

[A] TIIIVISTELMÄ - SAMMANDRAG



S U O M I - F I N L A N D
(FI)

Patentti- ja rekisterihallitus
Patent- och registerstyrelsen

(71) Hakija - Sökande

1. Procter & Gamble Pharmaceuticals, Inc., 17 Eaton Avenue, Norwich, N.Y. 13815, USA, (US)

(72) Keksijä - Uppfinnare

1. White, Ronald Eugene, RR2, Box 264, Norwich, N.Y. 13815, USA, (US)

2. Demuth, Jr., Thomas Prosser, 10800 Stockbridge Lane, Montgomery, Ohio 45249, USA, (US)

(74) Asiamies - Ombud: Oy Kolster Ab

(54) Keksinnön nimitys - Uppfinningens benämning

**Menetelmä mikrobiien vastaisten kinolonyylilaktaamien valmistamiseksi
Förfarande för framställning av antimikrobiella kinolonyllaktamer**

(57) Tiivistelmä - Sammandrag

Esillä oleva keksintö antaa käyttöön mene-
telmiä yhdisteiden valmistamiseksi, joiden
rakenne on [Q-L¹]-L-[L²-B], jossa Q on ki-
noloniryhmä; B on β-laktaamiryhmä; L, L¹ ja
L² muodostavat yhdessä karbamaatin sisältä-
vän kytkevän ryhmän, jolloin menetelmä
käsittää seuraavat vaiheet: 1) kaavan
B-L'-H mukainen laktaamiyhdiste saatetaan
reagoimaan fosgeenin kanssa väliuoteyh-
disteen muodostamiseksi, jonka kaava on
B-L'-C(=O)-Cl, jossa L' on happi; ja 2)
mainittu väliuoteyhdiste kytketään ki-
nolonyhdisteeseen, jonka kaava on Q-L³-R⁴,
jossa L³ on typpi; R⁴ on vety, Si(R⁴⁵), tai
Sn(R⁴⁵); ja R⁴⁵ on alempi alkyyli. Edulli-
sesti menetelmä käsittää lisäksi reaktio-
ja kytkemisvaiheita edeltäviä vaiheita,
joissa valmistetaan laktaami- ja kinoloni-
yhdisteiden estereitä. Samoin edullisesti
kytkemisvaiheessa kinolonyhdistettä si-
sältyvä liuos lisätään väliuoteyhdistettä
sisältävään liuokseen. Niinkään menetel-
mävaiheet suoritetaan edullisesti lämpöti-
lassa noin -80 - noin 0 °C. Edullisia näill-
lä menetelmillä valmistettuja mikrobiava-
taisia yhdisteitä ovat ne yhdisteet, jois-
sa β-laktaamiryhmä on peneemi.

Uppfinningen avser förfaranden för fram-
ställning av strukturen [Q-L¹]-L-[L²-B],
vari Q är en kinolondel; B är en β-laktam-
del; L, L¹ och L² omfattar tillsammans en
karbamathaltig kopplande del, varvid för-
farandet omfattar steg, vid vilka man: 1)
omsätter en laktamförening med formeln B-
L'-H med fosgen för bildande av en mellan-
produktförening med formeln B-L'-C(=O)-Cl,
vari L' är syre; och 2) kopplar nämnda mel-
lanproduktförening med en kinolonförening
med formeln Q-L³-R⁴, vari L³ är kväve; R⁴
är väte, Si(R⁴⁵), eller Sn(R⁴⁵); och R⁴⁵ är
lägre alkyl. Förträdesvis omfattar förfa-
randet ytterligare steg, vilka föregår
omsättnings- och kopplingsstegegen, i vilka
man framställer estrar av laktam- och ki-
nolonföreningarna. Även omfattar kopp-
lingssteget förträdesvis tillsättande av
en lösning, vilken innehåller kinolonföre-
ningen i en lösning, vilken innehåller
mellanproduktföreningen. Förfaringsstegegen
utförs även förträdesvis vid en tempera-
tur från ca -80 °C - ca 0 °C. Prefererade
antimikrobiella föreningar, framställda
genom dessa förfaranden är sådana, i vilka
β-laktamdelen är penem.

(11) (21) Patentihakemus - Patentansökan	941490
(51) Kv.1k.5 - Int.cl.5	
C 07D 499/883, 477/14, 463/12, 505/16, 519/06	
(22) Hakemispäivä - Ansökningsdag	30.03.94
(24) Alkupäivä - Löpdag	28.09.92
(41) Tullut julkiseksi - Blivit offentlig	02.05.94
(86) Kv. hakemus - Int. ansökan	PCT/US92/08246
(32) (33) (31) Etuoikeus - Prioritet	
01.10.91 US 769615 P	