- (43) Дата публикации заявки 2023.05.31
- (22) Дата подачи заявки 2018.01.31

(51) Int. Cl. *C07F 9/6521* (2006.01) *C07F 9/6558* (2006.01)

(54) ГЕМИСУЛЬФАТНАЯ СОЛЬ НУКЛЕОТИДА ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ВИРУСА ГЕПАТИТА С

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

- (31) 62/453,437; 62/469,912; 62/488,366; 62/575,248
- (32) 2017.02.01; 2017.03.10; 2017.04.21; 2017.10.20
- (33) US
- (62) 201991810; 2018.01.31
- (72) Изобретатель: Мусса Адель, Соммадосси Жан-Пьер (US)
- (74) Представитель:
 Строкова О.В., Гизатуллин Ш.Ф.,
 Гизатуллина Е.М., Джермакян Р.В.,
 Угрюмов В.М., Костюшенкова М.Ю.,
 Христофоров А.А. (RU)
- (57) Гемисульфатная соль структуры

для лечения хозяина, инфицированного гепатитом С, а также ее фармацевтические композиции и лекарственные формы, в том числе твердые лекарственные формы.

<u>ГЕМИСУЛЬФАТНАЯ СОЛЬ НУКЛЕОТИДА ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ВИРУСА</u> ГЕПАТИТА С

ОПИСАНИЕ

Ссылка на родственные заявки

Согласно настоящей заявке испрашивается приоритет в соответствии с предварительными заявками на выдачу патентов США с серийными №№ 62/453437, поданной 1 февраля 2017 года; 62/469912, поданной 10 марта 2017 года; 62/488366, поданной 21 апреля 2017 года, и 62/575248, поданной 20 октября 2017 года. Полное содержание данных заявок включено в настоящий документ посредством ссылки.

Область техники, к которой относится настоящее изобретение

Настоящее изобретение относится к гемисульфатной соли выбранного нуклеотидного соединения, которая обладает неожиданными терапевтическими свойствами для лечения хозяина, инфицированного гепатитом C, а также к фармацевтическим композициям и их лекарственным формам.

Предшествующий уровень техники настоящего изобретения

Вирус гепатита С (HCV) является содержащим однонитевую РНК вирусом и представителем рода Нерасіvіrus. По оценкам, 75% всех случаев заболеваний печени вызваны HCV. Инфекция HCV может привести к циррозу и раку печени, а при прогрессировании - к печеночной недостаточности, для которой может потребоваться пересадка печени. Приблизительно 71 миллион человек во всем мире живут с хроническими инфекциями HCV, и приблизительно 399000 человек ежегодно умирают от HCV, в основном от цирроза и печеночнотоклеточной карциномы.

РНК-полимераза является основной целью при разработке лекарственного средства против содержащих однонитевую РНК вирусов. РНК-зависимая РНК-полимераза - неструктурный белок NS5B HCV - является ключевым ферментом, ответственным за инициацию и катализ синтеза вирусной РНК. Существует два основных подкласса ингибиторов NS5B: нуклеозидные аналоги и ненуклеозидные ингибиторы (NNI). Нуклеозидные аналоги анаболизируются до активных трифосфатов, которые действуют как альтернативные субстраты для полимеразных и ненуклеозидных ингибиторов (NNI), связывающихся с аллостерическими областями в белке. Нуклеозидные или нуклеотидные ингибиторы имитируют природные субстраты полимеразы и действуют как терминаторы

цепи. Они ингибируют инициацию транскрипции РНК и удлинение возникающей цепи РНК.

В дополнение к нацеливанию на РНК-полимеразу комбинированные терапевтические средства также могут быть нацелены на другие белки РНК-вирусов. Например, белками НСV, которые являются дополнительными целями для терапевтических подходов, являются NS3/4A (серинпротеаза) и NS5A (неструктурный белок, который является важным компонентом репликазы НСV и оказывает ряд эффектов на клеточные пути).

В декабре 2013 года был одобрен первый нуклеозидный ингибитор NS5B полимеразы софосбувир (Sovaldi®, Gilead Sciences). Sovaldi® является уридинфосфорамидатным пролекарством, которое поглощается гепатоцитами и подвергается внутриклеточной активации с образованием активного метаболита 2'-дезокси-2'-α-фтор-β-С-метилуридин-5'-трифосфата.

 $Sovaldi^{\hbox{\scriptsize \mathbb{R}}}$

2'-дезокси-2'-α-фтор-β-С-метилуридин-5'-трифосфат

Sovaldi[®] является первым лекарственным средством, которое продемонстрировало безопасность и эффективность при лечении некоторых типов инфекции HCV без необходимости совместного введения интерферона. Sovaldi[®] является третьим лекарственным средством со статусом принципиально нового лекарственного средства, получившим одобрение FDA.

В 2014 году FDA США одобрило использование Harvoni® (ледиспасвир,

ингибитор NS5A, и софосбувир) для лечения хронической инфекции вируса гепатита С генотипа 1. Нагvoni® - первая комбинированная таблетка, одобренная для лечения хронической инфекции HCV генотипа 1. Это также первый одобренный режим, который не требует введения с интерфероном или рибавирином. Кроме того, FDA одобрило симепревир (Olysio TM) в комбинации с софосбувиром (Sovaldi®) в качестве перорального лечения один раз в сутки без интерферона и рибавирина для взрослых с инфекцией HCV генотипа 1.

Также в 2014 году FDA США одобрило VIEKIRA PakTM компании AbbVie, упаковку из нескольких таблеток, содержащую дасабувир (ненуклеозидный ингибитор NS5B полимеразы), омбитасвир (ингибитор NS5A), паритапревир (ингибитор NS3/4A) и ритонавир. VIEKIRA PakTM можно использовать с рибавирином или без него для лечения инфицированных HCV генотипа 1 больных, в том числе больных с компенсированным циррозом печени. VIEKIRA PakTM не требует совместной терапии с интерфероном.

В июле 2015 года FDA США одобрило ТесhnivieTM и DaklinzaTM для лечения заболеваний, вызванных HCV генотипа 4 и HCV генотипа 3, соответственно. ТесhnivieTM (омбитасвир/паритапревир/ритонавир) был одобрен для использования в комбинации с рибавирином для лечения инфицированных HCV-4 больных без рубцов и цирроза и является первым вариантом для инфицированных HCV-4 больных, которым не требуется совместное введение с интерфероном. DaklinzaTM был одобрен для применения с Sovaldi[®] для лечения инфекций HCV генотипа 3. DaklinzaTM является первым лекарственным средством, которое продемонстрировало безопасность и эффективность при лечении заболеваний, вызванных HCV генотипа 3, без необходимости совместного введения интерферона или рибавирина.

В октябре 2015 года FDA США предупредило о том, что лечение заболеваний, вызванных HCV, с помощью Viekira Pak и Technivie может вызвать серьезное повреждение печени, в первую очередь у больных с основным прогрессирующим заболеванием печени, и потребовало добавить дополнительную информацию о безопасности на этикетке.

Другие одобренные в настоящее время терапевтические средства против HCV включают в себя интерферон альфа-2b или пегилированный интерферон альфа-2b (Pegintron®), который можно вводить с рибавирином (Rebetol®), телапревиром NS3/4A (Incivek®, Vertex и Johnson & Johnson), боцепревиром (VictrelisTM, Merck), симепревиром (OlysioTM, Johnson & Johnson), паритапревиром (AbbVie), омбитасвиром (AbbVie), NNI дасабувиром (ABT-333) и ZepatierTM компании Merck (однотаблеточная комбинация из двух лекарственных средств гразопревир и элбасвир).

Дополнительные ингибиторы NS5B полимеразы в настоящее время находятся в стадии разработки. Мегск разрабатывает пролекарство уридинового нуклеотида МК-3682 (ранее Idenix IDX21437), и на данный момент это лекарственное средство находится на стадии комбинированных испытаний фазы II.

Патенты Соединенных Штатов Америки и международные заявки WO, в которых описываются нуклеозидные ингибиторы полимеразы для лечения заболеваний, вызванных Flaviviridae, в том числе HCV, включают в себя поданные Idenix Pharmaceuticals (патенты США №№ 6812219; 6914054; 7105493; 7138376; 7148206; 7157441; 7163929; 7169766; 7192936; 7365057; 7384924; 7456155; 7547704; 7582618; 7608597; 7608600; 7625875; 7635689; 7662798; 7824851; 7902202; 7932240; 7951789; 8193372; 8299038; 8343937; 8362068; 8507460; 8637475; 8674085; 8680071; 8691788, 8742101, 8951985; 9109001; 9243025; заявки на выдачу патентов США №№ US2016/0002281; US2013/0064794; международные заявки WO №№ WO2015/095305; WO2015/081133; WO2015/061683; WO2013/177219; WO2013/039920; WO2014/137930; WO2014/052638; WO2012/154321); Метск (патенты США №№ 6777395; 7105499; 7125855; 7202224; 7323449; 7339054; 7534767; 7632821; 7879815; 8071568; 8148349; 8470834; 8481712; 8541434; 8697694; 8715638, 9061041; 9156872 и международная заявка WO № WO2013/009737); Emory University (патенты США №№ 6348587; 6911424; 7307065; 7495006; 7662938; 7772208; 8114994; 8168583; 8609627; заявка на выдачу патента США № US2014/0212382 и международная заявка WO № WO2014/1244430); Gilead Sciences/Pharmasset Inc. (патенты CIIIA №№ 7842672; 7973013; 8008264; 8012941; 8012942; 8318682; 8324179; 8415308; 8455451; 8563530; 8841275; 8853171; 8871785; 8877733; 8889159; 8906880; 8912321; 8957045; 8957046; 9045520; 9085573; 9090642 и 9139604) и (патенты США №№ 6908924; 6949522; 7094770; 7211570; 7429572; 7601820; 7638502; 7718790; 7772208; RE42015; 7919247; 7964580; 8093380; 8114997; 8173621; 8334270; 8415322; 8481713; 8492539; 8551973; 8580765; 8618076; 8629263; 8633309; 8642756; 8716262; 8716263; 8735345; 8735372; 8735569; 8759510 и 8765710); Hoffman La-Roche (патент США № 6660721), Roche (патенты США №№ 6784166; 7608599, 7608601 и 8071567); Alios BioPharma Inc. (патенты США №№ 8895723; 8877731; 8871737, 8846896, 8772474; 8980865; 9012427; заявки на выдачу патентов США №№ US2015/0105341; US2015/0011497; US2010/0249068; US2012/0070411; международные заявки WO №№ WO2015/054465; WO2014/209979; WO2014/100505; WO2014/100498; WO2013/142159; WO2013/142157; WO2013/096680; WO2013/088155; WO2010/108135), Enanta Pharmaceuticals (патенты США №№ 8575119; 8846638; 9085599; международные заявки WO №№ WO2013/044030; WO2012/125900), Віота (патенты США №№ 7268119; 7285658; 7713941; 8119607; 8415309; 8501699 и 8802840), Biocryst Pharmaceuticals (патенты США №№ 7388002; 7429571; 7514410; 7560434; 7994139; 8133870; 8163703; 8242085 и 8440813), Alla Chem, LLC (патент США № 8889701 и международная заявка WO № WO2015/053662), Inhibitex (патент США № 8759318 и международная заявка WO № WO2012/092484), Janssen Продуктѕ (патенты США №№ 8399429; 8431588, 8481510, 8552021, 8933052; 900629 и 9012428), University of Georgia Foundation (патенты США №№ 6348587; 7307065; 7662938; 8168583; 8673926, 8816074; 8921384 и 8946244), RFS Pharma, LLC (патенты США №№ 8895531; 8859595; 8815829; 8609627; 7560550; заявки на выдачу патентов США №№ US2014/0066395; US2014/0235566; US2010/0279969; международные заявки WO №№ WO2010/091386 и WO2012/158811) University College Cardiff Consultants Limited (международные заявки WO №№ WO2014/076490, WO2010/081082; WO2008/062206), Achillion Pharmaceuticals, Inc. (международные заявки WO №№ WO2014/169280), Cocrystal Pharma, Inc. (патент США № 9173893), Katholieke Universiteit Leuven (международная заявка WO № WO2015/158913), Catabasis (международная заявка WO № WO2006/004637).

Аtea Pharmaceuticals, Inc. раскрыла β -D-2'-дезокси-2'- α -фтор-2'- β -C-замещенные-2-модифицированные-N⁶-(моно- и диметил)пуриновые нуклеотиды для лечение заболевания, вызванного HCV, в патенте США № 9828410 и в поданной по процедуре PCT заявке № WO2016/144918. Аtea также раскрыла β -D-2'-дезокси-2'-замещенные-4'-замещенные-2-N⁶-замещенные-6-аминопуриновые нуклеотиды для лечения парамиксовирусных и ортомиксовирусных инфекций в заявке на выдачу патента США № US2018/0009836 и в международной заявке WO № WO2018/009623.

В медицине по-прежнему сохраняется острая потребность в разработке терапевтических средств против HCV, которые были бы безопасными, эффективными и хорошо переносимыми. Необходимость заостряется ожиданием устойчивости к лекарственному средству. Более мощные противовирусные препараты прямого действия могут значительно сократить продолжительность лечения и улучшить податливость и частоту SVR (устойчивый вирусный ответ) для больных, инфицированных всеми генотипами HCV.

Следовательно, цель настоящего изобретения заключается в обеспечении соединений, фармацевтических композиций, способов и лекарственных форм для лечения и/или предупреждения инфекций HCV.

Краткое раскрытие настоящего изобретения

Неожиданно выяснили, что гемисульфатная соль соединения 1, которая

представлена ниже как соединение **2**, демонстрирует неожиданные благоприятные терапевтические свойства, в том числе повышенную биодоступность и селективность в отношении целевых органов, по сравнению с его свободным основанием (соединением **1**). Эти неожиданные преимущества не могли быть предсказаны заранее. Соединение **2**, таким образом, представляет собой терапевтически превосходную композицию вещества для введения в эффективном количестве хозяину при необходимости этого, как правило, человеку, для лечения гепатита С. Соединение **2** называют гемисульфатной солью изопропил-((S)-(((2R,3R,4R,5R)-5-(2-амино-6-(метиламино)-9H-пурин-9-ил)-4-фтор-3-гидрокси-4-метилтетрагидрофуран-2-ил)метокси)(фенокси)фосфорил)-L-аланината. Соединение **1** раскрывается в патенте США № 9828410.

$$H_3C$$
 CH_3
 CH_3

Соединение 1

Соединение 2

Соединение 2, как соединение 1, превращается в клетке в соответствующий ему трифосфат нуклеотида (соединение 1-6), который является активным метаболитом и ингибитором РНК-полимеразы (см. приведенную ниже схему 1). Поскольку соединение 1-6 продуцируется в клетке и не покидает клетку, оно не измеряется в плазме. Однако 5'-ОН метаболит соединение 1-7 (см. схему 1) экспортируется из клетки и, следовательно, измеряется в плазме и действует как заменитель концентрации внутриклеточного активного метаболита соединения 1-6.

Выяснили, что концентрация *in vivo* заменяющего соединения **1-7** в плазме, и таким образом внутриклеточного соединения **1-6** значительно выше, если вводят соединение 2 *in vivo*, чем если вводят соединение **1** *in vivo*. При прямом сравнении собак, получивших дозу соединения **1** и соединения **2** (пример 19, таблица 28), введение дозы соединения **2**

достигало $AUC_{(0-4 \text{ часа})}$ конечного метаболита гуанинового 5'-ОН нуклеозида (1-7), которая в два раза превышала AUC после введения дозы соединения 1. Не ожидали, что нековалентная соль обладает таким эффектом на концентрацию в плазме исходного лекарственного средства (соединения 1).

Кроме того, соединение 2 селективно распределяется *in vivo* в печени, а не сердце (пример 19, таблица 29), что полезно, поскольку печень является больным органом у хозяев, инфицированных HCV. Собакам вводили дозу соединения 1 или соединения 2 и измеряли концентрацию активного трифосфата (1-6) в печени и сердце. Отношение концентраций активного трифосфата печень/сердце было выше после введения дозы соединения 2 по сравнению с соединением 1, как показано в таблице 29. В частности, отношение распределения печень/сердце для соединения 2 составляет 20 по сравнению с отношением распределения печень/сердце 3,1 для соединения 1. Неожиданно эти данные указывают на то, что введение соединения 2 дает в результате предпочтительное распределение активного трифосфата гуанина (соединения 1-6) в печени, превышающее таковое в сердце, по сравнении с соединением 1, что снижает потенциальные нецелевые эффекты. Неожиданным было то, что введение соединения 2 могло существенно снижать нежелательное нецелевое распределение. Это позволяет вводить соединения 2 при более высокой дозе, чем соединение 1, если это одобряет лечащий врач.

Кроме того, содержания в ткани печени и сердца активного трифосфатгуанинового производного соединения 2 (метаболита 1-6) измеряли после пероральных доз соединения 2 у крыс и обезьян (пример 20). Высокое содержание активного трифосфата гуанина (1-6) измеряли в печени всех тестируемых видов. Важно отметить, что не поддающееся количественному определению содержание трифосфата гуанина (1-6) измеряли в сердцах обезьян, и это указывает на специфическое для печени образование активного трифосфата. Таким образом, обнаружили, что по сравнению с введением дозы соединения 1 введение дозы соединения 2 улучшает распределение трифосфата гуанина (1-6).

При введении здоровым пациентам и больным, инфицированным гепатитом С, соединение **2** хорошо переносилось после однократной пероральной дозы, и фармакокинетические параметры С_{тах}, Т_{тах} и АUС_{tot} были сопоставимы в обеих группах (таблицы 34 и 35), как описано в примере 24, однократная доза соединения **2** у инфицированных HCV больных приводила в результате к значительной противовирусной активности. Содержание в плазме метаболита **1-7** было в основном пропорционально дозе в исследуемом диапазоне.

Индивидуальные фармакокинетические/фармакодинамические анализы больных, получивших дозу соединения **2**, показали, что вирусологический ответ коррелировал с

содержанием в плазме метаболита **1-7** соединения **2** (пример 24, фиг. 23A - 23F), что указывает на то, что выраженные вирусологические ответы достижимы при повышенных дозах соединения **2**.

Пример 24 подтверждает, что в качестве неограничивающих вариантов осуществления однократные пероральные дозы 300 мг, 400 мг и 600 мг приводят в результате к значительной противовирусной активности у людей. Остаточная концентрация в плазме C_{24} метаболита 1-7 после дозы 600 мг соединения 2 удваивалась по сравнению с остаточной концентрацией в плазме C_{24} метаболита 1-7 после дозы 300 мг соединения 2.

На фиг. 24 и в примере 25 показано неожиданное изобретение, заключающееся в соединении **2** для лечения гепатита С. Как показано на фиг. 24, прогнозировали равновесные остаточные содержания в плазме (С_{24,ss}) метаболита **1-7** после введения дозы соединения **2** у людей (600 мг QD (550 мг эквивалента свободного основания) и 450 мг QD (400 мг эквивалента свободного основания)) и сравнивали с ЕС₉₅ соединения **1** *in vitro* для ряда клинических изолятов HCV, чтобы определить, является ли равновесная концентрация в плазме стабильно выше, чем ЕС₉₅, что может привести в результате к высокой эффективности против множества клинических изолятов *in vivo*. ЕС₉₅ для соединения **1** является такой же, как ЕС₉₅ соединения **2**. Для того чтобы соединение **2** было эффективным, равновесное остаточное содержание в плазме метаболита **1-7** должно превышать ЕС₉₅.

Как показано на фиг. 24, EC₉₅ соединения **2** против всех тестируемых клинических изолятов, варьировала от приблизительно 18 нМ до 24 нМ.

Как показано на фиг. 24, соединение **2** при дозе 450 мг QD (400 мг эквивалента свободного основания) у людей обеспечивает прогнозируемую равновесную остаточную концентрацию в плазме ($C_{24,ss}$) приблизительно 40 нг/мл. Соединение **2** при дозе 600 мг QD (550 мг эквивалента свободного основания) у людей обеспечивает прогнозируемую равновесную остаточную концентрацию в плазме ($C_{24,ss}$) приблизительно 50 нг/мл.

Следовательно, прогнозируемая равновесная концентрация в плазме заменителя метаболита **1-7** почти вдвое превышает EC_{95} против всех тестируемых клинических изолятов (даже против трудно поддающегося лечению GT3a), что указывает на превосходную эффективность.

В отличие от этого, EC_{95} стандартного медицинского нуклеотида софосбувира (Sovaldi) варьирует от 50 нМ до 265 нМ для всех тестируемых клинических изолятов HCV, при этом EC_{95} меньше прогнозируемой равновесной концентрации при коммерческой дозировке 400 мг только для двух изолятов - GT2a и GT2b. EC_{95} при

коммерческой дозировке 400 мг софосбувира больше, чем прогнозируемая равновесная концентрация для других клинических изолятов - GT1a, GT1b, GT3a, GT4a и GT4d.

Сравнение данных эффективности и фармакокинетических равновесных параметров на фиг. 24 четко демонстрирует неожиданное терапевтическое значение соединения 2 для лечения гепатита С. Действительно, прогнозируемое равновесное содержание в плазме (С_{24,ss}) после введения соединения 2, как прогнозируют, по меньшей мере в 2 раза выше ЕС₉₅ для всех тестируемых генотипов и в 3-5 раз эффективнее против GT2. Эти данные указывают на то, что соединение 2 обладает мощной активностью против вирусов всех генотипов у людей. Как показано на фиг. 24, ЕС₉₅ софосбувира против GT1, GT3 и GT4 превышает 100 нг/мл. Таким образом, удивительно, что соединение 2 является активным против HCV в лекарственной форме, которая доставляет более низкую равновесную остаточную концентрацию (40-50 нг/мл), чем равновесная остаточная концентрация (приблизительно 100 нг/мл), достигаемая эквивалентной лекарственной формой софосбувира.

Поэтому, согласно одному варианту осуществления настоящее изобретение включает в себя лекарственную форму соединения $\mathbf{2}$, которая обеспечивает равновесную остаточную концентрацию в плазме ($C_{24,ss}$) метаболита $\mathbf{1}$ -7 от приблизительно 15 до 75 нг/мл, например, 20-60 нг/мл, 25-50 нг/мл, 40-60 нг/мл или даже 40-50 нг/мл. Это неожиданно в свете того факта, что равновесная концентрация эквивалентного метаболита софосбувира составляет приблизительно 100 нг/мл.

Кроме того, выяснили, что соединение **2** является необычайно стабильной, высоко растворимой негигроскопичной солью с активностью против HCV. Это удивительно, поскольку ряд солей соединения **1**, отличных от гемисульфатной соли (соединения **2**), в том числе моносульфатной соли (соединения **3**), не являются физически стабильными, но вместо этого переходят в жидкое состояние или становятся смолистыми твердыми веществами (пример 4) и, таким образом, не подходят для стабильных твердых фармацевтических лекарственных форм. Удивительно, что, хотя соединение **2** не становится смолистыми, оно в 43 раза более растворимо в воде по сравнению с соединением **1** и более чем в 6 раз более растворимо, чем соединение **1**, в условиях имитации желудочного сока (SGF) (пример 15).

Как обсуждается в примере 16, соединение **2** остается белым твердым веществом при IR, что соответствует эталонному стандарту, в течение 6 месяцев в условиях «ускоренного старения» (40°C/75% RH). Соединение **2** является стабильным в течение 9 месяцев при окружающих условиях (25°C/60% RH) и в условиях хранения в холодильнике (5°C).

Твердые лекарственные формы (таблетки по 50 мг и 100 мг) соединения $\mathbf{2}$ также являются химически стабильными в условиях «ускоренного старения» (40° C/75% RH) и в условиях хранения в холодильнике (5° C) в течение 6 месяцев (пример 26). Соединение $\mathbf{2}$ является стабильным при окружающих условиях (25° C/60% RH) в твердой лекарственной форме по меньшей мере в течение 9 месяцев.

Схема 1 обеспечивает метаболический путь соединения 1 и соединения 2, который включает в себя начальную деэстерификацию фосфорамидата (метаболита 1-1) с образованием метаболита **1-2**. Затем метаболит **1-2** превращается в N^6 -метил-2,6диаминопурин-5'-монофосфатное производное (метаболит 1-3), который, в свою очередь, 5'-гидроксил- N^6 -метил-2,6-диаминопуринового свободного метаболизируется до нуклеозида (метаболита **1-8**) и ((2R,3R,4R,5R)-5-(2-амино-6-оксо-1,6-дигидро-9H-пурин-9ил)-4-фтор-3-гидрокси-4-метилтетрагидрофуран-2-ил)метил-дигидрофосфата в виде 5'монофосфата (метаболита 1-4). Метаболит 1-4 анаболизируется до соответствующего дифосфата (метаболита 1-5), а затем активного трифосфатного производного (метаболита 1-6). 5'-Трифосфат может быть далее метаболизирован с образованием 2-амино-9-((2R,3R,4R,5R)-3-фтор-4-гидрокси-5-(гидроксиметил)-3-метилтетрагидрофуран-2-ил)-1,9дигидро-6Н-пурин-6-она (1-7). Метаболит 1-7 измеряется в плазме и, следовательно, является заменителем активного трифосфата (1-6), который не измеряется в плазме.

Схема
$$NH$$
 NH_2 NH

Согласно одному варианту осуществления настоящее изобретение относится к соединению **2** и к его применению для лечения гепатита С (HCV) у хозяина при необходимости этого, необязательно в фармацевтически приемлемом носителе. Согласно одному аспекту соединение **2** используют в виде аморфного твердого вещества. Согласно другому аспекту соединение **2** используют в виде кристаллического твердого вещества.

Настоящее изобретение, кроме того, включает в себя типичный неограничивающий способ получения соединения **2**, который предусматривает

- (i) первую стадию растворения соединения **1** в органическом растворителе, например, в ацетоне, этилацетате, метаноле, ацетонитриле, или эфире, или подобном, в колбе или контейнере;
- (ii) загрузку второй колбы или контейнера вторым органическим растворителем, который может быть может быть таким же или отличаться от органического растворителя со стадии (i), необязательно охлаждение второго растворителя до 0-10 градусов Цельсия и добавление каплями H_2SO_4 во второй органический растворитель для создания смеси H_2SO_4 /органический растворитель; и при этом растворителем может быть, например, метанол;
 - (iii) добавление каплями смеси H₂SO₄/растворитель при молярном отношении

- 0,5/1,0 со стадии (ii) в раствор соединения 1 со стадии (i) при окружающей или слегка повышенной или пониженной температуре (например, 23-35 градусов Цельсия);
- (iv) перемешивание реакционной смеси со стадии (iii) до образования осадка соединения 2, например, при окружающей или слегка повышенной, или пониженной температуре;
- (v) необязательно фильтрование полученного в результате осадка со стадии (iv) и промывания органическим растворителем; и
- (vi) необязательно сушку полученного в результате соединения **2** в вакууме, необязательно при повышенной температуре, например, 55, 56, 57, 58, 59 или 60°С.

Согласно одному варианту осуществления органическим растворителем стадии (i) является 3-метил-2-пентанон. Согласно одному варианту осуществления органическим растворителем стадии (i) является этилизопропиловый кетон. Согласно одному варианту осуществления органическим растворителем стадии (i) является метилпропионат. Согласно одному варианту осуществления органическим растворителем стадии (i) является этилбутират.

Несмотря на объем литературы и заявок на выдачу патентов, касающихся противовирусных нуклеозидов, соединение 2 конкретно было не Следовательно, настоящее изобретение включает В себя соединение 2, фармацевтически приемлемую композицию, или ее лекарственную форму, описываемые в настоящем документе.

Представлены соединения, способы, лекарственные формы и композиции для лечения хозяина, инфицированного вирусом HCV, путем введения эффективного количества соединения 2. Согласно некоторым вариантам осуществления соединение 2 вводят при дозе по меньшей мере приблизительно 100, 200, 250, 300, 350, 400, 450, 500, 550, 600, 650, 700,750, 800, 850, 900, 950 или 1000 мг. Согласно некоторым вариантам осуществления соединение 2 вводят сроком до 12 недель, сроком до 10 недель, сроком до 8 недель, сроком до 6 недель или сроком до 4 недель. Согласно альтернативным вариантам осуществления соединение 2 вводят в течение по меньшей мере 4 недель, в течение по меньшей мере 6 недель, в течение по меньшей мере 8 недель, в течение по меньшей мере 10 недель или в течение по меньшей мере 12 недель. Согласно некоторым вариантам осуществления соединение 2 вводят по меньшей мере один раз в сутки или через сутки. Согласно некоторым вариантам осуществления соединение 2 вводят в лекарственной форме, которая достигает равновесного остаточного содержания в плазме (С24,ss) метаболита 1-7 от приблизительно 15 до 75 нг/мл. Согласно одному варианту осуществления соединение 2 вводят в лекарственной форме, которая достигает

равновесного остаточного содержания в плазме ($C_{24,ss}$) метаболита **1-7** от приблизительно 20 до 60 нг/мл. Согласно некоторым вариантам осуществления соединение **2** вводят в лекарственной форме, которая достигает AUC метаболита **1-7** от приблизительно 1200 нг*час/мл до 3000 нг*час/мл. Согласно одному варианту осуществления соединение **2** вводят в лекарственной форме, которая достигает AUC метаболита **1-7** от приблизительно 1500 до 2100 нг*час/мл.

Соединения, композиции и лекарственные формы также могут быть использованы для лечения связанных состояний, таких как состояния с наличием антител против HCV или наличием антигенов, вирусное хроническое воспаление печени, рак печени в результате запущенного гепатита С (печеночноклеточная карцинома (HCC)), цирроз, хронический или острый гепатит С, молниеносный гепатит С, хронический персистирующий гепатит С и утомление, вызванное образованием антител против HCV. Соединение или составы, которые включают в себя соединения, также могут быть использованы профилактически для предупреждения или ограничения прогрессирования клинической болезни у индивидуумов с наличием антител против HCV или наличием антигенов, или которые подверглись воздействию вируса гепатита С.

Настоящее изобретение, таким образом, включает в себя следующие признаки:

- (а) соединение 2, описываемое в настоящем документе;
- (b) пролекарства соединения 2;
- (c) применение соединения **2** в изготовлении медикамента для лечения инфекции вируса гепатита C;
- (d) соединение **2** для применения при лечении гепатита C, необязательно в фармацевтически приемлемом носителе;
- (е) способ изготовления медикамента, предназначенного для терапевтического применения для лечения инфекции вируса гепатита С, характеризующийся тем, что соединение 2 или фармацевтически приемлемую соль, описываемые в настоящем документе, используют в изготовлении;
- (e) фармацевтический состав, содержащий эффективное для лечения хозяина количество соединения 2 с фармацевтически приемлемым носителем или разбавителем;
- (f) способы получения терапевтических продуктов, которые содержат эффективное количество соединения 2;
 - (g) твердые лекарственные формы, в том числе те, которые обеспечивают благоприятный фармакокинетический профиль; и
 - (h) способы изготовления соединения 2, описываемого в настоящем документе.

Краткое описание графических материалов

На фиг. 1А представлено совмещение дифрактограмм XRPD образцов 1-1 (аморфного соединения 1), 1-2 (кристаллического соединения 1), и 1-3 (аморфного соединения 2) до исследований стабильности с целью характеристики, как описано в примере 2 и примере 5. По оси х показан 2 Тета, измеренный в градусах, а по оси у показана интенсивность, измеренная в импульсах.

На фиг. 1В представлена хроматограмма HPLC аморфного соединения **1** (образца 1-1) для определения чистоты, как описано в примере 2. Чистота образца составляла 98,7%. По оси х показано время, измеренное в минутах, а по оси у показана интенсивность, измеренная в импульсах.

На фиг. 2A представлена хроматограмма HPLC кристаллического соединения 1 (образца 1-2) для определения чистоты, как описано в примере 2. Чистота образца составляла 99,11%. По оси х показано время, измеренное в минутах, а по оси у показана интенсивность, измеренная в импульсах.

На фиг. 2В представлен график DSC и TGA кристаллического соединения 1 (образца 1-2) перед любым из исследований стабильности с целью характеристики, как описано в примере 2. По оси х показана температура, измеряемая в °C, по левой оси у показан тепловой поток, измеряемый в Вт/г, а по правой оси у показана масса, измеряемая в процентах.

На фиг. 3 показано изображение рентгеновской кристаллографии соединения **1**, демонстрирующее абсолютную стереохимию, описываемую в примере 2.

На фиг. 4A представлено совмещение дифрактограмм XRPD образцов 1-1 (аморфного соединения 1), 1-2 (кристаллического соединения 1) и 1-3 (аморфного соединения 2) после хранения при 25°C и 60% относительной влажности в течение 14 суток, как описано в примере 2. По оси х показан 2 Тета, измеренный в градусах, а по оси у показана интенсивность, измеренная в импульсах.

На фиг. 4В представлено совмещение дифрактограмм XRPD образцов 1-4, 1-5, 1-6, 1-7 и 1-9 после хранения при 25°С и 60% относительной влажности в течение 7 суток, как описано в примере 4. По оси х показан 2 Тета, измеренный в градусах, а по оси у показана интенсивность, измеренная в импульсах.

На фиг. 5А представлено совмещение дифрактограмм XRPD образцов 1-4, 1-6, 1-7 и 1-9 после хранения при 25°С и 60% относительной влажности в течение 14 суток, как описано в примере 4. По оси х показан 2 Тета, измеренный в градусах, а по оси у показана интенсивность, измеренная в импульсах.

На фиг. 5В показан паттерн XRPD аморфного соединения **2** (образец 1-3), как описано в примере 5. По оси х показан 2 Тета, измеренный в градусах, а по оси у показана интенсивность, измеренная в импульсах.

На фиг. 6A представлена хроматограмма HPLC аморфного соединения **2** (образца 1-3) для определения чистоты, как описано в примере 5. Чистота образца составляла 99,6%. По оси х показано время, измеренное в минутах, а по оси у показана интенсивность, измеренная в импульсах.

На фиг. 6В представлен график DSC и TGA для аморфного соединения **2** (образца 1-3) перед любым из исследований стабильности с целью характеристики, как описано в примере 5. По оси х показана температура, измеряемая в °С, по левой оси у показан тепловой поток, измеряемый в Вт/г, а по правой оси у показана масса, измеряемая в процентах.

На фиг. 7А представлено совмещение дифрактограмм XRPD кристаллических образцов (образцов 2-2, 2-6 и 2-7) и слабокристаллических образцов (образцов 2-3, 2-4, 2-5 и 2-8), идентифицированных при кристаллизациях соединения **2** (пример 6). По оси х показан 2 Тета, измеренный в градусах, а по оси у показана интенсивность, измеренная в импульсах.

На фиг. 7В представлено совмещение дифрактограмм XRPD аморфных образцов (образцов 2-9, 2-10 и 2-11), идентифицированных при кристаллизациях соединения **2** (пример 6). По оси х показан 2 Тета, измеренный в градусах, а по оси у показана интенсивность, измеренная в импульсах.

На фиг. 8А представлено совмещение дифрактограмм XRPD образцов (образцов 2-2, 2-3, 2-4, 2-5, 2-6, 2-7 и 2-8) после 6 суток хранения при 25°С и 60% относительной влажности (пример 6). По оси х показан 2 Тета, измеренный в градусах, а по оси у показана интенсивность, измеренная в импульсах.

На фиг. 8В представлен график DSC и TGA для образца 2-2 (пример 6). По оси х показана температура, измеряемая в °C, по левой оси у показан тепловой поток, измеряемый в Вт/г, а по правой оси у показана масса, измеряемая в процентах. Экспериментальные процедуры для коллекции DSC и TGA приведены в примере 2.

На фиг. 9А представлен график DSC и TGA для образца 2-3 (пример 6). По оси х показана температура, измеряемая в °C, по левой оси у показан тепловой поток, измеряемый в Вт/г, а по правой оси у показана масса, измеряемая в процентах. Экспериментальные процедуры для коллекции DSC и TGA приведены в примере 2.

На фиг. 9В представлен график DSC и TGA для образца 2-4 (пример 6). По оси х показана температура, измеряемая в °C, по левой оси у показан тепловой поток,

измеряемый в Вт/г, а по правой оси у показана масса, измеряемая в процентах. Экспериментальные процедуры для коллекции DSC и TGA приведены в примере 2.

На фиг. 10A представлен график DSC и TGA для образца 2-5 (пример 6). По оси х показана температура, измеряемая в °C, по левой оси у показан тепловой поток, измеряемый в Bт/г, а по правой оси у показана масса, измеряемая в процентах. Экспериментальные процедуры для коллекции DSC и TGA приведены в примере 2.

На фиг. 10В представлен график DSC и TGA для образца 2-6 (пример 6). По оси х показана температура, измеряемая в °C, по левой оси у показан тепловой поток, измеряемый в Вт/г, а по правой оси у показана масса, измеряемая в процентах. Экспериментальные процедуры для коллекции DSC и TGA приведены в примере 2.

На фиг. 11A представлен график DSC и TGA для образца 2-7 (пример 6). По оси х показана температура, измеряемая в °C, по левой оси у показан тепловой поток, измеряемый в Bт/г, а по правой оси у показана масса, измеряемая в процентах. Экспериментальные процедуры для коллекции DSC и TGA приведены в примере 2.

На фиг. 11В представлен график DSC и TGA для образца 2-8 (пример 6). По оси х показана температура, измеряемая в °C, по левой оси у показан тепловой поток, измеряемый в Вт/г, а по правой оси у показана масса, измеряемая в процентах. Экспериментальные процедуры для коллекции DSC и TGA приведены в примере 2.

На фиг. 12A показан паттерн XRPD аморфного соединения **4** (образца 3-12), обсуждаемого в примере 7. По оси х показан 2 Тета, измеренный в градусах, а по оси у показана интенсивность, измеренная в импульсах. Кристаллизацию малонатной соли не наблюдали независимо от используемого растворителя.

На фиг. 12В представлено совмещение дифрактограмм XRPD аморфных образцов (образцов 3-6, 3-10, 3-11 и 3-12), идентифицированных при попытке кристаллизации соединения 1 с малонатной солью (пример 7). По оси х показан 2 Тета, измеренный в градусах, а по оси у показана интенсивность, измеренная в импульсах.

На фиг. 13A представлена хроматограмма HPLC образца 3-12 при попытке кристаллизаций соединения 1 с малонатной солью, как описано в примере 7. Образец характеризовался чистотой 99,2%. По оси х показано время, измеренное в минутах, а по оси у показана интенсивность, измеренная в мAu.

На фиг. 13В представлено совмещение дифрактограмм XRPD твердых образцов, полученных при кристаллизации с использованием LAG (образцов 4-13, 4-12, 4-9, 4-3 и 4-1), по сравнению с соединением 1 (образцом 1-2), как описано в примере 8. Все XRDP соответствуют паттернам противоиона кристаллической кислоты без дополнительных пиков. По оси х показан 2 Тета, измеренный в градусах, а по оси у показана

интенсивность, измеренная в импульсах.

На фиг. 14A представлено совмещение дифрактограмм XRPD образцов, полученных при использовании этилацетата в качестве кристаллизационного растворителя (образцов 6-13, 6-12, 6-11, 6-10, 6-8, 6-7, 6-6, 6-5, 6-4 и 6-2), по сравнению с кристаллическим соединением 1 (образцом 1-2), как описано в примере 10. Выяснили, что паттерны XRPD обычно соответствуют паттерну соединения 1 за исключением образцов 6-2, 6-4 и 6-5, которые демонстрируют небольшие отличия. По оси х показан 2 Тета, измеренный в градусах, а по оси у показана интенсивность, измеренная в импульсах.

На фиг. 14В представлено совмещение дифрактограммы XRPD образца 5-1 после второго растворения в МЕК и добавления антирастворителя циклогексана и памоевой кислоты, как описано в примере 9. Образец 5-1, кристаллизируемый в памоевой кислоте, был твердым после отстаивания, но паттерн XRPD соответствовал паттерну памоевой кислоты.

На фиг. 15A представлено совмещение дифрактограмм XRPD образцов, полученных при использовании этилацетата в качестве кристаллизационного растворителя (образцов 6-5, 6-4 и 6-2), по сравнению с кристаллическим соединением 1 (образцом 1-2), как описано в примере 10. Выяснили, что паттерны XRPD обычно соответствуют паттерну соединения 1 за исключением образцов 6-2, 6-4 и 6-5, которые демонстрируют небольшие отличия. По оси х показан 2 Тета, измеренный в градусах, а по оси у показана интенсивность, измеренная в импульсах и помеченная кислотой, используемой при кристаллизации.

На фиг. 15В показан паттерн XRPD для соединения **2**, как описано в примере 14. По оси х показан 2 Тета, измеренный в градусах, а по оси у показана интенсивность, измеренная в импульсах.

На фиг. 16A показан график уровней концентрации активного TP (метаболита **1-6**) в печени и сердце крыс, собак и обезьян (пример 18). По оси х отмечена дозировка, измеряемая в мг/кг, для каждого вида, а по оси у отмечена концентрация активного TP, измеряемая в нг/г.

На фиг. 16В показан график уровней концентрации активного ТР (метаболита **1-6**) в печени и сердце собак (n = 2), измеряемых через 4 часа после однократной пероральной дозы соединения **1** или соединения **2** (пример 19). По оси х отмечена дозировка каждого соединения, измеряемая в мг/кг, а по оси у отмечена концентрация активного ТР, измеряемая в нг/г.

На фиг. 17 показан профиль в плазме соединения **1** и метаболита **1-7** у крыс, получивших однократную пероральную дозу 500 мг/кг соединения **2** (пример 20),

измеряемый через 72 час после получения дозы. По оси х отмечено время, измеряемое в часах, по оси у отмечена концентрация в плазме, измеряемая в нг/мл.

На фиг. 18 показан профиль в плазме соединения **1** и метаболита **1-7** у обезьян, получивших однократные пероральные дозы 30 мг, 100 мг или 300 мг соединения **2** (пример 20), измеренный через 72 час после получения дозы. По оси х отмечено время, измеряемое в часах, а по оси у отмечена концентрация в плазме, измеряемая в нг/мл.

На фиг. 19 показан график EC_{95} , измеряемой в нМ, для софосбувира и соединения **1** против клинических изолятов HCV. Значения EC_{95} для соединения **1** в 7-33 раза ниже, чем у софосбувира (пример 22). По оси х отмечен генотип, а по оси у показана EC_{95} , измеряемая в нМ.

На фиг. 20 показан график EC_{50} , измеряемой в нМ, для софосбувира и соединения **1** против лабораторных штаммов генотипов 1a, 1b, 2a, 3a, 4a и 5a HCV. Соединение **1** в приблизительно 6-11 раз эффективнее софосбувира в отношении генотипов 1-5 (пример 22). По оси х отмечен генотип, а по оси у показана EC_{50} , измеряемая в нМ.

На фиг. 21 показан график профиля средней концентрации в плазме в зависимости от времени соединения 1 после введения однократной дозы соединения 2 во всех когортах части В исследования, как описано в примере 24. Соединение 1 быстро абсорбировалось и быстро метаболизировалось в пределах приблизительно 8 часов во всех когортах части В. По оси х отмечено время, измеряемое в часах, а по оси у отмечено геометрическое среднее концентрации в плазме, измеряемое в нг/мл.

На фиг. 22 показан график профиля средней концентрации в плазме в зависимости от времени метаболита **1-7** после введения однократной дозы соединения **2** во всех когортах части В исследования, как описано в примере 24. Метаболит **1-7** демонстрировал устойчивую концентрацию в плазме во всех когортах части В. По оси х отмечено время, измеряемое в часах, а по оси у отмечено геометрическое среднее концентрации в плазме, измеряемое в нг/мл.

На фиг. 23A показан индивидуальный фармакокинетический/фармакодинамический анализ субъекта, включенного в когорту 1b, как описано в примере 24. На графике показано воздействие метаболита 1-7 в плазме и снижение уровней РНК НСV. Пунктирная линия представляет минимальную концентрацию метаболита 1-7, необходимую для поддержания вирусологического ответа, превышающую значение EC95, против GT1b. По оси х отмечено время, измеряемое в часах. По левой оси у показана концентрация метаболита 1-7 в плазме, измеряемая в нг/мл, а по правой оси у показано снижение РНК НСV, измеряемое в log₁₀ МЕ/мл.

На фиг. 23В показан индивидуальный

фармакокинетический/фармакодинамический анализ субъекта, включенного в когорту 1b, как описано в примере 24. На графике показано воздействие метаболита 1-7 в плазме и снижение уровней РНК НСV. Пунктирная линия представляет минимальную концентрацию метаболита 1-7, необходимую для поддержания вирусологического ответа, превышающую значение ЕС95, против GT1b. По оси х отмечено время, измеряемое в часах. По левой оси у показана концентрация метаболита 1-7 в плазме, измеряемая в нг/мл, а по правой оси у показано снижение РНК НСV, измеряемое в log₁₀ МЕ/мл.

На фиг. 23С показан индивидуальный фармакокинетический/фармакодинамический анализ субъекта, включенного в когорту 1b, как описано в примере 24. На графике показано воздействие метаболита 1-7 в плазме и снижение уровней РНК НСV. Пунктирная линия представляет минимальную концентрацию метаболита 1-7, необходимую для поддержания вирусологического ответа, превышающую значение ЕС95, против GT1b. По оси х отмечено время, измеряемое в часах. По левой оси у показана концентрация метаболита 1-7 в плазме, измеряемая в нг/мл, а по правой оси у показано снижение РНК НСV, измеряемое в log₁₀ МЕ/мл.

На фиг. 23D показан индивидуальный фармакокинетический/фармакодинамический анализ субъекта, включенного в когорту 3b, как описано в примере 24. На каждом графике показано воздействие метаболита 1-7 в плазме и снижение уровней РНК НСV. Пунктирная линия представляет минимальную концентрацию метаболита 1-7, необходимую для поддержания вирусологического ответа, превышающую значение EC95, против GT1b. По оси х отмечено время, измеряемое в часах. По левой оси у показана концентрация метаболита 1-7 в плазме, измеряемая в нг/мл, а по правой оси у показано снижение РНК НСV, измеряемое в log₁₀ МЕ/мл.

На фиг. 23E показан индивидуальный фармакокинетический/фармакодинамический анализ субъекта, включенного в когорту 3b, как описано в примере 24. На каждом графике показано воздействие метаболита 1-7 в плазме и снижение уровней РНК НСV. Пунктирная линия представляет минимальную концентрацию метаболита 1-7, необходимую для поддержания вирусологического ответа, превышающую значение EC₉₅, против GT1b. По оси х отмечено время, измеряемое в часах. По левой оси у показана концентрация метаболита 1-7 в плазме, измеряемая в нг/мл, а по правой оси у показано снижение РНК HCV, измеряемое в log₁₀ ME/мл.

На фиг. 23F показан индивидуальный фармакокинетический/фармакодинамический анализ субъекта, включенного в когорту 3b, как описано в примере 24. На каждом графике показано воздействие метаболита 1-7 в плазме и снижение уровней РНК HCV. Пунктирная линия представляет минимальную

концентрацию метаболита **1-7**, необходимую для поддержания вирусологического ответа, превышающую значение EC_{95} , против GT1b. По оси х отмечено время, измеряемое в часах. По левой оси у показана концентрация метаболита **1-7** в плазме, измеряемая в Hr/Mn, а по правой оси у показано снижение PHK HCV, измеряемое в log_{10} ME/Mn.

На фиг. 24 показан график значений ЕС95 соединения 1 и софосбувира в отношении больных, инфицированных клиническими изолятами GT1, GT2, GT3 и GT4 HCV. Горизонтальная пунктирная линия (- - - -) представляет равновесную остаточную концентрацию ($C_{24,ss}$) нуклеозида софосбувира после дозы 400 мг QD софосбувира. Сплошная горизонтальная линия (——) представляет равновесную остаточную концентрацию ($C_{24.ss}$) метаболита 1-7 после 600 мг соединения 2 (что эквивалентно 550 мг соединения 1). Горизонтальная точечная линия (-----) представляет равновесную остаточную концентрацию ($C_{24,ss}$) метаболита 1-7 после 450 мг соединения 2 (что эквивалентно 400 мг соединения 1). Как обсуждается в примере 25, прогнозируемое равновесное остаточное содержание в плазме ($C_{24,ss}$) метаболита 1-7 после 600 мг и 450 мг соединения 2 превышает *in vitro* EC₉₅ соединения 1 против всех тестируемых клинических изолятов. Равновесное остаточное содержание в плазме (C_{24,ss}) софосбувира превышает только ЕС95 при клинических изолятах GT2. По оси х отмечены клинические изоляты, а в таблице под осью х приводятся значения ЕС95 для соединения 1 и софосбувира. По оси у показана ЕС95 против клинических изолятов, измеряемая в нг/мл. ЕС95 выражается в нуклеозидном эквиваленте. Софосбувир и соединение 2 вводили ежесуточно (QD).

На фиг. 25 показана блок-схема, демонстрирующая способ изготовления 50-мг и 100-мг таблеток соединения 2, как описано в примере 26. На стадии 1 микрокристаллическую целлюлозу, соединение 2, моногидрат лактозы и кроскармеллозу натрия фильтруют через экран 600 мкМ. На стадии 2 содержимое со стадии 1 загружают в V-образный смеситель и смешивают в течение 5 минут при 25 оборотах в минуту. На стадии 3 стеарат магния фильтруют через экран 600 мкМ. На стадии 4 стеарат магния загружают в V-образный смеситель, содержащий содержимое со стадии 2 (микрокристаллическую целлюлозу, соединение 2, моногидрат лактозы и кроскармеллозу натрия) и смешивают в течение 2 минут при 25 оборотах в минуту. Затем всю смесь делят для получения 50-мг таблеток и 100-мг таблеток. Для получения 50-мг таблеток смесь со стадии 4 прессуют с помощью 6-мм круглого стандартного двояковогнутого инструмента. Для получения 100-мг таблеток смесь со стадии 4 прессуют с помощью 8-мм круглого стандартного двояковогнутого инструмента. Затем таблетки пакуют в HDPE бутылки, индукционно запечатанные PP колпачком с влагопоглотителем.

На фиг. 26 показана гемисульфатная соль, которая демонстрирует благоприятные

фармакологические свойства по сравнению с соответствующим ей свободным основанием для лечения заболевания, вызванного вирусом HCV.

Подробное раскрытие настоящего изобретения

Настоящее изобретение, раскрываемое в настоящем документе, относится к соединению, способу, композиции и твердой лекарственной форме для лечения инфекций или воздействия на людей и других животных-хозяев вируса НСV, которые предусматривают введение эффективного количества гемисульфатной соли изопропил-((S)-(((2R,3R,4R,5R)-5-(2-амино-6-(метиламино)-9H-пурин-9-ил)-4-фтор-3-гидрокси-4-метилтетрагидрофуран-2-ил)метокси)(фенокси)фосфорил)-L-аланината (соединения 2), описываемого в настоящем документе, необязательно в фармацевтически приемлемом носителе. Согласно одному варианту осуществления соединение 2 представляет собой аморфное твердое вещество. Согласно еще одному варианту осуществления соединение 2 представляет собой кристаллическое твердое вещество.

Соединение, композиции и лекарственные формы также могут быть использованы для лечения состояний, связанных с воздействием вируса HCV или возникающих в результате такового. Например, активное соединение может быть использовано для лечения состояний, которые сопровождаются наличием антител против HCV и антигенов, вызванных вирусом хронического воспаления печени, рака печени, вызванного запущенным гепатитом С (например, печеночноклеточной карциномы), цирроза, хронического или острого гепатита С, молниеносного гепатита С, хронического персистирующего гепатита С и утомления, вызванного образованием антител против HCV.

Активные соединения и композиции также могут быть использованы для лечения заболеваний, вызванных рядом генотипов HCV. В мире идентифицировано по меньшей мере шесть разных генотипов HCV, каждый из которых имеет несколько подтипов. Генотипы 1-3 являются преобладающими в мире, а генотипы 4, 5 и 6 географически более ограничены. Генотип 4 является обычным для Среднего Востока и Африки. Генотип 5

чаще всего встречается в Южной Африке. Генотип 6 преимущественно существует в Юго-Восточной Азии. Хотя наиболее распространенным генотипом в Соединенных Штатах Америки является генотип 1, определение генотипа и подтипа может помочь в определении типа и продолжительности лечения. Например, разные генотипы по-разному реагируют на различные лекарства, и оптимальное время лечения варьирует в зависимости от генотипа инфекции. Внутри генотипов подтипы, такие как генотип 1а и генотип 1b, также по-разному реагируют на лечение. Заражение одним типом генотипа не исключает последующего заражения другим генотипом.

Как описано в примере 22, соединение 2 является активным против ряд генотипов HCV, в том числе генотипов 1-5. Согласно одному варианту осуществления соединение 2 используют для лечения заболевания, вызванного HCV генотипа 1, HCV генотипа 2, HCV генотипа 3, HCV генотипа 4, HCV генотипа 5 или HCV генотипа 6. Согласно одному варианту осуществления соединение 2 используют для лечения заболевания, вызванного HCV генотипа 1а. Согласно одному варианту осуществления соединение 2 используют для лечения заболевания, вызванного HCV генотипа 1b. Согласно одному варианту осуществления соединение 2 используют для лечения заболевания, вызванного HCV генотипа 2a. Согласно одному варианту осуществления соединение 2 используют для лечения заболевания, вызванного HCV генотипа 2b. Согласно одному варианту осуществления соединение 2 используют для лечения заболевания, вызванного HCV генотипа 3a. Согласно одному варианту осуществления соединение 2 используют для лечения заболевания, вызванного HCV генотипа 4a. Согласно одному варианту осуществления соединение 2 используют для лечения заболевания, вызванного HCV генотипа 4a. Согласно одному варианту осуществления соединение 2 используют для лечения заболевания, вызванного HCV генотипа 4a. Согласно одному варианту осуществления соединение 2 используют для лечения заболевания, вызванного HCV генотипа 4d.

Согласно одному варианту осуществления соединение 1 или соединение 2 используют для лечения заболевания, вызванного HCV генотипа 5а. Согласно одному варианту осуществления соединение 1 или соединение 2 используют для лечения заболевания, вызванного HCV генотипа 6а. Согласно одному варианту осуществления соединение 1 или соединение 2 используют для лечения заболевания, вызванного HCV генотипов 6b, 6c, 6d, 6e, 6f, 6g, 6h, 6i, 6j, 6k, 6l, 6m, 6n, 6o, 6p, 6q, 6r, 6s, 6t или 6u.

Как обсуждается в примере 25 и показано на фиг. 24, прогнозируемая равновесная остаточная концентрация ($C_{24,ss}$) метаболита **1-7** после дозы 450 мг (400 мг свободного основания) и дозы 600 мг (550 мг свободного основания) соединения **2** составляет от приблизительно 40 нг/мл до 50 нг/мл. Такой уровень $C_{24,ss}$ превышал EC_{95} соединения **1** при HCV генотипов 1a, 1b, 2a, 2b, 3a, 4a и 4d. Эти данные подтверждают, что соединение **2** обладает мощной активностью в отношении всех генотипов. Это удивительно, поскольку

соединение 2 достигает более низкой равновесной остаточной концентрации (C_{24.ss}), чем равновесная остаточная концентрация (C_{24,ss}) нуклеозидного метаболита софосбувира после ведения эквивалентной дозы софосбувира. Равновесная остаточная концентрация $(C_{24,ss})$ соответствующего нуклеозидного метаболита софосбувира приблизительно 100 нг/мл, но этот уровень превышает только ЕС95 софосбувира против клинических изолятов GT2 (фиг. 24). Соединение 2 является более эффективным, чем софосбувир, против GT1, GT2, GT3 и GT4 и, следовательно, допускает лекарственную форму, доставляющую более низкую равновесную остаточную концентрацию этого метаболита, которая, тем не менее, эффективна против всех тестируемых генотипов HCV. Согласно одному варианту осуществления доставляется лекарственная форма соединения 2, которая достигает равновесной остаточной концентрации (C_{24,ss}) метаболита 1-7 от приблизительно 15 до 75 нг/мл. Согласно одному варианту осуществления доставляется лекарственная форма соединения 2, которая достигает равновесной остаточной концентрации ($C_{24,ss}$) метаболита 1-7 от приблизительно 20 до 60 нг/мл, от 20 до 50 нг/мл или от 20 до 40 нг/мл.

Согласно одному варианту осуществления соединение, составы или твердые лекарственные формы, которые включают в себя соединение, также могут быть использованы профилактически для предупреждения или ограничения прогрессирования клинической болезни у индивидуумов с наличием антител против HCV или наличием антигенов, или подвергнувшихся воздействию вируса гепатита С.

В частности, выяснили, что соединение **2** является активным против HCV и демонстрирует превосходные лекарственные и фармакологические свойства по сравнению с его свободным основанием (соединением **1**). Удивительно, что соединение **2** является более биодоступным и достигает более высокой AUC, чем соединение **1** (пример 19), и соединение **2** является более селективным по отношению к целевому органу - печени, чем соединение **1** (пример 19).

Соединение **2** также превосходит соединение **1** в отношении растворимости и химической стабильности. Это удивительно, поскольку моносульфатная соль изопропил-((S)-(((2R,3R,4R,5R)-5-(2-амино-6-(метиламино)-9H-пурин-9-ил)-4-фтор-3-гидрокси-4-метилтетрагидрофуран-2-ил)метокси)(фенокси)фосфорил)-<math>L-аланината (соединение **3**) является нестабильной и имеет внешний вид липкой смолы, тогда как соединение **2**, гемисульфатная соль, является стабильным белым твердым веществом. Гемисульфатная соль, как в виде твердого вещества, так и в твердой лекарственной форме, является очень стабильной на протяжении 9 месяцев и является негигроскопичной.

Несмотря на объем литературы по противовирусным нуклеозидам и поданных патентных документов соединение **2** не было конкретно раскрыто.

Соединение 2 имеет S-стереохимию по атому фосфора, что было подтверждено рентгеновской кристаллографией (фиг. 3, пример 2). Согласно альтернативным вариантам осуществления соединение 2 может быть использовано в форме фосфорных R- и S- энантиомеров в любом желаемом отношении, вплоть до чистых энантиомеров. Согласно некоторым вариантам осуществления соединение 2 используют в форме, которая по меньшей мере на 90% свободна от противоположного энантиомера и может быть по меньшей мере на 98%, 99% или даже 100% свободна от противоположного энантиомера. Если не описывается иное, энантиомерно обогащенное соединение 2 по меньшей мере на 90% свободно от противоположного энантиомера. Кроме того, согласно альтернативному варианту осуществления аминокислота фосфорамидата может иметь D- или L-конфигурацию или их смесь, в том числе рацемическую смесь.

Если не указано иное, соединения, описываемые в настоящем документе, представлены в β-D-конфигурации. Согласно альтернативному варианту осуществления соединения могут быть представлены в β-L-конфигурации. Подобным образом, любая группа заместителей, которая обладает хиральностью, может быть представлена в рацемической, энантиомерной, диастереомерной форме или любой их смеси. Если фосфорамидат обладает хиральностью, то он может быть обеспечен в виде R или S хирального фосфорного производного или их смеси, в том числе рацемической смеси. Все комбинации таких стереоконфигураций представляют собой альтернативные варианты осуществления настоящего изобретения, описываемого в настоящем документе. Согласно другому варианту осуществления по меньшей мере один из водородов соединения 2 (нуклеотида или гемисульфатной соли) может быть замещен дейтерием.

Такие альтернативные конфигурации включают в себя без ограничения

I. Гемисульфатная соль изопропил-((S)-(((2R,3R,4R,5R)-5-(2-амино-6-(метиламино)-9H-пурин-9-ил)-4-фтор-3-гидрокси-4-метилтетрагидрофуран-2-ил)метокси)(фенокси)фосфорил)-<math>L-аланината (соединение 2)

Активным соединением в соответствии с настоящим изобретением является соединение **2**, которое может быть обеспечено в фармацевтически приемлемой композиции или в его твердой лекарственной форме. Согласно одному варианту осуществления соединение **2** представляет собой аморфное твердое вещество. Согласно следующему варианту осуществления соединение **2** представляет собой кристаллическое твердое вещество.

Синтез соединения 2

Настоящее изобретение, кроме того, включает в себя типичный неограничивающий иллюстративный способ получения соединения **2**, который предусматривает

- (i) первую стадию растворения соединения **1** в органическом растворителе, например, в ацетоне, этилацетате, метаноле, ацетонитриле, или эфире, или подобном, в колбе или контейнере;
- (ii) загрузку второй колбы или контейнера вторым органическим растворителем, который может быть может быть таким же или отличаться от органического растворителя со стадии (i), необязательно охлаждение второго растворителя до 0-10 градусов Цельсия и добавление каплями H_2SO_4 во второй органический растворитель для создания смеси H_2SO_4 /органический растворитель; и при этом растворителем может быть, например, метанол;
- (iii) добавление каплями смеси H_2SO_4 /растворитель при молярном отношении 0,5/1,0 со стадии (ii) в раствор соединения **1** со стадии (i) при окружающей или слегка повышенной или пониженной температуре (например, 23-35 градусов Цельсия);
- (iv) перемешивание реакционной смеси со стадии (iii) до образования осадка соединения **2**, например, при окружающей или слегка повышенной, или пониженной температуре;

- (v) необязательно фильтрование полученного в результате осадка со стадии (iv) и промывания органическим растворителем; и
- (vi) необязательно сушку полученного в результате соединения **2** в вакууме, необязательно при повышенной температуре, например, 55, 56, 57, 58, 59 или 60°C.

Согласно некоторым вариантам осуществления вышеупомянутую стадию (i) выполняют в ацетоне. Кроме того, вторым органическим растворителем на стадии (ii) может быть, например, метанол, а смесью органических растворителей на стадии (v) является метанол/ацетон.

Согласно одному варианту осуществления соединение 1 растворяют в этилацетате на стадии (i). Согласно одному варианту осуществления соединение 1 растворяют в тетрагидрофуране на стадии (i). Согласно одному варианту осуществления соединение 1 растворяют в ацетонитриле на стадии (i). Согласно дополнительному варианту осуществления соединение 1 растворяют в диметилформамиде на стадии (i).

Согласно одному варианту осуществления вторым органическим растворителем на стадии (ii) является этанол. Согласно одному варианту осуществления вторым органическим растворителем на стадии (ii) является изопропанол. Согласно одному варианту осуществления вторым органическим растворителем на стадии (ii) является н-бутанол.

Согласно одному варианту осуществления смесь растворителей используют для промывания на стадии (v), например, этанол/ацетон. Согласно одному варианту осуществления смесью растворителей для промывания на стадии (v) является изопропанол/ацетон. Согласно одному варианту осуществления смесью растворителей для промывания на стадии (v) является н-бутанол/ацетон. Согласно одному варианту осуществления смесью растворителей для промывания на стадии (v) является этанол/этилацетат. Согласно одному варианту осуществления смесью растворителей для промывания на стадии (v) является изопропанол/этилацетат. Согласно одному варианту осуществления смесью растворителей для промывания на стадии (v) является нбутанол/этилацетат. Согласно одному варианту осуществления смесью растворителей для промывания на стадии (v) является этанол/тетрагидрофуран. Согласно одному варианту осуществления смесью растворителей для промывания на стадии (v) является изопропанол/тетрагидрофуран. Согласно одному варианту осуществления смесью растворителей для промывания на стадии (v) является н-бутанол/тетрагидрофуран. Согласно одному варианту осуществления смесью растворителей для промывания на стадии (v) является этанол/ацетонитрил. Согласно одному варианту осуществления смесью растворителей для промывания на стадии (v) является изопропанол/ацетонитрил.

Согласно одному варианту осуществления смесью растворителей для промывания на стадии (v) является н-бутанол/ацетонитрил. Согласно одному варианту осуществления смесью растворителей для промывания на стадии (v) является этанол/диметилформамид. Согласно одному варианту осуществления смесью растворителей для промывания на стадии (v) является изопропанол/диметилформамид. Согласно одному варианту осуществления смесью растворителей для промывания на стадии (v) является н-бутанол/диметилформамид.

II. Метаболизм изопропил-((S)-(((2R,3R,4R,5R)-5-(2-амино-6-(метиламино)-9H-пурин-9-ил)-4-фтор-3-гидрокси-4-метилтетрагидрофуран-2-ил)метокси) (фенокси) фосфорил)-<math>L-аланината (соединения 2)

Метаболизм соединения 1 и соединения 2 предусматривает продуцирование 5'-монофосфата и последующий анаболизм N^6 -метил-2,6-диаминопуринового основания (1-3) с образованием ((2R,3R,4R,5R)-5-(2-амино-6-оксо-1,6-дигидро-9H-пурин-9-ил)-4-фтор-3-гидрокси-4-метилтетрагидрофуран-2-ил)метила дигидрофосфата (1-4) в виде 5'-монофосфата. Затем монофосфат далее анаболизируется до активного трифосфатного соединения - 5'-трифосфата (1-6). 5'-Трифосфат может быть далее метаболизирован с образованием 2-амино-9-((2R,3R,4R,5R)-3-фтор-4-гидрокси-5-(гидроксиметил)-3-метилтетрагидрофуран-2-ил)-1,9-дигидро-6H-пурин-6-она (1-7). В качестве альтернативы, 5'-монофосфат 1-2 может быть метаболизирован с образованием пуринового основания 1-8. Метаболический путь для изопропил-((S)-(((2R,3R,4R,5R)-5-(2-амино-6-(метиламино)-2R-пурин-9-ил)-4-фтор-3-гидрокси-4-метилтетрагидрофуран-2-ил)метокси)(фенокси)фосфорил)-2R-аланината показан на схеме 1 (показанной выше).

III. Дополнительные соли соединения 1

Согласно альтернативным вариантам осуществления настоящее изобретение обеспечивает соединение 1 в виде оксалатной соли (соединения 4) или соли HCl (соединения 5).

Как 1:1 оксалатная соль, так и 1:1 соль HCl образуют твердые вещества с приемлемыми свойствами для твердых лекарственных форм для лечения хозяина, такого как человек, с гепатитом С. Однако, оксалатная соль может быть менее желательной и, возможно, может не подходить, если больной восприимчив к образованию камней в почках. Соль HCl является более гигроскопичной, чем гемисульфатная соль. Таким образом, гемисульфатная соль остается наиболее желательной солевой формой соединения 1 с неожиданными свойствами.

IV. Определения

Используемый в контексте настоящего изобретения термин «D-конфигурация» относится к основной конфигурации, которая имитирует природную конфигурацию сахарных фрагментов по сравнению с не встречающимися в природе нуклеозидами или «L» конфигурацией. Термин «β» или «β-аномер» используют для обозначения нуклеозидных аналогов, в которых нуклеозидное основание сконфигурировано (расположено) над плоскостью фуранозного фрагмента в нуклеозидном аналоге.

Термины «совместно вводить» и «совместное введение» или комбинированная терапия используют для описания введения соединения 2 в соответствии с настоящим изобретением в комбинации по меньшей мере с одним другим активным средством, например, в случае необходимости, по меньшей мере с одним дополнительным средством против HCV. Время осуществления совместного введения лучше всего определять медицинскому специалисту, лечащему больного. Иногда предпочтительно вводить средства в одно и то же время. В качестве альтернативы, лекарственные средства, выбранные для комбинированной терапии, могут быть введены больному в разные моменты времени. Конечно, при наличии более чем одной вирусной или иной инфекции или другого состояния соединения в соответствии с настоящим изобретением при необходимости могут быть объединены с другими средствами для лечения этих других инфекции или состояния.

Используемый в настоящем документе термин «хозяин» относится к одноклеточному или многоклеточному организму, в котором вирус HCV может реплицироваться, в том числе к клеточным линиям, животным и, как правило, к человеку. Термин «хозяин», в частности, относится к инфицированным клеткам, клеткам, трансфицированным полным геномом HCV или его частью, и животным, в частности, приматам (в том числе шимпанзе) и людям. При большинстве применений для животных в соответствии с настоящим изобретением хозяином является больной человек. Тем не менее применения в ветеринарии, при определенных показаниях, явно предусматриваются

настоящим изобретением (например, для шимпанзе). Хозяином могут быть, например, бычьи, лошадиные, птицы, собачьи, кошачьи и т.д.

Изотопное замещение

Настоящее изобретение относится к соединениям и к применению соединения 2 с требуемыми изотопными замещениями атомов в количествах, которые превышают распространенность изотопа в природе, т. е., к обогащенным. Изотопы представляют собой атомы с одинаковым атомным числом, но с разными массовыми числами, т. е. с одинаковым числом протонов, но разным числом нейтронов. В качестве общего примера и без ограничения, изотопы водорода, например, дейтерий (2 H) и тритий (3 H), могут быть использованы в любом месте в описанных структурах. Альтернативно или в дополнение, могут быть использованы изотопы углерода, например, ¹³С и ¹⁴С. Предпочтительным изотопным замещением является дейтерий для водорода в одном или нескольких местах молекулы для улучшения характеристики лекарственного средства. Дейтерий может быть связан в месте разрыва связи во время метаболизма (кинетический изотопный эффект адейтерия) или рядом с или возле места разрыва связи (кинетический изотопный эффект βдейтерия). Компания Achillion Pharmaceuticals, Inc. (в международных заявках WO №№ WO2014/169278 и WO2014/169280) описывает дейтерирование нуклеотидов для улучшения их фармакокинетических или фармакодинамических показателей, включая 5положение в молекуле.

Замещение изотопами, такими как дейтерий, может давать определенные терапевтические преимущества, возникающие вследствие большей метаболической стабильности, такие как, например, увеличенный *in vivo* период полувыведения или сниженные размеры дозировки. Замещение дейтерием водорода по участку метаболического расщепления может уменьшать скорость или элиминировать метаболизм по такой связи. В любом положении соединения, в котором может присутствовать атом водорода, атом водорода может быть любым изотопом водорода, в том числе протием (¹H), дейтерием (²H) и тритием (³H). Таким образом, упоминание в настоящем изобретении соединения охватывает все возможные изотопные формы, если в контексте четко не указано иное.

Термин «изотопно меченный» аналог относится к аналогу, который представляет собой «дейтерированный аналог», « 13 С-меченный аналог» или «дейтерированный/ 13 С-меченный аналог». Термин «дейтерированный аналог» означает описываемое в настоящем изобретении соединение, в соответствии с которым H-изотоп, т. е. водород/протий (1 H), замещен H-изотопом, т. е. дейтерием (2 H). Замещение дейтерием

может быть частичным или полным. Частичное замещение дейтерием означает, что по меньшей мере один атом водорода замещен по меньшей мере одним дейтерием. Согласно определенным вариантам осуществления изотоп на 90, 95 или 99%, или более обогащен изотопом в любом представляющем интерес месте. Согласно некоторым вариантам осуществления он представляет собой дейтерий, который на 90, 95 или 99% обогащен в желаемом положении. Если не отмечено иное, дейтерирование составляет по меньшей мере 80% в выбранном положении. Дейтерирование нуклеозида может происходить по любому заменяемому водороду, который обеспечивает желаемые результаты.

V. Способы лечения или профилактики

Используемый в настоящем документе термин «лечение» относится к введению соединения **2** хозяину, например, человеку, который инфицирован вирусом HCV или может стать инфицированным вирусом HCV.

Используемый в настоящем документе термин «профилактическое» или «предупреждающее» относится к введению соединения 2 для предупреждения или снижения вероятности возникновения вирусного нарушения. Настоящее изобретение относится как к лечебным, так и к профилактическим или предупреждающим терапевтическим средствам. Согласно одному варианту осуществления соединение 2 вводят хозяину, который подвергся инфекции вируса гепатита С и, таким образом, рискует стать инфицированным таковым.

Настоящее изобретение относится к способу лечения или профилактики заболеваний, вызванных вирусом гепатита С, в том числе устойчивыми к лекарственному средству и устойчивыми к нескольким лекарственным средствам формами HCV, а также родственных болезненных состояний, состояний или осложнений инфекции НСV, в том числе цирроза и родственных гепатотоксичностей, а также других состояний, являющихся вторичными по отношению к инфекции HCV, таких как наряду с прочими слабость, потеря аппетита, потеря веса, увеличение молочной железы (особенно у мужчин), сыпь (особенно на ладонях), затруднение свертывания крови, звездчатые сосуды на коже, спутанность сознания, кома (энцефалопатия), накопление жидкости в брюшной полости (асциты), расширение вен пищевода, портальная гипертензия, почечная недостаточность, увеличение селезенки, уменьшение кровяных клеток, анемия, тромбоцитопения, желтуха печеночноклеточный рак. Способ предусматривает введение хозяину необходимости этого, как правило, человеку, эффективного количества соединения 2, описываемого в настоящем документе, необязательно в комбинации по меньшей мере с одним дополнительным биоактивным средством, например, дополнительным средством

против HCV, дополнительно в комбинации с фармацевтически приемлемыми носителем, добавкой и/или вспомогательным веществом.

Согласно другому аспекту настоящее изобретение относится к способу предупреждения или профилактики инфекции HCV, или болезненного состояния, или родственного, или последующего болезненного состояния, состояния или осложнения инфекции HCV, в том числе цирроза и родственных гепатотоксичностей, также других состояний, являющихся вторичными по отношению к инфекции HCV, таких как наряду с прочими слабость, потеря аппетита, потеря веса, увеличение молочной железы (особенно у мужчин), сыпь (особенно на ладонях), затруднение свертывания крови, звездчатые сосуды на коже, спутанность сознания, кома (энцефалопатия), накопление жидкости в брюшной полости (асциты), расширение вен пищевода, портальная гипертензия, почечная недостаточность, увеличение селезенки, уменьшение кровяных клеток, анемия, тромбоцитопения, желтуха и печеночноклеточный рак (печени), при этом указанный способ предусматривает введение больному с риском эффективного количества соединения 2, как описывается выше, в комбинации с фармацевтически приемлемыми носителем, добавкой или вспомогательным веществом, необязательно в комбинации с другим средством против HCV. Согласно другому варианту осуществления активные соединения в соответствии с настоящим изобретением могут быть введены больному после связанной с гепатитом трансплантации печени для защиты нового органа.

Согласно альтернативному варианту осуществления соединение 2 представлено в виде гемисульфатной соли фосфорамидата соединения 1, отличного от специфического фосфорамидата, описанного в иллюстрации соединения. Специалистам в данной области известен широкий ряд фосфорамидатов, который включает в себя различные сложные эфиры и сложные фосфоэфиры, любая комбинация которых может быть использована для обеспечения активного соединения, описываемого в настоящем документе, в форме гемисульфатной соли.

VI. Фармацевтические композиции и лекарственные формы

Согласно аспекту настоящего изобретения фармацевтические композиции в соответствии с настоящим изобретением содержат эффективное против вируса HCV количество соединения 2, описываемого в настоящем документе, необязательно в комбинации с фармацевтически приемлемыми носителем, добавкой или вспомогательным средством, кроме того, необязательно в комбинации или при чередовании по меньшей мере с одним другим активным соединением. Согласно одному варианту осуществления настоящее изобретение включает в себя твердую лекарственную форму соединения 2 в

фармацевтически приемлемом носителе.

Согласно аспекту настоящего изобретения фармацевтические композиции в соответствии с настоящим изобретением содержат эффективное против вируса HCV количество соединения 2, описываемого в настоящем документе, необязательно в комбинации с фармацевтически приемлемыми носителем, добавкой или вспомогательным веществом, кроме того, необязательно в комбинации по меньшей мере с одним другим противовирусным средством, таким как средство против HCV.

Настоящее изобретение относится к фармацевтическим композициям, которые включают в себя эффективное для лечения инфекции вируса гепатита С количество соединения 2 в соответствии с настоящим изобретением или пролекарства в фармацевтически приемлемом носителе или вспомогательном средстве. Согласно альтернативному варианту осуществления настоящее изобретение относится к фармацевтическим композициям, которые включают в себя эффективное для лечения инфекции вируса гепатита С количество соединения 2 в соответствии с настоящим изобретением или пролекарства в фармацевтически приемлемом носителе или вспомогательном средстве.

Специалисту в данной области будет очевидно, что терапевтически эффективное количество будет варьировать в зависимости от инфекции или состояния, подлежащих лечению, их тяжести, применяемого режима лечения, фармакокинетических показателей используемого средства, а также больного или субъекта (животного или человека), подлежащего лечению, и такое терапевтическое количество может быть определено лечащим врачом или специалистом.

Соединение 2 в соответствии с настоящим изобретением может быть составлено в смеси с фармацевтически приемлемым носителем. Как правило, предпочтительно вводить фармацевтическую композицию в перорально вводимой форме, в частности, в твердой лекарственной форме, такой как пилюля или таблетка. Некоторые составы можно вводить парентеральным, внутривенным, внутримышечным, местным, чрескожным, буккальным, подкожным, с помощью суппозитория или другим путем, в том числе интраназальным распылением. Внутривенные и внутримышечные составы часто вводят в стерильном солевом растворе. Специалист в данной области может модифицировать составы, чтобы сделать их более растворимыми в воде или другой среде-носителе, например, это можно небольших модификаций (солеобразования, легко осуществить c помощью эстерификации и т. д.), которые хорошо известны специалисту в данной области. Также специалисту в данной области хорошо известно, как модифицировать путь введения и режим лекарствения соединения 2 для регулирования фармакокинетических показателей

соединений в соответствии с настоящим изобретением для максимально полезного эффекта для больных, как подробно описывается в настоящем документе.

В некоторых фармацевтических лекарственных формах для достижения желаемого эффекта может быть использована пролекарственная форма соединений, в том числе ацилированные (ацетилированные или иные) и эфирные (алкиловые и родственные) производные, фосфатные сложные эфиры, тиофосфорамидаты, фосфорамидаты и различные солевые формы соединений в соответствии с настоящим изобретением. Специалисту в данной области будет понятно, как легко модифицировать соединения в соответствии с настоящим изобретением в пролекарственные формы с целью облегчения доставки активных соединений в целевой участок организма хозяина или больного. Специалист также сможет использовать благоприятные фармакокинетические параметры пролекарственных форм при применении в доставке соединений в соответствии с настоящим изобретением в целевой участок организма хозяина или больного для максимизации предполагаемого эффекта соединения.

Количество соединения 2, включенного в терапевтически активные составы в соответствии с настоящим изобретением, представляет собой количество, эффективное для достижения желаемого результата в соответствии с настоящим изобретением, например, для лечения инфекции HCV, снижения вероятности возникновения инфекции HCV или ингибирования, снижения и/или устранения HCV или его вторичных эффектов, в том числе болезненных состояний, состояний и/или осложнений, которые являются вторичными по отношению к инфекции HCV. Как правило, терапевтически эффективное количество соединения в соответствии с настоящим изобретением в фармацевтической варьирует от лекарственной форме обычно приблизительно 0,001 приблизительно 100 мг/кг в сутки или больше, чаще, от чуть менее приблизительно 0,1 мг/кг до более чем приблизительно 25 мг/кг массы тела больного в сутки или существенно больше, в зависимости от используемого соединения, подлежащих лечению состояния или инфекции и пути введения. Соединение 2 часто вводят в количествах, варьирующих от приблизительно 0,1 мг/кг до приблизительно 15 мг/кг массы тела больного в сутки, в зависимости от фармакокинетических показателей средства у больного. Данный диапазон дозировки, как правило, обеспечивает эффективные уровни концентраций активного соединения в крови, которые могут варьировать от приблизительно 0,001 до приблизительно 100, от приблизительно 0,05 до приблизительно 100 микрограммов/см³ крови у больного.

Как правило, для лечения, предупреждения или замедления начала этих инфекций и/или для снижения вероятности инфекции вируса HCV или вторичного болезненного

состояния, состояния или осложнения инфекции HCV соединение 2 будут вводить в твердой лекарственной форме в количестве, варьирующем от приблизительно 250 микрограммов до приблизительно 800 миллиграммов или больше, по меньшей мере один раз в сутки, например, по меньшей мере приблизительно 5, 10, 20, 25, 50, 75, 100, 150, 200, 250, 300, 350, 400, 450, 500, 550, 600, 650, 700, 750 или 800 миллиграммов или больше один раз, два раза, три раза или до четырех раз в сутки в соответствии с указанием медицинского работника. Соединение 2 часто вводится перорально, но может быть введено парентерально, местным путем или в форме суппозитория, а также интраназально, в виде назального распыления, или иным описываемым в настоящем документе способом. Чаще соединение 2 может быть введено таблеткой, капсулой, инъекцией, внутривенным составом, суспензией, жидкостью, эмульсией, имплантом, частицей, сферой, кремом, мазью, суппозиторием, ингаляционной формой, чрескожной формой, буккально, подъязычно, местным путем, гелем, через слизистую и т. п.

Если лекарственная форма в настоящем документе относится к миллиграммовой массовой дозе, то она относится к количеству соединения **2** (т. е. к массе гемисульфатной соли), если не указано иное.

Согласно некоторым вариантам осуществления фармацевтическая композиция находится в лекарственной форме, которая содержит от приблизительно 1 мг до приблизительно 2000 мг, от приблизительно 10 мг до приблизительно 1000 мг, от приблизительно 100 мг до приблизительно 800 мг, от приблизительно 200 мг до приблизительно 600 мг, от приблизительно 300 мг до приблизительно 500 мг или от приблизительно 400 мг до приблизительно 450 мг соединения 2 в единичной лекарственной форме. Согласно некоторым вариантам осуществления фармацевтическая композиция находится в лекарственной форме, например в твердой лекарственной форме, которая содержит до приблизительно 10, приблизительно 50, приблизительно 100, приблизительно 125, приблизительно 150, приблизительно 175, приблизительно 200, приблизительно 225, приблизительно 250, приблизительно 275, приблизительно 300, приблизительно 325, приблизительно 350, приблизительно 375, приблизительно 400, приблизительно 425, приблизительно 450, приблизительно 475, приблизительно 500, приблизительно 525, приблизительно 550, приблизительно 575, приблизительно 600, приблизительно 625, приблизительно 650, приблизительно 675, приблизительно 700, приблизительно 725, приблизительно 750, приблизительно 775, приблизительно 800, приблизительно 825, приблизительно 850, приблизительно 875, приблизительно 900, приблизительно 925, приблизительно 950, приблизительно 975 или приблизительно 1000 мг или больше соединения 2 в единичной лекарственной форме. Согласно одному

варианту осуществления соединение 2 вводят в лекарственной форме, которая доставляет по меньшей мере приблизительно 300 мг. Согласно одному варианту осуществления соединение 2 вводят в лекарственной форме, которая доставляет по меньшей мере приблизительно 400 мг. Согласно одному варианту осуществления соединение 2 вводят в лекарственной форме, которая доставляет по меньшей мере приблизительно 500 мг. Согласно одному варианту осуществления соединение 2 вводят в лекарственной форме, которая доставляет по меньшей мере приблизительно 600 мг. Согласно одному варианту осуществления соединение 2 вводят в лекарственной форме, которая доставляет по меньшей мере приблизительно 700 мг. Согласно одному варианту осуществления соединение 2 вводят в лекарственной форме, которая доставляет по меньшей мере приблизительно 800 мг. Согласно некоторым вариантам осуществления соединение 2 вводят по меньшей мере один раз в сутки сроком до 12 недель. Согласно некоторым вариантам осуществления соединение 2 вводят по меньшей мере один раз в сутки сроком до 10 недель. Согласно некоторым вариантам осуществления соединение 2 вводят по меньшей мере один раз в сутки сроком до 8 недель. Согласно некоторым вариантам осуществления соединение 2 вводят по меньшей мере один раз в сутки сроком до 6 недель. Согласно некоторым вариантам осуществления соединение 2 вводят по меньшей мере один раз в сутки сроком до 4 недель. Согласно некоторым вариантам осуществления соединение 2 вводят по меньшей мере один раз в сутки в течение по меньшей мере 4 недель. Согласно некоторым вариантам осуществления соединение 2 вводят по меньшей мере один раз в сутки в течение по меньшей мере 6 недель. Согласно некоторым вариантам осуществления соединение 2 вводят по меньшей мере один раз в сутки в течение по меньшей мере 8 недель. Согласно некоторым вариантам осуществления соединение 2 вводят по меньшей мере один раз в сутки в течение по меньшей мере 10 недель. Согласно некоторым вариантам осуществления соединение 2 вводят по меньшей мере один раз в сутки в течение по меньшей мере 12 недель. Согласно некоторым вариантам осуществления соединение 2 вводят по меньшей мере через сутки сроком до 12 недель, до 10 недель, до 8 недель, до 6 недель или до 4 недель. Согласно некоторым вариантам осуществления соединение 2 вводят по меньшей мере через сутки в течение по меньшей мере 4 недель, по меньшей мере 6 недель, по меньшей мере 8 недель, по меньшей мере 10 недель или по меньшей мере 12 недель. Согласно одному варианту осуществления по меньшей мере приблизительно 600 мг соединения 2 вводят по меньшей мере один раз в сутки сроком до 6 недель. Согласно одному варианту осуществления по меньшей мере приблизительно 500 мг соединения 2 вводят по меньшей мере один раз в сутки сроком до 6 недель. Согласно одному варианту осуществления по меньшей мере

приблизительно 400 мг соединения **2** вводят по меньшей мере один раз в сутки сроком до 6 недель. Согласно одному варианту осуществления по меньшей мере 300 мг соединения **2** вводят по меньшей мере один раз в сутки сроком до 6 недель. Согласно одному варианту осуществления по меньшей мере 200 мг соединения **2** вводят по меньшей мере один раз в сутки сроком до 6 недель. Согласно одному варианту осуществления по меньшей мере 100 мг соединения **2** вводят по меньшей мере один раз в сутки сроком до 6 недель.

Метаболит 1-6 представляет собой активный трифосфат соединения 2, но метаболит 1-6 не измеряется в плазме. Заменителем метаболита 1-6 является метаболит 1-7. Метаболит 1-7 является нуклеозидным метаболитом, измеряемым в плазме, и, следовательно, является показателем внутриклеточных концентраций метаболита 1-6. Для максимальной активности против вируса HCV лекарственная форма соединения 2 должна достигать равновесной остаточной концентрации (C_{24.ss}) метаболита 1-7, превышающей значение ЕС95 соединения 2. Как показано на фиг. 24, ЕС95 соединения 1 против клинических изолятов GT1, GT2, GT3 и GT4 составляет менее 25 нг/мл (значения EC95 соединения 1 и ЕС95 соединения 2 являются одинаковыми). Согласно одному варианту осуществления доставляется лекарственная форма соединения 2, которая достигает равновесной остаточной концентрации ($C_{24,ss}$) метаболита 1-7, составляющей от приблизительно 15 до 75 нг/мл. Согласно одному варианту осуществления доставляется лекарственная форма соединения 2, которая достигает равновесной остаточной концентрации ($C_{24,ss}$) метаболита 1-7, составляющей от приблизительно 20 до 60 нг/мл. Согласно одному варианту осуществления доставляется лекарственная форма соединения 2, которая достигает равновесной остаточной концентрации (C_{24,ss}) метаболита 1-7, составляющей от приблизительно 30 до 60 нг/мл. Согласно одному варианту осуществления доставляется лекарственная форма соединения 2, которая достигает равновесной остаточной концентрации (C_{24,ss}) метаболита 1-7, составляющей от приблизительно 20 до 50 нг/мл. Согласно одному варианту осуществления доставляется лекарственная форма соединения 2, которая достигает равновесной остаточной концентрации ($C_{24,ss}$) метаболита 1-7, составляющей от приблизительно 30 до 50 нг/мл. Согласно одному варианту осуществления доставляется лекарственная форма соединения 2, которая достигает равновесной остаточной концентрации (C_{24,ss}) метаболита 1-7, составляющей от приблизительно 20 до 45 нг/мл. Согласно одному варианту осуществления доставляется лекарственная форма соединения 2, которая достигает равновесной остаточной концентрации (C_{24,ss}) метаболита 1-7, составляющей от приблизительно 20 до 30 нг/мл. Согласно одному варианту осуществления доставляется

лекарственная форма соединения **2**, которая достигает равновесной остаточной концентрации ($C_{24,ss}$) метаболита **1-7**, составляющей от приблизительно 20 до 35 нг/мл. Согласно одному варианту осуществления доставляется лекарственная форма соединения **2**, которая достигает равновесной остаточной концентрации ($C_{24,ss}$) метаболита **1-7**, составляющей от приблизительно 20 до 25 нг/мл. Аппроксимативные лекарственные формы составляют \pm 10% от равновесной остаточной концентрации.

Согласно одному варианту осуществления соединение 2 вводят дозой в количестве, которое достигает AUC (площади под кривой) метаболита 1-7 от приблизительно 1200 до 3000 нг/мл. Согласно одному варианту осуществления соединение 2 вводят дозой в количестве, которое достигает AUC метаболита 1-7 от приблизительно 1500 до 3000 нг/мл. Согласно одному варианту осуществления соединение 2 вводят дозой в количестве, которое достигает AUC метаболита 1-7 от приблизительно 1800 до 3000 нг/мл. Согласно одному варианту осуществления соединение 2 вводят дозой в количестве, которое достигает AUC метаболита 1-7 от приблизительно 2100 до 3000 нг/мл. Согласно предпочтительному варианту осуществления соединение 2 вводят дозой в количестве, AUC которое достигает метаболита 1-7 приблизительно 2200 нг*час/мл. Аппроксимативные лекарственные формы составляют $\pm 10\%$ от AUC.

В случае совместного введения соединения 2 в комбинации с другим соединением против HCV, иным образом описываемым в настоящем документе, количество соединения 2 в соответствии с настоящим изобретением, подлежащее введению, варьирует от приблизительно 0,01 мг/кг массы тела больного до приблизительно 800 мг/кг массы тела больного или больше или значительно больше, в зависимости от второго средства, подлежащего совместному введению, и его эффективности против вируса, состояния больного и тяжести заболевания или инфекции, подлежащих лечению, а также от пути введения. Другое средство против HCV может быть введено, например, в количествах, варьирующих от приблизительно 0,01 мг/кг до приблизительно 800 мг/кг. Примерами размеров дозировки второго активного средства являются количества, варьирующие от приблизительно 250 микрограммов до приблизительно 750 мг или больше по меньшей мере один раз в сутки, например, по меньшей мере приблизительно 5, 10, 20, 25, 50, 75, 100, 150, 200, 250, 300, 350, 400, 450, 500, 600, 700 или 800 миллиграммов или больше, до четырех раз в сутки. Согласно некоторым предпочтительным вариантам осуществления соединение 2 можно часто вводить в количестве, варьирующем от приблизительно 0,5 мг/кг до приблизительно 50 мг/кг или больше (обычно до приблизительно 100 мг/кг), как правило, в зависимости от фармакокинетических показателей двух средств у больного. Такие диапазоны дозировки,

как правило, обеспечивают эффективные уровни концентраций активного соединения в крови у больного.

Для целей настоящего изобретения профилактическое или превентивное эффективное количество композиций в соответствии с настоящим изобретением попадает в тот же диапазон концентраций, что изложен выше для терапевтически эффективного количества, и обычно является таким же, как и терапевтически эффективное количество.

Введение соединения 2 может варьировать от непрерывного (внутривенного капельного введения) до нескольких пероральных или интраназальных введений в сутки (например, Q.I.D.) или чрескожного введения и может предусматривать пероральное, местное, парентеральное, внутримышечное, внутривенное, подкожное, чрескожное (которое может предусматривать усиливающее проницаемость средство), буккальное введение и введение с помощью суппозитория, среди прочих путей введения. Покрытые энтеросолюбильной оболочкой пероральные таблетки также могут быть использованы для усиления биодоступности соединений для перорального пути введения. Наиболее эффективная лекарственная форма будет зависеть биодоступности/фармакокинетических показателей конкретного выбранного средства, а также от тяжести заболевания у больного. Пероральные лекарственные формы являются особенно предпочтительными из-за простоты введения И предполагаемого благоприятного соблюдения больным режима лечения.

Для получения фармацевтических композиций в соответствии с настоящим изобретением терапевтически эффективное количество соединения 2 в соответствии с настоящим изобретением зачастую тщательно смешивают с фармацевтически приемлемым носителем согласно традиционным методикам фармацевтического составления для получения дозы. Носитель может принимать разнообразные формы в зависимости от формы препарата, желаемой для введения, например, пероральной или При получении фармацевтических композиций в пероральной парентеральной. лекарственной форме может быть использована любая из обычных фармацевтических сред. Таким образом, для жидких пероральных препаратов, таких как суспензии, эликсиры и растворы, могут быть использованы приемлемые носители и добавки, в том числе вода, гликоли, масла, спирты, ароматизаторы, консерванты, красители и т. п. Для твердых пероральных препаратов, таких как порошки, таблетки, капсулы, и для твердых препаратов, таких как суппозитории, могут быть использованы приемлемые носители и добавки, в том числе крахмалы, сахарные носители, такие как декстроза, manifold, лактоза, а также родственные носители, разбавители, гранулирующие средства, смазки, связующие, разрыхлители и т. п. При необходимости таблетки или капсулы могут быть

покрыты энтеросолюбильным покрытием или обеспечены с замедленным высвобождением с помощью стандартных методик. Применение таких лекарственных форм может существенно улучшить биодоступность соединений у больного.

В парентеральных составах носитель, как правило, будет содержать стерильную воду или водный раствор натрия хлорида, хотя также могут быть включены другие ингредиенты, в том числе те, которые обеспечивают дисперсию. Конечно, если должна быть использована стерильная вода при сохранении ее стерильности, композиции и носители также должны быть стерилизованными. Также могут быть получены инъекционные суспензии, и в этом случае могут быть использованы подходящие жидкие носители, суспендирующие средства и т. п.

Липосомные суспензии (в том числе липосомы, нацеленные на вирусные антигены) также могут быть получены традиционными способами получения фармацевтически приемлемых носителей. Они могут подходить для доставки свободных нуклеозидов, ацил/алкилнуклеозидов или пролекарственных форм фосфатов сложных эфиров нуклеозидных соединений в соответствии с настоящим изобретением.

Согласно типичным вариантам осуществления настоящего изобретения соединение **2** и описываемые композиции используют для лечения, предупреждения или задержки развития инфекции HCV или вторичного связанного с HCV болезненного состояния, состояния или осложнения.

VII. Комбинированная и чередующаяся терапия

Хорошо известно, что устойчивые к лекарственному средству варианты вирусов могут появляться после длительного лечения противовирусным средством. Иногда устойчивость к лекарственному средству возникает из-за мутации гена, который кодирует фермент, используемый в вирусной репликации. Эффективность лекарственного средства против инфекции HCV может быть пролонгирована, усилена или восстановлена путем введения соединения в комбинации или при чередовании с другим, а возможно даже с двумя или тремя другими противовирусными соединениями, которые индуцируют другую мутацию или действуют через другой путь, по сравнению с основным лекарственным средством. В качестве альтернативы, фармакокинетические биораспределение, период полувыведения или другой параметр лекарственного средства могут быть изменены такой комбинированной терапией (которая может включать в себя чередующуюся терапию, если считается совместимой). Поскольку раскрываемое соединение 2 является ингибиторами NS5B полимеразы, может быть полезно вводить соединение хозяину в комбинации, например, с

- (1) ингибитором протеазы, таким как ингибитор NS3/4A протеазы;
- (2) ингибитором NS5A;
- (3) другим ингибитором NS5B полимеразы;
- (4) несубстратным ингибитором NS5B;
- (5) интерфероном альфа-2а, который может быть пегилированным или иным образом модифицированным, и/или рибавирином;
 - (6) несубстратным ингибитором;
 - (7) ингибитором геликазы;
 - (8) антисмысловым олигодезоксинуклеотидом (S-ODN);
 - (9) аптамером;
 - (10) устойчивым к нуклеазе рибозимом;
 - iRNA, в том числе microRNA и SiRNA;
- (12) антителом, частичным антителом или доменным антителом против вируса или
- (13) вирусным антигеном или частичным антигеном, который индуцирует образование антител у хозяина.

Неограничивающими примерами средств против HCV, которые можно вводить в комбинации с соединением 2 в соответствии с настоящим изобретением отдельно или с несколькими лекарственными средствами из данного перечня, являются

- (i) ингибиторы протеазы, такие как телапревир (Incivek®), боцепревир (Victrelis[™]), симепревир (Olysio[™]), паритапревир (ABT-450), глекапревир (ABT-493), ритонавир (Norvir), ACH-2684, AZD-7295, BMS-791325, данопревир, филибувир, GS-9256, GS-9451, MK-5172, сетробувир, совапревир, тегобувир, VX-135, VX-222 и ALS-220;
- (ii) ингибитор NS5A, такой как ACH-2928, ACH-3102, IDX-719, даклатасвир, ледиспасвир, велпатасвир (Epclusa), элбасвир (MK-8742), гразопревир (MK-5172) и омбитасвир (ABT-267);
- (iii) ингибиторы NS5B, такие как AZD-7295, клемизол, дасабувир (Exviera), ITX-5061, PPI-461, PPI-688, софосбувир (Sovaldi®), MK-3682 и мерицитабин;
 - (iv) ингибиторы NS5B, такие как ABT-333 и MBX-700;
 - (v) антитело, такое как GS-6624;
- (vi) комбинация лекарственных средств, таких как Harvoni (ледипасвир/софосбувир); Viekira Pak (омбитасвир/паритапревир/ритонавир); Viekirax (омбитасвир/паритапревир/ритонавир); G/P (паритапревир и глекапревир); Тесhnivie (омбитасвир/паритапревир/ритонавир) и Epclusa (софосбувир/велпатасвир) и Zepatier (элбасвир и гразопревир).

Если соединение 2 вводят для лечения запущенного вирусного гепатита С, приводящего к раку печени или циррозу, согласно одному варианту осуществления соединение может быть введено в комбинации или при чередовании с другим лекарственным средством, которое, как правило, используют гепатоклеточной карциномы (HCC), например, как описано Andrew Zhu в "New Agents on the Horizon in Hepatocellular Carcinoma" Therapeutic Advances in Medical Oncology, V 5(1), January 2013, 41-50. Примеры приемлемых соединений для комбинированной терапии, или рискует заболеть НСС, включают в себя если хозяин страдает НСС противоангиогенные средства, сунитиниб, линифаниб, бриваниб, рамуцирумаб, бевацизумаб, цедираниб, пазопаниб, TSU-68, ленватиниб, антитела против EGFR, ингибиторы mTor, ингибиторы MEK и ингибиторы гистондеацетилазы.

Примеры

Общие способы

Спектры ¹H, ¹⁹F и ³¹P ЯМР регистрировали при 400 МГц на спектрометре с преобразованием Фурье производства Вгücker. Спектры получали в DMSO-d₆, если не указано иное. Спиновые мультиплетности обозначали символами s (синглет), d (дублет), t (триплет), m (мультиплет) и br (уширенный). Константы взаимодействия (*J*) выражали в Гц. Реакции, как правило, проводили в атмосфере осушенного азота с использованием безводных растворителей производства Sigma-Aldrich. Все обычные химические вещества приобретали из коммерческих источников.

В примерах используют следующие сокращения.

AUC: площадь под кривой.

 C_{24} : концентрация лекарственного средства в плазме через 24 часа.

 $C_{24,ss}$: концентрация через 24 часа после введения дозы в равновесном состоянии.

Стах: максимальная концентрация лекарственного средства, достигнутая в плазме.

DCM: дихлорметан.

EtOAc: этилацетат.

EtOH: этанол.

HPLC: жидкостная хроматография высокого давления.

NaOH: гидроксид натрия.

Na₂SO₄: сульфат натрия (безводный).

MeCN: ацетонитрил.

MeNH₂: метиламин.

МеОН: метанол.

Na₂SO₄: сульфат натрия.

NaHCO₃: бикарбонат натрия.

NH₄Cl: хлорид аммония.

NH₄OH: гидроксид аммония.

РЕ: петролейный эфир.

Ph₃P: трифенилфосфин.

RH: относительная влажность.

Силикагель (230-400 меш, сорбент).

t-BuMgCl: *mpem*-бутилмагния хлорид.

 T_{max} : время, за которое достигается C_{max} .

ТНГ: тетрагидрофуран (ТНГ), безводный.

ТР: трифосфат.

Пример 1. Синтез соединения 1

Стадия 1. Синтез (2R,3R,4R,5R)-5-(2-амино-6-(метиламино)-9H-пурин-9-ил)-4-фтор-2-(гидроксиметил)-4-метилтетрагидрофуран-3-ола (2-2)

В 50-л колбу загружали метанол (30 л) и взбалтывали при 10 ± 5 °C. NH_2CH_3 (3,95

кг) медленно вентилировали в реактор при 10 ± 5 °C. Соединение **2-1** (3,77 кг) добавляли партиями при 20 ± 5°C и взбалтывали в течение 1 часа с получением прозрачного раствора. Реакционную смесь взбалтывали еще 6-8 часов, в этот момент HPLC показывала, что промежуточное соединение составило менее 0,1% раствора. Реактор загружали твердым NaOH (254 г), взбалтывали в течение 30 минут и концентрировали при 50 ± 5 °C (степень вакуума -0,095). В полученный в результате остаток загружали EtOH (40 л) и повторно суспендировали в течение 1 часа при 60°C. Смесь затем фильтровали через целит и осадок на фильтре повторно суспендировали с EtOH (15 л) в течение 1 часа при 60°С. Фильтрат еще раз фильтровали, объединяли с фильтратом из предыдущей фильтрации, а затем концентрировали при $50 \pm 5^{\circ}$ С (степень вакуума -0,095). Осаждалось большое количество твердого вещества. EtOAc (6 л) добавляли к твердому остатку и смесь концентрировали при $50 \pm 5^{\circ}$ C (степень вакуума -0,095). DCM затем добавляли к остатку и смесь повторно суспендировали с обратным холодильником в течение 1 часа, охлаждали до комнатной температуры, фильтровали и сушили при 50 ± 5 °C в вакуумной печи с получением соединения 2-2 в виде грязно-белого твердого вещества (1,89 кг, 95,3%, чистота 99,2%).

Аналитический способ для соединения 2-2. Чистоту соединения 2-2 (15 мг) достигали с использованием HPLC системы Agilent 1100 с колонкой Agilent Poroshell 120 EC-C18 4,6*150 мм 4 микрон при следующих условиях: скорость потока 1 мл/минута, считывание при 254 нм, температура колонки 30°С, объем введения 15 мкл и время выполнения 31 минута. Образец растворяли в ацетонитриле - воде (20:80) (объем/объем). Градиентный метод показан ниже.

Время (минуты)	А% (0,05 TFA в воде)	В% (ацетонитрил)
0	95	5
8	80	20
13	50	50
23	5	95
26	5	95
26,1	95	5
31	95	5

Стадия 2: Синтез изопропил-((S)-(((2R,3R,4R,5R)-5-(2-амино-6-(метиламино)-9H-пурин-9-ил)-4-фтор-3-гидрокси-4-метилтетрагидрофуран-2-ил)метокси)(фенокси)фосфорил)-<math>L-аланината (соединения 1)

Соединение 2-2 и соединение 2-3 (изопропил-

(перфторфенокси)(фенокси)фосфорил)-*L*-аланинат) растворяли в ТНF (1 л) и взбалтывали под азотом. Затем суспензию охлаждали до температуры ниже -5°C и медленно добавляли $1,7~\mathrm{M}$ раствор t-BuMgCl (384 мл) за $1,5~\mathrm{часа}$, при этом поддерживали температуру 5-10°C. В суспензию добавляли раствор NH₄Cl (2 л) и воду (8 л) при комнатной температуре, а затем DCM. Смесь взбалтывали в течение 5 минут перед добавлением 5% водного раствора К₂СО₃ (10 л) и смесь взбалтывали еще 5 минут перед фильтрованием через диатомит (500 г). Диатомит промывали с помощью DCM и фильтрат отделяли. Органическую фазу промывали с помощью 5% водного раствора K_2CO_3 (10 л \times 2), солевого раствора (10 л \times 3) и сушили над Na_2SO_4 (500 г) в течение приблизительно 1 часа. При этом данный полный процесс повторяли 7 раз параллельно и 8 партий объединяли. Органические фазы фильтровали и концентрировали при 45 ± 5°C (степень вакуума 0,09 МПа). Добавляли EtOAc и смесь взбалтывали в течение 1 часа при 60°C, а затем при комнатной температуре в течение 18 часов. Смесь затем фильтровали и промывали с помощью EtOAc (2 л) с получением неочищенного соединения 1. Неочищенный материал растворяли в DCM (12 л), добавляли гептан (18 л) при 10-20°C и обеспечивали перемешивание смеси в течение 30 минут при этой температуре. Смесь фильтровали, промывали с помощью гептана (5 л) и сушили при $50 \pm 5^{\circ}\mathrm{C}$ с получением чистого соединения 1 (1650 г, 60%).

Аналитический способ для соединения 1. Чистоту соединения 1 (25 мг) достигали с использованием HPLC системы Agilent 1100 с колонкой Waters XTerra Phenyl 5 мкм 4,6*250 мм при следующих условиях: скорость потока 1 мл/минута, считывание при 254 нм, температура колонки 30°C, объем введения 15 мкл и время выполнения 25 минут. Образец растворяли в ацетонитриле - воде (50:50) (объем/объем). Градиентный метод показан ниже.

Время (минуты)	А% (0,1% НзРО4 в воде)	В% (ацетонитрил)
0	90	10
20	20	80
20,1	90	10
25	90	10

Пример 2. Характеристика аморфного и кристаллического соединения 1

Аморфное соединение 1 и кристаллическое соединение 1 сначала анализировали с помощью XRPD, ¹H ЯМР и HPLC. Паттерны XRPD для обоих соединений показаны на фиг. 1A, а выявленные с помощью HPLC следовые количества для определения чистоты показаны на фиг. 1B и 2A, соответсвенно. В таблице 1 приводится перечень пиковых

значений от XRPD кристаллического соединения 1, а в таблице 2 приводится перечень относительного времени удержания (RTT) из выявленных с помощью HPLC следовых количеств. Чистота аморфного соединения 1 составляла 98,61%, а чистота кристаллического соединения 1 составляла 99,11%. Оба соединения представляли собой белое твердое вещество. На фиг. 2В представлены графики TGA и DSC для кристаллического соединения 1. Для кристаллического соединения 1 эндотерму наблюдали при 88,6°C, а также наблюдали потерю 7,8% массы от 80 до 110°C.

Образец соединения 1 перекристаллизовывали из EtOAc/гексана и рисовали с помощью ORTEP. Абсолютную структуру соединения 1 подтверждали путем перекристаллизации одного кристалла. На фиг. 3 представлен полученный с помощью ORTEP рисунок соединения 1. Кристаллографические данные и данные измерений показаны в таблице 3. Ниже показана абсолютная стереохимия соединения 1 на основании рентгеновской кристаллографии:

Данные DSC собирали с помощью TA Instruments Q2000, оснащенного 50-позиционным автоматическим пробоотборником. Калибровку по теплоемкости выполняли с использованием сапфира, а калибровку по энергии и температуре выполняли с использованием сертифицированного индия. Как правило, приблизительно 3 мг каждого образца в алюминиевой чаше с игольчатым отверстием нагревали при 10°С/минута от 25°С до 200°С. Над образцом поддерживали продувку сухим азотом при 50 мл/минута. Программным обеспечением для контроля за прибором служили Advantage для Q Series v2.8.0.394 и Thermal Advantage v5.5.3, и данные анализировали с использованием Universal Analysis v4.5A.

Данные TGA собирали на TA Instruments Q500 TGA, оснащенном 16-позиционным автоматическим пробоотборником. Прибор калибровали по температуре с использованием сертифицированного Alumel и никеля. Как правило, 5-10 мг каждого образца загружали в предварительно тарированную алюминиевую чашу DSC и нагревали при 10°С/минута от окружающей температуры до 350°С. Над образцом поддерживали продувку азотом при 60 мл/минута. Программным обеспечением для контроля за прибором служили Advantage для Q Series v2.5.0.256 и Thermal Advantage v5.5.3, и данные

анализировали с использованием Universal Analysis v4.5.

Аморфное соединение 1 (1-1)

¹H ЯМР (400 МГц, *DMSO-d*₆) δ ppm 1,01 - 1,15 (m, 9 H), 1,21 (d, J=7,20 Гц, 3 H), 2,75 - 3,08 (m, 3 H), 3,71 - 3,87 (m, 1 H), 4,02 - 4,13 (m, 1 H), 4,22 - 4,53 (m, 3 H), 4,81 (s, 1 H), 5,69 - 5,86 (m, 1 H), 6,04 (br d, J=19,33 Γц, 4 H), 7,12 - 7,27 (m, 3 H), 7,27 - 7,44 (m, 3 H), 7,81 (s, 1 H).

Кристаллическое соединение 1 (1-2)

¹H ЯМР (400 М Γ ц, *DMSO-d*₆) δ ppm 0,97 - 1,16 (m, 16 H), 1,21 (d, J=7,07 Γ ц, 3 H), 2,87 (br s, 3 H), 3,08 (s, 2 H), 3,79 (br d, J=7,07 Γ ц, 1 H), 4,08 (br d, J=7,58 Γ ц, 1 H), 4,17 - 4,55 (m, 3 H), 4,81 (quin, J=6,25 Γ ц, 1 H), 5,78 (br s, 1 H), 5,91 - 6,15 (m, 4 H), 7,10 - 7,26 (m, 3 H), 7,26 - 7,44 (m, 3 H), 7,81 (s, 1 H).

Таблица 1. Перечень пиковых значения для кристаллического соединения 1

Угол∕°2θ	d интервал/Å	Интенсивность/число импульсов	Интенсивность/%
6,03	14,64	1005	39,0
7,36	12,00	315	12,2
7,94	11,13	1724	66,9
9,34	9,47	2500	97,0
9,51	9,29	860	33,4
9,77	9,05	1591	61,8
11,08	7,98	2576	100,0
12,02	7,36	171	6,6
12,95	6,83	319	12,4
13,98	6,33	241	9,4
14,30	6,19	550	21,4
14,69	6,03	328	12,7
15,20	5,82	2176	84,5
15,94	5,56	1446	56,1
16,75	5,29	1009	39,2
17,29	5,13	700	27,2
17,72	5,00	1213	47,1
18,11	4,89	1565	60,8
18,46	4,80	302	11,7
18,89	4,69	385	14,9
19,63	4,52	636	24,7

20,37	4,36	1214	47,1
20,74	4,28	1198	46,5
21,24	4,18	640	24,8
22,31	3,98	961	37,3
22,88	3,88	806	31,3
23,43	3,79	355	13,8
24,08	3,69	573	22,2
24,49	3,63	159	6,2
25,00	3,56	351	13,6
25,36	3,51	293	11,4
26,09	3,41	235	9,1
26,26	3,39	301	11,7
26,83	3,32	696	27,0
27,35	3,26	436	16,9
27,46	3,25	363	14,1
28,07	3,18	200	7,8
28,30	3,15	195	7,6
28,82	3,10	599	23,3
29,85	2,99	217	8,4
30,26	2,95	186	7,2
30,75	2,91	333	12,9
31,12	2,87	149	5,8
31,85	2,81	238	9,2
33,28	2,69	261	10,1
34,77	2,58	171	6,6
35,18	2,55	175	6,8
36,83	2,44	327	12,7
37,41	2,40	172	6,7

Таблица 2. Относительное время удержания при HPLC хроматографиях аморфного соединения **1** и кристаллического соединения **1**

Аморфное соединение 1		Кристаллическое соединение 1	
RRT % площади		RRT	% площади
0,48	0,15	0,48	0,17
0,51	0,04	0,48	0,17

0,48	0,15	0,94	0,12
0,51	0,04	1,00	99,11
0,94	0,13	1,04	0,22
0,98	0,21	1,37	0,07
1,00	98,61		
1,04	0,29		
1,37	0,31		

Таблица 3. Кристаллографические данные и данные измерения соединения 1

Точность связи	C-C = 0,0297 A, длина волны = 1,54184		
Ячейка	a = 10,1884(3), b = 28,6482(9), c = 12,9497(5)		
	альфа = 90, бета = 113,184(4), гамма = 90		
Температура	150 K		
	Рассчитанные	Зарегистрированные	
Объем	3474,5(2)	3474,5(2)	
Пространственная группа	P21	P 1 21 1	
Холловская группа	P 2yb	P 2yb	
Формула фрагмента	C24 H34 F N7 O7 P	2(C24 H34 F N7 O7 P)	
Суммарная формула	C24 H34 F N7 O7 P C48 H68 F2 N14 O14 P2		
Mr	582,55	1165,10	
Dx, г см ⁻¹	1,114	1,114	
Z	4	2	
Mu (мм ⁻¹)	1,139	1,139	
F000	1228,0	1228,0	
F000'	1233,21		
h, k, l _{max}	12, 34 ,15	12, 34, 15	
N _{ref}	12742 [6510]	8259	
T _{min} , T _{max}	0,790, 0,815	0,808, 1,000	
T _{min}	0,716		
Способ коррекции	# Регистрируемые пределы Т: T _{min} = 0,808, T _{max} = 1,00		
AbsCorr	MULTI-SCAN		
Полнота значений параметров в базе данных	1,27/0,65		
Тета (макс.)	68,244		

R (отражения)	0,2091 (7995)
wR2 (отражения)	0,5338 (8259)
S	2,875
Npar	716

После этой изначальной характеристики следовало хранение при 25°С/60% относительной влажности (RH) в течение 14 суток с анализом с помощью HPLС и XRPD через 7 и 14 суток. На фиг. 4А показана XRPD после 14 суток при 25°С/60% (RH). Аморфное соединение 1 (образец 1-1) оставалось слабокристаллическим, тогда как кристаллическое соединение 1 (образец 1-2) сохраняло свою кристалличность, но оба соединения были стабильными после 14 суток при 25°С/60% (RH).

Пример 3. Состав оксалатной соли соединения 4

Сначала получали оксалатную соль соединения **1** - соединение **4** - путем смешивания оксалатной соли с растворителем (5 объемов, 100 мкл) и обеспечивали выпаривание любого раствора при комнатной температуре. Любую суспензию выдерживали (комнатная температура - 50°C) в течение 3 часов и оценивали кристалличность.

В таблице 4 показаны различные растворители, используемые при получении соединения **4**. Все растворители, за исключением двух (циклогексана и *н*-гептана), давали кристаллические продукты. Несмотря на высокую кристалличность и растворимость соединения **4** оксалатные соли не являются приемлемыми для клинической разработки изза потенциального формирования камней в почках, и изучали другие соли соединения **1**.

Таблица 4. Получение оксалатного соединения 4

Растворитель	Наблюдение после добавления кислоты при комнатной температуре	Наблюдение после отстаивания/выпаривания
EtOH	Раствор	ОХА – форма 1

IPA	Раствор	ОХА – форма 1
Ацетон	Раствор	ОХА – форма 1
MEK	Раствор	ОХА – форма 1
EtOAc	Суспензия	ОХА – форма 1
iPrOAc	Суспензия	ОХА – форма 1
THF	Раствор	ОХА – форма 1
Толуол	Раствор	ОХА – форма 1
MeCN	Раствор	ОХА – форма 1
IPA:10% воды	Раствор	ОХА – форма 1
TBME	Суспензия	ОХА – форма 1
Циклогексан	Суспензия	Аморфное
н-Гептан	Суспензия	Аморфное

Пример 4. Солевые соединения аморфного соединения 1

Поскольку оксалатное соединение **4** (пример 3) не могло быть передано на клинические испытания из-за его способности формировать камни в почках, получали аморфные соли соединения **1** с противоионами, приведенными в таблице 5. Соединение **1** растворяли в *трет*-бутаноле (20 объемов, 6 мл) и раствор обрабатывали кислотными противоионами (1 эквивалент для каждого образца, за исключением образца 1-9, который имел 0,5 эквивалента сульфата). Затем образцы замораживали при удалении растворителя лиофилизацией. Остаточное твердое вещество в образцах 1-4, 1-5, 1-6, 1-7, 1-8 и 1-9 сначала анализировали с помощью XRPD и HPLC.

Таблица 5. Подробное описание получения аморфной соли

ID образца	Подробное описание образца	Подробное описание стокового раствора	Наблюдение	ЯМР
1-4	HCl (1:1)	THF 1 M	Белое твердое вещество	менее 3 протонов ~0,3 экв. <i>t</i> -BuOH
1-5	Серная (1:1)	THF 1 M	Белое твердое вещество	менее 3 протонов ~0,3 экв. <i>t</i> -BuOH
1-6	Фумаровая (1:1)	MeOH:THF (1:1) 0,5 M	Стекловидное твердое вещество	1,05 экв. фумаровой кислоты 0,84 экв. <i>t</i> -BuOH
1-7	Бензойная (1:1)	THF 1 M	Белое твердое вещество	1,0 экв. бензойной кислоты 0,34 экв. <i>t</i> -BuOH

1-8	Янтарная (1:1)	MeOH 1 M	Липкое белое	~1,1 экв. янтарной
			твердое	кислоты
			вещество	0,37 экв. <i>t</i> -BuOH
1-9	Серная (0,5:1 кислота:API)	THF 1 M	Белое твердое вещество	менее 3 протонов ~0,3 экв. <i>t</i> -BuOH

¹Н ЯМР спектры получали для всех образцов.

Образец 1-4, соль HCl (1:1)

¹H ЯМР (400 М Γ ц, *DMSO-d*₆) δ ppm 0,93 - 1,39 (m, 16 H), 2,97 (br s, 2 H), 3,70 - 3,88 (m, 1 H), 4,10 (br s, 1 H), 4,18 - 4,49 (m, 3 H), 4,70 - 4,88 (m, 1 H), 5,71 - 5,94 (m, 1 H), 6,07 (br d, *J*=19,07 Γ ц, 2 H), 7,14 - 7,27 (m, 3 H), 7,29 - 7,44 (m, 2 H), 7,83 - 8,19 (m, 1 H).

Образец 1-5, соль серной кислоты (1:1)

¹H ЯМР (400 МГц, *DMSO-d*₆) δ ppm 0,97 - 1,38 (m, 15 H), 2,96 (br s, 2 H), 4,06 - 4,18 (m, 1 H), 4,19 - 4,49 (m, 3 H), 4,66 - 4,91 (m, 1 H), 5,70 - 5,95 (m, 1 H), 5,96 - 6,16 (m, 2 H), 7,10 - 7,27 (m, 3 H), 7,30 - 7,43 (m, 2 H), 7,88 - 8,19 (m, 1 H).

Образец 1-6, соль фумаровой кислоты (1:1)

¹H ЯМР (400 МГц, *DMSO-d*₆) δ ppm 0,95 - 1,31 (m, 21 H), 2,87 (br s, 3 H), 3,79 (br d, J=7,20 Γц, 1 H), 4,01 - 4,13 (m, 1 H), 4,16 - 4,23 (m, 1 H), 4,16 - 4,24 (m, 1 H), 4,20 (s, 1 H), 4,18 - 4,23 (m, 1 H), 4,24 - 4,52 (m, 1 H), 4,24 - 4,52 (m, 1 H), 4,24 - 4,49 (m, 1 H), 4,72 - 4,88 (m, 1 H), 5,68 - 5,86 (m, 1 H), 6,04 (br d, J=19,33 Γц, 4 H), 6,63 (s, 1 H), 6,61 - 6,66 (m, 1 H), 7,12 - 7,27 (m, 3 H), 7,27 - 7,45 (m, 3 H), 7,81 (s, 1 H), 13,16 (br s, 2 H).

Образец 1-7, соль бензойной кислоты (1:1)

¹H ЯМР (400 МГц, *DMSO-d*₆) δ ppm 0,96 - 1,30 (m, 15 H), 2,87 (br s, 3 H), 3,79 (br d, J=7,07 Γц, 1 H), 4,07 (br s, 1 H), 4,20 (s, 1 H), 4,25 - 4,52 (m, 3 H), 4,81 (s, 1 H), 5,71 - 5,85 (m, 1 H), 6,04 (br d, J=19,33 Γц, 4 H), 7,08 - 7,27 (m, 3 H), 7,27 - 7,43 (m, 3 H), 7,45 - 7,57 (m, 2 H), 7,63 (s, 1 H), 7,81 (s, 1 H), 7,95 (dd, J=8,27, 1,33 Γц, 2 H), 12,98 (br s, 1 H).

Образец 1-8, соль янтарной кислоты (1:1)

¹H ЯМР (400 МГц, $DMSO-d_6$) δ ppm 0,98 - 1,28 (m, 15 H), 2,42 (s, 5 H), 2,87 (br s, 3 H), 3,57 - 3,62 (m, 1 H), 3,70 - 3,86 (m, 1 H), 4,02 - 4,14 (m, 1 H), 4,20 (s, 1 H), 4,24 - 4,51 (m, 3 H), 4,70 - 4,88 (m, 1 H), 5,69 - 5,86 (m, 1 H), 6,04 (br d, J=19,33 Γц, 4 H), 7,12 - 7,27 (m, 3 H), 7,27 - 7,44 (m, 3 H), 7,81 (s, 1 H), 11,95 - 12,58 (m, 2 H).

Образец 1-9, соль серной кислоты (0,5:1)

¹H ЯМР (400 МГц, *DMSO-d*₆) δ ppm 1,02 - 1,31 (m, 15 H), 2,94 (br s, 3 H), 3,79 (br d, J=7,20 Γц, 2 H), 4,09 (br s, 1 H), 4,22 - 4,48 (m, 3 H), 4,72 - 4,90 (m, 1 H), 5,71 - 5,92 (m, 1 H), 6,07 (br d, J=19,07 Γц, 2 H), 7,12 - 7,28 (m, 3 H), 7,31 - 7,44 (m, 2 H), 7,75 - 8,19 (m, 1 H).

Затем образцы подвергали хранению при 25°C/60% относительной влажности (RH) в течение 14 суток с анализом с помощью HPLC и XRPD через 7 (фиг. 4B) и 14 суток (фиг. 5А). Все полученные соли оставались аморфными, и наблюдения показаны в таблице 6. Выяснили, что моносульфатная (образец 1-5) и сукцинатная соли (образец 1-8) были физически нестабильными и переходили в жидкое состояние или превращались в смолу в ходе исследования. Выяснили, что и фумаратная (образец 1-6), и бензоатная соли (образец 1-7) представляли собой стекловидные твердые вещества. Выяснили, что соль НСІ (образец 1-4) сохраняла свои физические свойства. Удивительно, что гемисульфатная соль (образец 1-9) также сохраняла свои физические свойства в виде белого твердого вещества в отличие от моносульфатного соединения (образец 1-5), которое представляло собой липкую смолу. Результаты показаны в таблице 6. Выяснили, что моно-НС1 соль (образец 1-4) и гемисульфатная соль (образец 1-9) были физически и химически стабильным после 2 недель хранения при 25°C/60% относительной влажности (RH). Хотя обе соли были стабильными на протяжении двух недель, гемисульфатная соль превосходила соль HCl, поскольку соль HCl была гигроскопичной, что по сравнению с гемисульфатной солью делает ее менее применимой для длительного хранения или применения.

Таблица 6. Стабильности образцов после 7 и 14 суток при 25°С/60% RH

ID образца	Время	воздействия 25°	вия 25°С/60% RH (сутки)				
	0		7		14		
	HPLC	Наблюдение	HPLC	Наблюдение	HPLC	Наблюдение	
1-1	98,6	Белое твердое вещество	98,7	Белое твердое вещество	98,5	Белое твердое вещество	
1-2	99,1	Белое твердое вещество	99,2	Белое твердое вещество	99,0	Белое твердое вещество	
1-3	99,7	Белое твердое вещество	99,6	Белое твердое вещество	99,4	Белое твердое вещество	
1-4	98,7	Белое твердое	98,8	Белое твердое	98,6	Белое твердое	

		вещество		вещество		вещество
1-5	98,4	Белое твердое вещество	55,7	Липкое белое твердое вещество	-	Липкая смола
1-6	98,7	Стекловидное твердое вещество	98,6	Прозрачное стекловидное твердое вещество	98,4	Белок стекловидное твердое вещество
1-7	98,8	Белое твердое вещество	98,8	Прозрачное стекловидное твердое вещество	98,7	Прозрачное стекловидное твердое вещество
1-8	98,7	Липкое белое твердое вещество	-	Переходило в жидкое состояние/липкое масло	-	Переходило в жидкое состояние
1-9	98,7	Белое твердое вещество	98,1	Белое твердое вещество	96,4	Белое твердое вещество

Пример 5. Характеристика аморфного соединения 2

Аморфное соединения 2 сначала анализировали с помощью XRPD, ¹H ЯМР, DSC, TGA и HPLC. Паттерн XRPD для аморфного соединения 2, совмещенный с таковым аморфного соединения 1 и кристаллического соединения 1, показан на фиг. 1A, а паттерн XRPD аморфного соединения 2 отдельно показан на фиг. 5B. В таблице 7 приводится перечень пиковых значения из паттерна XRPD, показанного на фиг. 5B. Выявленное с помощью HPLC следовое количество для определения чистоты показано на фиг. 6A. В таблице 8 приводится перечень относительного времени удержания (RTT) от выявленного с помощью HPLC следового количества, показанного на фиг. 6A. Чистота аморфного соединения 2 составляла 99,68%. На фиг. 6B представлен график TGA и DSC аморфного соединения 2. Экспериментальные подробности для экспериментов TGA и DSC приведены в примере 2.

Таблица 7. Перечень пиковых значения для аморфного соединения 2

Угол/°20	d интервал/Å	Интенсивность/число импульсов	Интенсивность/%
4,20	21,03	486	81,8
4,67	18,91	482	81,0
5,16	17,10	595	100,0
9,13	9,68	547	92,0

Таблица 8. Хроматограмма HPLC аморфного соединения 2

Аморфное соединение 2			
RRT	% площади		
0,48	0,02		
0,48	0,02		
0,67	0,01		
0,94	0,13		
1,00	99,68		
1,04	0,06		

Аморфное соединение 2

¹H ЯМР (400 МГц, *DMSO-d*₆) δ ppm 0,93 - 1,29 (m, 13 H), 2,94 (br s, 3 H), 3,79 (td, J=10,04, 7,07 Γц, 2 H), 4,05 - 4,19 (m, 1 H), 4,19 - 4,50 (m, 3 H), 4,81 (quin, J=6,25 Γц, 1 H), 5,71 - 5,94 (m, 1 H), 5,97 - 6,16 (m, 2 H), 7,14 - 7,28 (m, 3 H), 7,31 - 7,44 (m, 2 H), 7,82 - 8,09 (m, 1 H).

Пример 6. Кристаллизация аморфного соединения 2

Поскольку выяснили, что гемисульфатная соль остается твердой после 14-суточного исследования стабильности, как показано в таблице 6, проводили предварительные испытания, исследующие условия кристаллизации, с использованием 11 разных растворителей. Аморфное соединение 2 суспендировали в 5 объемах растворителя при 25°С (образцы 2-1, 2-2, 2-3, 2-4, 2-5, 2-6, 2-7, 2-8, 2-9, 2-10 и 2-11). К этим образцам, которые не были свободно текущими (2-1, 2-2, 2-3, 2-4, 2-5, 2-6, 2-7, 2-8 и 2-10), добавляли дополнительно 5 объемов растворителя. Затем образцы отстаивали при 25-50°С (1°С/минута между температурами и 4 часа при каждой температуре) в течение 6 суток, за исключением образца 2-1, который, как наблюдали, представлял собой прозрачный раствор через 1 сутки, и обеспечивали выпаривание при окружающих условиях. Результаты показаны в таблице 9. Кристаллические паттерны получали в результате при кристаллизации с изобутанолом (образец 2-1), ацетоном (образец 2-2), ЕtOAc (образец 2-6) и iPrOAc (образец 2-7). Два слабокристаллических образца также идентифицировали при кристаллизации с МЕК (образец 2-4) и МІВК (образец 2-5). Паттерны XRPD показаны на фиг. 7A.

Таблица 9. Условия кристаллизации соединения 2

ID	Раствори	Наблюдение	Наблюдение	Наблюдение	XRPD
образца	тель	после 5	после 10	после 1-	

		объемов	объемов	суточного отстаивания	
2-1	IPA	Твердое вещество – не свободнотеку чее	Свободнотеку чая суспензия	Раствор, выпаренный при RT, дающий смолу	Смола
2-2	Изобутан ол	Твердое вещество – не свободнотеку чее	Свободнотеку чая суспензия	Суспензия	Кристалличес кое вещество – паттерн 2
2-3	Ацетон	Твердое вещество – не свободнотеку чее	Свободнотеку чая суспензия	Суспензия	Кристалличес кое вещество – паттерн 3
2-4	MEK	Твердое вещество – не свободнотеку чее	Свободнотеку чая суспензия	Суспензия	Слабокристал лическое вещество – паттерн 4
2-5	MIBK	Твердое вещество – не свободнотеку чее	Свободнотеку чая суспензия	Суспензия	Слабокристал лическое вещество – паттерн 4
2-6	EtOAc	Твердое вещество – не свободнотеку чее	Свободнотеку чая суспензия	Суспензия	Кристалличес кое вещество – паттерн 1
2-7	iPrOAc	Твердое вещество – не свободнотеку чее	Свободнотеку чая суспензия	Суспензия	Кристалличес кое вещество – паттерн 1
2-8	THF	Твердое вещество – не свободнотеку чее	Свободнотеку чая суспензия	Суспензия	Слабокристал лическое вещество
2-9	TBME	Свободнотеку чая суспензия	-	Суспензия	Аморфное вещество
2-10	Толуол	Твердое вещество – не свободнотеку чее	Свободнотеку чая суспензия	Суспензия	Аморфное вещество
2-11	Гептан	Свободнотеку чая суспензия	-	Суспензия	Аморфное вещество

Семь образцов (образцы 2-2, 2-3, 2-4, 2-5, 2-6, 2-7 и 2-8) анализировали с помощью DSC, TGA, 1 H ЯМР и IC (таблица 10, фиг. 8A, фиг. 8B, фиг. 9A, фиг. 9B, фиг. 10A, фиг.

10В, фиг. 11А и фиг. 11В), а также с помощью XRPD после 6 суток хранения при 25°С/60% относительной влажности (RH) (все образцы оставались кристаллическими/слабокристаллическими после состояния равновесия). Все образцы сохраняли примерно половину эквивалента сульфата, но содержали относительно большое количество остаточного растворителя. Наложение рентгеновских дифрактограмм аморфных образцов 2-9, 2-10 и 2-11 показано на фиг. 7В.

Таблица 10. Характеристика образцов кристаллического соединения 2

ID образца	Раствор итель	DSC	TGA	¹ Н ЯМР	IC (корректиро вано по TGA)
2-2	Изобута нол	Эндотерма 113,8°C	8,3% окружающ их условий - 140°C	1,1 экв. изобутанола	0,45 экв.
2-3	Ацетон	Эндотерма 30-95°C Эндотерма 100-145°C	7,6% окружающ их условий - 140°C	0,5 экв. ацетона	0,46 экв.
2-4	MEK	Широкая комплексная эндотерма 30-115°C Эндотерма 115-145°C	8,5 % окружающ их условий - 140°C	0,8 экв. МЕК	0,45 экв.
2-5	MIBK	Широкая эндотерма 30-105°C Эндотерма 114,7°C	5,2% окружающ их условий - 110°C	0,2 экв. МІВК	0,46 экв.
2-6	EtOAc	Острая эндотерма 113,6°C	2,0% окружающ их условий - 100°C	0,9 экв. EtOAc	0,46 экв.
2-7	iPrOAc	Эндотерма 30-90°C	1,6% окружающ их условий - 90°C	0,8 экв. iPrOAc	0,45 экв.
2-8	THF	Эндотерма 30-100°C Более острая эндотерма 115,6°C	4,2% окружающ их условий - 130°C	0,7 экв. ТНБ	0,45 экв.

¹Н ЯМР спектры были получены для всех образцов и приведены ниже.

Образец 2-2

 1 Н ЯМР (400 МГц, *DMSO-d*₆) δ ppm 0,83 (d, *J*=6,69 Гц, 7 H), 0,99 - 1,26 (m, 14 H),

1,61 (dt, J=13,26, 6,63 Γ u, 1 H), 3,73 - 3,87 (m, 2 H), 4,03 - 4,18 (m, 1 H), 4,18 - 4,51 (m, 4 H), 4,66 - 4,92 (m, 1 H), 4,70 - 4,90 (m, 1 H), 4,72 - 4,88 (m, 1 H), 5,81 (br s, 1 H), 5,93 - 6,11 (m, 2 H), 7,10 - 7,26 (m, 3 H), 7,14 - 7,26 (m, 1 H), 7,30 - 7,41 (m, 2 H), 7,94 (br s, 1 H).

Образец 2-3

¹H ЯМР (400 МГц, *DMSO-d*₆) δ ppm 1,00 - 1,26 (m, 13 H), 2,09 (s, 3 H), 3,74 - 3,87 (m, 2 H), 4,10 (br d, J=7,70 Γц, 1 H), 4,22 - 4,50 (m, 3 H), 4,81 (quin, J=6,28 Γц, 1 H), 5,71 - 5,90 (m, 1 H), 5,96 - 6,15 (m, 2 H), 7,12 - 7,26 (m, 3 H), 7,31 - 7,41 (m, 2 H), 7,79 - 8,07 (m, 1 H).

Образец 2-4

¹H ЯМР (400 М Γ ц, *DMSO-d*₆) δ ppm 0,91 (t, *J*=7,33 Γ ц, 3 H), 1,01 - 1,28 (m, 13 H), 2,08 (s, 2 H), 3,72 - 3,89 (m, 2 H), 4,10 (br d, *J*=8,08 Γ ц, 1 H), 4,23 - 4,47 (m, 3 H), 4,81 (quin, *J*=6,25 Γ ц, 1 H), 5,69 - 5,89 (m, 1 H), 5,94 - 6,13 (m, 2 H), 7,14 - 7,25 (m, 3 H), 7,32 - 7,41 (m, 2 H), 7,79 - 8,11 (m, 1 H).

Образец 2-5

¹H ЯМР (400 М Γ ц, *DMSO-d*₆) δ ppm 0,86 (d, *J*=6,69 Γ ц, 1 H), 0,98 - 1,33 (m, 13 H), 2,02 - 2,09 (m, 1 H), 4,03 - 4,17 (m, 1 H), 4,22 - 4,50 (m, 3 H), 4,81 (quin, *J*=6,25 Γ ц, 1 H), 5,81 (br s, 1 H), 5,93 - 6,15 (m, 2 H), 7,11 - 7,27 (m, 3 H), 7,31 - 7,41 (m, 2 H), 7,77 - 8,21 (m, 1 H).

Образец 2-6

 1 H ЯМР (400 МГц, *DMSO-d*₆) δ ppm 0,98 - 1,28 (m, 15 H), 2,00 (s, 3 H), 3,99 - 4,14 (m, 3 H), 4,21 - 4,49 (m, 3 H), 4,81 (quin, *J*=6,22 Γц, 1 H), 5,82 (br s, 1 H), 5,93 - 6,14 (m, 2 H), 7,11 - 7,26 (m, 3 H), 7,29 - 7,42 (m, 2 H), 7,79 - 8,17 (m, 1 H).

Образец 2-7

¹H ЯМР (400 МГц, *DMSO-d*₆) δ ppm 0,92 - 1,28 (m, 17 H), 1,97 (s, 2 H), 4,04 - 4,16 (m, 1 H), 4,20 - 4,51 (m, 3 H), 4,71 - 4,93 (m, 2 H), 5,82 (br s, 1 H), 5,95 - 6,14 (m, 2 H), 7,11 - 7,28 (m, 3 H), 7,31 - 7,43 (m, 2 H), 7,75 - 8,21 (m, 1 H).

Образец 2-8

¹H ЯМР (400 М Γ ц, *DMSO-d*₆) δ ppm 0,81 - 1,11 (m, 13 H), 1,19 (s, 1 H), 1,53 - 1,66 (m, 1 H), 3,87 - 4,01 (m, 1 H), 4,06 - 4,32 (m, 3 H), 4,64 (quin, J=6,25 Γ ц, 1 H), 5,55 - 5,75 (m, 1 H), 5,77 - 5,97 (m, 2 H), 6,94 - 7,10 (m, 3 H), 7,13 - 7,26 (m, 2 H), 7,66 - 7,96 (m, 1 H).

Пример 7. Невозможность кристаллизации аморфной малонатной соли (соединения 4)

Как показано в примере 3, кристаллическую оксалатную соль идентифицировали при определении подходящих солей для соединения 1, но оксалатная соль - соединение 4 не могла быть передана на клинические испытания из-за ее способности формировать камни в почках. Следовательно, предпринимали попытку кристаллизации химически родственной малонатной соли (соединения 5) с использованием тех же 11 растворителей, что и для гемисульфатной соли. Соединение 1 (12×50 мг, образцы 3-1, 3-2, 3-3, 3-4, 3-5, 3-6, 3-7, 3-8, 3-9, 3-10, 3-11 и 3-12) растворяли в трет-бутаноле (20 объемов), а затем растворы обрабатывали 1 эквивалентом стокового раствора малоновой кислоты (1 М в ТНГ). Затем образцы замораживали при удалении растворителя путем лиофилизации. К образцам 3-1, 3-2, 3-3, 3-4, 3-5, 3-6, 3-7, 3-8, 3-9, 3-10 и 3-11 добавляли соответствующий растворитель (5 объемов) при комнатной температуре. Обеспечивали выпаривание любым получившимся в результате растворам при окружающих условиях, при этом смолы или твердые вещества отстаивали при 25-50°C (1°C/минута между температурами и 4 часа при каждой температуре) в течение 5 суток. Твердые вещества анализировали с помощью XRPD (фиг. 12B), но выяснили, что все образцы либо образовывали смолу, либо становились аморфными (фиг. 12В). Результаты показаны в таблице 11. Один твердый (аморфный) образец (3-12) анализировали с помощью ¹H ЯМР и HPLC и обнаружили, что он содержит около 1 эквивалента малоновой кислоты (пики перекрываются), а также 0,6 экв. t-BuOH. Чистота соединения составляла 99,2% (фиг. 13A). На фиг. 12A представлена XRDP образца 3-12. а на фиг. 13A представлена хроматограмма HPLC образца 3-12.

Образец 3-12

¹H ЯМР (400 М Γ ц, *DMSO-d*₆) δ ppm 0,81 - 1,11 (m, 13 H), 1,19 (s, 1 H), 1,53 - 1,66 (m, 1 H), 3,87 - 4,01 (m, 1 H), 4,06 - 4,32 (m, 3 H), 4,64 (quin, *J*=6,25 Γ ц, 1 H), 5,55 - 5,75 (m, 1 H), 5,77 - 5,97 (m, 2 H), 6,94 - 7,10 (m, 3 H), 7,13 - 7,26 (m, 2 H), 7,66 - 7,96 (m, 1 H).

Таблица 11. Условия кристаллизации аморфной малонатной соли - соединения 4

ID образца	Растворитель	Наблюдение после 5 объемов	Наблюдение после 5- суточного отстаивания/выпаривания	XRPD
3-1	IPA	Прозрачный раствор*	Прозрачная смола	-
3-2	Изобутанол	Прозрачный раствор*	Прозрачная смола	-

3-3	Ацетон	Прозрачный раствор*	Прозрачная смола	-
3-4	MEK	Прозрачный раствор*	Прозрачная смола	-
3-5	MIBK	Раствор и некоторое количество смолы	Прозрачная смола	-
3-6	EtOAc	Прозрачный раствор*	Прозрачная смола и кристаллоподобный внешний вид	Аморфное вещество
3-7	iPrOAc	Смола	Прозрачная смола	-
3-8	THF	Прозрачный раствор*	Прозрачная смола	-
3-9	TBME	Густая суспензия	Прозрачная смола	-
3-10	Толуол	Белая смола/твердое вещество	Белая смола	Аморфное вещество
3-11	Гептан	Белое твердое вещество (статичное)	Белая смола	Аморфное вещество
3-12	-	(Белое твердое вещество – без растворителя)	(Липкое белое твердое вещество – окружающие условия)	Аморфное вещество

^{*}Выпаривали при комнатной температуре.

Пример 8. Невозможность надлежащего солеобразования с использованием измельчения в присутствии жидкости (LAG)

Выполняли исследование с измельчением в присутствии жидкости (LAG) для определения соответствующих солей, отличных от гемисульфата с использованием 14 кислотных противоионов из таблицы 12.

Таблица 12. Стоковые растворы противоионов, используемые при кристаллизации с LAG

Противоион	Растворитель (1 M)
Памоевой кислоты	DMSO
Малоновой кислоты	THF
D-Глюкуроновой кислоты	Вода
DL-Миндальной кислоты	THF

D-Глюконовой кислоты	THF
Гликолевой кислоты	THF
L-Молочной кислоты	THF
Олеиновой кислоты	THF
L-Аскорбиновой кислоты	Вода
Адипиновой кислоты	ТНГ (нагревание)
Капроновой кислоты	THF
Стеариновой кислоты	THF
Пальмитиновой кислоты	THF
Метансульфоновой кислоты	THF

Соединение 1 (30 мг) помещали во флаконы для HPLC с двумя 3-мм шариками. Материалы смачивали растворителем (15 мкл этанола, образцы 4-1, 4-2, 4-3, 4-4, 4-5, 4-6, 4-7, 4-8, 4-9, 4-10, 4-11, 4-12, 4-13 и 4-14) и добавляли 1 эквивалент кислотного противоиона. Затем образцы измельчали в течение 2 часов при 650 оборотах в минуту с использованием системы помола Fritsch с адаптером Automaxion. Обнаружили, что большинство образцов после помола представляли собой прозрачные смолы и их далее не анализировали (таблица 13). Те, которые, как было обнаружено, содержали твердое вещество, анализировали с помощью XRPD, и во всех случаях, как выяснили, полученные паттерны соответствовали таковым противоиона кристаллической кислоты без дополнительных пиков (фиг. 13В).

Таблица 13. Наблюдения и результаты XRPD после LAG соединений 1

ID	Кислота	Наблюдение после	XRPD
образца		измельчения	
4-1	Памоевая	Желтая смола/твердое вещество	Памоевая кислота и аморфный ореол
4-2	Малоновая	Прозрачная смола	-
4-3	D -Глюкуроновая	Белая смола/твердое вещество	D-Глюкуроновая кислота и аморфный ореол
4-4	DL-Миндальная	Прозрачная смола	-
4-5	D- Глюконовая	Прозрачная смола	-
4-6	Гликолевая	Прозрачная смола	
4-7	L-Молочная	Прозрачная смола	-
4-8	Олеиновая	Прозрачная смола	-
4-9	L-Аскорбиновая	Белая смола/твердое вещество	L-Аскорбиновая кислота и аморфный ореол

4-10	Адипиновая	Прозрачная смола	-
4-11	Капроновая	Прозрачная смола	-
4-12	Стеариновая	Белая смола/твердое вещество	Стеариновая кислота и аморфный ореол
4-13	Пальмитиновая	Белая смола/твердое вещество	Пальмитиновая кислота и аморфный ореол
4-4	Метансульфоновая	Прозрачная смола	-

Пример 9. Невозможность получения надлежащего солеобразования с использованием метилэтилкетона (МЕК)

Далее использовали метилэтилкетон (МЕК) в качестве растворителя для исследования соответствующих солей, отличных от гемисульфатной соли. С использованием 14 кислотных противоионов в таблице 12, исследование выполняли путем растворения соединения 1 (50 мг) в МЕК (20 объемов) при комнатной температуре. Растворы обрабатывали 1 эквивалентом выбранных противоионов (таблица 12). Затем образцы охлаждали до 5°С при 0,1°С/минута и взбалтывали при этой температуре на протяжении ночи. Обеспечивали выпаривание всех образцов при окружающих условиях и любые наблюдаемые твердые вещества анализировали с помощью XRPD. Такое выпаривание в основном давало смолы, за исключением образцов со стеариновой кислотой (образец 4-12) и пальмитиновой кислотой (образец 5-13), которые давали стекловидные растворители. Эти твердые вещества были аморфными по данным XRPD, и кристаллические формы соли не были получены. Результаты показаны в таблице 14. (фиг. 13A).

Таблица 14. Результаты растворения соединения 1 в МЕК (20 объемов)

ID образца	Кислота	Растворите ль для кислоты при 1 М	Наблюдение при добавлении кислоты	Наблюден ие при охлаждени и	Наблюдени е при выпариван ии
5-1	Памоевая	DMSO	Желтый раствор	Желтый раствор	Желтая смола
5-2	Малоновая	THF	Раствор	Раствор	Прозрачная смола
5-3	D -Глюкуроновая	Вода	Раствор	Раствор	Прозрачная смола
5-4	DL-Миндальная	THF	Раствор	Раствор	Прозрачная смола
5-5	D -Глюконовая	THF	Белый осадок	Мутный раствор	Прозрачная смола

5-6	Гликолевая	THF	Раствор	Раствор	Прозрачная смола
5-7	L-Молочная	THF	Раствор	Раствор	Прозрачная смола
5-8	Олеиновая	THF	Раствор	Раствор	Прозрачная смола
5-9	L-Аскорбиновая	Вода	Раствор	Раствор	Желтая смола
5-10	Адипиновая	ТНF (нагревание)	Раствор	Раствор	Прозрачная смола
5-11	Капроновая	THF	Раствор	Раствор	Прозрачная смола
5-12	Стеариновая	THF	Раствор	Мутный раствор	Прозрачное стекловидно е твердое вещество*
5-13	Пальмитиновая	THF	Раствор	Раствор	Прозрачное стекловидно е твердое вещество*
5-14	Метансульфонов ая	THF	Раствор	Раствор	Прозрачная смола

Стоковый раствор готовили перед добавлением кислоты.

*Образцы анализировали с помощью XRPD и получали паттерны аморфного состояния с пиками от кислотного противоиона.

Поскольку все образцы были аморфными, их повторно растворяли в МЕК (5 объемов) и добавляли циклогексан (20 объемов антирастворителя) при комнатной температуре, а затем 1 час перемешивали при 25°С. Затем образцы отстаивали при 50-5°С (1°С/минута между температурами, 4 часа при каждой температуре) в течение 2 суток, а затем цикл меняли на 50-25°С в течение следующих 4 суток. Образцы визуально осматривали после отстаивания. Результаты показаны в таблице 15. После отстаивания выяснили, что все образцы, за исключением 5-1 (с памоевой кислотой), представляли собой смолы. Образец 5-1 - желтое твердое вещество - анализировали с помощью ХРРD, выяснили, что паттерн соответствует известной форме памоевой кислоты (фиг. 14В), и, следовательно, кристаллические формы соли не наблюдали.

Таблица 15. Результаты повторного растворения соединения 1 в МЕК (5 объемов) и антирастворителе

ID образца	Немедленное наблюдение	Наблюдение через 10 минут	Наблюдение через 60 минут	Наблюдение после отстаивания
5-1	Осадок	Смола	Смола	Желтая суспензия**
5-2	Осадок	Смола	Смола	Смола
5-3	Осадок/смола	Смола	Смола	Смола
5-4	Осадок	Смола	Смола	Смола
5-5	Осадок/смола	Смола	Смола	Смола
5-6	Осадок	Смола	Смола	Смола
5-7	Осадок	Смола	Смола	Смола
5-8	Осадок	Светлая суспензия	Смола	Смола
5-9	Осадок	Смола	Смола	Смола
5-10	Осадок	Смола	Смола	Смола
5-11	Осадок	Светлая суспензия	Смола	Смола
5-12	Осадок	Светлая суспензия	Смола	Смола
5-13	Осадок	Светлая суспензия	Смола	Смола
5-14	Осадок	Смола	Смола	Смола

^{**}Образец анализировали с помощью XRPD, при этом паттерн соответствует известной форме памоевой кислоты (без дополнительных пиков).

Пример 10. Невозможность получения надлежащего солеобразования с использованием этилацетата

Далее использовали этилацетат для исследования соответствующих солей, отличных от гемисульфатной соли. С использованием 14 кислотных противоионов в таблице 12 исследование выполняли путем растворения соединения 1 (50 мг) в этилацетате (20 объемов) при 50°С. Растворы обрабатывали 1 эквивалентом выбранных противоионов (таблица 12). Затем образцы охлаждали до 5°С при 0,1°С/минута и взбалтывали при этой температуре в течение 4 суток. Обеспечивали выпаривание всех образцов при окружающих условиях и любые наблюдаемые твердые вещества анализировали с помощью XRPD. Результаты кристаллизаций с использованием этилацетата приводятся в таблице 16. В отличие от примера 8, в котором растворителем был МЕК, наблюдали, что большинство образцов представляли собой суспензии после охлаждения смеси кислота:соединение (тем, которые были растворами, обеспечивали

выпаривание при окружающих условиях). Однако, как обычно обнаруживали, дифрактограммы XRPD соответствовали кристаллическому соединению 1. Образцы 6-2, 6-4 и 6-5 имели некоторые небольшие различия (фиг. 14A и фиг. 15A). Кристаллические формы соли не были получены.

Таблица 16. Результаты растворения соединения 1 в EtOAc (20 объемов)

ID образца	Кислота	Растворите ль для кислоты при 1 М	Наблюдени е при добавлении кислоты	Наблюден ие при охлаждени и	XRPD	Наблюде ние при выпарив ании
6-1	Памоевая	DMSO	Желтый раствор	Желтый раствор*	-	Смола
6-2	Малонова я	THF	Раствор	Белая суспензия	Небольш ие отличия от свободног о основани я	-
6-3	D- Глюкурон овая	Вода	Раствор	Раствор*	-	Смола
6-4	DL- Миндальн ая	THF	Раствор	Белая суспензия	Небольш ие отличия от свободног о основани я	-
6-5	D- Глюконов ая	THF	Белый осадок	Допустима я белая смола	Небольш ие отличия от свободног о основани я	-
6-6	Гликолева я	THF	Раствор	Белая суспензия	Свободно е основание	-
6-7	L- Молочная	THF	Раствор	Белая суспензия	Свободно е основание	-
6-8	Олеиновая	THF	Раствор	Белая суспензия	Свободно е	-

					основание	
6-9	L- Аскорбино вая	Вода	Раствор	Раствор*	-	Белое твердое вещество по боковой стенке/ желтая смола — аморфное вещество
6-10	Адипинов ая	ТНF (нагревание)	Раствор	Белая суспензия	Свободно е основание	-
6-11	Капронова я	THF	Раствор	Белая суспензия	Свободно е основание	-
6-12	Стеаринов ая	THF	Раствор	Белая суспензия	Свободно е основание	-
6-13	Пальмити новая	THF	Раствор	Белая суспензия	Свободно е основание	-
6-14	Метансуль фоновая	THF	Белый осадок	Раствор/пр озрачная смола*	-	Прозрачн ая смола

Пример 11. Определение химической чистоты с помощью HPLC

Анализ чистоты в примере 2 и примере 4 выполняли на последовательной системе Agilent HP1100, оснащенной детектором на диодной матрице, и с использованием программного обеспечения ChemStation vB.04.03 с помощью способа, показанного в таблице 17.

Таблица 17. Способ HPLC для определений химической чистоты

Параметр	Значение	
Тип способа	Обращенная фаза с градиентным элюированием	
Получение образца	0,5 мг/мл в ацетонитрил:вода 1:1	
Колонка	Supelco Ascentis Express C18, 100 × 4,6 мм, 2,7 мкм	
Температура колонки (°С)	25	
Введение (мкл)	5	
Длина волны, ширина полосы (нм)	255, 90	
Скорость потока (мл/минута)	2	
Фаза А	0,1% ТҒА в воде	
Фаза В	0,085% TFA в ацетонитриле	

	Время	% фазы А	% фазы В
	0	95	5
Программа	6	5	95
программа	6,2	95	5
	8	95	5

Пример 12. Методики порошковой рентгеновской дифракции (XRPD)

Паттерны XRPD в примерах 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, и 9 собирали на дифрактометре PANalytical Empyrean с использованием излучения Cu Ka (45 кB, 40 мA) в геометрии пропускания. Для падающего луча использовали щели 0,5°, экрана 4 мм и щелей Соллера 0,4 рад с фокусирующим зеркалом. Детектор PIXcel^{3D}, размещенный на дифрагированном пучке, был снабжен приемной щелью и щелями Соллера 0,04 рад. Технические характеристики прибора еженедельно проверяли с использованием кремниевого порошка. Программным обеспечением, используемым для сбора данных, являлось X'Pert Data Collector v. 5.3, данные анализировали и представляли с использованием Diffrac Plus EVA v. 15.0.0.0 или Highscore Plus v. 4.5. Образцы готовили и анализировали на металлическом или на 96-луночном планшете Millipore в режиме Рентгенопрозрачную пленку использовали между металлическими листами на планшете с металлическими лунками и порошки (приблизительно 1-2 мг) использовали в том виде, в котором они были получены. Планшет Millipore использовали для выделения и анализа твердых веществ из суспензий путем добавления небольшого количества суспензии непосредственно в планшет перед фильтрацией в легком вакууме.

В режиме сканирования для металлического планшета использовали ось сканирования gonio, тогда как для планшета Millipore использовали сканирование 20. Проверку технических характеристик проводили с использованием кремниевого порошка (планшет с металлическими лунками). Детали сбора данных представляли собой: угловой диапазон от 2,5 до 32,0°20, размер шага 0,0130°20 и суммарное время сбора 2,07 минуты.

Образцы также собирали на дифрактометре Bruker D8 с использованием излучения Cu K α (40 кB, 40 мA), θ - 2 θ гониометра, расходимости V4 и приемных щелей, Ge монохроматора и детектора Lynxeye. Технические характеристики прибора проверяли с использованием сертифицированного стандарта Corundum (NIST 1976). Программным обеспечением для сбора данных являлось Diffrac*Plus* XRD Commander v. 2.6.1, и данные анализировали и представляли с использованием Diffrac Plus EVA v. 15.0.0.0.

Образцы обрабатывали при окружающих условиях в виде плоских образцов с использованием порошка в том виде, в котором он был получен. Образец аккуратно упаковывали в полость, вырезанную в полированной кремниевой пластине с нулевым

фоном (510). Образец вращали в его плоскости во время анализа. Детали сбора данных представляли собой: угловой диапазон от 2 до $42^{\circ}2\theta$, размер шага $0,05^{\circ}2\theta$ и время сбора 0,5 секунды/шаг.

Пример 13. Синтез аморфного соединения 2

$$H_3$$
С G_{13} G_{13} G_{14} G_{15} $G_$

В 250-мл колбу загружали МеОН (151 мл) и раствор охлаждали до 0-5°С. Концентрированный раствор H_2SO_4 добавляли каплями за 10 минут. В отдельную колбу загружали соединение **1** (151 г) и ацетон (910 мл) и добавляли каплями раствор H_2SO_4 /МеОН при 25-30°С за 2,5 часа. Осаждалось большое количество твердого вещества. После взбалтывания раствора в течение 12-15 часов при 25-30°С смесь фильтровали, промывали с помощью МеОН/ацетон (25 мл/150 мл) и сушили при 55-60°С в вакууме с получением соединения **2** (121 г, 74%).

Аналитический способ для соединения 2: Чистоты соединения 2 достигали с использованием HPLC системы Agilent 1100 с колонкой Waters XTerra Phenyl 5 мкм 4,6*250 мм при следующих условиях: скорость потока 1 мл/минута, считывание при 254 нм, температура колонки 30° С, объем введения 10 мкл и время выполнения 30 минут. Образец растворяли в ACN:вода (90:10, объем/объем). Градиентный метод для разделения представлен ниже. R_t (минуты) соединения 2 составляло приблизительно 12,0 минуты.

Время (минуты)	0,1% Н ₃ РО ₄ в воде (А)%	Ацетонитрил (В)%
0	90	10
20	20	80
20,1	90	10
30	90	10

¹Н ЯМР: (400 МГц, DMSO- d_6): δ 8,41 (br, 1H), 7,97 (s, 1H), 7,36 (t, J = 8,0 Гц, 2H), 7,22 (d, J = 8,0 Гц, 2H), 7,17 (t, J = 8,0 Гц, 1H), 6,73 (s, 2H), 6,07 (d, J = 8,0 Гц, 1H), 6,00 (dd, J = 12,0, 8,0 Гц, 1H), 5,81(br, 1H), 4,84-4,73 (m, 1H), 4,44-4,28 (m, 3H), 4,10 (t, J = 8,0 Гц, 2H), 3,85-3,74 (m, 1H), 2,95 (s, 3H), 1,21 (s, J = 4,0 Гц, 3H), 1,15-1,10 (m, 9H).

Пример 14. Характеристика соединения 2

Соединение **2** далее характеризовали визуально, с помощью ¹Н ЯМР, ¹³С ЯМР, ¹⁹F ЯМР, MS, HPLС и XRPD (фиг. 15В). Остаточный растворитель измеряли с помощью GC. Содержание воды измеряли путем титрования по методу Карла Фишера, и содержание воды составляло всего лишь 0,70%. Данные кратко описываются в таблице 18.

Таблица 18. Краткое описание данных дополнительной характеристики соединения 2

Тест	Результат
Внешний вид	Белое твердое вещество
ЯМР	Пиковые значения ¹ Н ЯМР приводятся в примере 4
MS	$MS(ESI+ve) [M+H]^+ = 582,3 - соответствует структуре$
HPLC	99,8% по АUC при 254 нм (среднее значение двух получений)
Остаточный	Метанол – 57 частей на миллион
растворитель при GC	Ацетон – 752 части на миллион
	Дихлорметан – 50 частей на миллион
	Этилацетат – 176 частей на миллион
Содержание воды	0,70%

Пример 15. Растворимости соединения 1 и соединения 2

Соединение 1 и соединение 2 тестировали на предмет растворимости в биоадекватных для тестирования средах, в том числе в имитированном желудочном соке (SGF), имитированном желудочном соке натощак (FaSSIF) и в желудочном соке после приема пищи (FeSSIF). Результаты для соединения 1 показаны в таблице 19, а результаты для соединения 2 показаны в таблице 20. Образцы взбалтывали при комнатной температуре (20-25°С). Соединение 2 было более чем в 40 раз более растворимым, чем соединение 1, в воде через 2 часа и более чем в 25 раз более растворимым через 24 часа. При условиях SGF соединение 2 характеризовалось растворимостью 84,2 мг/мл через 24 часа по сравнению с растворимостью 15,6 мг/мл соединения 1 в тот же момент времени. Соединение 2 также было более растворимым через 2 часа при условиях SGF, чем соединение 1, и достаточно растворимым для обеспечения тестирования даже через 48 часов, тогда как тестирование соединения 1 через 48 часов не проводилось.

Среда	Растворимост	гь (в мг/мп)	Внешний вид	Описательный
тестирования	2 часа	24 часа		термин
Вода	1,5	2,5	Прозрачный раствор*	Слаборастворимое

Прозрачный раствор

со смолой на дне

Мутный

Мутный

Умереннораствори

Слаборастворимое

Слаборастворимое

мое

Таблица 19. Результаты тестирования растворимости соединения 1

15.6

1,7

2,9

SGF

FaSSIF

FeSSIF

13.8

1,7

2,8

*Образец выглядел прозрачным, но растворимость достигала только 1,5 мг/мл. При дальнейшем исследовании отмечали, что на мешалке образовалась смолистая пленка. Активный фармацевтический ингредиент - соединение 1 - образовывал смолистый шарик в разбавителе (90% воды/10% ацетонитрила) во время стандартного приготовления, для которого требовалось длительное время обработки ультразвуком для полного растворения.

Таблица 20. Результаты тестирования растворимости соединения 2

Среда тестирования	Растворимость (в мг/мл соли присоединения основания)			Внешний вид	Описательный термин
	2 часа	24 часа	48 часов		
Вода	65,3	68,0	нет данных	Мутный	Растворимое
SGF	89,0	84,2	81,3	Мутный	Растворимое
FaSSIF	1,9	2,0	нет данных	Мутный	Слаборастворимое
FeSSIF	3,3	3,4	нет данных	Мутный	Слаборастворимое

Пример 16. Химическая стабильность соединения 2

Соединение **2** тестировали на предмет химической стабильности при 25 и 40°C за период времени 6 месяцев путем мониторинга органической чистоты, содержания воды, ¹Н ЯМР, DSC и рамановского IR. Система укупоренного контейнера для исследования представляла собой комбинацию медицинского пакета с клапаном с фармацевтической ламинированной пленкой поверх пакета и осушающим силикагелем между двумя слоями. Соединение **2** (1 г) измеряли в каждом контейнере. Затем пакеты хранили при 25°C/60% RH (относительной влажности) и 40°C/75% RH (относительной влажности). Органическую чистоту, содержание воды, ¹Н ЯМР, DSC и рамановское IR измеряли в момент времени 0, месяц 1, месяц 2, месяц 3 и месяц 6.

Значение чистоты соединения **2** получали с использованием системы Shimadzu LC-20AD с колонкой Waters XTerra Phenyl 5 мкм, 4,6 × 250 мм при следующих условиях:

скорость потока 1 мл/минута, считывание при 254 нм, температура колонки 35°С и объем введения 10 мкл. Образец растворяли в ацетонитриле – воде (90:10) (объем/объем). Градиентный метод показан ниже.

Время (минуты)	A% (ACN)	В% (вода)
0	90	10
20	20	80
20,1	90	10
30	90	10

Содержание воды соединения 2 (250 мг) определяли с помощью аппарата для титрования воды путем титрования по методу Карла Фишера.

Результаты показаны в таблице 21 и таблице 22. При хранении соединения **2** в течение 6 месяцев при 25 и 40° С скорость разложения была минимальной. Через 3 месяца соединение **2** было чистым на 99,75% процентов в условиях 25° С и чистым на 99,58% в условиях 40° С. Через 6 месяцев соединение **2** было все еще чистым на 99,74% в условиях 25° С и чистым на 99,30% в условиях 40° С. При 25° С процент разложения продукта повышался от 0,03% в сутки 0 до 0,08% через 6 месяцев. При 40° С процент разложения продукта повышался от 0,03% в сутки 0 до 0,39%. На протяжении 6 месяцев процент воды повышался приблизительно на 0,6% при 25° С и повышался на приблизительно 0,7% при 40° С.

Характеристика с помощью ¹Н ЯМР, рамановской спектроскопии и DSC соединения **2** через 1, 2, 3 и 6 месяцев была такой же, как и характеристика соединения **2** в сутки 0 в условиях обеих температур (таблица 22), что подчеркивает длительную стабильность соединения **2**.

Таблица 21. Скорость разложения соединения 2 на протяжении 6 месяцев при $25\,\mathrm{u}\,40^\circ\mathrm{C}$

	Время тестирования	Процент воды	Процент чистоты	Процент разложения продукта	Максимальный процент примеси
25°C	Сутки 0	1,2	99,82	0,03	0,12
	Месяц 1	1,9	99,77	0,04	0,12
	Месяц 2	1,8	99,75	0,06	0,12
	Месяц 3	1,8	99,75	0,06	0,12
	Месяц 6	1,8	99,74	0,08	0,13
40°C	Сутки 0	1,2	99,82	0,03	0,12

Месяц 1	2,0	99,71	0,09	0,12
Месяц 2	1,9	99,63	0,15	0,12
Месяц 3	1,9	99,58	0,20	0,12
Месяц 6	1,9	99,30	0,39	0,14

Таблица 22. Характеристика соединения 2 в ходе исследования разложения

	Время тестирования	¹H ЯМР	Рамановская спектроскопия	DSC
	Сутки 0	Начальное тестирование	Начальное тестирование	Начальное тестирование
	Месяц 1	То же, что и в сутки 0	То же, что и в сутки 0	То же, что и в сутки 0
25°C	Месяц 2	То же, что и в сутки 0	То же, что и в сутки 0	То же, что и в сутки 0
	Месяц 3	То же, что и в сутки 0	То же, что и в сутки 0	То же, что и в сутки 0
	Месяц 6	То же, что и в сутки 0	То же, что и в сутки 0	То же, что и в сутки 0
	Сутки 0	Начальное тестирование	Начальное тестирование	Начальное тестирование
	Месяц 1	То же, что и в сутки 0	То же, что и в сутки 0	То же, что и в сутки 0
40°C	Месяц 2	То же, что и в сутки 0	То же, что и в сутки 0	То же, что и в сутки 0
	Месяц 3	То же, что и в сутки 0	То же, что и в сутки 0	То же, что и в сутки 0
	Месяц 6	То же, что и в сутки 0	То же, что и в сутки 0	То же, что и в сутки 0

Дополнительные исследования химической стабильности соединения 2 проводили для определения содержаний примеси и воды. Тестировали три условия: стабильность в условиях «ускоренного старения» ($40 \pm 2^{\circ}\text{C}/75 \pm 5\%$ RH) за 6-месячный период времени, стабильность в окружающих условиях ($25 \pm 2^{\circ}\text{C}/60 \pm 5\%$ RH) за 9-месячный период времени и стабильность в условиях хранения в холодильнике ($5 \pm 3^{\circ}\text{C}$) за 9-месячный период времени. Результаты для стабильности в условиях «ускоренного старения», стабильности в окружающих условиях и в условиях хранения в холодильнике показаны в таблице 23, таблице 24 и таблице 25, соответсвенно. Исходя из результатов данных исследований соединение 2 является химически очень стабильным.

В исследовании стабильности в условиях «ускоренного старения» (таблица 23) в

каждый момент времени ($1^{\text{ый}}$ месяц, $3^{\text{ий}}$ месяц и $6^{\text{ой}}$ месяц) измерения соединения **2** по внешнему виду соединение **2** всегда представляло собой белое твердое вещество, и IR соответствовал эталонному стандарту. Через шесть месяцев суммарные примеси родственного вещества 1 составляли всего лишь 0,08%, и не выявляли родственное вещество 2 и изомеры.

Таблица 23. Стабильность в условиях «ускоренного старения» ($40 \pm 2^{\circ} \text{C}/75 \pm 5\%$ RH) соединения 2

Показатели	[Описание	Момент вр	емени тести	ирования	
			Месяц 0	1ый месяц	Зий месяц	6 ^{ой} месяц
Внешний ви	Внешний вид		Белое твердое вещество	Белое твердое вещество	Белое твердое вещество	Белое твердое вещество
IR		Соответств ует эталонном у стандарту	Соответст вует эталонно му стандарту	/	Соответств ует эталонном у стандарту	Соответств ует эталонном у стандарту
Вода		≤2,0%	0,45%	0,21%	0,36%	0,41%
	Примесь А	≤0,15%	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.
	Примесь В	≤0,15%	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.
	Примесь F	≤0,15%	N.D.	N.D.	N.D.	0,01%
Родственн	Примесь Н	≤0,15%	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.
ое вещество 1	Любая другая одиночная примесь	≤0,10%	0,01%	0,02%	0,01%	0,05%
	Суммарные примеси	≤0,2%	0,01%	0,02%	0,02%	0,08%
Родственн ое вещество 2	Примесь G	≤0,15%	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.
	Примесь С	≤0,15%	N.D.	/	N.D.	N.D.
Изомер	Примесь D	≤0,15%	N.D.	/	N.D.	N.D.
	Примесь Е	≤0,15%	N.D.	/	N.D.	N.D.
Анализ	•	98,0% ~ 102,0%	98,8%	101,5%	99,6%	99,5%
Микробио логическое	TAMC	≤1000 KOE/r	<1 КОЕ/г	/	/	/

тестирован ие	Плесневые грибки и дрожжи	≤100 KOE/г	<1 KOE/Γ	/	/	/
	E. coli	Не выявляли	N.D.	/	/	/

N.D.: не выявляли.

В исследовании стабильности в окружающих условиях при измерении внешнего вида, IR, содержаний воды и примеси в течение девяти месяцев соединение 2 по внешнему виду всегда представляло собой белое твердое вещество, а IR всегда соответствовал эталонному образцу. Результаты (таблица 24) подчеркивают химическую стабильность соединения 2. Через 9 месяцев процентное отношение воды в образце составляло всего лишь 0,20%, и суммарные примеси родственного вещества 1 составляли всего лишь 0,02%. Подобно исследованиям стабильности в условиях «ускоренного старения» родственное вещество 2 и какие-либо изомеры соединения 2 не выявляли.

Таблица 24. Стабильность соединения 2 в окружающих условиях (25 \pm 2°C/60 \pm 5% RH)

Показате	эли	Описание	Момент вр	Момент времени тестирования					
			Месяц 0	1 ^{ый} месяц	3 ^{ий} месяц	6 ^{ой} месяц	9 ^{ый} месяц		
Внешний	вид	Белое или грязно-белое твердое вещество	Белое твердое вещество	Белое твердое веществ о	Белое твердое веществ о	Белое твердое веществ о	Грязно- белое твердое веществ о		
IR		Соответству ет эталонному стандарту	Соответст вует эталонно му стандарту	/	Соответ ствует эталонн ому стандарт у	Соответ ствует эталонн ому стандарт у	Соответ ствует эталонн ому стандарт у		
Вода		≤2,0%	0,45%	0,19%	0,29%	0,46%	0,20%		
	Примесь А	≤0,15%	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.		
Родстве	Примесь В	≤0,15%	N.D.	N.D.	0,03%	N.D.	N.D.		
нное веществ о 1	Примесь F	≤0,15%	N.D.	N.D.	0,02%	0,01%	N.D.		
	Примесь Н	≤0,15%	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.		
	Любая другая	≤0,10%	0,01%	0,01%	0,03%	0,02%	0,02%		

	одиночн ая примесь						
	Суммар ные примеси	≤0,2%	0,01%	0,02%	0,11%	0,05%	0,02%
Родстве нное веществ о 2	Примесь G	≤0,15%	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.
	Примесь С	≤0,15%	N.D.	/	N.D.	N.D.	N.D.
Изомер	Примесь D	≤0,15%	N.D.	/	N.D.	N.D.	N.D.
	Примесь Е	≤0,15%	N.D.	/	N.D.	N.D.	N.D.
Анализ		98,0%~102,0 %	98,8%	101,1%	99,6%	99,7%	100,9%
	TAMC	≤1000 K O E/Γ	<1 КОЕ/г	/	/	/	/
Микроб иологич еское тестиро вание	Плеснев ые грибки и дрожжи	≤100 KOE/r	<1 KOE/r	/	/	/	/
	E. coli	Не выявляли	N.D.	/	/	/	/

N.D.: не выявляли.

Результаты измерения стабильности в условиях хранения в холодильнике показаны в таблице 25. Единственные примеси, обнаруженные только через 9 месяцев, были связаны с родственным веществом 1 и водой. Содержание воды через 9 месяцев составляло 0,32%, а суммарные примеси родственного вещества 1 составляли всего лишь 0,01% образца. Соединение 2 является химически стабильным в высокой степени в условиях хранения в холодильнике.

Таблица 25. Стабильность в условиях хранения в холодильнике (5 ± 3°C) соединения 2

Показатели	Описание	Момент времени тестирования				
		Месяц 0	1 ^{ый} месяц	3 ^{ий} месяц	6 ^{ой} месяц	9 ^{ый} месяц
Внешний вид	Белое или грязно- белое твердое вещество	Белое твердое веществ о	Белое твердое веществ о	Белое твердое веществ о	Белое твердое веществ о	Грязно- белое твердое веществ о

IR		соответств ует эталонном у стандарту	соответс твует эталонн ому стандарт у	/	соответс твует эталонн ому стандарт у	соответс твует эталонн ому стандарт у	соответс твует эталонн ому стандарт у
Вода		≤2,0%	0,45%	0,19%	0,32%	0,42%	0,32%
	Примесь А	≤0,15%	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.
	Примесь В	≤0,15%	N.D.	N.D.	0,01%	N.D.	N.D.
Родствен	Примесь F	≤0,15%	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.
ное вещество	Примесь Н	≤0,15%	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.
1	Любая другая одиночна я примесь	≤0,10%	0,01%	0,01%	0,01%	0,01%	0,01%
	Суммарн ые примеси	≤0,2%	0,01%	0,01%	0,03%	0,03%	0,01%
Родствен ное вещество 2	Примесь G	≤0,15%	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.
	Примесь С	≤0,15%	N.D.	/	N.D.	N.D.	N.D.
Изомер	Примесь D	≤0,15%	N.D.	/	N.D.	N.D.	N.D.
	Примесь Е	≤0,15%	N.D.	/	N.D.	N.D.	N.D.
Анализ		98,0%~102, 0%	98,8%	101,1%	100,2%	98,6%	101,4%
Микроби	TAMC	≤1000 KOE/Γ	<1 КОЕ/г	/	/	/	/
ологичес кое тестирова	Плесневы е грибки и дрожжи	≤100 KOE/Γ	<1 КОЕ/г	/	/	/	/
ние	E. coli	Не выявляли	N.D.	/	/	/	/

N.D.: не выявляли.

Пример 17. Содержания в плазме метаболитов после однократных пероральных доз соединения 2

Однократную пероральную дозу соединения **2** вводили крысам, собакам и обезьянам и измеряли содержания в плазме некоторых метаболитов, показанных на схеме 1.

Превращение соединения 2 в соединение 1 и метаболит 1-7 показаны в таблице 26, а результаты для метаболита 1-8 и метаболита 1-2 показаны в таблице 27. К крыс наблюдали низкие уровни воздействия соединения 1, но наблюдали высокие уровни воздействия метаболита 1-7 - нуклеозидного метаболита активного трифосфата (метаболита 1-6). У обезьян измеряли почти пропорциональное дозе воздействие соединения 1. У собак измеряли сверхпропорциональное воздействие соединение 1, что указывает на метаболический клиренс первого прохождения в печени. На протяжении всего исследования наблюдали значительно больше случаев рвоты у собак (5/5 в группе высокой дозы), чем у обезьян (1/5 в группе высокой дозы).

Таблица 26. Содержания в плазме соединения 1 и метаболита 1-7 после однократных пероральных доз соединения 2

	Доза*	Соединение 1			Метаболит 1-7	
Виды	доза (мг/кг)	С _{тах} (нг/мл)	Т _{тах} (часы)	AUC _{0-last} (час*нг/мл)	С _{тах} (нг/мл)	AUC _{0-last} (час*нг/мл)
Крыса ^а	500	70,5	0,25	60,9	748	12000
	30	1530	0,25-1	1300	783	9270
Собака ^b	100	8120	0,5-1	10200	2030	24200
	300	21300	204	44300	4260	60800
	30	63,5	0,5-2	176	42,5	1620
Обезьяна ^b	100	783	1-2	1100	131	3030
	300	501	204	1600	93,6	3660

³ самца на дозу на вид; *составы дозы: ${}^{a}0,5\%$ CMC, 0,5% Tween 80 в воде; b порошок в капсулах.

 Таблица 27. Содержания в плазме метаболитов 1-8 и 1-2 после однократной пероральной дозы соединения 2

Доза*	Метаболит 1-8		Метаболит 1-2		
Виды	(мг/кг)	Стах (нг/мл)	AUC _{0-last} (час*нг/мл)	Стах (нг/мл)	AUC _{0-last} (час*нг/мл)
Крыса ^а	500	5060	35100	9650	20300

	30	291	905	196	610
Собака ^b	100	1230	4370	886	2830
	300	5380	35300	2380	8710
0.5	30	209	5690	300	1730
Обезьяна в	100	406	12300	1350	8160
	300	518	16800	1420	11400

³ самца на дозу на вид; *составы дозы: ^а0,5% CMC, 0,5% Tween 80 в воде; ^bпорошок в капсулах.

Пример 18. Воздействие на ткань активного трифосфата после пероральной дозы соединения 2

Измеряли содержания в ткани сердца и печени активного трифосфата (ТР) соединения 2 (метаболита 1-6) через 4 часа после пероральных доз соединения 2. Образцы печени и сердца получали через 4 часа после однократной дозы соединения 2, мгновенно замораживали, гомогенизировали и анализировали с помощью LC-MS/MS на предмет внутриклеточных содержаний активного ТР. Содержания в тканях измеряли у крыс, собак и обезьян, как показано на фиг. 16А. Высокие содержания активного ТР измеряли в печени всех тестируемых видов. Относительно низкие содержания активного ТР измеряли в сердцах собак из-за насыщения почечного метаболизма первого прохождения, и не поддающиеся количественному определению содержания ТР измеряли в сердцах крыс и обезьян, что указывает на специфический в отношении печени состав активного ТР. Хотя это не показано, по сравнению с введением дозы соединения 1 введение дозы соединения 2 улучшало распределение ТР.

Пример 19. Фармакологическое сравнение соединения 1 и соединения 2 у собак

Проводили прямое сравнение собак, получивших дозу соединения 1 и соединения 2. В ходе исследования измеряли содержания в плазме соединения 1 и метаболита 1-7 (со схемы 1) через 4 часа после введения дозы соединения 1 (25 мг/кг) и соединения 2 (30 мг/кг) (таблица 28), и AUC_(0-4 часа) метаболита 1-7 была вдвое выше у соединения 2 по сравнению с соединением 1. Нормализованные по дозе воздействия соединения 1 и метаболита 1-7 показаны в таблице 28. Значения AUC_(0-4hr) для соединения 1, метаболита 1-7 и сумма соединения 1 + метаболита 1-7 были выше после введения дозы соединения 2.

 Таблица 28. Сравнение содержаний в плазме соединения 1 и соединения 2

 после введения дозы

Вводимое дозой соединение	Средняя нормализованная по дозе AUC _(0-4 часа) а (мкМ*час) для				
	соединения 1 метаболита 1-7 соединения 1 + метаболита 1-7				
Соединение 1 (25 мг/кг)	0,2	1,9	2,1		
Соединение 2 (30 мг/кг)	1,0	4,1	5,1		

^аЗначения $AUC_{(0-4 \text{ vaca})}$, нормализованные по дозе 25 мг/кг.

Отношение печень/сердце для концентраций трифосфата указывает на то, что введение дозы соединения **2** по сравнению с соединением **1** повышает селективную доставку трифосфата в печень, как показано в таблице 29. AUC_(0-4 часа) активного гуанинового метаболита (**1-6**) после введения соединения **1**, измеряемая в сердце, составляла 174 мкМ*час, тогда как AUC_(0-4 часа) активного гуанинового метаболита (**1-6**) после введения соединения **2**, измеряемая в сердце, составляла 28 мкМ*час. Отношение печень/сердце для соединения **2** составляло 20 по сравнению с отношением печень/сердце **3**,1 для соединения **1**.

Таблица 29. Сравнение воздействия на печень и сердце после введения дозы соединения 1 и соединения 2

Вводимое дозой соединение	Средняя нормализованная по дозе AUC(0-4 часа) ^а (мкМ*час) для			
	печени	сердца	печень/сердце	
Соединение 2	565	28 ^b	20	
Соединение 1	537	174	3,1	

^аКонцентрации активного ТР (**1-6**; схема 1), нормализованные по дозе 25 мг/кг.

Эффект повышенной селективности в отношении печени по сравнению с сердцем при введении соединения 2 по сравнению с соединением 1 также показан на фиг. 16В. Содержания в тканях сердца и печени активного трифосфата после введения дозы соединения 2 (30 мг/кг) сравнивали с содержаниями в тканях активного трифосфата после введения дозы соединения 1 (25 мг/кг). Концентрация активного ТР была выше в печени, чем в сердце для соединения 1 и соединения 2, но активный ТР был более селективным в отношении печени, чем в отношении сердца при введении дозы соединения 2 по сравнению с соединением 1.

^bЭкстраполировано ниже нижнего предела количественного определения калибровочной кривой.

Пример 20. Профили в плазме метаболитов соединения 2 у крыс и обезьян

Самцам крыс Sprague-Dawley и яванским макакам (3 животных на получавшую дозу группу) давали однократные пероральные дозы соединения 2. Аликвоты плазмы, полученной из образцов крови, обработанной с помощью Dichlorvos, анализировали с помощью LC-MS/MS на предмет концентраций соединения 1 и метаболита 1-7 (нуклеозидного метаболита активного трифосфата соединения 2, показанного на схеме 1), и фармакокинетические параметры определяли с использованием WinNonlin. Результаты для однократной дозы 500 мг/кг у крыс показаны на фиг. 17, а результаты для однократной дозы 30, 100 или 300 мг/кг у обезьян показаны на фиг. 18. Результаты также кратко описываются в таблице 30.

Высокие содержания в плазме метаболита **1-7** - нуклеозидного метаболита активного трифосфата (ТР) соединения **2** — указывают на образование высоких содержаний ТР, даже у крыс, у которых наблюдали очень низкие содержания в плазме исходного нуклеотидного пролекарства, из-за короткого периода полувыведения соединения **1** в крови крыс (<2 минут). Персистирующие содержания в плазме метаболита **1-7** отражают длинный период полувыведения ТР.

У обезьян содержания в плазме (AUC) соединения 1 были почти пропорциональны дозе, тогда как воздействия метаболита 1-7 были несколько менее пропорциональны дозе, хотя значения AUC и для исходного лекарственного средства, и для нуклеозидного метаболита активного ТР продолжала повышаться до самой высокой тестируемой дозы (300 мг/кг).

Пероральное введение соединения **2** крысам и обезьянам давало высокие и зависимые от дозы содержания в плазме метаболита **1-7** (нуклеозидного метаболита внутриклеточного активного трифосфата соединения **2**); воздействия метаболита **1-7** продолжали усиливаться до самой высокой тестируемой дозы, отражая существенно образование активного TP у данных видов.

Таблица 30. Содержания в плазме соединений 1 и 1-7 после однократной пероральной дозы соединения 2

	Виды	Крыса ^а	Обезьяна ^b		
	Доза (мг/кг)	500	30	100	300
Соединение 1	Стах (нг/мл)	60,8	63,5	783	501
	Ттах (часы)	0,25	0,5-2	1-2	204
	AUCo-last (час*нг/мл)	78,2	176	1100	1600
Метаболит 1-7	Стах (нг/мл)	541	42,5	131	93,6

AUC _{0-last} (час*нг/мл)	9640	1620	3030	3660
Ттах (часы)	6-8	12-24	4	4-24
Т _{1/2} (часы)	15,3	11,5	15,0	18,8

Составы дозы: ^а0,5% СМС, 0,5% Tween 80 в воде; ^bпорошок в капсулах.

Пример 21. Эффект активного трифосфата соединения 1 и соединения 2 в отношении митохондриальной целостности

Относительную эффективность включения активного трифосфата (ТР) соединения 1 и соединения 2, метаболита 1-6 (схема 1), человеческой митохондриальной РНК-полимеразой сравнивали с относительной эффективностью активного ТР софосбувира и активного ТР INX-189. Соединение 1 и соединение 2, по-видимому, не влияют на митохондриальную целостность, поскольку их активный трифосфат плохо включается человеческой митохондриальной РНК-полимеразой с эффективностью, подобной таковой трифосфата софосбувира; при этом относительная эффективность включения трифосфата INX-189 была до 55 раз выше. Результаты показаны в таблице 31. Включение этих аналогов человеческой митохондриальной РНК-зависимой РНК-полимеразой (POLRMT) определяли согласно Arnold et al. (Sensitivity of Mitochondrial Transcription and Resistance of RNA Polymerase II Dependent Nuclear Transcription to Antiviral Ribonucleotides. *PLoS Pathog.*, 2012, 8, e1003030).

Таблица 31. Кинетические параметры для нуклеотидных аналогов, оцениваемых с человеческой митохондриальной РНК-полимеразой

Нуклеотидный аналог	Kpol (c-1)	К _{d,арр} (мкМ)	Кров/Ка,арр (мкМ ⁻¹ с ⁻¹)	Относительная эффективность*
2'-дезокси-2'-F-2'-С-метил- UTP (активный TP софосбувира)	0,00034 ± 0,00005	590 ± 250	$5.8 \times 10^{-7} \pm 2.6 \times 10^{-7}$	1,0 × 10 ⁻⁶
2'-С-метил-GTP (активный TP INX-189)	$0,051 \pm 0,002$	240 ± 26	$\begin{array}{c} 2,1 \times 10^{-4} \pm \\ 0,2 \times 10^{-4} \end{array}$	
Активный ТР соединения 1 и соединения 2 (метаболит 1-6)	0,0017 ± 0,0002	204 ± 94	8,3 × 10 ⁻⁶ ± 4,0 × 10 ⁻⁶	2,2 × 10 ⁻⁶

*Относительная эффективность = $(K_{pol}/K_{d,app})_{aналоговый}$ нуклеотид.

Пример 22. Активность соединения 1 против репликонов, содержащих последовательность NS5B

Панель репликонов, содержащих последовательности NS5B от различных генотипов HCV, полученных из 6 лабораторных эталонных штаммов (GT1a, 1b, 2a, 3a, 4a и 5a) (фиг. 19) и из 8 образцов плазмы больных HCV (GT1a, 1b, 2a, 2b, 3a-1, 3a-2, 4a и 4d) (фиг. 20), использовали для определения эффективности соединения 1 и софосбувира.

Соединение 1 было более эффективным, чем софосбувир против клинических и лабораторных штаммов HCV. Соединение 1 демонстрировало мощную активность против вирусов всех генотипов *in vitro* в отношении клинических изолятов дикого типа с EC₉₅ <80 нМ, которая была в 4-14 раз выше таковой у софосбувира. Как показано на фиг. 20, значения EC₉₅ для соединения 1 были в 7-33 раза ниже, чем у софосбувира, против клинических изолятов всех тестируемых генотипов HCV. Значения EC₅₀ для соединения 1 были в 6-11 ниже, чем у софосбувира, против лабораторных штаммов HCV генотипов 1-5 (фиг. 19).

Пример 23. Исследование однократной нарастающей дозы (SAD) соединения 2 на здоровых волонтерах (часть A) и инфицированных GT1-HCV больных (часть B)

Соединение **2** тестировали в исследовании однократной нарастающей дозы (SAD) для измерения его безопасности, переносимости и фармакокинетических показателей у здоровых субъектов (часть A). Часть A представляла собой рандомизованное, двойное слепое, с контролем по плацебо исследование SAD. Здоровые субъекты в части A получали однократную дозу соединения **2** или плацебо натощак. Субъектов помещали в клинику от суток -1 до суток 6.

Введение дозы в каждой когорте распределяли так, что 2 субъектов (1 получавший активное соединение:1 получавший плацебо) оценивали в течение 48 часов после введения дозы до того, как получала дозу остальная часть когорты. Каждая когорта получала соединение 2 в порядке возрастания. Введение дозы следующим когортам происходило на основании анализа доступных данных по безопасности (до суток 5) и фармакокинетических данных плазмы (до 24 часов) предыдущей когорты.

Повышение дозы продолжали после удовлетворительного анализа этих данных. Поскольку фармакокинетические показатели и данные по безопасности получали от предыдущих когорт, дозы, оцененные в когортах 3а-4а, регулировали с шагом не более 100 мг. Суммарная максимальная доза, оцениваемая в части A, не превышала 800 мг. Режим введение дозы для части A показан в таблице 32.

 Таблица
 32. Режим
 введения
 дозы
 для
 части
 А
 исследования
 введения

 соединения
 2

Когорта	Популяция	N (активное соединение:плацебо)	Соединение 2 (соединение 1)*
1a	Здоровые	6:2	50 (45) мг × 1 сутки
2a	Здоровые	6:2	100 (90) мг × 1 сутки
3a	Здоровые	6:2	200 (180) мг × 1 сутки
4a	Здоровые	6:2	400 (360) мг × 1 сутки

*Клинические дозы выражали относительно соединения **2**, при этом в скобках указан аппроксимативный эквивалент основания соединения **1**.

Здоровыми волонтерами в части А исследования были мужчины и женщины в возрасте от 18 до 65 лет. Реципиентов активного соединения и плацебо объединяли в каждую когорту части А когорта для сохранения анонимности исследования.

Соединение **2** также тестировали в исследовании однократной нарастающей дозы (SAD) для измерения его безопасности, переносимости, фармакокинетических показателей и противовирусной активности у инфицированных GT1-HCV больных (часть В). Субъекты в части В получали однократную дозу соединения **2** натощак. Больных помещали в клинику от суток -1 до суток 6.

Часть В начинали после анализа данных по безопасности (до суток 5) и фармакокинетических данных плазмы (до 24 часов) от когорты 3а в части А. Доступные данные по безопасности (до суток 5) и фармакокинетические данные (до 24 часов) анализировали для первой когорты в части В (когорты 1b) перед включением следующих когорт части В. Следующие когорты части В получали дозу только после анализа доступных данных по безопасности и фармакокинетических данных от соответствующих доз в части А, а также доступных данных по безопасности (до суток 5) от предыдущих когорт части В.

Повышение дозы до 600 мг у инфицированных HCV больных продолжали после удовлетворительного анализа этих данных. Режим введение дозы для части В показан в таблице 33.

 Таблица
 33. Режим
 введения
 дозы
 для
 части
 В
 исследования
 введения

 соединения
 2

Когорта	Популяция	N (активное соединение:плацебо)	Соединение 2 (соединение 1)*
1b	Инфицированные GT1 HCV	3	100 (90) мг × 1 сутки
2b	Инфицированные GT1	3	300 (270) мг × 1 сутки

	HCV		
3b	Инфицированные GT1 HCV	3	400 (360) мг × 1 сутки
4b	Инфицированные GT1 HCV	3	600 (540) мг × 1 сутки

^{*}Клинические дозы выражали относительно соединения **2**, при этом в скобках указан аппроксимативный эквивалент основания соединения **1**.

Больные, инфицированные HCV, были не получавшими лечения, нецирротическими инфицированными GT1 субъектами с вирусной нагрузкой $\geq 5 \log_{10}$ ME/мл.

Никаких серьезных нежелательных явлений зарегистрировано не было, и не требовалось преждевременного прекращения приема средства ни в части A, ни в части B. Все побочные эффекты были от слабых до умеренных по интенсивности, и не было выявлено никаких зависимых от дозы паттернов, в том числе лабораторных параметров, показателей жизнедеятельности и ECG.

Пример 24. Результаты исследования однократной нарастающей дозы (SAD) соединения 2

Фармакокинетические параметры соединения 1 и нуклеозидного метаболита 1-7 измеряли после однократной дозы соединения 2. Остаточные концентрации в плазме С₂₄ (С_{24h}) метаболита 1-7 у инфицированных НСV больных после дозы 600 мг соединения 2 составляли 25,8 нг/мл, что более чем в два раза превышало концентрацию в плазме после дозы 300 мг соединения 2. Метаболит 1-7 (показан на схеме 1) мог быть образован только путем дефосфорилирования внутриклеточного фосфата метаболита 1-4, метаболита 1-5 и метаболита 1-6, которые являются активными соединениями. Следовательно, метаболит 1-7 можно считать заменителем активного соединения. Фармакокинетические данные для всех когорт показаны в таблице 34 и таблице 35. Значения регистрировали как среднее ± SD, за исключением Т_{тах}, для которой регистрировали медиану (диапазон). Фармакокинетические параметры были сопоставимыми у здоровых субъектов и инфицированных НСV больных.

Таблица 34. Человеческие фармакокинетические параметры соединения 1 и метаболита 1-7 после введения однократной дозы соединения 2 у здоровых волонтеров

	Доза (мг)	С _{тах} (нг/мл)	T _{max} (час)	AUC _{tot} (нг*час/мл)	Т _{1/2} (час)	С _{24h} (нг/мл)
Часть А, здор	овые суб	ъекты				
	50	46,4 ±17,6	0,5 (0,5- 0,5)	$36,4 \pm 12,3$	0,32 ± 0,02	
Соединение	100	$156 \pm 96,3$	0,5 1,0) (0,5-	167 ± 110	0,53 ± 0,24	
1	200	818 ± 443	0,5 (0,5- 3,0)	656 ± 255	0,71 ± 0,16	
	400	1194 ± 401	0,5 1,0) (0,5-	1108 ± 326	0,86 ± 0,15	
	50	27,9 ± 5,62	3,5 4,0) (3,0-	285 ± 69,4	7,07 ± 4,59	$2,28 \pm 0,95$
Метаболит	100	56,6 ± 14,0	4,0 (3,0- 6,0)	663 ± 242	17,7 ± 14,7	4,45 ± 1,87
1-7	200	$111 \pm 38,8$	5,0 (3,0- 6,0)	1524 ± 497	15,9 ± 7,95	$13,7 \pm 5,09$
	400	$153 \pm 49,4$	6,0 (4,0- 8,0)	2342 ± 598	15,6 ± 6,37	$23,5 \pm 6,31$

^{*}На основании 24-часового профиля.

Таблица 35. Человеческие фармакокинетические параметры соединения 1 и метаболита 1-7 после введения соединения 2 у инфицированных GT1-HCV больных

	Доза (мг)	С _{тах} (нг/мл)	Т _{тах} (час)	AUC _{tot} (нг*час/мл)	Т _{1/2} (час)	С _{24h} (нг/мл)
	100	$212 \pm 32,0$	0,5 (0,5- 1,0)	179 ± 54,4	0,54 ± 0,12	
	300	871 ± 590	0,5 (0,5- 1,0)	818 ± 475	0,64 ± 0,20	
Соединение 1	300	2277 ± 893	0,5 (0,5- 1,0)	1856 ± 1025	0,84 ± 0,18	
	400	2675 ± 2114	1,0 (1,0- 2,0)	2408 ± 1013	0,86 ± 0,18	
	600	3543 ± 1649	1,0 (0,5- 1,0)	4132 ± 1127	0,70 ± 0,13	
Метаболит 1-7	100	50,2 ± 15,4	6,0 (4,0- 6,0)	538 ± 103*	8,4 ± 4,3*	3,60 ± 0,40

300	$96,9 \pm 38,9$	6,0 6,0)	(3,0-	1131 ± 273*	8,1 ± 2,4*	10,9 3,51	±
300	123 ± 16,6	4,0 6,0)	(3,0-	1420 ± 221		18,0 8,83	±
400	$160 \pm 36,7$	4,0 4,0)	(4,0-	2132 ± 120	11,6 ± 1,21	22,5 3,29	±
600	198 ± 19,3	4,0 6,0)	(4,0-	2176 ± 116		25,8 4,08	±

^{*}На основании 24-часового профиля.

Также вычисляли профили средней концентрации в плазме в зависимости от времени соединения 1 и метаболита 1-7 для всех когорт части А и части В исследования. На фиг. 21 представлена средняя концентрация в плазме соединения 1 после однократной дозы соединения 2, а на фиг. 22 представлена средняя концентрация в плазме метаболита 1-7 после однократной дозы соединения 2. Как показано на фиг. 21, соединение 1 быстро абсорбировалось и быстро/активно метаболизировалось во всех когортах из части В. Как показано на фиг. 22, метаболит 1-7 был основным метаболитом и демонстрировал устойчивые концентрации в плазме. Содержание в плазме соединения 1 зависело от дозы, при этом воздействие метаболита 1-7 было пропорционально дозе.

Для инфицированных HCV субъектов части В измерения количественного определения РНК HCV выполняли до, во время и после введения соединения 2. Определения РНК HCV в плазме выполняли при применении валидированных коммерческих анализов. Исходный уровень определяли как среднее показателей в сутки -1 и сутки 1 (перед введением дозы). Однократная доза 300 мг соединения 2 (что эквивалентно 270 мг соединения 1) приводила в результате к значительной противовирусной активности у инфицированных GT1b-HCV субъектов. Среднее максимальное снижение РНК HCV через 24 часа после введения однократной дозы 300 мг составляло $1,7 \log_{10} \text{ ME/мл}$, и это сопоставимо со снижением -2 $\log_{10} \text{ ME/мл}$ через 1 сутки после 400 мг монотерапии софосбувира у инфицированных GT1a HCV субъектов. Среднее максимальное снижение РНК HCV через 24 часа после введения однократной дозы 100 мг составляло 0,8 log₁₀ МЕ/мл. Среднее максимальное снижение РНК НСV составляло 2,2 log₁₀ ME/мл после однократной дозы 400 мг. Индивидуальные фармакокинетические/фармакодинамические анализы для отдельных субъектов из части В исследования показаны на фиг. 23А - 23F. Концентрацию метаболита 1-7 наносили на график против снижения концентрации РНК HCV, и как показано на фиг. 23A - 23F, снижение РНК HCV в плазме коррелирует с воздействием метаболита 1-7 в плазме. Вирусологический ответ являлся устойчивым с концентрациями в плазме метаболита 1-7,

которые превышали значение EC₉₅ в отношении GT1b. Корреляция между концентрацией в плазме и уровнями снижения PHK HCV указывает на то, что более выраженный ответ будет достигнут с более высокими дозами соединения 2.

Пример 25. Прогнозируемые равновесные содержания метаболита 1-7 превышают значения EC95 соединения 1 в отношении клинических изолятов GT 1-4 HCV

Как показано на фиг. 24, равновесные остаточные содержания в плазме (С_{24,ss}) метаболита 1-7 после введения дозы соединения 2 у людей (600 мг QD (550 мг эквивалент свободного основания) и 450 мг QD (400 мг эквивалент свободного основания)) прогнозировали и сравнивали с EC₉₅ соединения 1 *in vitro* по всем тестируемым клиническим изолятам, чтобы определить, является ли равновесная концентрация в плазме стабильно более высокой, чем EC₉₅, что приводило бы в результате к высокой эффективности против любых или всех тестируемых клинических изолятов *in vivo*. EC₉₅ для соединения 1 является такой же, что и EC₉₅ соединения 2. Для того, чтобы соединение 2 было эффективным, равновесное остаточное содержание в плазме метаболита 1-7 должно превышать EC₉₅.

Как показано на фиг. 24, EC₉₅ соединения **2** против всех тестируемых клинических изолятов варьировала от приблизительно 18 до 24 нМ.

Как показано на фиг. 24, соединение **2** при дозе 450 мг QD (400 мг эквивалент свободного основания) у людей обеспечивает прогнозируемую равновесную остаточную концентрацию в плазме ($C_{24,ss}$) приблизительно 40 нг/мл. Соединение **2** при дозе 600 мг QD (550 мг эквивалент свободного основания) у людей обеспечивает прогнозируемую равновесную остаточную концентрацию в плазме ($C_{24,ss}$) приблизительно 50 нг/мл.

Следовательно, прогнозируемая равновесная концентрация в плазме заменителя метаболита **1-7** почти вдвое превышает ЕС₉₅ в отношении всех тестируемых клинических изолятов (даже трудно поддающегося лечению GT3a), что указывает на превосходную эффективность.

В отличие от этого, EC₉₅ стандарта лечения - нуклеотида софосбувира - варьирует от 50 до 265 нМ в отношении всех тестируемых клинических изолятов HCV, при этом EC₉₅ меньше прогнозируемой равновесной концентрации при коммерческой дозировке 400 мг только для двух изолятов GT2a и GT2b. EC₉₅ для коммерческой дозировки 400 мг софосбувира превышает прогнозируемую равновесную концентрацию для других клинических изолятов GT1a, GT1b, GT3a, GT4a и GT4d.

Равновесную остаточную концентрацию в плазме (C_{24,ss}) 450 мг соединения 2

прогнозировали с использованием равновесной остаточной концентрации в плазме ($C_{24,ss}$) 300 мг. Средняя равновесная остаточная концентрация в плазме ($C_{24,ss}$) при 300 мг составляла 26,4 нг/мл, и, следовательно, расчет был следующим 26,4*450/300 = 39,6 нг/мл.

Равновесную остаточную концентрацию в плазме ($C_{24,ss}$) 600 мг прогнозировали с использованием трех подходов: 1) средняя C_{24} при 600 мг в сутки 1 составляла 25,8 нг/мл, и предполагали 60% повышение для достижения равновесия. Следовательно, расчет был следующим 25,8*1,6 = 41,3 нг/мл; 2) средняя C_{24} при 400 мг в сутки 1 составляла 22,5 нг/мл, и предполагали 60% повышение для достижения равновесия. С учетом пропорциональной дозе PK расчет был следующим 22,5*1,6*600/400 = 54 нг/мл; и 3) равновесная остаточная концентрация в плазме ($C_{24,ss}$) при 300 мг составляла 26,4 нг/мл, и предполагалась пропорциональная PK. Следовательно, расчет был следующим 26,4*2 = 52,8 нг/мл. Равновесная остаточная концентрация в плазме ($C_{24,ss}$) при 600 мг является средним значением 3 точек данных ((41,3 + 54 + 52,8)/3 = 49,3 нг/мл). Как правило, при равновесном состоянии C_{24} увеличивается на приблизительно 60% по сравнению с C_{24} после однократной дозы.

Сравнение данных эффективности и фармакокинетических равновесных параметров на фиг. 24 четко демонстрирует неожиданную терапевтическую важность соединения 2 для лечения гепатита С. Действительно, прогнозируемое равновесное содержание в плазме после введения соединения 2, как предполагали, по меньшей мере в 2 раза превышает ЕС95 в отношении всех тестируемых генотипов и в 3-5 раз эффективнее против GT2. Эти данные указывают на то, что соединение 2 обладает мощной активностью против вирусов всех генотипов у людей. Как показано на фиг. 24, ЕС95 софосбувира в отношении GT1, GT3 и GT4 превышает 100 нг/мл. Таким образом удивительно, что соединение 2 является активным против HCV в лекарственной форме, которая обеспечивает более низкую равновесную остаточную концентрацию (40-50 нг/мл), чем равновесная остаточная концентрация (приблизительно 100 нг/мл), обеспечиваемая подобной лекарственной формой софосбувира.

Пример 26. Описание состава и изготовление соединения 2

Типичный неограничивающий состав партии для таблеток соединения **2** (50 мг и 100 мг) представлен в таблице 36. Таблетки получали из общей смеси с использованием процесса прямого прессования, как показано на фиг. 25. Активный фармацевтический ингредиент (API) регулировали на основании анализа без пересчета на сухое вещество с регулировкой процентного содержания микрокристаллической целлюлозы. API и вспомогательные средства (микрокристаллическую целлюлозу, моногидрат лактозы и

кроскармеллозу натрия) просеивали, помещали в V-образный смеситель (РК Blendmaster, емкость 0,5 л) и смешивали в течение 5 минут при 25 оборотах в минуту. Затем стеарат магния просеивали, добавляли и смесь перемешивали еще 2 минуты. Общую смесь делили для применения в получении таблеток 50 мг и 100 мг. Затем смазанную смесь прессовали при скорости 10 таблеток/минута с использованием однопуансонного исследовательского таблеточного пресса (Korsch XP1) и порошкового питателя гравитационного типа. 50-мг таблетки получали с использованием круглого стандартного вогнутого 6-мм инструмента и усилий 3,5 кН. 100-мг таблетки получали с использованием круглого стандартного вогнутого 8-мм инструмента и усилий 3,9-4,2 кН.

Таблица 36. Состав 50-мг и 100-мг таблеток соединения 2

Необработанный	%	г/партия	мг/единица	
материал	масса/масса		50-мг таблетка	100-мг таблетка
Соединение 2	50,0	180,0	50,0	100,0
Микрокристаллическая целлюлоза, USP/NF, EP	20,0	72,0	20,0	40,0
Моногидрат лактозы, USP/NF, BP, EP, JP	24,0	86,4	24,0	48,0
Кроскармеллоза натрия, USP/NF, EP	5,0	18,0	5,0	10,0
Стеарат магния, USP/NF, BP, EP, JP	1,0	3,6	1,0	2,0
Всего	'	'	100,0	200,0

Соединение 2 регулировали на основании анализа без пересчета на сухое вещество с регулировкой процентного содержания микрокристаллической целлюлозы. Соединение 2 и вспомогательные средства (микрокристаллическую целлюлозу, моногидрат лактозы и кроскармеллозу натрия) просеивали, помещали в V-образный смеситель (РК Blendmaster, емкость 0,5 л) и смешивали в течение 5 минут при 25 оборотах в минуту. Затем стеарат магния просеивали, добавляли и смесь перемешивали еще 2 минуты. Общую смесь делили для применения в получении таблеток 50 мг и 100 мг. Затем смазанную смесь прессовали при скорости 10 таблеток/минута с использованием однопуансонного исследовательского таблеточного пресса (Korsch XP1) и порошкового питателя гравитационного типа. 50-мг таблетки получали с использованием круглого стандартного вогнутого 6-мм инструмента и усилий 3,5 кН. 100-мг таблетки получали с использованием круглого стандартного вогнутого 8-мм инструмента и усилий 3,9-4,2 кН. Описания 50-мг и 100-мг таблеток представлены в таблице 37.

Таблица 37. Описания 50-мг и 100-мг таблеток соединения 2

	50-мг таблетки	100-мг таблетки
Средняя масса (n=10)	100 <u>+</u> 5 мг	200 ± 10 мг
Индивидуальная масса	100 <u>+</u> 10 мг	200 <u>+</u> 20 мг
Твердость	5,3 кр	8,3 кр
Распадаемость	<15 минут	<15 минут
Истираемость	NMT 0,5%	NMT 0,5%

50-мг и 100-мг таблетки, полученные, как описано выше, подвергали 6-месячным исследованиям стабильности при трех условиях: 5°С (условия в холодильнике), 25°С/60% RH (окружающие условия) и 40°С/75% RH (условия «ускоренного старения»). И 50-мг, и 100-мг таблетки были химически стабильными при всех трех тестируемых условиях.

В условиях хранения в холодильнике (5°С) и 50-мг, и 100-мг таблетки оставались белыми твердыми, и их внешний вид не менялся от T = 0 до T = 6 месяцев. На протяжении 6-месячного исследования не регистрировали никаких примесей, превышающих 0,05%, на для 50-мг таблеток, ни для 100-мг таблеток. Содержание воды через 6 месяцев также составляло менее 3,0% масса/масса для обеих таблеток. Подобные результаты регистрировали, когда таблетки подвергали окружающим условиям (25°С/60% RH); никаких примесей, превышающих 0,05%, не регистрировали на протяжении 6 месяцев для обеих таблеток, и содержание воды не превышало 3,0% масса/масса на 6-месячной отметке. Когда таблетки подвергали условиям «ускоренного старения» (40°С/75% RH), внешний вид 50-мг и 100-мг таблеток не отличался от белой, круглой таблетки. Одну примесь зарегистрировали через 3 месяца, но примесь составляла всего лишь 0,09%. Вторую примесь зарегистрировали через 6 месяцев, но суммарное процентное содержание примеси составляло всего лишь 0,21% как для 50-мг, так и для 100-мг таблеток. Содержание воды составляло 3,4% масса/масса через 6 месяцев для 50-мг таблеток и 3,2% масса/масса лля 100-мг таблеток.

В отдельном исследовании измеряли стабильность 50-мг и 100-мг таблеток соединения **2** при окружающих условиях (25°С/60% RH) через 9 месяцев. Внешний вид 50-мг и 100-мг таблеток не отличался от белой, круглой таблетки на протяжении 9 месяцев. Примеси в 50-мг таблетке составляли менее 0,10% через 9 месяцев, а примеси в 100-мг таблетке составляли менее 0,05%. Содержание воды в 50-мг таблетке и 100-мг таблетке через 9 месяцев составляло всего лишь 2,7% масса/масса и 2,6% масса/масса, соответсвенно.

Настоящее описание описывается со ссылкой на варианты осуществления

настоящего изобретения. Однако специалисту в данной области будет понятно, что различные модификации и изменения могут быть выполнены без отступления от объема настоящего изобретения, изложенного в приведенной ниже формуле изобретения. Следовательно, настоящее описание следует рассматривать как иллюстративное, а не ограничивающее, и все такие модификации предназначены для включения в объем настоящего изобретения.

ИЗМЕНЕННАЯ ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Соединение формулы

2. Соединение по п. 1 формулы

- 3. Соединение по п. 2, причем соединение по меньшей мере на 90% свободно от противоположного, содержащего фосфор R-энантиомера.
 - 4. Соединение по п. 1 формулы

- 5. Соединение по п. 4, причем соединение по меньшей мере на 90% свободно от противоположного, содержащего фосфор S-энантиомера.
 - 6. Соединение по п. 1 формулы

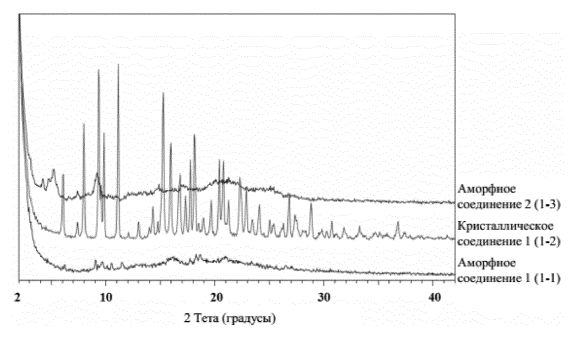
7. Соединение по п. 2 формулы

8. Соединение по п. 3 формулы

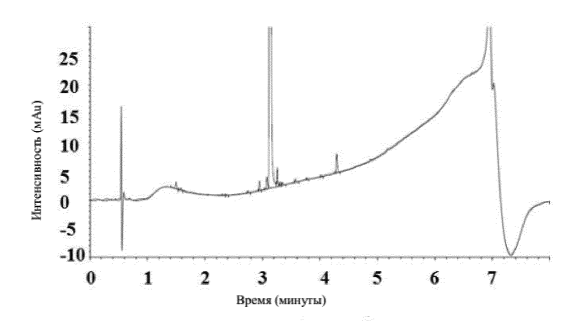
- 9. Фармацевтическая композиция, содержащая эффективное количество соединения по любому из пп. 1-8 в фармацевтически приемлемом носителе.
 - 10. Фармацевтическая композиция по п. 9 в пероральной лекарственной форме.
- 11. Фармацевтическая композиция по п. 10, причем пероральная лекарственная форма представляет собой твердую лекарственную форму.
- 12. Фармацевтическая композиция по п. 11, причем твердая лекарственная форма представляет собой таблетку.
- 13. Фармацевтическая композиция по п. 11, причем твердая лекарственная форма представляет собой капсулу.
- 14. Фармацевтическая композиция по п. 10, причем пероральная лекарственная форма представляет собой жидкую лекарственную форму.

- 15. Фармацевтическая композиция по п. 14, причем жидкая лекарственная форма представляет собой суспензию или раствор.
 - 16. Фармацевтическая композиция по п. 9 во внутривенном составе.
 - 17. Фармацевтическая композиция по п. 9 в парентеральном составе.
- 18. Фармацевтическая композиция по любому из пп. 9-17, которая доставляет по меньшей мере 500 мг соединения.
- 19. Фармацевтическая композиция по любому из пп. 9-17, которая доставляет по меньшей мере 600 мг соединения.
- Применение терапевтически эффективного количества соединения по любому из пп.
 1-8, необязательно в фармацевтически приемлемом носителе, для лечения инфекции гепатита С у человека.
 - 21. Применение по п. 20, причем соединение вводят перорально.
 - 22. Применение по п. 20, причем соединение вводят внутривенно.
 - 23. Применение по п. 20, причем соединение водят парентерально.
- 24. Применение по любому из пп. 20-23, причем вводят по меньшей мере 500 мг соединения.
- 25. Применение по любому из пп. 20-23, причем вводят по меньшей мере 600 мг соединения.
- 26. Применение по любому из пп. 20-23, причем вводят по меньшей мере 750 мг соединения.
- 27. Применение по любому из пп. 20-26, причем соединение вводят сроком до 12 недель, сроком до 8 недель или сроком до 6 недель.
 - 28. Применение по любому из пп. 20-27, причем соединение вводят один раз в сутки.
 - 29. Применение по любому из пп. 20-27, причем соединение вводят два раза в сутки.
 - 30. Применение по любому из пп. 20-27, причем соединение вводят три раза в сутки.
- 31. Применение по любому из пп. 20-30, причем вирус гепатита C представляет собой генотип 1a или 1b.
- 32. Применение по любому из пп. 20-30, причем вирус гепатита С представляет собой генотип 2а или 2b.
- 33. Применение по любому из пп. 20-30, причем вирус гепатита C представляет собой генотип 3а.

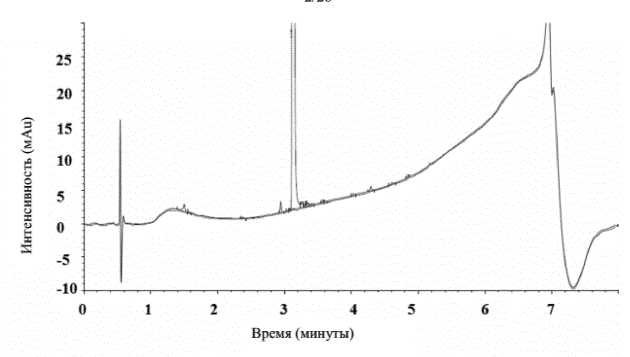
- 34. Применение по любому из пп. 20-30, причем вирус гепатита C представляет собой генотип 4а или 4b.
- 35. Применение по любому из пп. 20-30, причем вирус гепатита C представляет собой генотип 5а.



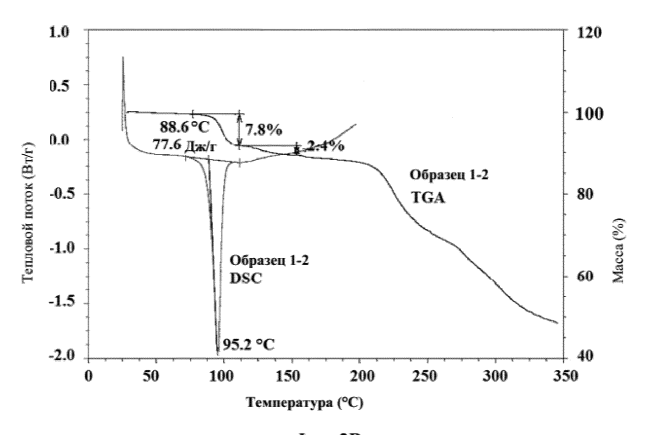
Фиг. 1А



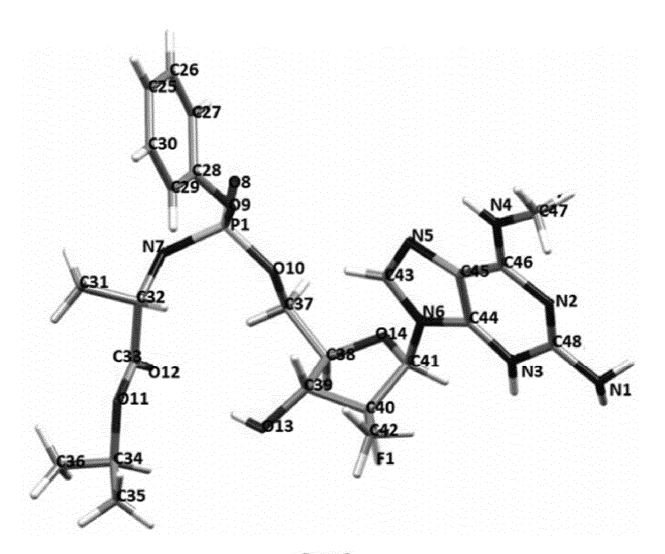
Фиг. 1В



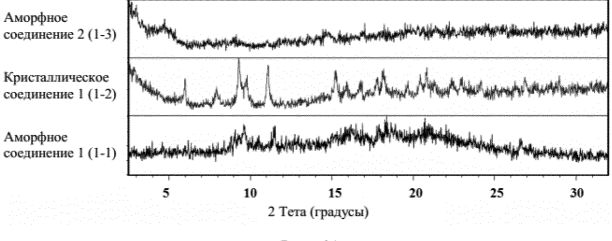
Фиг. 2А



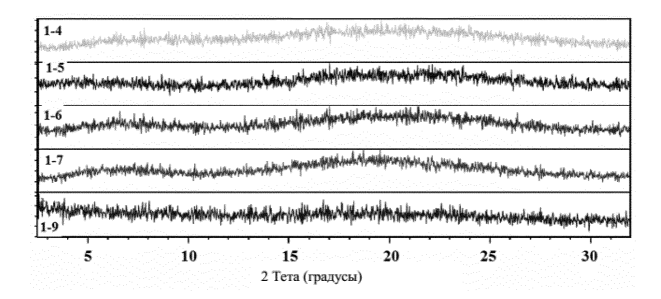
Фиг. 2В



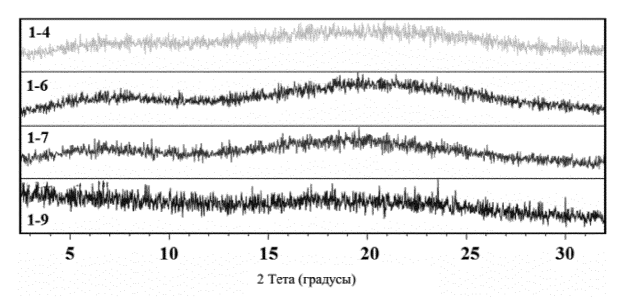
Фиг. 3



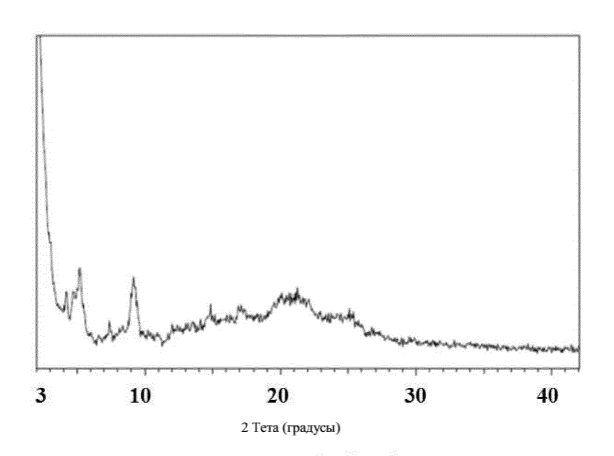
Фиг. 4А



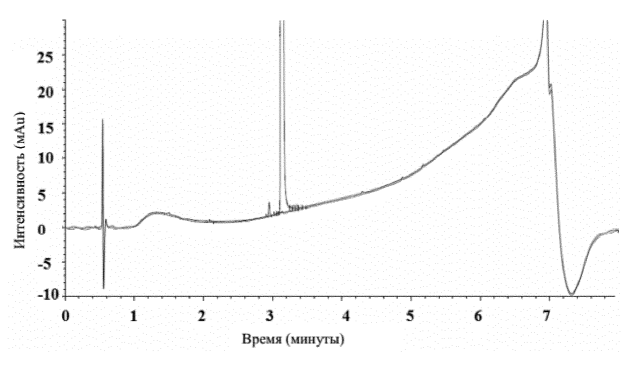
Фиг. 4В



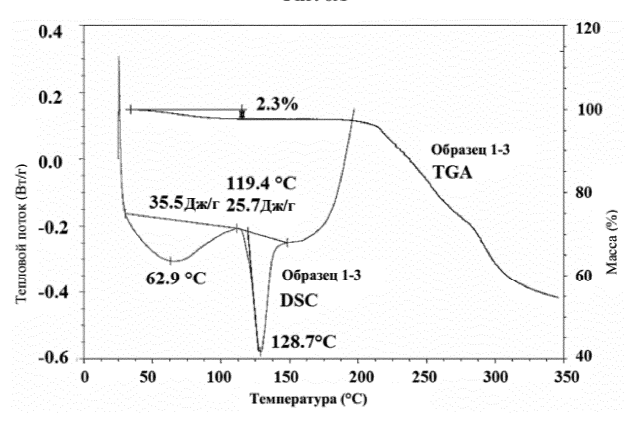
Фиг. 5А



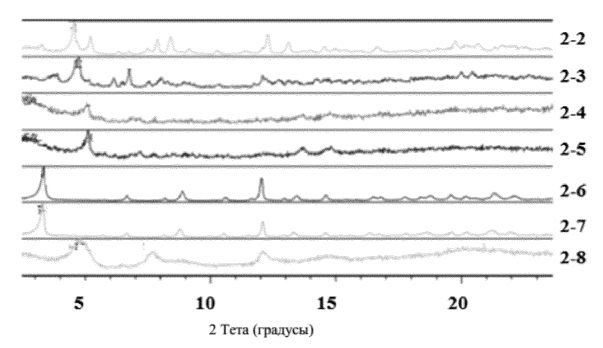
Фиг. 5В



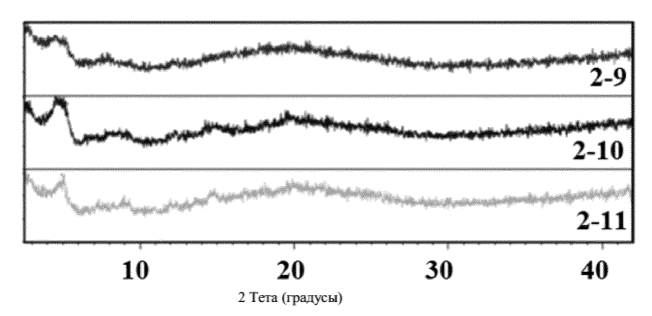
Фиг. 6А



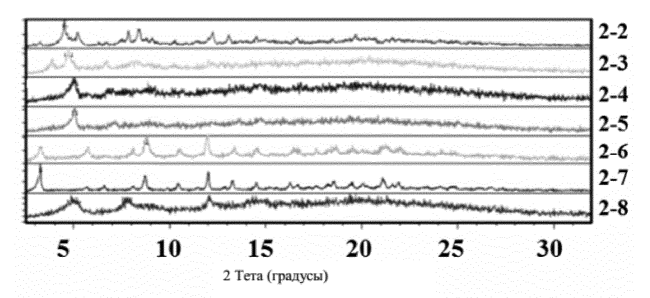
Фиг. 6В



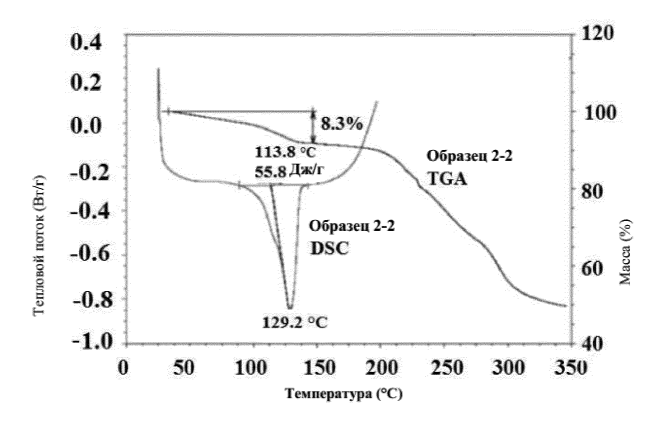
Фиг. 7А



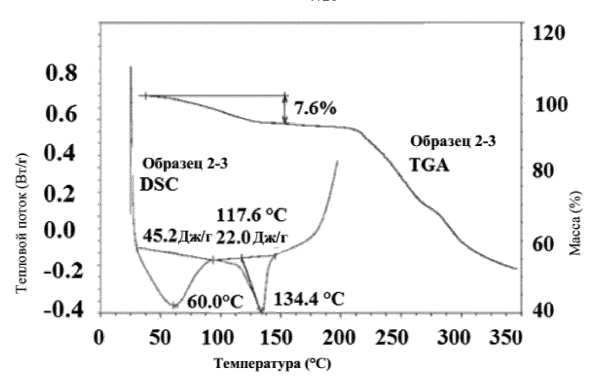
Фиг. 7В



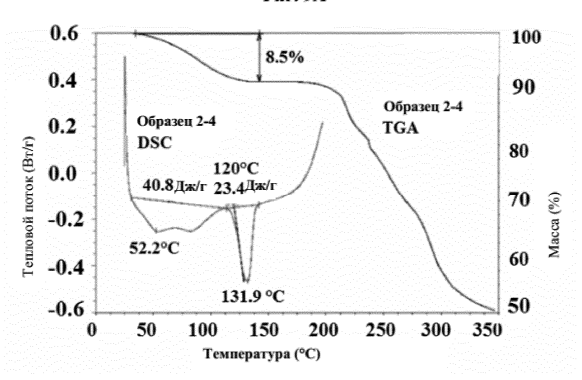
Фиг. 8А



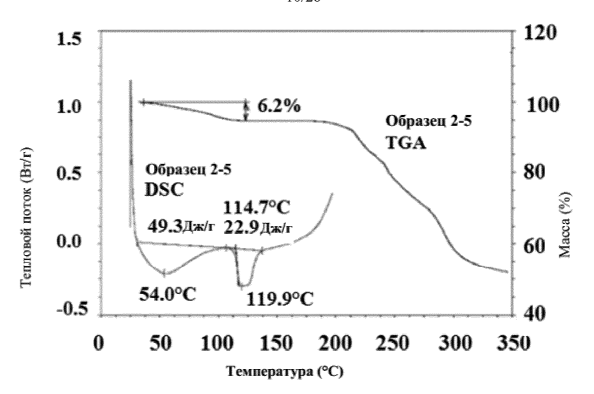
Фиг. 8В



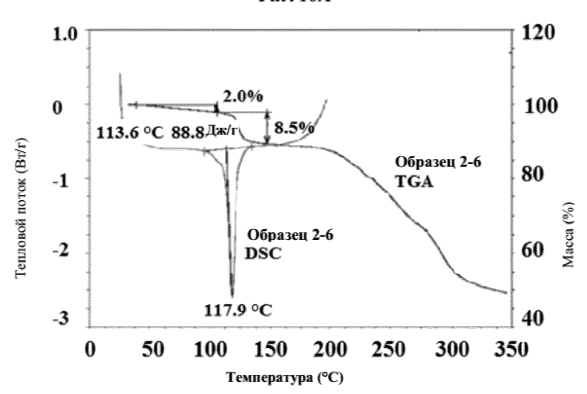




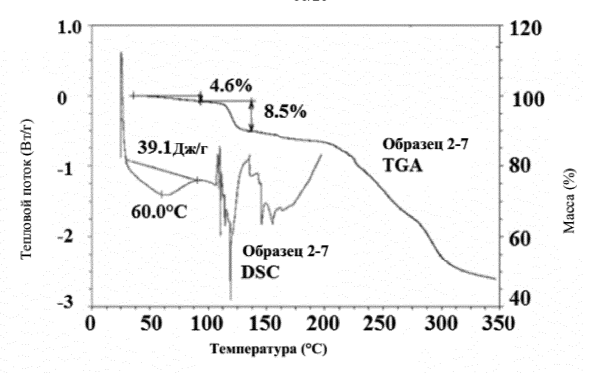
Фиг. 9В



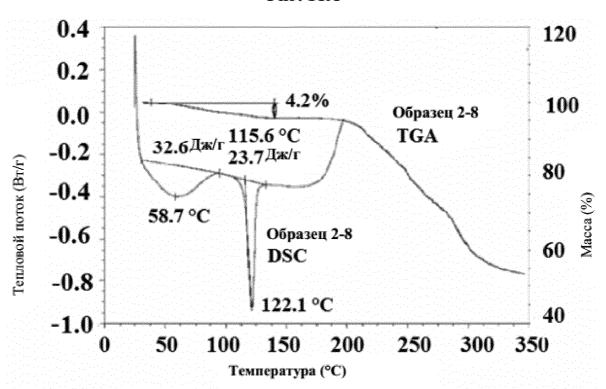
Фиг. 10А



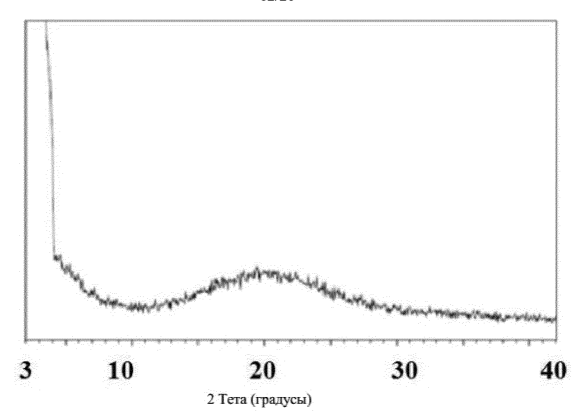
Фиг. 10В



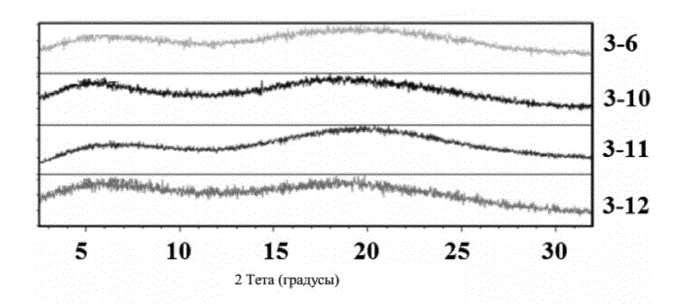




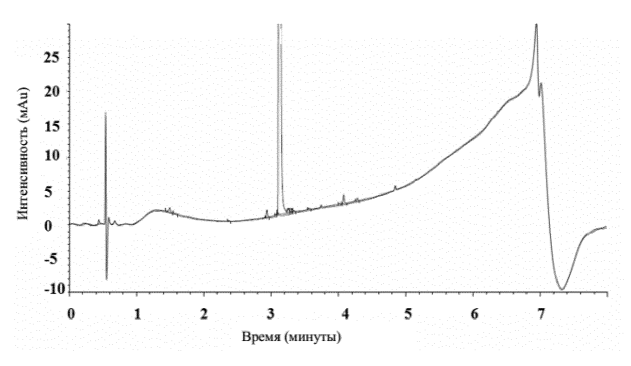
Фиг. 11В



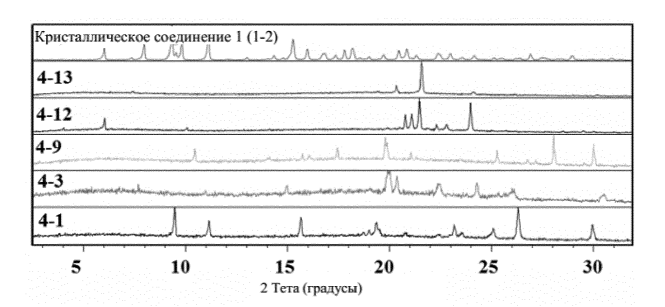
Фиг. 12А



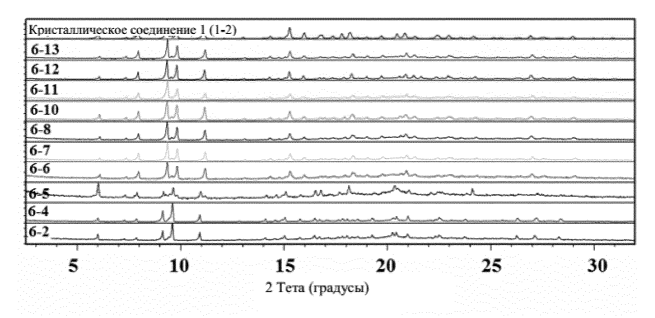
Фиг. 12В



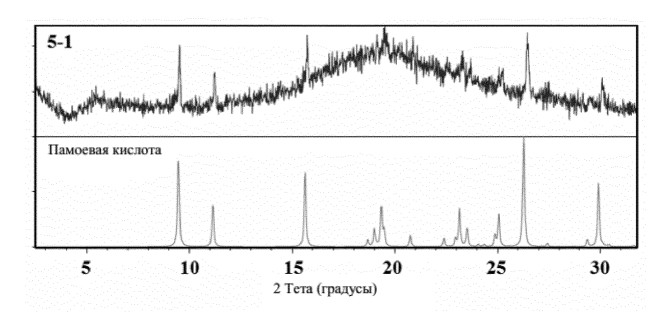
Фиг. 13А



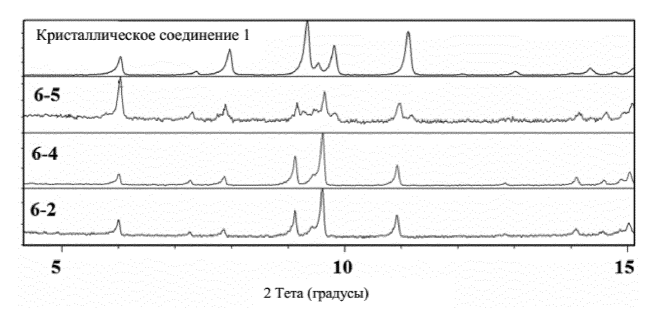
Фиг. 13В



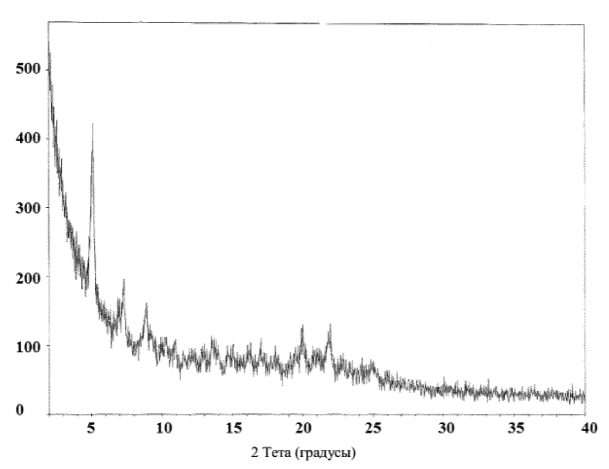
Фиг. 14А



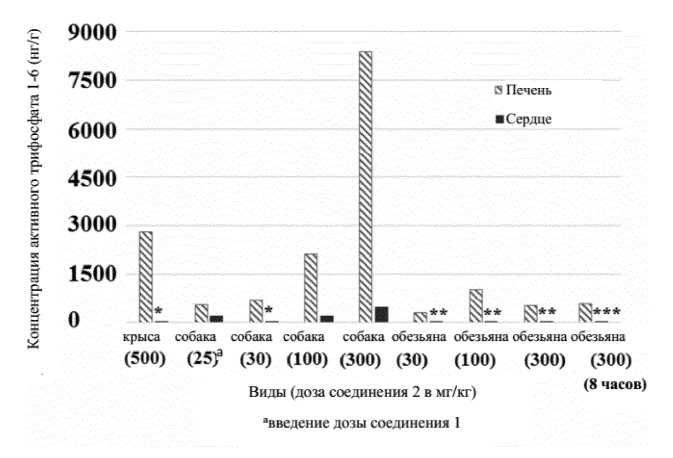
Фиг. 14В



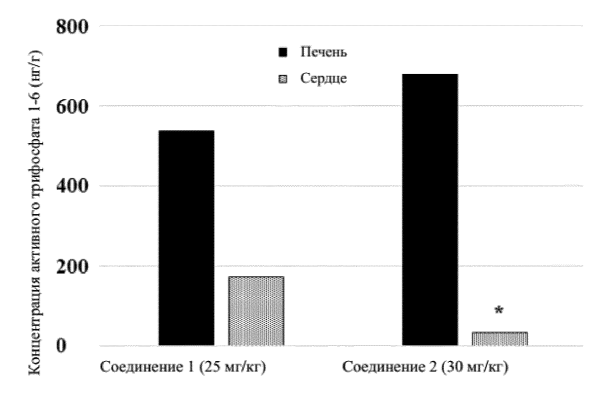
Фиг. 15А



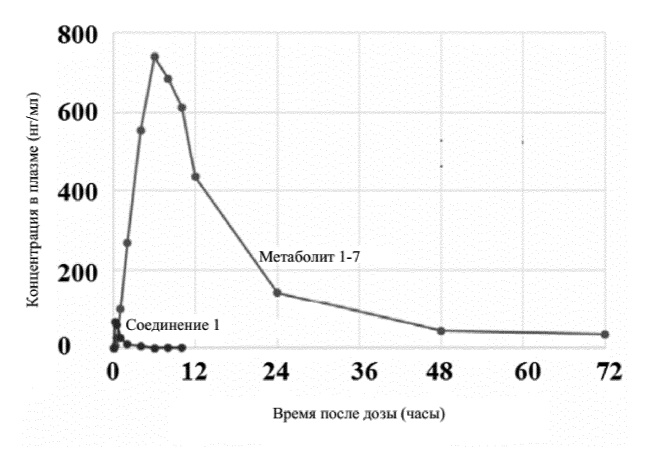
Фиг. 15В



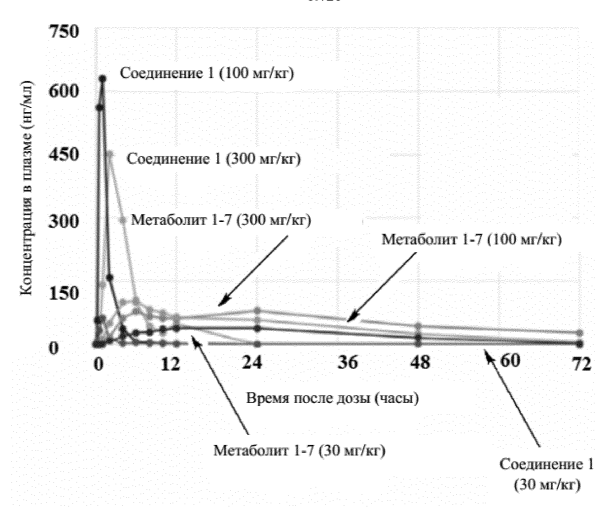
Фиг. 16А



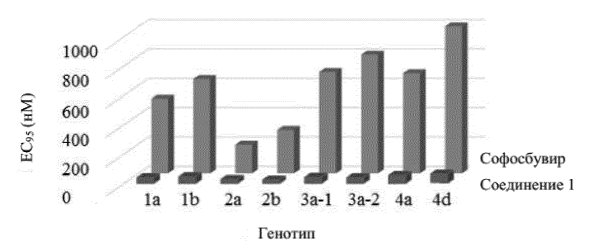
Фиг. 16В



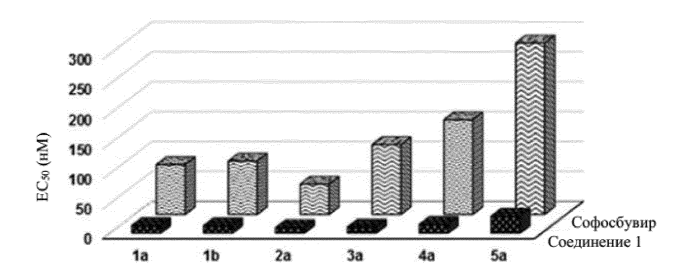
Фиг. 17



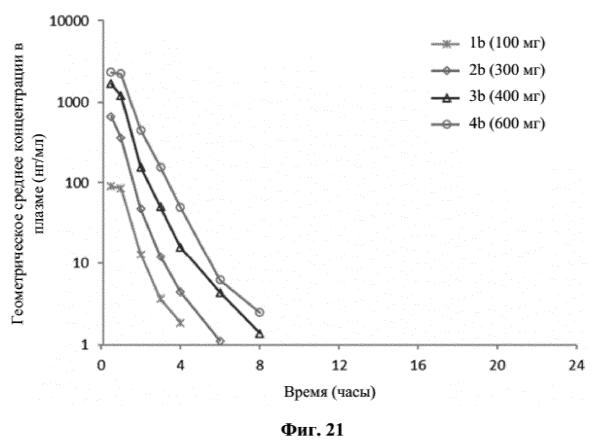
Фиг. 18



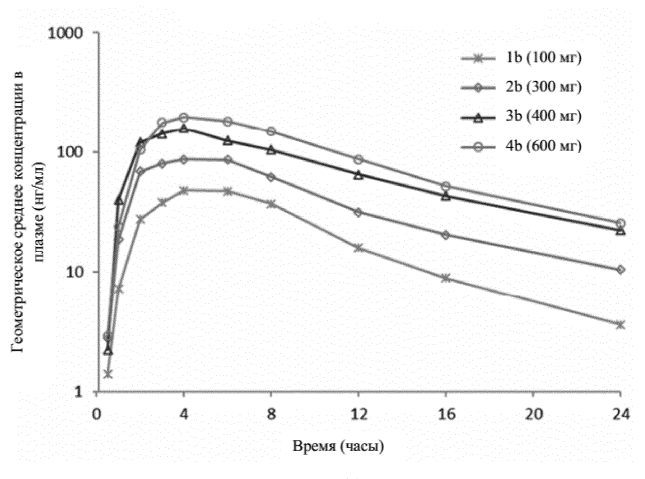
Фиг. 19



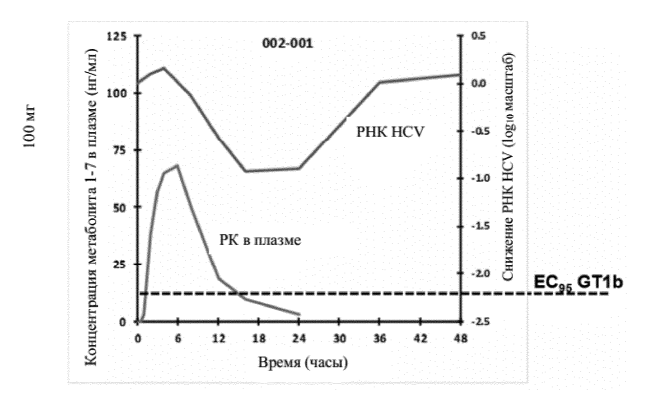
Фиг. 20



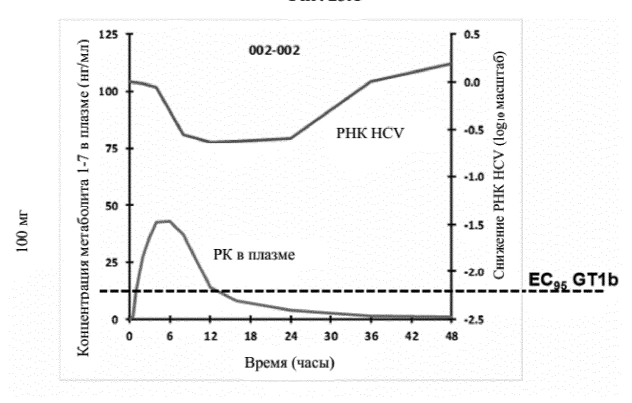
22/28 РК в плазме метаболита 1-7



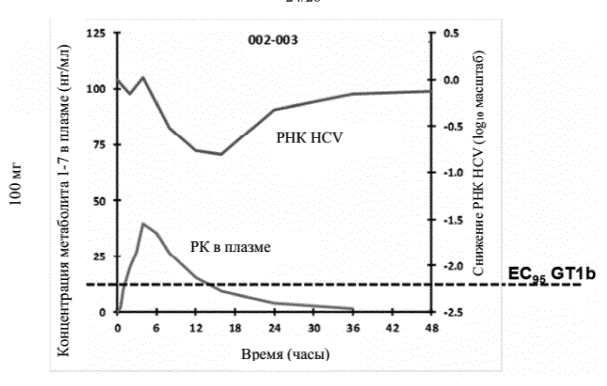
Фиг. 22



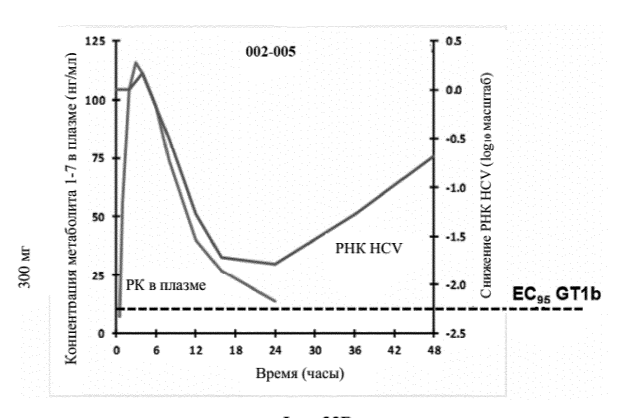
Фиг. 23А



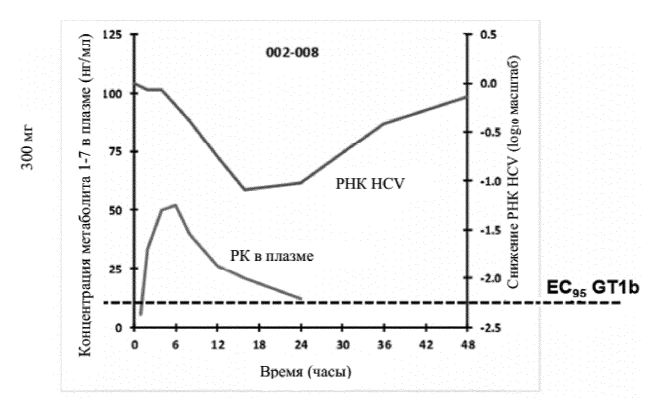
Фиг. 23В



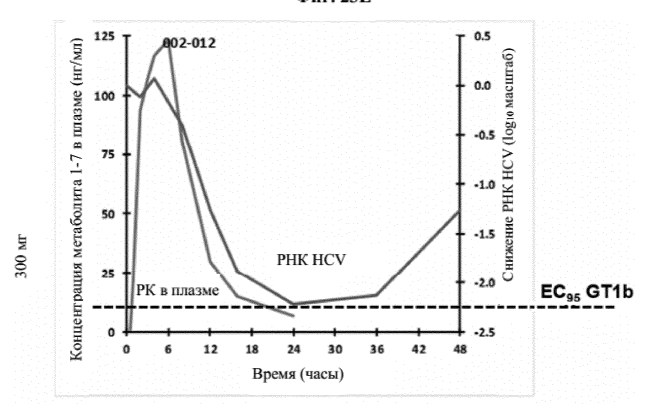
Фиг. 23С



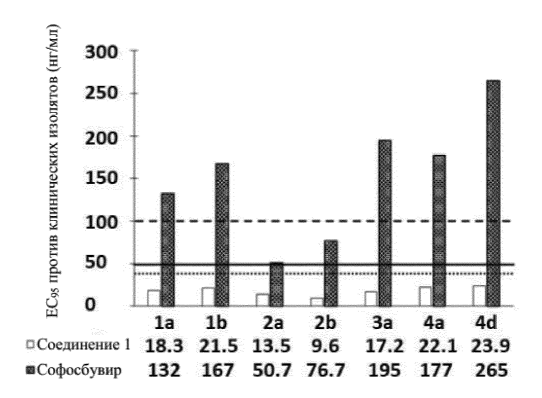
Фиг. 23D



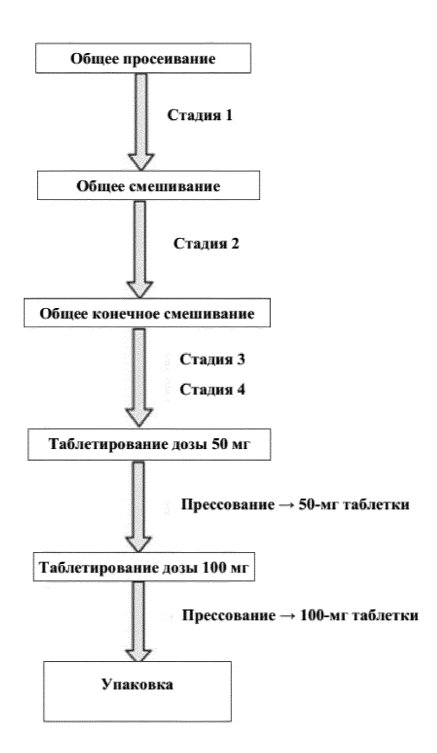
Фиг. 23Е



Фиг. 23F



Фиг. 24



Фиг. 25

Фиг. 26

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

(PCT Article 18 and Rules 43 and 44)

Applicant's or agent's file reference 12020-009WO1	FOR FURTHER ACTION	see Form PCT/ISA/220 as well as, where applicable, item 5 below.				
International application No.	International filing date (day/n	onth/year)	(Earliest) Priority Date (day/month/year)			
PCT/US 18/16301	31 January 2018 (31.01.2018)		01 February 2017 (01.02.2017)			
Applicant ATEA PHARMACEUTICALS, INC.						
This international search report has been prepared by this International Searching Authority and is transmitted to the applicant according to Article 18. A copy is being transmitted to the International Bureau.						
This international search report consists of a total of sheets. It is also accompanied by a copy of each prior art document cited in this report.						
1. Basis of the report						
a. With regard to the language, the international search was carried out on the basis of:						
the international application in the language in which it was filed.						
a translation of the international application into which is the language of a translation furnished for the purposes of international search (Rules 12.3(a) and 23.1(b)).						
b. This international search report has been established taking into account the rectification of an obvious mistake authorized by or notified to this Authority under Rule 91 (Rule 43.6bis(a)).						
c. With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, see Box No. I.						
2. Certain claims were found unsearchable (see Box No. II).						
3. Unity of invention is lacking (see Box No. III).						
4. With regard to the title,						
the text is approved as submitted by the applicant.						
the text has been established by this Authority to read as follows:						
5. With regard to the abstract,						
the text is approved as sub	mitted by the applicant					
the text has been established	ed, according to Rule 38.2, by thi	s Authority as	s it appears in Box No. IV. The applicant the report, submit comments to this Authority.			
6. With regard to the drawings,a. the figure of the drawings to be published with the abstract is Figure No. FIG. 24						
a. the figure of the drawings to be published with the abstract is Figure No. Fig. 24 as suggested by the applicant.						
as suggested by the applicant. as selected by this Authority, because the applicant failed to suggest a figure.						
as selected by this Authority, because this figure better characterizes the invention.						
b. none of the figures is to be published with the abstract.						

Form PCT/ISA/210 (first sheet) (January 2015)

PCT/US2018/016301 25.04.2018

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/US 18/16301

Box No. II Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)				
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:				
1. Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:				
2. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:				
3. Claims Nos.: 27-28, 48-52, 59, 68-69 because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).				
Box No. III Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)				
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:				
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.				
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying additional fees, this Authority did not invite payment of additional fees.				
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:				
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:				
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest and, where applicable, the payment of a protest fee. The additional search fees were accompanied by the applicant's protest but the applicable protest fee was not paid within the time limit specified in the invitation. No protest accompanied the payment of additional search fees.				

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (2)) (January 2015)

PCT/US2018/016301 25.04.2018

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/US 18/16301

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC(8) - C07F 9/6521; C07F 9/6558 (2018.01) CPC - C07F 9/65215; C07F 9/65586						
-	to International Patent Classification (IPC) or to both n DS SEARCHED	national classification and IPC				
	cumentation searched (classification system followed by	classification symbols)				
See Search History Document						
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched See Search History Document						
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)						
See Search I	History Document					
Category*	Citation of document, with indication, where a	opropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
Υ	US 2016/0257706 A1 (Atea Pharmaceuticals Inc) 08 S p14, p15, p20, p105, para[0068], para [0109], para [012] para [0397], para [0402], para [0405]	1-26, 29-47, 53-58, 60- 67, 70-77				
Υ	US 2010/0286083 A1 (Bao et al.) 11 November 2010 (para[0029], para[0104]	1-26, 32-47, 53-58, 60- 67, 70-77				
Υ	US 2011/0257121 A1 (Chang et al.) 20 October 2011 (para[0038], para[0040], para[0109]	29-31				
Υ _	Chang et al. 'Discovery of PSI-353661, a Novel Purine HCV Infection', ACS Med. Chem. Lett. 2011, 2, 130-13	2-12, 20-26				
A	US 2011/0015146 A1 (Sofia et al.) 20 January 2011 (2	1-26, 29-47, 53-58, 60- 67, 70-77				
A	US 2016/0271162 A1 (Idenix Pharmaceuticals LLC) 22 document	1-26, 29-47, 53-58, 60- 67, 70-77				
Α	US 2012/0245335 A1 (Clark) 27 September 2012 (27.0	1-26, 29-47, 53-58, 60- 67, 70-77				
	67,70-77					
Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.						
"A" docume	later document published after the international filing date or priority					
"E" earlier a	application or patent but published on or after the international ate	"X" document of particular relevance; the	X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive			
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)		"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is				
means	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	being obvious to a person skilled in the	art			
	ent published prior to the international filing date but later than rity date claimed	&" document member of the same patent family				
Date of the a	Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report					
15 March 20	018	2 5 APR 2018				
Name and mailing address of the ISA/US Authorized officer:						
	T, Attn: ISA/US, Commissioner for Patents 60, Alexandria, Virginia 22313-1450	Lee W. Young PCT Helpdesk: 571-272-4300				
Facsimile No. 571-273-8300		PCT Neipoesk: 5/1-272-4300 PCT OSP: 571-272-7774				

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2015)