(86) Date de dépôt PCT/PCT Filing Date: 2004/11/18
(87) Date publication PCT/PCT Publication Date: 2005/06/16
(45) Date de délivrance/issue Date: 2010/04/06
(85) Entrée phase nationale/National Entry: 2006/05/17
(86) N° demande PCT/PCT Application No.: FR 2004/002936
(87) N° publication PCT/PCT Publication No.: 2005/054276
(30) Priorité/Priority: 2003/11/19 (EP03292864.0)

(54) Titre : PROCEDE DE SYNTHESE DU PERINDOPRIL ET DE SES SELS PHARMACEUTIQUEMENT ACCEPTABLES
(54) Title: METHOD FOR SYNTHESIS OF PERINDOPRIL AND THE PHARMACEUTICALLY-ACCEPTABLE SALTS THEREOF

(57) Abrégé/Abstract:
Procédé de synthèse du perindopril de formule (I) et de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

\[ \text{(I)} \]

http://cip.gc.ca • Ottawa-Hull K1A 0C9 • http://cipo.gc.ca
OPIC • CIPO 191
W0 2005/054276 A1

(10) Numéro de publication internationale
WO 2005/054276 A1

(19) Organisation Mondiale de la Propriété
Intellectuelle
Bureau international

(21) Numéro de la demande internationale :
PCT/FR2004/002936

(22) Date de dépôt international :
18 novembre 2004 (18.11.2004)

(24) Langue de dépôt :
français

(26) Langue de publication :
français

(30) Données relatives à la priorité :
03292864.0 19 novembre 2003 (19.11.2003) EP

(31) Déposant (pour tous les États désignés sauf US) :
LES LABORATOIRES SERVIER [FR/FR]; 12, place de la Défense, F-92415 Courbevoie Cedex (FR).

(71) Inventeurs (pour US seulement) :

(74) Représentant commun : LES LABORATOIRES SERVIER; 12, place de la Défense, F-92415 Courbevoie Cedex (FR).

(84) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection nationale disponible) :

(88) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection régionale disponible) :

Publiée :
avec rapport de recherche internationale
avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera publiée si des modifications sont reçues

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations", figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: METHOD FOR SYNTHESIS OF PERINDOPRIL AND THE PHARMACEUTICALLY-ACCEPTABLE SALTS THEREOF

(54) Titre : PROCEDE DE SYNTHESE DU PERINDOPRIL ET DES SES SELS PHARMACEUTIQUEMENT ACCEPTABLES

(57) Abstract: The invention relates to a method for synthesis of perindopril of formula (I) and the pharmaceutically-acceptable salts thereof.

(57) Abrégé : Procédé de synthèse du perindopril de formule (I) et de ses sels pharmaceutiquement acceptables.
La présente invention concerne un procédé de synthèse du perindopril de formule (I):

![Chemical Structure](image)

et de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

Le perindopril, ainsi que ses sels pharmaceutiquement acceptables, et plus particulièrement son sel de tert-butylamine, possèdent des propriétés pharmacologiques intéressantes. Leur principale propriété est d'inhiber l'enzyme de conversion de l'angiotensine I (ou kininase II), ce qui permet d'une part d'empêcher la transformation du décapeptide angiotensine I en octapeptide angiotensine II (vasoconstricteur), et d'autre part de prévenir la dégradation de la bradykinine (vasodilatateur) en peptide inactif.

Ces deux actions contribuent aux effets bénéfiques du perindopril dans les maladies cardiovasculaires, tout particulièrement l'hypertension artérielle et l'insuffisance cardiaque.

Le perindopril, sa préparation et son utilisation en thérapeutique ont été décrits dans le brevet européen EP 0 049 658.

Compte-tenu de l'intérêt pharmaceutique de ce composé, il était important de pouvoir y accéder avec un procédé de synthèse industrielle performant, facilement transposable à l'échelle industrielle, conduisant au perindopril avec un bon rendement et une excellente pureté, à partir de matières premières bon marché.

Le brevet EP 0 308 341 décrit la synthèse industrielle du perindopril par couplage de l'ester benzylique de l'acide (2S, 3aS, 7aS)-octahydroindole 2-carboxylique avec l'ester éthylé
de la N-[(S)-1-carboxybutyl]-(S)-alanine, suivie de la déprotection du groupement carboxylique de l'hétérocycle par hydrogénation catalytique.

La demanderesse a présentement mis au point un nouveau procédé de synthèse du perindopril à partir de matières premières aisément accessibles.

Plus spécifiquement, la présente invention concerne un procédé de synthèse du perindopril, et de ses sels pharmaceutiquement acceptables, caractérisé en ce que l'on fait réagir le composé de formule (II), de configuration (S):

![Image](https://example.com/image.png)

(II)

dans laquelle R représente un atome d'hydrogène ou un groupement protecteur de la fonction acide,

avec un composé de formule (III), de configuration (R):

![Image](https://example.com/image.png)

(III)

dans laquelle G représente un atome de chlore ou de brome ou un groupement hydroxy, p-toluènesulfonyloxy, méthanesulfonyloxy ou trifluorométhanesulfonyloxy,

en présence de base,

pour conduire au composé de formule (IV):

![Image](https://example.com/image.png)
dans laquelle R et G sont tels que définis précédemment,

que l'on soumet à une réaction de couplage intramoléculaire, pour conduire au composé de formule (V):

![Structure (V)](image)

dans laquelle R et G sont tels que définis précédemment,

que l'on met en réaction avec le composé de formule (VI):

![Structure (VI)](image)

pour conduire au composé de formule (VII):

![Structure (VII)](image)

dans laquelle R est tel que défini précédemment,
que l'on soumet à une réaction d'hydrogénation catalytique, pour conduire, après
déprotection le cas échéant, au composé de formule (I).

Parmi les groupements protecteurs de la fonction acide, on peut citer à titre non limitatif les
groupements benzyle et alkyle (C₁-C₆) linéaire ou ramiifié.

Parmi les bases utilisables pour la réaction entre les composés de formules (II) et (III), on
peut citer à titre non limitatif les amines organiques telles que la triéthylamine, la pyridine
ou la diisopropyléthylamine, et les bases minérales telles que NaOH, KOH, Na₂CO₃,
K₂CO₃, NaHCO₃ ou KHCO₃.

La réaction de couplage intramoléculaire est préférentiellement effectuée, soit en présence
d'une base et d'un catalyseur à base de palladium, soit à l'aide d'hydrure de sodium et
d'iodure de cuivre (I) ou de bromure de cuivre (I).

Les catalyseurs à base de palladium préférentiellement utilisés pour cette réaction de
couplage sont les catalyseurs à base de palladium et d'une arylphosphine ou d'une bis-
phosphine.

Parmi ces catalyseurs, on peut citer à titre non limitatif Pd(0)/PPh₃, Pd(0)/P(o-tolyl)₃,
Pd(0)/P(N-phtyl)₃, Pd(0)/P(o-méthoxyphényl)₃, Pd₂(dbq)₃/PPh₃, Pd₂(dbq)₃/P(o-tolyl)₃,
Pd₂(dbq)₃/P(N-phtyl)₃, Pd₂(dbq)₃/P(o-méthoxyphényl)₃, Pd₂(dbq)₃/P(2-furyl)₃,
Pd₂(dbq)₃/dppp, Pd₂(dbq)₃/(±)-BINAP et (DPPF)PdCl₂.CH₂Cl₂/DPPF,

étant entendu que par BINAP, on entend 2,2'-bis(diphénylphosphino)-1,1'-binaphtyle,
par dbq, on entend dibenzylidèneacétone,
par DPPF, on entend 1,1'-bis(diphénylphosphino)ferrocène,
et par dppp, on entend 1,3-bis(diphénylphosphino)propane.

Parmi les bases utilisables pour la réaction de couplage en présence d'un catalyseur à base
de palladium, on peut citer à titre non limitatif Cs₂CO₃, NaOtBu, Na₂CO₃, NaOAc et
KOAc.

Lorsque G représente un atome de chlore ou de brome, ou un groupement p-
toluènesulfonyloxy, méthanesulfonyloxy ou trifluorométhanesulfonyloxy, la réaction entre
-5-

les composés de formules (V) et (VI) est préférentiellement effectuée en présence d’une base, de préférence une amine organique telle que la triéthylamine, la pyridine ou la diisopropyléthylamine ou une base minérale telle que Na₂CO₃, K₂CO₃, NaHCO₃ ou KHCO₃.

Lorsque G représente un groupement hydroxy, la réaction entre les composés de formules (V) et (VI) est préférentiellement effectuée en présence d’un réactif d’activation tel que l’iodure de N-méthyl-N-phényl-aminotriphénylphosphonium, ou, lorsque R est différent de l’atome de hydrogène, par réaction de Mitsunobu.

Les composés de formule (IV) sont des produits nouveaux, utiles comme intermédiaires de synthèse dans l’industrie chimique ou pharmaceutique, notamment dans la synthèse du perindopril, et font à ce titre partie intégrante de la présente invention.


**EXEMPLE 1 :** Sel de tert-butylamine de l’acide (2S, 3aS, 7aS)-1-{(2S)-2-[(1S)-1-éthoxycarbonyl]-butylamino]-propionyl}-octahydro-1H-indole-2-carboxylique

*Stade A :* (2S)-3-(2-Bromophényl)-2-[(2R)-2-bromopropanoylamino]-propanoate de benzyle

Dans un réacteur, charger 25,7 g de (S)-2-bromophénylalaninate de benzyle et 150 ml de dichlorométhane, puis amener la température du mélange réactionnel à 0°C et ajouter 20 ml de diisopropyléthylamine, puis 13,2 g de chlorure de (2R)-2-bromopropionyle. Amener ensuite le mélange à température ambiante. Après 1h d’agitation à cette température, laver le mélange à l’eau puis avec une solution diluée d’acide acétique, et évaporer les solvants, pour conduire au produit du titre.
Stade B :  
(2S)-1-[(2R)-2-Bromopropanoyl]-2-indolinecarboxylate de benzyle :

Dans un réacteur, charger 15,5 g du composé obtenu au stade précédent en solution dans le toluène, 1,57 g de Pd₂dba₃, 1,83 g de P(o-tolyl)₃ et 21,5 g de Cs₂CO₃. Amener ensuite le mélange réactionnel à 100°C. Après 15h d'agitation à cette température, le mélange est ramené à température ambiante et purifié par chromatographie sur silice, pour conduire au produit du titre.

Stade C :  
(2S)-1-((2S)-2-[[1S]-1-(Ethoxycarbonyl)butyl]amino)propanoyl]-2-indolinecarboxylate de benzyle :

Dans un réacteur, charger 12,3 g de (2S)-2-aminopentanoate d'éthyle, 16 ml de triéthylamine et 16 ml d'acétonitrile, puis amener le mélange à 60°C, ajouter lentement une solution de 19,4 g du composé obtenu au stade précédent en solution dans le dichlorométhane, et chauffer au reflux pendant 4h. Après retour à température ambiante, laver le mélange à l'eau et avec une solution diluée d'acide acétique, puis évaporer les solvants, pour conduire au produit du titre.

Stade D :  Acide (2S, 3aS, 7aS)-1-[(2S)-2-[(1S)-1-(éthoxycarbonyl)butylamino]-propionyl]-octahydro-1H-indole-2-carboxylique

Dans un hydrogénateur, placer 20 g du composé obtenu dans le stade précédent, en solution dans l'acide acétique, puis 0,5 g de Pd/C à 10 %. Hydrogénérer sous pression de 0,5 bars entre 15 et 30°C, jusqu'à absorption de la quantité théorique d'hydrogène. Eliminer le catalyseur par filtration, puis refroidir entre 0 et 5°C et récolter le solide obtenu par filtration. Laver le gâteau et le sécher jusqu'à poids constant, pour conduire au produit du titre avec une pureté énantiomérique de 99 %.
**Stade E : Sel de tert-butylamine de l’acide (2S, 3aS, 7aS)-1-{(2S)-2-{[(1S)-1-(éthoxycarbonyl)-butylamino]-propionyl}-octahydro-1H-indole-2-carboxylique**

Le précipité obtenu dans le stade précédent (20 g) est mis en solution dans 280 ml d’acétate d’éthyle, puis 4 g de tert-butylamine et 40 ml d’acétate d’éthyle sont ajoutés.
La suspension obtenue est ensuite portée au reflux jusqu’à dissolution totale, puis la solution obtenue est filtrée à chaud et refroidie sous agitation jusqu’à une température de 15-20°C.
Le précipité obtenu est alors filtré, réempâté à l’acétate d’éthyle, séché puis broyé pour conduire au produit attendu avec un rendement de 95%.

**EXEMPLE 2 :** Sel de tert-butylamine de l’acide (2S, 3aS, 7aS)-1-{(2S)-2-{[(1S)-1-(éthoxycarbonyl)-butylamino]-propionyl}-octahydro-1H-indole-2-carboxylique

**Stade A : Acide (2S)-3-(2-bromophényl)-2-{[(2R)-2-bromopropanoyl]amino}-propanoïque**

Dans un réacteur, charger 28,8 g de (S)-2-bromophénylalanine, 7,5 ml d’eau et 15 ml de toluène, puis amener le mélange entre 0 et 5°C et ajouter 25 ml de soude 5M, puis une solution de 20,2 g de chlorure de (2R)-2-bromopropionyle dans le toluène, tout en maintenant la température en dessous de 10°C, et le pH du milieu à 10 par ajout de soude 5M. Après 1h d’agitation supplémentaire à 10°C, ajouter de l’acide chlorhydrique concentré pour amener le pH du mélange à 6.
Séparer la phase toluénique, puis ajouter à la phase aqueuse de l’acide chlorhydrique concentré pour amener le pH à 2.
Le précipité formé est alors filtré et séché, pour conduire au produit du titre.

**Stade B :** identique au stade B de l’exemple 1.
Stade C : Acide (2S)-1-((2S)-2-[(1S)-1-(éthoxycarbonyl)-butyl]-amino)-propanoyl)-2-indolinecarboxylique :

Dans un réacteur, charger 10,5 g de (2S)-2-aminopentanoate d'éthyle, 13,5 ml de triéthylamine et 13,5 ml d'acétonitrile, puis amener le mélange à 60°C et ajouter lentement une solution de 19,3 g du composé obtenu au stade précédent dans 130 ml de dichlorométhane, puis chauffer au reflux pendant 4h. Après retour à température ambiante, laver le mélange à l'eau et avec une solution diluée d'acide acétique, puis évaporer les solvants, pour conduire au produit du titre.

Stades D et E : identiques aux stades D et E de l'exemple 1.

EXEMPLE 3 : Sel de tert-butylamine de l'acide (2S, 3aS, 7aS)-1-((2S)-2-[(1S)-1-(éthoxycarbonyl)-butylamino]-propionyl]-octahydro-1H-indole-2-carboxylique

Stade A : (2S)-3-(2-Bromophényl)-2-[(2R)-2-(p-toluènesulfonyloxy)-propanoyl]-amino]-propanoate de benzyle :

Dans un réacteur, charger 25,7 g de (R)-2-bromophénylalaninate de benzyle, 150 ml de dichlorométhane, puis amener la température du mélange réactionnel à 0°C et ajouter 20 ml de diisopropyléthylamine, puis 20,2 g de chlorure de (1R)-2-chloro-1-méthyl-2-oxoéthyl-p-toluènesulfonate. Amener ensuite le mélange à température ambiante. Après 1h d'agitation à cette température, laver le mélange à l'eau. Les solvants sont ensuite évaporés, pour conduire au produit du titre.

Stades B à E : identiques aux stades B à E de l'exemple 1.
REVENDICATIONS

1. Procédé de synthèse du perindopril de formule (I):

   \[
   \text{H} \\
   \text{H} \\
   \text{H}_3\text{C}^{(s)} \text{N}\text{H}^{(s)} \text{CO}_2\text{Et} \ 	ext{CO}_2\text{H} \ 	ext{O} \\
   \text{CH}_3
   \]

   (I)

   et de ses sels pharmaceutiquement acceptables,

5 caractérisé en ce que l'on fait réagir le composé de formule (II), de configuration (S):

   \[
   \text{Br} \ 	ext{NH}_2 \ 	ext{CO}_2\text{R} \\
   \text{II}
   \]

dans laquelle R représente un atome d'hydrogène ou un groupement protecteur de la fonction acide,

avec un composé de formule (III), de configuration (R):

   \[
   \text{H}_3\text{C} \ 	ext{O} \ 	ext{Cl} \\
   \text{G}
   \]

   (III)

10 dans laquelle G représente un atome de chlore ou de brome ou un groupement hydroxy, p-toluènesulfonyloxy, méthanesulfonyloxy ou trifluorométhanesulfonyloxy,

en présence de base,

pour conduire au composé de formule (IV):

...
dans laquelle R et G sont tels que définis précédemment,

que l'on soumet à une réaction de couplage intramoléculaire, pour conduire au composé de formule (V):

\[
\begin{align*}
\text{H}_2\text{C}^{\text{(R)}} & \text{ CO}_2\text{R} \\
\text{NH} & \\
\text{CO}_2\text{R} & \text{(V)}
\end{align*}
\]

dans laquelle R et G sont tels que définis précédemment,

que l'on met en réaction avec le composé de formule (VI):

\[
\begin{align*}
\text{H}_2\text{N}^{\text{(S)}} & \text{CH}_3 \\
\text{CO}_2\text{Et} & \text{(VI)}
\end{align*}
\]

pour conduire au composé de formule (VII):

\[
\begin{align*}
\text{H}_3\text{C}^{\text{(S)}} & \text{ CO}_2\text{R} \\
\text{NH} & \\
\text{CO}_2\text{R} & \text{(VII)}
\end{align*}
\]

dans laquelle R est tel que défini précédemment,
que l'on soumet à une réaction d'hydrogénation catalytique, pour conduire, après déprotection le cas échéant, au composé de formule (I).

2. Procédé de synthèse selon la revendication 1, caractérisé en ce que R représente un groupement benzyle ou alkyle (C₁-C₆) linéaire ou ramifié.

3. Procédé de synthèse selon la revendication 1, caractérisé en ce que la réaction de couplage intramoléculaire est effectuée, soit en présence d'une base et d'un catalyseur à base de palladium, soit à l'aide d'hydrure de sodium et d'iodyde de cuivre (I) ou de bromure de cuivre (I).

4. Procédé de synthèse selon la revendication 3, caractérisé en ce que la réaction de couplage intramoléculaire est effectuée en présence d'une base et d'un catalyseur à base de palladium et d'une arylyphosphine ou d'une bis-phosphine.

5. Procédé de synthèse selon la revendication 4, caractérisé en ce que la base utilisée pour la réaction de couplage intramoléculaire est choisie parmi Cs₂CO₃, NaOtBu, Na₂CO₃, NaOAc et KOAc.

6. Procédé de synthèse selon la revendication 4 ou 5, caractérisé en ce que le catalyseur à base de palladium et d'une arylyphosphine ou d'une bis-phosphine est choisi parmi Pd(0)/PPH₃, Pd(0)/P(o-tolyl)₃, Pd(0)/P(1-naphtyl)₃, Pd(0)/P(o-méthoxyphényl)₃, Pd₂(dba)₃/PPH₃, Pd₂(dba)₃/P(o-tolyl)₃, Pd₂(dba)₃/P(1-naphtyl)₃, Pd₂(dba)₃/P(o-méthoxyphényl)₃, Pd₂(dba)₃/P(2-furyl)₃, Pd₂(dba)₃/dppp, Pd₂(dba)₃/(±)-BINAP et (DPPF)PdCl₂, CH₂Cl₂/DPPF,
etant entendu que par BINAP, on entend 2,2'-bis(diphénylphosphino)-1,1'-binaphtyle,
par dba, on entend dibenzylidèneacétone,
par DPPF, on entend 1,1'-bis(diphénylphosphino)ferrocène,
et par dppp, on entend 1,3-bis(diphénylphosphino)propane.
7. Procédé de synthèse selon la revendication 1, caractérisé en ce que G représente un atome de chlore ou de brome, ou un groupement p-toluenesulfonoyloxy, méthanesulfonoyloxy ou trifluorométhanesulfonoyloxy.

8. Procédé de synthèse selon la revendication 7, caractérisé en ce que la réaction entre les composés de formules (V) et (VI) est effectuée en présence d’une amine organique choisie parmi la triéthylamine, la pyridine et la diisopropyléthylamine, ou une base minérale choisie parmi Na₂CO₃, K₂CO₃, NaHCO₃ et KHCO₃.

9. Procédé de synthèse selon la revendication 1, caractérisé en ce que G représente un groupement hydroxy.

10. Procédé de synthèse selon la revendication 9, caractérisé en ce que la réaction entre les composés de formules (V) et (VI) est effectuée en présence d’iodure de N-méthyl-N-phényl-aminotripphénylphosphonium, ou, lorsque R est différent de l’atome de hydrogène, par réaction de Mitsunobu.

11. Composé de formule (IV):

![Image of molecular structure](https://example.com/molecular_structure.png)

(IV)

dans laquelle R et G sont tels que définis dans la revendication 1.

12. Procédé de synthèse selon l’une quelconque des revendications 1 à 10 du perindopril sous sa forme de sel de tert-butylamine.