

(12) 按照专利合作条约所公布的国际申请

(19) 世界知识产权组织

国 际 局

(43) 国际公布日

2022 年 12 月 29 日 (29.12.2022)



WIPO | PCT



(10) 国际公布号

WO 2022/268075 A1

(51) 国际专利分类号:

A61K 31/4985 (2006.01) A61P 35/00 (2006.01)

(21) 国际申请号:

PCT/CN2022/100134

(22) 国际申请日: 2022 年 6 月 21 日 (21.06.2022)

(25) 申请语言:

中文

(26) 公布语言:

中文

(30) 优先权:

PCT/CN2021/101322

2021年6月21日 (21.06.2021) CN

(71) 申请人: 贝达药业股份有限公司 (BETTA PHARMACEUTICALS CO., LTD) [CN/CN]; 中国浙江省杭州市余杭经济技术开发区兴中路355号, Zhejiang 311100 (CN)。

(72) 发明人: 郭晶 (GUO, Jing); 中国北京市大兴经济技术开发区地盛北街1号B区29号楼, Beijing 100176 (CN)。 颜丹 (YAN, Dan); 中国北京市大兴经济技术开发区地盛北街1号B区29号楼,

Beijing 100176 (CN)。 王钰 (WANG, Yu); 中国北京市大兴经济技术开发区地盛北街1号B区29号楼, Beijing 100176 (CN)。 许通 (XU, Tong); 中国北京市大兴经济技术开发区地盛北街1号B区29号楼, Beijing 100176 (CN)。 李考 (LI, Kao); 中国北京市亦庄经济技术开发区景园北街2号60栋金源利德大厦8层, Beijing 100176 (CN)。 许伟 (XU, Wei); 中国北京市大兴经济技术开发区地盛北街1号B区29号楼, Beijing 100176 (CN)。 兰宏 (LAN, Hong); 中国北京市大兴经济技术开发区地盛北街1号B区29号楼, Beijing 100176 (CN)。 丁列明 (DING, Lieming); 中国浙江省杭州市余杭经济技术开发区兴中路355号, Zhejiang 311100 (CN)。 王家炳 (WANG, Jiabing); 中国北京市大兴经济技术开发区地盛北街1号B区29号楼, Beijing 100176 (CN)。

(74) 代理人: 北京康信知识产权代理有限责任公司 (KANGXIN PARTNERS, P.C.); 中国北京

(54) Title: APPLICATION OF COMPOUND IN PREPARATION OF DRUG FOR TREATING MYELOFIBROSIS AND RELATED SYMPTOMS/SIGNS THEREOF, AND USE OF COMPOUND

(54) 发明名称: 化合物在制备用于治疗骨髓纤维化及其相关症状/体征的药物中的应用、该化合物的用途

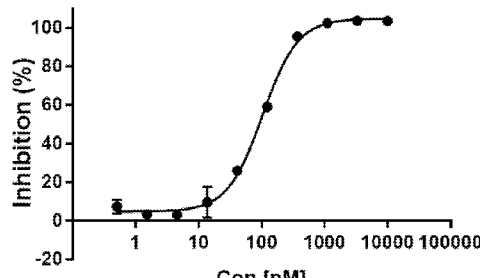
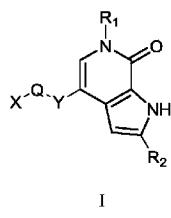


图 2

(57) Abstract: The present invention provides an application of a compound in the preparation of drug for treating myelofibrosis and related symptoms/signs thereof, and a use of the compound. The compound is selected from one or more of a compound having a structure as shown in formula I, and a pharmaceutically-acceptable salt, prodrug, solvate, and hydrate thereof.

(57) 摘要: 本发明提供了一种化合物在制备用于治疗骨髓纤维化及其相关症状/体征的药物中的应用、该化合物的用途。该化合物选自具有式I所示结构的化合物及其药学上可接受的盐、前药、溶剂化物、水合物中的一种或多种。



市海淀区知春路甲48号盈都大厦A座
16层, Beijing 100098 (CN)。

- (81) 指定国(除另有指明, 要求每一种可提供的国家保护) : AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BN, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DJ, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IQ, IR, IS, IT, JM, JO, JP, KE, KG, KH, KN, KP, KR, KW, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PA, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, SA, SC, SD, SE, SG, SK, SL, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, WS, ZA, ZM, ZW。
- (84) 指定国(除另有指明, 要求每一种可提供的地区保护) : ARIPO (BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, ST, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), 欧亚 (AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), 欧洲 (AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE, SI, SK, SM, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, KM, ML, MR, NE, SN, TD, TG)。

本国际公布:

- 包括国际检索报告(条约第21条(3))。

化合物在制备用于治疗骨髓纤维化及其相关症状/体征的药物中的应用、该化合物的用途

技术领域

本发明涉及药物领域，具体而言，涉及一种化合物在制备用于治疗骨髓纤维化及其相关症状/体征的药物中的应用、该化合物的用途。

背景技术

骨髓纤维化 (Myelofibrosis, MF) 是造血干细胞克隆性增殖所致的骨髓增殖性肿瘤 (MPNs)，包括原发性骨髓纤维化、继发于真性红细胞增多症或原发性血小板增多症的骨髓纤维化。骨髓纤维化 (Myelofibrosis, MF) 是以骨髓中出现网状纤维和胶原纤维为特征的疾病，临床表现包括贫血，疲劳，早饱感，腹部不适，活动力不佳，注意力不集中，夜间盗汗，皮肤瘙痒，弥漫性骨痛，发热，体重下降，脾肿大，肝肿大，严重影响患者生活质量。整体中位生存时间 3.5~5.5 年，风险等级越高，生存期越短，高危患者的中位生存时间 2 年左右。骨髓纤维化 (MF) 的病因尚不十分明确，患者常伴随有 Janus 激酶 2 (JAK2)、CALR 和 MPL 等基因活化突变，从而使 JAK-STAT 通路的过度活化。约 85% 的 MF 患者存在 JAK、MPL 和 CARL 中的至少 1 种驱动基因突变 (Klampfl T, et al. NEJM 2013;369(25):2379-90; Nangalia J, et al. NEJM 2013;369(25):2391-405)。在原发性骨髓纤维化患者中，三种主要驱动突变的发生比例分别为 JAK2 (~65%)、CALR (~25%) 和 MPL (~10%) (Tefferi A. Am J Hematol. 2021 Jan;96(1):145-162.)。

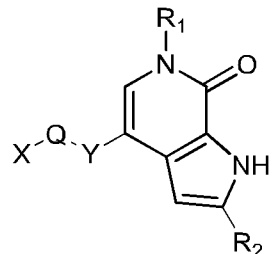
骨髓纤维化的治疗，短期内以缓解症状，改善生活质量为目标，长期是以延长生存，改善/逆转骨髓纤维化，甚至治愈为目标。当前 MF 的治疗方法中，传统治疗药物针对临床表现对症治疗，且疗效有限。目前针对骨髓纤维化的靶向治疗药物较少，只有两款治疗骨髓纤维化的靶向药物诞生，分别是来自诺华 (Novartis) 的小分子 JAK1/JAK2 激酶抑制剂磷酸芦可替尼 (ruxolitinib phosphate)，以及百时美施贵宝 (BMS) 的高度特异性 JAK2 抑制剂 fedratinib。其中，芦可替尼 (ruxolitinib) 是目前中国唯一获批治疗骨髓纤维化的靶向药物。但是，JAK 抑制剂已显示在一些患者中引起或恶化血小板减少症、贫血、胃肠道紊乱、代谢异常、周围神经病变和停药期间症状的超急性复发。(Tefferi, A. JAK inhibitors for myeloproliferative neoplasms: clarifying facts from myths[J]. Blood, 2012, 119(12):2721-2730.)。

基于以上原因，急需开发一种能够有效治疗骨髓纤维化及其相关症状/体征的药物。

发明内容

本发明的主要目的在于提供一种化合物在制备用于治疗骨髓纤维化及其相关症状/体征的药物中的应用、该化合物的用途，以作为治疗骨髓纤维化及其相关症状/体征的新药物。

为了实现上述目的，根据本发明的一个方面，提供了一种化合物在制备用于治疗骨髓纤维化及其相关症状/体征的药物中的应用，其特征在于，化合物选自具有式 I 所示结构的化合物及其药学上可接受的盐、前药、溶剂化物、水合物中的一种或多种：



式 I

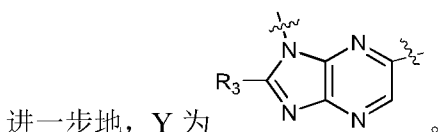
式 I 中，

R_1 和 R_2 分别独立地选自 H、 C_{1-6} 烷基、 C_{1-6} 烷氧基、 C_{6-10} 芳基或 C_{5-10} 杂芳基， C_{1-6} 烷基、 C_{1-6} 烷氧基、 C_{6-10} 芳基或 C_{5-10} 杂芳基任选地被 C_{1-6} 烷基取代基、-NH₂ 取代基、-OH 取代基、 C_{6-10} 芳基取代基或 C_{5-10} 杂芳基取代基取代； C_{5-10} 杂芳基取代基及 C_{5-10} 杂芳基分别独立地具有 1 个、2 个或 3 个分别独立地选自氮、氧或硫的杂原子；

Q 不存在或选自 C_{1-6} 亚烷基、-SO₂-或-NH-， C_{1-6} 亚烷基或-NH-任选地被卤素、 C_{1-6} 烷基或 C_{1-6} 烷氧基取代；

X 选自 H、 C_{1-6} 烷基、 C_{6-10} 芳基或 C_{5-10} 杂芳基， C_{1-6} 烷基、 C_{6-10} 芳基或 C_{5-10} 杂芳基任选地被卤素、卤代 C_{1-6} 烷基、 C_{1-6} 烷基、 C_{1-6} 烷氧基、 C_{1-6} 烷硫基、 C_{1-6} 烷氧羰基或 C_{1-6} 烷基-SO₂-取代；

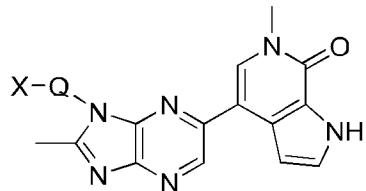
Y 为 ，其中---表示双键或单键； U 、 W 或 Z 分别独立地选自 C 或 N； R_3 不存在或选自 H、卤素、羟基、氨基、 C_{1-6} 烷基、 C_{1-6} 烷氧基、氰基、氧代基或-N(R₄)-SO₂-R₅； R_4 和 R_5 分别独立地选自 H、 C_{1-6} 烷基或卤素取代的 C_{1-6} 烷基。



进一步地， Y 为 。

进一步地， R_1 选自 H 或为 C_{1-4} 烷基；优选地， R_1 选自 H、甲基、乙基、正丙基、异丙基、正丁基、异丁基、仲丁基或叔丁基；和/或， R_2 选自 H 或 C_{1-3} 烷基；优选地， R_2 选自 H、甲基、乙基、正丙基或异丙基；和/或， Q 不存在或为 C_{1-3} 亚烷基；优选地， Q 选自亚甲基或亚乙基；和/或， X 选自 H、 C_{1-3} 烷基或苯基，可选地，苯基可被卤素、 C_{1-3} 卤代烷基、 C_{1-3} 烷基、 C_{1-3} 烷氧基或 C_{1-3} 烷基-SO₂-取代。

进一步地，化合物选自具有式 II 所示结构的化合物及其药学上可接受的盐、前药、溶剂化物、水合物中的一种或多种：



式 II

式 II 中，Q 为 C₁₋₆ 亚烷基；X 为苯基，苯基任选地被卤素、C₁₋₃ 卤代烷基、C₁₋₃ 烷基、C₁₋₃ 烷氧基或 C₁₋₃ 烷基-SO₂-取代。

进一步地，化合物选自：

6-甲基-4-(2-甲基-1-(4-(三氟甲基)苄基)-1H-咪唑并[4,5-b]吡嗪-6-基)-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(4-氯苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]吡嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(4-甲氧基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(4-甲氧基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-苄基-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(2-氟-5-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-氟-5-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(2-氟-4-氯苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-三氟甲基-4-氯苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-氟-4-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-氯-4-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-氯苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(2,4-二氟苯基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(4-溴苯基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

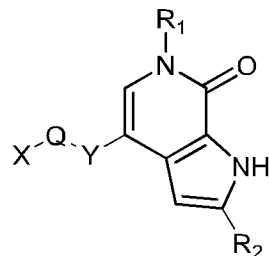
6-甲基-4-(2-甲基-1-(4-(甲磺酰基)苯基)-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮中的一种或多种；

优选地，所述化合物为 6-甲基-4-(2-甲基-1-(4-(三氟甲基)苯基)-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮。

进一步地，上述药物还包括辅料。

进一步地，上述药物为静脉给药、肌内给药、胃肠外给药、鼻给药、口服给药或直肠给药。

根据本发明的另一方面，还提供了一种治疗骨髓纤维化及其相关症状/体征的方法，其包括：提供包含化合物的药物，其中化合物选自具有式 I 所示结构的化合物及其药学上可接受的盐、前药、溶剂化物、水合物中的一种或多种；给予骨髓纤维化患者有效量的药物；



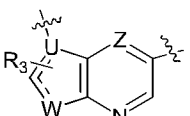
式 I

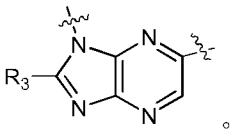
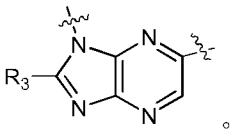
式 I 中，

R₁ 和 R₂ 分别独立地选自 H、C₁₋₆ 烷基、C₁₋₆ 烷氧基、C₆₋₁₀ 芳基或 C₅₋₁₀ 杂芳基，C₁₋₆ 烷基、C₁₋₆ 烷氧基、C₆₋₁₀ 芳基或 C₅₋₁₀ 杂芳基任选地被 C₁₋₆ 烷基取代基、-NH₂ 取代基、-OH 取代基、C₆₋₁₀ 芳基取代基或 C₅₋₁₀ 杂芳基取代基取代；C₅₋₁₀ 杂芳基取代基和 C₅₋₁₀ 杂芳基分别独立地具有 1 个、2 个或 3 个分别独立地选自氮、氧或硫的杂原子；

Q 不存在或选自 C₁₋₆ 亚烷基、-SO₂- 或 -NH-，C₁₋₆ 亚烷基或 -NH- 任选地被卤素、C₁₋₆ 烷基或 C₁₋₆ 烷氧基取代；

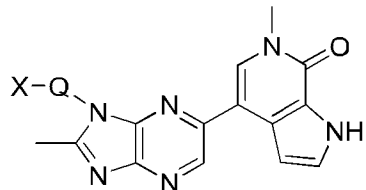
X 选自 H、C₁₋₆ 烷基、C₆₋₁₀ 芳基或 C₅₋₁₀ 杂芳基，C₁₋₆ 烷基、C₆₋₁₀ 芳基或 C₅₋₁₀ 杂芳基任选地被卤素、卤代 C₁₋₆ 烷基、C₁₋₆ 烷基、C₁₋₆ 烷氧基、C₁₋₆ 烷硫基、C₁₋₆ 烷氧羰基或 C₁₋₆ 烷基-SO₂- 取代；


Y 为 


进一步地，Y 为 。

进一步地，R₁ 选自 H 或为 C₁₋₄ 烷基；优选地，R₁ 选自 H、甲基、乙基、正丙基、异丙基、正丁基、异丁基、仲丁基或叔丁基；和/或，R₂ 选自 H 或 C₁₋₃ 烷基；优选地，R₂ 选自 H、甲基、乙基、正丙基或异丙基；和/或，Q 不存在或为 C₁₋₃ 亚烷基；优选地，Q 选自亚甲基或亚乙基；和/或，X 选自 H、C₁₋₃ 烷基或苯基，可选地，苯基可被卤素、C₁₋₃ 卤代烷基、C₁₋₃ 烷基、C₁₋₃ 烷氧基或 C₁₋₃ 烷基-SO₂-取代。

进一步地，化合物选自具有式 II 所示结构的化合物及其药学上可接受的盐、前药、溶剂化物、水合物中的一种或多种：



式 II

式 II 中，Q 为 C₁₋₆ 亚烷基；X 为苯基，苯基任选地被卤素、C₁₋₃ 卤代烷基、C₁₋₃ 烷基、C₁₋₃ 烷氧基或 C₁₋₃ 烷基-SO₂-取代。

进一步地，化合物选自：

6-甲基-4-(2-甲基-1-(4-(三氟甲基)苄基)-1H-咪唑并[4,5-b]吡嗪-6-基)-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(4-氯苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]吡嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(4-甲氧基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(4-甲氧基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-苄基-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(2-氟-5-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-氟-5-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(2-氟-4-氯苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-三氟甲基-4-氯苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-氟-4-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-氯-4-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-氯苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(2,4-二氟苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(4-溴苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

6-甲基-4-(2-甲基-1-(4-(甲磺酰基)苄基)-1H-咪唑并[4,5-b]吡嗪-6-基)-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮中的一种或多种；

优选地，所述化合物为 6-甲基-4-(2-甲基-1-(4-(三氟甲基)苄基)-1H-咪唑并[4,5-b]吡嗪-6-基)-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮。

进一步地，所述骨髓纤维化选自原发性骨髓纤维化、继发于真性红细胞增多症或原发性血小板增多症的骨髓纤维化。

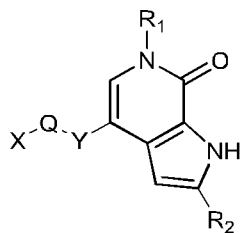
进一步地，上述药物还包括辅料。

进一步地，上述药物为静脉内给药、肌内给药、胃肠外给药、鼻给药、口服给药或直肠给药。

进一步地，上述化合物的给药剂量为 1~500mg/天。

进一步地，上述化合物以约 3mg/天、或 5mg/天、或 10mg/天、或 20mg/天、或 25mg/天、或 30mg/天、或 35mg/天、或 40mg/天、或 45mg/天、或 50mg/天、或 55mg/天、或 60mg/天、或 70mg/天、或 80mg/天、或 90mg/天、或 100mg/天、或 150mg/天、或 200mg/天的剂量口服施用。

本发明提供了一种化合物在制备用于治疗骨髓纤维化及其相关症状/体征的药物中的应用，该化合物选自具有式 I 所示结构的化合物及其药学上可接受的盐、前药、溶剂化物、水合物中的一种或多种：



式 I

该化合物对于 *JAK2V617F* 突变驱动的人骨髓增殖性肿瘤细胞 HEL、SET-2 的增殖具有明显的抑制作用，且对 NF-κB 的转录活性以及炎症因子 IL-6 的分泌展现出良好的抑制作用，可用于治疗骨髓纤维化疾病及其相关症状/体征。

附图说明

构成本发明的一部分的说明书附图用来提供对本发明的进一步理解，本发明的示意性实施例及其说明用于解释本发明，并不构成对本发明的不当限定。在附图中：

图 1 示出了本发明实施例 2 中不同浓度下的化合物 1 对 HEL 细胞的增殖抑制曲线；

图 2 示出了本发明实施例 2 中不同浓度下的化合物 1 对 SET-2 细胞的增殖抑制曲线；

图 3 示出了本发明实施例 3 中不同浓度下的化合物 1 对 NF-κB 转录活性的抑制曲线；

图 4 示出了本发明实施例 4 中不同浓度下的化合物 1 对 THP-1 细胞 IL-6 的抑制曲线。

具体实施方式

需要说明的是，在不冲突的情况下，本发明中的实施例及实施例中的特征可以相互组合。下面将参考附图并结合实施例来详细说明本发明。

术语解释：

本发明中，除另有说明，术语“卤素”(halogen)是指氟、氯、溴或碘。优选的卤素基团是指氟、氯和溴。

本发明中，除另有说明，术语“烷基”包括直链、支链或环状的饱和单价烃基。例如，烷基包括甲基、乙基、丙基、异丙基、环丙基、正丁基、异丁基、仲丁基、叔丁基、环丁基、正戊基、3-(2-甲基)丁基、2-戊基、2-甲基丁基、新戊基、环戊基、正己基、2-己基、2-甲基戊基和环己基。类似的，C₁₋₆烷基中的“C₁₋₆”是指含有 1、2、3、4、5 或 6 个碳原子以直链或支链形式排列的基团。

本发明中，除另有说明，术语“杂芳基”是指取代或未取代的稳定的 5 到 10 个环原子的至少含有一个芳香环的单环或双环基团，所述的芳香环含有一个、两个或三个选自 N、O 和 S

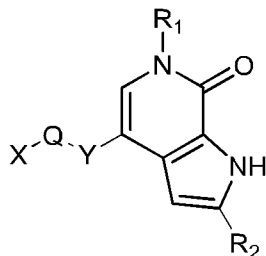
的环杂原子，其余的环原子是 C 原子。此类杂芳基的实例包括但不限于，吡啶基、嘧啶基、吡咯基、咪唑基、噻唑基、噻吩基、苯并咪唑。

本发明中的术语“前药”是指很容易在体内转化成所需要的化合物的功能性衍生物。因此，本发明提供的治疗方法中的术语“给药”包括施用本发明公开的化合物，或对受试者给药后能够在体内转化为本发明公开的化合物，用于治疗骨髓纤维化及其相关症状/体征。

当式 I 所示化合物及其药学上可接受的盐为溶剂化物或多晶型的形式时，本发明“化合物”包括任何可能的溶剂化物和多晶型。形成溶剂化物的溶剂类型没有特别的限定，只要该溶剂是药理学上可以接受的。例如，水、乙醇、丙醇、丙酮等类似的溶剂都可以采用。

术语“药学上可接受的盐”是指从药学上可接受的无毒的碱或酸制备的盐。当本发明采用的化合物是酸时，可以从药学上可接受的无毒的碱，包括无机碱和有机碱，方便地制得其相应的盐。从无机碱衍生的盐包括铝、铵、钙、铜（高价和低价）、三价铁、亚铁、锂、镁、锰（高价和低价）、钾、钠、锌之类的盐。特别优选铵、钙、镁、钾和钠的盐。能够衍生成药学上可接受的盐的无毒有机碱包括伯胺、仲胺和叔胺，也包括环胺及含有取代基的胺，如天然存在的和合成的含取代基的胺。能够成盐的其他药学上可接受的无毒有机碱，包括离子交换树脂以及精氨酸、甜菜碱、咖啡因、胆碱、N',N'-二苄乙二胺、二乙胺、2-二乙氨基乙醇、2-二甲氨基乙醇、乙醇胺、乙二胺、N-乙基吗啉、N-乙基哌啶、还原葡萄糖胺、氨基葡萄糖、组氨酸、哈胺、异丙胺、赖氨酸，甲基葡萄糖胺、吗啉、哌嗪、哌啶、多胺树脂、普鲁卡因、氯普鲁卡因、嘌呤、可可碱、三乙胺、三甲胺、三丙胺、氨丁三醇等。当本发明采用的化合物是碱时，可以从药学上可接受的无毒的酸，包括无机酸和有机酸，方便制得其相应的盐。这样的酸包括，如，醋酸、苯磺酸、苯甲酸、樟脑磺酸、柠檬酸、乙磺酸、甲酸、富马酸、葡萄糖酸、谷氨酸、氢溴酸、盐酸、羟乙磺酸、乳酸、马来酸、苹果酸、扁桃酸、甲磺酸、黏酸、硝酸、扑酸、泛酸、磷酸、琥珀酸、硫酸、草酸、丙酸、乙醇酸、氢碘酸、高氯酸、环己氨磺酸、水杨酸、2-萘磺酸、糖精酸、三氟乙酸、酒石酸和对甲苯磺酸等。较优地，柠檬酸、氢溴酸、甲酸、盐酸、马来酸、磷酸、硫酸和酒石酸。更优地，甲酸和盐酸。由于式 I 所示化合物将作为药物应用，所以优选使用基本上纯的形式，例如，至少 60% 纯度，更适当地至少 75% 的纯度，特别地至少 98% 的纯度（% 是重量比）。

为了对骨髓纤维化及其相关症状/体征进行药物的治疗，本发明提供了一种化合物在制备用于治疗骨髓纤维化及其相关症状/体征的药物中的应用，并提供了一种治疗骨髓纤维化及其相关症状/体征的方法。上述方法包括：提供包含化合物的药物；给予骨髓纤维化患者有效量的药物。本发明还提供了一种用于治疗骨髓纤维化及其相关症状/体征的药物，该药物包含化合物。以上化合物选自具有式 I 所示结构的化合物及其药学上可接受的盐、前药、溶剂化物、水合物中的一种或多种：



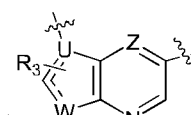
式 I

式 I 中，

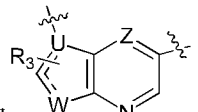
R_1 和 R_2 分别独立地选自 H、 C_{1-6} 烷基、 C_{1-6} 烷氧基、 C_{6-10} 芳基或 C_{5-10} 杂芳基， C_{1-6} 烷基、 C_{1-6} 烷氧基、 C_{6-10} 芳基或 C_{5-10} 杂芳基任选地被 C_{1-6} 烷基取代基、-NH₂ 取代基、-OH 取代基、 C_{6-10} 芳基取代基或 C_{5-10} 杂芳基取代基取代； C_{5-10} 杂芳基取代基和上述 C_{5-10} 杂芳基分别独立地具有 1 个、2 个或 3 个分别独立地选自氮、氧或硫的杂原子；

Q 不存在或选自 C_{1-6} 亚烷基、-SO₂-或-NH-， C_{1-6} 亚烷基或-NH-任选地被卤素、 C_{1-6} 烷基或 C_{1-6} 烷氧基取代；

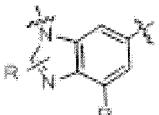
X 选自 H、 C_{1-6} 烷基、 C_{6-10} 芳基或 C_{5-10} 杂芳基， C_{1-6} 烷基、 C_{6-10} 芳基或 C_{5-10} 杂芳基任选地被卤素、卤代 C_{1-6} 烷基、 C_{1-6} 烷基、 C_{1-6} 烷氧基、 C_{1-6} 烷硫基、 C_{1-6} 烷氧羰基或 C_{1-6} 烷基-SO₂-取代；

Y 为 ，其中---表示双键或单键；U、W 或 Z 分别独立地选自 C 或 N；R₃ 不存在或选自 H、卤素、羟基、氨基、 C_{1-6} 烷基、 C_{1-6} 烷氧基、氰基、氧代基或-N(R₄)-SO₂-R₅；R₄ 和 R₅ 分别独立地选自 H、 C_{1-6} 烷基或卤素取代的 C_{1-6} 烷基。

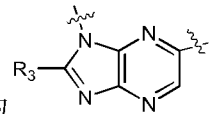
本发明发明人出乎意料的发现该式 I 所示化合物对于 JAK2V617F 突变表型的人骨髓增殖性肿瘤细胞 HEL、SET-2 细胞的增殖有明显的抑制作用，且对 NF-κB 的转录活性以及炎症因子 IL-6 的分泌展现出良好的抑制作用相关症状/体征，可用于治疗骨髓纤维化疾病及其相关症状/体征。



此外，需说明的是，上述式 I 所示化合物中要求 Y 基团为



元和/或 6 元并环结构，如



有显著差异的，具有明显的效果。更优选地，Y 为

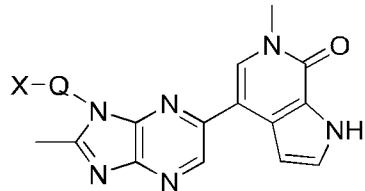
出于进一步提高骨髓纤维化及相关症状/体征治疗效果的目的，在本发明一种优选的实施例中，R₁选自 H 或为 C₁₋₄ 烷基；优选地，R₁选自 H、甲基、乙基、正丙基、异丙基、正丁基、异丁基、仲丁基或叔丁基；更优选地，R₁为甲基。

在本发明一种优选的实施例中，R₂选自 H 或 C₁₋₃ 烷基；优选地，R₂选自 H、甲基、乙基、正丙基或异丙基；更优选地，R₂为 H。

在本发明一种优选的实施例中，Q 不存在或为 C₁₋₃ 亚烷基；更优选地，Q 选自亚甲基或亚乙基；更优选地，Q 为亚甲基。

在本发明一种优选的实施例中，X 选自 H、C₁₋₃ 烷基或苯基，可选地，苯基可被卤素、C₁₋₃ 卤代烷基、C₁₋₃ 烷基、C₁₋₃ 烷氧基或 C₁₋₃ 烷基-SO₂-取代。

在本发明一种优选的实施例中，上述化合物选自具有式 II 所示结构的化合物及其药学上可接受的盐、前药、溶剂化物、水合物中的一种或多种：



式 II

式 II 中，Q 为 C₁₋₆ 亚烷基；X 为苯基，苯基任选地被卤素、C₁₋₃ 卤代烷基、C₁₋₃ 烷基、C₁₋₃ 烷氧基或 C₁₋₃ 烷基-SO₂-取代。

示例性地，上述化合物选自：

6-甲基-4-(2-甲基-1-(4-(三氟甲基)苄基)-1H-咪唑并[4,5-b]吡嗪-6-基)-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(4-氯苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]吡嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(4-甲氧基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(4-甲氧基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-苄基-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(2-氟-5-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-氟-5-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(2-氟-4-氯苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-氟-4-氯苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-氯-4-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-氯苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(2,4-二氟苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(4-溴苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

6-甲基-4-(2-甲基-1-(4-(甲磺酰基)苄基)-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮中的一种或多种；

优选地，所述化合物为 6-甲基-4-(2-甲基-1-(4-(三氟甲基)苄基)-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮。

在本发明一种实施方式中，骨髓纤维化相关症状/体征为以下一种或多种：贫血，脾肿大，肝肿大，疲劳，早饱感，腹部不适，活动力不佳，注意力不集中，夜间盗汗，皮肤瘙痒，弥漫性骨痛，发热，体重下降。

在实际应用过程中，上述药物还包括辅料。具体的辅料包括但不限于药学上可接受的载体、赋形剂或佐剂等辅料。而且，该药物可以制成不同的剂型以适应多样化的给药途径，具体可适用的给药途径包括静脉内给药、肌内给药、胃肠外给药、鼻给药、口服给药或直肠给药。药物的剂型包括片剂、胶囊剂、丸剂、粉末剂、栓剂、溶液剂、悬浮剂、气溶胶、乳剂、软膏、洗液、撒粉或其他类似的剂型。

上述药学上可接受的载体可以是，例如，固体载体、液体载体或气体载体。固体载体，包括乳糖、石膏粉、蔗糖、滑石粉、明胶、琼脂、果胶、阿拉伯胶、硬脂酸镁、硬脂酸。液体载体，包括糖浆、花生油、橄榄油和水。气体载体，包括二氧化碳和氮气。制备药物口服制剂时，可以使用任何方便的制药学上的介质。例如，水、乙二醇、油类、醇类、增味剂、防腐剂、着色剂等可用于口服的液体制剂如悬浮剂、酏剂和溶液剂；而载体，如淀粉类、糖类、微晶纤维素、稀释剂、造粒剂、润滑剂、粘合剂、崩解剂等可用于口服的固体制剂如散剂、胶囊剂和片剂。考虑到易于施用，口服制剂首选片剂和胶囊，在此应用固体药学载体。可选地，片剂包衣可使用标准的水制剂或非水制剂技术。

上述药物的片剂可通过，任选一种或多种辅助组分或辅药一起压制或成型制备。活性组分以自由流动的形式如粉末或颗粒，与粘合剂、润滑剂、惰性稀释剂、表面活性剂或分散剂混合，在适当的机器中，通过压制可以制得压制片剂。用一种惰性液体稀释剂浸湿粉末状的化合物或药物组合物，然后在适当的机器中，通过成型可以制得模制片。较优地，每个片剂含有大约 0.05mg 到 5g 的活性组分，每个扁囊剂或胶囊剂含有大约 0.05mg 到 5g 的活性组分。例如，拟用于人类口服给药的剂型包含约 0.5mg 到约 5g 的活性组分，与合适且方便计量的辅助材料复合，该辅助材料约占药物组合物总量的 5% 至 95%。单位剂量一般包含约 1mg 到约 2g 的活性组分，典型的是 1mg、1.5mg、2mg、2.5mg、3mg、5mg、15mg、20mg、25mg、50mg、100mg、200mg、300mg、400mg、500mg、600mg、800mg 或 1000mg。

上述适用于胃肠外给药的药物可将活性组分加入水中制备成水溶液或悬浮液。可以包含适当的表面活性剂如羟丙基纤维素。在甘油、液态聚乙二醇，及其在油中的混合物，也可以制得分散体系。进一步地，防腐剂也可以包含在本发明的药物组合物中用于防止有害的微生物生长。

上述适用于注射的药物，可进一步包括无菌水溶液或分散体系。进一步地，上述药物可以制备成可用于即时配制无菌注射液或分散液的无菌粉末的形式。无论如何，最终的注射形式必须是无菌的，且为了易于注射，必须是易于流动的。此外，该药物在制备和储存过程中必须稳定。因此，优选抗微生物如细菌和真菌污染的保存。载体可以是溶剂或分散介质，例如，水、乙醇、多元醇（如甘油、丙二醇、液态聚乙二醇）、植物油及其适当的混合物。

上述可以制成以固体为载体，适用于直肠给药的形式。优选的剂型为混合物形成单位剂量的栓剂。适当的辅料包括本领域常用的可可脂和其他材料。栓剂可以方便地制备，首先药物组合物与软化或熔化的辅料混合，然后冷却和模具成型而制得。

除了上述提到的载体组分外，上述药学制剂还可以包括，适当的，一种或多种附加的辅料组分，如稀释剂、缓冲剂、调味剂、粘合剂、表面活性剂、增稠剂、润滑剂和防腐剂（包括抗氧化剂）等。此外，其他的辅药还可以包括调节药物与血液等渗透压的促渗剂。包含式 I 所示化合物，或其药学上可接受的盐的药物，也可以制备成粉剂或浓缩液的形式。

本发明中的“有效量”为治疗有效量。“治疗有效量”是指在必要的剂量和特定的持续时间下实现期望的治疗结果的有效量。药物的治疗有效量可以根据多种因素而改变，例如个体

的病状、年龄、性别、和体重，以及药物在个体体内引起期望的反应的能力。治疗有效量也是治疗有益效果超过药剂的任何毒性或有害效果的量。在一种实施方式中，本发明提供的治疗骨髓纤维化及其相关症状/体征的方法中，上述化合物的给药剂量为1~500mg/天，优选地该化合物给药剂量3~200mg/天，优选地该化合物给药剂量为5~150mg/天。示例性地，上述化合物以约3mg/天、或5mg/天、或10mg/天、或20mg/天、或25mg/天、或30mg/天、或35mg/天、或40mg/天、或45mg/天、或50mg/天、或55mg/天、或60mg/天、或70mg/天、或80mg/天、或90mg/天、或100mg/天、或150mg/天、或200mg/天的剂量口服施用。

以下结合具体实施例对本申请作进一步详细描述，这些实施例不能理解为限制本申请所要求保护的范围。

缩写列表：

ALT：丙氨酸氨基转移酶；

ANC：中性粒细胞绝对计数；

APTT：活化部分凝血活酶时间；

AST：天门冬氨酸氨基转移酶；

BID：每日给药2次；

CI：临床改善；

CT：计算机X线断层摄影；

CR：完全缓解；

Ccr：肌酐清除率；

cm：厘米；

DIEA：N,N-二异丙基乙胺；

DIPSS：动态国际预后积分系统；

DLTs/DLT：剂量限制性毒性；

DMSO：二甲基亚砜；

DCM：二氯甲烷；

EA：乙酸乙酯；

ECOG：美国东部肿瘤协作组；

ELN：欧洲白血病网；

HGB: 血红蛋白;

INR: 国际标准化比值;

IWG-MRT: 骨髓增殖性肿瘤研究与治疗国际协作组;

LCMS/LC-MS: 液相色谱质谱连用;

MF: 骨髓纤维化;

MPN: 骨髓增殖性肿瘤;

MPN-SAF: MPN 症状评估表;

MPN-SAF TSS: MPN 症状评估表-症状总积分;

MTD: 最大耐受剂量;

MRI: 核磁共振;

mg: 毫克;

mL: 毫升;

mM: 毫摩尔每升;

nM: 纳摩尔每升;

µM: 微摩尔每升;

NCI CTCAE: 美国国立癌症研究所不良事件通用术语标准;

Pd(dppf)Cl₂.DCM: [1,1'-双(二苯基膦)二茂铁]二氯化钯二氯甲烷络合物;

RP2D: II 期推荐剂量;

PE: 石油醚;

PMF: 原发性骨髓纤维化;

post-PV MF: 真性红细胞增多症后骨髓纤维化;

post-ET MF: 原发性血小板增多症后骨髓纤维化;

PLT: 血小板;

PR: 部分缓解;

PD: 疾病进展;

Scr: 血清肌酐;

SD: 疾病稳定;

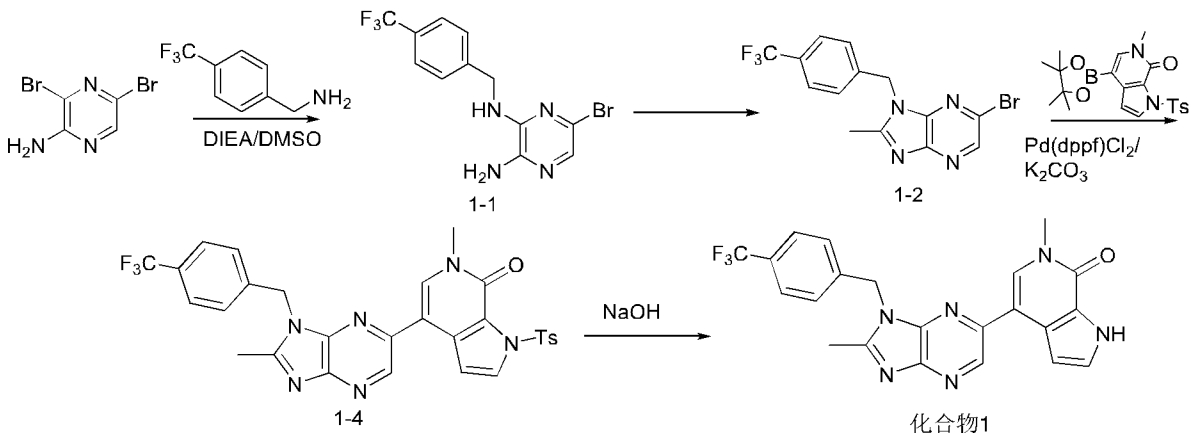
TBIL: 血清总胆红素;

ULN: 正常值上限;

WHO: 世界卫生组织。

实施例 1

6-甲基-4-(2-甲基-1-(4-(三氟甲基)苄基)-1H-咪唑并[4,5-b]吡嗪-6-基)-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮 (化合物 1) 的制备



步骤 1、化合物 1-1 的合成

将 2-氨基-3,5-二溴吡嗪 (10.00g)、4-三氟甲基苄胺 (20.98g) 和 DIEA (25.54g) 溶于 DMSO (60mL)，120℃加热搅拌 4h，LCMS 确认反应结束，冷却，加入冷水 (250mL)，EA 萃取 3 次，有机相合并，饱和食盐水洗涤 3 次，无水硫酸钠干燥，浓缩，粗品经柱层析纯化 (流动相为 PE:EA=100:15-100:30) 即得化合物 1-1 (15.01g)。

LCMS: [M+1]⁺ = 347.0

步骤 2、化合物 1-2 的合成

将化合物 1-1 (15.43g)、原乙酸三乙酯 (35.96g) 和冰醋酸 (200mL) 混合，100℃反应过夜。冷却，浓缩，粗品加入 EA 稀释，饱和 Na₂CO₃ 溶液洗涤 3 次，饱和食盐水洗 3 次，无水硫酸钠干燥，浓缩，粗品经柱层析纯化 (流动相为 PE:EA=100:20-100:50) 即得化合物 1-2 (13.27g)。

LCMS: [M+1]⁺ = 371.0

步骤 3、化合物 1-4 的合成

将化合物 1-2 (1.10g)、2M-1 (1.27g)、Pd(dppf)Cl₂.DCM(0.25g)溶于二氧六环 (20mL) 中，加入 K₂CO₃ (0.61g) 及水 (4mL)，氮气保护，100℃加热搅拌过夜。冷却，倒入 EA (50mL) 及饱和 Na₂CO₃ (50mL) 的混合溶剂中，分液，水相用 EA 萃取 3 次，有机相合并，饱和食盐水洗 3 次，无水硫酸钠干燥，浓缩。粗品用柱层析纯化 (流动相为 DCM:MeOH=100:2) 即得化合物 1-4 (1g)。

LCMS: [M+1]⁺ = 593.1

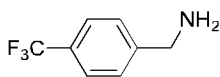
步骤 4、化合物 1 的合成

将化合物 1-4(20.00g)溶于 EtOH (80mL) 及 DCM (250mL) 中，加入 NaOH (2.70g)，60℃搅拌过夜，浓缩。粗品柱层析纯化 (流动相为 DCM:MeOH=100:2) 得到棕黄色粗品，将棕黄色粗品加入 DCM (40mL) 中打浆，过滤收集固体，减压干燥，得产品类白色固体即为化合物 1 (6.53g)。

LCMS: [M+1]⁺ = 439.1。

¹H NMR (400 MHz, DMSO) δ 12.13 (s, 1H), 8.92 (s, 1H), 7.99 (d, J = 35.1 Hz, 1H), 7.76 (t, J = 17.0 Hz, 2H), 7.49 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.28 (s, 1H), 6.75 (s, 1H), 5.68 (s, 2H), 3.63 (s, 3H), 2.63 (s, 3H)。

采用与实施例 1 基本类似的方法，应用相应的对三氟甲基苄胺衍生物替换实施例中的

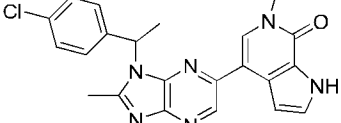
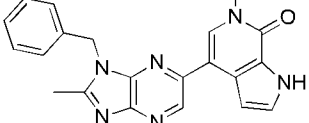
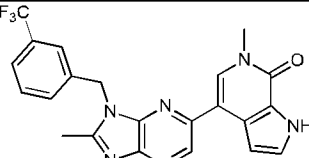
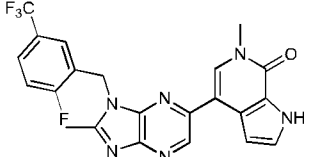
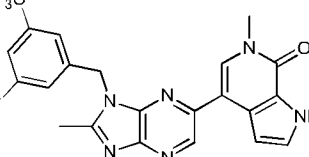
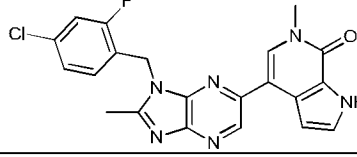
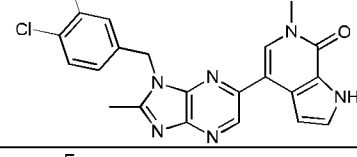
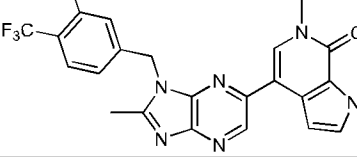
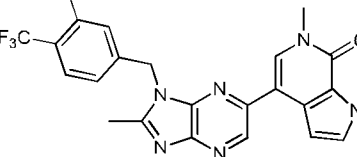


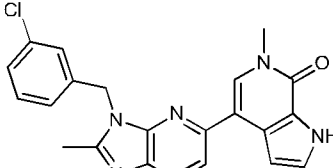
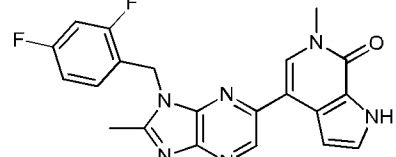
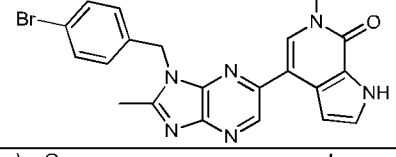
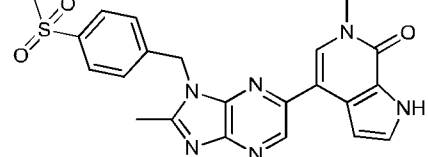
(对三氟甲基苄胺) 制备以下表 1 中的实施例。所述相应的对三氟甲基苄胺

衍生物，例如 、、、 或 等均可以通过市售渠道购买得到。

表 1

化合物 编号	结构	化学命名	物理数据(MS) (M+H) ⁺
2		4-(1-(4-氯苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]吡嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮	405.8
3		4-(1-(4-甲氧基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]吡嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮	401.2

化合物 编号	结构	化学命名	物理数据(MS) (M+H) ⁺
4		4-(1-(1-(4-氯苯基)乙基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]对二氮杂苯-6-基)-6-甲基-1,6-二氢-7H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7-酮	419.1
5		4-(1-苄基-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮	371.1
6		4-(1-(3-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮	439.1
7		4-(1-(2-氟-5-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮	457.1
8		4-(1-(3-氟-5-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮	457.1
9		4-(1-(2-氟-4-氯苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮	423.1
10		4-(1-(3-三氟甲基-4-氯苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮	473.1
11		4-(1-(3-氟-4-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮	457.1
12		4-(1-(3-氯-4-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮	473.1

化合物 编号	结构	化学命名	物理数据(MS) (M+H) ⁺
13		4-(1-(3-氯苯基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮	405.1
14		4-(1-(2,4-二氟苯基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮	407.1
15		4-(1-(4-溴苯基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮	449.06
16		6-甲基-4-(2-甲基-1-(4-(甲磺酰基)苯基)-1H-咪唑并[4,5-b]吡嗪-6-基)-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮	449.1

实施例 2

本实施例中利用 CTG 方法检测化合物 1 对 *JAK2V617F* 活化突变表型的人骨髓增殖性肿瘤细胞 HEL、SET-2 细胞增殖的影响，以此评价化合物 1 对 HEL、SET-2 细胞增殖的半数抑制率 (IC_{50})。

实验方法：

1、细胞培养：

- a) HEL 细胞培养于 RPMI 1640 培养基中，加 10% FBS 和 1% 双抗，置于 37 °C、5% CO₂ 培养箱中培养。
- b) SET-2 细胞培养于 RPMI 1640 培养基中，加 20% 热灭活 FBS 和 1% 双抗，置于 37 °C、5% CO₂ 培养箱中培养。

2、细胞铺板

- a) 细胞常规培养至合适密度，收取细胞。
- b) 用相应的培养基重悬，计数，配制成合适密度的细胞悬液。
- c) 将细胞悬液加入 384 孔板，每孔 30 μL，细胞密度为 HEL: 1800/孔；SET-2: 2000/孔。
- d) 细胞放在 37 °C、5% CO₂ 培养箱中过夜培养。

3. 化合物制备

将化合物用 DMSO 从 20 mM 稀释 6.67 倍到 3 mM，然后从 3 mM 开始 3 倍稀释 10 个浓度。Staurosporine 用 DMSO 从 20 mM 稀释 6.67 倍到 3 mM，然后从 3 mM 开始 3 倍稀释 10 个浓度。Vehicle control 是 100% DMSO，Positive control 为 3 mM Staurosporine。

4. 化合物处理

a) 细胞铺板 24 小时以后，用 Echo 加 100 nL 稀释好的化合物（步骤 3 中）到 384 细胞培养板。

b) 2 个待测化合物和 Staurosporine 终浓度为：10000, 3333, 1111, 370.4, 123.5, 41.2, 13.7, 4.6, 1.5, 0.5 nM。

c) Positive control 终浓度是 10 μM Staurosporine，vehicle control 终浓度是 0.33% DMSO。

d) 细胞放在 37 °C, 5% CO₂ 培养箱中 72 小时。

5. CTG 检测

a) 每孔加 30 μL CTG 试剂 (CelltiterGlo 试剂盒)，放置快速振荡器振荡 2 分钟，室温避光放置 30 分钟。

b) 用 Envision 仪器读取化学发光信号值。

6. 数据分析

用 GraphPad Prism 8 software 计算 IC₅₀ (半数抑制浓度)，利用以下非线性拟合公式来得到化合物的 IC₅₀。

$$Y = \text{Bottom} + (\text{Top} - \text{Bottom}) / (1 + 10^{((\text{LogIC}_{50}) - X) * \text{HillSlope}})$$

X: 化合物浓度 Log 值，Y: 抑制率 (%inhibition)

$$\% \text{Inhibition} = (\text{LUM}_{\text{High}} - \text{LUM}_{\text{cmpd}}) / (\text{LUM}_{\text{High}} - \text{LUM}_{\text{Low}}) * 100$$

LUM_{High} 是 0.33% DMSO 孔平均值，LUM_{cmpd} 是化合物各孔读值，LUM_{Low} 是 10 μM Staurosporine 孔平均值。

实验结果：

不同浓度下的化合物 1 对 HEL 细胞的增殖抑制曲线见图 1，对 SET-2 细胞的增殖抑制曲线见图 2。

化合物 1 对 HEL 细胞和 SET-2 细胞增殖抑制的 IC₅₀ 分别为 154.1nM 和 103.6nM。该结果表明化合物 1 对 HEL、SET-2 细胞增殖具有较好的抑制作用。

表 2. 细胞增殖抑制作用的 IC₅₀(nM)

细胞系	化合物	IC ₅₀ (nM)	Hillslope	Bottom	Top
HEL	化合物 1	154.1	1.8	6.4	102.5
SET-2	化合物 1	103.6	1.6	4.7	104.6

实施例 3

本实施例中在 HEK293 细胞中，利用报告基因实验方法，测定化合物 1 对 NF-κB 转录活性的抑制作用，评估化合物对 NF-κB 转录活性的影响。

实验方法：**1、化合物制备**

- a) 所有的化合物用 DMSO 进行 3 倍梯度稀释，10 个浓度梯度，起始浓度为 10 mM。
- b) 阳性化合物 CDDO-Me 用 DMSO 进行 3 倍梯度稀释，10 个浓度梯度，起始浓度为 10 mM。
- c) 准备 1000 × 的阳性对照（100% DMSO）和 1000 × 的阴性对照（100% DMSO）。
- d) 将化合物板子封闭，并震荡 5 min。

2、细胞悬液制备

- a) 所有细胞都按照 ATCC 标准操作培养，HEK293T-NFκB 在指数生长期进行实验。
- b) 轻轻弃去培养基上清。用 PBS 清洗细胞 2 次。
- c) 用胰酶消化液消化细胞，用完全培养基终止消化，收集细胞并计数。
- d) 分别接种 6*10⁶ HEK293T 细胞到一个 100 mm 细胞培养皿中。
- e) 将种好细胞的培养皿置于 37 °C，5% CO₂ 培养箱中过夜培养 18~20 h。

3、化合物处理

- a) 将稀释好的化合物（见步骤 1）用 Echo655 转移 25 nL 到细胞培养板中。
- b) 将细胞（见步骤 2）种到 384 细胞培养板中，每孔 17,000 细胞数，25 μL 含 5% 炭吸附 FBS 和 8ng/ml TNFα 的培养基。
- c) 细胞培养板在 37 °C，5% CO₂ 培养箱中过夜培养 16~20 h。

4、化合物检测

- a) 将 Britelite plus 检测试剂放置室温。

- b) 将 384 细胞板（见步骤 3）放置室温。
- c) 每孔加入 25 μL Britelite plus 检测试剂于细胞培养板。
- d) 用 Envision 检测发光值。

5. 数据分析

5.1 抑制百分率计算如下：

$$\% \text{抑制百分率} = 100 - \left[\frac{\overline{\text{RLU}}_{\text{化合物}} - \overline{\text{RLU}}_{\text{阳性对照}}}{\overline{\text{RLU}}_{\text{阴性对照}} - \overline{\text{RLU}}_{\text{阳性对照}}} \right] \times 100$$

RLU: Resulting Luminescence

$\overline{\text{RLU}}_{\text{阳性对照}}$ ：整板所有空白对照孔 Luminescence 的平均值。

$\overline{\text{RLU}}_{\text{阴性对照}}$ ：整板所有阴性对照孔 Luminescence 的平均值。

5.2 计算 IC₅₀ 以及拟合化合物量效曲线：

用 Graphpad8.0，利用以下非线性拟合公式来得到化合物的 IC₅₀。

Y=Bottom + (Top-Bottom)/(1+10^((LogIC₅₀-X)*HillSlope))

X: 化合物浓度 log 值； Y: 化合物抑制百分率

实验结果：

不同浓度下的化合物 1 对 NF-κB 转录活性的抑制曲线见图 3。

本实验条件下，在稳定转染了 NF-κB 报告基因的 HEK293 细胞中，化合物 1 可抑制 NF-κB 的转录活性。

表 3. 化合物对 NF-κB 转录活性抑制作用的 IC₅₀(nM)

化合物	IC ₅₀ (nM)	Hillslope	Bottom	Top
化合物 1	147.6	1.3	-6.5	87.4

实施例 4

本实施例中利用 R&D 公司提供的 Human IL-6 Valukine ELISA 试剂盒，通过 ELISA 方法测定细胞上清中 IL-6 的含量。按照下面所示的实验步骤来测定化合物对 LPS 刺激后 THP-1 细胞上清中 IL-6 分泌的影响。

实验方法：

1、细胞培养

THP-1 细胞培养于 RPMI 1640 培养基中, 加 10% FBS, 1% 双抗和 2-Mercaptoethanol (1X), 置于 37 °C、5% CO₂ 培养箱中培养。

2、细胞铺板

a) 细胞常规培养至细胞融合度为 80%-90%, 收取细胞。

b) 用培养基 (RPMI Medium 1640 加 10% 热灭活 FBS 和 1% 双抗) 重悬, 计数, 配制成合适密度的细胞悬液。

c) 将细胞悬液加入 96 孔板, 每孔 100 μL, 细胞密度为 150000/孔。

d) 细胞放在 37 °C, 5% CO₂ 培养箱中。

3、化合物制备

a) 待测化合物用 DMSO 从 20 mM 稀释 2 倍到 10 mM, 然后从 10 mM 开始 3 倍稀释 9 个浓度。

b) Vehicle control 是 100% DMSO。

c) 取 5 μL 梯度稀释化合物到 45 μL 培养基中混匀, 作为工作储液。

4、化合物处理

a) 每孔补 96 μL 的培养基, 然后加入 2 μL 步骤 3 准备的化合物到孔中。

b) 30 min 后, 试验孔中加入 2 μL LPS (终浓度为 4 μg/mL)。

c) 待测化合物终浓度为: 10000, 3333, 1111, 370.4, 123.5, 41.2, 13.7, 4.6, 1.5, 0 nM。

d) Vehicle control 终浓度为 0.1% DMSO, 空白对照为有细胞无 LPS。

e) 细胞放在 37 °C, 5% CO₂ 培养箱中 24 小时。

5、IL-6 ELISA 检测

a) 96 孔板离心 5 min, 1500 rpm。从 96 孔板中吸取 150 μL 上清。

b) 使用前, 将所用试剂室温平衡, 充分混匀, 避免产生泡沫。

c) 根据实验孔 (空白和标准品) 数量, 确定所需的板条数目。

d) 加样: 每孔加入 100 μL 稀释后的标准品和检测样品, 盖上封板膜, 室温孵育 2 小时。

e) 洗板：扣去孔内液体， $300 \mu\text{L}/\text{well}$ 加入 $1\times$ Wash Buffer；停留 1 分钟后弃去孔内液体。重复 3 次，每一次在滤纸上扣干。

f) 加检测抗体：每孔加入 $200 \mu\text{L}$ 的 Human IL-6 Conjugate。盖上封板膜，室温孵育 2 小时。

g) 洗板：重复步骤 e)。

h) 显色：每孔加入 $200 \mu\text{L}$ 的 Substrate Solution，室温避光孵育 20 分钟。

i) 终止反应：迅速加入 $50 \mu\text{L}$ 的 Stop solution 终止反应。

j) 读板：终止后 30 分钟内，用检测波长 (measurement wavelength) 450 nm 读值。

6、CTG 检测

a) 每孔加入 $50 \mu\text{L}$ 培养基。

b) 每孔加 $100 \mu\text{L}$ CTG 试剂 (CelltiterGlo 试剂盒)，放置快速振荡器振荡 2 分钟，室温避光放置 30 分钟，转移至 CTG 检测板中。

c) 用 Envision 仪器读取化学发光信号值。

7、数据分析

用 GraphPad Prism 8 software 计算 IC_{50} (半数抑制浓度)，利用以下非线性拟合公式来得到化合物的 IC_{50} 。

$$Y = \text{Bottom} + (\text{Top}-\text{Bottom})/(1+10^{((\text{LogIC}_{50}-X)*\text{HillSlope})})$$

a) CTG 检测：X: 化合物浓度 Log 值，Y : Inhibition%

$$\text{Inhibition\%} = (1 - \text{Compd/Vehicle control}) * 100$$

b) IL-6 检测：X: 化合物浓度 Log 值，Y : IL-6 浓度 (pg/mL)

IL-6 浓度依据标准品稀释浓度及波长检测读值得到线性方程计算。

$$\text{Plate 1: } y = 0.0117x + 0.0421 \quad R^2 = 0.9998 \quad \text{Plate 2: } y = 0.0111x + 0.0445 \quad R^2 = 0.9996$$

注：当抑制率大于 30% 时，此化合物浓度下 IL-6 不参与计算 IC_{50} 。

实验结果：

不同浓度下的化合物 1 对 THP-1 细胞 IL-6 抑制曲线见图 4。

随着化合物浓度的升高，THP-1 细胞上清中 IL-6 的浓度降低，表明化合物 1 能够抑制 THP1 单核细胞中 IL-6 炎症因子的表达。

表 4. THP-1 细胞 IL-6 分泌抑制作用的 IC₅₀(nM)

化合物	IC ₅₀ (nM)	Hillslope	Bottom	Top
化合物 1	22.4	-2.7	4.2	53.9

由以上数据可知，本发明化合物对于骨髓纤维化直接相关的 *JAK2V617F* 突变表型的人骨髓增殖性肿瘤细胞 HEL、SET-2 细胞的增殖具有显著的抑制作用，且对 NF-κB 的转录活性以及炎症因子 IL-6 的分泌展现出良好的抑制作用。

实施例 5

对化合物 1 在骨髓纤维化患者中的安全性，耐受性，药代动力学和有效性进行 I 期临床研究，确定 MTD 和 RP2D

目标人群：原发性骨髓纤维化，真性红细胞增多症后骨髓纤维化，原发性血小板增多症后骨髓纤维化患者。

入组标准：

- 1、 年龄≥18 周岁，男女不限；
- 2、 根据 WHO 标准诊断为原发性骨髓纤维化（PMF）的患者或根据 IWG-MRT 标准诊断为真性红细胞增多症后骨髓纤维化（post-PV MF）或原发性血小板增多症后骨髓纤维化（post-ET MF）患者；
- 3、 剂量递增阶段：根据动态国际预后积分系统（DIPSS）判断处于中危-1 及以上（具有一种或多种不良预后因素）且接受过至少一次治疗的骨髓纤维化（MF）患者，患者无法从现有治疗方式获益或研究者认为现有治疗方式不适合患者目前的治疗；
- 4、 扩大入组阶段：根据动态国际预后积分系统（DIPSS）判断处于中危-1 及以上（具有一种或多种不良预后因素）的 MF 患者；
- 5、 扩大入组研究要求患者伴症状性脾脏肿大：触诊脾缘达到或超过肋下至少 5 cm（肋缘至脾脏突出最远点距离）；
- 6、 预期生存期≥24 周；
- 7、 美国东部肿瘤协作组（ECOG）体能状态评分 0-2；
- 8、 根据 MPN 症状评估表（MPN-SAF）评定，患者拥有可评定的总症状评分（≥1）；
- 9、 骨髓和外周血原始细胞≤20%；
- 10、 筛选前 6 个月内没有进行过脾脏放疗的患者；
- 11、 有足够器官功能，必须满足以下标准：
 - a) 血常规：中性粒细胞绝对计数（ANC） $\geq 1.0 \times 10^9/L$ ，血小板（PLT） $\geq 100 \times 10^9/L$ ，血红蛋白（HGB） $\geq 7.5 \text{ g/dL}$ （ 75 g/L ）（筛选检查前 14 天内未输注红细胞）；
 - b) 凝血功能：没有正在接受抗凝治疗者，国际标准化比值（INR）以及活化部分凝血活酶时间（APTT） ≤ 1.5 倍正常值上限（ULN）；

- c) 肝脏: 血清总胆红素(TBIL)≤2.0×ULN, 若为 Gilbert 综合征, 则要求 TBIL≤3.0×ULN; 天门冬氨酸氨基转移酶(AST) 和丙氨酸氨基转移酶(ALT) ≤2.5×ULN;
- d) 肾脏: 血清肌酐(Scr)≤1.5 ×ULN 或肌酐清除率(Ccr)≥50 mL/min(根据 Cockcroft-Gault 公式计算);

12、既往抗肿瘤治疗的毒性反应恢复至治疗前的严重程度或 NCI CTCAE 4.03 版≤1 级(脱发或研究者认为对患者无安全风险的其他毒性除外);

13、对于有生育潜能的妇女, 必须在开始治疗之前的 7 天内进行血清妊娠试验, 且结果为阴性, 且须为非哺乳期; 所有入组患者均应在整个治疗期间及最后一次服用研究药物后 3 个月内采取医学认可的避孕措施;

14、能够依从研究和随访程序;

15、签署书面知情同意书。

剂量的递增方法:

本研究采用“3+3”设计, 初步设计 3 个剂量水平, 即在确定初始剂量 60 mg 后, 按 33% 以及 25% 递增试验剂量, 分别为 60 mg/d、80 mg/d 以及 100 mg/d。“3+3”剂量递增规则: ①若 3 例 DLT 可评价患者中无 DLTs 出现, 可递增至下一剂量组; ②若 3 例 DLT 可评价患者中出现 1 例 DLT, 需要再入组 3 例 DLT 可评价患者, 一旦再出现≥1 例 DLT(即 DLT 患者总数达到≥2 例), 该剂量的前一个剂量即被确定为最大耐受剂量(MTD); ③若 3 例 DLT 可评价患者中出现 2 例及以上 DLTs, 则停止在该剂量及更高剂量水平的入组, 该剂量的前一个剂量水平被确定为 MTD。

每日 2 次(BID, 本研究中采用 Q12H, 即每天两次给药间隔 12 小时)给药研究, 后续基于药代动力学、安全耐受性及疗效数据, 经申办方和研究者讨论决定, 可对剂量设置及给药方案(包括但不限于起始剂量、拟爬坡最高剂量、中间剂量设置、给药频率和间隔)进行适当调整。每周期 21 天。

疗效评价方法:

- a) 血常规、外周血涂片
- b) 骨髓活检或骨髓细胞学涂片
- c) 核磁共振(MRI)
- d) 脾脏触诊
- e) 脾脏超声
- f) 骨髓纤维化程度评价
- g) 骨髓增生等级评价

疗效评价标准:

采用 2013 年的 ELN 和 IWG-MRT 共识标准。

表 5. 疗效评价标准

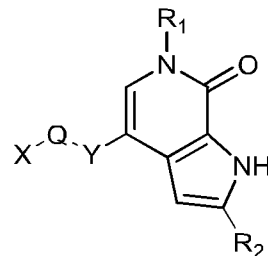
缓解分类	要求的标准
完全缓解 (CR)	以下条件需全部符合: (1) 骨髓: 符合年龄校准的正常增生等级, 原始细胞<5%, 骨髓纤维化分级≤1级 (欧洲分级标准); (2) 外周血: HGB≥100 g/L, ANC≥1×10 ⁹ /L; PLT≥100×10 ⁹ /L, 且上述指标均不高于正常值上限; 幼稚髓系细胞<2%; (3) 临床: 疾病症状完全消失; 体征 (包括肝脾肿大) 完全消失; 无髓外造血的证据。
部分缓解 (PR)	符合以下条件之一: (1) 外周血: HGB≥100 g/L, ANC≥1×10 ⁹ /L, PLT≥100×10 ⁹ /L, 且上述指标均不高于正常值上限; 幼稚髓系细胞<2%; 临床: 疾病症状消失; 脾脏和肝脏不可触及; 无髓外造血的证据。 (2) 骨髓: 符合年龄校准的正常增生等级; 原始细胞<5%; 骨髓纤维化分级≤1级且外周血: HGB (85~<100) g/L, ANC≥1×10 ⁹ /L, PLT (50~<100)×10 ⁹ /L且上述指标均低于正常值上限, 幼稚髓系细胞<2%; 临床: 疾病症状完全消失; 体征 (包括肝脾肿大) 完全消失; 无髓外造血的证据。
临床改善 (CI)	贫血、脾大或症状改善, 无疾病进展或贫血、血小板减少、中性粒细胞减少加重。 <u>贫血疗效:</u> 非输血依赖患者HGB升高≥20 g/L; 输血依赖患者转变为非输血依赖 (在治疗期间连续12周以上未输注红细胞且HGB≥85 g/L)。 <u>脾脏疗效:</u> (1) 基线时脾脏肋缘下5~10 cm者变为肋缘下不可触及; (2) 基线时脾脏肋缘下>10 cm者减少≥50%; (3) 基线时脾脏肋缘下<5 cm者不进行脾脏疗效评估; (4) 脾脏疗效需要通过MRI或CT证实脾脏容积减少≥35%。 <u>症状疗效:</u> MPN症状评估表-症状总积分 (MPN-SAF TSS) 减少≥50%。
疾病进展 (PD)	符合以下条件之一: (1) 基线时脾脏肋缘下<5 cm者出现新的可触及的脾肿大; (2) 基线时脾脏肋缘下5~10 cm者, 可触及的脾脏长度增加≥100%; (3) 基线时脾脏肋缘下>10 cm者, 可触及的脾脏长度增加>50%; (4) 骨髓原始细胞>20%, 证实为向白血病转化; (5) 外周血原始细胞≥20%且原始细胞绝对值≥1×10 ⁹ /L并持续至少2周。
疾病稳定 (SD)	不符合上述任何一项。
复发	符合以下条件之一: (1) 取得CR、PR或CI后, 不再能达到至少CI的标准; (2) 失去贫血疗效持续至少1个月; (3) 失去脾脏疗效持续至少1个月。
细胞遗传学缓解	在评价细胞遗传学疗效时至少要分析10个分裂中期细胞, 并且要求在6个月内重复检测证实。 (1) CR: 治疗前存在细胞遗传学异常, 治疗后消失; (2) PR: 治疗前异常的中期分裂细胞减少≥50% (PR限用于基线至少有10个异常中期分裂细胞的患者)。
分子生物学缓解	分子生物学疗效评价必须分析外周血粒细胞, 并且要求在6个月内重复检测证实。 (1) CR: 治疗前存在的分子生物学异常, 在治疗后消失;

	(2) PR: 等位基因负荷减少≥50%（部分缓解仅用于基线等位基因负荷至少有20%突变的患者）。
细胞遗传学/分子生物学复发	重复检测试实既往存在的细胞遗传学/分子生物学异常再次出现。

以上所述仅为本发明的优选实施例而已，并不用于限制本发明，对于本领域的技术人员来说，本发明可以有各种更改和变化。凡在本发明的精神和原则之内，所作的任何修改、等同替换、改进等，均应包含在本发明的保护范围之内。

权利要求书

- 一种化合物在制备用于治疗骨髓纤维化及其相关症状/体征的药物中的应用，其特征在于，所述化合物选自具有式 I 所示结构的化合物及其药学上可接受的盐、前药、溶剂化物、水合物中的一种或多种：



所述式 I 中，

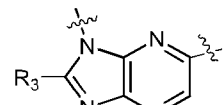
R_1 和 R_2 分别独立地选自 H、C₁₋₆ 烷基、C₁₋₆ 烷氧基、C₆₋₁₀ 芳基或 C₅₋₁₀ 杂芳基，所述 C₁₋₆ 烷基、所述 C₁₋₆ 烷氧基、所述 C₆₋₁₀ 芳基或所述 C₅₋₁₀ 杂芳基任选地被 C₁₋₆ 烷基取代基、-NH₂ 取代基、-OH 取代基、C₆₋₁₀ 芳基取代基或 C₅₋₁₀ 杂芳基取代基取代；所述 C₅₋₁₀ 杂芳基取代基及所述 C₅₋₁₀ 杂芳基分别独立地具有 1 个、2 个或 3 个分别独立地选自氮、氧或硫的杂原子；

Q 不存在或选自 C₁₋₆ 亚烷基、-SO₂- 或 -NH-，所述 C₁₋₆ 亚烷基或 -NH- 任选地被卤素、C₁₋₆ 烷基或 C₁₋₆ 烷氧基取代；

X 选自 H、C₁₋₆ 烷基、C₆₋₁₀ 芳基或 C₅₋₁₀ 杂芳基，所述 C₁₋₆ 烷基、所述 C₆₋₁₀ 芳基或所述 C₅₋₁₀ 杂芳基任选地被卤素、卤代 C₁₋₆ 烷基、C₁₋₆ 烷基、C₁₋₆ 烷氧基、C₁₋₆ 烷硫基、C₁₋₆ 烷氧羰基或 C₁₋₆ 烷基-SO₂- 取代；

Y 为

其中 == 表示双键或单键；U、W 或 Z 分别独立地选自 C 或 N；R₃ 不存在或选自 H、卤素、羟基、氨基、C₁₋₆ 烷基、C₁₋₆ 烷氧基、氰基、氧化基或 -N(R₄)-SO₂-R₅；R₄ 和 R₅ 分别独立地选自 H、C₁₋₆ 烷基或卤素取代的 C₁₋₆ 烷基。

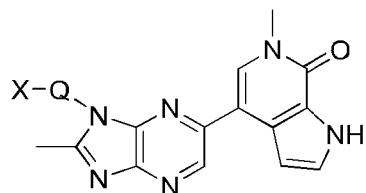


R_2 选自 H 或 C_{1-3} 烷基；优选地， R_2 选自 H、甲基、乙基、正丙基或异丙基；和/或

Q 不存在或为 C_{1-3} 亚烷基；优选地， Q 选自亚甲基或亚乙基；和/或

X 选自 H、 C_{1-3} 烷基或苯基，可选地，苯基可被卤素、 C_{1-3} 卤代烷基、 C_{1-3} 烷基、 C_{1-3} 烷氧基或 C_{1-3} 烷基- SO_2 -取代。

4. 根据权利要求 1 所述的应用，其特征在于，所述化合物选自具有式 II 所示结构的化合物及其药学上可接受的盐、前药、溶剂化物、水合物中的一种或多种：



式 II

所述式 II 中，

Q 为 C_{1-6} 亚烷基；

X 为苯基，所述苯基任选地被卤素、 C_{1-3} 卤代烷基、 C_{1-3} 烷基、 C_{1-3} 烷氧基或 C_{1-3} 烷基- SO_2 -取代。

5. 根据权利要求 1 所述的应用，其特征在于，所述化合物选自：

6-甲基-4-(2-甲基-1-(4-(三氟甲基)苄基)-1H-咪唑并[4,5-b]吡嗪-6-基)-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(4-氯苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]吡嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(4-甲氧基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(4-甲氧基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-苄基-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(2-氟-5-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-氟-5-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(2-氟-4-氯苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-三氟甲基-4-氯苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-氟-4-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-氯-4-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-氯苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(2,4-二氟苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

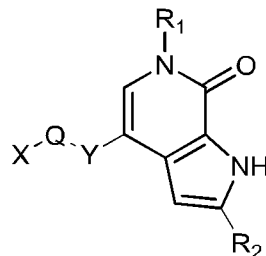
4-(1-(4-溴苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

6-甲基-4-(2-甲基-1-(4-(甲磺酰基)苄基)-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮中的一种或多种；

优选地，所述化合物为 6-甲基-4-(2-甲基-1-(4-(三氟甲基)苄基)-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮。

6. 根据权利要求 1 至 5 中任一项所述的应用，其特征在于，所述药物还包括辅料。
7. 根据权利要求 1 至 5 中任一项所述的应用，其特征在于，所述药物为静脉给药、肌内给药、胃肠外给药、鼻给药、口服给药或直肠给药。
8. 一种治疗骨髓纤维化及其相关症状/体征的方法，其特征在于，所述方法包括：

提供包含化合物的药物，其中所述化合物选自具有式 I 所示结构的化合物及其药学上可接受的盐、前药、溶剂化物、水合物中的一种或多种；给予骨髓纤维化患者有效量的所述药物；



式 I

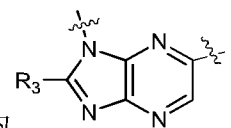
所述式 I 中，

R₁ 和 R₂ 分别独立地选自 H、C₁₋₆ 烷基、C₁₋₆ 烷氧基、C₆₋₁₀ 芳基或 C₅₋₁₀ 杂芳基，所述 C₁₋₆ 烷基、所述 C₁₋₆ 烷氧基、所述 C₆₋₁₀ 芳基或所述 C₅₋₁₀ 杂芳基任选地被 C₁₋₆ 烷基取代基、-NH₂ 取代基、-OH 取代基、C₆₋₁₀ 芳基取代基或 C₅₋₁₀ 杂芳基取代基取代；所述 C₅₋₁₀ 杂芳基取代基和所述 C₅₋₁₀ 杂芳基分别独立地具有 1 个、2 个或 3 个分别独立地选自氮、氧或硫的杂原子；

Q 不存在或选自 C₁₋₆ 亚烷基、-SO₂- 或 -NH-，所述 C₁₋₆ 亚烷基或 -NH- 任选地被卤素、C₁₋₆ 烷基或 C₁₋₆ 烷氧基取代；

X 选自 H、C₁₋₆ 烷基、C₆₋₁₀ 芳基或 C₅₋₁₀ 杂芳基，所述 C₁₋₆ 烷基、所述 C₆₋₁₀ 芳基或所述 C₅₋₁₀ 杂芳基任选地被卤素、卤代 C₁₋₆ 烷基、C₁₋₆ 烷基、C₁₋₆ 烷氧基、C₁₋₆ 烷硫基、C₁₋₆ 烷氧羰基或 C₁₋₆ 烷基-SO₂- 取代；

Y 为
，其中 == 表示双键或单键；U、W 或 Z 分别独立地选自 C 或 N；R₃ 不存在或选自 H、卤素、羟基、氨基、C₁₋₆ 烷基、C₁₋₆ 烷氧基、氰基、氧化基或 -N(R₄)-SO₂-R₅；R₄ 和 R₅ 分别独立地选自 H、C₁₋₆ 烷基或卤素取代的 C₁₋₆ 烷基。



9. 根据权利要求 8 所述的方法，其特征在于，Y 为
。

10. 根据权利要求 8 所述的方法，其特征在于，

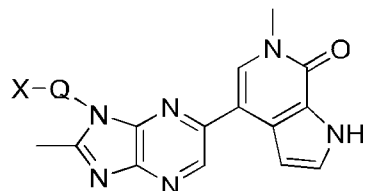
R₁ 选自 H 或为 C₁₋₄ 烷基；优选地，R₁ 选自 H、甲基、乙基、正丙基、异丙基、正丁基、异丁基、仲丁基或叔丁基；

优选地，R₂ 选自 H 或 C₁₋₃ 烷基；更优选地，R₂ 选自 H、甲基、乙基、正丙基或异丙基；

优选地，Q 不存在或为 C₁₋₃ 亚烷基；更优选地，Q 选自亚甲基或亚乙基；

优选地，X 选自 H、C₁₋₃ 烷基或苯基，可选地，苯基可被卤素、C₁₋₃ 卤代烷基、C₁₋₃ 烷基、C₁₋₃ 烷氧基或 C₁₋₃ 烷基-SO₂-取代。

11. 根据权利要求 8 所述的方法，其特征在于，所述化合物选自具有式 II 所示结构的化合物及其药学上可接受的盐、前药、溶剂化物、水合物中的一种或多种：



式 II

所述式 II 中，

Q 为 C₁₋₆ 亚烷基；

X 为苯基，所述苯基任选地被卤素、C₁₋₃ 卤代烷基、C₁₋₃ 烷基、C₁₋₃ 烷氧基或 C₁₋₃ 烷基-SO₂-取代。

12. 根据权利要求 8 所述的方法，其特征在于，所述化合物选自：

6-甲基-4-(2-甲基-1-(4-(三氟甲基)苄基)-1H-咪唑并[4,5-b]吡嗪-6-基)-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(4-氯苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]吡嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(4-甲氧基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(4-甲氧基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-苄基-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(2-氟-5-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-氟-5-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(2-氟-4-氯苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-三氟甲基-4-氯苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-氟-4-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-氯-4-三氟甲基苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(3-氯苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(2,4-二氟苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

4-(1-(4-溴苄基)-2-甲基-1H-咪唑并[4,5-b]哌嗪-6-基)-6-甲基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮；

6-甲基-4-(2-甲基-1-(4-(甲磺酰基)苄基)-1H-咪唑并[4,5-b]吡嗪-6-基)-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮中的一种或多种；

优选地，所述化合物为 6-甲基-4-(2-甲基-1-(4-(三氟甲基)苄基)-1H-咪唑并[4,5-b]吡嗪-6-基)-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-7(6H)-酮。

13. 根据权利要求 8 所述的方法，其特征在于，所述药物还包括辅料。
14. 根据权利要求 8 所述的方法，其特征在于，所述药物为静脉内给药、肌内给药、胃肠外给药、鼻给药、口服给药或直肠给药。
15. 根据权利要求 8 所述的方法，其特征在于，所述化合物的给药剂量为 1~500mg/天，优选地，所述化合物以约 3mg/天、或 5mg/天、或 10mg/天、或 20mg/天、或 25mg/天、或 30mg/天、或 35mg/天、或 40mg/天、或 45mg/天、或 50mg/天、或 55mg/天、或 60mg/天、或 70mg/天、或 80mg/天、或 90mg/天、或 100mg/天、或 150mg/天、或 200mg/天的剂量口服施用。

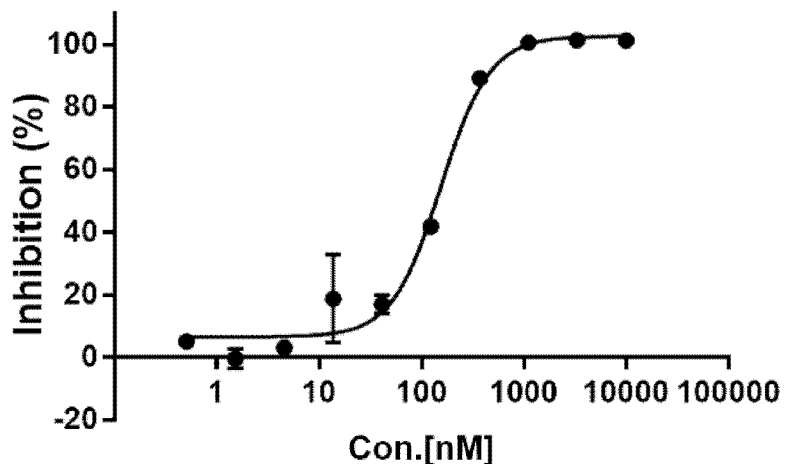


图 1

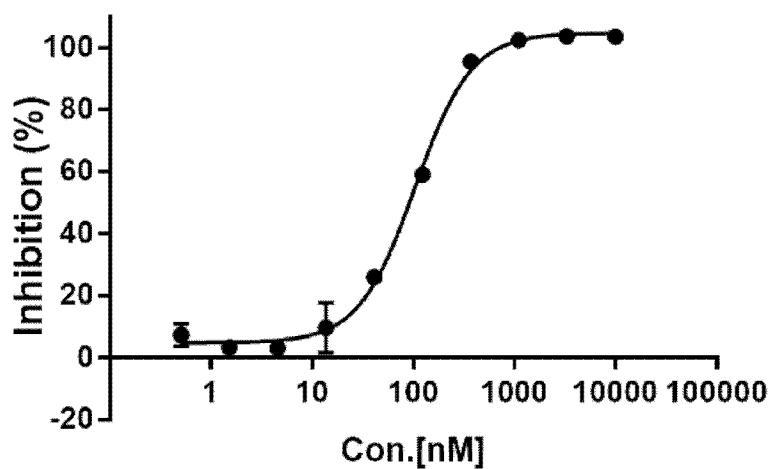


图 2

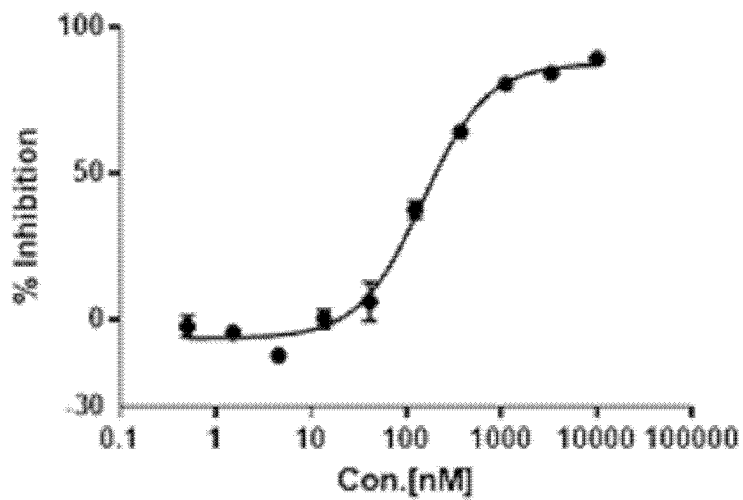


图 3

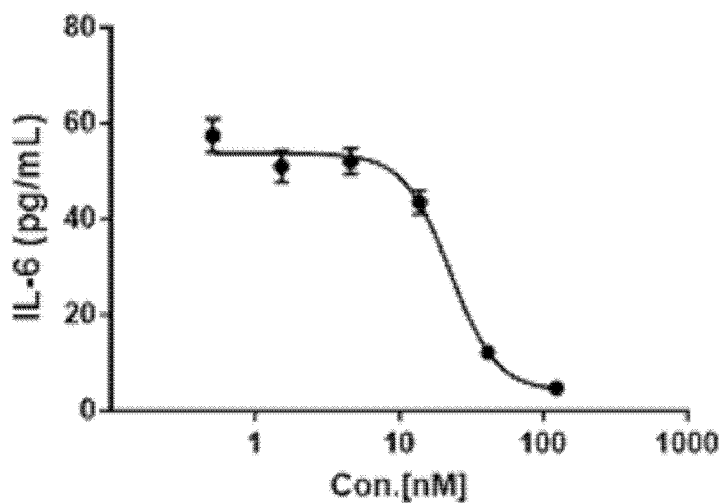


图 4

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/CN2022/100134

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

A61K 31/4985(2006.01)i; A61P 35/00(2006.01)i

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

A61K; A61P

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

DWPI, CNABS(CN), CNTXT, WOTXT, USTXT, EPTXT, CNKI(CN), PUBMED, CASLINK: 骨髓纤维化, Myelofibrosis, STN结构式检索 等, STN structural formula search et al.

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	WO 2019120234 A2 (BETTA PHARMACEUTICALS CO., LTD.) 27 June 2019 (2019-06-27) entire document, in particular, claims 1-36, and description, p. 13, paragraph 2 to p. 15, paragraph 5, and embodiments 1-36 and 38	1-15
Y	CN 111727189 A (THE BOARD OF TRUSTEES OF UNIVERSITY OF ILLINOIS) 29 September 2020 (2020-09-29) entire document, in particular, claims 1-58, and description, paragraphs [0251] and [0572]-[0588]	1-15
Y	TREMBLAY, D. et al. . "Next Generation Therapeutics for the Treatment of Myelofibrosis" <i>Cells</i> , Vol. 10, No. 5, 27 April 2021 (2021-04-27), 1034; pp. 1-19, in particular, abstract, and section 3.2.1	1-15
PY	WO 2021233371 A1 (BETTA PHARMACEUTICALS CO., LTD.) 25 November 2021 (2021-11-25) entire document, in particular, claims 1, 31, and 35-46, and description, p. 17, paragraph 3 to p. 19, paragraph 4	1-15
PY	US 2021379074 A1 (INCYTE CORP.) 09 December 2021 (2021-12-09) description, paragraphs [0030]-[0031] and [0066]-[0067], and embodiments 1, 4, and 5	1-15

 Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.

* Special categories of cited documents:

“A” document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

“E” earlier application or patent but published on or after the international filing date

“L” document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

“O” document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

“P” document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

“T” later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

“X” document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

“Y” document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

“&” document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search 30 August 2022	Date of mailing of the international search report 22 September 2022
--	--

Name and mailing address of the ISA/CN China National Intellectual Property Administration (ISA/CN) No. 6, Xitucheng Road, Jimenqiao, Haidian District, Beijing 100088, China	Authorized officer
Facsimile No. (86-10)62019451	Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/CN2022/100134**Box No. II Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)**

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. Claims Nos.: **8-15**
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
 - [1] A method for treating a human or animal body (PCT Rule 39.1(iv)).
 - [2] However, the examiner still conducted a search with respect to the assumption that the subject matter of claims 8-15 is amended to be a pharmaceutical use.
2. Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No.

PCT/CN2022/100134

				Patent family member(s)		Publication date (day/month/year)	
Patent document cited in search report			Publication date (day/month/year)	Patent family member(s)			Publication date (day/month/year)
WO	2019120234	A2	27 June 2019	US	2020385408	A1	10 December 2020
				CA	3086054	A1	27 June 2019
				KR	20200101434	A	27 August 2020
				TW	201927792	A	16 July 2019
				CN	111712496	A	25 September 2020
				JP	2021506903	A	22 February 2021
				AU	2018391833	A1	30 July 2020
				EP	3719017	A2	07 October 2020
				SG	11202005793S	A	29 July 2020
				BR	112020012527	A2	24 November 2020
				IL	275478	A	31 August 2020
CN	111727189	A	29 September 2020	EP	3717487	A1	07 October 2020
				WO	2019109057	A1	06 June 2019
				CA	3118400	A1	06 June 2019
				US	2021002272	A1	07 January 2021
WO	2021233371	A1	25 November 2021	None			
US	2021379074	A1	09 December 2021	None			

国际检索报告

国际申请号

PCT/CN2022/100134

A. 主题的分类

A61K 31/4985 (2006. 01) i; A61P 35/00 (2006. 01) i

按照国际专利分类(IPC)或者同时按照国家分类和IPC两种分类

B. 检索领域

检索的最低限度文献(标明分类系统和分类号)

A61K; A61P

包含在检索领域中的除最低限度文献以外的检索文献

在国际检索时查阅的电子数据库(数据库的名称, 和使用的检索词(如使用))

DWPI, CNABS(CN), CNTXT, WOTXT, USTXT, EPTXT, CNKI(CN), PUBMED, CASLINK: 骨髓纤维化, Myelofibrosis, STN
结构式检索 等

C. 相关文件

类 型*	引用文件, 必要时, 指明相关段落	相关的权利要求
Y	WO 2019120234 A2 (贝达药业股份有限公司) 2019年6月27日 (2019 - 06 - 27) 全文, 尤其是权利要求1-36, 说明书第13页第2段-第15页第5段, 实施例1-36、38	1-15
Y	CN 111727189 A (伊利诺伊大学董事会) 2020年9月29日 (2020 - 09 - 29) 全文, 尤其是权利要求1-58, 说明书第[0251]、[0572]-[0588]段	1-15
Y	Douglas Tremblay 等. "Next Generation Therapeutics for the Treatment of Myelofibrosis." Cells., 第10卷, 第5期, 2021年4月27日 (2021 - 04 - 27), 1034; 第1-19页, 尤其是摘要, 第3.2.1节	1-15
PY	WO 2021233371 A1 (贝达药业股份有限公司) 2021年11月25日 (2021 - 11 - 25) 全文, 尤其是权利要求1、31、35-46, 说明书第17页第3段-第19页第4段	1-15
PY	US 2021379074 A1 (INCYTE CORP) 2021年12月9日 (2021 - 12 - 09) 说明书第[0030]-[0031]、[0066]-[0067]段, 实施例1、4、5	1-15

 其余文件在C栏的续页中列出。 见同族专利附件。

- * 引用文件的具体类型:
- "A" 认为不特别相关的表示了现有技术一般状态的文件
- "E" 在国际申请日的当天或之后公布的在先申请或专利
- "L" 可能对优先权要求构成怀疑的文件, 或为确定另一篇引用文件的公布日而引用的或者因其他特殊理由而引用的文件(如具体说明的)
- "O" 涉及口头公开、使用、展览或其他方式公开的文件
- "P" 公布日先于国际申请日但迟于所要求的优先权日的文件

- "T" 在申请日或优先权日之后公布, 与申请不相抵触, 但为了理解发明之理论或原理的在后文件
- "X" 特别相关的文件, 单独考虑该文件, 认定要求保护的发明不是新颖的或不具有创造性
- "Y" 特别相关的文件, 当该文件与另一篇或者多篇该类文件结合并且这种结合对于本领域技术人员为显而易见时, 要求保护的发明不具有创造性
- "&" 同族专利的文件

国际检索实际完成的日期 2022年8月30日	国际检索报告邮寄日期 2022年9月22日
ISA/CN的名称和邮寄地址 中国国家知识产权局(ISA/CN) 中国北京市海淀区蓟门桥西土城路6号 100088 传真号 (86-10)62019451	受权官员 肖瑛 电话号码 86-(010)-62089320

第II栏 某些权利要求被认为是不能检索的意见(续第1页第2项)

根据条约第17条(2)(a)，对某些权利要求未做国际检索报告的理由如下：

1. 权利要求： 8-15

因为它们涉及不要求本单位进行检索的主题，即：

[1] 治疗人体或者动物体的方法 (PCT细则39.1(iv))。

[2] 但审查员还是针对如果所述权利要求的主题被修改为制药用途而进行了检索。

2. 权利要求：

因为它们涉及国际申请中不符合规定的要求的部分，以致不能进行任何有意义的国际检索，具体地说：

3. 权利要求：

因为它们是从属权利要求，并且没有按照细则6.4(a)第2句和第3句的要求撰写。

国际检索报告
关于同族专利的信息

国际申请号

PCT/CN2022/100134

检索报告引用的专利文件			公布日 (年/月/日)	同族专利		公布日 (年/月/日)	
WO	2019120234	A2	2019年6月27日	US	2020385408	A1	2020年12月10日
				CA	3086054	A1	2019年6月27日
				KR	20200101434	A	2020年8月27日
				TW	201927792	A	2019年7月16日
				CN	111712496	A	2020年9月25日
				JP	2021506903	A	2021年2月22日
				AU	2018391833	A1	2020年7月30日
				EP	3719017	A2	2020年10月7日
				SG	11202005793S	A	2020年7月29日
				BR	112020012527	A2	2020年11月24日
				IL	275478	A	2020年8月31日
<hr/>			<hr/>				
CN	111727189	A	2020年9月29日	EP	3717487	A1	2020年10月7日
				WO	2019109057	A1	2019年6月6日
				CA	3118400	A1	2019年6月6日
				US	2021002272	A1	2021年1月7日
WO	2021233371	A1	2021年11月25日	<hr/>			
US	2021379074	A1	2021年12月9日	<hr/>			
<hr/>							