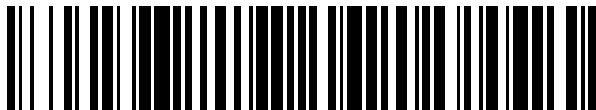


(19)



OFICINA ESPAÑOLA DE
PATENTES Y MARCAS
ESPAÑA



(11) Número de publicación: **2 948 312**

(51) Int. Cl.:

C07D 473/34 (2006.01)
A61K 31/522 (2006.01)
A61P 7/02 (2006.01)
A61P 29/00 (2006.01)
A61P 35/00 (2006.01)
A61P 37/06 (2006.01)
A61P 43/00 (2006.01)

(12)

TRADUCCIÓN DE PATENTE EUROPEA

T3

(96) Fecha de presentación y número de la solicitud europea: **30.05.2011 E 19190977 (9)**

(97) Fecha y número de publicación de la concesión europea: **24.05.2023 EP 3590938**

(54) Título: **Derivado de purinona como inhibidor de Btk quinasa**

(30) Prioridad:

31.05.2010 JP 2010123727

(45) Fecha de publicación y mención en BOPI de la traducción de la patente:

08.09.2023

(73) Titular/es:

ONO PHARMACEUTICAL CO., LTD. (100.0%)
1-5, Doshomachi 2-chome Chuo-ku
Osaka-shi, Osaka 541-8526, JP

(72) Inventor/es:

YAMAMOTO, SHINGO y
YOSHIZAWA, TOSHI

(74) Agente/Representante:

VALLEJO LÓPEZ, Juan Pedro

Observaciones:

Véase nota informativa (Remarks, Remarques o Bemerkungen) en el folleto original publicado por la Oficina Europea de Patentes

ES 2 948 312 T3

Aviso: En el plazo de nueve meses a contar desde la fecha de publicación en el Boletín Europeo de Patentes, de la mención de concesión de la patente europea, cualquier persona podrá oponerse ante la Oficina Europea de Patentes a la patente concedida. La oposición deberá formularse por escrito y estar motivada; sólo se considerará como formulada una vez que se haya realizado el pago de la tasa de oposición (art. 99.1 del Convenio sobre Concesión de Patentes Europeas).

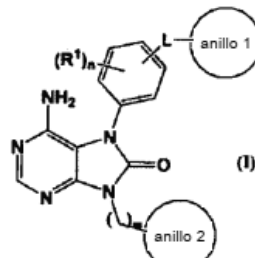
DESCRIPCIÓN

Derivado de purinona como inhibidor de Btk quinasa

5 **Campo técnico**

La presente invención se refiere a compuestos representados por la fórmula general (I)

[C 1]



10

(todos los símbolos en la fórmula tienen las mismas definiciones que se dan a continuación), isómeros ópticos de los mismos o sus mezclas, sales de los mismos, solvatos de los mismos y *N*-óxidos de los mismos (abreviado en lo sucesivo como "compuestos de la presente invención").

15

Antecedentes en la técnica

La tirosina quinasa de Bruton (abreviada en lo sucesivo como "Btk") pertenece a la familia Tec de quinasas, que son tirosina quinasas no receptoras, y se expresan selectivamente en líneas de linfocitos B y mielocitos. Btk desempeña un importante papel en la transducción de señal en linfocitos B y es un factor que contribuye a la supervivencia, diferenciación, proliferación, y activación de linfocitos B. La señalización en linfocitos B a través del receptor antigénico de linfocitos B (BCR) induce una amplia diversidad de respuestas biológicas, y aquí una transducción de señal anómala causa activación anómala de linfocitos B y la formación de autoanticuerpos patógenos. Se cree que Btk forma un eslabón en las rutas de transducción de señal mediadas por BCR en linfocitos B. De ese modo, se conoce que la agammaglobulinemia ligada al cromosoma X (XLA) está causada por un defecto en el gen Btk humano que da como resultado la inducción de diferenciación anómala de linfocitos B y una reducción drástica en la producción de inmunoglobulina (véase el Documento de No Patente 1). Los síntomas de esta enfermedad incluyen una reducción considerable de los linfocitos B en la sangre periférica y un aumento de la susceptibilidad a infecciones bacterianas. Btk también se conoce por participar en la activación de mastocitos y en funciones fisiológicas de las plaquetas. Debido a esto, los compuestos que tienen una actividad inhibidora de Btk son eficaces para el tratamiento de enfermedades en las que participan linfocitos B o mastocitos, por ejemplo, enfermedades alérgicas, enfermedades autoinmunes, enfermedades inflamatorias, enfermedades tromboembólicas y cánceres (véase el Documento de No Patente 2).

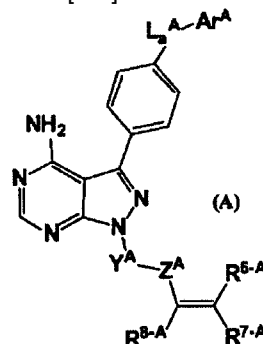
35

Los siguientes compuestos se conocen como técnica anterior para los compuestos de la presente invención.

Los compuestos representados por la fórmula general (A) se conocen como compuestos que tienen actividad inhibidora de Btk

40

[C 2]



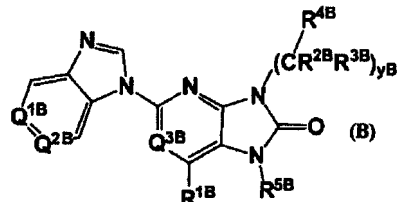
(en la fórmula L^A representa CH_2 , O, NH, o S; Ar^A representa arilo sustituido o sin sustituir o heteroarilo sustituido o sin sustituir; Y^A representa cualquier sustituyente seleccionado entre alquilo, heteroalquilo, cicloalquilo, heterocicloalquilo, arilo, y heteroarilo; Z^A representa CO, OCO, NHCO, o CS; R^{7-A} y R^{8-A} representan cada uno

independientemente H, alquilo C₁-C₄ sin sustituir, alquilo C₁-C₄ sustituido, heteroalquilo C₁-C₄ sin sustituir, heteroalquilo C₁-C₄ sustituido, cicloalquilo C₃-C₆ sin sustituir, cicloalquilo C₃-C₆ sustituido, heterocicloalquilo C₂-C₆ sin sustituir, y heterocicloalquilo C₂-C₆ sustituido; o R^{7-A} y R^{8-A} forman juntos un enlace; y R^{6-A} representa H, alquilo C₁-C₄ sustituido o sin sustituir, heteroalquilo C₁-C₄ sustituido o sin sustituir, alcoxialquilo C₁-C₆, alquilaminoalquilo C₁-C₈, cicloalquilo C₃-C₆ sustituido o sin sustituir, o arilo sustituido o sin sustituir (las definiciones de estos grupos se han extraído)) (véanse los Documentos de Patente 1, 2, y 3).

Por otro lado, por ejemplo, los compuestos representados por la fórmula general (B)

10

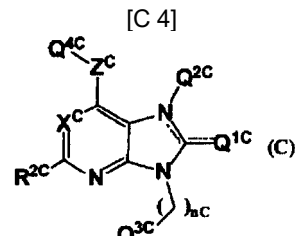
[C 3]



(en la fórmula, Q^{1B} y Q^{2B} se seleccionan independientemente entre CX^{1B}, CX^{2B}, y nitrógeno; Q^{3B} representa N o CH; X^{1B} y X^{2B} se seleccionan independientemente entre el grupo que consiste en hidrógeno, alquilo (C₁-C₆), ciano, halógeno, etc.; R^{1B} se selecciona entre el grupo que consiste en hidrógeno y alquilo (C₁-C₆); y B representa 0 o un número entero de 1 a 3; R^{2B} y R^{3B} se seleccionan independientemente entre hidrógeno y alquilo (C₁-C₆); R^{4B} se selecciona entre el grupo que consiste en alquilo, heterociclico, arilo, heteroarilo, etc.; y R^{5B} se selecciona entre el grupo que consiste en alquilo, heterociclico, y heterociclico sustituido (las definiciones de estos grupos se han extraído)) (véase el Documento de Patente 4) se conocen como compuestos que tienen un esqueleto de purinona.

15

También se conocen los compuestos representados por la fórmula general (C)



20

(en la fórmula, X^C se selecciona entre el grupo que consiste en nitrógeno y CR^{8C}; R^{8C} se selecciona entre el grupo que consiste en hidrógeno, halógeno, alquilo sustituido o sin sustituir, etc.; Q^{1C} se selecciona entre el grupo que consiste en O, S, etc.; Z^C se selecciona entre el grupo que consiste en oxígeno, azufre, y NY^{5C}; Y^{5C} se selecciona entre el grupo que consiste en hidrógeno, alquilo sustituido o sin sustituir, etc.; Q^{2C}, Q^{3C}, y Q^{4C} se seleccionan independientemente entre el grupo que consiste en hidrógeno, alquilo sustituido o sin sustituir, arilo sustituido o sin sustituir, etc.; R^{2C} se selecciona entre el grupo que consiste en hidrógeno y alquilo sustituido o sin sustituir; y nC representa 0, 1, 2, 3 o 4 (las definiciones de estos grupos se han extraído)) (véase el Documento de Patente 5).

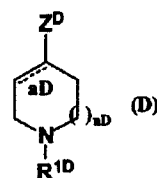
También se desvelan compuestos que tienen un esqueletoto de purinona como la fórmula 20 (véase el número de párrafo 0028) en el Documento de Patente 6.

35

También se conocen los compuestos representados por la fórmula general (D)

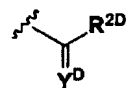
40

[C 5]



(en la fórmula, R^{1D} representa un grupo seleccionado entre hidrógeno, alquilo sustituido o sin sustituir,

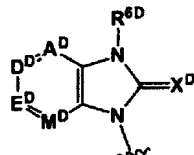
[C 6]



etc.; R^{2D} representa alquilo sustituido o sin sustituir, alquenilo sustituido o sin sustituir, o alquinilo sustituido o sin sustituir; Y^D representa un grupo seleccionado entre O, C-NO₂, y S; Z^D representa un grupo seleccionado entre

5

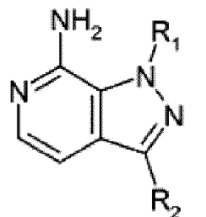
[C 7]



etc.; aquí, A^D, D^D, E^D, y M^D representan cada uno independientemente CR^{12D}, N, y N-óxido; R^{12D} representa un grupo seleccionado entre hidrógeno, halógeno, amino, hidroxi, y ciano; X^D representa un grupo seleccionado entre O, C-NO₂, y S; R^{6D} representa un grupo seleccionado entre cicloalquilo sustituido o sin sustituir, heteroalquilo sustituido o sin sustituir, y arilo sustituido o sin sustituir; la indicación aD representada por la línea punteada representa un enlace sencillo o un doble enlace; y nD representa un número entero seleccionado entre 0, 1, y 2) (véase el Documento de Patente 7).

10 Los compuestos de la presente invención son compuestos que, además de tener actividad inhibidora selectiva de Btk, exhiben una excelente actividad metabólica y pueden evitar la actividad inhibidora de CYP y reacciones adversas tales como, por ejemplo, hepatotoxicidad; sin embargo, no existe ninguna declaración o sugerencia con respecto a estos rasgos característicos en ninguno de los documentos de la técnica anterior.

15 20 El documento WO 01/19828 A2 divulga una gran familia de inhibidores de cinasa, definidos por 117 estructuras diferentes. Los compuestos a modo de ejemplo de esta divulgación tienen la estructura general:



25 Estos compuestos se describen como que son útiles como inhibidores de serina/treonina y tirosina cinasas.

Documento de Patente 1: Traducción Japonesa de Solicitud PCT n.º 2010-504324

Documento de Patente 2: WO 2008/121742

Documento de Patente 3: WO 2010/009342

30 Documento de Patente 4: WO 2008/060301

Documento de Patente 5: WO 2007/142755

Documento de Patente 6: Traducción Japonesa de Solicitud PCT n.º 2003-509427

Documento de Patente 7: WO 2003/037890

Documento de No Patente 1: Nature, Volumen 361, pp. 226-233, 1993

35 Documento de No Patente 2: Anticancer Agents in Medicinal Chemistry, Volumen 7, número 6, pp. 624-632, 2007

Divulgación de la invención

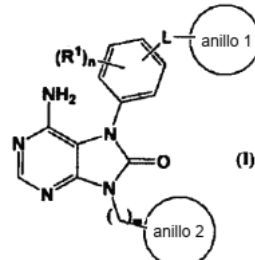
40 Con el fin de proporcionar un agente terapéutico muy seguro para enfermedades en las que participan linfocitos B y/o mastocitos, un objetivo de la presente invención es desarrollar un compuesto que, además de tener una actividad inhibidora selectiva de Btk, exhiba una excelente estabilidad metabólica y pueda evitar hepatotoxicidad o similar.

45 Con el fin de conseguir el objetivo anterior, los presentes inventores llevaron a cabo investigaciones exhaustivas dirigidas a descubrir compuestos que tienen actividad inhibidora selectiva de Btk y descubrieron los compuestos de la presente invención como resultado. Además, también se descubrió que estos compuestos son compuestos que exhiben una excelente actividad metabólica y pueden evitar hepatotoxicidad o similar, y se logró la presente invención como resultado.

50 Es decir, la presente invención se refiere a

[1] un compuesto representado por la fórmula general (I)

[C 8]



5

(en la fórmula,

L representa (1) -O-, (2) -S-, (3) -SO-, (4) -SO₂- (5) -NH-, (6) -C(O)-, (7) -CH₂-O-, (8) -O-CH₂- (9) -CH₂- o (10) -CH(OH)-;

10 R¹ representa (1) un átomo de halógeno, (2) un grupo alquilo C₁₋₄, (3) un grupo alcoxi C₁₋₄, (4) un grupo haloalquilo C₁ o (5) un grupo haloalcoxi C₁₋₄;

15 el anillo 1 representa un anillo benceno, ciclohexano o piridina, el cual puede estar sustituido por de uno a cinco sustituyentes seleccionado cada uno independientemente entre el grupo que consiste en (1) átomos de halógeno, (2) grupos alquilo C₁₋₄, (3) grupos alcoxi C₁₋₄, (4) nitrilo, (5) grupos haloalquilo C₁₋₄ y (6) grupos haloalcoxi C₁₋₄, en donde cuando dos o más sustituyentes están presentes en el anillo 1, estos sustituyentes pueden formar un grupo cíclico de 4 a 7 miembros junto con los átomos del anillo 1 a los cuales estos sustituyentes están unidos;

20 el anillo 2 representa un heterociclo nitrogenado saturado de 4 a 6 miembros, que está sustituido por de uno a tres -K-R²;

K representa (-C(O)- (en donde el enlace de la izquierda es un enlace al anillo 2);

25 R² representa un grupo alquenilo C₂₋₄ o un alquinilo C₂₋₄, cada uno de los cuales puede estar sustituido por de uno a cinco sustituyentes seleccionado cada uno independientemente entre el grupo que consiste en (1) NR³R⁴, (2) átomos de halógeno, (3) CONR⁵R⁶, (4) CO₂R⁷ y (5) OR⁸;

cada uno de R³ y R⁴ representa independientemente (1) un átomo de hidrógeno o (2) un grupo alquilo C₁₋₄ que puede estar sustituido por OR⁹ o CONR¹⁰R¹¹;

30 R³ y R⁴ pueden, junto con el átomo de nitrógeno al cual están unidos, formar un heterociclo saturado nitrogenado de 4 a 7 miembros, que puede estar sustituido por un grupo oxo o un grupo hidroxilo; cada uno de R⁵ y R⁶ representa independientemente (1) un átomo de hidrógeno, (2) un grupo alquilo C₁₋₄ o (3) un grupo fenilo;

35 R⁷ representa (1) un átomo de hidrógeno o (2) un grupo alquilo C₁₋₄;

R⁸ representa (1) un átomo de hidrógeno, (2) un grupo alquilo C₁₋₄, (3) un grupo fenilo o (4) un grupo benzotriazolilo;

40 R⁹ representa (1) un átomo de hidrógeno o (2) un grupo alquilo C₁₋₄; cada uno de R¹⁰ y R¹¹ representa independientemente (1) un átomo de hidrógeno o (2) un grupo alquilo C₁₋₄;

n representa un número entero de 0 a 4;

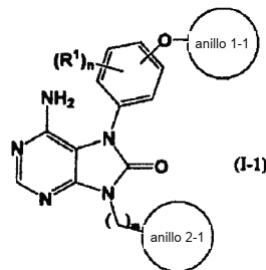
m representa un número entero de 0 a 2 y

45 cuando n es dos o más, los R¹ pueden ser el mismo que los demás o pueden ser diferentes entre sí), un isómero óptico de los mismos o sus mezclas, una sal de los mismos, un solvato de los mismos o un N-óxido de los mismos, para su uso para prevenir y/o tratar una enfermedad relacionada con Btk;

[2] el compuesto para su uso de acuerdo con el apartado [1] anterior, en donde el anillo 1 es un anillo benceno, ciclohexano o piridina, cada uno de los cuales puede estar sustituido por de uno a cinco sustituyentes, seleccionado cada uno independientemente entre el grupo que consiste en (1) átomos de halógeno, (2) grupos alquilo C₁₋₄, (3) grupos alcoxi C₁₋₄, (4) nitrilo y (5) CF₃;

[3] el compuesto para su uso de acuerdo con el apartado [1] anterior, en donde el heterociclo saturado nitrogenado de 4 a 6 miembros es un anillo de azetidina, pirrolidina o piperidina;

[4] el compuesto para su uso de acuerdo con el apartado [1] anterior, representado por la fórmula general (I-1)



(en la fórmula, el anillo 1-1 representa un anillo benceno, ciclohexano o piridina, cada uno de los cuales puede estar sustituido por de uno a cinco sustituyentes, seleccionado cada uno independientemente entre el grupo que consiste en (1) átomos de halógeno, (2) grupos alquilo C₁₋₄, (3) grupos alcoxi C₁₋₄, (4) nitrilo y (5) CF₃ y el anillo 2-1 representa un heterociclo saturado nitrogenado de 4 a 6 miembros que está sustituido con de uno a tres -K-R², en donde los otros símbolos tienen las mismas definiciones anteriores);

[5] el compuesto para su uso de acuerdo con el apartado [1] anterior, en donde el compuesto es (1) 9-(1-acriloil-3-azetidinil)-6-amino-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona, (2) 6-amino-9-((3R)-1-[(2E)-4-(dimetilamino)-(2-butenoil)-3-pirrolidinil]-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona, (3) 9-[(1-acriloil-4-piperidinil)metil]-6-amino-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona, (4) 6-amino-9-[(3R)-1-(2-butilioil)-3-pirrolidinil]-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona, (5) 6-amino-9-((3S)-1-[(2E)-4-(dimetilamino)-2-butenoil]-3-pirrolidinil)-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona, (6) 6-amino-7-[4-(3-clorofenoxy)fenil]-9-((3R)-1-[(2E)-4-(dimetilamino)-2-butenoil]-3-pirrolidinil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona, (7) 6-amino-9-[1-(2-butenoil)-3-pirrolidinil]-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona u (8) 6-amino-9-{1-[(2E)-4-(dimetilamino)-2-butenoil]-3-pirrolidinil}-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona o un isómero óptico de los mismos o sus mezclas;

[6] el compuesto para su uso de acuerdo con el apartado [1] anterior, en donde la enfermedad relacionada con Btk es una enfermedad alérgica, una enfermedad autoinmunitaria, una enfermedad tromboembólica o un cáncer y

[7]el compuesto para su uso de acuerdo con el apartado [6] anterior, en donde el cáncer es un linfoma no Hodgkin.

Los compuestos de la presente invención, además de tener actividad inhibidora selectiva de Btk, exhiben una excelente actividad metabólica y pueden evitar hepatotoxicidad o similar, y como consecuencia son útiles como agentes terapéuticos muy seguros para enfermedades en las que participan linfocitos B y/o mastocitos, tales como linfoma no Hodgkin.

Mejor modo de llevar a cabo la invención

30 La presente invención se describe con detalle a continuación.

En la presente invención, "que tiene actividad inhibidora selectiva de Btk" representa que tiene actividad inhibidora selectiva de Btk con respecto a tirosina quinasas no Btk y particularmente proteína tirosina quinasa específica de linfocitos (Lck), proteína tirosina quinasa fyn (Fyn), e isoforma A homologa del oncogén relacionado con sarcoma viral de Yamaguchi v-yes-1 (LynA). Esta propiedad hace posible evitar reacciones adversas impredecibles causadas por la inhibición de otras tirosina quinasas. Por ejemplo, se conoce la aparición de anomalías retinianas en ratones deficientes de Lck (Oncogene, Volumen 16, pp. 2351-2356, 1998), que aumenta la posibilidad de que se produzcan reacciones adversas en el ojo en el caso de inhibición de Lck.

40 En la presente invención, el átomo de halógeno representa flúor, cloro, bromo, y yodo.

En la presente invención, el grupo alquilo C₁₋₄ representa grupos alquilo C₁₋₄ de cadena lineal y de cadena ramificada, por ejemplo, metilo, etilo, propilo, isopropilo, butilo, sec-butilo y *terc*-butilo.

45 En la presente invención, el grupo alquieno C₁₋₄ representa metileno, etileno, propileno, butileno y sus isómeros.

En la presente invención, el grupo alcoxi C₁₋₄ representa grupos alcoxi C₁₋₄ de cadena lineal y de cadena ramificada, por ejemplo, metoxi, etoxi, propoxi, isopropoxi, butoxi, isobutiloxi y *terc*-butoxi.

50 En la presente invención, el grupo alquenilo C₂₋₄ representa grupos alquenilo C₂₋₄ de cadena lineal y de cadena ramificada, por ejemplo, etenilo, 1-propenilo, 2-propenilo, 1-butenilo, 2-butenilo, 3-butenilo y 1,3-butadienilo.

En la presente invención, el grupo alquinilo C₂₋₄ representa grupos alquinilo C₂₋₄ de cadena lineal y de cadena ramificada, por ejemplo, etinilo, 1-propinilo, 2-propinilo, 1-butinilo, 2-butinilo, 3-butinilo y 1,3-butadiinilo.

55 En la presente invención, el grupo haloalquilo C₁₋₄ representa un grupo proporcionado sustituyendo uno o dos o más átomos de halógeno en un grupo alquilo C₁₋₄ y se puede ejemplificar mediante un grupo fluorometilo, un grupo

clorometilo, un grupo bromometilo, un grupo yodometilo, un grupo difluorometilo, un grupo trifluorometilo, un grupo 1-fluoroetilo, un grupo 2-fluoroetilo, un grupo 2-cloroetilo, un grupo pentafluoroetilo, un grupo 1-fluoropropilo, un grupo 2-cloropropilo, un grupo 3-fluoropropilo, un grupo 3-cloropropilo, un grupo 4,4,4-trifluorobutilo y un grupo 4-bromobutilo.

- 5 En la presente invención, el grupo haloalcoxi C₁₋₄ representa un grupo proporcionado sustituyendo uno o dos o más átomos de halógeno en un grupo alcoxi C₁₋₄ y se puede ejemplificar mediante un grupo trifluorometoxi, un grupo triclorometoxi, un grupo clorometoxi, un grupo bromometoxi, un grupo fluorometoxi, un grupo yodomетoxi, un grupo difluorometoxi, un grupo dibromometoxi, un grupo 2-cloroetoxi, un grupo 2,2,2-trifluoroetoxi, un grupo 2,2,2-tricloroetoxi, un grupo 3-bromopropoxi, un grupo 3-cloropropoxi, un grupo 2,3-dicloropropoxi, un grupo 1-fluorobutoxi, un grupo 4-fluorobutoxi y un grupo 1-clorobutoxi.

10 En la presente invención, el grupo cíclico de 4 a 7 miembros representa un anillo carbocíclico C₄₋₇ o un heterociclo de 4 a 7 miembros.

15 En la presente invención, el anillo carbocíclico C₄₋₇ representa un anillo carbocíclico C₄₋₇ monocíclico, alifático o aromático. El sistema alifático puede estar parcial o completamente saturado. Los ejemplos aquí son ciclobutano, ciclopentano, ciclohexano, cicloheptano, ciclopenteno, ciclohexeno, ciclohepteno, ciclobutadieno, ciclopentadieno, ciclohexadieno, cicloheptadieno y benceno.

20 En la presente invención, el anillo carbocíclico C₅₋₆ representa un anillo carbocíclico C₅₋₆ monocíclico, alifático o aromático. El sistema alifático puede estar parcial o completamente saturado. Los ejemplos aquí son ciclopentano, ciclohexano, ciclopenteno, ciclohexeno, ciclopentadieno, ciclohexadieno y benceno.

25 En la presente invención, el heterociclo de 4 a 7 miembros representa un heterociclo de 4 a 7 miembros sin saturar o un heterociclo de 4 a 7 miembros saturado.

30 En la presente invención, el heterociclo de 4 a 7 miembros sin saturar representa un heterociclo monocíclico de 4 a 7 miembros que contiene de uno a cinco heteroátomos seleccionados entre el átomo de oxígeno, átomo de nitrógeno y átomo de azufre y se puede ejemplificar mediante pirrol, imidazol, triazol, tetrazol, pirazol, piridina, pirazina, pirimidina, piridazina, azepina, diazepina, furano, pirano, oxepina, tiofeno, tiopirano, tiepina, oxazol, isoxazol, tiazol, isotiazol, furazano, oxadiazol, oxazina, oxadiazina, oxazepina, oxadiazepina, tiadiazol, tiazina, tiadiazina, tiazepina y tiadiazepina.

35 En la presente invención, el heterociclo de 4 a 7 miembros saturado representa un heterociclo de 4 a 7 miembros monocíclico parcial o completamente saturado que contiene de uno o cinco heteroátomos, seleccionado cada uno independientemente entre el átomo de oxígeno, átomo de nitrógeno y átomo de azufre y se puede ejemplificar mediante azetidina, pirrolina, pirrolidina, imidazolina, imidazolidina, triazolina, triazolidina, tetrazolina, tetrazolidina, pirazolina, pirazolidina, dihidropiridina, tetrahidropiridina, piperidina, dihidropirazina, tetrahidropirazina, piperazina, dihidropirimidina, tetrahidropirimidina, perhidropirimidina, dihidropiridazina, tetrahidropiridazina, perhidropiridazina, dihidroazepina, tetrahidroazepina, perhidroazepina, dihidrodiazepina, tetrahidrodiazepina, perhidrodiazepina, oxetano, dihidrofurano, tetrahidrofurano, dihidropirano, tetrahidropirano, dihidroxepina, tetrahidroxepina, perhidroxepina, tietano, dihidrotiофено, tetrahidrotiофено, dihidrotiопрано, tetrahidrotiопрано, dihidrotiepina, tetrahidrotiepina, perhidrotiepina, dihydrooxazol, tetrahidrooxazol (oxazolidina), dihydroisoxazol, tetrahidroisoxazol (isoxazolidina), dihidrotiazol, tetrahidrotiazol (tiazolidina), dihydroisotiazol, tetrahidroisotiazol (isotiazolidina), dihydrofurazano, tetrahidrofurazano, dihydroxadiazol, tetrahidroxadiazol (oxadiazolidina), dihydroxazina, tetrahidroxazina, dihydroxadiazina, tetrahidroxadiazina, dihydrooxazepina, tetrahidroxazepina, tetrahidrooxazepina, perhidroxazepina, dihidroxadiazepina, tetrahidroxadiazepina, perhidroxadiazepina, dihidrotiadiazol, tetrahidrotiadiazol (tiadiazolidina), dihidrotiazina, tetrahidrotiazina, dihidrotiadiazina, tetrahidrotiadiazina, dihidrotiazepina, tetrahidrotiazepina, perhidrotiazepina, dihidrotiadiazepina, tetrahidrotiadiazepina, perhidrotiadiazepina, morfolina, tiomorfolina, oxatiano, dioxolano, dioxano, ditiolano y ditiano.

45 En la presente invención, el heterociclo saturado nitrogenado de 4 a 7 miembros se refiere a aquellos heterociclos saturados de 4 a 7 miembros que necesariamente contienen al menos un átomo de nitrógeno. Son ejemplos azetidina, pirrolina, pirrolidina, imidazolina, imidazolidina, triazolina, triazolidina, tetrazolina, tetrazolidina, pirazolina, pirazolidina, dihidropiridina, tetrahidropiridina, piperidina, dihidropirazina, tetrahidropirazina, piperazina, dihidropirimidina, tetrahidropirimidina, perhidropirimidina, dihidropiridazina, tetrahidropiridazina, perhidropiridazina, dihidroazepina, tetrahidroazepina, perhidroazepina, dihidrodiazepina, tetrahidrodiazepina, perhidrodiazepina, dihidroxazol, tetrahidroxazol (oxazolidina), dihydroisoxazol, tetrahidroisoxazol (isoxazolidina), dihidrotiazol, tetrahidrotiazol (tiazolidina), dihydroisotiazol, tetrahidroisotiazol (isotiazolidina), dihydrofurazano, tetrahidrofurazano, dihydroxadiazol, tetrahidroxadiazol (oxadiazolidina), dihydroxazina, tetrahidroxazina, dihydroxadiazina, tetrahidroxadiazina, dihydrooxazepina, tetrahidroxazepina, perhidroxazepina, dihidroxadiazepina, tetrahidroxadiazepina, perhidroxadiazepina, dihidrotiadiazol, tetrahidrotiadiazol (tiadiazolidina), dihidrotiazina, tetrahidrotiazina, dihidrotiadiazina, tetrahidrotiadiazina, dihidrotiazepina, tetrahidrotiazepina, perhidrotiazepina, dihidrotiadiazepina, tetrahidrotiazepina, perhidrotiazepina, dihidrotiadiazepina, tetrahidrotiadiazepina, perhidrotiadiazepina, morfolina, tiomorfolina, oxatiano, dioxolano, dioxano, ditiolano y ditiano.

55 En la presente invención, el heterociclo saturado nitrogenado de 4 a 7 miembros se refiere a aquellos heterociclos saturados de 4 a 7 miembros que necesariamente contienen al menos un átomo de nitrógeno. Son ejemplos azetidina, pirrolina, pirrolidina, imidazolina, imidazolidina, triazolina, triazolidina, tetrazolina, tetrazolidina, pirazolina, pirazolidina, dihidropiridina, tetrahidropiridina, piperidina, dihidropirazina, tetrahidropirazina, piperazina, dihidropirimidina, tetrahidropirimidina, perhidropirimidina, dihidropiridazina, tetrahidropiridazina, perhidropiridazina, dihidroazepina, tetrahidroazepina, perhidroazepina, dihidrodiazepina, tetrahidrodiazepina, perhidrodiazepina, dihidroxazol, tetrahidroxazol (oxazolidina), dihydroisoxazol, tetrahidroisoxazol (isoxazolidina), dihidrotiazol, tetrahidrotiazol (tiazolidina), dihydroisotiazol, tetrahidroisotiazol (isotiazolidina), dihydrofurazano, tetrahidrofurazano, dihydroxadiazol, tetrahidroxadiazol (oxadiazolidina), dihydroxazina, tetrahidroxazina, dihydroxadiazina, tetrahidroxadiazina, dihydrooxazepina, tetrahidroxazepina, perhidroxazepina, dihidroxadiazepina, tetrahidroxadiazepina, perhidroxadiazepina, dihidrotiadiazol, tetrahidrotiadiazol (tiadiazolidina), dihidrotiazina, tetrahidrotiazina, dihidrotiadiazina, tetrahidrotiadiazina, dihidrotiazepina, tetrahidrotiazepina, perhidrotiazepina, dihidrotiadiazepina, tetrahidrotiazepina, perhidrotiazepina, dihidrotiadiazepina, tetrahidrotiadiazepina, perhidrotiadiazepina, morfolina, tiomorfolina, oxatiano, dioxolano, dioxano, ditiolano y ditiano.

60 En la presente invención, el heterociclo saturado nitrogenado de 4 a 7 miembros se refiere a aquellos heterociclos saturados de 4 a 7 miembros que necesariamente contienen al menos un átomo de nitrógeno. Son ejemplos azetidina, pirrolina, pirrolidina, imidazolina, imidazolidina, triazolina, triazolidina, tetrazolina, tetrazolidina, pirazolina, pirazolidina, dihidropiridina, tetrahidropiridina, piperidina, dihidropirazina, tetrahidropirazina, piperazina, dihidropirimidina, tetrahidropirimidina, perhidropirimidina, dihidropiridazina, tetrahidropiridazina, perhidropiridazina, dihidroazepina, tetrahidroazepina, perhidroazepina, dihidrodiazepina, tetrahidrodiazepina, perhidrodiazepina, dihidroxazol, tetrahidroxazol (oxazolidina), dihydroisoxazol, tetrahidroisoxazol (isoxazolidina), dihidrotiazol, tetrahidrotiazol (tiazolidina), dihydroisotiazol, tetrahidroisotiazol (isotiazolidina), dihydrofurazano, tetrahidrofurazano, dihydroxadiazol, tetrahidroxadiazol (oxadiazolidina), dihydroxazina, tetrahidroxazina, dihydroxadiazina, tetrahidroxadiazina, dihydrooxazepina, tetrahidroxazepina, perhidroxazepina, dihidroxadiazepina, tetrahidroxadiazepina, perhidroxadiazepina, dihidrotiadiazol, tetrahidrotiadiazol (tiadiazolidina), dihidrotiazina, tetrahidrotiazina, dihidrotiadiazina, tetrahidrotiadiazina, dihidrotiazepina, tetrahidrotiazepina, perhidrotiazepina, dihidrotiadiazepina, tetrahidrotiazepina, perhidrotiazepina, dihidrotiadiazepina, tetrahidrotiadiazepina, perhidrotiadiazepina, morfolina, tiomorfolina, oxatiano, dioxolano, dioxano, ditiolano y ditiano.

65 En la presente invención, el heterociclo saturado nitrogenado de 4 a 7 miembros se refiere a aquellos heterociclos saturados de 4 a 7 miembros que necesariamente contienen al menos un átomo de nitrógeno. Son ejemplos azetidina, pirrolina, pirrolidina, imidazolina, imidazolidina, triazolina, triazolidina, tetrazolina, tetrazolidina, pirazolina, pirazolidina, dihidropiridina, tetrahidropiridina, piperidina, dihidropirazina, tetrahidropirazina, piperazina, dihidropirimidina, tetrahidropirimidina, perhidropirimidina, dihidropiridazina, tetrahidropiridazina, perhidropiridazina, dihidroazepina, tetrahidroazepina, perhidroazepina, dihidrodiazepina, tetrahidrodiazepina, perhidrodiazepina, dihidroxazol, tetrahidroxazol (oxazolidina), dihydroisoxazol, tetrahidroisoxazol (isoxazolidina), dihidrotiazol, tetrahidrotiazol (tiazolidina), dihydroisotiazol, tetrahidroisotiazol (isotiazolidina), dihydrofurazano, tetrahidrofurazano, dihydroxadiazol, tetrahidroxadiazol (oxadiazolidina), dihydroxazina, tetrahidroxazina, dihydroxadiazina, tetrahidroxadiazina, dihydrooxazepina, tetrahidroxazepina, perhidroxazepina, dihidroxadiazepina, tetrahidroxadiazepina, perhidroxadiazepina, dihidrotiadiazol, tetrahidrotiadiazol (tiadiazolidina), dihidrotiazina, tetrahidrotiazina, dihidrotiadiazina, tetrahidrotiadiazina, dihidrotiazepina, tetrahidrotiazepina, perhidrotiazepina, dihidrotiadiazepina, tetrahidrotiazepina, perhidrotiazepina, dihidrotiadiazepina, tetrahidrotiadiazepina, perhidrotiadiazepina, morfolina, tiomorfolina, oxatiano, dioxolano, dioxano, ditiolano y ditiano.

Los heterociclos saturados nitrogenados de 4 a 6 miembros se pueden ejemplificar en la presente invención mediante azetidina, pirrolina, pirrolidina, imidazolina, imidazolidina, triazolina, triazolidina, tetrazolina, tetrazolidina, pirazolina, pirazolidina, dihidropiridina, tetrahidropiridina, piperidina, dihidropirazina, tetrahidropirazina, piperazina, dihidropirimidina, tetrahidropirimidina, perhidropirimidina, dihidropiridazina, tetrahidropiridazina, perhidropiridazina, dihidrooxazol, tetrahidrooxazol (oxazolidina), dihidroisoxazol, tetrahidroisoxazol (isoxazolidina), dihidrotiazol, tetrahidrotiazol (tiazolidina), dihydroisotiazol, tetrahydroisotiazol (isotiazolidina), dihidrofurazano, tetrahidrofurazano, dihidrooxadiazol, tetrahydrooxadiazol (oxadiazolidina), dihidrooxazina, tetrahydrooxazina, dihidrooxadiazina, tetrahydrooxadiazina, dihidrotiadiazol, tetrahidrotiadiazol (tiadiazolidina), dihidrotiazina, tetrahidrotiazina, dihidrotiadiazina, tetrahidrotiadiazina, morfolina y tiomorfolina.

10 L en la presente invención es preferentemente -O-, -C₂-O-, -O-C₂-, -NH-, -C(O)-, -C₂- o -C(OH)-.

R¹ en la presente invención es preferentemente un átomo de halógeno o un grupo alcoxi C₁₋₄.

15 El anillo 1 en la presente invención es preferentemente un anillo benceno, ciclohexano o piridina.

El heterociclo saturado nitrogenado de 4 a 6 miembros para el anillo 2 en la presente invención es preferentemente un anillo de azetidina, pirrolidina o piperidina y se prefiere en particular un anillo de azetidina o pirrolidina.

20 K en la presente invención es -C(O)-.

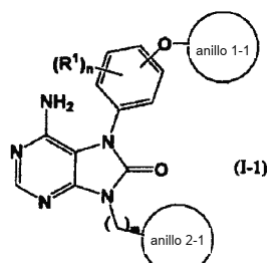
R² en la presente invención es un grupo alquenilo C₂₋₄ o un grupo alquinilo C₂₋₄, cada uno de los cuales puede estar sustituido por de uno a cinco sustituyentes, seleccionado cada uno independientemente entre el grupo que consiste en (1) NR³R⁴, (2) átomos de halógeno, (3) CONR⁵R⁶, (4) CO₂R⁷ y (5) OR⁸.

25 m en la presente invención es preferentemente 0 o 1 y más preferentemente es 0.

En la presente invención se prefiere también cualquier combinación de los grupos preferidos individuales proporcionados como ejemplos anteriormente y seleccionados entre L, R¹, anillo 1, anillo 2, K, R² y m.

30 En la presente invención se prefieren los compuestos representados por la fórmula general (I-1)

[C10]



35 (todos los símbolos en la fórmula tienen las mismas definiciones que anteriormente) entre los compuestos con fórmula general (I).

R1 en la fórmula general (I-1) es preferentemente un átomo de halógeno o un grupo alcoxi C₁₋₄.

40 El anillo 1-1 en la fórmula general (I-1) es preferentemente un anillo de benceno.

El heterociclo saturado nitrogenado de 4 a 6 miembros para el anillo 2-1 en la fórmula general (I-1) es preferentemente un anillo de azetidina, pirrolidina o piperidina y más preferentemente es un anillo de azetidina o pirrolidina.

45 Con respecto al sustituyente -K-R²- en el anillo 2-1 en la fórmula general (I-1), K es -C(O)- y R² es un grupo alquenilo C₂₋₄ o un grupo alquinilo C₂₋₄, cada uno de los cuales puede estar sustituido por de uno a cinco sustituyentes seleccionado cada uno independientemente del grupo que consiste en (1) NR³R⁴, (2) átomos de halógeno, (3) CONR⁵R⁶, (4) CO₂R⁷ y (5) OR⁸.

50 m en la fórmula general (I-1) es preferentemente 0 o 1 y es más preferentemente 0.

También se prefiere cualquier combinación de los grupos preferidos individuales proporcionados como ejemplos anteriormente para la fórmula general (I-1).

55 [Isómeros]

La presente invención abarca todos los isómeros, a menos que se indique específicamente de otro modo. Por ejemplo, los grupos alquilo incluyen tanto grupos alquilo de cadena lineal como grupos alquilo de cadena ramificada. Además, todos los siguientes están incluidos en la presente invención: isómeros geométricos (configuración E, configuración Z, configuración cis, configuración trans) para dobles enlaces, anillos y anillos condensados; isómeros ópticos debidos a, por ejemplo, la presencia de un átomo de carbono asimétrico (configuraciones R y S, posiciones α y β , enantiómeros, diastereómeros); formas ópticamente activas que muestran rotación óptica (configuraciones D, L, d y l); formas polares generadas por separación cromatográfica (formas de alta polaridad, formas de baja polaridad), compuestos en equilibrio; isómeros rotacionales; mezclas de los anteriores en cualquier proporción y mezclas racémicas. La presente invención también abarca todos los isómeros que aparezcan debido a tautómeros.

Además, un isómero óptico en la presente invención se refiere no solamente al isómero óptico 100 % puro sino que también puede incluir otros isómeros ópticos de al menos el 50 %.

En la presente invención, a menos que se indique específicamente otra cosa, y como es evidente para el experto en la materia, el símbolo

[C 11]



representa que enlaza hacia el lado posterior del plano del papel (es decir, la posición α); el símbolo

[C 12]



representa que enlaza hacia la parte anterior del plano del papel (es decir, la posición β); y

[C 13]



representa la posición α , la posición β , o su mezcla en cualquier proporción.

Los compuestos representados por la fórmula general (I) se convierten en las sales correspondientes mediante métodos conocidos. La sal es preferentemente una sal soluble en agua. Algunas sales adecuadas se pueden mostrar a modo de ejemplo mediante las sales con metales alcalinos (potasio, sodio, etc.), sales con metales alcalinotérreos (calcio, magnesio, etc.), la sal de amonio, sales con aminas orgánicas farmacéuticamente aceptables (tetrametilamonio, trietilamina, metilamina, dimetilamina, ciclopentilamina, bencilamina, fenetilamina, piperidina, monoetanolamina, dietanolamina, tris(hidroximetil)aminometano, lisina, arginina, N-metil-D-glucamina, etc.) y sales de adición de ácido (sales de ácidos inorgánicos (clorhidrato, bromhidrato, yodhidrato, sulfato, fosfato, nitrato, etc.) y sales de ácidos orgánicos (acetato, trifluoroacetato, lactato, tartrato, oxalato, fumarato, maleato, benzoato, citrato, metanosulfonato, etanosulfonato, bencenosulfonato, toluenosulfonato, isetonato, glucuronato, gluconato, etc.)).

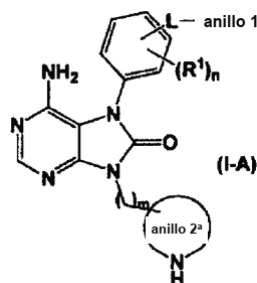
Los compuestos representados por la fórmula general (I) y sus sales se pueden convertir en solvatos. Este solvato es preferentemente soluble en agua y tiene baja toxicidad. Algunos solvatos adecuados se pueden mostrar a modo de ejemplo mediante solvatos con, por ejemplo, agua o un disolvente de alcohol (por ejemplo, etanol). Además, los compuestos representados por la fórmula general (I) se pueden marcar con un isótopo (por ejemplo, ^2H , ^3H , ^{12}C , ^{13}C , ^{14}C , ^{15}N , ^{15}O , ^{17}O , ^{18}O , ^{35}S , ^{38}F , ^{36}Cl , ^{123}I y ^{125}I).

[Métodos para producir los compuestos de la presente invención]

Los compuestos de la presente invención se pueden producir modificando y combinando adecuadamente métodos conocidos, por ejemplo, los métodos descritos en *Comprehensive Organic Transformations: A Guide to Functional Group Preparations*, 2^a edición (Richard C. Larock, John Wiley & Sons Inc., 1999), o los métodos que se dan en los ejemplos.

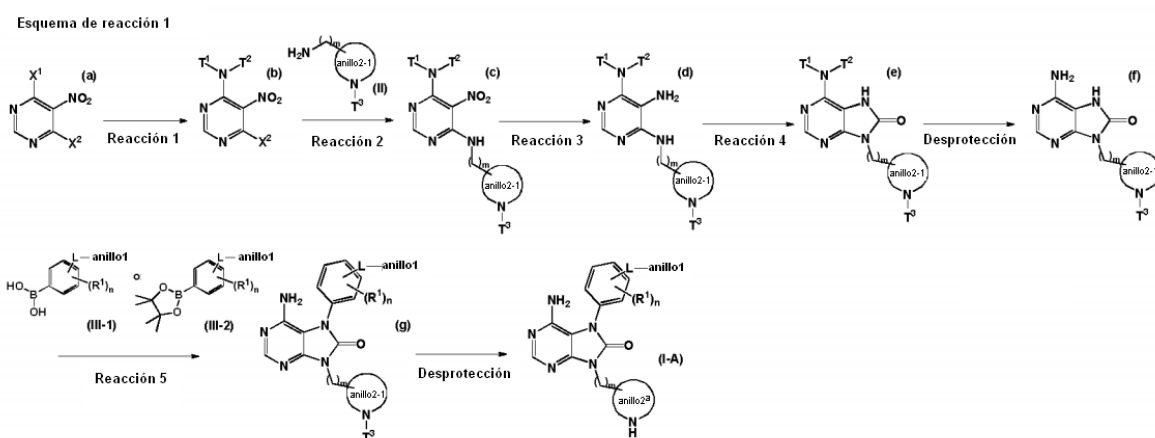
Entre los compuestos representados por la fórmula general (I), los compuestos en los que el anillo 2 es un heterocírculo saturado nitrogenado de 4 a 6 miembros, es decir, los compuestos representados por la fórmula general (I-A)

[C14]



- (en la fórmula, el anillo 2^a representa un heterocírculo saturado nitrogenado de 4 a 6 miembros sin sustituir, mientras que los otros símbolos tienen las mismas definiciones que anteriormente), se pueden producir usando el siguiente esquema de reacción 1.
- 5

[C 15]



- 10 (En la fórmulas, T¹ y T² representan cada uno independientemente un grupo protector para el grupo amino (por ejemplo, el grupo bencilo (Bn), el grupo 4-metoxibencilo, y el grupo 3,4-dimetoxibencilo); X¹ y X² representan cada uno independientemente un átomo de halógeno; anillo2-1 representa un anillo2^a que se ha protegido mediante un grupo protector representado por T³ (por ejemplo, el grupo *terc*-butoxicarbonilo (Boc) y el grupo benciloxicarbonilo (Cbz)) y los otros símbolos tienen las mismas definiciones que anteriormente.)

- 15 La reacción 1 en el esquema de reacción 1 se conoce y se lleva a cabo usando un compuesto con fórmula general (a) y un derivado de amina protegido, es decir, un compuesto representado por T¹T²-NH (T¹ y T² en la fórmula tienen las mismas definiciones que se han indicado anteriormente) y realizando la reacción en un disolvente orgánico (por ejemplo, díclorometano, tetrahidrofurano, dioxano, dimetilformamida, dimetilacetamida, y 1-metil-2-pirrolidona) en presencia de una base (por ejemplo, trietilamina, N,N-diisopropiletilamina, piridina, 4-dimetilaminopiridina, y N-metilmorfolina) a una temperatura de -20 °C a la temperatura ambiente.
- 20

- La reacción 2 en el esquema de reacción 1 se conoce y se lleva a cabo usando un compuesto con fórmula general (b) y un compuesto representado por la fórmula general (II) y realizando la reacción en un disolvente orgánico (por ejemplo, dioxano, acetonitrilo, tetrahidrofurano, dimetilformamida, dimetilacetamida y 1-metil-2-pirrolidona) en presencia de una base (por ejemplo, trietilamina, N,N-diisopropiletilamina, piridina, 4-dimetilaminopiridina, y N-metilmorfolina) a una temperatura de -20 °C a 70 °C.

- 30 La reacción 3 en el esquema de reacción 1 se conoce y se lleva a cabo usando un compuesto representado por la fórmula general (c) y usando un reactivo metálico (por ejemplo, cinc, hierro, estaño, cloruro de estaño, cloruro de hierro, samario, indio, y borohidruro sódico-cloruro de níquel) en un disolvente miscible en agua (por ejemplo, etanol, metanol, tetrahidrofurano, y acetato de etilo) en presencia o ausencia de un ácido (por ejemplo, ácido clorhídrico, ácido bromhídrico, cloruro de amonio, ácido acético, y formiato amónico) a una temperatura de 0 °C a 150 °C.

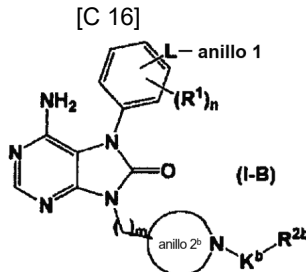
- 35 La reacción 4 en el esquema de reacción 1 se conoce y se lleva a cabo usando un compuesto representado por la fórmula general (d) y usando un reactivo (por ejemplo, 1,1'-carbonildiimidazol (CDI) y trifosgeno) en un disolvente orgánico (por ejemplo, tetrahidrofurano, dimetilformamida, y dimetilacetamida) en presencia o ausencia de una base (por ejemplo, trietilamina, N,N-diisopropiletilamina, piridina, 4-dimetilaminopiridina, y N-metilmorfolina) de una temperatura generada por enfriamiento en hielo a la temperatura de refluxo.

Las reacciones de desprotección para los grupos protectores en el esquema de reacción 1 se conocen y se pueden realizar mediante los métodos descritos a continuación. Algunos ejemplos aquí son (1) reacciones de desprotección basadas en hidrólisis alcalina, (2) reacciones de desprotección en condiciones ácidas, (3) reacciones de desprotección basadas en hidrogenólisis, (4) reacciones de desprotección para el grupo sililo, (5) reacciones de desprotección usando un metal, y (6) reacciones de desprotección usando un complejo metálico.

5 Estos métodos se describen específicamente continuación.

- 10 (1) La reacción de desprotección basada en hidrólisis alcalina se puede llevar a cabo, por ejemplo, en un disolvente orgánico (por ejemplo, metanol, tetrahidrofurano, y dioxano) de 0 °C a 40 °C usando un hidróxido de metal alcalino (por ejemplo, hidróxido sódico, hidróxido potásico, e hidróxido de litio), un hidróxido de metal alcalinotérreo (por ejemplo, hidróxido de bario e hidróxido de calcio), o un carbonato (por ejemplo, carbonato sódico y carbonato potásico), o una solución acuosa de los precedentes, o su mezcla.
- 15 (2) La reacción de desprotección en reacciones ácidas se puede llevar a cabo, por ejemplo, de 0 °C a 100 °C en presencia o ausencia de 2,2,2-trifluoroetanol, en un disolvente orgánico (por ejemplo, diclorometano, cloroformo, dioxano, acetato de etilo, metanol, alcohol isopropílico, tetrahidrofurano, y anisol) y en un ácido orgánico (por ejemplo, ácido acético, ácido trifluoroacético, ácido metanosulfónico, y p-tosilato) o un ácido inorgánico (por ejemplo, ácido clorhídrico y ácido sulfúrico) o su mezcla (por ejemplo, bromuro de hidrógeno/ácido acético).
- 20 (3) La reacción de desprotección basada en hidrogenólisis se puede llevar a cabo, por ejemplo, de 0 °C a 200 °C en un disolvente (por ejemplo, un éter (por ejemplo, tetrahidrofurano, dioxano, dimetoxietano, y dietil éter), un alcohol (por ejemplo, metanol y etanol), un disolvente de benceno (por ejemplo, benceno y tolueno), una cetona (por ejemplo, acetona y metil etil cetona), un nitrilo (por ejemplo, acetonitrilo), una amida (por ejemplo, N,N-dimetilformamida), agua, acetato de etilo, ácido acético, o un disolvente mixto de dos o más de los precedentes) en presencia de un catalizador (por ejemplo, paladio-carbono, negro de paladio, hidróxido de paladio-carbono, óxido de platino, y níquel Raney) en una atmósfera de hidrógeno a presión normal o presión elevada o en presencia de formiato de amonio.
- 25 (4) La reacción de desprotección para el grupo sililo se puede llevar a cabo, por ejemplo, de 0 °C a 40 °C en un disolvente orgánico miscible en agua (por ejemplo, tetrahidrofurano y acetonitrilo) usando fluoruro de tetrabutilamonio. También se puede llevar a cabo, por ejemplo, de -10 °C a 100 °C en un ácido orgánico (por ejemplo, ácido acético, ácido trifluoroacético, ácido metanosulfónico, y p-tosilato) o un ácido inorgánico (por ejemplo, ácido clorhídrico y ácido sulfúrico) o su mezcla (por ejemplo, bromuro de hidrógeno/ácido acético).
- 30 (5) La reacción de desprotección usando un metal se puede llevar a cabo, por ejemplo, de 0 °C a 40 °C en un disolvente ácido (por ejemplo, ácido acético, un tampón con un pH de 4,2 a 7,2, o una solución mixta de las soluciones precedentes con un disolvente orgánico tal como tetrahidrofurano) en presencia de polvo de cinc y según sea necesario mientras se aplican ultrasonidos.
- 35 (6) La reacción de desprotección usando un complejo metálico se puede llevar a cabo, por ejemplo, de 0 °C a 40 °C en un disolvente orgánico (por ejemplo, diclorometano, N,N-dimetilformamida, tetrahidrofurano, acetato de etilo, acetonitrilo, dioxano, y etanol), agua, o sus soluciones mixtas, usando un complejo metálico (por ejemplo, tetraquis(trifenilfosfina)paladio(0), dicloruro de bis(trifenilfosfina)paladio(II), acetato de paladio(II), y cloruro de tris(trifenilfosfina)rodio(I)) en presencia de un agente de captura (por ejemplo, hidruro de tributilestaño, triethylsilano, dimedona, morfolina, dietilamina, y pirrolidona), un ácido orgánico (por ejemplo, ácido acético, ácido fórmico, y ácido 2-etylhexanoico) y/o una sal de ácido orgánico (por ejemplo, 2-etylhexanoato sódico y 2-ethylhexanoato potásico) y en presencia o ausencia de un reactivo de tipo fosfina (por ejemplo, trifenilfosfina).
- 45 45 Además de lo expuesto anteriormente, la reacción de desprotección también se puede llevar a cabo usando los métodos que se describen, por ejemplo, en T. W. Greene, Protective Groups in Organic Synthesis, Wiley, Nueva York, 1999.
- 50 50 El grupo protector para un grupo amino se puede mostrar a modo de ejemplo mediante el grupo benciloxicarbonilo, el grupo t-butoxicarbonilo, el grupo aliloxicarbonilo (Alloc), el grupo 1-metil-1-(4-bifenil)etoxicarbonilo (Bpoc), el grupo trifluoroacetilo, el grupo 9-fluorenilmoxicarbonilo, el grupo bencilo (Bn), el grupo p-metoxibencilo, el grupo benciloximetilo (BOM), y el grupo 2-(trimetilsilil)etoximetilo (SEM).
- 55 55 Además de lo expuesto anteriormente, el grupo protector para un grupo amino puede ser cualquier grupo capaz de una eliminación fácil y selectiva y no se limita particularmente de otro modo. Por ejemplo, se pueden usar los grupos descritos en T. W. Greene, Protective Groups in Organic Synthesis, Wiley, Nueva York, 1999.
- 60 60 La reacción 5 en el esquema de reacción 1 se conoce y se lleva a cabo usando un compuesto con fórmula general (f) y un compuesto representado por la fórmula general (III-1) o la fórmula general (III-2) y realizando la reacción de la temperatura ambiente a 120 °C en un disolvente orgánico (por ejemplo, diclorometano y acetonitrilo) en presencia de una base (por ejemplo, piridina, trietilamina, y N,N-diisopropiletilamina), una sal de cobre (por ejemplo, acetato de cobre(II)), y un agente de secado (por ejemplo, tamices moleculares).
- 65 65 Entre los compuestos con fórmula general (I), los compuestos en los que el anillo 2 es un heterociclo saturado nitrogenado de 4 a 6 miembros que está sustituido por de uno a tres -K-R² en donde K representa C(O) y R² representa un grupo alquenileno C₂₋₄ que puede estar sustituido por halógeno, es decir, los compuestos

representados por la formula general (I-B)

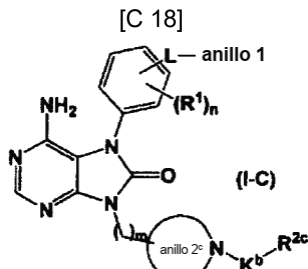


5

- (en la fórmula, el anillo 2^b representa un heterociclo saturado nitrogenado de 4 a 6 miembros sustituido por -K^b-R^{2b}; K^b representa -C(O)-; R^{2b} representa un grupo alquinileno C₂₋₄ que puede estar sustituido por halógeno y los otros símbolos tienen las mismas definiciones que anteriormente), se pueden producir usando un compuesto con la formula general (I- A), que se puede producir por el esquema de reacción 1 y un compuesto representado por la formula general (I-B-1)
- 10 [C 17]

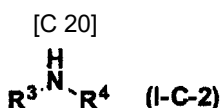


- 15 (en la fórmula, X^b representa un átomo de halógeno y R^{2b} tiene la misma definición que anteriormente) y llevando a cabo una reacción a una temperatura de 0 °C a temperatura ambiente en un disolvente orgánico (por ejemplo, diclorometano, cloroformo, dimetilformamida, dimetilacetamida, éter dietílico y tetrahidrofurano) en presencia de una base (por ejemplo, trietilamina, piridina, N,N-diisopropiletilamina, 4-dimetilaminopiridina y N-metilmorfolina).
- 20 Entre los compuestos con la formula general (I), los compuestos en los que el anillo 2 es un heterociclo saturado nitrogenado de 4 a 6 miembros sustituido por al menos un -K-R² en donde K representa C(O) y R² representa un grupo alquinileno C₂₋₄ que puede estar sustituido por NR³R⁴, es decir, los compuestos con la formula general (I-C)



25

- (en la formula, el anillo 2^c representa un heterociclo saturado nitrogenado de 4 a 6 miembros sustituido por -K^b-R^{2c}; R^{2c} representa un grupo alquinileno C₂₋₄ que puede estar sustituido por NR³R⁴ y los otros símbolos tienen las mismas definiciones que anteriormente), se pueden producir haciendo reaccionar un compuesto representado por la formula general (I-C-2)



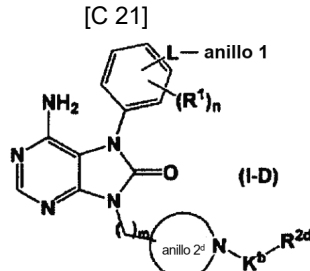
- 35 (todos los símbolos de la formula se definen como anteriormente) a de temperatura ambiente a 120 °C en un disolvente orgánico (por ejemplo, tetrahidrofurano, dioxano, acetonitrilo, dimetilformamida, dimetilacetamida y 1-metil-2- pirrolidona) con el compuesto obtenido haciendo reaccionar un compuesto representado por la formula general (I-A) con un compuesto representado por la formula general (I-C-1)
- 40 [C 19]



- 45 (en la fórmula, cada uno de X^{c-1} y X^{c-2} representa independientemente un átomo de halógeno y R^{2c-1} representa un grupo alquinileno C₂₋₄) a o por debajo de 0 °C en un disolvente orgánico (por ejemplo, diclorometano, cloroformo, dimetilformamida, dimetilacetamida, éter dietílico y tetrahidrofurano) en presencia de una base (por ejemplo, trietilamina, piridina, N,N-diisopropiletilamina, 4- dimetilaminopiridina y N-metilmorfolina).

Entre los compuestos con la formula general (I), los compuestos en los que el anillo 2 es un heterociclo saturado nitrogenado de 4 a 6 miembros sustituido por al menos un $-K\text{-R}^2$ en donde K representa C(O) y R^2 representa un grupo alquenileno C_{2-4} o alquinileno C_{2-4} que puede estar sustituido por CONR^5R^6 , CO_2R^7 u OR^8 , es decir, los compuestos con la formula general (I-D)

5



- 10 (en la fórmula, el anillo 2^d representa un heterociclo saturado nitrogenado de 4 a 6 miembros sustituido por al menos un $-K^b\text{-R}^{2d}$, R^{2d} representa un grupo alquenileno C_{2-4} o alquinileno C_{2-4} que puede estar sustituido por CONR^5R^6 , CO_2R^7 u OR^8 y los otros símbolos tienen las mismas definiciones que anteriormente), se pueden producir usando un compuesto representado por la fórmula general (I-A) y un compuesto representado por la fórmula general (I-D-1) [C 22]

15 $\text{R}^{2d}\text{-CO}_2\text{H}$ (I-D-1)

- 20 (R^{2d} en la fórmula se define como anteriormente) y llevando a cabo la reacción de 0 °C a la temperatura ambiente usando un agente de condensación (por ejemplo, 1,3-diciclohexilcarbodiimida (DCC), 1-etil-3-[3-(dimetilamino)propil]carbodiimida (EDC), 1,1'-carbonildiimidazol (CDI), yoduro de 2-cloro-1-metilpiridinio, y anhídrido cíclico de ácido 1-propanofósfónico (PPA)) en un disolvente orgánico (por ejemplo, cloroformo, diclorometano, dimetilformamida, dimetilacetamida, dietil éter, y tetrahidrofurano), o sin disolvente, en presencia o ausencia de una base (por ejemplo, trietilamina, piridina, N,N-diisopropiletilamina, 4-dimetilaminopiridina, y N-metilmorfolina) y con o sin el uso de 1-hidroxibenzotriazol (HOBT).

- 25 Los compuestos que se usan como materiales de partida en cada una de las reacciones de la presente Descripción, por ejemplo, de fórmula general (a), (II), (III-1), (III-2), (I-B-1), (I-C-1), (I-C-2) y (I-D-1), se conocen o se pueden producir fácilmente mediante métodos conocidos.

- 30 Para cada una de las reacciones de la presente Descripción, las reacciones acompañadas por aplicación de calor se pueden llevar a cabo usando un baño de agua, un baño de aceite, un baño de arena, o microondas, como será evidente para el experto en la materia.

- 35 Se puede usar un reactivo de fase sólida, que comprende el reactivo soportado sobre un polímero de alto peso molecular (por ejemplo, poliestireno, poliacrilamida, polipropileno, y polietilenglicol), según sea apropiado en las reacciones de la presente Descripción.

- 40 El producto de reacción en cada una de las reacciones de la presente Descripción se puede purificar mediante los medios de purificación habituales, por ejemplo, usando métodos tales como destilación a presión normal o a presión reducida, chromatografía líquida de alta resolución usando gel de sílice o silicato de magnesio, chromatografía en capa fina, resinas de intercambio iónico, resinas secuestradoras, chromatografía en columna, lavado, recristalización, etc. La purificación se puede llevar a cabo en cada reacción o se puede llevar a cabo después de la finalización de varias reacciones.

[Toxicidad]

- 45 Los compuestos de la presente invención tienen una toxicidad aceptablemente baja, por ejemplo, casi no tienen actividad inhibitoria de CYP y casi no tienen hepatotoxicidad, y de ese modo se pueden usar de forma segura como ingrediente farmacéutico activo.

[Aplicaciones para compuestos farmacéuticos]

- 50 Los compuestos de la presente invención tienen una actividad inhibidora selectiva de Btk y como resultado son útiles como agentes para prevenir y/o tratar enfermedades relacionadas con Btk, es decir, enfermedades en las que participan linfocitos B y/o mastocitos, por ejemplo, enfermedades alérgicas, enfermedades autoinmunes, enfermedades inflamatorias, enfermedades tromboembólicas, cánceres, y enfermedades de injerto frente al hospedador. Los compuestos de la presente invención también ejercen una acción inhibidora selectiva en la activación de linfocitos B y como resultado también son eficaces como inhibidores de la activación de linfocitos B.

Las enfermedades alérgicas en la presente invención se pueden mostrar a modo de ejemplo mediante alergias, anafilaxis, conjuntivitis alérgica, rinitis alérgica, y dermatitis alérgica.

5 Las enfermedades autoinmunes en la presente invención se pueden exemplificar con enfermedad inflamatoria del intestino, artritis, lupus, artritis reumatoide, artritis psoriática, osteoartritis, enfermedad de Still, artritis juvenil, diabetes de tipo I, miastenia gravis, tiroiditis de Hashimoto, tiroiditis de Ord, enfermedad de Basedow, síndrome de Sjögren, esclerosis múltiple, síndrome de Guillain-Barré, encefalomielitis diseminada aguda, enfermedad de Addison, síndrome de opsoclono-mioclono, espondilitis anquilosante, síndrome de anticuerpos antifosfolípidos, anemia aplásica, hepatitis autoinmune, enfermedad celíaca, síndrome de Goodpasture, púrpura trombocitopénica idiopática, 10 neuritis óptica, esclerodermia, cirrosis biliar primaria, enfermedad de Reiter, arteritis de Takayasu, arteritis temporal, anemia hemolítica autoinmune cálida, granuloma de Wegener, psoriasis, alopecia universal, enfermedad de Behçet, síndrome de fatiga crónica, disautonomía, endometriosis, cistitis intersticial, miotonía, vulvodinia, y lupus sistémico eritematoso.

15 Las enfermedades inflamatorias en la presente invención se pueden exemplificar con asma, apendicitis, blefaritis, bronquiolitis, bronquitis, bursitis, cervicitis, colangitis, colecistitis, colitis, conjuntivitis, cistitis, dacrioadenitis, dermatitis, dermatomiositis, encefalitis, endocarditis, endometritis, enteritis, epicondilitis, epididimitis, fascitis, fibrositis, gastritis, gastroenteritis, hepatitis, hidradenitis supurativa, laringitis, mastitis, meningitis, mielitis, miocarditis, miositis, nefritis, ooforitis, orquitis, osteitis, pancreatitis, parotiditis, pericarditis, peritonitis, faringitis, pleuritis, flebitis, 20 neumonía, proctitis, prostatitis, pielonefritis, rinitis, salpingitis, sinusitis, estomatitis, sinovitis, tendinitis, amigdalitis, uveítis, vaginitis, vasculitis y vulvitis.

25 Las enfermedades tromboembólicas en la presente invención se pueden exemplificar con infarto de miocardio, angina de pecho, reoclusión después de angioplastia, reestenosis después de angioplastia, reoclusión después de revascularización aortocoronaria, reestenosis después de revascularización aortocoronaria, apoplejía, isquemia transitoria, trastornos oclusivos de arterias periféricas, embolia pulmonar y trombosis venosa profunda.

30 En la presente invención, los cánceres incluyen linfomas no Hodgkin, entre los que son particularmente adecuados los linfomas no Hodgkin de linfocitos B, por ejemplo, linfoma de Burkitt, linfoma relacionado con SIDA, linfoma de linfocitos B de zona marginal (linfoma de linfocitos B de zona marginal nodal, linfoma de linfocitos B de zona marginal extranodal y linfoma de linfocitos B de zona marginal esplénica), linfoma de linfocitos B grandes y difusos, linfoma de efusión primaria, granulomatosis linfomatoides, linfoma folicular, leucemia linfocítica crónica de linfocitos B, leucemia prolinfocítica de linfocitos B, leucemia linfoplasmocítica/macroglobulinemia de Waldenstrom, plasmocitoma, linfoma de células del manto, linfoma de linfocitos B grandes mediastínico, linfoma de linfocitos B grandes intravascular, y leucemia de células peludas. Además del linfoma no Hodgkin, los cánceres en la presente invención incluyen tumores endocrinos pancreáticos, por ejemplo, insulinoma, gastrinoma, glucagonoma, somatostatinoma, VIPoma, PPoma, y GRFoma.

40 Un compuesto de la presente invención se puede administrar por sí mismo o se puede administrar como una preparación combinada en combinación con otro fármaco con el fin de

- 1) suplementar y/o aumentar el efecto profiláctico y/o terapéutico del compuesto,
- 2) mejorar la farmacocinética y la absorción y reducir la dosis del compuesto, y/o
- 3) reducir las reacciones adversas del compuesto.

45 La preparación combinada de un compuesto de la presente invención con otro fármaco se puede administrar en forma de un agente combinado en el que ambos componentes se combinan en una única formulación o se pueden administrar como formulaciones separadas. La administración como formulaciones separadas incluye administración simultánea y administración en momentos diferentes. En el caso de administración en momentos diferentes, el compuesto de la presente invención se puede administrar primero seguido por la administración del otro fármaco, o el otro fármaco se puede administrar en primer lugar seguido por la administración del compuesto de la presente invención. El mismo método de administración se puede usar para cada uno o se pueden usar diferentes métodos de administración.

55 No hay limitación en particular sobre las enfermedades que se pueden someter a la prevención y/o el tratamiento con la preparación combinada mencionada anteriormente, y esta preparación combinada se puede usar con cualquier enfermedad con la que el efecto de prevención y/o tratamiento del compuesto de la presente invención se suplemente y/o mejore.

60 Este otro fármaco para suplementar y/o potenciar el efecto profiláctico y/o terapéutico de los compuestos de la presente invención frente a enfermedades alérgicas se puede exemplificar con antihistamínicos, antagonistas de leucotrienos, fármacos antialérgicos, antagonistas del receptor de tromboxano A2, inhibidores de la tromboxano sintasa y esteroides.

65 El otro fármaco para suplementar y/o potenciar el efecto profiláctico y/o terapéutico de los compuestos de la presente invención frente a enfermedades autoinmunes se puede exemplificar con inmunosupresores; esteroides;

- 5 fármacos antirreumáticos modificados desde la enfermedad; inhibidores de elastasa; agonistas de receptores de cannabinoide-2; prostaglandinas; inhibidores de la prostaglandina sintasa; inhibidores de fosfodiesterasa; inhibidores de metaloproteasas; inhibidores de moléculas de adhesión; agentes de proteínas anti-citoquina, tales como agentes anti-TNF- α , agentes anti-IL-1, y agentes anti-IL-6; inhibidores de citoquinas; antiinflamatorios no esteroideos; y anticuerpos anti-CD20.
- 10 El otro fármaco para suplementar y/o potenciar el efecto profiláctico y/o terapéutico de los compuestos de la presente invención frente a enfermedades inflamatorias se puede exemplificar con esteroides, inhibidores de elastasa, agonistas receptores de cannabinoide-2, prostaglandinas, inhibidores de la prostaglandina sintasa, inhibidores de fosfodiesterasa, inhibidores de metaloproteasas, inhibidores de moléculas de adhesión, antileucotrienos, agentes anticolinérgicos, antagonistas del receptor de tromboxano A2, inhibidores de la tromboxano sintasa, derivados de xantina, agentes expectorantes, antibacterianos, antihistamínicos, agentes de proteína anti-citoquina, inhibidores de citoquina, agentes de forskolina, inhibidores de liberación de mediadores, y antiinflamatorios no esteroideos.
- 15 15 El otro fármaco para suplementar y/o potenciar el efecto profiláctico y/o terapéutico de los compuestos de la presente invención frente a enfermedades tromboembólicas se puede exemplificar con agentes trombolíticos, heparina, heparinoides, heparinas de bajo peso molecular, warfarina, inhibidores de trombina, inhibidores del factor Xa, antagonistas del receptor de ADP, e inhibidores de ciclooxygenasa.
- 20 20 El otro fármaco para suplementar y/o potenciar el efecto profiláctico y/o terapéutico de los compuestos de la presente invención frente a linfomas no Hodgkin se puede exemplificar con agentes de alquilación, antimetabolitos, antibióticos anticáncer, alcaloides vegetales, hormonas, compuestos de platino, anticuerpos anti-CD20, y otros agentes anticáncer.
- 25 25 Los antihistamínicos se pueden exemplificar con clorhidrato de azelastina, ebastina, clorhidrato de epinastina, fumarato de emedastina, aurafina, oxatomida, clorhidrato de olopatadina, maleato de dl-clorfeniramina, fumarato de clemastina, fumarato de ketotifeno, cimetidina, dimenhidrinato, clorhidrato de difenhidramina, clorhidrato de ciproheptadina, clorhidrato de cetirizina, desloratadina, terfenadina, famotidina, clorhidrato de fexofenadina, bepotastina, besilato de bepotastina, mizolastina, mequitazina, furoato de mometasona, ranitidina, clorhidrato de ranitidina, loratadina, clorhidrato de prometazina y clorhidrato de homoclorcicicina.
- 30 30 Los antagonistas de leucotrieno se pueden exemplificar con hidrato de pranlukast, montelukast sódico, zafirlukast, ablukast, sibukast, sulukast, iralukast sódico, verlukast, ritolukast, cinalukast, pirodomast, tomelukast, y doqualast.
- 35 35 Los fármacos antialérgicos se pueden exemplificar con amlexanox, clorhidrato de azelastina, israpafant, ibudilast, imitrodast sódico, ebastina, clorhidrato de epinastina, fumarato de emedastina, oxatomida, clorhidrato de ozagrel, clorhidrato de olopatadina, ácido cromoglícico, cromoglicato sódico, fumarato de ketotifeno, seratrodast, clorhidrato de cetirizina, tosilato de suplatast, tazanolast, terfenadina, hidrato de domitrobán y calcio, traniast, nedocromilo, fexofenadina, clorhidrato de fexofenadina, pemirolast potásico, mequitazina, ramatrobán, repirinast, y loratadina.
- 40 40 Los antagonistas de receptor de tromboxano A2 se pueden exemplificar con seratrodast, hidrato de domitrobán y calcio, y ramatrobán.
- 45 45 Los inhibidores de la tromboxano sintasa se pueden exemplificar con imitrodast sódico y clorhidrato de ozagrel.
- 50 50 Los esteroides se pueden exemplificar con amcinonida, succinato de hidrocortisona y sodio, succinato de prednisolona y sodio, succinato de metilprednisolona y sodio, ciclesonida, difluprednato, propionato de betametasona, dexametasona, deflazacort, triamcinolona, acetónido de triamcinolona, halcinonida, palmitato de dexametasona, hidrocortisona, pivalato de flumetasona, butilacetato prednisolona, budesonida, sulfato de prasterona, furoato de mometasona, fluocinonida, acetónido de fluocinolona, fludroxicortida, flunisolida, prednisolona, propionato de aclometasona, propionato de clobetasol, propionato de dexametasona, propionato de deprodona, propionato de fluticasona, propionato de beclometasona, betametasona, metilprednisolona, suleptanato de metilprednisolona, succinato de metilprednisolona y sodio, fosfato de dexametasona y sodio, fosfato de hidrocortisona y sodio, fosfato de prednisolona y sodio, valerato de diflucortolona, valerato de dexametasona, valerato de betametasona, valerato acetato de prednisolona, acetato de cortisona, acetato de diflorasona, acetato de dexametasona, acetato de triamcinolona, acetato de parametasona, acetato de halopredona, acetato de fludrocortisona, acetato de prednisolona, acetato de metilprednisolona, butirato de clobetasona, butirato de hidrocortisona, butirato propionato de hidrocortisona, butirato propionato de betametasona.
- 55 60 Los agentes inmunosupresores se pueden exemplificar con azatioprina, ascomicina, everolimus, salazosulfapiridina, ciclosporina, ciclofosfamida, sirolimus, tacrolimus, bucillamina, metotrexato, y leflunomida.
- 65 65 Los fármacos antirreumáticos modificadores de la enfermedad se pueden exemplificar con D-penicilamina, actarit, aurafina, salazosulfapiridina, hidroxicloroquina, bucillamina, metotrexato, leflunomida, lobenzarit sódico, aurotioglucosa, aurotiomalato sódico.

- Los inhibidores de elastasa se pueden ejemplificar con ONO-5046, ONO-6818, MR-889, PBI-1101, EPI-HNE-4, R-665, ZD-0892, ZD-8321, GW-311616, DMP-777, L-659286, L-680833, L-683845, y AE-3763.
- 5 Las prostaglandinas (abreviadas en lo sucesivo como "PG") se pueden ejemplificar con fármacos de PGE1 (ejemplos: alprostadilo alfadex, alprostadilo), fármacos de PGI2 (ejemplo: beraprost sódico), agonistas de receptor de PG, y antagonistas de receptor de PG. El receptor de PG receptor se puede ejemplificar con receptores de PGE (EP1, EP2, EP3, y EP4), receptores de PGD (DP, CRTH2), receptores de PGF (FP), receptores de PGI2 (IP), y receptores de TX (TP).
- 10 10 Los inhibidores de la prostaglandina sintasa se pueden ejemplificar con salazosulfapiridina, mesalazina, olsalazina, ácido 4-aminosalicílico, JTE-522, auranofta, carprofeno, difenpiramida, flunoxaprofeno, flurbiprofeno, indometacina, ketoprofeno, lornoxicam, loxoprofeno, meloxicam, oxaprozina, parsalmida, piroxeno, piroxicam, cinamato de piroxicam, zaltoprofeno, y pranoprofeno.
- 15 15 Los inhibidores de la fosfodiesterasa se pueden ejemplificar con rolipram, cilomilast, Bayl9-8004, NIK-616, roflumilast (A-217), cipamilina (BRL-61063), atizoram (CP-80633), ONO-6126, SCH-351591, YM-976, V-11294A, PD-168787, D-4396, e IC-485.
- 20 20 Los inhibidores de molécula de adhesión se pueden ejemplificar con antagonista de α 4 integrina.
Los agentes anti-TNF- α se pueden ejemplificar con anticuerpos anti-TNF- α , receptor de TNF- α soluble, anticuerpos de receptor anti-TNF- α , y proteína de unión a TNF- α soluble y en particular por infliximab y etanercept.
- 25 25 Los agentes anti-IL-1 se pueden ejemplificar con anticuerpos anti-IL-1, receptor soluble de IL-1, anticuerpos anti-IL-1Ra y/o anticuerpos anti-receptor de IL-1 y en particular con anakinra.
Los agentes anti-IL-6 se pueden ejemplificar con anticuerpos anti-IL-6, receptor soluble de IL-6, anticuerpos anti-receptor de IL-6 y en particular con tocilizumab.
- 30 30 Los inhibidores de citoquina se pueden ejemplificar con tosilato de suplastat, T-614, RS-31747, y sonatimod.
Los agentes anticolinérgicos se pueden ejemplificar con trihexifenidilo, clorhidrato de trihexifenidilo, clorhidrato de biperideno, y clorhidrato de biperideno.
- 35 35 Los derivados de xantina se pueden ejemplificar con aminofilina, teofilina, doxofilina, sipamfilina, y diprofilina.
Los expectorantes se pueden ejemplificar con disolventes de amoniaco foeniculado, bicarbonato sódico, clorhidrato de bromhexina, carbocisteína, clorhidrato de ambroxol, clorhidrato de metilcisteína, acetilmisteína, clorhidrato de etil L-cisteína, y tiloxapol.
- 40 40 Los antibacterianos se pueden ejemplificar con cefuroxima sódica, trihidrato de meropenem, sulfato de netilmicina, sulfato de sisomicina, ceftibuteno, PA-1806, IB-367, tobramicina, PA-1420, doxorubicina, sulfato de astromicina, y clorhidrato de cefetamet pivoxilo.
- 45 45 Los inhibidores de liberación de mediador se pueden ejemplificar con tranilast, cromoglicato sódico, amlexanox, repirinast, ibudilast, dazanolast, y pemirolast potásico.
- 50 50 Los agentes trombolíticos se pueden ejemplificar con alteplasa, uroquinasa, tisoquinasa, nasaruplasa, nateplasa, t-PA, pamiteplasa, monteplasa, prouroquinasa, y esteptoquinasa.
Los heparinoides se pueden ejemplificar con fondaparinux.
- 55 55 Las heparinas de bajo peso molecular se pueden ejemplificar con danaparoid sódico, enoxaparina (sódica), nadroparina cálcica, bemiparina (sódica), reviparina (sódica), y tinzaparina (sódica).
El inhibidor de trombina se puede ejemplificar con argatrobán, ximelagatrán, melagatrán, dabigatrán, bivalirudina, lepirudina, hirudina, y desirudina.
- 60 60 Los antagonistas del receptor de ADP se pueden ejemplificar con clorhidrato de ticlopidina y sulfato de clopidogrel.
Los inhibidores de ciclooxygenasa se pueden ejemplificar con aspirina.
- 65 65 Los agentes de alquilación se pueden ejemplificar con clorhidrato de N-óxido de mostaza de nitrógeno, ciclofosfamida, ifosfamida, melfalán, tiotepa, carbocuona, busulfán, clorhidrato de nimustina, dacarbazine, y ranimustina.

- Los antimetabolitos se pueden exemplificar con metotrexato, mercaptopurina, ribósido de 6-mercaptopurina, fluorouracilo, tegafur, tegafur uracilo, carmofur, doxifluridina, citarabina, enocitabina, tegafur gimestat otastat potásico, clorhidrato de gemcitabina, ocfosfato de citarabina, clorhidrato de procarbazina, e hidroxicarbamida.
- 5 Los antibióticos anticáncer se pueden exemplificar con actinomicina D, mitomicina C, clorhidrato de daunorrubicina, clorhidrato de doxorrubicina, clorhidrato de aclarrubicina, neocarzinostatina, clorhidrato de pirarrubicina, epirubicina (clorhidrato), clorhidrato de idarrubicina, cromomicina A3, bleomicina (clorhidrato), sulfato de peplomicina, terarrubicina, y estimalámero de zinostatina.
- 10 Los alcaloides vegetales se pueden exemplificar con sulfato de vinblastina, sulfato de vincristina, sulfato de vindesina, clorhidrato de irinotecán, etopósido, flutamida, tartrato de vinorelbina, hidrato de docetaxel, y paclitaxel.
- 15 Las hormonas se pueden exemplificar con estramustina fosfato sódico, mepitiostano, epitiostanol, acetato de goserelina, fosfestrol (fosfato de dietilestilbestrol), citrato de tamoxifeno, citrato de toremifeno, hidrato de clorhidrato de fadrozol, acetato de medroxiprogesterona, bicalutamida, acetato de leuprorelina, anastrozol, y exemestano.
- Los compuestos de platino se pueden exemplificar con carboplatino, cisplatino, y nedaplatino.
- 20 Los anticuerpos anti-CD-20 se pueden exemplificar con rituximab, ibritumomab, y ocrelizumab.
- Los otros agentes anticáncer se pueden exemplificar con L-asparaginasa, acetato de octreótido, porfímero sódico, y acetato de mitoxantrona.
- 25 La preparación combinada que comprende una combinación con un compuesto de la presente invención no solamente incluye las preparaciones combinadas descubiertas hasta la fecha, sino que también incluye preparaciones combinadas que se puedan descubrir en el futuro.
- 30 Los compuestos de la presente invención se administran por lo general por vía sistémica o por vía local como un componente farmacéuticamente eficaz es una forma oral o parenteral. Las formulaciones orales se pueden exemplificar con líquidos para administración oral (por ejemplo, elixires, jarabes, formulaciones con base de agua farmacéuticamente aceptables, suspensiones, y emulsiones) y sólidos para administración oral (por ejemplo, comprimidos (incluyendo comprimidos sublinguales y comprimidos de desintegración por vía oral), píldoras, cápsulas (incluyendo cápsulas duras, cápsulas blandas, cápsulas de gelatina, y microcápsulas), polvos, gránulos, y pastillas para chupar). Las formulaciones parenterales se pueden exemplificar con soluciones (por ejemplo, inyectables (por ejemplo, inyectables subcutáneos, inyectables intravenosos, inyectables intramusculares, inyectables por vía intraperitoneal, y formulaciones de goteo), gotas oftálmicas (por ejemplo, gotas oftálmicas acuosas (por ejemplo, gotas oftálmicas acuosas, suspensiones de gotas oftálmicas acuosas, gotas oftálmicas viscosas, y gotas oftálmicas solubilizadas) y gotas oculares no acuosas (por ejemplo, gotas oculares no acuosas y suspensiones de gotas oftálmicas no acuosas)), agentes tópicos (por ejemplo, pomadas (por ejemplo, ungüentos oftálmicos)), y gotas para los oídos). Estas formulaciones pueden ser formulaciones de liberación controlada tales como formulaciones de liberación rápida, formulaciones de liberación sostenida, etc. Estas formulaciones se pueden producir con métodos conocidos, por ejemplo, con los métodos que se describen en la farmacopea japonesa.
- 35 40
- 45
- 50
- 55
- 60
- 65

- de oleato), ceras (por ejemplo, cera de abejas, esperma de ballena, y ceresina), tensioactivos (por ejemplo, ésteres de fosfato de polioxietilen alquil éter), alcoholes superiores (por ejemplo, cetanol, alcohol estearílico, y alcohol cetostearílico), aceites de silicona (por ejemplo, dimetilpolisiloxano), hidrocarburos (por ejemplo, vaselina hidrófila, vaselina blanca, lanolina purificada, y parafina líquida), glicoles (por ejemplo, etilenglicol, dietilenglicol, propilenglicol, polietilenglicol, y macrogol), aceites vegetales (por ejemplo, aceites de ricino, aceite de oliva, aceite de sésamo, y aceite trementina), aceites animales (por ejemplo, aceite de visón, aceite de yema de huevo, escualeno, y escualeno), agua, promotores de absorción, y agentes antiirritantes. También se puede incorporar un agente humectante, conservante, estabilizante, antioxidante, fragancia, etc.
- 10 Los agentes inyectables dentro del ámbito de las formulaciones parenterales incluyen soluciones, suspensiones, y emulsiones así como agentes inyectables sólidos usados por disolución o suspensión en un disolvente en el momento de su uso. Por ejemplo, se puede usar un agente inyectable en el que el componente eficaz se disuelve, suspende, o emulsiona en un disolvente. Por ejemplo, para el disolvente se puede usar agua destilada para inyección, solución salina fisiológica, un aceite vegetal, propilenglicol, polietilenglicol, un alcohol tal como etanol, o una combinación de los agentes mencionados anteriormente. El agente inyectable también puede contener un estabilizante, un adyuvante de disolución (por ejemplo, ácido glutámico, ácido aspártico, y Polisorbato 80 (marca registrada)), un agente de suspensión, un agente emulgente, un agente calmante, un tampón, un conservante, etc. El agente inyectable se puede esterilizar en la etapa final o se puede fabricar usando procesamiento aséptico. El agente inyectable también se puede fabricar como una forma sólida estéril, por ejemplo, un producto liofilizado, y se puede usar después de la disolución en agua destilada para inyección o en otro disolvente, que es estéril o se esteriliza antes de su uso.

La dosis cuando se usa un compuesto de la presente invención como un componente eficaz en un fármaco se puede seleccionar según sea apropiado dependiendo, por ejemplo, de los síntomas, edad, tipo de formulación, etc. 25 En el caso de una formulación oral, preferentemente de 1 mg a 100 mg y más preferentemente de 5 mg a 30 mg se pueden administrar de una a varias veces al día (por ejemplo, de una a tres veces). En el caso de las gotas oftálmicas, se pueden infundir de una a varias gotas por administración de una solución oftálmica con una concentración preferentemente de un 0,000001 % a un 5 % (p/v) y más preferentemente de un 0,00001 % a un 0,05 % (p/v) de una a varias veces al día (por ejemplo, de una a ocho veces). En el caso de una pomada oftálmica, 30 una pomada oftálmica con una concentración preferentemente de un 0,000001 % a un 5 % (p/p) y más preferentemente de un 0,00001 % a un 0,05 % (p/p) se puede aplicar de una a varias veces al día (por ejemplo, de una a cuatro veces).

35 Por supuesto, como se ha indicado anteriormente, la dosis dependerá de diversas condiciones y como resultado se producirán casos en los que será suficiente una cantidad inferior a la de los niveles de dosificación mencionados anteriormente o en los que estos intervalos se deben superar.

Ejemplos

40 La presente invención se describe a continuación usando ejemplos, pero la presente invención no se limita a estos ejemplos.

Los disolventes que se dan entre paréntesis para TLC y en las secciones de separación cromatográfica indican los disolventes de elución o los disolventes de revelado usados, y las proporciones son relaciones en volumen. 45 A menos que se indique específicamente otra cosa, los datos de RMN son datos para RMN ^1H .

El disolvente que se usa en la medición se da entre paréntesis en la sección de RMN.

50 Los nombres de los compuestos que se usan en la presente Descripción son generalmente nombres generados basándose en las reglas de nomenclatura de la IUPAC o generados usando ACD/Name (marca registrada), un programa de ordenador de Advanced Chemistry Development, Inc., que lleva a cabo la nomenclatura basándose en las reglas de la IUPAC.

Ejemplo 1

N,N-dibencil-6-cloro-5-nitropirimidina-4-amina

60 Se añadió gota a gota dibencilamina (10,2 g) en una solución de diclorometano (30 ml) en un baño de hielo a una solución en diclorometano (70 ml) de 4,6-dicloro-5-nitropirimidina (10 g). Esto fue seguido de la adición de trietilamina (14,4 ml) y agitación durante 1 hora. A continuación, se añadió agua a la mezcla de reacción y la fase orgánica se lavó posteriormente con una solución acuosa saturada de cloruro sódico y se secó sobre sulfato sódico anhidro. El disolvente se concentró a presión reducida para obtener el compuesto del título (19,2 g) que tenía los valores de propiedades físicas indicados a continuación.

65 TLC: Rf 0,50 (hexano : acetato de etilo = 7 : 1).

Ejemplo 2

3-{[6-(dibencilamino)-5-nitropirimidin-4-il]amino}azetidina-1-carboxilato de *terc*-butilo

- 5 El compuesto (10,3 g) preparado en el Ejemplo 1 y 3-aminoazetidina-1-carboxilato de *terc*-butilo (5,0 g) se disolvieron en dioxano (58 ml); se añadió trietilamina (8,1 ml); y a continuación se llevó cabo una agitación durante 5 horas a 50 °C. La mezcla de reacción se devolvió a temperatura ambiente; a continuación se retiró el disolvente por destilación; se añadió agua; y se llevó a cabo una extracción con acetato de etilo. La fase orgánica se lavó con una solución acuosa saturada de cloruro sódico y se secó posteriormente sobre sulfato sódico anhídrico y a continuación se retiró el disolvente por destilación. El residuo se purificó por cromatografía en columna sobre gel de sílice para obtener el compuesto del título (10,8 g) que tenía los valores de propiedades físicas indicados a continuación.
TLC: Rf 0,40 (hexano : acetato de etilo = 4 : 1).

Ejemplo 3

15 3-{[5-amino-6-(dibencilamino)pirimidin-4-il]amino}azetidina-1-carboxilato de *terc*-butilo

- Una solución de acetato de etilo (360 ml) del compuesto (17,5 g) preparado en el Ejemplo 2 se añadió gota a gota a una mezcla de cinc (23,3 g) y una solución acuosa 3,0 M de cloruro de amonio (11,4 g) en un baño de hielo y la temperatura se aumentó inmediatamente a la temperatura ambiente. Después de agitar durante 2 horas, la mezcla de reacción se filtró sobre Celite (nombre comercial) y a continuación se retiró el disolvente por destilación. El residuo se purificó por cromatografía en columna sobre gel de sílice para obtener el compuesto del título (12,4 g) que tenía los valores de propiedades físicas indicados a continuación.
TLC: Rf 0,69 (hexano : acetato de etilo = 1 : 1).

Ejemplo 4

25 3-[6-(dibencilamino)-8-oxo-7,8-dihidro-9H-purin-9-il]azetidina-1-carboxilato de *terc*-butilo

- 30 El compuesto (8,4 g) preparado en el Ejemplo 3 y 1,1'-carbonildiimidazol (5,9 g) se disolvieron en tetrahidrofurano (120 ml) seguido de agitación durante 15 horas a 60 °C. Después de que el disolvente se hubiera destilado de la mezcla de reacción, se añadió agua y se llevó a cabo una extracción con acetato de etilo. La fase orgánica se lavó con una solución acuosa saturada de cloruro sódico y se secó sobre sulfato sódico anhídrico y a continuación se retiró el disolvente por destilación. El residuo se purificó por cromatografía en columna sobre gel de sílice para obtener el compuesto del título (7,8 g) que tenía los valores de propiedades físicas indicados a continuación.

TLC: Rf 0,28 (hexano : acetato de etilo = 2 : 1).

Ejemplo 5

40 3-(6-amino-8-oxo-7,8-dihidro-9H-purin-9-il)azetidina-1-carboxilato de *terc*-butilo

- El compuesto (7,8 g) preparado en el Ejemplo 4 se disolvió en metanol (240 ml) y acetato de etilo (50 ml); se añadió catalizador de Pearlman al 20 % (Pd(OH)₂/C) (8,0 g, 100 % en peso); se llevó a cabo un reemplazo con hidrógeno; y se llevó a cabo una agitación durante 7,5 horas a 60 °C. La mezcla de reacción se filtró sobre Celite (nombre comercial) y el disolvente se retiró por destilación para obtener el compuesto del título (5,0 g) que tenía los valores de propiedades físicas indicados a continuación.

TLC: Rf 0,50 (acetato de etilo).

Ejemplo 6

50 3-[6-amino-8-oxo-7-(4-fenoxifenil)-7,8-dihidro-9H-purin-9-il]azetidina-1-carboxilato de *terc*-butilo

- 55 Se añadieron ácido p-fenoxifenilbórico (2,1 g), acetato de cobre(II) (1,48 g), tamiz molecular de 4A (2,5 g), y piridina (0,82 ml) a temperatura ambiente a una suspensión en diclorometano (200 ml) del compuesto (2,5 g) preparado en el Ejemplo 5, seguido de agitación durante 21 horas. La solución de reacción se filtró sobre Celite (nombre comercial) y el residuo se purificó por cromatografía en columna sobre gel de sílice para obtener el compuesto del título (1,3 g) que tenía los valores de propiedades físicas indicados a continuación.
60 TLC: Rf 0,18 (hexano : acetato de etilo = 1 : 1).

Ejemplo 7

65 Diclorhidrato de 6-amino-9-azetidin-3-il-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

- Se añadió ácido clorhídrico/dioxano 4 N (13 ml) a temperatura ambiente a una suspensión en metanol (13 ml) del

compuesto (1,3 g, 2,76 mmol, 1,0 equivalente) preparado en el Ejemplo 6 y se llevó a cabo una agitación durante 1 hora. A continuación se retiró el disolvente por destilación para obtener el compuesto del título (1,5 g) que tenía los valores de propiedades físicas indicados a continuación.

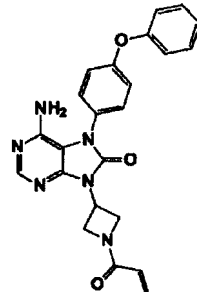
- 5 TLC: Rf 0,50 (dclorometano : metanol : amoníaco acuoso al 28 % = 9 : 1 : 0,1).

Ejemplo 8

9-(1-acriloil-3-azetidinil)-6-amino-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

10

[C 23]



- 15 Se añadió trietilamina (1,1 ml) a una suspensión en dclorometano (16 ml) del compuesto (1,5 g) preparado en el ejemplo 7 y después se añadió gota a gota una solución en dclorometano (10 ml) de cloruro acriloilo (0,32 ml) a -10 °C. Se destiló el disolvente de la mezcla de reacción, seguido de la adición de agua y extracción con cloruro de metileno. La capa orgánica se lavó con una solución acuosa saturada de cloruro de sodio y se secó sobre sulfato de sodio anhídrido y el disolvente se eliminó por destilación. El residuo se purificó por cromatografía en columna sobre gel de sílice para obtener el compuesto del título el compuesto del título (0,8 g) que tiene los valores de propiedad
20 física indicados a continuación.

TLC: Rf 0,43 (acetato de etilo);

RMN ¹H (CDCl₃) : δ 4,47-4,61, 4,83-4,88, 5,06-5,11, 5,37- 5,47, 5,70-5,74, 6,21-6,30, 6,36-6,43, 7,07-7,23, 7,35-7,44, 8,24.

25

Ejemplo 8 (1) a ejemplo 8 (22)

- 30 Los compuestos a modo de ejemplo dados a continuación se obtuvieron siguiendo la misma plantilla de procedimiento que en el Ejemplo 1 → Ejemplo 2 → Ejemplo 3 → Ejemplo 4 → Ejemplo 5 → Ejemplo 6 → Ejemplo 7 → Ejemplo 8, usando 4,6-dicloro-5-nitropirimidina, usando 3-aminoazetidin-1-carboxilato de *terc*-butilo o el derivado de amina correspondiente en su lugar, usando cloruro de acriloilo o el cloruro ácido correspondiente en su lugar y usando ácido p-fenoxifenilbórico o el ácido bórico correspondiente en su lugar.

Ejemplo 8 (1)

35

9-[3R)-1-acriloil-3-piperidinil]-6-amino-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,33 (acetato de etilo);

RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,64-1,78, 1,90-2,12, 2,55-2,80, 3,10-3,22, 3,63-3,74, 3,99-4,12, 4,40-4,55, 4,73-4,82, 5,66-5,72, 6,26-6,31, 6,53-6,65, 7,07-7,22, 7,36-7,44, 8,23.

40

Ejemplo 8 (2)

45

9-(1-acriloil-3-azetidinil)-6-amino-7-[4-(3-clorofenoxy)-3-metoxifenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8- ona

TLC: Rf 0,25 (acetato de etilo);

RMN ¹H (CDCl₃) : δ 3,88, 4,47-4,62, 4,83-4,89, 5,07-5,12, 5,39-5,48, 5,70-5,74, 6,21-6,30, 6,37-6,43, 6,87-6,91, 6,95-7,00, 7,08-7,13, 7,24-7,29, 8,27.

50

Ejemplo 8 (3)

9-(1-acriloil-4-piperidinil)-6-amino-7-(4- fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,38 (acetato de etilo);

55

RMN ¹H (CDCl₃) : δ 1,88-1,96, 2,59-2,80, 3,15-3,27, 4,13-4,22, 4,48, 4,58-4,69, 4,85-4,95, 5,69-5,73, 6,27-6,34, 6,59-6,68, 7,07-7,15, 7,17-7,22, 7,34-7,44, 8,21.

Ejemplo 8 (4)

9-[(3R)-1-acriloil-3-pirrolidinil]-6-amino-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

5 TLC: Rf 0,60 (cloroformo : metanol : amoniaco acuoso = 8 0 : 10 : 1);
 RMN ¹H (CDCl₃) : δ 2,21-2,46, 2,82-3,08, 3,53-3,76, 3,89-4,36, 4,40-4,59, 5,11-5,32, 5,64-5,77, 6,34-6,58, 7,04-7,24, 7,34-7,49, 8,18-8,26.

10 Ejemplo 8 (5)

9-[(3S)-1-acriloil-3-piperidinil]-6-amino-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

15 TLC: Rf 0,71 (cloroformo : metanol : amoniaco acuoso = 8 0 : 10 : 1);
 RMN ¹H (CDCl₃) : δ 1,52-1,80, 1,88-2,17, 2,51-2,84, 3,07- 3,26, 3,59-3,76, 3,94-4,16, 4,38-4,63, 4,66-4,90, 5,61-5,80, 6,21-6,40, 6,48-6,72, 7,03-7,25, 7,33-7,50, 8,23.

Ejemplo 8 (6)

20 9-[(3S)-1-acriloil-3-pirrolidinil]-6-amino-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

25 TLC: Rf 0,50 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 2,23-2,43, 2,84-3,04, 3,55-3,73, 3,91-4,08, 4,12-4,19, 4,26-4,32, 4,47-4,49, 5,13-5,27, 5,66-5,73, 6,35-6,54, 7,03-7,28, 7,33-7,43, 8,20-8,22.

Ejemplo 8 (7)

9-(1-acriloil-3-azetidinil)-6-amino-7-[4-(3-clorofenoxy)fenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

30 TLC: Rf 0,53 (cloroformo : metanol : amoniaco acuoso = 9 : 1 : 0,01);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 4,46-4,61, 4,85, 5,08, 5,42, 5,71, 6,24, 6,38, 6,96, 7,08, 7,13-7,18, 7,32, 7,42, 8,24.

Ejemplo 8 (8)

35 9-(1-acriloil-3-azetidinil)-6-amino-7-(3-metoxi-4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

40 TLC: Rf 0,18 (acetato de etilo);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 3,90, 4,45-4,65, 4,80-4,90, 5,05-5,15, 5,35-5,45, 5,72, 6,26, 6,39, 6,90-7,40, 8,25.

45 Ejemplo 8 (9)

9-(1-acriloil-3-azetidinil)-6-amino-7-(3-fluoro-4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

50 TLC: Rf 0,27 (acetato de etilo);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 4,45-4,65, 4,80-4,90, 5,05-5,15, 5,35-5,45, 5,72, 6,25, 6,40, 7,05-7,42, 8,26.

Ejemplo 8 (10)

55 9-(1-acriloil-3-azetidinil)-6-amino-7-[4-(3,4- diclorofenoxy)-3-metoxifenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

50 TLC: Rf 0,20 (acetato de etilo);
 RMN ¹H (CD₃OD): δ 3,82, 4,47, 4,59, 4,72, 4,77-4,95, 5,00-5,09, 5,40-5,53, 5,77, 6,28, 6,41, 6,91, 7,09, 7,28, 7,43, 8,17.

55 Ejemplo 8 (11)

9-(1-acriloil-3-azetidinil)-6-amino-7-[4-(3-fluorofenoxy)fenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

60 TLC: Rf 0,73 (acetato de etilo : metanol : trietilamina = 9 : 1 : 0,1);
 RMN ¹H (CDCl₃) : δ 4,50, 4,59, 4,85, 5,08, 5,42, 5,72, 6,25, 6,40, 6,78-6,93, 7,17, 7,33, 7,43, 8,26.

Ejemplo 8 (12)

65 9-(1-acriloil-3-azetidinil)-6-amino-7-[4-(3,5-difluorofenoxy)fenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

65 TLC: Rf 0,78 (acetato de etilo : metanol : trietilamina = 9 : 1 : 0,1);

RMN ^1H (CDCl_3) : δ 4,50, 4,59, 4,85, 5,08, 5,42, 5,71, 6,25, 6,39, 6,57-6,62, 7,19, 7,45, 8,26.

Ejemplo 8 (13)

5 9-(1-acriloil-3-azetidinil)-6-amino-7-(2-fluoro-4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,47 (metanol: acetato de etilo = 1 : 19);

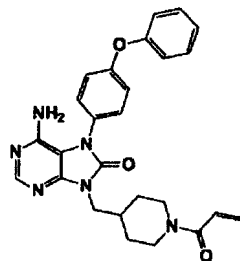
RMN ^1H (CDCl_3) : δ 4,40-4,60, 4,80-4,90, 5,00-5,10, 5,35-5,45, 5,72, 6,25, 6,39, 6,80-7,50, 8,24.

10 Ejemplo 8 (14)

9-[(1-acriloil-4-piperidinil)metil]-6-amino-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

[C 24]

15



TLC: Rf 0,50 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);

RMN ^1H (CDCl_3) : δ 1,27-1,44, 1,72-1,86, 2,18-2,37, 2,66, 3,04, 3,90, 4,00, 4,51, 4,67, 5,66, 6,24, 6,56, 7,03-7,24, 7,32-7,46, 8,25.

20 Ejemplo 8 (15)

6-amino-9-[1-(cloroacetyl)-3-azetidinil]-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

25

TLC: Rf 0,41 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);

RMN ^1H (CDCl_3) : δ 3,96-4,05, 4,44-4,53, 4,62-4,72, 4,80-4,87, 5,08-5,16, 5,38-5,48, 7,05-7,24, 7,35-7,43, 8,24.

30 Ejemplo 8 (16)

30

6-amino-9-[(3R)-1-(cloroacetyl)-3-pirrolidinil]-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,49 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);

RMN ^1H (CDCl_3) : δ 2,20-2,48, 2,78-3,01, 3,50-3,63, 3,64-3,81, 3,90-4,19, 4,26-4,36, 4,51, 5,14-5,32, 7,02-7,26, 7,27-7,46, 8,21.

Ejemplo 8 (17)

40

6-amino-9-[(3R)-1-[(2E)-2-butenoil]-3-pirrolidinil]-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,41 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);

RMN ^1H (CDCl_3) : δ 1,88, 2,19-2,43, 2,82-3,05, 3,50-3,74, 3,88-4,18, 4,20-4,30, 4,48, 5,08-5,16, 6,13, 6,95, 7,05-7,23, 7,34-7,46, 8,22.

45 Ejemplo 8 (18)

6-amino-9-[(1-cloroacetyl)-4-piperidinil]metil]-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

50

TLC: Rf 0,54 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);

RMN ^1H (CDCl_3) : δ 1,14-1,59, 1,70-1,87, 2,19-2,37, 2,65, 3,10, 3,81-3,95, 3,91, 4,06, 4,50, 4,51-4,63, 7,05-7,23, 7,34-7,46, 8,25.

Ejemplo 8 (19) (no de acuerdo con la invención)

55

9-[(1-acriloil-4-metil-4-piperidinil)metil]-6-amino-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,55 (acetato de etilo : metanol = 9 : 1);

RMN ^1H (CDCl_3) : δ 1,15, 1,37-1,85, 3,21-3,50, 3,70-3,99, 4,03-4,23, 4,52-4,73, 5,64, 6,24, 6,56, 6,97-7,23, 7,31-7,50, 8,21.

Ejemplo 8 (20)

6-amino-9-{1-[(2E) -2-butenoil]-3-azetidinil}-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,63 (acetato de etilo : metanol = 9 : 1);

RMN ^1H (CDCl_3) : δ 1,89, 4,46, 4,51, 4,79, 5,03, 5,20, 5,39, 5,94, 6,93, 7,07-7,10, 7,19, 7,36-7,43, 8,23.

Ejemplo 8 (21)

9-{[(3R)-1-acriolo-3-pirrolidinil]metil}-6-amino-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-8-ona

TLC: Rf 0,49 (diclorometano : metanol : amoniaco acuoso = 9 : 1 : 0,1);

RMN ^1H (CDCl_3): δ 1,77-1,97, 2,02-2,19, 2,83-3,01, 3,38-3,62, 3,66-3,83, 3,98-4,11, 4,42-4,54, 5,61-5,70, 6,30-6,45, 7,04-7,23, 7,36-7,43, 8,23.

Ejemplo 8 (22)

9-{[(2S)-1-acriolo-2-pirrolidinil]metil}-6-amino-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,44 (diclorometano : metanol : amoniaco acuoso = 9 : 1 : 0,1);

RMN ^1H (CDCl_3): δ 1,87-2,28, 3,46-3,78, 3,86-3,96, 3,99-4,10, 4,15-4,23, 4,40, 4,45-4,60, 4,81-4,91, 5,54-5,72, 6,16-6,44, 6,86-6,97, 7,04-7,22, 7,36-7,45, 8,21-8,26.

Ejemplo 9

(3R)-3-{[6-(dibencilamino)-5-nitropirimidin-4-il]amino}piperidina-1-carboxilato de *terc*-butilo

El compuesto del título (1,44 g) que tenía los valores de propiedades físicas que se dan a continuación se obtuvo siguiendo la misma plantilla de proceso que en el Ejemplo 2 usando el compuesto (1,5 g) producido en el Ejemplo 1 y usando (3R)-3-aminopiperidina-1-carboxilato de *terc*-butilo (0,85 g) en lugar de 3-aminoazetidina-1-carboxilato de *terc*-butilo.

TLC: Rf 0,23 (hexano : acetato de etilo = 9 : 1).

Ejemplo 10

40 Diclorhidrato de 6-amino-7-(4-fenoxifenil)-9-{(3R)-piperidin-3-il}-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

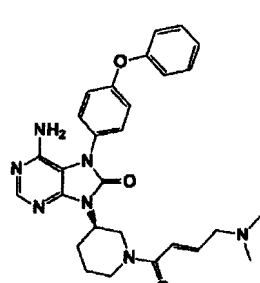
El compuesto del título (155 mg) que tenía los valores de propiedades físicas que se dan a continuación se obtuvo siguiendo la misma plantilla de proceso que en el Ejemplo 3 → Ejemplo 4 → Ejemplo 5 → Ejemplo 6 → Ejemplo 7, usando el compuesto producido en el Ejemplo 9 y usando ácido p-fenoxifenilbórico (154 mg).

45 TLC: Rf 0,68 (metanol : diclorometano : amoníaco acuoso = 80 : 20 : 4).

Ejemplo 11

50 6-amino-9-{(3R)-1-[(2E) -4-(dimetilamino)-2-butenoil]-3-piperidinil}-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro- 8H-purin-8-ona

[C 25]



55 Se añadió trietilamina (1,40 ml) a una solución en diclorometano (6 ml) del compuesto (1,20 g) producido en el ejemplo 10. Se añadió cloruro de 4-bromocrotonilo (solución en dicloroetano 0,5 M, 5,04 ml) en un baño de hielo y la

mezcla de reacción se agitó durante 30 minutos en un baño de hielo. Después de concentrar, se añadió una solución acuosa saturada de bicarbonato de sodio y se llevó a cabo extracción con acetato de etilo. La capa orgánica obtenida se lavó con una solución acuosa saturada de cloruro de sodio y se secó sobre sulfato de sodio, se filtró y se concentró. Se añadieron tetrahidrofurano (6 ml) y dimetilamina (solución en tetrahidrofurano 2,0 M, 6,3 ml) al residuo y se calentó durante 2 horas 50 °C. Esto se siguió de filtración y después concentración. El residuo resultante se purificó mediante cromatografía en columna sobre gel de sílice (hexano : acetato de etilo = 1:1 → acetato de etilo → acetato de etilo : metanol : trietilamina = 18 : 2 : 1) para producir el compuesto del título (0,66 g) que tiene los valores de propiedad física indicados a continuación.

10 TLC: Rf 0,40 (acetato de etilo : metanol : trietilamina = 18 : 2 : 1);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,52-1,77, 1,87-2,00, 2,00-2,12, 2,18- 2,35, 2,53-2,85, 2,93-3,22, 3,57-3,74, 3,97-4,17, 4,36-4,60, 4,66-4,89, 6,35-6,55, 6,76-6,94, 7,03-7,30, 7,32- 7,48, 8,21.

Ejemplos 11 (1) a 11 (26)

15 Los compuestos a modo de ejemplo proporcionados a continuación se obtuvieron siguiendo la misma plantilla de proceso que en el Ejemplo 9 → Ejemplo 10 → Ejemplo 11, usando el compuesto producido en el Ejemplo 1, usando (3R)-3-aminopiperidin-1-carboxilato de *terc*-butilo o el derivado de amina correspondiente en su lugar, usando ácido p-fenoxifenilbórico o el ácido bórico correspondiente en su lugar y usando dimetilamina o el derivado de amina correspondiente en su lugar.

Ejemplo 11 (1)

20 6-amino-9-{1-[(2E)-4-(dimetilamino)-2-butenoil]-3- azetidinil}-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

25 TLC: Rf 0,21 (acetato de etilo : metanol : trietilamina = 9 : 1 : 0,5);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 2,27, 3,08-3,10, 4,45-4,60, 4,80-4,86, 5,05-5,10, 5,36-5,44, 6,06-6,12, 6,87-6,96, 7,07-7,15, 7,17-7,23, 7,35-7,44, 8,24.

Ejemplo 11 (2)

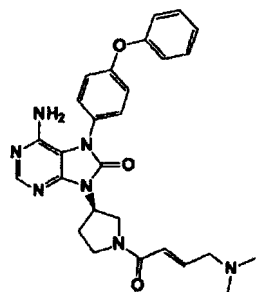
30 6-amino-9-{1-[(2E)-4-(4-morfolinil)-2-butenoil]-3- azetidinil}-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

35 TLC: Rf 0,48 (acetato de etilo : metanol : trietilamina = 9 : 1 : 0,5);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 2,48, 3,14-3,16, 3,71-3,73, 4,44-4,59, 4,80-4,86, 5,04-5,09, 5,36-5,46, 6,08-6,13, 6,86-6,95, 7,07-7,15, 7,17-7,22, 7,34-7,42, 8,23.

Ejemplo 11 (3)

40 6-amino-9-{(3R)-1-[(2E)-4-(dimetilamino)-2- butenoil]-3-pirrolidinil}-7-(4-fenoxifenil)-7,9- dihidro-8H-purin-8-ona

[C 26]



45 TLC: Rf 0,21 (diclorometano : metanol = 17 : 3);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 2,20-2,42, 2,84-3,14, 3,52-3,76, 3,90-4,20, 4,22-4,34, 4,42-4,51, 5,10-5,29, 6,20-6,38, 6,86-7,01, 7,03-7,24, 7,37-7,46, 8,20-8,23.

Ejemplo 11 (4)

50 6-amino-7-(4-fenoxifenil)-9-{1-[(2E)-4-(1-piperidinil)-2-butenoil]-3-azetidinil}-7,9-dihidro-8H- purin-8-ona

55 TLC: Rf 0,48 (acetato de etilo : metanol : trietilamina = 9 : 1 : 0,5);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,32-1,47, 1,57-1,64, 2,38-2,44, 3,13-3,14, 4,44-4,60, 4,80-4,86, 5,04-5,09, 5,35-5,46, 6,05-6,11, 6,89-6,99, 7,07-7,15, 7,17-7,23, 7,35-7,44, 8,24.

Ejemplo 11 (5)

6-amino-7-(4-fenoxifenil)-9-{1-[(2E)-4-(4-tiomorfolinil)-2-butenoil]-3-azetidinil}-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

5 TLC: Rf 0,58 (acetato de etilo : metanol : trietilamina = 9 : 1 : 0,5);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 2,66-2,75, 3,15-3,17, 4,44-4,59, 4,80- 4,86, 5,04-5,09, 5,36-5,44, 6,05-6,11, 6,85-6,94, 7,07-7,15, 7,17-7,23, 7,35-7,44, 8,24.

Ejemplo 11 (6)

6-amino-9-{1-[(2E)-4-(3-oxo-1-piperazinil)-2- butenoil]-3-azetidinil}-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

10 TLC: Rf 0,16 (acetato de etilo : metanol : trietilamina = 9 : 1 : 0,5);
 15 RMN ¹H (CDCl₃): δ 2,67-2,71, 3,19, 3,22-3,24, 3,36-3,40, 4,45-4,59, 4,81-4,87, 5,05-5,10, 5,37-5,47, 6,05, 6,10-6,16, 6,84-6,93, 7,07-7,15, 7,17-7,23, 7,36-7,44, 8,24.

Ejemplo 11 (7)

20 6-amino-7-(4-fenoxifenil)-9-{1-[(2E)-4-(1-pirrolidinil)-2-butenoil]-3-azetidinil}-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,39 (acetato de etilo : metanol : trietilamina = 9 : 1 : 0,5);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,79-1,83, 2,50-2,65, 3,28-3,31, 4,44-4,60, 4,80-4,85, 5,04-5,09, 5,35-5,45, 6,10-6,15, 6,90-6,99, 7,06-7,14, 7,16-7,22, 7,35-7,43, 8,23.

Ejemplo 11 (8)

25 6-amino-9-(1-[(2E)-4-[(2-hidroxietil)(metil)amino]-2-butenoil]-3-azetidinil)-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

30 TLC: Rf 0,40 (diclorometano : metanol : amoniaco acuoso = 9 : 1 : 0,1);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 2,29, 2,57-2,61, 3,23-3,26, 3,59-3,63, 4,44-4,59, 4,80-4,86, 5,04-5,09, 5,36-5,46, 6,06-6,13, 6,86-6,95, 7,07-7,15, 7,16-7,26, 7,35-7,42, 8,24.

Ejemplo 11 (9)

35 6-amino-7-(4-fenoxifenil)-9-[(3R)-1-[(2E)-4-(1-pirrolidinil)-2-butenoil]-3-pirrolidinil]-7,9-dihidro-8H- purin-8-ona

TLC: Rf 0,42 (cloroformo : metanol = 9 : 1);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,74-1,92, 2,15-2,43, 2,54-2,70, 2,82-3,06, 3,32, 3,49-3,77, 3,91-4,20, 4,23-4,36, 4,51, 5,10-5,28, 6,36, 6,91-7,04, 7,06-7,24, 7,37-7,45, 8,21.

Ejemplo 11 (10)

40 6-amino-7-(4-fenoxifenil)-9-[(3R)-1-[(2E)-4-(1-piperidinil)-2-butenoil]-3-pirrolidinil]-7,9-dihidro-8H- purin-8-ona

45 TLC: Rf 0,39 (cloroformo : metanol = 9 : 1);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,35-1,50, 1,51-1,65, 2,20-2,48, 2,82-3,06, 3,12, 3,52-3,75, 3,88-4,19, 4,21-4,33, 4,51, 5,09-5,28, 6,27, 6,88-7,04, 7,05-7,23, 7,34-7,44, 8,22.

Ejemplo 11 (11)

50 6-amino-9-[(3R)-1-[(2E)-4-(4-morfolinil)-2-butenoil]-3-pirrolidinil]-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,51 (cloroformo : metanol = 9 : 1);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 2,19-2,54, 2,83-3,05, 3,14, 3,51-3,77, 3,89-4,19, 4,21-4,32, 4,57, 5,10-5,28, 6,31, 6,87-6,99, 7,04-7,23, 7,34-7,46, 8,21.

Ejemplo 11 (12)

55 6-amino-7-(4-fenoxifenil)-9-[(3R)-1-[(2E)-4-(4-tiomorfolinil)-2-butenoil]-3-pirrolidinil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,54 (cloroformo : metanol = 9 : 1);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 2,10-2,43, 2,50-2,78, 2,82-3,06, 3,15, 3,51-3,74, 3,89-4,19, 4,22-4,33, 4,51, 5,09-5,28, 6,29, 6,86-6,99, 7,04-7,23, 7,35-7,47, 8,22.

Ejemplo 11 (13)

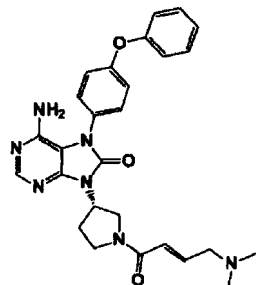
6-amino-9-[(3R)-1-[(2E)-4-[etil(metil) amino]-2-butenoil]-3-pirrolidinil]-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

5 TLC: Rf 0,34 (acetato de etilo : metanol : trietilamina = 9 : 1 : 0,5);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,05-1,19, 2,20-2,43, 2,35, 2,59, 2,82- 3,08, 3,31, 3,50-3,77, 3,90-4,20, 4,23-4,33, 4,50, 5,10-5,28, 6,38, 6,88-6,99, 7,04-7,23, 7,35-7,46, 8,21.

Ejemplo 11 (14)

10 6-amino-9-[(3S)-1-[(2E)-4-(dimetilamino)-2-butenoil]-3-pirrolidinil]-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

[C 27]



15 TLC: Rf 0,38 (diclorometano : metanol : amoníaco acuoso = 9 : 1 : 0,1);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 2,20-2,42, 2,83-3,14, 3,52-3,74, 3,92-4,20, 4,24-4,32, 4,42-4,51, 5,13-5,25, 6,20-6,38, 6,87-7,00, 7,05-7,24, 7,35-7,43, 8,20-8,23.

Ejemplo 11 (15)

6-amino-9-{1-[(2E)-4-(diethylamino)-2-butenoil]-3-azetidinil}-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

20 TLC: Rf 0,47 (acetato de etilo : metanol : trietilamina = 9 : 1 : 0,5);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,01-1,06, 2,51-2,58, 3,25-3,27, 4,44-4,59, 4,81-4,86, 5,04-5,09, 5,36-5,46, 6,07-6,13, 6,91-7,00, 7,07-7,15, 7,17-7,23, 7,36-7,44, 8,24.

Ejemplo 11 (16)

25 30 6-amino-9-(1-[(2E)-4-[etil(metil)amino]-2-butenoil]-3-azetidinil)-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,50 (acetato de etilo : metanol : trietilamina = 9 : 1 : 0,5);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,05-1,09, 2,24, 2,41-2,48, 3,15-3,18, 4,44-4,59, 4,80-4,86, 5,04-5,09, 5,36-5,46, 6,05-6,12, 6,89-6,98, 7,07-7,15, 7,17-7,23, 7,36-7,44, 8,24.

Ejemplo 11 (17)

35 40 2-{[(2E)-4-{3-[6-amino-8-oxo-7-(4-fenoxifenil)-7,8-dihidro-9H-purin-9-il]-1-azetidinil}-4-oxo-2-buten-1-il](metil)amino}acetamida

TLC: Rf 0,30 (acetato de etilo : metanol : trietilamina = 9 : 1 : 0,5);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 2,35, 3,04, 3,23-3,25, 4,45-4,60, 4,81-4,87, 5,04-5,09, 5,37-5,47, 5,61, 6,05-6,11, 6,84-6,94, 6,99, 7,07-7,15, 7,17-7,23, 7,35-7,44, 8,24.

Ejemplo 11 (18)

45 6-amino-9-[(3R)-1-[(2E)-4-(diethylamino)-2-butenoil]-3-pirrolidinil]-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,52 (cloroformo : metanol = 9 : 1);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 0,96-1,11, 2,21-2,43, 2,45-2,63, 2,83-3,05, 3,29, 3,52-3,78, 3,90-4,20, 4,22-4,33, 4,49, 5,10-5,28, 6,33, 6,90-7,04, 7,05-7,23, 7,34-7,47, 8,21.

Ejemplo 11 (19)

55 6-amino-9-[(3R)-1-[(2E)-4-[(2-hidroxietil)(metil)amino]-2-butenoil]-3-pirrolidinil]-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,18 (acetato de etilo : metanol : trietilamina = 9 : 1 : 0,5);
 RMN ¹H (CDCl₃) : δ 2,21-2,62, 2,85-3,08, 3,21-3,28, 3,52-3,74, 3,92-4,17, 4,25-4,33, 4,61-4,63, 5,13-5,30, 6,24-6,37, 6,87-6,98, 7,07-7,23, 7,35-7,44, 8,19-8,22.

5

Ejemplo 11 (20)

6-amino-9-{1-[{(2E)-4-(4-hidroxi-1-piperidinil)-2-butenoil]-3-azetidinil}-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

10

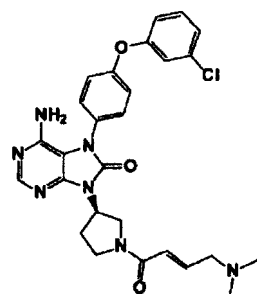
TLC: Rf 0,30 (diclorometano : metanol : trietilamina = 9 : 1 : 0,1);
 RMN ¹H (CDCl₃) : δ 1,30-1,75, 1,82-1,97, 2,10-2,24, 2,65-2,82, 3,05-3,20, 3,61-3,78, 4,40-4,60, 4,78-4,86, 5,00-5,11, 5,33-5,46, 6,02-6,12, 6,84-6,98, 7,05-7,24, 7,35-7,43, 8,23.

15

Ejemplo 11 (21)

6-amino-7-[4-(3-clorofenoxi)fenil]-9-{(3R)-1-[{(2E)-4-(dimetilamino)-2-butenoil]-3-pirrolidinil}-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

[C 28]



20

TLC: Rf 0,28 (cloroformo : metanol = 9 : 1);
 RMN ¹H (CDCl₃) : δ 2,17-2,43, 2,25, 2,83-3,05, 3,08, 3,51-3,76, 3,91-4,20, 4,22-4,33, 4,50, 5,10-5,18, 6,29, 6,88-7,01, 7,09, 7,10-7,20, 7,33, 7,42, 8,23.

25

Ejemplo 11 (22)

6-amino-9-{(3S)-1-[{(2E)-4-[etil(metil)amino]-2-butenoil]-3-pirrolidinil}-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

30

TLC: Rf 0,44 (acetato de etilo : metanol : trietilamina = 18 : 2 : 1);
 RMN ¹H (CDCl₃) : δ 1,00-1,14, 2,18-2,32, 2,32-2,53, 2,82-3,06, 3,10-3,23, 3,50-3,77, 3,86-4,09, 4,09-4,35, 4,37-4,58, 5,06-5,32, 6,20-6,41, 6,87-7,03, 7,03-7,25, 7,31-7,50, 8,14-8,30.

35

Ejemplo 11 (23)
6-amino-9-{(3S)-1-[{(2E)-4-(dietfiamino)-2-butenoil]-3-pirrolidinil}-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,44 (acetato de etilo : metanol : trietilamina = 18 : 2 : 1);
 RMN ¹H (CDCl₃) : δ 0,97-1,11, 2,19-2,46, 2,47-2,65, 2,85-3,05, 3,21-3,35, 3,50-3,76, 3,89-4,09, 4,09-4,33, 4,40-4,55, 5,10-5,28, 6,21-6,43, 6,88-7,05, 7,05-7,24, 7,34-7,48, 8,17-8,27.

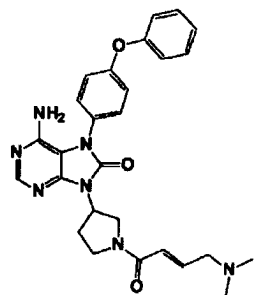
40

Ejemplo 11 (24)

6-amino-9-{1-[{(2E)-4-(dimetilamino)-2-butenoil]-3-pirrolidinil}-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

45

[C 29]



TLC: Rf 0,38 (dclorometano : metanol : amoniaco acuoso = 9 : 1 : 0,1);

5 RMN ^1H (CDCl_3) : δ 2,20-2,42, 2,83-3,14, 3,52-3,74, 3,92-4,20, 4,24-4,32, 4,42-4,51, 5,13-5,25, 6,20-6,38, 6,87-7,00, 7,05-7,24, 7,35-7,43, 8,20-8,23.

Ejemplo 11 (25)

6-amino-9-({(3R)-1-[{(2E)-4-(dimetilamino)-2- butenoil]-3-pirrolidinil}metil)-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

10 TLC: Rf 0,28 (cloroformo : metanol =9 : 1);
RMN ^1H (CDCl_3): δ 1,75-1,97, 2,00-2,16, 2,20-2,26, 2,83-3,00, 3,02-3,10, 3,38-3,62, 3,69-3,82, 3,98-4,08, 4,50-4,60, 6,19-6,31, 6,82-6,96, 7,04-7,22, 7,35-7,43, 8,23.

Ejemplo 11 (26)

6-amino-9-({(2S)-1-[{(2E)-4-(dimetilamino)-2- butenoil]-2-pirrolidinil}metil)-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

20 TLC: Rf 0,30 (acetato de etilo : metanol : trietilamina = 9 : 1 : 0,5);
RMN ^1H (CDCl_3): δ 1,86-2,27, 2,98-3,02, 3,03-3,17, 3,45-3,76, 3,88-3,95, 3,98-4,08, 4,15-4,23, 4,39-4,42, 4,47-4,57, 4,80-4,91, 6,09-6,19, 6,66-6,83, 6,94-7,03, 7,04-7,23, 7,35-7,46, 8,20-8,27.

Ejemplo 12

25 Disulfito de dimetilaminoacetaldehido

Se añadieron agua (1 ml) y ácido clorhídrico concentrado (2,4 ml) a dimetilaminoacetaldehido dietil acetal (2,00 g) y se calentó durante 3 horas a 40 °C. Se añadieron disulfito de sodio (solución acuosa 3,0 M, 3,6 ml) y etanol (10 ml) en un baño de hielo y se agitó durante 1 hora y 30 minutos a temperatura ambiente. Se llevó a cabo filtración seguida de concentración. El residuo resultante se evaporó a sequedad a presión reducida a 60 °C para obtener el compuesto del título (1,29 g).

Ejemplo 13

35 (3R)-3-{[6-(dibencilmáximo)-5-nitropirimidin-4-il]amino}pirrolidin-1-carboxilato de *terc*-butilo

El compuesto del título (27,0 g), que tiene el valor de propiedad física dado a continuación, se obtuvo siguiendo la misma plantilla de procedimiento que en el Ejemplo 2, usando el compuesto (19 g) producido en el Ejemplo 1 y usando (3R)-3-aminopirrolidin-1-carboxilato de *terc*-butilo (10,5 g) en lugar de 3-aminoazetidina-1-carboxilato de *terc*-butilo.

40 TLC: Rf 0.29 (hexano : acetato de etilo =4 : 1).

Ejemplo 14

45 Diclorhidrato de 6-amino-7-(4-fenoxifenil)-9-[(3R)-pirrolidin-3-il]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

El compuesto del título (945 mg) que tenía los valores de propiedades físicas indicados a continuación se obtuvo siguiendo la misma plantilla de proceso que en el Ejemplo 10, usando el compuesto (9,0 g) producido en el Ejemplo 13 y usando ácido p-fenoxifenilbórico (2,1 g).

50 TLC: Rf 0,43 (dclorometano : metanol : amoniaco acuoso =8 : 1 : 0,1).

Ejemplo 15

55 (2-[(3R)-3-[6-amino-8-oxo-7-(4-fenoxifenil)-7,8-dihidro-9H-purin-9-il]pirrolidin-1-il]-2-oxoetil)fosfonato de dietilo

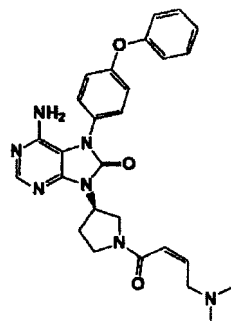
Se añadió 1,1'-carbonildiimidazol (0,827 g) a tetrahidrofurano (5 ml) y se calentó a 40 °C. A esta solución se le añadió ácido dietilfosfonoacético (1,00 g) disuelto en tetrahidrofurano (5 ml). Se agitó durante 30 minutos a 40 °C. La solución así producida (0,28 ml), el compuesto (50 mg) producido en el ejemplo 14 y trietilamina (0,03 ml) se añadieron a tetrahidrofurano (0,5 ml) y se agitó durante 1 día a temperatura ambiente. Se añadió agua y se realizó extracción con acetato de etilo. La capa orgánica obtenida se lavó con una solución acuosa saturada de cloruro de sodio, se secó sobre sulfato de sodio, después se filtró y se concentró. El residuo resultante se evaporó a sequedad a presión reducida para obtener el compuesto del título (53 mg) que tiene el valor de propiedad física indicado a continuación.

TLC: Rf 0,46 (cloroformo : metanol : amoniaco acuoso al 28 % = 80:10:1).

Ejemplo 16

6-amino-9-((3R)-1-[(2Z)-4-(dimetilamino)-2- butenoil]-3-pirrolidinil}-7-(4-fenoxifenil)-7,9- dihidro-8H-purin-8-ona

[C 30]



El compuesto (53 mg) preparado en el ejemplo 12 se añadió a etanol (0,9 ml) y se añadió cloruro de litio (4,2 mg). Se añadió hidróxido de potasio (solución acuosa al 45 %, 0,056 ml) en un baño de hielo y se añadió el compuesto (25 mg) preparado en el ejemplo 15 disuelto en agua (0,25 ml). Se llevó a cabo agitación durante 30 minutos en un baño de hielo. Se hizo otra adición del compuesto (7,5 mg) preparado en el ejemplo 15 disuelto en agua (0,25 ml).

Se agitó durante 2 horas en un baño de hielo, después de lo cual se agitó durante 1 día a temperatura ambiente. La extracción se realizó con acetato de etilo y la capa orgánica se lavó con una solución acuosa saturada de cloruro de sodio y se concentró a presión reducida. El residuo resultante se purificó por cromatografía de capa fina (dclorometano : metanol : amonio acuoso al 28 % = 80 : 10 : 1) para obtener el compuesto del título (7,7 mg) que tiene los valores de propiedad física indicados a continuación.

TLC: Rf 0,43 (cloroformo : metanol : amoniaco acuoso = 80 : 10 : 1);
RMN ¹H (CDCl₃) : 8 2,14-2,45, 2,81-3,03, 3,43-3,68, 3,80-4,06, 4,06-4,28, 4,42-4,62, 5,11-5,29, 5,97-6,24, 7,03-7,25, 8,17-8,28.

Ejemplo 17

4-((6-(dibencilmáximo)-5-nitropirimidinil)amino)metil)piperidin-1-carboxilato de *terc*-butilo

El compuesto del título (68,3 g) que tiene el valor de propiedad física indicado a continuación se obtuvo siguiendo la misma plantilla de procedimiento que en el ejemplo 2, usando el compuesto (45,5 g) producido en el ejemplo 1 y usando 4-(aminometil)piperidin-1-carboxilato de *terc*-butilo (27,5 g) en lugar de 3-aminoazetidin-1-carboxilato de *terc*-butilo.

TLC: Rf 0,56 (hexano : acetato de etilo = 2 : 1).

Ejemplo 18

Clorhidrato de 6-amino-7-(4-fenoxifenil)-9-(piperidin-4-ilmetil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

El compuesto del título (1,66 g) que tiene el valor de propiedad física indicado a continuación se obtuvo siguiendo el mismo modelo de procedimiento que en el ejemplo 10, usando el compuesto producido en el ejemplo 17 y usando ácido p-fenoxifenilbórico (19 g).

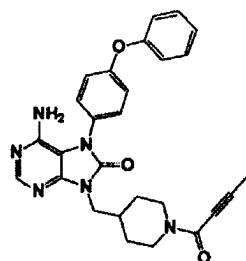
TLC: Rf 0,10 (acetato de etilo : metanol : trietilamina = 18:2:1).

Ejemplo 19

6-amino-9-[(1-(2-butinoil)-4-piperidinil)metil]-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

5

[C 31]



10 Se añadieron ácido 2-butinoico (34 mg), clorhidrato de 1-etil-3-(3-dimetilaminopropil)carbodiimida (EDC) (78 mg), 1-hidroxibenzotriazol (HOBT) (62 mg), y trietilamina (114 µl) a una solución en dimetilformamida (3 ml) del compuesto (100 mg) preparado en el Ejemplo 18, seguido de agitación durante 3 horas a temperatura ambiente. Se añadió agua a la mezcla de reacción y se llevó a cabo extracción con acetato de etilo. La fase orgánica se lavó con una solución acuosa saturada de bicarbonato sódico y con una solución acuosa saturada de cloruro sódico y a continuación se secó sobre sulfato sódico anhídrico y el disolvente se retiró por destilación. El residuo se purificó por 15 cromatografía en capa fina (diclorometano : metanol : amoníaco acuoso al 28 % = 90 : 10 : 1) para obtener el compuesto del título (75 mg) que tenía los valores de propiedades físicas que se indican a continuación.

20 TLC: Rf 0,43 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);
25 RMN ¹H (CDCl₃) : δ 1,21-1,45, 1,71-1,83, 1,99, 2,18-2,36, 2,59-2,72, 2,99-3,94, 4,34-4,61, 7,05-7,24, 7,36-7,43, 8,24.

Ejemplos 19 (1) a 19 (49)

25 Los compuestos a modo de ejemplo que se dan a continuación se obtuvieron siguiendo la misma plantilla de proceso que en el Ejemplo 9 → Ejemplo 10 → Ejemplo 19, usando el compuesto preparado en el Ejemplo 1, usando (3R)-3-aminopiperidin-1-carboxilato de *terc*-butilo o el derivado de amina correspondiente en su lugar y usando ácido p-fenoxifenilbórico o el ácido bórico correspondiente en su lugar.

Ejemplo 19 (1)

30 6-amino-9-[-1-(2-butinoil)-3-azetidinil]-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

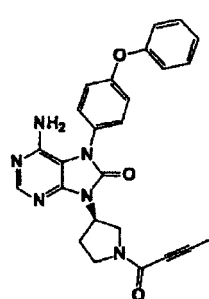
TLC: Rf 0,38 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);
35 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,99, 4,39-4,57, 4,75-4,83, 4,97-5,05, 5,32-5,43, 7,05-7,24, 7,35-7,43, 8,24.

Ejemplo 19 (2)

6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

40

[C 32]



45 TLC: Rf 0,68 (acetato de etilo : metanol = 9 : 1);
RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,94-2,03, 2,23-2,39, 2,80-3,01, 3,50-3,63, 3,67-3,80, 3,86-4,02, 4,03-4,18, 4,23-4,33, 4,42-4,51, 5,11-5,25, 7,04-7,23, 7,34-7,45, 8,20-8,23.

Ejemplo 19 (3)

6-amino-9-[(3S)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,27 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);

5 RMN ¹H (CDCl₃) : δ 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,80-3,01, 3,47-3,62, 3,69-3,80, 3,89-4,00, 4,03-4,18, 4,23-4,34, 4,42-4,51, 5,13-5,25, 7,05-7,24, 7,35-7,43, 8,20-8,23.Ejemplo 19 (4)

10 6-amino-7-(4-fenoxifenil)-9-[(3R)-1-propioloil-3-pirrolidinil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,51 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);

15 RMN ¹H (CDCl₃) : δ 2,25-2,43, 2,82-3,01, 3,05, 3,52-3,66, 3,73-3,85, 3,92-4,04, 4,07-4,23, 4,31-4,40, 4,48, 5,17-5,27, 7,06-7,23, 7,34-7,47, 8,23.Ejemplo 19 (5)

(2E)-4-{3-[6-amino-8-oxo-7-(4-fenoxifenil)-7,8-dihidro-9H-purin-9-il]-1-azetidinil}-4-oxo-N-fenil-2-butenamida

20 TLC: Rf 0,56 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);

RMN ¹H (CDCl₃) : δ 4,43-4,72, 4,87-4,96, 5,10-5,20, 5,40-5,52, 6,20, 6,36, 7,04-7,43, 7,72, 8,22, 12,49.Ejemplo 19 (6)

25 (2E)-4-{3-[6-amino-8-oxo-7-(4-fenoxifenil)-7,8-dihidro-9H-purin-9-il]-1-azetidinil}-4-oxo-2-butenamida

TLC: Rf 0,50 (acetato de etilo : metanol : trietilamina = 9 : 1 : 0,5);

RMN ¹H (DMSO): δ 4,29-4,35, 4,57-4,70, 4,86-4,91, 5,28-5,37, 5,82, 6,77-6,88, 7,10-7,20, 7,39-7,46, 7,86, 8,14.30 Ejemplo 19 (7)

6-amino-7-(4-fenoxifenil)-9-[(1-propioloil-4-piperidinil)metil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,38 (cloroformo : metanol = 9 : 1);

35 RMN ¹H (CDCl₃) : δ 1,26-1,50, 1,74-1,88, 2,19-2,38, 2,69, 3,09, 3,10, 3,91, 4,41, 4,49, 4,56, 7,05-7,23, 7,35-7,44, 8,25.Ejemplo 19 (8)

40 (2E)-4-{(3R)-3-[6-amino-8-oxo-7-(4-fenoxifenil)-7,8-dihidro-9H-purin-9-il]-1-pirrolidinil}-4-oxo-2-butenamida

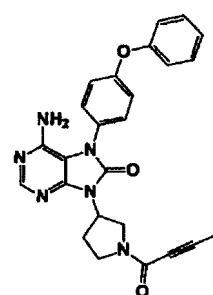
TLC: Rf 0,41 (dclorometano : metanol : amoniaco acuoso= 9 : 1 : 0,1);

45 RMN ¹H (CDCl₃): δ 2,23-2,47, 2,81-3,02, 3,45-3,82, 3,99-4,23, 4,35-4,53, 5,16-5,31, 5,50-5,65, 5,84-6,00, 6,97-7,30, 7,34-7,43, 8,19-8,22.Ejemplo 19 (9)

6-amino-9-[1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

50

[C 33]



TLC: Rf 0,27 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);

55 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,80-3,01, 3,47-3,62, 3,69-3,80, 3,89-4,00, 4,03-4,18, 4,23-4,34, 4,42-4,51, 5,13-5,25, 7,05-7,24, 7,35-7,43, 8,20-8,23.

Ejemplo 19 (10)

(2E)-4-{3-[6-amino-8-oxo-7-(4-fenoxifenil)-7,8-dihidro-9H-purin-9-il]-1-azetidinil}-4-oxo-2-butenoato de etilo

5 TLC: Rf 0,35 (acetato de etilo);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,30-1,35, 4,22-4,30, 4,48-4,68, 4,84-4,90, 5,12-5,17, 5,40-5,50, 6,86-7,06, 7,07-7,16, 7,18-7,23, 7,35-7,44, 8,24.

Ejemplo 19 (11)

6-amino-9-{1-[(2E)-4-fenoxi-2-butenoil]-3-azetidinil}-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

10 TLC: Rf 0,55 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 4,38-4,60, 4,68-4,79, 4,80-4,89, 4,99-5,11, 5,32-5,46, 6,24-6,34, 6,87-7,43, 8,22.

Ejemplo 19 (12)

6-amino-9-{1-[(2E)-4-hidroxi-2-butenoil]-3-azetidinil}-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

15 TLC: Rf 0,21 (acetato de etilo : metanol = 9 : 1);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,82-1,90, 4,35-4,41, 4,43-4,62, 4,79-4,87, 5,03-5,12, 5,36-5,47, 6,19-6,26, 6,98-7,23, 7,35-7,44, 8,23.

Ejemplo 19 (13)

6-amino-9-{1-[(2E)-2,4-pentadienoil]-3-azetidinil}-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

20 TLC: Rf 0,47 (acetato de etilo : metanol = 9 : 1);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 4,42-4,67, 4,80-4,90, 5,02-5,13, 5,33-5,50, 5,61, 6,02, 6,39-6,55, 7,04-7,27, 7,32-7,48, 8,24.

Ejemplo 19 (14)

6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-[4-(ciclohexiloxi)fenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

25 TLC: Rf 0,44 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,22-2,46, 1,48-1,70, 1,72-1,88, 1,94-2,05, 2,22-2,40, 2,80-3,01, 3,51-3,62, 3,68-3,80, 3,87-4,00, 4,02-4,18, 4,22-4,37, 4,42-4,55, 5,11-5,24, 6,98-7,05, 7,29-7,36, 8,19-8,23.

Ejemplo 19 (15)

6-amino-9-[(3R)-1-[(2E)-4-(dimetilamino)-2-butenoil]-3-pirrolidinil]metil]-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

30 TLC: Rf 0,28 (cloroformo : metanol = 9 : 1);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,75-1,97, 2,00-2,16, 2,20-2,26, 2,83-3,00, 3,02-3,10, 3,38-3,62, 3,69-3,82, 3,98-4,08, 4,50-4,60, 6,19-6,31, 6,82-6,96, 7,04-7,22, 7,35-7,43, 8,23.

Ejemplo 19 (16)

50 6-amino-9-[(2S)-1-(2-butenoil)-2-pirrolidinil]metil]-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,48 (acetato de etilo : metanol = 9 : 1);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,75, 3,80-2,27, 3,58-3,73, 3,94-4,04, 4,06-4,19, 4,39-4,55, 4,66-4,82, 7,03-7,22, 7,35-7,46, 8,22-8,24.

Ejemplo 19 (17)

55 6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-[4-(3-clorofenoxy)fenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

60 TLC: Rf 0,45 (diclorometano : metanol : amoniaco acuoso = 9 : 1 : 0,1);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,80-3,01, 3,47-3,62, 3,69-3,80, 3,87-4,00, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,42-4,51, 5,13-5,25, 6,93-7,00, 7,05-7,09, 7,10-7,20, 7,26-7,35, 7,38-7,44, 8,20-8,24.

Ejemplo 19 (18)

65 6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-[4-(3-fluorofenoxy)fenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,52 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);
 RMN ^1H (CDCl_3): δ 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,81-3,01, 3,51-3,62, 3,68-3,80, 3,88-4,00, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,40-4,55, 5,13-5,25, 6,77-6,93, 7,12-7,20, 7,28-7,44, 8,20-8,25.

5

Ejemplo 19 (19)

6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-[4-(3,5-difluorofenoxy)fenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

10 TLC: Rf 0,48 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);
 RMN ^1H (CDCl_3): δ 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,81-3,01, 3,52-3,63, 3,68-3,80, 3,88-4,00, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,42-4,54, 5,13-5,25, 6,53-6,66, 7,17-7,27, 7,41-7,48, 8,21-8,26.

15

Ejemplo 19 (20)

6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-(3-fluoro-4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

15 TLC: Rf 0,41 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);
 RMN ^1H (CDCl_3): δ 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,80-3,00, 3,52-3,63, 3,68-3,80, 3,88-4,00, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,46-4,57, 5,13-5,25, 7,02-7,21, 7,29-7,42, 8,21-8,26.

20

Ejemplo 19 (21)

6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-[4-(4-fluorofenoxy)fenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

25 TLC: Rf 0,26 (acetato de etilo);
 RMN ^1H (CDCl_3): δ 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,80-3,01, 3,47-3,62, 3,69-3,80, 3,87-4,00, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,42-4,54, 5,12-5,25, 6,99-7,16, 7,35-7,41, 8,20-8,24.

30

Ejemplo 19 (22)

6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-[4-(4-clorofenoxy)fenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

35 TLC: Rf 0,28 (acetato de etilo);
 RMN ^1H (CDCl_3): δ 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,81-3,02, 3,47-3,62, 3,69-3,80, 3,87-4,00, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,42-4,54, 5,12-5,25, 7,00-7,06, 7,09-7,17, 7,30-7,43, 8,20-8,24.

40

Ejemplo 19 (23)

6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-[4-(3-metilfenoxi)fenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

45 TLC: Rf 0,35 (acetato de etilo);
 RMN ^1H (CDCl_3): δ 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,80-3,01, 3,47-3,62, 3,69-3,80, 3,87-4,00, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,42-4,51, 5,13-5,25, 6,84-6,92, 6,99-7,03, 7,07-7,15, 7,24-7,31, 7,36-7,41, 8,20-8,24.

45

Ejemplo 19 (24)

6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-[4-(4-metilfenoxi)fenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

50 TLC: Rf 0,33 (acetato de etilo);
 RMN ^1H (CDCl_3): δ 1,94-2,03, 2,22-2,42, 2,80-3,01, 3,47-3,62, 3,69-3,80, 3,87-4,00, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,42-4,55, 5,13-5,25, 6,95-7,02, 7,04-7,16, 7,17-7,23, 7,33-7,41, 8,20-8,24.

55

Ejemplo 19 (25)

6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-{4-[3-(trifluorometil)fenoxi]fenil}-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

55 TLC: Rf 0,33 (acetato de etilo);
 RMN ^1H (CDCl_3): δ 1,94-2,03, 2,22-2,42, 2,80-3,01, 3,47-3,62, 3,69-3,80, 3,87-4,00, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,42-4,55, 5,13-5,25, 7,12-7,20, 7,22-7,28, 7,35-7,38, 7,40-7,57, 8,20-8,24.

60

Ejemplo 19 (26)

6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-[4-(4-methoxifenoxi)fenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

65

TLC: Rf 0,23 (acetato de etilo);

5 RMN ^1H (CDCl_3): δ 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,80-3,01, 3,47-3,62, 3,69-3,80, 3,83, 3,87-4,00, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,41-4,55, 5,13-5,25, 6,89-6,97, 7,00-7,08, 7,30-7,38, 8,19-8,23.

Ejemplo 19 (27)

6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-[4-(3-methoxifenoxy)fenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,28 (acetato de etilo);

10 RMN ^1H (CDCl_3): δ 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,81-3,01, 3,47-3,62, 3,69-3,83, 3,87-4,00, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,41-4,55, 5,13-5,25, 6,62-6,69, 6,71-6,78, 7,10-7,19, 7,24-7,35, 7,36-7,42, 6,89-6,97, 7,00-7,08, 7,30-7,38, 8,20-8,24.

Ejemplo 19 (28)

15 6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-[4-(4-isopropilfenoxy)fenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,31 (acetato de etilo);

15 RMN ^1H (CDCl_3): δ 1,20-1,34, 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,81-3,01, 3,47-3,63, 3,69-3,79, 3,87-4,00, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,46-4,57, 5,13-5,25, 6,98-7,03, 7,06-7,15, 7,21-7,30, 7,33-7,41, 8,20-8,24.

20 Ejemplo 19 (29)

6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-[4-(3-isopropilfenoxy)fenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,40 (acetato de etilo);

25 RMN ^1H (CDCl_3): δ 1,20-1,28, 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,81-3,01, 3,47-3,63, 3,69-3,80, 3,87-4,00, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,46-4,57, 5,13-5,25, 6,84-6,90, 6,98, 7,04-7,16, 7,27-7,41, 8,20-8,24.

Ejemplo 19 (30)

30 6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-[4-(2-isopropilfenoxy)fenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,37 (acetato de etilo);

35 RMN ^1H (CDCl_3): δ 1,20-1,27, 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,81-3,01, 3,16-3,30, 3,47-3,63, 3,69-3,80, 3,87-4,00, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,46-4,56, 5,13-5,25, 6,93-7,00, 7,01-7,08, 7,17-7,24, 7,32-7,41, 8,20-8,24.

35 Ejemplo 19 (31)

6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-[4-(2-metilfenoxi)fenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

40 TLC: Rf 0,64 (acetato de etilo);

40 RMN ^1H (CDCl_3): δ 1,94-2,03, 2,24, 2,24-2,40, 2,81-3,01, 3,47-3,63, 3,69-3,80, 3,87-4,00, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,44-4,55, 5,13-5,25, 6,98-7,05, 7,10-7,18, 7,20-7,40, 8,20-8,24.

45 Ejemplo 19 (32)

45 6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-[4-(3-clorofenoxy)-3-methoxifenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,33 (acetato de etilo);

50 RMN ^1H (CDCl_3): δ 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,82-3,01, 3,47-3,63, 3,69-3,81, 3,87-4,00, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,48-4,60, 5,14-5,26, 6,85-6,92, 6,95-7,01, 7,05-7,14, 7,22-7,29, 8,23-8,27.

Ejemplo 19 (33)

55 6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-[4-(3,4-diclorofenoxy)-3-methoxifenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,33 (acetato de etilo);

55 RMN ^1H (CDCl_3): δ 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,82-3,01, 3,47-3,63, 3,69-3,81, 3,87, 3,87-4,00, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,48-4,60, 5,14-5,27, 6,81-6,86, 6,97-7,01, 7,06-7,16, 7,37-7,40, 8,23-8,27.

60 Ejemplo 19 (34)

6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-(3-methoxi-4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,31 (acetato de etilo);

65 RMN ^1H (CDCl_3): δ 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,82-3,01, 3,47-3,63, 3,69-3,81, 3,87-4,00, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,48-4,60, 5,14-5,27, 6,90-6,97, 7,00-7,04, 7,05-7,18, 7,32-7,41, 8,23-8,26.

Ejemplo 19 (35)

6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-[4-(3,4-diclorofenoxy)fenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

5 TLC: Rf 0,37 (acetato de etilo);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,81-3,01, 3,50-3,63, 3,69-3,80, 3,87-4,00, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,44-
 4,55, 5,14-5,27, 6,92-6,98, 7,12-7,22, 7,40-7,49, 8,21-8,26.

Ejemplo 19 (36)

6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-piperidinil]-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

10 TLC: Rf 0,59 (acetato de etilo);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,55-1,80, 1,84-2,11, 2,55-2,76, 3,07-3,21, 3,63-3,74, 4,06-4,17, 4,38-4,59, 4,60-4,74, 7,04-
 7,23, 7,33-7,44, 8,20-8,24.

Ejemplo 19 (37)

20 6-amino-7-[4-(benziloxi)fenil]-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

25 TLC: Rf 0,22 (acetato de etilo);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,81-3,01, 3,50-3,62, 3,68-3,79, 3,87-4,00, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,40-
 4,50, 5,08-5,27, 7,07-7,16, 7,32-7,46, 8,18-8,25.

Ejemplo 19 (38)

25 6-amino-7-[4-(1,3-benzodioxol-5-iloxi)fenil]-9-[1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

30 TLC: Rf 0,69 (acetato de etilo : metanol : amoniaco acuoso= 9 : 1 : 0,1);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,80-3,01, 3,47-3,62, 3,69-3,80, 3,87-4,00, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,40-
 4,51, 5,12-5,25, 6,01, 6,53-6,59, 6,60-6,63, 6,79-6,83, 7,04-7,13, 7,32-7,40, 8,20-8,23.

Ejemplo 19 (39)

35 6-amino-7-(4-anilinofenil)-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

40 TLC: Rf 0,66 (acetato de etilo : metanol =9 : 1);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,94-2,03, 2,23-2,40, 2,80-3,01, 3,50-3,62, 3,68-3,80, 3,87-4,00, 4,02-4,19, 4,23-4,34, 4,46-
 4,60, 5,12-5,25, 6,02, 7,00-7,18, 7,22-7,40, 8,18-8,22.

Ejemplo 19 (40)

45 6-amino-7-(4-benzoilfenil)-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

50 TLC: Rf 0,62 (acetato de etilo : metanol =8 : 1);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,94-2,03, 2,24-2,41, 2,81-3,01, 3,52-3,63, 3,68-3,81, 3,88-4,01, 4,03-4,20, 4,25-4,36, 4,55-
 4,65, 5,17-5,29, 7,49-7,68, 7,81-7,86, 7,97-8,03, 8,25-8,29.

Ejemplo 19 (41)

55 6-amino-7-(4-bencilfenil)-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

60 TLC: Rf 0,53 (acetato de etilo : metanol =9 : 1);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,94-2,02, 2,23-2,39, 2,80-3,00, 3,50-3,61, 3,67-3,79, 3,87-4,00, 4,02-4,18, 4,23-4,32, 4,44-
 4,52, 5,12-5,24, 7,18-7,42, 8,19-8,23.

Ejemplo 19 (42)

65 6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-[4-(fenoximetil)fenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

65 TLC: Rf 0,50 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);
 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,94-2,03, 2,25-2,40, 2,82-3,01, 3,51-3,63, 3,69-3,80, 3,88-4,01, 4,05-4,19, 4,25-4,34, 4,45-
 4,54, 5,11-5,27, 6,95-7,05, 7,28-7,37, 7,43-7,51, 7,60-7,66, 8,22-8,27.

Ejemplo 19 (43)

6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-{4-[(6-metil-2-piridinil)oxi]fenil}-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,48 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);

5 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,46, 2,81-3,01, 3,50-3,62, 3,68-3,80, 3,87-4,01, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,52- 4,62, 5,14-5,27, 6,73-6,78, 6,93-6,98, 7,23-7,32, 7,40-7,46, 7,60-7,67, 8,21-8,25.

Ejemplo 19 (44)

10 6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-[4-(4-fluoro-3-metilfenoxi)fenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,51 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);

15 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,81-3,01, 3,52-3,63, 3,68-3,80, 3,87-4,01, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,42- 4,54, 5,14-5,27, 6,84-6,95, 6,99-7,12, 7,34-7,41, 8,20-8,24.

Ejemplo 19 (45)

6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-[4-(4-metoxi-3-metilfenoxi)fenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

20 TLC: Rf 0,51 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);

RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,94-2,03, 2,23, 2,24-2,39, 2,81-3,01, 3,52- 3,62, 3,68-3,80, 3,85, 3,87-4,01, 4,03-4,19, 4,23- 4,34, 4,42-4,54, 5,14-5,26, 6,80-6,84, 6,85-6,93, 7,01-7,09, 7,31-7,39, 8,20-8,24.

Ejemplo 19 (46)

25 6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-[4-(4-fluoro-3-methoxifenoxy)fenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,48 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);

30 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,81-3,01, 3,48-3,63, 3,68-3,80, 3,87-4,01, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,44- 4,56, 5,14-5,26, 6,57-6,63, 6,70-6,78, 7,03-7,14, 7,37-7,43, 8,20-8,24.

Ejemplo 19 (47)

35 6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-[4-(3,4-dimetilfenoxi)fenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,53 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);

35 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,81-3,01, 3,48-3,62, 3,68-3,80, 3,87-4,00, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,48- 4,59, 5,14-5,25, 6,80-6,84, 6,89, 7,04-7,17, 7,32-7,40, 8,20- 8,24.

40 Ejemplo 19 (48)

6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-[4-(4-cloro-3-metilfenoxi)fenil]-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,64 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);

45 RMN ¹H (CDCl₃): δ 1,94-2,03, 2,24-2,40, 2,81-3,01, 3,52-3,64, 3,70-3,80, 3,87-4,00, 4,03-4,19, 4,23-4,34, 4,48- 4,59, 5,14-5,25, 6,82-6,88, 6,98, 7,06-7,15, 7,33-7,42, 8,20- 8,24.

Ejemplo 19 (49)

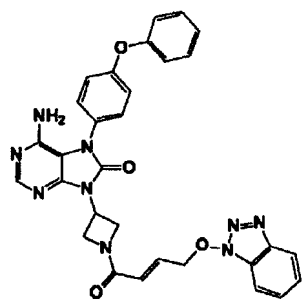
50 6-amino-9-[(3R)-1-[(2E)-3-cloro-2-butenoil]-3- pirrolidinil]-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

TLC: Rf 0,64 (acetato de etilo : metanol = 19 : 1);

55 RMN ¹H (CDCl₃): δ 2,23-2,31, 2,32-2,40, 2,54-2,60, 2,86- 2,97, 3,47-3,65, 2,81-3,01, 3,52-3,64, 3,84-3,88, 3,93- 4,01, 4,08-4,14, 4,20-4,25, 4,40-4,54, 5,15-5,24, 6,20-6,31, 7,07-7,17, 7,18-7,22, 7,35-7,44, 8,20-8,24.

Ejemplo 20

6-amino-9-{1-[(2E)-4-(1H-benzotriazol-1-iloxi)-2-butenoil]-3-azetidinil}-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona



Se añadieron ácido 4-bromocrotónico (0,44 g), clorhidrato de 1-etil-3-(3-dimetilaminopropil)carbodiimida (0,86 g), HOBr (0,68 g) y trietilamina (1,3 ml) a una solución en dimetilformamida (22 ml) del compuesto (1,0 g) preparado en el ejemplo 7, seguido de agitación durante 1 hora a temperatura ambiente. Se añadió agua a la mezcla de reacción y se realizó extracción con acetato de etilo. La capa orgánica se lavó con una solución acuosa saturada de cloruro de sodio y después se secó sobre sulfato de sodio anhídrico y el disolvente se eliminó por destilación. El residuo se purificó por cromatografía en columna sobre gel de sílice para obtener el compuesto del título (0,43 g) que tenía los valores de propiedad física indicados a continuación.

TLC: Rf 0,56 (diclorometano : metanol : amoniaco acuoso al 28 % = 9 : 1 : 0,1);
RMN ¹H (CDCl₃) : δ 4,43-4,63, 4,79-4,88, 4,99-5,05, 5,22-5,24, 5,35-5,45, 6,26-6,34, 7,01-7,23, 7,36-7,44, 7,51-7,62, 8,22.

Ejemplo 21

6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-{4-[hidroxi(fenil)metil]fenil}-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona

Una solución en metanol (1 ml) del compuesto (30 mg) preparado en el ejemplo 19 (40) se enfrió a 0 °C; se añadió borohidruro de sodio (2,4 mg) y se agitó durante 30 minutos. La mezcla de reacción se diluyó con acetato de etilo y después se lavó con agua y solución acuosa saturada de cloruro de sodio. La capa orgánica se secó sobre sulfato de sodio seguido de concentración a presión reducida y el residuo obtenido se purificó por cromatografía en columna sobre gel de sílice (acetato de etilo → acetato de etilo : metanol = 10 : 1) para obtener el compuesto del título (28 mg) que tiene los valores de propiedad física indicados a continuación.

TLC: Rf 0,58 (acetato de etilo : metanol = 9 : 1);
RMN ¹H (CDCl₃) : δ 1,94-2,03, 2,23-2,39, 2,57, 2,80-3,00, 3,50-3,61, 3,67-3,79, 3,87-4,00, 4,02-4,18, 4,23-4,32, 4,45-4,54, 5,12-5,24, 5,91, 7,27-7,43, 7,56-7,62, 8,20-8,23.

[Ejemplos experimentales farmacológicos] Ejemplo Biológico 1

Medición (*ensayos in vitro*) de la actividad inhibidora de Btk y la selectividad para Btk

La actividad inhibidora de la enzima Btk se midió, basándose en el protocolo proporcionado por el fabricante, usando Btk (Invitrogen Corporation) y el Ensayo de Quinasa Z'-LYTE™ de péptido Kit-Tyr1 (Invitrogen Corporation), que contenía los siguientes reactivos: péptido Tyr-1, fosfopeptido Thy-1, tampón de quinasa 5x, ATP, reactivo revelado B, tampón revelado, y reactivo de parada.

Se dispensaron 5 µl/pocillo de una solución del compuesto de ensayo diluida con dimetilsulfóxido (DMSO), o DMSO, y 10 µl/pocillo de la solución de mezcla de sustrato/enzima a una placa de ensayo de 96 pocillos y se llevó a cabo una reacción durante 20 minutos a 30 °C. La solución de mezcla de sustrato/enzima se preparó por dilución con el tampón de quinasa (DL-ditiotreitol (DTT, 2,7 mM), tampón de quinasa 1,33x) para proporcionar una concentración final para el péptido Tyr-1 de 4 µM y una concentración final de Btk de 5 nM. A continuación se añadieron 5 µl/pocillo del trifosfato de adenosina (ATP, concentración final = 36 µM) y se llevó a cabo la reacción durante 1 hora a 30 °C. Despues de la finalización de la reacción, se añadieron 10 µl de una solución de revelado, proporcionada por dilución del reactivo de revelado B hasta 128x usando tampón de revelado, y se llevó a cabo una reacción durante un período adicional de 1 hora a 30 °C. La reacción enzimática se detuvo a continuación por adición de 10 µl de la solución de parada. Se midió la intensidad de fluorescencia a 445 nm y 520 nm en cada pocillo usando un lector de fluorescencia en placa Fusion Universal Microplate Analyzer (PerkinElmer Inc.). Se determinó el porcentaje de fosforilación usando la proporción de la emisión a 445 nm (emisión de cumarina) con respecto a la emisión a 520 nm (emisión de fluoresceína) de acuerdo con el protocolo proporcionado con el kit.

Se calculó el porcentaje de inhibición (%) por parte del compuesto de ensayo usando la siguiente ecuación.

[E1]

porcentaje de inhibición (%) de fosforilación =

$$5 \quad 1 - \{ (A_C - A_x) / (A_C - A_B) \} \times 100$$

 A_x : % de fosforilación cuando se añadió el compuesto de ensayo A_B : % de fosforilación en ausencia de adición de ATP (blanco) A_C : % de fosforilación cuando se añadió solo DMSO (control)

10 El valor del 50 % de inhibición (valor de IC_{50}) para el compuesto de ensayo se determinó a partir de la curva de inhibición basada en el % de inhibición para cada concentración del compuesto de ensayo.

15 Se midió la actividad inhibidora para otras quinasas (por ejemplo, Lck, Fyn, y LynA (todas de Invitrogen Corporation) de la misma forma que se ha descrito anteriormente usando la quinasa particular en lugar de la Btk.

20 De acuerdo con los resultados, los valores de IC_{50} para los compuestos de la presente invención fueron, por ejemplo, 0, 004 μM para el compuesto del ejemplo 8, 0,014 μM para el compuesto del ejemplo 11 (3), 0,004 μM para el compuesto del ejemplo 8 (14), 0,007 μM para el compuesto del Ejemplo 19 (2) y 0,011 μM para el compuesto del ejemplo 19 (40).

25 Además, se calculó la actividad inhibidora selectiva de Btk de los compuestos de la presente invención para otras quinasas, y particularmente para Lck, Fyn, y LynA, como la proporción de los valores de IC_{50} de las quinasas individuales y se da en la siguiente Tabla 1.

[Tabla 1]

Número de ejemplo	$\text{Lck}[IC_{50}] / \text{Btk}[IC_{50}]$	$\text{Fyn}[IC_{50}] / \text{Btk}[IC_{50}]$	$\text{LynA}[IC_{50}] / \text{Btk}[IC_{50}]$
8	80	453	459
8 (14)	220	2500	1767
11 (3)	19	236	143
19 (2)	114	762	471

30 Estos resultados muestran que los compuestos de la presente invención no solo tienen actividad inhibidora de Btk, sino que también tienen una actividad inhibidora selectiva de Btk con respecto a otras quinasas.

Ejemplo Biológico 2

Medida de la activación de linfocitos B o la activación de linfocitos T usando PBMC humanas

35 Se dispensó una solución 10 mmol/l del compuesto de ensayo en DMSO en una placa de 96 pocillos (Nunc) y se preparó una dilución en serie 5x usando DMSO. Se preparó una solución de dilución del compuesto de ensayo a concentración 100x por dilución adicional 10x con medio RPMI1640 (que contenía HI-FBS al 10 %, penicilina al 1 %). Se diluyeron células mononucleares de sangre periférica humana (PBMC) con el medio para proporcionar una densidad de 2×10^6 células/ml. Se añadieron 396 μl de la suspensión de células a una placa de 96 pocillos en la que ya se habían introducido 4 μl de la solución de dilución del compuesto de ensayo a concentración 100x o el disolvente (DMSO al 10 %) y se llevó a cabo una incubación durante 10 minutos a 37 °C y 5 % de CO₂. Se añadieron 10 μl de una solución de anticuerpo anti-IgM (Southern Biotech)/IL-4 (R & D Systems) o una suspensión de perlas de anticuerpo anti-CD3/CD28 (Invitrogen Corporation) a una placa de 96 pocillos y también se añadieron 90 μl de la suspensión de células preparada como se ha descrito anteriormente (concentraciones finales: anticuerpo anti-IgM = 1 $\mu\text{g}/\text{ml}$, IL-4 = 3 ng/ml, y perlas de anticuerpo anti-CD3/CD28 = 2×10^6 perlas/ml). Se añadieron 10 μl del medio a pocillos de muestra sin estimular en lugar de estas sustancias estimulantes, y se llevó a cabo una incubación a 37 °C y 5 % de CO₂ de nuevo. La incubación se llevó a cabo durante 16 horas en el caso de la evaluación de la activación de linfocitos T y durante 22 horas en el caso de la evaluación de la activación de linfocitos B. Se añadieron 100 μl de Tampón Cytofix (BD Biosciences); se llevó a cabo una incubación durante 15 minutos a 37 °C; se llevó a cabo una centrifugación durante 10 minutos a 1500 rpm; y se retiró el sobrenadante. Se añadieron 200 μl de tampón Perm II (BD Biosciences) a -20 °C; se llevó a cabo una incubación durante 30 minutos en hielo; se llevó a cabo una centrifugación durante 10 minutos a 1500 rpm; y se retiró el sobrenadante. Se añadieron 0,5 ml de tampón de Tinción (BD Biosciences) y se llevó a cabo una centrifugación durante 10 minutos a 1500 rpm. Se añadieron 100 μl de una solución mixta de anticuerpo y se llevó a cabo una incubación durante 30 minutos en hielo en oscuridad. El anticuerpo fue la dilución 10x con Tampón de Tinción de la mezcla 1:1:1 de anticuerpo anti-CD3 marcado con PerCP (BD Biosciences), anticuerpo anti-CD20 marcado con AF488 (BD Biosciences), y anticuerpo anti-CD69 marcado con PE (BD Biosciences). Se añadieron 0,4 ml de Tampón de Tinción

5 y se retiró el sobrenadante. Se añadieron 0,3 ml de Tampón de Tinción y el sedimento de células se suspendió para preparar una muestra para medición de FACS. El análisis de FACS usó un equipo BD FACSCalibur (BD Biosciences) y un software de análisis de datos CELLQuest versión 3.3, (BD Biosciences). Se midió la señal CD69-positivo (intensidad de fluorescencia promedio) de las células CD20-positivo CD3-negativo (linfocitos B) o las células CD3-positivo CD20-negativo (linfocitos T). Después de restar el valor para la muestra sin estimular, se determinó el % de inhibición por referencia al valor para la muestra de control estimulada. El % de inhibición se representó gráficamente usando Prism (ver. 5.01J, GraphPad Software) y se determinó el valor de IC_{50} .

10 10 De acuerdo con los resultados, los valores de IC_{50} de compuestos de la presente invención para la señal CD69-positivo para linfocitos B fueron, por ejemplo, 0,021 μM para el compuesto del ejemplo 8, 0,032 μM para el compuesto del ejemplo 11 (3), 0,023 μM para el compuesto del ejemplo 8 (14) y 0,061 μM para el compuesto del Ejemplo 19 (2). Por otro lado, los valores de IC_{50} de compuestos de la presente invención para la señal CD69-positivo para linfocitos T fueron > 10 μM para todos los compuestos precedentes. Por lo tanto, los compuestos de la presente invención mostraron tener una acción inhibidora selectiva sobre la activación de linfocitos B.

15 Ejemplo Biológico 3

Evaluación de la estabilidad en microsomas hepáticos de rata y humanos

20 (1) Preparación de la solución de compuesto de ensayo

Se preparó una solución 0,25 mmol/l por dilución del compuesto de ensayo (solución 10 mmol/l en DMSO, 5 μl) con una solución acuosa al 50 % de acetonitrilo (195 μl).

25 (2) Preparación de la muestra la reacción del minuto 0

30 Se añadieron 245 μl de un tampón fosfato 0,1 mol/l (pH 7,4) que contenía 0,5 mg/ml de microsomas de rata y humanos (XenoTech) y cofactor de NADPH (BD Biosciences) a un reactor que se había calentado previamente a 37 °C; se llevó a cabo una incubación previa durante 5 minutos; y se añadió la solución del compuesto de ensayo indicada anteriormente (5 μl) y se inició la reacción. Se recogieron 20 μl inmediatamente después del comienzo y la reacción se detuvo mediante la adición de 180 μl de acetonitrilo que contenía un estándar interno (warfarina). Se agitaron 20 μl de esta solución con 180 μl de una solución acuosa al 50 % de acetonitrilo sobre una placa de filtro para la depleción de proteínas seguido de filtración por succión, y el filtrado se usó como la muestra estándar.

35 (3) Preparación de la muestra de reacción del minuto 15

40 La solución de reacción indicada anteriormente se incubó durante 15 minutos a 37 °C, y a continuación se añadieron 20 μl a 180 μl de acetonitrilo frío (que contenía el estándar interno de warfarina) para detener la reacción. Se agitaron 20 μl de esto con 180 μl de una solución acuosa al 50 % de acetonitrilo sobre una placa de filtro para la depleción de proteínas seguido de filtración por succión, y el filtrado se usó como la muestra estándar.

(4) Método de evaluación y resultados

45 Se calculó la proporción residual (%) por inyección de 1 μl de la solución demuestra en un equipo de LC-MS/MS; división de la proporción de área de pico para la muestra de reacción (área de pico para el compuesto de ensayo/área de pico para el estándar interno) por la proporción de área de pico para la muestra estándar; y multiplicación del valor resultante por 100.

50 50 Se usaron los siguientes compuestos como compuestos de ensayo: compuestos de la presente invención y 1-(3R)-3-[4-amino-3-(4-fenoxifenil)-1H-pirazolo[3,4-d]pirimidin-1-il]-1-piperidinil]-2-propen-1-ona (compuesto comparativo A) y 1-{3-[4-amino-3-(4-fenoxifenil)-1H-pirazolo[3,4-d]pirimidin-1-il]-1-pirrolidinil}-2-propin-1-ona (compuesto comparativo B), que son compuestos a modo de ejemplo descritos en el Documento de Patente 1 que tienen un esqueletoto de pirazolopirimidina. La proporción residual (%) de los compuestos de ensayo en los microsomas hepáticos de rata y humanos fue la que se muestra en la siguiente Tabla 2.

55

[Tabla 2]

Compuesto	Proporción residual (%) en el microsoma hepático de rata	Proporción residual (%) en el microsoma hepático humano
Compuesto comparativo A	0	0
Compuesto comparativo B	50,6	55,9
Ejemplo 8	100	87,0

(continuación)

Compuesto	Proporción residual (%) en el microsoma hepático de rata	Proporción residual (%) en el microsoma hepático humano
Ejemplo 19 (2)	86,4	100
Ejemplo 19 (9)	100	97,9
Ejemplo 11 (24)	88,5	100

Los resultados muestran que los compuestos de la presente invención son mucho más estables en microsomas hepáticos de rata y humanos que los compuestos comparativos.

5

Ejemplo Biológico 4

Medición de la actividad inhibidora en enzimas metabolizadoras de fármacos (acción inhibidora en CYP2C8 humana y CYP2C19 humana)

10

[Método experimental]

La reacción se llevó a cabo en una placa de 96 pocillos. Las sustancias de control positivo (CYP2C8: ketoconazol, CYP2C19: traniłcipromina) se ajustaron (CYP2C8: 0,6 y 6 mmol/l, CYP2C19: 0,9 y 9 mmol/l) con DMSO a concentraciones que fueron 300 veces la concentración final, y se prepararon soluciones (CYP2C8: 8 y 80 µmol/l, CYP2C19: 12 y 120 µmol/l) por dilución 75x con agua purificada que contenía un 2,7 % de acetonitrilo. Los compuestos de ensayo se ajustaron a 0,3 y 3 mol/l con DMSO y se ajustaron a 4 y 40 µmol/l por dilución 75x con agua purificada que contenía un 2,7 % de acetonitrilo. A continuación se preparó una mezcla de reacción (los valores numéricos son las concentraciones finales) mediante la adición de tampón fosfato potásico (pH 7,4), cloruro de magnesio (5 mol/l), sustrato (CYP2C8: dibencfluoresceína 1 µmol/l, CYP2C19: 3-ciano-7-etoxicumarina 25 µmol/l), y CYP2C8 (Cypex, 10 pmol/l) y CYP2C19 (Cypex, 3 pmol/l) de microsoma hepático expresadas en *E. coli*. Se dispensaron en cada pocillo 100 µl de esta mezcla de reacción y 50 µl del compuesto de ensayo preparados como se ha descrito anteriormente y la solución de control positivo preparada como se ha descrito anteriormente y se llevó a cabo una incubación previa durante 10 minutos a 37 °C. La reacción se inició mediante la adición de 50 µl de solución de NADPH (concentración final = 1 mmol/l) y se llevó a cabo una incubación durante 30 minutos a 37 °C. Se midió la intensidad de fluorescencia (CYP2C8: longitud de onda de excitación = 485 nm, longitud de onda de fluorescencia = 538 nm; CYP2C19: longitud de onda de excitación = 409 nm, longitud de onda de fluorescencia = 460 nm) inmediatamente después de la adición de NADPH y después de incubación durante 30 minutos. Se tomó el % como el % de declinación (% de inhibición) en la intensidad de fluorescencia en comparación con un control en el que se añadió DMSO en lugar de la solución de compuesto de ensayo y se llevó a cabo la reacción y se calculó usando la siguiente fórmula.

15

Inhibición (%) = 100 - { (intensidad de fluorescencia después de la reacción del compuesto de ensayo - intensidad de fluorescencia antes de la reacción del compuesto de ensayo)/(intensidad de fluorescencia después de la reacción del control - intensidad de fluorescencia antes de la reacción de control) x 100}

20

25

30

35

Se tomó el valor de Cl_{50} para que fuera < 1 µM cuando el % de inhibición a 1 µmol/l fue al menos un 50%; se tomó para que fuera > 10 µmol/l cuando el % de inhibición a 10 µmol/l fue no más de un 50%; y los valores intermedios a los precedentes (no más de un 50 % a 1 µmol/l y al menos un 50 % a 10 µmol/l) se calcularon usando la siguiente fórmula

40

$$Cl_{50} = (50 - b)/a$$

en la que a y b son la pendiente y la ordenada en el origen de la recta de regresión lineal $y = ax + b$ que pasa a través de los dos puntos siguientes: la concentración de 1 µmol/l, % de inhibición y la concentración de 10 µmol/l, % de inhibición.

45

Los valores de Cl_{50} de los compuestos comparativos y los compuestos de la presente invención se midieron usando el método de medición descrita anteriormente.

50

55

Los resultados son los que siguen a continuación: para el compuesto comparativo A y el compuesto comparativo B, los valores de Cl_{50} para CYP2C8 fueron 4,7 µM y 6,9 µM, respectivamente, y los valores de Cl_{50} para CYP2C19 fueron 5,6 µM y 8,1 µM, respectivamente. Por otro lado, los compuestos de la presente invención, por ejemplo, los compuestos del Ejemplo 8, Ejemplo 11 (3), Ejemplo 8 (14) y Ejemplo 19 (2), tuvieron todos valores de Cl_{50} para CYP2C8 y CYP2C19 de > 10 µM. Por lo tanto, los compuestos de la presente invención mostraron tener una menor actividad inhibidora de CYP que los compuestos comparativos.

Ejemplo Biológico 5

Medición de la citotoxicidad y la capacidad de reducir el potencial de membrana mitocondrial en células cultivadas de hepatoma humano

- 5 Se conoce que el tejido que mantiene un equilibrio aeróbico, por ejemplo, de riñones y corazón, y el tejido que se expone a altas concentraciones del fármaco y lleva a cabo el metabolismo del fármaco, por ejemplo, el hepático, es sensible a disfunción mitocondrial (*Drug Discovery Today*, 12 (17-18), 777-785, 2007). La reducción o extinción del potencial de membrana mitocondrial mediante un fármaco está causada por la inhibición directa del sistema de transporte de electrones, desacoplamiento del transporte de electrones de la ATP sintasa, o la apertura de un poro de transición de permeabilidad de membrana mitocondrial. Como consecuencia, la medición del potencial de membrana mitocondrial de células hepáticas puede proporcionar un parámetro para la hepatotoxicidad.

10 Se sembraron células hepáticas humanas en una placa de 96 pocillos revestida con colágeno con una densidad celular de 30.000 células/pocillo y se llevó a cabo una incubación durante una noche en una incubadora a 37 °C en 15 5 % de CO₂-95 % de aire. Las células cultivadas se tiñeron durante 1 hora con yoduro de 5,5',6,6'-tetrahidro-1,1',3,3'-tetrametil-benzamidazolocarbocianina (JC-1) seguido de tratamiento con el compuesto de ensayo. El compuesto de ensayo se disolvió en DMSO y a continuación se diluyó con el medio de cultivo líquido Hepatocyte Culture Medium (HCM) y se añadió a las células. Las concentraciones de tratamiento del compuesto de ensayo fueron 0, 6,25, 12,5, 25, 50, 100, 200, y 400 µmol/l. Despues de la exposición al compuesto de ensayo durante 24 20 horas, se llevó a cabo una medición con un lector de placas SpectraMax (Molecular Devices, LLC) a una longitud de onda de excitación de 485 nm y una longitud de onda de fluorescencia de 538 nm y una longitud de onda de excitación de 544 nm y una longitud de onda de fluorescencia de 590 nm. El potencial de membrana se determinó mediante la proporción entre el valor de medición de 544 nm/590 nm y el valor de medición de 485 nm/538 nm. 25 Despues de esto, se midió la concentración de ATP en las células usando un kit de ensayo luminescente Celltiter Glo (Promega Corporation) con el fin de evaluar la toxicidad celular en el compuesto de ensayo. Las células se lisaron mediante el tampón de ensayo proporcionado con el kit de medición y se midió la concentración del ATP liberado por las células usando como índice la actividad enzimática de luciferina-luciferasa. La emisión se midió usando un lector de placas SpectraMax. La capacidad del compuesto de ensayo para disminuir el potencial de membrana mitocondrial y la citotoxicidad del compuesto de ensayo se representaron mediante la concentración 30 (valor de Cl₅₀) que causó un 50 % de disminución en el potencial de membrana mitocondrial y la concentración de ATP, respectivamente. La capacidad para disminuir el potencial de membrana mitocondrial de los compuestos de ensayo y la citotoxicidad de los compuestos de ensayo se dan en la siguiente Tabla 3.

[Tabla 3]

Compuesto	Capacidad para disminuir el potencial de membrana mitocondrial (Cl ₅₀ (mM))	Toxicidad para células hepáticas humanas (Cl ₅₀ (mM))
Compuesto comparativo A	39	78
Compuesto comparativo B	< 6,25	< 6,25
Ejemplo 8	324	290
Ejemplo 19 (2)	200	135
Ejemplo 19 (9)	181	97
Ejemplo 11 (24)	347	213

35 Los resultados mostraron que ambos valores de Cl₅₀ fueron inferiores para todos los compuestos de la presente invención que para los compuestos comparativos.

[Ejemplos de formulación]

Ejemplo de Formulación 1

40 Los componentes indicados a continuación se mezclaron por un método estándar, se filtraron a través de un filtro de desempolvado, se llenaron en ampollas de 5 ml y se esterilizaron térmicamente con un autoclave para obtener 45 10.000 ampollas que contenían 20 mg de componente activo por ampolla.

- 6-amino-9-{(3R)-1-[(2E)-4-(dimetilamino)-2-butenoil]3-pirrolidinil}-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona 200 g
- manitol 20 g
- agua destilada 50 l

Ejemplo de formulación 2

Los componentes indicados a continuación se mezclaron mediante un método convencional y a continuación se conformaron en comprimidos para obtener 10.000 comprimidos que contenían 10 mg de cada componente activo en cada comprimido.

• 6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona	100 g
• carboximetilcelulosa de calcio (disgregante)	20 g
• estearato de magnesio (lubricante)	10 g
• celulosa microcristalina	870 g

5

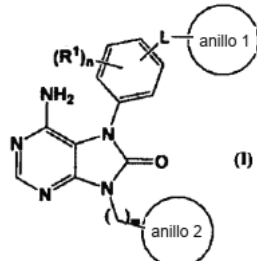
Aplicabilidad industrial

Los compuestos de la presente invención son compuestos que, además de tener actividad inhibidora selectiva de Btk, exhiben una excelente estabilidad metabólica y pueden evitar hepatotoxicidad o similar, y en consecuencia son útiles como agentes terapéuticos muy seguros para enfermedades en las que participan linfocitos B o mastocitos.

10

REIVINDICACIONES

1. Un compuesto representado por la fórmula general (I),



5

(en la fórmula,

L representa (1) -O-, (2) -S-, (3) -SO-, (4) -SO₂- (5) -NH-, (6) -C(O)-, (7) -CH₂-O-, (8) -O-CH₂-, (9) -CH₂- o (10) -CH(OH)-;

10 R¹ representa (1) un átomo de halógeno, (2) un grupo alquilo C₁₋₄, (3) un grupo alcoxi C₁₋₄, (4) un grupo haloalquilo C₁₋₄ o (5) un grupo haloalcoxi C₁₋₄; el anillo 1 representa un anillo benceno, ciclohexano o piridina, el cual puede estar sustituido por de uno a cinco sustituyentes seleccionado cada uno independientemente entre el grupo que consiste en (1) átomos de halógeno, (2) grupos alquilo C₁₋₄, (3) grupos alcoxi C₁₋₄, (4) nitrilo, (5) grupos haloalquilo C₁₋₄ y (6) grupos haloalcoxi C₁₋₄, en donde cuando dos o más sustituyentes están presentes en el anillo 1, estos sustituyentes pueden formar un grupo cíclico de 4 a 7 miembros junto con los átomos del anillo 1 a los cuales estos sustituyentes están unidos;

15 el anillo 2 representa un heterociclo saturado nitrogenado, de 4 a 6 miembros, que está sustituido con de uno a tres -K-R²;

20 K representa (-C(O)- (en donde el enlace de la izquierda es un enlace al anillo 2);

R² representa un grupo alquenilo C₂₋₄ o un grupo alquinilo C₂₋₄, cada uno de los cuales puede estar sustituido con de uno a cinco sustituyentes seleccionado cada uno independientemente de entre el grupo que consiste en (1) NR³R⁴, (2) átomos de halógeno, (3) CONR⁵R⁶, (4) CO₂R⁷ y (5) OR⁸;

25 cada uno de R³ y R⁴ representa independientemente (1) un átomo de hidrógeno o (2) un grupo alquilo C₁₋₄ que puede estar sustituido por OR⁹ o CONR¹⁰R¹¹;

R³ y R⁴ pueden, junto con el átomo de nitrógeno al cual están unidos, formar un heterociclo saturado nitrogenado de 4 a 7 miembros, que puede estar sustituido por un grupo oxo o un grupo hidroxilo;

30 cada uno de R⁵ y R⁶ representa independientemente (1) un átomo de hidrógeno, (2) un grupo alquilo C₁₋₄ o (3) un grupo fenilo;

R⁷ representa (1) un átomo de hidrógeno o (2) un grupo alquilo C₁₋₄;

R⁸ representa (1) un átomo de hidrógeno, (2) un grupo alquilo C₁₋₄, (3) un grupo fenilo o (4) un grupo benzotriazolilo;

R⁹ representa (1) un átomo de hidrógeno o (2) un grupo alquilo C₁₋₄;

35 cada uno de R¹⁰ y R¹¹ representa independientemente (1) un átomo de hidrógeno o (2) un grupo alquilo C₁₋₄;

n representa un número entero de 0 a 4;

m representa un número entero de 0 a 2 y

cuando n es dos o más, los R¹ pueden ser el mismo que los demás o pueden ser diferentes entre sí),

40 un isómero óptico de los mismos o sus mezclas, una sal de los mismos, un solvato de los mismos o un N-óxido de los mismos, para su uso para prevenir y/o tratar una enfermedad relacionada con Btk.

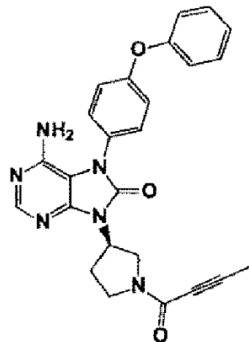
2. El compuesto para su uso de acuerdo con la reivindicación 1, en donde la enfermedad relacionada con Btk es una enfermedad alérgica, una enfermedad autoinmunitaria, una enfermedad inflamatoria, una enfermedad tromboembólica o un cáncer.

45

3. El compuesto para su uso de acuerdo con la reivindicación 2, en donde el cáncer es un linfoma no Hodgkin.

4. El compuesto para su uso de acuerdo con la reivindicación 1, en donde el compuesto es 6-amino-9-[(3R)-1-(2-butinoil)-3-pirrolidinil]-7-(4-fenoxifenil)-7,9-dihidro-8H-purin-8-ona, representado por la fórmula siguiente:

50



o una sal del mismo.

- 5 5. El compuesto para su uso de acuerdo con la reivindicación 4, en donde la enfermedad relacionada con Btk es una enfermedad alérgica, una enfermedad autoinmunitaria, una enfermedad inflamatoria, una enfermedad tromboembólica o un cáncer.
- 10 6. El compuesto para su uso de acuerdo con la reivindicación 5, en donde la enfermedad autoinmunitaria se selecciona de entre el grupo que consiste en enfermedad inflamatoria del intestino, artritis, lupus, artritis reumatoide, artritis psoriásica, artrosis, enfermedad de Still, artritis juvenil, diabetes tipo I, miastenia gravis, tiroiditis de Hashimoto, tiroiditis de Ord, enfermedad de Basedow, síndrome de Sjogren, esclerosis múltiple, síndrome de Guillain-Barre, encefalomielitis diseminada aguda, enfermedad de Addison, síndrome de opsoclono-mioclonia, espondilitis anquilosante, síndrome de anticuerpos antifosfolípidos, anemia aplásica, hepatitis autoinmune, enfermedad celíaca, síndrome de Goodpasture, púrpura trombocitopénica idiopática, neuritis óptica, esclerodermia, cirrosis biliar primaria, enfermedad de Reiter, arteritis de Takayasu, arteritis temporal, anemia hemolítica autoinmune cálida, granuloma de Wegener, psoriasis, alopecia universal, enfermedad de Behçet, síndrome de fatiga crónica, disautonomía, endometriosis, cistitis intersticial, miotonía, vulvodinia, y lupus sistémico eritematoso.
- 15 7. El compuesto para su uso de acuerdo con la reivindicación 5, en donde el cáncer es un linfoma no de Hodgkin.
- 20 8. El compuesto para su uso de acuerdo con la reivindicación 7, en donde el linfoma no Hodgkin es linfoma no Hodgkin de linfocitos B.
- 25 9. El compuesto para su uso de acuerdo con la reivindicación 8, en donde el linfoma no Hodgkin de linfocitos B se selecciona entre el grupo que consiste en linfoma de Burkitt, linfoma relacionado con SIDA, linfoma de linfocitos B de zona marginal, linfoma de linfocitos B grandes y difusos, linfoma de efusión primaria, granulomatosis linfomatoide, linfoma folicular, leucemia linfocítica crónica de linfocitos B, leucemia prolinfocítica de linfocitos B, leucemia linfoplasmocítica/macroglobulinemia de Waldenstrom, plasmocitoma, linfoma de células del manto, linfoma de linfocitos B grandes mediastínico, linfoma de linfocitos B grandes intravascular, y leucemia de células peludas.
- 30