

[19] 中华人民共和国国家知识产权局



[12] 发明专利说明书

专利号 ZL 03811353.8

[51] Int. Cl.

C07H 7/04 (2006.01)

C07H 15/20 (2006.01)

A61K 31/70 (2006.01)

[45] 授权公告日 2009 年 9 月 2 日

[11] 授权公告号 CN 100534997C

[22] 申请日 2003.5.15 [21] 申请号 03811353.8

[30] 优先权

[32] 2002.5.20 [33] US [31] 10/151,436

[86] 国际申请 PCT/US2003/015591 2003.5.15

[87] 国际公布 WO2003/099836 英 2003.12.4

[85] 进入国家阶段日期 2004.11.18

[73] 专利权人 百时美施贵宝公司

地址 美国新泽西州

[72] 发明人 B·埃尔斯沃斯 W·N·沃什伯恩
P·M·谢尔 G·吴 W·孟

[56] 参考文献

CN1336933A 2002.2.20

WO0127128A1 2001.4.19

US5444050A 1995.8.22

US5663377A 1997.9.2

审查员 金英

[74] 专利代理机构 北京纪凯知识产权代理有限公司

代理人 赵蓉民 路小龙

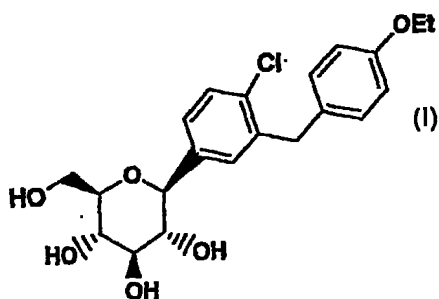
权利要求书 3 页 说明书 32 页

[54] 发明名称

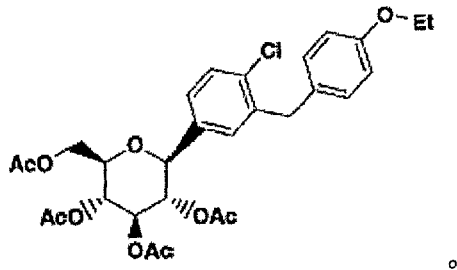
C-芳基葡萄糖苷 SGLT2 抑制剂和方法

[57] 摘要

本发明提供了抑制 SGLT2 的化合物，其具有式(1)的化学结构。本发明还提供了单独应用 SGLT2 抑制量的上述化合物或联合应用 SGLT2 抑制量的上述化合物和其它抗糖尿病试剂或其它治疗试剂来治疗糖尿病和相关疾病的方法。

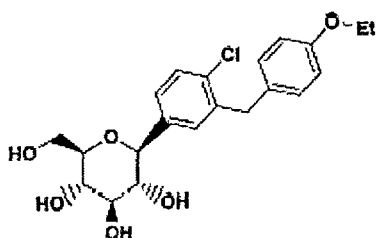


1. 化合物，具有结构：



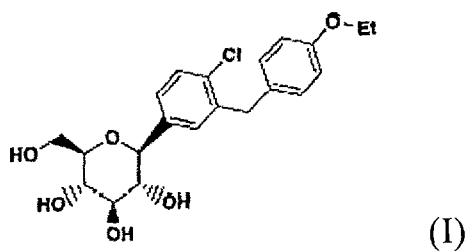
。

2. 一种通过在溶剂 1:2:3 H₂O/THF/MeOH 或含水 MeOH 或含水 EtOH 中用 LiOH 或 NaOH 处理权利要求 1 所述的化合物制备具有下列结构的化合物的方法

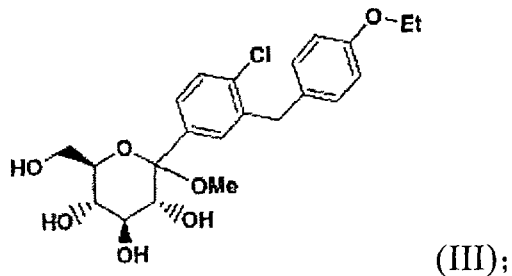


。

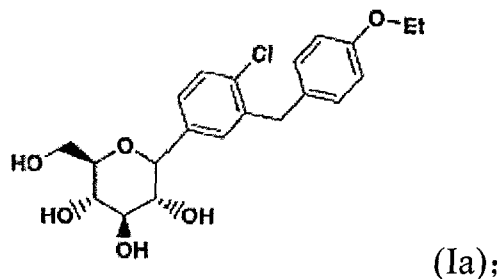
3. 一种制备具有结构(I)的化合物的方法，包括以下步骤：



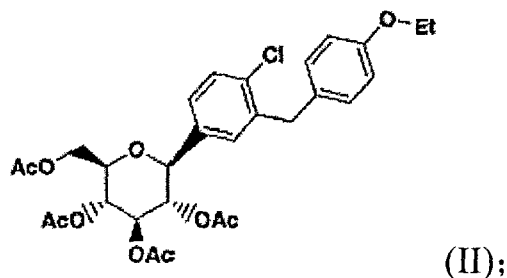
(1) 提供具有结构(III)的化合物：



(2) 采用 Et₃SiH 在溶剂 1:1 CH₂Cl₂/MeCN 中于 -10 °C 还原所述具有结构(III)的化合物，然后以使得所述温度保持在 -5 °C 至 -10 °C 的速率加入 BF₃·Et₂O，制得具有结构(Ia)的化合物：

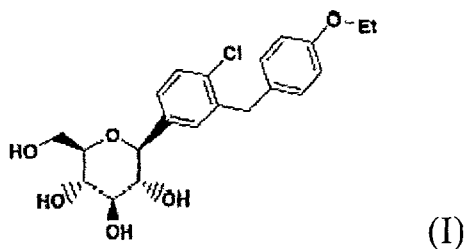


(3) 在溶剂 CH_2Cl_2 中用 Ac_2O 、吡啶和作为催化剂的二甲基氨基吡啶处理所述具有结构(Ia)的化合物，制得具有结构(II)的化合物：

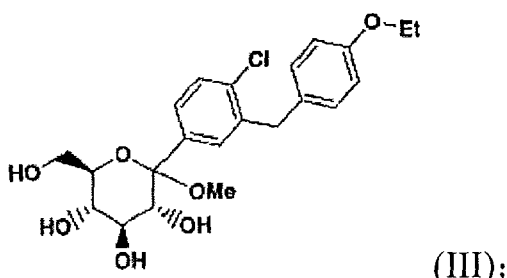


(4) 通过在溶剂 1:2:3 $\text{H}_2\text{O}/\text{THF}/\text{MeOH}$ 或含水 MeOH 或含水 EtOH 中用 LiOH 或 NaOH 处理所述具有结构(II)的化合物，由所述具有结构(II)的化合物，制得所述具有结构(I)的化合物。

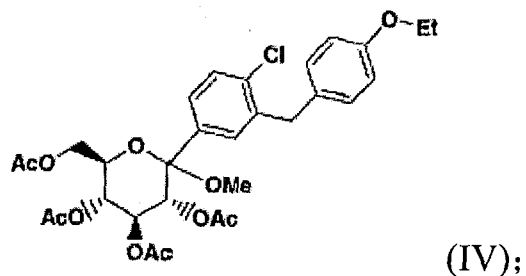
4. 一种制备具有结构(I)的化合物的方法，包括以下步骤：



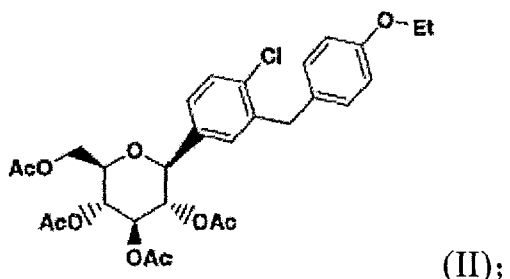
(1) 提供具有结构(III)的化合物：



(2) 在溶剂甲苯或 CH_2Cl_2 中用 Ac_2O ，在二异丙基乙胺或 Et_3N 以及作为催化剂的二甲基氨基吡啶的存在下，乙酰化所述具有结构(III)的化合物，产生具有结构(IV)的化合物：



(3) 通过在含有 1 当量水的 MeCN 溶剂中在 0℃，用 Et₃SiH 进行处理，然后加入 BF₃·Et₂O，1 小时后升温到 20℃，将所述具有结构(IV)的化合物转化为具有结构(II)的化合物：



(4) 通过在溶剂 1:2:3 H₂O/THF/MeOH 或含水 MeOH 或含水 EtOH 中用 LiOH 或 NaOH 处理所述具有结构(II)的化合物，由所述具有结构(II)的化合物，制得所述具有结构(I)的化合物。

C-芳基葡萄糖苷 SGLT2 抑制剂和方法

本申请是 2000 年 10 月 4 日递交的申请序列号为 09/679,027 的美国专利申请的部分继续申请，所述美国专利申请所要求的优先权是 2000 年 4 月 5 日递交的申请号为 60/194,615 的美国临时申请和 1999 年 10 月 12 日递交的申请号为 60/158,773 的美国临时申请。

技术领域

本发明涉及 C-芳基葡萄糖苷，它们是在肠和肾中发现的钠依赖型葡萄糖转运蛋白（SGLT2）的抑制剂，本发明也涉及单独利用此类 C-芳基葡萄糖苷或利用此类 C-芳基葡萄糖苷和一种、两种或更多种其它类型的抗糖尿病试剂和/或一种、两种或更多种其它类型的治疗试剂如降脂试剂的联合（combination）来治疗糖尿病，尤其是 II 型糖尿病，以及高血糖症，高胰岛素血症，肥胖症，高甘油三酯血症，X 综合症，糖尿病并发症，动脉粥样硬化和相关疾病的方法。

背景技术

世界上有大约 1 亿人患有 II 型糖尿病（NIDDM），II 型糖尿病的特征是由过量的肝糖产生和外周胰岛素抵抗导致的高血糖，但还未找到 II 型糖尿病的根本病因。高糖血症被认为是糖尿病并发症发生的主要危险因素，并且很可能直接导致在晚期 NIDDM 中见到的胰岛素分泌受损。可以预测到使 NIDDM 患者体内血浆葡萄糖正常化能改善胰岛素作用，并抵消糖尿病并发症的发生。可以预料，肾脏中钠依赖型葡萄糖转运蛋白 SGLT2 的抑制剂将通过提高葡萄糖的排泄而有助于血浆葡萄糖水平的正常化，也有可能使体重正常化。

也希望能开发出新型、安全和具有口服活性的抗糖尿病试剂以补充现有的包括磺酰脲、噻唑烷二酮、二甲双胍和胰岛素在内的疗法，并避免与应用这些其它的试剂有关的可能副作用。

高血糖症是 II 型糖尿病（NIDDM）的特点，始终如一地控制糖尿

病患者的血浆葡萄糖水平可抵制在晚期疾病阶段发生糖尿病并发症和 β 细胞衰竭。血浆葡萄糖通常是在肾的肾小球内过滤，并在近端小管中被主动重吸收。SGLT2 似乎是在此部位重吸收葡萄糖的主要转运蛋白。SGLT 的特异性抑制剂根皮昔 (phlorizin) 或密切相关的类似物抑制患有糖尿病的啮齿动物和狗体内的这一重吸收过程，通过促进葡萄糖排泄但不发生血糖过低的副作用，从而使血浆葡萄糖水平正常化。已有报道说采用 SGLT2 抑制剂对患有 Zucker 糖尿病的大鼠进行长期(6 个月)治疗，改善了对糖血症的胰岛素响应，改善了胰岛素敏感性，延迟了这些动物发生肾病和神经病，而且未检测到肾的病状，血浆中也无电解质失衡。通过提高尿液中葡萄糖的排泄，对糖尿病患者 SGLT2 的选择性抑制有望实现血浆葡萄糖的正常化，因此改善胰岛素敏感性，并延迟发生糖尿病并发症。

葡萄糖在肾中的重吸收 90%发生于肾脏皮质近端小管的起始 S1 段的上皮细胞中，SGLT2 很可能是负责这种重吸收的主要转运蛋白。SGLT2 是在肾脏近端小管的起始 S1 段中主要表达的蛋白，由 672 个氨基酸组成，含有 14 个跨膜片断。SGLT2 的底物特异性、钠依赖性和定位都是与之前在人体皮质近端肾小管中表征的高容量、低亲和性、钠依赖型葡萄糖转运蛋白的性质相一致的。此外，杂交耗竭 (hybrid depletion) 研究暗示 SGLT2 是近端小管的 S1 段中主要的 Na^+ /葡萄糖转运蛋白，原因是由大鼠肾脏皮质的 mRNA 编码的所有 Na 依赖型葡萄糖转运活性实质上完全被大鼠 SGLT2 特异性的反义寡核苷酸抑制。SGLT2 是一些形式的家族性糖尿的候选基因，所述的家族性糖尿是一种遗传异常，其中肾脏葡萄糖重吸收受到不同程度破坏。迄今为止，被研究的这些综合症中没有一个对映到染色体 16 上的 SGLT2 基因座。然而，对高度同源的啮齿动物的 SGLT 进行的研究强烈地暗示了 SGLT2 是肾中主要的钠依赖型葡萄糖转运蛋白，并暗示了已被测定位置的糖尿基因座编码 SGLT2 调节子。可以预料，对 SGLT2 的抑制能通过提高糖尿病患者的葡萄糖排泄而降低血浆葡萄糖水平。

在氨基酸水平上与 SGLT2 有 60%一致性的另一种 Na 依赖型葡萄糖转运蛋白 SGLT1 在小肠和近端肾小管的更远部分的 S3 段中被表达。尽管人体 SGLT1 和 SGLT2 具有序列相似性，但它们在生物化学上是显

然不同的。对于 SGLT1, Na^+ 与被转运的葡萄糖的摩尔比为 2: 1, 而对于 SGLT2, 该比率为 1: 1。对于 SGLT1 和 SGLT2, Na^+ 的 K_m 值分别为 32 和 250-300mM。对于 SGLT1 和 SGLT2 转运蛋白, 吸收葡萄糖和不可代谢的葡萄糖类似物 α -甲基-D-葡萄糖吡喃糖昔 (AMG) 的 K_m 值情况相似, 分别为 0.8 和 1.6mM (葡萄糖) 以及 0.4 和 1.5mM (AMG)。然而, 这两种转运蛋白在对例如半乳糖的糖类的底物特异性方面确有不同, 半乳糖仅是 SGLT1 的底物。

将 SGLT 活性的特异性抑制剂根皮昔施予几种患有糖尿病的啮齿动物模型和一种患有糖尿病的犬模型体内, 可以促进葡萄糖排泄, 降低空腹和非空腹时的血浆葡萄糖, 并促进葡萄糖的利用而不带来血糖过低的副作用, 从而提供了体内的理论证据。利用根皮昔进行两个星期的治疗, 未观察到对血浆离子平衡、肾功能或肾形态带来负面的作用。此外, 当采用根皮昔向正常的动物给药时, 虽然存在糖尿, 但也未观察到血糖过低或其它负面作用。据报道, 用针对肾脏 SGLT 的抑制剂进行 6 个月的给药 (Tanabe Seiyaku), 改善了肥胖的 NIDDM 大鼠模型中的空腹和非空腹血浆葡萄糖、胰岛素分泌和利用, 并抵制了肾病和神经病的发病而不带来血糖过低或肾脏副作用。

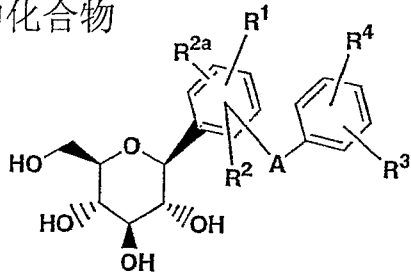
作为口服药物的根皮昔本身是不吸引人的, 原因在于它是一种在消化道中水解成其糖昔配基根皮昔配基的非特异性 SGLT1/SGLT2 抑制剂, 而根皮昔配基是针对葡萄糖易化转运的有效抑制剂。并不希望同时对葡萄糖易化转运蛋白 (GLUT) 进行抑制, 原因是认为此类抑制剂加剧了外周胰岛素抵抗, 还会致使 CNS 中的血糖过低。抑制 SGLT1 还会带来例如遗传性综合症葡萄糖/半乳糖吸收不良 (GGM) 等严重的不利后果, 在 GGM 中 SGLT1 共转运蛋白内的突变导致肠内葡萄糖吸收受到破坏和有生命危险的腹泻和脱水。SGLT2 和 SGLT1 之间的生物化学差别以及它们之间的序列差异程度允许鉴别出选择性的 SGLT2 抑制剂。

家族性糖尿综合症这种病症中, 肠内葡萄糖转运以及肾脏对其它离子和氨基酸的转运都是正常的。尽管有时候排泄的葡萄糖水平相当高 (110-114g/天), 但家族性糖尿综合症患者似乎是发育正常的, 具有正常的血浆葡萄糖水平, 并且似乎他们的疾病并未带来的重大的健康

缺陷。这些患者的主要明显症状包括贪食，尿频和烦渴，而肾脏似乎具有正常的结构和功能。因此，从迄今为止获得的证据来看，与正常的个体相比，葡萄糖的肾脏重吸收的缺陷似乎具有最小的长期负面影响。

以下的参考文献公开了用于治疗糖尿病的C-芳基葡萄糖苷SGLT2抑制剂。

WO 01/27128 公开了下列结构的化合物

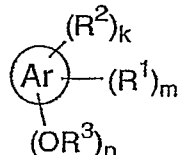


其中 A 是 O, S, NH 或 $(CH_2)_n$, n 为 0-3;

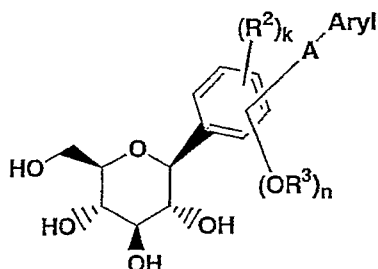
R^1 , R^2 和 R^{2a} 独立地为氢, OH, OR^5 , 烷基, CF_3 , $OCHF_2$, OCF_3 , SR^{51} 或卤素等;

R^3 和 R^4 独立地为氢, OH, OR^{5a} , O-芳基, OCH_2 -芳基, 烷基, 环烷基, CF_3 , - $OCHF_2$, - OCF_3 , 卤素等。据报道, 这些化合物是 SGLT2 转运蛋白的抑制剂, 并因此代表了治疗糖尿病及其并发症的一种方式。

WO 98/31697 公开了下列结构的化合物



其中 Ar 包括苯基, 联苯基, 联苯基甲烷, 联苯基乙烷和联苯基醚, R^1 是糖苷, R^2 是 H, OH, 氨基, 卤素, 羧基, 烷基, 环烷基, 或酰胺基, R^3 是氢, 烷基或酰基, k, m 和 n 独立地为 1-4。WO 98/31697 中所公开的化合物中的一部分包括了以下结构的化合物



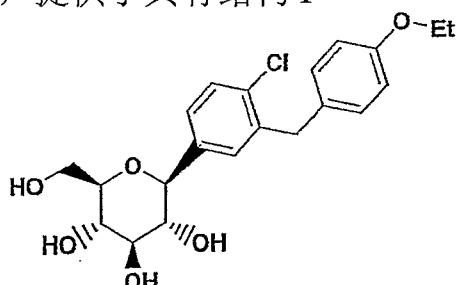
其中 A 为 O 或 $(CH_2)_x$, x=0-3; R^3 是氢, 烷基或酰基, n 为 1-4; R^2 是氢, 烷基, OH, NH_2 , 卤素, CO_2H 或亚酰胺基 (carboximide), k 为 1-4。

公开了这些化合物可用于治疗或预防炎症疾病，自身免疫疾病，感染，癌和癌转移，再灌注紊乱，血栓症，溃疡，创伤，骨质疏松症，糖尿病以及动脉粥样硬化。

发明概述

根据本发明，提供了具有结构 I

I



的 C-芳基葡萄糖苷化合物，包括其药学上可接受的盐，其所有的立体异构体，以及其所有的前体药物酯。

式 I 的化合物具有作为哺乳动物的肠和肾内的钠依赖型葡萄糖转运蛋白的抑制剂的活性，可用于治疗糖尿病以及糖尿病的微血管和大血管并发症，如视网膜病变、神经病、肾病和伤口愈合。

本发明提供了式 I 的化合物，应用了所述化合物的药物组合物以及所述化合物的应用方法。

此外，根据本发明，还提供了治疗或延缓包括糖尿病并发症在内的糖尿病，尤其是 I 型和 II 型糖尿病，和相关疾病的进程或发生，以及增加高密度脂蛋白水平的方法，在所述方法中将治疗有效量的结构 I 的化合物施予需要治疗的病人，所述的糖尿病并发症包括视网膜病变、神经病、肾病和伤口愈合延迟，而相关疾病例如为胰岛素抵抗（葡萄糖的动态平衡受到破坏），高血糖症，高胰岛素血症，血液中脂肪酸和甘油水平升高，肥胖症，高脂血症包括高甘油三酯血症，X 综合症，动脉粥样硬化和高血压。

此外，根据本发明，还提供了治疗如上文和下文中所述的糖尿病和相关疾病的方法，在所述方法中将结构 I 的化合物和其它类型的抗糖尿病试剂和/或其它类型的治疗试剂如降血脂试剂的组合以治疗有效量施予需要治疗的病人。

统称为“X 综合症”（也称为代谢综合症）的状况、疾病和不适在 Johannsson *J. Clin. Endocrinol. Metab.*, 82, 727-34(1999) 中有详细描述。

在此使用的术语“其它类型的治疗试剂”是指一种或多种抗糖尿病试剂（非式 I 的 SGLT2 抑制剂），一种或多种抗肥胖症试剂，抗高血压试剂，抗血小板试剂，抗动脉粥样硬化的试剂和/或一种或多种降脂试剂（包括抗动脉粥样硬化试剂）。

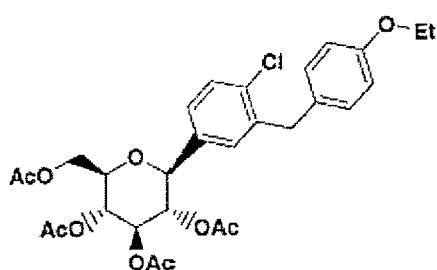
在本发明的上述方法中，所使用的结构 I 的化合物与一种，两种或更多种其它类型的抗糖尿病试剂和/或一种，两种或更多种其它类型的治疗试剂（取决于实施方式）的重量比的范围在约 0.01 : 1 到约 300 : 1 之间，优选为从约 0.1 : 1 到约 10 : 1。

发明详述

按照下面的反应流程以及其描述，可以制备出本发明的式 I 的化合物，其中温度均用摄氏温度表示。

如流程 1 所示，在溶剂中用碱例如 LiOH 或 NaOH 处理式 II 的化合物，可制备得到本发明的式 I 的化合物，所述溶剂如比例为 1:2:3 的 H₂O/THF/MeOH 或含水 MeOH 或含水 EtOH。

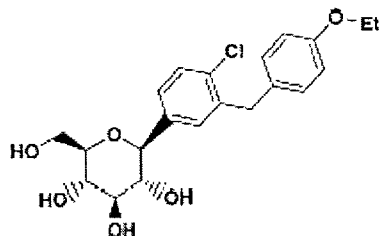
II



式 II 的化合物（一种易于结晶的新型中间体）提供了一种纯化式 Ia 的粗制化合物的方便手段，所述粗制化合物是 α 和 β 差向异构体的混合物。

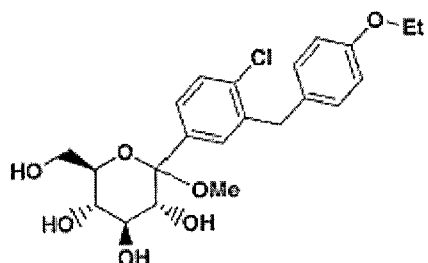
在含有吡啶和催化剂如二甲基氨基吡啶 (DMAP) 的溶剂如 CH₂Cl₂ 中用 Ac₂O 处理式 Ia 的化合物，可制备得到通式 II 的化合物。

Ia



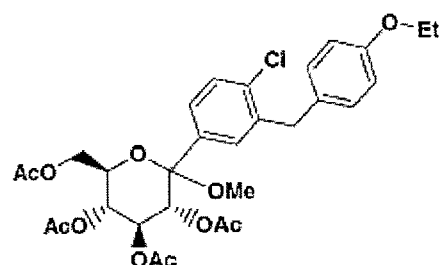
在路易斯酸催化剂如 $\text{BF}_3\cdot\text{Et}_2\text{O}$ 存在的情况下，于-10°C采用还原剂如 Et_3SiH 在溶剂如 1:1 的 $\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{MeCN}$ 中还原式 III 的化合物，可制备得到通式 Ia 的化合物。

III



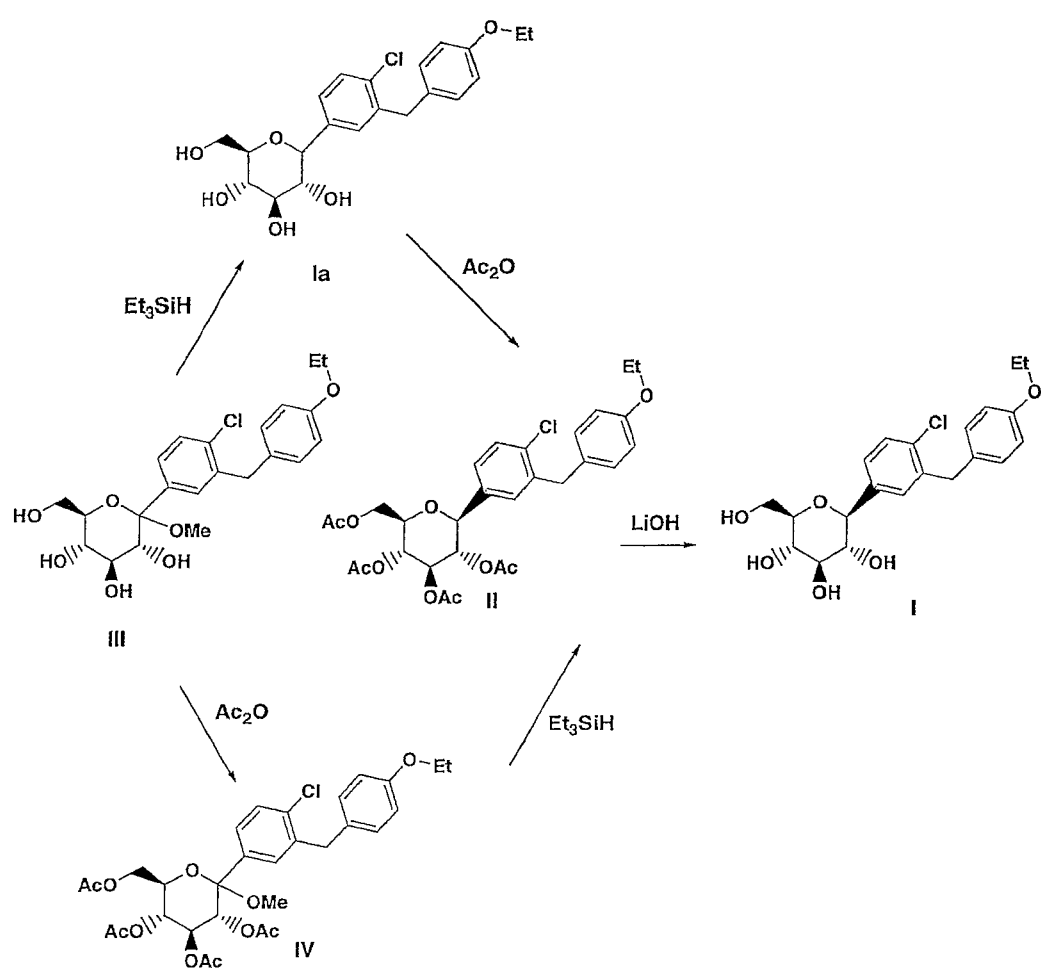
作为选择，式 II 的化合物也可通过这样的方法制备：首先用 Ac_2O 在含有碱例如 Hunig's 碱或 Et_3N 和催化剂如 DMAP 的溶剂如甲苯或 CH_2Cl_2 中乙酰化式 III 的化合物，产生式 IV 的化合物。

IV



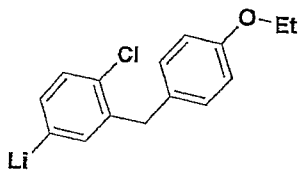
随后，在含有 1 当量 H_2O 和路易斯酸催化剂如 $\text{BF}_3\cdot\text{Et}_2\text{O}$ 的溶剂中，采用还原剂如 Et_3SiH 在 20°C 进行处理，可将式 IV 转化为式 II 的化合物。

流程 1

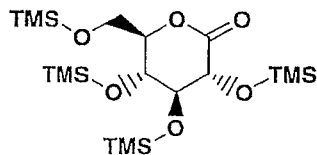


式 III 的化合物可按照流程 2 所示的方法制备得到：1) 在-75℃，向含有式 VI 的全硅烷化葡萄糖酸内酯的溶剂如甲苯中加入式 V 的芳基锂。的冷 THF 溶液。接着，在 30 分钟之后加入质子酸如甲基磺酰酸 (MSA) 的甲醇溶液，在 20℃ 搅拌溶液，直到中间体乳醇完全转化为式 III 的化合物。

V



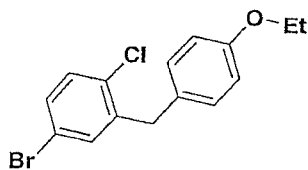
VI



在含有碱如 N-甲基吗啉的溶剂如 THF 中, 用硅烷化试剂如氯代三甲基硅烷处理商购的 D-葡萄糖酸内酯, 可制备得到式 VI 的化合物。

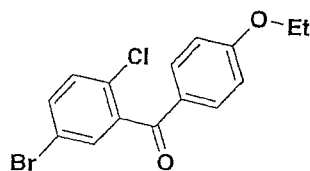
在-75 °C, 在溶剂如 THF 中用烷基锂例如 n-丁基锂或 t-丁基锂处理式 VII 的化合物, 可制备得到式 V 的化合物。

VII



在路易斯酸催化剂如 $\text{BF}_3 \cdot \text{Et}_2\text{O}$ 存在的条件下, 于 0-20 °C, 在溶剂如 1:1 的 $\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{MeCN}$ 中用还原剂如 Et_3SiH 处理式 VIII 的化合物, 可制备得到式 VII 的化合物。

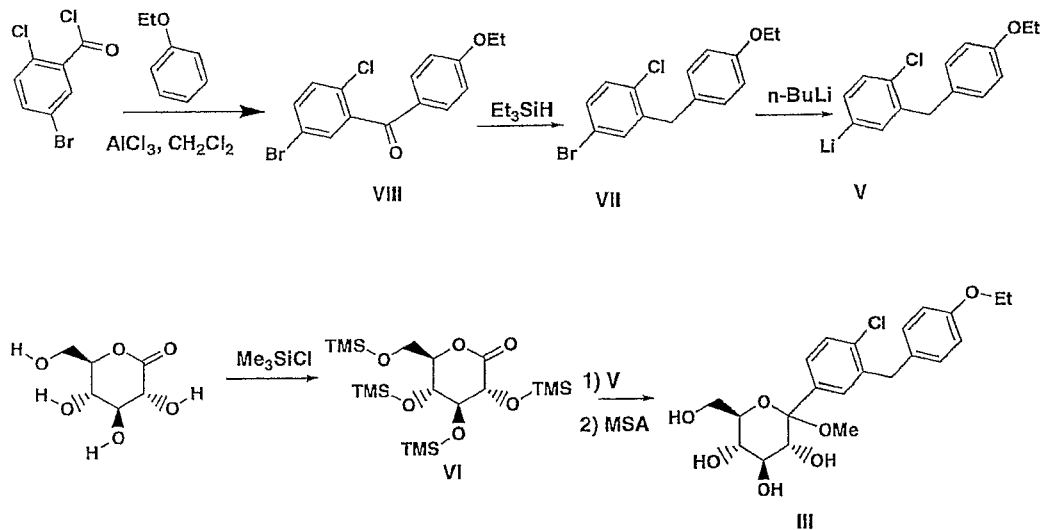
VIII



在含有一当量的路易斯酸如 AlCl_3 或 AlBr_3 的溶剂如 CH_2Cl_2 中, 用 2-氯-5-溴苯甲酰氯对商购的乙氧基苯(苯乙醚)进行 Friedel-Craft 酰化作用, 可制备得到式 VIII 的化合物。

在含有催化量的 DMF 的溶剂如 CH_2Cl_2 中, 用草酰氯处理商购的 2-氯-5-溴苯甲酸, 可容易地制备得到 2-氯-5-溴苯甲酰氯。

流程 2



如下所列的是本发明的说明书中所采用的各种术语的定义。这些定义用于在整个说明书中独立使用的术语或作为更大基团的一部分来使用的术语（除非在特殊的例子中另加限定）。

在此采用了以下缩写：

Ph = 苯基

Bn = 苄基

t-Bu = 叔丁基

Me = 甲基

Et = 乙基

TMS = 三甲基硅烷基

TBS = 叔丁基二甲基硅烷基

THF = 四氢呋喃

Et₂O = 二乙醚

EtOAc = 乙酸乙酯

DMF = 二甲基甲酰胺

MeOH = 甲醇

EtOH = 乙醇

i-PrOH = 异丙醇

HOAc 或 AcOH = 乙酸

TFA = 三氟乙酸

i-Pr₂NEt = 二异丙基乙胺

Et₃N = 三乙胺

DMAP = 4-二甲基氨基吡啶

NaBH₄ = 硼氢化钠

n-BuLi = n-丁基锂

Pd/C = 碳上的钯

KOH = 氢氧化钾

NaOH = 氢氧化钠

LiOH = 氢氧化锂

K₂CO₃ = 碳酸钾

NaHCO₃ = 碳酸氢钠

Ar = 氩

N₂ = 氮

min = 分钟

h 或 hR = 小时

L = 升

mL = 毫升

μ L = 微升

g = 克

mg = 毫克

mol = 摩尔

mmol = 毫摩尔

meq = 毫当量

RT = 室温

sat 或 sat'd = 饱和的

aq. = 含水的

TLC = 薄层色谱

HPLC = 高效液相色谱

LC/MS = 高效液相色谱/质谱

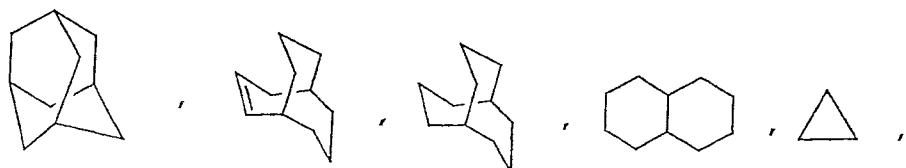
MS 或 Mass Spec = 质谱

NMR = 核磁共振

mp = 熔点

除非另外指明，在此单独使用或作为其它基团的一部分而使用的术语“低级烷基”包括含有 1 到 8 个碳的直链和支链烃，在此单独使用或作为其它基团的一部分而使用的术语“烷基”和“烷”包括在正链中含有 1-20 个碳原子，优选是 1-10 个碳原子，更优选是 1-8 个碳原子的直链或支链烃，例如甲基，乙基，丙基，异丙基，丁基，叔丁基，异丁基，戊基，己基，异己基，庚基，4,4-二甲基戊基，辛基，2,2,4-三甲基戊基，壬基，癸基，十一烷基，十二烷基，及其各种支链异构体和类似的基因，以及包括 1-4 个取代基的此类基团，所述的取代基例如卤素，如 F、Br、Cl 或 I 或 CF₃，烷基，烷氧基，芳基，芳氧基，芳基或二芳基，芳烷基，芳基烷氧基，烯基，炔基，环烷基，环烯基，环烷基烷基，环烷基烷氧基，任意取代的氨基，羟基，羟基烷基，酰基，烷酰基，杂芳基，杂芳氧基，环杂烷基，芳基杂芳基，芳基烷氧基羰基，杂芳基烷基，杂芳基烷氧基，芳氧基烷基，芳氧基芳基，烷基氨基，烷酰基氨基，芳基羰基氨基，硝基，氰基，硫醇，卤代烷基，三卤代烷基和/或硫代烷基。

除非另外指明，在此单独使用或作为其它基团的一部分而使用的术语“环烷基”包括含有 1-3 个环的饱和或部分不饱和（含有 1-2 个双键）的环状烃，包括单环烷基，双环烷基和三环烷基，其含有 3-20 个构成所述环的碳原子，优选是 3-10 个碳原子，且其可与 1 或 2 个称为芳基的芳香环相稠合，所述环烷基包括环丙基，环丁基，环戊基，环己基，环庚基，环辛基，环癸基和环十二烷基，环己烯基，



这些基团中的任何一个都可以被 1-4 个取代基选择性地取代，所述取代

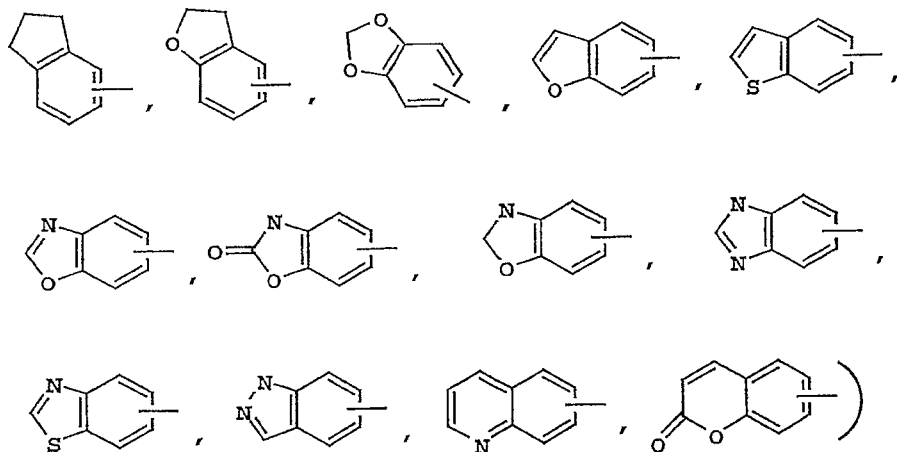
基例如卤素，烷基，烷氧基，羟基，芳基，芳氧基，芳烷基，环烷基，烷基氨基，烷酰基氨基，氧，酰基，芳基羰基氨基，氨基，硝基，氰基，硫醇和/或硫代烷基和/或任何烷基取代基。

在此单独使用或作为其它基团的一部分而使用的术语“烷酰基”是指与羰基相连的烷基。

在此单独使用或作为其它基团的一部分而使用的术语“卤素”或“卤”是指氯，溴，氟和碘，优选为氯和氟。

术语“金属离子”是指碱金属离子如钠、钾或锂，以及碱土金属离子如镁和钙，还有锌和铝。

除非另外指明，在此单独使用或作为其它基团的一部分而使用的术语“芳基(aryl)”或“芳基(Aryl)”是指在环部分含有6-10个碳原子的单环或双环芳香基团（如苯基或萘基，包括1-萘基和2-萘基），可选择性地包括1-3个稠合到碳环或杂环（例如芳基，环烷基，杂芳基或环杂烷基环如



上的其它环，并可在可利用的碳原子上选择性地用1, 2或3个选自下列基团的基团取代：氢，卤素，卤代烷基，烷基，卤代烷基，烷氧基，卤代烷氧基，烯基，三氟甲基，三氟甲氧基，炔基，环烷基-烷基，环杂烷基，环杂烷基烷基，芳基，杂芳基，芳烷基，芳氧基，芳氧基烷基，芳基烷氧基，烷氧基羰基，芳基羰基，芳基烯基，氨基羰基芳基，硫代芳基，芳基亚磺酰基，含氮芳基，杂芳基烷基，杂芳基烯基，杂芳基杂芳基，杂芳基氧基，羟基，硝基，氰基，氨基，其氨基包括1或2个取代基的取代氨基（取代基为烷基，芳基或定义中所提到的任何其它芳基化合物），硫醇，硫代烷基，硫代芳基，硫代杂芳基，芳基

硫代烷基，烷氧基芳硫基，烷基羰基，芳基羰基，烷基氨基羰基，芳基氨基羰基，烷氧基羰基，氨基羰基，烷基羰基氧基，芳基羰基氧基，烷基羰基氨基，芳基羰基氨基，芳基亚磺酰基，芳基亚磺酰基烷基，芳基磺酰基氨基和芳基磺酰基氨基羰基，和/或在此提出的任何烷基取代物。

除非另外指出，在此单独使用或作为其它基团的一部分而使用的术语“低级烷氧基”，“烷氧基”，“芳氧基”或“芳烷基氧基”包括与氧原子连接的任何上述的烷基，芳烷基或芳基基团。

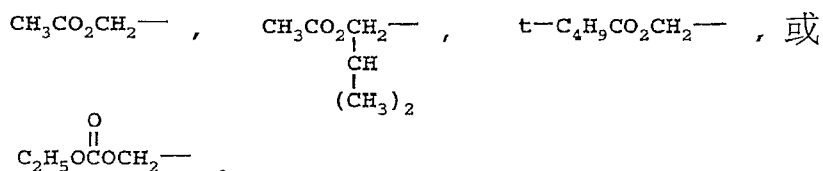
除非另外指出，在此单独使用或作为其它基团的一部分而使用的术语“低级硫代烷基”，“硫代烷基”，“硫代芳基”或“芳烷基硫基”包括与硫原子连接的任何上述的烷基，芳烷基或芳基基团。

在此使用的术语“多卤代烷基”是指包括2到9个，优选2到5个例如F或Cl，优选F的卤素取代基的上述“烷基”基团，例如CF₃CH₂，CF₃或CF₃CF₂CH₂。

在此使用的术语“多卤代烷氧基”是指包括2到9个，优选2到5个例如F和Cl，优选F的卤素取代基的上述“烷氧基”或“烷基氧基”基团，例如CF₃CH₂O，CF₃O或CF₃CF₂CH₂O。

在此使用的术语“前体药物酯”包括利用本领域技术人员公知的方法，由式I的化合物的一个或多个羟基与烷基，烷氧基或芳基取代的酰化试剂反应产生乙酸酯，三甲基乙酸酯，甲基碳酸酯，苯甲酸酯以及类似物而形成的酯和碳酸酯。此外，有关羧酸酯和磷酸酯的前体药物酯在本领域是已知的，它们含有如甲基，乙基，苄基等等。

这样的前体药物酯的例子包括：



在结构I的化合物为酸形式的情况下，它们可形成药学上可接受的盐，例如碱金属盐如钠、钾或锂盐，碱土金属盐如钙或镁盐，以及锌或铝和其它阳离子如铵根、胆碱、二乙醇胺、赖氨酸(D或L)、乙二

胺、叔丁基胺、叔辛基胺、三-(羟甲基)氨基甲烷 (TRIS)、N-甲基葡萄糖胺 (NMG) 和脱氢松香基胺形成的盐。

本发明中化合物的所有立体异构体都是可预期的，包括混合物的形式，纯化的或基本纯化的形式。本发明的化合物可以在包括任一 R 取代基在内的任何碳原子处具有不对称中心。因此，式 I 的化合物可以对映体或非对映体的形式存在，或以对映体和非对映体的混合物的形式存在。制备方法可利用外消旋体，对映体或非对映体作为原料。当制备非对映的或对映的产物时，可通过常规方法如色谱法或分级结晶而进行分离。

如果需要，结构 I 的化合物可与一种或多种其它类型的抗糖尿病试剂和/或一种或多种其它类型的治疗试剂联合使用，它们可以相同的剂型口服给药，独自的口服剂型给药，或通过注射给药。

可以选择与式 I 的 SGLT2 抑制剂联合使用的其它类型的抗糖尿病试剂可以是 1, 2, 3 或更多种抗糖尿病试剂或抗高血糖试剂，包括胰岛素促分泌剂或胰岛素增敏剂，或优选具有不同于 SGLT2 抑制的作用机理的抗糖尿病试剂，可包括双胍，磺酰脲，葡萄糖苷酶抑制剂，PPAR γ 激动剂如噻唑烷二酮，aP2 抑制剂，PPAR α/γ 双激活剂，二肽酰肽酶 IV (DP4) 抑制剂，和/或格列奈类药物 (meglitinides)，以及胰岛素，胰高血糖素样肽-1 (GLP-1)，PTP1B 抑制剂，糖原磷酸化酶抑制剂和/或葡萄糖-6-磷酸酶抑制剂。

可以选择与式 I 的 SGLT2 抑制剂联合使用的其它类型的治疗试剂包括抗肥胖症试剂，抗高血压试剂，抗血小板试剂，抗动脉粥样硬化试剂和/或降脂试剂。

式 I 的 SGLT2 抑制剂也可选择与用于治疗糖尿病并发症的试剂联合使用。这些试剂包括 PKC 抑制剂和/或 AGE 抑制剂。

相信联合使用结构 I 的化合物和 1, 2, 3 或更多种的其它抗糖尿病试剂所产生的抗高血糖效果优于单独使用这些药物的每一种的可能效果，也优于由这些药物产生的抗高血糖效果的累加。

其它的抗糖尿病试剂可以是口服的抗高血糖试剂，优选双胍如二甲双胍或苯乙双胍或它们的盐，优选盐酸二甲双胍。

在所述的其它抗糖尿病试剂为双胍的情况下，所用的结构 I 的

化合物与双胍的重量比的范围为从约 0.01: 1 到约 100:1，优选为从约 0.1: 1 到约 5:1。

其他的抗糖尿病试剂也可优选为磺酰脲，如格列本脲（glyburide，也称为 glibenclamide），格列美脲（glimepiride，公开于专利号为 4,379,785 的美国专利中），格列吡嗪（glipizide），格列齐特（gliclazide）或氯磺丙脲，其它公知的作用于 β 细胞的 ATP 依赖型通道的磺酰脲或其它抗高血糖试剂，优选格列本脲和格列吡嗪，它们可以相同的或不同的口服剂型给药。

所用的结构 I 的化合物与磺酰脲的重量比的范围为从约 0.01:1 到约 100:1，优选为从约 0.2:1 到约 10:1。

口服的抗糖尿病试剂还可以是葡萄糖苷酶抑制剂，例如阿卡波糖（acarbose）（公开于专利号为 4,904,769 的美国专利中）或米格列醇（miglitol）（公开于专利号为 4,639,436 的美国专利中），它们可以相同的或不同的口服剂型给药。

所用的结构 I 的化合物与葡萄糖苷酶抑制剂的重量比的范围为从约 0.01: 1 到约 100:1，优选为从约 0.5: 1 到约 50:1。

结构 I 的化合物可与 PPAR γ 激动剂如噻唑烷二酮口服抗糖尿病试剂或其它胰岛素增敏剂（在 NIDDM 病人体内具有胰岛素敏化效果）联合使用，如曲格列酮（troglitazone，Warner-Lambert's Rezulin®，公开于专利号为 4,572,912 的美国专利中），罗格列酮（rosiglitazone，SKB），吡咯列酮（pioglitazone，Takeda），Mitsubishi 的 MCC-555（公开于专利号为 5,594,016 的美国专利中），Glaxo-Welcome 的 GL-262570，英格列酮（englitazone，CP-68722，Pfizer）或达格列酮（darglitazone，CP-86325，Pfizer），沙格列酮（isaglitazone，MIT/J&J），JTT-501(JPNT/P&U)，L-895645(Merck)，R-119702 (Sankyo/WL)，NN-2344 (Dr. Reddy/NN) 或 YM-440 (Yamanouchi)，优选罗格列酮和吡咯列酮。

所用的结构 I 的化合物与噻唑烷二酮的重量比范围为从约 0.01:1 到约 100:1，优选为从约 0.2:1 到约 10:1。

用量少于 150mg 口服抗糖尿病试剂的磺酰脲和噻唑烷二酮可与结构 I 的化合物一起并入一个单片剂中。

结构 I 的化合物也可与抗高血糖试剂如胰岛素，或与胰高血糖素样肽-1(GLP-1)如 GLP-1(1-36)酰胺, GLP-1(7-36)酰胺, GLP-1(7-37) (如在授予 Habener 的美国专利 5,614,492 中公开的, 将该文献列于此处以供参考), 以及 AC2993 (Amylen) 和 LY-315902 (Lilly) 联合使用, 它们可通过注射, 鼻内, 或通过透皮或口腔设备进行给药。

在存在二甲双胍, 磺酰脲如格列本脲, 格列美脲, 格列比脲 (glipyride), 格列吡嗪, 氯磺丙脲和格列齐特, 以及葡萄糖苷酶抑制剂如阿卡波糖或米格列醇或胰岛素 (可注射, 经肺, 经口腔或口服) 的情况下, 它们可在按照上面描述在配方中加以采用, 用量和剂量如 Physician's Desk Reference (PDR) 中所述。

在存在二甲双胍或其盐的情况下, 二甲双胍或其盐的使用量的范围为从约 500mg 到约 2000mg/天, 可以每日以单一的或分开的剂量进行 1 到 4 次给药。

在存在噻唑烷二酮抗糖尿病试剂的情况下, 噻唑烷二酮抗糖尿病试剂的使用量范围为从约 0.01mg 到约 2000mg/天, 可以每日以单一的或分开的剂量进行 1 到 4 次给药。

当存在胰岛素时, 胰岛素可在配方中加以采用, 用量和剂量如 Physician's Desk Reference 中所述。

当存在 GLP-1 肽的情况下, GLP-1 肽可以口服配方的形式给药, 可以通过鼻内给药或通过肠胃外的方式给药, 如专利号为 5,346,701 (TheraTech), 5,614,492 和 5,631,224 的美国专利所述, 将这些文献列于此以作参考。

其它的抗糖尿病试剂也可以是 PPAR α/γ 双激动剂, 例如 AR-HO39242 (Astra/Zeneca), GW-409544 (Glaxo-Wellcome), KRP297 (Kyorin Merck) 以及在 Murakami 等, "A Novel Insulin Sensitizer Acts As a Coligand for Peroxisome Proliferation-Activated Receptor Alpha (PPAR alpha) and PPAR gamma. Effect on PPAR alpha Activation on Abnormal Lipid Metabolism in Liver of Zucker Fatty Rats", Diabetes 47, 1841-1847 (1998) 中和在 1999 年 9 月 22 日递交的申请号为 60/155,400 的美国临时申请 (代理人文件号

LA29) 中公开的那些试剂，将这些文献的内容在此整入以作参考，采用其中所列的剂量，而优选采用其中指定的优选化合物。

其它的抗糖尿病试剂可以是例如在 1999 年 9 月 7 日递交的申请序列号为 09/391,053 的美国专利申请以及在 1999 年 4 月 15 日递交的申请号为 60/127,745 的美国临时申请（代理人文件号 LA27*）中所公开的 aP2 抑制剂，采用其所列的剂量。优选的化合物为以上专利申请中指定为优选的化合物。

其它的抗糖尿病试剂可以是例如在 WO99/38501, WO99/46272, WO99/67279 (PROBIODRUG), WO99/67278 (PROBIODRUG), WO99/61431 (PROBIODRUG) 中所公开的 DP4 抑制剂；在 Hughes 等, Biochemistry, 38 (36), 11597-11603, 1999 中所公开的 NVP-DPP728A (1-[[[2-[(5-氰基吡啶-2-基)氨基]乙基]氨基]乙酰基]-2-氰基-(S)-吡咯烷) (Novartis) (优选)；TSL-225 (色氨酰-1,2,3,4-四氢异喹啉-3-羧酸) (公开于 Yamada 等, Bioorg. & Med. Chem. Lett. 8 (1998) 1537-1540)；在 Ashworth 等, Bioorg. & Med. Chem. Lett., Vol. 6, No. 22, 1163-1166 和 2745-2748 (1996) 中所公开的 2-cyanopyrrolidides 和 4-cyanopyrrolidides，采用上述参考文献中所列的剂量。

可选择与本发明的式 I 的化合物联合使用的格列奈类药物可以是瑞格列奈 (repaglinide)，那格列奈 (nateglinide) (Novartis) 或 KAD1229 (PF/Kissei)，优选瑞格列奈。

所用的式 I 的 SGLT2 抑制剂与格列奈类药物，PPAR γ 激动剂，PPAR α/γ 双激动剂，aP2 抑制剂或 DP4 抑制剂的重量比范围为从约 0.01:1 到约 100:1，优选为从约 0.2:1 到约 10:1。

可选择与本发明的式 I 的化合物联合使用的降血脂类试剂或降低脂质的试剂可包括 MTP 抑制剂，HMG CoA 还原酶抑制剂，角鲨烯合成酶抑制剂，纤维酸衍生物，ACAT 抑制剂，脂加氧酶抑制剂，胆固醇吸收抑制剂，回肠 Na⁺/胆汁酸协同转运蛋白抑制剂，LDL 受体活性的向上调节物，胆汁酸螯合剂，和/或烟酸及其衍生物中的 1, 2, 3 或者更多种。

在此使用的 MTP 抑制剂包括专利号为 5,595,872 的美国专利，

专利号为 5,739,135 的美国专利，专利号为 5,712,279 的美国专利，专利号为 5,760,246 的美国专利，专利号为 5,827,875 的美国专利，专利号为 5,885,983 的美国专利以及 1998 年 10 月 20 日递交的申请序列号为 09/175,180 的美国专利申请，现专利号为 5,962,440 的美国专利中所公开的 MTP 抑制剂。优选的是在以上各份专利和申请中所公开的优选 MTP 抑制剂。将所有的上述美国专利和申请列于此以作参考。

降血脂类试剂可以是 HMG CoA 还原酶抑制剂，其包括但不限于如专利号为 3,983,140 的美国专利中所公开的美伐他汀 (mevastatin) 和相关的化合物，如专利号为 4,231,938 的美国专利中所公开的洛伐他汀 (lovastatin, 莫维诺林 (mevinolin)) 和相关的化合物，如专利号为 4,346,227 的美国专利中所公开的普伐他汀 (pravastatin) 和相关的化合物，如专利号为 4,448,784 和 4,450,171 的美国专利中所公开的辛伐他汀 (simvastatin) 和相关的化合物。降血脂类试剂也可以是申请号为 60/211,594 和 60/211,595 的美国临时专利申请中所公开的化合物。可在此使用的其它 HMG CoA 还原酶抑制剂包括但不限于专利号为 5,354,772 的美国专利中所公开的氟伐他汀 (fluvastatin)，专利号为 5,006,530 和 5,177,080 的美国专利中所公开的西立伐他汀 (cerivastatin)，专利号为 4,681,893，5,273,995，5,385,929 和 5,686,104 的美国专利中所公开的阿伐他汀 (atorvastatin)，专利号为 5,011,930 的美国专利中所公开的埃塔伐他汀 (atavastatin) (Nissan/Sankyo 的尼伐他汀 (nisvastatin) (NK-104))，专利号为 5,260,440 的美国专利中所公开的 Shionogi-Astra/Zeneca 威伐他汀 (visastatin) (ZD-4522)，以及在专利号为 5,753,675 的美国专利中公开的相关的斯达汀 (statin) 化合物，专利号为 4,613,610 的美国专利中所公开的甲基二羟戊酮 (mevalonolactone) 衍生物的吡唑类似物，公布号为 WO86/03488 的 PCT 申请中所公开的甲基二羟戊酮衍生物的茚类似物，专利号为 4,647,576 的美国专利中所公开的 6-[2-(取代-吡咯-1-基)-烷基]吡喃-2-酮和其衍生物，Searle 的 SC-45355 (一种 3-代戊二酸衍生物) 二氯乙酸酯，公布号为 WO 86/07054 的 PCT 申请中所公开的甲基二羟

戊酮的咪唑类似物，专利号为 2,596,393 的法国专利中所公开的 3-羧基-2-羟基-丙烷-磷酸衍生物，申请号为 0221025 的欧洲专利申请中所公开的 2,3-二取代吡咯，呋喃和噻吩衍生物，专利号为 4,686,237 的美国专利中所公开的甲基二羟戊酮的萘基衍生物，专利号为 4,499,289 的美国专利中所公开的八氢萘，公开号为 0,142,146 A2 的欧洲专利申请中所公开的莫维诺林（洛伐他汀）的酮类衍生物，以及专利号为 5,506,219 和 5,691,322 的美国专利申请中所公开的喹啉和吡啶衍生物。

此外，GB2205837 中也公开了适用于本发明的用于抑制 HMG-CoA 还原酶的磷酸化合物。

适用于本发明的角鲨烯合成酶抑制剂包括但不限于专利号为 5,712,396 的美国专利中所公开的 α -膦酰基-磺酸酯，在 Biller 等, J. Med. Chem., 1988, Vol. 31, No.10, 1869-1871 页中所公开的包括类异戊二烯（氧膦基-甲基）磷酸酯的那些角鲨烯合成酶抑制剂，以及例如在专利号为 4,871,721 和 4,924,024 的美国专利中和 Biller, S. A., Neuenschwander, K. , Ponpipom, M. M. 和 Poulter, C. D., Current Pharmaceutical Design, 2, 1-40 (1996) 中所公开的其它公知的角鲨烯合成酶抑制剂。

此外，其它适用于本发明的角鲨烯合成酶抑制剂包括如在 P. Ortiz de Montellano 等, J. Med. Chem., 1977, 20, 243-249 中所公开的萜类焦磷酸酯，Corey 和 Volante, J. Am. Chem. Soc., 1976, 98, 1291-1293 中所公开的法呢基二磷酸酯类似物 A 和前角鲨烯焦磷酸酯(PSQ- PP)类似物, McClard, R. W. 等, J. A. C. S. , 1987, 109, 5544 中所报道的氧膦基磷酸酯，以及 Capson, T. L., 博士论文, 1987 年 6 月, 犹他大学医药化学系, 摘要, 目录, 第 16, 17, 40-43, 48-51, 总结中所报道的环丙烷。

适用于本发明的其它降血脂类试剂包括但不限于纤维酸衍生物，如非诺贝特 (fenofibrate) 、吉非贝齐 (gemfibrozil) 、安妥明 (clofibrate) 、苯扎贝特 (bezafibrate) 、环丙贝特 (ciprofibrate) 、克利贝特 (clinofibrate) 等；丙丁酚 (Probucol)，以及专利号为 3,674,836 的美国专利中所公开的相关化合物，优选丙丁酚和吉非贝齐；

胆汁酸螯合剂如考来烯胺(cholestyramine), 考来替泊(colestipol)和 DEAE-Sephadex (Secholex®, Policexide®), 以及 lipostabil (Rhone-Poulenc), Eisai E-5050 (一种 N-取代乙醇胺衍生物); 伊马昔尔(imanixil) (HOE-402); 四氢泥泊司他汀(tetrahydrolipstatin, THL), istigmastanylphos-phorylcholine (SPC, Roche), 氨基环糊精(Tanabe Seiyoku), Ajinomoto AJ-814 (甘菊环烃衍生物), 甲亚油酰胺(Sumitomo), Sandoz 58-035; 美国氰胺公司 CL-277,082 和 CL-283,546 (二取代脲衍生物), 烟酸, 阿西莫司(acipimox), 阿昔呋喃(acifran), 新霉素, 对-氨基水杨酸, 阿司匹林, 专利号为 4,759,923 的美国专利中所公开的聚(二烯丙基甲胺)衍生物, 在专利号为 4,027,009 的美国专利中所公开的季胺聚(氯化二烯丙基乙基铵)和紫罗烯, 以及其它公知的降低血清胆固醇的试剂。

其它的降血脂类试剂可为 ACAT 抑制剂, 如公开于 Drugs of the Future 24, 9-15 (1999), (阿伐麦布(Avasimibe)); "The ACAT inhibitor, CL-1011 is effective in the prevention and regression of aortic fatty streak area in hamsters", Nicolosi 等, Atherosclerosis (Shannon, Ire). (1998), 137 (1), 77-85; "The pharmacological profile of FCE 27677: a novel ACAT inhibitor with potent hypolipidemic activity mediated by selective suppression of the hepatic secretion of ApoB100-containing lipoprotein", Ghiselli, Giancarlo, Cardiovasc. Drug Rev. (1998), 16 (1), 16-30; "RP 73163: A bioavailable alkylsulfinyl-diphenylimidazole ACAT inhibitor", Smith, C., 等, Bioorg. Med. Chem. Lett. (1996), 6 (1), 47-50; "ACAT inhibitors: physiologic mechanisms for hypolipidemic and anti-atherosclerotic activities in experimental animals", Krause 等, Editor(s): Ruffolo, Robert R., Jr.; Hollinger, Mannfred A., Inflammation: Mediators Pathways (1995), 173-98, Publisher: CRC, Boca Raton, Fla.; "ACAT inhibitors: potential anti-atherosclerotic agents", Sliskovic 等, Curr. Med. Chem. (1994), 1 (3), 204-25; "Inhibitors of acyl-CoA: cholesterol O-acyl transferase (ACAT) as hypocholesterolemic agents. 6. The first water-soluble ACAT inhibitor with lipid-regulating activity. Inhibitors

of acyl-CoA: cholesterol acyltransferase (ACAT). 7. Development of a series of substituted N-phenyl-N'-[[(1-phenylcyclopentyl)methyl] ureas with enhanced hypocholesterolemic activity", Stout 等, Chemtracts: Org. Chem. (1995), 8(6), 359-62 中所公开的 ACAT 抑制剂, 或 TS-962 (Taisho 医药公司)。

降血脂类试剂可以是 LD2 受体活性的向上调节物, 如 MD-700 (Taisho 医药公司) 和 LY295427 (Eli Lilly)。

降血脂类试剂可以是胆固醇吸收抑制剂, 优选 Schering-Plough 的 SCH48461, 以及在 Atherosclerosis 115, 45-63 (1995) 和 J. Med. Chem. 41, 973 (1998) 中所公开的那些降血脂类试剂。

降血脂类试剂可以是例如在 Drugs of the Future, 24,425-430 (1999) 中所公开的回肠 Na^+ /胆汁酸协同转运蛋白抑制剂。

优选的降血脂类试剂为普伐他汀, 洛伐他汀, 辛伐他汀, 阿伐他汀, 氟伐他汀, 西立伐他汀, 埃塔伐他汀和罗素他汀 (rosuvastatin)。

将以上提及的美国专利在此引入以作参考。用量和剂量按照 Physician's Desk Reference 和/或以上所列的专利而采用。

所用的本发明的式 I 的化合物与降血脂类试剂 (在存在的情况下) 的重量比的范围为从约 500: 1 到约 1: 500, 优选从约 100: 1 到约 1: 100。

必须根据病人的年龄、重量和状况, 以及给药途径、剂型、疗程和预期的效果来仔细选择给药剂量。

降血脂类试剂的剂量和配方如在以上讨论的各个专利和申请中所公开的一样。

其它在合适的情况下可采用的降血脂类试剂的剂量和配方可与最近一版 Physicians'Desk Reference 中所述的一样。

对于口服给药, 可采用用量范围从约 0.01mg/kg 到约 500mg, 优选从约 0.1mg 到约 100mg 的 MTP 抑制剂每天给药 1 到 4 次而获得满意的效果。

优选的口服剂型例如片剂或胶囊可以含有 MTP 抑制剂, 其量为约 1 到约 500mg, 优选为约 2 到约 400mg, 更优选约 5 到约 250mg,

每天给药 1 到 4 次。

对于口服给药，采用如 Physician's Desk Reference 中所述的剂量，如剂量范围为从约 1 到 2000mg，优选从约 4 到 200mg 的 HMG CoA 还原酶抑制剂如普伐他汀，洛伐他汀，辛伐他汀，阿伐他汀，氟伐他汀或西立伐他汀，可获得满意的效果。

可采用的角鲨烯合成酶抑制剂的剂量范围为从约 10mg 到约 2000mg，优选从约 25mg 到约 200 mg。

优选的口服剂型例如片剂或胶囊可以包含 HMG CoA 还原酶抑制剂，其量为约 0.1 到约 100mg，优选为约 5 到约 80mg，更优选约 10 到约 40mg。

优选的口服剂型例如片剂或胶囊可以包含角鲨烯合成酶抑制剂，其量为从约 10 到约 500 mg，优选从约 25 到约 200mg。

其它的降血脂类试剂还可以是脂加氧酶抑制剂，包括 15-脂加氧酶 (15-LO) 抑制剂，例如 WO 97/12615 中公开的苯并咪唑衍生物，WO 97/12613 公开的 15-LO 抑制剂，WO 96/38144 公开的异噻唑酮，以及在 Sendobry 等，"Attenuation of diet-induced atherosclerosis in rabbits with a highly selective 15-lipoxygenase inhibitor lacking significant antioxidant properties, Brit. J. Pharmacology (1997) 120, 1199-1206 和 Cornicelli 等，"15-Lipoxygenase and its Inhibition: A Novel Therapeutic Target for Vascular Disease", Current Pharmaceutical Design, 1999, 5, 11-20 中公开的 15-LO 抑制剂。

式 I 的化合物可以与降血脂类试剂以相同的口服剂型或以各自的口服剂型一起服用。

上述的组合物可以按照上述的剂型以单一的或是分开的剂量每天给药 1 到 4 次。在开始时对病人用低剂量组合给药，然后逐渐到高剂量组合给药是可取的。

优选的降血脂类试剂是普伐他汀，辛伐他汀，洛伐他汀，阿伐他汀，氟伐他汀，西立伐他汀，埃塔伐他汀和罗素他汀。

当选择与式 I 的 SGLT2 抑制剂一起使用的其它类型治疗剂为 1, 2, 3 或更多种的抗肥胖症试剂时，这样的抗肥胖症试剂可包括 β 3 肾上腺素能激动剂，脂肪酶抑制剂，血清素（和多巴胺）再吸收

抑制剂，甲状腺受体 β 药物，食欲抑制剂，NPY 拮抗剂，瘦素 (leptin) 类似物和/或 MC4 激动剂。

可选择与式 I 的化合物联合使用的 β 3 肾上腺素能激动剂可以是 AJ9677 (Takeda/Dainippon) , L750355 (Merck) 或 CP331648 (Pfizer) 或其它例如在专利号为 5,541,204, 5,770,615, 5,491,134, 5,776,983 和 5,488,064 的美国专利所公开的 β 3 激动剂, 优选 AJ9677, L750355 和 CP331648。

可选择与式 I 的化合物联合使用的脂肪酶抑制剂可以是奥利司他 (orlistat) 或 ATL-962 (Alizyme) , 优选奥利司他。

可选择与式 I 的化合物联合使用的血清素 (和多巴胺) 再吸收抑制剂可为西布曲明 (sibutramine) , 托吡酯 (topiramate, Johnson & Johnson) 或阿索开 (axokine, Regeneron) , 优选西布曲明和托吡酯。

可选择与式 I 的化合物联合使用的甲状腺受体 β 化合物可以是 W097/21993 (U. Cal SF) , WO99/00353 (KaroBio) 和 GB98/284425 (KaroBio) 中所公开的甲状腺受体配体, 优选 KaroBio 的申请中的化合物。

可选择与式 I 的化合物联合使用的食欲抑制剂可以是右旋安非他明 (dexamphetamine) , 芬特明 (phentermine) , 苯丙醇胺或马吲哚 (mazindol) , 优选右旋安非他明。

上述的各种抗肥胖症试剂可以与式 I 的化合物为相同的剂型, 或为不同的剂型, 可以采用本领域公知的或 PDR 中的剂量和疗程。

可选择与本发明联合使用的抗血小板试剂的例子包括阿昔单抗 (abciximab) , 噻氯匹啶 (ticlopidine) , 埃替非巴肽 (eptifibatide) , 双嘧哌胺醇 (dipyridamole) , 阿司匹林, 阿那格雷 (anagrelide) , 替罗非班 (tirofiban) 和/或氯吡格雷 (clopidogrel) 。

可选择与本发明联合使用的抗高血压试剂的例子包括 ACE 抑制剂, 钙拮抗剂, α -阻断剂, 利尿剂, 中心作用试剂 (centrally acting agents) , 血管紧张素-II 拮抗剂, β -阻断剂和血管活性肽酶抑制剂。

ACE 抑制剂的例子包括赖诺普利 (lisinopril) , 依拉普利 (enalapril) , 喹那普利 (quinapril) , 苯那普利 (benazepril) , 福

辛普利 (fosinopril)，雷米普利 (ramipril)，卡托普利 (captopril)，依那普利拉 (enalaprilat)，莫昔普利 (moexipril)，群拉普利 (trandolapril) 和培哚普利 (perindopril)；钙拮抗剂的例子包括氨氯地平 (amlodipine)，地尔硫卓 (diltiazem)，硝苯吡啶 (nifedipine)，异搏定 (verapamil)，非洛地平 (felodipine)，尼索地平 (nisoldipine)，伊拉地平 (isradipine) 和尼卡地平 (nicardipine)； α -阻断剂的例子包括特拉唑嗪 (terazosin)，多沙唑嗪 (doxazosin) 和哌唑嗪 (prazosin)；利尿剂的例子包括氢氯噻嗪 (hydrochlorothiazide)，托拉塞米 (torasemide)，呋塞米 (furosemide)，螺旋内酯固酮 (spironolactone) 和吲达帕胺 (indapamide)；中心作用试剂的例子包括可乐定 (clonidine) 和胍法新 (guanfacine)；血管紧张素-II 拮抗剂的例子包括洛沙坦 (losartan)，缬沙坦 (valsartan)，伊贝沙坦 (irbesartan)，坎地沙坦 (candesartan) 和替米沙坦 (telmisartan)； β -阻断剂的例子包括美托洛尔 (metoprolol)，普萘洛尔 (propranolol)，阿替洛尔 (atenolol)，卡维地洛 (carvedilol) 和梭达罗 (sotalol)；血管活性肽酶抑制剂的例子包括奥帕曲拉 (omapatrilat) 和 gemopatrilat。

在实施本发明的方法时，可以采用与药物载体或稀释剂相联合的药物组合物，所述药物组合物包含有结构 I 的化合物，含有或不含其它的抗糖尿病试剂和/或降血脂类试剂，或其它类型的治疗剂。可利用常规的固体或液体载体或稀释剂和适于所需的给药方式的药物添加剂来配制药物组合物。所述化合物可以通过口服途径，如以片剂，胶囊，颗粒或粉末的形式向包括人类，猴子，狗等在内的哺乳动物给药，或可以通过肠胃外途径以如可注射制剂的形式进行给药，或可以通过鼻内或经皮的药贴进行给药。对成年人的剂量优选为每天 10 到 2,000 mg，这一剂量可以单剂或分开剂每天给药 1 到 4 次。

在无菌的条件下将 250mg 结构 I 的化合物放入小瓶中，进行冻干和密封，得到典型的可注射制剂。为了使用，将小瓶内的物质和 2 mL 生理盐水相混合，得到可注射的制剂。

可采用下列的分析系统测定本发明化合物的 SGLT2 抑制剂活

性。

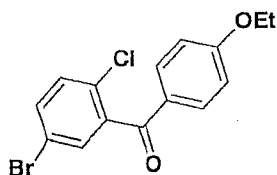
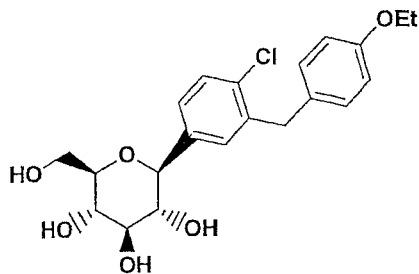
分析 SGLT2 活性

应用标准的分子生物学技术，通过人类肾脏 mRNA 的反转录和扩增，对人类 SGLT2 (GeneBank 号 M95549) 的 mRNA 序列进行克隆。所述 cDNA 序列被稳定地转染到 CHO 细胞中，基本上按照 Ryan 等 (1994) 中所述的方法分析克隆的 SGLT2 活性。在 Ryan 等描述的方法基础上，进行如下改动，评估克隆选择细胞系中的 SGLT2 活性抑制。细胞在 96 孔板上生长 2-4 天，直至每个孔中含有 75,000 或 30,000 个细胞，这些细胞存在于 F-12 营养混合物 (Ham's F-12)，10% 胎牛血清，300 μ g/ml Geneticin 和青霉素-链霉素中。当细胞汇合时，用 10 mM Hepes/Tris, pH 7.4, 137 mM N-甲基-D-葡糖胺，5.4 mM KC1, 2.8 mM CaCl₂, 1.2 mM MgSO₄ 洗涤两次。然后在 37°C，在 10 mM Hepes/Tris, pH 7.4, 137 mM NaCl, 5.4 mM KC1, 2.8 mM CaCl₂, 1.2 mM MgSO₄ 中使 10 μ m[¹⁴C] AMG 和 10 μ m 抑制剂（最终的 DMSO =0.5%）与细胞温育 1.5 小时。用含有 0.5 mM 根皮昔的冷 1X PBS 使吸收分析停止，然后用 0.1% NaOH 裂解细胞。加入 MicroScint 闪烁液体之后，摇动细胞 1 小时，然后在 TopCount 闪烁计数器上测定 [¹⁴C]AMG 的量。分别在 NaCl 存在和缺乏的情况下测定对照组。为确定 EC₅₀ 值，在合适的响应范围的 2 个对数间隔内采用 10 个抑制剂浓度，并在整个板的范围内对三份同样的板取平均。

Ryan MJ, Johnson G, Kirk J, Fuerstenberg SM, Zager RA 和 Torok-Storb B. 1994. HK-2: an immortalized proximal tubule epithelial cell line from normal adult human kidney. Kidney International 45: 48-57.

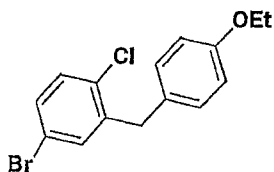
以下的工作实施例代表了本发明的优选实施方式。除非另外指明，所有的温度都为摄氏温度。

实施例



A. 5-溴-2-氯-4'-乙氧基二苯甲酮

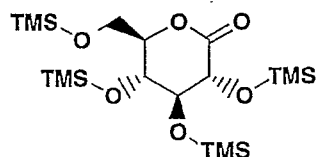
将商购的 5-溴-2-氯苯甲酸（250g, 1.06mol）加入到含有草酰氯（1.1 mol）的 450ml CH₂Cl₂ 中，搅拌制成悬浮液，再向其中加入 1.5ml DMF。一旦气体的气体释放停止，将反应物搅拌过夜，然后采用旋转蒸发器在真空下除去挥发物。将粗制的 5-溴-2-氯苯甲酰氯溶解于 200ml CH₂Cl₂ 中，将黄色的溶液转移至装配有架空的搅拌器和内部温度计的 2L 三口烧瓶中。将搅拌的混合物冷却到-3℃，然后加入 莨乙醚（130g, 1.08 mol）。通过固体添加漏斗在 30 分钟的时间内逐渐加入 AlCl₃（140g, 1.07 mol），以确保温度不超过 4℃。在加入 60% 的 AlCl₃ 之后开始释放的大量 HCl 气体通过搅拌的浓 NaOH 溶液吸收。HPLC 表明在加料完成之后 10 分钟，反应完成 95%。混合物在 4℃ 搅拌 1 小时，之后，将反应置于冰上而猝灭反应。然后，用 H₂O（1L）稀释悬浮液，用 CH₂Cl₂ 萃取三次。合并的有机萃取物用 1N HCl 洗涤 2 次，用 H₂O 洗涤 1 次，用 1M NaOH 洗涤 2 次，用盐水洗涤 2 次，然后用 Na₂SO₄ 进行干燥。除去挥发物之后进行 HPLC 分析，结果表明残留物是邻位/对位异构体的 1:7 混合物。从 400ml 纯 EtOH 中重结晶 2 次，得到 230g (64%) 5-溴-2-氯-4'-乙氧基二苯甲酮。



B. 5-溴-2-氯-4'-乙氧基二苯基甲烷

在 10°C，将 Et₃SiH (400 ml, 2.51 mol) 和 5-溴-2-氯-4'-乙氧基二苯甲酮(390g, 1.15 mol)加入到 900 mL 1:2 的 1,2-二氯乙烷/MeCN 混合物中，向上述搅拌的溶液中以一定速度加入 BF₃·Et₂O (150 mL, 1.58 mol)，温度不超过 20°C。当心在加入过程中适度的放热。在 20°C 搅拌过夜之后，HPLC 表明反应完成了 90%。在加入另外的 40 ml Et₃SiH 和 15 ml BF₃·Et₂O 之后，反应加热到 50°C 进行 3 hr。（注意升高的温度会增加 Ritter 反应产物 N-乙酰基-5-溴-2-氯-4'-乙氧基二苯基甲胺的形成）。经过冷却，用含有 120g KOH 的 300ml H₂O 猥灭反应。搅拌 2 小时之后，对各层进行分离。用 CH₂Cl₂ 萃取水层 2 次；合并的有机层用分成几份的 300ml 2M KOH 洗涤 1 次，用含有 10% 盐水的 H₂O 洗涤 2 次以促进相分离，用盐水洗涤 2 次，然后用 Na₂SO₄ 干燥。除去挥发物之后，残留物在纯 EtOH 中重结晶，产生了 230g 5-溴-2-氯-4'-乙氧基二苯基甲烷的白色固体。

C.

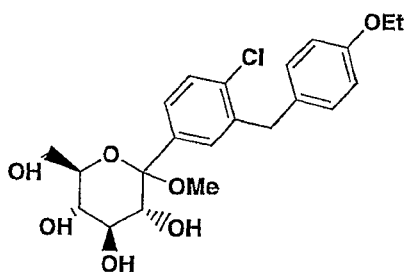


C. 2,3,4,6-四-O-三甲基硅烷基-β-D-葡萄糖酸内酯

在 Ar 环境中，通过滴液漏斗向 -5°C 的含有葡萄糖酸内酯 (239g, 1.34 mol) 和 N-甲基吗啉 (1180 ml, 10.73 mol) 的 2.4L THF 搅拌溶液中加入氯代三甲基硅烷 (1022 mL, 8.05 mol)，滴加速率使温度不超过 5°C。1 hr 后，将搅拌的反应加热到 35°C 维持 5 hr，再让反应搅拌过夜，使反应冷却到 20°C。用 3.6L 甲苯稀释之后，将混合物

冷却到 0-5°C，然后小心地加入 7L H₂O，添加速度使温度不超过 10 °C。注意：加入第一部分 H₂O 便会导致严重的放热。混合之后，使相发生分离，然后将它们分开。用 NaH₂PO₄ (2L) 水溶液，H₂O (1L) 和盐水 (1L) 洗涤有机相。然后采用旋转蒸发器在真空下浓缩有机层；用 250 mL 甲苯两次吸收得到的淡黄色油，再次浓缩得到 616g 标题化合物。

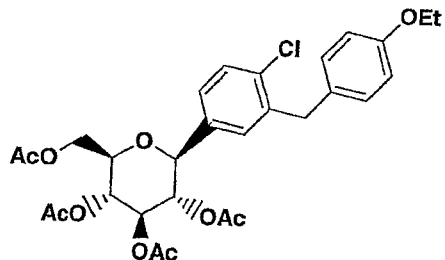
D.



在 Ar 环境中，向-78°C 的含有 B 部分的 5-溴-2-氯-4'-乙氧基二苯基甲烷 (150g, 0.46 mol) 的 1.15 L 1: 2 无水 THF/甲苯搅拌溶液中滴加含有 2.5 M n-BuLi 的 184 mL 己烷，保证温度保持低于-70°C。加入之后搅拌 30 分钟，用套管将此溶液转移到-78°C 的含有 C 部分的 2,3,4,6-四-O-三甲基硅烷基-β-D-葡萄糖酸内酯 (236g, 0.51 mol) 的 1.1L 甲苯搅拌溶液中，转移速度应使反应保持低于-70°C。溶液在-78°C 搅拌 30 分钟，然后加入含有甲基磺酸 (41.8 mL, 0.64 mol) 的 1L MeOH 猥灭反应。反应搅拌过夜，温度升到 20°C。HPLC 分析显示了与预期的 O-甲基葡萄糖苷的质量相对应的两个新的峰；比率典型地从 95: 5 变化到 80: 20。预期的产物对应于保留时间较短的主要峰。注意：采用更长的反应时间或加入 50% 以上的甲基磺酸会将所有的异构产物转化为所需的 O-甲基葡萄糖苷。反应一旦完成后，就通过加入含有 NaHCO₃ (37g, 0.37 mol) 的 200mL H₂O 猥灭反应。如果 pH 不为弱碱性，则加入更多的 NaHCO₃，然后用 H₂O 稀释 2 倍，用 EtOAc 萃取 3 次。用盐水洗涤合并的 EtOAc 级分，通过 Na₂SO₄ 进行干燥。采用旋转蒸发器进行浓缩之后，将残留物溶解于热的甲苯中 (150 mL)。将得到的溶液倾倒入 1 升搅拌的己烷中。用真空过滤器收集沉淀，得到的滤饼用 500mL 己烷洗涤 2 次，然后在空气

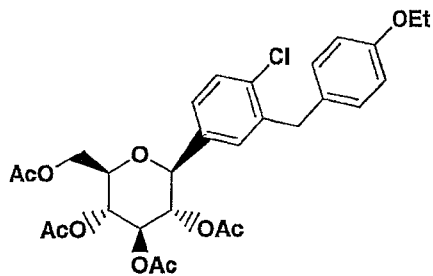
中干燥得到 171g 标题化合物，其为白色固体。

E.



向-10℃的含有 D 部分的 O-甲基葡萄糖昔(123 g, 0.28 mol)的 1.2L 1: 1 CH₂Cl₂/MeCN 的搅拌溶液中加入 Et₃SiH (65.27g, 0.56 mol) , 然后加入 BF₃·Et₂O (59.75g, 0.42 mol) , 加入速率应使温度保持在 -5℃至-10℃之间。将搅拌的溶液升温到 0℃保持 5 hr 以上。当 HPLC 分析表明反应完成时，加入饱和的 NaHCO₃ 水溶液 (310 mL) 猥灭反应。采用旋转蒸发器在真空下除去有机挥发物。残留物在 2L EtOAc 和 2L H₂O 之间进行分配。相分离之后，用分成几份的 2L EtOAc 萃取 H₂O 层两次。用 H₂O (2L) 和盐水 (2L) 洗涤合并的有机层，然后通过 MgSO₄ 干燥，之后采用旋转蒸发器浓缩，生成 104.6g 黄色的固化泡沫。将这一残留物溶解在 CH₂Cl₂ (750 mL) 中之后，加入吡啶 (200g, 2.53 mol) , 然后一次加入 Ac₂O (261.1g, 2.56 mol) 。由此发生的放热使温度从 28℃升高到 47℃，在放热平息之后，加入 DMAP (1.56g, 13 mmol) 。一旦 HPLC 分析表明反应即将完成，1.5hr 后通过加入 H₂O (1.8L) 使反应淬灭。用 CH₂Cl₂ (总体积 2.7L) 萃取混合物 2 次，合并的有机层用 1N HCl (1.8L) 洗涤 2 次，用盐水 (1.8L) 洗涤 2 次，然后采用 MgSO₄ 干燥。在采用旋转蒸发器进行浓缩之后，从纯 EtOH (750 mL) 中重结晶残留物，得到 89.5g 预期的四乙酰化的 β -C-葡萄糖昔，其为白色固体。母液包含了相应的 α - C-葡萄糖昔以及极性更大的呋喃糖异构体。

F.

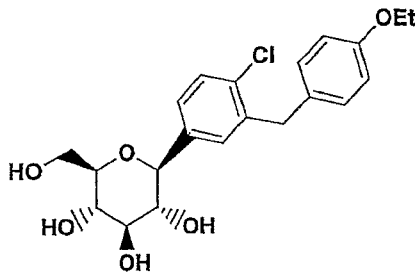


作为选择，可以利用下面的步骤，使 D 部分的 O-甲基葡萄糖昔首先乙酰化，然后再还原为预期的四乙酰化 C-芳基葡萄糖昔。

将含有 D 部分的 O-甲基葡萄糖昔 (3.0g, 6.8 mmol) 和二异丙基乙胺 (6.9 mL, 40 mmol) 的甲苯溶液 (45 mL) 冷却到 0°C，然后加入乙酸酐 (3.35 mL, 35.5 mmol) 和 DMAP (84 mg, 0.68 mmol)。使溶液逐步升温到 20°C，6 小时之后进行的 TLC 分析表明完全转化为四乙酸盐。加入 50 mL 20% 的 H₃PO₄ 猥灭反应。层与层分离之后，用甲苯萃取水相 2 次。合并的有机相用 50 mL H₂O 洗涤 1 次，然后在真空下浓缩。将得到的油溶解于 20 mL 甲苯中，再次浓缩得到无需进一步纯化即可利用的稠油 (4.15g)。

将上述粗制油 (4.15g, 6.8 mmol) 溶于含有 1 当量 H₂O (123 mg, 6.8 mmol) 的 MeCN (60 mL) 中，将溶液冷却到 0°C，然后加入 Et₃SiH (3.27 mL, 20.5 mmol)，再加入 BF₃·Et₂O (1.73 mL, 13.7 mmol)。搅拌 1 小时之后，使溶液升温到 20°C。4 hr 后，一旦定期的 HPLC 分析表明反应超过 60% 时不再有进展，则加入另外的 2mL Et₃SiH 和 1 mL BF₃·Et₂O。两小时之后，HPLC 分析表明不再剩余原料。加入 NaHCO₃ 水溶液猝灭反应之后，搅拌混合物 30 分钟，然后用 EtOAc 萃取 3 次。合并的有机层用含水 NaHCO₃ 和盐水洗涤 1 次，然后用 Na₂SO₄ 干燥。将在真空下浓缩得到的油溶解于 70mL 热的 25% EtOAc/己烷中。通过冷却结晶出 2.45g 预期的四乙酰化 β-C-芳基葡萄糖昔，随后通过过滤而分离。

G.



向含有四乙酰化 β -C-葡萄糖苷 (27.2g, 49 mmol) (如 E 部分所述制备) 的 480 mL 2:3:1 的 THF/MeOH/H₂O 的 20℃ 搅拌溶液中加入 LiOH·H₂O (2.3g, 57mmol)。搅拌过夜之后，用旋转蒸发器除去挥发物。将残留物溶于 EtOAc (300mL) 中之后，用盐水 (150mL) 洗涤 1 次，用含有 10mL 5% KHSO₄ 溶液的盐水 (50 mL) 洗涤 1 次，最后用盐水 (50 mL) 洗涤，之后通过 Na₂SO₄ 进行干燥。用旋转蒸发器除去挥发物，将得到的最少量 CH₂Cl₂ 中的油在真空下作泡沫化处理，生成 20.4g 所需的标题所示的 C-芳基葡萄糖苷，其为含有 0.11 mol% EtOAc 的玻璃状米色固体。

HPLC 保留时间：7.08 min, 纯度 94%, YMC S5 C-18 4.6×50mm 柱, 2.5mL/min, 在 220nm 处检测; 8 min 梯度 0-100% B, 在 100% B 处维持 5 min; 溶剂 A: 10% MeOH/H₂O + 0.2% H₃PO₄; 溶剂 B: 90% MeOH/H₂O + 0.2% H₃PO₄。

¹H NMR (500 MHz, CD₃OD) δ 7.33 (d, 1H, J=6 Hz), 7.31 (d, 1H, J=2.2 Hz), 7.31 (dd, 1H, J=6 Hz, J=2.2 Hz), 7.07 (d, 2H, J=8.8 Hz), 6.78 (d, 2H, J=8.8 Hz), 4.07-3.90 (m, 7H), 3.85 (d, 1H, J=10.6 Hz), 3.69 (dd, 1H, J=5.3, 10.6 Hz), 3.42-3.25 (m, 4H) Hz), 1.34 (t, 3H, J=7 Hz)。

¹³C NMR (125 MHz, CD₃OD) δ 158.8, 140.0, 139.9, 134.4, 132.9, 131.9, 130.8, 130.1, 128.2, 115.5, 82.9, 82.2, 79.7, 76.4, 71.9, 64.5, 63.1, 39.2, 15.2。

采用 LC-MS 对 C₂₁H₂₅ClO₆ 的分析计算值 [M+Na⁺] 431; 实际值 431。