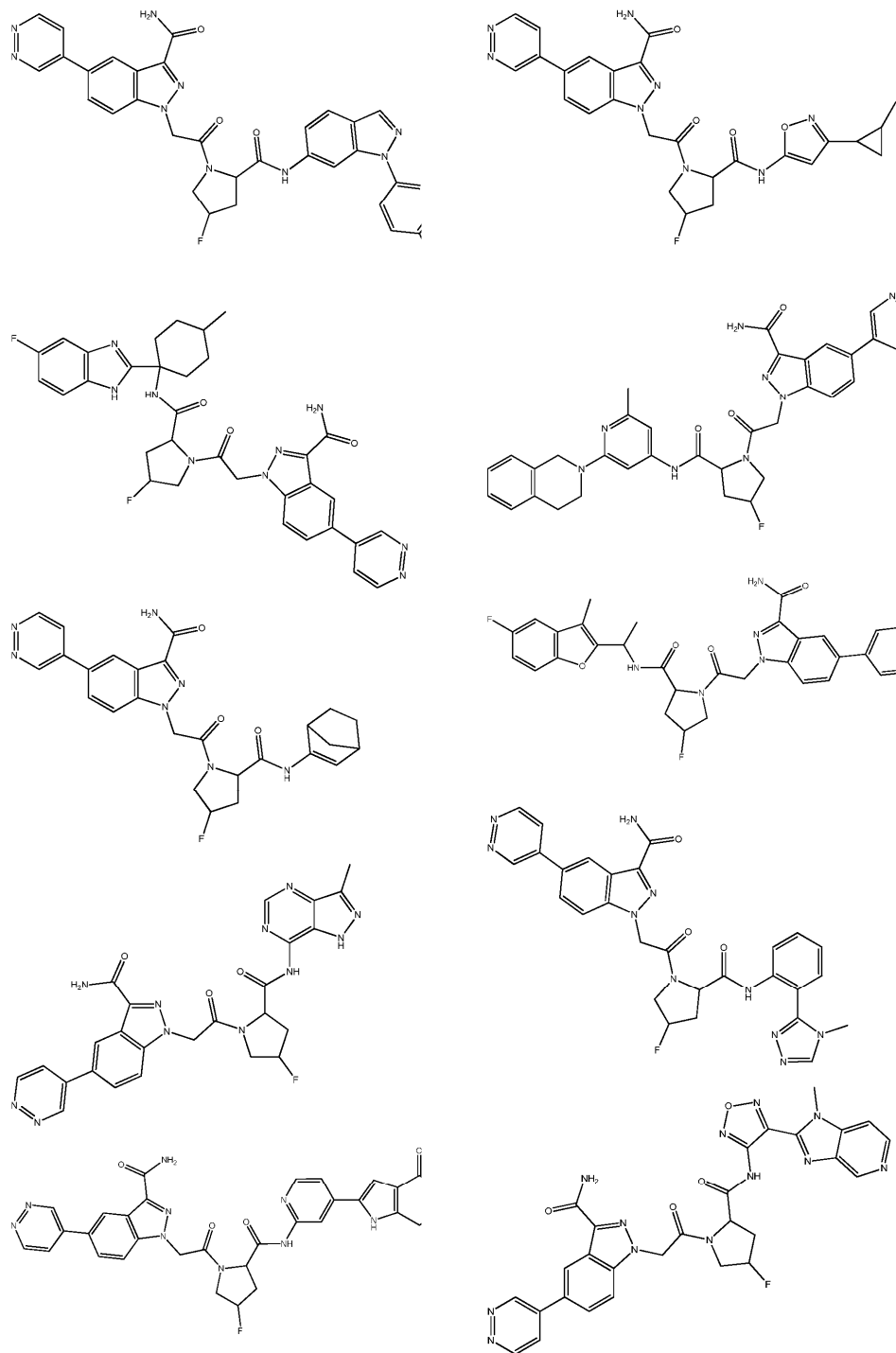


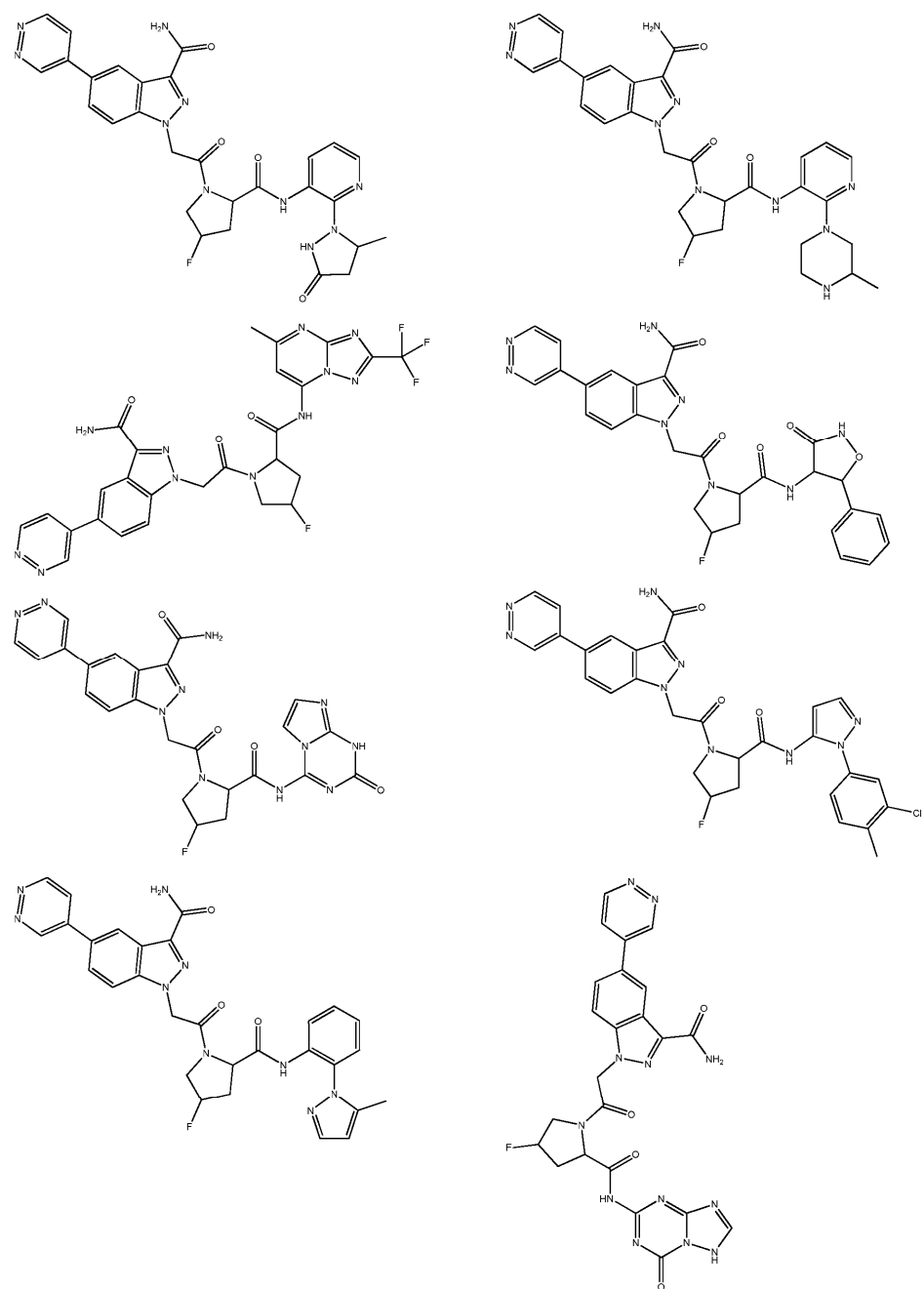


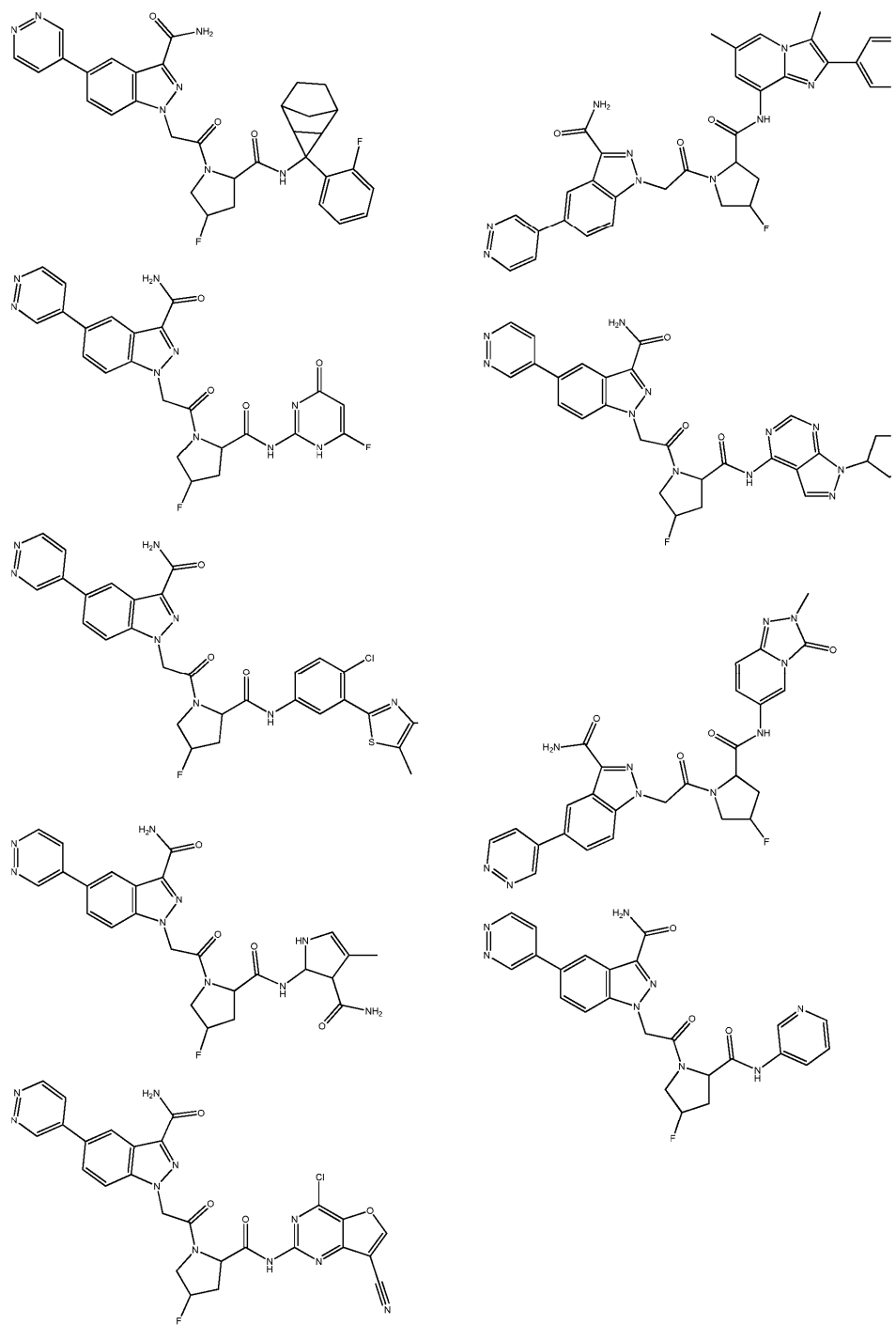


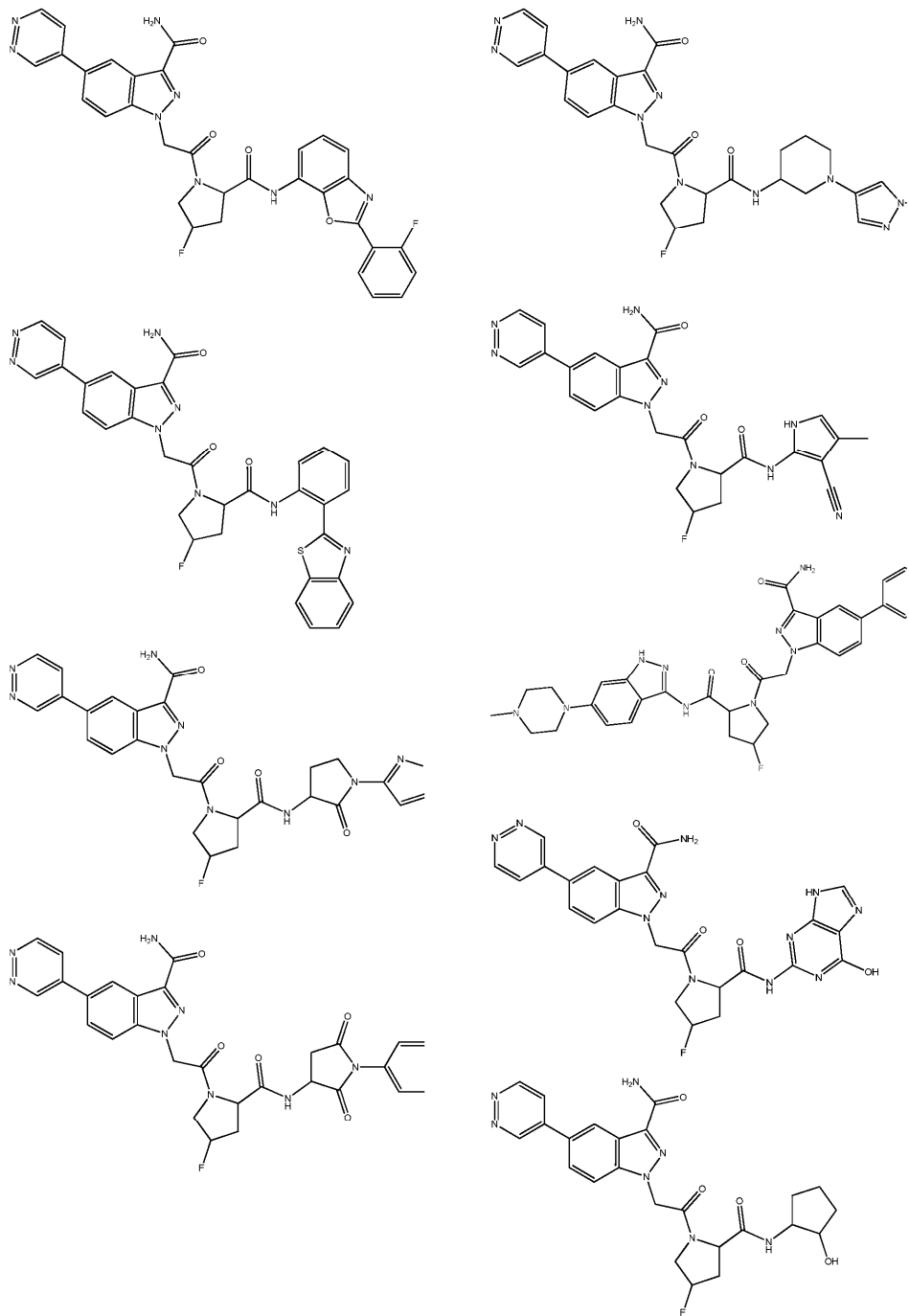


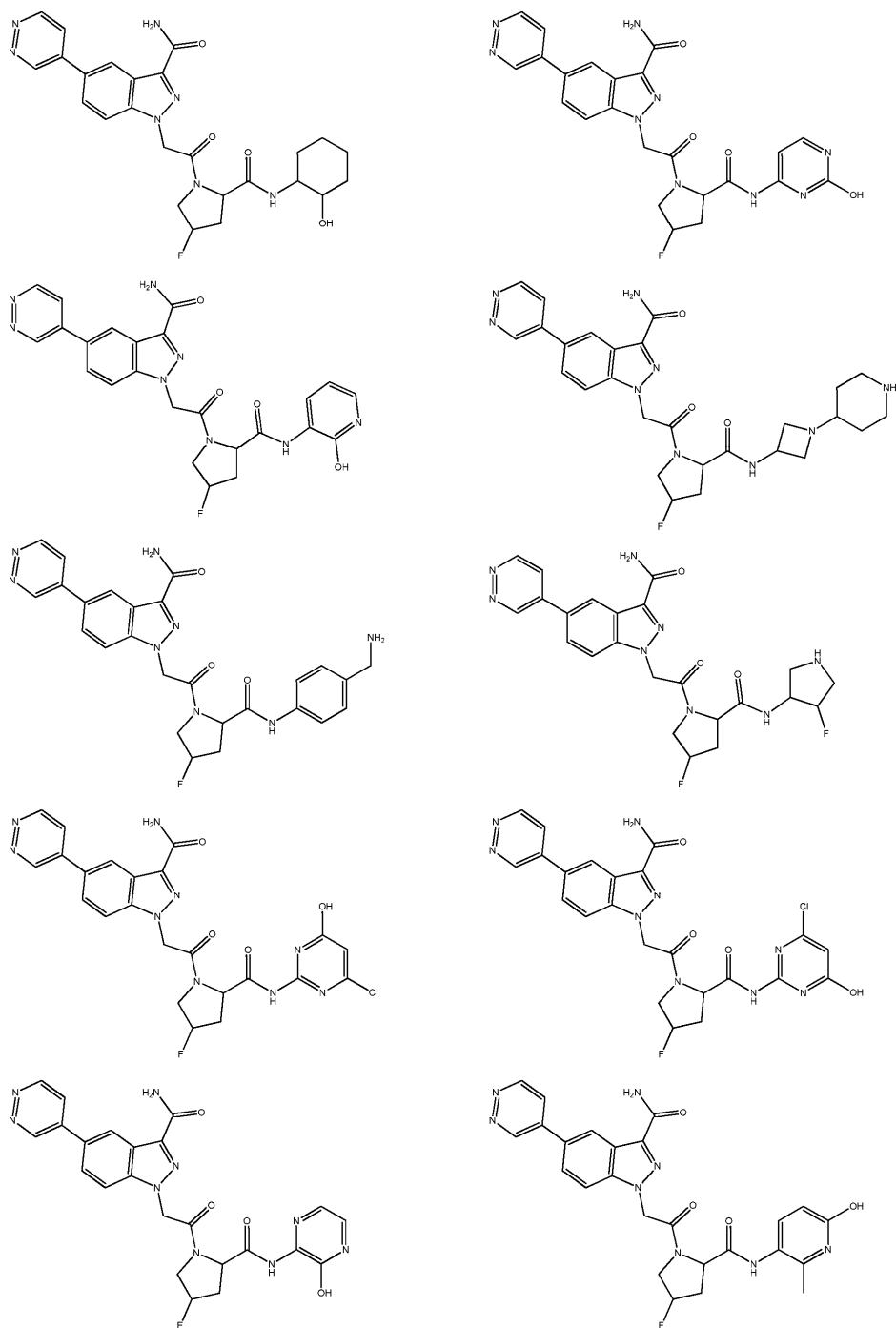


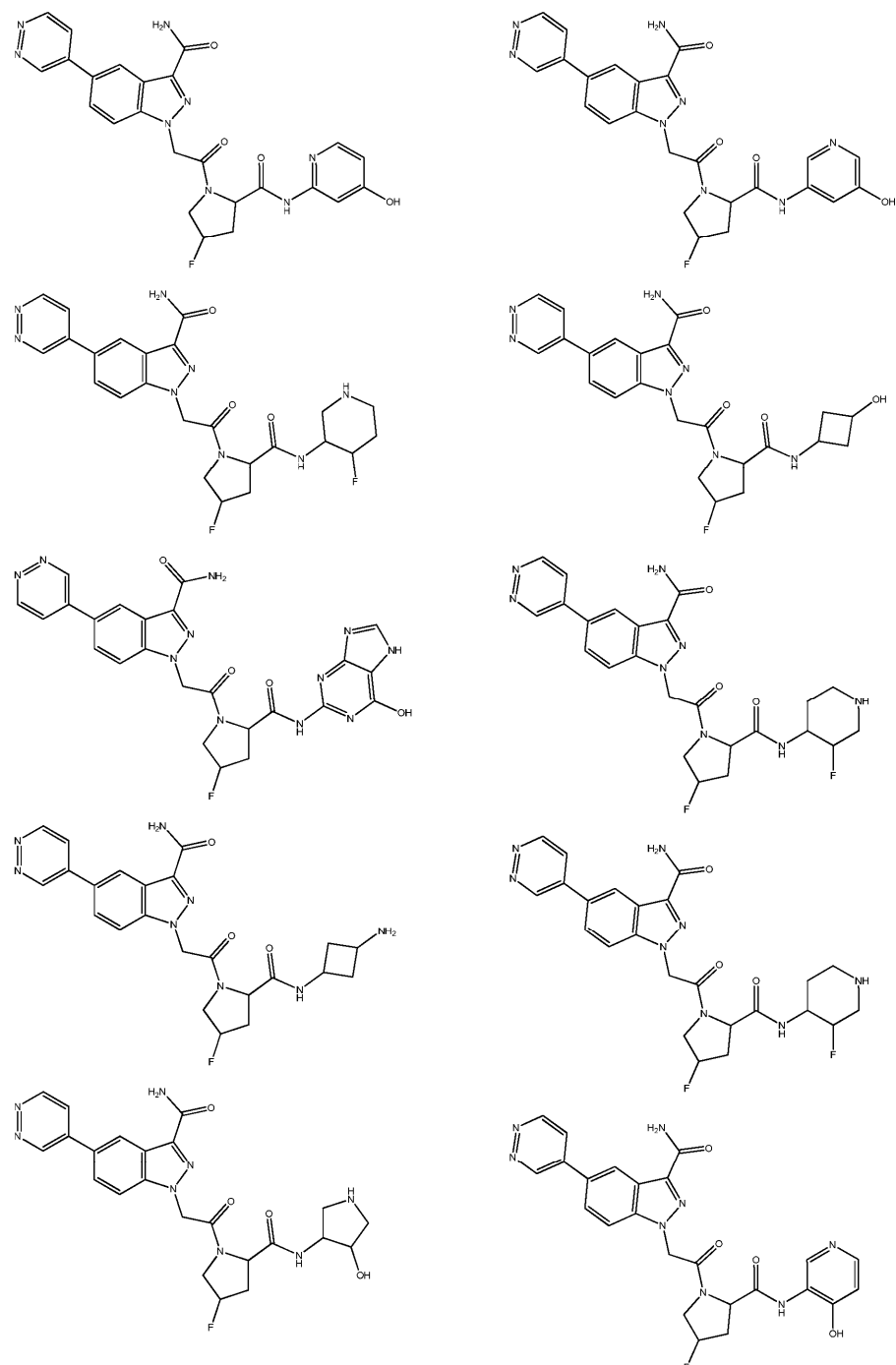


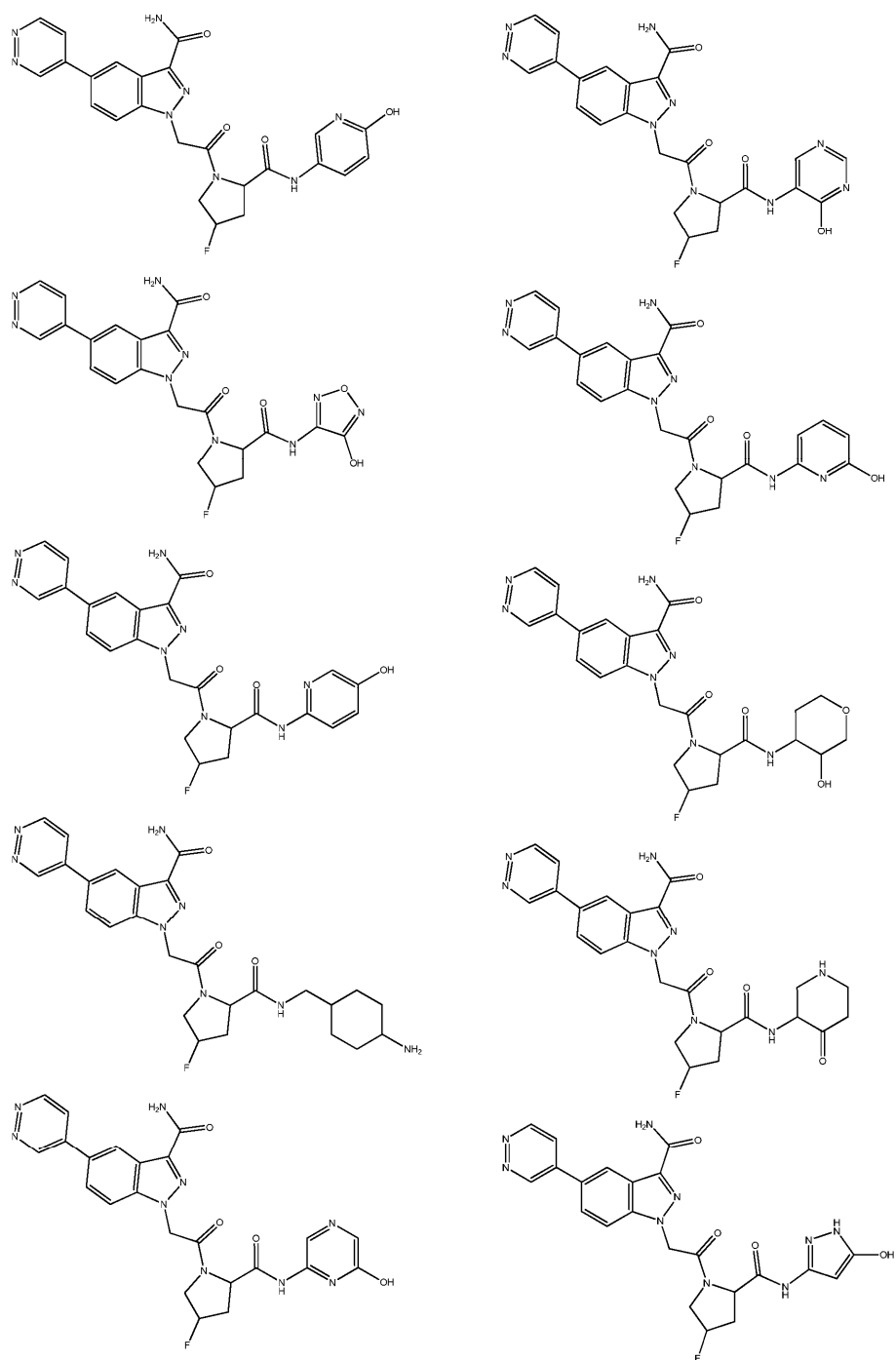


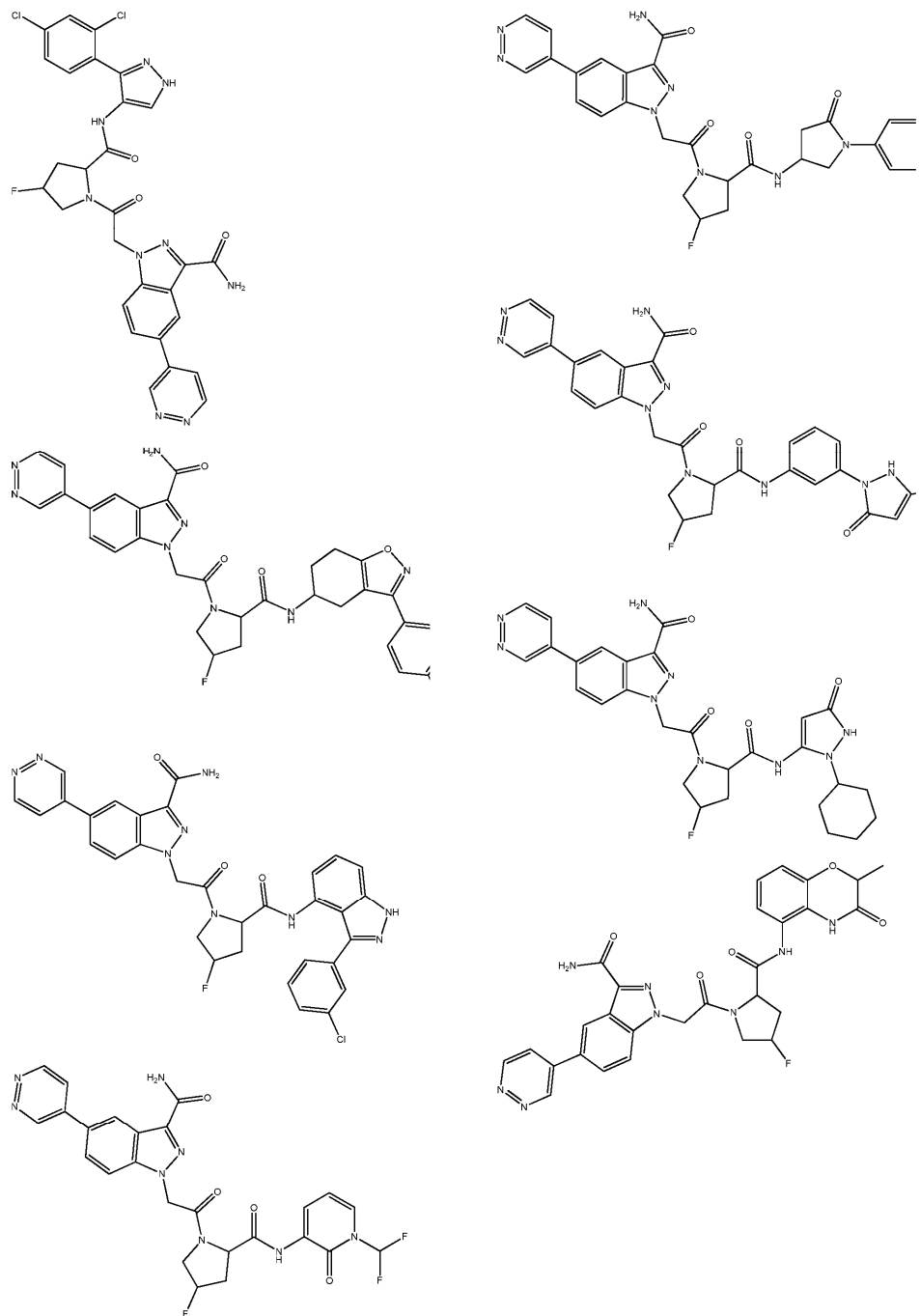


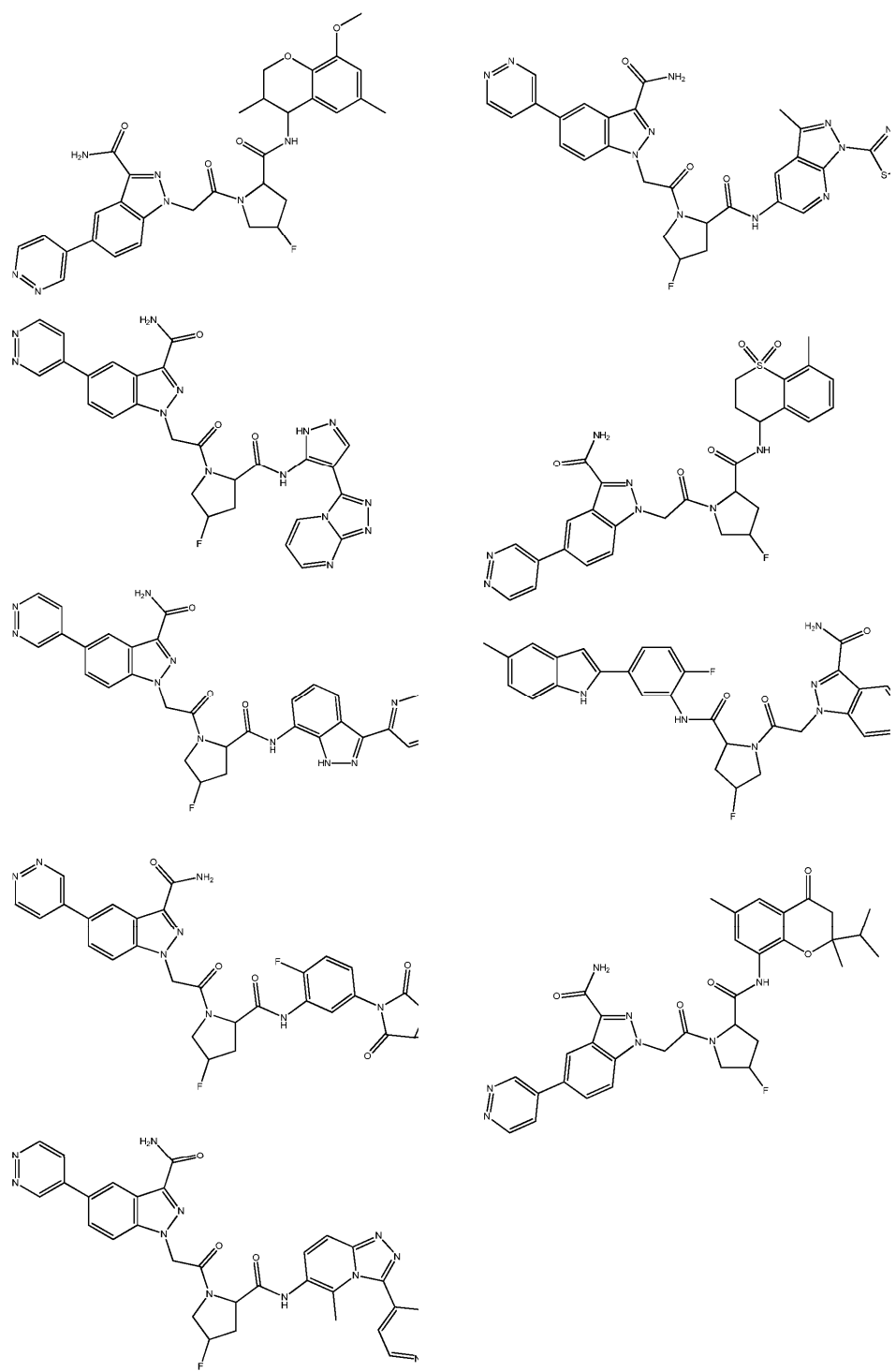


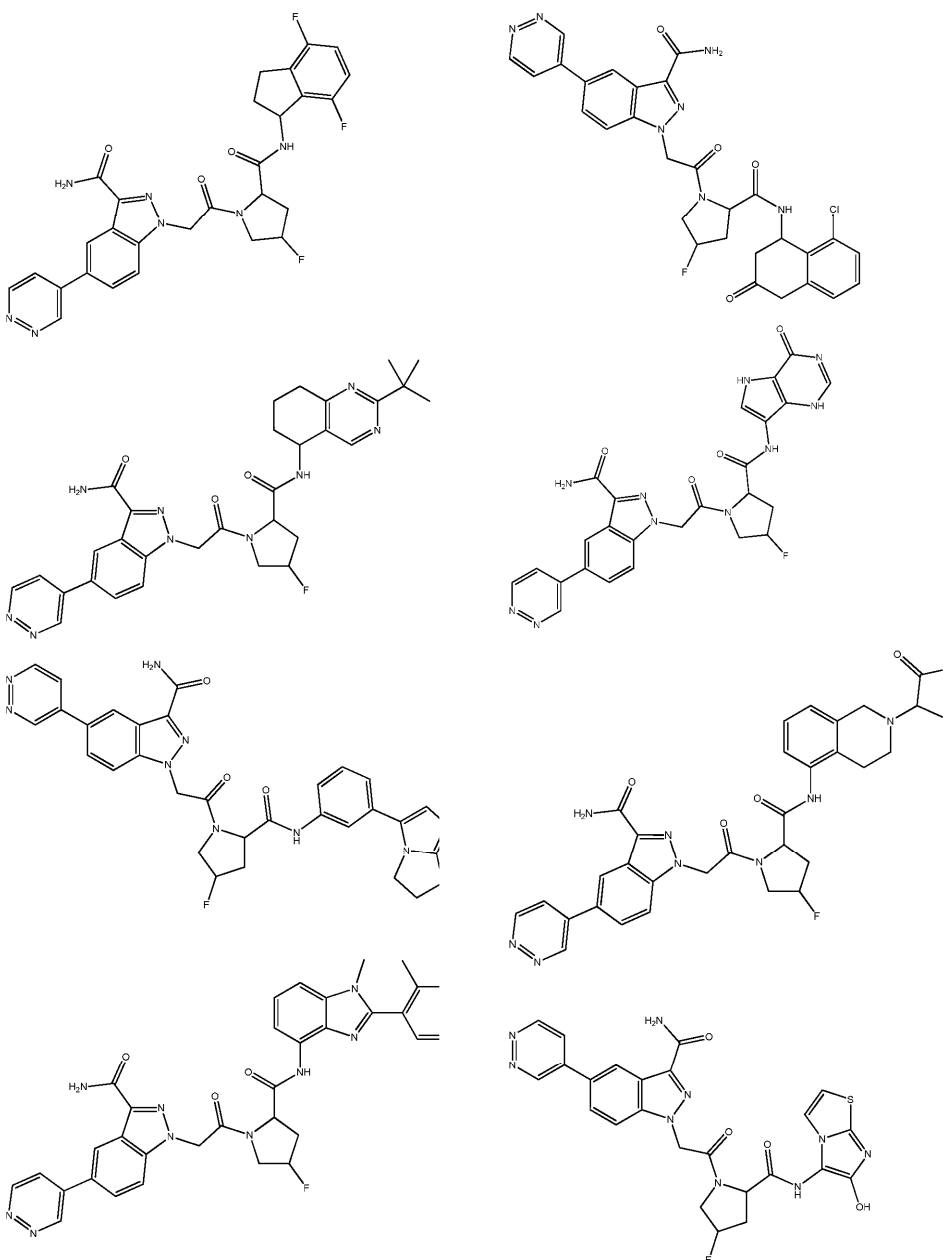


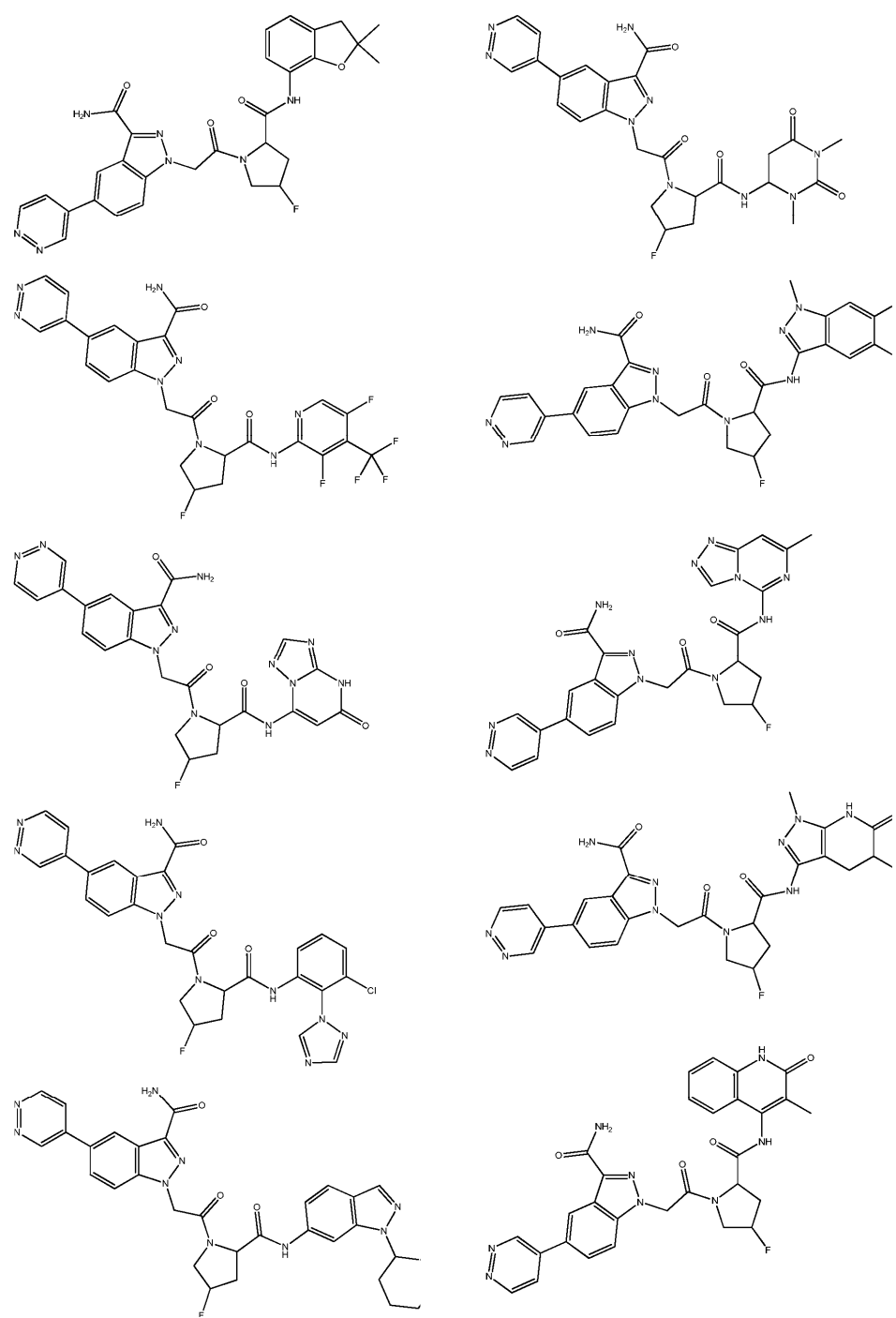


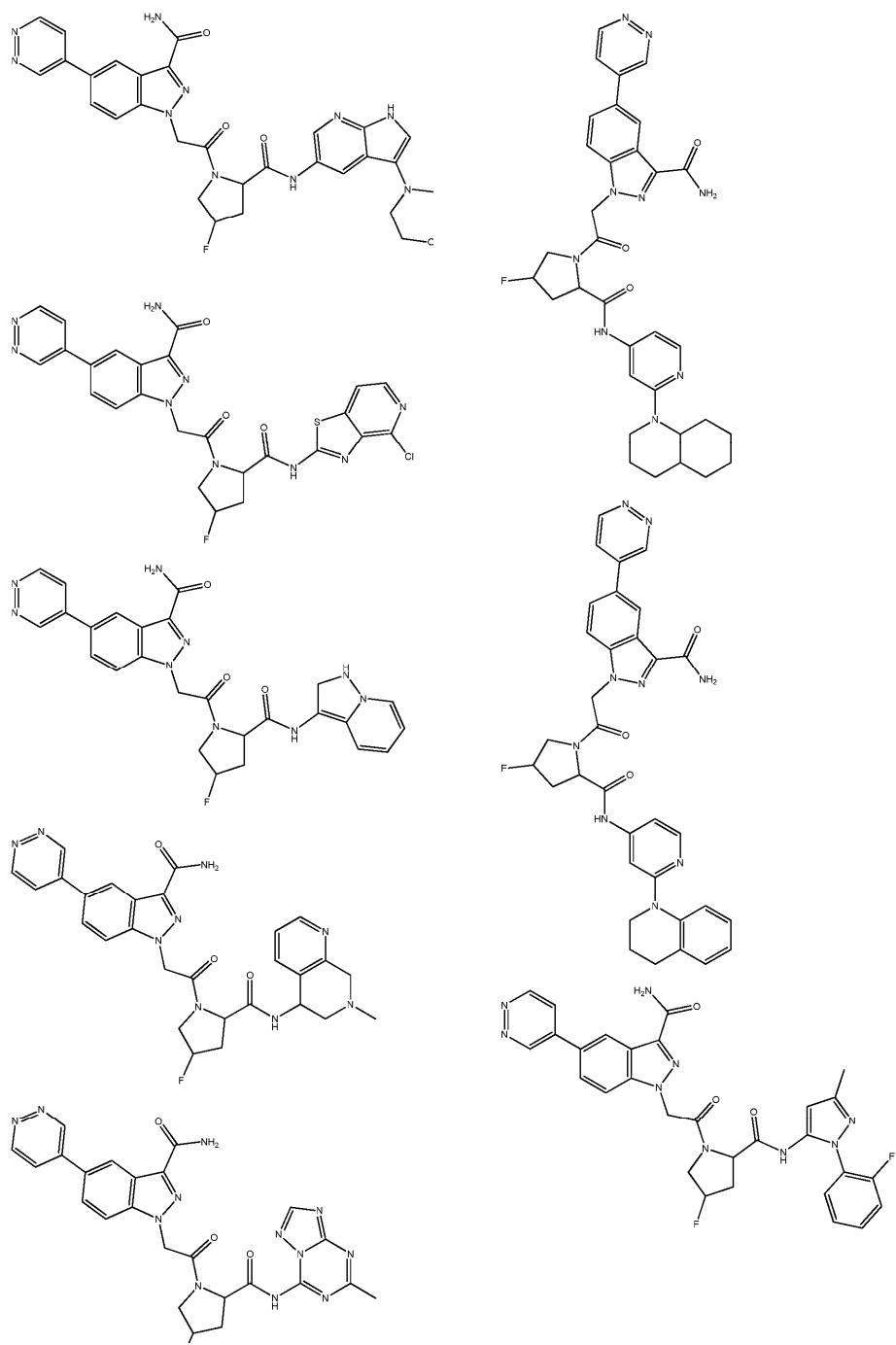


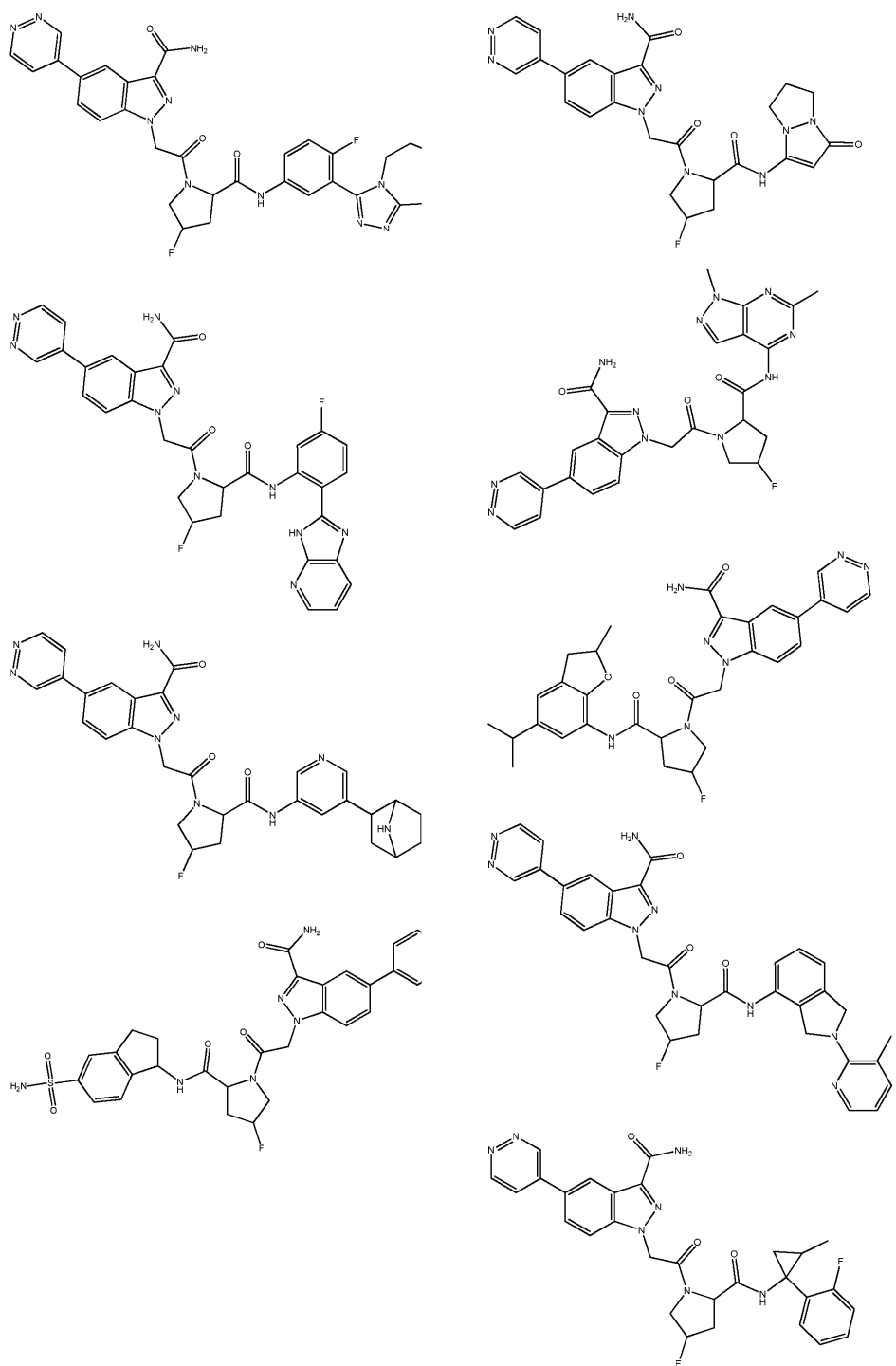


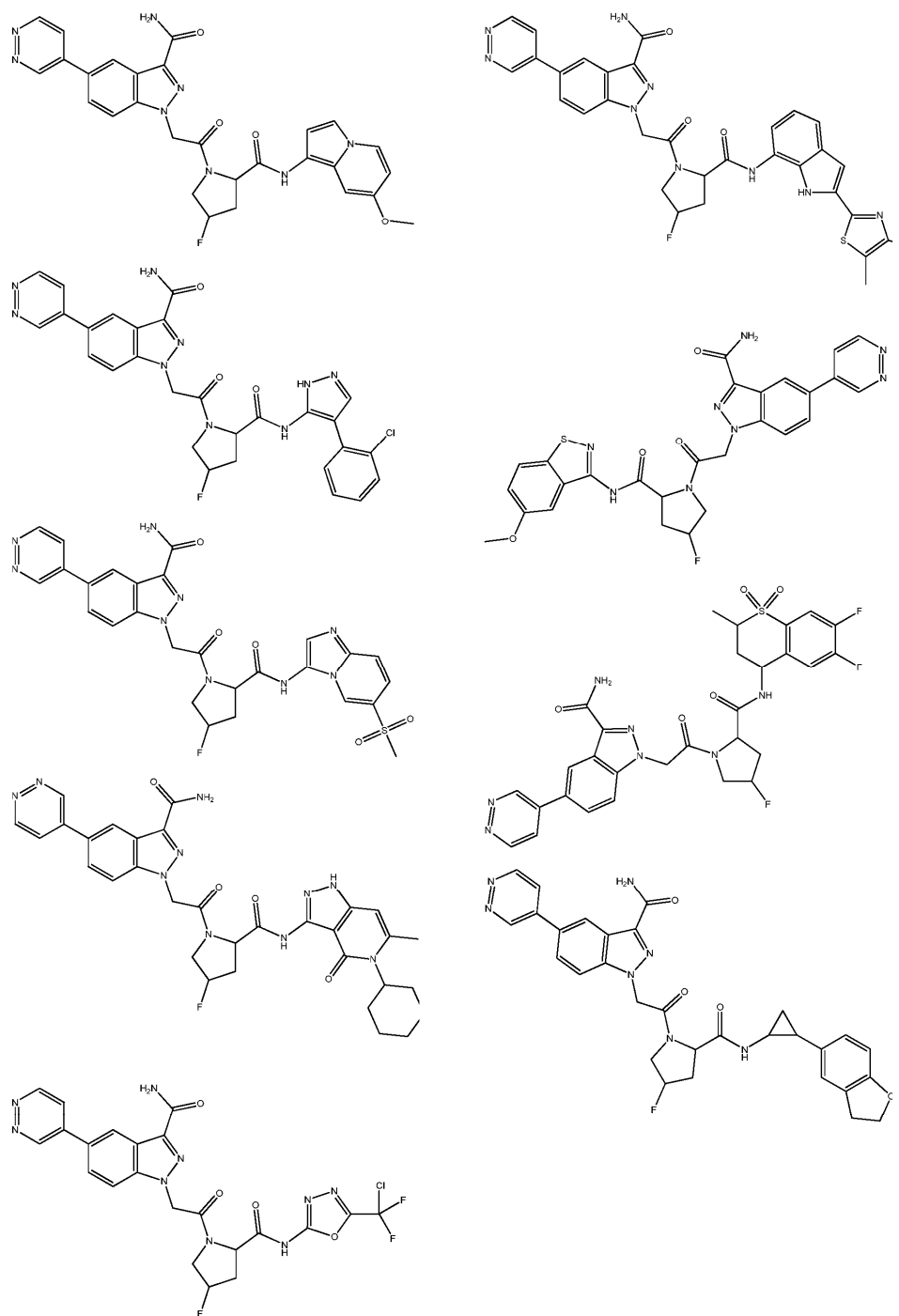


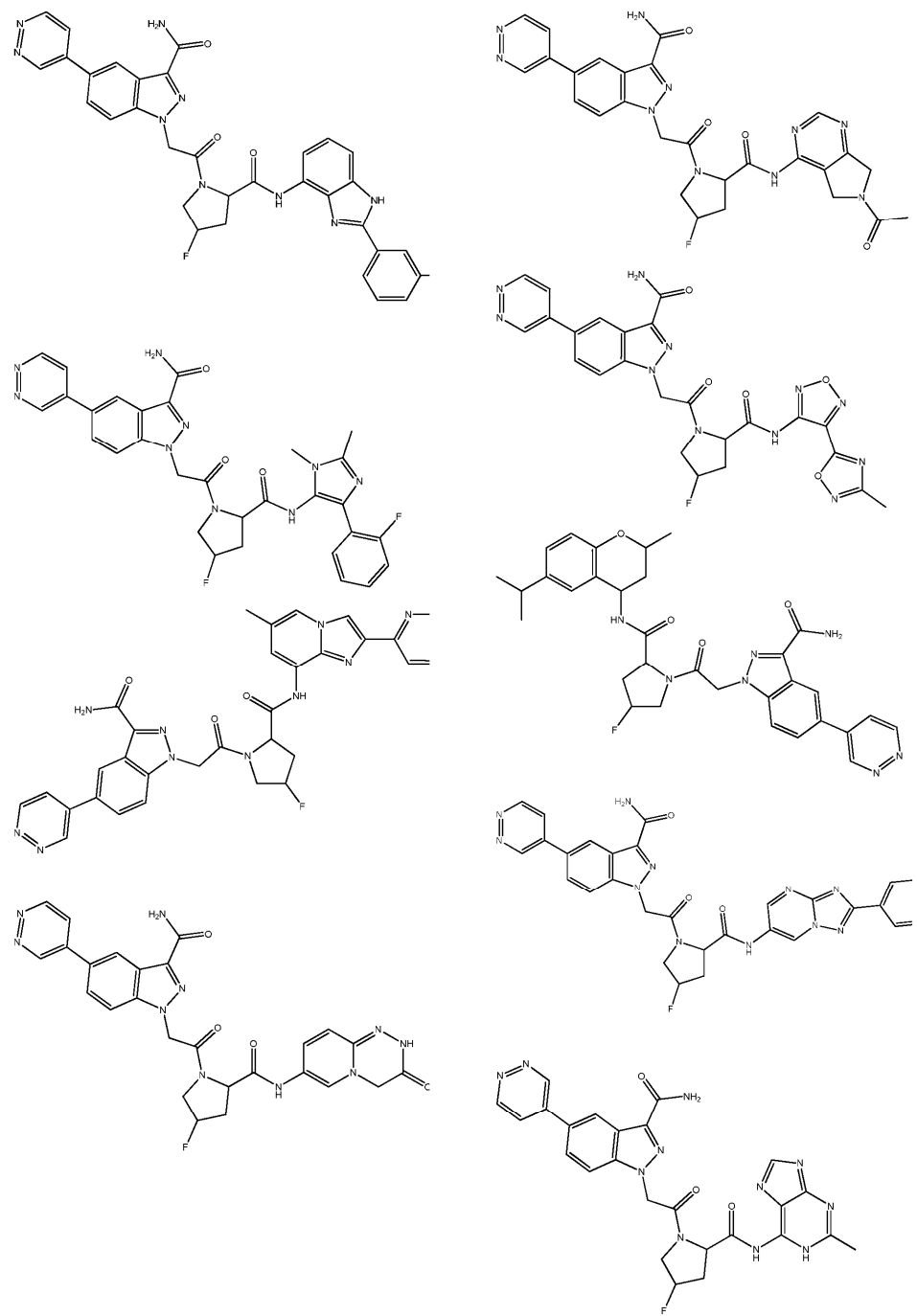


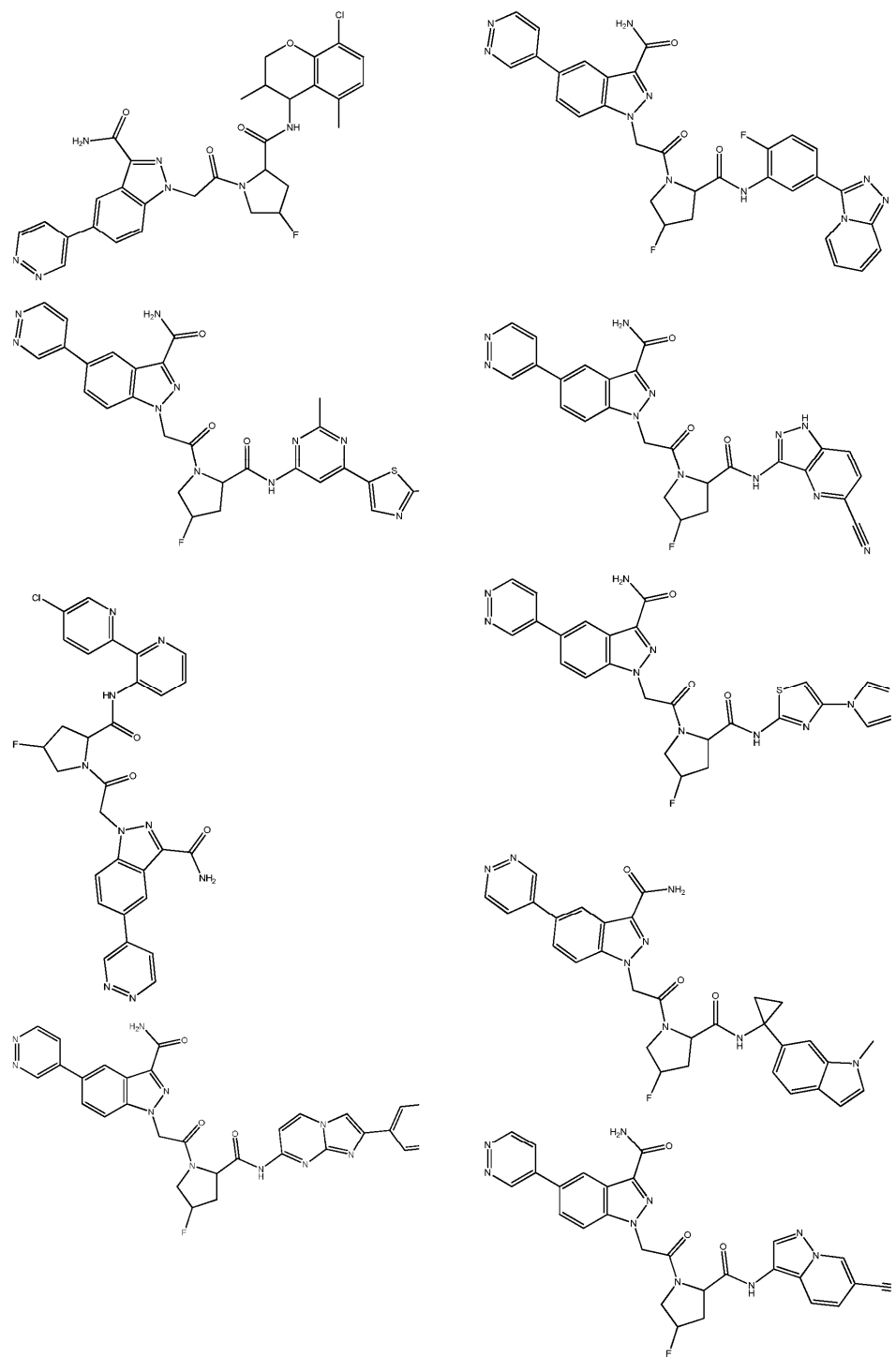


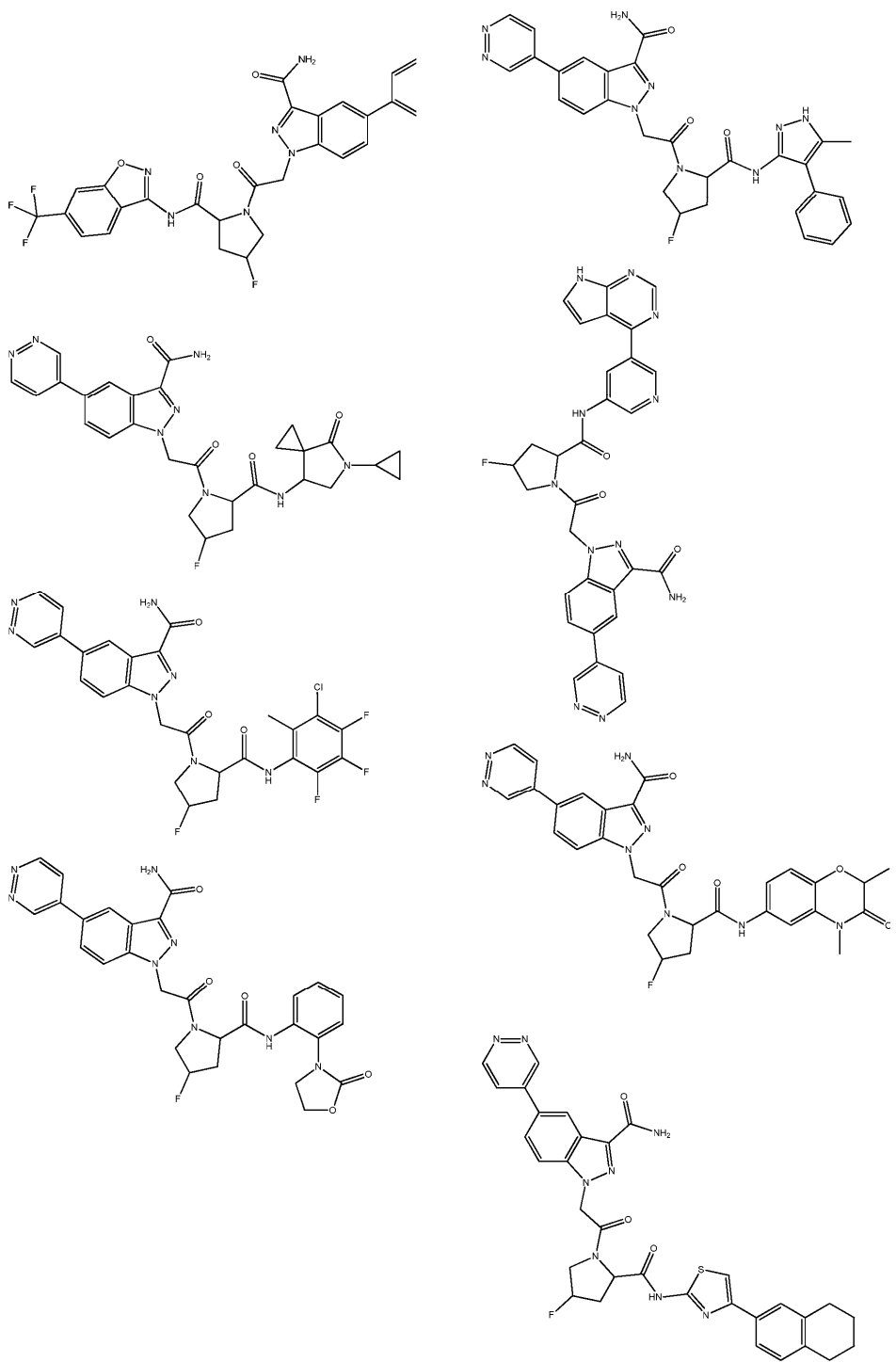


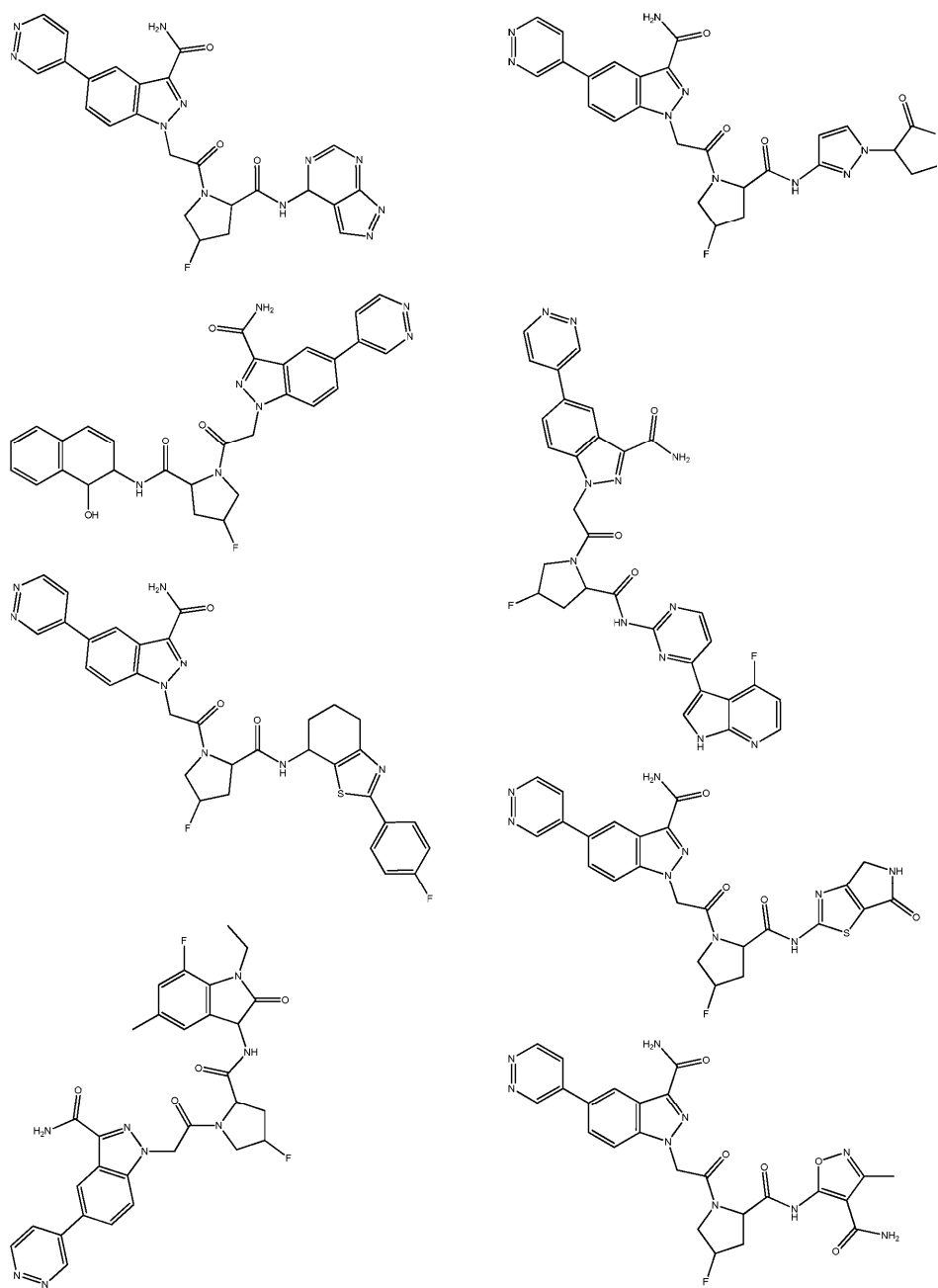


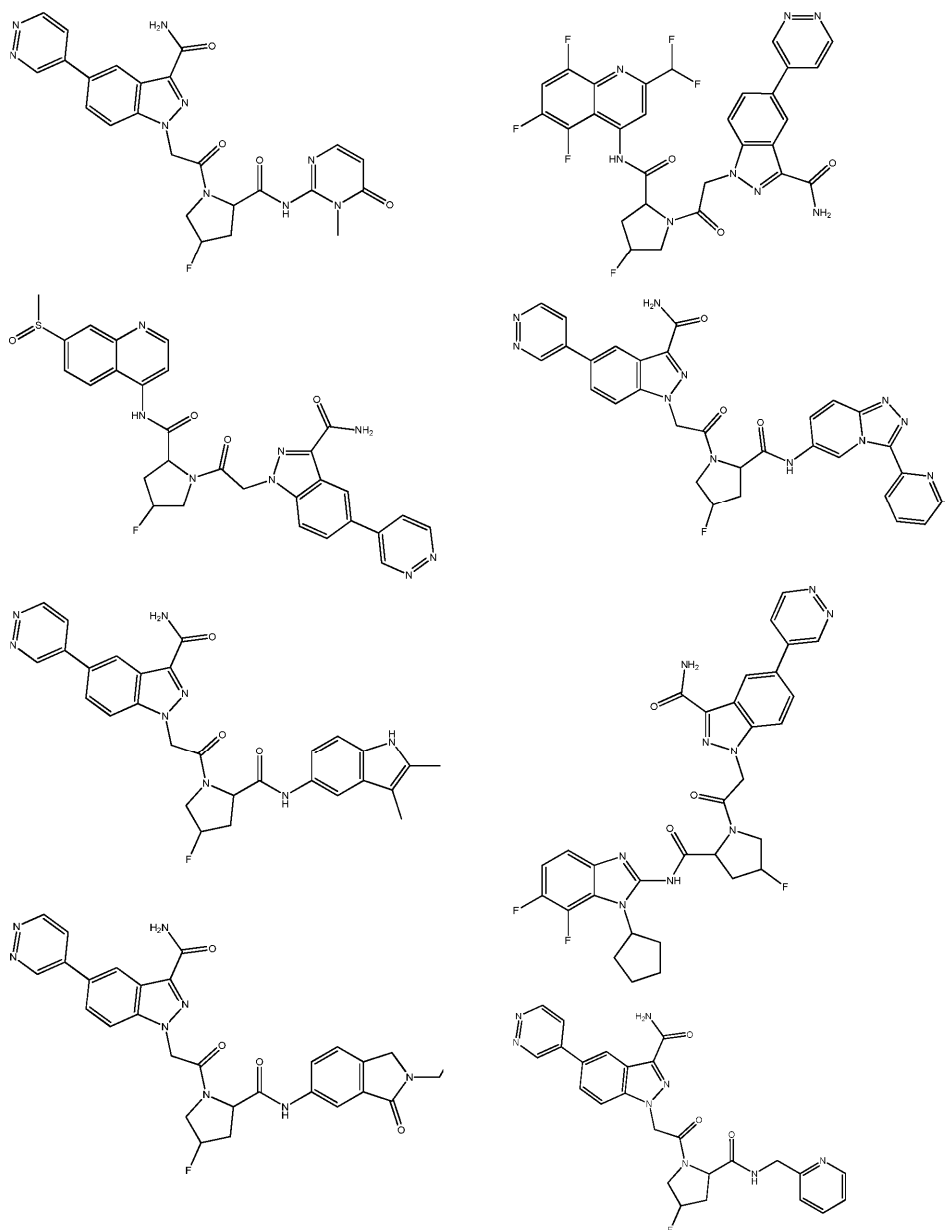


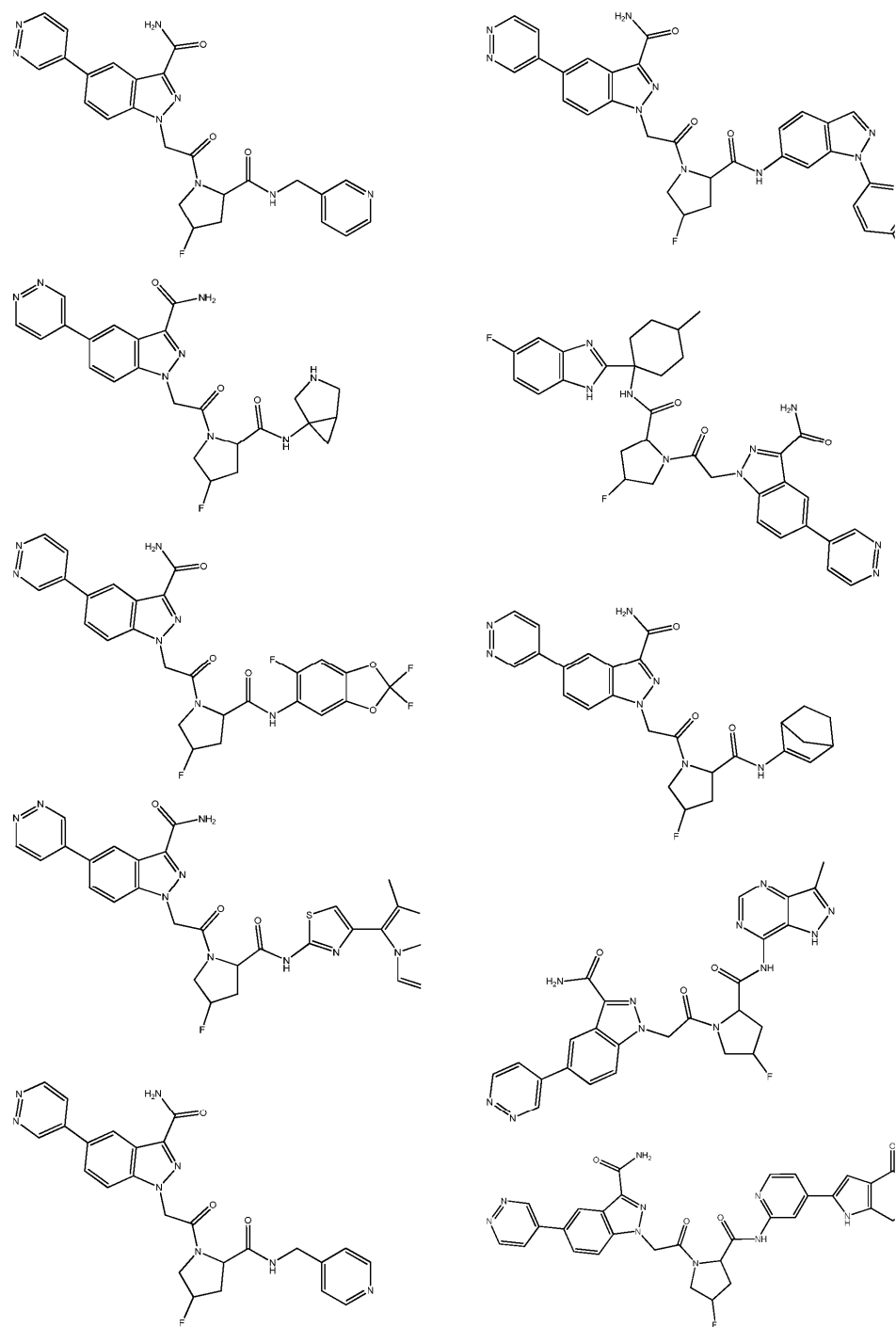


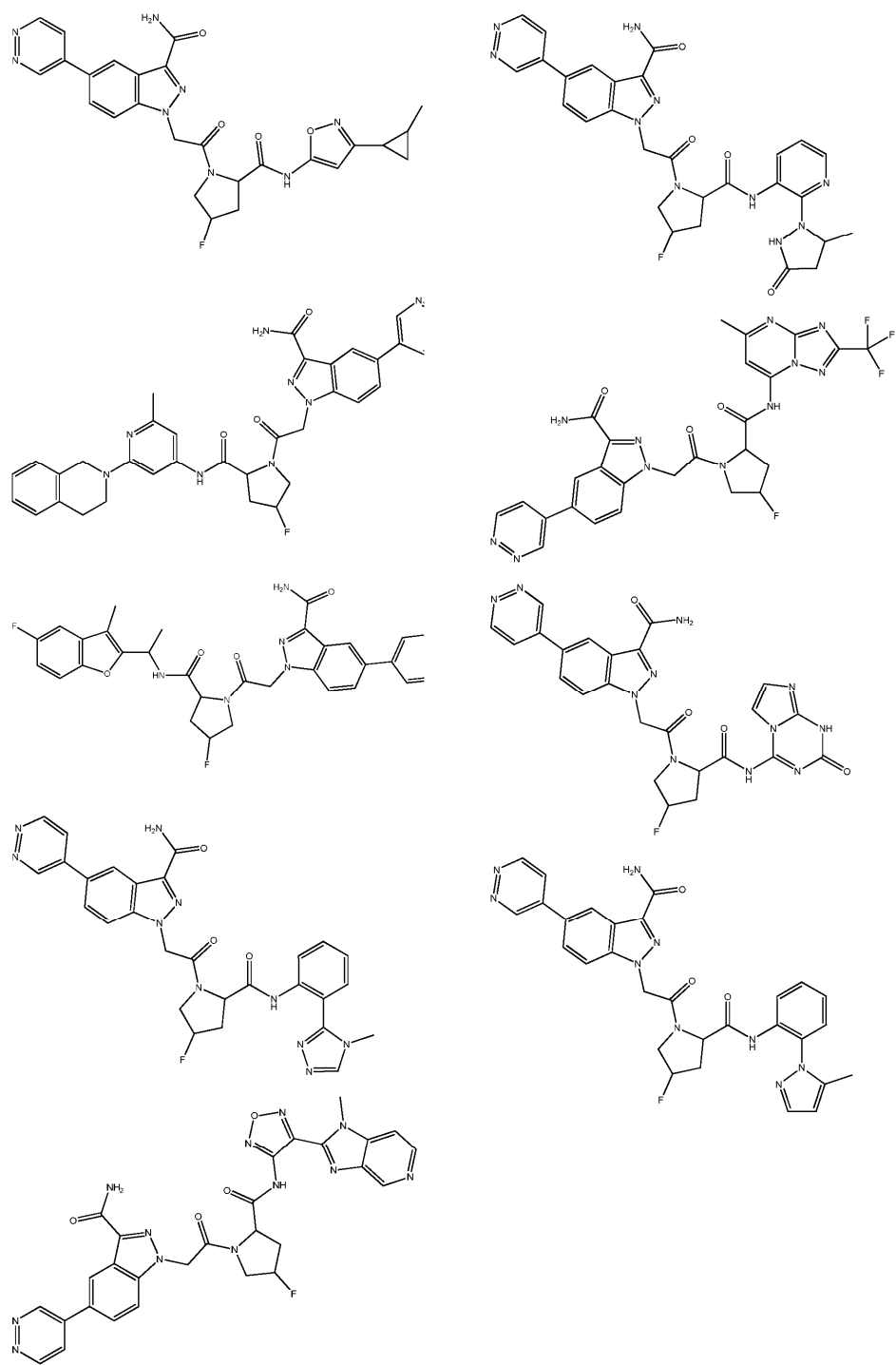


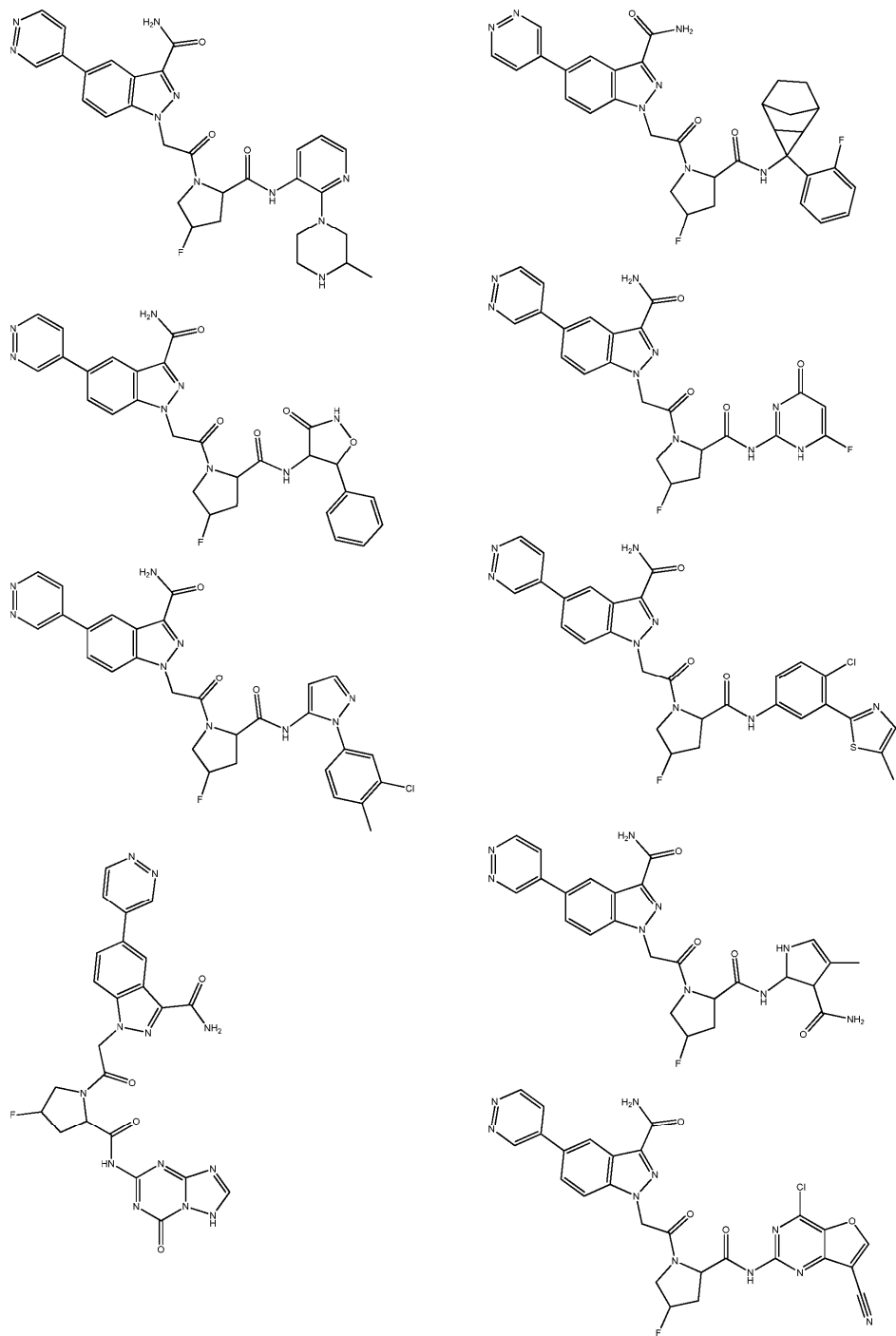


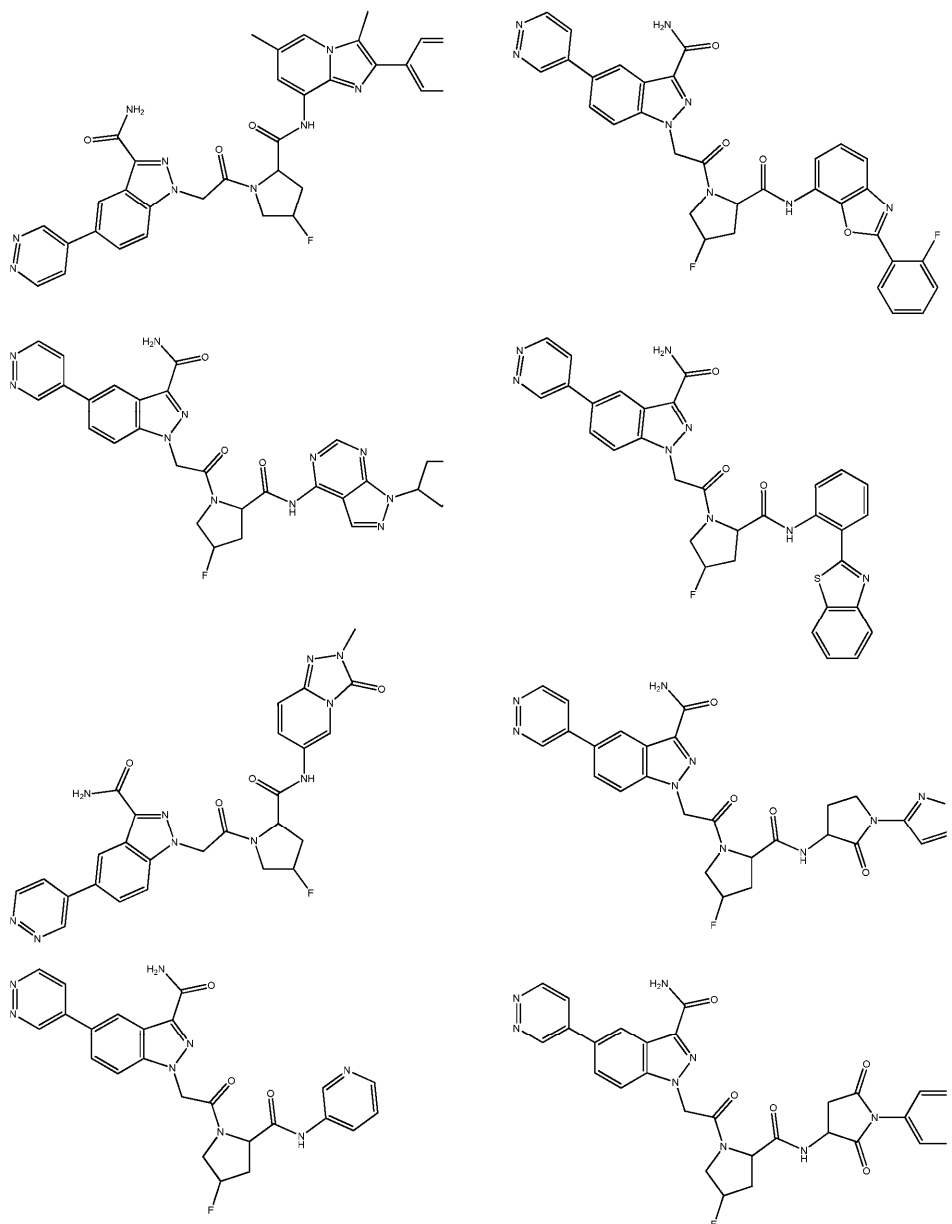


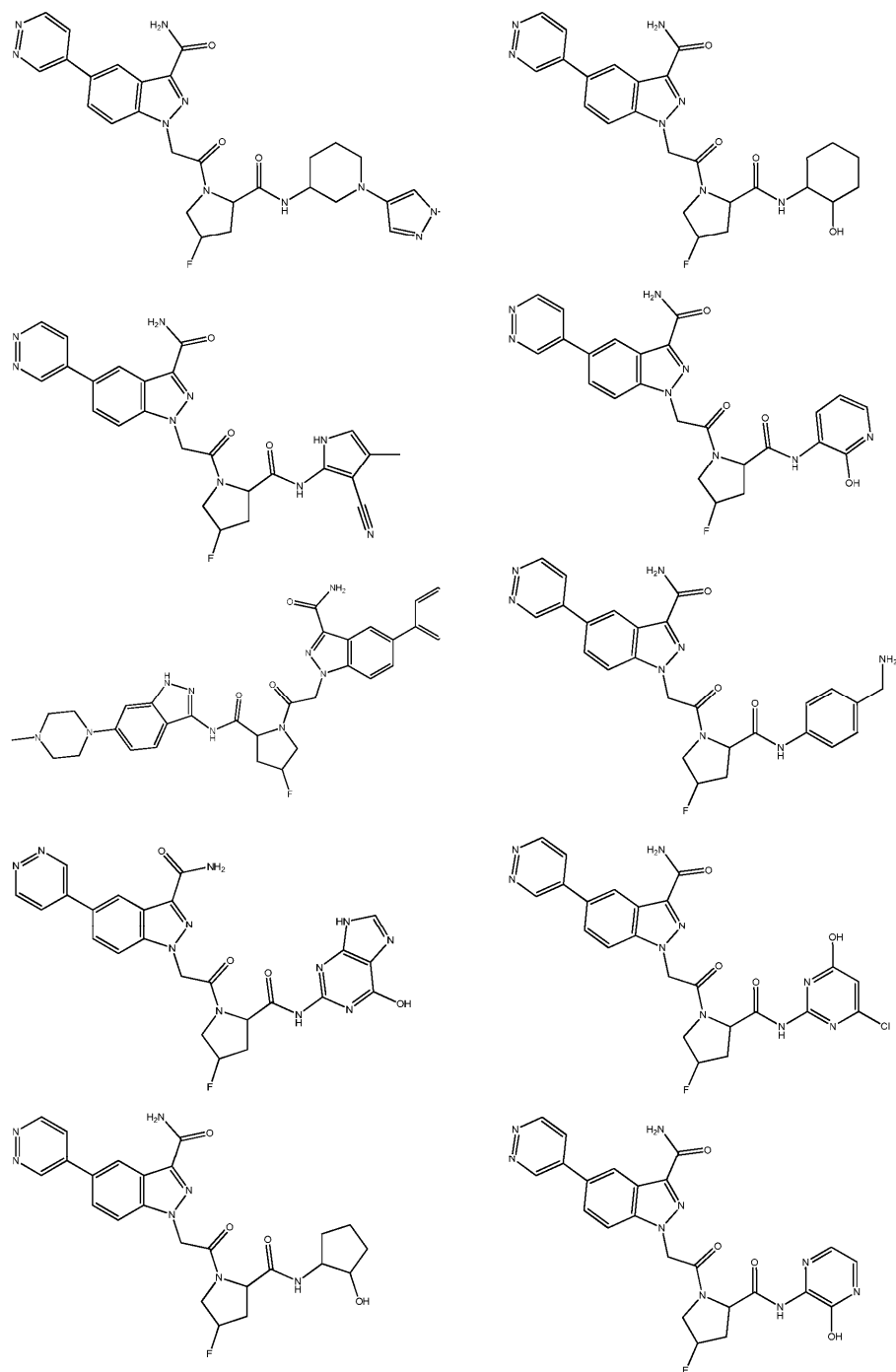


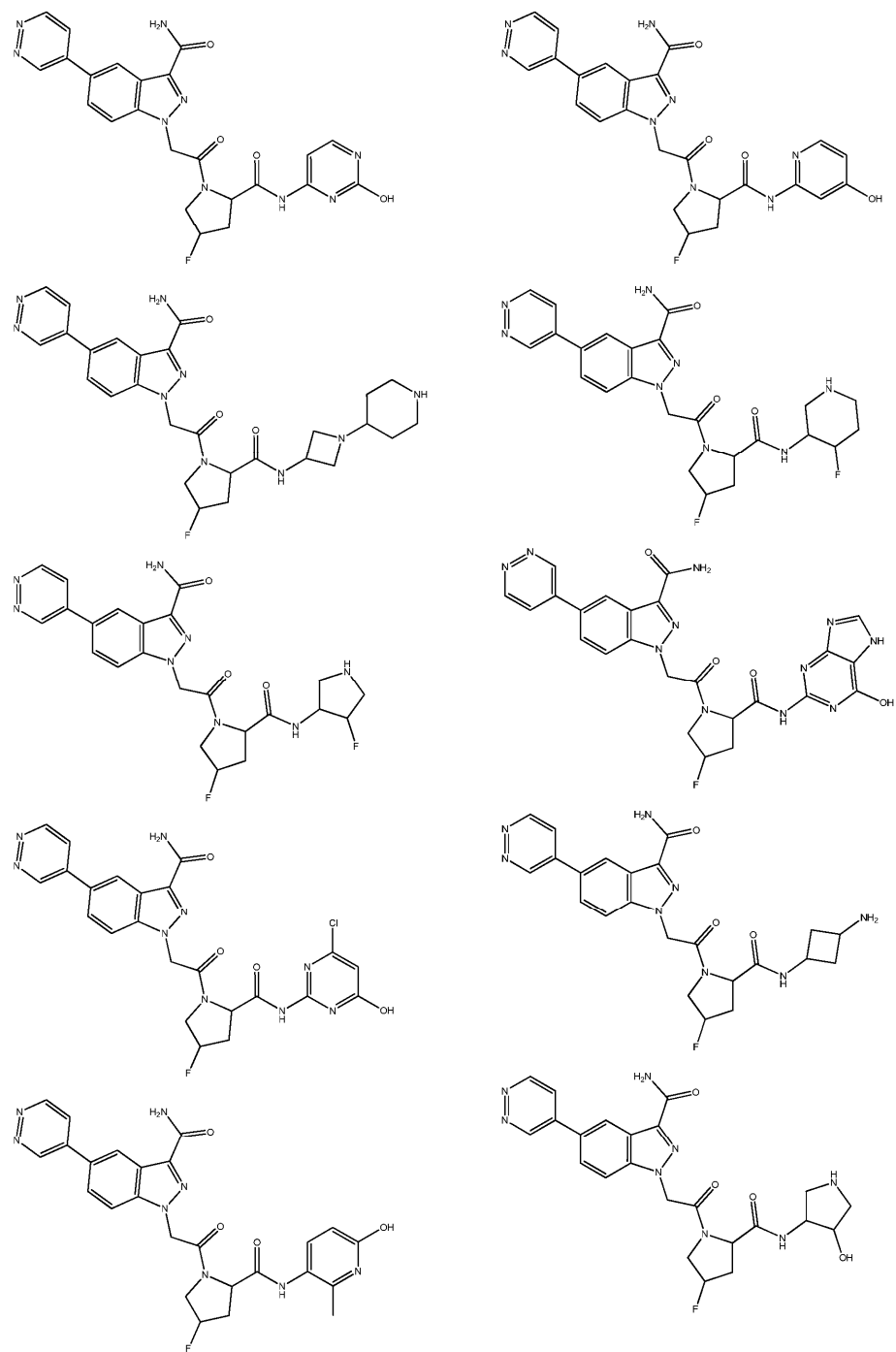


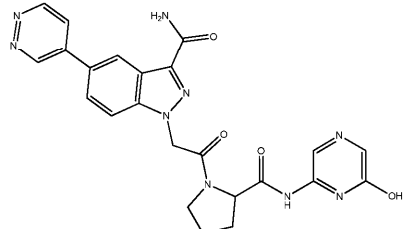
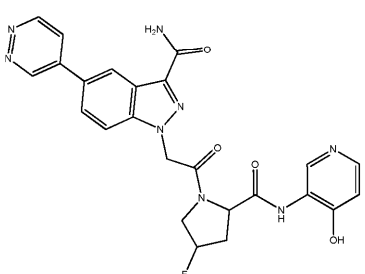
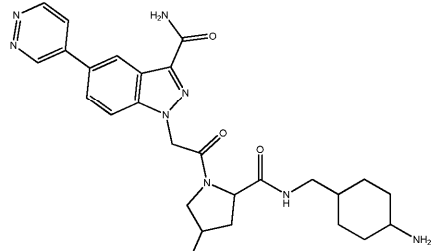
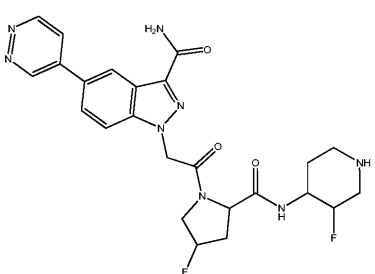
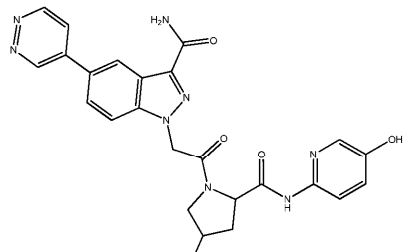
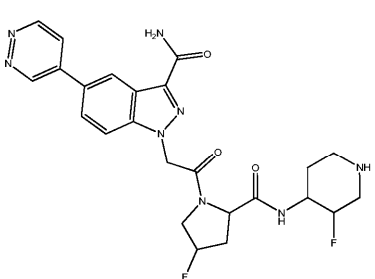
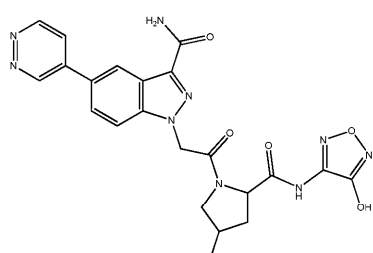
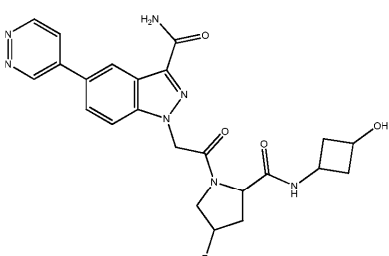
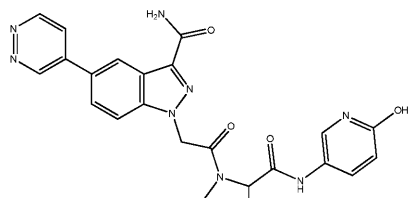
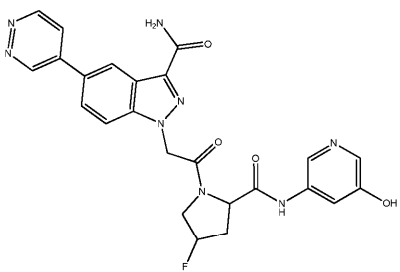


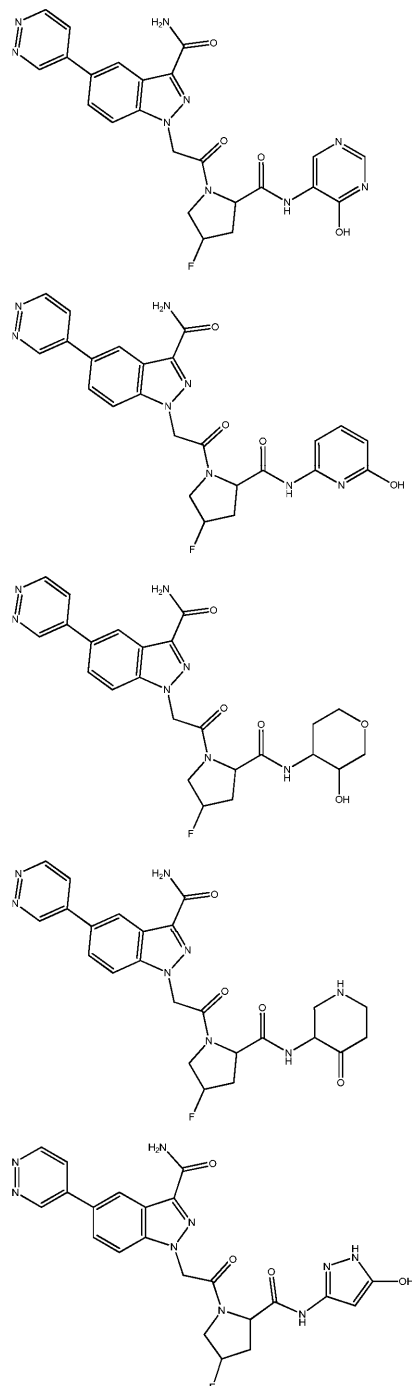










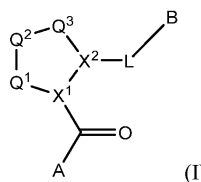


Это описание было раскрыто со ссылкой на варианты выполнения изобретения. Тем не менее, среднему специалисту в данной области техники будет очевидно, что могут быть сделаны различные модификации и изменения без отступления от объема настоящего изобретения, как изложено ниже в формуле изобретения. Соответственно, описание следует рассматривать в иллюстративном, а не ограничительном смысле, и все такие модификации должны быть включены в объем изобретения.

Включение текста приоритетных документов

В целях обеспечения полного права приоритета по ранее поданным приоритетным заявкам, текст предварительной заявки США 62/046783, поданной 5 сентября 2014 г., включен в настоящий документ посредством ссылки и релевантные части приводятся ниже. Там, где термины накладываются друг на друга, термин, используемый в формуле изобретения, считается относящимся к терминам, предусмотренным в Части А выше, если не указано иное или не ясно из текста пункта формулы, однако, всё раскрытие считается частью изобретения для всех раскрытых целей.

Настоящее изобретение относится к соединениям формулы I



и их фармацевтически приемлемым солям. В формуле I переменные, например, A, B, L, X¹, X², Q¹, Q² и Q³ имеют следующие значения:

Q¹ представляет собой N(R¹) или C(R¹R¹');

Q² представляет собой C(R²R²'), C(R²R²)-C(R²R²') или C(R²R²')O;

Q³ представляет собой N(R³), S или C(R³R³');

(a) X¹ и X² независимо означают N или CH; или

(b) X¹ и X² вместе представляют собой C=C;

R¹, R¹', R², R²', R³ и R³' независимо выбраны в каждом случае из (c) и (d);

(c) водород, галоген, гидроксил, нитро, циано, амино, C₁-C₆алкил, C₂-C₆алкенил, C₁-C₆алокси, C₂-C₆алкинил, C₂-C₆алканоил, C₁-C₆тиоалкил, гидроксиC₁-C₆алкил, аминоC₁-C₆алкил, -C₀-C₄алкил-NR⁹R¹⁰, -C(O)OR⁹, -OC(O)R⁹, -NR⁹C(O)R¹⁰, -C(O)NR⁹R¹⁰, -OC(O)NR⁹R¹⁰, -NR⁹C(O)OR¹⁰, C₁-C₂галогеналкил и C₁-C₂галогеналокси, где R⁹ и R¹⁰ независимо выбраны в каждом случае из водорода, C₁-C₆алкила и (C₃-C₇циклоалкил)C₀-C₄-алкила;

(d) -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкил) и -O-C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкил).

Кроме того, может присутствовать любое одно из следующих колец (e), (f), (g), (h), (i) или (j):

(e) R¹ и R¹' или R³ и R³' могут быть взяты вместе с образованием 3-6-членного карбоциклического спиро-кольца или 3-6-членного гетероциклического спиро-кольца, содержащего 1 или 2 гетероатома, независимо выбранных из N, O или S;

(f) R² и R²' могут быть взяты вместе с образованием 3-6-членного карбоциклического спиро-кольца;

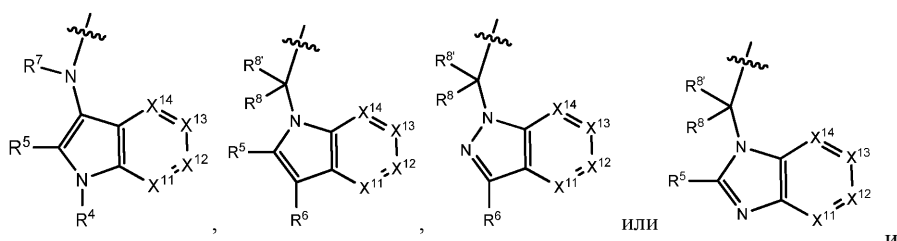
(g) R² и R²' могут быть взяты вместе с образованием 3-6-членного гетероциклического спиро-кольца, каждое из спиро-колец (e), (f) и (g) является незамещенным или замещенным одним или более галогеновыми или металлическими заместителями;

(h) R¹ и R² могут быть взяты вместе с образованием 3-членного карбоциклического кольца;

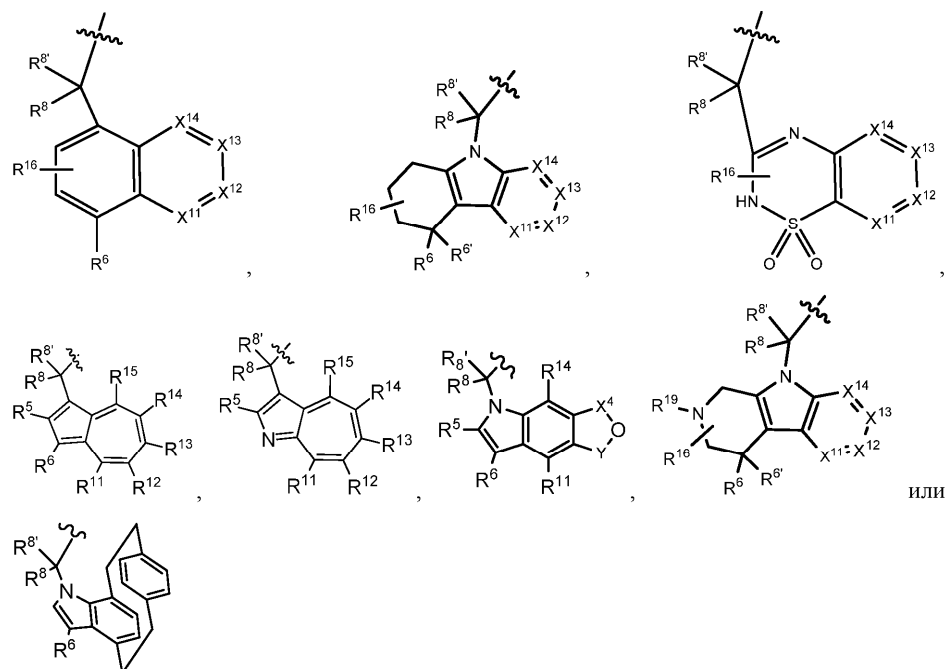
(i) R¹ и R² могут быть взяты вместе с образованием 4-6-членного карбоциклического кольца или 4-6-членного гетероциклического кольца, содержащего 1 или 2 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S;

(j) R² и R³, если связаны с соседними атомами углерода, могут быть взяты вместе с образованием 3-6-членного карбоциклического кольца или 3-6-членного гетероциклического кольца; каждое кольцо (g), (h) и (i) может быть незамещенным или замещенным 1 или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, циано, -COOH, C₁-C₄-алкила, C₂-C₄алкенила, C₁-C₄алокси, C₂-C₄алканоила, гидроксиC₁-C₄алкила, (моно- и ди-C₁-C₄алкиламино)C₀-C₄алкила, -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), -O-C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналокси.

А представляет собой гетероциклическую группу, выбранную из (k) и (l), где (k) представляет собой



(l) представляет собой

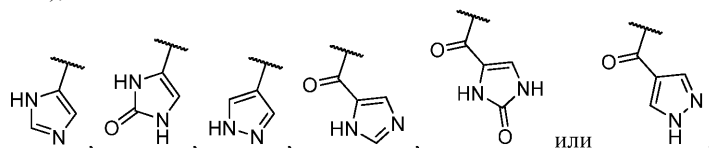


X^4 представляет собой В (OH), и Y представляет собой CHR^9 ; или X^4 представляет собой CHR^9 , и Y представляет собой В(OH).

R^4 представляет собой (m) или (n):

(m) -CHO, -CONH₂ или $C_2\text{-}C_6$ алканоил;

(n) водород, -SO₂NH₂, -C(CH₂)F, -CH(CF₃)NH₂, $C_1\text{-}C_6$ алкил, -C₀-C₄алкил($C_3\text{-}C_7$ циклоалкил), -C(O)C₀-C₂алкил($C_3\text{-}C_7$ циклоалкил),



каждый из R^4 , отличный от водорода, -CHO и -CONH₂, незамещен или замещен одним или более из амино, имино, галогена, гидроксила, циано, цианимино, $C_1\text{-}C_2$ алкила, $C_1\text{-}C_2$ алкокси, -C₀-C₂алкил(моно- и ди- $C_1\text{-}C_4$ алкиламино), $C_1\text{-}C_2$ галогеналкила и $C_1\text{-}C_2$ галогеналкокси.

R^5 и R^6 независимо выбраны из (o) и (p):

(o) -CHO, -C(O)NH₂, -C(O)NH(CH₃) или $C_2\text{-}C_6$ алканоил;

(p) водород, гидроксил, галоген, циано, нитро, -COOH, -SO₂NH₂, винил, $C_1\text{-}C_6$ -алкил, $C_2\text{-}C_6$ алкенил, $C_1\text{-}C_6$ алкокси, -C₀-C₄алкил($C_3\text{-}C_7$ циклоалкил), -C(O)C₀-C₄алкил($C_3\text{-}C_7$ циклоалкил), -P(O)(OR⁹)₂, -OC(O)R⁹, -C(O)OR⁹, -C(O)N(CH₂CH₂R⁹)(R¹⁰), -NR⁹C(O)R¹⁰, фенил или 5-6-членный гетероарил.

Каждый R^5 и R^6 , отличный от водорода, гидроксила, циано и -COOH, незамещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, амино, имино, циано, цианимино, $C_1\text{-}C_2$ алкила, $C_1\text{-}C_4$ алкокси, -C₀-C₂алкил(моно- и ди- $C_1\text{-}C_4$ алкиламино), $C_1\text{-}C_2$ галогеналкила и $C_1\text{-}C_2$ галогеналкокси.

R^6 представляет собой водород, галоген, гидроксил, $C_1\text{-}C_4$ -алкил или $C_1\text{-}C_4$ алкокси; или R^6 и $R^{6'}$ могут быть взяты вместе с образованием оксо, винил или имино группы.

R^7 представляет собой водород, $C_1\text{-}C_6$ алкил или -C₀-C₄алкил($C_3\text{-}C_7$ циклоалкил).

R^8 и $R^{8'}$ независимо выбраны из водорода, галогена, гидроксила, $C_1\text{-}C_6$ алкила, $C_1\text{-}C_6$ алкокси и ($C_1\text{-}C_4$ алкиламино)C₀-C₂алкила или R^8 и $R^{8'}$, взятые вместе, образуют оксо группу.

R^{16} представляет собой 0, или 1, или более заместителей, независимо выбранных из галогена, гидроксила, нитро, циано, $C_1\text{-}C_6$ алкила, $C_2\text{-}C_6$ алкенила, $C_2\text{-}C_6$ алканоила, $C_1\text{-}C_6$ алкокси, -C₀-C₄алкил(моно- и ди- $C_1\text{-}C_6$ алкиламино), -C₀-C₄алкил($C_3\text{-}C_7$ циклоалкила), $C_1\text{-}C_2$ галогеналкила и $C_1\text{-}C_2$ галогеналкокси.

R^{19} представляет собой водород, $C_1\text{-}C_6$ алкил, $C_2\text{-}C_6$ алкенил, $C_2\text{-}C_6$ алканоил, -SO₂C₁-C₆алкил, (моно- и ди- $C_1\text{-}C_6$ алкиламино)C₁-C₄алкил, -C₀-C₄алкил($C_3\text{-}C_7$ циклоалкил), каждый из R^{19} , отличающийся от водорода, замещен 0, или 1 или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, амино, -COOH и -C(O)OC₁-C₄алкила.

X^{11} представляет собой N или CR¹¹.

X^{12} представляет собой N или CR¹².

X^{13} представляет собой N или CR¹³.

X^{14} представляет собой N или CR¹⁴.

X^{15} представляет собой N или CR¹⁵.

Не более 2 из X¹¹, X¹², X¹³, X¹⁴ и X¹⁵ представляют собой N.

R¹¹, R¹⁴ и R¹⁵ независимо выбраны в каждом случае из водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, -O(PO)(OR⁹)₂, -(PO)(OR⁹)₂, C₁-C₆алкила, C₂-C₆алкенила, C₂-C₆алканоила, C₁-C₆алкокси, C₁-C₆тиоалкила, -C₀-C₄алкил(моно- и ди-C₁-C₆алкиламино), -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), -C₀-C₄алкокси(C₃-C₇циклоалкила), C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси.

R¹² и R¹³ независимо выбраны из (q), (r) и (s):

(q) водород, галоген, гидроксил, нитро, циано, амино, -COOH, C₁-C₂галогеналкил и C₁-C₂галогеналкокси;

(r) C₁-C₆алкил, C₂-C₆алкенил, C₂-C₆алканоил, C₁-C₆алкокси, C₂-C₆алкенилокси, -C(O)OR⁹, C₁-C₆тиоалкил, -C₀-C₄алкил-NR⁹R¹⁰, -C(O)NR⁹R¹⁰, -SO₂R⁹R¹⁰, -SO₂NR⁹R¹⁰, -OC(O)R⁹ и -C(NR⁹)NR⁹R¹⁰, каждый из (r) незамещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, -COOH, -CONH₂ C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси, и каждый из (r) также необязательно замещен одним заместителем, выбранным из фенила и 4-7-членного гетероцикла, содержащего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S; при этом фенил или 4-7-членный гетероцикл не замещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, C₁-C₆алкила, C₂-C₆алкенила, C₂-C₆алканоила, C₁-C₆алкокси, (моно- и ди-C₁-C₆алкиламино)C₀-C₄алкила, C₁-C₆алкилэфира, -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси;

(s) -C₂-C₆алкинил, -C₂-C₆алкинил-R²³, C₂-C₆алканоил, -JC₃-C₇циклоалкил, -B(OH)₂, -JC(O)NR⁹R²³, -JOSO₂OR²¹, -C(O)(CH₂)₁₋₄S(O)R²¹, -O(CH₂)₁₋₄S(O)NR²¹NR²², JOP(O)(OR²¹)(OR²²), -JP(O)(OR²¹)(OR²²), -JOP(O)(OR²¹)R²², -JP(O)(OR²¹)R²², JOP(O)R²¹R²², -JP(O)R²¹R²², -JSP(O)(OR²¹)(OR²²), -JSP(O)(OR²¹)(R²²), -JSP(O)(R²¹)(R²²), -JNR⁹P(O)(NHR²¹)(NHR²²), -JNR⁹P(O)(OR²¹)(NHR²²), -JNR⁹P(O)(OR²¹)(OR²²), -JC(S)R²¹, -JNR²¹SO₂R²², -JNR⁹S(O)NR¹⁰R²², -JNR⁹SO₂NR¹⁰R²², -JSO₂NR⁹COR²², -O(CH₂)₁₋₄SO₂NR²¹R²², -JSO₂NR⁹CONR²¹R²², -JNR²¹SO₂R²², -JC(O)NR²¹SO₂R²², -JC(NH₂)NR²², -JC(NH₂)NS(O)₂R²², -JOC(O)NR²¹R²², -JOC(O)NR²⁴R²⁵, -JNR⁹C(O)OR¹⁰, -JNR⁹C(O)OR²³, -JNR²¹OC(O)R²², -(CH₂)₁₋₄C(O)NR²¹R²², -JC(O)R²⁴R²⁵, -JNR⁹C(O)R²¹, -JC(O)R²¹, -JNR⁹C(O)NR⁹R¹⁰, -JNR⁹C(O)NR¹⁰R²³, -JNR⁹C(O)NR²⁴R²⁵, -CCR²¹, -(CH₂)₁₋₄OC(O)R²¹, -JC(O)OR²³, -C₂-C₄алкил-R²³, -C₂-C₄алкенил-R²³ и -J-парациклофан.

J независимо выбран в каждом случае из ковалентной связи, C₁-C₄алкилена, -OC₁-C₄алкилена, C₂-C₄алкенилена и C₂-C₄алкинилена.

R²¹ и R²² независимо выбраны в каждом случае из водорода, гидроксила, циано, амино, C₁-C₆алкила, C₁-C₆алкила, C₁-C₆алкокси, (C₃-C₇циклоалкил)C₀-C₄алкила, (фенил)C₀-C₄алкила, -C₁-C₄алкил-OC(O)OC₁-C₆алкила, -C₁-C₄алкил-OC(O)C₁-C₆-алкила, -C₁-C₄алкилC(O)OC₁-C₆алкила, (4-7-членный гетероциклоалкил)C₀-C₄алкила, имеющего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, и (5- или 6-членный ненасыщенный или ароматический гетероцикл)C₀-C₄-алкила, имеющего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S.

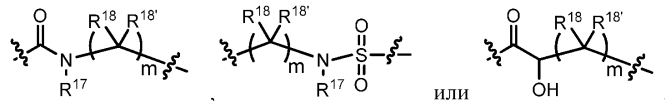
R²³ независимо выбран в каждом случае из (C₃-C₇циклоалкил)C₀-C₄-алкила, (фенил)C₀-C₄-алкила, (4-7-членный гетероциклоалкил)C₀-C₄алкила, имеющего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, и (5- или 6-членный ненасыщенный или ароматический гетероцикл)C₀-C₄алкила, имеющего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S.

R²⁴ и R²⁵, взятые вместе с атомом азота, к которому они присоединены, образуют от 4- до 7-членную моноциклическую гетероциклоалкильную группу или от 6- до 10-членную бициклическую гетероциклическую группу, имеющую конденсированные, спиро или мостиковые кольца.

Каждый из (s) может быть незамещенным или замещенным одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, оксо, -B(OH)₂, -Si(CH₃)₃, -COOH, -CONH₂, -P(O)(OH)₂, C₁-C₆алкила, C₁-C₆алкокси, -C₀-C₂алкил(моно- и ди-C₁-C₆алкиламино), C₁-C₆алкилэфира, C₁-C₄алкиламино, C₁-C₄гидроксиалкила, C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси.

L представляет собой либо (t), (u), либо (v):

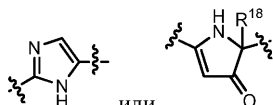
(t) представляет собой группу формулы



где R¹⁷ представляет собой водород или C₁-C₆алкил, и R¹⁸ и R^{18'} независимо выбраны из водорода, галогена и метила; и m представляет собой 0, 1, 2 или 3; и

(u) представляет собой связь;

(v) или группу формулы



В представляет собой моноциклическую или бициклическую карбоциклическую или карбоцикли-

ческую-окси группу или моноциклическую, бициклическую или трициклическую гетероциклическую группу, имеющую 1, 2, 3 или 4 гетероатома, независимо выбранных из N, O, и S, и от 4 до 7 кольцевых атомов на кольце, или В представляет собой группу C₂-C₆алкенил или C₂-C₆алкинил.

Каждый из В незамещен или замещен одним или несколькими заместителями, независимо выбранными из (w) и (x), и 0 или 1 заместителем, выбранным из (y) и (z):

(w) галоген, гидроксил, -COOH, циано, C₁-C₆алкил, C₂-C₆алканоил, C₁-C₆алкокси, -C₀-C₄алкил-NR⁹R¹⁰, -SO₂R⁹, C₁-C₂галогеналкил и C₁-C₂галогеналкокси;

(x) нитро, C₂-C₆алкенил, C₂-C₆алкинил, C₁-C₆тиоалкил, -JC₃-C₇циклоалкил, -B(OH)₂, -JC(O)NR⁹R²³, -JOSO₂OR²¹, -C(O)(CH₂)₁₋₄S(O)R²¹, -O(CH₂)₁₋₄S(O)NR²¹R²², -JOP(O)(OR²¹)(OR²²), -JP(O)(OR²¹)(OR²²), -JOP(O)(OR²¹)R²², -JP(O)(OR²¹)R²², JOP(O)R²¹R²², -JP(O)R²¹R²², -JSP(O)(OR²¹)(OR²²), -JSP(O)(OR²¹)(R²²), -JSP(O)(R²¹)(R²²), -JNR⁹P(O)(NHR²¹)(NHR²²), -JNR⁹P(O)(OR²¹)(NHR²²), -JNR⁹P(O)(OR²¹)(OR²²), -JC(S)R²¹, -JNR²¹SO₂R²², -JNR⁹S(O)NR¹⁰R²², -JNR⁹SO₂NR¹⁰R²², -JSO₂NR⁹COR²², -JSO₂NR⁹CONR²¹R²², -JNR²¹SO₂R²², -JC(O)NR²¹SO₂R²², -JC(NH₂)NR²², -JC(NH₂)NS(O)₂R²², -JOC(O)NR²¹R²², -JNR²¹C(O)OR²², -JNR²¹OC(O)R²², -(CH₂)₁₋₄C(O)NR²¹R²², -JC(O)R²⁴R²⁵, -JNR⁹C(O)R²¹, -JC(O)R²¹, -JNR⁹C(O)NR¹⁰R²², -CCR²¹, -(CH₂)₁₋₄OC(O)R²¹ и -JC(O)OR²³; каждый из (x) может быть незамещенным или замещенным одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, оксо, -B(OH)₂, -Si(CH₃)₃, -COOH, -CONH₂, -P(O)(OH)₂, C₁-C₆алкила, C₁-C₆алкокси, -C₀-C₂алкил(моно- и ди-C₁-C₆алкиламино), C₁-C₆алкилэфира, C₁-C₆алкиламино, C₁-C₄гидроксилалкила, C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси;

(y) нафтил, нафтилокси, инданил, (4-7-членный гетероциклоалкил)C₀-C₄алкил, содержащий 1 или 2 гетероатома, выбранных из N, O и S, и бициклический гетероцикл, содержащий 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, и содержащий от 4- до 7-кольцевых атомов в каждом кольце; каждый из (y) незамещенный или замещенный одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, оксо, -B(OH)₂, -Si(CH₃)₃, -COOH, -CONH₂, -P(O)(OH)₂, C₁-C₆алкила, C₁-C₆алкокси, (моно- и ди-C₁-C₆алкиламино)C₀-C₄алкила, C₁-C₆алкилэфира, -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), -SO₂R⁹, C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси; и

(z) тетразолил, (фенил)C₀-C₂алкил, (фенил)C₁-C₂алкокси, фенокси и 5- или 6-членный гетероарил, содержащий 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O, В и S, каждый из (z) незамещенный или замещенный одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, C₁-C₆алкила, C₂-C₆алкенила, C₂-C₆алканоила, C₁-C₆алкокси, (моно- и ди-C₁-C₆алкиламино)C₀-C₄алкила, C₁-C₆алкилэфира, -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), -SO₂R⁹, -OSi(CH₃)₂C(CH₃)₃, Si(CH₃)₂C(CH₃)₃, C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси.

Либо X² представляет собой азот, либо по меньшей мере, один из (d), (e), (g), (i), (l), (n), (p), (s), (v), (x) и (y) присутствует. Также раскрыта фармацевтическая композиция, содержащая соединение или соль формулы I вместе с фармацевтически приемлемым носителем.

Также раскрыты способы лечения или предотвращения расстройств, опосредованных комплементом каскада фактора D, таких как возрастная дегенерация желтого пятна и дегенерация сетчатки, включающие введение терапевтически эффективного количества соединения или соли формулы I пациенту, нуждающемуся в таком лечении.

Терминология приоритетного документа

Соединения описываются с использованием стандартной номенклатуры. Если не указано иное, все технические и научные термины, используемые в настоящем документе, имеют то же значение, которое обычно понимается специалистом в данной области техники, к которой принадлежит это изобретение. Если явно не противоречит контексту, каждое название соединения включает форму свободной кислоты или свободного основания соединения, а также все фармацевтически приемлемые соли соединения.

Термин "формула I" охватывает все соединения, которые удовлетворяют формуле I, в том числе любые энантиомеры, рацематы и стереоизомеры, а также все фармацевтически приемлемые соли этих соединений. "формула I" включает все подродовые группы формулы I, такие как формула IA и IB, и также включает фармацевтически приемлемые соли соединений формулы I, если явно не противоречит контексту, в котором используется эта фраза.

Единственное число не означает ограничение количества, а скорее обозначают наличие, по меньшей мере, одного из описываемого. Термин "или" означает "и/или". Открытая переходная фраза "содержащий" охватывает промежуточную переходную фразу "состоящий по существу из" и закрытую фразу "состоящий из". Притязания, излагаемые одной из этих трех переходных фраз или альтернативной переходной фразой, такой как "содержащий" или "включающий", могут быть записаны посредством какой-либо другой переходной фразы, если это явно не исключается контекстом или областью техники. Указание диапазонов значений предназначено лишь для использования в качестве сокращенного способа отсылки индивидуально к каждой отдельной величине, попадающей в диапазон, если в настоящем документе не указано иное, и каждая отдельная величина включена в описание, как если бы она была индивидуально указана в настоящем документе. Концы всех диапазонов включены в пределах диапазона и независимо комбинируются. Все описанные в настоящем документе способы могут быть выполнены в подходящем порядке, если в настоящем документе не указано иное или иное явно противоречит контек-

сту. Использование любого или всех примеров или иллюстративных выражений (например, "такой как") предназначено лишь для лучшей иллюстрации изобретения и не накладывает ограничений на объем изобретения, если не заявлено иное. Ни одно из выражений в описании не должно быть истолковано как указание на какой-либо не заявленный элемент как существенное для практического осуществления изобретения, как используется в настоящем документе. Если не указано иное, технические и научные термины, используемые в настоящем документе, имеют то же значение, которое обычно понимается специалистом в данной области техники, к которой принадлежит это изобретение.

Соединения формулы I включают все соединения формулы I, имеющие изотопные замены в любом положении. Изотопы включают те атомы, которые имеют один и тот же атомный номер, но разные массовые числа. В качестве общего примера и без ограничения, изотопы водорода включают тритий и дейтерий и изотопы углерода включают ^{11}C , ^{13}C и ^{14}C . Хотя соединения формулы I, требуют умеренного или высокого уровня дейтеририрования (замещение водорода дейтерием) в определенных положениях, формула I включает в себя варианты осуществления, в которых другие позиции обогащены изотопами.

"Активный агент" означает соединение (в том числе соединение, описанное в настоящем документе), элемент или смесь, которые при введении пациенту отдельно или в комбинации с другим соединением, элементом или смесью, приводят прямо или косвенно к физиологическому эффекту на пациента. Косвенный физиологический эффект может иметь место через метаболический или другой косвенный механизм.

Черта (" - "), которая не находится между двумя буквами или символами, используется для указания точки прикрепления заместителя. Например, $-(\text{C}=\text{O})\text{NH}_2$ является присоединенным через углерод кето ($\text{C}=\text{O}$) группы.

"Алкил" представляет собой разветвленную или линейную насыщенную алифатическую углеводородную группу, имеющую определенное число атомов углерода, как правило, от 1 до около 12 атомов углерода. Термин $\text{C}_1\text{-C}_6$ алкил, используемый в настоящем документе, указывает на алкильную группу, имеющую от 1, 2, 3, 4, 5 или 6 атомов углерода. Другие варианты выполнения включают алкильные группы, имеющие от 1 до 8 атомов углерода, от 1 до 4 атомов углерода или 1 или 2 атома углерода, например, $\text{C}_1\text{-C}_8$ алкил, $\text{C}_1\text{-C}_4$ алкил и $\text{C}_1\text{-C}_2$ алкил. Когда $\text{C}_0\text{-C}_n$ алкил используется в настоящем документе в сочетании с другой группой, например, $(\text{C}_3\text{-C}_7\text{циклоалкил})\text{C}_0\text{-C}_4$ алкилом или $-\text{C}_0\text{-C}_4$ алкил($\text{C}_3\text{-C}_7\text{циклоалкилом}$), то указанная группа, в данном случае циклоалкил, либо непосредственно связана одинарной ковалентной связью (C_0 алкил), либо присоединена алкильной цепью, имеющей указанное число атомов углерода, в данном случае 1, 2, 3 или 4 атома углерода. Алкилы также могут быть присоединены через другие группы, такие как гетероатомы, как в $-\text{O-C}_0\text{-C}_4$ алкил($\text{C}_3\text{-C}_7\text{циклоалкил}$). Примеры алкила включают, но без ограничения, метил, этил, н-пропил, изопропил, н-бутил, 3-метилбутил, трет-бутил, н-пентил и втор-пентил.

"Алкенил" представляет собой прямую или разветвленную алифатическую углеводородную группу, имеющую одну или более углерод-углеродную двойную связь, которая может возникнуть в любой стабильной точке на цепи, имеющей указанное число атомов углерода. Примеры алкенила включают, но без ограничения, этенил и пропенил.

"Алкинил" представляет собой прямую или разветвленную алифатическую углеводородную группу, имеющую одну или более углерод-углеродную тройную связь, которая может возникнуть в любой стабильной точке на цепи, имеющей указанное число атомов углерода.

"Алкилен" означает двухвалентный насыщенный углеводород. Алкилены включают группы, имеющие от 1 до 8 атомов углерода, от 1 до 6 атомов углерода или указанное число атомов углерода, например, $\text{C}_1\text{-C}_4$ алкилен.

"Алкенилен" представляет собой двухвалентный углеводород, имеющий по меньшей мере одну углерод-углеродную двойную связь. Алкенилены включают группы, имеющие от 2 до 8 атомов углерода, от 2 до 6 атомов углерода, или указанное число атомов углерода, например, $\text{C}_2\text{-C}_4$ алкенилен.

"Алкинилен" представляет собой двухвалентный углеводород, имеющий по меньшей мере одну углерод-углеродную тройную связь. Алкинилены включают группы, имеющие от 2 до 8 атомов углерода, от 2 до 6 атомов углерода или указанное число атомов углерода, например, $\text{C}_2\text{-C}_4$ алкинилен.

"Алкокси" означает алкильную группу, как определено выше, с указанным числом атомов углерода, ковалентно связанных с группой, которую он замещает, через кислородный мостик (-O-). Примеры алкокси включают, но не ограничиваясь, метокси, этокси, н-пропокси, изо-пропокси, н-бутокси, 2-бутокси, трет-бутокси, н-пентокси, 2-пентокси, 3-пентокси, изопентокси, неопентокси, н-гексокси, 2-гексокси, 3-гексокси и 3-метилпентокси. Подобно этому группа "алкилтио" или "иоалкил" представляет собой алкильную группу, как определено выше, с указанным числом атомов углерода, ковалентно связанный с группой, которую она замещает, через серный мостик (-S-).

"Алкенилокси" представляет собой алкенильную группу, как определено выше, с указанным числом атомов углерода, ковалентно связанный с группой, которую она замещает, через кислородный мостик (-O-).

"Алканоил" представляет собой алкильную группу, как определено выше, с указанным числом атомов углерода, ковалентно связанный с группой, которую она замещает, через карбонильный мостик

(C=O). Углерод карбонильной группы входит в число атомов углерода, то есть C₂алканоил представляет собой группу CH₃(C=O)-.

"Алкилэфир" представляет собой алкильную группу, как определено в настоящем документе, ковалентно связанную с группой, которую она замещает, посредством сложноэфирной связи. Сложноэфирная связь может быть в той или иной ориентации, например, группа формулы -O(C=O)алкил или группа формулы -(C=O)Оалкил.

"Карбоциклическая группа" представляет собой насыщенную, ненасыщенную или частично ненасыщенную (например, ароматическую) группу, содержащую все углеродные кольцевые атомы. Карбоциклическая группа, как правило, содержит 1 кольцо с от 3 до 7 атомами углерода или 2 конденсированных кольца, каждое содержащее от 3 до 7 атомов углерода. "Карбоциклическое кольцо" представляет собой насыщенное, ненасыщенное или частично ненасыщенное (например, ароматические) кольцо, содержащее углеродные кольцевые атомы. Карбоциклическое кольцо, как правило, содержит 1 кольцо из от 3 до 7 атомов углерода, или "карбоциклическая группа" может содержать 1 карбоциклическое кольцо или 2 конденсированных карбоциклических кольца, каждое из которых содержит от 3 до 7 атомов углерода. Примеры карбоциклических колец включают фенильное, циклогексенильное, циклогексильное и циклопропильное кольца.

"Карбоциклическая окси группа" представляет собой моноциклическую карбоциклическую кольцевую или моно- или бициклическую карбоциклическую группу, как определено выше, присоединенную к группе, которую она замещает, через кислородный, -O-, линкер.

"Циклоалкил" представляет собой насыщенную углеводородную кольцевую группу, имеющую определенное число атомов углерода. Моноциклические циклоалкильные группы, как правило, имеют от 3 до около 8 атомов углерода в кольце или от 3 до 7 (3, 4, 5, 6 или 7) атомов углерода в кольце. Циклоалкильные заместители могут быть подвесными из замещенного атома азота или атома углерода, или замещенный атом углерода, который может иметь два заместителя, может иметь циклоалкильную группу, которая присоединена как спиро группа. Примеры циклоалкильных групп включают циклопропил, циклобутил, циклопентил и циклогексил.

"Галогеналкил" означает как разветвленные, так и неразветвленные алкильные группы, имеющие определенное число атомов углерода, замещенные 1 или более атомами галогена, вплоть до максимально допустимого числа атомов галогена. Примеры галогеналкила включают, но не ограничиваясь, трифторметил, дифторметил, 2-фторэтил и пента-фторэтил.

"Галогеналоксси" означает галогеналкильную группу, как определено в настоящем документе, присоединенную через кислородный мостик (кислород от радикала спирта).

"Гидроксиалкил" представляет собой алкильную группу, как описано ранее, замещенную по меньшей мере одним гидроксильным заместителем.

"Аминоалкил" представляет собой алкильную группу, как описано ранее, замещенную по меньшей мере одним амино-заместителем. "Гало" или "галоген" представляет собой любой из атомов фтора, хлора, брома и иода.

"Арил" представляет собой ароматические группы, содержащие только углерод в ароматическом кольце или кольцах. Типичные арильные группы содержат от 1 до 3 отдельных, конденсированных или подвесных колец и от 6 до около 18 атомов в кольце, без гетероатома в качестве члена кольца. Когда указано, такие арильные группы могут быть дополнительно замещены атомами углерода или неуглеродными атомами или группами. Такое замещение может включать конденсирование с от 5 до 7-членной насыщенной циклической группой, которая необязательно содержит 1 или 2 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, с образованием, например, 3,4-метилендиоксифенильной группы. Арильные группы включают, например, фенил, нафтил, в том числе 1-нафтил и 2-нафтил и бифенил.

"Гетероциклическое кольцо" представляет собой насыщенное, ненасыщенное или частично ненасыщенное (например, ароматическое) кольцо, содержащее от 1 до 4 гетероатомов в кольце, независимо выбранных из N, O и S, или если указано, N, O, S и B, с остальными углеродными кольцевыми атомами. "Гетероциклическая группа" может содержать 1 гетероциклическое кольцо 1 кольцо с от 3 до 7 атомами в кольце или 2 конденсированных кольца, каждое из которых содержит от 3 до 7 атомов в кольце, с по меньшей мере одним кольцом, которое является гетероциклическим кольцом.

"Гетероцикликлокси группа" представляет собой моноциклическую гетероциклическую кольцевую или бициклическую гетероциклическую группу, как описано ранее, связанную с группой, которую она замещает, через кислородный, -O-, линкер.

"Гетероарил" представляет собой стабильное моноциклическое ароматическое кольцо, содержащее указанное число атомов в кольце, которое содержит от 1 до 3 или в некоторых вариантах выполнения изобретения от 1 до 2, гетероатомов, выбранных из N, O и S, причем оставшиеся кольцевые атомы представляют собой углерод, или стабильную бициклическую или трициклическую систему, содержащую по меньшей мере одно от 5 до 7-членное ароматическое кольцо, содержащее от 1 до 3, или в некоторых вариантах выполнения изобретения от 1 до 2 гетероатома, выбранных из N, O и S, причем остальные кольцевые атомы представляют собой углерод. Моноциклические гетероарильные группы, как правило, имеют от 5 до 7 атомов в кольце. В некоторых вариантах выполнения изобретения бициклические гете-

роарильные группы представляют собой от 9- до 10-членные гетероарильные группы, то есть, группы, содержащие 9 или 10 атомов в кольце, в которых одно 5-7 членное ароматическое кольцо конденсировано со вторым ароматическим или неароматическим кольцом. Когда общее число атомов S и O в гетероарильной группе превышает 1, эти гетероатомы не являются смежными друг с другом. Предпочтительно, чтобы общее число атомов S и O в гетероарильной группе было не более чем 2. Особенno предпочтительно, чтобы общее число атомов S и O в ароматическом гетероцикле было не более чем 1. Примеры гетероарильных групп включают, но не ограничиваясь, оксазолил, пиранил, пиразинил, пиразолопиридинил, пиразолил, пиридизинил, пиридил, пирамидинил, пирролил, хинолинил, тетразолил, тиазолил, тиенилпиразолил, тиофенил, триазолил, бензо[d]оксазолил, бензофуранил, бензотиазолил, бензотиофенил, бензоксадиазолил, дигидробензодиоксинил, фуранил, имидазолил, индолил и изоксазолил. "Гетероарилокси" представляет собой гетероарильную группу, как описывалось, связанную с группой, которую она замещает, через кислородный мостик.

"Гетероциклоалкил" представляет собой насыщенную кольцевую группу, имеющую 1,2,3 или 4 гетероатома, независимо выбранных из N, S и O, причем остальные кольцевые атомы представляют собой углерод. Моноциклические гетероциклоалкильные группы, как правило, имеют от 3 до 8 кольцевых атомов или от 4 до 6 кольцевых атомов. Примеры гетероциклоалкильных групп включают морфолинил, пиразинил, пиперидинил и пирролинил.

Термин "моно- и/или диалкиламино" указывает на вторичные или третичные алкиламиногруппы, где алкильные группы независимо выбраны из алкильных групп, как определено в настоящем документе, содержащих указанное количество атомов углерода. Точка присоединения алкиламиногруппы находится на азоте. Примеры моно- и диалкиламино групп включают этиламино, диметиламино и метилпропиламино.

Термин "замещенный", как он использован в настоящем документе, означает, что любой один или несколько атомов водорода у указанного атома или группы заменен выбранным из указанной группы, при условии, что нормальная валентность указанного атома не превышена. Когда заместитель представляет собой оксо (т.е. =O), то 2 атома водорода на атоме заменены. Когда оксогруппу заменяет ароматические фрагменты, то соответствующее частично ненасыщенное кольцо заменяет ароматическое кольцо. Например, пирильная группа, замещенная оксо группой, представляет собой пиридон.

Комбинации заместителей и/или переменных допустимы только, если такие комбинации приводят к получению стабильных соединений или полезных промежуточных продуктов синтеза. Стабильное соединение или стабильная структура подразумевает соединение, которое достаточно устойчиво, чтобы выдержать выделение из реакционной смеси и последующую переработку в эффективный терапевтический агент. Если не указано иное, то заместители названы в основной структуре. Например, следует понимать, что, когда аминалкил указан в качестве возможного заместителя, то точка присоединения этого заместителя к структуре ядра находится в алкильной части.

Подходящие группы, которые могут присутствовать на "замещенной" или "необязательно замещенной" позиции, включают, но не ограничиваясь, например, галоген; циано; гидроксил; нитро; азидо; алканил (включая C₂-C₆алканильную группу); карбоксамид; алкильные группы (включая циклоалкильные группы), имеющие от 1 до около 8 атомов углерода или от 1 до около 6 атомов углерода; алкенильные и алкинильные группы, включая группы, имеющие одну или более ненасыщенных связей и от 2 до около 8 или от 2 до около 6 атомов углерода; алкокси группы, имеющие одно или более кислородное связывание и от 1 до около 8 или от 1 до около 6 атомов углерода; арилокси, такой как фенокси; алкилиогруппы, включая имеющие одно или более тиоэфирных связываний и от 1 до 8 атомов углерода или от 1 до 6 атомов углерода; алкилсульфинильные группы, включая имеющие одно или более сульфинильных связываний и от 1 до около 8 атомов углерода или от 1 до около 6 атомов углерода; алкилсульфонильную группу, включая имеющую одно или более сульфонильных связываний и от 1 до около 8 атомов углерода или от 1 до около 6 атомов углерода; аминалкильные группы, включая группы, имеющие один или более атомов N и от 1 до около 8 или от 1 до около 6 атомов углерода; арил, содержащий 6 или более атомов углерода и одно или более колец (например, фенил, бифенил, нафтфен или тому подобное, при этом каждое кольцо является либо замещенным, либо незамещенным ароматическим); арилалкил, имеющий от 1 до 3 отдельных или конденсированных колец и от 6 до около 18 атомов углерода в кольце с бензилом, являющимся примером арилалкильной группы; арилалкокси, имеющую от 1 до 3 отдельных или конденсированных колец и от 6 до около 18 атомов углерода в кольце с бензилокси, являющимся примером арилалкокси группы; или насыщенную, ненасыщенную или ароматическую гетероциклическую группу, имеющую от 1 до 3 отдельных или конденсированных колец с от 3 до около 8 членов в кольце и одним или более атомом N, O или S, например, кумаринил, хинолинил, изохинолинил, хиназолинил, пиридил, пиразинил, пирамидинил, фуранил, пирролил, тиенил, тиазолил, триазинил, оксазолил, изоксазолил, имидазолил, индолил, бензофуранил, бензотиазолил, тетрагидрофуранил, тетрагидропиранил, пиперидинил, морфолинил, пиперазинил и пирролидинил. Такие гетероциклические группы могут быть дополнительно замещены, например, гидроксил, алкилом, алкокси, галогеном и амино. В некоторых вариантах выполнения изобретения "необязательно замещенный" включает в себя один или более заместителей, независимо выбранных из галогена, гидроксила, амино, циано, -CHO, -COOH,

-CONH₂, C₁-C₆-алкила, C₂-C₆алкенила, C₁-C₆алкокси, C₂-C₆алканоила, C₁-C₆алкилэфира, (моно- и ди-C₁-C₆алкиламино)C₀-C₂алкила, C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси.

"Дозированная форма" означает единицу введения активного агента. Примеры дозированных форм включают таблетки, капсулы, инъекции, суспензии, растворы, эмульсии, кремы, мази, суппозитории, ингаляционные формы, трансдермальные формы и тому подобное.

"Фармацевтические композиции" представляют собой композиции, содержащие по меньшей мере один активный агент, такой как соединение или соль формулы I, а также по меньшей мере одно другое вещество, такое как носитель. Фармацевтические композиции необязательно содержат один или более дополнительных активных агентов. Если указано, фармацевтические композиции отвечают стандартам U.S. FDA's GMP (надлежащей производственной практике) для лекарственных препаратов для человека или не для людей. "Фармацевтические комбинации" представляют собой комбинации по меньшей мере двух активных агентов, которые могут быть объединены в одной дозированной форме или предоставлены вместе в виде отдельных дозированных форм с инструкциями так, что активные агенты должны быть использованы вместе для лечения заболевания, такого как гепатит С.

Термин "фармацевтически приемлемые соли" включает производные раскрытых соединений, в которых исходное соединение модифицируют путем образования неорганических и органических нетоксических кислотных или основных солей присоединения. Соли соединений по настоящему изобретению могут быть синтезированы из исходного соединения, которое содержит основный или кислотный остаток, обычными химическими способами. Как правило, такие соли могут быть получены взаимодействием форм свободной кислоты этих соединений со стехиометрическим количеством соответствующего основания (например, гидроксида, карбоната, бикарбоната Na, Ca, Mg или K и т.п.), либо путем реакции формы свободного основания этих соединений со стехиометрическим количеством соответствующей кислоты. Такие реакции обычно проводят в воде, или в органическом растворителе, или в смеси этих двух. Как правило, неводные среды, такие как эфир, этилацетат, этанол, изопропанол или ацетонитрил, являются предпочтительными, где это практически возможно. Соли соединений по настоящему изобретению дополнительно включают сольваты соединений и кампаунд соли.

Примеры фармацевтически приемлемых солей включают, но не ограничиваясь, соли минеральных или органических кислот основных остатков, таких как амины; щелочные или органические соли кислотных остатков, таких как карбоновые кислоты; и тому подобное. Фармацевтически приемлемые соли включают обычные нетоксичные соли и четвертичные аммониевые соли исходного соединения, образованные, например, из нетоксичных неорганических или органических кислот. Например, обычные соли нетоксичных кислот включают соли, полученные из неорганических кислот, таких как соляная, бромистоводородная, серная, сульфаминовая, фосфорная, азотная и подобных; и соли, полученные из органических кислот, таких как уксусная, пропионовая, янтарная, гликолевая, стеариновая, молочная, яблочная, винная, лимонная, аскорбиновая, памоиновая, малеиновая, гидроксималеиновая, фенилуксусная, глутаминовая, бензойная, салициловая, мезиловая, эзиловая, безиловая, сульфаниловая, 2-ацетоксибензойная, фумаровая, толуолсульфоновая, метансульфоновая, этандисульфоновая, щавелевая, изетионовая, HOOC-(CH₂)_n-COOH, где n равно 0-4 и подобных. Списки дополнительных подходящих солей можно найти, например, в Remington's Pharmaceutical Sciences, 17th ed., Mack Publishing Company, Easton, Pa., p. 1418 (1985).

Термин "носитель" применительно к фармацевтическим композициям/комбинациям по изобретению относится к разбавителю, эксципиенту или носителю, с которым предоставляется активное соединение.

Термин "фармацевтически приемлемый эксципиент" означает эксципиент, который пригоден для получения фармацевтической композиции/комбинации, который, как правило, безопасен, нетоксичен и ни биологически, ни иным образом не является нежелательным, и включает эксципиент, который приемлем для применения в ветеринарии, а также в фармацевтических целях для человека. "Фармацевтически приемлемый эксципиент", как используется в настоящем документе, включает как один, так и более чем один такой эксципиент.

"Пациент" представляет собой человека или не человеческое животное, нуждающегося в медицинском лечении. Медицинское лечение может включать лечение существующего состояния, такого как заболевание или расстройство, профилактическое лечение или лечение для предотвращения, или диагностическое лечение. В некоторых вариантах выполнения изобретения пациент представляет собой пациента-человека.

"Предоставление" означает подачу, введение, продажу, распространение, передачу (с целью получения прибыли или нет), производство, кампаундирование или диспергирование.

"Получение соединения формулы I по меньшей мере с одним дополнительным активным агентом" означает соединение формулы I и дополнительный активный агент(ы) предоставлены одновременно в одной лекарственной форме, предоставлены одновременно в виде отдельных лекарственных форм или предоставлены, в отдельных лекарственных формах для введения, разделенных промежутком времени, который находится в интервале времени, в котором соединение формулы I и по меньшей мере один дополнительный активный агент находится в потоке крови пациента. В некоторых вариантах выполнения

изобретения соединение формулы I и дополнительный активный агент не должны быть предписаны для пациента одним и тем же работником медицинской помощи. В некоторых вариантах выполнения изобретения дополнительный активный агент или агенты не должны требовать рецепта. Введение соединения формулы I или по меньшей мере одного дополнительного активного агента может происходить с помощью любого соответствующего пути, например, в пероральных таблетках, в пероральных капсулах, в пероральных растворах, ингаляцией, инъекцией, суппозиторием или местным контактом.

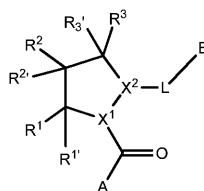
"Лечение", как используется в настоящем документе, включает предоставление соединения формулы I либо в качестве единственного активного агента, либо вместе с по меньшей мере одним дополнительным активным агентом, достаточное, чтобы: (а) предотвратить заболевание или симптом заболевания у пациента, который может быть предрасположен к заболеванию, но еще не установлено, что он ему подвержен (например, в том числе заболевания, которые могут быть связаны с или вызваны первичным заболеванием (как при макулярной дегенерации, что может быть результатом в контексте активации фактора D); (б) ингибиовать заболевание, т.е. задержать его развитие, и (с) облегчить заболевание, т.е. вызвать регрессию заболевания. Термины "лечение" и "лечить" также означают предоставление терапевтически эффективного количества соединения формулы I в качестве единственного активного агента либо вместе с по меньшей мере одним дополнительным активным агентом пациенту, имеющему или восприимчивому к состоянию, опосредованному фактором D комплемента.

Термин "терапевтически эффективное количество" фармацевтической композиции/комбинации по настоящему изобретению означает количество, эффективное при введении пациенту, для обеспечения терапевтической пользы, такой как улучшение симптомов, например, количество, эффективное для снижения симптомов макулярной дегенерации. Терапевтически эффективное количество представляет собой также количество, достаточное для предотвращения значительного увеличения или значительного уменьшения обнаруживаемого уровня комплемента фактора D в крови, сыворотке или тканях пациента.

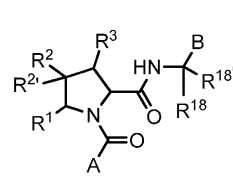
Химическое описание.

В дополнение к соединениям формулы I, приведенным в разделе "Сущность изобретени", настоящее изобретение также включает соединения, в которых переменные, например, A, B, L, R₁-R³ и L имеют следующие определения. Описание включает все комбинации этих определений, приводящие к стабильным соединениям.

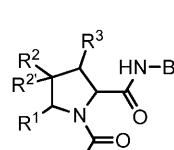
Например, раскрытие включает соединения и соли формул II, III, IV, V, VI, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII, XIV, XV, XVI, XVII, XVIII, XIX, XX, XXI и XXII, которые входят в объем формулы I. Переменные, указанные в формулах II-XXIV, имеют определения, изложенные в разделе "Сущность изобретения" для формулы I или любые из определений, изложенных в настоящем описании.



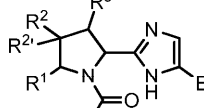
Формула II



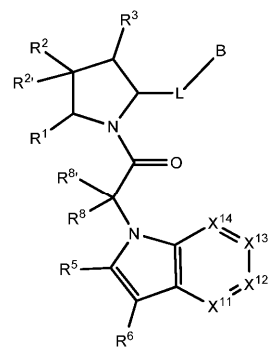
Формула III



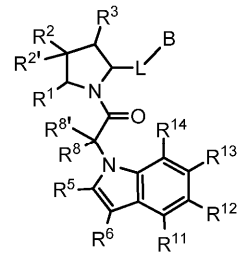
Формула IV



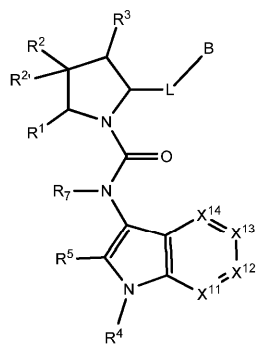
Формула V



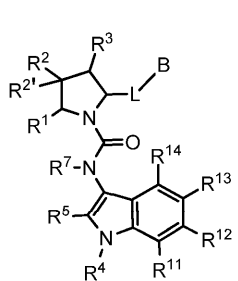
Формула VI



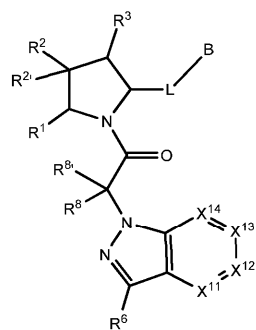
Формула VII



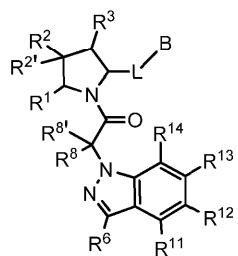
Формула VIII



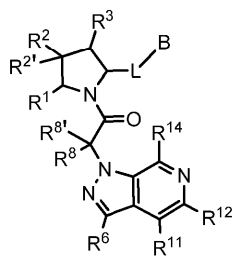
Формула IX



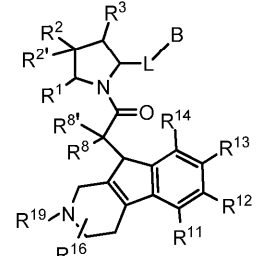
Формула X



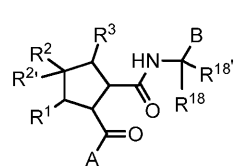
Формула XI



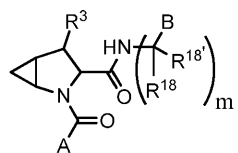
Формула XII



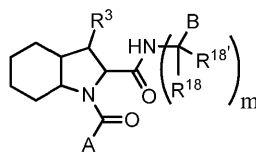
Формула XIII



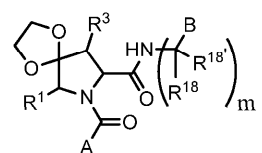
Формула XIV



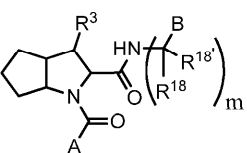
m равно 0 или 1.



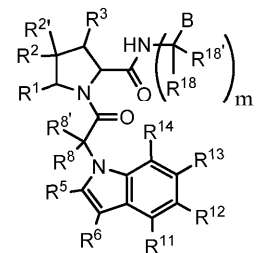
m равно 0 или 1.



m равно 0 или 1.

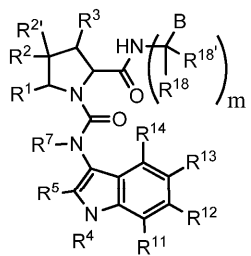


m равно 0 или 1.



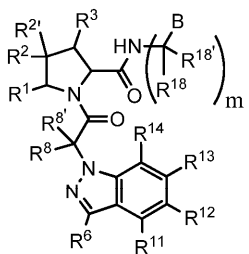
m равно 0 или 1.

Формула XVII

 m равно 0 или 1.

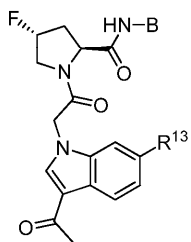
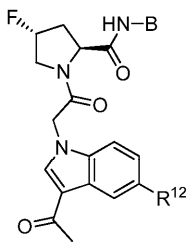
Формула XX

Формула XVIII

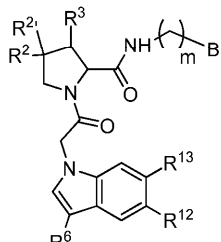
 m равно 0 или 1.

Формула XXI

Формула XIX



Формула XXIII



Формула XXIV

Кроме того, изобретение включает соединения и соли формулы I и любых ее подформул (II-XXIV), в которых выполняется по меньшей мере одно из следующих условий.

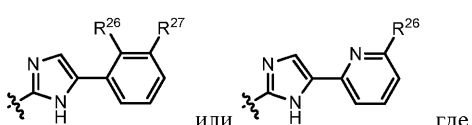
R^1 , $R^{1'}$, $R^{2'}$, R^3 и $R^{3'}$, если присутствуют, все представляют собой водород; и R^2 представляет собой фтор.

R^1 , $R^{1'}$, $R^{2'}$ и $R^{3'}$, если присутствуют, все представляют собой водород; и R^2 представляет собой фтор и R^3 представляет собой $-C_0-C_4$ алкил(C_3-C_7 циклоалкил) или $-O-C_0-C_4$ алкил(C_3-C_7 циклоалкил).

R^1 и R^2 , взятые вместе, образуют от 3- до 6-членную циклоалкильную группу, и $R^{1'}$, $R^{2'}$, R^3 и $R^{3'}$, где присутствуют, все представляют собой водород.

R^1 , $R^{1'}$, R^3 и $R^{3'}$, если присутствуют, все представляют собой водород, и R^2 и $R^{2'}$, взятые вместе, образуют 5- или 6-членную гетероциклоалкильную группу, имеющую 1 или 2 атома кислорода.

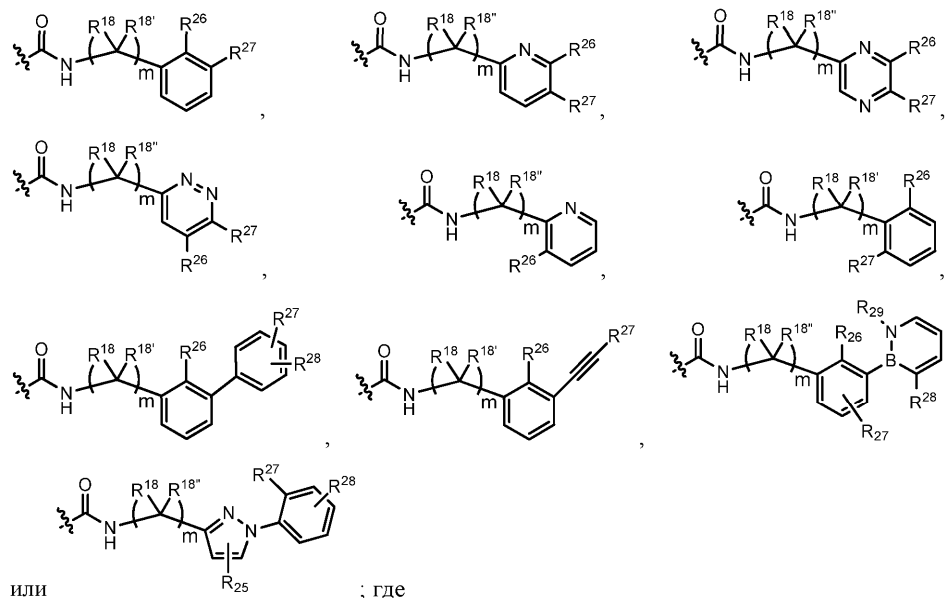
-L-B- представляет собой



, где

R^{26} и R^{27} независимо выбраны из водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, C_1-C_6 алкила, C_2-C_6 алкенила, C_2-C_6 алканоила, C_1-C_6 алкокси, C_1-C_6 тиоалкила, $-C_0-C_4$ алкил(моно- и ди- C_1-C_6 алкиламино), $-C_0-C_4$ алкил(C_3-C_7 циклоалкила), $-C_0-C_4$ алкокси-(C_3-C_7 циклоалкила), C_1-C_2 галогеналкила, C_1-C_2 галогеналкокси и C_1-C_2 галогеналкилио.

(f) -L-B- представляет собой



R¹⁸ и R^{18'} независимо выбраны из водорода, галогена и метила; и m представляет собой 0 или 1; и R²⁶, R²⁷ и R²⁸ независимо выбраны из водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, C₁-C₆алкила, C₂-C₆алкенила, C₂-C₆алканоила, C₁-C₆алкокси, C₁-C₆тиоалкила, (моно- и ди-C₁-C₆алкиламино)C₀-C₄алкила, (C₃-C₇циклоалкила)C₀-C₄алкила и -C₀-C₄алкокси(C₃-C₇циклоалкила); каждый из R²⁶, R²⁷ и R²⁸, отличающийся от водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, является незамещенным или замещенным одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, амино, C₁-C₂алкокси, C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси; и

R²⁹ представляет собой водород, C₁-C₂алкил, C₁-C₂галогеналкил или Si(CH₃)₂C(CH₃)₃;

(g) R⁸ и R^{8'} независимо представляют собой водород или метил;

(h) R⁸ и R^{8'} представляют собой водород;

(i) R⁷ представляет собой водород или метил;

(j) R⁷ представляет собой водород.

(k) Один из R¹² и R¹³ выбран из водорода, галогена, гидроксила, амино, нитро, циано, C₁-C₆алкила, C₂-C₆алкенила, C₂-C₆алканоила, C₁-C₆алкокси, C₁-C₆тиоалкила, -C₀-C₄алкил(моно- и ди-C₁-C₆алкиламино), -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), -OC₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси;

(l) R¹, R^{1'}, R² и R³ все представляют собой водород;

R² представляет собой фтор и R³ представляет собой водород, -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкил) или -O-C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкил);

R⁵ представляет собой водород, галоген или C₁-C₂алкил;

R¹¹, R¹³ R¹⁴ и R¹⁵, если присутствуют, независимо выбраны в каждом случае из водорода, галогена, гидроксила, амино, C₁-C₄алкила, C₁-C₄алкокси, -C₀-C₂алкил(моно- и ди-C₁-C₂алкиламино), трифторметила и трифторметокси;

X¹² представляет собой CR¹²; и

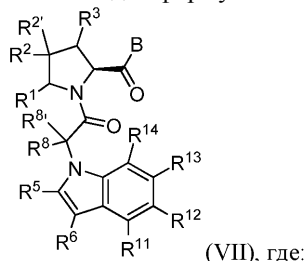
R¹² представляет собой -JNR⁹C(O)OR¹⁰, -JNR⁹C(O)OR²³, -JOC(O)NR²¹R²², -JOC(O)NR²⁴R²⁵, -JNR⁹C(O)NR¹⁰R²³ или -JNR⁹C(O)NR²⁴R²⁵,

(m) J представляет собой связь.

(n) Один из R¹² и R¹³ выбран из

где р равно 0, 1, 2, 3 или 4.

(о) Раскрытие включает соединения и соли для формулы VII



R¹, R², R^{2'} и R³ независимо выбраны из водорода, галогена, C₁-C₄алкила, C₁-C₄алкокси, -C₀-C₂алкил-NR⁹R¹⁰, -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), -O-C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси;

R⁸ и R^{8'} независимо выбраны из водорода, галогена и метила;

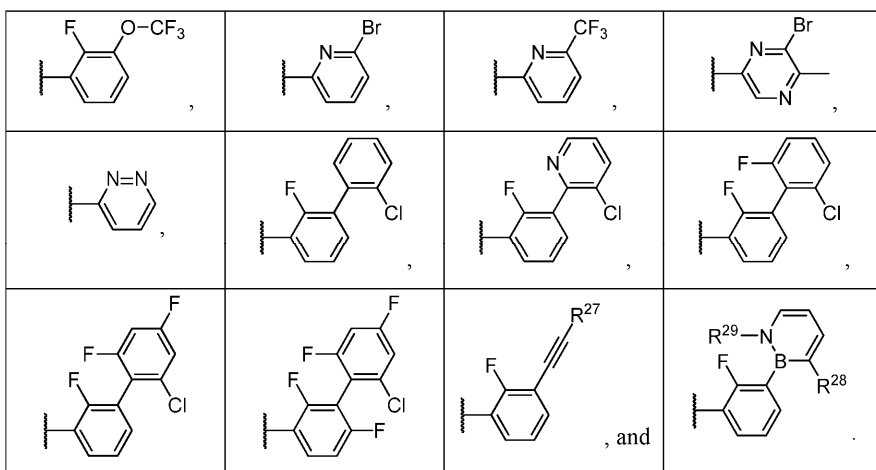
R⁵ представляет собой водород, гидроксил, циано, -COOH, C₁-C₆алкил, C₁-C₆алкокси, C₂-C₆алканоил -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), -C(O)C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), C₁-C₂галогеналкила или C₁-C₂галогеналкокси;

R⁶ представляет собой -C(O)CH₃, -C(O)NH₂, -C(O)CF₃, -C(O)(циклогексил) или -этил(цианоимино);

и

R¹¹ и R¹⁴ независимо выбраны из водорода, галогена, гидроксила, амино, нитро, циано, C₁-C₆алкила, C₂-C₆алкенила, C₂-C₆алканоила, C₁-C₆алкокси, C₁-C₆тиоалкила, -C₀-C₄алкил(моно- и ди-C₁-C₆алкиламино), -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), -OC₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси.

(п) В выбран из

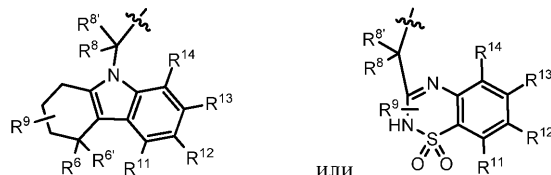


где R²⁷ представляет собой водород, метил или трифторметил; R²⁸ представляет собой водород или галоген; и R²⁹ представляет собой водород, метил, трифторметил или -Si(CH₃)₂C(CH₃)₃.

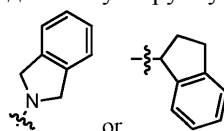
(q) В представляет собой фенил, пиридин или инданил, каждый из которых незамещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, C₁-C₆алкила, C₂-C₆алкенила, C₂-C₆алканоила, C₁-C₆алкокси, C₁-C₆тиоалкила, (моно- и ди-C₁-C₆алкиламино)C₀-C₄алкила, (C₃-C₇циклоалкил)C₀-C₄алкила, -C₀-C₄алкокси(C₃-C₇циклоалкила), (фенил)C₀-C₂алкила, (пиридин)C₀-C₂алкила; каждый из заместителей, отличающихся от водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, является незамещенным или замещенным одним или несколькими заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, амино, C₁-C₂алкила, C₁-C₂алкокси, -OSi(CH₃)₂C(CH₃)₃, -Si(CH₃)₂C(CH₃)₃, C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси.

(r) В представляет собой фенил или пиридин, замещенный 1, 2 или 3 заместителями, выбранными из хлора, брома, гидроксила, -SCF₃, C₁-C₂алкила, C₁-C₂алкокси, трифторметила и трифторметокси.

(s) А представляет собой группу формулы



(t) -L-B представляет собой связь и инданильную группу формулы



Настоящее изобретение дополнительно включает варианты выполнения изобретения, в которых m равно 0 или 1;

R² представляет собой галоген, R³ представляет собой водород или галоген, и R⁴ представляет собой водород, галоген, -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкил) или -O-C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкил);

R⁶ представляет собой -C(O)C₁-C₄алкил, -C(O)NH₂, -C(O)CF₃, -C(O)(C₃-C₇циклоалкил) или -этил(цианоамино);

один из R¹² и R¹³ выбран из водорода, галогена, C₁-C₄алкила, C₁-C₄алкокси, трифторметила и трифторметокси; другой из R¹² и R¹³ выбирается из (s);

где (s) представляет собой C₂-C₆алкинил, -C₂-C₆алкинил-R²³, C₂-C₆алканоил, -JC₃-C₇циклоалкил, -B(OH)₂, -JC(O)NR²³, -JOSO₂OR²¹, -C(O)(CH₂)₁₋₄S(O)R²¹, -O(CH₂)₁₋₄S(O)NR²¹R²², -JOP(O)(OR²¹)(OR²²), -JP(O)(OR²¹)(OR²²), -JOP(O)(OR²¹)R²², JP(O)(OR²¹)R²², -JOP(O)R²¹R²², -JP(O)R²¹R²², -JSP(O)(OR²¹)(OR²²), -JSP(O)(OR²¹)(R²²), -JSP(O)(R²¹)(R²²), -JNR⁹P(O)(NHR²¹)(NHR²²), -JNR⁹P(O)(OR²¹)(NHR²²), JNR⁹P(O)(OR²¹)(OR²²), -JC(S)R²¹, -JNR⁹SO₂R²², -JNR⁹S(O)NR¹⁰R²², JNR⁹SO₂NR¹⁰R²², -JSO₂NR⁹COR²², -O(CH₂)₁₋₄SO₂NR²¹R²², -JSO₂NR⁹CONR²¹R²², -JNR⁹SO₂R²², JC(O)NR²¹SO₂R²², -JC(NH₂)NCN, -JC(NH₂)NR²², -JC(NH₂)NS(O)R²², -JOC(O)NR²¹R²², -JOC(O)NR²⁴R²⁵, -JNR⁹C(O)OR¹⁰, -JNR⁹C(O)OR²³, -JNR²¹OC(O)R²², -(CH₂)₁₋₄C(O)NR²¹R²², -JNR⁹C(O)R²¹, -JC(O)R²¹, -JNR⁹C(O)NR⁹R¹⁰, -JNR⁹C(O)NR¹⁰R²³, -JNR⁹C(O)NR²⁴R²⁵, -CCR²¹, -(CH₂)₁₋₄OC(O)R²¹, -JC(O)OR²³, -C₂-C₄алкил-R²³ и -J-парациклофан; где J независимо выбран в каждом случае и представляет собой ковалентную связь, C₁-C₄алкилен, C₂-C₄алкенилен или C₂-C₄алкинилен;

R²¹ и R²² независимо выбраны в каждом случае из водорода, гидроксила, циано, амино, C₁-C₆алкила, C₁-C₆алкенила, C₁-C₆алкокси, (C₃-C₇циклоалкил)C₀-C₄алкила, (фенил)C₀-C₄алкила, -C₁-C₄алкил-

$\text{OC(O)OC}_1\text{-C}_6\text{алкила}$, $-\text{C}_1\text{-C}_4\text{алкилOC(O)C}_1\text{-C}_6\text{алкила}$, $-\text{C}_1\text{-C}_4\text{алкилC(O)OC}_1\text{-C}_6\text{алкила}$, (4-7-членный гетероциклоалкил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, имеющего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, и (5- или 6-членный ненасыщенный или ароматический гетероциклоалкил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{-алкил}$, имеющий 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S;

R^{23} независимо выбран в каждом случае из ($\text{C}_3\text{-C}_7\text{циклоалкил}$) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (фенил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (4-7-членный гетероциклоалкил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, имеющего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, и (5- или 6-членный ненасыщенный или ароматический гетероциклоалкил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, имеющего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S;

R^{24} и R^{25} , взятые вместе с атомом азота, к которому они присоединены, образуют от 4- до 7-членную моноциклическую гетероциклоалкильную группу или 6-10-членную бициклическую гетероциклоалкильную группу, имеющую конденсированные, спиро или мостиковые кольца; каждый из (s) может быть незамещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, оксо, $-\text{B}(\text{OH})_2$, $-\text{Si}(\text{CH}_3)_3$, $-\text{COOH}$, $-\text{CONH}_2$, $-\text{P}(\text{O})(\text{OH})_2$, $\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкила}$, $\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкокси}$, $-\text{C}_0\text{-C}_2\text{алкил(моно- и ди-C}_1\text{-C}_4\text{алкиламино)}$, $\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкилэфира}$, $\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкиламино}$, $\text{C}_1\text{-C}_4\text{гидроксилалкила}$, $\text{C}_1\text{-C}_2\text{галогеналкила}$ и $\text{C}_1\text{-C}_2\text{галогеналкокси}$.

(г) Настоящее изобретение включает соединения и соли, в которых один из R^{12} и R^{13} представляет собой водород, гидроксил, галоген, метил или метокси; а другой

R^{12} и R^{13} независимо выбирают из (s), где (s) представляет собой $\text{C}_2\text{-C}_6\text{алкинил}$, $-\text{C}_2\text{-C}_6\text{алкинил-R}^{23}$, $\text{C}_2\text{-C}_6\text{алканоил}$, $-\text{JC}_3\text{-C}_7\text{циклоалкил}$, $-\text{JC(O)NR}^9\text{R}^{23}$, $-\text{C(O)(CH}_2\text{)}_{1-4}\text{S(O)R}^{21}$, $-\text{JP(O)(OR}^{21})(\text{OR}^{22})$, $-\text{JOP(O)(OR}^{21})\text{R}^{22}$, $-\text{JP(O)(OR}^{21})\text{R}^{22}$, $-\text{JOP(O)R}^{21}\text{R}^{22}$, $-\text{JNR}^{21}\text{SO}_2\text{R}^{22}$, $-\text{JNR}^{21}\text{SO}_2\text{R}^{22}$, $-\text{JC(O)NR}^{21}\text{SO}_2\text{R}^{22}$, $-\text{JC(NH}_2)\text{NCN}$, $-\text{JC(NH}_2)\text{NR}^{22}$, $-\text{JC(NH}_2)\text{NS(O)}_2\text{R}^{22}$, $-\text{JOC(O)NR}^{21}\text{R}^{22}$, $-\text{JOC(O)NR}^{24}\text{R}^{25}$, $-\text{JNR}^9\text{C(O)OR}^{10}$, $-\text{JNR}^9\text{C(O)OR}^{23}$, $-\text{JNR}^{21}\text{OC(O)R}^{22}$, $-\text{JC(O)R}^{21}$, $-\text{JNR}^9\text{C(O)NR}^9\text{R}^{10}$, $-\text{JNR}^9\text{C(O)NR}^{10}\text{R}^{23}$, $-\text{JNR}^9\text{C(O)NR}^{24}\text{R}^{25}$ и $-\text{J-паракиклофан}$; где J независимо выбран в каждом случае и представляет собой ковалентную связь, $\text{C}_1\text{-C}_4\text{алкилен}$, $\text{C}_2\text{-C}_4\text{алкенилен}$ или $\text{C}_2\text{-C}_4\text{алкинилен}$;

R^{21} и R^{22} независимо выбраны в каждом случае из водорода, гидроксила, циано, амино, $\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил}$, $\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкила}$, $\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкокси}$, ($\text{C}_3\text{-C}_7\text{циклоалкил}$) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (фенил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, $-\text{C}_1\text{-C}_4\text{алкилOC(O)OC}_1\text{-C}_6\text{алкила}$, $-\text{C}_1\text{-C}_4\text{алкилOC(O)C}_1\text{-C}_6\text{-алкила}$, (пирролидинил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, ((морфорилинил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (тиоморфорилинил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (пиперидинил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (пиперазинил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (тетрагидрофуранил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, пиразолил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (тиазолил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (триазолил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (тетразолил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (имидазолил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (оксазолил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (фуранил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (пиридинил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (пиридинидинил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (пиразинил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (пиридизинил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$ и (тетрагидропиридинил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$;

R^{23} независимо выбран в каждом случае из ($\text{C}_3\text{-C}_7\text{циклоалкил}$) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (фенил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (пирролидинил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (морфорилинил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (тиоморфорилинил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (пиперидинил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (пиперазинил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (тетрагидрофуранил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (пиразолил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (тиазолил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (триазолил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (тетразолил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (имидазолил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (оксазолил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (фуранил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (пиридинил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (пиридинидинил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (пиразинил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (пиридизинил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$ и (тетрагидропиридинил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$;

R^{24} и R^{25} , взятые вместе с атомом азота, к которому они присоединены, образуют пирролидинильную, пиперазинильную, пиперидинильную или морфорилинильную группу, каждая из которых необязательно соединена мостиком с метиленовой или этиленовой группой или спиро с группой $\text{C}_3\text{-C}_6\text{циклоалкил}$;

каждый из (s) может быть незамещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, оксо, $-\text{B}(\text{OH})_2$, $-\text{Si}(\text{CH}_3)_3$, $-\text{COOH}$, $-\text{CONH}_2$, $-\text{P}(\text{O})(\text{OH})_2$, $\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкила}$, $\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкокси}$, $-\text{C}_0\text{-C}_2\text{алкил(моно- и ди-C}_1\text{-C}_4\text{алкиламино)}$, $\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкилэфира}$, $\text{C}_1\text{-C}_4\text{гидроксилалкила}$, $\text{C}_1\text{-C}_2\text{галогеналкила}$ и $\text{C}_1\text{-C}_2\text{галогеналкокси}$.

Настоящее раскрытие включает соединения и соли, в которых один из R^{12} и R^{13} представляет собой водород, гидроксил, галоген, метил или метокси; а другой из R^{12} и R^{13} выбран из (s), где (s) представляет собой $-\text{JP(O)(OR}^{21})(\text{OR}^{22})$, $-\text{JOP(O)(OR}^{21})\text{R}^{22}$, $-\text{JP(O)(OR}^{21})\text{R}^{22}$, $-\text{JOP(O)R}^{21}\text{R}^{22}$ или $-\text{JP(O)R}^{21}\text{R}^{22}$;

где J независимо выбран в каждом случае и представляет собой ковалентную связь, $\text{C}_1\text{-C}_4\text{алкилен}$, $\text{C}_2\text{-C}_4\text{алкенилен}$ или $\text{C}_2\text{-C}_4\text{алкинилен}$;

R^{21} и R^{22} независимо выбраны в каждом случае из водорода, гидроксила, циано, амино, $\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкила}$, $\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкила}$, $\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкокси}$, ($\text{C}_3\text{-C}_7\text{циклоалкил}$) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$, (фенил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$ и $-\text{C}_1\text{-C}_4\text{алкилOC(O)OC}_1\text{-C}_6\text{алкила}$, $-\text{C}_1\text{-C}_4\text{алкилOC(O)C}_1\text{-C}_6\text{-алкила}$;

каждый из (s) может быть незамещенным или замещенным одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, оксо, $-\text{B}(\text{OH})_2$, $-\text{Si}(\text{CH}_3)_3$, $-\text{COOH}$, $-\text{CONH}_2$, $-\text{P}(\text{O})(\text{OH})_2$, $\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкила}$, $\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкокси}$, $-\text{C}_0\text{-C}_2\text{алкил(моно- и ди-C}_1\text{-C}_4\text{алкиламино)}$, $\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкилэфира}$, $\text{C}_1\text{-C}_4\text{гидроксилалкила}$, $\text{C}_1\text{-C}_2\text{галогеналкила}$ и $\text{C}_1\text{-C}_2\text{галогеналкокси}$.

Настоящее раскрытие включает соединения и соли, в которых один из R^{12} и R^{13} представляет собой водород, гидроксил, галоген, метил или метокси; а другой из R^{12} и R^{13} представляет собой $\text{C}_2\text{-C}_6\text{алкинил-R}^{23}$; где

R^{23} представляет собой ($\text{C}_3\text{-C}_7\text{циклоалкил}$) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкил}$, (фенил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкил}$, (пирролидинил) $\text{C}_0\text{-C}_4\text{алкила}$,

C_4 алкил, (морфолинил) C_0 - C_4 алкил, (тиоморфолинил) C_0 - C_4 алкил, (пиперидинил) C_0 - C_4 алкил, (пиперазинил) C_0 - C_4 алкил, (тетрагидрофуранил) C_0 - C_4 алкил, (пиразолил) C_0 - C_4 алкил, (тиазолил) C_0 - C_4 алкил, (триазолил) C_0 - C_4 алкил, (тетразолил) C_0 - C_4 алкил, (имидазолил) C_0 - C_4 алкил, (оксазолил) C_0 - C_4 алкил, (фуранил) C_0 - C_4 алкил, (пиридинил) C_0 - C_4 алкил, (пириддинил) C_0 - C_4 алкил, (пиразинил) C_0 - C_4 алкил, (пиридинизинил) C_0 - C_4 алкил и (тетрагидропиридинил) C_0 - C_4 алкил; который может быть незамещенным или замещенным одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, оксо, $-B(OH)_2$, $-Si(CH_3)_3$, $-COOH$, $-CONH_2$, $-P(O)(OH)_2$, C_1 - C_6 алкила, C_1 - C_6 алкокси, $-C_0$ - C_2 алкил(моно- и ди- C_1 - C_4 алкиламино), C_1 - C_6 алкилэфира, C_1 - C_4 алкиламино, C_1 - C_4 гидроксилалкила, C_1 - C_2 галогеналкокси и C_1 - C_2 галогеналкокси.

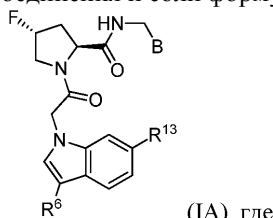
Настоящее раскрытие включает соединения и соли, в которых один из R^{12} и R^{13} представляет собой водород, гидроксил, галоген, метил или метокси; а другой из R^{12} и R^{13} выбирают из (s), где (s) выбирают из $-JNR^9C(O)OR^{10}$, $-JNR^9C(O)OR^{23}$, $-JOC(O)NR^{21}R^{22}$, $JOC(O)NR^{24}R^{25}$, $JNR^9C(O)NR^{10}R^{23}$ и $-JNR^9C(O)NR^{24}R^{25}$;

R^{21} и R^{22} независимо выбраны в каждом случае из водорода, гидроксила, циано, амино, C_1 - C_6 алкила, C_1 - C_6 алкила, C_1 - C_6 алкокси, (C_3 - C_7 циклоалкил) C_0 - C_4 алкила, (фенил) C_0 - C_4 алкила, $-C_1$ - C_4 алкил $OC(O)OC_1$ - C_6 алкила, $-C_1$ - C_4 алкил $OC(O)C_1$ - C_6 алкила, (C_3 - C_7 циклоалкил) C_0 - C_4 алкила, (морфолинил) C_0 - C_4 алкила, (тиоморфолинил) C_0 - C_4 алкила, (пиперидинил) C_0 - C_4 алкила, (пиперазинил) C_0 - C_4 алкила, (тетрагидрофуранил) C_0 - C_4 алкила, (пиразолил) C_0 - C_4 алкила, (тиазолил) C_0 - C_4 алкила, (триазолил) C_0 - C_4 алкила, (тетразолил) C_0 - C_4 алкила, (имидазолил) C_0 - C_4 алкила, (оксазолил) C_0 - C_4 алкила, (фуранил) C_0 - C_4 алкила, (пиридинил) C_0 - C_4 алкила, (пириддинил) C_0 - C_4 алкила, (пиразинил) C_0 - C_4 алкила, (пиридинизинил) C_0 - C_4 алкила и (тетрагидропиридинил) C_0 - C_4 алкила;

R^{23} независимо выбран в каждом случае из (C_3 - C_7 циклоалкил) C_0 - C_4 -алкила, (фенил) C_0 - C_4 алкила, (пирролидинил) C_0 - C_4 алкила, (морфолинил) C_0 - C_4 алкила, (тиоморфолинил) C_0 - C_4 алкила, (пиперидинил) C_0 - C_4 алкила, (пиперазинил) C_0 - C_4 алкила, (тетрагидрофуранил) C_0 - C_4 алкила, (пиразолил) C_0 - C_4 алкила, (тиазолил) C_0 - C_4 алкила, (триазолил) C_0 - C_4 алкила, (тетразолил) C_0 - C_4 алкила, (имидазолил) C_0 - C_4 алкила, (оксазолил) C_0 - C_4 алкила, (фуранил) C_0 - C_4 алкила, (пиридинил) C_0 - C_4 алкила, (пириддинил) C_0 - C_4 алкила, (пиразинил) C_0 - C_4 алкила, (пиридинизинил) C_0 - C_4 алкила и (тетрагидропиридинил) C_0 - C_4 алкила;

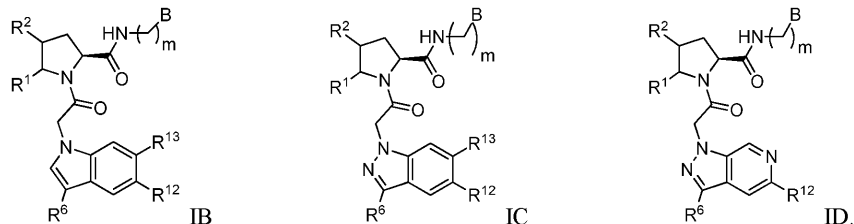
R^{24} и R^{25} вместе с атомом азота, к которому они присоединены, образуют пирролидинильную, пиперазинильную, пиперидинильную или морфолинильную группу, каждая из которых необязательно соединена мостиком с метиленовой или этиленовой группой или спиро с группой C_3 - C_6 циклоалкил; каждый из (s) может быть незамещенным или замещенным одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, оксо, $-B(OH)_2$, $-Si(CH_3)_3$, $-COOH$, $-CONH_2$, $-P(O)(OH)_2$, C_1 - C_6 алкила, C_1 - C_6 алкокси, $-C_0$ - C_2 алкил(моно- и ди- C_1 - C_4 алкиламино), C_1 - C_6 алкилэфира, C_1 - C_4 алкиламино, C_1 - C_4 гидроксилалкила, C_1 - C_2 галогеналкокси и C_1 - C_2 галогеналкокси.

Настоящее изобретение включает соединения и соли формулы IA:



В может иметь любое из определений, изложенных в настоящем документе для этой переменной. В некоторых вариантах выполнения изобретения В представляет собой 2-фтор-3-хлорфенил или 2-фтор-3-трифторметоксифенил. Примеры таких соединений включают соединения, представленные в табл. 1. В любом из соединений, показанных в табл. 1, 2-фтор-3-хлор-фенильная группа может быть заменена на 2-фтор-3-трифторметоксифенил.

Настоящее раскрытие включает соединения и соли формулы IB, IC и ID.



В формуле IB, IC и ID переменные могут включать любое из определений, изложенных в настоящем документе, которое приводит к образованию стабильного соединения. В некоторых вариантах выполнения изобретения для формулы IB, IC и ID применяются следующие условия.

R^1 представляет собой водород, и R^2 представляет собой фтор.

R^1 и R^2 соединены с образованием 3-членного кольца.

т равн 0.

В представляет собой пиридил, необязательно замещенный галогеном, C₁-C₂алкокси и трифторметилом.

В представляет собой фенил, замещенный 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из галогена, C₁-C₂алкила, C₁-C₂алкокси, трифторметила и необязательно замещенного фенила.

R¹³ представляет собой водород, и R¹² представляет собой -NHC(O)NR²⁴R²⁵.

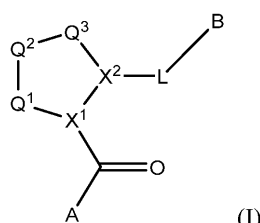
R¹³ представляет собой водород, и R¹² представляет собой -CCR²³.

R¹³ представляет собой водород, и R¹² представляет собой -NHC(O)NHR²³.

R¹³ представляет собой водород, и R¹² представляет собой -C(O)R²³.

Варианты осуществления.

Вариант 1. Соединение формулы I



и его фармацевтически приемлемые соли, где

Q¹ представляет собой N(R¹) или C(R¹R^{1'});

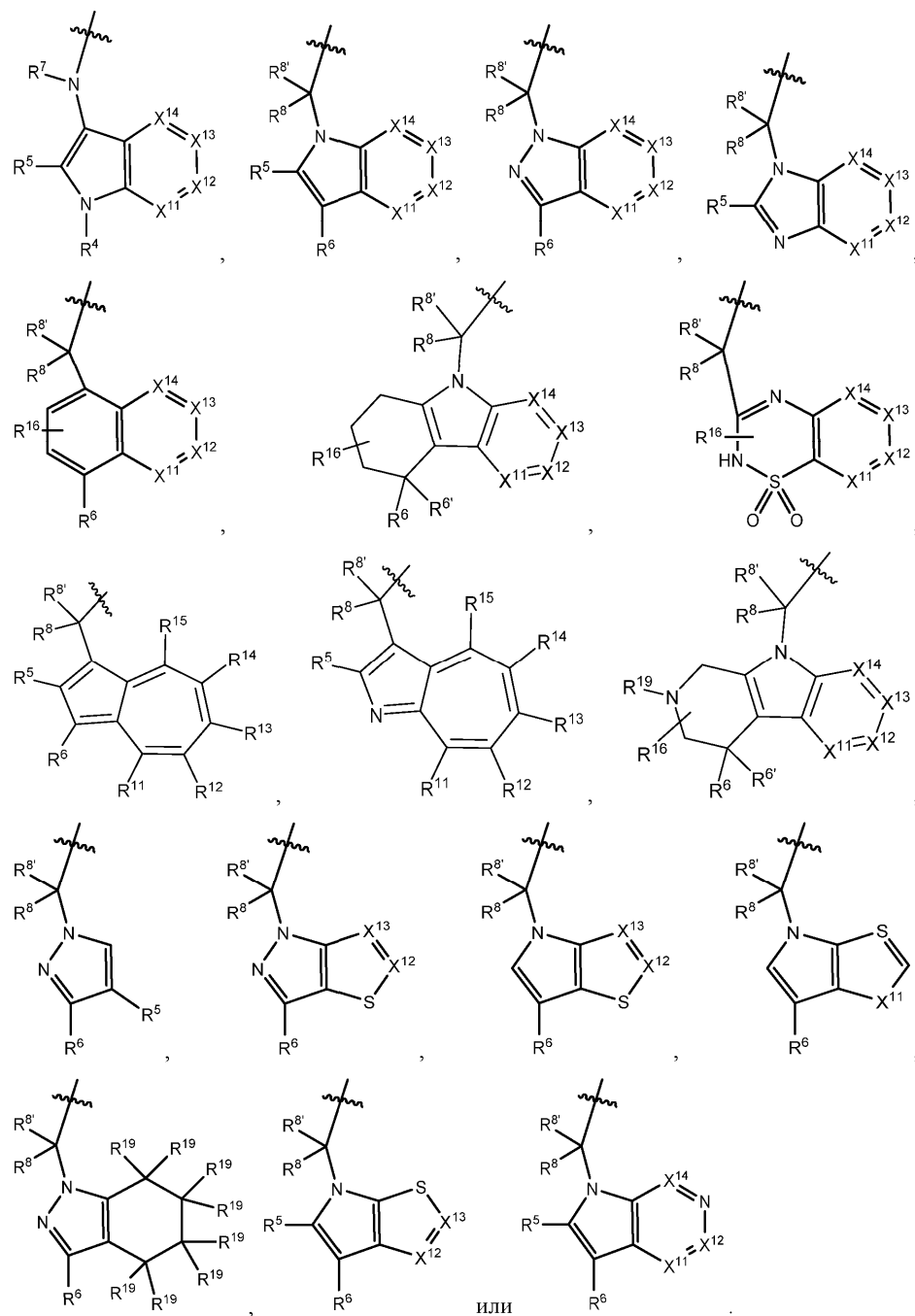
Q² представляет собой C(R²R²'), C(R²R²')-C(R²R²'), S, O, N(R²) или C(R²R²')O;

Q³ представляет собой N(R³), S или C(R³R³');

X¹ и X² независимо представляют собой N или CH, или X¹ и X² вместе представляют собой C=C;

R¹, R^{1'}, R², R^{2'}, R³ и R^{3'} независимо выбраны из водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, C₁-C₆алкила, C₂-C₆алкенила, C₂-C₆алкинила, C₁-C₆алкокси, C₂-C₆алкинила, C₂-C₆алканоила, C₁-C₆тиоалкила, гидроксисC₁-C₆алкила, аминоС₁-C₆алкила, -C₀-C₄алкил-NR⁹R¹⁰, -C(O)OR⁹, -OC(O)R⁹, -NR⁹C(O)R¹⁰, -C(O)NR⁹R¹⁰, -OC(O)NR⁹R¹⁰, -NR⁹C(O)OR¹⁰, C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси, где R⁹ и R¹⁰ независимо выбраны в каждом случае из водорода, C₁-C₆алкила, (C₃-C₇циклоалкил)C₀-C₄алкила, -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила) и -O-C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила);

А представляет собой группу, выбранную из:



каждый из R⁴, отличный от водорода, -CHO и -CONH₂, является незамещенным или замещенным одним или более из амино, имино, галогена, гидроксила, циано, цианимино, C₁-C₂алкила, C₁-C₂алкокси, -C₀-C₂алкил(моно- и ди-C₁-C₄алкиламино), C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси;

R⁵ и R⁶ независимо выбраны из -CHO, -C(O)NH₂, -C(O)NH(CH₃), C₂-C₆алканоила, водорода, гидроксила, галогена, циано, нитро, -COOH, -SO₂NH₂, винила, C₁-C₆алкила (в том числе, метила), C₂-C₆алкенила, C₁-C₆алкокси, -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), -C(O)C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), -P(O)(OR⁹)₂, -OC(O)R⁹, -C(O)OR⁹, C(O)N(CH₂CH₂R⁹)(R¹⁰), -NR⁹C(O)R¹⁰, фенила или 5-6-членного гетероарила; и где каждый R⁵ и R⁶, отличный от водорода, гидроксила, циано и -COOH, является незамещенным или необязательно замещенным;

R⁶ представляет собой водород, галоген, гидроксил, C₁-C₄алкил, -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкил) или C₁-C₄алкокси; или R⁶ и R^{6'} могут быть взяты вместе с образованием оксо, винил или иминогруппы;

R⁷ представляет собой водород, C₁-C₆алкил или -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкил);

R⁸ и R^{8'} независимо выбраны из водорода, галогена, гидроксила, C₁-C₆алкила, -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкила), C₁-C₆алкокси и (C₁-C₄алкиламино)C₀-C₂алкила; или R⁸ и R^{8'}, взятые вместе, образуют оксогруппу; или R⁸ и R^{8'} могут быть взяты вместе с атомом углерода, с которым они связаны, с образованием 3-членного карбоциклического кольца;

R¹⁶ отсутствует или может включать один или более заместителей, независимо выбранных из гало-

гена, гидроксила, нитро, циано, C_1 - C_6 алкила, C_2 - C_6 алкенила, C_2 - C_6 алканоила, C_1 - C_6 алкокси, $-C_0$ - C_4 алкил(моно- и ди- C_1 - C_6 алкиламино), $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкила), C_1 - C_2 галогеналкила и C_1 - C_2 галогеналкокси;

R^{19} представляет собой водород, C_1 - C_6 алкил, C_2 - C_6 алкенил, C_2 - C_6 алканоил, $-SO_2C_1$ - C_6 алкил, (моно- и ди- C_1 - C_6 алкиламино) C_1 - C_4 алкил, $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкил), $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 гетероциклоалкил), $-C_0$ - C_4 алкил(арил), C_0 - C_4 алкил(гетероарил), и где R^{19} , отличный от водорода, является незамещенным или замещенным одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, амино, $-COOH$ и $-C(O)OC_1$ - C_4 алкила;

X^{11} представляет собой N или CR¹¹;

X^{12} представляет собой N или CR¹²;

X^{13} представляет собой N или CR¹³;

X^{14} представляет собой N или CR¹⁴, и где не более чем 2 из X^{11} , X^{12} , X^{13} и X^{14} представляют собой N; один из R^{12} и R^{13} выбран из R³¹, а другой из R¹² и R¹³ выбран из R³²:

R^{31} выбран из водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, $-COOH$, C_1 - C_2 галогеналкила, C_1 - C_2 галогеналкокси, C_1 - C_6 алкила, $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкила), C_2 - C_6 алкенила, C_2 - C_6 алканоила, C_1 - C_6 алкокси, C_2 - C_6 алкенилокси, $-C(O)OR^9$, C_1 - C_6 тиоалкила, $-C_0$ - C_4 алкил-NR⁹R¹⁰, $-C(O)NR^9R^{10}$, $-SO_2R^9$, $-SO_2NR^9R^{10}$, $-OC(O)R^9$ и $-C(NR^9)NR^9R^{10}$, каждый из R³¹, отличный от водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, C_1 - C_2 галогеналкила и C_1 - C_2 галогеналкокси, является незамещенным или замещенным одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, $-COOH$, $-CONH_2$, C_1 - C_2 галогеналкила и C_1 - C_2 галогеналкокси, и каждый из R³¹ также необязательно замещен одним заместителем, выбранным из фенила и 4-7-членного гетероцикла, содержащего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S; при этом фенил или 4-7-членный гетероцикл не замещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, $-COOH$, $-CONH_2$, C_1 - C_2 галогеналкила, $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкила), C_1 - C_2 галогеналкила и C_1 - C_2 галогеналкокси;

R^{32} выбран из арила; насыщенного или ненасыщенного гетероцикла, где гетероцикл связан через атом углерода в гетероциклическом кольце с атомом углерода кольца A в положении R¹² или R¹³; и гетероарила, где арил, гетероцикл или гетероарильное кольцо может быть необязательно замещенным.

R^{11} , R^{14} и R^{15} независимо выбраны в каждом случае из водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, $-O(PO)(OR^9)_2$, $-(PO)(OR^9)_2$, C_1 - C_6 алкила, C_2 - C_6 алкенила, C_2 - C_6 алкинила, C_2 - C_6 алканоила, C_1 - C_6 алкокси, C_1 - C_6 тиоалкила, $-C_0$ - C_4 алкил(моно- и ди- C_1 - C_6 алкиламино), $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкила), $-C_0$ - C_4 алкокси(C_3 - C_7 циклоалкила), C_1 - C_2 галогеналкила и C_1 - C_2 галогеналкокси;

R^{21} и R^{22} независимо выбраны в каждом случае из водорода, гидроксила, циано, амино, C_1 - C_6 алкила, C_1 - C_6 галогеналкила, C_1 - C_6 алкокси, (C_3 - C_7 циклоалкил) C_0 - C_4 алкила, (фенил) C_0 - C_4 алкила, $-C_1$ - C_4 алкилOC(O)OC₁- C_6 алкила, $-C_1$ - C_4 алкилOC(O)C₁- C_6 -алкила, $-C_1$ - C_4 алкилC(O)OC₁- C_6 алкила, (4-7-членный гетероциклоалкил) C_0 - C_4 алкила, имеющего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, и (5- или 6-членный ненасыщенный или ароматический гетероцикл) C_0 - C_4 алкила, имеющего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O, S, и каждый из R²¹ и R²² может быть необязательно замещен;

R^{23} независимо выбран в каждом случае из C_1 - C_6 алкила, C_1 - C_6 галогеналкила, (арил) C_0 - C_4 алкила, (C_3 - C_7 циклоалкил) C_0 - C_4 алкила, (фенил) C_0 - C_4 алкила, (4-7-членный гетероциклоалкил) C_0 - C_4 алкила, имеющего 1, 2, или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, и (5- или 6-членный ненасыщенный или ароматический гетероцикл) C_0 - C_4 алкила, имеющего 1, 2, или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O, S, и каждый R²³ может быть необязательно замещен;

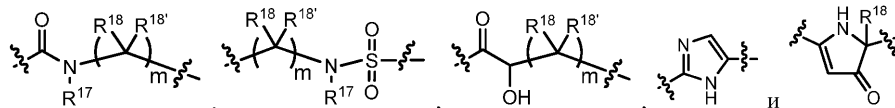
R^{24} и R^{25} вместе с атомом азота, к которому они присоединены, образуют 4-7-членную моноциклическую гетероциклоалкильную группу или 6-10-членную бициклическую гетероциклическую группу, имеющую конденсированные, спиро или мостиковые кольца, и каждый из R²⁴ и R²⁵ может быть необязательно замещен;

R^{30} независимо выбран в каждом случае из водорода, C_1 - C_6 алкила, C_1 - C_6 галогеналкила, (арил) C_0 - C_4 алкила, (C_3 - C_7 циклоалкил) C_0 - C_4 алкила, (фенил) C_0 - C_4 алкила, (4-7-членный гетероциклоалкил) C_0 - C_4 алкила, имеющего 1, 2, или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O, и S; COOH, Si(CH₃)₃, COOR^{30a}, C_2 - C_6 алканоила, $-B(OH)_2$, $-C(O)(CH_2)_1$ - $S(O)R^{21}$, $-P(O)(OR^{21})(OR^{22})$, $-P(O)(OR^{21})R^{22}$, $-P(O)R^{21}R^{22}$, $-NR^9P(O)(NHR^{21})(NHR^{22})$, $-NR^9P(O)(OR^{21})(NHR^{22})$, $-NR^9P(O)(OR^{21})(OR^{22})$, $-C(S)R^{21}$, $-NR^{21}SO_2R^{22}$, $-NR^9S(O)NR^{10}R^{22}$, $-NR^9SO_2NR^{10}R^{22}$, $-SO_2NR^9COR^{22}$, $-SO_2NR^9CONR^{21}R^{22}$, $-NR^{21}SO_2R^{22}$, $-C(O)NR^{21}SO_2R^{22}$, $-C(NH_2)NR^9R^{22}$, $-C(NH_2)NR^9S(O)_2R^{22}$, $-NR^9C(O)OR^{10}$, $-NR^{21}OC(O)R^{22}$, $-(CH_2)_1$ - $C(O)NR^{21}R^{22}$, $-C(O)R^{24}R^{25}$, $-NR^9C(O)R^{21}$, $-C(O)R^{21}$, $-NR^9C(O)NR^9R^{10}$, $-NR^9C(O)NR^{24}R^{25}$, $-(CH_2)_1$ - $OC(O)R^{21}$, каждый R³⁰ может быть необязательно замещен;

R^{30a} представляет собой C_1 - C_6 алкил, C_2 - C_6 алкенил, C_2 - C_6 алкинил, (C_3 - C_7 циклоалкил) C_0 - C_4 алкил-, (арил) C_0 - C_4 алкил-, (3-7-членный гетероциклоалкил) C_0 - C_4 алкил-, имеющий 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, и (5- или 6-членный ненасыщенный или ароматический гетероцикл) C_0 -

C_4 алкила, имеющего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, каждый R^{30a} может быть необязательно замещен;

L представляет собой связь или выбран из формул



где R^{17} представляет собой водород, C_1 - C_6 алкил или $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкил), и R^{18} и $R^{18'}$ независимо выбраны из водорода, галогена, гидроксиметила и метила; и m равно 0, 1, 2 или 3;

В представляет собой моноциклическую или бициклическую карбоциклическую; моноциклическую или бициклическую карбоцикло-окси группу; моноциклическую, бициклическую или трициклическую гетероциклическую группу, имеющую 1, 2, 3 или 4 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, и от 4 до 7 кольцевых атомов в кольце; C_2 - C_6 алкенила; C_2 - C_6 алкинила; $-(C_0-C_4$ -алкил)(гетероарила); или $-(C_0-C_4$ -алкил)(бифенила) каждый из В незамещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из R^{33} и R^{34} , 0 или 1 заместитель выбран из R^{35} и R^{36} ;

R^{33} независимо выбран из галогена, гидроксила, $-COOH$, циано, C_1 - C_6 алкила, C_2 - C_6 алканоила, C_1 - C_6 алкокси, $-C_0$ - C_4 алкил- NR^9R^{10} , $-SO_2R^9$, C_1 - C_2 галогеналкила и C_1 - C_2 галогеналкокси;

R^{34} независимо выбран из нитро, C_2 - C_6 алкенила, C_2 - C_6 алкинила, C_1 - C_6 тиоалкила, $-JC_3$ - C_7 циклоалкила, $-B(OH)_2$, $-JC(O)NR^9R^{23}$, $-JOSO_2OR^{21}$, $-C(O)(CH_2)_{1-4}S(O)R^{21}$, $-O(CH_2)_{1-4}S(O)NR^{21}R^{22}$, $-JOP(O)(OR^{21})(OR^{22})$, $-JP(O)(OR^{21})(OR^{22})$, $-JOP(O)(OR^{21})R^{22}$, $JP(O)(OR^{21})R^{22}$, $-JOP(O)R^{21}R^{22}$, $-JP(O)R^{21}R^{22}$, $-JSP(O)(OR^{21})(OR^{22})$, $-JSP(O)(OR^{21})(R^{22})$, $-JSP(O)(R^{21})(R^{22})$, $-JNP(O)(NHR^{21})(NHR^{22})$, $-JNR^9P(O)(OR^{21})(NHR^{22})$, $JNR^9P(O)(OR^{21})(OR^{22})$, $-JC(S)R^{21}$, $-JNR^{21}SO_2R^{22}$, $-JNR^9S(O)NR^{10}R^{22}$, $-JNR^9SO_2NR^{10}R^{22}$, $-JSO_2NR^9COR^{22}$, $-JSO_2NR^9CONR^{21}R^{22}$, $-JNR^{21}SO_2R^{22}$, $-JC(O)NR^{21}SO_2R^{22}$, $-JC(NH_2)NR^{22}$, $-JC(NH_2)NR^9S(O)R^{22}$, $-JOC(O)NR^{21}R^{22}$, $-JNR^{21}C(O)OR^{22}$, $-JNR^{21}OC(O)R^{22}$, $-(CH_2)_{1-4}C(O)NR^{21}R^{22}$, $-JC(O)R^{24}R^{25}$, $-JNR^9C(O)R^{21}$, $-JC(O)R^{21}$, $-JNR^9C(O)NR^{10}R^{22}$, $-CCR^{21}$, $-(CH_2)_{1-4}OC(O)R^{21}$ и $-JC(O)OR^{23}$, каждый из R^{34} может быть незамещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, амино, оксо, $-B(OH)_2$, $-Si(CH_3)_3$, $-COOH$, $-CONH_2$, $-P(O)(OH)_2$, C_1 - C_6 алкила, $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкила), C_1 - C_6 алкокси, $-C_0$ - C_2 алкил(моно- и ди- C_1 - C_4 алкиламино), C_1 - C_6 алкилэфира, C_1 - C_4 алкиламино, C_1 - C_4 гидроксилалкила, C_1 - C_2 галогеналкила и C_1 - C_2 галогеналкокси;

R^{35} независимо выбран из нафтила, нафтилокси, инданила, (4-7-членный гетероциклоалкил) C_0 - C_4 алкила, содержащего 1 или 2 гетероатома, выбранных из N, O и S, и бициклического гетероцикла, содержащего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O и S, и содержащего от 4 до 7 кольцевых атомов в каждом кольце; каждый из R^{35} незамещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, C_1 - C_6 алкила, C_2 - C_6 алкенила, C_2 - C_6 алканоила, C_1 - C_6 алкокси, (моно- и ди- C_1 - C_6 алкиламино) C_0 - C_4 алкила, C_1 - C_6 алкилэфира, $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкила), $-SO_2R^9$, C_1 - C_2 галогеналкила и C_1 - C_2 галогеналкокси; и

R^{36} независимо выбран из тетразолила, (фенил) C_0 - C_2 алкила, (фенил) C_1 - C_2 алкокси, фенокси и 5- или 6-членного гетероарила, содержащего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранных из N, O, В и S, каждый из R^{36} незамещен или замещен одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, C_1 - C_6 алкила, C_2 - C_6 алкенила, C_2 - C_6 алканоила, C_1 - C_6 алкокси, (моно- и ди- C_1 - C_6 алкиламино) C_0 - C_4 алкила, C_1 - C_6 алкилэфира, $-C_0$ - C_4 алкил(C_3 - C_7 циклоалкила), $-SO_2R^9$, $-OSi(CH_3)_2C(CH_3)_3$, $-Si(CH_3)_2C(CH_3)_3$, C_1 - C_2 галогеналкила и C_1 - C_2 галогеналкокси; и

J независимо выбран в каждом случае из ковалентной связи, C_1 - C_4 алкилена, $-OC_1$ - C_4 алкилена, C_2 - C_4 алкенилена и C_2 - C_4 алкинилена.

Вариант 2. Фармацевтическая композиция, содержащая эффективное количество соединения согласно варианту 1 в фармацевтически приемлемом носителе.

Вариант 3. Способ лечения расстройства, опосредованного путём комплемента, включающий введение субъекту, нуждающемуся в этом, эффективного количества соединения согласно варианту 1, необязательно, в фармацевтически приемлемом носителе.

Вариант 4. Способ согласно варианту 3, в котором субъект является человеком.

Вариант 5. Способ согласно варианту 3, в котором опосредованный комплементом путь является возрастной макулярной дегенерацией (AMD).

Вариант 6. Способ согласно варианту 3, в котором опосредованный комплементом путь является дегенерацией сетчатки.

Вариант 7. Способ согласно варианту 3, в котором опосредованный комплементом путь является офтальмологическим заболеванием.

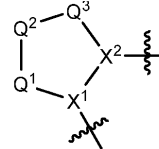
Вариант 8. Способ согласно варианту 3, в котором опосредованный комплементом путь является пароксизмальнойочной гемоглобинурией (PNH).

Вариант 9. Способ согласно варианту 3, в котором опосредованный комплементом путь является рассеянным склерозом.

Вариант 10. Способ согласно варианту 3, в котором опосредованный комплементом путь является артритом.

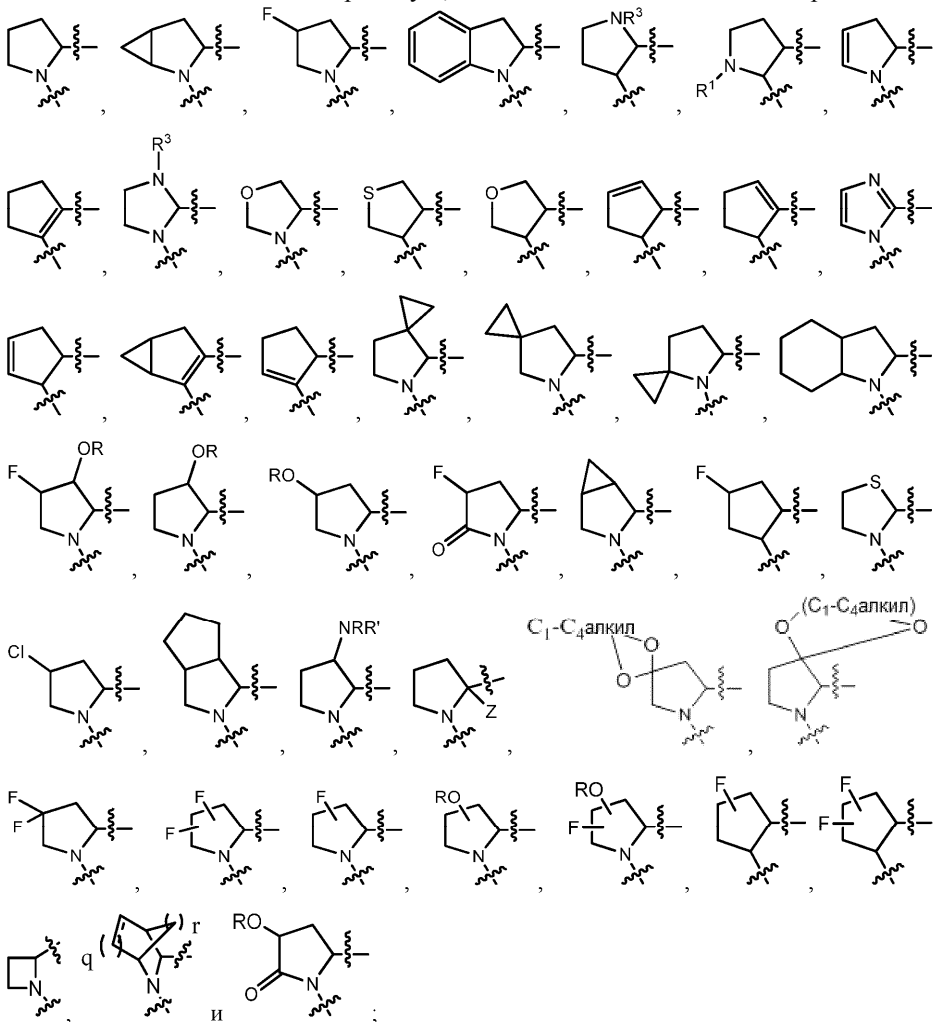
Вариант 11. Способ согласно варианту 3, в котором опосредованный комплементом путь является ревматоидным артритом.

Вариант 12. Способ согласно варианту 3, в котором опосредованный комплементом путь является респираторным заболеванием или сердечно-сосудистым заболеванием.



Вариант 13. Соединение согласно варианту 1, где кольцо

выбирается из:



где q равно 0, 1, 2 или 3, и r равно 1, 2 или 3;

R и R' независимо выбраны из H и необязательно замещенных алкила, циклоалкила, циклоалкилалкила, гетероцикла, гетероциклоалкила, арила, арилалкила, гетероариала, гетероарилалкила; и

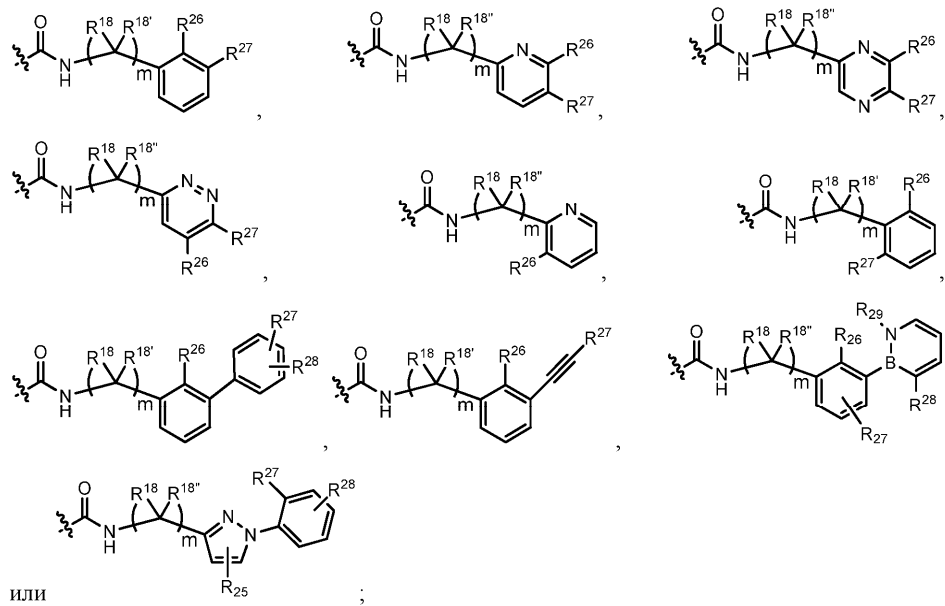
Z представляет собой F, Cl, NH₂, CH₃, CH₂D или CD₃.

Вариант 14. Соединение согласно варианту 1, где R^1 и $R^{1'}$ или R^3 и $R^{3'}$ могут быть взяты вместе с образованием 3-6-членного карбоциклического спиро-кольца или 3-6-членного гетероциклического спиро-кольца, содержащего 1 или 2 гетероатома, независимо выбранных из N, O или S.

Вариант 15. Соединение согласно варианту 1, где R^2 и $R^{2'}$ могут быть взяты вместе с образованием необязательно замещенного 3-6-членного карбоциклического спиро-кольца;

или R^2 и $R^{2'}$ могут быть взяты вместе с образованием 3-6-членного гетероциклического спирокольца.

Вариант 16. Соединение согласно варианту 1, где -L-B- выбирается из:

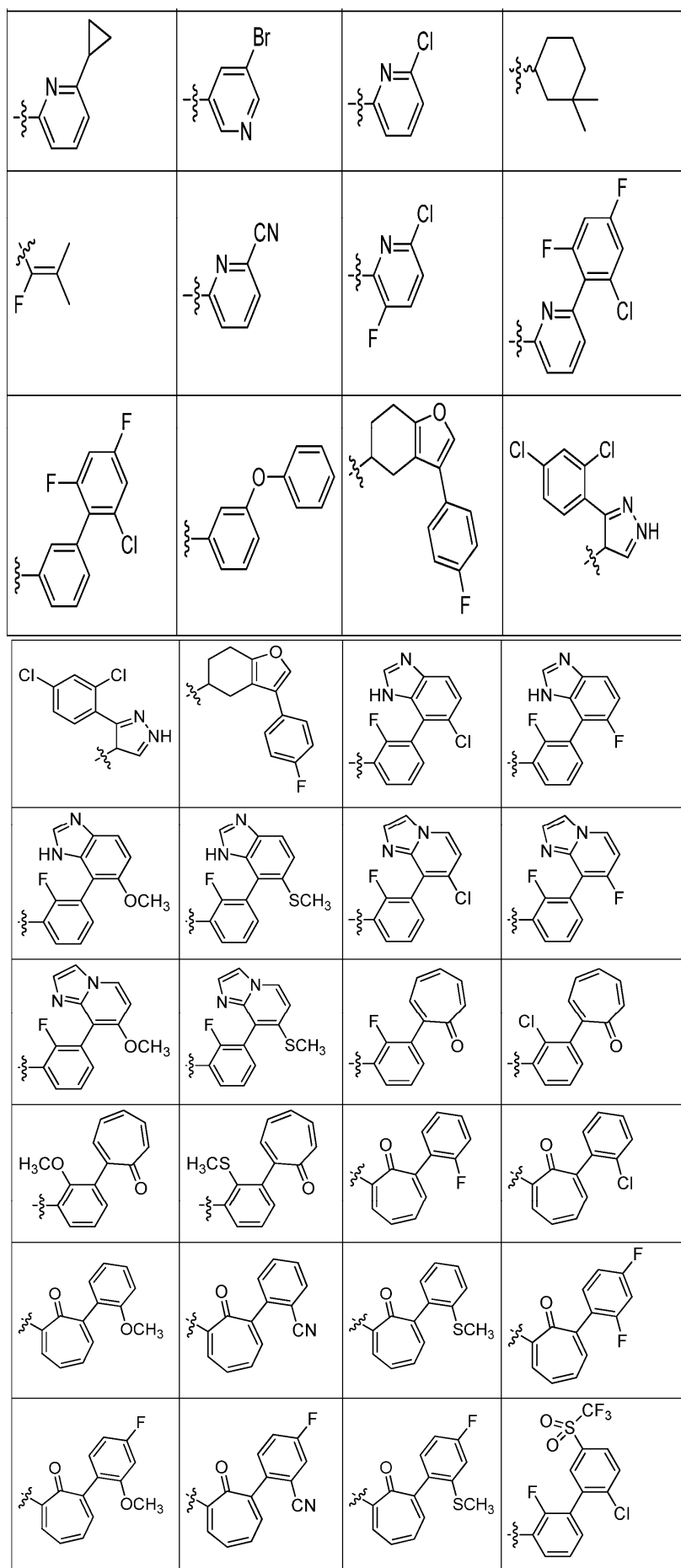


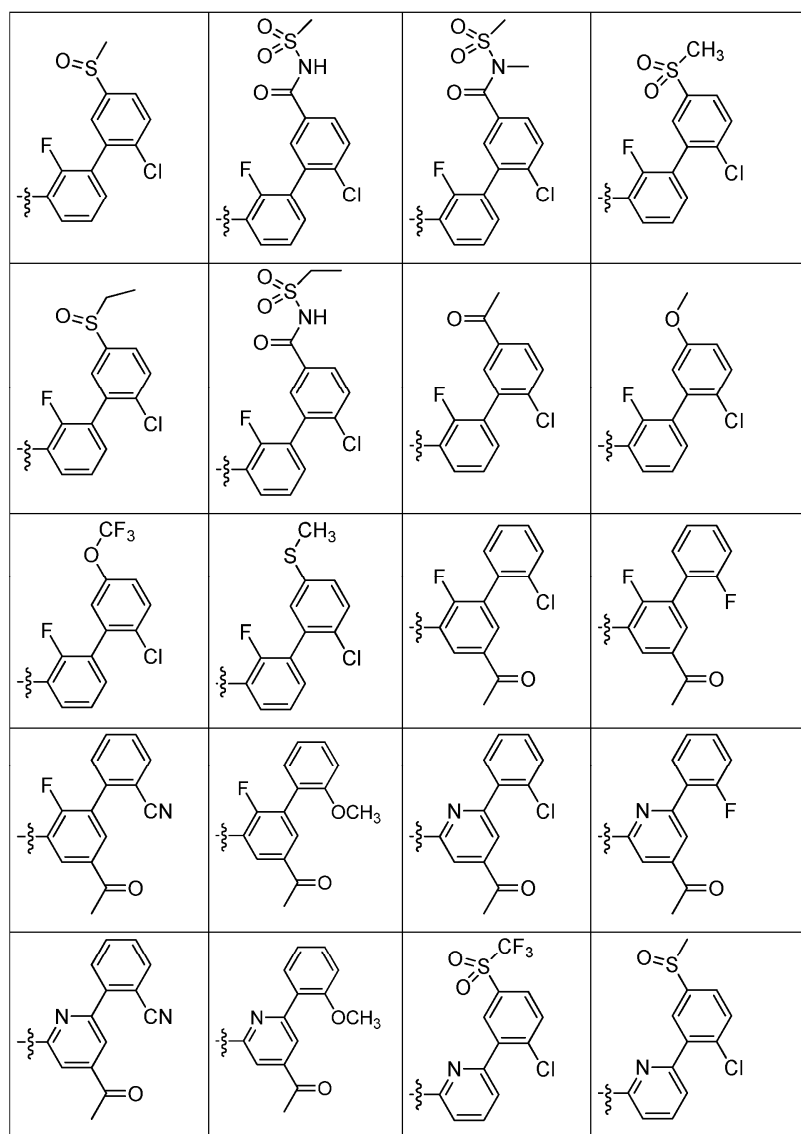
где R^{18} и $R^{18'}$ независимо выбраны из водорода, галогена, гидроксиметила и метила;

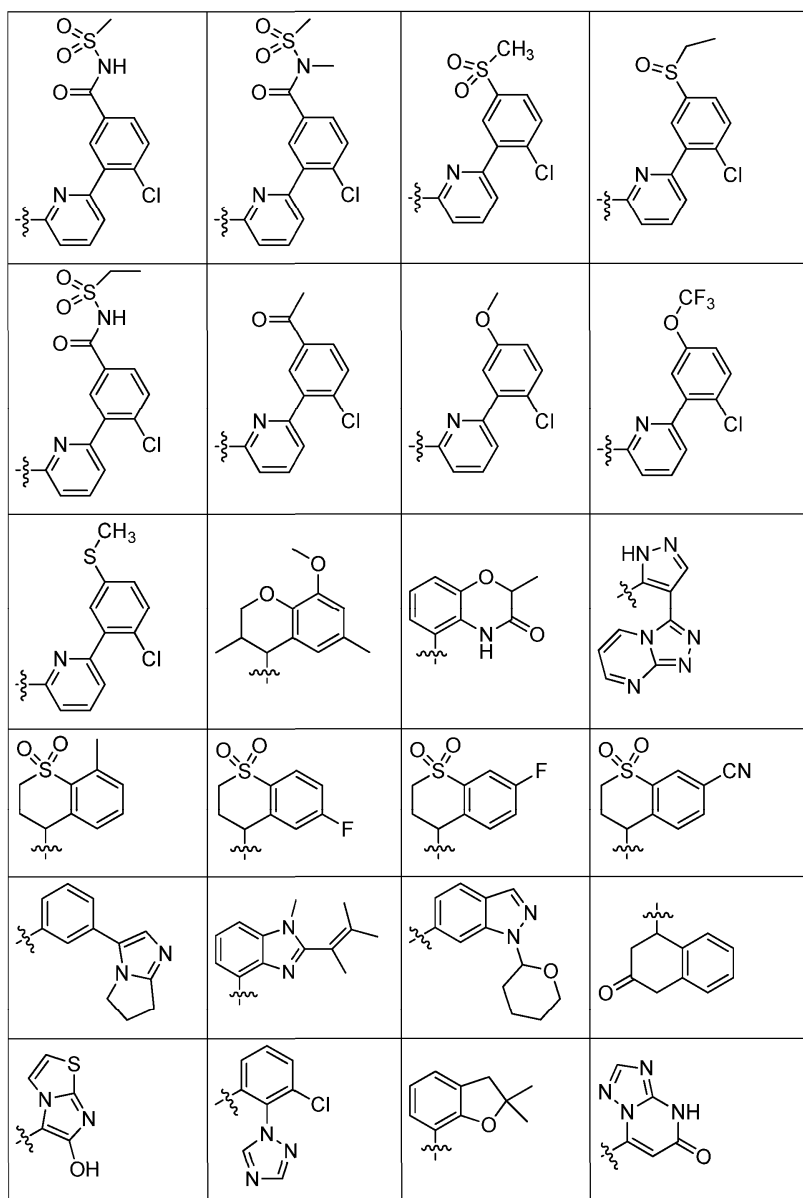
m равно 0 или 1; и

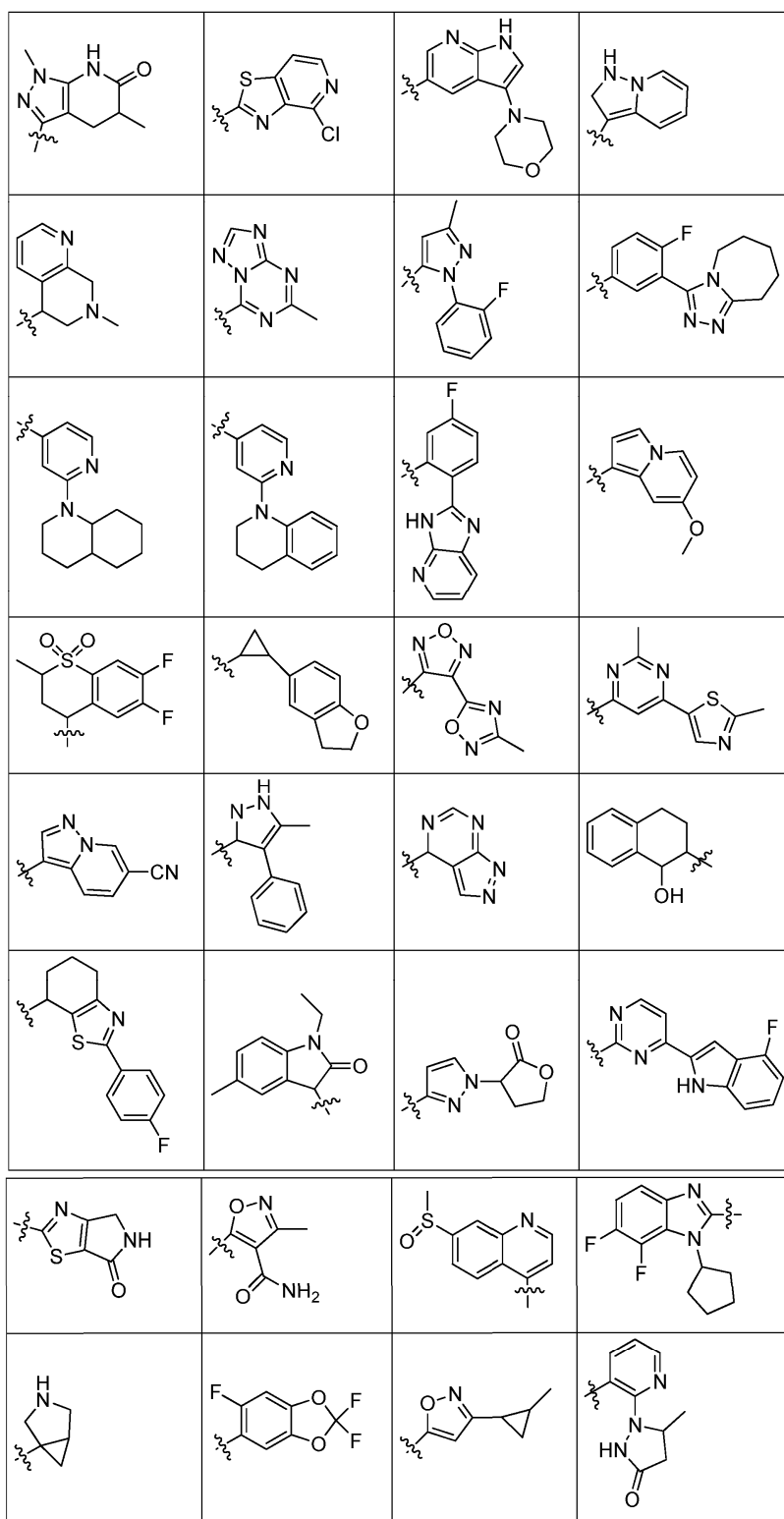
R^{26} , R^{27} и R^{28} независимо выбраны из водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, C_1 - C_6 алкила, C_2 - C_6 алкенила, C_2 - C_6 алканоила, C_1 - C_6 алкокси, C_1 - C_6 тиоалкила, (моно- и ди- C_1 - C_6 алкиламино) C_0 - C_4 алкила, (C_3 - C_7 циклоалкил) C_0 - C_4 алкила, (арил) C_0 - C_4 алкила-, (гетероарил) C_0 - C_4 алкила- и - C_0 - C_4 алкокси(C_3 - C_7 циклоалкила); каждый из которых R^{26} , R^{27} , R^{28} , отличающийся от водорода, галогена, гидроксила, нитро, циано, является незамещенным или замещенным одним или более заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, амино, C_1 - C_2 алкокси, C_1 - C_2 галогеналкила, (C_3 - C_7 циклоалкил) C_0 - C_4 алкиал- и C_1 - C_2 галогеналкокси; и R^{29} представляет собой водород, C_1 - C_2 алкил, C_1 - C_2 галогеналкил или - $Si(CH_3)_2C(CH_3)_3$.

Вариант 17. Соединение согласно варианту 1, где В выбирается из:







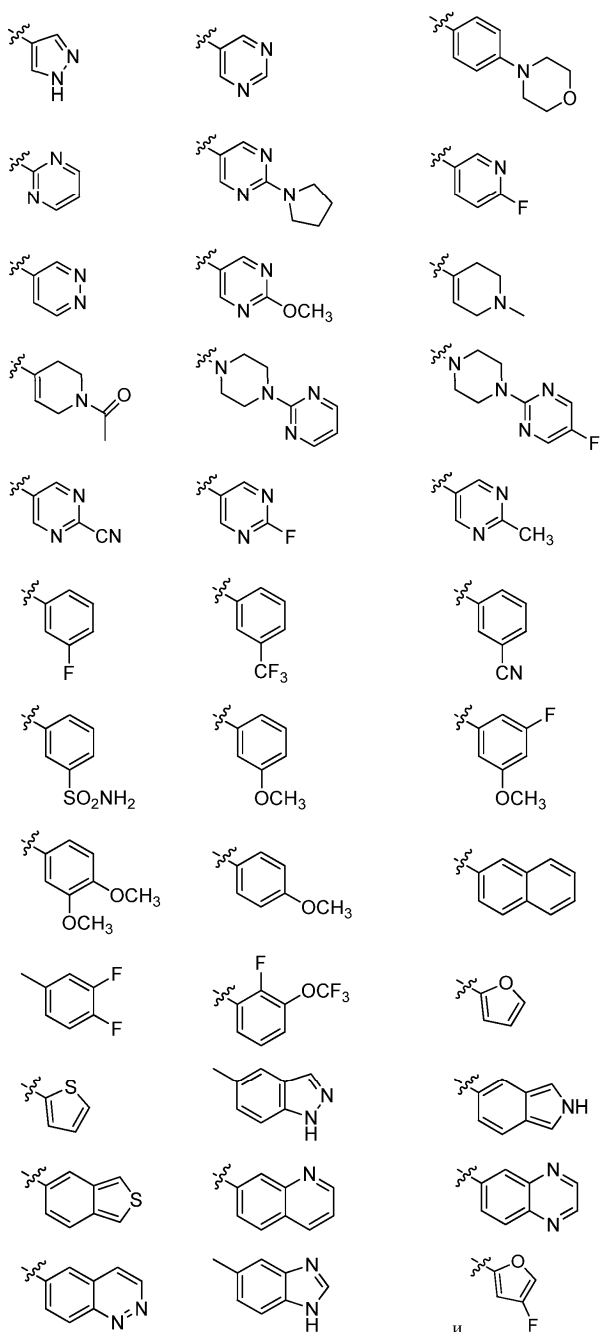


где R²⁷ представляет собой водород, метил или трифторметил;

R²⁸ представляет собой водород или галоген; и

R²⁹ представляет собой водород, метил, трифторметил или -Si(CH₃)₂C(CH₃)₃.

Вариант 18. Соединение согласно варианту 1, где R³² выбирается из



Вариант 19. Применение соединения согласно любому из вариантов 1, 13, 14, 15, 16, 17 или 18 для производства лекарственного средства для лечения расстройства, опосредованного Фактором D комплемента.

Вариант 20. Соединение согласно варианту 1, 13, 14, 15, 16, 17 или 18 для применения в лечении расстройства, опосредованного Фактором D комплемента.

Вариант 21. Применение согласно варианту 19, где расстройство представляет собой пароксизмальнуюочную гемоглобинурию (PNH).

Вариант 22. Применение согласно варианту 19, способ согласно варианту 3, где расстройство представляет собой рассеянный склероз.

Вариант 23. Применение согласно варианту 19, где расстройство представляет собой артрит.

Вариант 24. Применение согласно варианту 19, где расстройство представляет собой ревматоидный артрит.

Вариант 25. Применение согласно варианту 19, где расстройство представляет собой респираторное заболевание или сердечно-сосудистое заболевание.

Вариант 26. Соединение согласно варианту 20, где расстройство представляет собой рассеянный склероз.

Вариант 27. Соединение согласно варианту 20, где расстройство представляет собой артрит.

Вариант 28. Соединение согласно варианту 20, где расстройство представляет собой ревматоидный

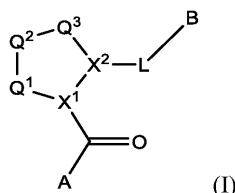
артрит.

Вариант 29. Соединение согласно варианту 20, где расстройство представляет собой респираторное заболевание или сердечно-сосудистое заболевание.

Эта спецификация была описана со ссылкой на варианты выполнения изобретения. Тем не менее, среднему специалисту в данной области техники будет очевидно, что могут быть сделаны различные модификации и изменения без отступления от объема настоящего изобретения, как изложено ниже в формуле изобретения. Соответственно, описание следует рассматривать в иллюстративном, а не ограничительном смысле, и все такие модификации должны быть включены в объем изобретения.

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Соединение формулы I



или его фармацевтически приемлемая соль, где

Q^1 представляет собой $C(R^1R^{1'})$;

Q^2 представляет собой $C(R^2R^{2'})$;

Q^3 представляет собой $C(R^3R^{3'})$;

X^1 представляет собой N ;

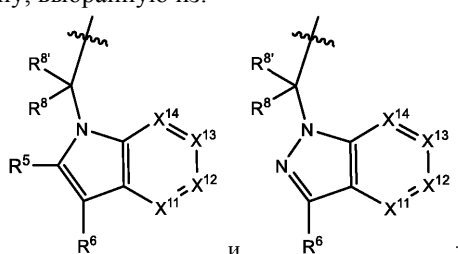
X^2 представляет собой CH ;

R^1 и R^2 взяты вместе с образованием 3-6-членной циклоалкильной группы;

каждый R^1 , R^2 , R^3 и $R^{3'}$ представляет собой водород;

R^9 и R^{10} независимо выбраны из водорода и C_1 - C_6 алкила;

A представляет собой группу, выбранную из:



R^5 представляет собой водород;

R^6 представляет собой $-C(O)NH_2$ или C_2 - C_6 алканоил;

R^8 и $R^{8'}$ представляют собой водород;

X^{11} представляет собой CR^{11} ;

X^{12} представляет собой CR^{12} ;

X^{13} представляет собой CR^{13} ;

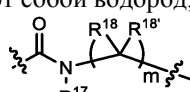
X^{14} представляет собой CR^{14} ;

один из R^{12} и R^{13} выбран из R^{31} , а другой из R^{12} и R^{13} выбран из R^{32} ;

R^{31} представляет собой водород;

R^{32} выбран из: 5-6-членного гетероарила, содержащего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранные из N, O и S; фенила; и насыщенного или ненасыщенного 6-членного гетероцикла, содержащего 1 или 2 атома азота, где гетероцикл связан через атом углерода в гетероциклическом кольце с атомом углерода кольца A; и где каждый R^{32} необязательно замещен 1, 2 или 3 заместителями, независимо выбранными из галогена, циано, гидроксила, C_2 - C_6 алканоила, C_1 - C_6 алкила, C_1 - C_6 алкокси, C_1 - C_2 галогеналкила, C_1 - C_6 алкилсульфонила, 5-6-членного гетероарила, содержащего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранные из N, O и S, и 6-членного гетероцикла, содержащего 1 или 2 гетероатома, независимо выбранные из N, O и S;

R^{11} и R^{14} представляют собой водород;



L представляет собой

R^{17} представляет собой водород;

m представляет собой 0;

В представляет собой моноциклическую или бициклическую карбоциклическую группу, содержащую от 3 до 6 кольцевых атомов на кольцо; моноциклическую или бициклическую гетероциклическую

группу, содержащую 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранные из N, O и S, и от 4 до 7 кольцевых атомов на кольце; -(C₀-C₄алкил)(моноциклический или бициклический арил, содержащий 6 кольцевых атомов на кольце); -(C₀-C₄алкил)(моноциклическая или бициклическая гетероарильная группа, содержащая от 1 до 3 гетероатомов, независимо выбранных из N, O и S, и от 5 до 6 кольцевых атомов на кольце); или -(C₀-C₄алкил)(бифенил), каждый из В является незамещенным или замещен одним-четырьмя заместителями, независимо выбранными из R³³ и R³⁴, и 0 или 1 заместителем, выбранным из R³⁵ и R³⁶;

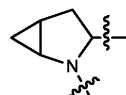
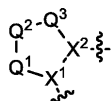
R³³ независимо выбран из галогена, гидроксила, C₁-C₆алкила, C₁-C₆алкокси, -C₀-C₄алкил-NR⁹R¹⁰, C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси;

R³⁴ представляет собой -JC₃-C₇циклоалкил;

R³⁵ независимо выбран из нафтила и (4-7-членный гетероциклоалкил, содержащий 1 или 2 гетероатома, выбранные из N, O и S)C₀-C₄алкила, каждый из R³⁵ является незамещенным или замещен одним заместителем, независимо выбранным из галогена, гидроксила, нитро, циано, C₁-C₆алкила, C₂-C₆алкенила, C₂-C₆алканоила, C₁-C₆алкокси, (моно- и ди-C₁-C₆алкиламино)C₀-C₄алкила, сложного C₁-C₆алкилового эфира, -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкил), -SO₂R⁹, C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси;

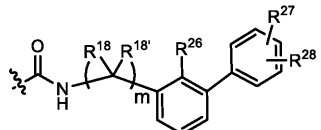
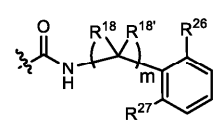
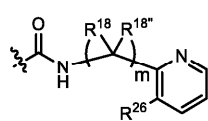
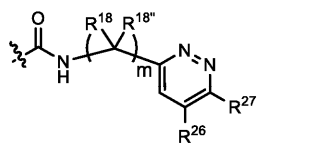
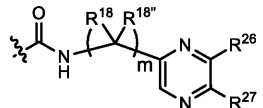
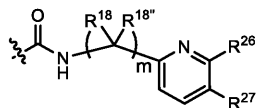
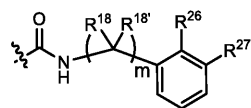
R³⁶ независимо выбран из (фенил)C₀-C₂алкила, (фенил)C₁-C₂алкокси и 5- или 6-членного гетероарила, содержащего 1, 2 или 3 гетероатома, независимо выбранные из N, O, B и S, каждый из R³⁶ является незамещенным или замещен одним-двумя заместителями, независимо выбранными из галогена, гидроксила, нитро, циано, C₁-C₆алкила, C₂-C₆алкенила, C₂-C₆алканоила, C₁-C₆алкокси, (моно- и ди-C₁-C₆алкиламино)C₀-C₄алкила, -C₀-C₄алкил(C₃-C₇циклоалкил), -SO₂алкила, C₁-C₂галогеналкила и C₁-C₂галогеналкокси; и

J независимо выбран из ковалентной связи, C₁-C₄алкилена, -OC₁-C₄алкилена, C₂-C₄алкенилена и C₂-C₄алкинилена.

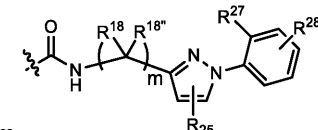


2. Соединение по п.1, где кольцо представляет собой

3. Соединение по п.1, где -L-B- выбран из:



или

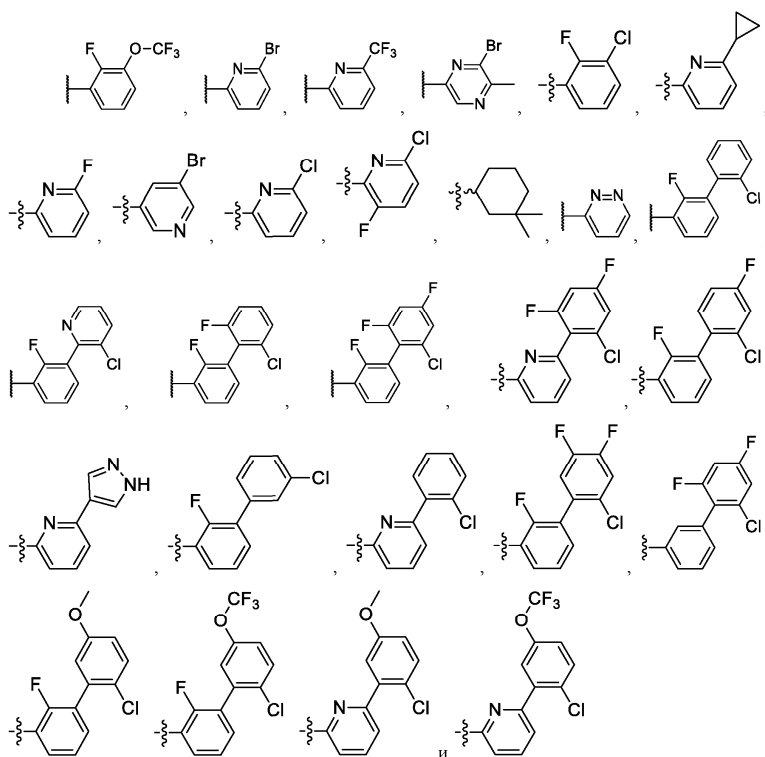


где R¹⁸ и R^{18'} независимо выбраны из водорода и метила;

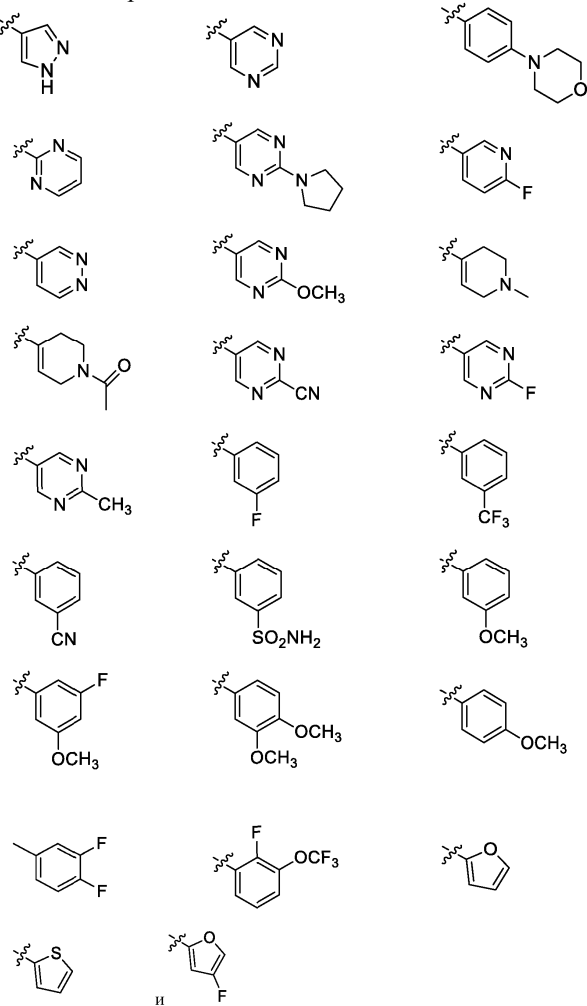
m представляет собой 0 или 1; и

R²⁶, R²⁷ и R²⁸ независимо выбраны из водорода, галогена, гидроксила, C₁-C₆алкила и C₁-C₆алкокси; каждый из R²⁶, R²⁷ и R²⁸, отличный от водорода, галогена и гидроксила, является незамещенным или замещен одним или несколькими заместителями, независимо выбранными из галогена.

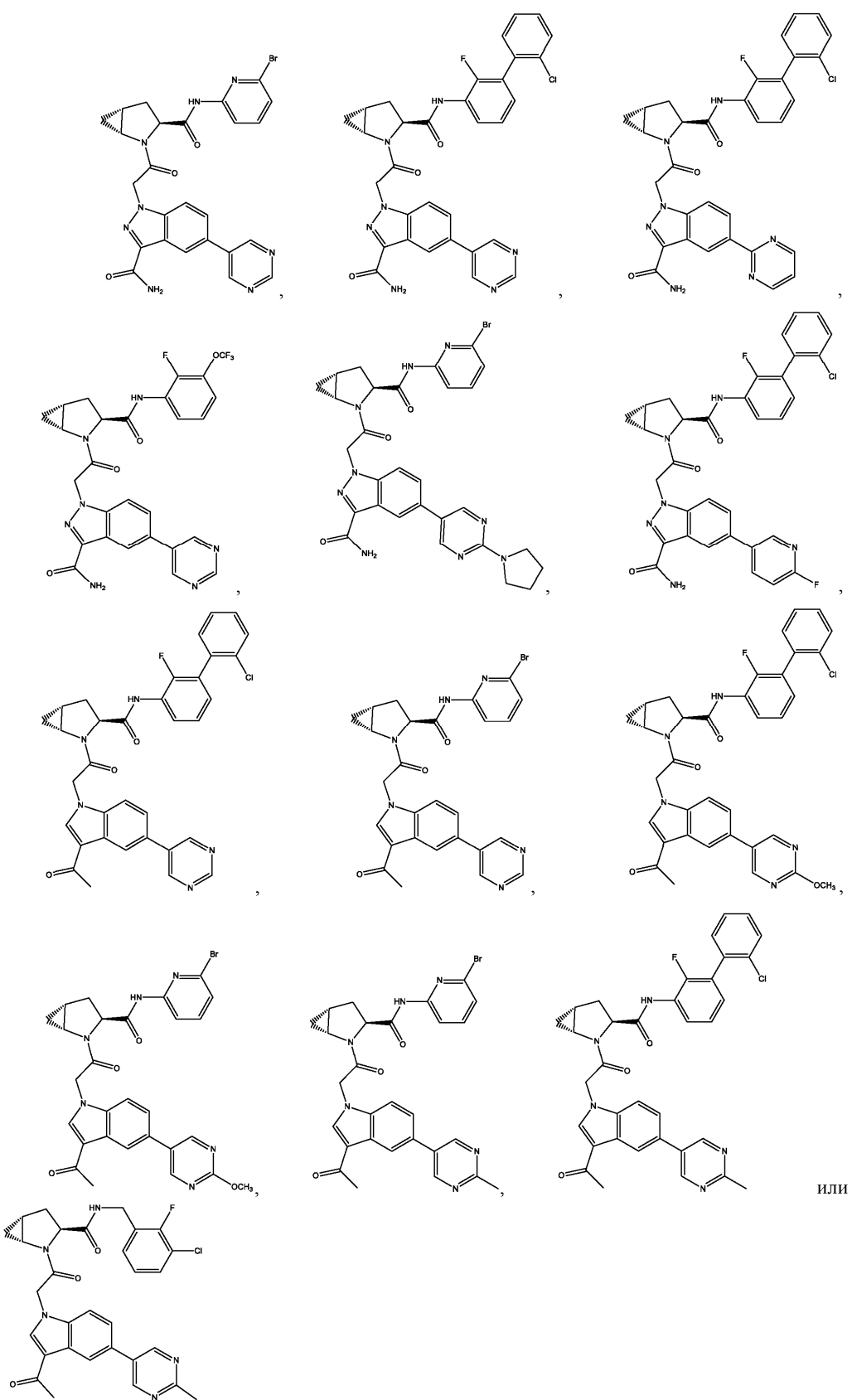
4. Соединение по п.1, где В выбран из:



5. Соединение по п.1, где R³² выбран из



6. Соединение по п.1, где соединение представляет собой:



или его фармацевтически приемлемая соль.

7. Фармацевтическая композиция для лечения нарушения, опосредованного фактором комплемента D, содержащая эффективное количество соединения по любому из пп.1-6 или его фармацевтически приемлемой соли в фармацевтически приемлемом носителе.

8. Способ лечения нарушения, опосредованного фактором комплемента D, который предусматривает введение хозяину эффективного количества соединения по любому из пп.1-6 или его фармацевтически

приемлемой соли или фармацевтической композиции по п.7.

9. Способ по п.8, при котором нарушение представляет собой синдром острой дыхательной недостаточности, возрастную макулярную дегенерацию (AMD), артрит, астму, деменцию типа Альцгеймера, атипичный или типичный гемолитический уремический синдром, антифосфолипидный синдром, сердечно-сосудистое заболевание, пузырчатую кожную болезнь, буллезный пемфигоид, С3 гломерулонефрит, хроническое обструктивное заболевание легких (COPD), болезнь Крона, диабетическую ретинопатию, буллезный эпидермоз, географическую атрофию, гломерулонефрит, синдром Гийена-Барре, гемолитическую анемию, сверхострое отторжение аллотрансплантата, ишемически-реперфузионное повреждение, волчаночный нефрит, мембранный пролиферативный гломерулонефрит, метаболическое нарушение, MPGN II, рассеянный склероз, миастению гравис, оптиконевромиелит, глазной рубцовой пемфигоид, глазное нарушение, глазное заболевание, ночную пароксизмальную гемоглобинурию (PNH), малоиммунный васкулит, пемфигоид, легочный васкулит, дегенерацию сетчатки, респираторное заболевание, ревматоидный артрит, сепсис, отторжение трансплантата, травматическое повреждение мозга или васкулит.

10. Способ по п.9, при котором нарушение представляет собой ночную пароксизмальную гемоглобинурию (PNH).

11. Способ по п.9, при котором нарушение представляет собой дегенерацию сетчатки, рассеянный склероз, артрит, ревматоидный артрит, респираторное заболевание или сердечно-сосудистое заболевание.

12. Способ по п.9, при котором нарушение представляет собой возрастную макулярную дегенерацию.

13. Способ по п.9, при котором нарушение представляет собой С3 гломерулонефрит.

14. Способ по п.9, при котором нарушение представляет собой атипичный или типичный гемолитико-уремический синдром.

15. Способ по п.9, при котором нарушение представляет собой MPGN II.

16. Способ по п.9, при котором нарушение представляет собой географическую атрофию.

17. Способ по п.9, при котором нарушение представляет собой миастению гравис.

18. Способ по п.9, при котором нарушение представляет собой оптиконевромиелит.

19. Способ по любому из пп.8-18, при котором хозяином является человек.

