

(19)



Евразийское
патентное
ведомство

(21)

202390371

(13)

A2

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

(43) Дата публикации заявки
2023.04.28

(51) Int. Cl. C07D 471/04 (2006.01)
A61K 31/437 (2006.01)
A61P 35/00 (2006.01)

(22) Дата подачи заявки
2019.06.28

(54) ИНГИБИРОВАНИЕ CREB-СВЯЗЫВАЮЩЕГО БЕЛКА (CBP)

(31) 62/692,593; PCT/US2018/051235; PCT/
US2018/051214; 62/819,490

(72) Изобретатель:
Шиллер Шон Е.Р., Герберц
Торстен, Ли Хунбинь, Грейвс
Брэдфорд, Мишке Стивен, Уэст
Анджела В., Эрикссон Анна, Даунинг
Дженнифер Р. (US)

(32) 2018.06.29; 2018.09.14; 2018.09.14;
2019.03.15

(74) Представитель:
Харин А.В., Стойко Г.В., Буре Н.Н.
(RU)

(33) US
(62) 202190112; 2019.06.28

(71) Заявитель:

ФОРМА ТЕРАПЬЮТИКС, ИНК. (US)

(57) Изобретение относится к ингибиторам бромодоменов семейства CBP/p300. Соединения могут быть пригодны в лечении заболеваний или нарушений, связанных с ингибированием бромодоменов семейства CBP/p300. Например, изобретение относится к соединениям и композициям для ингибирования бромодоменов семейства CBP/p300, способам лечения, предотвращения или облегчения заболеваний или нарушений, связанных с ингибированием бромодоменов семейства CBP/p300, и способам синтеза этих соединений.

202390371

A2

A2

202390371

ИНГИБИРОВАНИЕ CREB-СВЯЗЫВАЮЩЕГО БЕЛКА (CBP)

Перекрестная ссылка на родственные заявки

[0001] В этой заявке испрашивается приоритет по предварительной заявке США № 62/692 593, поданной 29 июня 2018 г., международной заявке № PCT/US2018/051235, поданной 14 сентября 2018 г., международной заявке № PCT/US2018/051214, поданной 14 сентября 2018 г. и предварительной заявке США № 62/819 490, поданной 15 марта 2019 г., каждая из которых включена посредством ссылки во всей своей полноте.

Область техники

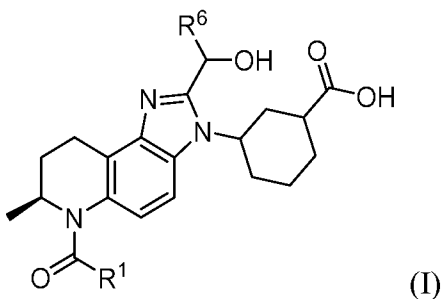
[0002] Настоящее изобретение относится к новым химическим композициям для ингибирования CREB-связывающего белка (CBP), применимым в лечении заболеваний или нарушений, связанных с ингибированием бромодоменов семейства CBP/p300.

Уровень техники

[0003] CBP/p300 представляют собой лизин ацетилтрансферазы, которые катализируют присоединение ацетильной группы к боковой цепи лизина гистонов и других белковых субстратов. p300 (также известный как EP300 и КАТ3В) представляет собой белок с множеством доменов, которые связываются с различными белками, включая многие ДНК-связывающие факторы транскрипции. CREB-(белок, связывающий элемент ответа циклического АМФ)-связывающий белок (CBP, также известный как КАТ3А), представляет собой клеточный паралог p300. p300 и CBP обладают обширной идентичностью последовательностей и функциональным сходством и часто обозначаются как CBP/p300. CBP/p300-катализируемое ацетилирование гистонов и других белков имеет решающее значение для активации гена. Повышенная экспрессия и активность p300 наблюдались при запущенных формах рака человека, таких как рак простаты, и в образцах рака груди человека на начальной стадии. Химическое ингибирование CBP/p300, которое характеризуется внутренней ферментативной активностью ацетилтрансферазы, более осуществимо, чем блокирование факторов транскрипции небольшими молекулами, поскольку исследование химических ингибиторов факторов транскрипции оказалось чрезвычайно сложной задачей. Соответственно, существует необходимость в новых и эффективных соединениях для ингибирования CBP/p300, пригодных в качестве терапии для лечения определенных родственных форм рака.

Сущность изобретения

[0004] Первый аспект настоящего изобретения относится к соединениям формулы (I):



или их фармацевтически приемлемой соли, энантиомеру, гидрату, сольвату, изомеру или таутомеру,

где:

R^1 представляет собой $-C_1-C_6$ алкил, $-C_2-C_6$ алкенил, $-C_2-C_6$ алкинил, $-C_3-C_8$ циклоалкил, $-C_4-C_8$ циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил, арил, $-OR^5$, $-N(R^5)_2$ или $-NHR^5$;

R^5 представляет собой $-C_1-C_6$ алкил, $-C_3-C_8$ циклоалкил, гетероциклик, арил или гетероарил;

R^6 представляет собой $-C_1-C_6$ алкил, $-C_3-C_8$ циклоалкил, $-C_4-C_8$ циклоалкенил, гетероциклик, арил, спироциклоалкил, спирогетероциклик, гетероарил, галоген, оксо, $-(CH_2)_n-OR^8$, $-C(O)R^8$, $-C(O)OR^8$ или $-C(O)NR^8R^9$, где каждый алкил, циклоалкил, гетероциклик, спироциклоалкил, спирогетероциклик, гетероарил или арил необязательно замещен одним или более R^{10} ;

каждый из R^8 и R^9 в каждом случае независимо представляет собой $-H$, $-C_1-C_6$ алкил, $-C_2-C_6$ алкенил, $-C_2-C_6$ алкинил, $-C_3-C_8$ циклоалкил, $-C_4-C_8$ циклоалкенил, гетероциклик, арил, гетероарил, где каждый алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, циклоалкенил, гетероциклик, арил или гетероарил необязательно замещен одним или более R^{10} или R^{11} ; или

R^8 и R^9 могут быть объединены с атомом, к которому они оба присоединены, с образованием спирогетероциклила, гетероциклила или гетероарила, где образованные спирогетероциклик, гетероциклик или гетероарил необязательно замещены одним или более R^{10} или R^{11} ;

R^{10} в каждом случае независимо представляет собой $-C_1-C_6$ алкил, $-C_2-C_6$ алкенил, $-C_2-C_6$ алкинил, $-C_3-C_8$ циклоалкил, $-C_4-C_8$ циклоалкенил, гетероциклик, арил, гетероарил, где каждый алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, циклоалкенил, гетероциклик, арил или гетероарил необязательно замещен одним или более R^{10} или R^{11} ; или

R^{11} в каждом случае независимо представляет собой, $-C_1-C_6$ алкил, $-C_2-C_6$ алкенил, $-C_2-C_6$ алкинил, $-C_3-C_8$ циклоалкил, $-C_4-C_8$ циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил, арил, $-OH$, галоген, оксо, $-NO_2$, $-CN$, $-NH_2$, $-OC_1-C_6$ алкил, $-OC_3-C_6$ циклоалкил, $-O$ арил, —

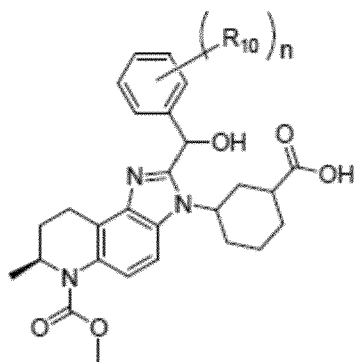
Огетероарил, $-NHC_1-C_6\text{алкил}$, $-N(C_1-C_6\text{алкил})_2$, $-S(O)_2NH(C_1-C_6\text{алкил})$, $-S(O)_2N(C_1-C_6\text{алкил})_2$, $-S(O)_2C_1-C_6\text{алкил}$, $-C(O)C_1-C_6\text{алкил}$, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NH(C_1-C_6\text{алкил})$, $-C(O)N(C_1-C_6\text{алкил})_2$, $-C(O)OC_1-C_6\text{алкил}$, $-N(C_1-C_6\text{алкил})SO_2C_1-C_6\text{алкил}$, $-S(O)(C_1-C_6\text{алкил})$, $-S(O)N(C_1-C_6\text{алкил})_2$ или $-N(C_1-C_6\text{алкил})S(O)(C_1-C_6\text{алкил})$, где каждый алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил или арил необязательно замещен одним или более R^{12} ,

где любые два R^{10} , если они присутствуют на несмежных атомах, могут быть объединены с образованием мостикового циклоалкила или гетероциклила;

где любые два R^{10} , если они присутствуют на смежных атомах, могут быть объединены с образованием циклоалкила, гетероциклила, арила или гетероарила; и

R^{12} в каждом случае независимо представляет собой $-C_1-C_6\text{алкил}$, $-C_2-C_6\text{алкенил}$, $-C_2-C_6\text{алкинил}$, $-C_3-C_8\text{циклоалкил}$, $-C_4-C_8\text{циклоалкенил}$, гетероциклик, гетероарил, арил, $-OH$, галоген, оксо, $-NO_2$, $-CN$, $-NH_2$, $-OC_1-C_6\text{алкил}$, $-NHC_1-C_6\text{алкил}$, $-N(C_1-C_6\text{алкил})_2$, $-S(O)_2NH(C_1-C_6\text{алкил})$, $-S(O)_2N(C_1-C_6\text{алкил})_2$, $-S(O)_2C_1-C_6\text{алкил}$, $-C(O)C_1-C_6\text{алкил}$, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NH(C_1-C_6\text{алкил})$, $-C(O)N(C_1-C_6\text{алкил})_2$, $-C(O)OC_1-C_6\text{алкил}$, $-N(C_1-C_6\text{алкил})SO_2C_1-C_6\text{алкил}$, $-S(O)(C_1-C_6\text{алкил})$, $-S(O)N(C_1-C_6\text{алкил})_2$ или $-N(C_1-C_6\text{алкил})S(O)(C_1-C_6\text{алкил})$.

[0005] Предпочтительно соединения формулы (I) представляют собой соединение формулы (IV):



(IV)

или его фармацевтически приемлемую соль, где:

n равно 0, 1, 2, 3, 4 или 5;

R^{10} в каждом случае независимо представляет собой $-C_1-C_6\text{алкил}$, $-C_2-C_6\text{алкенил}$, $-C_2-C_6\text{алкинил}$, $-C_3-C_8\text{циклоалкил}$, $-C_4-C_8\text{циклоалкенил}$, гетероциклик, гетероарил, арил, $-OH$, галоген, $-NO_2$, $-CN$, $-NH_2$, $-OC_1-C_6\text{алкил}$, $-OC_3-C_6\text{циклоалкил}$, $-O\text{арил}$, $-O\text{гетероарил}$,

$-NHC_1-C_6\text{алкил}$, $-N(C_1-C_6\text{алкил})_2$, $-S(O)_2NH(C_1-C_6\text{алкил})$, $-S(O)_2N(C_1-C_6\text{алкил})_2$, $-S(O)_2C_1-C_6\text{алкил}$, $-C(O)C_1-C_6\text{алкил}$, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NH(C_1-C_6\text{алкил})$, $-C(O)N(C_1-C_6\text{алкил})$,

$C_6\text{алкил})_2$,

$-\text{C}(\text{O})\text{OC}_1\text{-}C_6\text{алкил}$, $-\text{N}(\text{C}_1\text{-}C_6\text{алкил})\text{SO}_2\text{C}_1\text{-}C_6\text{алкил}$, $-\text{S}(\text{O})(\text{C}_1\text{-}C_6\text{алкил})$, $-\text{S}(\text{O})\text{N}(\text{C}_1\text{-}C_6\text{алкил})_2$ или $-\text{N}(\text{C}_1\text{-}C_6\text{алкил})\text{S}(\text{O})(\text{C}_1\text{-}C_6\text{алкил})$, где каждый алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил или арил необязательно замещен одним или более R^{12} ;

где любые два R^{10} , если они присутствуют на несмежных атомах, могут быть объединены с образованием мостикового циклоалкила или гетероциклила;

где любые два R^{10} , если они присутствуют на смежных атомах, могут быть объединены с образованием циклоалкила, гетероциклила, арила или гетероарила; и

R^{12} в каждом случае независимо представляет собой $-\text{C}_1\text{-}C_6\text{алкил}$, $-\text{C}_2\text{-}C_6\text{алкенил}$, $-\text{C}_2\text{-}C_6\text{алкинил}$, $-\text{C}_3\text{-}C_8\text{циклоалкил}$, $-\text{C}_4\text{-}C_8\text{циклоалкенил}$, гетероциклик, гетероарил, арил, $-\text{OH}$, галоген, оксо, $-\text{NO}_2$, $-\text{CN}$, $-\text{NH}_2$, $-\text{OC}_1\text{-}C_6\text{алкил}$, $-\text{NHC}_1\text{-}C_6\text{алкил}$, $-\text{N}(\text{C}_1\text{-}C_6\text{алкил})_2$, $-\text{S}(\text{O})_2\text{NH}(\text{C}_1\text{-}C_6\text{алкил})$, $-\text{S}(\text{O})_2\text{N}(\text{C}_1\text{-}C_6\text{алкил})_2$, $-\text{S}(\text{O})_2\text{C}_1\text{-}C_6\text{алкил}$, $-\text{C}(\text{O})\text{C}_1\text{-}C_6\text{алкил}$, $-\text{C}(\text{O})\text{NH}_2$, $-\text{C}(\text{O})\text{NH}(\text{C}_1\text{-}C_6\text{алкил})$, $-\text{C}(\text{O})\text{N}(\text{C}_1\text{-}C_6\text{алкил})_2$, $-\text{C}(\text{O})\text{OC}_1\text{-}C_6\text{алкил}$, $-\text{N}(\text{C}_1\text{-}C_6\text{алкил})\text{SO}_2\text{C}_1\text{-}C_6\text{алкил}$, $-\text{S}(\text{O})(\text{C}_1\text{-}C_6\text{алкил})$, $-\text{S}(\text{O})\text{N}(\text{C}_1\text{-}C_6\text{алкил})_2$ или $-\text{N}(\text{C}_1\text{-}C_6\text{алкил})\text{S}(\text{O})(\text{C}_1\text{-}C_6\text{алкил})$.

Краткое описание графических материалов

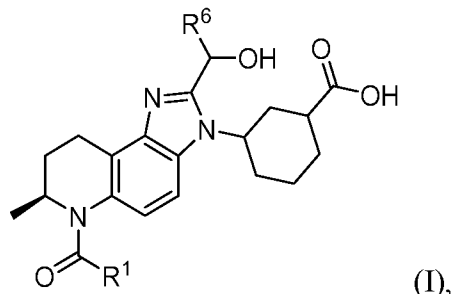
[0006] На фиг. 1 представлена таблица соединений в соответствии с разными вариантами осуществления изобретения.

Подробное описание

[0007] Настоящее изобретение относится к соединениям, ингибирующим СВР, определенным в данном документе как соединения, имеющие одну или более из следующих характеристик при тестировании в соответствии с протоколом биохимического анализа посредством гомогенной флуоресценции с временным разрешением (ГФВР (HTRF)) ниже в примере 5: (1) значение IC_{50} для СВР меньше 1 мкм; и (2) и значение IC_{50} для СВР от 0,001 до 1 мкм.

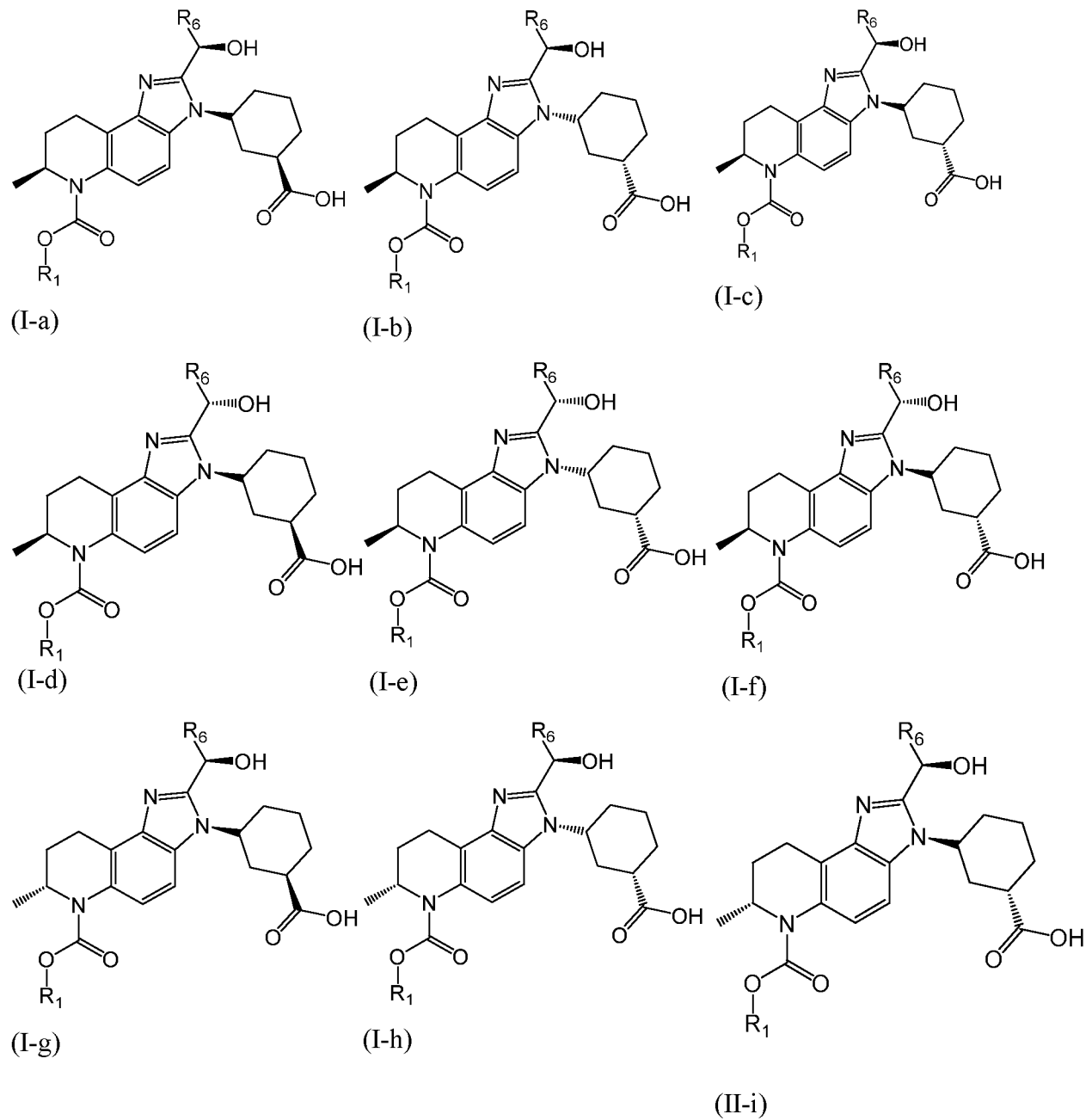
Соединения согласно изобретению

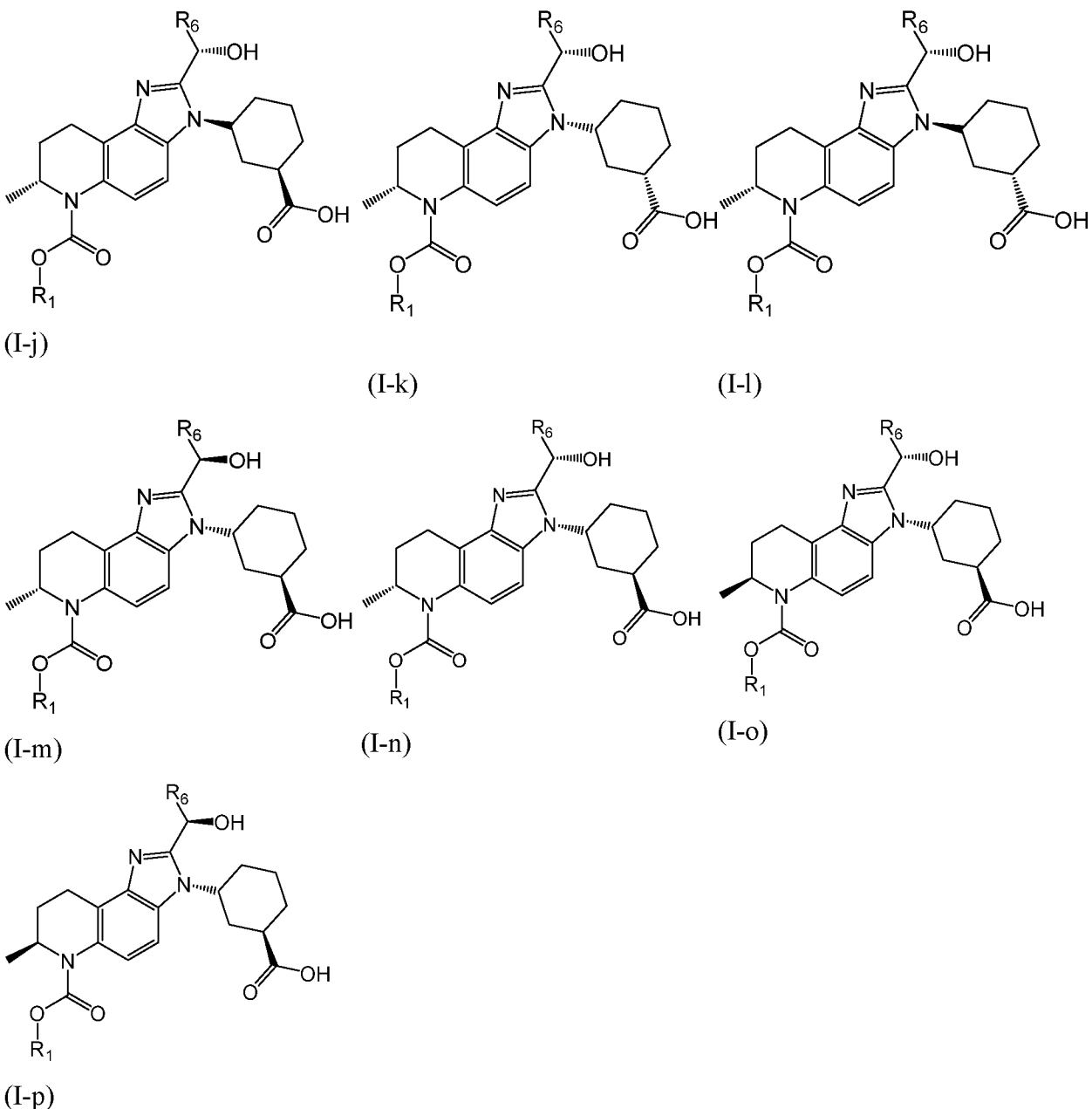
[0008] В одном аспекте настоящего изобретения описаны соединения формулы (I):



или их фармацевтически приемлемые соли, энантиомеры, гидраты, сольваты, пролекарства, изомеры и таутомеры, где R¹ и R⁶ описаны выше.

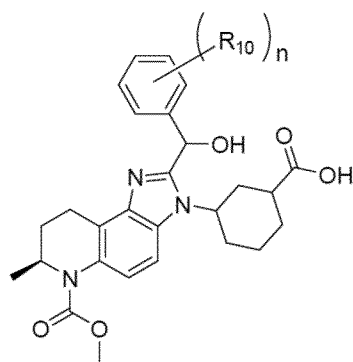
[0009] В некоторых примерах соединение формулы (I) представляет собой стереоизомер или энантиomer формулы (I), выбранной из группы, состоящей из формул (I-a), (I-b), (I-c), (I-d), (I-e), (I-f), (I-g), (I-h), (I-i), (I-j), (I-k), (I-l), (I-m), (I-n), (I-o) и (I-p):





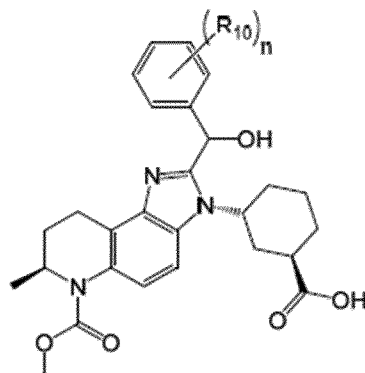
[0010] Соединение формулы (I) может представлять собой его стереоизомер (например, соединение формулы (I-a), (I-b), (I-c), (I-d), (I-e), (I-f), (I-g), (I-h), (I-i), (I-j), (I-k), (I-l), (I-m), (I-n) или (I-o), где R₁ представляет собой метил и R₆ представляет собой фенил, необязательно замещенный одним или более R¹⁰).

[0011] В некоторых предпочтительных вариантах осуществления соединение формулы (I) представляет собой соединение формулы (IV), в том числе его стереоизомеры:

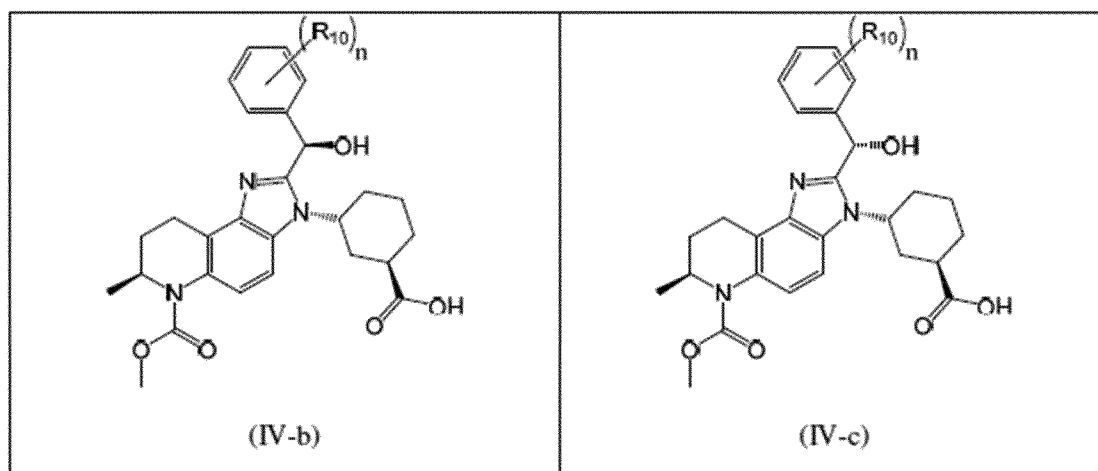


(IV),

или его фармацевтически приемлемую соль, где n представляет собой целое число из 0, 1, 2, 3, 4 или 5 (предпочтительно 0, 1 или 2), а R_{10} определен выше. Предпочтительно соединение формулы (IV) представляет собой соединение формулы (IV-a) (в том числе, например, соединения формулы (IV-b), формулы (IV-c) или их смеси) или его фармацевтически приемлемые соли, где n представляет собой целое число из 0, 1, 2, 3, 4 или 5 (предпочтительно 0, 1 или 2), а R_{10} определен выше.



(IV-a)

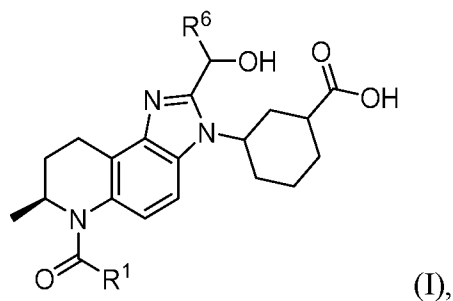


[0012] В некоторых предпочтительных случаях предусмотрены соединения формулы (IV-a), в том числе соединения формулы (IV-b) и соединения формулы (IV-c),

где n представляет собой 0, 1, 2, 3, 4 или 5, а каждый R_{10} независимо представляет собой галоген или $-OC_1-C_6\text{алкил}$, и где $-OC_1-C_6\text{алкил}$ необязательно замещен одним или более атомами галогена. Например, в определенных соединениях формулы (IV-a) n представляет собой 0, 1 или 2, а каждый R_{10} независимо представляет собой галоген или $-OC_1\text{алкил}$, необязательно замещенный одним или более атомами галогена (например, фтора или хлора). В некоторых соединениях формулы (IV-a) n представляет собой 2, а каждый R_{10} независимо представляет собой галоген (например, фтор или хлор), $OC_1\text{алкил}$, замещенный 1, 2 или 3 атомами галогена (например, фтора или хлора), или метокси.

[0013] Другим аспектом настоящего изобретения является предоставление фармацевтических композиций, содержащих терапевтически эффективные количества по меньшей мере одного соединения формулы (I). Аспект настоящего изобретения относится к соединениям, которые представляют собой или могут представлять собой ингибиторы одного или более бромодоменов семейства CBP/p300 (например, соединений формулы (I)).

[0014] В некоторых вариантах осуществления соединения по изобретению имеют формулу (I):



или их фармацевтически приемлемая соль, энантиомер, гидрат, сольват, изомер или таутомер, где:

R^1 представляет собой $-C_1-C_6\text{алкил}$, $-C_2-C_6\text{алкенил}$, $-C_2-C_6\text{алкинил}$, $-C_3-C_8\text{циклоалкил}$, $-C_4-C_8\text{циклоалкенил}$, гетероциклик, гетероарил, арил, $-OR^5$, $-N(R^5)_2$ или $-NHR^5$;

R^5 представляет собой $-C_1-C_6\text{алкил}$, $-C_3-C_8\text{циклоалкил}$, гетероциклик, арил или гетероарил;

R^6 представляет собой $-C_1-C_6\text{алкил}$, $-C_3-C_8\text{циклоалкил}$, $-C_4-C_8\text{циклоалкенил}$, гетероциклик, арил, спироциклоалкил, спирогетероциклик, гетероарил, галоген, оксо, $-(CH_2)_n-OR^8$, $-C(O)R^8$, $-C(O)OR^8$ или $-C(O)NR^8R^9$, где каждый алкил, циклоалкил, гетероциклик, спироциклоалкил, спирогетероциклик, гетероарил или арил необязательно замещен одним или более R^{10} ;

каждый из R^8 и R^9 в каждом случае независимо представляет собой $-H$, $-C_1-C_6\text{алкил}$,

C_6 алкил, $-C_2-C_6$ алкенил, $-C_2-C_6$ алкинил, $-C_3-C_8$ циклоалкил, $-C_4-C_8$ циклоалкенил, гетероциклил, арил, гетероарил, где каждый алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, циклоалкенил, гетероциклил, арил или гетероарил необязательно замещен одним или более R^{10} или R^{11} ; или

R^8 и R^9 могут быть объединены с атомом, к которому они оба присоединены, с образованием спирогетероциклила, гетероциклила или гетероарила, где образованные спирогетероциклил, гетероциклил или гетероарил необязательно замещены одним или более R^{10} или R^{11} ;

R^8 в каждом случае независимо представляет собой $-C_1-C_6$ алкил, $-C_2-C_6$ алкенил, $-C_2-C_6$ алкинил, $-C_3-C_8$ циклоалкил, $-C_4-C_8$ циклоалкенил, гетероциклил, арил, гетероарил, где каждый алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, циклоалкенил, гетероциклил, арил или гетероарил необязательно замещен одним или более R^{10} или R^{11} ; или

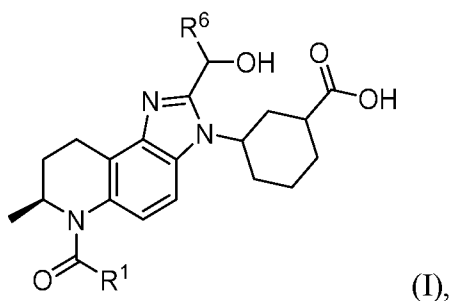
R^{10} в каждом случае независимо представляет собой $-C_1-C_6$ алкил, $-C_2-C_6$ алкенил, $-C_2-C_6$ алкинил, $-C_3-C_8$ циклоалкил, $-C_4-C_8$ циклоалкенил, гетероциклил, гетероарил, арил, $-OH$, галоген, оксо, $-NO_2$, $-CN$, $-NH_2$, $-OC_1-C_6$ алкил, $-OC_3-C_6$ циклоалкил, -Арил, -Огетероарил, $-NHC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2NH(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)_2N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2C_1-C_6$ алкил, $-C(O)C_1-C_6$ алкил, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NH(C_1-C_6$ алкил), $-C(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-C(O)OC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $SO_2C_1-C_6$ алкил, $-S(O)(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$ или $-N(C_1-C_6$ алкил) $S(O)(C_1-C_6$ алкил), где каждый алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, циклоалкенил, гетероциклил, гетероарил или арил необязательно замещен одним или более $-R^{12}$;

где любые два R^{10} , если они присутствуют на несмежных атомах, могут быть объединены с образованием мостикового циклоалкила или гетероциклила;

где любые два R^{10} , если они присутствуют на смежных атомах, могут быть объединены с образованием циклоалкила, гетероциклила, арила или гетероарила; и

R^{12} в каждом случае независимо представляет собой $-C_1-C_6$ алкил, $-C_2-C_6$ алкенил, $-C_2-C_6$ алкинил, $-C_3-C_8$ циклоалкил, $-C_4-C_8$ циклоалкенил, гетероциклил, гетероарил, арил, $-OH$, галоген, оксо, $-NO_2$, $-CN$, $-NH_2$, $-OC_1-C_6$ алкил, $-NHC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2NH(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)_2N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2C_1-C_6$ алкил, $-C(O)C_1-C_6$ алкил, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NH(C_1-C_6$ алкил), $-C(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-C(O)OC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $SO_2C_1-C_6$ алкил, $-S(O)(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$ или $-N(C_1-C_6$ алкил) $S(O)(C_1-C_6$ алкил).

[0015] В некоторых вариантах осуществления соединения по изобретению имеют формулу (I):



или их фармацевтически приемлемая соль, энантиомер, гидрат, сольват, изомер или таутомер, где:

R^1 представляет собой $-OR^5$;

R^5 представляет собой $-C_1-C_6$ алкил;

R^6 представляет собой фенил, необязательно замещенный одним или более R^{10} ;

R^{10} в каждом случае независимо представляет собой $-C_1-C_6$ алкил, $-C_2-C_6$ алкенил, $-C_2-C_6$ алкинил, $-C_3-C_8$ циклоалкил, $-C_4-C_8$ циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил, арил, $-OH$, галоген, $-NO_2$, $-CN$, $-NH_2$, $-OC_1-C_6$ алкил, $-OC_3-C_6$ циклоалкил, $-O$ арил, $-O$ гетероарил,

$-NHC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2NH(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)_2N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2C_1-C_6$ алкил, $-C(O)C_1-C_6$ алкил, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NH(C_1-C_6$ алкил), $-C(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$,

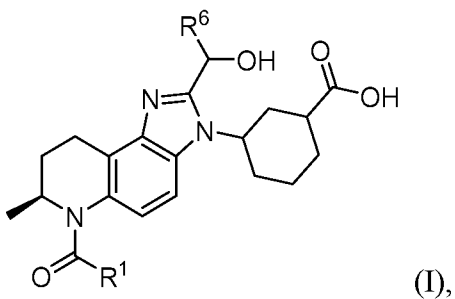
$-C(O)OC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $SO_2C_1-C_6$ алкил, $-S(O)(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$ или $-N(C_1-C_6$ алкил) $S(O)(C_1-C_6$ алкил), где каждый алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил или арил необязательно замещен одним или более R^{12} ,

где любые два R^{10} , если они присутствуют на несмежных атомах, могут быть объединены с образованием мостикового циклоалкила или гетероциклила;

где любые два R^{10} , если они присутствуют на смежных атомах, могут быть объединены с образованием циклоалкила, гетероциклила, арила или гетероарила; и

R^{12} в каждом случае независимо представляет собой $-C_1-C_6$ алкил, $-C_2-C_6$ алкенил, $-C_2-C_6$ алкинил, $-C_3-C_8$ циклоалкил, $-C_4-C_8$ циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил, арил, $-OH$, галоген, оксо, $-NO_2$, $-CN$, $-NH_2$, $-OC_1-C_6$ алкил, $-NHC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2NH(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)_2N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2C_1-C_6$ алкил, $-C(O)C_1-C_6$ алкил, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NH(C_1-C_6$ алкил), $-C(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-C(O)OC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $SO_2C_1-C_6$ алкил, $-S(O)(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$ или $-N(C_1-C_6$ алкил) $S(O)(C_1-C_6$ алкил).

[0016] В некоторых вариантах осуществления соединения по изобретению имеют формулу (I):



или их фармацевтически приемлемая соль, энантиомер, гидрат, сольват, изомер или таутомер, где:

R^1 представляет собой $-OR^5$;

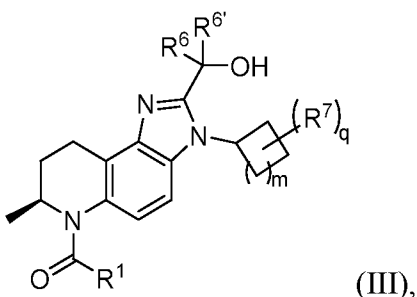
R^5 представляет собой $-C_1-C_3\text{алкил}$;

R^6 представляет собой фенил, необязательно замещенный одним или более R^{10} ;

R^{10} в каждом случае независимо представляет собой галоген, $-OC_1-C_6\text{алкил}$, $-OC_3-C_6\text{циклоалкил}$, $-O\text{арил}$, или $-O\text{гетероарил}$, где каждый алкил, циклоалкил, арил или гетероарил необязательно замещен одним или более $-R^{12}$;

R^{12} представляет собой галоген.

[0017] В некоторых вариантах осуществления соединения по изобретению имеют формулу (III):



или их фармацевтически приемлемая соль, где

R^1 представляет собой $-OR^5$;

R^5 представляет собой $-C_1-C_6\text{алкил}$, $-C_3-C_8\text{циклоалкил}$, гетероциклик, арил или гетероарил;

R^6 представляет собой $-C_3-C_8\text{циклоалкил}$, $-C_4-C_8\text{циклоалкенил}$, гетероциклик, гетероарил, арил, где каждый циклоалкил, циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил или арил необязательно замещен одним или более $-R^{10}$;

$R^{6'}$ представляет собой $-H$ или $-C_1-C_6\text{алкил}$;

R^7 представляет собой $-H$, галоген, $-OH$, $-CN$, $-OC_1-C_6\text{алкил}$, $-NH_2$, $-NHC_1-C_6\text{алкил}$, $-N(C_1-C_6\text{алкил})_2$, $-S(O)_2NH(C_1-C_6\text{алкил})$, $-S(O)_2N(C_1-C_6\text{алкил})_2$, $-S(O)_2C_1-C_6\text{алкил}$, $-S(O)_2OH$, $-C(O)C_1-C_6\text{алкил}$, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NH(C_1-C_6\text{алкил})$, $-C(O)N(C_1-C_6\text{алкил})_2$, $-C(O)OH$, $-C(O)OC_1-C_6\text{алкил}$, $-N(C_1-C_6\text{алкил})SO_2C_1-C_6\text{алкил}$, $-S(O)(C_1-C_6\text{алкил})$, $-S(O)N(C_1-C_6\text{алкил})_2$, $-S(O)_2NH_2$, $-N(C_1-C_6\text{алкил})S(O)(C_1-C_6\text{алкил})$ или

тетразол;

R^{10} в каждом случае независимо представляет собой $-C_1-C_6$ алкил, $-C_2-C_6$ алкенил, $-C_2-C_6$ алкинил, $-C_3-C_8$ циклоалкил, $-C_4-C_8$ циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил, арил, $-OH$, галоген, оксо, $-NO_2$, $-CN$, $-NH_2$, $-OC_1-C_6$ алкил, $-OC_3-C_6$ циклоалкил, $-O$ арил, $-O$ гетероарил, $-NHC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2NH(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)_2N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2C_1-C_6$ алкил, $-C(O)C_1-C_6$ алкил, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NH(C_1-C_6$ алкил), $-NHC(O)C_1-C_6$ алкил, $-C(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-C(O)OC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $SO_2C_1-C_6$ алкил, $-S(O)(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$ или $-N(C_1-C_6$ алкил) $S(O)(C_1-C_6$ алкил), где каждый алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил или арил необязательно замещен одним или более $-R^{12}$,

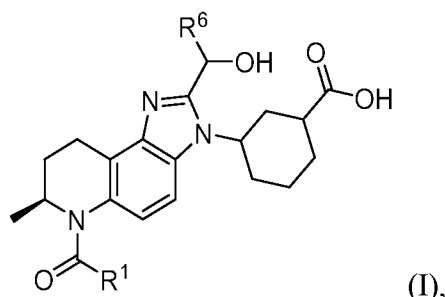
R^{12} в каждом случае независимо представляет собой $-C_1-C_6$ алкил, $-C_2-C_6$ алкенил, $-C_2-C_6$ алкинил, $-C_3-C_8$ циклоалкил, $-C_4-C_8$ циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил, арил, $-OH$, галоген, оксо, $-NO_2$, $-CN$, $-NH_2$, $-OC_1-C_6$ алкил, $-NHC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2NH(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)_2N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2C_1-C_6$ алкил, $-C(O)C_1-C_6$ алкил, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NH(C_1-C_6$ алкил), $-C(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-C(O)OC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $SO_2C_1-C_6$ алкил, $-S(O)(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$ или $-N(C_1-C_6$ алкил) $S(O)(C_1-C_6$ алкил);

m представляет собой целое число от 0 до 5; и

q представляет собой целое число от 0 до 4.

[0018] Множество вариантов осуществления соединений формулы (III) предусмотрены в данном документе. В некоторых вариантах осуществления R^{12} представляет собой галоген. В некоторых вариантах осуществления m равно 3. В некоторых вариантах осуществления R^6 представляет собой Н. В некоторых вариантах осуществления R^6 представляет собой арил. В некоторых вариантах осуществления R^7 представляет собой $-C(O)OH$. В некоторых вариантах осуществления R^5 представляет собой метил.

[0019] В некоторых вариантах осуществления соединения по изобретению имеют формулу (I):



или их фармацевтически приемлемая соль, где:

R^1 представляет собой $-OR^5$;

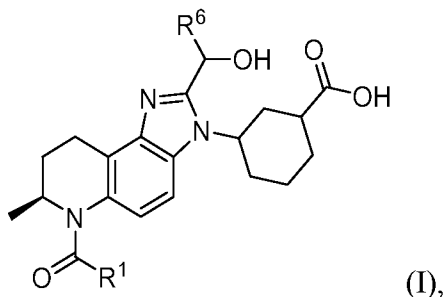
R^5 представляет собой $-C_1-C_6$ алкил; и

R^6 представляет собой фенил, необязательно замещенный одним или более R^{10} ;

R^{10} в каждом случае независимо представляет собой $-C_1-C_6$ алкил, $-C_2-C_6$ алкенил, $-C_2-C_6$ алкинил, $-C_3-C_8$ циклоалкил, $-C_4-C_8$ циклоалкенил, гетероциклил, гетероарил, арил, $-OH$, галоген, $-NO_2$, $-CN$, $-NH_2$, $-OC_1-C_6$ алкил, $-OC_3-C_6$ циклоалкил, $-O$ арил, $-O$ гетероарил, $-NHC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2NH(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)_2N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2C_1-C_6$ алкил, $-C(O)C_1-C_6$ алкил, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NH(C_1-C_6$ алкил), $-NHC(O)C_1-C_6$ алкил, $-C(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-C(O)OC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $SO_2C_1-C_6$ алкил, $-S(O)(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$ или $-N(C_1-C_6$ алкил) $S(O)(C_1-C_6$ алкил), где каждый алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, циклоалкенил, гетероциклил, гетероарил или арил необязательно замещен одним или более R^{12} ; и

R^{12} в каждом случае независимо представляет собой $-C_1-C_6$ алкил, $-C_2-C_6$ алкенил, $-C_2-C_6$ алкинил, $-C_3-C_8$ циклоалкил, $-C_4-C_8$ циклоалкенил, гетероциклил, гетероарил, арил, $-OH$, галоген, оксо, $-NO_2$, $-CN$, $-NH_2$, $-OC_1-C_6$ алкил, $-NHC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2NH(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)_2N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2C_1-C_6$ алкил, $-C(O)C_1-C_6$ алкил, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NH(C_1-C_6$ алкил), $-C(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-C(O)OC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $SO_2C_1-C_6$ алкил, $-S(O)(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$ или $-N(C_1-C_6$ алкил) $S(O)(C_1-C_6$ алкил).

[0020] В некоторых вариантах осуществления соединения по изобретению имеют формулу (I):



или их фармацевтически приемлемая соль, где:

R^1 представляет собой $-OR^5$;

R^5 представляет собой $-C_1-C_3$ алкил;

R^6 представляет собой фенил, необязательно замещенный одним или более R^{10} ;

R^{10} в каждом случае независимо представляет собой галоген, $-OC_1-C_6$ алкил, $-OC_3-C_6$ циклоалкил, $-O$ арил или $-O$ гетероарил, где каждый алкил, циклоалкил, арил или гетероарил необязательно замещен одним или более R^{12} ; и

R^{12} представляет собой галоген.

[0021] В некоторых вариантах осуществления R^6 представляет собой арил, необязательно замещенный одним или более R^{10} . В некоторых вариантах осуществления R^6 представляет собой фенил, необязательно замещенный одним или более R^{10} .

[0022] В некоторых вариантах осуществления R^5 представляет собой $-C_1\text{-}C_3\text{алкил}$. В некоторых вариантах осуществления R^5 представляет собой метил.

[0023] В некоторых вариантах осуществления R^{10} в каждом случае независимо представляет собой галоген или $-OC_1\text{-}C_6\text{алкил}$, где $-OC_1\text{-}C_6\text{алкил}$ необязательно замещен галогеном.

[0024] В некоторых вариантах осуществления R_1 представляет собой $-OR^5$.

[0025] В некоторых вариантах осуществления R^1 представляет собой $-OR^5$, $-N(R^5)_2$, $-NHR^5$ или $-C_1\text{-}C_6\text{алкил}$. В некоторых вариантах осуществления R^1 представляет собой $-OR^5$. В некоторых вариантах осуществления R^1 представляет собой $-OR^5$ или $-C_1\text{-}C_6\text{алкил}$. В некоторых вариантах осуществления R^5 в R^1 представляет собой $-C_1\text{-}C_6\text{алкил}$. В некоторых вариантах осуществления R^1 представляет собой $-OR^5$; и R^5 представляет собой $-C_1\text{-}C_6\text{алкил}$. В некоторых вариантах осуществления R^1 представляет собой $-OCH_3$. В некоторых вариантах осуществления R^1 представляет собой $-C_2\text{-}C_6\text{алкенил}$, $-C_2\text{-}C_6\text{алкинил}$, $-C_3\text{-}C_8\text{циклоалкил}$, $-C_4\text{-}C_8\text{циклоалкенил}$, гетероциклик, гетероарил или арил. В некоторых вариантах осуществления R^1 представляет собой $-C_1\text{-}C_6\text{алкил}$. В некоторых вариантах осуществления R^1 представляет собой метил, этил или пропил. В некоторых вариантах осуществления R^1 представляет собой метил. В некоторых вариантах осуществления R^1 представляет собой $-C_2\text{-}C_6\text{алкенил}$. В некоторых вариантах осуществления R^1 представляет собой арил.

[0026] В некоторых вариантах осуществления R^5 представляет собой $-C_1\text{-}C_6\text{алкил}$, $-C_3\text{-}C_8\text{циклоалкил}$, гетероциклик, арил или гетероарил. В некоторых вариантах осуществления R^5 представляет собой $-C_1\text{-}C_6\text{алкил}$. В некоторых вариантах осуществления R^5 представляет собой $-C_1\text{-}C_3\text{алкил}$. В некоторых вариантах осуществления R^5 представляет собой метил. В некоторых вариантах осуществления R^5 представляет собой этил.

[0027] В некоторых вариантах осуществления R^6 представляет собой $-C_1\text{-}C_6\text{алкил}$, $-C_3\text{-}C_8\text{циклоалкил}$, $-C_4\text{-}C_8\text{циклоалкенил}$, гетероциклик или арил. В некоторых вариантах осуществления R^6 представляет собой $-C_1\text{-}C_6\text{алкил}$, необязательно замещенный одним или более R^{10} . В некоторых вариантах осуществления R^6 представляет собой арил, необязательно замещенный одним или более R^{10} . В некоторых вариантах осуществления R^6 представляет собой гетероарил, необязательно замещенный одним или более R^{10} . В некоторых вариантах осуществления R^6 представляет собой $-C(O)OH$. В некоторых

вариантах осуществления R^6 представляет собой галоген. В некоторых вариантах осуществления R^6 представляет собой $-C_1\text{-}C_6\text{алкил}$, $-C_3\text{-}C_8\text{циклоалкил}$, $-C_4\text{-}C_8\text{циклоалкенил}$, гетероциклик, арил, спироциклоалкил, спирогетероциклик, гетероарил, галоген, оксо, $-(CH_2)_n\text{-}OR^8$, $-C(O)R^8$, $-C(O)OR^8$ или $-C(O)NR^8R^9$, где каждый алкил, циклоалкил, гетероциклик, спироциклоалкил, спирогетероциклик, гетероарил или арил необязательно замещен одним или более R^{10} .

[0028] В некоторых вариантах осуществления R^8 представляет собой $-C_1\text{-}C_6\text{алкил}$, $-C_2\text{-}C_6\text{алкенил}$, $-C_2\text{-}C_6\text{алкинил}$, $-C_3\text{-}C_8\text{циклоалкил}$, $-C_4\text{-}C_8\text{циклоалкенил}$, гетероциклик, арил, гетероарил, где каждый алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, циклоалкенил, гетероциклик, арил или гетероарил необязательно замещен одним или более R^{10} или R^{11} . В некоторых вариантах осуществления R^8 представляет собой $-H$. В некоторых вариантах осуществления R^8 представляет собой $-C_1\text{-}C_6\text{алкил}$, $-C_3\text{-}C_8\text{циклоалкил}$, $-C_4\text{-}C_8\text{циклоалкенил}$, гетероциклик или арил, где R^8 необязательно замещен R^{10} или R^{11} . В некоторых вариантах осуществления R^8 представляет собой $-C_1\text{-}C_6\text{алкил}$, необязательно замещенный одним или более R^{10} или R^{11} . В некоторых вариантах осуществления R^8 представляет собой арил, необязательно замещенный одним или более R^{10} или R^{11} . В некоторых вариантах осуществления R^8 представляет собой гетероарил, необязательно замещенный одним или более R^{10} или R^{11} .

[0029] В некоторых вариантах осуществления $R^{8'}$ представляет собой $-C_1\text{-}C_6\text{алкил}$, $-C_2\text{-}C_6\text{алкенил}$, $-C_2\text{-}C_6\text{алкинил}$, $-C_3\text{-}C_8\text{циклоалкил}$, $-C_4\text{-}C_8\text{циклоалкенил}$, гетероциклик, арил, гетероарил, где каждый алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, циклоалкенил, гетероциклик, арил или гетероарил необязательно замещен одним или более R^{10} или R^{11} . В некоторых вариантах осуществления $R^{8'}$ представляет собой $-C_1\text{-}C_6\text{алкил}$, $-C_3\text{-}C_8\text{циклоалкил}$, $-C_4\text{-}C_8\text{циклоалкенил}$, гетероциклик или арил, где $R^{8'}$ необязательно замещен R^{10} или R^{11} . В некоторых вариантах осуществления $R^{8'}$ представляет собой $-C_1\text{-}C_6\text{алкил}$, необязательно замещенный одним или более R^{10} или R^{11} . В некоторых вариантах осуществления $R^{8'}$ представляет собой арил, необязательно замещенный одним или более R^{10} или R^{11} . В некоторых вариантах осуществления $R^{8'}$ представляет собой гетероарил, необязательно замещенный одним или более R^{10} или R^{11} .

[0030] В некоторых вариантах осуществления R^9 представляет собой $-C_1\text{-}C_6\text{алкил}$, $-C_2\text{-}C_6\text{алкенил}$, $-C_3\text{-}C_8\text{циклоалкил}$, $-C_4\text{-}C_8\text{циклоалкенил}$, гетероциклик, арил, гетероарил, где каждый алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, циклоалкенил, гетероциклик, арил или гетероарил необязательно замещен одним или более R^{10} или R^{11} . В некоторых вариантах

осуществления R^9 представляет собой $-H$. В некоторых вариантах осуществления R^9 представляет собой $-C_1-C_6\text{алкил}$, $-C_3-C_8\text{циклоалкил}$, $-C_4-C_8\text{циклоалкенил}$, гетероциклик или арил, где R^9 необязательно замещен R^{10} или R^{11} . В некоторых вариантах осуществления R^9 представляет собой $-C_1-C_6\text{алкил}$, необязательно замещенный одним или более R^{10} или R^{11} . В некоторых вариантах осуществления R^9 представляет собой арил, необязательно замещенный одним или более R^{10} или R^{11} . В некоторых вариантах осуществления R^9 представляет собой гетероарил, необязательно замещенный одним или более R^{10} или R^{11} .

[0031] В некоторых вариантах осуществления R^{10} представляет собой $-C_1-C_6\text{алкил}$, $-C_2-C_6\text{алкенил}$, $-C_2-C_6\text{алкинил}$, $-C_3-C_8\text{циклоалкил}$, $-C_4-C_8\text{циклоалкенил}$, гетероциклик, гетероарил, арил, $-OH$, галоген, оксо, $-NO_2$, $-CN$, $-NH_2$, $-OC_1-C_6\text{алкил}$, $-NHC_1-C_6\text{алкил}$, $-N(C_1-C_6\text{алкил})_2$, $-S(O)_2NH(C_1-C_6\text{алкил})$, $-S(O)_2N(C_1-C_6\text{алкил})_2$, $-S(O)_2C_1-C_6\text{алкил}$, $-C(O)C_1-C_6\text{алкил}$, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NH(C_1-C_6\text{алкил})$, $-C(O)N(C_1-C_6\text{алкил})_2$, $-C(O)OC_1-C_6\text{алкил}$, $-N(C_1-C_6\text{алкил})SO_2C_1-C_6\text{алкил}$, $-S(O)(C_1-C_6\text{алкил})$, $-S(O)N(C_1-C_6\text{алкил})_2$ или $-N(C_1-C_6\text{алкил})S(O)(C_1-C_6\text{алкил})$, где каждый алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил или арил необязательно замещен одним или более $-R^{12}$. В некоторых вариантах осуществления R^{10} представляет собой $-C_1-C_6\text{алкил}$, $-C_2-C_6\text{алкенил}$, $-C_2-C_6\text{алкинил}$, $-C_3-C_8\text{циклоалкил}$, $-C_4-C_8\text{циклоалкенил}$, гетероциклик, гетероарил, арил, где R^{10} замещен R^{12} . В некоторых вариантах осуществления R^{10} представляет собой галоген. В некоторых вариантах осуществления R^{10} в каждом случае независимо представляет собой $-C_1-C_6\text{алкил}$, $-C_2-C_6\text{алкенил}$, $-C_2-C_6\text{алкинил}$, $-C_3-C_8\text{циклоалкил}$, $-C_4-C_8\text{циклоалкенил}$, гетероциклик, гетероарил, арил, $-OH$, галоген, оксо, $-NO_2$, $-CN$, $-NH_2$, $-OC_1-C_6\text{алкил}$, $-OC_3-C_6\text{циклоалкил}$, Оарил, Огетероарил, $-NHC_1-C_6\text{алкил}$, $-N(C_1-C_6\text{алкил})_2$, $-S(O)_2NH(C_1-C_6\text{алкил})$, $-S(O)_2N(C_1-C_6\text{алкил})_2$, $-S(O)_2C_1-C_6\text{алкил}$, $-C(O)C_1-C_6\text{алкил}$, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NH(C_1-C_6\text{алкил})$, $-C(O)N(C_1-C_6\text{алкил})_2$, $-C(O)OC_1-C_6\text{алкил}$, $-N(C_1-C_6\text{алкил})SO_2C_1-C_6\text{алкил}$, $-S(O)(C_1-C_6\text{алкил})$, $-S(O)N(C_1-C_6\text{алкил})_2$ или $-N(C_1-C_6\text{алкил})S(O)(C_1-C_6\text{алкил})$, где каждый алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил, или арил необязательно замещен одним или более $-R^{12}$; где любые два R^{10} , если они присутствуют на несмежных атомах, могут быть объединены с образованием мостикового циклоалкила или гетероциклила; где любые два R^{10} , если они присутствуют на смежных атомах, могут быть объединены с образованием циклоалкила, гетероциклила, арила или гетероарила. В некоторых вариантах осуществления R^{10} в каждом случае независимо представляет собой галоген или $-OC_1-C_6\text{алкил}$, $-OC_3-C_6\text{циклоалкил}$, $-Oарил$, $-Oгетероарил$, где каждый алкил, циклоалкил, арил или гетероарил необязательно замещен одним или более $-R^{12}$.

[0032] В некоторых вариантах осуществления R^{11} представляет собой $-C_1-C_6\text{алкил}$, $-C_2-C_6\text{алкенил}$, $-C_2-C_6\text{алкинил}$, $-C_3-C_8\text{циклоалкил}$, $-C_4-C_8\text{циклоалкенил}$, гетероциклик, гетероарил, арил, $-\text{OH}$, галоген, оксо, $-\text{NO}_2$, $-\text{CN}$, $-\text{NH}_2$, $-\text{OC}_1-C_6\text{алкил}$, $-\text{NHC}_1-C_6\text{алкил}$, $-\text{N}(C_1-C_6\text{алкил})_2$, $-\text{S}(\text{O})_2\text{NH}(C_1-C_6\text{алкил})$, $-\text{S}(\text{O})_2\text{N}(C_1-C_6\text{алкил})_2$, $-\text{S}(\text{O})_2\text{C}_1-C_6\text{алкил}$, $-\text{C}(\text{O})\text{C}_1-C_6\text{алкил}$, $-\text{C}(\text{O})\text{NH}_2$, $-\text{C}(\text{O})\text{NH}(C_1-C_6\text{алкил})$, $-\text{C}(\text{O})\text{N}(C_1-C_6\text{алкил})_2$, $-\text{C}(\text{O})\text{OC}_1-C_6\text{алкил}$, $-\text{N}(C_1-C_6\text{алкил})\text{SO}_2\text{C}_1-C_6\text{алкил}$, $-\text{S}(\text{O})(C_1-C_6\text{алкил})$, $-\text{S}(\text{O})\text{N}(C_1-C_6\text{алкил})_2$ или $-\text{N}(C_1-C_6\text{алкил})\text{S}(\text{O})(C_1-C_6\text{алкил})$, где каждый алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил или арил необязательно замещен одним или более $-R^{12}$. В некоторых вариантах осуществления R^{11} представляет собой $-C_1-C_6\text{алкил}$, $-C_2-C_6\text{алкенил}$, $-C_2-C_6\text{алкинил}$, $-C_3-C_8\text{циклоалкил}$, $-C_4-C_8\text{циклоалкенил}$, гетероциклик, гетероарил, арил, где R^{11} замещен R^{12} . В некоторых вариантах осуществления R^{11} представляет собой галоген.

[0033] В некоторых вариантах осуществления R^{12} представляет собой $-C_1-C_6\text{алкил}$, $-C_2-C_6\text{алкенил}$, $-C_2-C_6\text{алкинил}$, $-C_3-C_8\text{циклоалкил}$, $-C_4-C_8\text{циклоалкенил}$, гетероциклик, гетероарил, арил, $-\text{OH}$, галоген, оксо, $-\text{NO}_2$, $-\text{CN}$, $-\text{NH}_2$, $-\text{OC}_1-C_6\text{алкил}$, $-\text{NHC}_1-C_6\text{алкил}$, $-\text{N}(C_1-C_6\text{алкил})_2$, $-\text{S}(\text{O})_2\text{NH}(C_1-C_6\text{алкил})$, $-\text{S}(\text{O})_2\text{N}(C_1-C_6\text{алкил})_2$, $-\text{S}(\text{O})_2\text{C}_1-C_6\text{алкил}$, $-\text{C}(\text{O})\text{C}_1-C_6\text{алкил}$, $-\text{C}(\text{O})\text{NH}_2$, $-\text{C}(\text{O})\text{NH}(C_1-C_6\text{алкил})$, $-\text{C}(\text{O})\text{N}(C_1-C_6\text{алкил})_2$, $-\text{C}(\text{O})\text{OC}_1-C_6\text{алкил}$, $-\text{N}(C_1-C_6\text{алкил})\text{SO}_2\text{C}_1-C_6\text{алкил}$, $-\text{S}(\text{O})(C_1-C_6\text{алкил})$, $-\text{S}(\text{O})\text{N}(C_1-C_6\text{алкил})_2$ или $-\text{N}(C_1-C_6\text{алкил})\text{S}(\text{O})(C_1-C_6\text{алкил})$. В некоторых вариантах осуществления R^{12} представляет собой $-\text{H}$. В некоторых вариантах осуществления R^{12} представляет собой галоген.

[0034] В некоторых вариантах осуществления n равно 1. В некоторых вариантах осуществления n равно 2. В некоторых вариантах осуществления n равно 3. В некоторых вариантах осуществления n равно 4.

[0035] В некоторых вариантах осуществления R^1 представляет собой $-C_1-C_6\text{алкил}$, $-C_2-C_6\text{алкенил}$, $-C_2-C_6\text{алкинил}$, $-C_3-C_8\text{циклоалкил}$, $-C_4-C_8\text{циклоалкенил}$, гетероциклоалкил, гетероарил или арил.

[0036] Предпочтительно соединение представляет собой соединение формулы (I), ингибирующее СВР, где R_1 представляет собой $-\text{OCH}_3$. В некоторых вариантах осуществления соединение формулы (I), ингибирующее СВР, содержит R_1 , представляющий собой $-\text{OCH}_3$, и R_6 , представляющий собой C_6 арил (фенил), необязательно замещенный одним или более R_{10} . В некоторых вариантах осуществления соединение формулы (I), ингибирующее СВР, содержит R_1 , представляющий собой $-\text{OCH}_3$, и R_6 , представляющий собой C_6 арил (фенил), необязательно замещенный одним или более R_{10} , выбранными из группы, состоящей из галогена (например, фтора) и метокси, где метокси необязательно замещен одним или более R_{12} . В некоторых

вариантах осуществления соединение формулы (I), ингибирующее СВР, содержит R₁, представляющий собой -OCH₃, и R₆, представляющий собой C₆ арил (фенил), необязательно замещенный одним или более R₁₀, выбранными из группы, состоящей из галогена (например, фтора) и метокси, где метокси необязательно замещен одним или более R₁₂, и R₁₂ представляет собой галоген (предпочтительно, фтор).

[0037] В некоторых вариантах осуществления соединение по изобретению представляет собой соединение, выбранное на фиг. 1, или его фармацевтически приемлемую соль.

Способ синтеза соединений

[0038] Соединения по настоящему изобретению могут быть получены различными способами, включая стандартные химические методы. Подходящие способы синтеза показаны в примерах, приведенных ниже.

[0039] Соединения по настоящему изобретению, то есть соединения формулы (I) или их фармацевтически приемлемая соль, энантиомер, гидрат, сольват, пролекарство, изомер или таутомер, могут быть получены способами, известными в области органического синтеза, как указано частично на следующих схемах синтеза. Следует понимать, что на схемах, описанных ниже, защитные группы для чувствительных или реакционноспособных групп используются там, где это необходимо, в соответствии с общими принципами или химической структурой. Защитные группы используются согласно стандартным методам органического синтеза (T. W. Greene и P. G. M. Wuts, "Protective Groups in Organic Synthesis", Third edition, Wiley, New York 1999). Эти группы удаляют на удобной стадии синтеза соединения с использованием методов, которые очевидны для специалистов в данной области техники. Процессы отбора, а также условия реакции и порядок их выполнения должны соответствовать получению соединений формулы (I).

[0040] Специалисты в данной области техники поймут, существует ли стереоцентр в соединениях формулы (I). Соответственно, настоящее изобретение включает оба возможных стереоизомера (если иное не указано в синтезе) и включает не только рацемические соединения, а также отдельные энантиомеры и/или диастереомеры. Когда соединение желательно в виде одного энантиомера или диастереомера, оно может быть получено стереоспецифическим синтезом или разделением конечного продукта или любого подходящего промежуточного соединения. На разделение конечного продукта, промежуточного соединения или исходного материала можно повлиять любым подходящим способом, известным в уровне техники. См., например, "Stereochemistry of

"Organic Compounds" от E. L. Eliel, S. H. Wilen и L. N. Mander (Wiley-Interscience, 1994).

[0041] Описанные в данном документе соединения могут быть получены из коммерчески доступных исходных материалов или синтезированы с использованием известных органических, неорганических и/или ферментативных процессов.

[0042] Изобретение также включает фармацевтические композиции, содержащие одно или более соединений, ингибирующих СВР, как описано в данном документе, или их фармацевтически приемлемую соль и фармацевтически приемлемое вспомогательное вещество. В некоторых вариантах осуществления фармацевтические композиции, описанные в данном документе, могут быть предусмотрены в виде стандартной лекарственной формы (например, капсулы, таблетки и т. п.). Фармацевтические композиции, содержащие соединение формулы (I), могут быть предусмотрены в виде пероральной лекарственной формы, такой как капсула или таблетка. Пероральная лекарственная форма необязательно содержит один или более наполнителей, разрыхлителей, смазывающих веществ, скользящих веществ, антиадгезивов и/или антистатиков. В некоторых вариантах осуществления пероральную лекарственную форму получают путем сухого смешивания. В некоторых вариантах осуществления пероральная лекарственная форма представляет собой таблетку, которую получают путем сухого гранулирования. Например, соединение, ингибирующее СВР, по настоящему изобретению может быть дозировано от 1 мг до 1 г с терапевтически эффективной частотой. Фармацевтические композиции можно вводить перорально в любой перорально приемлемой лекарственной форме. Соответственно, пациент и/или субъект могут быть выбраны для лечения с применением соединения, описанного в данном документе, сначала путем оценки пациента и/или субъекта, чтобы определить, нуждается ли субъект в ингибировании СВР, и если субъект определен как нуждающийся в ингибировании СВР, а затем введения субъекту композиции, описанной в данном документе.

[0043] Фармацевтическая композиция может содержать одно или более соединений формулы (I), в том числе любое соединение, раскрытое в приведенных ниже примерах, как предусмотрено в данном документе. В одном примере активный фармацевтический ингредиент (АФИ (API)) может содержать около 90% или более соединения формулы (I) и до около 10% (предпочтительно до около 5%, наиболее предпочтительно до около 2,5%, включая около 1,5%) соединения формулы (I). Пероральные лекарственные формы, содержащие соединение формулы (I), могут быть получены в виде лекарственного средства в капсule (ЛСвК (DiC)), инкапсулированного с помощью простого гранулированного сухого смешивания и раствора на основе липидов в капсule с твердой оболочкой. Капсулы могут содержать фармацевтически приемлемые

вспомогательные вещества, а инкапсулированные капсулы могут быть упакованы в бутылки из полиэтилена высокой плотности, запечатанные индукционным способом.

ПРИМЕРЫ

Определения, используемые на следующих схемах и в других местах в данном документе:

ACNaцетонитрил

Ac₂Oангидрид уксусной кислоты

(+)BINAP(±)-2,2'-бис(дифенилфосфино)-1,1'-бинафтален

Вострет-бутоксикарбонил

n-BuOHбутанол

смсантиметр

DCE1,2-дихлорэтан

DCMдихлорметан или метиленхлорид

DEAдиэтиламин

DMC2-хлор-4,5-дигидро-1,3-диметил-1Н-имидазолия хлорид

DMPпериодинан Десса-Мартина

DMTMM4-(4,6-диметокси-1,3,5-триазин-2-ил)-4-метилморфолиния хлорид

DIEAN,N-дизопропилэтиламин

DMAP4-(диметиламино)пиридин

DMFN,N-диметилформамид

DMSOдиметилсульфоксид

DPPАдифенилфосфорилазид

dppfбис(дифенилфосфино)ферроцен

ИЭР (ES)ионизация электрораспылением

Et₃Nтриэтиламин

EtOAcэтилацетат

EtOHэтанол

FАмуравынная кислота

КФХ (FCC)колоночная флеш-хроматография

ч.часы

HATU2-(3Н-[1,2,3]триазоло[4,5-в]пиридин-3-ил)-1,1,3,3-тетраметилизоурония гексафтфорфосфат

HClхлороводород

HOAcуксусная кислота

ВЭЖХ (HPLC)высокоэффективная жидкостная хроматография

(i-Pr)₂NEtN,N-диизопропилэтиламин

ллитр

ЖХ/MC (LC/MS)жидкостная хроматография/масс-спектрометрия

LDAдиизопропиламин лития

K₂CO₃карбонат калия

MeOHметанол

млмиллилитр

ммольмиллимоль

мгмиллиграмм

МГцмегагерцы

MC (MS) масс-спектрометрия

m/zсоотношение массы и заряда

NBSN-бромсукцинимид

нмнанометр

NMM4-метилморфолин

ЯМРядерный магнитный резонанс

Pd₂(dba)₃трис(дibenзилиденацетон)дипалладий

Ph₃Pтрифенилfosфин

PhCH₂Обензальдегид

PhMetолуол

рртчастей на миллион

к. т.комнатная температура

RTвремя удерживания

СКЖХ (SFC)сверхкритическая жидкостная хроматография

STABтриацетоксиборгидрид натрия

p-TSAпара-толуолсульфоновый ангидрид

p-TsOHпара-толуолсульфоновая кислота

TФУтрифторуксусная кислота

TFAАтрифторуксусный ангидрид

THFтетрагидрофуран

УФультрафиолетовое излучение

XPhos2-дициклогексилфосфино-2',4',6'-триизопропилбифенил

Материалы

[0044] Если не указано иное, все материалы были получены от коммерческих

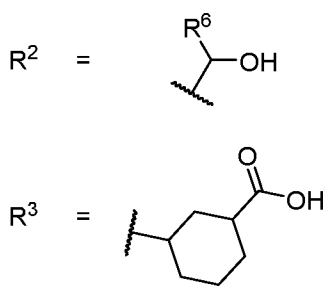
поставщиков и использовались без дополнительной очистки. Безводные растворители были получены от Sigma-Aldrich (Милуоки, Висконсин) и использовались непосредственно. Все реакции с участием реагентов, чувствительных к воздуху или влаге, проводились в атмосфере азота, а все реакции с использованием микроволнового излучения проводились на приборе Biotage Initiator EXP EU.

[0045] Если не указано иное, очистка с помощью ВЭЖХ с запуском по массе и/или чистота и масс-спектральные данные низкого разрешения были измерены с использованием следующего: (1) системы сверхэффективной жидкостной хроматографии (СЭЖХ (UPLC)) от Waters Acquity (СЭЖХ (UPLC) от Waters Acquity с устройством для отбора образцов и масс-спектрометром Waters Micromass ZQ) с УФ-обнаружением при 220 нм и режимом низкорезонансной положительной ионизации электрораспылением (ИЭР (ESI)) (колонка: Acuity UPLC BEH C18, 1,7 мкм, 2,1 X 50 мм; градиент: 5–100% растворителя В (95/5/0,09%: ацетонитрил/вода/муравьиная кислота) в растворителе А (95/5/0,1%: 10 мМ формиата аммония/ацетонитрил/муравьиная кислота) в течение 2,2 мин., затем 100–5% растворителя В в растворителе А в течение 0,01 мин., затем удерживание при 5% растворителя В в растворителе А в течение 0,29 мин.), или (2) системы высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ (HPLC)) HT2790 Alliance от Waters (Waters 996 PDA и одноквадрупольный масс-спектрометр Waters ZQ) с УФ-обнаружением при 220 нм и 254 нм и режимом низкорезонансной ионизации электрораспылением (положительная/отрицательная) (ИЭР (ESI)) (колонка: XBridge Phenyl или C18, 5 мкм, 4,6 x 50 мм; градиент: 5–95% растворителя В (95% метанола/5% воды с 0,1% муравьиной кислоты) в растворителе А (95% воды/5% метанола с 0,1% муравьиной кислоты) в течение 2,5 мин., затем удерживание при 95% растворителя В в растворителе А в течение 1 мин. (чистота и только МС с низким разрешением).

Общие способы получения соединений

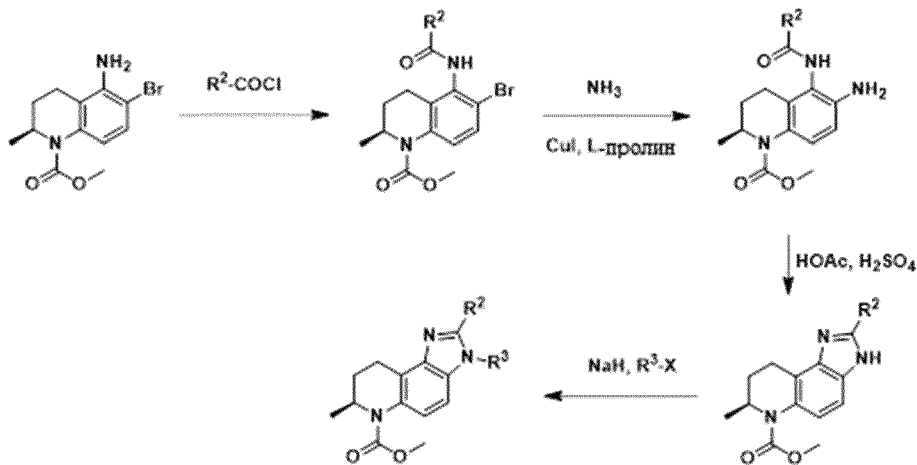
[0046] В данном документе описаны способы синтеза соединений по настоящему изобретению. Соединения по настоящему изобретению могут быть синтезированы согласно схемам синтеза, приведенным ниже. Получение исходного материала для схем 1 и 2 («промежуточное соединение 1») описано ниже. Получение исходного материала для схем 3 и 4 можно найти в примере 1 части А патента США № 4404207.

[0047] Если не указано иное, заместители R² и R³ на следующих схемах реакций определены следующим образом, а R⁶ определен в описании и формуле изобретения.



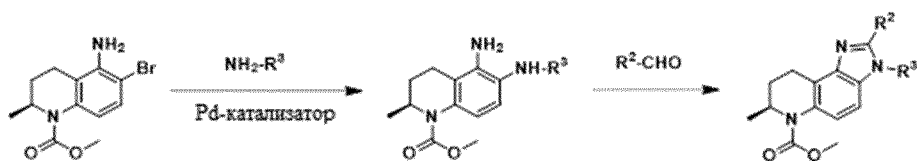
[0048] На схеме 1 представлены методы, применимые для синтеза соединений формулы I.

Схема 1



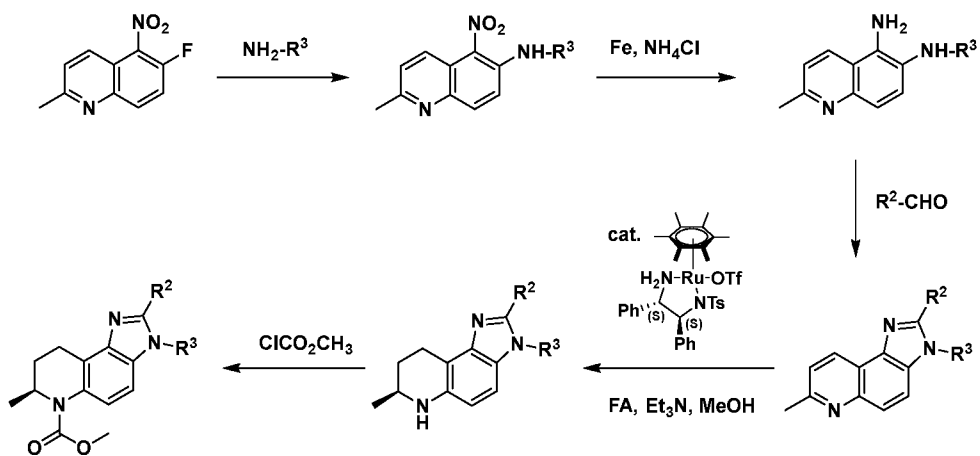
[0049] На схеме 2 представлены методы, применимые для синтеза соединений формулы I.

Схема 2



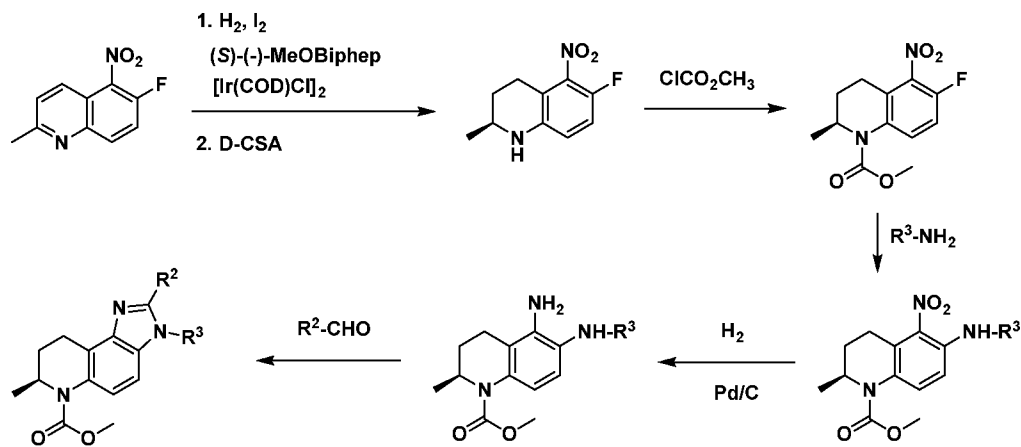
[0050] Альтернативно на схеме 3 представлены методы, применимые для синтеза определенных соединений формулы I.

Схема 3

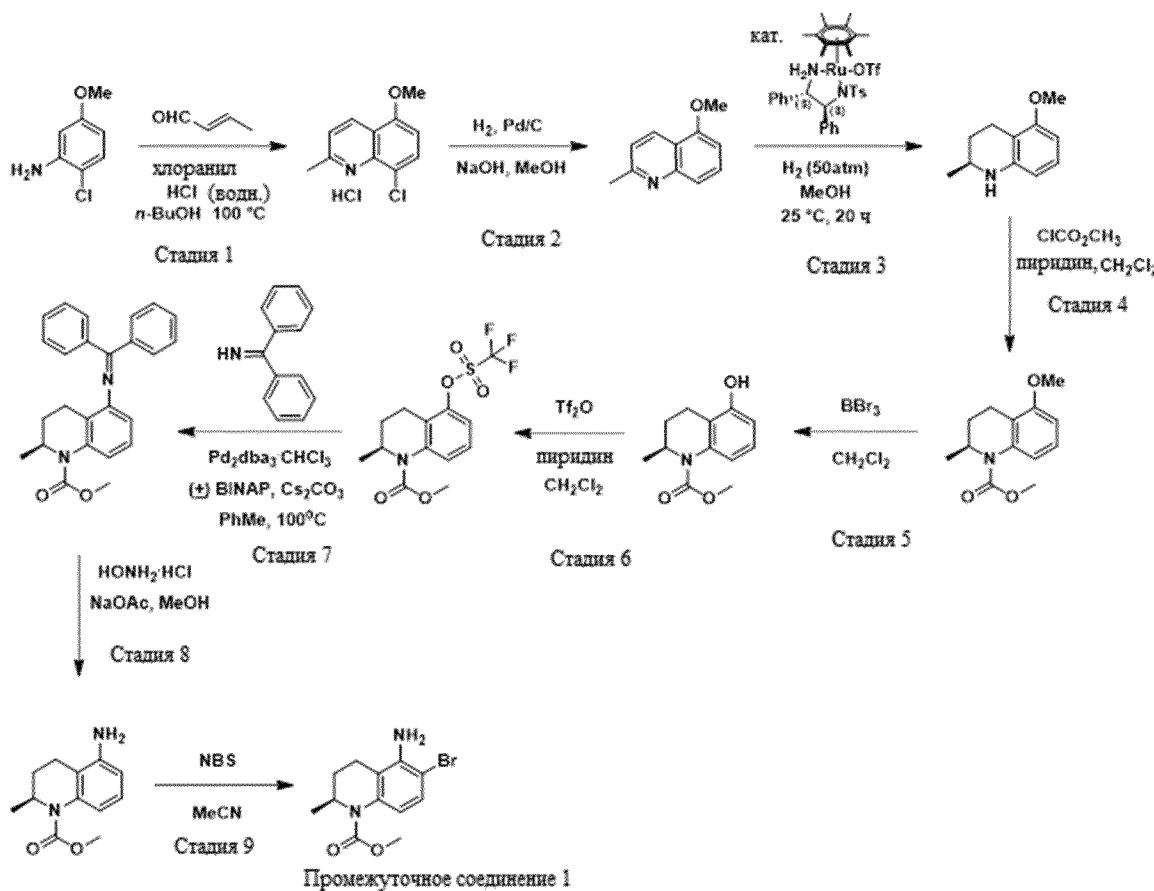


[0051] Альтернативно на схеме 4 представлены методы, применимые для синтеза определенных соединений формулы I.

Схема 4



Получение промежуточного соединения 1: метил-(S)-5-амино-6-бром-2-метил-3,4-дигидрохинолин-1(2H)-карбоксилата



Стадия 1. 8-Хлор-5-метокси-2-метилхинолина гидрохлорид

[0052] В 4-горлой круглодонной колбе объемом 5 л, которую продували азотом и в которой поддерживали инертную атмосферу азота, 2-хлор-5-метоксианилин (250 г, 1,59 моль) растворяли в 1-бутаноле (1200 мл). Затем добавляли хлористоводородную кислоту (водн., 36,5%, 526,5 мл) и хлоранил (456,5 г, 1,86 моль). Полученную смесь перемешивали в течение 1 ч. при 100°C в атмосфере азота. Затем добавляли по каплям раствор (E)-бут-2-еналя (169 мл, 2,06 моль) в 1-бутаноле (300 мл). Полученный раствор перемешивали в течение 1 ч. при 100°C в атмосфере азота. Масляную баню охлаждали до 70°C и добавляли тетрагидрофуран (1500 мл). Затем полученную смесь перемешивали в течение 1 ч. при 70°C. Реакционную смесь охлаждали до 0°C и твердые вещества фильтровали. Твердые вещества промывали тетрагидрофураном (3 л) при 0°C. Это обеспечивало получение указанного в заголовке соединения (300 г, 77%) в виде желтого твердого вещества. МС: (ИЭР, m/z): 208, 210 [M+H]⁺. Затем высушивали в печи с получением гидрохлорида 8-хлор-5-метокси-2-метилхинолина (83,0 г, 74%) в виде желтого твердого вещества. МС (ИЭР, m/z): 208 [M+H]⁺.

Стадия 2. 5-Метокси-2-метилхинолин

[0053] В 3-горлой круглодонной колбе объемом 1000 мл гидрохлорид 8-хлор-5-метокси-2-метилхинолина (50 г, 204,82 ммоль) растворяли в метаноле (300 мл). Затем

добавляли гидроксид натрия (3 М, 205 мл) и 10% палладий на угле (25 г). Водород (газ) загружали в реакционную смесь. Реакционную смесь перемешивали в атмосфере водорода в течение 3 ч. при комнатной температуре. Реакционную смесь продували азотом и твердые вещества отфильтровывали над целитом. Отфильтрованный раствор концентрировали в вакууме. Остаток подвергали очистке посредством КФХ (FCC) с элюированием этилацетатом/петролейным эфиром (1:5). Это обеспечивало получение указанного в заголовке соединения (28,5 г, 80%) в виде желтого масла. МС: (ИЭР, m/z): 174 [M+H]⁺.

Стадия 3. (2S)-5-Метокси-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин

[0054] В реакционном сосуде высокого давления объемом 30 мл (50 атм.) 5-метокси-2-метилхинолин (4,0 г, 23,09 ммоль) растворяли в метаноле (10 мл). Затем добавляли Ru(OTf)(η₆-гексаметилбензол)((S,S)-TsDPEN) ([N-[{(1S,2S)-2-(амино-κN)-1,2-дифенилэтил]-4-метилбензолсульфонамидато-κN][(1,2,3,4,5,6-η)-1,2,3,4,5,6-гексаметилбензол](1,1,1-трифторметансульфонато-κO)-рутений, полученный в соответствии с процедурой в J. Am. Chem. Soc. 2011, 133, 9878-9891), (150 мг, 0,23 ммоль). В указанное выше вводили водород. Полученный раствор перемешивали в течение 6 ч. при комнатной температуре. Полученную смесь концентрировали в вакууме. Остаток подвергали очистке посредством КФХ (FCC) с элюированием этилацетатом/петролейным эфиром (1:4). Это обеспечивало получение указанного в заголовке соединения (3,0 г, 73%) в виде желтого масла. МС: (ИЭР, m/z): 178 [M+H]⁺.

Стадия 4. Метил-(S)-5-метокси-2-метил-3,4-дигидрохинолин-1(2Н)-карбоксилат

[0055] В круглодонной колбе объемом 250 мл (2S)-5-метокси-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин (18 г, 99,52 ммоль) растворяли в дихлорметане (100 мл). Затем добавляли пиридин (23,6 г, 298,36 ммоль) с последующим добавлением метилкарбонохлоридата (9,4 г, 99,47 ммоль). Полученный раствор перемешивали в течение 1 ч. при комнатной температуре. Полученный раствор разбавляли с помощью 100 мл дихлорметана и промывали с помощью 3x200 мл воды. Органические слои объединяли, высушивали над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме. Остаток подвергали очистке посредством КФХ (FCC) с элюированием этилацетатом/петролейным эфиром (1:3). Это обеспечивало получение указанного в заголовке соединения (21 г, 89%) в виде желтого масла. МС: (ИЭР, m/z): 236 [M+H]⁺.

Стадия 5. Метил-(S)-5-гидрокси-2-метил-3,4-дигидрохинолин-1(2Н)-карбоксилат

[0056] В 3-горлой круглодонной колбе объемом 500 мл метил-(2S)-5-метокси-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилат (21 г, 89,36 ммоль) растворяли в

дихлорметане (150 мл). Затем добавляли трибромид бора (150 мл, 0,15 моль, 1 М в CH_2Cl_2). Полученный раствор перемешивали в течение 1 ч. при комнатной температуре. Затем реакционную смесь гасили добавлением 300 мл воды. Полученную смесь экстрагировали с помощью 3x300 мл дихлорметана. Органические слои объединяли, высушивали над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме. Остаток подвергали очистке посредством КФХ (FCC) с элюированием этилацетатом/петролейным эфиром (1:2). Это обеспечивало получение указанного в заголовке соединения (13,5 г, 68%) в виде желтого твердого вещества. МС: (ИЭР, m/z): 222 $[\text{M}+\text{H}]^+$.

Стадия 6. Метил-(S)-2-метил-5-(((трифторметил)сульфонил)окси)-3,4-дигидрохинолин-1(2Н)-карбоксилат

[0057] В круглодонной колбе объемом 250 мл метил-(2S)-5-гидрокси-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилат (5 г, 18,08 ммоль) растворяли в дихлорметане (50 мл). Затем добавляли пиридин (14,3 г, 180,78 ммоль) и трифторметансульфоновый ангидрид (10,2 г, 36,15 ммоль). Полученный раствор перемешивали в течение 1 ч. при комнатной температуре. Полученную смесь промывали с помощью 3x100 мл воды. Органические слои объединяли, высушивали над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме. Остаток подвергали очистке посредством КФХ (FCC) с элюированием этилацетатом/петролейным эфиром (1:3). Это обеспечивало получение указанного в заголовке соединения (5,5 г, 86%) в виде желтого масла. МС: (ИЭР, m/z): 354 $[\text{M}+\text{H}]^+$.

Стадия 7. Метил-(S)-5-((дифенилметилен)амино)-2-метил-3,4-дигидрохинолин-1(2Н)-карбоксилат

[0058] В круглодонной колбе объемом 500 мл, которую продували азотом и в которой поддерживали инертную атмосферу азота, метил-(2S)-2-метил-5-[(трифторметан)сульфонилокси]-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилат (23,5 г, 65,18 ммоль) растворяли в толуоле (100 мл). Затем добавляли дифенилметанимин (17,9 г, 97,78 ммоль), аддукт трис(дibenзилиденацитон)дипалладий-хлороформа (1,19 г, 1,30 ммоль), (+/-)-2,2'-бис(дифенилфосфино)-1,1'-бинафтил (2,43 г, 3,90 ммоль) и карбонат цезия (42,4 г, 130,13 ммоль). Полученный раствор перемешивали в течение ночи при 100°C в атмосфере азота. Реакционную смесь охлаждали и твердые вещества отфильтровывали. Остаток подвергали очистке посредством КФХ (FCC) с элюированием этилацетатом/петролейным эфиром (1:3). Это обеспечивало получение указанного в заголовке соединения (33 г, 80%) в виде желтого масла. МС: (ИЭР, m/z): 385 $[\text{M}+\text{H}]^+$.

Стадия 8. Метил-(S)-5-амино-2-метил-3,4-дигидрохинолин-1(2Н)-карбоксилат

[0059] В круглодонной колбе объемом 500 мл метил-(2S)-5-[(дифенилметилиден)амино]-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилат (33 г, 85,93 ммоль) растворяли в метаноле (200 мл). Затем добавляли ацетат натрия (17 г, 207,23 ммоль) и гидрохлорид гидроксиламина (12,3 г, 177,00 ммоль). Полученный раствор перемешивали в течение 2 ч. при комнатной температуре. Твердые вещества отфильтровывали. Полученную смесь концентрировали в вакууме. Остаток подвергали очистке посредством КФХ (FCC) с элюированием этилацетатом/петролейным эфиром (1:2). Это обеспечивало получение указанного в заголовке соединения (12,5 г, 66%) в виде желтого твердого вещества. МС: (ИЭР, m/z): 221 [M+H]⁺.

Стадия 9. Метил-(S)-5-амино-6-бром-2-метил-3,4-дигидрохинолин-1(2H)-карбоксилат (промежуточное соединение 1)

[0060] В 3-горлой круглодонной колбе объемом 100 мл метил-(2S)-5-амино-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилат (1 г, 4,09 ммоль) растворяли в ацетонитриле (20 мл). Затем добавляли N-бромосукцинимид (730 мг, 4,10 ммоль). Полученный раствор перемешивали в течение 30 мин. при комнатной температуре. Полученную смесь концентрировали в вакууме. Остаток подвергали очистке посредством КФХ (FCC) с элюированием этилацетатом/петролейным эфиром (1:1). Это обеспечивало получение указанного в заголовке соединения (1,1 г, 90%) в виде желтого твердого вещества. МС: (ИЭР, m/z): 299, 301 [M+H]⁺.

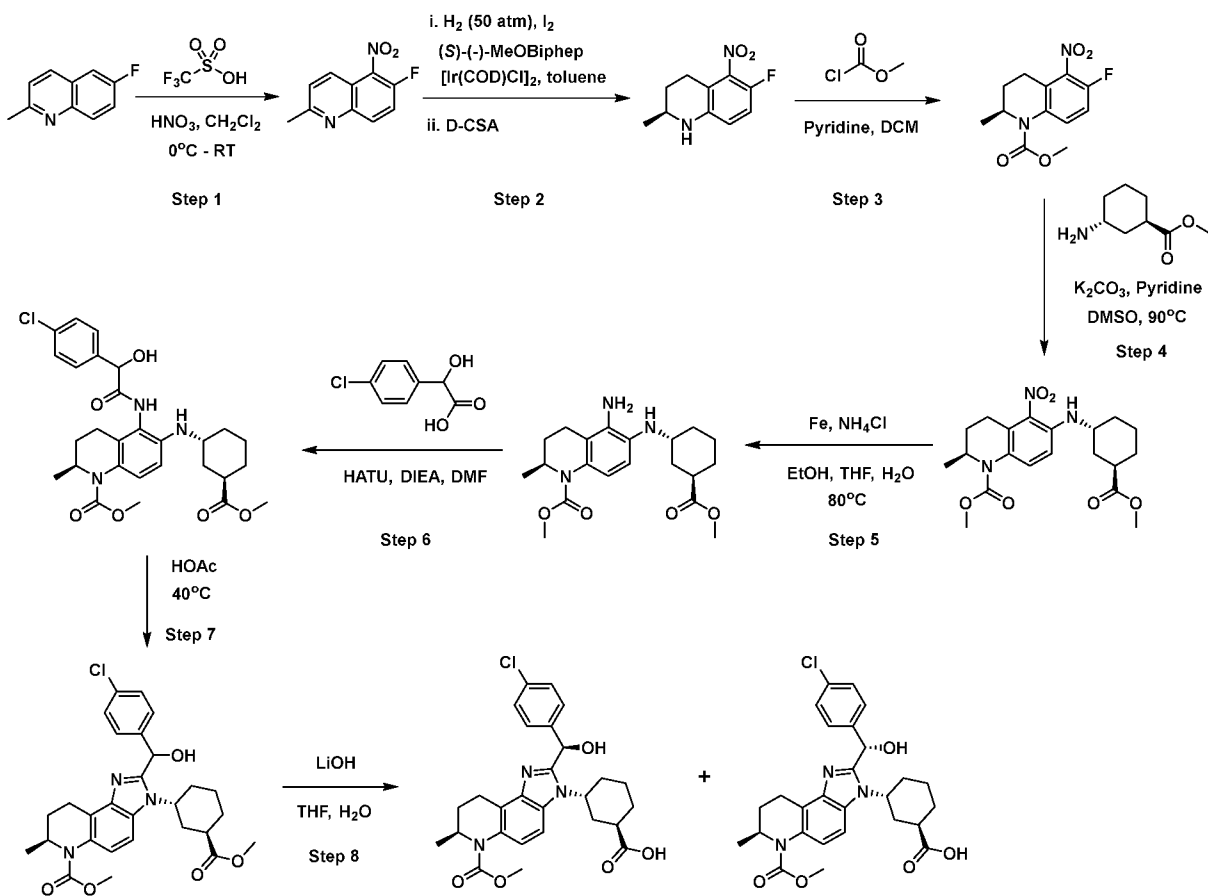
Н-ЯМР: (400 МГц, CD3OD, ppm): 7,19(d, J= 8,8 Гц, 1H), 6,84(d, J= 8,8 Гц, 1H), 4,73-4,69(m, 1H), 3,74(s, 3H), 2,64-2,57(m, 1H), 2,55-2,44(m, 1H), 2,12-2,05(m, 1H), 1,82-1,79(m, 1H), 1,17(d, J=6,9 Гц, 3H).

[0061] Изобретение дополнительно проиллюстрировано следующими примерами и схемами синтеза, которые не следует истолковывать как ограничение настоящего изобретения по объему или сущности конкретными описанными в данном документе процедурами. Следует понимать, что примеры представлены для иллюстрации определенных вариантов осуществления и тем самым не предполагается ограничение объема изобретения. Кроме того, следует понимать, что можно прибегнуть к различным другим вариантам осуществления, модификациям и их эквивалентам, которые могут быть предложены специалистами в данной области техники без отступления от сущности настоящего изобретения и/или объема прилагаемой формулы изобретения.

[0062] Схемы синтеза представлены для синтеза определенных раскрытых в данном документе соединений. Также описаны процесс и результаты анализов тестирования ингибиования бромодомена семейства BET.

Пример 1. Метил-(S)-2-(2-(1Н-пиразол-1-ил)этил)-7-метил-3-(((1-метил-1Н-

пиразол-3-ил)метил)амино)этил)-3,7,8,9-тетрагидро-6Н-имидазо[4,5-*f*]хинолин-6-карбоксилат



Стадия 1. 6-Фтор-2-метил-5-нитрохинолин

[0063] Раствор трифторметансульфоновой кислоты (82,0 мл, 0,923 моль) в HNO_3 (19,6 мл, 0,437 моль) перемешивали в течение 20 мин. при 0°C. После этого следовало добавление 6-фтор-2-метилхинолина (50,0 г, 0,310 моль) в дихлорметане (300 мл) при 0°C. Полученную смесь перемешивали в течение 15 часов при комнатной температуре (25°C). Реакционную смесь разбавляли водой (300 мл). Значение pH раствора регулировали до 8 с помощью бикарбоната натрия (насыщенного водного раствора). Полученный раствор экстрагировали дихлорметаном (3 x 300 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме. Остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (элюирование этилацетатом/петролейным эфиром в соотношении 1:4) с получением 6-фтор-2-метил-5-нитрохинолина в виде светло-желтого твердого вещества (60,0 г, 94%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 207 [M+H]⁺.

Стадия 2. (2S)-6-Фтор-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин

[0064] Раствор (S)-(-)-MeO-BIPHEP (1,03 г, 1,77 ммоль), димера хлор(1,5-

циклооктадиен)иридия(I) (538 мг, 0,80 ммоль) в толуоле (100 мл) перемешивали в течение 30 мин. при комнатной температуре (25°C) в атмосфере азота. После этого следовало добавление I₂ (410 мг, 1,62 ммоль) и 6-фтор-2-метил-5-нитрохинолина (33,0 г, 0,160 моль) в толуоле (100 мл). Полученную смесь перемешивали в течение 20 ч. при комнатной температуре (25°C) в атмосфере водорода (50 атм.). Полученную смесь концентрировали в вакууме и очищали с помощью хроматографии на силикагеле (элюирование с помощью этилацетата/петролейного эфира в соотношении 1:1) с получением неочищенного продукта (35,0 г). Неочищенный продукт растворяли в этилацетате (230 мл), затем добавляли D-камфорсульфоновую кислоту (36,9 г, 0,158 моль). Полученный раствор перемешивали в течение 1 ч. при 60°C и затем охлаждали до комнатной температуры. Твердые вещества собирали посредством фильтрации и промывали этилацетатом (120 мл). Твердые вещества растворяли в воде (50 мл). Значение pH раствора регулировали до 8 с помощью бикарбоната натрия (насыщенного водного раствора). Полученный раствор экстрагировали этилацетатом (3 x 120 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме с получением (2S)-6-фтор-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолина в виде красного твердого вещества (25,5 г, 76%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 211 [M+H]⁺.

Стадия 3. Метил-(2S)-6-фтор-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилат

[0065] Раствор (2S)-6-фтор-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолина (25,3 г, 0,120 моль), пиридина (39,0 мл, 0,484 моль) и метилкарбонохлоридата (18,7 мл, 0,242 моль) в дихлорметане (150 мл) перемешивали в течение 3 ч. при комнатной температуре (25°C). Реакционную смесь промывали с помощью 1 н. хлороводорода (водн., 2 x 70 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме с получением метил-(2S)-6-фтор-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата в виде желтого твердого вещества (29,8 г, 92%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 269 [M+H]⁺.

Стадия 4. Метил-(2S)-6-[[1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилат

Раствор метил-(2S)-6-фтор-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата (29,6 г, 0,110 моль), пиридина (29,6 мл, 0,368 моль), карбоната калия (30,5 г, 0,220 моль), и метил-(1R,3R)-3-аминоциклогексан-1-карбоксилата (25,6 г, 162,84 ммоль) в DMSO (270 мл) перемешивали в течение 15 ч. при 90°C и затем охлаждали до комнатной температуры. Реакционную смесь гасили добавлением воды (200 мл) и экстрагировали этилацетатом (3 x 300 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным

сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме. Полученный неочищенный продукт очищали с помощью хроматографии на силикагеле (элюирование с помощью этилацетата/петролейного эфира в соотношении 1:1) с получением метил-(2S)-6-[[*(1R,3R)*-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата в виде красного масла (32 г, 72%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 406 [M+H]⁺.

Стадия 5. Метил-(2S)-5-амино-6-[[*(1R,3R)*-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилат [0066] Раствор метил-(2S)-2-метил-5-нитро-6-[[*(1R,3R)*-4-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата (31,0 г, 76,46 ммоль), NH₄Cl (24,3 г, 454,28 ммоль) и Fe (порошок, 64,3 г, 1,15 моль) в тетрагидрофуране (300 мл), этаноле (300 мл), воде (100 мл) перемешивали в течение 1 ч. при 80°C и затем охлаждали до комнатной температуры. Твердые вещества отфильтровывали с помощью фильтрации. Полученный раствор разбавляли водой (300 мл) и экстрагировали этилацетатом (3 x 400 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме с получением метил-(2S)-5-((R)-2-гидрокси-2-фенилацетамидо)-6-[[*(1R,3R)*-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата в виде темно-зеленого твердого вещества (27,5 г, 92%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 376 [M+H]⁺.

Стадия 6. Метил-(2S)-5-[2-(4-хлорфенил)-2-гидроксиацетамидо]-6-[[*(1R,3R)*-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилат [0067] Раствор 2-(4-хлорфенил)-2-гидроксиуксусной кислоты (112 мг, 0,60 ммоль), НАТУ (304 мг, 0,80 ммоль), метил-(2S)-5-амино-6-[[*(1R,3R)*-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата (150 мг, 0,40 ммоль) и DIEA (155 мг, 1,20 ммоль) в N,N-диметилформамиде (2 мл) перемешивали в течение 15 ч. при комнатной температуре (25°C). Полученный раствор разбавляли водой (30 мл) и экстрагировали этилацетатом (3 x 50 мл). Органические слои объединяли и промывали солевым раствором (2 x 25 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме. Полученный неочищенный продукт очищали с помощью хроматографии на силикагеле (элюирование с помощью этилацетата/петролейного эфира в соотношении 1:1) с получением метил-(2S)-5-[2-(4-хлорфенил)-2-гидроксиацетамидо]-6-[[*(1R,3R)*-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата в виде желтого масла (70,0 мг, 32%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 544 [M+H]⁺.

Стадия 7. Метил-(7S)-2-[(4-хлорфенил)(гидрокси)метил]-3-[(1*R,3R*)-3-

(метоксикарбонил)циклогексил]-7-метил-3Н,6Н,7Н,8Н,9Н-имиазо[4,5-*f*]хинолин-6-карбоксилат

[0068] Раствор метил-(2S)-5-[2-(4-хлорфенил)-2-гидроксиацетамидо]-6-[(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата (60,0 мг, 0,11 ммоль) в AcOH (2 мл) перемешивали в течение 15 ч. при 40°C и затем охлаждали до комнатной температуры. Реакционную смесь разбавляли водой (10 мл). Значение pH раствора регулировали до 8 с помощью бикарбоната натрия (насыщенного водного раствора). Полученный раствор экстрагировали этилацетатом (3 x 15 мл). Органические слои объединяли и высушивали над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме. Полученный неочищенный продукт очищали с помощью хроматографии на силикагеле (элюирование с помощью этилацетата/петролейного эфира в соотношении 1:1) с получением метил-(7S)-2-[(4-хлорфенил)(гидрокси)метил]-3-[(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]-7-метил-3Н,6Н,7Н,8Н,9Н-имиазо[4,5-*f*]хинолин-6-карбоксилата в виде желтого масла (46,0 мг, 79%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 526 [M+H]⁺.

Стадия 8. (1R,3R)-3-[(7S)-2-[(R)-(4-Хлорфенил)(гидрокси)метил]-6-(метоксикарбонил)-7-метил-3Н,6Н,7Н,8Н,9Н-имиазо[4,5-*f*]хинолин-3-ил]циклогексан-1-карбоновая кислота; (1R,3R)-3-[(7S)-2-[(S)-(4-хлорфенил)(гидрокси)метил]-6-(метоксикарбонил)-7-метил-3Н,6Н,7Н,8Н,9Н-имиазо[4,5-*f*]хинолин-3-ил]циклогексан-1-карбоновая кислота

[0069] Раствор метил-(7S)-2-[(4-хлорфенил)(гидрокси)метил]-3-[(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]-7-метил-3Н,6Н,7Н,8Н,9Н-имиазо[4,5-*f*]хинолин-6-карбоксилата (50,0 мг, 0,10 ммоль) и LiOH (11,4 мг, 0,48 ммоль) в тетрагидрофуране (1 мл) и воде (1 мл) перемешивали в течение 15 ч. при 25°C. Полученную смесь концентрировали в вакууме. Неочищенный продукт очищали с помощью препаративной ВЭЖХ (колонка XBridge Shield RP18 OBD, 5 мкм, 19 x 150 мм; подвижная фаза, A: вода (содержащая 10 ммоль/л NH₄HCO₃) и B: ACN (от 10% до 37% в течение 12 мин.); детектор: УФ, 254 нм). Фракции продукта лиофилизировали с получением (1R,3R)-3-[(7S)-2-[(R)-(4-хлорфенил)(гидрокси)метил]-6-(метоксикарбонил)-7-метил-3Н,6Н,7Н,8Н,9Н-имиазо[4,5-*f*]хинолин-3-ил]циклогексан-1-карбоновой кислоты (413) в виде белого твердого вещества (10,5 мг, 43%) и (1R,3R)-3-[(7S)-2-[(S)-(4-хлорфенил)(гидрокси)метил]-6-(метоксикарбонил)-7-метил-3Н,6Н,7Н,8Н,9Н-имиазо[4,5-*f*]хинолин-3-ил]циклогексан-1-карбоновой кислоты (501) в виде белого твердого вещества (7,0 мг, 29%).

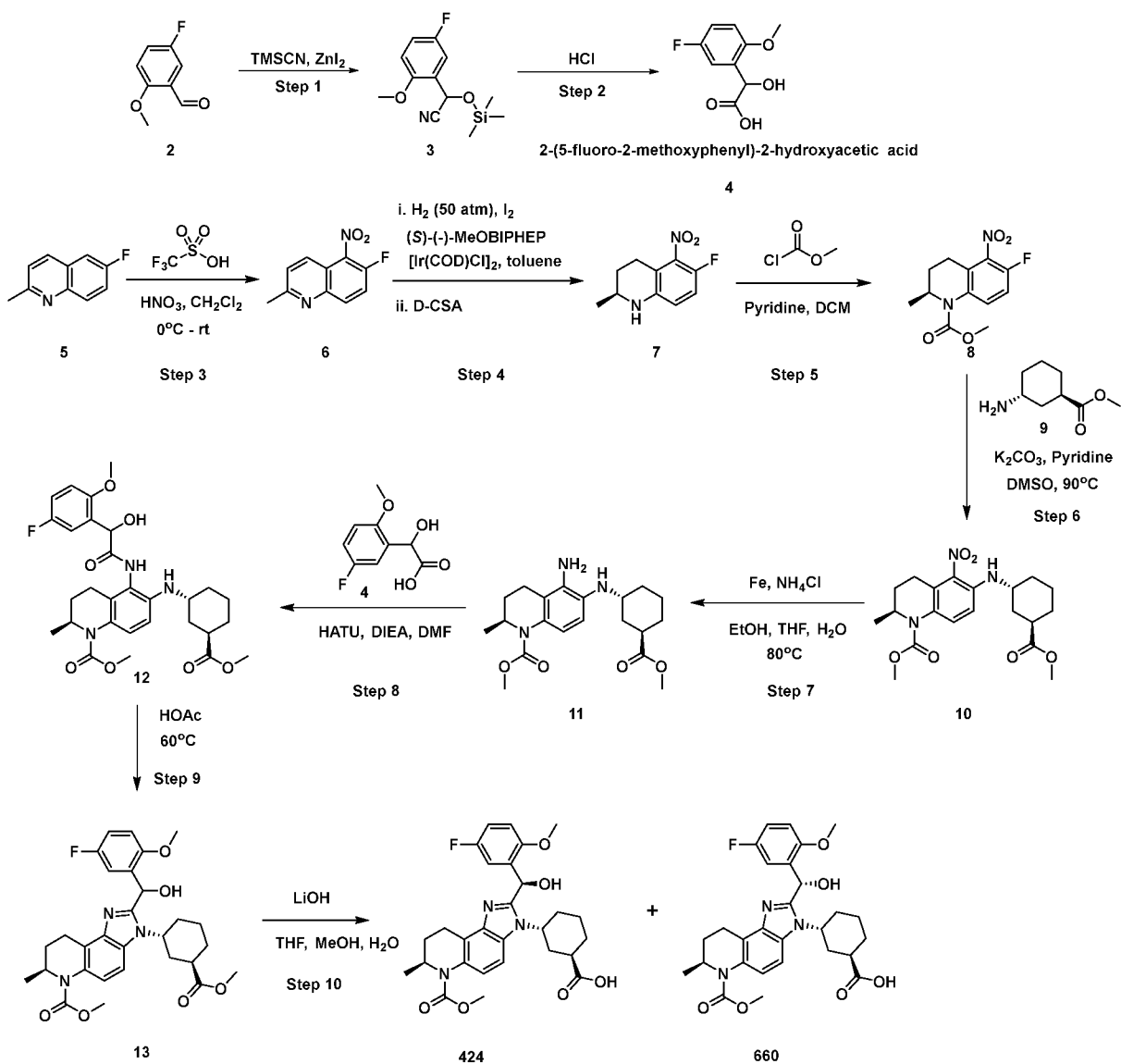
Первый элюированный изомер (413): ¹Н-ЯМР (CD₃OD, 400 МГц) δ (ppm): 7,49 (d, J

= 9,0 Гц, 1H), 7,42-7,33 (m, 5H), 6,19 (s, 1H), 4,92-4,90 (m, 1H), 4,82-4,72 (m, 1H), 3,79 (s, 3H), 3,34-3,20 (m, 1H), 3,02-2,94 (m, 1H), 2,90-2,87 (m, 1H), 2,36-2,09 (m, 4H), 1,99-1,96 (m, 1H), 1,80-1,42 (m, 5H), 1,16 (d, J = 6,6 Гц, 3H). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 512 [M+H]⁺.

Второй элюированный изомер (501): ¹Н-ЯМР (CD₃OD, 400 МГц) δ (ppm): 7,52-7,33 (m, 6H), 6,22 (s, 1H), 4,84-4,73 (m, 2H), 3,78 (s, 3H), 3,27-3,16 (m, 1H), 3,04-2,92 (m, 1H), 2,90-2,88 (m, 1H), 2,46-2,35 (m, 2H), 2,30-2,22 (m, 1H), 2,15-2,02 (m, 2H), 1,82-1,71 (m, 1H), 1,63-1,55 (m, 2H), 1,40-1,28 (m, 1H), 1,15 (d, J = 6,6 Гц, 4H). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 512 [M+H]⁺.

[0070] Соединения, перечисленные на фиг. 1, были получены с использованием стандартных химических манипуляций и процедур, аналогичных описанным в данном документе. На фиг. 1 «элюированный изомер» относится к порядку, в котором соединение элюируется с помощью препаративной ВЭЖХ.

Пример 2. Соединения 424 и 660: (1R,3R)-3-[(7S)-2-[(R)-(5-фтор-2-метоксифенил)(гидрокси)метил]-6-(метоксикарбонил)-7-метил-3H,6H,7H,8H,9H-имидаzo[4,5-f]хинолин-3-ил]циклогексан-1-карбоновая кислота (424); (1R,3R)-3-[(7S)-2-[(S)-(5-фтор-2-метоксифенил)(гидрокси)метил]-6-(метоксикарбонил)-7-метил-3H,6H,7H,8H,9H-имидаzo[4,5-f]хинолин-3-ил]циклогексан-1-карбоновая кислота (660)



Стадия 1. 2-(5-Фтор-2-метоксифенил)-2-[^{(т}риметилсилил)окси]ацетонитрил

[0071] Раствор ZnI_2 (1,6 мг, 0,01 ммоль), 5-фтор-2-метоксибензальдегида (1,54 г, 9,99 ммоль) в триметилсиланкарбонитриле (1,5 мл, 11,25 ммоль) перемешивали в течение 1 ч. при комнатной температуре. Полученную смесь концентрировали в вакууме. Полученный неочищенный продукт очищали с помощью хроматографии на силикагеле (элюирование с помощью этилацетата/петролейного эфира в соотношении 1:1) с получением 2-(5-фтор-2-метоксифенил)-2-[^{(т}риметилсилил)окси]ацетонитрила в виде белого твердого вещества (2,0 г, 79%).

Стадия 2. 2-(5-Фтор-2-метоксифенил)-2-гидроксиуксусная кислота

[0072] Раствор 2-(5-фтор-2-метоксифенил)-2-[^{(т}риметилсилил)окси]ацетонитрила (1,50 г, 5,92 ммоль) в хлороводородной кислоте (10 мл, 12М) перемешивали в течение 1 ч.

при 25°C и затем перемешивали в течение 2 ч. при 70°C. Реакционную смесь охлаждали и концентрировали в вакууме. Неочищенный продукт очищали с помощью хроматографии с обращенной фазой (колонка: C18; подвижная фаза, A: воде (содержащая 0,05% ТФУ) и B: ACN (от 5% до 20% в течение 30 мин.); детектор: УФ, 254 нм) с получением 2-(5-фтор-2-метоксифенил)-2-гидроксикусусной кислоты в виде белого твердого вещества (1,10 г, 93%).

Стадия 3. 6-Фтор-2-метил-5-нитрохинолин

[0073] Раствор трифторметансульфоновой кислоты (82,0 мл, 0,923 моль) в HNO₃ (19,6 мл, 0,437 моль) перемешивали в течение 20 мин. при 0°C. После этого следовало добавление 6-фтор-2-метилхинолина (50,0 г, 0,310 моль) в дихлорметане (300 мл) при 0°C. Полученную смесь перемешивали в течение 15 ч. при комнатной температуре (25°C). Реакционную смесь разбавляли водой (300 мл). Значение pH раствора регулировали до 8 с помощью бикарбоната натрия (насыщенного водного раствора). Полученный раствор экстрагировали дихлорметаном (3 x 300 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме. Остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (элюирование этилацетатом/петролейным эфиром в соотношении 1:4) с получением 6-фтор-2-метил-5-нитрохинолина в виде светло-желтого твердого вещества (60,0 г, 94%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 207 [M+H]⁺.

Стадия 4. (2S)-6-Фтор-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин

[0074] Раствор (S)-(−)-MeO-BIPHEP (1,03 г, 1,77 ммоль), димера хлор(1,5-циклооктадиен)иридия(I) (538 мг, 0,80 ммоль) в толуоле (100 мл) перемешивали в течение 30 мин. при комнатной температуре (25°C) в атмосфере азота. После этого следовало добавление I₂ (410 мг, 1,62 ммоль), 6-фтор-2-метил-5-нитрохинолина (33,0 г, 0,160 моль) в толуоле (100 мл). Полученную смесь перемешивали в течение 20 ч. при комнатной температуре (25°C) в атмосфере водорода (50 атм.). Полученную смесь концентрировали в вакууме и очищали с помощью хроматографии на силикагеле (элюирование с помощью этилацетата/петролейного эфира в соотношении 1:1) с получением неочищенного продукта (35,0 г). Неочищенный продукт растворяли в этилацетате (230 мл), затем добавляли D-камфорсульфоновую кислоту (36,9 г, 0,158 моль). Полученный раствор перемешивали в течение 1 ч. при 60°C и затем охлаждали до комнатной температуры. Твердые вещества собирали посредством фильтрации и промывали этилацетатом (120 мл). Твердые вещества растворяли в воде (50 мл). Значение pH раствора регулировали до 8 с помощью бикарбоната натрия (насыщенного водного раствора). Полученный раствор экстрагировали этилацетатом (3 x 120 мл). Объединенные органические слои сушили над

безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме с получением (2S)-6-фтор-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолина в виде красного твердого вещества (25,5 г, 76%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 211 [M+H]⁺.

Стадия 5. Метил-(2S)-6-фтор-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилат

[0075] Раствор (2S)-6-фтор-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин (25,3 г, 0,120 моль), пиридина (39,0 мл, 0,484 моль), метил хлорформиат (18,7 мл, 0,242 моль) в дихлорметане (150 мл) перемешивали в течение 3 ч. при комнатной температуре (25°C). Реакционную смесь промывали с помощью 1 М хлороводородной кислоты (2 x 70 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме с получением метил-(2S)-6-фтор-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата в виде желтого твердого вещества (29,8 г, 92%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 269 [M+H]⁺.

Стадия 6. Метил-(2S)-6-[[¹R,³R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилат

[0076] Раствор метил-(2S)-6-фтор-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата (29,6 г, 0,110 моль), пиридина (29,6 мл, 0,368 моль), карбоната калия (30,5 г, 0,220 моль), метил-(¹R,³R)-3-аминоциклогексан-1-карбоксилата (25,6 г, 162,84 ммоль) в DMSO (270 мл) перемешивали в течение 15 ч. при 90°C и затем охлаждали до комнатной температуры. Реакционную смесь гасили добавлением воды (200 мл) и экстрагировали этилацетатом (3 x 300 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме. Полученный неочищенный продукт очищали с помощью хроматографии на силикагеле (элюирование с помощью этилацетата/петролейного эфира в соотношении 1:1) с получением метил-(2S)-6-[[¹R,³R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата в виде красного масла (32 г, 72%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 406 [M+H]⁺.

Стадия 7. Метил-(2S)-5-амино-6-[[¹R,³R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилат

[0077] Раствор метил-(2S)-6-[[¹R,³R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата (31,0 г, 76,46 ммоль), NH₄Cl (24,3 г, 454,28 ммоль), Fe (64,3 г, 1,15 моль) в тетрагидрофуране (300 мл), этаноле (300 мл) и воде (100 мл) перемешивали в течение 1 ч. при 80°C и затем охлаждали до комнатной температуры. Твердые вещества отфильтровывали с помощью фильтрации. Полученный раствор разбавляли водой (300 мл) и экстрагировали этилацетатом (3 x 400 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали

и концентрировали в вакууме с получением метил-(2S)-5-амино-6-[[¹R,³R]-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата в виде темно-зеленого твердого вещества (27,5 г, 92%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 376 [M+H]⁺.

Стадия 8. Метил-(2S)-5-[2-(5-фтор-2-метоксифенил)-2-гидроксиацетамидо]-6-[[¹R,³R]-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилат

[0078] Раствор 2-(5-фтор-2-метоксифенил)-2-гидроксиуксусной кислоты (240 мг, 1,20 ммоль), НАТУ (228 мг, 0,60 ммоль), метил-(2S)-5-амино-6-[[¹R,³R]-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата (150 мг, 0,40 ммоль), DIEA (0,19 мл, 1,20 ммоль) в N,N-диметилформамиде (10 мл) перемешивали в течение 1 ч. при 25°C. Полученный раствор разбавляли с помощью H₂O (10 мл). Полученный раствор экстрагировали этилацетатом (3x15 мл) и органические слои объединяли. Полученную смесь промывали солевым раствором (2x20 мл). Смесь высушивали над безводным сульфатом натрия и концентрировали в вакууме. Полученный неочищенный продукт очищали с помощью хроматографии на силикагеле (элюирование этилацетатом/петролейным эфиром в соотношении 3:2) с получением метил-(2S)-5-[2-(5-фтор-2-метоксифенил)-2-гидроксиацетамидо]-6-[[¹R,³R]-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-1,2,3,4-тетра-гидрохинолин-1-карбоксилата в виде желтого твердого вещества (180 мг, 81%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 558 [M+H]⁺.

Стадия 9. Метил-(7S)-2-[(5-фтор-2-метоксифенил)(гидрокси)метил]-3-[[¹R,³R]-3-(метоксикарбонил)циклогексил]-7-метил-3Н,6Н,7Н,8Н,9Н-имиазо[4,5-f]хинолин-6-карбоксилат.

[0079] Раствор метил-(2S)-5-[2-(5-фтор-2-метоксифенил)-2-гидроксиацетамидо]-6-[[¹R,³R]-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата (180 мг, 0,32 ммоль) в AcOH (8 мл) перемешивали в течение ночи при 60°C. Реакционную смесь охлаждали и концентрировали в вакууме. Полученный неочищенный продукт очищали с помощью хроматографии на силикагеле (элюирование с помощью этилацетата/петролейного эфира в соотношении 1:1) с получением метил-(7S)-2-[(5-фтор-2-метоксифенил)(гидрокси)метил]-3-[[¹R,³R]-3-(метоксикарбонил)циклогексил]-7-метил-3Н,6Н,7Н,8Н,9Н-имиазо[4,5-f]хинолин-6-карбоксилата в виде желтого твердого вещества (120 мг, 69%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 540 [M+H]⁺.

Стадия 10. (¹R,³R)-3-[(7S)-2-[(R)-(5-Фтор-2-метоксифенил)(гидрокси)метил]-6-(метоксикарбонил)-7-метил-3Н,6Н,7Н,8Н,9Н-имиазо[4,5-f]хинолин-3-ил]циклогексан-1-

карбоновая кислота; (1R,3R)-3-[(7S)-2-[(S)-(5-фтор-2-метоксифенил)(гидрокси)метил]-6-(метоксикарбонил)-7-метил-3Н,6Н,7Н,8Н,9Н-имидаzo[4,5-f]хинолин-3-ил]циклогексан-1-карбоновая кислота

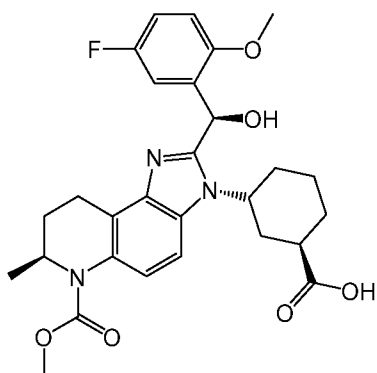
[0080] Раствор метил-(7S)-2-[(5-фтор-2-метоксифенил)(гидрокси)метил]-3-[(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]-7-метил-3Н,6Н,7Н,8Н,9Н-имидаzo[4,5-f]хинолин-6-карбоксилата (120 мг, 0,22 ммоль) и LiOH (16 мг, 0,67 ммоль) в тетрагидрофуране (2,0 мл), метаноле (2,0 мл) и воде (2,0 мл) перемешивали в течение ночи при 25°C. Полученную смесь концентрировали в вакууме. Неочищенный продукт очищали с помощью препаративной ВЭЖХ (колонка, колонка XBridge Prep C18 OBD, 19x150 мм, 5 мкм; подвижная фаза, A: вода (содержащая 10 ммоль/л NH₄HCO₃) и B: ACN (от 15,0% до 29,0% в течение 14 мин.); детектор, УФ 220/254 нм). Продукт разделяли с помощью хиральной препаративной ВЭЖХ (колонка, CHIRALPAK IE, 2x25 см, 5 мкм; подвижная фаза, A: Hex (содержащий 0,1%FA) и B: этанол (удерживание 50,0% этанола в течение 12 мин.); детектор, УФ 220/254 нм). Фракции продукта концентрировали с получением (1R,3R)-3-[(7S)-2-[(R)-(5-фтор-2-метоксифенил)(гидрокси)метил]-6-(метоксикарбонил)-7-метил-3Н,6Н,7Н,8Н,9Н-имидаzo[4,5-f]хинолин-3-ил]циклогексан-1-карбоновой кислоты в виде белого твердого вещества (23,6 мг, 20%) и (1R,3R)-3-[(7S)-2-[(S)-(5-фтор-2-метоксифенил)(гидрокси)метил]-6-(метоксикарбонил)-7-метил-3Н,6Н,7Н,8Н,9Н-имидаzo[4,5-f]хинолин-3-ил]циклогексан-1-карбоновой кислоты в виде белого твердого вещества (23,8 мг, 20%). Стереоизомерную чистоту определяли с помощью ВЭЖХ. Колонка: CHIRALPAK IE-3, размер колонки: 0,46 x 5 см; 3 мкм; подвижная фаза: Hex (0,1%FA) : EtOH = 50 : 50, расход: 1,0 мл/мин.

Первый элюированный изомер (424): 1Н-ЯМР (CD₃OD, 400 МГц) δ (ppm): 7,56-7,47 (m, 1H), 7,47-7,31 (m, 1H), 7,21-7,09 (m, 1H), 7,09-6,89 (m, 2H), 6,53(s, 1H), 4,81-4,61(m, 2H), 3,85(s, 3H), 3,78(s, 3H), 3,31-3,18(m, 1H), 3,06-2,82 (m, 2H), 2,57-2,41 (m, 1H), 2,41-2,31 (m, 1H), 2,31-2,09 (m, 3H), 1,83-1,58 (m, 3H), 1,49-1,21 (m, 2H), 1,16 (d, J = 6,8 Гц, 3H). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 526 [M+H]⁺.

Второй элюированный изомер (660): 1Н-ЯМР (CD₃OD, 400 МГц) δ (ppm): 7,69-7,44 (m, 2H), 7,44-7,29 (m, 1H), 7,12-6,99 (m, 1H), 6,98-6,82 (m, 1H), 6,37(s, 1H), 5,03-4,91(m, 1H), 4,81-4,69(m, 1H), 3,78(s, 3H), 3,61(s, 3H), 3,22-3,04(m, 1H), 3,02-2,87 (m, 2H), 2,54-2,41 (m, 1H), 2,41-2,27 (m, 1H), 2,27-2,08 (m, 3H), 1,82-1,58 (m, 3H), 1,58-1,41 (m, 2H), 1,14 (d, J = 6,4 Гц, 3H). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 526 [M+H]⁺.

[0081] В предпочтительном варианте осуществления в изобретении предусмотрен первый элюированный изомер, полученный на стадии 10 процесса, описанного в примере 2 выше, или его фармацевтически приемлемая соль. В предпочтительном варианте

осуществления в изобретении предусмотрено соединение 424, имеющее следующую структуру:

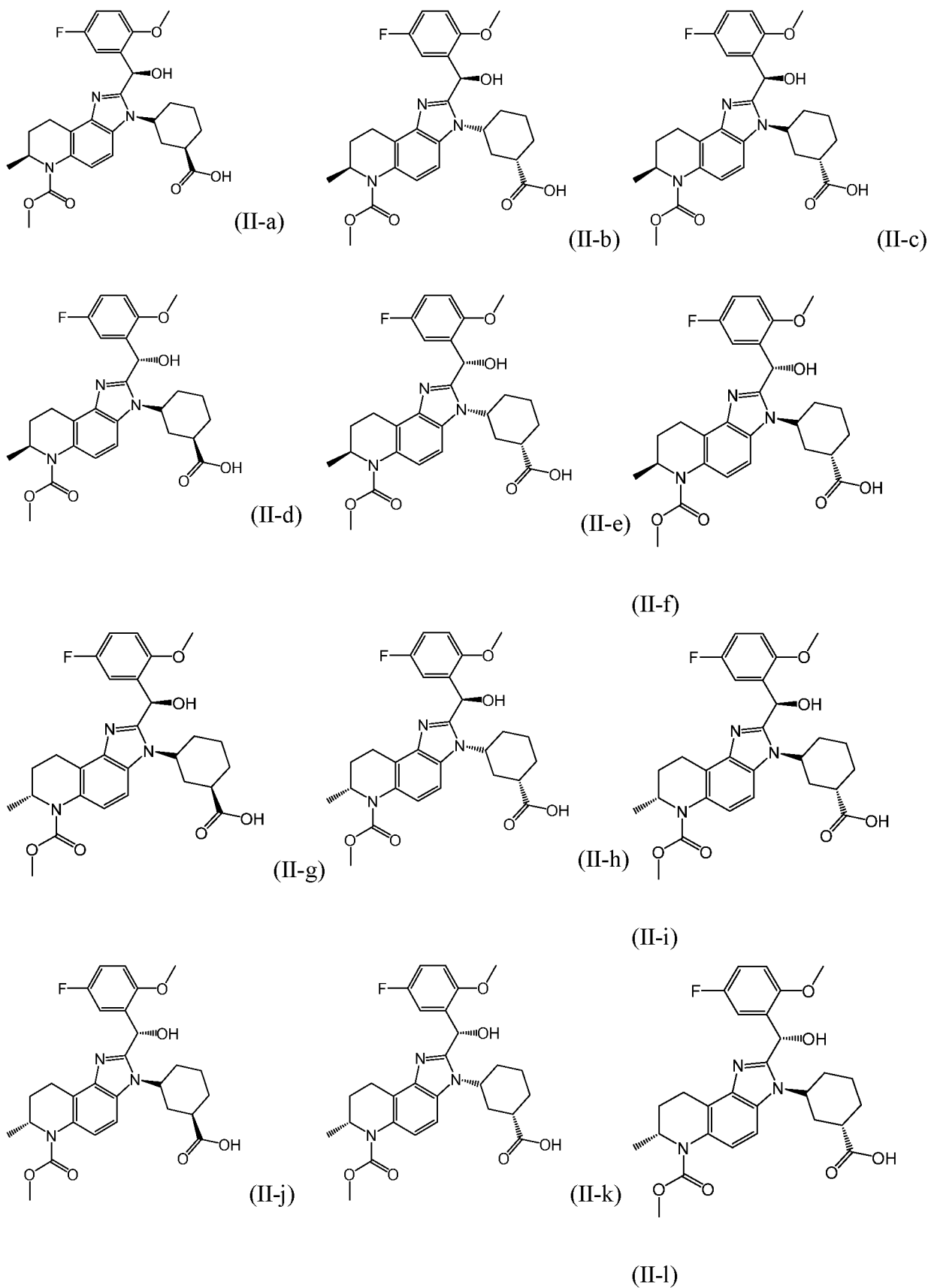


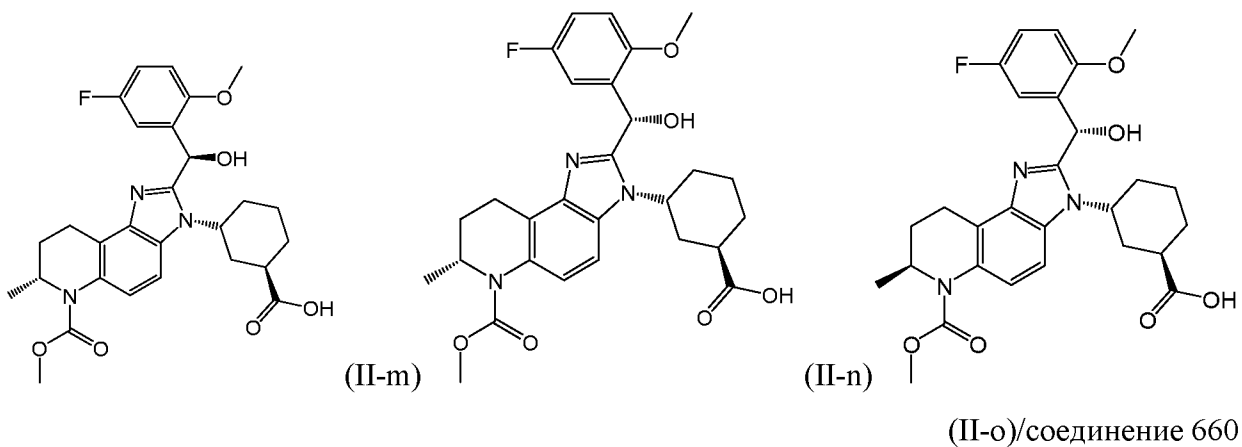
(Соединение 424)

или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат, сольват или таутомер.

[0082] В некоторых вариантах осуществления в изобретении предусмотрена фармацевтическая композиция, содержащая соединение 424 указанной выше структуры или его фармацевтически приемлемую соль с чистотой по меньшей мере 90%, например более 90%, 91%, 92%, 93%, 94 %, 95%, 96%, 97%, 98% или 99% по отношению к одному или более его родственным стереоизомерам. Например, в описании предложено соединение 424 вышеуказанной структуры или его фармацевтически приемлемая соль с чистотой по меньшей мере 90%, например чистота более 90%, 91%, 92%, 93%, 94%, 95%, 96%, 97%, 98% или 99% по отношению к соединению 660 и, возможно, другим стереоизомерам соединения 424, изображенного ниже. В некоторых вариантах осуществления в изобретении предусмотрена фармацевтическая композиция, содержащая соединение 424 вышеуказанной структуры или его фармацевтически приемлемую соль с чистотой по меньшей мере 95%.

[0083] Композиция формулы (I) может содержать соединение одной или более формул (I-a), (I-b), (I-c), (I-d), (I-e), (I-f), (I-g), (I-h), (I-i), (I-j), (I-k), (I-l), (I-m), (I-n) и/или (I-o). Например, в некоторых вариантах осуществления в изобретении предусмотрена композиция, содержащая соединение 424 вышеуказанной структуры или его фармацевтически приемлемую соль с чистотой по меньшей мере 90%, где композиция содержит менее 10%, например менее 9%, менее 8%, менее 7%, менее 6%, менее 5%, менее 4%, менее 3%, менее 2% или менее 1% в совокупности одного или более следующих стереоизомеров соединения 424, представленных формулами (II-a) – (II-o) ниже:





[0084] В любом из вышеупомянутых вариантов осуществления указанный процент чистоты может быть определен с помощью ВЭЖХ. В некоторых вариантах осуществления процента чистоты определяют с использованием следующего метода ВЭЖХ.

Sample Preparation:

Prepare 0.2mg/mL in 70/30 Water/Acetonitrile.

LCMS Information:

Instruments:

MS: Waters QDa MS

HPLC: Waters Alliance e2695

UV: Waters 2998 PDA

Conditions:

Mobile Phase A: 10mM Ammonium acetate

Mobile Phase B: Acetonitrile

Column: Waters XSelect Phenyl-Hexyl, 3.5 μm, 4.6x150 mm

Column Temperature: 35°C

LC Gradient:

Runtime: 25 min

LC Flow Rate: 1 mL/min

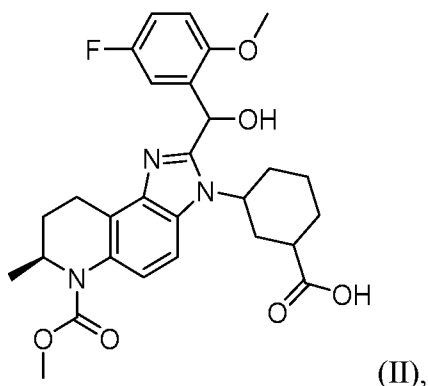
UV Wavelength: 238 nm

Ionization Mode: Electrospray Ionization +ive

Injection Volume: 8μL

[0085] Например, в изобретении предусмотрена фармацевтическая композиция, содержащая соединение 424 или его фармацевтически приемлемую соль с чистотой по меньшей мере 95%, как определено с помощью указанного выше метода ВЭЖХ. В изобретении также предусмотрена фармацевтическая композиция, содержащая соединение 424 с чистотой по меньшей мере 95%, как определено с помощью указанного выше метода ВЭЖХ.

[0086] В изобретении предусмотрено соединение формулы II, полученное вышеуказанным способом, приведенным в примере 2:

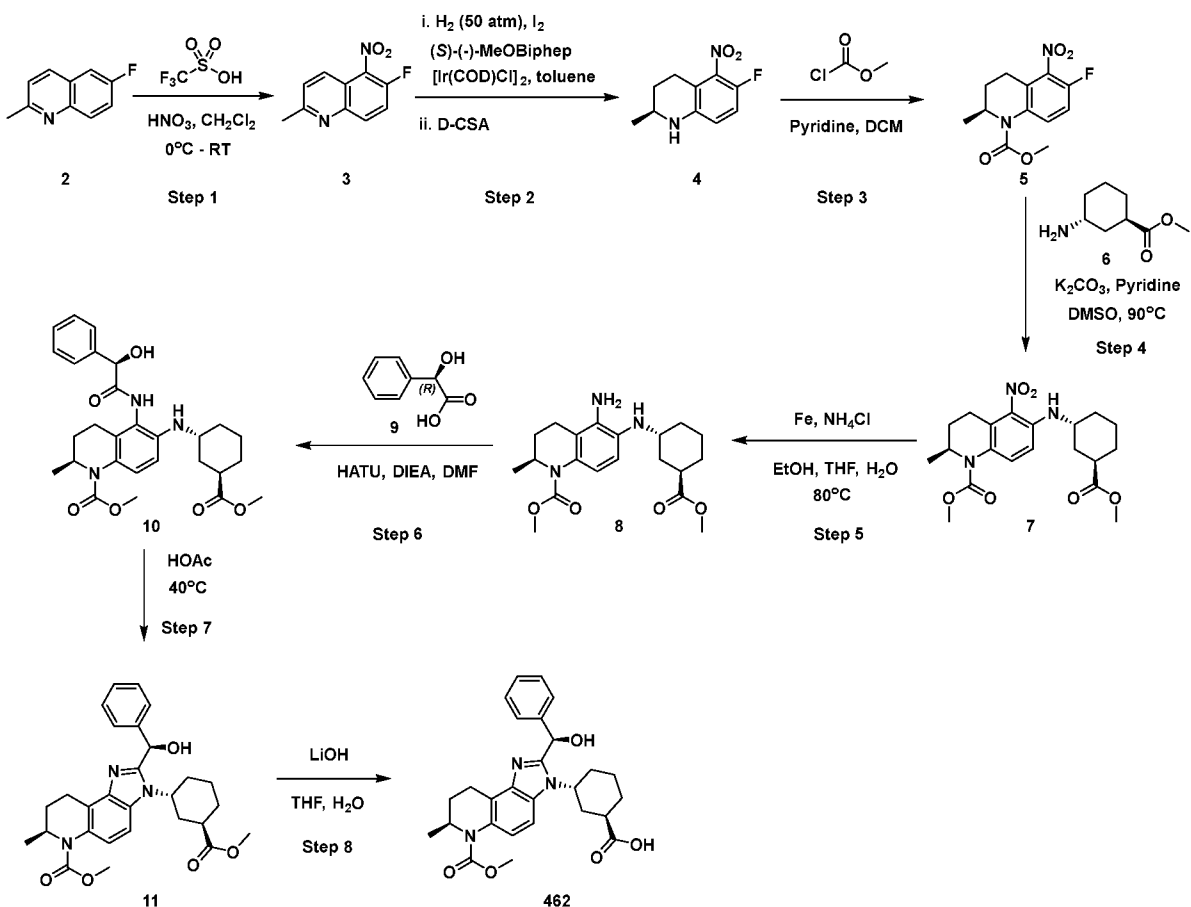


или его фармацевтически приемлемая соль, энантиомер, гидрат, сольват, изомер или таутомер.

[0087] Для опытного читателя будет очевидно, что каждый из стереоизомеров соединения формулы (II) может быть получен путем изменения стереохимии соответствующих реагентов, используемых в способе примера 2 выше. Например, регулируя реагент, используемый на стадии 4 примера 2, можно синтезировать такие соединения, как соединения формул (II-m) и (II-n). Аналогично на стадии 6 примера 2 управляющий метил-(1S,3R)-3-аминоциклогексан-1-карбоксилат может использоваться вместо метил-(1R,3R)-3-аминоциклогексан-1-карбоксилата с получением соединений формул (II-b) и (II-e). Для опытного читателя будет очевидно, что путем совмещения этих типов модификаций процесса, изложенного в примере 2, можно синтезировать каждое из соединений (II-a) – (II-o), изображенных выше.

Пример 3. (1R,3R)-3-[(7S)-2-[(R)-Гидрокси(фенил)метил]-6-(метоксикарбонил)-7-метил-3H,6H,7H,8H,9H-имидазо[4,5-f]хинолин-3-ил]циклогексан-1-карбоновая кислота (462)

[0088] Композиции, содержащие соединение 462, могут быть получены, как показано на схеме ниже.



Стадия 1. 6-Фтор-2-метил-5-нитрохинолин

[0089] Раствор трифторметансульфоновой кислоты (82,0 мл, 0,923 моль) в HNO₃ (19,6 мл, 0,437 моль) перемешивали в течение 20 мин. при 0°C. После этого следовало добавление 6-фтор-2-метилхинолина (50,0 г, 0,310 моль) в дихлорметане (300 мл) при 0°C. Полученную смесь перемешивали в течение 15 ч. при комнатной температуре (25°C). Реакционную смесь разбавляли водой (300 мл). Значение pH раствора регулировали до 8 с помощью бикарбоната натрия (насыщенного водного раствора). Полученный раствор экстрагировали дихлорметаном (3 x 300 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме. Остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (элюирование этилацетатом/петролейным эфиром в соотношении 1:4) с получением 6-фтор-2-метил-5-нитрохинолина в виде светло-желтого твердого вещества (60,0 г, 94%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 207 [M+H]⁺.

Стадия 2. (2S)-6-Фтор-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин

[0090] Раствор (S)-(-)-MeOBIPHEP (1,03 г, 1,77 ммоль), димера хлор(1,5-циклооктадиен)иридия(I) (538 мг, 0,80 ммоль) в толуоле (100 мл) перемешивали в течение 30 мин. при комнатной температуре (25°C) в атмосфере азота. После этого следовало добавление I₂ (410 мг, 1,62 ммоль), 6-фтор-2-метил-5-нитрохинолина (33,0 г, 0,160 моль) в

толуоле (100 мл). Полученную смесь перемешивали в течение 20 ч. при комнатной температуре (25°C) в атмосфере водорода (50 атм.). Полученную смесь концентрировали в вакууме и очищали с помощью хроматографии на силикагеле (элюирование с помощью этилацетата/петролейного эфира в соотношении 1:1) с получением неочищенного продукта (35,0 г). Неочищенный продукт растворяли в этилацетате (230 мл), затем добавляли D-камфорсульфоновую кислоту (36,9 г, 0,158 моль). Полученный раствор перемешивали в течение 1 ч. при 60°C и затем охлаждали до комнатной температуры. Твердые вещества собирали посредством фильтрации и промывали этилацетатом (120 мл). Твердые вещества растворяли в воде (50 мл). Значение pH раствора регулировали до 8 с помощью бикарбоната натрия (насыщенного водного раствора). Полученный раствор экстрагировали этилацетатом (3 x 120 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме с получением (2S)-6-фтор-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолина в виде красного твердого вещества (25,5 г, 76%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 211 [M+H]⁺.

Стадия 3. Метил-(2S)-6-фтор-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилат

[0091] Раствор (2S)-6-фтор-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин (25,3 г, 0,120 моль), пиридина (39,0 мл, 0,484 моль), метил хлорформиат (18,7 мл, 0,242 моль) в дихлорметане (150 мл) перемешивали в течение 3 ч. при комнатной температуре (25°C). Реакционную смесь промывали с помощью 1 М хлороводорода (2 x 70 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме с получением метил-(2S)-6-фтор-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата в виде желтого твердого вещества (29,8 г, 92%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 269 [M+H]⁺.

Стадия 4. Метил-(2S)-6-[[¹R,³R]-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилат

[0092] Раствор метил-(2S)-6-фтор-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата (29,6 г, 0,110 моль), пиридина (29,6 мл, 0,368 моль), карбоната калия (30,5 г, 0,220 моль), метил-(¹R,³R)-3-аминоциклогексан-1-карбоксилата (25,6 г, 162,84 ммоль) в DMSO (270 мл) перемешивали в течение 15 ч. при 90°C и затем охлаждали до комнатной температуры. Реакционную смесь гасили добавлением воды (200 мл) и экстрагировали этилацетатом (3 x 300 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме. Полученный неочищенный продукт очищали с помощью хроматографии на силикагеле (элюирование с помощью этилацетата/петролейного эфира в соотношении 1:1) с получением метил-(2S)-6-[[¹R,³R>-

3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата в виде красного масла (32 г, 72%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 406 [M+H]⁺.

Стадия 5. Метил-(2S)-5-амино-6-[[^(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилат [0093] Раствор (2S)-6-[[^(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата (31,0 г, 76,46 ммоль), NH₄Cl (24,3 г, 454,28 ммоль), Fe (64,3 г, 1,15 моль) в тетрагидрофуране (300 мл), этаноле (300 мл), воде (100 мл) перемешивали в течение 1 ч. при 80°C и затем охлаждали до комнатной температуры. Твердые вещества отфильтровывали с помощью фильтрации. Полученный раствор разбавляли водой (300 мл) и экстрагировали этилацетатом (3 x 400 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме с получением метил-(2S)-5-амино-6-[[^(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата в виде темно-зеленого твердого вещества (27,5 г, 92%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 376 [M+H]⁺.

Стадия 6. Метил-(2S)-5-((R)-2-гидрокси-2-фенилацетамидо)-6-[[^(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилат [0094] Раствор (R)-2-гидрокси-2-фенилуксусной кислоты (972 мг, 6,39 ммоль), HATU (1,20 г, 3,16 ммоль), метил-(2S)-5-амино-6-[[^(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата (800 мг, 2,13 ммоль), DIEA (1,08 мл, 6,20 ммоль) в N,N-диметилформамиде (10 мл) перемешивали в течение 5 ч. при комнатной температуре (25°C). Полученный раствор разбавляли водой (30 мл) и экстрагировали этилацетатом (3 x 50 мл). Органические слои объединяли и промывали солевым раствором (2 x 25 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме. Полученный неочищенный продукт очищали с помощью хроматографии на силикагеле (элюирование с помощью этилацетата/петролейного эфира в соотношении 1:1) с получением метил-(2S)-5-((R)-2-гидрокси-2-фенилацетамидо)-6-[[^(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилат в виде бесцветного масла (600 мг, 55%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 510 [M+H]⁺.

Стадия 7. Метил-(7S)-2-[(R)-гидрокси(фенил)метил]-3-[[^(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]-7-метил-3Н,6Н,7Н,8Н,9Н-имиазо[4,5-f]хинолин-6-карбоксилат

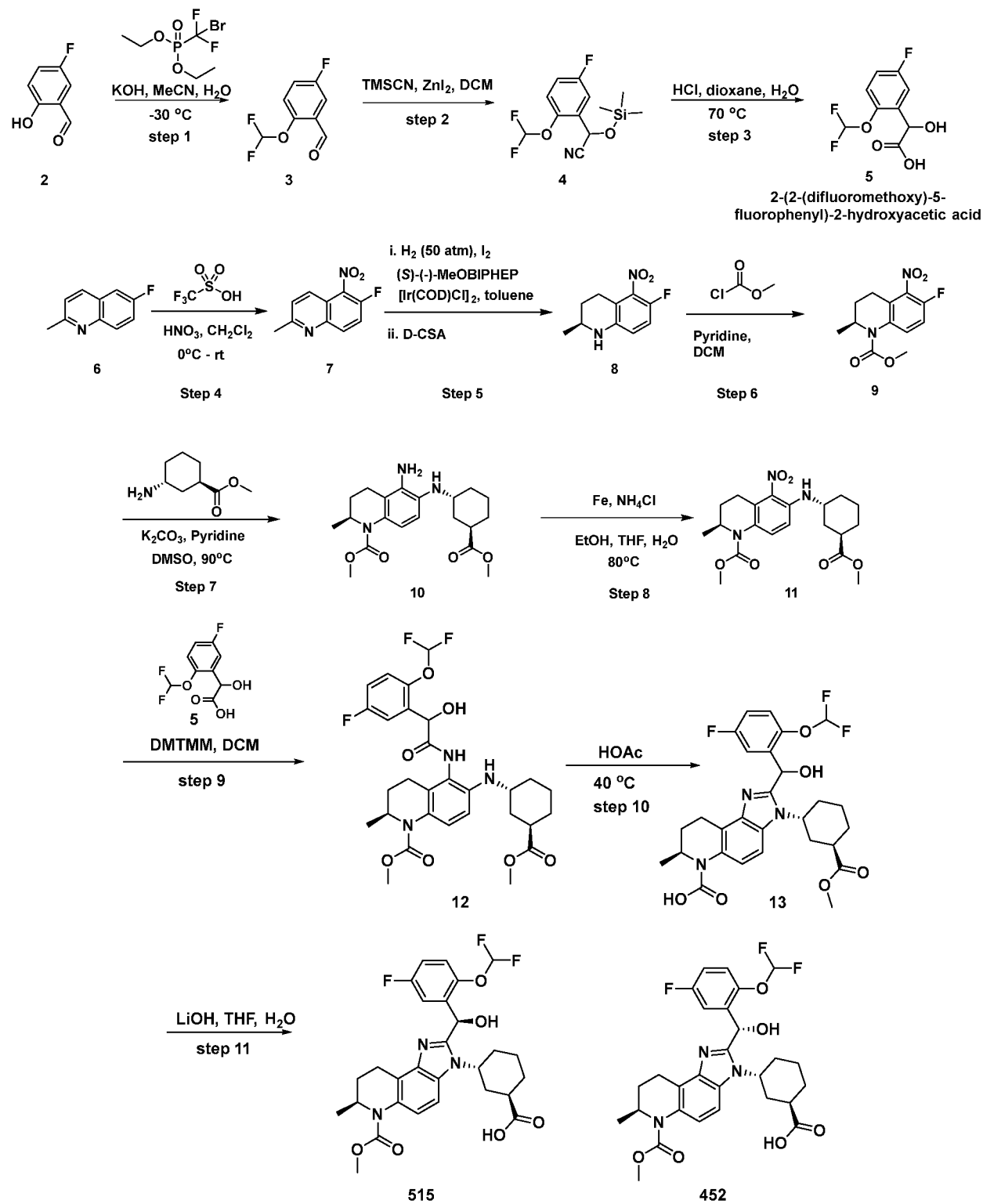
[0095] Раствор метил-(2S)-5-((R)-2-гидрокси-2-фенилацетамидо)-6-[[^(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-

карбоксилата (600 мг, 1,18 ммоль) в ледяной уксусной кислоте (5 мл, 98%) перемешивали в течение ночи при 40°C и затем охлаждали до комнатной температуры. Реакционную смесь разбавляли водой (10 мл). Значение pH раствора регулировали до 8 с помощью бикарбоната натрия (насыщенного водного раствора). Полученный раствор экстрагировали этилацетатом (3 x 15 мл). Органические слои объединяли и высушивали над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме. Полученный неочищенный продукт очищали с помощью хроматографии на силикагеле (элюирование с помощью этилацетата/петролейного эфира в соотношении 1:1) с получением метил-(7S)-2-[(R)-гидрокси(фенил)метил]-3-[(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]-7-метил-3H,6H,7H,8H,9H-имидаzo[4,5-f]хинолин-6-карбоксилата (400 мг, 69%) в виде бесцветного масла. ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 492 [M+H]⁺.

Стадия 8. (1R,3R)-3-[(7S)-2-[(R)-Гидрокси(фенил)метил]-6-(метоксикарбонил)-7-метил-3H,6H,7H,8H,9H-имидаzo[4,5-f]хинолин-3-ил]циклогексан-1-карбоновая кислота [0096] Раствор метил-(7S)-2-[(R)-гидрокси(фенил)метил]-3-[(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]-7-метил-3H,6H,7H,8H,9H-имидаzo[4,5-f]хинолин-6-карбоксилата (400 мг, 0,81 ммоль), LiOH (100 мг, 4,17 ммоль) в тетрагидрофуране (5 мл) и воде (2 мл) перемешивали в течение ночи при комнатной температуре (25°C). Полученную смесь концентрировали в вакууме. Неочищенный продукт очищали с помощью препаративной ВЭЖХ (колонка: колонка XBridge Shield RP18 OBD, 5 мкм, 19 x 150 мм; подвижная фаза, А: вода (содержащая 10 ммоль/л NH₄HCO₃) и В: ACN (от 3% до 30% в течение 21 мин.); детектор: УФ, 254 нм). Фракции продукта лиофилизировали с получением (1R,3R)-3-[(7S)-2-[(R)-гидрокси(фенил)метил]-6-(метоксикарбонил)-7-метил-3H,6H,7H,8H,9H-имидаzo[4,5-f]хинолин-3-ил]циклогексан-1-карбоновой кислоты в виде белого твердого вещества (83,7 мг, 22%). Энантиомерную чистоту продукта определяли посредством ВЭЖХ: Колонка: CHIRALPAK IE-3, размер колонки: 0,46 x 5 см; 3 мкм; подвижная фаза: Hex (0,1%FA): EtOH = 85:15, расход: 1,0 мл/мин. ¹Н-ЯМР (CD₃OD, 400 МГц) δ (ppm): 7,47-7,28 (m, 7H), 6,12(s, 1H), 4,84-4,74(m, 2H), 3,79(s, 3H), 3,33-3,25(m, 1H), 3,03-2,96 (m, 1H), 2,86-2,82 (m, 1H), 2,38-2,25 (m, 2H), 2,25-2,07 (m, 3H), 1,79-1,72 (m, 1H), 1,64-1,57 (m, 2H), 1,40-1,29 (m, 2H), 1,16 (d, J = 6,8 Гц, 3H). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 478 [M+H]⁺; энантиомерная чистота 99,13%.

Пример 4. (1R,3R)-3-[(7S)-2-[(S)-[2-(Дифторметокси)-5-фторфенил](гидрокси)метил]-6-(метоксикарбонил)-7-метил-3H,6H,7H,8H,9H-имидаzo[4,5-f]хинолин-3-ил]циклогексан-1-карбоновая кислота (452), (1R,3R)-3-[(7S)-2-[(R)-[2-(дифторметокси)-5-фторфенил](гидрокси)метил]-6-(метоксикарбонил)-7-метил-

3H,6H,7H,8H,9H-имидаzo[4,5-f]хинолин-3-ил]циклогексан-1-карбоновая кислота (515)



Стадия 1. 2-(Дифторметокси)-5-фторбензальдегид

[0097] Раствор 5-фтор-2-гидроксибензальдегида (2,0 г, 14,3 ммоль), диэтил-(бромодифторметил)fosфоната (5,69 г, 21,3 ммоль), гидроксида калия (16,0 г, 285 ммоль) в MeCN (100 мл) и воде (50 мл) перемешивали в течение 1 ч. при -30°C. Реакционную смесь разбавляли водой (20 мл). Полученный раствор экстрагировали этилацетатом (3x100 мл) и органические слои объединяли и высушивали над безводным сульфатом натрия.

Твердые вещества отфильтровывали. Полученную смесь концентрировали в вакууме. Полученный неочищенный продукт очищали с помощью хроматографии на силикагеле (элюирование с помощью этилацетата/петролейного эфира в соотношении 1:1) с получением 2-(дифторметокси)-5-фторбензальдегида в виде желтого твердого вещества (1,46 г, 54%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 191 [M+H]⁺.

Стадия 2. 2-[2-(Дифторметокси)-5-фторфенил]-2-[(trimетилсилил)окси]ацетонитрил

[0098] Раствор 2-(дифторметокси)-5-фторбензальдегида (1,46 г, 7,68 ммоль), TMSCN (760 мг, 7,66 ммоль), ZnI₂ (50 мг, 0,16 ммоль) в дихлорметане (3 мл) перемешивали в течение 2 ч. при комнатной температуре (25°C). Полученную смесь концентрировали в вакууме. Полученный неочищенный продукт очищали с помощью хроматографии на силикагеле (элюирование с помощью этилацетата/петролейного эфира в соотношении 1:1) с получением 2-[2-(дифторметокси)-5-фторфенил]-2-[(trimетилсилил)окси]ацетонитрила в виде желтого твердого вещества (800 мг, 36%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 290 [M+H]⁺.

Стадия 3. 2-[2-(Дифторметокси)-5-фторфенил]-2-гидроксиуксусная кислота

[0099] Раствор 2-[2-(дифторметокси)-5-фторфенил]-2-[(trimетилсилил)окси]ацетонитрила (800 мг, 2,77 ммоль), 1,4-диоксана (2,0 мл), хлороводорода (1,0 мл, 12 М) в воде (2 мл) перемешивали в течение 12 ч. при 70°C и затем охлаждали до комнатной температуры. Полученный раствор концентрировали в вакууме. Неочищенный продукт очищали с помощью колоночной хроматографии с обращенной фазой (воде (содержащая 0,05% ТФУ)/MeCN) с получением 2-[2-(дифторметокси)-5-фторфенил]-2-гидроксиуксусной кислоты (400 мг, 61%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 237 [M+H]⁺.

Стадия 4. 6-Фтор-2-метил-5-нитрохинолин

[00100] Раствор трифторметансульфоновой кислоты (82,0 мл, 0,923 моль) в HNO₃ (19,6 мл, 0,437 моль) перемешивали в течение 20 мин. при 0°C. После этого следовало добавление 6-фтор-2-метилхинолина (50,0 г, 0,310 моль) в дихлорметане (300 мл) при 0°C. Полученную смесь перемешивали в течение 15 ч. при комнатной температуре (25°C). Реакционную смесь разбавляли водой (300 мл). Значение pH раствора регулировали до 8 с помощью бикарбоната натрия (насыщенного водного раствора). Полученный раствор экстрагировали дихлорметаном (3 x 300 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме. Остаток очищали с помощью хроматографии на силикагеле (элюирование этилацетатом/петролейным эфиром в соотношении 1:4) с получением 6-фтор-2-метил-5-нитрохинолина в виде светло-желтого твердого вещества (60,0 г, 94%).

ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 207 [M+H]⁺.

Стадия 5. (2S)-6-Фтор-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин

Раствор (S)-(-)-МеO-ВИРНЕР (1,03 г, 1,77 моль), димера хлор(1,5-циклооктадиен)иридия(I) (538 мг, 0,80 моль) в толуоле (100 мл) перемешивали в течение 30 мин. при комнатной температуре (25°C) в атмосфере азота. После этого следовало добавление I₂ (410 мг, 1,62 моль), 6-фтор-2-метил-5-нитрохинолина (33,0 г, 0,160 моль) в толуоле (100 мл). Полученную смесь перемешивали в течение 20 ч. при комнатной температуре (25°C) в атмосфере водорода (50 атм.). Полученную смесь концентрировали в вакууме и очищали с помощью хроматографии на силикагеле (элюирование с помощью этилацетата/петролейного эфира в соотношении 1:1) с получением неочищенного продукта (35,0 г). Неочищенный продукт растворяли в этилацетате (230 мл), затем добавляли D-камфорсульфоновую кислоту (36,9 г, 0,158 моль). Полученный раствор перемешивали в течение 1 ч. при 60°C и затем охлаждали до комнатной температуры. Твердые вещества собирали посредством фильтрации и промывали этилацетатом (120 мл). Твердые вещества растворяли в воде (50 мл). Значение pH раствора регулировали до 8 с помощью бикарбоната натрия (насыщенного водного раствора). Полученный раствор экстрагировали этилацетатом (3 x 120 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме с получением (2S)-6-фтор-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолина в виде красного твердого вещества (25,5 г, 76%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 211 [M+H]⁺.

Стадия 6. Метил-(2S)-6-фтор-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилат

[00101] Раствор (2S)-6-фтор-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин (25,3 г, 0,120 моль), пиридина (39,0 мл, 0,484 моль), метил хлорформиат (18,7 мл, 0,242 моль) в дихлорметане (150 мл) перемешивали в течение 3 ч. при комнатной температуре (25°C). Реакционную смесь промывали с помощью 1 М хлороводорода (2 x 70 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме с получением метил-(2S)-6-фтор-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата в виде желтого твердого вещества (29,8 г, 92%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 269 [M+H]⁺.

Стадия 7. Метил-(2S)-6-[[1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилат

[00102] Раствор метил-(2S)-6-фтор-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата (29,6 г, 0,110 моль), пиридина (29,6 мл, 0,368 моль), карбоната калия (30,5 г, 0,220 моль), метил-(1R,3R)-3-аминоциклогексан-1-карбоксилата

(25,6 г, 162,84 ммоль) в DMSO (270 мл) перемешивали в течение 15 ч. при 90°C и затем охлаждали до комнатной температуры. Реакционную смесь гасили добавлением воды (200 мл) и экстрагировали этилацетатом (3 x 300 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме. Полученный неочищенный продукт очищали с помощью хроматографии на силикагеле (элюирование с помощью этилацетата/петролейного эфира в соотношении 1:1) с получением метил-(2S)-6-[[[(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата в виде красного масла (32 г, 72%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 406 [M+H]⁺.

Стадия 8. Метил-(2S)-5-амино-6-[[[(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилат
[00103] Раствор метил-(2S)-6-[[[(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-5-нитро-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата (31,0 г, 76,46 ммоль), NH₄Cl (24,3 г, 454,28 ммоль), Fe (64,3 г, 1,15 моль) в тетрагидрофуране (300 мл), этаноле (300 мл), воде (100 мл) перемешивали в течение 1 ч. при 80°C и затем охлаждали до комнатной температуры. Твердые вещества отфильтровывали с помощью фильтрации. Полученный раствор разбавляли водой (300 мл) и экстрагировали этилацетатом (3 x 400 мл). Объединенные органические слои сушили над безводным сульфатом натрия, фильтровали и концентрировали в вакууме с получением метил-(2S)-5-амино-6-[[[(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата в виде темно-зеленого твердого вещества (27,5 г, 92%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 376 [M+H]⁺.

Стадия 9. Метил-(2S)-5-[2-[2-(дифторметокси)-5-фторфенил]-2-гидроксиацетамидо]-6-[[[(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилат
[00104] Раствор метил-(2S)-5-амино-6-[[[(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата (200 мг, 0,53 ммоль), 2-[2-(дифторметокси)-5-фторфенил]-2-гидроксиуксусной кислоты (220 мг, 0,93 ммоль), DMTMM (350 мг, 1,26 ммоль) в дихлорметане (5 мл) перемешивали в течение 1 ч. при комнатной температуре (25°C). Полученный раствор концентрировали в вакууме. Полученный неочищенный продукт очищали с помощью хроматографии на силикагеле (элюирование с помощью этилацетата/петролейного эфира в соотношении 1:1) с получением метил-(2S)-5-[2-[2-(дифторметокси)-5-фторфенил]-2-гидроксиацетамидо]-6-[[[(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-

карбоксилата в виде желтого твердого вещества (70,0 мг, 22%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 594 [M+H]⁺.

Стадия 10. Метил-(7S)-2-[[2-(дифторметокси)-5-фторфенил](гидрокси)метил]-3-[(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]-7-метил-3Н,6Н,7Н,8Н,9Н-имиазо[4,5-f]хинолин-6-карбоксилат

[00105] Раствор метил-(2S)-5-[2-[2-(дифторметокси)-5-фторфенил]-2-гидроксиацетамидо]-6-[[[(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]амино]-2-метил-1,2,3,4-тетрагидрохинолин-1-карбоксилата (70,0 мг, 0,12 ммоль) в ледяной уксусной кислоте (2,0 мл) перемешивали в течение ночи при 40°C и затем охлаждали до комнатной температуры. Полученный раствор концентрировали в вакууме. Полученный неочищенный продукт очищали с помощью хроматографии на силикагеле (элюирование этилацетатом/петролейным эфиром в соотношении 1:2) с получением метил-(7S)-2-[[2-(дифторметокси)-5-фторфенил](гидрокси)метил]-3-[(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]-7-метил-3Н,6Н,7Н,8Н,9Н-имиазо[4,5-f]хинолин-6-карбоксилата в виде желтого твердого вещества (50,0 мг, 74%). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 576 [M+H]⁺.

Стадия 11. (1R,3R)-3-[(7S)-2-[(S)-[2-(Дифторметокси)-5-фторфенил](гидрокси)метил]-6-(метоксикарбонил)-7-метил-3Н,6Н,7Н,8Н,9Н-имиазо[4,5-f]хинолин-3-ил]циклогексан-1-карбоновая кислота; (1R,3R)-3-[(7S)-2-[(R)-[2-(дифторметокси)-5-фторфенил](гидрокси)метил]-6-(метоксикарбонил)-7-метил-3Н,6Н,7Н,8Н,9Н-имиазо[4,5-f]хинолин-3-ил]циклогексан-1-карбоновая кислота

[00106] Раствор метил-(7S)-2-[[2-(дифторметокси)-5-фторфенил](гидрокси)метил]-3-[(1R,3R)-3-(метоксикарбонил)циклогексил]-7-метил-3Н,6Н,7Н,8Н,9Н-имиазо[4,5-f]хинолин-6-карбоксилата (50,0 мг, 0,09 ммоль), LiOH (10,0 мг, 0,42 ммоль) в тетрагидрофуране (2,0 мл) и воде (2,0 мл) перемешивали в течение ночи при комнатной температуре (25°C). Полученную смесь концентрировали в вакууме. Неочищенный продукт очищали с помощью препаративной ВЭЖХ (колонка, колонка XBridge Shield RP18 OBD, 30x150 мм, 5 мкм; подвижная фаза, А: вода (содержащая 10 ммоль/л NH₄HCO₃) и В: ACN (от 25,0% до 35,0% в течение 8 мин.); детектор, УФ, 254/220 нм). Фракции продукта концентрировали с получением (1R,3R)-3-[(7S)-2-[(S)-[2-(дифторметокси)-5-фторфенил](гидрокси)метил]-6-(метоксикарбонил)-7-метил-3Н,6Н,7Н,8Н,9Н-имиазо[4,5-f]хинолин-3-ил]циклогексан-1-карбоновой кислоты (452) в виде белого твердого вещества (4,50 мг, 9%) и (1R,3R)-3-[(7S)-2-[(R)-[2-(дифторметокси)-5-фторфенил](гидрокси)метил]-6-(метоксикарбонил)-7-метил-3Н,6Н,7Н,8Н,9Н-имиазо[4,5-f]хинолин-3-ил]циклогексан-1-карбоновой кислоты (515) в виде белого

твердого вещества (4,30 мг, 9%). Энантиомерную чистоту продукта определяли посредством ВЭЖХ: Колонка: CHIRALPAK IE-3, размер колонки: 0,46 x 5 см; 3 мкм; сорасторовитель: IPA (20 мМ NH₃), градиент (B%): от 10% до 50% за 4,0 мин., удерживание 2,0 мин. при 50%.

Первый элюированный изомер (452): ¹Н-ЯМР (CD₃OD, 400 МГц) δ (ppm): 7,63-7,61 (m, 1H), 7,53 (d, J = 8,8 Гц, 1H), 7,41(d, J = 9,2Hz, 1H) 7,20-7,13 (m, 2H), 6,67-6,30 (m, 2H), 4,98-4,95 (m, 1H), 4,76-4,71 (m, 1H), 3,78 (s, 3H), 3,15-2,86 (m, 3H), 2,46-2,20 (m, 5H), 1,81-1,53 (m, 5H), 1,13 (d, J = 6,8 Гц, 3H). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 562 [M+H]⁺.

Второй элюированный изомер (515): ¹Н-ЯМР (CD₃OD, 400 МГц) δ (ppm): 7,55-7,53 (m, 1H), 7,47-7,42 (m, 2H), 7,40-7,12 (m, 2H), 6,85-6,44 (m, 2H), 4,94-4,91 (m, 1H), 4,76-4,71 (m, 1H), 3,78 (s, 3H), 3,22-2,84 (m, 3H), 2,46-2,23 (m, 5H), 1,84-1,61 (m, 5H), 1,14 (d, J = 6,4 Гц, 3H). ЖХ-МС (ИЭР, m/z): 562 [M+H]⁺; энантиомерная чистота >99,99%.

[00107] В некоторых вариантах осуществления в изобретении предусмотрен первый элюированный изомер, полученный на стадии 11 процесса, описанного в примере 4. В некоторых вариантах осуществления в изобретении предусмотрен второй элюированный изомер, полученный на стадии 11 процесса, описанного в примере 4.

Пример 5. Биохимический анализ посредством ГФВР (HTRF) в отношении активности СВР и BRD4

[00108] Способность соединений формулы I селективно ингибиовать СВР определяли с использованием следующего биохимического анализа посредством ГФВР (HTRF) в отношении активности СВР и BRD4. Анализ выполняли в конечном объеме 6 мкл в аналитическом буфере, содержащем 50 мМ Hepes (pH 7,5, (0,5 М Hepes, раствор с pH 7,5; Teknova H1575)), 0,5 мМ GSH, 0,01% BGG (0,22 мкМ отфильтровано, Sigma, G7516-25G), 0,005% BSA (0,22 мкМ отфильтровано, EMD Millipore Cosporation, 126575) и 0,01% Triton X-100 (Sigma, T9284-10L). Нанолитровые количества 10-точечного 3-кратного серийного разведения в ДМСО предварительно разливали в 1536 аналитических планшетов (Corning, № 3724BC) для конечной тестовой концентрации от 33 мкМ до 1,7 нМ, от максимальной до минимальной дозы, соответственно. 3 мкл 2x белка и 3 мкл 2x пептидного лиганда добавляли в аналитические планшеты (предварительно проштампованные соединением). Перед измерением сигнала планшеты инкубировали в течение разного времени при комнатной температуре. TR-FRET (резонансный перенос энергии флюoresценции с временным разрешением) измеряли на планшете-ридере PHERAstar (BMG, оборудованном оптическим модулем ГФВР (HTRF) [337/520/490]) или на планшете-ридере Envision (PerkinElmer, оборудованном лазерным блоком TRF, двойным зеркалом TRF D400/D505 и эмиссионными фильтрами M520 и M495). Данные

были представлены в виде процента ингибиования по сравнению с контрольными лунками на основе следующего уравнения: $\%inh = 1 - ((\text{коэффициент TR-FRET} - \text{AveLow}) / (\text{AveHigh} - \text{AveLow}))$, где коэффициент TR-FRET = (флуоресценция при 520 нм/флуоресценция при 490 нм) * 10000, AveLow = средний коэффициент TR-FRET неферментного контроля ($n=32$), и AveHigh= средний коэффициент TR-FRET ДМСО-контроля ($n = 32$). Значения IC₅₀ определяли путем подбора кривой стандартного 4-параметрического алгоритма логистического подбора, включенного в пакет программного обеспечения Activity Base: IDBS XE Designer Model205. Данные подбираются с использованием алгоритма Левенберга-Марквардта. Для всех форматов анализа данные были представлены в виде процента ингибиования по сравнению с контрольными лунками на основе следующего уравнения: $\%inh = 100 * ((FLU - \text{AveLow}) / (\text{AveHigh} - \text{AveLow}))$ где FLU = измеренное значение флуоресценции, AveLow = среднее значение флуоресценции неферментного контроля ($n=32$) и AveHigh= среднее значение флуоресценции ДМСО-контроля ($n=32$). Значения IC₅₀ определяли путем подбора кривой стандартного 4-параметрического алгоритма логистического подбора, включенного в пакет программного обеспечения Activity Base: IDBS XE Designer Model205. Данные подбираются с использованием алгоритма Левенберга-Марквардта. Значения IC₅₀ показаны на фиг. 1. Как показано на фиг. 1, значение IC₅₀, которое меньше или равно 0,01 мкМ, обозначено как «++++»; значение, которое больше 0,01 мкМ и меньше или равно 0,1 мкМ, обозначено как «+++»; значение, которое больше 0,1 мкМ и меньше или равно 1 мкМ, обозначено как «++»; а значения, которые больше 1 мкМ, обозначены как «+». Соединения, которые не были протестированы в конкретном анализе, помечены «NT».

[00109] В некоторых вариантах осуществления соединение, ингибирующее СВР, также является селективным в отношении активности СВР по сравнению с активностью BRD4, как определено путем получения значения IC₅₀ для ингибиования СВР в биохимическом анализе посредством ГФВР (HTRF) в отношении СВР, которое ниже, чем соответствующее значение IC₅₀, полученное для биохимического анализа посредством ГФВР (HTRF) в отношении активности BRD4 согласно примеру 5. Композиция, ингибирующая СВР, может содержать некоторое количество соединения согласно изобретению или его фармацевтически приемлемой соли и количества одного или более стереоизомеров соединения до количеств, которые сохраняют достаточную активность композиции в отношении ингибиования СВР и селективности в отношении СВР по сравнению с BRD4. При использовании способов, представленных в данном документе, композиции, ингибирующие СВР, могут содержать 95% по ВЭЖХ или более соединения по настоящему описанию или его фармацевтически приемлемой соли и до 5%

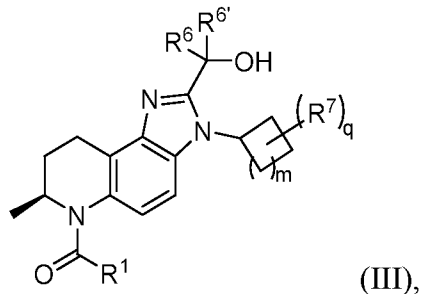
по ВЭЖХ одного или более стереоизомеров соединения.

[00110] В предпочтительном варианте осуществления настоящего изобретение относится к соединению 424, имеющему значение IC_{50} , которое меньше или равно 0,01 мкМ, для ингибирования СВР и значение IC_{50} , которое больше 0,1 мкМ и меньше или равно 1 мкМ, для ингибирования BRD4, как определено с помощью биохимического анализа ГФВР (HTRF) в отношении активности СВР и BRD4, описанной в данном документе в примере 5.

[00111] В некоторых вариантах осуществления настоящего изобретение относится к соединению формулы (II), выбранному из группы, состоящей из соединения 424 и родственных ему стереоизомеров со структурами (II-а)–(II-о), изображенными выше, имеющему значение IC_{50} , которое меньше или равно 0,01 мкМ, для ингибирования СВР, и значение IC_{50} , которое больше 0,1 мкМ и меньше или равно 1 мкМ, для ингибирования BRD4, как определено биохимическим анализом посредством ГФВР (HTRF) относительно активности СВР и BRD4, описанной в данном документе в примере 5.

[00112] Дополнительные варианты осуществления изобретения изложены в следующих пронумерованных пунктах.

1. Соединение формулы (III):



или его фармацевтически приемлемая соль, где

R^1 представляет собой $-OR^5$;

R^5 представляет собой $-C_1-C_6$ алкил, $-C_3-C_8$ циклоалкил, гетероциклик, арил или гетероарил;

R^6 представляет собой $-C_3-C_8$ циклоалкил, $-C_4-C_8$ циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил, арил, где каждый циклоалкил, циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил или арил необязательно замещен одним или более $-R^{10}$;

R^{10} представляет собой Н или $-C_1-C_6$ алкил;

R^7 представляет собой Н, галоген, $-OH$, $-CN$, $-OC_1-C_6$ алкил, $-NH_2$, $-NHC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2NH(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)_2N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2C_1-C_6$ алкил, $-S(O)_2OH$, $-C(O)C_1-C_6$ алкил, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NH(C_1-C_6$ алкил), $-C(O)N(C_1-C_6$ алкил).

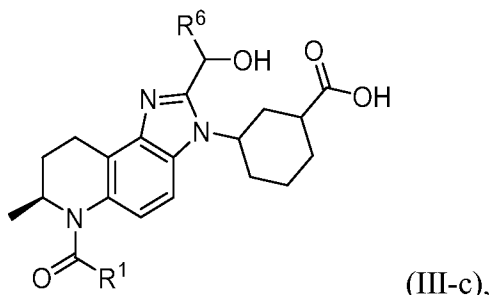
$C_6\text{алкил})_2$, $-\text{C}(\text{O})\text{OH}$, $-\text{C}(\text{O})\text{OC}_1\text{-C}_6\text{алкил}$, $-\text{N}(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})\text{SO}_2\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил}$, $-\text{S}(\text{O})(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})$, $-\text{S}(\text{O})\text{N}(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})_2$, $-\text{S}(\text{O})_2\text{NH}_2$, $-\text{N}(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})\text{S}(\text{O})(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})$ или тетразол;

R^{10} в каждом случае независимо представляет собой $-\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил}$, $-\text{C}_2\text{-C}_6\text{алкенил}$, $-\text{C}_2\text{-C}_6\text{алкинил}$, $-\text{C}_3\text{-C}_8\text{циклоалкил}$, $-\text{C}_4\text{-C}_8\text{циклоалкенил}$, гетероциклик, гетероарил, арил, $-\text{OH}$, галоген, оксо, $-\text{NO}_2$, $-\text{CN}$, $-\text{NH}_2$, $-\text{OC}_1\text{-C}_6\text{алкил}$, $-\text{OC}_3\text{-C}_6\text{циклоалкил}$, $-\text{O}\text{арил}$, $-\text{O}\text{гетероарил}$, $-\text{NHC}_1\text{-C}_6\text{алкил}$, $-\text{N}(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})_2$, $-\text{S}(\text{O})_2\text{NH}(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})$, $-\text{S}(\text{O})_2\text{N}(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})_2$, $-\text{S}(\text{O})_2\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил}$, $-\text{C}(\text{O})\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил}$, $-\text{C}(\text{O})\text{NH}_2$, $-\text{C}(\text{O})\text{NH}(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})$, $-\text{NHC}(\text{O})\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил}$, $-\text{C}(\text{O})\text{N}(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})_2$, $-\text{C}(\text{O})\text{OC}_1\text{-C}_6\text{алкил}$, $-\text{N}(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})\text{SO}_2\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил}$, $-\text{S}(\text{O})(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})$, $-\text{S}(\text{O})\text{N}(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})_2$, или $-\text{N}(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})\text{S}(\text{O})(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})$, где каждый алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил или арил необязательно замещен одним или более $-R^{12}$;

R^{12} в каждом случае независимо представляет собой $-\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил}$, $-\text{C}_2\text{-C}_6\text{алкенил}$, $-\text{C}_2\text{-C}_6\text{алкинил}$, $-\text{C}_3\text{-C}_8\text{циклоалкил}$, $-\text{C}_4\text{-C}_8\text{циклоалкенил}$, гетероциклик, гетероарил, арил, $-\text{OH}$, галоген, оксо, $-\text{NO}_2$, $-\text{CN}$, $-\text{NH}_2$, $-\text{OC}_1\text{-C}_6\text{алкил}$, $-\text{NHC}_1\text{-C}_6\text{алкил}$, $-\text{N}(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})_2$, $-\text{S}(\text{O})_2\text{NH}(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})$, $-\text{S}(\text{O})_2\text{N}(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})_2$, $-\text{S}(\text{O})_2\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил}$, $-\text{C}(\text{O})\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил}$, $-\text{C}(\text{O})\text{NH}_2$, $-\text{C}(\text{O})\text{NH}(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})$, $-\text{C}(\text{O})\text{N}(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})_2$, $-\text{C}(\text{O})\text{OC}_1\text{-C}_6\text{алкил}$, $-\text{N}(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})\text{SO}_2\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил}$, $-\text{S}(\text{O})(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})$, $-\text{S}(\text{O})\text{N}(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})_2$ или $-\text{N}(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})\text{S}(\text{O})(\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил})$;

m представляет собой целое число от 0 до 5, а q представляет собой целое число от 0 до 4.

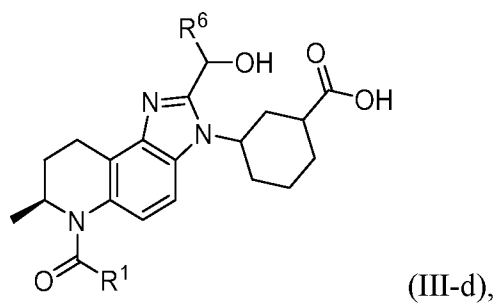
2. Соединение по пункту 1, где R^{12} представляет собой галоген.
3. Соединение по любому из пунктов 1–2, где m равно 3.
4. Соединение по любому из пунктов 1–3, где R^6 представляет собой Н.
5. Соединение по любому из пунктов 1–4, где R^6 представляет собой арил.
6. Соединение по любому из пунктов 1–5, где R^7 представляет собой $-\text{C}(\text{O})\text{OH}$.
7. Соединение по любому из пунктов 1–6, где R^5 представляет собой метил.
8. Соединение по пункту 1, где соединение представлено формулой (III-с):



или его фармацевтически приемлемая соль, где R^5 представляет собой $-\text{C}_1\text{-C}_6\text{алкил}$

C_6 алкил; и R^6 представляет собой фенил, необязательно замещенный одним или более R^{10} .

9. Соединение по пункту 1, где соединение представлено формулой (III-d):



или его фармацевтически приемлемая соль, где:

R^5 представляет собой $-C_1-C_3$ алкил;

R^6 представляет собой фенил, необязательно замещенный одним или более R^{10} ;

R^{10} в каждом случае независимо представляет собой галоген, $-OC_1-C_6$ алкил, $-OC_3-$ C_6 циклоалкил, $-O$ арил или $-O$ гетероарил, где каждый алкил, циклоалкил, арил или гетероарил необязательно замещен одним или более $-R^{12}$; и R^{12} представляет собой галоген.

10. Соединение по любому из пунктов 1–7, где R^6 представляет собой арил, необязательно замещенный одним или более R^{10} .

11. Соединение по любому из пунктов 1–7, где R^6 представляет собой фенил, необязательно замещенный одним или более R^{10} .

12. Соединение по любому из пунктов 1–6, пункта 8 или пунктов 10–11, где R^5 представляет собой $-C_1-C_3$ алкил.

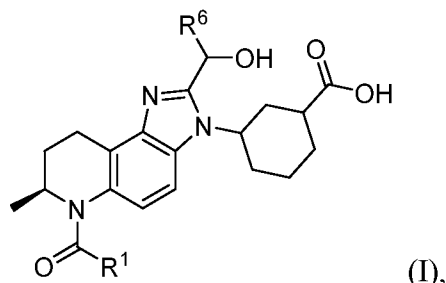
13. Соединение по любому из пунктов 1–6 или пунктов 8–12, где R^5 представляет собой метил.

14. Соединение по любому из пунктов 1–13, где R^{10} в каждом случае независимо представляет собой галоген или $-OC_1-C_6$ алкил, где $-OC_1-C_6$ алкил необязательно замещен галогеном.

15. Фармацевтическая композиция, содержащая соединение по любому из пунктов 1–14 или его фармацевтически приемлемую соль и фармацевтически приемлемое вспомогательное вещество.

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Соединение формулы (I):



или его фармацевтически приемлемая соль, энантиомер, гидрат, сольват, стереоизомер или таутомер, где:

R^1 представляет собой $-OR^5$;

R^5 представляет собой $-C_1-C_6$ алкил;

R^6 представляет собой $-C_1-C_6$ алкил, $-C_3-C_8$ циклоалкил или 5-6 членный гетероарил, где каждый алкил, циклоалкил или гетероарил необязательно замещен одним или более R^{10} ;

R^{10} в каждом случае независимо представляет собой $-C_1-C_6$ алкил, $-C_2-C_6$ алкенил, $-C_2-C_6$ алкинил, $-C_3-C_8$ циклоалкил, $-C_4-C_8$ циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил, арил, $-OH$, галоген, оксо, $-NO_2$, $-CN$, $-NH_2$, $-OC_1-C_6$ алкил, $-OC_3-C_6$ циклоалкил, $-O$ арил, $-O$ гетероарил, $-NHC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2NH(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)_2N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2C_1-C_6$ алкил, $-C(O)C_1-C_6$ алкил, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NH(C_1-C_6$ алкил), $-C(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-C(O)OC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $SO_2C_1-C_6$ алкил, $-S(O)(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$ или $-N(C_1-C_6$ алкил) $S(O)(C_1-C_6$ алкил), где каждый алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил или арил необязательно замещен одним или более R^{12} ;

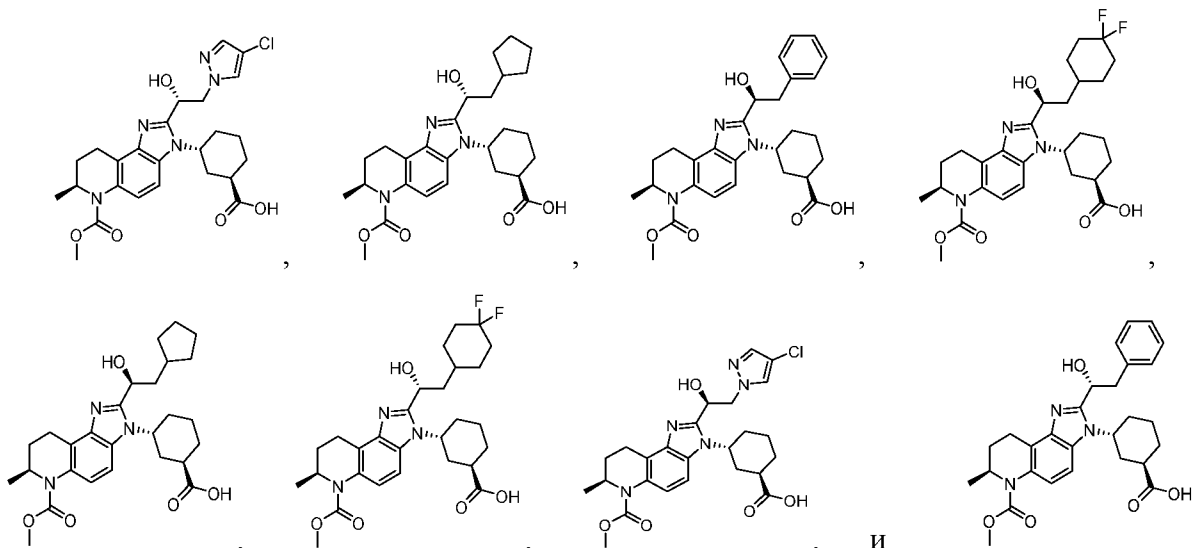
или где любые два R^{10} , если они присутствуют на несмежных атомах, могут быть объединены с образованием мостикового циклоалкила или гетероциклила;

или где любые два R^{10} , если они присутствуют на смежных атомах, могут быть объединены с образованием циклоалкила, гетероциклила, арила или гетероарила; и

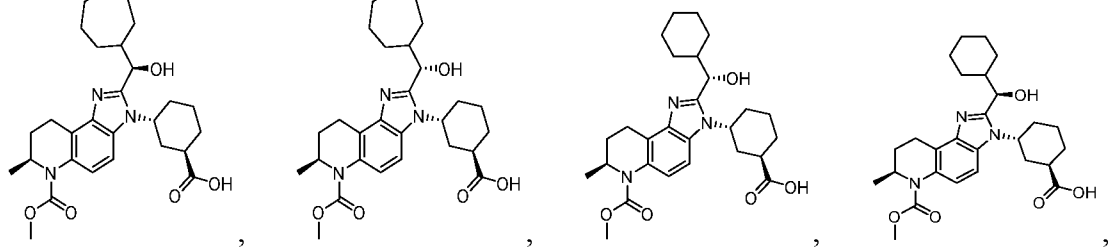
R^{12} в каждом случае независимо представляет собой $-C_1-C_6$ алкил, $-C_2-C_6$ алкенил, $-C_2-C_6$ алкинил, $-C_3-C_8$ циклоалкил, $-C_4-C_8$ циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил, арил, $-OH$, галоген, оксо, $-NO_2$, $-CN$, $-NH_2$, $-OC_1-C_6$ алкил, $-NHC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2NH(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)_2N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2C_1-C_6$ алкил, $-C(O)C_1-C_6$ алкил, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NH(C_1-C_6$ алкил), $-C(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-C(O)OC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $SO_2C_1-C_6$ алкил, $-S(O)(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$ или $-N(C_1-C_6$ алкил)

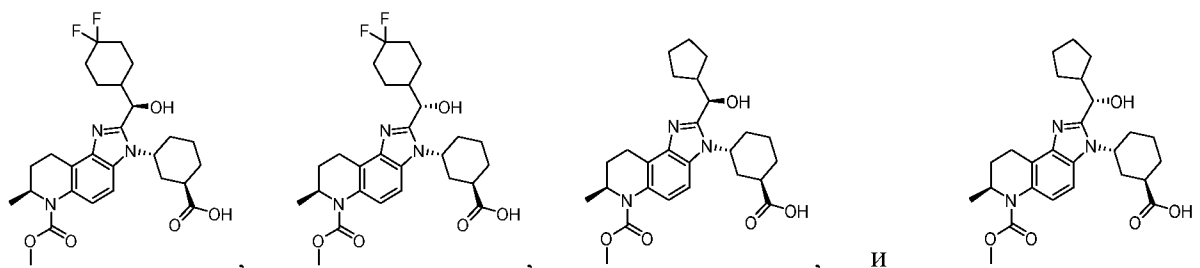
$C_6\text{алкил}S(O)(C_1\text{-}C_6\text{алкил})$.

2. Соединение по п. 1, где R^5 представляет собой метил.
3. Соединение по п. 1 или п. 2, где R^6 представляет собой $-C_1\text{-}C_6\text{алкил}$, необязательно замещенный одним или более R^{10} .
4. Соединение по п. 3, где R^6 представляет собой метил, необязательно замещенный одним или более R^{10} .
5. Соединение по п. 3 или п. 4, где R^{10} выбран из $-C_3\text{-}C_8\text{циклоалкила}$, арила и гетероарила, где каждый циклоалкил, арил и гетероарил необязательно замещен одним или более $-R^{12}$.
6. Соединение по любому из пп. 3-5, где каждый R^{12} независимо выбран из галогена.
7. Соединение по любому из пп. 3-6, где каждый R^{12} независимо выбран из F и Cl.
8. Соединение по любому из пп. 3-7, выбранное из группы, состоящей из:



9. Соединение по п. 1 или п. 2, где R^6 представляет собой $-C_3\text{-}C_8\text{циклоалкил}$, необязательно замещенный одним или более R^{10} .
10. Соединение по п. 9, где каждый R^{10} независимо выбран из галогена.
11. Соединение по п. 9 или п. 10, где каждый R^{10} представляет собой F.
12. Соединение по любому из пп. 9-11, выбранное из группы, состоящей из:



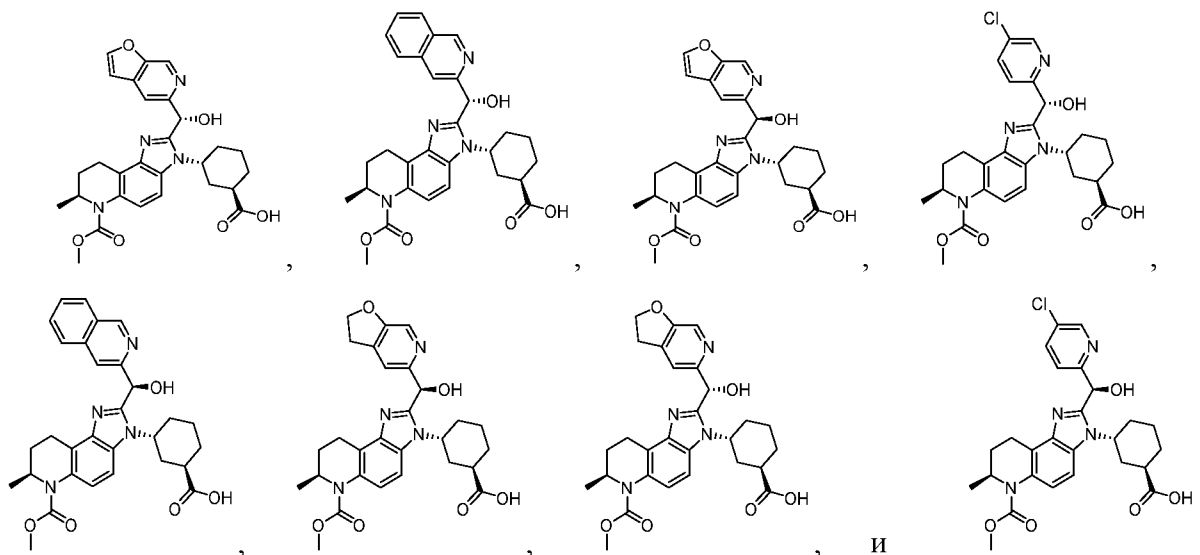


13. Соединение по п. 1 или п. 2, где R^6 представляет собой 5-6 членный гетероарил, необязательно замещенный одним или более R^{10} .

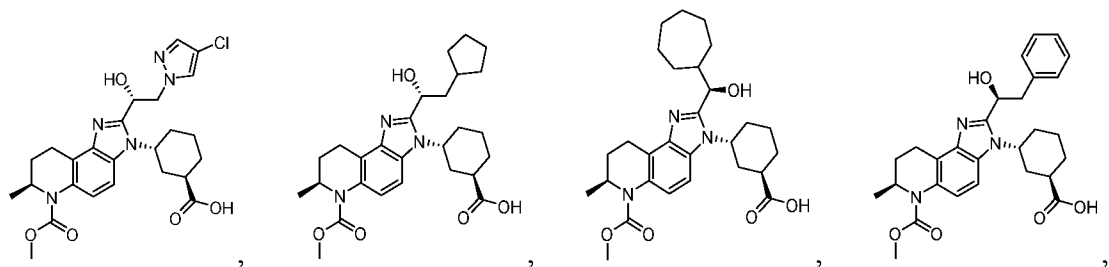
14. Соединение по п. 13, где каждый R^{10} независимо выбран из галогена, или где любые два R^{10} , если они присутствуют на смежных атомах, могут быть объединены с образованием циклоалкила, гетероциклила, арила или гетероарила.

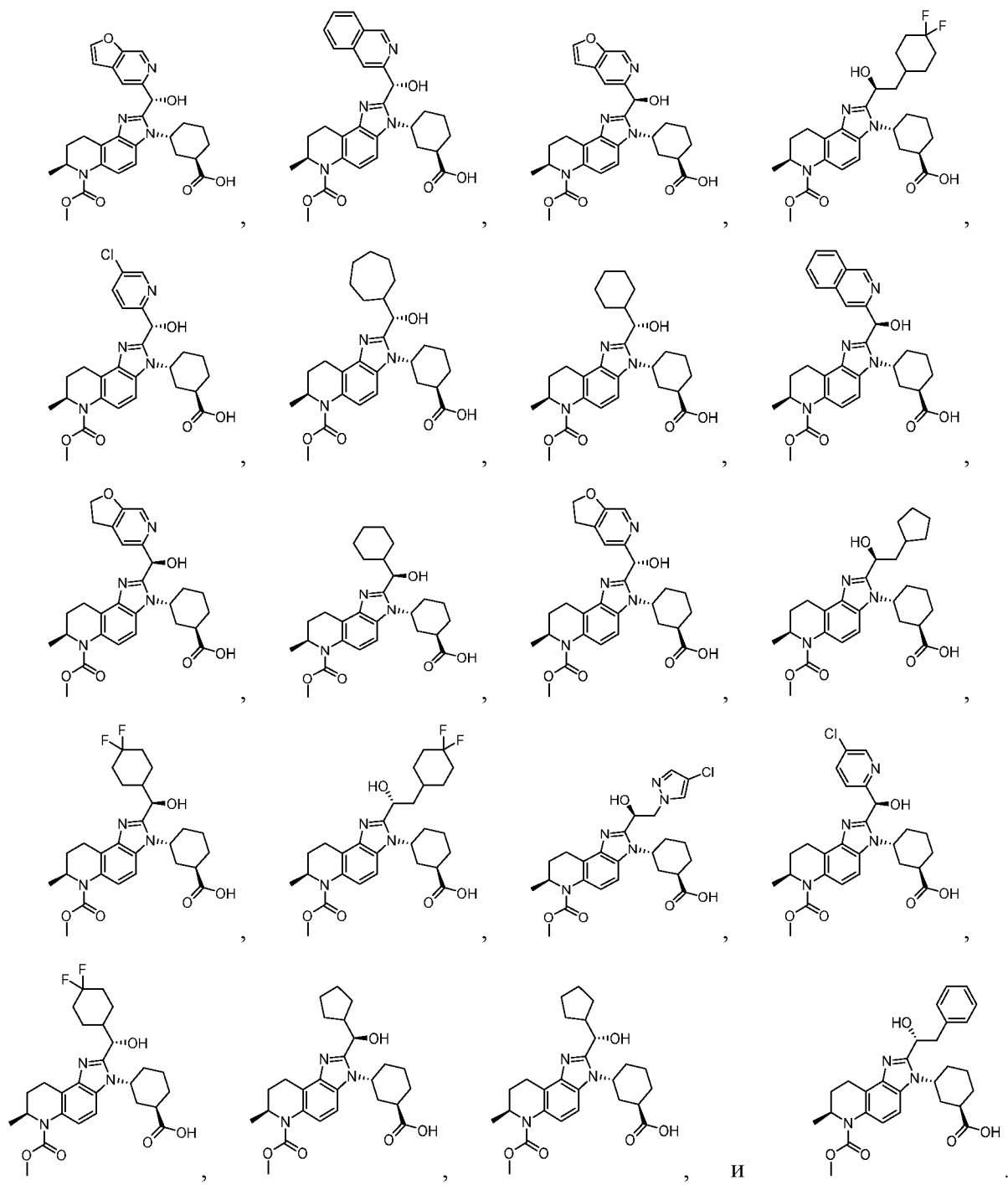
15. Соединение по п. 13 или п. 14, где каждый R^{10} представляет собой Cl, или где любые два R^{10} , если они присутствуют на смежных атомах, могут быть объединены с образованием циклоалкила, гетероциклила, арила или гетероарила.

16. Соединение по любому из пп. 13-15, выбранное из группы, состоящей из:

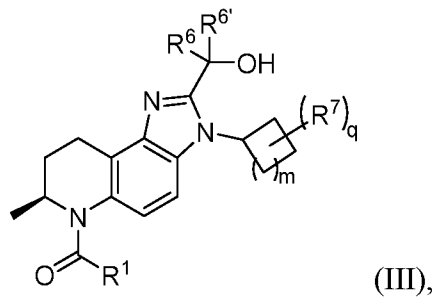


17. Соединение по п. 1 или п. 2, выбранное из группы, состоящей из:





18. Соединение формулы (III):



или его фармацевтически приемлемая соль, энантиomer, гидрат, сольват, стереоизомер или таутомер, где:

R^1 представляет собой $-OR^5$;

R^5 представляет собой $-C_1-C_6$ алкил, $-C_3-C_8$ циклоалкил, гетероциклик, арил или гетероарил;

R^6 представляет собой $-C_3-C_8$ циклоалкил, $-C_4-C_8$ циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил, арил, где каждый циклоалкил, циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил или арил необязательно замещен одним или более $-R^{10}$;

R^6 представляет собой C_1-C_6 алкил;

R^7 представляет собой $-H$, галоген, $-OH$, $-CN$, $-OC_1-C_6$ алкил, $-NH_2$, $-NHC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2NH(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)_2N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2C_1-C_6$ алкил, $-S(O)_2OH$, $-C(O)C_1-C_6$ алкил, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NH(C_1-C_6$ алкил), $-C(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-C(O)OH$, $-C(O)OC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $SO_2C_1-C_6$ алкил, $-S(O)(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2NH_2$, $-N(C_1-C_6$ алкил) $S(O)(C_1-C_6$ алкил) или тетразол;

R^{10} в каждом случае независимо представляет собой $-C_1-C_6$ алкил, $-C_2-C_6$ алкенил, $-C_2-C_6$ алкинил, $-C_3-C_8$ циклоалкил, $-C_4-C_8$ циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил, арил, $-OH$, галоген, оксо, $-NO_2$, $-CN$, $-NH_2$, $-OC_1-C_6$ алкил, $-OC_3-C_6$ циклоалкил, $-O$ арил, $-O$ гетероарил, $-NHC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2NH(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)_2N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2C_1-C_6$ алкил, $-C(O)C_1-C_6$ алкил, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NH(C_1-C_6$ алкил), $-NHC(O)C_1-C_6$ алкил, $-C(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-C(O)OC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $SO_2C_1-C_6$ алкил, $-S(O)(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$ или $-N(C_1-C_6$ алкил) $S(O)(C_1-C_6$ алкил), где каждый алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил или арил необязательно замещен одним или более $-R^{12}$;

R^{12} в каждом случае независимо представляет собой $-C_1-C_6$ алкил, $-C_2-C_6$ алкенил, $-C_2-C_6$ алкинил, $-C_3-C_8$ циклоалкил, $-C_4-C_8$ циклоалкенил, гетероциклик, гетероарил, арил, $-OH$, галоген, оксо, $-NO_2$, $-CN$, $-NH_2$, $-OC_1-C_6$ алкил, $-NHC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2NH(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)_2N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-S(O)_2C_1-C_6$ алкил, $-C(O)C_1-C_6$ алкил, $-C(O)NH_2$, $-C(O)NH(C_1-C_6$ алкил), $-C(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$, $-C(O)OC_1-C_6$ алкил, $-N(C_1-C_6$ алкил) $SO_2C_1-C_6$ алкил, $-S(O)(C_1-C_6$ алкил), $-S(O)N(C_1-C_6$ алкил) $_2$ или $-N(C_1-C_6$ алкил) $S(O)(C_1-C_6$ алкил);

m представляет собой целое число от 0 до 5, и

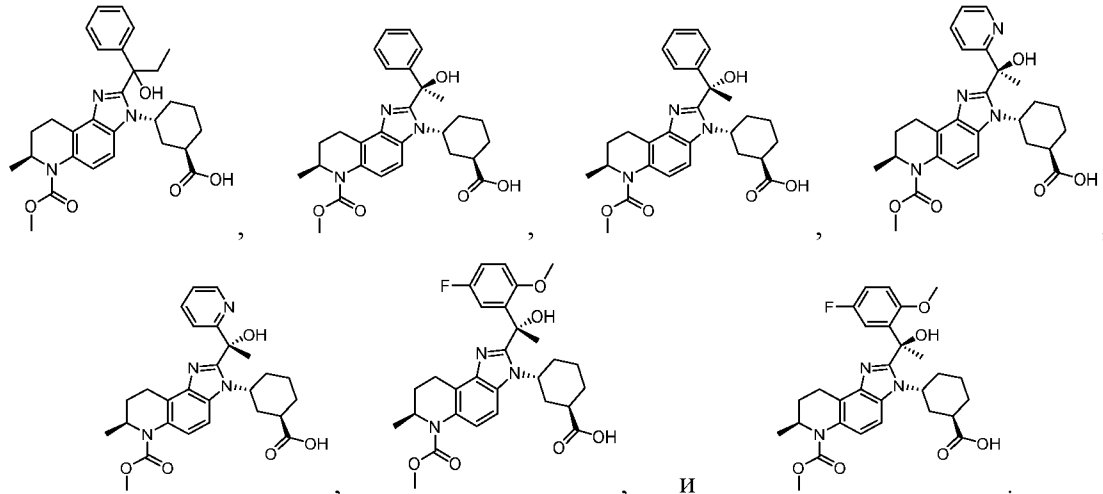
q представляет собой целое число от 0 до 4.

19. Соединение по п. 18, где R^5 представляет собой метил.

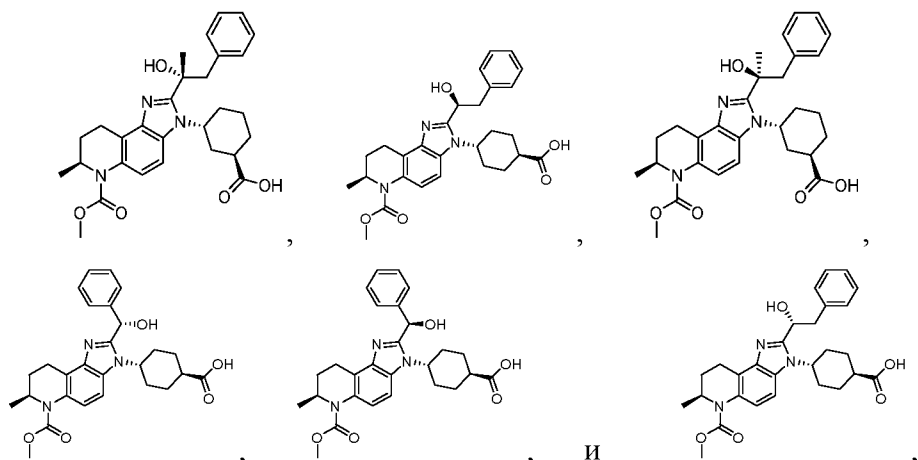
20. Соединение по п. 18 или п. 19, где m равно 3.

21. Соединение по любому из пп. 18-20, где q равно 1, и R^7 представляет собой $-C(O)OH$.

22. Соединение по любому из пп. 18-21, где R⁶ выбран из метила и этила.
23. Соединение по любому из пп. 18-22, где R⁶ выбран из арила и гетероарила, и каждый арил или гетероарил необязательно замещен одним или более –R¹².
24. Соединение по любому из пп. 18-23, выбранное из группы, состоящей из:

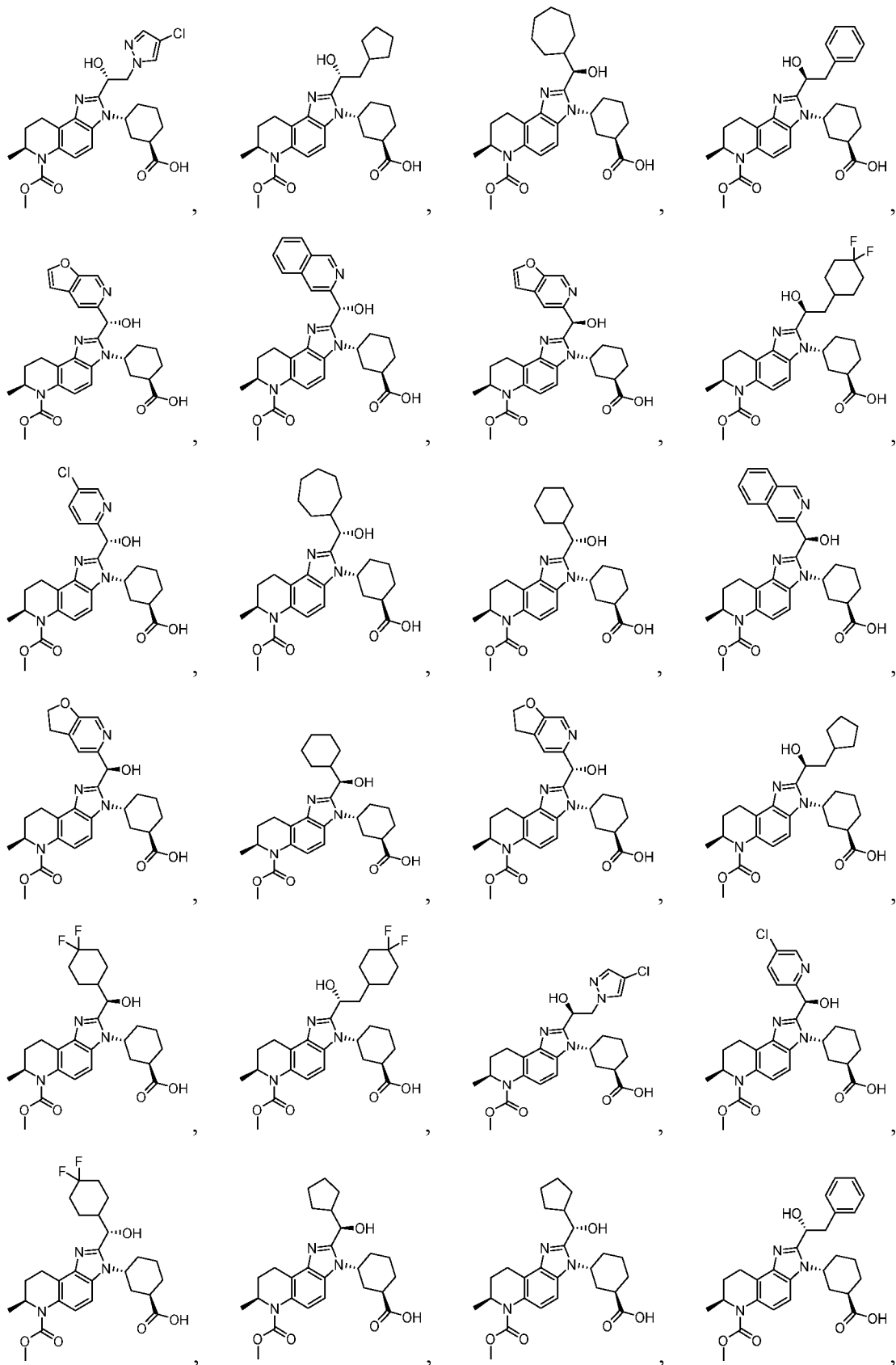


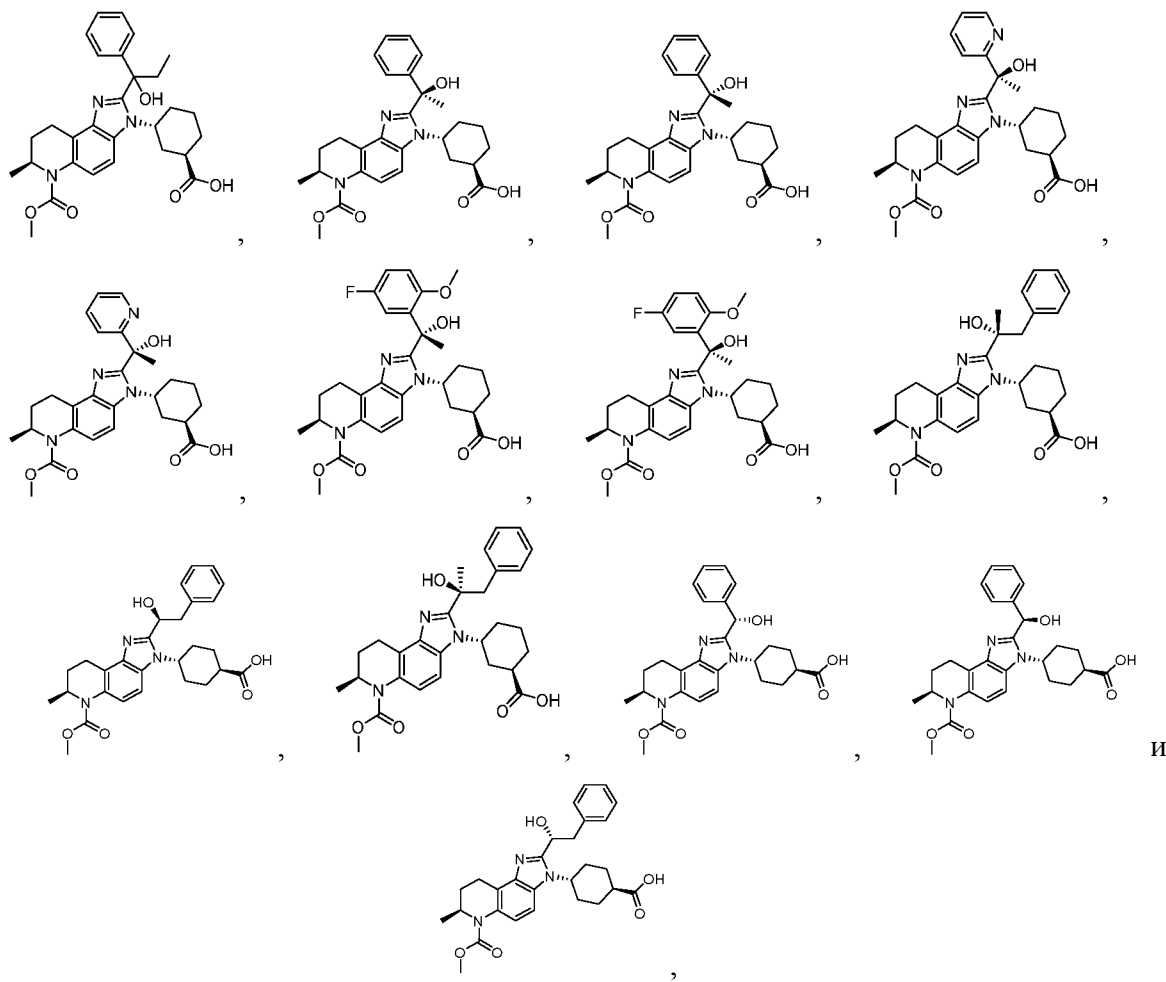
25. Соединение, выбранное из группы, состоящей из:



или его фармацевтически приемлемая соль, энантиomer, гидрат, сольват, стереоизомер или таутомер.

26. Соединение, выбранное из группы, состоящей из:





или его фармацевтически приемлемая соль, энантиomer, гидрат, сольват, стереоизомер или таутомер.

27. Фармацевтическая композиция, содержащая соединение по любому из пп. 1-26 или его фармацевтически приемлемую соль.

Соединение №	Структура	Название	Элюированный изомер	CBP IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)	BRD4 IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)
413		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(4-chlorophenyl)(hydroxymethyl)-6-(methoxycarbonyl)-7-methyl-6,7,8,9-tetrahydro-3H-imidazo[4,5-f]quinolin-3-il)cyclohexan-1-carboxylic acid	1-й	++++	++
414		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(3-fluorophenyl)(hydroxymethyl)-6-(methoxycarbonyl)-7-methyl-6,7,8,9-tetrahydro-3H-imidazo[4,5-f]quinolin-3-il)cyclohexan-1-carboxylic acid	1-й	++++	++
415		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(3-fluorophenyl)(hydroxymethyl)-6-(methoxycarbonyl)-7-methyl-6,7,8,9-tetrahydro-3H-imidazo[4,5-f]quinolin-3-il)cyclohexan-1-carboxylic acid	2-й	++++	++
416		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(3-chlorophenyl)(hydroxymethyl)-6-(methoxycarbonyl)-7-methyl-6,7,8,9-tetrahydro-3H-imidazo[4,5-f]quinolin-3-il)cyclohexan-1-carboxylic acid	2-й	++++	++
417		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(3-fluoro-5-methoxyphenyl)(hydroxymethyl)-6-(methoxycarbonyl)-7-methyl-6,7,8,9-tetrahydro-3H-imidazo[4,5-f]quinolin-3-il)cyclohexan-1-carboxylic acid	1-й	++++	++
418		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(3-fluoro-5-methoxyphenyl)(hydroxymethyl)-6-(methoxycarbonyl)-7-methyl-6,7,8,9-tetrahydro-3H-imidazo[4,5-f]quinolin-3-il)cyclohexan-1-carboxylic acid	2-й	++++	++
419		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(2,3-dihydrobenzofuran-5-il)(hydroxymethyl)-6-(methoxycarbonyl)-7-methyl-6,7,8,9-tetrahydro-3H-imidazo[4,5-f]quinolin-3-il)cyclohexan-1-carboxylic acid	2-й	++++	++

Фиг. 1
1/16

Соединение №	Структура	Название	Элюированный изомер	CBP IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)	BRD4 IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)
420		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(3-фтор-4-метоксифенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	++
421		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(3-хлор-5-метоксифенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	++
423		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(3-хлорфенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	++
424		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(5-фтор-2-метоксифенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	+
426		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(7-хлор-2,3-дигидробензофуран-5-ил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	++
427		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(7-фтор-2,3-дигидробензофуран-5-ил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	++
428		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(2,3-дифтор-6-метоксифенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	++

Фиг. 1
2/16

Соединение №	Структура	Название	Элюированный изомер	CBP IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)	BRD4 IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)
429		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(5-фтор-1Н-индазол-7-ил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	++
430		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(2-хлор-4-метоксифенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	++
431		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(2-хлор-4-метоксифенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	++
432		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(3,4-дифторфенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	++
433		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(3-хлор-5-метоксифенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	++
434		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(5-фтор-1Н-индол-7-ил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	++
436		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-2-(4-хлоро-1Н-пиразол-1-ил)-1-гидроксиэтил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	++

Фиг. 1
3/16

Соединение №	Структура	Название	Элюированный изомер	CBP IC ₅₀ (мКМ ср.геом.)	BRD4 IC ₅₀ (мКМ ср.геом.)
437		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(3-хлор-4-метоксифенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	++
438		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(3-фтор-4-метоксифенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	++
440		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(2,3-дигидробензофуран-7-ил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	++
442		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(5-хлоро-2-метоксифенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	++
444		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(дифторметил)-5-фторфенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	++
445		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(5-фтор-2-изопропоксифенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	++
448		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(5-фтор-1Н-индол-7-ил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	++

Фиг. 1

Соединение №	Структура	Название	Элюированный изомер	CBP IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)	BRD4 IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)
449		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(2,5-дифторфенил)гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	+
451		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-гидрокси(2-метоксибензо[d]оксазол-5-ил)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	++
452		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(2-диформетокси)-5-фторфенил)гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота		++++	++
453		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-2-гидрокси-1-фенилпропан-2-ил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	+++
454		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-2-цикlopентил-1-гидроксиэтил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	++
458		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-бензо[d]оксазол-5-ил)гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	++
460		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(2,3-дигидробензофуран-5-ил)гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	++

Фиг. 1
5/16

Соединение №	Структура	Название	Элюированный изомер	CBP IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)	BRD4 IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)
461		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(7-хлор-2,3-дигидробензофуран-5-ил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	++
462		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-гидрокси(фенил)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	+
464		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(3-фтор-2,6-диметоксифенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	++
467		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-гидрокси(1-метил-1Н-индол-5-ил)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	++
470		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-гидрокси(4-метоксифенил)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	++
472		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-гидрокси(3-метоксифенил)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	++
474		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(7-фтор-2,3-дигидробензофуран-5-ил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	++

Фиг. 1
6/16

Соединение №	Структура	Название	Элюированный изомер	CBP IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)	BRD4 IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)
478		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(5-фтор-1Н-индол-7-ил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	++
479		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(3,4-дифторфенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	+
480		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-гидрокси(1Н-индол-5-ил)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	++
482		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(2-циклопропокси-5-фторфенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	++
488		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(3,5-дифторфенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	++
491		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-циклогептил(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	++
493		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(3,5-дифторфенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	++

Фиг. 1
7/16

Соединение №	Структура	Название	Элюированный изомер	CBP IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)	BRD4 IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)
499		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-бензо[d]оксазол-5-ил(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-f]хинолин-3-ил)циклогексан-l-карбоновая кислота	2-й	++++	++
501		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(4-хлорфенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-f]хинолин-3-ил)циклогексан-l-карбоновая кислота	2-й	++++	++
503		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-1-тидрокси-2-фенилэтил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-f]хинолин-3-ил)циклогексан-l-карбоновая кислота	2-й	++++	++
515		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(2-дифторметокси)-5-фторфенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-f]хинолин-3-ил)циклогексан-l-карбоновая кислота		++++	+
523		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(3-хлорфенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-f]хинолин-3-ил)циклогексан-l-карбоновая кислота	1-й	++++	++
528		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-гидрокси(фенил)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-f]хинолин-3-ил)циклогексан-l-карбоновая кислота		++++	++
534		(1R,3R)-3-((7S)-2-(1-гидрокси-1-фенилпропил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-f]хинолин-3-ил)циклогексан-l-карбоновая кислота		++++	+

Фиг. 1

Соединение №	Структура	Название	Элюированный изомер	CBP IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)	BRD4 IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)
537		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(3,5-дифтор-2-метоксифенил)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	++
538		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-гидрокси(3-метоксифенил)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	+
542		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-1-гидрокси-1-фенилэтил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	+
564		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(2-дифторметил)-5-фторфенил)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	+
565		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-гидрокси(2-метилбензо[d]оксазол-5-ил)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	+
566		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-фуро[2,3-с]пиридин-5-ил)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	++
569		(1S,4r)-4-((S)-2-((S)-1-гидрокси-2-фенилэтил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	++

Фиг. 1
9/16

Соединение №	Структура	Название	Элюированный изомер	CBP IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)	BRD4 IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)
572		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(2,5-дифторфенил)гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	+
578		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(2,3-дигидробензофуран-7-ил)гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	+
587		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-гидрокси(изохинолин-3-ил)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	++
589		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-фуро[2,3-с]пиридин-5-yl)гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	++++	+
596		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-2-(4,4-дифторциклоексил)гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	++++	+
606		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-гидрокси(1Н-indol-5-ил)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	+++	+++
607		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-1-гидрокси-1-фенилэтил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	+++	+

Фиг. 1
10/16

Соединение №	Структура	Название	Элюированный изомер	CBP IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)	BRD4 IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)
608		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-гидрокси(1H-индол-5-ил)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3H-имидазо[4,5-f]хинолин-3-ил)циклогексан-l-карбоновая кислота	2-й	+++	+++
610		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(5-хлорпиридин-2-ил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3H-имидазо[4,5-f]хинолин-3-ил)циклогексан-l-карбоновая кислота	2-й	+++	+
612		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-гидрокси(1H-имидазол-5-ил)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3H-имидазо[4,5-f]хинолин-3-ил)циклогексан-l-карбоновая кислота	2-й	+++	++
615		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-циклогентил(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3H-имидазо[4,5-f]хинолин-3-ил)циклогексан-l-карбоновая кислота	2-й	+++	+
618		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-2-гидрокси-l-фенилпропан-2-ил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3H-имидазо[4,5-f]хинолин-3-ил)циклогексан-l-карбоновая кислота	1-й	+++	++
625		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-циклогексил(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3H-имидазо[4,5-f]хинолин-3-ил)циклогексан-l-карбоновая кислота	2-й	+++	+
630		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(5-хлор-2-метоксифенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3H-имидазо[4,5-f]хинолин-3-ил)циклогексан-l-карбоновая кислота	2-й	+++	++

Фиг. 1
11/16

Соединение №	Структура	Название	Элюированный изомер	CBP IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)	BRD4 IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)
631		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-гидрокси(изохинолин-3-ил)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	+++	+
636		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(2,3-дигидрофуро[2,3-с]пиридин-5-ил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	+++	+
637		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-циклогексил(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	+++	+
638		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(2,3-дифторфенил)гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	+++	+
649		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(3,5-дифторфенил)гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	+++	+
654		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(2,3-дигидрофуро[2,3-с]пиридин-5-ил)гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	+++	+
660		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(5-фторфенил)гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	+++	+

Фиг. 1
12/16

Соединение №	Структура	Название	Элюированный изомер	CBP IC ₅₀ (мКМ ср.геом.)	BRD4 IC ₅₀ (мКМ ср.геом.)
662		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(5-фтор-2-изопропоксифенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	+++	++
674		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-2-цикlopентил-1-гидроксиэтил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	+++	+
678		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(2-циклопропокси-5-фторфенил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	+++	++
682		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-гидрокси(4-метоксифенил)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	+++	+
699		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(4,4-дифторциклохексил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	+++	+
701		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(1,3-дигидроизобензофуран-4-ил)(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	+++	+
708		(1S,4R)-4-((S)-2-((S)-гидрокси(фенил)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	+++	+

Фиг. 1

13/16

Соединение №	Структура	Название	Элюированный изомер	CBP IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)	BRD4 IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)
712		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-2-(4,4-дифторциклогексил)-1-гидроксиэтил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	+++	+
730		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-2-(4-хлор-1Н-пиразол-1-ил)-1-гидроксиэтил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	+++	+
731		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(5-хлорпиридин-2-ил)(гидроксиметил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	+++	+
735		(1R,4r)-4-((S)-2-((R)-1-гидрокси(фенил)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	+++	+
747		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-(4,4-дифторциклогексил)(гидроксиметил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	+++	+
749		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-1-гидрокси(2-пиридилметил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	+++	+
762		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-1-гидрокси(цикlopентилметил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	+++	+

Фиг. 1
14/16

Соединение №	Структура	Название	Элюированный изомер	CBP IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)	BRD4 IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)
770		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(3-фтор-2-метоксифенил)гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	+++	+
774		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-цикlopентил(гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	+++	+
781		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-1-гидрокси-1-(пиридин-2-ил)этил)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	+++	+
817		(1R,4r)-4-((S)-2-((R)-1-гидрокси-2-фенилэтил)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	+++	++
822		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-1-гидрокси-2-фенилэтил)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	+++	+
826		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-(1,3-дигидроизобензофуран-4-ил)гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	+++	++
957		(1R,3R)-3-((S)-2-((S)-1-(5-фтор-2-метоксифенил)гидрокси)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	2-й	+	+

Фиг. 1

15/16

Соединение №	Структура	Название	Элюированный изомер	CBP IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)	BRD4 IC ₅₀ (мкМ ср.геом.)
960		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-1-(5-фтор-2-метоксифенил)-1-гидроксиэтил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	+	+
962		(1R,3R)-3-((S)-2-((R)-гидрокси(1-метил-1Н-индол-5-ил)метил)-6-(метоксикарбонил)-7-метил-6,7,8,9-тетрагидро-3Н-имидазо[4,5-ф]хинолин-3-ил)циклогексан-1-карбоновая кислота	1-й	+	+++

Фиг. 1
16/16