



(22) Date de dépôt/Filing Date: 2000/10/12

(41) Mise à la disp. pub./Open to Public Insp.: 2001/04/12

(45) Date de délivrance/Issue Date: 2005/08/16

(30) Priorité/Priority: 1999/10/12 (99/12668) FR

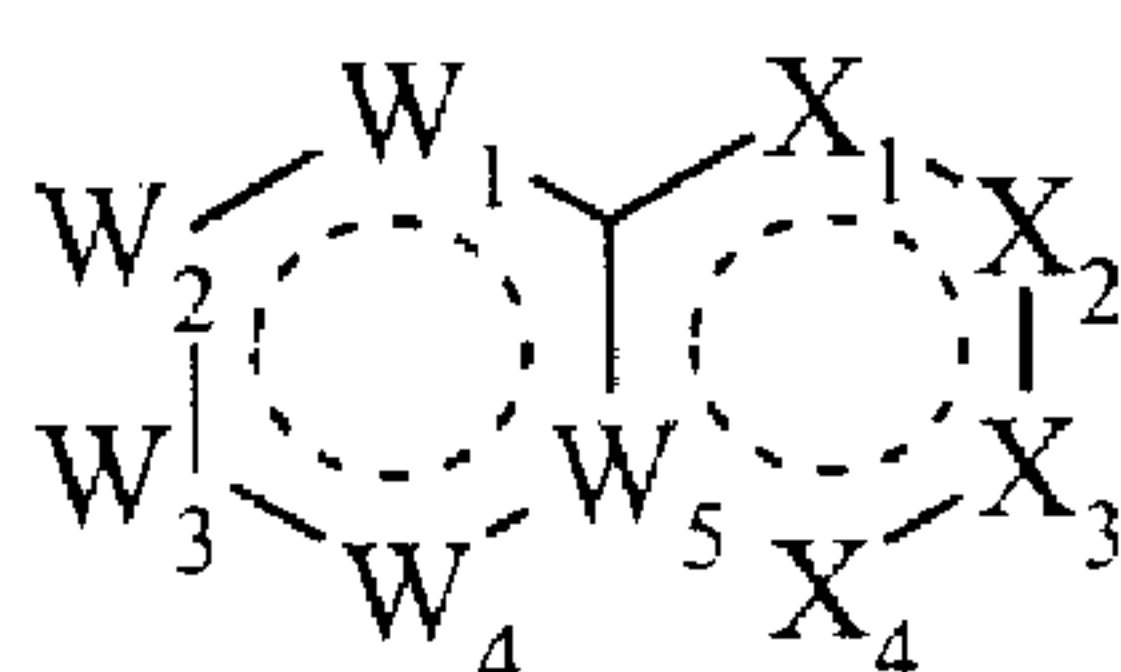
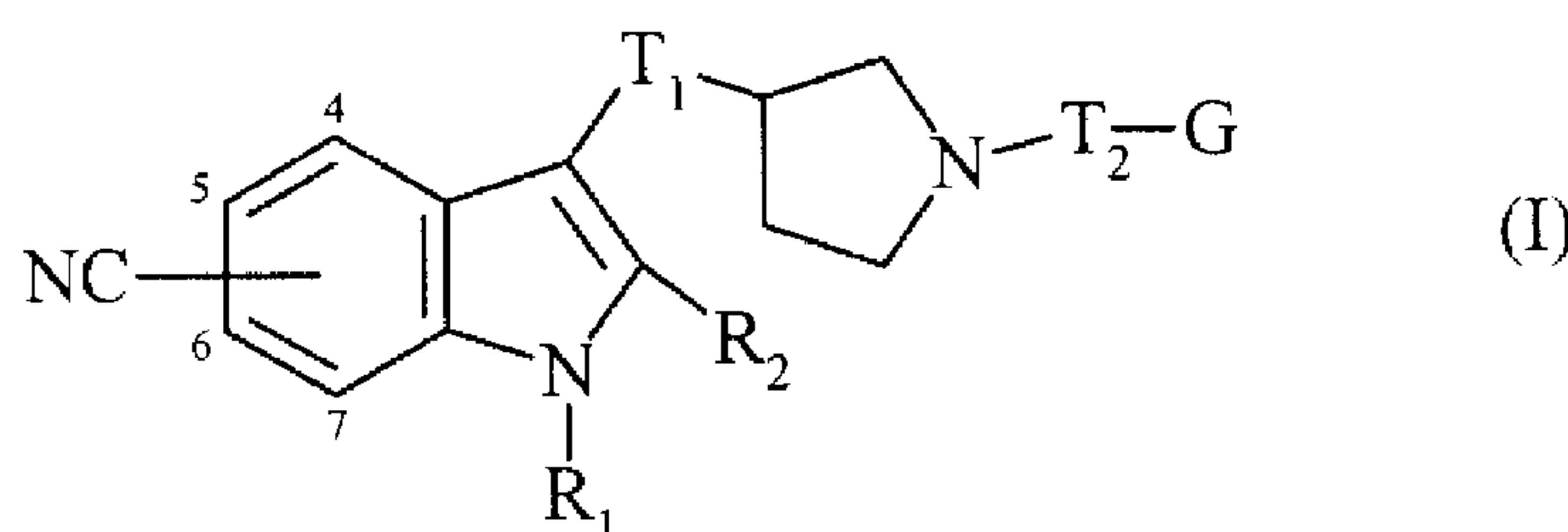
(51) Cl.Int.⁷/Int.Cl.⁷ C07D 403/14, A61K 31/505, A61K 31/502, A61K 31/4709, A61K 31/428, A61K 31/404, A61P 25/00, C07D 471/04, C07D 513/04, C07D 487/04, C07D 417/14, C07D 405/14, C07D 401/14

(72) Inventeurs/Inventors:
LAVIELLE, GILBERT, FR;
MULLER, OLIVIER, FR;
MILLAN, MARK, FR;
CUSSAC, DIDIER, FR;
DEKEYNE, ANNE, FR

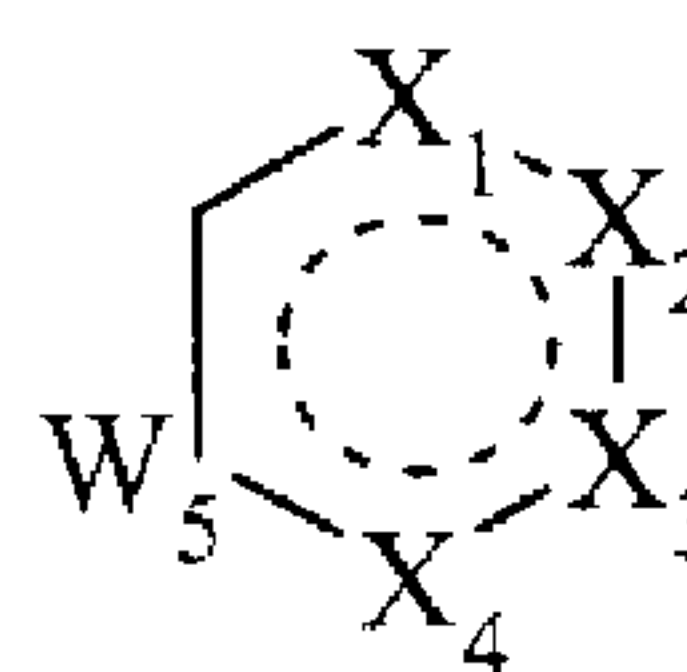
(73) Propriétaire/Owner:
LES LABORATOIRES SERVIER, FR

(74) Agent: OGILVY RENAULT LLP/S.E.N.C.R.L., S.R.L.

(54) Titre : NOUVEAUX COMPOSES CYANO-INDOLES INHIBITEURS DE RECAPTURE DE SEROTONINE, LEUR PROCEDE DE PREPARATION ET LES COMPOSITIONS PHARMACEUTIQUES QUI LES CONTIENNENT
(54) Title: NEW CYANO-INDOLE SEROTONIN REUPTAKE INHIBITORS, THE PROCEDURE FOR PREPARING THEM AND THE PHARMACEUTICAL FORMULATIONS THAT CONTAIN THEM



(α)



(β)

(57) Abrégé/Abstract:

L'invention concerne de nouveaux composés répondant à la formule (I): (voir formule I) dans laquelle R₁ et R₂ représentent indépendamment un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle; T₁ et T₂ représentent indépendamment un groupement alkylène; G représente un groupement hétérocyclique de formule (α) ou (β): (voir formule α et β) dans lesquelles W₁ à W₅ et X₁ à X₄ sont choisis de façon à former un groupement chimiquement stable, et sont définis de la manière suivante: W₁, W₂ et W₃ représentent indépendamment un atome d'azote ou un groupement CR₅, NR₄ ou CO, W₄ représente un atome d'azote ou un groupement CR₃, NR₄ ou CO, W₅ représente un atome de carbone ou un atome d'azote, X₁ représente une liaison, un atome d'azote ou un groupement CR₃ ou NR₄, X₂ à X₄ représentent indépendamment un groupement CR₃, NR₄, CO, SR₄ ou SO₂ ou bien un atome d'oxygène, de soufre ou d'azote; R₃ représente un atome d'hydrogène ou d'halogène, ou un groupement alkyle,



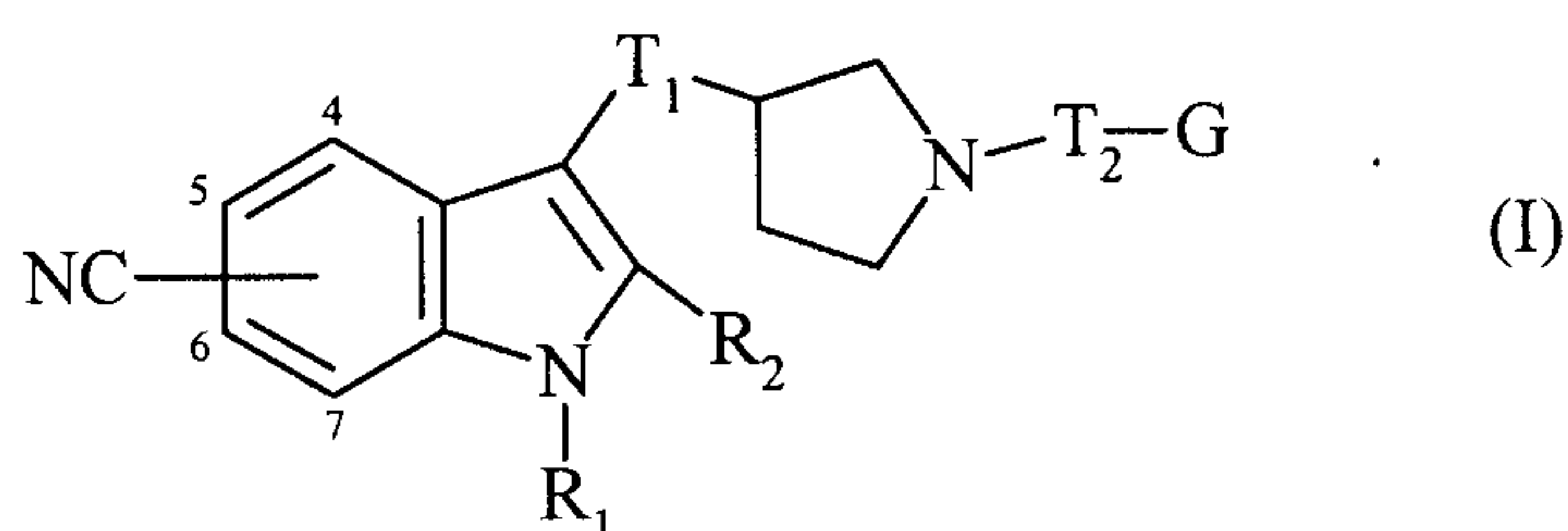
(57) Abrégé(suite)/Abstract(continued):

hydroxy, perhalogénoalkyle, nitro ou amino éventuellement substitué; R_4 représente un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle, aryle éventuellement substitué ou arylalkyle éventuellement substitué; et R_5 représente un groupement R_3 ou bien deux groupements R_5 adjacents forment avec les atomes de carbone qui les portent un groupement mono ou bicyclique saturé, partiellement insaturé ou insaturé, contenant éventuellement de 1 à 5 hétéroatomes choisis parmi les atomes d'azote, d'oxygène et de soufre, ledit groupement étant éventuellement substitué par au moins un groupement R_3 ou oxo; leurs énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable. Les composés selon l'invention sont utiles comme médicaments dans le traitement de la dépression, des troubles obsessionnels compulsifs, des phobies, des troubles impulsifs de l'abus de drogue, de la boulimie nerveuse et de l'anxiété.

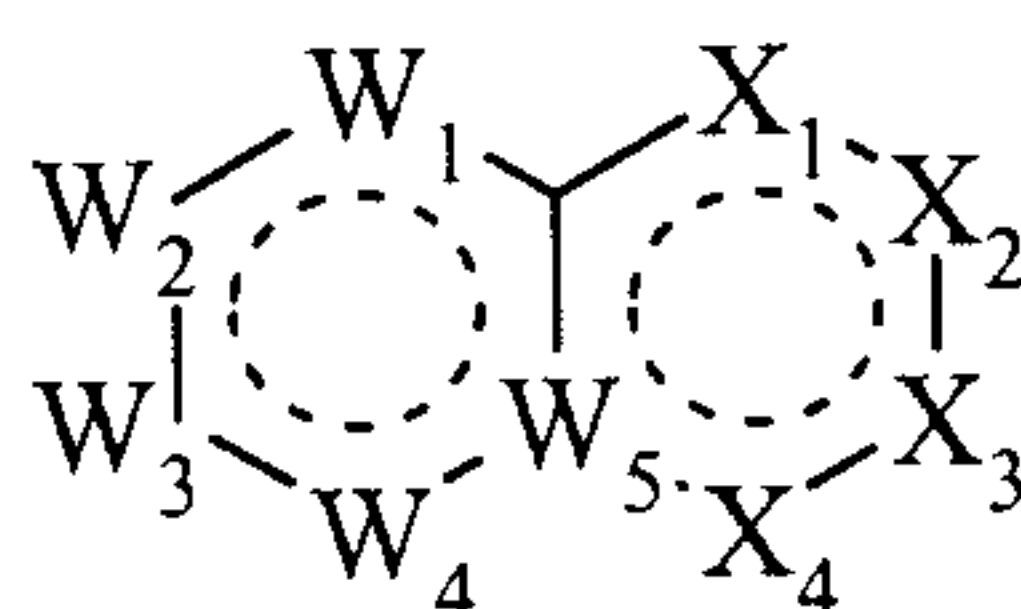
**NOUVEAUX COMPOSÉS CYANO-INDOLES INHIBITEURS DE RECAPTURE
DE SÉROTONINE, LEUR PROCÉDÉ DE PRÉPARATION ET LES
COMPOSITIONS PHARMACEUTIQUES QUI LES CONTIENNENT**

ABRÉGÉ

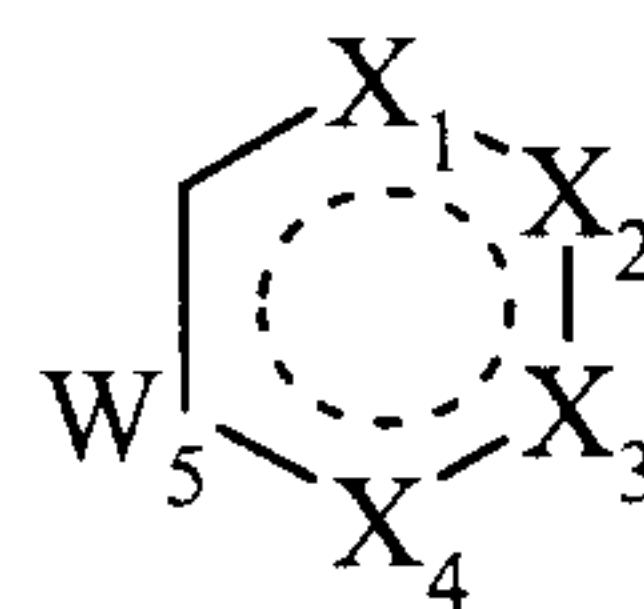
L'invention concerne de nouveaux composés répondant à la formule (I):



dans laquelle R_1 et R_2 représentent indépendamment un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle; T_1 et T_2 représentent indépendamment un groupement alkylène; G représente un groupement hétérocyclique de formule (α) ou (β):



(α)



(β)

dans lesquelles W_1 à W_5 et X_1 à X_4 sont choisis de façon à former un groupement chimiquement stable, et sont définis de la manière suivante: W_1 , W_2 et W_3 représentent indépendamment un atome d'azote ou un groupement CR_5 , NR_4 ou CO , W_4 représente un atome d'azote ou un groupement CR_3 , NR_4 ou CO , W_5 représente un atome de carbone ou un atome d'azote, X_1 représente une liaison, un atome d'azote ou un groupement CR_3 ou NR_4 , X_2 à X_4 représentent indépendamment un groupement CR_3 , NR_4 , CO , SR_4 ou SO_2 ou bien un atome d'oxygène, de soufre ou d'azote; R_3 représente un atome d'hydrogène ou d'halogène, ou un groupement alkyle, hydroxy, perhalogénoalkyle, nitro ou amino éventuellement substitué; R_4 représente un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle, aryle éventuellement substitué ou arylalkyle éventuellement substitué; et R_5 représente un groupement R_3 ou bien deux groupements R_5 adjacents forment avec les atomes de carbone qui les portent un groupement mono ou bicyclique saturé, partiellement insaturé ou

insaturé, contenant éventuellement de 1 à 5 hétéroatomes choisis parmi les atomes d'azote, d'oxygène et de soufre, ledit groupement étant éventuellement substitué par au moins un groupement R_3 ou oxo; leurs énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable. Les composés selon l'invention sont utiles comme médicaments dans le traitement de la dépression, des troubles obsessionnels compulsifs, des phobies, des troubles impulsifs de l'abus de drogue, de la boulimie nerveuse et de l'anxiété.

La présente invention concerne de nouveaux composés cyano-indoles inhibiteurs de recapture de sérotonine, leur procédé de préparation, les compositions pharmaceutiques qui les contiennent et l'utilisation des composés pour la fabrication d'un médicament utile comme inhibiteur de recapture de la sérotonine.

Des composés caractérisés par l'association d'un noyau indole et d'un noyau 2,3-dihydro-1,4-benzodioxine ont été décrits pour leurs propriétés inhibitrices de recapture de la sérotonine (WO 9717343). De même des indoles substitués sur le noyau aromatique sont revendiqués dans la demande EP 814084 pour leur action au niveau des sites de recapture de la sérotonine. D'autres composés possédant des propriétés voisines sont revendiqués dans la demande WO 9633710 et possèdent un squelette benzopyrane.

Les inhibiteurs de recapture de la sérotonine constituent un groupe hétérogène d'agents thérapeutiques. Ils trouvent leur utilisation dans le traitement de pathologies associées à un déficit en sérotonine au niveau des synapses des neurones centraux. L'inhibition de la recapture de la sérotonine par liaison avec des transporteurs ou des récepteurs présynaptiques est un moyen de restaurer la transmission nerveuse.

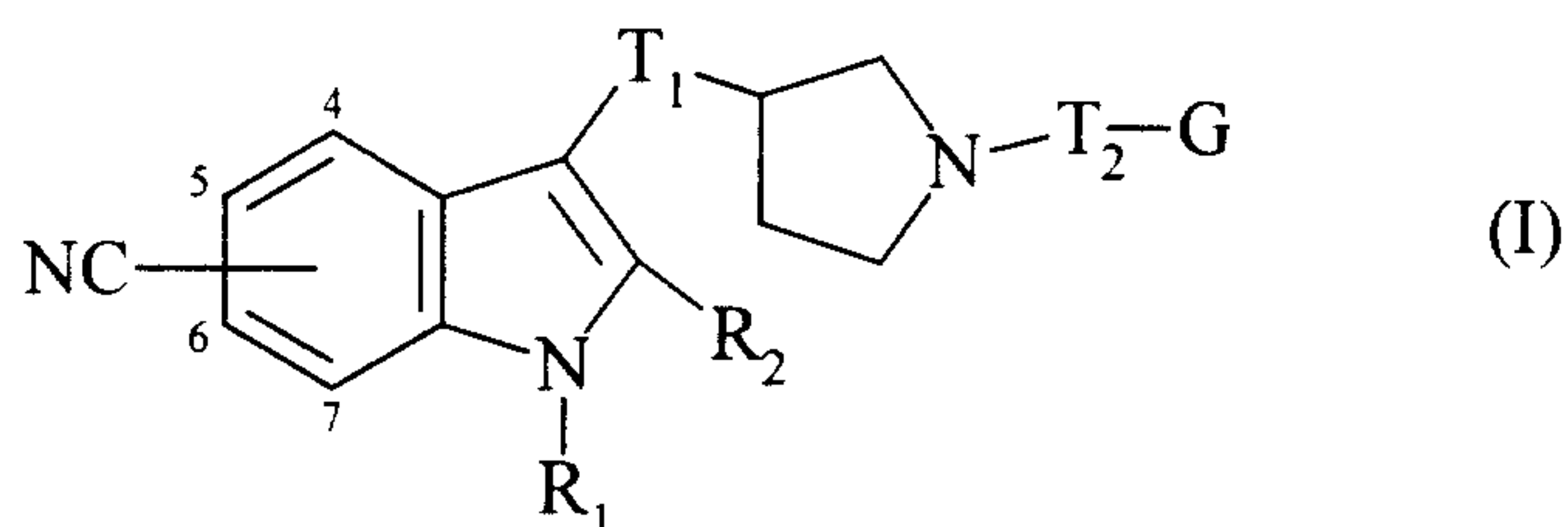
L'utilisation de composés possédant ces propriétés inhibitrices peut constituer une alternative à l'emploi d'antidépresseurs tricycliques ou d'inhibiteurs de monoamine oxydase, dans le traitement de la dépression et des troubles associés (Annals of Pharmacotherapy, 1994, 28, 1359), des attaques de panique et des troubles obsessionnels compulsifs (Human Psychopharmacology, 1995, 10, 5199). L'efficacité de composés possédant de telles propriétés pharmacologiques (Journal of Psychopharmacology, 1994, 8, 238) se trouve renforcée par leur plus grande tolérabilité (International Clinical Psychopharmacology, 1995, 9 suppl. 4, 33) et leur plus grande sécurité d'utilisation (Annals of Pharmacology, ref. citée).

Les composés de la présente invention se caractérisent par un noyau indole substitué sur la partie benzénique par un groupement cyano, et en position 3 par un groupement 3-pyrrolylalkyle N-substitué. Cette structure originale leur confère un puissant caractère inhibiteur de recapture de la sérotonine. Ils seront donc utiles en thérapeutique pour le traitement de la dépression, des attaques de panique, des troubles obsessionnels

- 2 -

compulsifs, des phobies, des troubles impulsifs de l'abus de drogue, de la boulimie nerveuse et de l'anxiété.

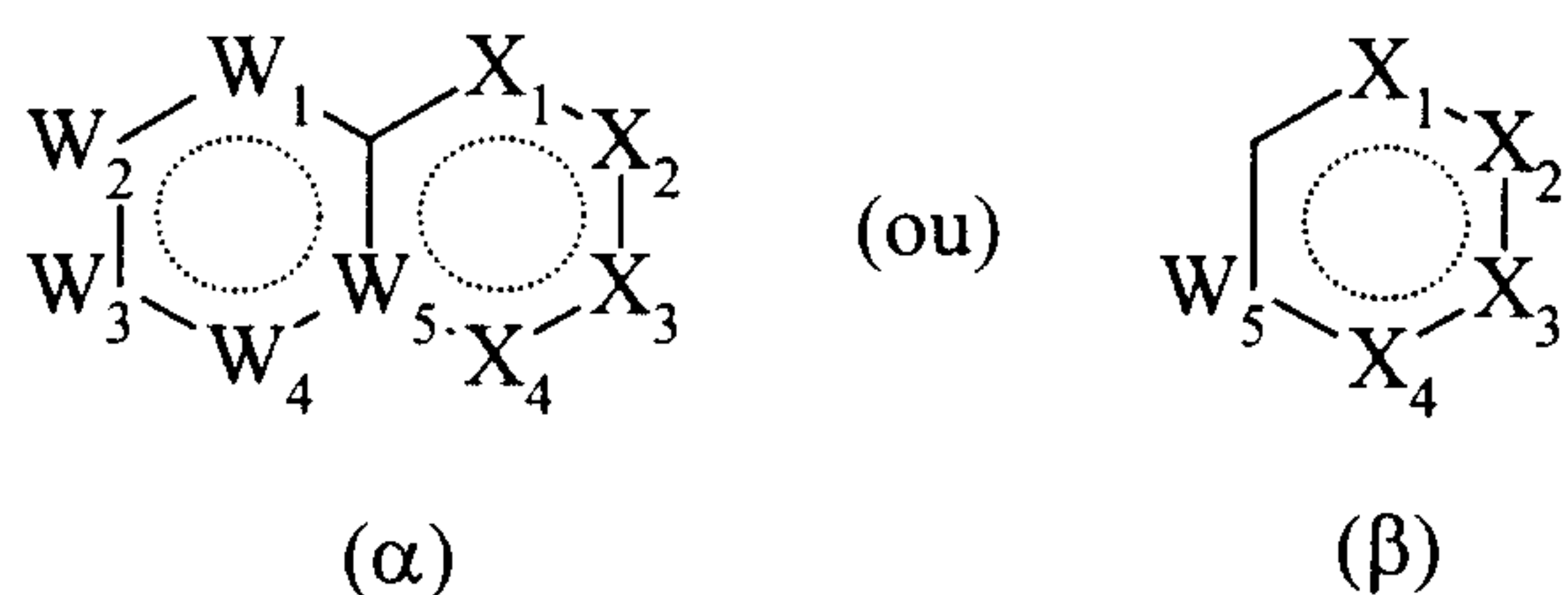
La présente invention concerne les composés de formule (I) :



5 dans laquelle :

- R_1 et R_2 représentent indépendamment un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle (C_1 - C_6) linéaire ou ramifié,
- T_1 et T_2 représentent indépendamment un groupement alkylène (C_1 - C_6) linéaire ou ramifié,

10 • G représente un groupement hétérocyclique de formule (α) ou (β) :



dans lesquelles :

W_1 à W_5 et X_1 à X_4 sont choisis de façon à former un groupement chimiquement stable, et sont définis de la manière suivante :

- 15
- W_1 , W_2 et W_3 représentent indépendamment un atome d'azote, un groupement CR_5 , NR_4 ou CO ,
 - W_4 représente un atome d'azote, un groupement CR_3 , NR_4 ou CO ,

- W_5 représente un atome de carbone ou un atome d'azote,
- X_1 représente une liaison, un atome d'azote, ou un groupement CR_3 ou NR_4 ,
- X_2 à X_4 représentent indépendamment un groupement CR_3 , NR_4 , CO , SR_4 ou SO_2 ou bien un atome d'oxygène, de soufre ou d'azote,
- 5 – R_3 représente un atome d'hydrogène, d'halogène, un groupement alkyle (C_1 - C_6) linéaire ou ramifié, hydroxy, perhalogénoalkyle (C_1 - C_6) linéaire ou ramifié, nitro, ou amino (éventuellement substitué par un ou deux groupements alkyle (C_1 - C_6) linéaire ou ramifié, ou benzyle),
- R_4 représente un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle (C_1 - C_6) linéaire ou
10 ramifié, aryle éventuellement substitué, arylalkyle éventuellement substitué,
- R_5 représente un groupement R_3 ou bien deux groupements R_5 adjacents forment avec les atomes de carbone qui les portent un groupement mono ou bicyclique saturé, partiellement insaturé ou insaturé, contenant éventuellement de 1 à 5 hétéroatomes choisis parmi azote, oxygène et soufre, ledit groupement étant
15 éventuellement substitué par un ou plusieurs groupements R_3 ou oxo,

étant entendu que dans les formules (α) et (β) au moins un hétéroatome est présent, que les pointillés signifient que ces groupements peuvent comporter une insaturation ou plusieurs insaturations conjuguées ou non, et que en cas d'absence d'insaturation les valences restantes sont occupées par des atomes d'hydrogène, les groupements (α) et (β) étant reliés
20 à T_2 par l'un quelconque de leur sommet,

leurs énantiomères, diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

Parmi les acides pharmaceutiquement acceptables, on peut citer à titre non limitatif les acides chlorhydrique, bromhydrique, sulfurique, phosphonique, acétique, trifluoroacétique, lactique, pyruvique, malonique, succinique, glutarique, fumarique, tartrique, maléïque, citrique, ascorbique, méthanesulfonique, camphorique, etc...
25

Parmi les bases pharmaceutiquement acceptables, on peut citer à titre non limitatif l'hydroxyde de sodium, l'hydroxyde de potassium, la triéthylamine, la tertbutylamine, etc...

Par groupement aryle on entend un groupement phényle ou naphthyle.

L'expression éventuellement substituée affectée aux groupements aryle ou arylalkyle signifie que ces groupements sont éventuellement substitués par un ou plusieurs groupes choisis parmi un atome d'halogène, un groupement alkyle (C_1-C_6) linéaire ou ramifié, hydroxy, perhalogénoalkyle (C_1-C_6) linéaire ou ramifié, nitro, ou amino (éventuellement substitué par un ou deux groupements alkyle (C_1-C_6) linéaire ou ramifié, ou benzyle),

De façon avantageuse, l'invention concerne les composés de formule (I) pour lesquels le groupement cyano est rattaché en position 5 du noyau indole, , leurs énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

Un autre aspect avantageux de l'invention concerne les composés de formule (I) pour lesquels le groupement cyano est rattaché en position 6 du noyau indole, leurs énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

De façon préférentielle dans les composés de formule (I), R_1 et R_2 représentent chacun un atome d'hydrogène, leurs énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

Des composés préférés de l'invention sont ceux pour lesquels T_1 représente un groupement méthylène, leurs énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

Le groupement aryle préféré de l'invention est le groupement phényle.

Dans les groupements G préférés de l'invention, R_3 , R_4 et R_5 sont avantageusement choisis parmi les groupements alkyle (C_1-C_6) linéaires ou ramifiés et les atomes d'hydrogène et d'halogène.

Parmi les groupements G préférés de l'invention on peut citer de façon non limitative les groupements :

2-furyle ; 2,4-dioxo-1,4-dihydro-3(2*H*)-quinazolinyl ; 3-oxo-[1,2,4]triazolo[4,3-*a*]pyridin-2(3*H*)-yl ; 1-oxo-2(1*H*)-phtalazinyl ; 7-méthyl-5-oxo-5*H*-[1,3]thiazolo[3,2-*a*]pyrimidin-6-yl ; 6-chloro-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl ; 2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl ; 2-oxo-1,2,3,4-tétrahydro-6-quinolinyl ; 3-benzyl-5-méthyl-2,6-dioxo-3,6-

dihydro-1(2*H*)-pyrimidinyl ; 1,3-dioxo-1,3-dihydro-2*H*-isoindol-2-yl ; 1,1,3-trioxo-1,3-dihydro-2*H*-1,2-benzisothiazol-2-yl ; 1,3-dioxo-3,6-dihydropyrrolo[3,4-*c*]carbazol-2(1*H*)-yl ; 1,3-dioxo-1,3-dihydro-2*H*-benzo[*c*]isoindol-2-yl ; 3,5-diméthyl-2,6-dioxo-3,6-dihydro-1(2*H*)-pyrimidinyl, leurs énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

Un aspect particulièrement avantageux de l'invention concerne les composés de formule (I) pour lesquels R₁ et R₂ représentent chacun un atome d'hydrogène, T₁ représente un groupement méthylène, T₂ représente un groupement alkylène (par exemple méthylène ou éthylène) et G est choisi parmi les groupements 2-furyle ; 2,4-dioxo-1,4-dihydro-3(2*H*)-quinazolinyl ; 3-oxo-[1,2,4]triazolo[4,3-*a*] pyridin-2(3*H*)-yl ; 1-oxo-2(1*H*)-phtalazinyl ; 7-méthyl-5-oxo-5*H*-[1,3]thiazolo[3,2-*a*]pyrimidin-6-yl ; 6-chloro-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl ; 2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl ; 2-oxo-1,2,3,4-tétrahydro-6-quinolinyl ; 3-benzyl-5-méthyl-2,6-dioxo-3,6-dihydro-1(2*H*)-pyrimidinyl ; 1,3-dioxo-1,3-dihydro-2*H*-isoindol-2-yl ; 1,1,3-trioxo-1,3-dihydro-2*H*-1,2-benzisothiazol-2-yl ; 1,3-dioxo-3,6-dihydropyrrolo[3,4-*c*]carbazol-2(1*H*)-yl ; 1,3-dioxo-1,3-dihydro-2*H*-benzo[*c*]isoindol-2-yl ; 3,5-diméthyl-2,6-dioxo-3,6-dihydro-1(2*H*)-pyrimidinyl, leurs énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

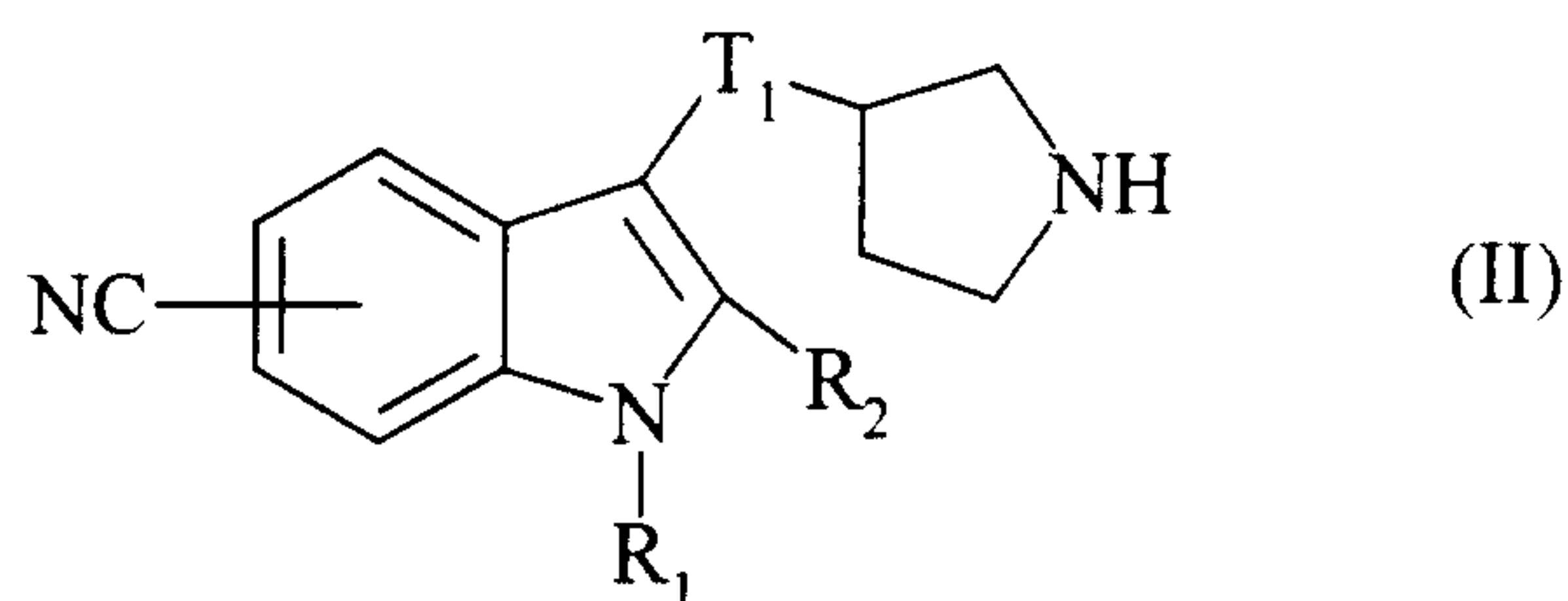
Parmi ces composés, on préférera ceux pour lesquels le groupement cyano est rattaché en position 5 ou 6 du noyau indole, tout particulièrement ceux pour lesquels le groupement cyano est rattaché en position 5, leurs énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

Parmi les composés préférés de l'invention on peut citer tout particulièrement :

- 3-({1-[2-(7-Méthyl-5-oxo-5*H*)-[1,3]thiazolo[3,2-*a*]pyrimidin-6-yl)éthyl]-3-pyrrolidinyl)méthyl)-1*H*-indole-5-carbonitrile, chlorhydrate
- 3-({1-[2-(6-Chloro-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl)éthyl]-3-pyrrolidinyl)méthyl)-1*H*-indole-5-carbonitrile, chlorhydrate.

L'invention s'étend également au procédé de préparation des composés de formule (I), caractérisé en ce que l'on utilise comme produit de départ un composé de formule (II) :

- 6 -



dans laquelle R_1 , R_2 et T_1 sont tels que définis dans la formule (I),

qui est soumis :

↪ soit à l'action, en milieu réducteur d'un aldéhyde de formule (III) :



5

dans laquelle G est tel que défini dans la formule (I), et T'_2 représente une liaison ou un groupement alkylène (C_1 - C_5) linéaire ou ramifié,

↪ soit à l'action, en milieu basique d'un composé halogéné de formule (IV) :

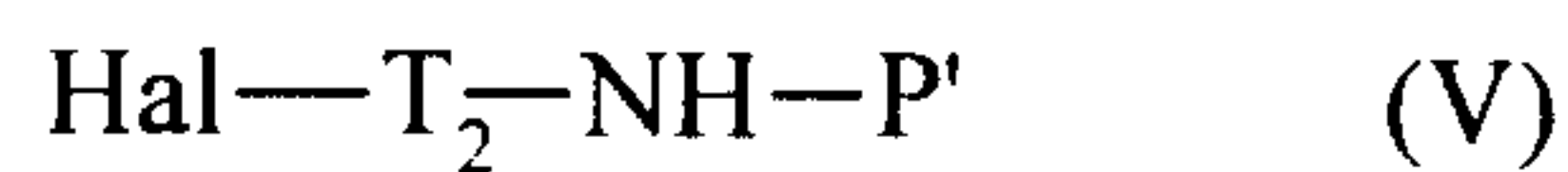


10

dans laquelle T_2 est tel que défini dans la formule (I) et Hal représente un atome d'halogène,

pour conduire à un composé de formule (I),

ou bien qui est soumis à l'action, en milieu basique d'un dérivé de formule (V) :

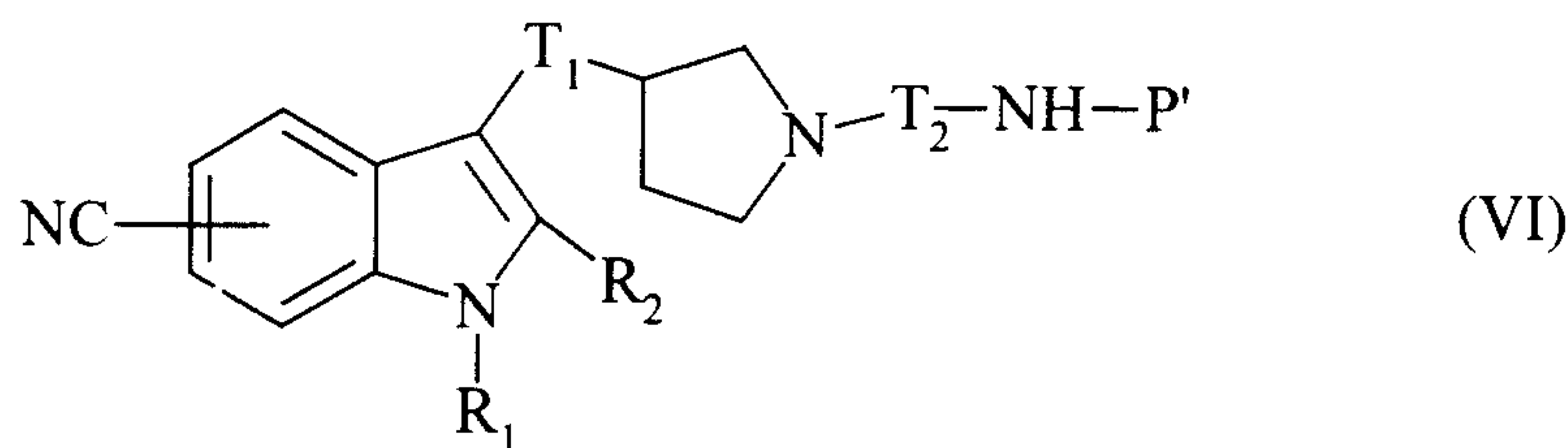


15

dans laquelle T_2 est tel que défini dans la formule (I), Hal représente un atome d'halogène, et P' un groupement protecteur de l'amine,

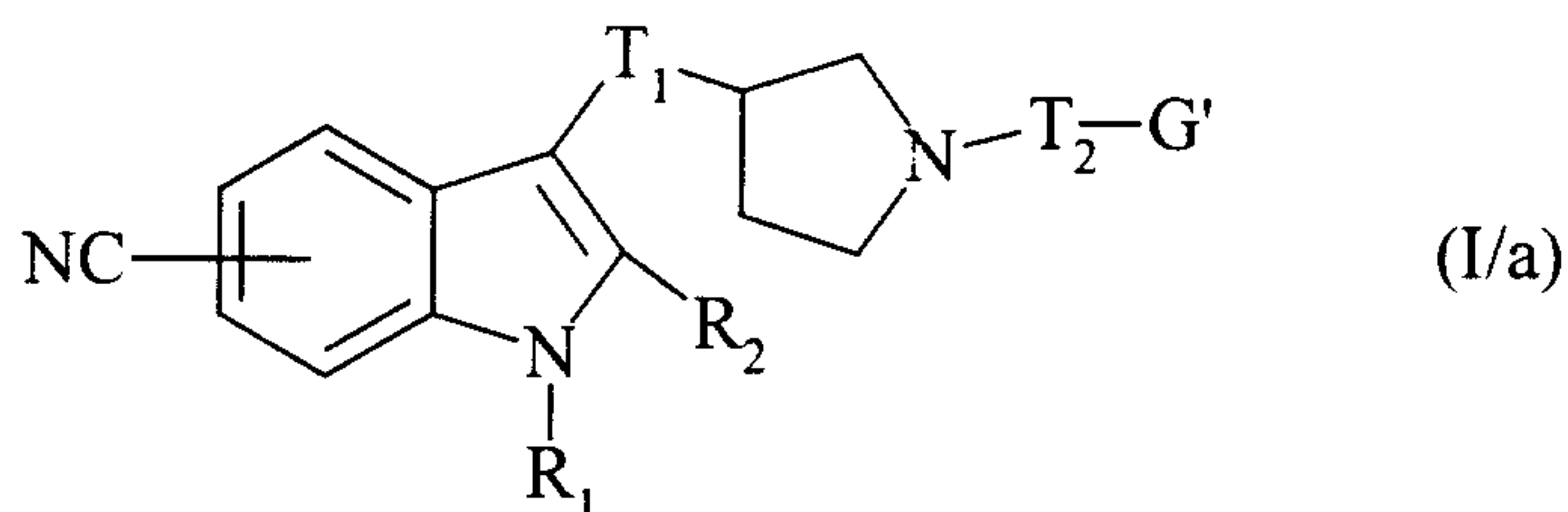
pour conduire à un composé de formule (VI),

- 7 -



dans laquelle R_1 , R_2 , T_1 , T_2 , P' sont tels que définis précédemment,

composé (VI) qui, après déprotection de l'amine primaire, est condensé sur un groupement cyclique, précurseur du groupement G défini dans la formule (I), pour conduire au composé de formule (I/a) :



cas particulier des composés de formule (I) pour lequel R_1 , R_2 , T_1 , T_2 sont tels que définis précédemment, et G' représente un groupement tel que défini pour G dans la formule (I), étant entendu que G' est rattaché à T_2 par un atome d'azote,

composés de formule (I/a) et (I),

- qui peuvent être, le cas échéant, purifiés selon une technique classique de purification,
- dont on sépare, le cas échéant, les isomères selon une technique classique de séparation,
- que l'on transforme, si on le souhaite, en leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

La présente invention a également pour objet les compositions pharmaceutiques renfermant comme principe actif au moins un composé de formule (I) seul ou en combinaison avec un ou plusieurs excipients ou véhicules inertes non toxiques, pharmaceutiquement acceptable.

Les compositions pharmaceutiques selon l'invention sont utiles comme inhibiteur de recapture de la sérotonine, caractérisée en ce qu'elle est destinée au traitement de la dépression, des troubles obsessionnels compulsifs, des phobies, des troubles impulsifs de l'abus de drogue, de la boulimie nerveuse ou de l'anxiété.

Parmi les compositions pharmaceutiques selon l'invention, on pourra citer plus particulièrement celles qui conviennent pour l'administration orale, parentérale, nasale, les comprimés simples ou dragéifiés, les comprimés sublinguaux, les gélules, les tablettes, les suppositoires, les crèmes, pommades, gels dermiques, etc...

La posologie utile varie selon l'âge et le poids du patient, la nature et la sévérité de l'affection ainsi que la voie d'administration. Celle-ci peut être orale, nasale, rectale ou parentérale. D'une manière générale, la posologie unitaire s'échelonne entre 0,1 et 500 mg pour un traitement en 1 à 3 prises par 24 heures.

Les exemples suivants illustrent l'invention et ne la limitent en aucune façon.

Les produits de départ utilisés sont des produits connus ou préparés selon des modes opératoires connus.

PREPARATION A : 3-[(3-Pyrrolidinyl)méthyl]-1*H*-indole-5-carbonitrile

L'hydrogénolyse de 0,32 mol (96 g) de 3-(1-benzyl-3-pyrrolidinylmethyl)-1*H*-indole-5-carbonitrile (décrit dans la demande EP 610134) est réalisée dans 1.7 litre d'éthanol en présence de 9.6 g de charbon à 20 % d'hydroxyde de palladium humide (catalyseur de Pearlman) et 0,32 mol d'acide chlorhydrique dans l'éthanol à 70°C et à pression atmosphérique. Après, absorption de la théorie en hydrogène, le catalyseur est filtré puis le filtrat concentré. La base est relarguée par de la soude 1 N et extraite à l'aide de dichlorométhane, pour conduire au produit attendu.

PREPARATION B : 2-Bromoéthylcarbamate de tert-butyle

Sous atmosphère inerte, à température ambiante, on prépare une solution de 62 mmol (10 g) de N-(tert-butoxycarbonyl)éthanolamine, dans 100 ml d'acétonitrile à laquelle 74,5 mmol (24.7 g) de tétrabromométhane sont ajoutées. Puis 68,2 mmol (17.9 g) de triphénylphosphine en solution dans 150 ml d'acétonitrile sont additionnées goutte à goutte. Le milieu réactionnel est agité à température ambiante pendant 30 minutes, puis

concentré. Le résidu est repris dans l'éther isopropylique, et après filtration, le filtrat est concentré pour obtenir le produit du titre.

EXEMPLE 1 : 3- $\{[1-(2\text{-Furylméthyl})\text{-}3\text{-pyrrolidinyl}]\text{méthyl}\}$ -1*H*-indole-5-carbonitrile, oxalate

5 Sous atmosphère inerte, on dissout à température ambiante 47,3 mmol (10 g) de 3-[3-pyrrolidinylméthyl]-1*H*-indole-5-carbonitrile (décrit dans la préparation A), dans 650 ml de 1,2-dichloroéthane, puis 47,3 mmol (4.26 g) de furaldéhyde sont ajoutées. L'agitation est maintenue 10 minutes et 66,2 mmol (13.79 g) de triacétoxyborohydrure de sodium sont ajoutées. Après 30 minutes à température ambiante, on additionne 350 ml
10 d'une solution saturée d'hydrogénocarbonate de sodium. La phase organique est décantée, lavée à l'eau, séchée sur sulfate de magnésium.

La purification est effectuée par chromatographie sur silice en utilisant comme éluant un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque 98/2/0,2. Le composé obtenu est salifié par un équivalent d'acide oxalique dans l'éthanol.

15 Point de fusion : 120-122°C

Microanalyse élémentaire :

	C	H	N
% calculé	63.79	5.35	10.63
% trouvé	63.54	5.58	10.37

20 **EXEMPLE 2 :** 3- $\{[1-(2-[2,4\text{-Dioxo-}1,4\text{-dihydro-}3(2H)\text{-quinazolinyl}]\text{éthyl})\text{-}3\text{-pyrrolidinyl}]\text{méthyl}\}$ -1*H*-indole-5-carbonitrile, chlorhydrate

Sous atmosphère inerte, on dissout à température ambiante 47,3 mmol (10 g) de 3-[3-pyrrolidinylméthyl]-1*H*-indole-5-carbonitrile, 47,3 mmol (9.97g) de 3-(2-chloroéthyl)-2,4-(1*H*,3*H*)-quinazolinedione, 47,3 mmol (3.73 g)
25 d'hydrogénocarbonate de sodium dans 100 ml de diméthylformamide, et on agite à 100°C pendant 6 heures. Le milieu réactionnel est concentré, le résidu est repris par du dichlorométhane. La phase organique est lavée à l'eau, puis par une solution saturée de chlorure de sodium, et séchée sur sulfate de magnésium. La purification est effectuée par

chromatographie sur silice en utilisant comme éluant un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque 95/5/0.5. Le composé obtenu est salifié par un équivalent d'acide chlorhydrique dans l'éthanol.

Point de fusion : 152-154°C

5 Microanalyse élémentaire :

	C	H	N	Cl
% calculé	64.07	5.38	15.57	7.88
% trouvé	63.81	5.34	15.20	7.64

10 **EXEMPLE 3 :** 3-[(1-{2-[3-Oxo-[1,2,4]triazolo[4,3-*a*]pyridin-2(3*H*)-yl]éthyl}-3-pyrrolidiny)méthyl]-1*H*-indole-5-carbonitrile, chlorhydrate

Le produit attendu est obtenu selon le procédé décrit dans l'exemple 2, en remplaçant la 3-(2-chloroéthyl)-2,4-(1*H*,3*H*)-quinazolinedione par la 2-(2-chloroéthyl)-[1,2,4]triazolo [4,3-*a*]pyridin-3(2*H*)-one.

Point de fusion : 140°C

15 Microanalyse élémentaire :

	C	H	N	Cl
% calculé	62.48	5.48	19.87	8.38
% trouvé	62.48	5.68	19.54	8.48

20 **EXEMPLE 4 :** 3-[(1-{2-[1-Oxo-2(1*H*)-phthalazinyl]éthyl}-3-pyrrolidiny)méthyl]-1*H*-indole-5-carbonitrile, chlorhydrate

Le produit attendu est obtenu selon le procédé décrit dans l'exemple 2, en remplaçant la 3-(2-chloroéthyl)-2,4-(1*H*,3*H*)-quinazolinedione par la 2-(2-chloroéthyl)-1(2*H*)-phthalazinone.

Point de fusion : 125-127°C

25 Microanalyse élémentaire :

	C	H	N	Cl
% calculé	66.43	5.57	16.14	8.17
% trouvé	66.74	5.63	15.79	8.27

EXEMPLE 5 : 3-({1-[2-(7-Méthyl-5-oxo-(5*H*)-[1,3]thiazolo[3,2-*a*]pyrimidin-6-yl)éthyl]-3-pyrrolidinyllméthyl)-1*H*-indole-5-carbonitrile, chlorhydrate

Le produit attendu est obtenu selon le procédé décrit dans l'exemple 2, en remplaçant la
 5 3-(2-chloroéthyl)-2,4-(1*H*,3*H*)-quinazolinedione par la 6-(2-chloroéthyl)-7-méthyl-5*H*-[1,3]thiazolo[3,2-*a*]pyrimidin-5-one.

Point de fusion : 234-236°C

Microanalyse élémentaire :

		C	H	N	S	Cl
10	% calculé	60.85	5.33	15.43	7.06	7.81
	% trouvé	59.83	5.38	14.69	6.90	7.69

EXEMPLE 6 : 3-({1-[2-(6-Chloro-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl)éthyl]-3-pyrrolidinyllméthyl)-1*H*-indole-5-carbonitrile, chlorhydrate

Le produit attendu est obtenu selon le procédé décrit dans l'exemple 2, en remplaçant la
 15 3-(2-chloroéthyl)-2,4-(1*H*,3*H*)-quinazolinedione par la 6-chloro-5-(2-chloroéthyl)-1,3-dihydro-2*H*-indol-2-one.

Point de fusion : 115-117°C

Microanalyse élémentaire :

		C	H	N	Cl
20	% calculé	63.30	5.31	12.30	15.57
	% trouvé	63.57	5.42	12.06	15.27

EXEMPLE 7 : 3-({1-[2-(2-Oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl)éthyl]-3-pyrrolidinyllméthyl)-1*H*-indole-5-carbonitrile, chlorhydrate

Le produit attendu est obtenu selon le procédé décrit dans l'exemple 2, en remplaçant la
 25 3-(2-chloroéthyl)-2,4-(1*H*,3*H*)-quinazolinedione par la 5-(2-chloroéthyl)-1,3-dihydro-2*H*-indol-2-one.

Point de fusion : 118-120°C

Microanalyse élémentaire :

	C	H	N	Cl
% calculé	68.48	5.99	13.31	8.42
% trouvé	68.85	6.30	12.81	8.50

5 **EXEMPLE 8 :** 3-({1-[2-(2-Oxo-1,2,3,4-tetrahydro-6-quinoliny)éthyl]-3-pyrrolidiny)méthyl)-1*H*-indole-5-carbonitrile, chlorhydrate

Le produit attendu est obtenu selon le procédé décrit dans l'exemple 2, en remplaçant la 3-(2-chloroéthyl)-2,4-(1*H*,3*H*)-quinazolinedione par la 6-(2-bromoéthyl)-3,4-dihydro-2(1*H*)-quinolinone.

10 Point de fusion : 110°C (déc.)

Microanalyse élémentaire :

	C	H	N	Cl
% calculé	69.03	6.26	12.88	8.15
% trouvé	69.10	6.40	12,31	8.19

15 **EXEMPLE 9 :** 3-[(1-{2-[3-Benzyl-5-méthyl-2,6-dioxo-3,6-dihydro-1(2*H*)-pyrimidinyl]éthyl}-3-pyrrolidiny)méthyl]-1*H*-indole-5-carbonitrile

Le produit attendu est obtenu selon le procédé décrit dans l'exemple 2, en remplaçant la 3-(2-chloroéthyl)-2,4-(1*H*,3*H*)-quinazolinedione par la 1-benzyl-3-(2-chloroéthyl)-5-méthyl-2,4-(1*H*,3*H*)-pyrimidinedione.

20 Point de fusion : 130-132°C

Microanalyse élémentaire :

	C	H	N	Cl
% calculé	66.72	6.00	13.89	7.03
% trouvé	66.49	6.12	13.38	6.99

25 **EXEMPLE 10 :** 3-({1-[2-(1,3-Dioxo-1,3-dihydro-2*H*-isoindol-2-yl)éthyl]-3-pyrrolidiny)méthyl)-1*H*-indole-5-carbonitrile, chlorhydrate

Etape 1 : 2-{3-[(5-Cyano-1H-indol-3-yl)méthyl]-1-pyrrolidinyl}éthylcarbamate
de tert-butyle

Sous atmosphère inerte, on mélange 47,3 mmol (10 g) de 3-[(3-pyrrolidinyl)méthyl]-1H-indole-5-carbonitrile, 47,3 mmol (9.95 g) du produit décrit dans la préparation B, et
5 1,55 ml de 2-butanone, puis 47,3 mmol (4.45g) d'hydrogénocarbonate de potassium sont ajoutées. Le milieu est agité à 80°C pendant 2 heures. Après hydrolyse et décantation, la phase organique est lavée avec une solution de chlorure de sodium saturée, séchée sur sulfate de magnésium, filtrée, concentrée. La purification est effectuée par chromatographie sur silice, en utilisant comme éluant un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque
10 97/3/0.3 pour conduire au produit attendu.

Etape 2 : 3-{[1-(2-Aminoéthyl)-3-pyrrolidinyl]méthyl}-1H-indole-5-carbonitrile

A température ambiante on dissout 44,4 mmol (5 g) du produit décrit à l'étape précédente, dans un mélange de 150 ml d'acide chlorhydrique 3N et 100 ml d'acétate d'éthyle. Le milieu est agité à cette température 30 minutes. Après décantation des deux phases, la
15 phase acide est concentrée. Le résidu est repris dans la soude 0.1 N puis extrait au dichlorométhane. La phase organique est lavée à l'eau, puis par une solution de chlorure de sodium saturée, séchée sur sulfate de magnésium, filtrée, et concentrée, pour obtenir le produit du titre.

Etape 3 : 3-({1-[2-(1,3-Dioxo-1,3-dihydro-2H-isoindol-2-yl)éthyl]-3-pyrrolidinyl}méthyl)-1H-indole-5-carbonitrile, chlorhydrate
20

On mélange successivement 11,2 mmol (3 g) du produit décrit à l'étape précédente, 12,3 mmol (1.82 g) d'anhydride phthalique, puis 28 ml d'acide acétique glacial. La réaction est chauffée au reflux pendant 1h, puis l'acide acétique évaporé. Le résidu est repris par de la soude 1 N et extrait au dichlorométhane. La phase organique est lavée à l'eau, puis par
25 une solution de chlorure de sodium saturée, séchée sur sulfate de magnésium, filtrée, et concentrée. La purification est effectuée par chromatographie sur silice, en utilisant comme

éluant un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque 97/3/0.3. Le produit obtenu est salifié par un équivalent d'acide chlorhydrique dans l'éthanol.

Point de fusion : 140-142°C

Microanalyse élémentaire :

5		C	H	N	Cl
	% calculé	66.28	5.33	12.88	8.15
	% trouvé	65.68	5.42	12.30	8.32

EXEMPLE 11 : 3-({1-[2-(1,1,3-Trioxo-1,3-dihydro-2*H*-1,2-benzisothiazol-2-yl)éthyl]-3-pyrrolidiny}méthyl)-1*H*-indole-5-carbonitrile, chlorhydrate

10 Le produit attendu est obtenu selon le procédé décrit dans l'exemple 10, en remplaçant l'anhydride phtalique par le 2-chlorosulfonylbenzoate de méthyle.

EXEMPLE 12 : 3-({1-[2-(1,3-Dioxo-1,3-dihydro-2*H*-benzo[*e*]isoindol-2-yl)éthyl]-3-pyrrolidiny}méthyl)-1*H*-indole-5-carbonitrile, chlorhydrate

15 Le produit attendu est obtenu selon le procédé décrit dans l'exemple 10, en remplaçant l'anhydride phtalique par le naphtho[1,2-*c*]furan-1,3-dione.

Point de fusion : 112-116°C

Microanalyse élémentaire :

		C	H	N	Cl
	% calculé	69.34	5.20	11.55	7.31
20	% trouvé	68.58	5.49	11.10	6.90

EXEMPLE 13 : 3-[(1-{2-[6-Méthyl-1,3-dioxo-3,6-dihydropyrrolo[3,4-*c*]carbazol-2(1*H*)-yl]éthyl}-3-pyrrolidiny)méthyl]-1*H*-indole-5-carbonitrile, chlorhydrate

25 Le produit attendu est obtenu selon le procédé décrit dans l'exemple 10, en remplaçant l'anhydride phtalique par le 1*H*-furo[3,4-*c*]carbazole-1,3(6*H*)-dione.

Point de fusion : 210-215°C

Microanalyse élémentaire :

	C	H	N	Cl
% calculé	69.20	5.25	13.02	6.59
% trouvé	68.70	5.21	12.65	6.87

5 **EXEMPLE 14 :** 3-({1-[2-(3,5-Diméthyl-2,6-dioxo-3,6-dihydro-1(2*H*)-pyrimidinyl)
éthyl]-3-pyrrolidinyl}-méthyl)-1*H*-indole-5-carbonitrile,
chlorhydrate

Le produit attendu est obtenu selon le procédé décrit dans l'exemple 2 en remplaçant la
3-(2-chloroéthyl)-2,4-(1*H*,3*H*)-quinazolinedione par la 3-(2-chloroéthyl)-1,5-diméthyl-2,4-
10 (1*H*,3*H*)-pyrimidinedione.

Microanalyse élémentaire :

	C	H	N	Cl
% calculé	61.75	6.12	16.37	8.28
% trouvé	61.31	6.54	15.94	8.08

15 De la même façon, les composés suivants sont obtenus :

EXEMPLE 15 : 3-[(1-{2-[2,4-Dioxo-1,4-dihydro-3(2*H*)-quinazolinyl]éthyl}-3-
pyrrolidinyl)méthyl]-1*H*-indole-6-carbonitrile, chlorhydrate

EXEMPLE 16 : 3-({1-[2-(7-Méthyl-5-oxo-(5*H*)-[1,3]thiazolo[3,2-*a*]pyrimidin-6-yl)
éthyl]-3-pyrrolidinyl}-méthyl)-1*H*-indole-6-carbonitrile,
20 chlorhydrate

EXEMPLE 17 : 3-({1-[2-(6-Chloro-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl)éthyl]-3-
pyrrolidinyl}-méthyl)-1*H*-indole-6-carbonitrile, chlorhydrate

EXEMPLE 18 : 3-({1-[2-(1,3-Dioxo-1,3-dihydro-2*H*-isoindol-2-yl)éthyl]-3-
pyrrolidinyl}-méthyl)-1*H*-indole-6-carbonitrile, chlorhydrate

EXEMPLE 19 : 3-[(1-{2-[6-Méthyl-1,3-dioxo-3,6-dihydropyrrolo[3,4-*c*]carbazol-2(1*H*)-yl]éthyl}-3-pyrrolidinyl)méthyl]-1*H*-indole-6-carbonitrile, chlorhydrate

EXEMPLE 20 : 3-({1-[2-(3,5-Diméthyl-2,6-dioxo-3,6-dihydro-1(2*H*)-pyrimidinyl)éthyl]-3-pyrrolidinyl}-méthyl)-1*H*-indole-6-carbonitrile, chlorhydrate

ETUDE PHARMACOLOGIQUE

EXEMPLE A : Détermination de l'affinité pour les sites de recapture de la sérotonine chez le rat

L'affinité des composés de l'invention a été déterminée par des expériences de compétition avec le [³H]-paroxetine. Les membranes sont préparées à partir de cortex frontal de rat et incubées en triple avec 0.25 nM de [³H]-paroxetine et le ligand froid dans un volume final de 0.4 ml, pendant 2 heures à 25°C. Le tampon d'incubation contient 50mM de TRIS-HCl™ (pH 7.4), 120 mM de NaCl et 5 mM de KCl. La fixation non-spécifique est déterminée avec 10 µM de citalopram. A la fin de l'incubation, le milieu est filtré au travers de filtres et lavés trois fois avec 5 ml de tampon refroidit. La radioactivité retenue sur les filtres est déterminée par comptage du liquide de scintillation. Les isothermes de binding sont analysées par régression non-linéaire pour déterminer les valeurs d'IC₅₀. Elles sont converties en constante de dissociation (K_i) par l'intermédiaire de l'équation de Cheng-Prusoff :

$$K_i = IC_{50} / \{(L / K_d) - 1\}$$

dans laquelle L est la concentration de [³H]-paroxetine et K_d est la constante de dissociation (0.13 nM).

Il apparaît que les composés de l'invention possèdent une très haute affinité pour les sites de recapture de la sérotonine.

A titre d'exemple, l'affinité du composé de l'exemple 6 est de 4.10⁻¹⁰ M.

EXEMPLE B : Test d'enfouissement des billes chez la souris

Le test permet d'évaluer la capacité d'agents pharmacologiques à inhiber le comportement spontané d'enfouissement de billes chez la souris, cette inhibition étant prédictive d'actions antidépressive et/ou anti-impulsive.

Des souris mâles de souche NMRI pesant 20-25 g le jour de l'expérience, sont placées individuellement dans des boîtes en Macrolon™ (30x18x19 cm) contenant 5 cm de sciure et recouvertes par une plaque en plexiglas perforée. Vingt-quatre billes en verre "œil de chat" sont réparties régulièrement sur la sciure à la périphérie de la boîte. Au terme de 30 minutes d'exploration libre, les animaux sont retirés de la boîte et le nombre de billes enfouies est comptabilisé.

Résultats : Il apparaît que les composés de l'invention inhibent le comportement spontané d'enfouissement de billes chez la souris. A titre d'exemple, les composés des exemples 6 et 7 possèdent des doses efficaces 50 (ED₅₀) de 3,9 mg/kg et 1.5 mg/kg respectivement.

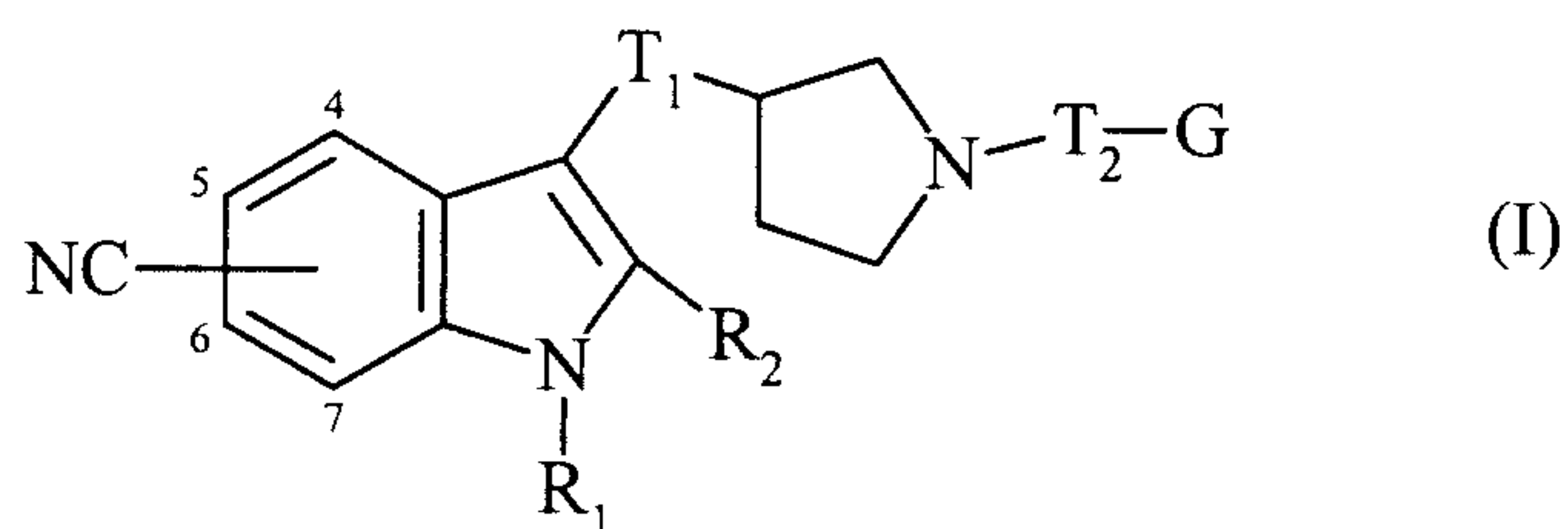
EXEMPLE C : Composition pharmaceutique

Formule de préparation pour 1000 comprimés dosés à 10 mg :

Composé de l'exemple 6	10 g
Hydroxypropylcellulose	2 g
Amidon de blé	10 g
Lactose.....	100 g
Stéarate de magnésium	3 g
Talc	3 g

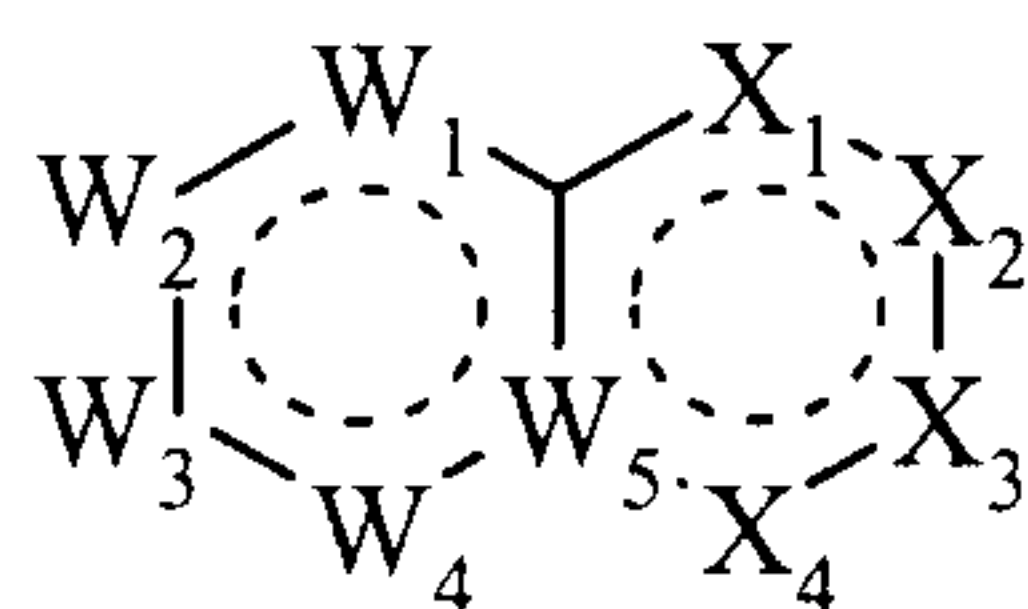
Les réalisations de l'invention, au sujet desquelles un droit exclusif de propriété ou de privilège est revendiqué, sont définies comme suit:

1. Composés de formule (I):

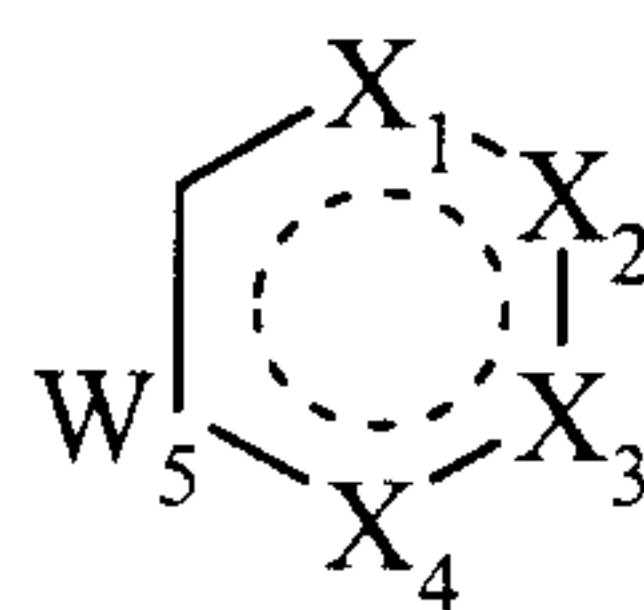


dans laquelle:

- R_1 et R_2 représentent indépendamment un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle en C_1 - C_6 linéaire ou ramifié,
- T_1 et T_2 représentent indépendamment un groupement alkylène en C_1 - C_6 linéaire ou ramifié,
- G représente un groupement hétérocyclique de formule (α) ou (β):



(α)



(β)

dans lesquelles:

W_1 à W_5 et X_1 à X_4 sont choisis de façon à former un groupement chimiquement stable, et sont définis de la manière suivante:

- W_1 , W_2 et W_3 représentent indépendamment un atome d'azote ou un groupement CR_5 , NR_4 ou CO ,
- W_4 représente un atome d'azote ou un groupement CR_3 , NR_4 ou CO ,

- W_5 représente un atome de carbone ou un atome d'azote,
- X_1 représente une liaison, un atome d'azote ou un groupement CR_3 ou NR_4 ,
- X_2 à X_4 représentent indépendamment un groupement CR_3 , NR_4 , CO , SR_4 ou SO_2 ou bien un atome d'oxygène, de soufre ou d'azote,
- R_3 représente un atome d'hydrogène, d'halogène, un groupement alkyle (C1-C6) linéaire ou ramifié, hydroxy, perhalogénoalkyle (C1-C6) linéaire ou ramifié, nitro, amino, ou amino substitué par un ou deux groupements choisis parmi i) alkyle (C1-C6) linéaire ou ramifié, et ii) benzyle,
- R_4 représente un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle en C_1 - C_6 linéaire ou ramifié, aryle éventuellement substitué ou arylalkyle éventuellement substitué, et
- R_5 représente un groupement R_3 ou bien deux groupements R_5 adjacents forment avec les atomes de carbone qui les portent un groupement mono ou bicyclique saturé, partiellement insaturé ou insaturé, contenant éventuellement de 1 à 5 hétéroatomes choisis dans le groupe constitué par les atomes d'azote, d'oxygène et de soufre, ledit groupement étant éventuellement substitué par un ou plusieurs groupement R_3 ou oxo,

étant entendu que dans les formules (α) et (β) au moins un hétéroatome est présent, que les pointillés signifient que ces groupements comportent éventuellement une insaturation ou plusieurs insaturations conjuguées ou non et que, en cas d'absence d'insaturation, les valences restantes sont occupées par des atomes d'hydrogène, les groupements (α) et (β) étant reliés à T_2 par l'un quelconque de leur sommet,

leurs énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

2. Composés de formule (I) selon la revendication 1, caractérisés en ce que le groupement cyano est rattaché en position 5 du noyau indole, leurs énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

3. Composés de formule (I) selon la revendication 1, caractérisés en ce que le groupement cyano est rattaché en position 6 du noyau indole, leurs énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.
4. Composés de formule (I) selon la revendication 1, caractérisés en ce que R_1 et R_2 représentent chacun un atome d'hydrogène, leurs énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.
5. Composés de formule (I) selon la revendication 1, caractérisés en ce que T_1 représente un groupement méthylène, leurs énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.
6. Composés de formule (I) selon la revendication 1, caractérisés en ce que G est choisi dans le groupe constitué par les groupements 2-furyle, 2,4-dioxo-1,4-dihydro-3(2H)-quinazolinyl, 3-oxo-[1,2,4]triazolo[4,3-a]pyridin-2(3H)-yl, 1-oxo-2(1H)-phthalazinyl, 7-méthyl-5-oxo-5H-[1,3]thiazolo[3,2-a]pyrimidin-6-yl, 6-chloro-2-oxo-2,3-dihydro-1H-indol-5-yl, 2-oxo-2,3-dihydro-1H-indol-5-yl, 2-oxo-1,2,3,4-tétrahydro-6-quinolinyl, 3-benzyl-5-méthyl-2,6-dioxo-3,6-dihydro-1(2H)-pyrimidinyl, 1,3-dioxo-1,3-dihydro-2H-isoindol-2-yl, 1,1,3-trioxo-1,3-dihydro-2H-1,2-benzisothiazol-2-yl, 1,3-dioxo-3,6-dihydropyrrolo[3,4-c]carbazol-2(1H)-yl, 1,3-dioxo-1,3-dihydro-2H-benzo[c]isoindol-2-yl et 3,5-diméthyl-2,6-dioxo-3,6-dihydro-1(2H)-pyrimidinyl, leurs énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.
7. Composés de formule (I) selon la revendication 1, caractérisés en ce que R_1 et R_2 représentent chacun un atome d'hydrogène, T_1 représente un groupement méthylène, T_2 représente un groupement alkylène et G est choisi dans le groupe constitué par les groupements 2-furyle, 2,4-dioxo-1,4-dihydro-3(2H)-quinazolinyl, 3-oxo-[1,2,4]triazolo[4,3-a]pyridin-2(3H)-yl, 1-oxo-2(1H)-phthalazinyl, 7-méthyl-5-oxo-5H-[1,3]thiazolo[3,2-a]pyrimidin-6-yl, 6-chloro-2-oxo-2,3-dihydro-1H-indol-5-yl, 2-oxo-2,3-dihydro-1H-indol-5-yl, 2-oxo-1,2,3,4-tétrahydro-6-quinolinyl, 3-benzyl-5-méthyl-2,6-

dioxo-3,6-dihydro-1(2*H*)-pyrimidinyl, 1,3-dioxo-1,3-dihydro-2*H*-iso-indol-2-yl, 1,1,3-trioxo-1,3-dihydro-2*H*-1,2-benzisothiazol-2-yl, 1,3-dioxo-3,6-dihydropyrrolo[3,4-*c*]carbazol-2(1*H*)-yl, 1,3-dioxo-1,3-dihydro-2*H*-benzo[*c*]-isoindol-2-yl et 3,5-diméthyl-2,6-dioxo-3,6-dihydro-1(2*H*)-pyrimidinyl, leurs énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

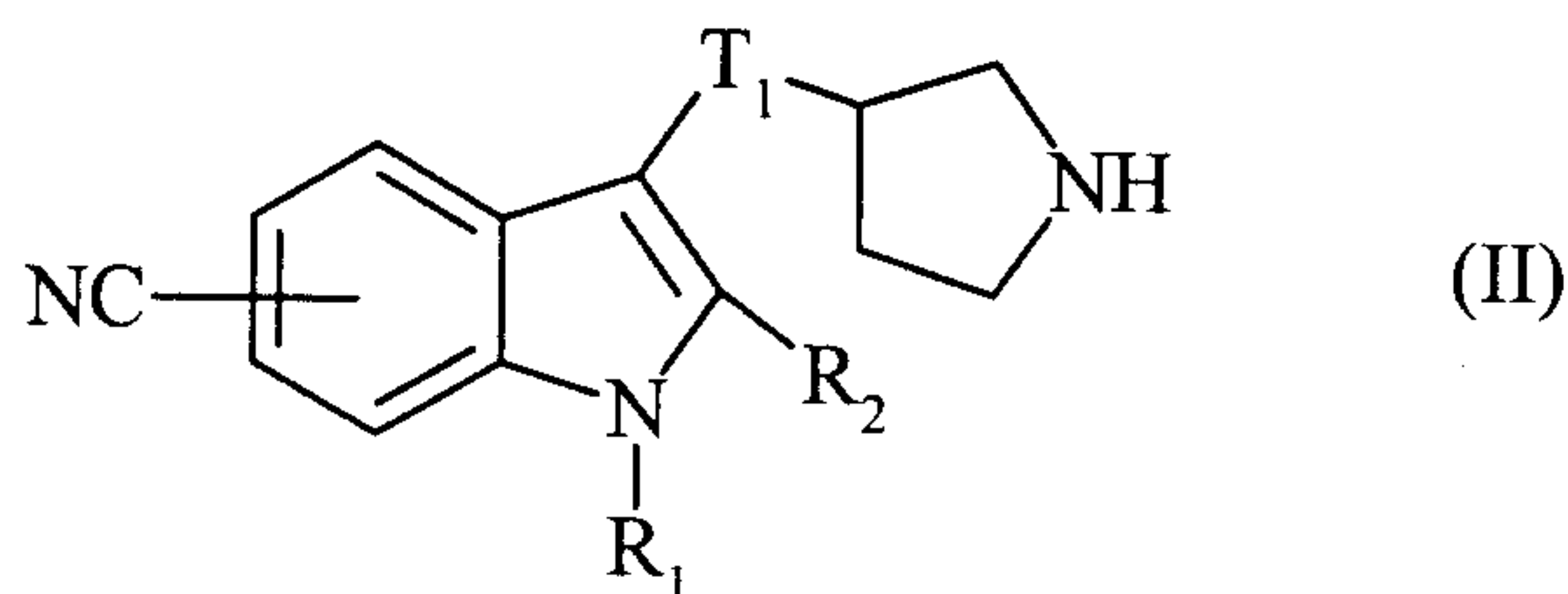
8. Composés de formule (I) selon la revendication 7, caractérisés en ce que le groupement cyano est rattaché en position 5 du noyau indole, leurs énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

9. Composés de formule (I) selon la revendication 7, caractérisés en ce que le groupement cyano est rattaché en position 6 du noyau indole, leurs énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

10. Le 3-({1-[2-(7-méthyl-5-oxo-5*H*)-[1,3]thiazolo[3,2-*a*]pyrimidin-6-yl)éthyl]-3-pyrro-lidiny}méthyl)-1*H*-indole-5-carbonitrile, chlorhydrate.

11. Le 3-({1-[2-(6-chloro-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-5-yl)éthyl]-3-pyrrolidinyl}méthyl)-1*H*-indole-5-carbonitrile, chlorhydrate.

12. Procédé de préparation des composés de formule (I) telle que définie dans la revendication 1, caractérisé en ce que l'on opère au départ d'un composé d'un composé de formule (II):



dans laquelle R_1 , R_2 et T_1 sont tels que définis dans la revendication 1,

qui est soumis:

- soit à l'action, en milieu réducteur, d'un aldéhyde de formule (III):



dans laquelle G est tel que défini dans la revendication 1 et T'_2 représente une liaison ou un groupement alkylène en $\text{C}_1\text{-C}_5$ linéaire ou ramifié,

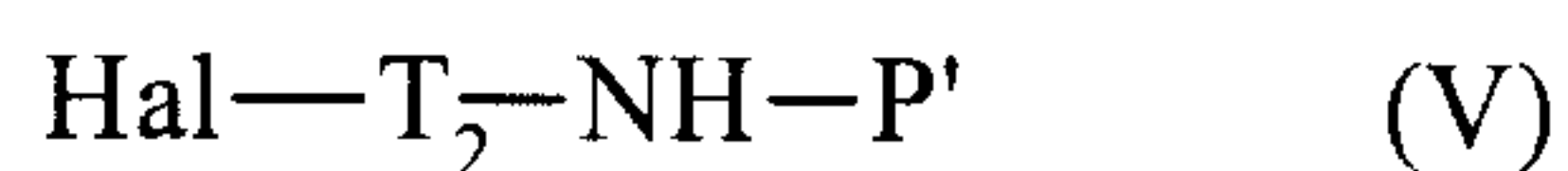
- soit à l'action, en milieu basique, d'un composé halogéné de formule (IV):



dans laquelle T_2 est tel que défini dans la revendication 1 et Hal représente un atome d'halogène,

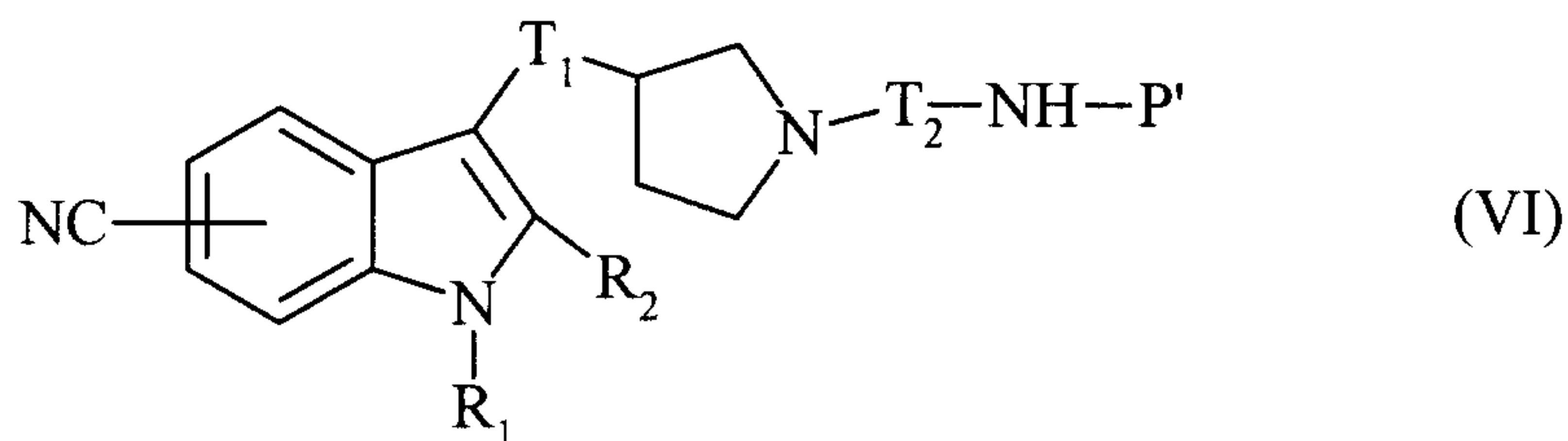
pour conduire à un composé de formule (I),

ou bien qui est soumis à l'action, en milieu basique, d'un dérivé de formule (V):



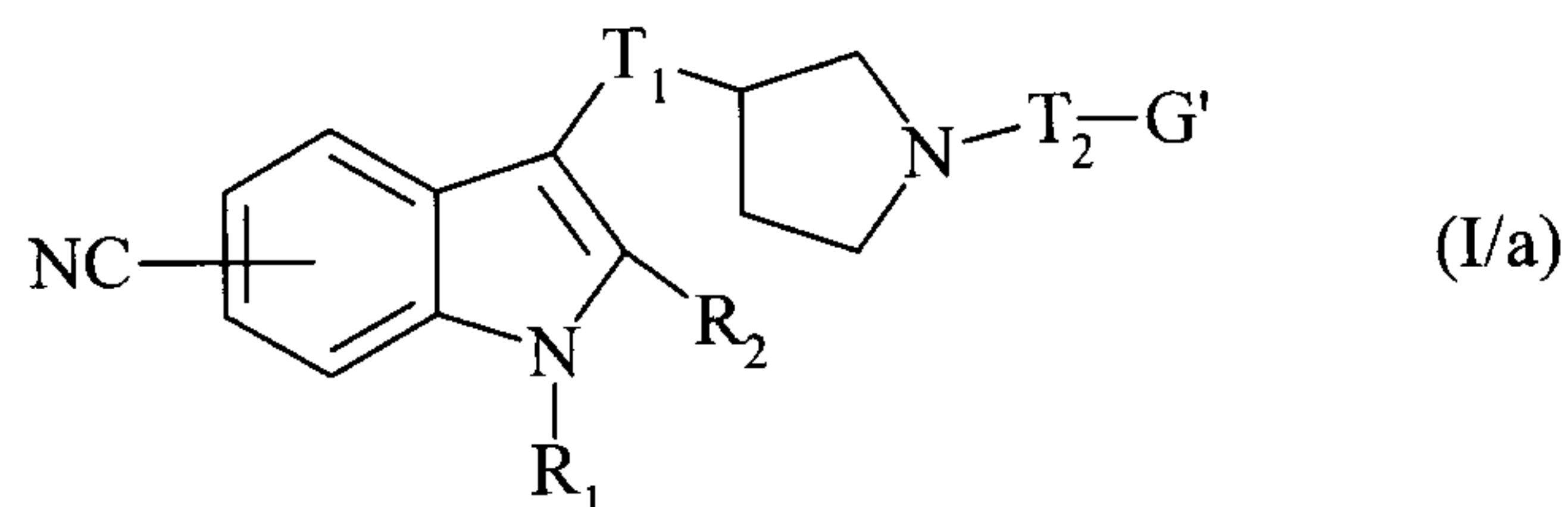
dans laquelle T_2 est tel que défini dans la revendication 1, Hal représente un atome d'halogène et P' un groupement protecteur de l'amine,

pour conduire à un composé de formule (VI):



dans laquelle R_1 , R_2 , T_1 , T_2 , P' sont tels que définis précédemment,

composé (VI) qui, après déprotection de l'amine primaire, est condensé sur un groupement cyclique, précurseur du groupement G défini dans la revendication 1, pour conduire au composé de formule (I/a) :



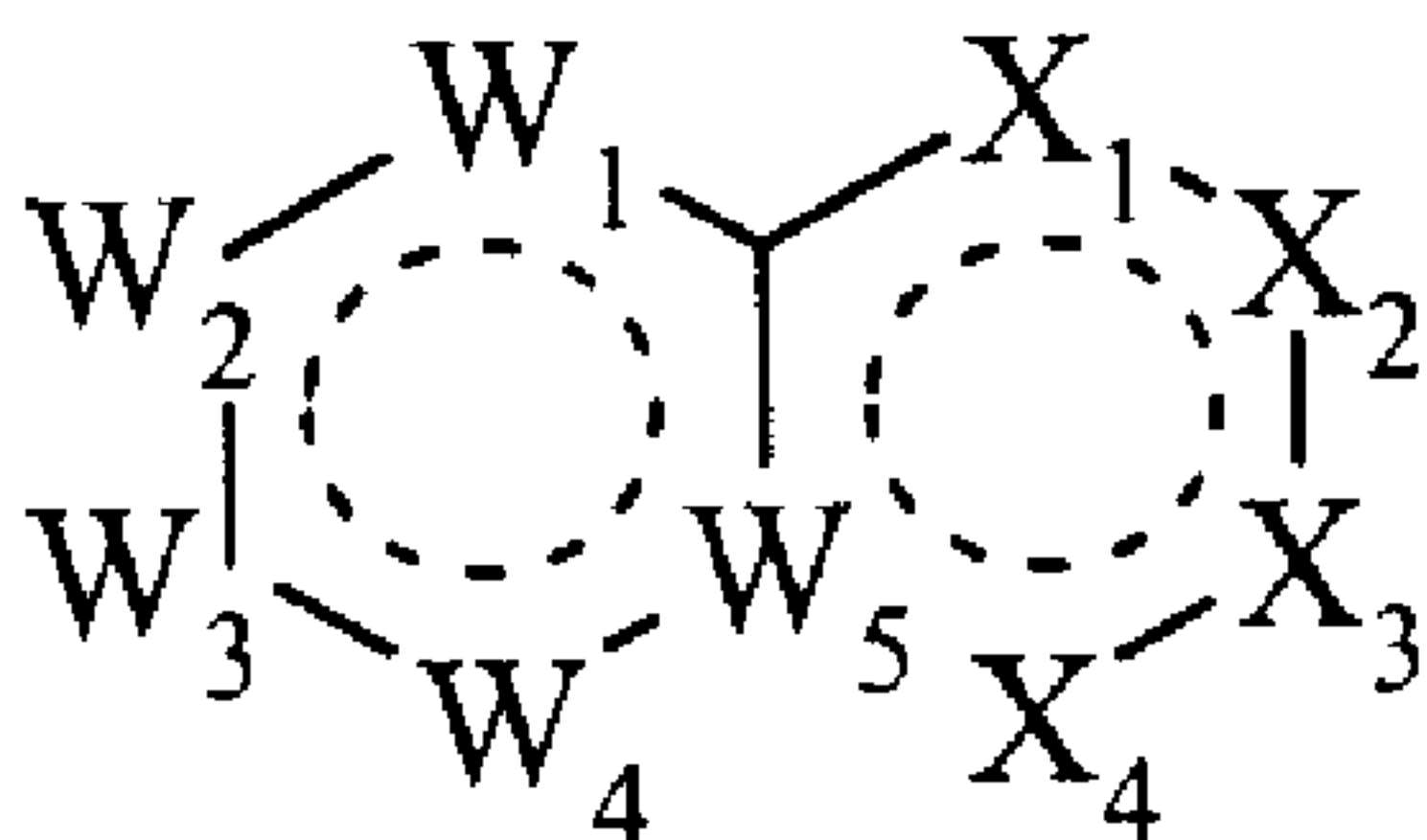
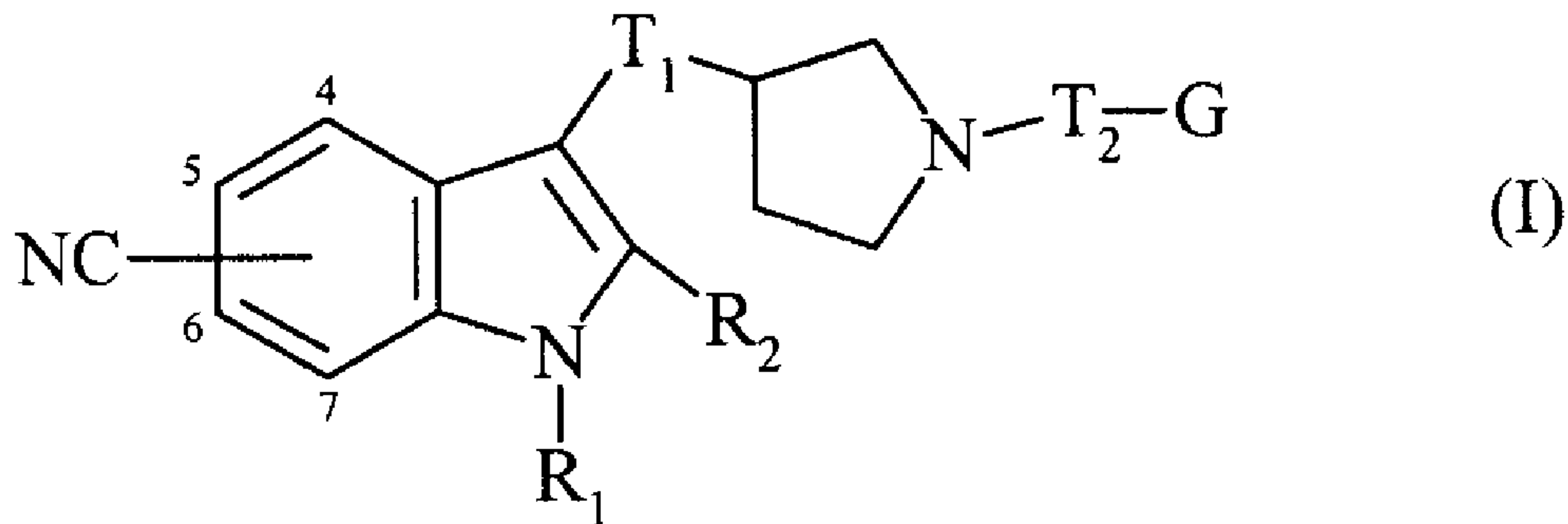
dans laquelle R_1 , R_2 , T_1 , T_2 sont tels que définis précédemment et G' représente un groupement tel que défini pour G dans la revendication 1, étant entendu que G' est rattaché à T_2 par un atome d'azote,

et, le cas échéant, on purifie les composés de formules (I/a) et (I), on sépare éventuellement leurs isomères et on transforme, le cas échéant, les composés de formules (Ia) et (I) en leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

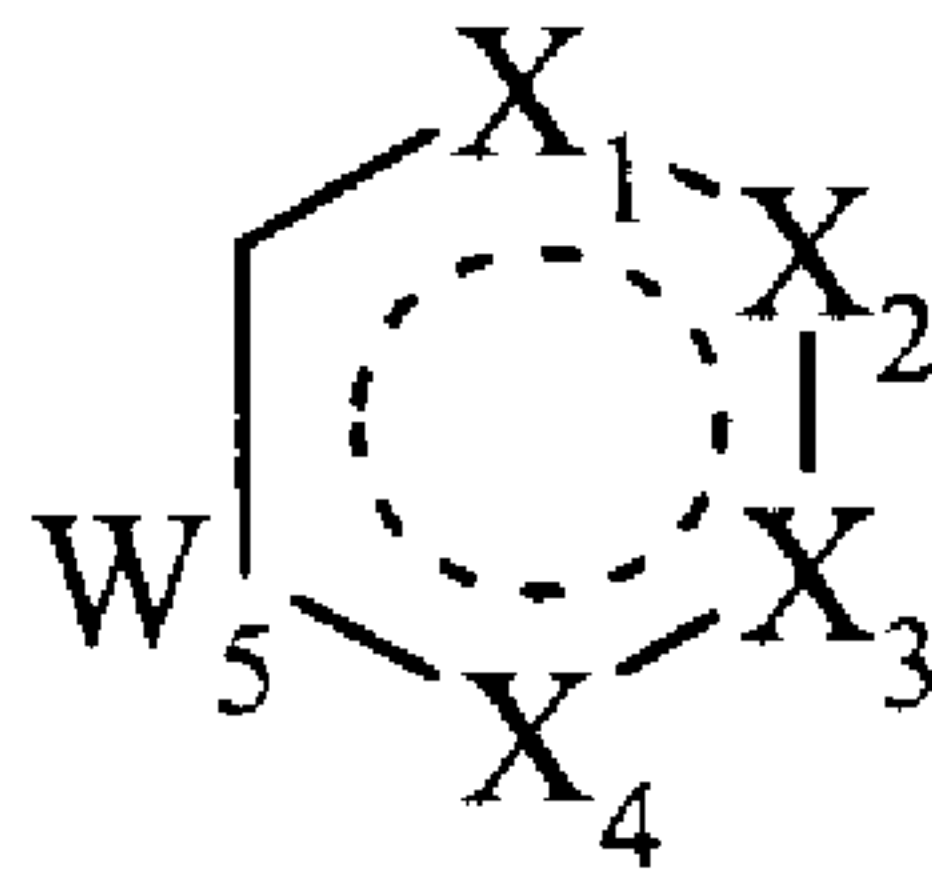
13. Composition pharmaceutique contenant comme principe actif au moins un composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, en association avec au moins un excipient ou véhicule inerte, non toxique et pharmaceutiquement acceptable.

14. Composition pharmaceutique selon la revendication 13 utile comme inhibiteur de recapture de la sérotonine, caractérisée en ce qu'elle est destinée au traitement de la dépression, des troubles obsessionnels compulsifs, des phobies, des troubles impulsifs de l'abus de drogue, de la boulimie nerveuse ou de l'anxiété.

15. Utilisation d'un composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 11 pour la fabrication d'un médicament utile comme inhibiteur de recapture de la sérotonine, dans le traitement de la dépression, des troubles obsessionnels compulsifs, des phobies, des troubles impulsifs de l'abus de drogue, de la boulimie nerveuse ou de l'anxiété.



(α)



(β)