



[19] المملكة العربية السعودية SA

مدينة الملك عبدالعزيز للعلوم والتقنية

[11] رقم البراءة: ١٦٨١

[45] تاريخ المنح: ١٤٢٨/٠١/٠٤ هـ

الموافق: ٢٠٠٧/٠١/٢٣ م

[12] براءة اختراع

[51] التصنيف الدولي^٧ : Int. Cl.⁷:A01N 43/42 [56] المراجع: طلب دولي ٩٢٢٠٦٤٢ ١٩٩٢/١١/٢٦ م براءة أمريكية ٥٤٠٩٩٣٠ ١٩٩٥/٠٤/٢٥ م طلب دولي ٩٨٢٣٦١٣ ١٩٩٨/٠٦/٠٤ م اسم الفاحص: فهد بن خلف السبيعي	[72] اسم المخترع: كينيث ال. ارينجتون، راندال و. هنجاتي، مارك تي. بيلوديو، مارك أي، فريلى، جورج د. هارتمتان، ويليم ف. هوفمان، يونتاى كيم [73] مالك البراءة : ميرك آند كو. انك. عنوانه: ١٢٦ أي لينكولن افينيو، راهواي، نيوجيرسى، امريكا [74] الوكيل: ناصر علي كدسة [21] رقم الطلب: ٠١٢٢٠٠٤٨ [22] تاريخ الإيداع: ١٤٢٢/٠١/١٧ هـ الموافق: ٢٠٠١/٠٤/١١ م
---	--

[54] اسم الاختراع: مثبطات إنزيم تيروسين كيناز
tyrosine kinase inhibitors

[57] الملخص: يتعلق الاختراع الحالي بمركبات تثبيط inhibit، تنظيم و/ أو تعديل توصيل إشارة إنزيم التيروسين كيناز tyrosine kinase، التركيبات المشتقة على تلك المركبات، والطرق المستخدمة في علاج الأمراض المعتمدة على إنزيم تيروسين كيناز tyrosine kinase، مثل أمراض الأوعية الدموية angiogenesis، السرطان cancer، نمو الأورام tumor growth، تصلب الشرايين atherosclerosis، بعض التغيرات الصبغية المرتبطة بالسن، إصابة الشبكية الناتجة عن مرض السكر diabetic retinopathy، أمراض الالتهابات inflammatory diseases، وما يشابه ذلك في الثدييات mammals.

مثبطات إنزيم تيروزين كيناز TYROSINE KINASE INHIBITORS

الوصف الكامل

خلفية الاختراع:-

يتعلق هذا الاختراع بمركبات تثبيط inhibit، تنظيم و/ أو تعديل توصيل إشارة إنزيم التيروسين كيناز tyrosine kinase، التركيبات المشتمة على تلك المركبات compounds، والطرق المستخدمة في علاج الأمراض المعتمدة على أنزيم كيناز kinase، مثل أمراض الأوعية الدموية angiogenesis، السرطان cancer، نمو الأورام tumor growth، تصلب الشرايين atherosclerosis، بعض التغيرات الصبغية المرتبطة بالسن، إصابة الشبكية الناتجة عن مرض السكر، أمراض الالتهابات، وما يشابه ذلك في الثدييات mammals.

إنزيمات التيروسين كيناز Tyrosine kinases هي مجموعة من الإنزيمات enzymes التي تحفز إنتقال مجموعة الفوسفات phosphate الطرفية من أدينوسين ثلاثي الفوسفات adenosine triphosphate إلى بقايا التيروسين tyrosine في المواد البروتينية protein. يعتقد أن إنزيمات تيروزين كيناز Tyrosine kinases، عن طريق إضافة مجموعة الفوسفات phosphorylation إلى المواد البروتينية، تلعب دور هام في إنتقال الإشارات لعدد من وظائف الخلية. على الرغم من أن آلية إنتقال الإشارة لا يزال غير واضح، فإن إنزيمات التيروسين كيناز يكون لها دور هام كعوامل مساعدة على تكاثر الخلية، النمو السرطاني غير الحميد، وتنوع الخلية.

يمكن تصنيف إنزيمات التيروسين كيناز Tyrosine kinases إلى نوعين نوع يعتمد على وجود مستقبلات ونوع لا يعتمد على وجود مستقبلات. النوع المعتمد على وجود مستقبلات من إنزيمات التيروسين كيناز tyrosine kinases خارج الخلية، عبر الغلاف، وداخل الخلية، بينما النوع غير المعتمد على وجود مستقبلات من إنزيمات التيروسين كيناز tyrosine kinases يكون بأكمله داخل الخلية.

تتكون إنزيمات التيروسين كيناز tyrosine kinases المعتمدة على وجود مستقبلات من عدد كبير من المستقبلات عبر الغلاف التي لها وظائف حيوية مختلفة. في الواقع حوالي ٢٠ فصيلة من إنزيمات التيروسين كيناز tyrosine kinases المعتمد على مستقبلات تم التعرف عليها. إحدى هذه الفصائل، ذات الرمز HER، تتكون من EGFR، HER2، HER3 و HER4، وتشتمل ليجاندات Ligands الفصيلة من المستقبلات على عوامل النمو السطحي، $TGF-\alpha$ ، أمفريونين amphiregulin، HB-EGF، بيتاسليولين betacellulin وهيرجبولين heregulin. فصيلة أخرى من هذه الإنزيمات المعتمدة على وجود المستقبلات هي فصيلة الأنسولين insulin، التي تتضمن INS-R، IGF-IR، و IR-R. تشتمل فصيلة PDGF على مستقبلات $PDGF-\alpha-\beta$ ، CSFIR، c-kit و FLK-II. ثم تكون هنالك عائلة FLK والتي تتضمن مستقبلات الكيناز kinase السائدة (KDR)، إنزيمات كيناز الجنيني fetal liver kinase-1 (FLK-1)، إنزيم كيناز الجنيني الكبدي fetal liver kinase-4 (FLK-4) وإنزيم التيروسين كيناز tyrosine Kinase المشابه لـ fms - 1 (flt-1). عائلتي PDGF و FLK يؤخذا في الاعتبار سوياً نتيجة للتشابه بين المجموعتين. لمزيد من التفاصيل عن إنزيمات التيروسين كيناز المعتمد على وجود مستقبلات، انظر Plowman et al., DN&P 7(6):334-339, 1994، والتي تدمج هنا على سبيل المرجعية. ١٥

إنزيمات التيروسين كيناز tyrosine kinases الغير معتمدة على وجود مستقبلات تتضمن على عدة فصائل، تتضمن Src، Frk، Btk، Csk، Csk، Abl، Zap70، Fes/Fps، Fak، Jak و LIMK. هذه الفصائل ينقسم كل منها إلى عدد من المستقبلات المتنوعة. مثلاً، فصيلة Src تكون من أكبرهم وتتضمن Src، Yes، Fyn، Lyn، Lck، Fgr، Hck، Bik و Yrk. فصيلة Src من الإنزيمات ترتبط بنمو الأورام. لمزيد من التفاصيل عن إنزيمات التيروسين كيناز tyrosine kinases الغير المعتمدة على مستقبلات، انظر

olen Oncogene, 8:2025-2031 (1993)

والتي تدمج هنا على سبيل المرجعية.

كل إنزيمات التيروسين كيناز tyrosine kinases المعتمدة على مستقبلات أو غير المعتمدة على مستقبلات تساهم في مسار إشارات الخلية مما يؤدي إلى عدة حالات مرضية، تشتمل على السرطان cancer، الصدفية، إستجابات المناعة الزائدة عن الحد. عدد من إنزيمات التيروسين كيناز tyrosine kinases المعتمدة على مستقبلات، وعوامل النمو المرتبطة بذلك، إفتراض أنها تلعب دور في أمراض الأوعية الدموية، بالرغم أن البعض يحفز بصورة غير مباشرة أمراض الأوعية الدموية Mustonen و Alitalo،

J. Cell Biol. 129:895-898, 1995).

وأحد من تلك الإنزيمات المعتمدة على وجود مستقبل هو إنزيم الكيناز الجنيني الكبدي - ١ أو ١٠ FLK-1 المشابه البشري لـ FLK-1 هو مستقبل الكيناز السائد KDR أو المعروف باسم مستقبل عامل نمو الخلية الوعائية السطحية - ٢ أو VEGFR-2، لأنها ترتبط بقابلية عالية VEGF. وفي النهاية، يطلق على مجموعة الميمورين murine من هذه المستقبلات NYK

(Oelrichs et al., Oncogene 8(1):11-15, 1993).

١٥ كل مستقبلات VEGF و KDR يلعبون دور مهم في تكاثر الخلايا الوعائية السطحية، وتكوين الدموية وبناء الأوعية الدموية، على الترتيب.

ويمتاز نمو الأوعية بنشاط متزايد لعامل النمو الوعائي الداخلي (VEGF). ويتكون VEGF عادة من عائلة من الروابط (الليجانندات ligands) (Klagsburn و D'Amore، مراجع عوامل النمو والسيتوكينين Cytokine ٧: ٢٥٩ - ٢٧٠، ١٩٩٦). يرتبط VEGF مع مستقبلات إنزيم التيروسين كيناز tyrosine kinase ذات القابلية العالية KDR ٢٠ وإنزيمات التيروسين كيناز - ١ tyrosine kinase-1 المشابهة لـ fms، كذلك يعرف بـ Flt-1 أو مستقبل عامل نمو الخلية الوعائية الداخلية - ١ (VEGFR-1). ويلاحظ أن تجارب زراعة الخلية أو تزايد الجين أظهرت أن كل مستقبل يكون له دور مؤثر مختلف في بناء الأوعية. يتحكم KDR في الوظائف الميتوجينية لـ VEGF حيث Flt-1 يتحكم في الوظائف غير الميتوجينية مثل تلك الوظائف المرتبطة بالإلتصاق الخلوي. تثبط KDR ٢٥

يتحكم في مستوى نشاط مسبب الإنقسام الفتيلي لـ VEGF. في الواقع، نمو الأورام وجد أنه يتأثر بـ VEGF ودورها كمضادات للبناء الوعائي

(Kim et al., Nature 362, pp. 841-844, 1993).

يمكن علاج الأورام الصلبة بـ tyrosine kinase كيناز
٥ حيث أن هذه الأورام تعتمد على البناء الوعائي لتكوين الأوعية الدموية التي تدعم نموها.
هذه الأورام الصلبة تشتمل على أورام الغدد الليمفاوية الخلوية، سرطانات المخ cancers
of the brain، المسالك البولية التناسلية، الجهاز الليمفاوي lymphoma، المعدة stomach،
الحنجرة larynx والرئة lung، تشتمل سرطان الخلية الصغرى بالرئة. وتشتمل أمثلة
إضافية على الأمراض السرطانية والتي يكون فيها تحفيز زائد للنمو الورمي المحفز-
١٠ Raf (مثل، K-ras، erb-B) شيء ملاحظ. تلك الأنواع السرطانية تضم سرطان البنكرياس
والثدي. طبقاً لهذا، مثبطات التيروسين كيناز tyrosine kinase تكون مناسبة للوقاية
والعلاج من الأمراض المعتمدة على تكاثر الخلايا الزائدة عن الحد والمعتمد على هذه
الإنزيمات.

نشاط VEGF الخاص ببناء الأوعية ليست حكرأ على الأورام. VEGF تقوم
١٥ بمعظم النشاطات الوعائية التي تنمو بالقرب من أو في قرنية العين في مرضى القرنية
المرتبطة بالإصابة بمرض السكر. هذا النمو الوعائي في القرنية يؤدي إلى ضعف في
الرؤية مما يؤدي إلى العمى. إن mRNA والبروتين الخاص بـ VEGF الموجود بالعين
ترتفع عن طريق ظروف مثل انسداد الوريد الموصل للقرنية في الشدييات وإنخفاض
مستوى pO2 في الفئران مما يؤدي إلى تكون وعائي جديد. حقن المضادات أحادية
٢٠ المستعمرة لمضادات VEGF أو VEGF receptor immunofusions
بداخل العين يثبط نمو الأوعية المتزايدة في كل من الشدييات والقوارض. بغض النظر عن
سبب تحفيز VEGF في مرضى القرنية المرتبطة بمرض السكر في الإنسان، فإن تثبيط
VEGF في العين يكون مفيداً في علاج هذه الأمراض.

ويتزايد التعبير الجيني لـ VEGF بصورة واضحة في المناطق منخفضة
٢٥ الأكسجين الخاصة بالأورام في الإنسان والحيوان المجاورة للمناطق التي يحدث فيها موت

لجزء من الأنسجة. يزداد تنظيم VEGF بالتعبير الجيني للنمو الورمي ras، raf، src والطفرة p53 (كل منها موجه إلى السرطان المقصود). الأجسام المضادة أحادية المستعمرة المضادة لـ VEGF تثبط نمو الأورام البشرية في الفئران العادية. بالرغم أن نفس تلك الخلايا الخاصة بالأورام تستمر في التعبير الجيني VEGF في الزراعة، الأجسام المضادة لا تقلل من معدلها المسبب للانقسام الفتيلي. بذلك الورم الناتج عن VEGF لا يؤدي وظيفة عامل مسبب للانقسام الفتيلي. من هنا، يساهم VEGF في نمو الورم في داخل الجسم بتحفيز بناء الأوعية خلال النشاط المسبب للانقسام الفتيلي والجاذب للخلايا الوعائية السطحية. هذه الأجسام المضادة تثبط كذلك نمو سرطانات القولون البشري والتي تكون مرتبطة بصورة غير جيدة بالأوعية الدموية. في الفئران ويقلل من عدد الأورام الظاهرة من الخلية الملقحة (المطعمة). ٥ ١٠

التعبير الفيروسي لإرتباط VEGF مع Flk-1، Flt-1، مستقبل متماثل KRD في الفئران، يقلل إنتزاع الفيروسين كيناز السيتوبلازمي cytoplasmic tyrosine kinase السائد لكن يستبقى مثبت الغشاء، ويبطل نمو الجيلوبلاستوما glioblastoma في الفئران بآلية سالبة لتكوين مركب مزدوج الصيغة الجزيئية غير متجانس حلزوني لمستقبلات VEGF للخلية. الخلايا الجذعية stem cells، التي تنمو عادة كأورام صلبة في الفئران، لا تنتج أورام إذا نمت عليها كل المجموعات المحتملة لتغيير جين الوراثة لـ VEGF، عندما تؤخذ سوياً، تشير هذه البيانات إلى قاعدة VEGF في نمو الأورام الصلبة. تثبط KDR أو F-It-1 يتحكم في أمراض الأوعية الدموية، وتلك المستقبلات تفيد في علاج الأمراض التي يكون فيها نمو الورم جزء من المرض ككل، مثل الإلتهابات، النمو الوعائي الشبكي المرتبط بمرض السكر، بالإضافة إلى أشكال متنوعة من السرطان حيث يعرف نمو الورم بالإعتماد على أمراض الأوعية الدموية. ١٥ ٢٠

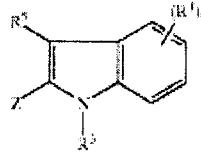
(Weidner et al., N. Engl. J. Med., 324, pp.1-8,1991)

تبعاً لذلك، تعريف المركبات الصغيرة التي تثبط، تنظم و/ أو تعدل نقل إشارات الفيروسين كيناز بالتحديد يكون مطلوباً وهو هدف هذا الاختراع.

٢٥ الوصف العام للإختراع:-

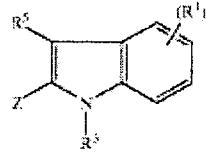
يتعلق الإختراع الحالي بمركبات تكون قادرة على تثبيط، تعديل و/ أو تنظيم نقل إشارة كل من النوع المستقبل والغير مستقبل للتيروسين كيناز tyrosine kinase. ويوضح أحد تجسيمات هذا الإختراع بمركب له الصيغة I، وأملاح مقبولة صيدلياً وأيزوميرات فراغية منه:

٥



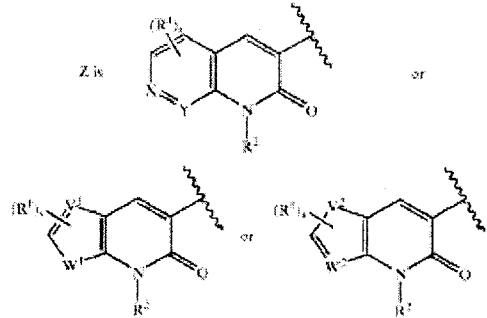
الوصف التفصيلي:-

تستخدم مركبات هذا الإختراع في تثبيط الكيناز ويتم توضيحها بمركب الصيغة I:



أو ملح مقبول صيدلياً منهم أو أيزوميرات فراغية منهم، حيث

١٠



تكون W^1 عبارة عن كبريت S، أكسجين O أو N-R؛

تكون V^1 عبارة عن نيتروجين N أو كربون C؛

تكون W^2 عبارة عن نيتروجين N أو كربون C؛

تكون V^2 عبارة عن كبريت S، أكسجين O أو N-A،

١٥

تكون a عبارة عن صفر أو ١؛

تكون b عبارة عن صفر أو ١؛

- تكون m عبارة عن صفر، ١ أو ٢؛
تكون a عبارة عن ١ أو ٢؛
تكون t عبارة عن ١، ٢ أو ٣؛
تكون $Y = X$ عبارة عن $C=N$ ، $N=C$ أو $C=C$ ؛
تكون R عبارة عن هيدروجين H أو الكيل C_1-C_6 ؛
٥ يتم إختيار R^1 و R^5 كلا على حدة من:
(١) الهيدروجين H،
(٢) $(C=O)_a O_b C_1-C_{10}$ alkyl،
(٣) $(C=O)_a O_b$ aryl،
(٤) $(C=O)_a O_b C_2-C_{10}$ alkenyl،
(٥) $(C=O)_a O_b C_2-C_{10}$ alkynyl،
(٦) CO_2H ،
(٧) halo،
(٧) OH،
(٩) perfluoroalkyl $O_b C_1-C_6$ ،
١٥ (١٠) $(C=O)_a NR^7 R^8$ ،
(١١) CN،
(١٢) $(C=O)_a O_b$ cycloalkyl، و
(١٣) $(C=O)_a O_b$ heterocyclyl،
٢٠ كل من الألكيل alkyl، الأريل aryl، الألكينيل alkenyl، الكاينيل alkynyl، الألكيل
الحلقي cycloalkyl والحلقة الغير متجانسة heterocyclyl المذكورة يتم إستبدالهم إختيارياً
بواحد أو أكثر من المستبدلات المختارة من R^6 ؛
تختار من R^2 و R^3 كلا على حدة من:
(١) الهيدروجين H،
(٢) $(C=O)_a C_1-C_6$ alkyl،
٢٥

،aryl (C=O) O_a (٣)

،C₁-C₆ alkyl (٤)

و ،SO₂R_a (٥)

؛aryl (٦)

٥ تختار R⁴ من:

،(C=O)_aO_bC₁₋₁₀ alkyl (١)

،(C=O)_aO_b aryl (٢)

،(C=O)_a O_bC₂-C₁₀ alkenyl (٣)

،(C=O)_a O_bC₂-C₁₀ alkynyl (٤)

١٠ ،CO₂H (٥)

،halo (٦)

OH (٧)

،perfluoroalkyl O_bC₁-C₆ (٨)

،(C=O)_aNR⁷R⁸ (٩)

١٥ ،CN (١٠)

و ،cycloalkyl (C=O)_a O_bC₆-C₈ (١١)

،heterocyclyl (C=O)_aO_b (١٢)

كل من الألكيل alkyl، الأريل aryl، الألكينيل alkenyl، الألكيل الحلقي

cycloalkyl والحلقة الغير متجانسة heterocyclyl المذكورة يتم إستبدالهم إختيارياً بواحد

٢٠ أو أكثر من المستبدلات المختارة من R⁶؛

R⁶ هي:

،(C=O)_aO_bC₁-C₁₀ alkyl (١)

،(C=O)_a O_b aryl (٢)

،C₂-C₁₀ alkenyl (٣)

٢٥ ،C₂-C₁₀ alkynyl (٤)

- ،heterocyclyl (C=O)_a O_b (٥)
- ،CO₂H (٦)
- ،halo (٧)
- ،CN (٨)
- ،OH (٩) ٥
- ،perfluoroalkyl O_bC₁-C₆ (١٠)
- ،O_a (C=O)_aNR⁷R⁸ (١١)
- ،oxo (١٢)
- ،CHO (١٣)
- ،N-oxide أو R⁷R⁸ (١٤) ١٠
- ،(C=O)_a O_bC₃-C₈ cycloalkyl (١٥)
- كل من الألكيل alkyl، الأريل aryl، الألكينيل alkenyl، الكاينيل alkynyl، الألكيل الحلقي الغير متجانس heterocyclyl المذكورة يتم إستبدالهم إختيارياً بواحد أو أكثر من المستبدلات المختارة من R^{6a}؛
- تختار R^{6a} من: ١٥
- (١) (C=O)_rO_s الكيل (C₁-C₁₀)، حيث تكون r و s كلاً على حدة صفر أو ١،
- (٢) (C₂-C₅) perfluoroalkyl Or، حيث r تمثل صفر أو ١،
- (٣) S(O)mR^a - (C₀-C₆)، حيث m تمثل صفر، ١ أو ٢،
- (٤) ،oxo ٢٠
- (٥) ،OH
- (٦) ،halo
- (٧) ،CN
- (٨) (C₂-C₁₀) alkenyl
- (٩) (C₀-C₆) alkynyl ٢٥

- (١٠) ،(C₃-C₆) cycloalkyl
- (١١) ،(C₀-C₆) alkylene-aryl
- (١٢) ،(C₀-C₆) alkylene-heterocyclyl
- (١٣) ،N(R^b)₂ -(C₀-C₆) alkylene
- (١٤) ،C(O)R^a ٥
- (١٥) ،CO₂R^a -(C₁-C₆) alkylene
- (١٦) ،C(O)H و
- (١٧) ،CO₂H - (C₀-C₆) alkylene
- كل من الألكيل alkyl، الألكينيل alkenyl، الكاينيل alkynyl، الألكيل الحلقي cycloalkyl، الأريل aryl، والحلقة الغير متجانسة heterocyclyl المذكورة يتم إستبدالهم إختيارياً بثلاث مستبدلات مختارة من R^b، OH، الكوكسي (C₁-C₆) alkoxy، هالوجين halogen، CO₂H، CN، O(C=O) الكيل (C₁-C₆) alkyl، أوكسو oxo، N(R^b)₂؛
- تختار R⁷ و R⁸ كلاً على حدة من:
- (١) هيدروجين H
- (٢) ،(C₁-C₁₀) alkyl (C=O)O_b ١٥
- (٣) ،C₃-C₈ cycloalkyl (C=O)O_b
- (٤) ،aryl (C=O)O_b
- (٥) ،heterocyclyl (C=O)O_b
- (٦) ،(C₁-C₁₀) alkyl
- (٧) ،aryl ٢٠
- (٨) ،(C₂-C₁₀) alkenyl
- (٩) ،(C₂-C₁₀) alkynyl
- (١٠) ،heterocyclyl
- (١١) ،C₃-C₈ cycloalkyl
- (١٢) ،SO₂R^a و ٢٥

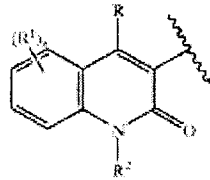


كل من الألكيل alkyl، الألكيل الحلقي cycloalkyl، الأريل aryl، والحلقة الغير متجانسة heterocyclyl، الألكينيل alkenyl والألكاينيل alkynyl المذكورة يتم إستبدالهم إختيارياً بواحد أو أكثر من مستبدلات مختارة من R^{6a} ، أو تؤخذ R^7 و R^8 سوياً مع النيتروجين nitrogen المتصل بها لتكوين حلقة غير متجانسة heterocycle أحادية الحلقة monocyclic أو ثنائية الحلقة bicyclic ذات ٥-٧ أضلاع في كل حلقة وتحتوي إختيارياً على، بالإضافة للنيتروجين nitrogen، واحد أو إثنين من الذرات الغير متجانسة من النيتروجين nitrogen، والأكسجين O والكبريت S، الحلقة الغير متجانسة، المذكورة أحادية الحقة أو ثنائية الحلقة المستبدلة إختيارياً بواحد أو أكثر من المستبدلات المختارة من R^{6a} ؛ تكون Ra عبارة عن الكيل (C_0-C_6)، آريل aryl، حلقة غير متجانسة heterocycl-

clyl، الكيل حلقي (C_3-C_6)، $(C=O)O$ الكيل (C_1-C_6) أو $S(O)_2R^a$.

التجسيم الثاني للإختراع هو مركب له الصيغة I، حيث

تكون Z عبارة عن:



١٥

تجسيم آخر للإختراع الحالي يوضح بمركب له الصيغة I، و Z كما عرفت سابقاً،

حيث:

تكون s عبارة عن ١، و

تكون t عبارة عن ١ أو ٢؛

تختار R^1 و R^5 كلاً على حدة من:

٢٠

(١) هيدروجين H،

(٢) alkyl (C_1-C_{10})، $(C=O)O_b$ ،

(٣) aryl ($C=O)O_b$ ،

- (٤) (C_2-C_6) alkenyl $(C=O)_a O_b$
- (٥) (C_2-C_6) alkynyl $(\dot{C}=O)_a O_b$
- (٦) CO_2H
- (٧) halo
- (٨) OH
- (٩) C_1-C_3 perfluoroalkyl O_b
- (١٠) $(C=O)_a NR^7 R^8$
- (١١) CN
- (١٢) cycloalkyl $C_3-C_6 (C=O)_a O_b$
- (١٣) heterocyclyl $(C=O)_a O_b$
- كل من الألكيل alkyl، الأريل aryl، الألكينيل alkenyl والألكاينيل alkynyl
والحلقة الغير متجانسة heterocyclyl، المذكورة يتم إستبدالهم إختيارياً بواحد أو أكثر من
مستبدلات مختارة من R^6 ،
- تختار R^4 من:
- (١) C_1-C_6 alkyl $(C=O)_a O_b$
- (٢) aryl $(C=O)_a O_b$
- (٣) C_2-C_6 alkenyl $(C=O)_a O_b$
- (٤) C_2-C_6 alkynyl $(C=O)_a O_b$
- (٥) CO_2H
- (٦) halo
- (٧) OH
- (٨) perfluoroalkyl $C_1-C_3 O_b$
- (٩) C_3-C_6 cyclo alkyl $(C=O)_a O_b$ ، و
- (١٢) heterocyclyl $(C=O)_a O_b$

كل من الألكيل alkyl، الأريل aryl، الألكينيل alkenyl والألكاينيل alkynyl،
الألكيل الحلقي cycloalkyl والحلقة الغير متجانسة heterocyclyl، المذكورة يتم إستبدال
إختيارياً بواحد أو أكثر من مستبدلات مختارة من R^6 ؛
تختار R^6 من:

(١) C_1-C_6 alkyl (C=O) $_a$ O $_b$ ٥

(٢) aryl (C=O) $_a$ O $_b$

(٣) C_2-C_6 alkenyl

(٤) C_2-C_6 alkynyl

(٥) heterocyclyl (C=O) $_a$ O $_b$

(٦) CO $_2$ H ١٠

(٧) halo

(٨) CN

(٩) OH

(١٠) perfluoroalkyl C_1-C_3 O $_b$

(١١) $O_a(C=O)_bNR^7R^8$ ١٥

(١٢) oxo

(١٣) CHO

(١٤) (N=O) R^7R^8 ، أو

(١٥) C_3-C_6 Cycloalkyl (C=O) $_a$ O $_b$

كل من الألكيل alkyl، الأريل aryl، الألكينيل alkenyl والألكاينيل alkynyl، ٢٠

الألكيل الحلقي cycloalkyl الغير متجانسة، المذكورة يتم إستبدالهم إختيارياً بواحد أو أكثر
من مستبدلات مختارة من R^{6a} ؛

تختار R^{6a} من:

(١) (C_1-C_{10}) alkyl (C=O) $_r$ O $_s$ ، حيث r و s تمثل كلاً على حدة صفر أو ١،

(٢) perfluoroalkyl (C_1-C_{10}) Or حيث r تمثل صفر أو ١، ٢٥

(٣) $S(O)mR^a - (C_0-C_6)$ alkynyl، حيث m تمثل صفر، ١ أو ٢،

(٤) ،oxo

(٥) ،OH

(٦) ،halo

(٧) ،CN

٥

(٨) ، (C_2-C_6) alkenyl

(٩) ، (C_2-C_6) alkynyl

(١٠) ، (C_3-C_6) cycloalkyl

(١١) ، (C_0-C_6) alkylene-aryl

(١٢) ،heterocyclyl $(C_0-C_6) -$ alkylene

١٠

(١٣) ، $N(R^b)_2 - (C_0-C_6)$ alkylene

(١٤) ، $C(O)R^a$

(١٥) ، $CO_2R^a - (C_0-C_6)$ alkylene

(١٦) ، $C(O)H$ و

(١٧) ، $CO_2H - (C_0-C_6)$ alkylene

١٥

كل من الألكيل alkyl، الألكينيل alkenyl والألكاينيل alkynyl، الألكيل الحلقي cycloalkyl الأريل aryl، والحلقة الغير متجانسة heterocyclyl، المذكورة يتم إستبدالهم إختيارياً بثلاث مستبدلات مختارة من R^b ، OH، الكوكسي (C_1-C_6) alkoxy، هالوجين

halogen، CO_2H ، CN، $O(C=O)$ الكيل (C_1-C_6) ، أوكسو، $N(R^b)_2$ ؛

تختار R^7 و R^8 كلاً على حدة من:

٢٠

(١) هيدروجين H،

(٢) ، (C_1-C_6) alkyl $(C=O)O_b$

(٣) ، C_3-C_6 cycloalkyl $(C=O)O_b$

(٤) ،aryl $(C=O)O_b$

(٥) ،heterocyclyl $(C=O)O_b$

٢٥

(٦) (C₁-C₆) alkyl،

(٧) aryl،

(٨) (C₂-C₆) alkenyl،

(٩) (C₂-C₆) alkynyl،

(١٠) heterocyclyl،

(١١) C₃-C₈ cycloalkyl،

(١٢) SO₂R^a، و

(١٣) (C=O)NR^b₂،

٥

١٠ كل من الألكيل alkyl، الألكيل الحلقي cycloalkyl، الأريل aryl، والحلقة الغير متجانسة heterocyclyl، الألكينيل alkenyl والألكاينيل alkynyl المذكورة يتم إستبدالهم إختيارياً بواحد أو أكثر من مستبدلات مختارة من R^{6a}، أو تؤخذ R⁷ و R⁸ سوياً مع النيتروجين المتصل بها لتكوين حلقة غير متجانسة أحادية الحلقة أو ثنائية الحلقة ذات ٥-٧ أضلاع في كل حلقة وتحتوي إختيارياً على، بالإضافة للنيتروجين N، واحد أو إثنين من الذرات الغير متجانسة من النيتروجين N، والأكسجين O والكبريت S، الحلقة الغير متجانسة، المذكورة أحادية الحلقة أو ثنائية الحلقة المستبدلة إختيارياً بواحد أو أكثر من المستبدلات المختارة من R^{6a}؛

١٥

التجسيم الآخر للإختراع هو المركب الموصوف بأعلى، حيث تكون R²، R³ و R⁵ كما عرفت هيدروجين H.

تجسيم آخر للإختراع الحالي فيه تكون t عبارة عن ١، تكون s = ١، وتكون R¹

٢٠ عبارة عن هيدروجين.

التجسيم المفضل هو مركب مختار من:

٣- [٥- [٣- (٤- ميثيل - بيبيرازين - ١- يل) - بروبووكسي] - 1H- إندول - ٢- -

{ يل - 1H- كوينولين - ٢- ون؛

3-{5-[3-(4-methyl-piperazin-1-yl)-propoxy]-IH-indol-2 yl}-IH-quinolinone-2-one;

٣- (٥- ٢- [(٢- ميثوكسي إيثيل) أمين] إيثوكسي} 1H- إندول ٢- يل) ٢- (1H)- كوينولين؛

3-(5-{ 2-[(2-methoxyethyl)amino]ethoxy}-1H - indol-2-yl)-2 (IH)-quinolinone;

٣- (٥- ٢- ميثوكسي إيثيل) [(٢- ميثوكسي ٥- بيريميدينيل) ميثيل] أمين {

٥ إيثوكسي} 1H- إندول ٢- يل [٢- ٢- (1H)- كوينولينون؛

3-[5-(2- {(2- methoxyethyl)[(2-methoxy-5-pyrimidinyl) methyl] amino}

ethoxy)-1 H-indol-2-yl] -2(1H) quinolinone;

٣- (٥- ٤- ميثوكسي بيروليدينيل] ميثوكسي} 1H- إندول ٢- يل

(يل) ٢- (1H) كوينولينون؛

3-(5-{[(2S,4R)-4-methoxypyrrolidinyl]methoxy}-1H-indol-2-yl)-2(IH)-

١٠

quinolinone;

٣- (٥- ٤- ميثوكسي ١- [(٢- ميثيل ٥- بيريميدينيل) ميثيل]

بيروليدينيل] ميثوكسي} 1H- إندول ٢- يل [٢- ٢- (1H)- كوينولينون؛

3-[5-({(2S,4R)-4-methoxy-l-}(2-methyl-5-pyrimidinyl)

methyl]pyrrolidinyl}methoxy)-IH- indo 1- 2-yl]- 2(IH) quinolinone;

١٥

١- (٢- ٢- ٢- أوكسو ١- ٢- ثاني هيدرو ٣- كوينولينيل) 1H- إندول

٥- يل [أوكسي {إيثيل} ٤- ٤- بيبريدين - حمض كربوكسيلي إيثيل إستر؛

1-(2-{[2-(2-oxy -1,2-dihydro-3-quinoliny)-IH - indol-5-yl]oxy}ethyl)-4-

piperidine-carboxylic acid ethyl ester;

١- (٢- ٢- ٢- أوكسو ١- ٢- ثاني هيدرو ٣- كوينولينيل) 1H- إندول

٢٠

٥- يل [أوكسي {إيثيل} ٤- ٤- بيبريدين - حمض كربوكسيلي؛

1-(2-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny)-IH - indol-5-yl]oxy}ethyl)-4-

piperidinecarboxylic acid;

٣- (٤- ٢- ميثوكسي ٢- [(٢- أوكسو ١- ٢- ثاني هيدرو -

٢٥ ٣- كوينولينيل) 1H- ٥- يل [أوكسي {إيثيل} ميثيل] بيروليدينيل] حمض بروبانويك؛

3-[(2S,4R)-4methoxy-2-({[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3quinoliny)-1H-indol-5-yl]oxy}methyl)pyrrolidiny 1]propanoic acid;

٣- [٥- (٤- ميثان سلفونيل - بييرازين - ١- يل ميثيل) 1H- إندول - ٢- يل] - 1H- كوينولين - ٢- ون؛

3-[5-(4-methanesulfonyl-piperazin-1-ylmethyl)-1H-indol-2-yl]-1H-quinolin-2-one; ٥

٣- [٥- (٤- ميثان سلفونيل - ١- أوكسي- بييرازين - ١- يل ميثيل) 1H- إندول - ٢- يل] - 1H- كوينولين - ٢- ون؛

3-[5-(4-methanesulfonyl-1-oxy-piperazin-1-ylmethyl)-1H-indol-2-yl]-1H-quinolin-2-one; ١٠

٣- [٥- (٤- أسيتيل - بييرازين - ١- يل ميثيل) 1H- إندول - ٢- يل] - 1H- كوينولين - ٢- ون؛

3-[5-(4-acetyl-piperazin-1-ylmethyl)-1H-indol-2-yl]-1H-quinolin-2-one;

N- بروبيل حلقي N- [٢- (٢- أوكسو - ١، ٢- ثاني هيدرو- كوينولين - ٣- يل) 1H- إندول - ٥- يل ميثيل] - ميثان سلفوناميد؛ ١٥

N-Cyclopropyl- N-[2-(2-oxo-1,2-dihydro-quinolin-3-yl)-1H-indol-5-ylmethyl]-methanesulfonamide;

٣- [٥- (١- بييرازينيل كربونيل) 1H- إندول - ٢- يل] (1H) - 2- كوينولينون؛

3-[5-(1-piperazinyl carbonyl)-1H-indol-2-yl]-2(1H)-quinolinone; ٢٠

٣- [٥- (٤- ميثيل - ١- بييرازينيل) كربونيل] 1H- إندول - ٢- يل] (1H) - ٢- كوينولينون؛

3-{ 5-[(4-methyl-1-piperazinyl)carbonyl]-1H-indol-2-yl}-2(1H)-quinolinone;

١- [٢- (٢- أوكسو - ١، ٢- ثاني هيدرو - ٣- كوينولينيل) 1H- إندول - ٥- يل]

٢٥ يل كربونيل} - ٤- بييريدين أمونيوم ثالث فلور الخلات؛

- 1-{{2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny1)-1H-indol-5-y1}carbonyl}-4
piperdinaminium trifluoroacetate;
١- {{٢- (٢- أوكسو -١، ٢- ثاني هيدرو -٣- كوينولينيل) 1H- إندول -٥-
يل [أوكسي] أسيتيل) بيبيرازينيون -٤- ثالث فلورو الخلات؛
1-({[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny1)-IH-indol-5-y1]oxy}acetyl)piperazin-4- ٥
ium trifluoroacetate;
٣- {{٥- (١، ١- ثاني أوكسيد -٤- ثيومورفولينيل) ٢- أوكسو إيثوكسي]
1H- إندول -٢- يل} ٢- (1H)- كوينولينون؛
3-{5-[2-(1.1-dioxid-4-thiomorpholiny1)-2-oxoethoxy]-IH-indol-2-y1}-2(IH)-
quinolinone; ١٠
N- {{٢- (٢- أوكسو -١، ٢- ثاني هيدرو -٣- كوينولينيل) 1H- إندول -٥-
يل [مثيل} -٤- بيبيريدين كربوكساميد؛
N - {[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny1)-IH -indol-5-y1]methyl}-4-piperidine
carboxamide;
٣- {{٥- (١- مورفولينيل) إيثيل} 1H- إندول -٢- يل} ٢- (1H) ١٥
كوينولينون؛
3-{ 5-[1-(4-morpholiny1)ethy 1]-IH -indol-2-y1} -2(IH) quinolinone;
٣- {{٥- (١- بيروليدينيل) إيثيل} 1H- إندول -٢- يل} ٢- (1H)
كوينولينون؛
3-{ 5-[1-(1-pyrrolidiny1)ethy1]-IH -indol-2-y1} -2(IH)quinolinone; ٢٠
٣- {{٥- (١- أسيتيل -١- بيبيرازينيل) إيثيل} 1H- إندول -٢- يل} ٢-
(1H)- كوينولينون؛
3-{ 5-[1-(4-acetyl-1-piperaziny1)ethyl]-IH-indol-2-y1}-2 (IH)-quinolinone;
٣- {{٥- (١- (مثيل سلفونيل) -١- بيبيرازينيل) إيثيل} 1H- إندول -٢-
يل} ٢- (1H)- كوينولينون؛ ٢٥

3-(5-{1-[4-(methylsulfonyl)-1-piperazinyl]ethyl}-1H-indol2-yl)-2(1H)-quinolinone;

٤- أمين -N- [٢- (٢- أوكسو -١، ٢- ثاني هيدرو -٣- كوينولينيل) -1H- إندول -٥- يل] -١- بيبريدين كربوكساميد؛ و

4-amino-N-[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny)-1H-indol5-yl)methyl}-1-piperidinecarboxamide; and

٤- أمين -N- [٢- (٢- أوكسو -١، ٢- ثاني هيدرو -٣- كوينولينيل) -1H- إندول -٥- يل] -١- بيبريدين كربوكساميد،

4-amino-N-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny)-1H-indol5-yl)methyl}-1-piperidinecarboxamide,

أو ملح مقبول صيدلياً pharmaceutically acceptable salt منهم أو أيزومر فراغي stereo isomer منهم.

ويوجد ضمن مجال الاختراع الحالي تركيب صيدلي يشمل مركب الصيغة I كما وصف بأعلى وحامل مقبول صيدلياً. ويشمل الاختراع الحالي أيضاً طريقة علاج أو منه السرطان في الثدي في حاجة لذلك العلاج وتتضمن الطريقة إعطاء الثديي المذكور كمية فعالة دوائياً من مركب الصيغة I، ويتم إختيار السرطانات cancers المفضل علاجها من سرطانات المخ cancers of the brain، القناة الهضمية genitourinary tract، الجهاز الليمفاوي lymphatic system، المعدة stomach، القصبة الهوائية والرئة larynx and lung. ومجموعة أخرى من الأشكال المفضلة للسرطان هي سرطان الخلية الليمفاوية lymphoma، الرئة lung، سرطان الرئة صغير الخلايا، سرطان البنكرياس pancreatic cancer، سرطان الجيوبلاستوما gioblastomas وسرطان الثدي.

ويشمل الاختراع أيضاً طريقة علاج أو منع مرض يحدث فيه تكوين أوعية، وتتضمن إعطاء الثديي في حاجة لذلك العلاج كمية فعالة دوائياً من مركب الصيغة I، هذا المرض الذي يحدث فيه تكوين للأوعية كأمراض العين مثل أمراض أوعية الشبكية، إعتلال الشبكية السكري، التبقع المصاحب - لتقدم السن، وما شابه ذلك.

ويشمل مجال الاختراع الحالي طريقة علاج أو منع أمراض الإلتهاب التي تتضمن إعطاء ثديي في حاجة للعلاج كمية فعالة دوائياً من مركب الصيغة I. أمثلة أمراض الإلتهاب تلك مثل إلتهاب المفصل الروماتويدي، إلتهاب الأدمة، تفاعلات تأخير فرط الحساسية، وما شابه ذلك.

٥ يشمل الاختراع أيضاً طريقة علاج أو منع المرض المعتمد على- تيروسين كيناز Tyrosine kinase في ثديي في حاجة لتلك المعالجة بإعطاء كمية فعالة دوائياً من مركب الصيغة I. تختلف كمية الدواء وفقاً للمرض المحدد وتترك للشخص الخبير في هذا المجال.

١٠ طريقة علاج أو منع مرض أوعية الكلي التي تتضمن إعطاء ثديي في حاجة للعلاج كمية فعالة دوائياً من مركب الصيغة I وتوجد أيضاً في الاختراع الحالي. طرق علاج أو منع أمراض العين، مثلاً إعتلال الشبكية السكري والتبقع المصاحب- لتقدم السن، تعد أيضاً جزء من الاختراع. ويوجد أيضاً ضمن مجال الاختراع الحالي طريقة علاج أو منع أمراض الإلتهاب، مثل إلتهاب المفصل الروماتويدي، إلتهاب الأدمة وتفاعلات تأخير الحساسية، بالإضافة لمعالجة أو منع الأمراض التي تصيب العظام المختارة من الأمراض العظمية، إلتهاب العظام.

١٥ يشمل الاختراع أيضاً استخدام المركبات المذكورة في مزيج مع مركب ثاني مختار من:

- (١) معدل مستقبل الإستروجين estrogen،
- (٢) معدل مستقبل الأندروجين androgen،
- (٣) معدل مستقبل الرتينويد retinoid،
- (٤) عامل سام للخلايا cytotoxic agent،
- (٥) عامل مضاد للإنقسام antiproliferative،
- (٦) مثبط بروتين- برينيل ترانسفيراز prenyl-protein transferase inhibitor،
- (٧) مثبط ريذاكتيز HMG-CoA reductase inhibitor،
- (٨) مثبط بروتياز HIV protease inhibitor،

- ٩) مثبط النسخ العكسي reverse transcriptase inhibitor، و
- ١٠) مثبط آخر لتكوين الأوعية angiogenesis inhibitor، مثبطات تكوين الأوعية
- المفضلة تختار من المجموعة المكونة من مثبط تيروسين كيناز، مثبط عامل نمو مشتق من البشرة، مثبط عامل نمو مشتق من الخلية الليفية، مثبط عامل نمو مشتق من الصفائح الدموية، مثبط MMP (بروتياز معدني المادة الأساسية)، مجمعات الأنجرجين integrin، ٥
- أنترفيرون-ألفا - interferon- α ، إنترليوكين interleukin-12، بولي سلفات بنتوسان pentosan poly sulfate، مثبط أوكسيناز حلقي cyclooxygenase، كربوكسي أميدوتريازول carboxyamidotriazole، كومبرتاستاتين A-4 combretastatin، سكوالامين squalamine، ٦-كلور أستيل-كربونيل-فيوماجيلول (6-O-chloroacetyl-carbonyl)-troponin-1، ١٠
- fumagillo1، ثاليدوميد thalidomide، أنجيوستاتين angiostatin، تروبونين-1 troponin-1، وجسم مضاد antibody لـ VEGF. معدلات مستقبل الإستروجين estrogen المفضلة
- عبارة عن تاموكسيفين tamoxifen والوكسيفين raloxifene.
- والمتضمن أيضاً في مجال الاختراع الحالي هي طريقة علاج السرطان التي تتضمن إعطاء كمية فعالة دوائياً من مركب الصيغة I في إتحاد مع دواء إشعاعي و/ أو
- ١٥) في إتحاد مع مركب مختار من:
- ١) معدل مستقبل الإستروجين estrogen،
- ٢) معدل مستقبل الأندروجين androgen،
- ٣) معدل مستقبل الريتينويد retinoid،
- ٤) عامل سام للخلايا cytotoxic agent،
- ٥) عامل مضاد للإنقسام antiproliferative، ٢٠
- ٦) مثبط بروتين-برينيل ترانسفيراز prenyl-protein transferase inhibitor،
- ٧) مثبط ريذاكتيز HMG-CoA reductase inhibitor،
- ٨) مثبط بروتياز HIV protease inhibitor،
- ٩) مثبط النسخ العكسي reverse transcriptase inhibitor، و
- ١٠) مثبط آخر لتكوين الأوعية angiogenesis inhibitor. ٢٥

التجسيم الآخر للإختراع هو طريقة علاج السرطان cancer التي تتضمن إعطاء كمية فعالة دوائياً من مركب الصيغة I في إتحاد مع باكليتاكسيل paclitaxel أو تراستوزوماب trastuzumab.

وأيضاً في مجال الإختراع الحالي طريقة لخفض أو منع تدمير الأنسجة tissue التابعة لأقراص قلة الدموية المرضية المخية التي تتضمن إعطاء كمية فعالة دوائياً من مركب الصيغة I.

وتظهر تلك المظاهر ومظاهر أخرى للإختراع من التعاليم الموجودة هنا بالوصف.

١٠ "الأمراض والحالات التي تعتمد على التيروسين كيناز Tyrosine kinase" تشير إلى الحالات المرضية التي تعتمد على نشاط واحد أو أكثر من التيروسين كيناز Tyrosine kinase.

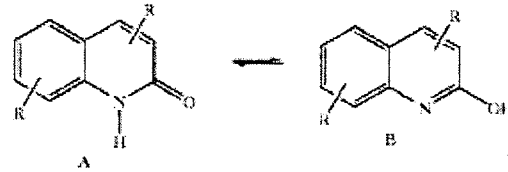
١٥ تساهم التيروسين كيناز Tyrosine kinase إما بشكل مباشر في مسار نقل الإشارات لعدد من النشاطات الخلوية التي تتضمن التكاثر الإلتصاق والحركة والحيود. وتضم الأمراض المصاحبة لنشاطات التيروسين كيناز Tyrosine kinase تكاثر خلايا الورم، الأمراض الوعائية التي تدعم نمو الورم الصلب، مرض أوعية القرنية (إعتلال الشبكية السكري diabetic retinopathy، التبقع المصاحب لتقدم السن، وما شابه ذلك) والالتهاب inflammation (الصدفية psoriasis، إلتهاب المفاصل الروماتيزمي rheumatoid arthritis، وما شابه ذلك).

٢٠ قد تمتلك مركبات الإختراع الحالي مراكز غير متماثلة، محاور لمركب عضوي له تركيبات فراغيات ومخططات لمركب عضوي له تركيبات فراغيات (chiral) (كما وصف في

E. L. Eliel and S. H. Wilen, Stereochemistry of Carbon Compounds, John Wiley & Sons, New York, 1994, pages 1119-1190),

٢٥ وتظهر كراسيمات racemates (مواد عديمة الفاعلية البصرية) مخاليط راسيمية racemic mixtures ودياستريوميرات diastereomers (صنو فراغي) مستقلة، مع كل الأيزوميرات

المتاحة ومخاليط منهم، متضمنة الأيزوميرات isomers البصرية، توجد أيضاً في الإختراع الحالي. بالإضافة لذلك، قد توجد المركبات المذكورة هنا في صورة تاتوميرات tautomers (صنو أحد شكلين متبادلي الشكل في مزيج متوازن للمركب) وكل الأشكال التاتوميرية tautomeric توجد في مجال الإختراع، حتى خلال شكل تركيبى تاتوميري tautomeric واحد فقط. على سبيل المثال، أي مركب A مذكور بأسفل يقصد بأنه يضم الشكل التركيبى التاتوميري tautomeric structure B، والعكس بالعكس، بالإضافة لمخاليطهم.



عندما يظهر أي متغير (مثلاً R^4 , R^6 , R^{6a} , إلخ) أكثر من مرة واحدة في أي تكوين، فإن تعريفه عند كل ظهور يعتمد على كل حدوث له. أيضاً، تكون إتحادات المستبدلات والمتغيرات مقبولة فقط إذا وجدت تلك الإتحادات في مركبات مستقرة. والخطوط المرسومة في الأنظمة الحلقية من المستبدلات تشير إلى الرابطة المذكورة يمكن أن تتصل مع أي ذرات قابلة للإستبدال داخل الحلقة. إذا كان نظام الحلقة عديد الحلقية، فإن الرابطة تتصل بأي ذرات كربون مناسبة على الحلقة فقط.

ومن المفهوم أن المستبدلات ونماذج الإستبدال على مركبات الإختراع الحالي يمكن إختيارها عن طريق ذوي الخبرة في هذا المجال لإعداد مركبات تكون مستقرة كيميائياً ويمكن تخليقها بسهولة بالتقنيات المعروفة في هذا المجال، بالإضافة لتلك الطرق المذكورة بأسفل من المواد الأولية المتاحة بسهولة. إذا تم إستبدال نفسه بأكثر من مجموعة واحدة، فمن المفهوم أن تلك المجموعات المتعددة قد تكون على نفس الكربون أو على ذرات كربون مختلفة، تعطي نتائج تركيب مستقر. ويعني مصطلح "مستبدل إختيارياً optionally substituted بواحد أو أكثر من المستبدلات substituents" قد تكون مماثلة للعبارة "مستبدل إختيارياً بمستبدل optionally substituted واحد على الأقل" وفي

تلك الحالات فإن التجسيم المفضل قد يحتوي من صفر حتى ثلاث مستبدلات substituents.

كما يستخدم هنا يضم المصطلح "الكيل alkyl" كل مجموعات الهيدروكربون الأليفاتي aliphatic hydrocarbon المشبع saturated مستقيم ومتفرع السلسلة التي بها عدد محدد من ذرات الكربون carbon atoms. على سبيل المثال، C_1-C_{10} ، كما في المصطلح الكيل C_1-C_{10} alkyl، تضم المجموعات التي بها ١، ٢، ٣، ٤، ٥، ٦، ٧، ٨، ٩ أو ١٠ ذرات كربون carbons في ترتيب خطي أو متفرع. على سبيل المثال، "الكيل alkyl C_1-C_{10} "، يضم المثيل methyl، الإثيل ethyl، بروبيل عادي n-propyl، بروبيل مشابه i-propyl، بيوتيل عادي n-butyl، بيوتيل ثلاثي t-butyl، بيوتيل مشابه i-butyl، بنتيل pentyl، هكسيل hexyl، هبتيل heptyl، أوكتيل octyl، نونيل nonyl، ديسيل decyl وما شابه ذلك. والمصطلح "الكيل حلقي cycloalkyl" يعني مجموعة هيدروكربون أليفاتية aliphatic hydrocarbon مشبعة أحادية الحلقة monocyclic saturated، بها عدد محدد من ذرات الكربون carbon atoms. على سبيل المثال "الألكيل الحلقي cycloalkyl" يضم بروبيل حلقي cyclopropyl، مثيل- بروبيل حلقي methyl-cyclopropyl، ٢، ٢- ثنائي مثيل- بيوتيل حلقي 2,2-dimethylcyclobutyl، ٢- إثيل- بنتيل حلقي 2-ethyl-cyclopentyl، هكسيل حلقي cyclohexyl وما شابه ذلك.

تمثل "ألكوكسي Alkoxy" إما مجموعة الكيل حلقة أو غير حلقة cyclic or non-cyclic alkyl بها عدد محدد من ذرات الكربون المتصلة خلال قنطرة أكسجين oxygen bridge. "ألكوكسي Alkoxy" تتضمن تعريفات الألكيل alkyl والألكيل الحلقي cycloalkyl السابق.

وإذا لم يحدد عند ذرات الكربون فإن المصطلح "الكينيل" يشير إلى شق هيدروكربون غير- أروماتي، مستقيم، متفرع أو حلقي، به من ٢ حتى ١٠ ذرات كربون وذرة كربون واحدة على الأقل مع رابطة مزدوجة للكربون. ويفضل وجود ذرة كربون واحدة مع رابطة كربون مزدوجة، وقد يوجد أكثر من ٤ روابط مزدوجة كربون- كربون غير أروماتية. كذلك، يعني "الكينيل alkenyl C_2-C_6 " شق الكينيل به من ٢ حتى ٦ ذرات

كربون. وتضم مجموعات الكينيل Alkenyl إيثينيل ethenyl، بروبينيل propenyl، بيوتينيل butenyl، ٢- مثيل بيوتينيل 2-methylbutenyl وهكسينيل حلقي cyclohexenyl. الجزء المستقيم، المتفرع أو الحلقي من مجموعة الألكينيل alkenyl قد يحتوي على روابط مزدوجة double bonds وقد يستبدل إذا دل على مجموعة الكينيل مستبدلة substituted alkenyl group. ٥

يشير مصطلح "الكينيل alkynyl" إلى شق هيدروكربون مستقيم hydrocarbon radical straight، متفرع branched أو حلقي cyclic، محتوي من ٢ إلى ١٠ ذرات كربون carbon atoms وذرة كربون واحدة على الأقل متصلة برابطة الكربون الثلاثي carbon triple bond. قد يوجد أكثر من ثلاث روابط ثلاثية من كربون-كربون carbon-carbon. كذلك يعني المصطلح "الكينيل C₂-C₆ alkynyl" تعني شق الكينيل به من ٢ حتى ٦ ذرات كربون. كذلك يعني المصطلح "الكينيل C₂-C₆ alkynyl" شق الكينيل alkynyl به من ٢ حتى ٦ ذرات كربون. مجموعات الكينيل alkynyl تضم إيثينيل ethynyl، بروبينيل propynyl، بيوتينيل butynyl، ٣- مثيل بيوتينيل 3-methylbutynyl وما شابه ذلك. الجزء المستقيم straight، المتفرع branched أو الحلقي cyclic لمجموعة الألكينيل alkynyl group قد يحتوي على روابط ثلاثية وقد يستبدل إذا دل على مجموعة الكينيل alkynyl مستبدلة. ١٥

وفي عدة حالات، يمكن تحديد المستبدلات بمدى معين من ذرات الكربون التي تضم صفر، مثل الكايلين (C₀-C₆) أريل aryl. إذا كان الأريل aryl عبارة عن فنييل phenyl، فإن هذا التعريف قد يضم الفنييل phenyl نفسه بالإضافة إلى -CH₂Ph، ٢٠ CH₂CH₂Ph، CH(CH₃)CH₂CH(CH₃)Ph، وما شابه ذلك.

كما يستخدم هنا يعني المصطلح "أريل aryl" أي حلقة كربون carbon ring مستقرة أحادية الحلقة monocyclic أو ثنائية الحلقة bicyclic بها ٧ ذرات في كل حلقة، حيث أن الحلقة تكون على الأقل أروماتية aromatic. وتضم أمثلة عناصر الأريل aryl فنييل phenyl، نافثيل naphthyl، رابع هيدرونافثيل tetrahydronaphthyl، إندانيل indanyl، ثنائي فنييل biphenyl، فينانثريل phenanthryl، أنثريل anthryl أو أسينانفثيل acenaphthyl. ٢٥

وفي الحالات التي يكون فيها مستبدل الأريل ثنائي الحلقة bicyclic والحلقة الواحدة تكون غير - أروماتية non-aromatic، يفهم أن الإتصال يكون عن طريق الحلقة الأروماتية aromatic ring.

ويعني مصطلح "أريل غير متجانس hetero aryl"، كما استخدمت هنا، تمثل حلقة مستقرة أحادية الحلقة أو ثنائية الحلقة بها ٧ ذرات في كل حلقة، حيث تكون حلقة واحدة على الأقل أروماتية aromatic وتحتوي من ١ حتى ٤ ذرات غير متجانسة مختارة من المجموعة المكونة من الأكسجين oxygen، النيتروجين والكبريت. مجموعات الأريل الغير متجانسة التي تقع في مجال هذا التعريف تضم لكن لا تقتصر على: أكرينيل acridinyl، كاربازوليل carbazolyl، سينولينيل cinnolinyl، كيونوكسالينيل quinoxalinyl، بيرازوليل pyrazolyl، إندوليل indolyl، بنزوتريازوليل benzotriazolyl، فيورانيل furanyl، ثيانيل thienyl، بنزوثيرانيل benzothienyl، بنزوفورانيل benzofuranyl، كيولينيل quinolinyl، أيزوكوينولينيل isoquinolinyl، أوكسازوليل oxazolyl، أيزوكسازوليل isoxazolyl، إندوليل indolyl، بيرازينيل pyrazinyl، بيريدازينيل pyridazinyl، بيريدينيل pyridinyl، بيريميدينيل pyrimidinyl، بيروليل pyrrolyl، رابع هيدروكوينولين tetrahydroquinoline. وكما في تعريف الحلقة الغير متجانسة heterocycle بأسفل، يفهم أيضاً أن "الأريل الغير متجانس heteroaryl" يضم مشتق أكسيد N-oxide -N لأي أريل غير متجانس heteroaryl يحتوي على النيتروجين nitrogen. وفي الحالات التي فيها مستبدل الأريل الغير متجانس يكون ثنائي الحلقة والحلقة الواحدة تكون غير - أروماتية non-aromatic أو لا تحتوي على أي ذرات غير متجانسة، ومن المفهوم أن الإتصال يكون عن طريق الحلقة الأروماتية aromatic ring أو عن طريق الحلقة المحتوية على ذرة غير متجانسة، على الترتيب.

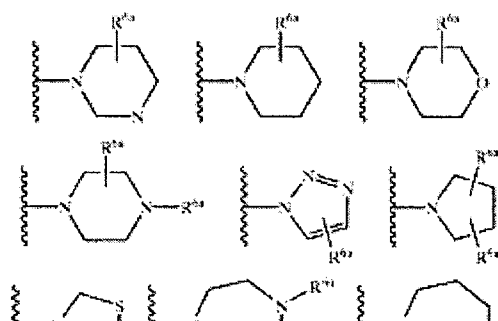
كما يفهم عن طريق ذوي الخبرة في هذا المجال، مصطلح "هالو halo" أو "هالوجين halogen" كما استخدم هنا يشمل الكلور chloro، الفلور fluoro، البروم bromo واليود iodo. وتعني عبارة "حلقة غير متجانسة heterocycle" أو حلقات غير متجانسة" كما استخدمت هنا حلقة غير متجانسة أروماتية بها ٥- حتى ١٠- أضلاع بها من ١ حتى ٢٥

- ٤ ذرات غير متجانسة مختارة من المجموعة المكونة من الأكسجين، والنيتروجين والكبريت، وتضم مجموعات ثنائية الحلقة bicyclic. "الحلقات الغير متجانسة Het-erocyclyl" تضم الأريل الغير متجانس "تضم الأريل الغير متجانس المذكور بأعلى بالإضافة لثاني هيدرو dihydro ورباعي هيدرو tetrahydro المناظر لهم. الأمثلة الخاصة بالمصطلح "حلقات غير متجانسة" تشمل، لكن لا تقتصر على التالي: بنزويמידازوليل ٥
- benzoimidazolyl، بنزوفيورانييل benzofuranyl، بنزوفيورانييل benzofurazanyl، بنزوبيرازوليل benzopyrazolyl، بنزوتريازوليل benzotriazolyl، بنزوثيوفنييل benzothiophenyl، بنزوكسازوليل benzoxazolyl، كربازوليل carbazolyl، كربولينيل carbolinyl، سينولينيل cinnolinyl، فيورانييل furanyl، إيميدازوليل imidazolyl، إندولينيل indolynyl، إندوليل indolyl، إندولازينيل indolazynyl، إندازوليل indazolyl، أيزوبنزوفيورانييل isobenzofuranyl، أيزوإندوليل isoindolyl، أيزوكينولينيل isoquinolyl، أيزوثيازوليل isothiazolyl، أيزوكسازوليل isoxazolyl، نافثيريدينيل naphthpyridinyl، أوكساديازوليل oxadiazolyl، أوكسازوليل oxazolyl، أوكسازولين oxazoline، أيزوكسازولين isoxazoline، أوكسيتانيل oxetanyl، بيرانييل pyranyl، بيرازينيل pyrazinyl، بيرازوليل pyrazolyl، بيريدازينيل pyridazinyl، بيريدوبيريدينيل ١٥
- pyridopyridinyl، بيريدازينيل pyridazinyl، بيريديل pyridyl، بيريميديل pyrimidyl، بيروليل pyrrolyl، كيونازولينيل quinazolinyl، كيونوليل quinolyl، كيونوكسالينيل quinoxalinyl، رابع هيدروبيرانييل tetrahydropyranyl، تترازوليل tetrazolyl، رابع زولوبيريديل tetrazolopyridyl، ثياديازوليل thiadiazolyl، ثيازوليل thiazolyl، ثيانيل thienyl، تريازوليل triazolyl، أزيثيدينيل azetidynyl، ١، ٤-ثاني أوكسانيل ٢٠
- 1,4-dioxanyl، سادس هيدروأزيبينيل hexahydroazepinyl، بيبيرازينيل piperazinyl، بيريدينيل piperidinyl، بيروليدينيل pyrrolidinyl، مورفولينيل morpholinyl، ثيومورفولينيل thiomorpholinyl، ثاني هيدروبنزو إيميدازوليل dihydro benzoimidazolyl، ثاني هيدرو بنزوفيورانييل dihydro benzofuranyl، ثاني هيدروبنزوثيوفنييل dihydro benzothiophenyl، ثاني هيدروبنزوكسازوليل ٢٥

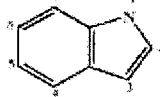
- benzoxazolyl، ثاني هيدروفيورانيل dihydrofuranyl، ثاني هيدروإيميدازوليل dihydroimidazolyl، ثاني هيدروإندوليل dihydroindolyl، ثاني هيدروأيزوكسازوليل dihydroisooxazolyl، ثاني هيدروأيزوثيازوليل dihydroisothiazolyl، ثاني هيدروأوكساديازوليل dihydrooxadiazolyl، ثاني هيدروأوكسازوليل dihydrooxazolyl، ثاني هيدروبيرازينيل dihydropyrazinyl، ثاني هيدروبيرازوليل dihydropyrazolyl، ثاني هيدروبيريدينيل dihydropyridinyl، ثاني هيدروبيريميدينيل dihydropyrimidinyl، ثاني هيدروبيروليل dihydropyrrolyl، ثاني هيدروكوينولينيل dihydroquinolinyl، ثاني هيدروتيترازوليل dihydrotetrazolyl، ثاني هيدروثياديازوليل dihydrothiadiazolyl، ثاني هيدروثيازوليل dihydrothiazolyl، ثاني هيدروثيانيل dihydrothienyl، ثاني تريازوليل dihydrotriazolyl، ثاني هيدروأزديتيدينيل dihydroazetidiny، مثيلين ثاني أوكسي بنزويل methylenedioxybenzoyl، رابع هيدروفيورانيل tetrahydrofuranyl، رابع هيدروثيانيل tetrahydrothienyl وأكاسيد N-oxides -N الخاصة بهم. قد يحدث إتصال مستبدل الحلقة الغير متجانسة عن طريق ذرة كربون أو عن طريق ذرة غير متجانسة heteroatom.
- ١٥ قد يكون الألكيل alkyl، الألكينيل alkenyl، الألكاينيل alkynyl، الكيل حلقي cycloalkyl، أريل aryl، أريل غير متجانس heteroaryl، ومستبدلات الحلقة الغير متجانسة الغير مستبدلة أو المستبدلة، إذا لم يذكر غير ذلك - على سبيل المثال، قد يستبدل الألكيل (C₁C₆)alkyl بواحد، إثنين أو ثلاث مستبدلات مختارة من OH، أوكسو oxo، هالوجين halogen، الكوكسي alkoxy، ثاني ألكيل أمين dialkylamino، أو حلقة غير متجانسة مثل المورفولينيل morpholinyl، بيريدينيل piperidinyl، وما شابه ذلك. في هذه الحالة، إذا كان مستبدل واحد عبارة عن أوكسو ويكون الآخر OH، فإنه يتضمن التعريفات التالية: $-(C=O)CH_2CH(OH)CH_3$ ، $-(C=O)OH$ ، $-CH(OH)CH_2CH(O)$ ، وما شابه ذلك.
- ٢٥ الأملاح المقبولة صيدلياً لمركبات هذا الإختراع تضم الأملاح الغير سامة التقليدية لمركبات هذا الإختراع مثل الأحماض العضوية أو الغير عضوية. على سبيل المثال،

الأملاح التقليدية الغير - سامة تضم تلك المشتقة من أحماض غير عضوية مثل حمض الهيدروكلوريك hydrochloric، حمض الهيدروبروميك hydrobromic، الكبريتيك sulfuric، السلفاميك sulfamic، الفوسفوريك phosphoric، حمض النيتريك nitric and وما شابه، بالإضافة إلى الأملاح المحضرة من أحماض عضوية مثل حمض الخليك acetic، البروبيونيك propionic، السكسينيك succinic، الجليكوليك glycolic، الستياريك stearic، اللاكتيك lactic، المالك ماليك malic، الطرطريك tartaric، الستريك citric، الأسكوربيك ascorbic، البامويك pamoic، المالك ماليك maleic، هيدروكسي المالك hydroxymaleic، فنيل الخليك phenylacetic، الجلوتاميك glutamic، البنزويك benzoic، الساليسيليك salicylic، السلفانيليك sulfanilic، ٢- أسيتوكسي- بنزويك 2-acetoxy-benzoic، فيوماريك fumaric، طولوين سلفونيك toluenesulfonic، ميثان سلفونيك methanesulfonic، إيثان ثاني سلفونيك ethane disulfonic، أوكساليك oxalic، أزثيونيك isethionic، ثالث فلور الخليك trifluoroacetic ومثيلاتهم.

وفي عدة حالات، تعرف R^7 و R^8 عندما تؤخذ سوياً مع ذرة النيتروجين nitrogen المتصلة بها لتكوين حلقة متغايرة أحادية الحلقة أو ثنائية الحلقة ذات ٥-٧ أضلاع في كل حلقة وتحتوي إختيارياً، بالإضافة للنيتروجين، على واحد أو اثنين من الذرات الغير متجانسة الإضافية المختارة من النيتروجين N، الأكسجين O والكبريت S، الحلقة الغير متجانسة المذكورة تستبدل إختيارياً بواحد أو أكثر من المستبدلات المختارة من R^{6a} . أمثلة الحلقات الغير متجانسة التي قد تتكون تشتمل، لكن لا تقتصر على التالي مع معرفة أن الحلقة الغير متجانسة تستبدل إختيارياً بواحد أو أكثر من المستبدلات المختارة من R^{6a} :



R^1 المفضلة هي الهيدروجين H. والمفضل أيضاً تعريف R^2 و R^3 بكونها هيدروجين، R^5 المفضلة هي هيدروجين. مستبدلات الحلقة الغير متجانسة heterocyclyl المفضلة هي تلك الموضحة بأعلى بالإضافة لكل من بيريدين pyridine، البيريميدين pyrimidine، البيرازين pyrazine، البيريدازين pyridazine، رابع مثيلين سلفون tetramethylenesulfone، بيوتيرولاكتون butyrolactone، رابع هيدروفيوران tetrahydrofuran، فيوران furan، إندول indole و ثيوفين thiophene. يفضل أن تكون t عبارة عن ١ ويتم إزاحة R^4 عند الوضع ٥- للإندول، وفقاً لمخطط الترقيم التالي:



١٠. يفضل تعريف R^4 ، في صورة الكايلين OC_1-C_6 alkylene، NR^7R^8 ، $(C=O)_a$ ، الكايلين QC_0-C_6 alkylene، حيث تكون Q هيدروجين، OH، CO_2H أو O الكيل C_1-C_6 ، O- الكيلين C_0-C_6 حلقة متغايرة، تستبدل إختيارياً بواحد حتى ثلاث مستبدلات مختارة من

R6a، الكايلين C₀-C₆، NR⁷R⁸، (C=O)_a، NR⁷R⁸، أو O الكيلين C₁-C₃ (C=O) NR⁷R⁸.
الأفضل أن تكون R⁴ عبارة عن الكيلين C₁-C₃ NR⁷R⁸. يفضل أن يتم تعريف R⁷ و R⁸
حيث تؤخذ سوياً مع ذرة النيتروجين المتصلة بها لتكوين حلقة غير متجانسة أحادية الحلقة
ذات ٥-٧ أضلاع وتحتوي إختيارياً، بالإضافة إلى النيتروجين على واحد أو اثنين من
الذرات الغير متجانسة الأخرى المختارة من النيتروجين N، الأكسجين O والكبريت S،
والحلقة الغير متجانسة المذكورة تستبدل إختيارياً بواحد أو أكثر من المستبدلات المختارة
من R^{6a}.

١٠ الأملح المقبولة صيدلياً لمركبات هذا الإختراع يمكن تخليقها من مركبات
الإختراع الحالي التي تحتوي على شطر (جزء) قاعدي أو حامض بواسطة الطرق
الكيميائية التقليدية. بشكل عام يتم تحضير أملاح المركبات القاعدية إما بكميات قياسية
التبادل الأيوني أو تفاعل القاعدة الحرة مع كميات قياسية عنصرية أو بزيادة من الحمض
العضوي أو الغير المكون- للملح المرغوب في مذيب مناسب أو إتحدات متنوعة من
المذيبات. بشكل مشابه، يتم تكوين أملاح المركبات الحامضية عن طريق التفاعلات مع
قاعدة عضوية أو غير عضوية مناسبة.

١٥ يمكن تحضير مركبات هذا الإختراع باستخدام التفاعلات المبينة في الرسوم
التخطيطية التالية، بالإضافة للمعالجات العيارية الأخرى المعروفة في هذه البراءة أو تمثل
بالخطوات العملية التجريبية. لذلك، هذه الرسوم التخطيطية لا تقتصر على المركبات
المدونة أو بأي مستبدلات خاصة مستخدمة بغرض الشرح. المستبدل المرقم كما هو
موضح في الرسوم التخطيطية لا يتعلق بالضرورة بالمستخدم في عناصر الحماية.
٢٠ المخططات:-

كما هو مبين في الرسم التخطيطي (أ)، يمكن تخليق كاشف الكوينولين أ-٢.
بالخطوات العملية العامة الخاصة

Marsais, F; Godard, A; Queguiner, G. J. Heterocyclic Chem. 1989,26, 1589-1594)

يمكن تصنيع مشتقات ذات إستبدال مختلف عن طريق تعديل هذه الخطوات وإستخدام بروتوكولات عيارية معروفة في هذا المجال. والمبين أيضاً في الرسم التخطيطي ١ هو تحضير وسيط الإندول indole أ-٦.

يشرح الرسم التخطيطي (ب) بروتوكول متاح واحد لدمج المواد الوسيطة من الإندول والكوينولون لإنتاج المركبات المرغوبة. ويوضح الرسم التخطيطي ج طريقة تخليق مركب تمثيلي خاص بالإختراع الحالي، ٣- (٥- ميثوكسي -1H- بيرول [٢، ٣- C بيريدين -٢- يل) -1H- كوينولين -٢- ون C-6.

3-(5-methoxy-1H-pyrrolo [2,3-c]pyridin-2-yl)-1H-quinolin-2-one

يبين الرسم التخطيطي (د) تخليق يوديد - نافثريدن iodo-naphthyridines

ويوديد- بيريدو- بيريدينات iodo-pyrido-pyridines. يمكن دمج مركبات اليوديد iodo

compounds الناتجة عن طريق حمض بورونيك إندول بيريدينات indole boronic acid.

يمكن دمج مركبات اليوديد الناتجة عن طريق حمض بورونيك إندول appropriate indole

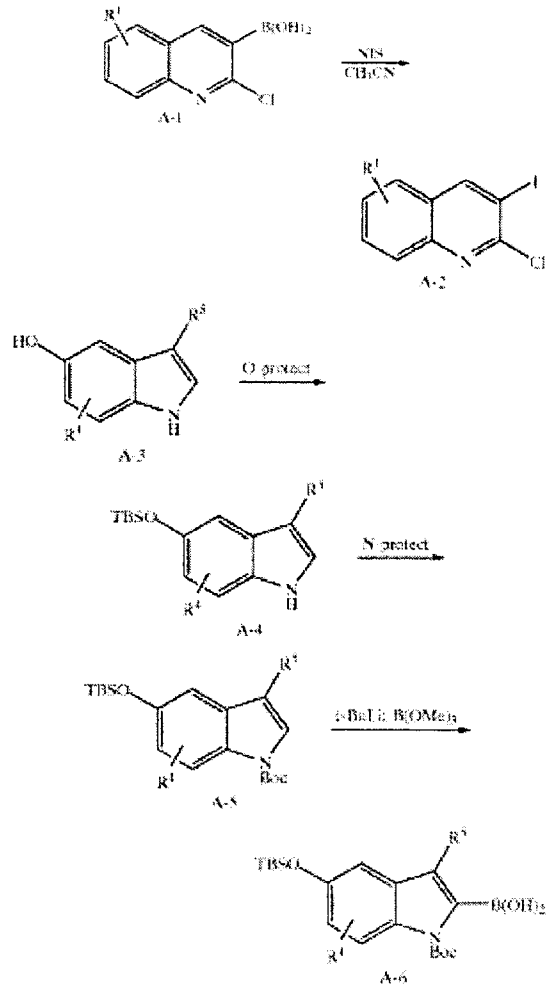
boronic acid مناسب كما ذكر في الرسوم التخطيطية الأخرى لكي نصل إلى المنتج

المرغوب. يمكن تحضير مركبات - الكلور chloro-compounds الأولية وفقاً للطريقة

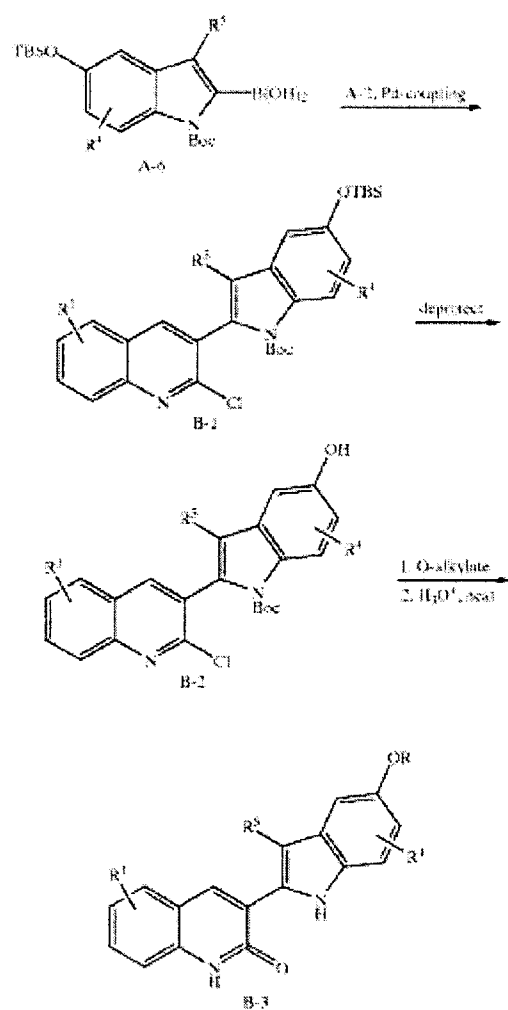
١٥ التي تخص

D. J. Pokorny and W. W. Paudler in J. Org. Chem. 1972, 37, 3101.

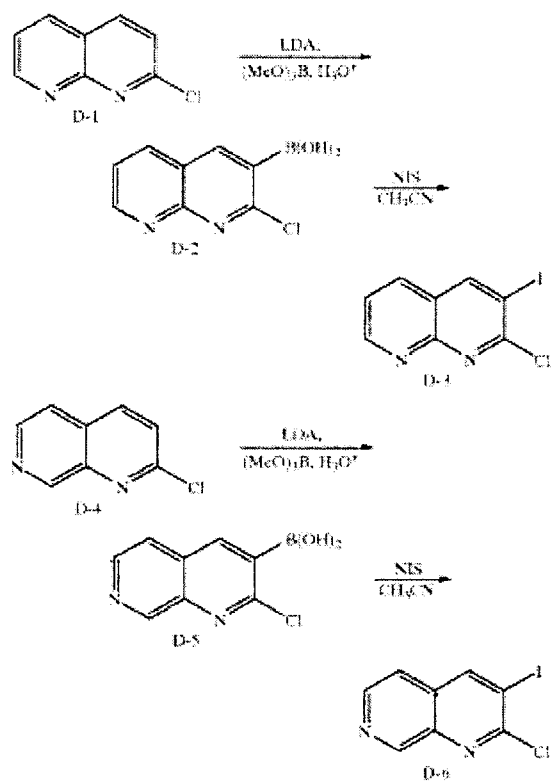
الرسم التخطيطي أ



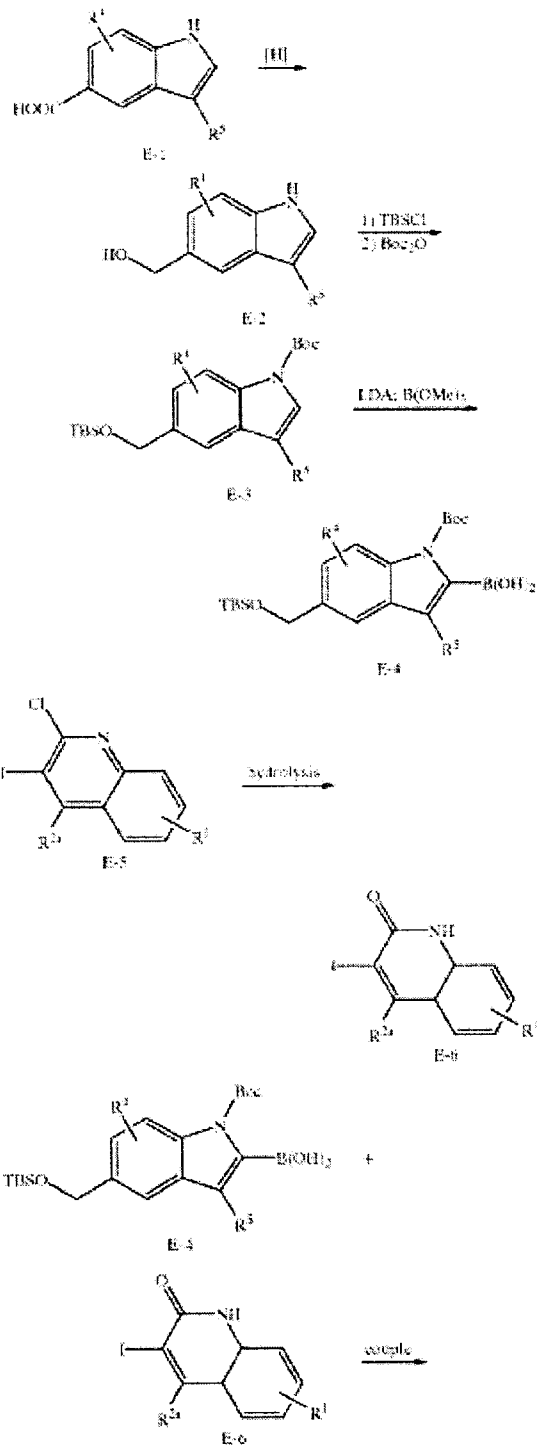
الرسم التخطيطي ب



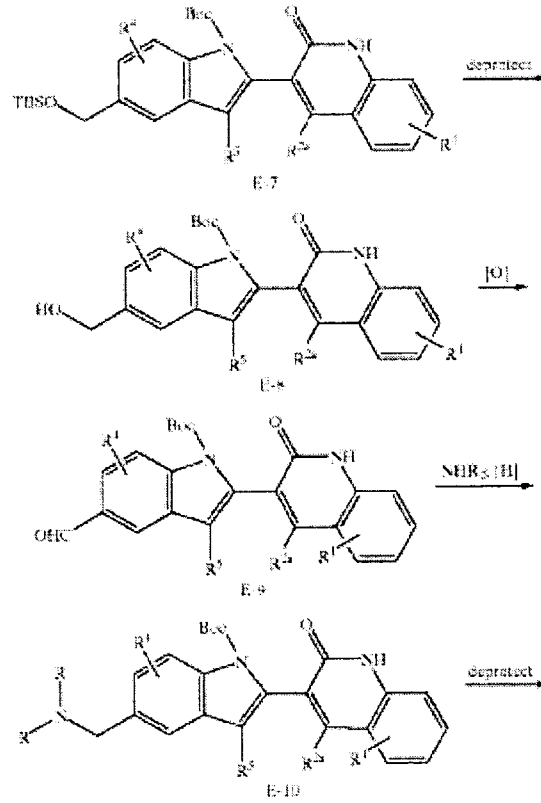
الرسم التخطيطي د



الرسم التخطيطي هـ



(تابع) الرسم التخطيطي هـ



الإستخدام

المركبات الحالية تكون عوامل صيدلانية مفيدة للثدييات، وخاصة الإنسان، في علاج الأمراض المعتمدة على إنزيم التيروسين كيناز، تلك الأمراض التي تشتمل على تكاثر خلايا الأورام، البناء المرضي الزائد للأوعية الدموية (تكوين الأوعية الدموية) التي تدعم نمو الأورام الصلبة، نمو الأوعية بداخل العين (مرض القرنية المعتمد على مرض السكر، تحلل الأصباغ المتعلق بالعمر، وما شابه) والإلتهاب (الصدفية، إلتهاب المفاصل الروماتيزمي، وما شابه ذلك).

مركبات الإختراع الحالي يمكن إستخدامها لعلاج المرضى الذين يعانون من السرطان Cancer. تثبط المركبات الحالية نمو الأوعية الخاصة بالورم، وبالتالي تؤثر على نمو الورم (J. Rak et al. Cancer Research, 55:4575-4580, 1995) خواص

المركبات الحالية والخاصة بالتأثير المضاد لبناء الأوعية تكون مناسبة لعلاج أنواع معينة من عدم الإبصار المتعلقة بتوصيل الأوعية الدموية إلى القرنية.

المركبات المبينة تكون كذلك في علاج بعض الأمراض المتعلقة بالعظام مثل

أورام العظام، التهابات المفاصل، والكساح، وما يعرف كذلك بالأورام العظمية

٥ (Hasegawa et al., Skeletal Radiol., 28, pp.41-45, 1999; Gerber et al., Nature Medicine, Vol. 5, No.6, pp.623-628, June 1999).

وحيث أن VEGP يساعد بصورة مباشرة على الإقلال من خلايا العظم المعروفة بإسم

osteoclastic من خلال KDR/FLK-1 المتواجد في خلايا osteoclasts الناضجة

((FEBS Let. 473:161-164 (2000); Endocrinology, 141:1667 (2000)),

١٠ المركبات الحالية مفيدة كذلك في الوقاية والعلاج من الأمراض المتعلقة بقلّة كثافة العظام، مثل هشاشة العظام ومرض باجيت Paget.

يمكن استخدام المركبات المعلنة كذلك في الإقلاق أو ممنع تلف الأنسجة الحادث عقب موت جزء من أنسجة المخ مثل السكتة الدماغية، الإقلال من الأورام المائية الدماغية، تلف الأنسجة، والإصابة بإعادة إنصباب السوائل عقب موت الأنسجة.

١٥ (Drug News Perspect 11:265-270 (1998); J. Clin. Invest. 104:1613-1620 (1999)).

مركبات هذا الاختراع يمكن إعطاؤها إلى الثدييات وبصورة خاصة الإنسان،

سواء وحدها أو، مع مواد صيدلانية مقبولة مثل المواد الحاملة أو المائلة، إختيارياً مع

إضافات معروفة، مثل الشبه في مركب صيدلي، طبقاً للممارسة الصيدلية المثالية. يمكن

إعطاء تلك المركبات عن طريق الفم أو بالحقن، متضمناً الحقن داخل الوريد، داخل

٢٠ العضل، داخل البطن، تحت الجلد، عن طريق الشرج وموضعيّاً. للاستخدام عن طريق

الفم المواد الكيميائية العلاجية طبقاً لهذا الاختراع، يمكن إعطاء المركب، مثلاً، في صورة

أقراص أو كبسولات أو محلول مائي أو معلق. في حالة الأقراص المعدة للاستخدام عن

طريق الفم، المواد الحاملة لمستخدم عادة تضم اللاكتوز ونشا الذرة، ومواد مزلفة، مثل

ماغنسيوم ستيرات، تضاف عادة.

للاستخدام عن طريق الفم في صورة الكبسول، المواد المائلة تضم اللاكتوز ونشا
الذرة المجفف. عندما يستخدم معلق مائي عن طريق الفم. تتحد المادة الفعالة مع مادة
تساعد على تكوين المعلق والمستحلب. عند الحاجة تضاف بعض المواد لأكساب النكهة
و/أو التحلية.

للاستخدام عن طريق الحقن داخل العضل، داخل البطن تحت الجلد وداخل الوريد، تحضر عادة محاليل معقمة للمادة الفعالة، ويتم ضبط قيمة pH للمحلول عن طريق الحقن في الوريد، فإن التركيز الكلي للمواد المذابة يجب أن يضبط من أجل جعل الناتج متساوي التوتر (isotonic).

٥ مركبات هذا الاختراع يمكن أن تعطى بصورة مشتركة مع بعض المواجه العلاجية المختارة والمعروفة بفائدتها في علاج هذه الحالات. مثلاً، في الحالات المرضية المتعلقة بالعظام، المزيج المفيد يتضمن مضادات تحلل العظم ثنائية الفوسفات bisphosphonates، مثل اليندرونات alendronate مثبطات انتجرين integrin (معرضة بصورة أوضح أسفل)، مثل مضادات V3، الاستروجينات estrogens المقترنة المستخدم العلاج بالاحلال الهرموني، مثل بريمر PREMPRO R، بريمارين PREMARIN R وإيندومتروين ENDOMETRION R، منظمات إختيارية لمستقبلات الاستروجين (SERMs)، مثل رالوكسيفين raloxifene، دورلوكسيفين droloxifene، (Pfizer) CP-336,156، مثل ولاسوفوكسيفين lasofoxifene مثبطات كاثيسبين cathepsin K، ومثبطات مضخة بروتون ATP proton.

١٥ المركبات الحالية يمكن أن تستخدم ممتزجة مع مضادات السرطان المعروفة، مضادات السرطان تلك تتضمن الآتي: منظمات مستقبلات الاستروجين estrogen، منظمات مستقبلات الريتنويد retinoid، عوامل قابلة للخلية، عوامل توقف تكاثر الخلية، مثبطات إنزيم بربنيل prenyl-protein- بروتين الناقل، مثبطات إنزيم HMG-CoA المختزل، مثبطات إنزيم HIV بروتيياز HIV protease، مثبطات إنزيم النسيج العكسي، ومثبطات البناء الوعائي الأخرى.

٢٠ "منظمات مستقبلات الاستروجين" تعود على المركبات التي تتداخل أو تثبيط إتحاد الاستروجين مع المستقبل، بغض النظر عن طريق. أمثلة لمنظمات مستقبلات الاستروجين تضمن، ولكنها ليست حكراً، تاموكسيفين tamoxifen، رالوكسيفين raloxifene، إيدوكسيفين idoxifene، LY117081، LY353381، تورميفين toremifene، فلوفيسترانت fulvestrant ٢٥، ٤- [٧- (٢، ٢) - ٢- ثنائي ميثيل - ١- أوكسو بروبووكسي - ٤- ميثيل - ٢-

٤- [٢- (١- بيبريدينيل) إيثوكسي] فنيل] - 2H - ١ - بنزوبيران - ٣ - يل) - فنيل - ٢،
٢- ثنائي مثيل بروبانوات، ٤، ٤'- ثنائي هيدروكسي بنزوفينون - ٢، ٤ - ثنائي نيترو
فنيل هيدرازون

4-[7-(2,2-dimethyl-1-oxopropoxy-4-methyl-2-[4-[2-(1-piperidinyl) ethoxy]

phenyl]-2H-1benzopyran-3-yI]-phenyl-2,2-dimethylpropanoate,4,4'-

dihydroxybenzophenone- 2,4-dinitropheny hydrazone

و SH646.

"منظمات مستقبلات الاندروجين" تعود على المركبات التي تتداخل أو تثبط إتحاد
الاندروجين مع المستقبل، بغض النظر عن الطريقة. أمثلة لمنظمات مستقبلات
الاندروجين تضم فيناستيرين finasteride ومثبطات إنزيم ٥ المختزل الأخرى نيلوتاميد
nilutamide، فلوتاميد flutamide، باي كالوتاميد bicalutamide، لايرازول liarozole،
وأسيئات الابيراتيرون abiraterone acetate.

"منظمات مستقبلات الريتونويد Retinoid" تعود المركبات التي تتداخل أو تثبط
إتحاد الريتونويد مع المستقبل، بغض النظر عن الطريقة. أمثلة لتلك لمنظمات مستقبلات
الريتونويد تضم بيكساروتين bexarotene، تريتنوين tretinoin، ١٣- سيس حمض
ريتويك 13-cis-retinoic acid، ٩- سيس حمض ريتويك 9- cis-retinoic acid، ثنائي
فلورو مثيل أورنثين a-difluoromethylornithine، ILX23-7553، ترانس -N -
(٤'- هيدروكسي فنيل 4'-hydroxypheny) ريتناميد retnamed، -N - ٤ - كربوكسي فنيل
ريتناميد.

"العوامل التي تعمل على قتل الخلية" تعود على المركبات التي تسبب موت الخلية
أساساً عن طريق التداخل بصورة مباشرة مع وظائف الخلية أو تثبيط أو تتداخل مع إنقسام
الخلية، تشتمل على العوامل المتضمنة لمجموعة الكيل، عوامل متلفة لانسجة الورم،
عوامل كبس، مثبطات ميكروتيوبولين ومثبطات إنزيم توبوأيزوميريز.

الأمثلة للعوامل التي تعمل على قتل الخلية تتضمن، ولكن هذا ليس حكرأً،
تيرابازيمين، سيرتينيف، كاسيكتين، إسيفوسفاميد، تاسونرمين، لونيدامين، كاربوبلاتين،

- الترتيامين، برنيموستين، ثنائي بروسوديولكيتول، رانيموستين، فويتموستين، نيدابلاتين،
أوكساليبلاتين، تيموزولوميد، هبتابلاتين، إسترامبوستين، أمبروسولفان توسيلات
improsfulfan tosilate، تروسفاميد trofosfamide، نيموستين nimustine، ثنائي بروسيديم
كلوريد dibrospidium chloride، بيوميتيبا pumitepa، لوبابلاتين lobaplatin، سائرابلاتين
satraplatin، بروفيرميسين profiromycin، سيسبلاتين cisplatin، أيروفولفين irofulven،
ديكسيفوسفاميد dexifosfamide، سيس أمين ثنائي كلورو (٢- ميثيل بيريدين) بلاتين
cis-aminedichloro(2-methylpyridine) platinum، بنزيل جوانين benzylguanine،
جلوفوسفاميد glufosfamide، GPX100، (ترانس، ترانس، ترانس)- مكرر ثنائي- ميو-
(هكسان- ١، ٦- ثنائي أمين)- ميو- [ثنائي أمين- بلاتين (II)] مكرر ثنائي [ثنائي أمين
(كلورو) بلاتين (II) رباعي كلوريد، ثنائي أريزيدينيل سبيرمين، ثلاثي أكسيد الزرنيخ ١٠
(trans,trans,trans)-bis-mu-(hexane-1,6-diamine)-mu-[diamine-platinun(II)]bis]
diamine(chloro)platinum (II)] tetrachloride, diarizidinylspermine arsenic trioxide
١- (١١- أثنا عشر أمين- ١٠- هيدروكسي أحد عشر)
3, 7- dime ثنائي ميثيل زانثين 10- hydroxyundecy 1- (11dodecy lamino-1، ٣، ٧- ثنائي ميثيل زانثين
methy Ixan thine، زوروبيسين zorubicin، إيداروبيسين idarubicin، بيس أنترين ١٥
bisantrene، ميتوكسانترون mitoxantrone، بيراربيسين pirarubicin، بينافيد pinafide،
فالروبيسين valrubicin، أمروبيسين amrubicin، أنتينيوبلاستون antineoplaston، ٣-
ثاني أمين- ٣- مورفولينو- ١٣- دايوكسو- ١٠- هيدروكسي كارمينو ميسين
3'-deamino3'-morpholino-13 -deoxo -10- hydroxycarminomycin, annamycin
إناميسين، جالاروبيسين galarubicin، إلينايفيد elinafide، MEN10755، و ٤- ثنائي
ميثوكسي- ٣- دي أمين- ٣- أزيريدنيل- ٤- ميثيل سلفونيل- دانوروبيسين
4-deme thoxy - 3-de amino - 3- aziridiny-4- methy lsulphonyldaunorubicin.
أمثلة لمثبطات ميكروتوبولين microtubulin تضمن باكليتاكسيل paclitaxel،
فيندسين سلفات vindesine sulfate - ٣، ٤- ثنائي هيدرو 3', 4'-didehydro - ٤- ثنائي
أوكسي 4'-deoxy - ٨- نورفينكامليكوبلاستين 8'-norvincal leukoblastine، دوكتاكسول ٢٥

docetaxol، ريزوكسين rhizoxin، دولاستاتين dolastatin، ميفوبولين أيزوايثانوات
 mivobulin isethionate، أوريساتين كيمادوتين cemadotin، auristatin، RPR109881،
 BMS184476، فين فلونين vinfiunine، كريبتوفيسين cryptophycin، ٢، ٣، ٤، ٥، ٦-
 خامس فلورو-N- (٣- فلورو- ٤- ميثوكسي فينيل) بنزين سلفونامين، فينبلاستين لا
 ٥ مائي، N، N- ثنائي مثيل- L- مثيل- L- فالاييل- L- مثيل- N- مثيل- L- فالاييل-
 L- بروليل- L- برولين- T- بيوتيل أميد

2,3,4,5,6-pentafluoro-N-(3-fluoro-4-methoxyphenyl)benzenesulfonamide,
 anhydrovinblastineN,N-dimethyl-L-valyl-L-valyl-N-methyl-L-valyl-L-prolyl-L-
 proline- t-butyl lamide, TDX258, and BMS188797.

١٠ بعض أمثلة مثبطات إنزيم توبوايزوميريز topoisomerase تكون توبوتيكان
 topotecan، هيكابتامين hycaptamine، إيرينوتيكان irinotecan، روبيتيكان rubitecan
 ٦- إيثوكسي بروبيونيل- ٣، ٤- O- إكسو- بنزيليدين- كارتروسين
 6-ethoxypropionyl- 3',4'- O-exo-benzylidene-chartreusin
 ٩- ميثوكسي- N، N- ثنائي مثيل- ٥- نيتروبيازولو [٣، ٤، ٥- 1K] أكريدين- ٢-
 ١٥ (6H) بروبان أمين

9-methoxy-N,N-dimethyl-5-nitropyrazolo[3,4,5-k1] acridine-2-(6H)propanamine
 ١- أمين- ٩- إيثيل- ٥- فلورو- ٢، ٣- ثنائي هيدرو- ٩- هيدروكسي- ٤- مثيل-
 1H، 12H- بنزو [دي] بيرانو [٣، ٤؛ ٥، ٦] إندوليزينو [١، ٢b] كينولين- ١٠، ١٣
 (9H، 15H)، دايون

٢٠ 1-amino-9-ethyl-5-fluoro-2,3dihydro-9-hydroxy-4-methyl-1H,12H-benzo[de
]pyrano[3', 4':b, 7]indolizino[2b]quinoline-10,13(9H,15H)dione
 لورتوتيكان lurtotecan، ٧- [٢- (أيزوبروبيل أمين) إيثيل]- (20S) كامبتوتيسين
 7-[2-(N-isopropylamino)ethyl]-(20S)camptothecin, BNP1350, BNPI1100,
 BN80915, BN80942

- ايتوبوسيد فوسفات etoposide phosphate، تينبوسيد teniposide، سوبوزوكسان
 sobuzoxane، ٢- ثنائي ميثيل أمين - ٢- ديوكسي - ايتوبوسيد 2'-dimethylamino-2'-
 deoxy-etoposide، ٣٣١ GL، N - [٢- (ثنائي ميثيل أمين) إيثيل] - ٩- هيدروكسي - ٥،
 ٦- ثنائي ميثيل - 6H - بيريدو [٣، ٤ - b] كاربازول - ١- كربوكسياميد، أسولاكرين
 ٥ GL331, N - [2(dimethyl amino)ethyl]-9-hydroxy -5,6-dimethyl-6H -pyrido [4,3-b
]carbazole-1-carboxamide , asulacrine
 (٥a، ٥B، ٨a، ٩b) - ٩ - [٢- N - (ثنائي ميثيل أمين) إيثيل] - N - ميثيل أمين
 [إيثيل] - ٥ - [٤- هيدروكسي - ٣، ٥ - ثنائي ميثوكسي فنييل] - ٥، ٥a، ٦، ٨، ٨a، ٩ -
 هكسو هيدروفيورو (٣، ٤: ٦، ٧) نافثو (٢، ٣ - d) - ١، ٣ - ثنائي أوكسول - ٦ - ون
 ١٠ ethyl -methylamino] ethyl -N - [2-(dimethylamino)ethyl]-N - [2-[N - (5a, 5aB, 8aa, 9b)-9-
]-5-[4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl]-5,5-a,6,8,8a,9-hexohydrofuro(3',4':6,
 7)naphtho(2,3-d)-1,3-dioxol-6-one,
 ٢، ٣- (ميثيل ثنائي أوكسي) - ٥ - ميثيل - ٧ - هيدروكسي - ٨ - ميثوكسي بنزو [c] - فين
 انثريدنيوم، ٦، ٩ - مكرر ثنائي [(٢- أمين ميثيل) أمين] بنزو [g] أيزوجينولين - ٥، ١٠ -
 ١٥ دايون
 2,3-(methylenedioxy)-5-methyl-7-hydroxy-8-methoxybenzo[c]-phenanthridinium,
 6,9-bis[(2-aminoethyl) amino]benzo[g]isoguinoline -5,10-dione,
 ٥ - (٣- أمين بروبييل أمين) - ٧، ١٠ - ثنائي هيدروكسي - ٢ - (٢- هيدروكسي إيثيل
 أمين ميثيل) - 6H - بيرازولو [٤، ٥، ١ - دي] أكريدين - ٦ - ون
 ٢٠ 5 - (3-amino propylamino) -7,10 - dihydroxy-2- (2- hydroxyethylaminomethyl)-6H
 -pyrazolo[4,5,1-de]acridin-6-one,
 N - [١ - [٢- (ثنائي إيثيل أمين) إيثيل أمين] - ٧ - ميثوكسي - ٩ - أوكسو - 9H -
 ثيو أوكسانثين - ٤ - يل ميثيل] فورماميد
 N-[1-[2(diethylamino)ethylamino]-7-methoxy-9-oxo-9H-thioxanthen-4-
 ylmethyl]formamide
 ٢٥

N- (٢- (ثنائي مثيل أمينو) إيثيل) اكريدين - ٤- كربوكساميد، ٦- [٢- (ثنائي مثيل أمين) إيثيل] أمين- ٣- هيدروكسي- 7H- اندينو [٢، ١- c] كينولين- ٧- ون، ودائمسنا N-(2(dimethylamino)ethyl)acridine-4-carboxamide,6-[[2(dimethylamino)ethyl]amino]-3-hydroxy-7H-indeno[2,1-c] quinolin-7-one, and dimesna.

٥ "العوامل المضادة لتكاثر الخلية" تضم مضاد RNA و DNA وكذلك

أوليغونيكلويتيدات oligonucleotides الخاصة بها مثل G3139, ODN698, RVASKRAS, GEM231 و INX3001 ومضادات الأيض (البناء) مثل إينوسيتابين enocitabine، كارموفور carmofur، تيجانور tegafur، بنتوستاتين pentostatin، دوكسي فلوريدين doxifluridine، ثلاثي متركسات trimetrexate، فلودارابين fludarabine، كابسيتابين capecitabine، جالوسيتابين galocitabine، سيتارابين أوكفوسفات cytarabine ocfosfat، فوستيابين صوديوم هيدرات fosteabine sodium hydrate، رالتيتريكسيد raltitrexed، بلتيرتريكسيد paltitrexid، إميترفور emitefur، تيازوفورين tiazofurin، دي سيتابين decitabine، نولاتريكسيد nolatrexed، بيمتركسيد pemetrexed، نيلزارابين nelzarabine، ٢- ١- دي أكس- ٢- ميثيلدين سيتيدين 2'-deoxy2'-me thylidenecytidine، ٢- ٢- فلورو ميثيلين- ٢- دي أوكسي سيتيدين 2'-deoxycytidine -2'-fi uoromethylene، N- [٥- ١٥

(٢، ٣- ثنائي هيدرو- بنزوفوريل) سلفونيل- N'-(٣، ٤- ثنائي كلورو فني) يوريا N-[5-(2,3-dihydro-benzofury l)sulfony 1]- N'(3,4-dichlorophenyl)urea,

N- [٤- ٦- دي أوكسي- ٤- N- [٢- ٢ (E) ، ٤- (E)- رباعي ديسا ثنائي إينويل] جلايسيل أمين- L- جليسر- L- B- مانو- هبتويرانوسيل] أدنين، أبلدين، إكتيناسيدين، تروكساسيتابين، ٤- [٢- أمين- ٤- أوكسو- ٤، ٦، ٧، ٨- رباعي هيدرو- 3H- بيراميدينو [٥، ٤- b] [٤، ١] ثيازين- ٦- يل- (S)- (إيثيل)- ٢، ٥- ثيونويل- L- حمض جلوتاميك، أمين برئين، ٥- فلوريوراسيل، ألانوسين، ١١- أسيتيل- ٨- (كاربامويل أوكسي ميثيل)- ٤- فورميل- ٦- ميثوكسي- ١٤- أوكسا- ١، ١١- ثنائي أزا رباعي حلقي (٧. ٤. ١. صفر. صفر)- رباعي ديسا- ٢، ٤، ٦- ثلاثي إين- ٩- يل- إستر حمض خليك، ٢٥

N6-[4-deoxy-4-[N2-[2(E),4(E) tetradecadienoyl]glycy lamino]-L-glycero-B-L-mannoheptopyranosyl] adenine, a plidine, ecteinascidin, troxacitabine, 4-[2-amino-4-oxo-4,6,7,8-tetrahydro-3Hpyrimidino[5,4b][1,4]thiazin-6-yl-(S)-ethyl]-2,5-thienoyl-L-glutamic acid, aminopterin, 5-fluorouracil, alanosine, 65 11-acetyl-8-(carbamoyloxymethyl)-4formyl-6-methoxy-14oxa-1,11-diazatetracyclo(٥

7.4. 1.0.0)-tetradeca-2,4,6-trien-9-yl acetic acid ester

سواين سوانين swainsonine، لوميتريكسول lometrexol، دكسرازوكسان dexrazoxane،
ميثيونيناز methioninase، ٢-سيانو- ٢-ديوكسي-4N- بالميتويل- ١- B -D -
أرابينو فيورانوسيل سيتوسين

2'-cyano- 2'-deoxy- N 4-palmitoyl-1- B - D-arabino furanosyl cytosine, ١٠

و ٣- أمين بيريدين - ٢- كربوكسالدهيد ثيوسيميكاربازون

3-aminopyridine-2-carboxaldehyde thiosemicarbazone.

"مضادات التكاثر للخلية" تضمن كذلك الأجسام المضادة الأحادية للمستعمرة لعوامل النمو
بخلاف تلك المذكورة تحت مسمى "مثبطات بناء الأوعية" مثل تراستوزوماب
trastuzumab، وجينات مثبطة للورم، مثل p53، والتي يمكن توصيلها عن طريق دمج
الجين مع فيروس ناقل (إنظر U.S. Pat. No. 6,069,134).

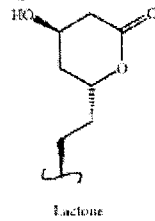
"مثبطات إنزيم HMG-CoA المختزل" تعود على مثبطات ٣- هيدروكسي- ٣-
مثيل جلوتاريل 3-hydroxy-3-methylglutaryl-CoA كإنزيم مختزل. المركبات التي لديها
القدرة على تثبيط فعالية إنزيم HMG-CoA المختزل يمكن التعرف عليها بسهولة باستخدام
وسائل المعايير المعروفة. مثلاً إنظر تجارب المعايير المذكورة في US. No. 4,231,938
Pat. عند العمود ٦ و WO 84/02131، عند صفحات ٣٠-٣٣. مصطلح "مثبطات إنزيم
HMG-CoA المختزل" له نفس المعنى الخاص بالمثبطات الخاصة بإنزيم HMG-CoA
المختزل.

أمثلة مثبطات ريداكثيز HMG-CoA التي قد تستخدم تضم لكن لا تقتصر على

اللوفاستاتين ٢٥

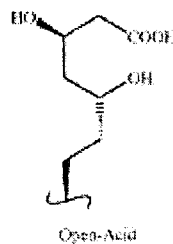
lovastatin (MEVACOR®; see U.S. Pat. Nos. 4,231,938; 4,294,926; 4,319,039), simvastatin (ZOCOR®; see U.S. Pat. Nos. 4,444,784; 4,820,850; 4,916,239), pravastatin (PRAVACHOL®; see US Pat. Nos. 4,346,227; 4,537,859; 4,410,629; 5,030,447 and 5,180,589), fluvastatin (LESCOL®; see U.S. Pat. Nos. 5,354,772; 4,911, 165; 4,929,437; 5,189,164; 5,118,853; 5,290,946; 5,356, 896), atorvastatin ٥ (LIPITOR®; see U.S. Pat. Nos. 5,273, 995; 4,681,893; 5,489,691; 5,342,952) and cerivastatin (also known as rivastatin and BAYCHOL®; see U.S. Pat. No. 5,177,080).

الصيغ التركيبية لمثبطات الريداكتيز HMG-CoA والاضافة التي قد تستخدم في الطرق الحالية يتم وصفها في صفحة ٨٧ التي تخص M. Yalpani "عقارات خفض الكوليسترول ١٠ Cholesterol"، الكيميائي والصناعة، صفحات ٨٥ - ٨٩ (٥ فبراير ١٩٩٦) و U.S. Pat. Nos. 4,782,084 و 4,885,314. عبارة عن مثبط ريدياكتيز HMG-CoA كما استخدمت هنا تضم كل اللاكتون lactone المقبول صيدلياً وأشكال حمض - مفتوح (مثلاً، عندما تفتح حلقة اللاكتون lactone لتكوين الحمض الحر) بالاضافة لأشكال الملح والاستر salt and ester لهذه المركبات التي لها نشاط تثبيطي لريداكتيز HMG-CoA، وكذلك استخدام تلك الاملاح، والاسترات، الحمض المفتوح وأشكال اللاكتون توجد ضمن مجال هذا الاختراع. ١٥ شرح جزء اللاكتون وصورة الحمض - المفتوح المناظر له يتم توضيحه في الاشكال



التركيبية I و II.

-continued



وفي مثبطات ريداكيتيز HMG-CoA حيث يتواجد الحمض - المفتوح والملح والاستر يفضل تكوينهم من الحمض - المفتوح، وكل تلك الأشكال توجد ضمن معنى عبارة مثبط ريداكيتيز HMG-CoA كما إستخدمت هنا. يفضل، أن يختار مثبط ريداكيتيز HMG-CoA من اللوفاساتين lovastatin والسيمفاساتين simvastatin، والافضل السيفاساتين simvastatin. هنا عبارة "أملاح مقبولة صيدلياً" بالنسبة لمثبط ريداكيتيز HMG-CoA ستعني أملاح غير - سامة من المركبات المستخدمة في هذا الاختراع التي تتحضر عامة عن طريق تفاعل الحمض الحر مع قاعدة عضوية وغير عضوية مناسبة، بصفة خاصة تلك المتكونة من كاتيونات cations مثل الصوديوم sodium، البوتاسيوم potassium، الألومنيوم aluminum، الكالسيوم calcium، الليثيوم lithium، الماغنسيوم magnesium، الزنك zinc ورابع مثيل الامونيوم tetramethylammonium، بالإضافة إلى تلك الأملاح المكونة من الأمينات amines مثل الامونيا ammonia، إيثيلين ثنائي الامين ethylenediamine، -N- مثل جلوكامين عادي N-methylglucamine، ليسين lysine، أرجينين arginine، أورنيثين ornithine، كولين choline، N، -N' ثنائي بنزيل إيثيلين ثاني أمين N,N'-dibenzylethylenediamine، N، كلور بروكاين chloroprocaine، ثاني إيثانول أمين diethanolamine، بروكاين procaine، -n بنزيل فين إيثيل الأمين N-benzylphenethylamine، ١- بارا- كلورو بنزيل- ٢- بيروليدين- ١'- يل- مثل بنزيميدازول I-p-chlorobenzyl- 2-pyrrolidine-l'- yl-methylbenzimidazole، ثاني إيثيل الأمين diethylamine، بيبيرازين piperazine ومكرر ثلاثي (هيدروكسي مثل) أمين الميثان tris(hydroxymethyl) aminomethane. الأمثلة الأخرى لصور ملح مثبطات ريداكيتيز HMG-CoA قد تضم، لكن لا تقتصر على، الخلات، بنزين سلفونات، بنزوات، بيكربونات، بيسلفات، بيتترات، بورات، بروميد، أدبيات الكالسيوم، كامسيلات، كربونات، كلوريد، كلافيولانات، سترات، ثاني هيدروكلوريك، إديتات، إديسيلات، إستولات، فيومارات، جلوسبتات، جلوكونات، جلوتامات، جليكوليل أرسانيات، هكسيل يريزورسينات، هيدرابامين، هيدروبروميد، هيدروكلوريد، هيدروكسي نافثوات، يوديد،

أيزوثيونات، لاكتات، لاكتوبيونات، لاورات، مالات، ماليات، مانديلات، ميسيلات، مثيل
سلفات، ميوكات، مابسيلات، نيترات، أوليات، أوكسالات، باموات، بالميتات، بانثوثينات،
فوسفات، ثاني فوسفات، بولي جالاكتورونات، سالييلات، ستيرات، خلاص تحتية،
سكسينات، تانات، ترترات، تيوكلات، توسيلات، ثالث إيثوديد وفاليرات

acetate, benzenesulfonate, benzoate, bicarbonate, bisulfate, bitartrate, borate, ٥
bromide, calcium edetate, camsylate, carbonate, chloride, clavulanate, citrate,
dihydrochloride, edetate, edisylate, estolate fumarate, gluceptate, gluconate,
glutamate, glycolylarsanilate, hexylresorcinate, hydrabamine, hydrobromide,
hydrochloride, hydroxynapthoate, iodide, isothionate, lactate, lactobionate,
laurate, malate, maleate, mandelate, mesylate, methylsulfate, mucate, ١٠
napsylate, nitrate, oleate, oxalate, pamaote, palmitate, panthothenate,
phosphate/diphosphate, polygalacturonate, salicylate, stearate, subacetate,
succinate, tannate, tartrate, teoclote, tosylate, triethiodide, and valerate.

مشتقات الاستر لمركبات مثبط الريد اكيناز HMG-CoA قد تعمل كعقارات أولية
التي، عندما تمتص داخل تيار الدم لحيوان ذو الدم- الحار، قد تنشطر في هذه الحالة
لتطلق الدواء وتسمح للدواء بأن يعطي كفاءة دوائية محسنة. ١٥

عبارة "مثبط ناقل بروتين- البرينيل Prenyl-protein" تشير إلى مركب يثبط أي
واحد أو أي إتحاد من إنزيمات ناقل بروتين- البرينيل Prenyl-protein، متضمنة ناقل
بروتين، الفارنيسيل (FPTase)، ناقل بروتين جيرانييل- جيرانييل geranylgeranyl-protein
من النوع I (GGPTase-I)، وناقل بروتين جيرانييل جيرانييل من النوع II (GGPTase-II)، ٢٠
يسمى أيضاً (Rab GGPTase). أمثلة مركبات تثبيط ناقل بروتين- البرينيل تضم (+) - ٦ -
[أمين (٤- كلورو فنيل) (١- مثيل - 1H - إيميدازول - ٥- يل) مثيل] - ٤ - (٣- كلورو
فنيل) - ١ - مثيل - ٢ - (1H) - كيولينولينون

(+)-6-[amino(4-chlorophenyl)(I-methyl-1H-imidazol-5-yl)methyl]-4-(3-
chlorophenyl)-I-methyl-2 (IH)-quinolinone, ٢٥

(-) ٦- [أمين (٤- كلورو فنييل) (١- ميثيل - 1H- إيميدازول - ٥- ييل) ميثيل] - ٤-
(٣- كلورو فنييل) - ١- ميثيل - ٢- (1H) - كيولينون

(-) 6-[amino(4-chlorophenyl)(I-methyl-1H-imidazol-5-yl)methyl]4-(3-chlorophenyl)-I-methyl-2 (IH)-quinolinone,

(+) ٦- [أمين (٤- كلورو فنييل) (١- ميثيل - 1H- إيميدازول - ٥- ييل) ميثيل] - ٤- ٥
(٣- كلورو فنييل) - ١- ميثيل - ٢- (1H) - كيولينون

(+) 6-[amino(4-chlorophenyl)(1-methyl)-1H-imidazol-5-yl)methyl]4-(3-chlorophenyl)lme th yl- 2-(1 H) -quinolinone,

٥- (S) - بيوتيل عادي - ١- (٢، ٣- ثاني ميثيل فنييل) - ٤- [١- (٤- سيانو بنزيل) -
٥- إيميدازوليل ميثيل] - ٢- بييرازينون ١٠

5(S)-n-butyl-1-(2,3-dimethylphenyl)-4-[1-(4-cyanabenzyl)-5-imidazolylmethyl]-2-piperazinone,

(S) - ١- (٣- كلورو فنييل) - ٤- [١- (٤- سيانو بنزيل) - ٥- إيميدازوليل ميثيل] -
٥- [٢- (إيثان سلفونيل) ميثيل] - ٢- بييرازينون

(S)-1-(3-chlorophenyl)4- [1- (4- cyanabenzyl) -5 -imidazolylme thyl] -5 - [2- ١٥
(ethanesulfonyl)methyl]-2-piperazinone,

٥- (S) - بيوتيل عادي - ١- (٢- ميثيل فنييل) - ٤- [١- (٤- سيانو بنزيل) - ٥-
إيميدازوليل ميثيل] - ٢- بييرازينون

5(S)-n-Butyl-1-(2methylphenyl)-4-[1-(4-cyanobenzyl)-5-imidazolylmethyl]
piperazinone, ٢٠

١- (٣- كلورو فنييل) - ٤- [١- (٤- سيانو بنزيل) - ٢- ميثيل - ٥- إيميدازوليل
ميثيل] - ٢- بييرازينون

1-(3-chlorophenyl)-4-[1-(4-cyanobenzyl)2- me thyl-5 - imidazolylmethy l]-
2-piperazinone,

٢٥ ١- (٢، ٢- ثاني فنييل إيثيل) - ٣- [N- (١- (٤- سيانو بنزيل) - 1H- إيميدازول -

۵- یل ائیل) کربامویل] بیبریدین

1-(2,2diphenylethyl)-3-[N-(1-(4-cyanobenzyl)-1H-imidazol-5-

ylethyl)carbamoyl]piperidine,

۴- {۵- [۴- هیدروکسی مئیل - ۴ - (۴- کلورو بیبریدین - ۲- یل مئیل) - بیبریدین -

۵ ۱- یل مئیل] - ۲- مئیل ایمیدازول - ۱- یل مئیل} بنزونیتریل

4-{5-[4-Hydroxymethyl-4(4-chloropyridin -2- ylmethyl)-piperidine-1-y lmethyl

]2 methy limidazol-1-y lmethy I} benzonitrile,

۴- {۵- [۴- هیدروکسی مئیل - ۴ - (۳- کلورو بنزیل) - بیبریدین - ۱- یل مئیل] -

۲- مئیل ایمیدازول - ۱- یل مئیل} بنزونیتریل

4-{5-[4-hydroxymethyl-4-(3-chlorobenzyl)-piperidine-1-ylmethyl-2-

۱۰

methylimidazol-1- y lmethy I} benzonitrile,

۴- {۳- [۴- (۲- اُکسو - 2H - بیبریدین - ۱- یل) بنزیل] - 3H - ایمیدازول - ۴-

یل مئیل} بنزونیتریل

4-{3-[4-(2-oxo-2H-pyridin-1-yl)benzyl]-3H-imidazol-4-ylmethyl} benzonitrile,

۴- {۳- [۴- (۲- اُکسو - 2H - [۱، ۲] بیبریدین - ۵- یل مئیل] - 3H -

۱۵

ایمیدازول - ۴- یل مئیل} بنزونیتریل

4-{3-[4-(5-chloro-2-oxo-2H-[1,2']bipyridin-5'-ylmethyl)3H-imidazol-4-

ylmethyl} benzonitrile,

۴- {۳- [۴- (۲- اُکسو - ۱، ۲- ثانی هیدروبیبریدین - ۴- یل مئیل) - 3H - ایمیدازول -

۴- یل مئیل} بنزونیتریل ۲۰

4-{3-[4-(2-0xo-2H[1,2']bipyridin -5'-ylmethyl] -3H -imidazol-4-ylmethyI}

benzonitrile,

۴- {۳- [۴- (۲- اُکسو - ۱- فنیل - ۱، ۲- ثانی هیدروبیبریدین - ۴- یل مئیل) - 3H -

ایمیدازول - ۴- یل مئیل} بنزونیتریل

4-[3-(2-0xo-1-phenyl- 1,2-dihdrop yridin - 4-ylmethyl) -3 H - imid azo 1- 4-

۲۵

ylmethyl }benzonitrile,

١٨، ١٩- ثاني هيدرو- ١٩- أوكسو- 5H-17H-٦، ١٠: ١٢، ١٦- ثاني ميثانو-
1H- إيميدازو [٣، ٤- c] [١، ١١، ٤] ثاني أوكسا أزا حلقي- نوناديسين- ٩-
كربونيتريل

٥ 18,19-dihydro-19-oxo-5H,17H-6, 10: 12,16 -dimetheno -1H -imidazo[4,3-
c][1,11,4]dioxazacyclo-nonadecine-9-carbonitrile,

(±)- ١٩، ٢٠- ثاني هيدرو- ١٩- أوكسو- 5H-١٨، ٢١- إيثانو- ١٢، ١٤-
إيثانو- ٦، ١٠- ميثانو- 22H- بنزو [d] إيميدازو [٣، ٤- k] [١، ٦، ٩، ١٢] أوكسا
ثالث أزا- أوكتاديسين- ٩- كربونيتريل

١٠ 19,20-Dihydro -19 -oxo -5H -18 ,21-ethano-12, 14-etheno- 6, 10metheno-
22H-benzo[d]imidazo[4,3-k][1,6,9,12]oxatriazacyclooctadecine-9-carbonitrile,

١٩، ٢٠- ثاني هيدرو- ١٩- أوكسو- 5H-17H-١٨، ٢١- إيثانو- ٦، ١٠: ١٢،
١٦- ثاني ميثانو- 22H- إيميدازو [٣، ٤- h] [١، ٨، ١١، ١٤] أوكسا ثالث أزا
إيكوسين حلقي- ٩- كربونيتريل

١٥ 19,20-dihydro-19-oxo-5H,17H-18,21-ethano-6,10: 12,16-dimetheno-22H -
imidazo[3,4h][1,8,11,14]oxatriazacycloeicosine-9-carbonitrile,

و (±)- ١٩، ٢٠- ثاني هيدرو- ٣- ميثيل- ١٩- أوكسو- 5H-١٨، ٢١- إيثانو-
١٢، ١٤- إيثانو- ٦، ١٠- ميثانو- 22H- بنزو [d] إيميدازو [٣، ٤- k] [١، ٦، ٩،
١٢] أوكسا- ثالث أزا أوكتاديسين حلقي- ٩- كربونيتريل

٢٠ (±)19,20-Dihydro-3-methyl-19-oxo-5H-18,21-ethano-12,14etheno-6,10-metheno-
22H-benzo[d]imidazo[4,3-k][1,6,9,12]oxa-triazacyclooctadecine-9-carbonitrile.

قد توجد أمثلة أخرى من مثبطات ناقل برينيل- بروتين- في الاصدارات
والبراءات التالية:

WO 96/30343, WO 97/18813, WO 97/21701, WO 97/23478, WO 97/38665, WO
98/28980, WO 98/29119, WO 95/32987, U.S. Pat. Nos. 5,420,245, 5,523,430, ٢٥

5,532,359, 5,510,510,5,589,485,5,602,098, European Pat. Publ. 0 618 221, European Pat. Publ. 0 675 112, European Pat. Publ. 0 604181, European Pat. Publ. 0 696 593, WO 94/19357, WO 95/08542, WO 95111917, WO 95/12612, WO 95112572, WO 95/10514, U.S. Pat. No. 5,661,152, WO 95110515, WO 95/10516, WO 95/24612, WO 95/34535, WO 95/25086, WO 96/05529, WO 96/06138, WO 96/06193, WO 96/16443, WO 96/21701, WO 96/21456, WO 96/22278, WO 96/2461 1, WO 96/24612, WO 96/05168, WO 96/05169, WO 96/00736, U.S. Pat. No. 5,571,792, WO 96/17861, WO 96/33159, WO 96/34850, WO 96/34851, WO 96/30017, WO 96/30018, WO 96/30362, WO 96/30363, WO 96/31111, WO 96/31477, WO 96/31478, WO 96131501, WO 97/00252, WO 97/03047, WO 97/03050, WO 97/04785, WO 97/02920, WO 97/17070, WO 97/23478, WO 97/26246, WO 97/30053, WO 97/44350, WO 98/02436, and U.S. Pat. No. 5,532,359. For an example of the role of a prenyl-protein transferase inhibitor on angiogenesis see European J. of Cancer, Vol. 35, No.9, pp. 1394-1401 (1999).

أمثلة مثبطات بروتيياز HIV تضمّر أمبرينايفير amprenavir، أباكافير abacavir، nelfinavir، نيلفينايفير، indinavir، اندينايفير، DMP-450، CGP-61755، CGP-73547، تيرانافير tipranavir، ريتونايفير ritonavir، ساكوينافير saquinavir، ABT-378، AG 1776 و BMS-232,632. أمثلة مثبطات الترانسكريبتاز transcriptase العكسي تضمن ديلافيريدين delaviridine، إفايرينيز efavirenz، GS-840، HB Y097، لاميفودين lamivudine، نيفيرابين AZT، 3TC، ddC و ddI.

"مثبطات تكوين الأوعية" تشير إلى مركبات تثبيط تكوين أوعية دموية جديدة، وإهمال ميكانيكية التفاعل. تضم أمثلة تكوين الأوعية، لكن لا تقتصر على، مثبطات تيروسين كيناز tyrosine kinase مثل مثبطات مستقبلات تيروسين كيناز Flt-1 (VEGFR1) و Flk-1/KDR (VEGFR20)، مثبطات عوامل النمو المشتقة من البشرة،

الخلايا الليفية أو الصفائح الدموية، مثبطات MMP (بروتياز معدني في المادة الأساسية)، مجمعات الانتجرين integrin، أنترفيرون- α interferon، أنترليوكين-12 interleukin، بولي سلفات بنتوسان pentosan polysulfate، مثبطات أوكسيجيناز حلقي cyclooxygenase، متضمنة مضادات الالتهاب غير الستيرويدية (NSAIDs) مثل الاسبرين aspirin وإيبوبروفين ibuprofen بالإضافة لمثبطات

الأكسجيناز الحلقي المختارة-٢- مثل سيليكوكسيب celecoxib وروفيكوكسيب (PNAS, Vol. 89, p. 7384 (1992); JNCI, Vol. 69, p. 475 (1982); Arch. Ophthalmol., Vol. 108, p.573 (1990); Anat. Rec., Vol. 238, p. 68 (1994); FEBS Letters, Vol. 372, p. 83 (1995); Clin. Orthop. Vol. 313, p. 76 (1995); J. Mol. Endocrinol., Vol. 16, p.107 (1996); Jpn. J. Pharmacol., Vol. 75, p. 105 (1997); Cancer Res., Vol. 57, p. 1625 (1997); Cell, Vol. 93, p. 705 (1998); IntJ. Mol. Med., Vol. 2, p. 715 (1998); J. Biol. Chem., Vol. 274, p. 9116 (1999)), carboxyamidotriazole, combretastatin A-4, squalamine, 6-chloro acetyl carbonyl-1-fumagillol, thalidomide, angiostatin, troponin-1, angiotensin II antagonists (see Fernandez et al., J. Lab. Clin. Med. 105:141-145 (1985)), and antibodies to VEGF. (see, Nature Biotechnology, Vol. 17, pp.963-968 (October 1999); Kim et al., Nature, 362, 841-844 (1993)).

أمثلة أخرى لمثبطات تكوين الأوعية تضم، لكن دون تحديد إلى، الاندوستاتين endostatin، اليوكراين ukrain، رابينيرناز ranpirnase، IM862، ٥-ميثوكسي-٤- [٢-ميثيل-٣- (٣-ميثيل-٢-بوتينيل) أوكسيرانيل]-١- أوكسيرانيل [٢، ٥] أوكس-٦-يل (كلورو أسيتيل) كربامات

5-methoxy-4-[2-methyl-3-(3-methyl-2-butenyl)oxiranyl]-1-oxaspiro[2,5]oct-6-yl (chloroacetyl) carbamate، أسيتيل ثاني نانالين acetyldinanaline، ٥-أمين-١- [٣، ٥-ثاني كلورو-٤- (٤-كلورو بنزيل) فنييل] ميثيل-1H-١، ٢، ٣-تريازول-٤-كربوكساميد

chloro benzoy l)pheny 1]me thy 1]-IH -1 ,2,3 - triazole-4carboxamide,CM101,
 سكوالامين squalamine، كومبراتاستاتين combretastatin، RPI1461O، NX31838،
 فوسفات مانوبنتاز سلفات sulfated mannopentaose phosphate، ٧، ٧- (كربونيل-
 مكرر ثنائي [إيمينو -N- ميثيل- ٤، ٢- بيرولو كربونيل إيمينو [N- ميثيل- ٢، ٤-
 ٥ بيرول]-[كربونيل إيمينو]- مكرر ثنائي (١، ٣- نفتالين ثاني سلفونات)

7,7 -(carbonyl-bis[imino -N -methyl-4,2 p yrrolo carbon ylimino [N - methyl-
 4,2 -pyrrole] carbonylimino]-bis-(1,3-naphthalene disulfonate),
 و ٣- [٢، ٤- ثاني ميثيل بيراول- ٥) ميثيلين]- ٢- اندولينون

3- [[[(2,4dimethy lpyrrol-5 -y l)methy lene]-2-indolinone (SU5416).
 ١٠ كما استخدمت بأعلى، عبارة عن مجمعات انتجرت تشير إلى مركبات تضاد
 إنتقائياً، تثبط أو تعاكس ارتباط الليجاند الفسيولوجي مع أنتجرت $\alpha\gamma\beta 3$ ، مع مركبات
 أخرى تضاد إنتقائياً، تثبط أو تعاكس ارتباط الليجاند الفسيولوجي مع $\alpha\gamma\beta 3$ وبمركبات
 تضاد، تثبط أو تعاكس نشاط الأنتجرت الخاص الذي يعبر عن الخلايا الداخلية. تشير
 العبارة أيضاً إلى أجسام مضادة لكل من أنتجرتات $\alpha\gamma\beta 6$ ، $\alpha\gamma\beta 8$ ، $\alpha 1\beta 1$ ، $\alpha 2\beta 1$ ،
 ١٥ $\alpha 5\beta 1$ ، $\alpha 6\beta 1$ و $\alpha 6\beta 4$. وتشير العبارة كذلك إلى أجسام مضادة لأي إتحاد من
 أنتجرتات $\alpha\gamma\beta 3$ ، $\alpha\gamma\beta 5$ ، $\alpha\gamma\beta 6$ ، $\alpha\gamma\beta 8$ ، $\alpha 1\beta 1$ ، $\alpha 2\beta 1$ ، $\alpha 5\beta 1$ ، $\alpha 6\beta 1$ و $\alpha 6\beta 4$.
 بعض الأمثلة المحددة لمثبطات تيروسين كيناز تضم N- (ثالث فلورو ميثيل
 فنيل)- ٥- ميثيل أيزوكسازول- ٤- كربوكساميد

N -(trifluoromethylphenyl)-5- methy liso xazol-4- carboxamide,
 ٢٠ ٣- [٢، ٤- ثاني ميثيل بيراول- ٥- يل) ميثيل اندنيل) اندولين- ٢- ون

3-[(2,4-dimethylpyrrol-5-yl)methylidenyl) 50 indolin-2-one,
 ١٧ (اليل أمين)- ١٧- ديميثوكسي جليدانااميسين

17-(allylamino)-17 deme thoxy geldanamycin,
 ٤- (٣- كلورو- ٤- فلورو فنيل أمين)- ٧- ميثوكسي- ٦- [٣- ٤-
 ٢٥ مورفولينيل) بروبوكسيل] كيونازولين

4 - (3 -chloro - 4- fluorophenylamino)-7 -methoxy-6-[3-(4-morpholiny)]
propoxyl]quinazoline,

-N (٣- إيثينيل فنييل) ٦، ٧- مكرر ثنائي (٢- ميثوكسي إيثوكسي) -٤-
كيونازولين أمين

N-(3-ethynylphenyl)-6,7-bis(2-methoxyethoxy)-4-quinazolinamine,

BIBX1382

٣، ٩، ١٠، ١١، ١٢- سادس هيدرو- ١٠- (هيدروكسي ميثيل) -١٠-
هيدروكسي - ٩- ميثيل - ٩، ١٢- إيبوكسي - 1H- ثاني إندول [١، ٢، ٣ -fg :٣،
١، ٢- [k] بيروول [٣، ٤- i] [١، ٦] بنزوديازوسين - ١- ون

2,3,9,10, 11,12- hexahydro -10-(hydroxyl methyl)-10- hydroxy - 9-methyl-
9,12-epoxy-1H-diindolo[1,2,3-fg:3',2',l'-k1]pyrrolo[3,4-i][1,6]benzodiazocin-1-
one, SH268, genistein, STI571, CEP2563,

-٤- (٣- كلورو فنييل أمين) - ٥، ٦- ثاني ميثيل - 7H- بيروول [٢، ٣ -d] بيريميدين
ميثان سلفونات

4-(3-chlorophenylamino)-5,6-dimethyl-7Hpyrrolo[2,3-d]pyrimidinemethane
sulfonate,

-٤- (٣- بروم - ٤- هيدروكسي فنييل) أمين - ٦، ٧- ثاني ميثوكسي كيونازولين

4-(3-bromo-4hydroxyphenyl)amino-6,7 -dimethoxyquinazoline,

-٤- (٤'- هيدروكسي فنييل) أمين - ٦، ٧- ثاني ميثوكسي كيونازولين

4-(4'hydroxyphenyl)aminO-6,7 -dimethoxyquinazoline, SU 6668, STI571A,

-N -٤- كلورو فنييل - ٤- (٤- بيريديل ميثيل) - ١- فثالازينامين

N -4-chlorophenyl-4-(4-pyridylmethyl)-1phthalazinamine,

و EMD121974.

تستخدم المركبات الحالية أيضاً، بمفردها أو كمزيج مع أجسام مضادة لمستقبل

٢٥ الفيبرونوجين fibrinogen للصفائح الدموية (GP IIb/IIIa)، مثل التيروفيبان tirofiban

لتثبيط إنبثاث الخلايا السرطانية. خلايا الورم قد تنشط الصفائح الدموية بشكل كبير عن طريق توليد التجلط (فثرين). هذا التثبيط يصاحب بانطلاق VEGF تحرر VEGF يحسن الإنبثاث بزيادة التسرب (النضج) عند نقاط التصاق الأوعية الداخلية (Amirkhosravi، الصفائح الدموية ١٠، صفحات ٢٨٥ - ٢٩٢، ١٩٩٩). كذلك، قد تعمل المركبات الحالية على تثبيط الانبثاث، بمفرده أو في مزيج مع الأجسام المضادة (GP IIB/IIIa). أمثلة الأجسام المضادة لمستقبل الفيبروجين الآخر تضم أبسيكسيماب (abciximab، إبتيفاتيد eptifibatide، سيبرافيبان sibrافيبان، ليميفيبان lamifiban، لوترافيبان lotrafiban، كروموفيبان cromofiban و CT50352).

٥ إذا تم صياغتها في صورة جرعة ثابتة، فإن مزيج المنتجات يستخدم مركبات هذا الاختراع ضمن حدود الجرعة الموصوفة بأسفل والعامل (العوامل) النشط صيدلياً الآخر ضمن المدى المقبول للجرعة. مركبات الاختراع الحالي يمكن إستخدامها بشكل متتابع مع عامل مقبول صيدلياً عندما تكون الصياغة الممزوجة غير مناسبة.

١٠ عبارة "إعطاء" وما يشبهها (مثلاً "يعطي" المركب) بالمرجعية لمركب الاختراع يعني إدخال المركب أو العقار التحضيري من المركب داخل النظام الخاص بالحيوان الذي بحاجة للعلاج. عندما يستخدم مركب الاختراع أو العقار التحضير في مزيج مع واحد أو أكثر من العوامل النشطة الأخرى (مثلاً عامل سام للخلايا، وما شابه ذلك)، لفظ "إعطاء" يضم الإدخال المتتابع للمركب العقار التحضيري منه والعوامل الأخرى.

١٥ كما هو مستخدم هنا، لفظ "تركيب" يتضمن منتج يشمل المكونات المحددة بكميات محددة بالإضافة إلى أي منتج يتم إنتاجه، مباشرة أو بشكل غير مباشر، من مزيج من المكونات المعينة بالكميات المحددة.

٢٠ عبارة "كمية فعالة دوائياً" كما إستخدمت هنا تعني أن كمية المركب النشط أو العامل الصيدلي الذي يسهل الاستجابة البيولوجية أو الطبية داخل الأنسجة، الأجهزة، الحيوان أو الانسان الذي يقع عليه البحث، الطبيب البيطري، الطبيب البشري أو العياديين الآخرين.

٢٥ عبارة "علاج السرطان" أو "معالجة السرطان" تشير إلى إعطاء ثديي مريض

بحالة سرطانية وتشير إلى التأثير الذي يخفف (يلطف) الحالة السرطانية عن طريق قتل الخلايا السرطانية، لكن ليعطي تثبيط لنمو و/ أو إنتشار السرطان.

يتضمن الاختراع الحالي أيضاً تركيب صيدلي يفيد في علاج السرطان مشتملاً على كمية فعالة دوائياً من مركبات هذا الاختراع مع أو بدون مخففات أو حوامل مقبولة صيدلياً. التركيبات المناسبة لهذا الاختراع تضم المحاليل المائية التي تشتمل ٥ مركبات هذا الاختراع وحوامل مقبولة صيدلياً، مثل المحلول الملحي، بمستوى أس هيدروجيني، مثلاً ٧,٤. يمكن إدخال المحاليل في تيار دم المريض عن طريق الحقن الموضعي.

عندما يعطي المركب الخاص بهذا الاختراع داخل جسم المريض، سيتم تحديد الجرعة اليومية عن طريق وصف الطبيب بالجرعة التي تختلف حسب سن المريض، وزن المريض وإستجابة المريض للعلاج، بالإضافة لحدة الأعراض المرضية على الشخص.

في تطبيق تمثيلي واحد، تعطي كمية مناسبة من المركب إلى ثديي يخضع لعلاج السرطان. يحدث الإعطاء بكمية بين حوالي ٠,١ مجم/ كجم من وزن الجسم ١٥ حتى حوالي ٦٠ مجم/ كجم من وزن الجسم يومياً، يفضل بين ٠,٥ مجم/ كجم من وزن الجسم حتى حوالي ٤٠ مجم/ كجم من وزن الجسم يومياً.

التحليلات

تم إختبار مركبات الاختراع الحالي الموصوفة في الأمثلة عن طريق التحليلات الموصوفة بأسفل ووجد أنها تحتوي على نشاط مثبط للكيناز. وهناك تحليلات أخرى تكون معروفة في هذه البراءة ويمكن إنجازها بسهولة عن طريق ذوي الخبرة في المجال (إنظر على سبيل المثال

, Dhanabal et al., Cancer Res. 59:189-197; Xin et al., J. Bioi. Chern. 274:9116-9121; Sheu et al., Anticancer Res. 18:4435-4441; Ausprunk et al., Dev. Bioi. 38:237-248; Gimbrone et al., J. Nati. Cancer Inst. 52:413-427; Nicosia et al., In Vitro 18:538-549).

١- تحليل مستقبل كيناز VEGF

يتم قياس نشاط مستقبل كيناز VEGF عن طريق دمج فوسفات معنون - مشع داخل حمض بولي جلوتاميك polyglutamic acid، تيروسين tyrosine، ٤: ١ مادة أساسية (pEY). يتم تجمع pEY فوسفوريل فوق غشاء ترشيح ودمج الفوسفات المعنون - المشع عن طريق حساب الومضات.

٥ المواد

مستقبل كيناز VEGF

تم عمل مستعمرة من تيروسين كيناز السائد خارج الخلايا الذي يخص KDR البشري

١٠ (Terman, B. I. et al. Oncogene (1991) vol. 6, pp. 1677-1683.) and Flt-1 (Shibuya, M. et al. Oncogene (1990) vol. 5, pp. 519-524)

في صورة بروتينات إنتشار جين جلوتاثيون S- ترانسفيراز glutathione S-transferase (GST). سينجز ذلك عن طريق إستعمار السيتوبلازم ytoplasmic السائد لكيناز KDR في صورة إطار دمج عند الكربوكسي carboxy الطرفي لجين GST.

١٥ بروتينات دمج GST- كيناز الذاتية الغير متحدة تم التعبير عنها في خلايا حشرة Spodoptera frugiperda (Sf21) insect cells (Invitrogen)

باستخدام عامل التعبير (pAcG2T, Pharmingen).

المواد الأخرى المستخدمة وتركيباتهم تكون كما يلي:

منظم التحليل:

٢٠ ٥٠ ملي مول مكرر ثلاثي أس هيدروجيني ٧,٤، ٠,٥ مولاري من كلوريد الصوديوم NaCl، ٥ ملي مول من DTT، ١ ملي مول من EDTA، ٠,٥٪ تريتون X-100، ١٠٪ من جليسرول glycerol، ١٠ مجم/ ملي لتر لكل الليوبيتين leupeptin، البيبستاتين pepstatin والأبروتينين aprotinin و ١ ملي مول من فلوريد فينيل مثيل سلفونيل phenylmethylsulfonyl fluoride (كل من سيجما).

٢٥ كاشف الغسيل:

٥٠ ملي مول مكرر ثلاثي، أس هيدروجيني ٧,٤، ٠,٥ مولاري من كلوريد الصوديوم NaCl، ٥ ملي مول من DTT، ١ ملي مول من EDTA، ٠,٥٪ تريتون X - ١٠٠، ١٠٪ من جليسرول glycerol، ١٠ مجم/ملي لتر لكل الليوبيتين leupeptin، البيبستاتين pepstatin والأبروتينين aprotinin و ١ ملي مول من فلوريد فنيل مثيل سلفونيل phenylmethylsulfonyl fluoride.

منظم التحليل الغشائي:

٥٠ ملي مول مكرر ثلاثي، أس هيدروجيني ٧,٤، ٠,٥ مولاري من كلوريد الصوديوم NaCl، ٥ ملي مول من DTT، ١ ملي مول من EDTA، ٠,٥٪ تريتون X - ١٠٠، ٥٠٪ من جليسرول glycerol، ١٠ مجم/ملي لتر لكل الليوبيتين leupeptin، البيبستاتين pepstatin والأبروتينين aprotinin و ١ ملي مول من فلوريد فنيل مثيل سلفونيل phenylmethylsulfonyl fluoride.

منظم التفاعل X ١٠:

٢٠٠ ملي مول مكرر ثلاثي، أس هيدروجيني ٧,٤، ١ مولاري من كلوريد الصوديوم NaCl، ٥٠ ملي مول من كلوريد المنجنيز، ١٠ ملي مول من DTT و ٥ مجم/ملي لتر من مصل البومين بقري (سيجما).

منظم تخفيف الإنزيم:

٥٠ ملي مول مكرر ثلاثي، أس هيدروجيني ٧,٤، ٠,١ مولاري من كلوريد الصوديوم NaCl، ١ ملي مول من DTT، ١٠٪ من جليسرول glycerol، ١٠٠ مجم/ملي لتر من BSA.

٢٠ المادة الأساسية X ١٠ :

ميكروجرام/ملي لتر من بولي (حمض جلوتاميك، ٤: ١، glutamic acid، tyrosine; 4:1) (سيجما Sigma).

محلول الإيقاف:

٣٠٪ حمض ثالث كلورو الخليك 30٪ trichloroacetic acid، ٠,٢ مولاري من بيروفسفات الصوديوم sodium pyrophosphate (كل منها شركة فيشر).

٢٥

محلول الغسيل:

١٥٪ حمض ثالث كلورو الخليك 15٪ trichloroacetic acid ، ٠,٢ مولاري

من بيروفسفات الصوديوم sodium pyrophosphate .

الواح المرشح:

٥ ميليور رقم MAFC NOB، مرشح زجاجي GF/C ذو ٩٦ عين.

الطريقة

أ) تنقية البروتين:

١) تم إصابة خلايا Sf21 بفيروس أعيد مزجه بعدد من الإصابات كل منا ٥ جسيمات فيروس/ خلية وتنمو عند ٢٧°م لمدة ٤٨ ساعة.

١٠ ٢) أجريت كل الخطوات عند ٤°م وتم حصد الخلايا المصابة عن طريق

الطرد المركزي عند ١٠٠٠ X جم وتم تحليلها عند ٤°م لمدة ٣٠ دقيقة بحجم ١٠ / ١

من كاشف التحليل بالطرد المركزي عند ١٠٠٠٠٠ X جم لمدة ساعة واحدة.. ثم مرت

المادة الطافية خلال عمودين جلوتاثيون سيفاروز glutathione Sepharose (فارماسيا

Pharmacia) الذي يتعادل في كاشف تحليل وغسلت بواسطة ٥ أحجام من نفس

١٥ الكاشف متبوعاً بـ ٥ أحجام من كاشف الغسيل. تم تنقية البروتين GST-KDR المعاد

مزجه مع كاشف الغسيل/ ١٠ ملي مول من جلوتاثيون (سيجما) ويتم التحليل مقابل

كاشف التحليل.

ب) طريقة تقدير مستقبل عامل نمو الأوعية الوريدية VEGF كينيز

١- يضاف ٥ ميكرو لتر من المثبط أو الضابط إلى التفاعل في ٥٠٪ DMSO

٢٠ (ثاني مثيل سلفوكسيد).

٢- يضاف ٣٥ ميكرو لتر من مخلوط التفاعل المحتوي على ٥ ميكرو لتر من

المحلول المنظم (١٠ أضعاف التركيز الأصلي)، ٥ ميكرو لتر من ٢٥ ملي مول

ATP [33]ATP (Amersham) ١٠ uCi و ٥ ميكرو لتر من المادة موضع عمل الانزيم

(substrate) (١٠ أضعاف التركيز الأصلي).

٢٥ ٣- يبدأ التفاعل بإضافة ١٠ ميكرو لتر من مادة KDR (بتركيز ٢٥ نانومول)

- في المحلول المنظم الخاص بتخفيف الانزيم.
- ٤- يقلب المحلول جيداً يتم يترك في درجة حرارة الغرفة لمدة ١٥ دقيقة.
- ٥- يوقف التفاعل بإضافة ٥٠ ميكرو لتر من محلول الايقاف.
- ٦- يحضن المحلول لمدة ١٥ دقيقة في ٤°م.
- ٧- ينقل ٩٠ ميكرو لتر من مخلوط التفاعل إلى لوح الترشيح.
- ٨- يسحب المحلول ويغسل ثلاث مرات بمحلول الغسيل.
- ٩- يضاف ٣٠ ميكرو لتر من مخلوط الوميض، يغلق اللوح، ويتم حساب الومضات باستخدام جهاز حساب الومضات من نوع "والاك ميكروبيتا Wallac Microbeta"
- ١٠ II تقرير مدى قابلية خلايا الوريد السري (في الانسان) للدخول في الانقسام الميتوجيني (مسبب الانتقال الفتيلي)
- تتضاعف خلايا الأوردة السرية (المتعلقة بالسرية) البشرية في مزرعة النكاثز إستجابة للمعالجة (HUVECs)، ويمكن إستخدام ذلك كأداة لتحديد أثر مثبط أنزيم KDR كيناز على التنشيط الذي يسببه (VEGF). في هذا التحليل الموصوف، معالجة الطبقات الأحادية HUVEC الخاملة بمادة حاملة أو مركب الاختبار قبل إضافة VEGF أو عامل نمو الفيبروبلاست الأساسي (bFGF) بساعتين. والاستجابة الميتوجينية للخلايا نتيجة إضافة VEGF أو Bfgf يمكن تقديرها بقياس اندماج الثيميدين رقم [3H] داخل DNA الخاص بالخلية.
- المواد
- ٢٠ HUVECs: HUVECs المجمدة كمزرعة أولية يتم الحصول عليها من شركة كلونيتكس (Clonetics Corp). هذه الخلايا يتم حفظها في الوسط الملائم لها (EGM; Clone tics) ويستخدم كوسيلة لتقدير إستجابة الخلايا للانقسام الميتوجيني mitogenic التي سيتم شرحها في الفقرات (٣- ٧) بأسفل.
- الواح المزرعة: الألواح المسماة NUNCLON المحتوي على ٩٦ عين والموضوع من مادة البولي سيترين polystyrene tissue (NUNC رقم ١٦٧٠٠٨).
- ٢٥

وسط التحليل:

تعديل دولبيكو (Dulbecco) من وسط إيجابي Eagle's المحتوي على ١ جرام لكل ملي لتر سكر جلوكوز glucose (السكر المنخفض DMEM، Mediatech) بالإضافة إلى ١٠٪ حجم/حجم مصل بقري جنيني (Clonetics).

٥ مركبات الاختبار:

يخفف مخزون تغذية من مركبات الاختبار المخففة تخفيفاً متسلسلاً في ١٠٠٪ ثنائي مثيل سلوكسيد (DMSO) إلى ٤٠٠ ضعف أكبر من التركيز النهائي المراد. التخفيف النهائي إلى (X1) يحضر مباشرة في وسط التفاعل أو التقدير في الحال قبل إضافته إلى الخلايا.

١٠ عوامل النمو المخفف عشرة أضعاف:

محاليل من VEGF165 الادمي (٥٠٠ نانوجرام/ملي، أنظمة R&D) و bFGF (١٠ نانوجرام/ملي، أنظمة R&D) تحضر في وسط التفاعل.

الثيميدين المحتوي على الهيدروجين المرقم والمخفف ١٠ أضعاف $[^3H]$:-

الثيميدين [مثيل - 3H] (٢٠ وحدة قياس إشعاعي لكل ملي جزئ جرامي،

١٥ ديوبونت Dupont-NEN) تخفف إلى ٨٠ ميكرون وحدة قياس لكل ملي لتر من

الجلوكوز المنخفض DMEM.

وسط غسيل الخلية:

محلول الملح المتزن هنكس (Mediatech) المحتوي على ١ ملي جرام لكل ملي

ملي لتر مصل بقري زلاي (بورنجر - مانهايم Boehringer - Mannheim).

٢٠ محلول تحلل الخلية:

هيدروكسيد الصوديوم NaOH واحد عياري، ٢٪ (حجم/حجم) من كربونات

الصوديوم Na_2CO_3 .

الطريقة

١- الطبقات الأحادية (HUVEC) المحفوظة في (EGM) تجمع بالتخمر في

٢٥ الواح كثافتها ٤٠٠٠ خلية لكل ١٠٠ ميكرو لتر وسط تفاعل في كل عين في ٩٦ لوح.

يتم إيقاف نمو الخلايا لمدة ٢٤ ساعة عند ٣٧°م في هواء مرطب يحتوي على ٥٪ ثاني أكسيد الكربون CO₂.

٥ ٢- يتم إستبدال الوسط المتوقف النمو بواسطة ١٠٠ ميكرو لتر وسط تقدير أو تفاعل المحتوى على إما مادة سواقة (٠,٢٥٪ [حجم/ حجم] DMSO) أو التركيز النهائي المطلوب لمركب الاختبار. كل التحديدات تتم في ثلاث أضعاف. توضع الخلايا بعد ذلك في درجة حرارة ٣٧°م و ٥٪ ثاني أكسيد الكربون CO₂ لمدة ساعتين للسماح لمركب الاختبار أن يدخل الخلايا.

١٠ ٣- بعد ساعتين من فترة ما قبل المعالجة. تحفز الخلايا بإضافة ١٠ ميكرو لتر لكل عين إما محلول وسط التحليل VEGF مخفف عشرة أضعاف أو محلول bFGF المخفف عشرة أضعاف. الخلايا بعد ذلك توضع في الحضانة عند ٣٧°م و ٥٪ ثاني أكسيد الكربون CO₂.

٤- بعد ٢٤ ساعة في وجود عوامل النمو، يضاف إلى التفاعل الثيميدين المحتوي على الهيدروجين المرقم [H³] ١٠ ميكرو لتر لكل عين.

١٥ ٥- بعد ثلاث أيام من إضافة الثيميدين [H³]، يزال الوسط بالسحب وتغسل الخلايا بوسط الغسيل (٤٠٠ ميكرو لتر لكل عين متبوعة بـ ٢٠٠ ميكرو لتر لكل عين). الخلايا المغسولة الملتصقة تذاب بإضافة محلول تحلل الخلية (١٠٠ ميكرو لتر لكل عين) ويتم تدفئتها حتى ٣٧°م لمدة ٣٠ دقيقة. الخلايا المحللة تنقل إلى قنينات زجاجية وميضية حجمها ٧ ملي لتر تحتوي على ١٥٠ ميكرو لتر ماء. يضاف المخلوط الوميضي (٥ ملي لتر لكل قنينة) ويحدد النشاط الإشعاعي المصحوب بجهاز قياس أطياف الوميضات من السوائل.

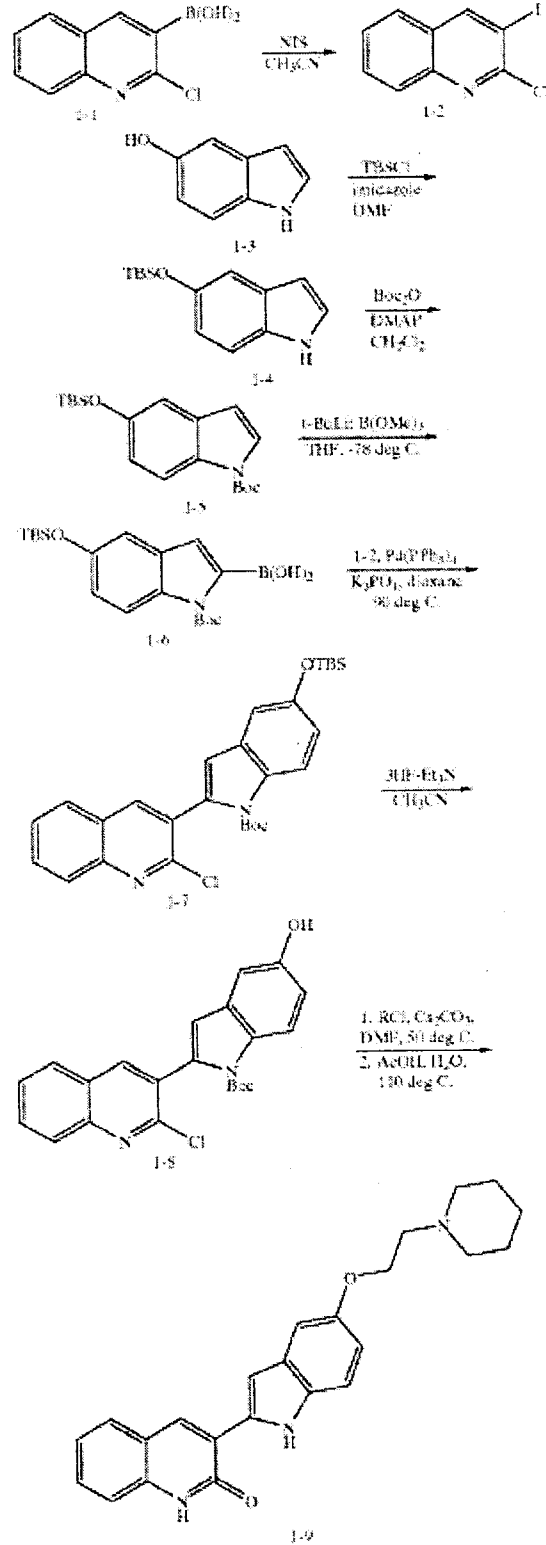
٢٠ بناءً على التقديرات السابقة يتضح أن مركبات الصيغة (I) تعتبر مثبطات (VEGF) ولذلك تكون مفيدة في تثبيط الأورام الوعائية لعلاج مرض العيون مثل مرض الشبكية الناتجة عن إرتفاع نسبة السكر وفي علاج السرطانات مثل الأورام الصلبة. هذه المركبات تخدم تحفيزات VEGF الميتو جينية في خلايا الأوعية الدموية ٢٥ في الانسان في مزرعة بقيم IC₅₀ بين ٠,٠٠١ - ٥ ميكرومول. هذه المركبات أيضاً

تبين الاختبار خلال المرتبطة بالتيروسين كيناز (مثلاً FGFR1 وعائلة Srs، للعلاقة بين
كيناز VEGFR، إنظر

Eliceiri et al., Molecular Cell, Vol. 4, pp.915-924, December 1999).

الأمثلة

يتم إعداد الأمثلة المعنية المساعدة في شرح الاختراع. المواد الخاصة، النوعيات والحالات المستخدمة بغرض توضيح الاختراع ولا تقتصر عليها فقط.



الرسم التخطيطي ١

٢- كلور -٣- يوديد- كوينولين (٢-١)

2-Chloro-3-iodo-quinoline (1-2)

تم تقليب معلق من (٣- (٢- كلور) - حمض كوينولين بورونيك (2-chloro)-3-

quinolineboronic acid (١-١، ٥,٠٥ جم، ٢٤,٣ مللي جزئ جرامي، ١ مكافئ، محضر بواسطة طريقة

of Marsais, F; Godard, A; Queguiner, G. 1. Heterocyclic Chem. 1989,26,1589-1594)

و N- سكسينيميد N-iodosuccinimide (٥,٤٨ جم، ٢٤,٤ مللي جزئ جرامي، ١ مكافئ) في الأسيتونيتريل acetonitrile (٣٠٠ مللي لتر) عند ٢٣°م في الظلام لمدة ٢٠ ساعة. ويركز خليط التفاعل حتى الجفاف وقسم الصلب الأصفر الناتج بين محلول بيكربونات صوديوم sodium bicarbonate مائية مشبعة وثاني كلور الميثان dichloromethane. وتغسل الطبقة العضوية بالماء، ثم تجفف عبر سلفات الماغنسيوم وتركز لتعطي ٢- كلور -٣- يوديد كوينولين 2-chloro-3-iodo-quinoline في صورة صلب أصفر باهت.

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃) δ 8.67 (s, 1H), 7.99 (br d, 1H, J=8.4 Hz), 7.75 (br t, 1H, J=7.7 Hz), 7.72 (br d, 1H, J=7.8 Hz), 7.57 (br t, 1H, J=7.6 Hz).

٥- (رباعي بيوتيل - ثاني ميثيل - سيلانيل أوكسي) 1H- إندول (٤-١)

5-(tert-butyl-dimethyl-silanyloxy)-1H-indole(1-4)

تم تقليب محلول من ٥- هيدروكسي إندول ٣-١ 5-hydroxyindole 1-3 (٥,٥٠ جم، ٤١,٣ مللي جزئ جرامي، ١ مكافئ)، كلوريد رباعي بيوتيل ثاني ميثيل سيليل tert-butyl-dimethylsilyl chloride (٧,٤٧ جم، ٤٩,٦ مللي جرامي، ١,٢ مكافئ) وإيميدازول imidazole (٧,٠٣ جم، ١٠,٣ مللي جزئ جرامي، ٢,٥ مكافئ) في N,N- ثاني ميثيل فورماميد N,N-dimethylformamide (٢٠ مللي لتر) عند ٢٣°م لمدة ٢٠ ساعة. ركز خليط التفاعل، ويقسم الراسب بين خلاص الإثيل والماء. وتغسل الطبقة العضوية بالماء (٣ مرات) ثم تجفف عبر سلفات الماغنسيوم وتركز. وتتم تنقية الراسب بكروماتوجرافية

عمود الوميض (٤٠٪ ثاني كلور الميثان في الهكسان، ثم ٦٠٪ من ثاني كلور الميثان في الهكسان) ليعطي ٥- (رباعي بيوتيل - ثاني ميثيل - سيلانيل أوكسي) 1H- إندول

5-(tert-butyl-dimethyl-silanyloxy)-1H-indole

في صورة زيت عديم اللون الذي تصلب عند بقاءه.

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃) δ 8.00 (br s, 1H), 7.22 (d, 1H, J=8.7 Hz), 7.17 (t, 1H, J=2.8 Hz), 7.06 (d, 1H, J=2.3 Hz), 6.76 (dd, 1H, J=8.6, 2.3 Hz), 6.44 (m, 1H), 1.00 (s, 9H), 0.19 (s, 6H).

٥- (رباعي بيوتيل - ثاني ميثيل - سيلانيل أوكسي) 1H- إندول - ١- حمض ثلاثي بيوتيل الإستر (٥-١)

5-(tert - Butyl-dimethyl silanyloxy)- indole-1-carboxylic acid tert-butyl ester (1-5) ١٠

تم تقليب محلول من ٥- (رباعي بيوتيل - ثاني ميثيل - سيلانيل أوكسي) 1H- إندول (١-٤)

(٤-١) 5-(tert-butyl-dimethyl-silanyloxy)-1H-indole (١٠,٢ جم، ٤١,٣ كللي جزئ جرامي، ١ مكافئ)، ثاني بيوتيل رباعي ثاني كربونات di-tert-butyl dicarbonate (١٤,٤ جم، ٦٦ مكافئ) و ٤- ثاني ميثيل أمين بيريدين 4-dimethylaminopyridine (١,٠١ جم، ٨,٢٥ مللي جزئ جرامي، ٠,٢ مكافئ) في ثاني كلور الميثان dichloromethane (١٠٠ مللي لتر) عند ٢٣°م لمدة ٢٠ ساعة. ركز خليط التفاعل وتم تنقية الراسب

بكروماتوجرافية عمود الوميض (٤٠٪ ثاني كلور الميثان dichloromethane في الهكسان hexanes) ليعطي ٥- (رباعي بيوتيل ثاني ميثيل - سيلانيل أوكسي) - إندول - ١- حمض كربوكسيلي رباعي بيوتيل إستر (٥-١) ١٥

5-(tert - Butyl-dimethyl silanyloxy)- indole-1-carboxylic acid tert-butyl ester (1-5) ٢٠

في صورة زيت عديم اللون.

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃) δ 7.96 (br d, 1H, J=7.5 Hz), 7.54 (br d, 1H, J=3.1 Hz), 6.98 (d, 1H, J=2.4 Hz), 6.83 (dd, 1H, J=9.0, 2.4 Hz), 6.45 (d, 1H, J=3.7 Hz), 1.66 (s, 9H), 1.00 (s, 9H), 0.20 (s, 6H).

١- (رباعي بيوتوكسي كربونيل) -٥- { [رباعي بيوتيل (ثاني مثيل) سيليل] أوكسي } -
1H-أندول -٢- يل حمض بورونيك (٦-١)

1-(tert-butoxycarbonyl)-5-{[tert-butyl (dimethyl)silyl] oxy} 1H-indol-2-ylboronic
acid (1-6)

٥ أضيف محلول من ثلاثي بيوتيل الليثيوم في البنتان (١,٧ مولاري، ٢٠,٧ ملي لتر، ٣٥,٢ ملي جزئ، ١,٢ مكافئ) إلى محلول من ٥- (ثلاثي بيوتيل - ثاني مثيل - سيلانيل أوكسي) - إندول -١- حمض كربوكسيلي ثلاثي بيوتيل الإستر (١-٥، ١٠,٢ جم، ٢٩,٣ ملي جزئ جرامي، ١ مكافئ) في رابع هيدروفيوران (١٠٠ ملي لتر) عند -٧٨°م، قلب المحلول البني - الفاتح الناتج عند -٧٨°م لمدة ٣٠ دقيقة، ثم أضيف ثالث مثيل البورات (٦,٦٧ ملي لتر، ٥٨,٧ ملي جزئ جرامي، ٢ مكافئ)، تم تدفئة الخليط الناتج حتى صفر°م، ثم خفف بمحلول كلوريد أمونيوم مائي مشبع (١٠٠ ملي لتر) وإيثيل الإثير (٢٠٠ ملي لتر). تم تحويل الطبقة المائية للحامض بمحلول هيدروجيني سلفات بوتاسيوم مائية ١٠٪. فصلت الطبقة العضوية ثم غسلت بمحلول ملحي، جففت عبر كبريتات الماغنسيوم وركزت. تم سحق الصلب الأصفر المتبقي بالهكسان ليعطي ١- (رباعي بيوتوكسي كربونيل) -٥- { [رباعي بيوتيل (ثاني مثيل) سيليل] أوكسي } -1H- إندول -٢- يل حمض بورونيك (٦-١) في صورة صلب أبيض باهت.

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃) δ 7.84 (d, 1H, J=8.9 Hz), 7.37 (s, 50 1H), 7.01 (d, 1H, J=2.4 Hz), 6.97 (br s, 2H), 6.88 (dd, 1H, J=9.0, 2.4 Hz), 1.73 (s, 9H), 1.00 (s, 9H), 0.20 (s, 6H).

٢٠ رباعي بيوتيل -٥- { [رباعي بيوتيل (ثاني مثيل) سيليل] أوكسي } -٢- (٢- كلور -٣- كوينولينيل) -1H- إندول -١- كربوكسيلات (٧-١)

tert-butyl -5 - {[tert- butyl (dimethyl)silyl]oxy} - 2-(2-chloro -3quinoliny)-1H-indole-1-carboxylate (1-7)

تم تسخين خليط منزوع الأكسجين من ١- (رباعي بيوتوكسي كربونيل) -٥-
 [[رباعي بيوتيل (ثاني مثيل) سيليل] أوكسي] -1H- أندول -٢- يل حمض بورونيك (١-
 (٦)

1-(tert-butoxycarbonyl)-5-[[tert-butyl (dimethyl)silyl] oxy} 1H-indol-2-ylboronic
 acid (1-6)

٥

(١، ٤ جم، ١٠، ٥ مللي جزئ جرامي)، ٢- كلور -٣- يوديد- كيولين 2-chloro-3-iodo-
 quinoline (١-٢، ٢، ٦٤ جم، ١٢، ٦ مللي جزئ جرامي، ١، ٢ مكافئ)، فوسفات
 البوتاسيوم potassium phosphate (٦، ٦٧ جم، ٣١، ٤ مللي جزئ، ٣ مكافئ) ومكرر
 رباعي tetrakis (ثالث فنيل فوسفين triphenylphosphine) البلاتيوم palladium (٠، ٦٠٥)

١٠ جم، ٠، ٥٢٤ مللي جزئ جرامي، ٠، ٠٥ مكافئ) في الداويكسان dioxane (١٠٠ ملي لتر)
 عند ٩٠°م لمدة ٢٠ ساعة، يبرد خليط التفاعل، ثم يقسم بين خليط من الماء وخلات الإثيل
 ethyl acetate. وتفصل الطبقة العضوية، غسلت بمحلول ملحي، جففت عبر كبريتات
 الماغنسيوم magnesium sulfate وركزت. وتتم تنقية الراسب بكروماتوجرافية عمود
 الوميض (٢٠٪ ثاني كلور الميثان dichloromethane في الهكسانات hexanes تدريجيا
 حتى ٩٠٪ ثاني كلور الميثان في الهكسان) ليعطي رباعي بيوتيل -٥- [[رباعي بيوتيل
 (ثاني مثيل) سيليل] أوكسي] -٢- (٢- كلور -٣- كوينولينيل) -1H- إندول -١-
 كربوكسيلات (٧-١) في صورة رغوة ذات لون أسمر ضارب إلى الصفرة.

١٥

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃) δ 8.16 (s, 1H), 8.15 (d, 1H, J=9.0 Hz), 8.07 (d, 1H,
 J=8.2 Hz), 7.86 (d, 1H, J=7.8 Hz), 7.77 (br t, 1H, J=8.4 Hz), 7.60 (br t, 1H, J=8.1
 Hz), 7.03 (d, 1H, J=2.4 Hz), 6.92 (dd, 1H, J=9.0, 2.4 Hz), 6.55 (s, 1H), 1.26 (s, 9H),
 1.02 (s, 9H), 0.23 (s, 6H).

٢٠

رباعي بيوتيل -٢- (٢- كلور -٣- كوينولينيل) -٥- هيدروكسي -1H- إندول -١-
 كربوكسيلات (٨-١)

tert- Butyl 2-(2-chloro-3-quinoliny)l-5-hydroxy-1H-indole-1-carboxylate (1-8)

تم تقليب محلول من ثلاثي بيوتيل -٥- رباعي بيوتيل (ثاني مثيل) سيليل]

أوكسي} -٢- (٢- كلور -٣- كوينولينيل) -1H- إندول -١- كربوكسيلات (٧-١)
tert-butyl -5 - {[tert- butyl (dimethyl)silyl]oxy} - 2-(2-chloro -3quinoliny)-1H-
indole-1-carboxylate (1-7)

٥ (٢,٥ جم، ٤,٩١ مللي جزئ جرامي، ١ مكافئ) وثالث إيثيل أمين ثالث هيدروفلوريد

triethylamine trihy drofluoride (٣,٦ مللي لتر، ٢٢,١ مللي جزئ جرامي، ٤,٥

مكافئ) في الأسيتونيتريل (١٠٠ مللي لتر) عند ٢٣°م لمدة ٢٠ ساعة. ركز خليط

التفاعل، وقسم الراسب بين محلول بيكربونات صوديوم مائي مشبع وخلات الإيثيل.

وتغسل الطبقة العضوية بمحلول ماحي، وتجفف عبر كبريتات الماغنسيوم وتركز لتعطي

١٠ ثلاثي بيوتيل -٢- (٢- كلور -٣- كوينولينيل) -٥- هيدروكسي -1H- إندول -١-

كربوكسيلات (٨-١) في صورة رغوة ذات لون أسمر ضارب إلى الصفرة.

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃) δ 8.18 (d, 1H, J=9.0 Hz), 8.17 (s, 1H), 8.07 (d, 1H, J=8.4 Hz), 7.86 (d, 1H, J=8.1 Hz), 7.77 (br t, 1H, J=8.4 Hz), 7.61 (br t, 1H, J=8.1 Hz), 7.03 (d, 1H, J=2.6 Hz), 6.93 (dd, 1H, J=8.8, 2.6 Hz), 6.55 (s, 1H), 1.26 (s, 9H).

١٥ -٣- [٥- (٢- بيبريدين -١- يل - إيثوكسي) -1H- إندول -٢- يل] -1H- كوينولين -٢-

ون (٩-١)

3-[5-(2-Piperidin-1-yl-ethoxy)-1H- indol-2-yl]-1H-quinolin-2-one (1-9)

سخن خليط من ثلاثي بيوتيل -٢- (٢- كلور -٣- كوينولينيل) -٥- هيدروكسي

-1H- إندول -١- كربوكسيلات (٨-١) (٣٩٥ مجم، ١ ملي جزئ جرامي، ١ مكافئ)،

٢٠ -١- (٢- كلور إيثيل) - هيدروكلوريد بيبريدين (٢٧٦ مجم، ١,٥ ملي جزئ جرامي، ١,٥

مكافئ) وكربونات السيزيوم (٩٧٨ مجم، ٣ ملي جزئ جرامي، ٣ مكافئ) في N، N-

ثاني مثيل فورماميد (٥ ملي لتر) عند ٥٠°م لمدة ساعتين. ويركز خليط التفاعل، ويقسم

الراسب بين الماء وخلات الإيثيل. وتغسل الطبقة العضوية بالماء ثم محلول ملحي، وتجفف

عبر كبريتات الماغنسيوم وتركز لتعطي رغوة صفراء باهتة. وتذاب الرغوة في خليط ١:

٢٥ ١ من الماء وحمض الخليك (٦٠ ملي لتر)، وسخن المحلول الناتج عند ١١٠°م لمدة ٢٠

ساعة. ركز خليط التفاعل، وقلب الراسب في محلول بيكربونات صوديوم مائية مشبعة الذي ينتج صلب أسمر ضارب إلى الصفرة. ويرشح الصلب الضارب إلى الصفرة، ثم تم تعليقه في إيثانول دافئ (٢ × ٢٠ ملي لتر) ورشح ليعطي ٣- [٥- (٢- بيبريدين -١- يل- إيثوكسي) -1H- إندول -٢- يل] -1H- كوينولين -٢- ون (٩-١)

3-[5-(2-Piperidin-1-yl-ethoxy)-1H - indol-2-yl]-1Hquinolin-2-one (1-9) ٥

كصلب أصفر. ويركز الراشح الإيثانولي وتتم تنقية الراسب بكروماتوجرافية عمود الوميض ٥٪ إيثانول مشبع بالأمونيا في خلاص الإيثيل ليعطي مركب ٩-١ إضافي. ¹H NMR (400 MHz, CDCl₃) δ 12.14 (s, 1H), 11.41 (s, 1H), 8.50 (s, 1H), 7.73 (br d, 1H, J=7.9 Hz), 7.51 (br t, 1H, J=7.6 Hz), 7.41 (d, 1H, J=8.6 Hz), 7.37 (br d, 1H, J=8.2 Hz), 7.24 (br t, 1H, J=7.7 Hz), 7.21 (br s, 1H), 7.06 (brs, 1H), 6.76 (dd, 1H, J=8.6, 2.2 Hz), 4.06 (t, 2H, J=5.9 Hz), 2.67 (t, 3H, J=5.5 Hz), 2.45 (br m, 4H), 1.51 (br m, 4H), 1.39 (br m, 2H). ١٠

تم تحضير المركبات ١١٠- خلال ١- ١٩ بأسفل والمركبات ٢٠-١ خلال - ١٥ ١٥٥ في جدول ١ بأسفل عن طريق تعديلات بسيطة بالبروتوكولات الموصوفة بأعلى. عاليدات الألكيل المستخدمة في الأمثلة التالية كانت إما متاحة تجارياً أو محضرة عن طريق ألكلة الأمين المناظر بأي من ١- بروم -٢- كلور الإيثان في وجود كربونات البوتاسيوم في الأسيتون بواسطة طريقة

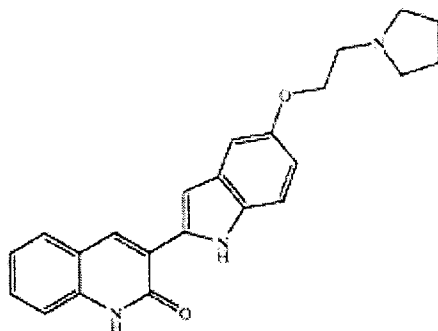
Miyahara, M.; Sueyoshi, S.; Kamiya, S. Chern. Pahrn. Bull. 1985,33,5557-5561

أو ١- بروم -٣- كلور بروبان في البنزين 1-bromo-3-chloropropane in benzene وفقاً لطريقة Adams and Whitmore J Am. Chern. Soc. 1945,67,735. تم تحضير المسيلات المتاحة تجارياً أو الكحوليات المتاحة بسهولة (MsCl, Et₃N) وإستخدام مكان كلوريدات الألكيل المناظرة. ٢٠

٣- [٥- بيروليدين -١- يل- إيثوكسي) -1H- إندول -٢- يل] -1H- كوينولين -٢- ون

(١٠-١) ٢٥

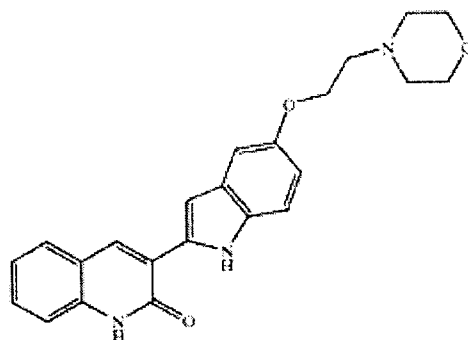
3-[5-(2-Pyrrolidin-1-yl-ethoxy)-1H-indol-2-yl]-1H-quinolin-2-one (1-10)



^1H NMR (400 MHz, $(\text{CD}_3)_2\text{SO}$) δ 12.14 (s, 1H), 11.41 (s, 1H), 8.50 (s, 1H), 7.73 (br d, 1H, $J=7.7$ Hz), 7.51 (br t, 1H, $J=7.2$ Hz), 7.41 (d, 1H, $J=8.6$ Hz), 7.37 (br d, 1H, $J=8.2$ Hz), 7.24 (br t, 1H, $J=7.7$ Hz), 7.21 (d, 1H, $J=1.3$ Hz), 7.06 (d, 1H, $J=2.2$ Hz), 6.76 (dd, 1H, $J=8.6, 2.2$ Hz), 4.07 (t, 2H, $J=5.9$ Hz), 2.81 (t, 3H, $J=5.9$ Hz), 2.55 (br m, 4H), 1.70 (br m, 4H).

٣- [٥- (٢- مورفولين -٤- يل - ايثوكسي) 1H- ايندول -٢- يل] 1H- كوينولين -

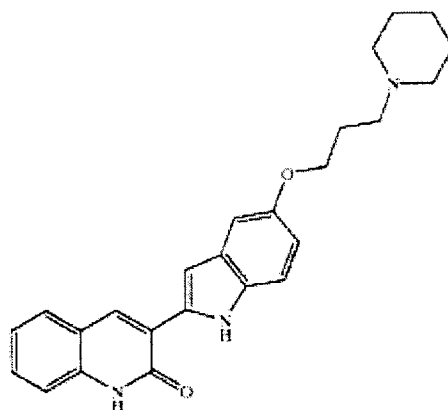
١٠ -٢ ون (١١-١)



^1H NMR (400 MHz, $(\text{CD}_3)_2\text{SO}$) δ 12.15 (s, 1H), 11.42 (s, 1H), 8.51 (s, 1H), 7.73 (br d, 1H, d, 1H, $J=7.9$ Hz), 7.51 (br t, 1H, $J=7.3$ Hz), 7.41 (d, 1H, $J=8.8$ Hz), 7.37 (br d, 1H, $J=8.2$ Hz), 7.24 (br t, 1H, $J=7.6$ Hz), 7.21 (br s, 1H), 7.07 (d, 1H, $J=1.7$ Hz), 6.76 (dd, 1H, $J=8.7, 1.8$ Hz), 4.09 (t, 2H, $J=5.8$ Hz), 3.59 (br t, 4H, $J=4.5$ Hz), 2.71 (t, 3H, $J=5.7$ Hz), 2.50 (br m, 4H).

٣- [٥- (٣- ثاني ميثيل أمين -٢- ميثيل - بروبوكسي) 1H- ايندول -٢- يل] 1H- كوينولين

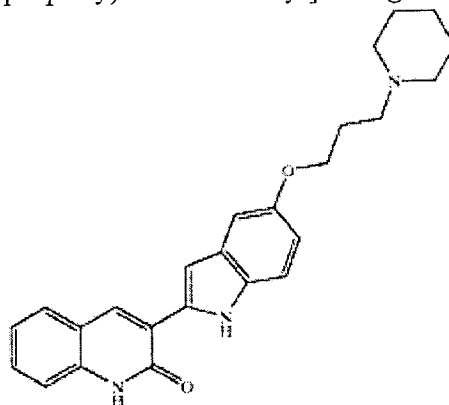
١٥ -٢ ون (١٢-١)



^1H NMR (400 MHz, $(\text{CD}_3)_2\text{SO}$) δ 12.15 (s, 1H), 11.41 (s, 25 1H), 8.50 (s, 1H), 7.73 (br d, 1H, $J=7.9$ Hz), 7.51 (br t, 1H, $J=8.2$ Hz), 7.41 (d, 1H, $J=8.8$ Hz), 7.37 (br d, 1H, $J=8.2$ Hz), 7.24 (br t, 1H, $J=7.9$ Hz), 7.20 (d, 1H, $J=1.1$ Hz), 7.03 (d, 1H, $J=2.0$ Hz), 6.76 (dd, 1H, $J=8.8, 2.4$ Hz), 3.95 (dd, 1H, $J=9.3, 4.4$ Hz), 3.77 (dd, 1H, $J=9.2, 6.2$ Hz), 2.31 (m, 1H), 2.15 (s, 6H), 2.10 (m, 2H), 1.01 (d, 3H, $J=6.0$ Hz).

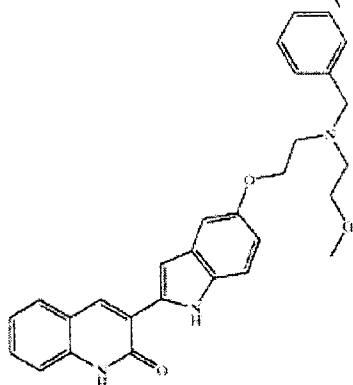
٣- [٥- (٣- پيپريدين ١- يل- بروبووكسي) - 1H- ايندول ٢- يل-] 1H- جوينولين - ٢- ون (١٣-١)

3-[5-(3-piperidin-1-yl-propoxy)-1H -indol-2-yl]-1H -guinolin-2-one (1-13)



^1H NMR (400 MHz, $(\text{CD}_3)_2\text{SO}$) δ 12.15 (s, 1H), 11.41 (s, 1H), 8.50 (s, 1H), 7.73 (br d, 1H, $J=8.0$ Hz), 7.51 (br t, 1H, $J=7.2$ Hz), 7.41 (d, 1H, $J=8.8$ Hz), 7.37 (br d, 1H, $J=8.2$ Hz), 7.24 (br t, 1H, $J=7.7$ Hz), 7.21 (br s, 1H), 7.04 (d, 1H, $J=2.1$ Hz), 6.76 (dd, 1H, $J=8.7, 2.3$ Hz), 3.99 (t, 2H, $J=6.4$ Hz), 2.41 (t, 2H, $J=7.1$ Hz), 2.34 (br m, 4H), 1.87 pentet, 2H, $J=7.2$ Hz), 1.50 (br m, 4H), 1.39 (m, 2H).

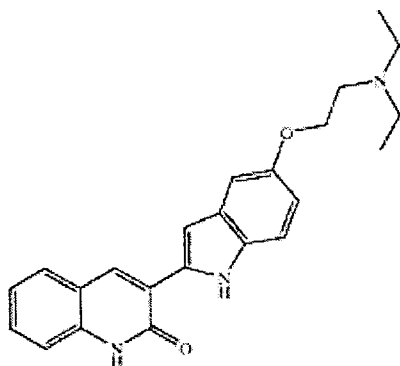
٣- (٥ - [بنزين - (٢- ميثوكسي - ايثيل) - أمين] - ايثوكسي) - 1H- إندول - ٢- يل) (١٤-١) 1H- كوينولين - ٢- ون



٥

^1H NMR (400 MHz, $(\text{CD}_3)_2\text{SO}$) δ 12.15 (s, 1H), 11.41 (s, 1H), 8.50 (s, 1H), 7.73 (br d, 1H, $J=7.7$ Hz), 7.51 (br t, 1H, $J=7.1$ Hz), 7.40 (d, 1H, $J=8.8$ Hz), 7.37 (brd, 1H, $J=8.2$ Hz), 7.37 (br d, 2H, $J=9.0$ Hz), 7.32 (br t, 2H, $J=7.9$ Hz), 7.24 (br t, 1H, $J=7.9$ Hz), 7.24 (br t, 1H, $J=7.9$ Hz), 7.20 (d, 1H, $J=2.0$ Hz), 7.02 (d, 1H, $J=2.2$ Hz), 6.73 (dd, 1H, $J=8.6, 2.2$ Hz), 4.05 (t, 2H, $J=6.0$ Hz), 3.75 (s, 2H), 3.46 (t, 2H, $J=6.0$ Hz), 3.23 (s, 3H), 2.89 (t, 2H, $J=6.2$ Hz), 2.74 (t, 2H, $J=6.2$ Hz).

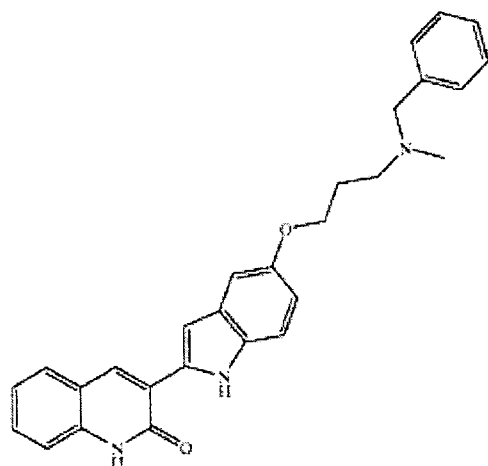
٣- (٥ - [ثاني ايثيل أمين - ايثوكسي) - 1H- إندول - ٢- يل] - 1H- كوينولين - ٢- ون (١٥-١)



^1H NMR (400 MHz, $(\text{CD}_3)_2\text{SO}$) δ 12.15 (s, 1H), 11.41 (s, 1H), 8.51 (s, 1H), 7.73 (br d, 1H, $J=7.9$ Hz), 7.51 (br t, 1H, $J=7.9$ Hz), 7.41 (d, 1H, $J=8.8$ Hz), 7.37 (br d, 1H, $J=8.1$ Hz), 7.24 (br t, 1H, $J=7.3$ Hz), 7.21 (br s, 1H), 7.05 (d, 1H, $J=2.2$ Hz), 6.75

(dd, 1H, J=8.8, 2.4 Hz), 4.02 (t, 2H, J=6.4 Hz), 2.79 (t, 2H, J=6.2 Hz), 2.57 (q, 4H, J=7.1 Hz), 0.99 (t, 6H, J=7.1 Hz).

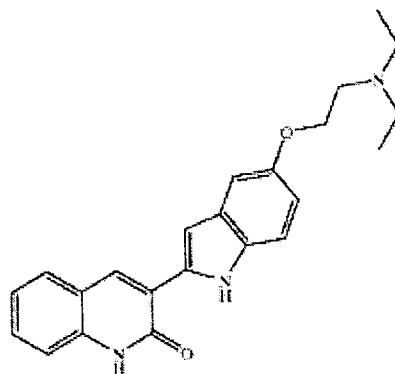
3- {5- [3- (بنزيل - مئيل - أمين) - بروبوکسي] - 1H- إندول - 2- يل} - 1H- کيولین
- 2- ون (1-16)



¹H NMR (400 MHz, (CD₃)₂SO) δ 12.14 (s, 1H), 11.42 (s, 1H), 8.50 (s, 1H), 7.73 (br d, 1 H, J=7.7 Hz), 7.51 (br t, 1H, J=7.3 Hz), 7.41 (d, 1H, J=8.8 Hz), 7.37 (br d, 1H, J=8.2 Hz), 7.32 (br m, 5H), 7.24 (br t, 1H, J=7.5 Hz), 7.22 (br s, 1H), 7.04 (d, 1H, J=1.7 Hz), 6.73 (dd, 1 H, J=8.6, 2.2 Hz), 4.03 (br m, 2H), 3.50 (br s, 2H), 2.70 (br m, 2H), 2.16 (br s, 3H), 1.94 (br m, 2H).

1- {2- (2- {2- (2-oxo-1,2-dihydro-quinolin-3-yl)-1H- إندول - 2- يل} - 2- ثاني هيدرو - کيولین - 3- يل) - 2- أکسو - 1- ثاني هيدرو - کيولین - 3- يل} - 1H- إندول - 5- يل
- 4- کربونيتريل (1-17)

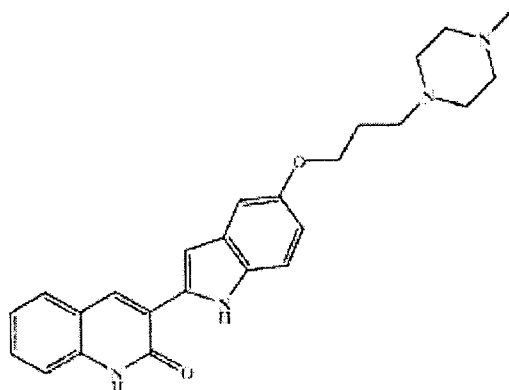
1-{2-[2-(2-oxo-1,2-dihydro-quinolin-3-yl)-1H-indol-5-yloxy]-ethyl}-piperidine-4-carbonitrile (1-17)



^1H NMR (400 MHz, $(\text{CD}_3)_2\text{SO}$) δ 12.14 (s, 1H), 11.41 (s, 1H), 8.50 (s, 1H), 7.73 (br d, 1H, $J=7.5$ Hz), 7.51 (br t, 1H, $J=7.8$ Hz), 7.41 (d, 1H, $J=8.6$ Hz), 7.37 (br d, 1H, $J=7.9$ Hz), 7.24 (br t, 1H, $J=7.1$ Hz), 7.21 (d, 1H, $J=1.3$ Hz), 7.06 (d, 1H, $J=2.2$ Hz), 6.76 (dd, 1H, $J=8.6, 2.4$ Hz), 4.07 (t, 2H, $J=5.7$ Hz), 2.86 (m, 1H), 2.72 (t, 2H, $J=5.7$ Hz), 2.67 (m, 2H), 2.41 (m, 2H), 1.87 (m, 2H), 1.72 (m, 2H).

۳-۵-۳- (۴-مئیل - بیبرازین - ۱-یل) - بروبوکسی- 1H- ایندول - ۲-یل - [۱۸-۱] 1H- کونولین - ۲-ون

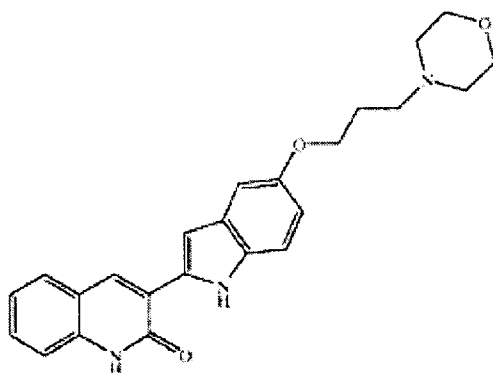
3-{5-[3-(4-methyl-piperazin-1-yl)-propoxy]-1H-indol-2-yl}-1H-quinolin-2-one
(1-18)



^1H NMR (400 MHz, $(\text{CD}_3)_2\text{SO}$) δ 12.15 (s, 1H), 11.41 (s, 1H), 8.49 (s, 1H), 7.72 (br, d, 1H, $J=7.9$ Hz), 7.51 (br t, 1H, $J=7.7$ Hz), 7.40 (d, 1H, $J=8.8$ Hz), 7.37 (br d, 1H, $J=8.2$ Hz), 7.24 (br t, 1H, $J=7.5$ Hz), 7.20 (br s, 1H), 7.03 (br s, 1H), 6.75 (dd, 1H, $J=8.8, 1.8$ Hz), 3.99 (t, 2H, $J=6.4$ Hz), 2.44 (t, 3H, $J=7.1$ Hz), 2.36 (br m, 8H), 2.15 (s, 3H), 1.87 (m, 2H).

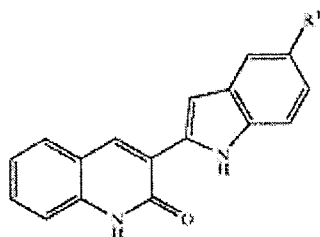
۳-۵-۳- (مورفولین - ۴-یل - بروبوکسی) - 1H- ایندول - ۲-یل - [۱۹-۱] 1H- کونولین - ۲-ون

3-[5-(3-morpholin-4-yl-propoxy)-1H-indol-2-yl]1H-quinolin-2-one (1-19)



^1H NMR (400 MHz, $(\text{CD}_3)_2\text{SO}$) δ 12.14 (s, 1H), 11.41 (s, 1H), 8.50 (s, 1H), 7.73 (br d, 1H, $J=7.1$ Hz), 7.51 (br t, 1H, $J=7.6$ Hz), 7.41 (d, 1H, $J=8.8$ Hz), 7.37 (br d, 1H, $J=8.2$ Hz), 7.24 (br t, 1H, $J=7.7$ Hz), 7.21 (d, 1H, $J=1.5$ Hz), 7.04 (d, 1H, $J=2.2$ Hz), 6.76 (dd, 1H, $J=8.6, 2.2$ Hz), 4.01 (t, 2H, $J=6.4$ Hz), 3.58 (t, 4H, $J=4.6$ Hz), 2.45 (t, 2H, $J=7.1$ Hz), 2.38 (br m, 4H), 1.89 (pentet, 2H, $J=7.0$ Hz).

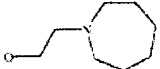
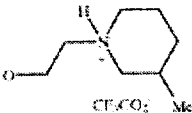
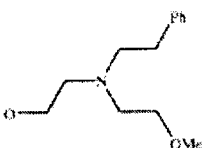
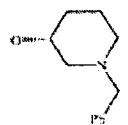
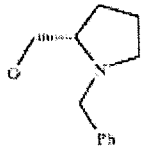
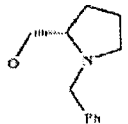
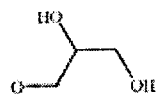
جدول ١

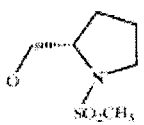
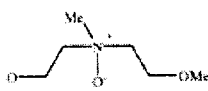
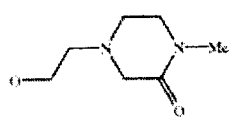
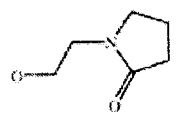
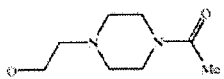
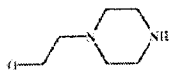
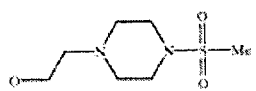
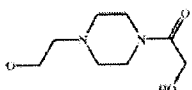
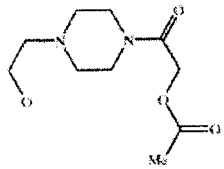


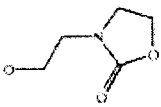
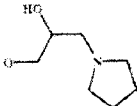
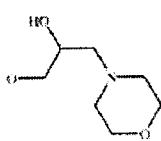
١٠

رقم المركب	الاسم	R
٢٠-١	3-(5-{2-[bis(2-methoxyethyl) amino] ethoxy}-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone	
٢١-١	3-(5-{2-[ethyl(2-methoxyethyl) amino] ethoxy}-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone	

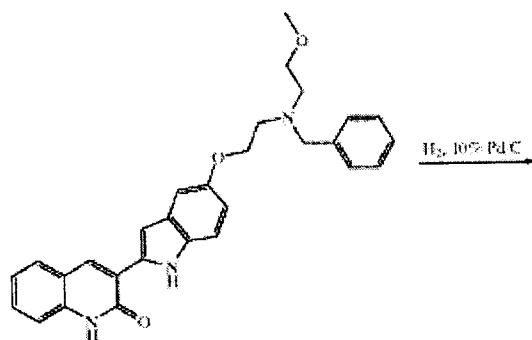
	3-(5-{2-[(2methoxyethyl)(methyl)amino]ethoxy} 1H-indol-1-yl)-2(1H)-quinolinone	22-1
	3-(5-{2-[(2S)-2-(methoxymethyl)pyrrolidinyl]ethoxy}-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone	23-1
	3-(5-{2-[(2R)-2-(methoxymethyl)pyrrolidinyl]ethoxy}-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone	24-1
	3-{5-[(4-methoxy-2-pyridinyl)methoxy]-1H-indol-1-yl}-2(1H)-quinolinone	25-1
	3-(5-{2-[benzyl(butyl)amino]ethoxy}-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone	26-1
	3-(5-{3-[benzyl(2-methoxyethyl)amino]propoxy}-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone	27-1
	3-{5-[(4-ethoxy-2-pyridinyl)methoxy]-1H-indol-1-yl}-2(1H)-quinolinone	28-1
	3-{2-[(3-methoxy-1-pyrrolidinyl)ethoxy]-1H-indol-2-yl}-2(1H)-quinolinone	29-1
	3-{5-[2-(4-methoxy-1-piperidinyl)ethoxy]-1H-indol-2-yl}-2(1H)-quinolinone	30-1

	3-{5-[2-(1-azepanyl)ethoxy]-1H-indol-2-yl}-2(1H)-quinolinone	۳۱-۱
	3-(methoxymethyl)-1-(2-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol-5-yl]oxy}ethyl)piperidinium trifluoroacetate	۳۲-۱
	3-(5-{2-[(2-methoxyethyl)(2-phenylethyl)amino]ethoxy}-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone	۳۳-۱
	3-(5-{[(3R)-1-benzylpiperidinyl]oxy}-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone	۳۴-۱
	3-(5-{[(2S)-1-benzylpyrrolidinyl]methoxy}-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone	۳۵-۱
	3-{5-[(2S)-pyrrolidinylmethoxy]-1H-indol-2-yl}-2(1H)-quinolinone	۳۶-۱
OMe	3-(5-methoxy-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone	۳۷-۱
OCH ₂ CH ₂ OMe	3-[5-(2-methoxyethoxy)-1H-indol-2-yl]-2(1H)-quinolinone	۳۸-۱
	3-[5-(2,3-dihydroxypropoxy)-1H-indol-2-yl]-2(1H)-quinolinone	۳۹-۱

	3-(5-{[(2S)-1-(methanesulfonyl)pyrrolidin-2-yl]methoxy}-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone	۴۰-۱
	3-(5-{2-(2-methoxyethyl)(methylnitroxy)ethoxy}-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone	۴۱-۱
	3-{5-[2-(4-methyl-3-oxo-1-piperazinyl)ethoxy]-1H-indol-2-yl}2(1H)-quinolinone	۴۲-۱
	3-{5-[2-(2-oxo-1-pyrrolidinyl)ethoxy]-1H-indol-2-yl}-2(1H)-quinolinone	۴۳-۱
	3-{5-[2-(4-acetyl-1-piperazinyl)ethoxy]-1H-indol-2-yl}-2(1H)-quinolinone	۴۴-۱
	3-{5-[2-(1-piperazinyl)ethoxy]-1H-indol-2-yl}-2(1H)-quinolinone	۴۵-۱
	3-(5-{2-[4-(methanesulfonyl)-1-piperazinyl]ethoxy}-1H-indol-2-yl)2(1H)-quinolinone	۴۶-۱
	3-{5-[2-(4-glycoloyl-1-piperazinyl)ethoxy]-1H-indol-2-yl}2(1H)-quinolinone	۴۷-۱
	2-oxo-2-[4-(2-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol-5-yl]oxy}ethyl)-1-piperazinyl]ethyl acetate	۴۸-۱

	3-{5-[2-(2-oxo-1,3-oxazolidin-3-yl)ethoxy]-1H-indol-2-yl}-2(1H)-quinolinone	٤٩-١
	3-{5-[2-hydroxy-3-(1-pyrrolidinyl)propoxy]-1H-indol-2-yl}-2(1H)-quinolinone	٥٠-١
	3-{5-[2-hydroxy-3-(4-morpholinyl)propoxy]-1H-indol-2-yl}-2(1H)-quinolinone	٥١-١
OCH ₂ CO ₂ H	{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol-5-yl]oxy}acetic acid	٥٢-١
OCH ₂ CN	{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol-5-yl]oxy}acetonitrile	٥٣-١
OH	3-(5-hydroxy-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone	٥٤-١
H	3-(1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone	٥٥-١

٢ *hhm*



بالترشيح وركز الرشيع حتى صلب أصفر الذي تم تنقيته بالكروماتوجرافية على عمود السليكا. التنقية بخلات الإيثيل حتى ٢٥٪ NH₃-EtOH / خلات الإيثيل أعطى ٣- (٥- -٢- [٢- ميثوكسي إيثيل] أمين) إيثوكسي { 1H- إندول -٢- يل } -٢ (1H) كوينولين (١-٢) 3-(5-{2- [(2-methoxyethyl)amino]ethoxy}-1H-indol2-yl)-2(1H)-quinolinone (2-1) في صورة صلب أصفر. ٥

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ 11.05 (s, 1H), 9.65 (br s, 1H), 8.32 (s, 1H), 7.67 (d, 1H, J=8 Hz), 7.51 (t, 1H, J=8 Hz), 7.34 (d, 1H, J=8 Hz), 7.29 (t, 1H, J=8 Hz), 7.24 (d, 1H, J=8 Hz), 7.09 (s, 1H), 6.96 (s, 1H), 6.90 (dd, 1H, J=8, 2 Hz), 4.15 (t, 2H, J=5 Hz), 3.55 (t, 2H, J=5 Hz), 3.38 (s, 3H), 3.07 (t, 2H, J=5 Hz), 2.91 (t, 2H, J=5 Hz).

١٠ ٣- [٥- -٢- { ٢- ميثوكسي إيثيل } -٢- ميثوكسي -٥- بيريميدينيل] ميثيل] أمين { إيثوكسي (1H- إندول -٢- يل) -٢ (1H) - كوينولين (٢-٢) 3-[5-(2-{ (2-methoxyethyl)[(2-methoxy - 5- pyridinyl) methyl] amino} ethoxy)-1H-indol-2-yl]-2(1H)quinolinone (2-2)

١٥ تم تقليب محلول من ٣- (٥- -٢- { ٢- ميثوكسي إيثيل } -٢- ميثوكسي -٥- بيريميدينيل] أمين] إيثوكسي { 1H- إندول -٢- يل } -٢ (1H) - كوينولين (٢-٢)

3-(5-{2- [(2-methoxyethyl)amino]ethoxy}-1H-indol2-yl)-2(1H)-quinolinone (2-1)

(١٥٠ مجم، ٠,٤ ملي جزئ جرامي)، ٢- ميثوكسي بيريميدين -٥- كربوكسسالدهيد

(١١٥٠ مجم، ٠,٨ ملي جزئ جرامي) وثالث أسيتوكسي بوروهيدريد الصوديوم (١٦٨

٢٠ مجم، ٠,٨ ملي جزئ جرامي) في DCE (٢٥ ملي لتر) تحت الظروف المحيطة لمدة ١٨

ساعة. ركز خليط التفاعل، وقسم الراسب بين خلات الإيثيل ومحلول بيكربونات صوديوم

مشبعة. غسلت الطبقة العضوية بمحلول ملحي، وجففت عبر كبريتات الماغنسيوم

وركزت. تم تعليق الراسب في إيثيل الإثير بمساعدة الموجات الصوتية ثم رشح وجفف

بالهواء ليعطي ٣- [٥- -٢- { ٢- ميثوكسي إيثيل } -٢- ميثوكسي -٥- بيريميدينيل] ميثيل] أمين { إيثوكسي (1H- إندول -٢- يل) -٢ (1H) - كوينولين (٢-٢)

٢٥ ميثيل] أمين { إيثوكسي (1H- إندول -٢- يل) -٢ (1H) - كوينولين (٢-٢)

3-[5 -(2-{ (2- methoxyethyl)[(2-methoxy - 5- pyridiny1) methyl] amino} ethoxy)
-1H -indol-2-yl]-2(1H)quinolinone (2-2)

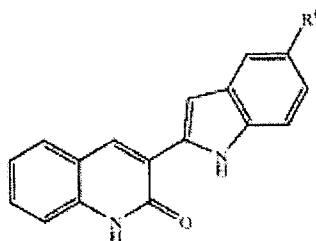
في صورة صلب أصفر .

¹H NMR (300 MHz, CDC1₃) δ 11.05 (s, 1H), 9.60 (s, 1H), 8.53 (s, 2H), 8.33 (s, 1H), 7.68 (d, 1H, J=8 Hz), 7.52 (t, 1H, J=8 Hz), 7.34 (d, 1H, J=8 Hz), 7.27 (t, 1H, J=8 Hz), 7.22 (d, 1H, J=8 Hz), 7.05 (s, 1H), 6.96 (s, 1H), 6 J=8,2 Hz), 4.13 (t, 2H, J=6 Hz), 4.01 (s, 3H), 3.80 (s, 2H), 3.53 (t, 2H, 3.34 (s, 3H), 3.01 (t, 2H, J=6 Hz), 2.84 (t, 2H, J=6 Hz).

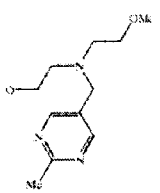
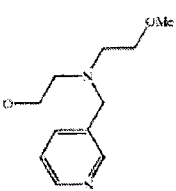
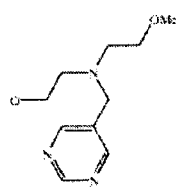
تم تحضير المركبات ٢-٣ حتى ١٢-٢ في جدول ٢ بالتعديلات البسيطة
للبروتوكولات الموصوفة بأعلى. يكون طيف NMR المنتقى لكل من ٢-٣ و ٢-٤ كما يلي:

¹H NMR (400 MHz, CDC1₃) δ 11.05 (s, 1H), 9.65 (s, 1H), 8.54 (dd, 1H, J=4,1 Hz), 8.33 (s, 1H), 7.68 (d, 1H, J=7 Hz), 7.52 (t, 1H, J=8 Hz), 7.33 (m, 3 H), 7.28 (t, 1H, J=7 Hz), 7.24 (d, 1H, J=8 Hz), 7.03 (d, 1H, J=2 Hz), 6.96 (d, 1H, J=2 Hz), 6.85 (dd, 1H, J=8, 2 Hz), 4.13 (t, 2H, J=6 Hz), 3.85 (s, 2H), 3.53 (t, 2H, J=6 Hz), 3.33 (s, 3H), 3.03 (t, 2H, J=6 Hz), 2.86 (t, 2H, J=6 Hz). 2-4, ¹H NMR (400 MHz, CDC1₃) δ 11.05 (s, 1H), 9.40 (br s, 1H), 8.53 (d, 1H, J=5 Hz), 8.32 (s, 1H), 7.68 (d, 1H, J=8 Hz), 7.64 (t, 1H, J=7 Hz), 7.56 (d, 1H, J=8 Hz), 7.51 (t, 1H, J=8 Hz), 7.34-7.21 (m, 3H), 7.14 (t, 1H, J=7 Hz), 7.05 (s, 1H), 6.95 (s, 1H), 6.85 (d, 1H, J=8 Hz), 4.14 (t, 2H, J=6 Hz), 3.99 (s, 2H), 3.55 (t, 2H, J=6 Hz), 3.33 (s, 3H), 3.09 (t, 2H, J=6 Hz), 2.93 (t, 2H, J=6 Hz).

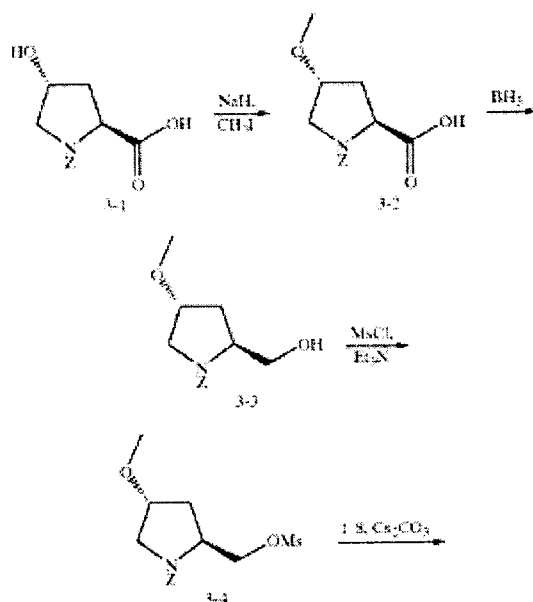
جدول ٢



رقم المركب	الاسم	R
٣-٢	3-(5-{2-[(2-methoxyethyl) (4-pyridinylmethyl)amino] ethoxy}-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone	
٤-٢	3-(5-{2-[(2-methoxyethyl) (2-pyridinylmethyl)amino] ethoxy}-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone	
٥-٢	3-[5-(2-{(2-methoxyethyl)[(6-methyl-2-pyridinyl)methyl]amino}ethoxy)-1H-indol-1-2-yl]-2(1H)-quinolinone	
٦-٢	3-[5-(2-{(2-methoxyethyl)[(1-oxido-4-pyridinyl)methyl]amino}ethoxy)-1H-indol-1-2-yl]-2(1H)-quinolinone	
٧-٢	3-(5-{2-[(2-methoxyethyl) (1,3-thiazol-1-2ylmethyl)amino] ethoxy}-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone	
٨-٢	3-(5-{2-[(1H-imidazo-1-2-ylmeth yl) (2methoxyethyl)amino] ethoxy}-1H-indol-2yl)-2(1H)-quinolinone	
٩-٢	3-[5-(2-{(2-methoxyethyl)[(6-methoxy-3pyridinyl)methyl]amino }ethoxy)-1HIndo-1-2-yl]-2(1H)-quinolinone	

	3-[5-(2-{(2-methoxyethyl)[(2-methyl-5-pyrimidinyl)methyl]amino}ethoxy)-1H-indol-1-yl]-2(1H)-quinolinone	١٠-٢
	3-(5-{2-[(2-methoxyethyl)(3-pyridinylmethyl)amino]ethoxy}-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone	١١-٢
	3-(5-{2-[(2-methoxyethyl)(5-pyrimidinylmethyl)amino]ethoxy}-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone	١٢-٢

الرسم التخطيطي ٣



(4R, 2S) - ١ - [(بنزيل أوكسي) كربونيل] - ٤ - ميثوكسي - ٢ - حمض كربوكسيليك

بيروليدين (٢-٣) ٥

يضاف هيدريد الصوديوم (٥٤٣ مجم، ٢٢,٦ ملي جزئ جرامي، ٢ مكافئ) بعناية إلى محلول من (4R, 2S) - ١ - [(بنزيل أوكسي) كربونيل] - ٤ - هيدروكسي - ٢ - حمض كربوكسيليك بيروليدين (٣-١، ٣ جم، ١١,٣ ملي جزئ جرامي، ١ مكافئ) في

رابع هيدروفيوران (١٠٠ ملي لتر) عند صفر°م، وتم تقليب الخلط الناتج لمدة ٢٠ دقيقة. ويضاف يوديد الميثان (٢,١١ ملي لتر، ٣٣,٩ ملي جزئ جرامي، ٣ مكافئ) ويتم تدفئة الخليط حتى ٢٣°م ويقلب لمدة ٢٠ ساعة. ثم خفف خليط التفاعل بمحلول بيكربونات صوديوم مشبعة ويغسل بخلات الإيثيل (٢ × ١٠٠ ملي لتر). ثم يتم تحميض الطبقة المائية بمحلول HCl ١ عياري حتى أس هيدروجيني pH ٣ وتستخلص بخلات الإيثيل (١٠٠ ملي لتر). ثم تخفف هذه الطبقة العضوية خلال سلفات الصوديوم وتركز لتعطي (4R, 2S) -١- [(بنزيل أوكسي) كربونيل] -٤- ميثوكسي -٢- حمض كربوكسيليك بيروليدين (٢-٣)

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃) major rotamer: δ 7.40-7.25 (br m, 5H), 5.20 (s, 2H), 4.52 (t, 1H, J=7.4 Hz), 4.00 (m, 1H), 3.67 (dd, 1H, J=11.4, 2.8 Hz), 3.57 (dd, 1H, J=11.4, 4.6 Hz), 3.32 (s, 3H), 2.34 (m, 2H).

بنزيل (4R, 2S) -٢- (هيدروكسي مثيل) -٤- ميثوكسي -١- بيروليدين كربوكسيلات (٣-٣)

Benzyl (2S,4R)-2-(hydroxymethyl)-4-methoxy-1-pyrrolidinecarboxylate (3-3)

يضاف محلول من معقد بوران- رابع هيدروفيوران في THF (١ مولاري، ٥٣ ملي لتر، ٥٣ ملي جزئ جرامي، ٣,٥ مكافئ) إلى محلول من (4R, 2S) -١- [(بنزيل أوكسي) كربونيل] -٤- ميثوكسي -٢- حمض بيروليدين كربوكسيليك (٢-٣، ٤,٢٣ جم، ١٥,١ ملي جزئ جرامي، ١ مكافئ) في رابع هيدروفيوران (٢٠٠ ملي لتر) عند صفر°م. ثم تدفئة الخليط الناتج حتى ٢٣°م ويقلب لمدة ساعة واحدة. ويتم إخماد البوران الزائد بعناية بالماء. ثم يقسم الخليط بين خليط ١ : ١ من محلول كربونات صوديوم مشبعة ومحلول ملحي (٣٠٠ ملي لتر) وخلات الإيثيل (٣٠٠ ملي لتر). وتجفف الطبقة العضوية عبر كبريتات الصوديوم وتركز بعد ذلك. وتم تنقية الراسب بكروماتوجرافي عمود الوميض (١٠٠٪ هكسان في البداية، تتدرج حتى ١٠٠٪ خلات الإيثيل) ليعطي بنزيل (4R, 2S) -٢- (هيدروكسي مثيل) -٤- ميثوكسي -١- بيروليدين كربوكسيلات (٣-٣) في صورة زيت عديم اللون.

¹H NMR (400 MHz, CDC1₃) major rotamer: δ 7.37-7.25 (br m, 5H), 5.18 (d, 1H, J=12.4 Hz), 5.13 (d, 1H, J=12.2 Hz), 4.51 (dd, 1H, J=8.3, 2.2 Hz), 3.86 (m, 1H), 3.78 (dd, 1H, J=11.7, 2.2 Hz), 3.72 (br d, 1H, J=11.7 Hz), 3.61 (ddd, 1H, J=9.8, 7.4, 60 2.2 Hz), 3.44 (dd, 1H, J=12.2, 4.4 Hz), 3.30 (s, 3H), 2.18 (m, 1H), 1.64 (m, 1H).

٥ بنزيل (4R, 2S) -٤- ميثوكسي -٢- [[مethyl sulfonil] أوكسي] ميثيل -١- بيروليدين كربوكسيلات (٤-٣)

Benzyl (2S,4R)-4-methoxy-2-[[(methy lsulfonyl) oxy] methyl]-l-

pyrrolidinecarboxylate (3-4)

١٠ يضاف كلوريد ميثان سلفونيل (٠,١٧٥ ملي، ٢,٢٦ ملي جزئ جرامي، ١,٢ مكافئ) إلى محلول من بنزيل بنزيل (4R, 2S) -٢- (هيدروكسي ميثيل) -٤- ميثوكسي -١- بيروليدين كربوكسيلات (٣-٣) ٠,٥ جم، ١,٨٨ ملي جزئ جرامي، ١ مكافئ) وثالث إيثيل الأمين (٠,٣٩٤ ملي، ٢,٨٣ ملي جزئ جرامي، ١,٥ مكافئ) في ثاني كلور الميثان (٣٠ مللي لتر) عند صفر °م. ويتم تدفئة الخليط الناتج حتى ٢٣ °م ويقلب لمدة ساعة واحدة، ويتم تقسيم خليط التفاعل بين محلول بيكربونات صوديوم مشبعة وثاني كلور ميثان (٢ × ٤٠ ملي لتر). وتجفف الطبقات العضوية المتحدة عبر سلفات الصوديوم وتركز. ١٥ وتم تنقية الراسب بكروماتوجرافية عمود الوميض (١٠٠٪ هكسان في البداية، يتدرج حتى ١٠٠٪ من خلاص الإيثيل) ليعطي بنزيل بنزيل (4R, 2S) -٤- ميثوكسي -٢- [[مethyl sulfonil] أوكسي] ميثيل -١- بيروليدين كربوكسيلات (٤-٣)

Benzyl (2S,4R)-4-methoxy-2-[[(methy lsulfonyl) oxy] methyl]-l-

pyrrolidinecarboxylate (3-4)

٢٠

في صورة زيت أصفر فاتح.

¹H NMR (400 MHz, CDC1₃) major rotamer: δ 7.37-7.25 (br m, 5H), 5.17 (d, 1H, J=11.8 Hz), 5.10 (d, 1H, J=11.8 Hz), 4.65 (dd, 1H, J=8.3, 3.8 Hz), 4.24 (br m, 2H), 3.95 (m, 1H), 3.68 (br d, 1H, J=12.0 Hz), 3.45 (dd, 1H, J=12.0, 4.4 Hz), 3.30 (s, 3H), 2.88 (s, 3H), 2.39 (m, 1H), 2.12 (m, 1H).

٢٥

رباعي بيوتيل ٥- (4R, 2S) - ١- [(بنزيل أوكسي) كربونيل] - ٤- ميثوكسي
بيروليدينيل {ميثوكسي} - ٢- (٢- كلور - ٣- كوينولينيل) - 1H- إندول - ١-
كربوكسيلات (٥-٣)

tert- Butyl 5-((2S,4R)-1-[(benzyloxy)carbonyl]4-methoxyl pyrrolidinyl)
methoxy)- 2-(2-chloro- 3 quinoliny)-1H-indole-1-carboxylate (3-5) ٥

تم تسخين خليط من بنزيل بنزيل (4R, 2S) - ٤- ميثوكسي - ٢- [[ميثيل
سلفونيل] أوكسي] - ١- بيروليدين كربوكسيلات (٤-٣)

Benzyl (2S,4R)-4-methoxy-2-[[[(methy lsulfonyl) oxy] methyl]-1-
pyrrolidinecarboxylate (3-4)

١٠ ٣٨٠ مجم، ١,١١ ملي جزئ جرامي، ١ مكافئ)، ٢- ب (٤٣٧ مجم، ١,١١ ملي جزئ

جرامي، ١ مكافئ) وكربونات السيزيوم (٤٣٣ مجم، ١,٣٣ ملي جزئ جرامي، ١,٢
مكافئ) في DMF (٥ ملي لتر) عند ٧٠°م لمدة ٣ ساعات. يقسم خليط التفاعل بين الماء
وخلات الإثيل (٢ × ٥٠ ملي لتر). وتجفف الطبقات العضوية المتحدة عبر سلفات
الصوديوم وتركز. وتتم تنقية الراسب بكماتوجرافية عمود الوميض (١٠٠٪ هكسان،

١٥ يتدرج حتى ٤٠٪ خلالات الإثيل في الهكسان) ليعطي مركب رباعي بيوتيل ٥- (4R, 2S)
١- [(بنزيل أوكسي) كربونيل] - ٤- ميثوكسي بيروليدينيل {ميثوكسي} - ٢- (٢- كلور
٣- كوينولينيل) - 1H- إندول - ١- كربوكسيلات (٥-٣).

¹H NMR (400 MHz, CDC1₃) major rotamer: δ 8.17 (m, 2H), 8.08 (d, 1H, J=8.5
Hz), 7.87 (br d, 1H, J=8.6 Hz), 7.78 (t, 1H, J=8.4 Hz) 7.61 (t, 1H, J=8.4 Hz), 7.38-
7.22 (br m, 5H), 7.10 (br s, 1H), 6.94 (br m, 1H), 6.56 (s, 1H), 5.17 (br s, 2H), 4.35 ٢٠
(br m, 2H), 4.16 (br m, 2H), 3.60 (br m, 2H), 3.34 (s, 3H), 2.88 (s, 3H), 2.32 (m,
1H), 2.23 (m, 1H).

رباعي بيوتيل ٢- (٢- كلور - ٣- كوينولينيل) - ٥- [(4R, 2S) - ٤- ميثوكسي

بيروليدينيل {ميثوكسي} - 1H- إندول - ١- كربوكسيلات (٦-٣)

tert- Butyl 2-(2-chloro-3-quinoliny)-5- }[(2S,4R)4 ethoxypyrrolidinyl]

methoxy}-1H-indole-1- carboxylate (3-6)

¹H NMR (300 MHz, CD₃OD) δ 8.41 (s, 1H), 8.23 (d, 1H, J=9.3 Hz), 8.02 (br t, 2H, J=7.1 Hz), 7.86 (br t, 1H, J=7.9 Hz), 7.70 (br t, 1H, J=8.1 Hz), 7.25 (d, 1H, J=2.4 Hz), 7.09 (dd, 1H, J=9.0, 2.7), 6.73 (s, 1H), 4.45 (m, 1H), 4.23 (br m, 3H), 3.51 (br d, 1H, J=12.7 Hz), 3.41 (dd, 1H, J=12.7, 3.4 Hz), 3.40 (s, 3H), 2.47 (m, 1H), 2.06 (m, 1H).

٣- (٥- }[(2S,4R)4 ethoxypyrrolidinyl] methoxy 1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone (3-7)

يسخن محلول من رباعي بيوتيل ٢- (٢- كلور ٣- كوينولينيل) (٥- }[(2S,4R)4 ethoxypyrrolidinyl] methoxy 1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone (3-7)

٣- (٥- }[(2S,4R)4 ethoxypyrrolidinyl] methoxy 1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone (3-7)

methoxy}-1H-indole-1- carboxylate (3-6)

٣- (٥- }[(2S,4R)4 ethoxypyrrolidinyl] methoxy 1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone (3-7)

٣- (٥- }[(2S,4R)4 ethoxypyrrolidinyl] methoxy 1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone (3-7)

في صورة صلب أصفر.

¹H NMR (300 MHz, CD₃OD) δ 8.45 (s, 1H), 7.75 (d, 1H, J=7.8 Hz), 7.53 (br t, 1H, J=7.8 Hz), 7.38 (d, 1H, J=8.9 Hz), 7.38 (d, 1H, J=8.1 Hz), 7.29 (br t, 1H, J=7.3 Hz),

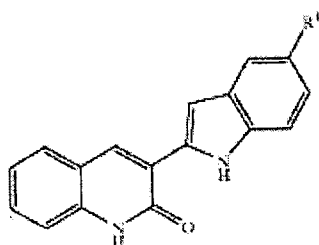
7.19 (s, 1H), 7.17 (d, 1H, J=2.4 Hz), 6.89 (dd, 1H, J=8.8, 2.4 Hz), 4.39 (dd, 1H, J=10.2, 2.8 Hz), 4.25 (m, 1H), 4.20 (m, 1H), 4.14 (m, 1H), 3.49 (dd, 1H, J=13.9, 6.9 Hz), 3.41 (dd, 1H, J=12.6, 3.6 Hz), 3.39 (s, 3H), 2.45 (br dd, 1H, J=13.9, 6.5 Hz), 2.05 (m, 1H).

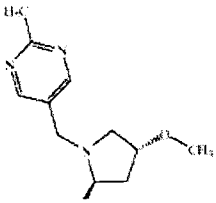
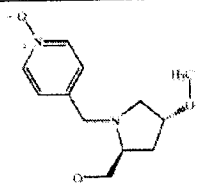
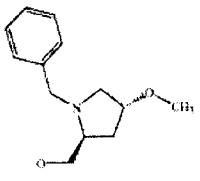
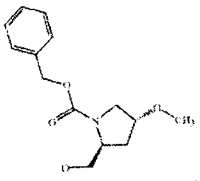
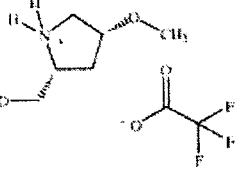
٥ تحضير المركبات ٣-٨ حتى ٣-٢١ في جدول ٣ بأسفل بالتعديل البسيط للبروتوكولات الموصوفة بأعلى. بالنسبة للأمثلة ٣-١٣ حتى ٣-١٥، تم استخدام (4R, 2S) -١- [بنزيلوكسي (كربونيل) -٤- هيدروكسي -٢- بيروليدين حمض كربوكسيلي في صورة مادة أولية. وللأمثلة ٣-١٧ حتى ٣-١٩، يتم استخدام TBSCl في مكان يوديد الميثان في الخطوة الأولى للتتابع الموصوف في الرسم التخطيطي ٣. للأمثلة ٣-٢٠ و ٣-٢١، يتم استخدام ١- (ثلاثي بيوتوكسي كربونيل) -٤- حمض بييريدين كربوكسيلي و ١- (رباعي بيوتوكسي كربونيل) -٣- حمض بييريدين كربوكسيلي كمادة أولية، على الترتيب. يكون طيف الرنين النووي المغناطيسي المختار لكل من ٣-٨ و ٣-٩ كما يلي:

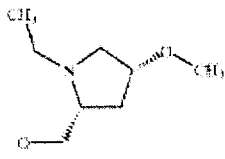
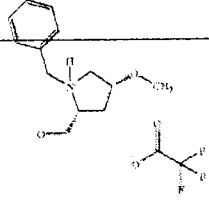
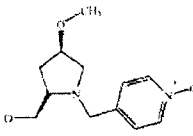
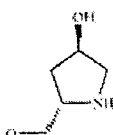
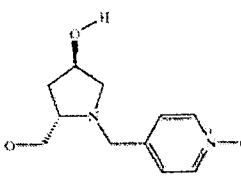
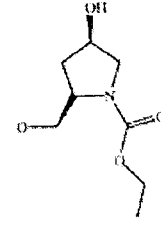
١٥ 3-8, ¹H NMR (400 MHz, CDCl₃) δ 11.1 (s, 1H), 9.27 (br s, 1H), 8.62 (s, 2H), 8.32 (s, 1H), 7.68 (d, 1H, J=8 Hz), 7.51 (t, 1H, J=8 Hz), 7.34 (d, 1H, J=8 Hz), 7.29 (t, 1H, J=7 Hz), 7.19 (d, 1H, J=8 Hz), 7.07 (d, 1H, J=2 Hz), 6.96 (br s, 1H), 6.87 (dd, 1H, J=8, 2 Hz), 4.25 (d, 1H, J=14 Hz), 4.05 (m, 2H), 3.94 (m, 1H), 3.58 (d, 1H, J=14 Hz), 3.36-3.22 (m, 2H), 3.30 (s, 3H), 2.71 (s, 3H), 2.38 (m, 1H), 2.12 (m, 1H), 1.96 (m, 1H). 3-9, ¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₆) δ 12.2 (s, 1H), 11.4 (s, 1H), 8.51 (s, 1H), 8.13 (d, 2H, J=7 Hz), 7.72 (d, 1H, J=7 Hz), 7.51 (t, 1H, J=8 Hz), 7.42-7.32 (m, 4 H), 7.24 (t, 1H, J=8 Hz), 7.20 (s, 1H), 7.05 (s, 1H), 6.74 (dd, 1H, J=8, 2 Hz), 4.13 (d, 1H, J=14 Hz), 4.04 (m, 1H), 3.91 (m, 2H), 3.54 (d, 1H, J=14 Hz), 3.20 (s, 3H), 3.20-3.13 (2H), 2.31 (m, 1H), 2.01 (m, 1H), 1.86 (m, 1H).

٢٠

جدول ٣



رقم المركب	الإسم	R
٨-٣	3-[5-((2S,4R)-4-methoxy-1-[(2-methyl-5-pyrimidinyl)methyl]pyrrolidinyl){methoxy}-1H-indol-2-yl]-2(1H)-quinolinone	
٩-٣	3-[5-((2S,4R)-4-methoxy-1-[(1-oxido-4-pyridinyl)methyl]pyrrolidinyl){methoxy}-1H-indol-2-yl]-2(1H)-quinolinone	
١٠-٣	3-(s-[(2S,4R)-1-benzyl-4-methoxypyrrolidinyl]methoxy)-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone	
١١-٣	Benzyl (2S,4R)-4-methoxy-2-([2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny1)-1H-indol-5yl]oxy)methyl-1-pyrrolidinecarboxylate	
١٢-٣	3-(5-[(2S,4R)-4-methoxy-1-methylpyrrolidinyl]methoxy)-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone	
١٣-٣	(2R,4R)-4-methoxy-2-([2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny1)-1H-indol-5-yl]oxy)methylpyrrolidinium trifluoroacetate	

	3-(5-{{(2R,4R)-1-ethyl-4-methoxy pyrrolidinyl}methoxy}-1H-indol-2-yl)- 2(1H)-quinolinone	14-3
	(2R,4R)-1-benzyl-4-methoxy-2-({[2-(2- oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol-5- yl]oxy} methyl)pyrrolidinium trifluoroacetate	15-3
	3-[5-{{(2R,4R)-4-methoxy-1-[(1-oxido- 4-pyridinyl)methyl] pyrrolidinyl} methoxy}-1H-indol-2-yl] 2(1H)- quinolinone	16-3
	3-(5-{{(2R,4R)-4- hydroxypyrrolidinyl} methoxy}-1H-indol- 2-yl)- 2(1H)-quinolinone	17-3
	3-[5-{{(2R,4R)-4-methoxy-1-[(1-oxido- 4-pyridinyl)methyl] pyrrolidinyl} methoxy}-1H-indol-2-yl] 2(1H)- quinolinone	18-3
	benzyl(2R,4R)-4-hydroxy-2-({[2-(2- oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H- indol-5-yl]oxy}methyl)-1- pyrrolidinecarboxylate	19-3

(١-٤، ١٣٨ مجم، ٠,٣٠ مللي جزئ جرامي، ١ مكافئ) في MeOH (٢٠ ملي لتر).
يضاف هيدروكسيد صوديوم ١ عياري (٦ ملي لتر، ٢٠ مكافئ) ويدفء المحلول عند
٥٠°م لمدة ٥ ساعات. ويركز التفاعل، ويتم تعليق الراسب في ٤ ملي لتر من الماء. ثم
يعادل هذا المعلق بحمض هيدروكلوريك ١ عياري ليعطي ١- (٢) - (٢) - (٢) - أوكسو -
٥ (١، ٢- ثاني هيدرو - ٣- كوينولينيل) - ١- هيدروجين - إندول - ٥- يل [أوكسي {إثيل)
٤- - بيبريدين حمض كربوكسيليك (٢-٤)

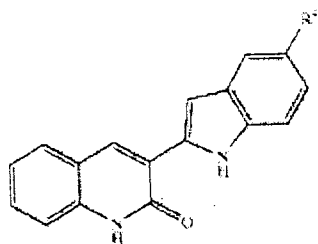
1-(2-{{2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H - indol - 5-yl}oxy}ethyl)-4-
piperidinecarboxylic acid (4-2)

في صورة صلب أصفر.

¹H NMR (300 MHz, CD₃OD) δ 8.45 (s, 1H), 7.74 (d, 1H, J=8 Hz), 7.53 (t, 1H, ١٠
J=8 Hz), 7.38 (m, 2H), 7.28 (t, 1H, J=8 Hz), 7.19 (s, 1H), 7.16 (s, 1H), 6.88 (dd, 1H,
J=9, 2 Hz), 4.34 (t, 2H, J=5 Hz), 3.53 (m, 2H), 3.47 (m, 2H), 2.42 (m, 1H), 2.11
(m, 2H), 1.95 (m, 2H).

ويتم تصنيع المركبات ٣-٤ حتى ١٦-٤ في جدول ٤ بأسفل عن طريق تعديلات
١٥ بسيطة في ظروف التحلل المائي الموصوف بأعلى. ويتم تحضير المواد السابقة المناظرة
للإستر بالألكلة الكيميائية بشكل مشابه للموصوف في المخططات ١ و ٣.

4-3, ¹H NMR(400 MHz, CD₃OD) δ 8.44 (s, 1H), 7.74 (d, 1H, J=8 Hz), 7.52
(t, 1H, J=7 Hz), 7.34 (d, 1H, J=8 Hz), 7.28 (t, 1H, J=7 Hz), 7.18 (br s, 1H), 6.92 (d,
1H, J=8 Hz), 4.36 (t, (t, 2H, J=5 Hz), 3.74 (t, 2H, J=5 Hz), 3.62 (t, 2H, J=5 Hz),
3.45 (m, 4H), 3.36 (s, 3H), 2.61 (t, 2H, J=5 Hz). 4-4, ¹H NMR (400 MHz, DMSO- ٢٠
d₆) δ 12.1 (s, 1H), 11.5 (s, 1H), 8.50 (s, 1H), 7.73 (d, 1H, J=8 Hz), 7.51 (t, 1H, J=8
Hz), 7.42 (d, 1H, J=8 Hz), 7.37 (d, 1H, J=8 Hz), 7.25 (t, 1H, J=8 Hz), 7.21 (s, 1H),
7.05 (s, 1H), 6.76 (dd, 1H, J=8, 2 Hz), 4.02 (m, 2H), 3.15-2.75 (m, 4H), 2.4-1.5 (m,
9H).

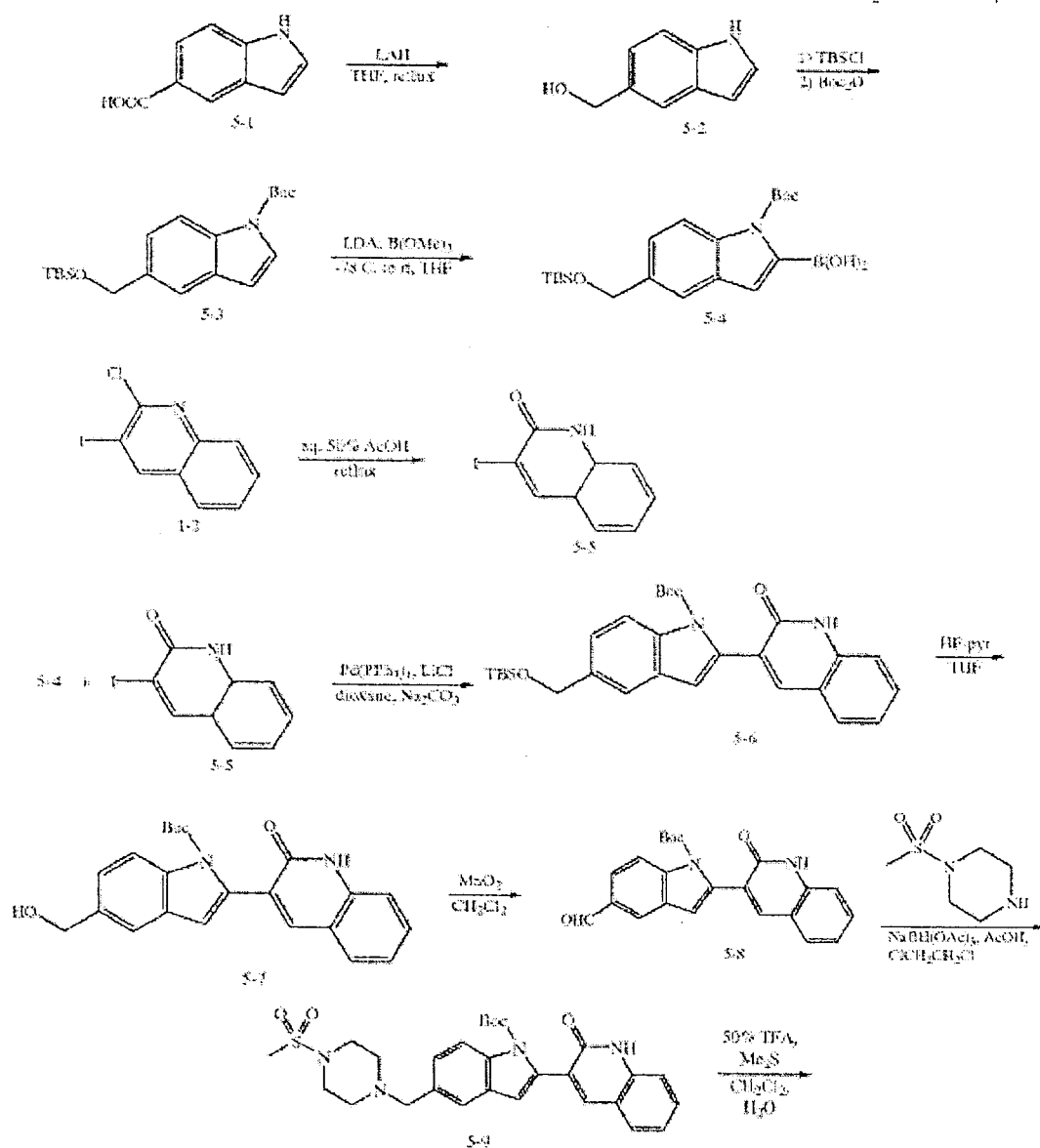


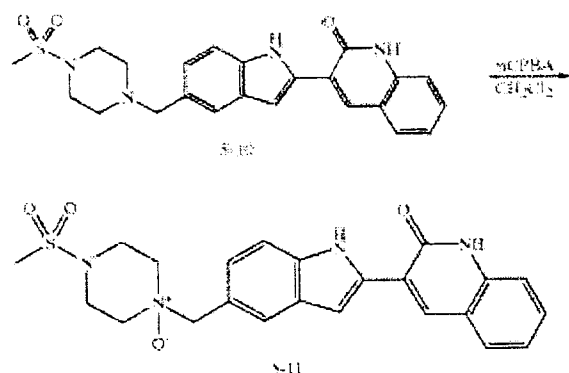
رقم المركب	الإسم	R
٣-٤	N-(2-methoxyethyl)-N-(2-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny)-1H-indol-5-yl]oxy}ethyl)-beta-alanine	
٤-٤	1-(3-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny)-1H-indol-5-yl]oxy}propyl)-4-piperidinecarboxylic acid	
٥-٤	3-[(2S,4R)-4-methoxy-2-({[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny)-1H-indol-5-yl]oxy}methyl)pyrrolidinyl]propanoic acid	
٦-٤	[(2S,4R)-4-methoxy-2-({[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny)-1H-indol-5-yl]oxy}methyl)pyrrolidinyl]acetic acid	
٧-٤	4-[(2S,4R)-4-methoxy-2-({[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny)-1H-indol-5-yl]oxy}methyl)pyrrolidinyl]butanoic acid	

	1-(3-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol-5-yl]oxy}propyl)-3-piperidinecarboxylic acid	۸-۴
	[(2-methoxyethyl)(2-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol-5-yl]oxy}ethyl)amino] acetic acid	۹-۴
	4-[(2-methoxyethyl)(2-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol-5-yl]oxy}ethyl)amino] butanoic acid	۱۰-۴
	1-(2-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol-5-yl]oxy}ethyl)-3-piperidinecarboxylic acid	۱۱-۴
	1-(3-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol-5-yl]oxy}propyl)-2-piperidinecarboxylic acid	۱۲-۴
	1-(2-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol-5-yl]oxy}ethyl)-4-piperidinecarboxylic acid	۱۳-۴
	2-carboxy-N-(2-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol-5-yl]oxy}ethyl)ethaniminium trifluoroacetate	۱۴-۴

	N-(2-carboxyethyl)- N-(2-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny)-1H-indol-5-yl]oxy}ethyl)cyclopropanaminium trifluoroacetate	١٥-٤
	N-cyclobutyl- N-(2-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny)-1H-indol-5-yl]oxy}ethyl)-beta-alanine	١٦-٤

الرسم التخطيطي ٥





(١- هيدروجين - إندول -٥- يل) - ميثانول (٢-٥)

(1H-Indol-5-yl)-methanol (5-2)

يضاف إلى محلول مقلب ميكانيكياً من ١- هيدروجين - إندول -٥- حمض كربوكسيليك (١-٥، ٢٠,٠١ جم، ١٢٤ ملي جزئ جرامي) في رابع هيدروفيوران (THF) (٥٠٠ ملي لتر) عند درجة الحرارة المحيطة ببطء محلول من LAH ١ مولار (1M) في الطولوين (١٨٦ ملي لتر، ١٨٦ ملي جزئ جرامي، ١,٥ مكافئ). ويسخن خليط التفاعل بالإرتجاع لمدة ساعة واحدة، ويبرد فجائياً بالتلج، ويقسم بين خلاص الإثيل وبيكربونات صوديوم مائية مشبعة NaHCO_3 . وتغسل الطبقة العضوية بمحلول ملحي، وتفصل، وتجفف على كبريتات ماغنسيوم (MgSO_4) وتركز في الفراغ. ويتصلب المنتج الخام عند بقاءه تحت ضغط مختزل. ثم تعليق الصلب الخام في الهكسان (٢٠٠ ملي لتر) وخلاص الإثيل (١٠ ملي لتر)، ويقلب طوال الليل، ويجمع بالترشيح ويجفف بالهواء ليعطي المنتج المرغوب في صورة صلب بني فاتح.

^1H NMR (400 MHz, CDCl_3) δ 8.24 (br s, 1H), 7.62 (s, 1H), 7.36 (d, 1H, $J=8.4$ Hz), 7.23 (d, 1H, $J=8.4$ Hz), 7.20 (s, 1H), 6.54 (s, 1H), 4.75 (s, 2H), 1.68 (s, 1H).

٥- (رباعي بيوتيل - ثاني مئيل - سيلانيل أوكسي مئيل) - إندول -١- حمض كربوكسيليك ثلاثي بيوتيل إستر (٣-٥)

5-(tert- Butyl-dimethyl-silanyloxymethyl)-indole-1-carboxylic acid tert-butyl ester
(5-3)

تم معالجة محلول مقلب من (١- هيدروجين - إندول -٥- يل) -ميثانول

(1H-Indol-5-yl)-methanol (5-2)

٥ (٢-٥، ١٦،٥ جم، ١١٢،١ ملي جزئ جرامي) في ثاني كلور الميثان dichloromethane

(٣٠٠ ملي لتر) عند درجة الحرارة المحيطة بثاني أيزوبروبيل إيثيل أمين diisopropyl

ethylamine (٣٩ ملي لتر، ٢٢٤،٢ ملي جزئ جرامي، ٢ مكافئ)، كلوريد ثلاثي-

بيوتيل ثاني ميثيل سيليل tertbutyldimethylsilyl chloride (١٨،٦ جم، ١٢٣،٣ ملي جزئ

جرامسي، ١،١٠ مكافئ) و ٤- (N، N- ثاني ميثيل أمين) بيريدين 4-(N,N-

١٠ dimethylamino) pyridine (١،٣٧ جم، ١١،٢ ملي جزئ جرامي، ١،٠ مكافئ) يقلب

خليط التفاعل عند درجة حرارة الغرفة لمدة ٣٠ دقيقة، يركز في الفراغ، ويقسم بين

خلات الإيثيل ethyl acetate وحمض هيدروكلوريك -٠،٥ عياري 0.5N-HCl، وتغسل

الطبقة العضوية بمحلول ملحي، تفصل، تجفف على كبريتات ماغنسيوم (MgSO₄)، تركز

في الفراغ لتعطي سيليل إيثيل silylether خام في صورة صلب بني فاتح. ويذاب المنتج

١٥ الخام وثاني- رباعي- بيوتيل ثاني كربونات (٢٦،٩ جم، ١٢٣،٣ ملي جزئ جرامي) في

ثاني كلور الميثان (٣٠٠ ملي لتر) ويقلب عند درجة الحرارة المحيطة في وجود (N، N-

ثاني ميثيل أمين) بيريدين 4-(N,N-dimethylamino) (١،٣٧ جم، ١١،٢ ملي جزئ

جرامسي) لمدة ساعتين. ويركز خليط التفاعل في الفراغ، ويقسم بين خلالات الإيثيل ethyl

acetate وحمض هيدروكلوريك -٠،٥ عياري 0.5N-HCl. وتغسل الطبقة العضوية

٢٠ بمحلول ملحي، وتفصل، وتجفف كبريتات ماغنسيوم (MgSO₄) وتركز في الفراغ لتعطي

الزيت الخام. كروماتوجرافية (SiO₂، ١٠٪ خلالات الإيثيل في الهكسان) أعطت ٥- (ثلاثي

بيوتيل- ثاني ميثيل- سيلانيل أوكسي ميثيل) - إندول -١- حمض كربوكسيليك ثلاثي

بيوتيل إستر (٣-٥)

5-(tert-Butyl-dimethyl-silanyloxymethyl)-indole-1-carboxylic acid tert-butyl ester

(5-3)

كصلب أبيض.

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃) δ 7.97 (d, 1H, J=8.0 Hz), 7.47 (d, 1H, J=3.2 Hz), 7.41 (s, 1H), 7.15 (d, 1H, J=7.7 Hz), 6.44 (d, 1H, J=3.6 Hz), 4.72 (s, 2H), 1.56 (s, 9H), 0.84 (s, 9H), 0.00 (s, 6H).

٥ - (رباعي بيوتيل - ثاني ميثيل - سيلانيل أوكسي ميثيل) - إندول - ١ - رباعي بيوتيل أوكسي كربونيل إندول - ٢ - حمض بورونيك (٥-٤)

5-(tert- Butyl-dimethyl-silanyloxymethyl)-indole-1-carboxylic acid tert-butyl ester (5-4)

١٠ إلى محلول مقلب من (رباعي بيوتيل - ثاني ميثيل - سيلانيل أوكسي ميثيل) - إندول - ١ - حمض كربوكسيليك رباعي بيوتيل إستر (٥-٣، ٣٨,٦ جم، ١٠٦,٧ ملي جزئ جرامي) في رابع هيدروفيوران THF (٤٠٠ ملي لتر) ثم ببطء إضافة عند -٧٨°م محلول من ثاني أيزوبروبيل أميد الليثيوم في رابع هيدروفيوران 2M، ٨٠,١ ملي لتر، ١٦٠,١ ملي جزئ، ١,٥ مكافئ). ويقلب خليط التفاعل عند نفس درجة الحرارة لمدة ساعة واحدة، ويعالج برابع ميثيل البورات، ويتم التدفئة حتى درجة الحرارة المحيطة ويقسم بين خلاص الإثيل ethyl acetate وحمض هيدروكلوريك -٠,٥ عياري 0.5N-HCl. وتغسل الطبقة العضوية بمحلول ملحي، وتفصل، وتجفف كبريتات ماغنسيوم (MgSO₄) وتركز في الفراغ لتعطي الصلب الخام. ويسخن المنتج الخام مع الهكسان متبوعاً بالترشيح والتجفيف بالهواء يعطي حمض البورونيك المرغوب (٥-٤) في صورة مسحوق أبيض.

٢٠ ¹H NMR (400 MHz, CDCl₃) δ 7.96 (d, 1H, J=6.8 Hz), 7.54 (s, 1H), 7.47 (s, 1H), 7.32 (d, 1H, J=6.8 Hz), 7.10 (s, 1H), 4.82 (s, 2H), 1.74 (s, 9H), 0.95 (s, 9H), 0.11 (s, 6H).

٣- يوديد - ١ - هيدروجين - كوينولين - ٢ - ون (٥-٥)

3-Iodo-1H-quinolin-2-one (5-5)

٢٥ تم وزن ٢ - كلور - ٣- يوديد كوينولين 2-chloro-3-iodoquinoline (٢-١، ٢٠ جم) داخل دورق ٢٥٠ ملي لتر وعلق في حمض خليك acetic acid مائي ٥٠٪ (١٢٥

٥ (ملي لتر). سخن الخليط حتى ١٠٠°م وسمح له بالإرتداد لمدة ١٦ ساعة حتى إكمال تحليل TLC لخليط التفاعل الخام. سمح للخليط بالتبريد حتى درجة الحرارة المحيطة متبوعاً بالتخفيف بالماء ٢٠٠ ملي لتر. وتم عزل معلق الناتج المطلوب الناتج بالترشيح المفرغ متبوعاً بالغسل بالماء (٥٠ ملي لتر). ويزال الماء وبقايا حمض الخليك تحت التفريغ لمدة ٥ ساعات ليعطي الكوينولينون quinolinone المرغوب في صورة مسحوق أسمر ضارب إلى الصفرة (٥-٥).

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃) δ 12.13 (br s, 1H), 8.71 (s, 1H), 7.65 (d, 1H, J=7.5 Hz), 7.54 (m, 1H), 7.31 (d, 1H, J=8.0 Hz), 7.20 (m, 1H).

١٠ ٥- هيدروكسي مثيل ٢- (٢- أوكسو - ١، ٢- ثاني هيدرو- كوينولين -٣- يل)- إندول ١- حمض كربوكسيليك ثلاثي بيوتيل إستر (٥-٧)

5 - H ydroxymethy 1- 2-(2-oxo-1,2-dihydro-quinolin - 3yl)-indole-1-carboxylic acid tert-butyl ester (5-7)

١٥ ينزع غاز من خليط مقلب من أيوديد كوينولينون iodoquinolinone (٥-٥، ١٠ جم، ٣٦,٩ ملي جزئ جرامي، ١ مكافئ)، حمض البورونيك boronic acid (٥-٤، ٧,٥ جم، ١٨,٤٥ كلي جزئ جرامي، ٠,٥ مكافئ)، مكرر رباعي (ثالث فنييل فوسفين triphenylphosphine) البلاديوم palladium (١,٧١ جم، ١,٤٨ ملي جزئ جرامي، ٠,٠٤ مكافئ) وكلوريد الليثيوم lithium chloride (٤,٦٩ جم، ١١٠,٧ ملي جزئ جرامي، ٣ مكافئ) ثاني أوكسان 2M / dioxane من كربونات صوديوم مائية aqueous Na₂CO₃ وسخن حتى ٨٠°م حتى لا يظهر حمض البورونيك عن طريق كروماتوجرافية الطبقة الرقيقة. أضيف كمية أخرى من حمض البورونيك (٠,٢ مكافئ) إلى خليط التفاعل حتى يستهلك كل يوديد كوينولينون iodoquinolinone (٥-٥) بالكامل (١,٥ مكافئ من حمض البورونيك boronic acid، ٤-٥، كلية). ويقسم خليط التفاعل بين خلاص الإثيل وبيكربونات صوديوم مائية مشبعة. وتغسل الطبقة العضوية بمحلول ملحي، وتفصل، وتجفف على كبريتات ماغنسيوم (MgSO₄) وتركز في الفراغ. ويذاب الزيت الخام (٥-٦) في رابع هيدروفيوران THF (١٠٠ ملي لتر). وتنقل إلى زجاجة PEG، ويعالج عند ٢٥

صفر^٥ م بواسطة HF- بيريدين pyridine (١٥ ملي لتر) ويقلب لمدة ساعة واحدة عند درجة الحرارة المحيطة. ويقسم خليط التفاعل بين خلاط الإيثيل وبيكربونات صوديوم مائية مشبعة. وتغسل الطبقة العضوية بمحلول ملحي، وتنفصل، وتجفف (كبريتات ماغنسيوم) وتركز في الفراغ. ويسحق الصلب الخام مع خلاط الإيثيل والهكسان، ويجمع الترشيح ويجفف بالهواء ليعطي المنتج المرغوب (٧-٥) في صورة صلب أصفر فاتح.

¹H NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 12.1 (s, 1H), 8.07 (s, 1H), 8.03 (d, 1H, J=8.5 Hz), 7.74 (d, 1H, J=7.5 Hz), 7.55 (s, 1H), 7.52 (t, 1H, J=7.5 Hz), 7.35 (d, 1H, J=8.5 Hz), 7.30 (d, 1H, J=7.5 Hz), 7.22 (t, 1H, J=7.5 Hz), 6.77 (s, 1H), 5.21 (t, 1H, J=5.5 Hz), 4.60 (d, 2H, J=5.5 Hz), 1.35 (s, 9H).

١٠ -٥ فورميل -٢- (٢-أوكسو -١-، ٢- ثاني هيدرو- كوينولين -٣- يل) إندول -١- رباعي بيوتيل إستر حمض الكربوكسيليك (٨-٥)

5-Formyl-2-(2-oxo-1,2-dihydro-quinolin-3-yl)indole-1-carboxylic acid tert-butyl ester (5-8)

تم وزن MnO₂ منشط من قبل (٣٤,٥ جم، ١٥ مكافئ) والكحول alcohol (٧-٥)، ١٠,٣٢ جم، ١ مكافئ) داخل دورق سعته ١ لتر وتم تعليقه في ثاني كلور ميثان جاف ١٥ dry dichloromethane (٥٠٠ ملي لتر). سخن خليط التفاعل حتى ٤٥°م وإكتمل بكميات تجرافية الطبقة الرقيقة بعد ساعة واحدة. وسمح للخليط بالتبريد حتى درجة الحرارة وأزيل أكسيد (أكاسيد) المنجنيز بالترشيح التفريغي. وتم سحق الوسادة الناتجة من الأكاسيد على المرشح مع THF ساخن ورشح المذيب خلاله تحت التفريغ لإزالة أي منتج من الأكاسيد. وركز الرشيق الناتج في الفراغ ليعطي الألهيد الخام في صورة صلب ٢٠ أصفر. وسحق الصلب مع الميثانول (١٠ ملي لتر) وخلاط الإيثيل (١٥ ملي لتر) متبوعاً بالترشيح التفريغي لعزل المنتج الخام. وجفف الألهيد الأصفر - الفاتح تحت التفريغ (٥-٨).

¹H NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 12.15 (s, 1H), 10.08 (s, 1H), 8.26 (d, 1H, 1=1.5 Hz), 8.24 (d, 1H, 1=8.5 Hz), 8.15 (s, 1H), 7.90 (dd, 1H, 1=8.5, 1.5 Hz), 7.77 (d, 1H, 1=7.5 Hz), 7.55 (m, 1H), 7.37 (d, 1H, 1=8.5 Hz), 7.24 (m, 1H), 7.01 (s, 1H).

٥- (٤- ميثان سلفونيل بييرازين -١- يل ميثيل) -٢- (٢- أوكسو -١- ، ٢- ثاني هيدرو - كوينولين -٣- يل) إندول -١- رباعي بيوتيل إستر حمض كربوكسيليك (٥-٩)

5-(4-Methanesulfonyl-piperazin-1-ylmethyl)-2-(2oxo-1,2-dihydro-quinolin-3-yl)-indole-1-carboxylic acid tert-butyl ester (5-9)

إلى محلول مقلب من الأدهيد aldehyde (٥-٨، ٢، ٠١ جم، ٥، ١٥ ملي جزئ جرامي، ١ مكافئ) وملح حمض الخليك N- ميثان سلفونيل بييرازين N-methanesulfonylpiperazine acetic acid salt (٤، ٦٢ جم، ٢٠، ٦ ملي جزئ جرامي، ٤ مكافئ) في ثاني كلور الإيثان dichloroethane (٤٠٠ ملي لتر) عند درجة حرارة المحيطة حمض الخليك acetic acid (١، ٢ ملي لتر). ويتم معالجة خليط التفاعل بثالث أسيتوكسي بوروهيدريد الصوديوم sodium triacetoxymethylborohydride ويقلب لمدة ٣ ساعات. ويوقف التفاعل عند ٧٦٪ من التحويل ويعالج بكبريتات الماغنسيوم و ١ جم أخرى من الهيدريد hydride. بعد التقلب الإضافي لمدة ساعة واحدة يكتمل التفاعل. ١٥ ويقسم خليط التفاعل بين خلاص الإيثيل وبكربونات صوديوم مائية مشبعة. ويعاد غسل الطبقة العضوية مرة واحدة بواسطة بيكربونات صوديوم مائية مشبعة ثم محلول ملحي، وتفصل، وتجفف عبر كبريتات الصوديوم، وتركز في الفراغ. ويذاب الصلب الخام في ثاني ميثيل فورماميد ويعالج بواسطة كربون منشط. ويركز المحلول المرشح سليليت حتى يصبح شراباً الذي تم سحقه بسرعة مع الميثانول (١٠٠ ملي لتر). ويجمع الصلب الناتج ٢٠ بالترشيح، ويعاد ذوبانه في ثاني ميثيل فورماميد dimethylformamide، ويركز ليصبح شراباً، ويسحق مع الميثانول methanol (١٠٠ ملي لتر)، ويجمع بالترشيح ويجفف في الفراغ ليعطي ٥- (٤- ميثان سلفونيل- بييرازين -١- يل ميثيل) -٢- (أوكسو -١- ، ٢- ثاني هيدرو كوينولين -٣- يل) إندول -١- ثلاثي بيوتيل إستر حمض كربوكسيليك (٥-٩) ٢٥ في صورة مسحوق أبيض.

¹H NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 12.06 (s, 1H), 8.06 (s, 1H), 8.04 (d, 1H, 1=8.5 Hz), 7.74 (d, 1H, 1=8.0 Hz), 7.55 (s, 1H), 7.53 (dt, 1H, 1=8.0, 1.5 Hz), 7.35 (d, 1H, 1=8.5 Hz), 7.30 (dd, 5 1H, 1=8.5, 1.5 Hz), 7.22 (t, 1H, 1=7.5 Hz), 6.76 (s, 1H), 3.62 (s, 2H), 3.16 (m, 4H), 2.87 (s, 3H), 2.48 (m, 4H), 1.35 (s, 9H).

٥ ٣- [٥- (٤- ميثان سلفونيل- بيرازين ١- يل ميثيل) 1H- إندول ٢- يل] 1H- كوينولين ٢- ون (١٠-٥)

3-[5-(4-Methanesulfonyl-piperazin-1-ylmethyl)-1H-indol-2-yl]-1H-quinolin-2-one
(5-10)

١٠ تم تقليص خليط من ٥- (٤- ميثان سلفونيل بيرازين ١- يل ميثيل) ٢- ٢- أوكسو ١-، ٢- ثاني هيدرو - كوينولين ٣- يل) إندول ١- رباعي بيوتيل إستر حمض كربوكسيليك (٥-٩، ١.٠٢ جم، ١.٨٦٣ ملي جزئ جرامي)، ثاني ميثيل سلفيد (١.٢ ملي لتر)، الماء (٠.٦ ملي لتر) و TFA (٤٠ ملي لتر) في ثاني كلورو ميثان (٤٠ ملي لتر) لمدة ١.٥ ساعة. ركز خليط التفاعل في الفراغ، ويقسم بين خلاص الإثيل وبيكربونات صوديوم مائية مشبعة. وتغسل الطبقة العضوية بمحلول ملحي، وتفصل، وتجفف (كبريتات الصوديوم) وتركز في الفراغ. تم تنقية الصلب الخام الناتج بكروماتوجرافية السائل الطور العكسي (محتوى الماء/ CH₃CN مع وجود ٠.١٪ TFA) ليعطي ملح حمض ثالث فلور الخليك ٥-١٠. كما تم تقسيم كل الأجزاء المحتوية على المنتج المرغوب بين خلاص الإثيل وبيكربونات صوديوم مائية مشبعة. وتغسل الطبقة بمحلول ملحي، تفصل، تجفف عبر كبريتات صوديوم وتركز في الفراغ لتعطي ٣- ٥- ٢٠ (٤- ميثان سلفونيل- بيرازين ١- يل ميثيل) 1H- إندول ٢- يل] 1H- كوينولين ٢- ون (١٠-٥) في صورة صلب أصفر هش.

¹H NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 12.07 (s, 1H), 11.54 (s, 1H), 8.53 (s, 1H), 7.73 (d, 1H, J=7.5 Hz), 7.52 (t, 1H, J=7.5 Hz), 7.47-7.46 (m, 2H), 7.38 (d, 1H, J=8.5 Hz), 7.29 (br s, 1H), 7.25 (t, 1H, J=7.5 Hz), 7.08 (d, 1H, J=9.0 Hz), 3.57 (s, 2H), 3.11 (m, 4H), 2.87 (s, 3H), 2.48 (m, 4H).

٣- [٥- (٤- ميثان سلفونيل-١- أوكسي- بيرازين -١- يل مثيل) 1H- إندول -٢- يل] 1H- كوينولين -٢- ون (١١-٥)

3-[5-(4-Methanesulfonyl-1-oxy-piperazin-1ylmethyl)-1H-indol-2-yl]-1H-(quinolin-2-one (5-11)

٥ تم معالجة محلول من ١٠-٥ (٥٠ جم، ١١، ٠، ١ ملي جزئ جرامي، ١ مكافئ) في CH_2Cl_2 (١٢٥ ملي لتر) عند درجة الحرارة المحيطة بواسطة mCPBA (٧٠٪، ٣٥ مجم، ٠، ١٤٣ ملي جزئ جرامي). ويقلب خليط التفاعل لمدة ساعة واحدة، ويركز في الفراغ. وتم تنقية الصلب الخام الناتج بكروماتوجرافية السائل الطور العكسي (محتوى ماء/ CH_3CN مع وجود ٠، ١٪ TFA) ليعطي ملح حمض ثالث فلور الخليك ١١-٥.

١٠ 1H NMR (500 MHz, DMSO- d_6) δ 12.57 (s, 1H); 12.22 (s, 1H); 11.86 (s, 1H); 8.60 (s, 1H); 7.79 (bs, 1H); 7.74 (d, 1H, J=7.6 Hz); 7.64 (d, 1H, J=8.3 Hz); 7.54 (m, 1H); 7.40 (m, 2H); 7.28 (m, 2H); 4.97 (s, 2H); 3.85 (t, 2H, J=11.7 Hz); 3.73 (d, 2H, J=13.2 Hz); 3.61 (d, 2H, J=12.5 Hz); 3.34 (t, 2H, J=11.9 Hz); 3.04 (s, 3H).

١٥ تم تحضير المركبات ١٢-٥ حتى ٦٥-٥ في الجدول ٥ بأسفل (ماعدًا ٥-١٥، ١٦، ١٨، ٢٩، ٣٠ و ٣١) بتعديلات بسيطة في البروتوكولات الموصوفة هنا. يكون الطيف المختار كما يلي: ١٤-٥

٢٠ 1H NMR (500 MHz, DMSO- d_6) δ 12.18 (s, 1H), 11.52 (s, 1H), 8.52 (s, 1H), 7.73 (d, 1H, J=7.5 Hz), 7.52 (dt, 1H, J=8.5, 1.0 Hz), 7.46 (d, 1H, J=9.0 Hz), 7.45 (s, 1H), 7.38 (d, 1H, J=8.0 Hz), 7.29 (s, 1H), 7.25 (t, 1H, J=7.5 Hz), 7.08 (dd, 1H, J=8.0, 1.0 Hz), 3.55 (s, 2H), 3.42 (m, 4H), 2.38 (m, 2H), 2.32 (m, 2H), 1.97 (s, 3H); 5-20,

1H MR (400 MHz, DMSO- d_6) δ 12.16 (s, 1H), 11.53 (s, 1H), 8.52 (s, 1H), 7.73 (d, 1H, J=7.5 Hz), 7.52 (dt, 1H, J=8.5, 1.0 Hz), 7.46 (d, 1H, J=9.0 Hz), 7.45 (s, 1H), 7.38 (d, 1H, J=8.0 Hz), 7.29 (s, 1H), 7.25 (t, 1H, J=7.5 Hz), 7.08 (dd, 1H, J=8.0, 1.0 Hz), 3.61 (s, 2H), 3.42 (m, 2H), 2.83 (s, 3H), 2.54-2.50 (m, 6H); 5-23, 1H NMR (400 MHz, DMSO- d_6) δ 12.15 (br s, 1H), 11.51 (s, 1H), .53 (s, 1H), 7.73 (d, 1H,

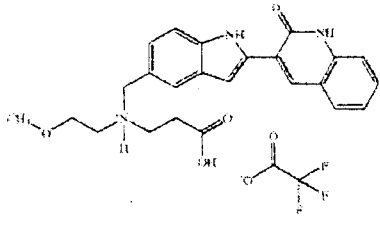
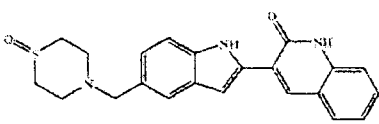
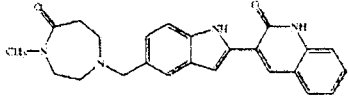
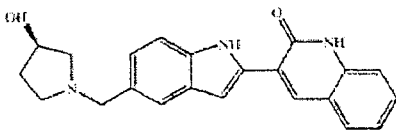
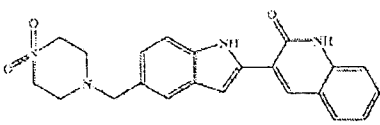
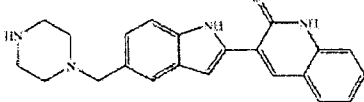
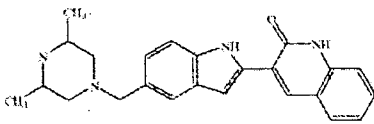
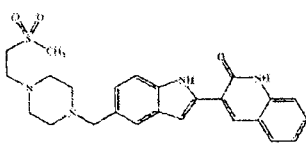
J=7.5 Hz), 7.52 (dt, 1H, J=8.5,1.0 Hz), 7.45 (d, 1H, J=9.0 Hz), 7.44 (s, 1H), 7.38 (d, 1H, J=8.0 Hz), 7.29 (s, 1H), 7.25 (t, 1H, J=7.5 Hz), 7.08 (dd, 1H, J=8.0,1.0 Hz), 3.48 (s, 2H), 2.68 (m, 4H), 2.52 (s, 1H), 2.30 (m, 4H); 5-37, 1H NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 12.16 (br s, 1H), 11.53 (s, 1H), 8.52 (s, 1H), 7.73 (d, 1H, J=7.5 Hz), 7.52 (dt, 1H, J=8.5,1.0 Hz), 7.47 (d, 1H, J=9.0 Hz), 7.46 (s, 1H), 7.38 (d, 1H, J=8.0 Hz), 7.29 (d, 1H, J=1.0 Hz), 7.25 (t, 1H, J=7.5 Hz), 7.08 (dd, 1H, J=8.0, 1.0 Hz), 4.51 (t, 1H, J=5.5Hz), 4.06 (d, 1H, J=5.5Hz) 3.55 (s, 2H), 3.46 (m, 2H), 3.32 (m, 2H), 2.36 (m, 4H).

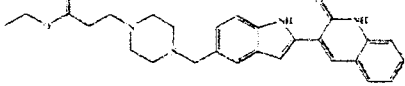
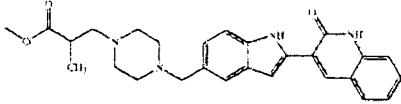
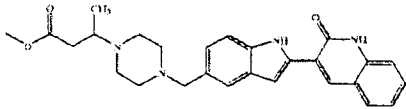
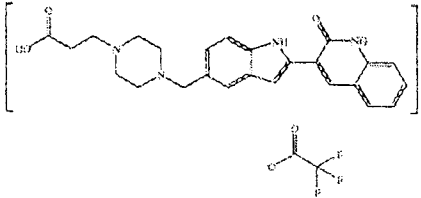
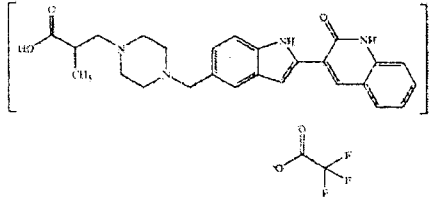
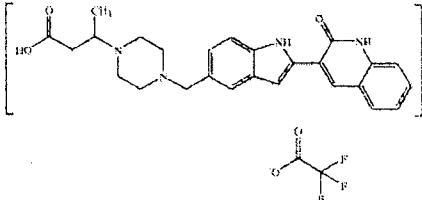
تم تحضير السلفوناميدات Sulfonamides (١٥-١٦) من الأميدات الثانوية secondary amines (بمعالجة ١٢-١٣ و ١٣، على الترتيب بكلوريد ميثان سلفونيل methanesulfonyl chloride وثاني أيزوبروبيل إيثيل الأمين diisopropyl- lethylamine في ثاني كلور الميثان dichloromethane عند درجة الحرارة المحيطة).
١٠
تم تخليق الأحماض الكربوكسيلية Carboxylic acids (٥-٨، ٢٩، ٣٠ و ٣١) من الإسترات (٥-١٧، ٢٦، ٢٧ و ٢٨ على الترتيب) عن طريق التحلل المائي (هيدروكسيد صوديوم/ EtOH عند ٩٠°م) وتم إذابة إستر أولى (٥-٢٨، ٥٧ مجم، ١٢٤ ملي جرامي) في EtOH (١ ملي لتر) وهيدروكسيد صوديوم ١ عياري (١ ملي لتر). ويسخن الخليط حتى ٩٠°م. ويتم مراقبة التفاعل عن طريق MS/LC. ويتم تحويل كل مادة البداية إلى المنتج بعد التقليب لمدة ٧ ساعات. ويتم تكثيف خليط التفاعل، ويذاب الراسب في حمض ثالث فلورو الخليك. وتزال الزيادة من حمض ثالث فلورو الخليك على مبخر دوار. وبوضع الراسب في الماء ويتم الفصل الكروماتوجرافي، ويتم عمل طرد مركزي للمادة. ويصفى الماء، ويتم تحليل المادة الصلبة عن طريق HPLC للتنقية. ويعزل المنتج (٥-٣١) في صورة صلب أصفر.

¹H NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 12.06 (s, 1H); 11.77 (s, 1H); 8.58 (s, 1H); 7.74 (d, 1H); 7.60-7.52 (m, 3H); 4.3 (bs, 1H); 2.24 (m, 4H); 2.15 (m, 4H); 1.12 (s, 3H).

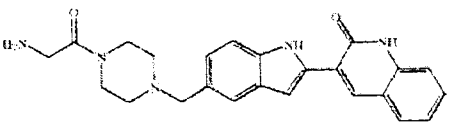
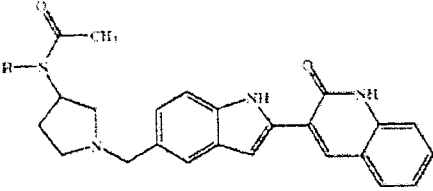
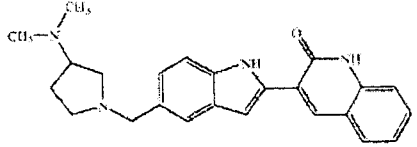
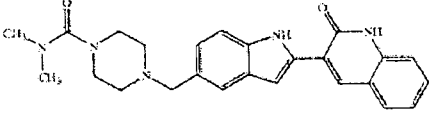
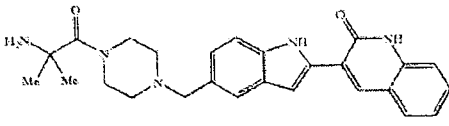
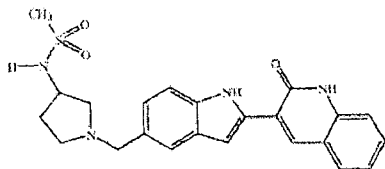
جدول ٥

رقم المركب	الشكل التركيبي	إسم المركب
١٢-٥		3-(5-Cyclopropylaminomethyl-1H-indol-2-yl)-1H-quinoline-2-one
١٣-٥		3-{5-[(2-Methoxy-ethylamino)-methyl]-1H-indol-2-yl}-1H-quinoline-2-one
١٤-٥		3-[5-(4-Acetyl-piperazin-1-ylmethyl)-1H-indol-2-yl]-1H-quinolin-2-one
١٥-٥		N-Cyclopropyl-N-[2-(2-oxo-1,2-dihydro-quinolin-3-yl)-1H-indol-5-methyl]-methanesulfonamide
١٦-٥		N-(2-Methoxy-ethyl)-N-[2-(2-oxo-1,2-dihydro-quinolin-3-yl)-1H-indol-5-ylmethyl]-methanesulfonamide
١٧-٥		3-[(2-Methoxy-ethyl)-[2-(2-oxo-1,2-dihydro-quinolin-3-yl)-1H-indol-5-ylmethyl]-amino}-propionic acid methyl ester

(2-Carboxy-ethyl)-2-methoxy-ethyl)-[2-(2-oxo-1,2-dihydro-quinolin-3-yl)-1H-indol-5-ylmethyl]-ammonium;trifluoroacetate		18-0
3-[5-(1-oxo-1,4-thiomorpholin-4-ylmethyl)-1H-indol-2-yl]-1H-quinolin-2-one		19-0
3-[5-(4-Methyl-5-oxo[1,4]diazepan-1-ylmethyl)-1H-indol-2-yl]-1H-quinolin-2-one		20-0
3-[5-(3-(R)-Hydroxy-pyrrolidin-1-ylmethyl)-1H-indol-2-yl]-1H-quinoline-2-one		21-0
3-[5-(1,1-Dioxo-1,4-thiomorpholin-4-ylmethyl)-1H-indol-2-yl]-1H-quinolin-2-one		22-0
3-(5-Piperazin-1-ylmethyl)-1H-indol-2-yl)-1H-quinolin-2-one		23-0
3-[5-(3,5-Dimethyl-piperazin-1-ylmethyl)-1H-indol-2-yl]-1H-quinolin-2-one		24-0
3-{5-[4-(2-Methanesulfonyl-ethyl)piperazin-1-ylmethyl]-1H-indol-2-yl}-1H-quinolin-2-one		25-0

3-{4-[2-(2-oxo-1,2-dihydro-quinolin-3-yl)-1H-indol-5-ylmethyl]-piperazin-1-yl}-propionic acid ethyl ester		26-0
2-Methyl-3-{4-[2-(2-oxo-1,2-dihydro-quinolin-3-yl)-1H-indol-5-ylmethyl]-piperazin-1-yl}-propionic acid methyl ester		27-0
3-{4-[2-(2-oxo-1,2-dihydro-quinolin-3-yl)-1H-indol-5-ylmethyl]-piperazin-1-yl}-butyric acid methyl ester		28-0
4-(2-Carboxy-ethyl)-1-[2-(2-oxo-1,2-dihydro-quinolin-3-yl)-1H-indol-5-ylmethyl]-piperazin-1-ium;2,2,2- trifluoro-acetate		29-0
4-(2-Carboxy-propyl)-1-[2-(2-oxo-1,2-dihydro-quinolin-3-yl)-1H-indol-5-ylmethyl]-piperazin-1-ium;2,2,2- trifluoro-acetate		30-0
4-(2-Carboxy-1-methyl-ethyl)-1-[2-(2-oxo-1,2-dihydro-quinolin-3-yl)-1H-indol-5-ylmethyl]-piperazin-1-ium;2,2,2-trifluoro-acetate		31-0

3-[5-(4-Acetyl-[1,4]diazepan-1-ylmethyl)-1H-indol-2-yl]-1H-quinolin-2-one		32-0
3-(5-[(1,4)Diazepan-1-ylmethyl]-1H-indol-2-yl)-1H-quinolin-2-one		33-0
3-[5-(4-Methanesulfonyl[1,4]diazepan-1-ylmethyl)-1H-indol-2-yl]-1H-quinolin-2-one		34-0
3-oxo-1-[2-(2-oxo-1,2-dihydro-quinolin-3-yl)-1H-indol-5-ylmethyl]-piperazin-1-ium;2,2,2-trifluoro-acetate		35-0
3-[5-(3-amino-pyrrolidin-1-ylmethyl)-1H-indol-2-yl]-1H-quinoline-2-one		36-0
3-{5-[4-(2-Hydroxy-ethanoyl)-piperazin-1-ylmethyl]-1H-indol-2-yl}-1H-quinolin-2-one		37-0
3-{5-[4-(2-Hydroxy-3-methoxy-propyl)-piperazin-1-ylmethyl]-1H-indol-2-yl}-1H-quinolin-2-one		38-0
N-Methyl-N-{1-[2-(2-oxo-1,2-dihydro-quinolin-3-yl)-1H-indol-5-ylmethyl]-pyrrolidin-3-yl}-acetamide		39-0

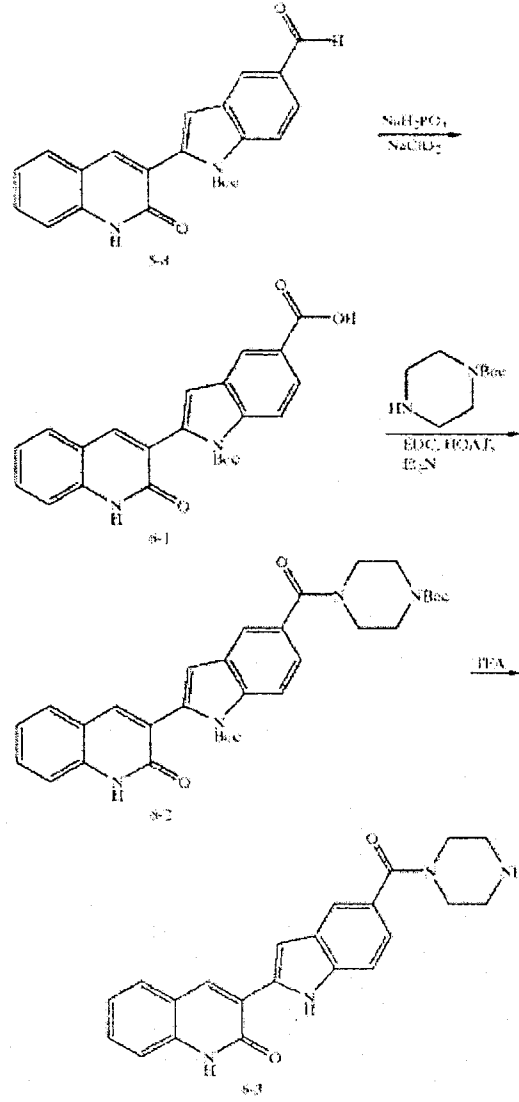
3-(5-{[4-(aminoacetyl)-1-piperazinyl]methyl}-1H-indol-2-yl)-2-(1H)-quinolinone		११-०
N-{1-[2-(2-oxo-1,2-dihydroquinolin-3-yl)-1H-indol-5-ylmethyl]-pyrrolidin-3-yl}-acetamide		११-०
3-[5-(3-Dimethylamino-pyrrolidin-1-ylmethyl)-1H-indol-2-yl]-1H-quinolin-2-one		१२-०
4-[2-(2-oxo-1,2-dihydroquinolin-3-yl)-1H-indol-5-ylmethyl]piperazine-1-carboxylic acid dimethylamide		१३-०
3-{5-[4-(2-Amino-2-methylpropanoyl)-piperazin-1-ylmethyl]1H-indol-2-yl}-1H-quinolin-2-one		१४-०
N-{1-[2-(2-oxo-1,2-dihydroquinoline-3-yl)-1H-indol-5ylmethyl]-pyrrolidin-3-yl}ethanesulfonamide		१०-०

N-Methyl-N-{1-[2-(2-oxo-1,2-dihydro-quinolin-3-yl)-1H-indol-5-ylmethyl]-pyrrolidin-3-yl}-methanesulfonamide		46-0
3-(5-{[(3R)-tetrahydro-3-furanyl]amino}methyl)-1H-indol-2-yl)-2-(1H)-quinolinone		47-0
3-(5-{[4-acetyl-1-piperidinyl]methyl}-1H-indol-2-yl)-2-(1H)-quinolinone		48-0
3-(5-{[4-(methylsulfonyl)-1-piperidinyl]methyl}-1H-indol-2-yl)-2-(1H)-quinolinone		49-0
ethyl-1-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolmethyl)-1H-indol-5-yl]methyl}4-piperidinecarboxylate		50-0
1-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny)-1H-indol-5-yl]methyl}4-piperidinecarboxylic acid		51-0
1-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny)-1H-indol-5-yl]methyl}3-piperidinecarboxylic acid		52-0

(1-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny)-1H-indol-5-yl]methyl}4-piperdiny)acetic acid		03-0
(1-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny)-1H-indol-5-yl]methyl}3-piperdiny)acetic acid		04-0
3-[5-{[(1-methyl-5-oxo-2-pyrrolidiny)methyl]amino}methyl]-1H-indol-2-yl]-2(1H)-quinolinone		00-0
3-[5-{[methyl[1-methyl-5-oxo-2-pyrrolidiny)methyl]amino}methyl]-1H-indol-2-yl]-2(1H)-quinolinone		06-0
3-(5-{[methyl(1-tetrahydro-2-furany)ethyl]amino}methyl)-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone		07-0
3-(5-{[methyl(4-piperidiny)amino]methyl}-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone		08-0
3-(5-{[2-oxotetrahydro-3-furany]amino}methyl)-1H-indol-		09-0

2-yl)- 2(1H)-quinolinone		
3-(5-{[3-piperidinylmethyl)amino]methyl}-1H-indol-2-yl)(1H)-quinolinone		71-0
3-(5-{[1-tetrahydro-3-furanylethyl)amino]methyl}-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone		71-0
3-(5-{[(1,1-dioxidotetrahydro-3-thienyl)amino]methyl}-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone		72-0
3-(5-{[(3R,4R)-4-hydroxy-1,1-dioxidotetrahydro-3-thienyl)amino]methyl}-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone		73-0
3-(5-{[(tetrahydro-2-furanylmethyl(amino)methyl]-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone		74-0
3-(5-{[(1-methyl-2-pyrrolidinyl)methyl]amino]methyl}-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone		70-0

مخطط ٦



٢- (٢- أوكسو - ١، ٢- ثاني هيدرو - ٣- كينولينيل) - 1H - إندول - ٥ - حمض كربوكسيلي (٦ - ١) ٥

2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indole-5-carboxylic acid (6-1)

تم معالجة محلول من ٢- أوكسو - ١، ٢- ثاني هيدرو - ٣- كينولينيل - 1H - إندول - ٥ - كربالدهيد

2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indole-5-carbaldehyde

١٠ (٥ - ٨، ٥٠٠ مجم، ١، ٢٩ ملي جزئ جرامي، ١ مكافئ) في خليط ٤: ١ من رابع هيدروفيوران THF و t-BuOH بواسطة ٢- ميثيل بيوتين 2-methyl butene (٨ ملي

لتر)، محلول من فوسفات صوديوم sodium phosphate أحادي القاعدية (٠,١٤ مولاري،
 ٣٥٥,٢ مجم، ٢,٥٧ ملي جزئ جرامي، ٢ مكافئ) وكلوريت صوديوم sodium chlorite
 (٣٢٣,٨ مجم، ٢,٥٧ ملي جزئ جرامي، ٢ مكافئ). ويضاف فوسفات صوديوم صلبة
 أخرى أحادية القاعدية (٣٨٠ مجم، ٢,٧٦ ملي جزئ جرامي، ٢,١٤ مكافئ) وكلوريت
 صوديوم (٣٠٠ مجم، ٢,٣٢ ملي جزئ جرامي، ٢,٥٧ مكافئ) على جزأين متساويين
 خلال ٢,٥ ساعة. ويركز خليط التفاعل ويذاب الراسب في خلال الايثيل (٦٠ ملي لتر)،
 ثم يغسل مرتين بخليط ٢٥:١ من محلول ثنائي كبريتات صوديوم sodium bisulfite
 مائي ١٠٪ و ١٠٪ من محلول كبريتات هيدروجين البوتاسيوم sodium bisulfite (٥٠ × ٢)
 (ملي لتر). وتجفف الطبقة العضوية خلال كبريتات الصوديوم، وتركز وتخرج مع راسب
 في طبقة مائية ويتم ترشيحها وتجفف لتعطي ٢- (٢- أوكسو- ١، ٢- ثاني هيدرو- ٣-
 كينولينيل)- 1H- اندول- ٥- حمض كربوكسيلي (٦- ١)

2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny)-1H-indole-5-carboxylic acid (6-1)

في صورة صلب أبيض باهت.

¹H NMR (500 MHz, DMSO) δ 12.13 (s, 1H), 8.27 (s, 1H), 8.14 (m, 3H), 7.95 (d, 1H,
 J=7.8 Hz), 7.76 (d, 1H, J=7.8 Hz), 7.54 (t, 1H, J=7.8), 7.36 (d, 1H, J=7.8), 7.24
 (t, 1H, J=7.8) 1.36 (s, 9H).

رابع بيوتيل- ٥- {٤- (رابع بيوتوكسي كربونيل)- ١- بيبيرازينيل} كربونيل- ٢-
 (٢- أوكسو- ١، ٢- ثاني هيدرو- ٣- كينولينيل)- 1H- اندول- ١- كربوكسيلات
 (٦- ٢)

tert-Butyl-5-{{4-(tert-butoxycarbonyl)1-piperazinyl}carbonyl}-2-(2-oxo-1,2-
 dihydro-3-quinoliny)-1H-indole-1-carboxylate (6-2)

تم تقليب محلول من ٢- (٢- أوكسو- ١، ٢- ثاني هيدرو- ٣- كينولينيل)-
 1H- اندول- ٥- حمض كربوكسيلي

2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny)-1H-indole-5-carboxylic acid

(٦- ١، ١٣٠ مجم، ٠,٣٢١ ملي جزئ جرامي، ١ مكافئ)، رابع بيوتيل -١-
بييرازين كربوكسيلايت tert-butyl 1-piperazine carboxylate (٧١,٨ مجم، ٠,٣٩ ملي
جرامي، ١,٢ مكافئ)، -١- (٣- ثاني مثيل أمين بروبيل) -٣- إيثيل كربو ثاني إيميد
هيدروكلوريد

1-(3-dimethylaminopropyl)-3- ethylcarbodiimide hydrochloride

(٧٣,٥ مجم، ٠,٣٩ ملي جزئ جرامي، ١,٢ مكافئ)، -١- هيدروكسي -٧- أزا بنزو
ثالث أزل 1-hydroxy-7-azabenzotriazole (٥٢,٥ مجم، ٠,٣٩ ملي جزئ جرامي،
١,٢ مكافئ) وثالث إيثيل الأمين triethylamine (١١٢ ميكرو لتر، ٠,٨ ملي جزئ جرامي،
٢,٥ مكافئ) في DMF (٥ ملي لتر) لمدة ٢٠ ساعة. ويقسم المحلول بين خلايا الايثيل
(٣ × ١٠٠ ملي لتر) والماء (١٢٠ ملي لتر). وتغسل الطبقات العضوية المتحدة بمحلول
ملحي (٢٠٠ ملي لتر)، وتجفف على كبريتات الصوديوم، ثم تتركز لتعطي رابع بيوتيل -
٥- {٤- (رابع بيوتوكسي كربونيل) - ١- بييرازينيل [كربونيل] - ٢- (٢- أوكسو - ١،
٢- ثاني هيدرو - ٣- كيونولينيل) - 1H - اندول - ١- كربوكسيلايت (٦ - ٢)}

tert- Butyl 5-{{ 4-(tert-butoxycarbonyl)-l-piperazinyl } carbonyl }-2-(2-oxo-1,2-
dihydro-3-quinolinyl)-lHindole-1-carboxylate (6-2)

¹H NMR (500 MHz, CDCl₃) δ8.30 (d, 1H, J =8.6 Hz), 7.95 (s, 1H), 7.69 (s, 1H),
7.62 (d, 1H, J =7.6 Hz), 7.51 (t, 1H, J=7.1 Hz), 7.4 (1H, J =6.6 Hz), 7.40 (d, 1H, J
=8.3 Hz), 7.25 (t, 1H, J=7.2 Hz), 6.73 (s, 1H), 3.55-3.35 (br m, 8H), 1.48 (s, 9H),
1.39 (s, 9H).

٢٠ -٣- [٥- (١- بييرازينيل كربونيل) - 1H - اندول - ٢- يل - ٢- (1H) - كيونولينون
(٦ - ٣)]

3-[5-(1-piperazinylcarbonyl)-lH -indol-2-yl]-2(lH)quinolinone (6-3)

يتم معالجة محلول من رابع بيوتيل -٥- {٤- (رابع بيوتوكسي كربونيل) - ١-
بييرازينيل [كربونيل] - ٢- (٢- أوكسو - ١، ٢- ثاني هيدرو - ٣- كيونولينيل) - 1H -

٢٥ اندول - ١- كربوكسيلايت

tert- Butyl 5-{{ 4-(tert-butoxycarbonyl)l-piperazinyl} carbonyl }-2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny)-lHindole-1-carboxylate

(٦-٢، ٢١٣ مجم، ٠,٣٧٣ ملي جزئ جرامي، ١ مكافئ) في خليط من ١ : ١ من CH_2Cl_2 وحمض ثالث فلورو الخليك trifluoroacetic (٤٠ ملي لتر) بواسطة ٣ نقاط من DMSO و H_2O ويسخن الخليط الناتج بالارتجاع لمدة ٤٥ دقيقة ويركز المحلول، ويجفف الراسب بإزالة مزيغ ثابتاً عند درجة الغليان للماء باستخدام خليط ٩٠ : ١٠ من الطولوين toluene والميثانول methanol (١٠٠ ملي لتر). وتم تنقيته بكروماتوجرافيا طور عكسي (نسبة $\text{CH}_3\text{CN} / \text{H}_2\text{O}$ مع وجود ٠,١٪ TFA) ليعطي ٣- [٥- (١- بيبرازينيل كربونيل)- 1H- اندول - ٢- يل] - ٢- (1H) - كيونولينون (٦-٣)

3-[5-(1-piperazinylcarbonyl)-lH -indol-2-yl]-2(lH)quinolinone (6-3) ١٠
في صورة ملح TFA (صلب بني)

^1H NMR (500 MHz, DMSO) δ 12.21 (s, 1H), 11.83 (s, 1H), 8.59 (s, 1H), 7.75 (d, 1H, J=7.9 Hz), 7.74 (s, 1H), 7.59 (d, 1H, J=8.3 Hz), 7.54 (t, 1H, J =7.6 Hz), 7.42 (s, 1H), 7.39 (d, 1H, J =8.3 Hz), 7.25 (m, 2H), 3.86-3.15 (br m, 8H).

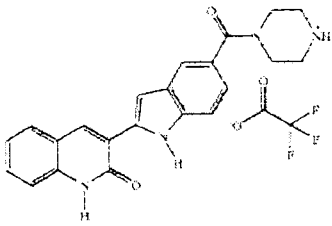
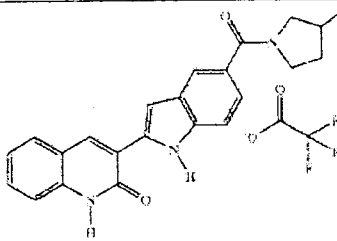
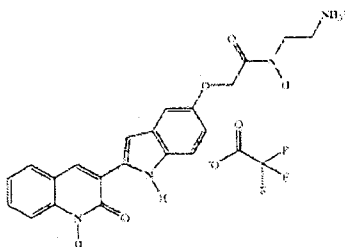
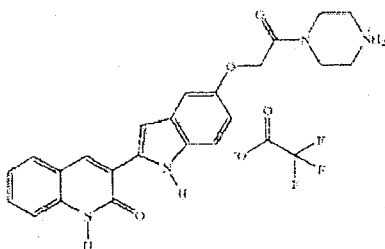
١٥ تم تحضير المركبات ٦- ٤ حتى ٢٢ في جدول ٦ بأسفل عن طريق تعديل بسيط في البروتوكولات الموصوفة بأعلى. يكون الطيف المختار كما يلي:

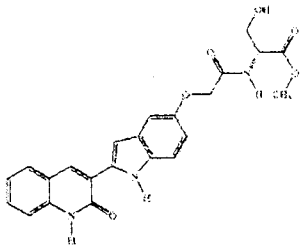
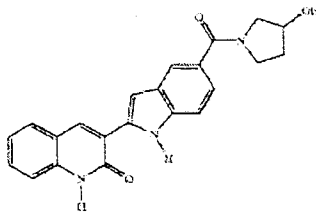
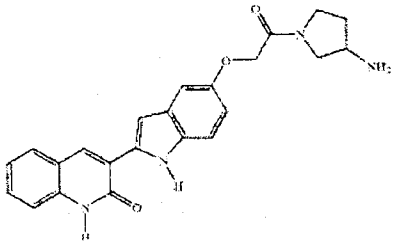
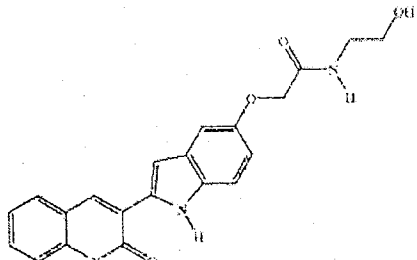
^1H NMR (500 MHz, DMSO- d_6) δ 12.21 (s, 1H), 11.77 (s, 1H), 8.58 (s, 1H), 7.75 (d, 1H, J=8.0 Hz), 7.63 (s, 1H), 7.55 (m, 2H), 7.39 (s, 1H), 7.38 (d, 1H, J=8.8 Hz), 7.60 (t, 1H, J=7.6 Hz), 7.15 (d, 1H, J=8.3 Hz), 3.53 (br m, 4H), 2.33 (br m, 4H), 2.21 (s, 3H).

٢٠ 6-5, ^1H NMR (500 MHz, DMSO- d_6) δ 1.79 (s, 1H), 8.58 (s, 1H), 8.36 (br t, 1H, J=6 Hz), 8.13 (s, 1H), 7.75 (d, 1H, J=8.1 Hz), 7.65 (d, 1H, J=8.8 Hz), 7.55 (d, 1H, 8.8 Hz), 7.53 (t, 1H, J=8.3 Hz), 7.40 (s, 1H), 7.38 (d, 1H, J=8.3 Hz), 3.17 (br t, 2H, J=5.7 Hz), 3.07 (br d, 2H, J=12.9 Hz), 2.59 (m, 2H), 1.71 (br m, 3H), 1.17 (m, 2H).

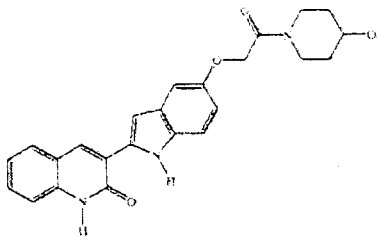
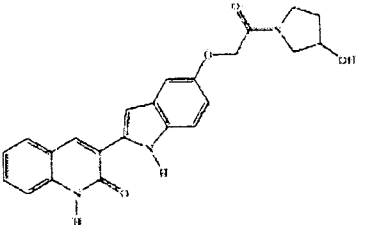
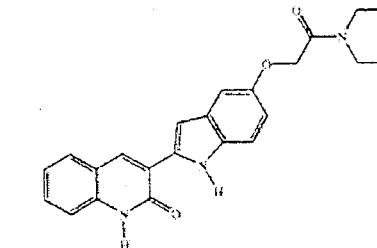
جدول ٦

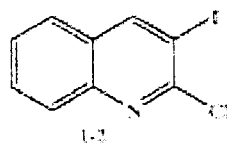
رقم المركب	التركيب	أسم المركب
٤ - ٦		3-{ 5-[(4-methyl-1-piperazinyl)carbonyl]-1H-2-yl }-2(1H)-quinolinone
٥ - ٦		2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny)-N-(4-piperidinylmethyl)-1H-indole-5-carboxamide
٦ - ٦		N-[3-(dimethylamino)-2,2-dimethylpropyl]-2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny)-1H-indole-5-carboxamide
٧ - ٦		1-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny)-1H-indol-5-yl]carbonyl}-4-piperidinaminium trifluoroacetate

رقم المركب	التركيب	أسم المركب
٨ - ٦		1-([2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol-5-yl]carbon-yl) piperazin-4-ium trifluoroacetate
٩ - ٦		1-([2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol-5-yl]carbon-yl)-3-pyrrolidinaminium trifluoroacetate
١٠ - ٦		2-([2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol-5-yl]oxy)acetyl)amino]ethanaminium trifluoroacetate
١١ - ٦		1-([2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol-5-yl]oxy)acetyl)piperazin-4-ium trifluoroacetate

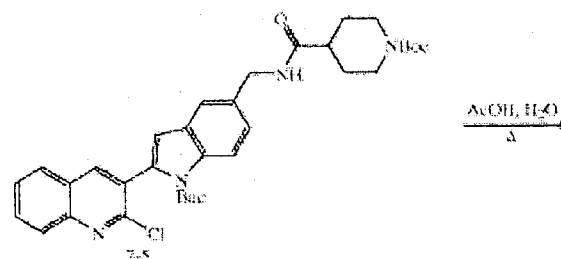
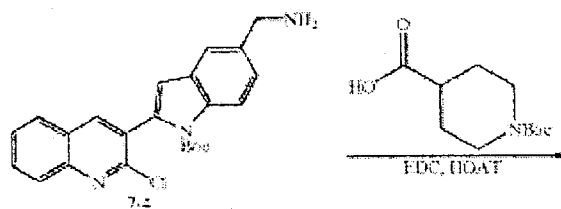
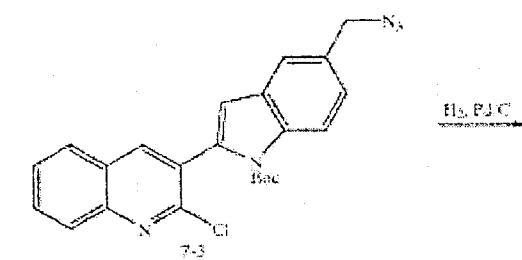
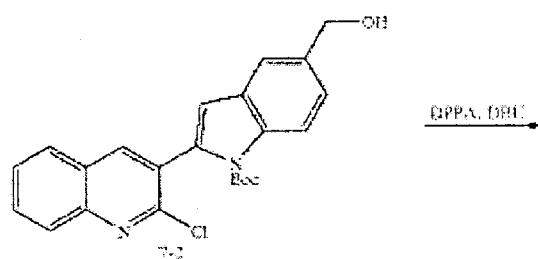
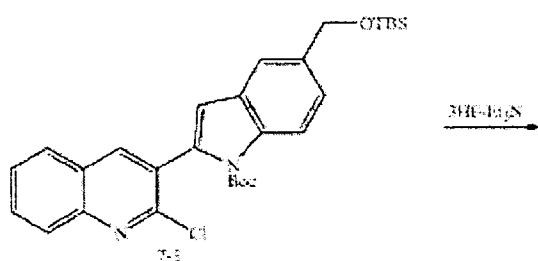
رقم المركب	التركيب	أسم المركب
١٢-٦		methyl (2R)-3- hydroxyl- 2- [[{[2- (2-oxo-1,2- dihydro-3- quinoliny)-1H-indol-5-yl]oxy} acetyl)amino]propanoate
١٣-٦		3-{5[(3-hydroxy-1- pyrrolidinyl)carbonyl]- 3- 1H- indol-2-yl}-2 (1H) -quinolinone
١٤-٦		3-{5[2-(3-amino-1- pyrrolidinyl)-2- oxoethoxy]- 1H- indol-2-yl}-2 (1H) -quinolinone
١٥-٦		N-(2-hydroxyethyl)-2-{[2-(2- oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny)- 1H-indol-5-yl]oxy}acetamide

رقم المركب	التركيب	أسم المركب
١٦ - ٦		N-methyl-2- {[2- (2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol-5- yl] oxy} acetamide
١٧ - ٦		N,N-dimethyl-2- {[2- oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol-5- yl] oxy} acetamide
١٨ - ٦		3- {5-[2-(1,1-dioxido-4-thiomorpholinyl)-2-oxoethoxy]-1H-indol-5- yl}-2 (1H)-quinolinone
١٩ - ٦		3- {5-[4- amino-1- piperidinyl-2-oxoethoxy]- 1H-indol-2- yl} - 2 (1H)-quinolinone

رقم المركب	التركيب	أسم المركب
٢٠ - ٦		3-{5[2-(4-hydroxy-1-piperidinyl)-2-oxoethoxy]-1H-indol-2-yl}-2(1H)-quinolinone
٢١ - ٦		3-{5[2-(3-hydroxy-1-pyrrolidinyl)-2-oxoethoxy]-1H-indol-2-yl}-2(1H)-quinolinone
٢٢ - ٦		3-{5[2-(4-morpholinyl)-2-oxoethoxy]-1H-indol-2-yl}-2(1H)-quinolinone



-continued-



رباعي بيوتيل - ٥ - (رباعي بيوتيل (ثاني مثيل) سيليل [أوكسي {مثيل} - ٢ - ٢) -
كلورو - ٣ - كينولينيل) - 1H - إندول - ١ - كربوكسيلايت (٧ - ١)

tert-butyl-5-((tert-butyl(dimethyl)silyl)oxy)methyl)-2-(2-chloro-3-quinoliny)-1H-indole-1-carboxylate (7-1)

يضاف ١ - (رباعي - بيوتوكسي كربونيل) - ٥ - (رباعي بيوتيل (ثاني مثيل) سيليل [أوكسي {مثيل} - 1H - إندول - ٢ - يل حمض بورونيك

l-(tert-butoxycarbonyl)-5-((tert-butyl(dimethyl)silyl)oxy)methyl)-1H-indol-2-ylboronic acid

١٠ (٤ - ٥، ٥، ٦، ١٣، ٨ ملي جزئ جرامي، ٢ مكافئ) في ٤ أجزاء متساوية خلال ٨ -

ساعات إلى محلول منزوع الأكسجين deoxygenated من ٢ - كلورو - ٣ - يوديد

كينولين 2-chloro-3-iodoquinoline (١ - ٢، ٢، ٦، ٩١ ملي جزئ جرامي، ١

مكافئ)، كلوريد الليثيوم (٠، ٨٧٨، ٢٠، ٧ ملي جزئ جرامي)، ٣ مكافئ، مكرر

رباعي (ثالث فنيل فوسفين) البالاديوم tetrakis (triphenylphosphine)palladium (٠، ٤،

١٥ جم، ٠، ٣٤٦ ملي جزئ جرامي، ٠، ٠٥ مكافئ) ومحلول كربونات صوديوم مائي (٢

مولاري، ١٠، ٤ ملي لتر، ٢٠، ٧ ملي جزئ جرامي، ٣ مكافئ) في ثاني أوكسان (٥٠

ملي لتر) عند ٨٠°م. ويسخن الخليط الناتج لمدة ١٢ ساعة إضافية ويبرد خليط التفاعل ثم

يقسم بين محلول ملحي وخلات الاثيل (٢ × ٢٠٠ ملي لتر). وتجفف الطبقات العضوية

المتحدة عبر كبريتات الصوديوم وتركز. ويتم تنقية الراسب بكماتوجرافيا عمود

٢٠ الوميض (١٠٠٪ من الهكسان hexane في البداية، بالتدرج حتى ٥٠٪ خللات إيثيل في

الهكسان) ليعطي رباعي بيوتيل - ٥ - (رباعي بيوتيل (ثاني مثيل) سيليل [أوكسي {

مثيل} - ٢ - (٢ - كلورو - ٣ - كينولينيل) - 1H - إندول - ١ - كربوكسيلايت (٧ - ١)

tert-butyl-5-((tert-butyl(dimethyl)silyl)oxy)methyl)-2-(2-chloro-3-quinoliny)-1H-

indole-1-carboxylate (7-1)

٢٥ كزيت عديم اللون.

^1H NMR (500 MHz, CDCl_3) δ 8.25 (d, 1H, $J=8.0$ Hz), 8.18 (s, 1H), 8.07 (d, 1H, $J=8.2$ Hz), 7.87 (d, 1H, $J=8.0$ Hz), 7.77 (br t, 1H, $J=8.0$ Hz), 7.61 (br t, 1H, $J=8.0$ Hz), 7.58 (s, 1H), 7.45 (d, 1H, $J=8.0$ Hz), 6.65 (s, 1H), 4.87 (s, 2H), 1.27 (s, 9H), 0.97 (s, 9H), 0.13 (s, 6H).

٥ رباعي بيوتيل - ٢ - (٢ - كلورو - ٣ - كينولينيل) - ٥ - (هيدروكسي ميثيل - 1H - إندول - ١ - كربوكسيلات (٢ - ٧)

tert-butyl 2-(2-chloro-3-quinoliny)-5-(hydroxymethyl)-1H-indole-1-carboxylate (7-2)

يسخن محلول من رباعي بيوتيل - ٥ - (رباعي بيوتيل (ثاني ميثيل) سيليل

١٠ (أوكسي ميثيل) - ٢ - (٢ - كلورو - ٣ - كينولينيل) - 1H - إندول - ١ - كربوكسيلات

tert-butyl 5-([tert-butyl(dimethyl)silyl]oxy)methyl-2-(2-chloro-3-quinoliny)-1H-indole-1-carboxylate

(٧ - ١، ٢، ٥، ٤، ٧٨ ملي جزئ جرامي، ١ مكافئ) وثالث إيثيل أمين ثالث

هيدروفلوريد triethylamine trihydrofluoride (٣، ٨٩ ملي لتر، ٢٣، ٩ ملي جزئ جرامي،

١٥ ٥ مكافئ) في الاسيتونيتريل acetonitrile (١٠٠ ملي لتر) عند ٥٥٠ م لمدة ٣ ساعات. يتم

تقسيم خليط التفاعل بعناية بين محلول بيكربونات صوديوم sodium bicarbonate مشبعة

وخلات الاثيل ethyl acetate (٢ × ١٠٠ ملي لتر). وتجفف الطبقات العضوية المتحدة عبر

كبريتات الصوديوم وتركز لتعطي رباعي بيوتيل - ٢ - (٢ - كلورو - ٣ - كينولينيل) -

٥ - (هيدروكسي ميثيل - 1H - إندول - ١ - كربوكسيلات (٢ - ٧)

tert-butyl 2-(2-chloro-3-quinoliny)-5-(hydroxymethyl)-1H-indole-1-carboxylate (7-٢٠

2)

في صورة رغوة سمراء ضاربة إلى الصفرة.

^1H NMR (500 MHz, CDCl_3) δ 8.31 (d, 1H, $J=8.5$ Hz), 8.19 (s, 1H), 8.08 (d, 1H,

$J=8.5$ Hz), 7.87 (d, 1H, $J=8.1$ Hz), 7.78 (br t, 1H, $J=8.0$ Hz), 7.63 (s, 1H), 7.62

(br t, 1H, J=8.0 Hz), 7.41 (d, 1H, J=8.5 Hz), 6.66 (s, 1H), 4.82 (d, 2H, J=4.9 Hz), 1.81 (br s, 1H), 1.27 (s, 9H).

رباعي بيوتيل -٥- (أزيدو مثيل) -٢- (٢-كلورو -٣- كينولينيل) -1H- إندول -١- كربوكسيلات (٣-٧)

tert-butyl 5-(azidomethyl)-2-(2-chloro-3-quinolinyl)-1H-indole-1-carboxylate (7-3) ٥

تم إضافة ١، ٨- ثاني أزا ثنائي حلقي [٥. ٤. صفر] أونديسين -٧- إين -1,8- diazabicyclo[5.4.0]undec-7-ene (٠,٤ ملي لتر، ٢,٦٩ ملي جزئ جرامي، ١,١٠ مكافئ) نقطة نقطة خلال دقيقتين إلى محلول من رباعي بيوتيل -٢- (٢-كلورو -٣- كينولينيل) -٥- (هيدروكسي مثيل -1H- إندول -١- كربوكسيلات

tert-butyl 2-(2-chloro-3-quinolinyl)-5-(hydroxymethyl)-1H-indole-1-carboxylate ١٥

(٧-٢، ١ جم، ٢,٤٥ ملي جزئ جرامي، ١ مكافئ) وثاني فنييل فوسفوريل الازيد diphenylphosphoryl azi (٠,٥٨ ملي لتر، ٢,٦٩ ملي جزئ جرامي، ١,١٠ مكافئ) في رابع هيدروفيوران THF (٢٠ ملي لتر) عند صفر°م. وتم تدفئة الخليط الناتج حتى ٢٣°م ويقلب لمدة ٢٠ ساعة. يقسم خليط التفاعل بين محلول بيكربونات صوديوم مشبعة وخلات الاثيل (٢ × ٧٥ ملي لتر). وتجفف الطبقات العضوية المتحدة خلال كبريتات الصوديوم وركزت. تم تنقية الراسب بكماتوجرافيا عمود الوميض (١٠٠٪ من الهكسان hexane، بالتدرج حتى ٥٠٪ خلات الاثيل في الهكسان) ليعطي رباعي بيوتيل -٥- (أزيدو مثيل) -٢- (٢-كلورو -٣- كينولينيل) -1H- إندول -١- كربوكسيلات (٣-٧)

tert-butyl 5-(azidomethyl)-2-(2-chloro-3-quinolinyl)-1H-indole-1-carboxylate (7-3)

٢٠ في صورة زيت عديم اللون.

¹H NMR (500 MHz, CDCl₃) δ 8.34 (d, 1H, J=8.5 Hz), 8.19 (s, 1H), 8.08 (d, 1H, J=8.3 Hz), 7.88 (d, 1H, J=7.8 Hz), 7.79 (br t, 1H, J=8.1 Hz), 7.62 (br t, 1H, J=8.0 Hz), 7.58 (s, 1H), 7.36 (dd, 1H, J=8.6, 1.5 Hz), 6.68 (s, 1H), 4.46 (s, 2H), 1.27 (s, 9H).

رباعي بيوتيل -٥- (أمين مثيل) -٢- (٢-كلورو -٣- كينولينيل) -1H- إندول -١-

٢٥ ١- كربوكسيلات (٤-٧)

(tert-butyl 5-(aminomethyl)-2-(2-chloro-3-quinoliny)-lH-indole-1-carboxylate (7-4)

تم تقليب خليط من رباعي بيوتيل -٥- (أزيد مثيل) -٢- (٢-كلورو -٣- كيونولينيل) -1H- إندول -١- كربوكسيلات (٧-٣، ٧٣٠ مجم، ١,٦٨ ملي جزئ جرامي) في خلات الاثيل (٥٠ ملي لتر) و ١٠٪ بالانيوم/كربون (١٤٦ مجم) تحت باللون من الهيدروجين عند ٢٣°م لمدة ساعتين. ويرشح الحفاز ويغسل بخلات الاثيل (٥٠ ملي لتر). ويركز الرشيع المتحد ليعطي رباعي بيوتيل -٥- (أمين مثيل) -٢- (٢-كلورو -٣- كيونولينيل) -1H- إندول -١- كربوكسيلات (٧-٤)

(tert-butyl 5-(aminomethyl)-2-(2-chloro-3-quinoliny)-lH-indole-1-carboxylate (7-4)

في صورة رغوة بيضاء.

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃) δ 8.27 (d, 1H, J=8 Hz), 8.18 (s, 1H), 8.07 (d, 1H, J=8 Hz), 7.86 (d, 1H, J=8 Hz), 7.78 (t, 1H, J=8 Hz), 7.61 (t, 1H, J=8 Hz), 7.56 (s, 1H), 7.35 (dd, 1H, J=8,2 Hz), 6.64 (s, 1H), 4.00 (s, 2H), 1.27 (s, 9H).

رباعي بيوتيل -٥- [1- (رباعي بيوتوكسي كربونيل) -٤- بيريدينيل] كربونيل أمينو (مثيل) -٢- (٢-كلورو -٣- كيونولينيل) -1H- إندول -١- كربوكسيلات (٧-٥)

tert-butyl 5-[[[l-(tert-butoxycarbonyl)-4-piperidinyl]carbonyl]amino)methyl]-2-(2-chloro-3-quinoliny)-lH-indole-1-carboxylate(7-5)

يقلب محلول من رباعي بيوتيل -٥- (أمينو مثيل) -٢- (٢-كلورو -٣- كيونولينيل) -1H- إندول -١- كربوكسيلات

(tert-butyl 5-(aminomethyl)-2-(2-chloro-3-quinoliny)-lH-indole-1-carboxylate

(٧-٤، ٢٠٤ مجم، ٠,٥ ملي جزئ جرامي، ١ مكافئ)، HOAT (٦٨ مجم، ٠,٥ ملي جزئ جرامي، ١ مكافئ) ثالث إثيل الامين triethy- lamine (١٠١ مجم ١ ملي جزئي جرامي، ٢ مكافئ)، EDC (١٤٤ مجم، ٠,٧٥ ملي جزئ جرامي، ١,٥ مكافئ) وحمض -١- BOC- بيريدين -٤- كربوكسيليك l-BOC-piperidine-4-carboxylic acid (١٢٦ مجم، ٠,٥٥ ملي جزئ جرامي، ١,١٠ مكافئ) في DMF (٥ ملي لتر) تحت الظروف المحيطة لمدة

١٨ ساعة يركز التفاعل، ويقسم الراسب بين خلاص الاثيل ومحلول بيكرينات صوديوم مائية مشبعة. وتغسل الطبقة العضوية بمحلول ملحي، وتجفف عبر كبريتات الماغنسيوم وتركز لتعطي رباعي بيوتيل ٥- [1- (رباعي بيوتوكسي كربونيل) - ٤ - بييريدينيل] كربونيل {أمينو} ميثيل - ٢ - (٢ - كلورو - ٣ - كيونولينيل) - 1H - إندول - ١ - كربوكسيلات (٥ - ٧)

tert-butyl5-[(1-(tert-butoxycarbonyl)-4-piperidiny]carbonyl}amino)methyl]-2-(2-chloro-3-quinoliny]l)-1H-indole-1-carboxylate(7-5)

في صورة رغوية بيضاء

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃) δ 8.25 (d, 1H, J=8 Hz), 8.16 (s, 1H), 8.05 (d, 1H, J=8 Hz), 7.85 (d, 1H, J=8 Hz), 7.76 (t, 1H, J=8 Hz), 7.59 (t, 1H, J=8 Hz), 7.49 (s, 1H), 7.28 (dd, 1H, J=8, 2 Hz), 6.61 (s, 1H), 4.48 (d, 2H, J=5 Hz), 4.12 (m, 12H), 2.72 (m, 2H), 2.26 (m, 1H), 1.84 (m, 2H), 1.65 (2H), 1.42 (s, 9H), 1.25 (s, 9H).

N- [2- (٢ - أوكسو - ١ ، ٢ - ثاني هيدرو - ٣ - جوينولينيل) - 1H - إندول - ٥ - يل] ميثيل - ٤ - بييريدين كربوكساميد (٦ - ٧)

N- {2-(2-oxo-1,2-hydro-3-gumohnyl)-1H-indol-5- yl]methy}4-pipendme carboxamde (7-6)

يسخن محلول من رباعي بيوتيل ٥- [1- (رباعي بيوتوكسي كربونيل) - ٤ - بييريدينيل] كربونيل {أمينو} ميثيل - ٢ - (٢ - كلورو - ٣ - كيونولينيل) - 1H - إندول - ١ - كربوكسيلات

tert-butyl5-[(1-(tert-butoxycarbonyl)-4-piperidiny]carbonyl}amino)methyl]-2-(2-chloro-3-quinoliny]l)-1H-indole-1-carboxylate

(٥ - ٧ ، ٣١٠ مجم ، ٣١٠ مجم ، ٠,٥ ملي جزئ جرامي) في ٥٠٪ حمض خليك مائي (٢٠ ملي لتر) عند ١٠٠م لمدة ١٨ ساعة. ويركز التفاعل، ويذاب الراسب في خليط ١ : ١ من الميثانول ومحلول هيدروكسيد صوديوم مائي ١ عياري. يقلب هذا المحلول تحت الظروف المحيطة لمدة ساعتين. ويركز خليط التفاعل، وتتم تنقية الراسب

بكروماتوجرافيا السائل عكسي- الطور (نسبة 0.1THF /CH₃CN /H₂O) ليعطي ملح حمض ثالث فلورو الخليك لمركب N- {2- (2- أوكسو - ١ ، ٢- ثاني هيدرو - ٣- جوينولينيل) - 1H- اندول - ٥- يل [مثيل - ٤- بييريدين كربوكساميد (٦ - ٧) N- {[2-(2-oxo-1,2-hydro-3-gumohnyl)-1H-indol-5- yl]methy} 4-pipendme carboxamide (7-6)

٥

في صورة صلب أصفر.

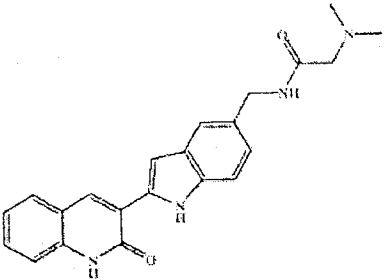
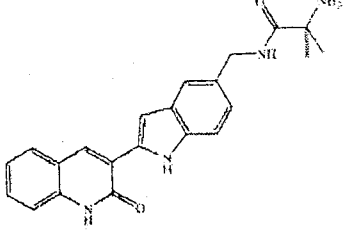
¹H NMR (400 DMSO-d₆) δ12,20 (s, 1H), 11.58 (s, 1H), 8.53 (bs,2H), 8.41 (t, 1H, J=5 Hz), 7.72 (d, 1H, J=8 Hz), 7.52 (t, 1H J=8 Hz), 7.46 (d, 1H, J=8 Hz), 7.42 (s, 1H), 7.38 (d, 1H, J=8 Hz), 7.29 (s, 1H), 7.25 (t, 1H, J=8 Hz), 7.01 (dd, 1H, J=8, Hz), 4.33 (d, 2H, J=5 Hz), 3.32 (m, 2H), 2.90 (m, 2H), 2.48 (m, 1H), 1.89 (m, 2H), 1.78 (m, 2H).

١٠

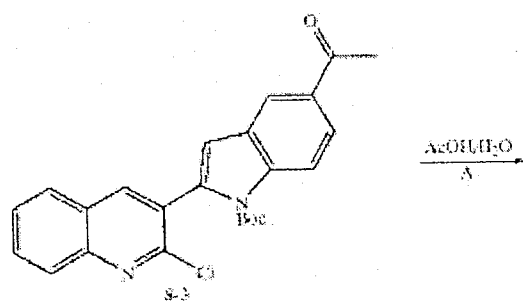
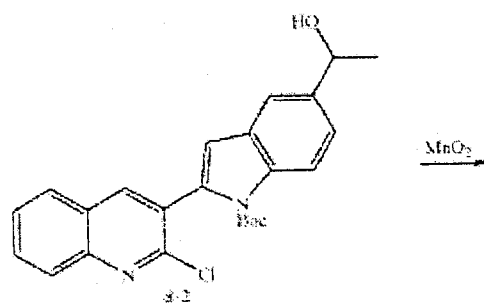
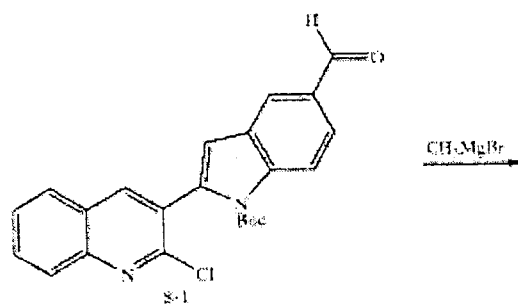
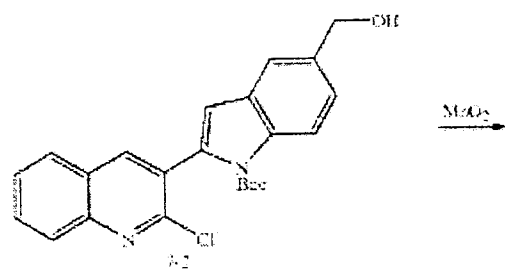
وقد يتم تحضير المركبات ٧-٧ و ٨-٧ في جدول ٧ بأسفل عن طريق تعديل

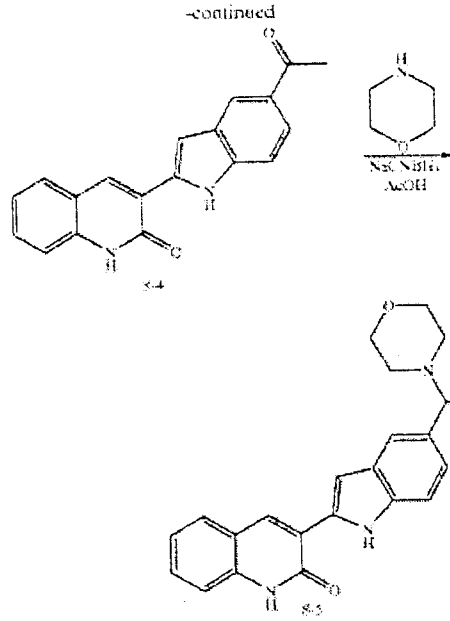
بسيط للبروتوكولات الموصوفة بأعلى.

جدول ٧

رقم المركب	الشكل التركيبي	أسم المركب
٧ - ٧		2-(dimethylamino)-N-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol-5-yl]acetamide
٨ - ٧		2-amino-2-methyl-N-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol-5-yl]methyl}propanamide

۸ خط





رباعي بيوتيل ٢- (٢-كلورو-٣-كينولينيل)-٥-فورميل-1H-اندول-١- كربوكسيلات (٨-١) ٥

tert-butyl 2-(2-chloro-3-quinolinyl)-5-formyl-1H-indole-1-carboxylate (8-1)

يسخن خليط رباعي بيوتيل ٢- (٢-كلورو-٣-كينولينيل)-٥- (هيدروكسي ميثيل)-1H-اندول-١- كربوكسيلات (٧-٢، ٨٠٠ مجم، ١,٩٦ ملي جزئ جرامي، ١ مكافئ) و MnO_2 (٨٥٠ مجم، ٩,٨ ملي جزئ جرامي، ٥ مكافئ) في ثاني كلورو الميثان $dichloromethane$ (١٠٠ ملي لتر) بالاتجاع لمدة ١,٥ ساعة. ويضاف MnO_2 أخرى (٧٠٠ مجم، ٨,٠٥ ملي جزئ جرامي، ٤,١ مكافئ) ويستمر التسخين لمدة ساعة واحدة. ويرشح الحفاز ويغسل بثاني كلورو ميثان $dichloromethane$ (١٠٠ ملي لتر). ويركز الرشيع المتحد ليعطي رباعي بيوتيل ٢- (٢-كلورو-٣-كينولينيل)-٥-فورميل-1H-اندول-١- كربوكسيلات (٨-١) ١٥

tert-butyl 2-(2-chloro-3-quinolinyl)-5-formyl-1H-indole-1-carboxylate (8-1)

في صورة رغوة بيضاء

^1H NMR (500 MHz, CDCl_3) δ 10.11 (s, 1H), 8.47 (d, 1H, $J=8.8$ Hz), 8.22 (s, 1H), 8.16 (d, 1H, $J=1.0$ Hz), 8.09 (d, 1H, $J=8.6$ Hz), 7.95 (dd, 1H, $J=8.8, 1.7$ Hz), 7.89 (d, 1H, $J=8.1$ Hz), 7.81 (br t, 1H, $J=7.6$ Hz), 7.64 (br t, 1H, $J=7.5$ Hz), 6.80 (s, 1H), 1.27 (s, 9H).
 رباعي بيوتيل -٢- (٢- كلورو -٣- كينولينيل) -٥- (١- هيدروكسي مثيل) -1H-
 اندول -١- كربوكسيلات (٨- ٢) ٥

tert-butyl 2-(2-chloro-3-quinolinyl)-5-(-hydroxyethyl)-1H-indole-1-carboxylate (8-

2)

يضاف محلول من بروميد مثيل الماغنسيوم methylmagnesium bromide في
 رابع هيدروفيوران (٣ مولاري، ٠,٨٥ ملي لتر، ٢,٥٦ ملي جزئ جرامي، ١,٣
 مكافئ) إلى محلول من رباعي بيوتيل -٢- (٢- كلورو -٣- كينولينيل) -٥- ١٠
 فورميل -1H- اندول -١- كربوكسيلات (٨- ١، ٨٠٠ مجم، ٢ ملي جزئ جرامي،
 ١ مكافئ) في رابع هيدروفيوران (٢٥ ملي لتر) عند صفر°م، ويقلب الخليط الناتج لمدة
 ٣٠ دقيقة. ويقسم خليط التفاعل بين محلول كاشف الفوسفات أس هيدروجيني pH ٧
 وخلات الاثيل (٢ × ١٠٠ ملي لتر). وتجفف الطبقات العضوية المتحدة عبر سلفات
 الصوديوم وتركز. وتم تنقية الراسب بكروماتوجرافيا عمود الوميض (١٠٠٪ هكسان،
 متدرجاً حتى ٧٠٪ خلات الاثيل في الهكسان) ليعطي رباعي بيوتيل -٢- (٢- كلورو -
 ٣- كينولينيل) -٥- (١- هيدروكسي مثيل) -1H- اندول -١- كربوكسيلات (٨- ٢)
 (٢

tert-butyl 2-(2-chloro-3-quinolinyl)-5-(-hydroxyethyl)-1H-indole-1-carboxylate (8-

2)

في صورة رغوة بيضاء.

^1H NMR (500 MHz, CDCl_3) δ 8.29 (d, 1H, $J=8.8$ Hz), 8.18 (s, 1H), 8.08 (d, 1H, $J=8.5$ Hz), 7.87 (d, 1H, $J=7.8$ Hz), 7.78 (br t, 1H, $J=7.1$ Hz), 7.64 (s, 1H), 7.61 (br t, 1H, $J=7.1$ Hz), 7.42 (dd, 1H, $J=8.6, 1.5$ Hz), 6.66 (s, 1H), 5.05 (m, 1H), 1.58 (d, 3H, $J=6.6$ Hz), 1.27 (s, 9H). ٢٥

رباعي بيوتيل ٥- أسيتيل- ٢-(٢- كلورو- ٣- كيونولينيل)- 1H- اندول- ١- كربوكسيلات (٨- ٣)

tert-butyl 5-acetyl-2-(2-chloro-3-quinolinyl)-1H-indole-1-carboxylate (8-3)

٥ تم تسخين خليط من ٢-(٢- كلورو- ٣- كيونولينيل)- ٥- (١- هيدروكسي مثيل)- 1H- اندول- ١- كربوكسيلات (٨- ٢، ٨٤٠ مجم، ١,٩٩ ملي جزئ جرامي، ١ مكافئ) MnO_2 (٨٦٣ مجم، ٩,٩٣ ملي جرامي، ٥ مكافئ) في ثاني كلورو ميثان (٣٠ ملي لتر) بالارتجاع لمدة ساعة واحدة. يضاف MnO_2 أخرى (٥٠٠ مجم، ٥,٧٥ ملي جزئ جرامي، ٢,٨٩ مكافئ) ويستمر التسخين لمدة ساعة واحدة. ويرشح الحفاز ويغسل بثاني كلورو الميثان (١٠٠ ملي لتر). ويركز الرشيح المتحد ليعطي رباعي بيوتيل ٥- أسيتيل- ٢-(٢- كلورو- ٣- كيونولينيل)- 1H- اندول- ١- كربوكسيلات (٨- ٣) ١٠

tert-butyl 5-acetyl-2-(2-chloro-3-quinolinyl)-1H-indole-1-carboxylate (8-3)

في صورة رغوة بيضاء.

1H NMR (500 MHz, $CDCl_3$) δ 8.38 (d, 1H, $J=8.8$ Hz), 8.27 (d, 1H, $J=0.7$ Hz), 8.21 (s, 1H), 8.09 (d, 1H, $J=8.3$ Hz), 8.04 (dd, 1H, $J=8.8, 1.2$ Hz), 7.89 (d, 1H, $J=8.1$ Hz), 7.80 (br t, 1H, $J=7.6$ Hz), 7.63 (br t, 1H, $J=7.5$ Hz), 6.76 (s, 1H), 2.70 (s, 3H), 1.27 (s, 9H). ١٥

٣- (٥- أسيتيل- 1H- اندول- ٢- يل)- ٢-(1H)- كيونولينون (٨- ٤)

3-(5-acetyl-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone (8-4)

٢٠ يسخن محلول من رباعي بيوتيل ٥- أسيتيل- ٢-(٢- كلورو- ٣- كيونولينيل)- 1H- اندول- ١- كربوكسيلات (٨- ٣، ٤٠٠ مجم، ٠,٩٥ ملي جزئ جرامي) في خليط ٣: ١ من حمض الخليك والماء بالارتجاع لمدة ٢٠ ساعة. وبرد خليط التفاعل، ثم يركز حتى الجفاف. ويتم تعليق الراسب في إثير الاثير (٥٠ ملي لتر) بمساعدة الموجات الصوتية، ثم ترشيح ويجفف بالهواء ليعطي ٣- (٥- أسيتيل- 1H- اندول- ٢- يل)- ٢-(1H)- كيونولينون (٨- ٤)

3-(5-acetyl-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone (8-4)

في صورة صلب أصفر.

¹H NMR (400 MHz, DMSO) δ 12.22 (s, 1H), 11.94 (s, 1H), 8.59 (s, 1H), 8.31 (s, 1H), 7.76 (d, 2H, J=7.9 Hz), 7.60 (d, 1H, J=8.6 Hz), 7.55 (t, 1H, J=7.5 Hz), 7.49 (s, 1H), 7.39 (d, 1H, J=7.9 Hz), 7.26 (t, 1H, J=7.5 Hz), 2.62 (s, 3H).

٣- {٥- (١- (٤- مورفولينيل) إيثيل) -1H - إندول -٢ - يل} -٢ - (1H) -
كيونولينون (٨ - ٥)

3-{5-[1-(4-morpholmyl)ethyl]-1H-indol-2-yl}-2 (1H)-quinolinone (8-5)

يسخن خليط من ٣- (٥- أسيتيل -1H - إندول -٢ - يل) -٢ - (1H) -

١٠ كيونولينون (٨ - ٤، ٥٠ مجم، ٠,١٦٥ ملي جزئ جرامي، ١ مكافئ)، مورفولين

(٠,٠٧ ملي لتر، ٠,٨٣ ملي جزئ جرامي، ٥ مكافئ)، حمض الخليك (٠,٠٥ ملي لتر،

٠,٨٣ ملي جزئ جرامي، ٥ مكافئ)، سيانو بوروهيدريد الصوديوم (٥٢ مجم، ٠,٨٣

ملي جزئ جرامي، ٥ مكافئ) ويصفى مسحوق نشط ٣ أنجستروم ٢٠٪ ثاني أوكسان لا

مائي في الميثانول (١٥ ملي لتر) عند ٥٥٠ م لمدة ٨ ساعات. ويتم إضافة مورفولين

١٥ آخر (٠,٠٧ ملي لتر، ٠,٨٣ ملي جزء جرامي، ٥ مكافئ)، حمض الخليك (٠,٠٥ ملي

لتر، ٠,٨٣ ملي جزئ جرامي، ٥ مكافئ) وسيانو بوروهيدريد الصوديوم (٥٢ مجم،

٠,٨٣ ملي جزئ جرامي، ٥ مكافئ) ويتم تكرار ذلك (٣ مرات) كل ٨ - ١٢ ساعة في

غضون يومين. ويقسم خليط التفاعل بين خليط ١: ١ من محلول كربونات صوديوم

مشبعة ومحلول ملحي وخلات الاثيل (١٠٠ ملي لتر). وتجفف الطبقة العضوية خلال

٢٠ كبريتات الصوديوم وتركز. ويتم تنقية الراسب بكماتوجرافيا السائل عكسي - الطور

-1H - يعطي ٣- {٥- (١- (٤- مورفولينيل) إيثيل) -1H -

إندول -٢ - يل} -٢ - (1H) - كيونولينون (٨ - ٥)

3-{5-[1-(4-morpholmyl)ethyl]-1H-indol-2-yl}-2 (1H)-quinolinone (8-5)

في صورة صلب أصفر.

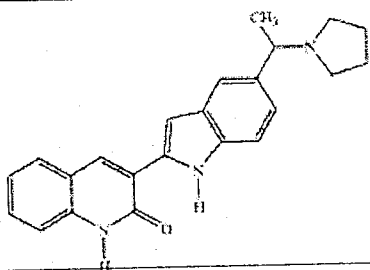
8-6, ^1H NMR (500 MHz, CDCl_3) δ 11.15 (s, 1H), 9.28 (br s, 1 H), 8.37 (s, 1H), 7.72 (d, 1H, $J=8.0$ Hz), 7.57 (s, 1H), 7.54 (br t, 1H, $J=7.6$ Hz), 7.43 (d, 1H, $J=8.0$ Hz), 7.32 (t, 1H, $J=7.6$ Hz), 7.27 (d, 1H, $J=7.8$ Hz), 7.22 (d, 1H, $J=7.9$ Hz), 7.04 (s, 1H), 3.72 (m, 4H), 3.41 (q, 1H, $J=6.6$ Hz), 2.56 (m, 2H), 2.43 (m, 2H), 1.46 (d, 3H, $J=6.6$ Hz).

وقد تم تحضير المركبات ٨ - ٦ حتى ٩ - ٨ في جدول ٨ بأسفل عن طريق تعديلات

بسيطة للبروتوكول المبين في الرسم التخطيطي ٨. كان الطيف المختار كما يلي:

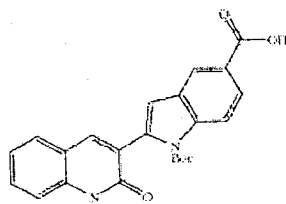
^1H NMR (500 MHz, CDCl_3) δ 11.13 (s, 1H), 9.76 (br s, 1H), 8.37 (s, 1H), 7.69 (d, 1H, $J=7.1$ Hz), 7.60 (s, 1H), 7.52 (t, 1H, $J=7.6$ Hz), 7.42 (d, 1H, $J=8.3$ Hz), 7.30 (t, 1H, $J=7.6$ Hz), 7.25 (d, 1H, $J=8.3$ Hz), 7.24 (d, 1H, $J=8.5$ Hz), 7.02 (d, 1H, $J=1.2$ Hz), 3.34 (br m, 1H), 2.64 (br m, 2H), 2.45 (br m, 2H), 1.79 (br m, 3H), 1.50 (d, 3H, $J=6.6$ Hz). 8-8, ^1H NMR (500 MHz, CDCl_3) δ 11.17 (s, 1H), 9.74 (br s, 1H), 8.36 (s, 1H), 7.69 (d, 1H, $J=7.1$ Hz), 7.53 (s, 1H), 7.52 (t, 1H, $J=7.6$ Hz), 7.43 (d, 1H, $J=8.3$ Hz), 7.30 (t, 1H, $J=7.6$ Hz), 7.25 (d, 1H, $J=8.3$ Hz), 7.19 (dd, 1H, $J=8.5, 1.5$ Hz), 7.02 (d, 1H, $J=1.2$ Hz), 3.66 (m, 1H), 3.56 (m, 1H), 3.49 (q, 1H, $J=6.6$ Hz), 3.45 (m, 2H), 2.55 (m, 1H), 2.46 (m, 2H), 2.40 (m, 1H), 2.05 (s, 3H), 1.46 (d, 3H, $J=6.6$ Hz).

جدول ٨

رقم المركب	الشكل التركيبي	أسم المركب
٦ - ٨		3-{5-[1-(pyrrolidinyl)ethyl]1H-indol-2-yl}-2(1H)-quinolinone

3-{5-[1-(3-amino-1- pyrrolidinyl) ethyl]-1H-indol-2-yl}-2(1H) qumolinone		Y - A
3-{5-[1-(4-acetyl-1-piperazinyl) ethyl]-1H-indol-2-yl}-2(1H) qumolinone		A - A
3-(5-{1-(4-methylsulfonyl)-1- piperazinyl} ethyl)-1H-indol-2-yl}-2(1H) qumolinone		9 - A

9 bba



جزئ جرامي، ١,٣ مكافئ) في t-BuOH (٣٠ ملي لتر) عند ١٠٠°م لمدة ساعتين. ويضاف كلوريد النحاسوز (٤,٩ مجم، ٠,٠٥ ملي جزئ جرامي، ٠,١ مكافئ) ويسخن الخليط الناتج عند ١٠٠°م لمدة ٢٤ ساعة ويركز المحلول ويتم تقسيم الراسب بين محلول بيكربونات صوديوم مائية مشبعة (٧٥ ملي لتر) وخلات الاثيل (٣ × ٦٠ ملي لتر). وتغسل الطبقة العضوية المتحدة مرة واحدة بالماء (١٥٠ ملي لتر) ثم محلول ملحي (١٥٠ ملي لتر) وتجفف عبر سلفات الصوديوم وتركز وتتم تنقية الراسب بكروماتوجرافيا السائل عكسي- الطور (نسبة CH₃CN /H₂O مع وجود ٠,١ % TFA) ليعطي رباعي بيوتيل -٥- [[رباعي بيوتوكسي كربونيل) أمينو] كربونيل] -٢- (٢- أوكسو- ١، ٢- ثاني هيدروكوينولين -٣- يل) -1H- اندول -١- كربوكسيلات (٩- (١ ١٠

tert-butyl 5 - {[tert-butoxycarbonyl]amino} carbonyl}-2-(2-oxo-1,2-dihydroquinolin-3-yl)-1H- indole-1-carboxylate (9-1)

¹H NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 12.06 (s, 1H), 9.37 (bs, 1H), 8.05 (s, 1H), 7.92 (d, 1H, J=7.8 Hz), 7.82 (s, 1H), 7.52 (m, 2H), 7.35 (m, 2H), 7.21 (m, 2H), 6.72 (s, 1H), 1.50 (s, 9H), 1.34 (s, 9H). ١٥

٣- (٥- أمينو -1H- إندول -٢- يل) -٢- (1H) -كوبنولين (٩- ٢) 3-(5-amino-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone (9-2) تتم معالجة محلول من رباعي بيوتيل -٥- [[رباعي بيوتوكسي كربونيل) أمينو] كربونيل] -٢- (٢- أوكسو- ١، ٢- ثاني هيدروكوينولين -٣- يل) -1H- اندول -١- كربوكسيلات (٩- ١، ٣٤٠ مجم) في خليط من ١ : ١ من CH₂Cl₂ و TFA (٣٠ ملي لتر) بواسطة ٣ نقاط من DMSO و H₂O ويسخن الخليط الناتج بالارتجاع لمدة ٤٥ دقيقة. ويركز المحلول ويتم تنقية الراسب بكروماتوجرافيا السائل عكسي الطور (نسبة CH₃CN /H₂O مع وجود ٠,١ % TFA) ليعطي ٣- (٥- أمينو -1H- إندول -٢- يل) -٢- (1H) -كوبنولين (٩- ٢) ٢٥ 3-(5-amino-1H-indol-2-yl)-2(1H)-quinolinone (9-2) في صورة صلب أصفر.

¹H NMR (500 MHz, CD₃OD) δ 8.42 (s, 1H), 7.74 (d, 1H, J=7.8 Hz), 7.51 (t, 1H, J=7.8 Hz), 7.36 (d, 1H, J=8.3 Hz), 7.28 (d, 1H, J=8.3 Hz), 7.25 (d, 1H, J=8.3 Hz), 7.05 (s, 1H), 6.98 (d, 1H, J=1.5 Hz), 6.74 (d, 1H, J=2.0 Hz), 6.72 (d, 1H, J=2.0 Hz).

٥ - ٤ - أمينو - N - [٢ - (٢ - أوكسو - ١، ٢ - ثاني هيدرو - ٣ - كوينولينيل) - 1H - إندول - ٥ - يل] - ١ - بيريدين كرباكساميد (٣ - ٩)

4-amino-N-[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol-5-yl]-l-piperidinecarboxamide (9-3)

يضاف بشكل متتابع ٤ - نيترو كلوروفورمات (٧٠ مجم، ٠,٣٥ ملي جزئ جرامي، ١,٥ مكافئ) وبيريدين (٠,٠٣ ملي لتر، ٠,٣٥ ملي جزئ جرامين ١,٥ مكافئ) إلى محلول من ٣ - (٥ - أمينو - 1H - إندول - ٢ - يل) - ٢ - (1H) - كوينولين (٩ - ٢، ٦٤ مجم، ٠,٢٣ ملي جزئ جرامين ١ مكافئ) في ثاني أوكسان (٢٠ ملي لتر) ويسخن الخليط الناتج عند ٦٠°م لمدة ساعة واحدة. ويضاف رباعي بيوتيل ٤ - بيريدينيل كربامات (١٠٠ مجم، ٠,٥ ملي جزئ جرامي، ٢,٢٠ مكافئ)، ويسخن الخليط الناتج عند ٦٠°م لمدة ساعة واحدة. يقسم خليط التفاعل بين محلول بيكربونات صوديوم مائي مشبع وخلات الاثيل (١٠٠ ملي لتر). وتجفف الطبقة العضوية خلال سلفات الصوديوم وتركز وتتم معالجة محلول من الراسب في خليط ١ : ١ CH₂Cl₂ و TFA (١٥ ملي لتر) بواسطة نقطتين من DMSO ونقطتين من الماء. ويسخن الخليط الناتج عند الارتجاع لمدة ٤٥ دقيقة، ثم يركز. تتم تنقية عكسي الطور (نسبة CH₃CN / H₂O مع وجود ٠,١٪ TFA) ليعطي ٤ - أمينو - N - [٢ - (٢ - أوكسو - ١، ٢ - ثاني هيدرو - ٣ - كوينولينيل) - 1H - إندول - ٥ - يل] - ١ - بيريدين كرباكساميد (٣ - ٩)

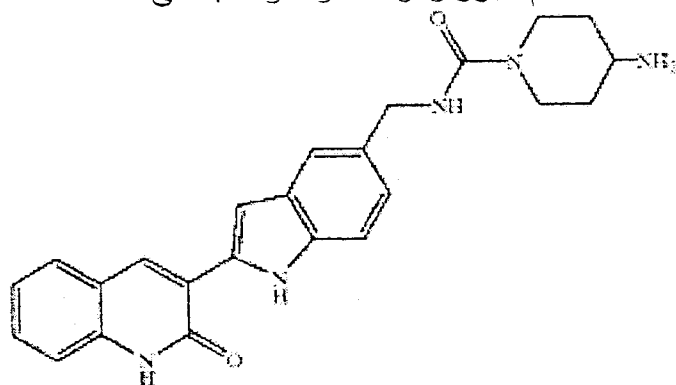
٢٠ 4-amino-N-[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol-5-yl]-l-piperidinecarboxamide (9-3)

في صورة ملح TFA.

¹H NMR (500 MHz, CD₃OD) δ 8.45 (s, 1H), 7.75 (d, 1H, J=8.1 Hz), 7.54 (t, 1H, J=1.1 Hz), 7.53 (m, 1H), 7.38 (m, 2H), 7.28 (t, 1H, J=1.1 Hz), 7.20 (s, 1H), 7.08 (dd, 1H, J=0.1, 1.9 Hz), 4.29 (

d,2H,J=6.9Hz), 3.37(m,1H),2.99(t,2H,J=.98Hz),2.05 (d, 2H ,J=.1 Hz), 1.60 (qd, 2H, J=4.4, 1.5 Hz).

وقد تم تحضير ٤- أمين -N- [2- (2- أوكسو - ١، ٢- ثاني هيدرو - ٣- كينولينيل) - 1H- اندول - ٥- يل] ميثيل - ١- بيبيريدين كربوكساميد (٩ - ٤) بداية من المركب ٧ - ٤ باستخدام البروتوكول الموصوف بأعلى.



٩.٤

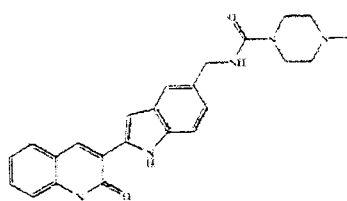
9-4, ¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₆) δ 12.1 (s, 1H), 11.5 (s, 1H), 8.52 (s, 1H), 7.79 (br s, 2H), 7.72 (d, 1H, J=8 Hz), 7.52 (t, 1H, J=8 Hz), 7.43 (m, 2H), 7.37 (d, 1H, J=8 Hz), 7.29 (s, 1H), 7.25 (t, 1H, J=8 Hz), 7.06 (m, 2H), 4.31 (d, 2H, J=5 Hz), 4.04 (d, 2H, J=13 Hz), 3.20 (br s, 1H), 2.76 (t, 2H, J=12 Hz), 1.83 (d, 2H, J=13 Hz), 1.36 (m, 2H).

تم تحضير المركبات ٩ - ٥ و ٩ - ٦ في جدول ٩ بأصل عن طريق تعديل بسيط للبروتوكولات الموصوفة بأعلى للمركب ٩ - ٣.

جدول ٩

رقم المركب	الشكل التركيبي	أسم المركب
٩ - ٥		N-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoluiyl)1H-indol-5-yl]methyl}-1-piperazine carboxamide

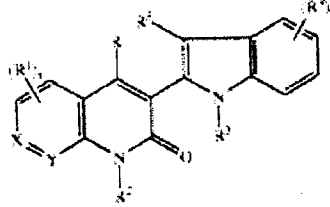
-methyl-N-{{2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolonyl)1H-indol-5-yl}methyl}-1-piperazine carboxamide



7-9

عناصر الحماية

١ - مركب له الصيغة I:



٢ أو ملحه مقبول صيدلياً pharmaceutically acceptable salt أو مجانسة الفراغي

٣ stereoisomer ، حيث

٤ تكون a عبارة عن صفر أو ١؛

٥ تكون b عبارة عن صفر أو ١؛

٦ تكون m عبارة عن صفر، ١ أو ٢؛

٧ تكون a عبارة عن ١ أو ٢؛

٨ تكون t عبارة عن ١، ٢ أو ٣؛

٩ تكون Y = X عبارة عن C=N، N=C أو C=C؛

١٠ تكون R عبارة عن هيدروجين H أو الكيل C₁-C₆؛١١ يتم إختيار R¹ و R⁵ كلاً على حدة من:

١٢ (١) الهيدروجين،

١٣ (٢) alkyl (C=O)_aO_bC₁-C₁₀،١٤ (٣) aryl (C=O)_aO_b،١٥ (٤) alkenyl (C=O)_aO_bC₂-C₁₀،١٦ (٥) alkynyl (C=O)_aO_bC₂-C₁₀،١٧ (٦) CO₂H،

١٨ (٧) halo،

١٩ (٧) OH،

٢٠ (٩) perfluoroalkyl O_bC₁-C₆،

$(C=O)_a NR^7 R^8$ (١٠)	٢١
CN (١١)	٢٢
cycloalkyl $(C=O)_a O_b$ (١٢) و	٢٣
heterocyclyl $(C=O)_a O_b$ (١٣)	٢٤
كل من الألكيل alkyl، الأريل aryl، الألكينيل alkenyl، الكاينيل alkynyl، الألكيل	٢٥
الحلقي cycloalkyl والحلقة الغير متجانسة heterocyclyl المذكورة يتم إستبدالهم إختيارياً	٢٦
بواحد أو أكثر من المستبدلات المختارة من R^6 ؛	٢٧
تختار من R^2 و R^3 كلاً على حدة من:	٢٨
(١) الهيدروجين H،	٢٩
(٢) $(C=O)O_a C_1-C_6$ alkyl،	٣٠
(٣) aryl $(C=O) O_a$ ،	٣١
(٤) C_1-C_6 alkyl،	٣٢
(٥) $SO_2 R_a$ ، و	٣٣
(٦) aryl؛	٣٤
تختار R^4 من:	٣٥
(١) $(C=O)_a O_b C_1-10$ alkyl،	٣٦
(٢) $(C=O)_a O_b$ aryl،	٣٧
(٣) $(C=O)_a O_b C_2-C_{10}$ alkenyl،	٣٨
(٤) $(C=O)_a O_b C_2-C_{10}$ alkynyl،	٣٩
(٥) $CO_2 H$ ،	٤٠
(٦) halo،	٤١
(٧) OH،	٤٢
(٨) perfluoroalkyl $O_b C_1-C_6$ ،	٤٣
(٩) $(C=O)_a NR^7 R^8$ ،	٤٤
(١٠) CN،	٤٥

cycloalkyl (C=O) _a O _b C ₆ .C ₈ (١١) و	٤٦
heterocyclyl (C=O) _a O _b (١٢)	٤٧
كل من الألكيل alkyl، الأريل aryl، الألكينيل alkenyl، الألكيل الحلقي	٤٨
cycloalkyl والحلقة الغير متجانسة heterocyclyl المذكورة يتم إستبدالهم إختيارياً بواحد	٤٩
أو أكثر من المستبدلات المختارة من R ⁶ ؛	٥٠
R ⁶ هي:	٥١
(١) alkyl (C=O) _a O _b C ₁ -C ₁₀	٥٢
(٢) aryl (C=O) _a O _b	٥٣
(٣) alkenyl C ₂ -C ₁₀	٥٤
(٤) alkynyl C ₂ -C ₁₀	٥٥
(٥) heterocyclyl (C=O) _a O _b	٥٦
(٦) CO ₂ H	٥٧
(٧) halo	٥٨
(٨) CN	٥٩
(٩) OH	٦٠
(١٠) perfluoroalkyl O _b C ₁ -C ₆	٦١
(١١) O _a (C=O) _a NR ⁷ R ⁸	٦٢
(١٢) oxo	٦٣
(١٣) CHO	٦٤
(١٤) R ⁷ R ⁸ أو الـ N-oxide، أو	٦٥
(١٥) cycloalkyl (C=O) _a O _b C ₃ -C ₈	٦٦
كل من الألكيل alkyl، الأريل aryl، الألكينيل alkenyl، الكاينيل alkynyl، الألكيل	٦٧
الحلقي الغير متجانس heterocyclyl المذكورة يتم إستبدالهم إختيارياً بواحد أو أكثر من	٦٨
المستبدلات المختارة من R ^{6a} ؛	٦٩
تختار R ^{6a} من:	٧٠

(١) $(C=O)_rO_s$ الكيل (C_1-C_{10}) alkyl، حيث تكون r و s كلا على حدة صفر أو	٧١
١،	٧٢
(٢) Or بير فلور الكيل (C_2-C_5) perfluoroalkyl، حيث r تمثل صفر أو ١،	٧٣
(٣) الكايلين $(C_0-C_6) - S(O)mR^a$ ، حيث m تمثل صفر، ١ أو ٢،	٧٤
(٤) ،oxo	٧٥
(٥) ،OH	٧٦
(٦) ،halo	٧٧
(٧) ،CN	٧٨
(٨) (C_2-C_{10}) alkenyl	٧٩
(٩) (C_0-C_6) alkynyl	٨٠
(١٠) (C_3-C_6) cycloalkyl	٨١
(١١) (C_0-C_6) alkylene-aryl	٨٢
(١٢) (C_0-C_6) alkylene-heterocyclyl	٨٣
(١٣) $N(R^b)_2 - (C_0-C_6)$ alkylene	٨٤
(١٤) $C(O)R^a$	٨٥
(١٥) $CO_2R^a - (C_1-C_6)$ alkylene	٨٦
(١٦) $C(O)H$ ، و	٨٧
(١٧) $CO_2H - (C_0-C_6)$ alkylene	٨٨
كل من الألكيل alkyl، الألكينيل alkenyl، الكاينيل alkynyl، الألكيل الحلقي	٨٩
cycloalkyl، الأريل aryl، والحلقة الغير متجانسة heterocyclyl المذكورة يتم إستبدالهم	٩٠
إختيارياً بثلاث مستبدلات مختارة من R^b ، OH، الكوكسي (C_1-C_6) alkoxy، هالوجين	٩١
halogen، CO_2H ، CN، $O(C=O)$ الكيل (C_1-C_6) alkyl، أوكسو ،oxo، $N(R^b)_2$ ؛	٩٢
تختار R^7 و R^8 كلا على حدة من:	٩٣
(١) هيدروجين H،	٩٤
(٢) (C_1-C_{10}) alkyl $(C=O)O_b$	٩٥

٩٦	(٣) C_3-C_8 cycloalkyl (C=O)O _b
٩٧	(٤) aryl (C=O)O _b
٩٨	(٥) heterocyclyl (C=O)O _b
٩٩	(٦) (C ₁ -C ₁₀) alkyl
١٠٠	(٧) aryl
١٠١	(٨) (C ₂ -C ₁₀) alkenyl
١٠٢	(٩) (C ₂ -C ₁₀) alkynyl
١٠٣	(١٠) heterocyclyl
١٠٤	(١١) C_3-C_8 cycloalkyl
١٠٥	(١٢) SO ₂ R ^a ، و
١٠٦	(١٣) (C=O)NR ^b ₂
١٠٧	كل من الألكيل alkyl، الألكيل الحلقي cycloalkyl، الأريل aryl، والحلقة الغير
١٠٨	متجانسة heterocyclyl، الألكينيل alkenyl والألكاينيل alkynyl المذكورة يتم إستبدالهم
١٠٩	إختيارياً بواحد أو أكثر من مستبدلات مختارة من R ^{6a} ، أو تؤخذ R ⁷ و R ⁸ سوياً مع
١١٠	النيتروجين nitrogen المتصل بها لتكوين حلقة غير متجانسة heterocycle أحادية الحلقة
١١١	monocyclic أو ثنائية الحلقة bicyclic ذات ٥-٧ أضلاع في كل حلقة وتحتوي إختيارياً
١١٢	على، بالإضافة للنيتروجين nitrogen، واحد أو إثنين من الذرات الغير متجانسة من
١١٣	النيتروجين nitrogen، والأكسجين O والكبريت S، الحلقة الغير متجانسة، المذكورة أحادية
١١٤	الحقة أو ثنائية الحلقة المستبدلة إختيارياً بواحد أو أكثر من المستبدلات المختارة من R ^{6a} ؛
١١٥	تكون Ra عبارة عن الكيل (C ₀ -C ₆)، أريل، حلقة غير متجانسة، الكيل حلقي (C ₃ -
١١٦	(C ₆)، (C=O)O الكيل (C ₁ -C ₆) أو S(O) ₂ R ^a .
١	٢- المركب وفقاً لعنصر الحماية ١، أو ملحه المقبول صيدلياً pharmaceutically
٢	acceptable salt أو مجانسة الفراغي stereoisomer ، حيث:
٣	تكون s عبارة عن ١، و

تكون t عبارة عن ١ أو ٢؛	٤
تختار R^1 و R^5 كلاً على حدة من:	٥
(١) هيدروجين H،	٦
(٢) (C_1-C_{10}) alkyl $(C=O)O_b$ ،	٧
(٣) $aryl (C=O)O_b$ ،	٨
(٤) (C_2-C_6) alkenyl $(C=O)_a O_b$ ،	٩
(٥) (C_2-C_6) alkynyl $(C=O)_a O_b$ ،	١٠
(٦) CO_2H ،	١١
(٧) halo،	١٢
(٨) OH،	١٣
(٩) C_1-C_3 perfluoroalkyl O_b ،	١٤
(١٠) $(C=O)_a NR^7 R^8$ ،	١٥
(١١) CN،	١٦
(١٢) $cycloalkyl C_3.C_6 (C=O)_a O_b$ ،	١٧
(١٣) $heterocyclyl (C=O)_a O_b$ ،	١٨
كل من الألكيل alkyl، الأريل aryl، الألكينيل alkenyl والألكاينيل alkynyl	١٩
والحلقة الغير متجانسة heterocyclyl، المذكورة يتم إستبدالهم إختيارياً بواحد أو أكثر من	٢٠
مستبدلات مختارة من R^6 ،	٢١
تختار R^4 من:	٢٢
(١) C_1-C_6 alkyl $(C=O)_a O_b$ ،	٢٣
(٢) $aryl (C=O)_a O_b$ ،	٢٤
(٣) C_2-C_6 alkenyl $(C=O)_a O_b$ ،	٢٥
(٤) C_2-C_6 alkynyl $(C=O)_a O_b$ ،	٢٦
(٥) CO_2H ،	٢٧
(٦) halo،	٢٨

،OH (٧)	٢٩
،perfluoroalkyl C ₁ -C ₃ O _b (٨)	٣٠
،C ₃ -C ₆ cyclo alkyl (C=O) _a O _b (٩) و	٣١
،heterocyclyl (C=O) _a O _b (١٢)	٣٢
كل من الألكيل alkyl، الأريل aryl، الألكينيل alkenyl والألكاينيل alkynyl،	٣٣
الألكيل الحلقي cycloalkyl والحلقة الغير متجانسة heterocyclyl، المذكورة يتم إستبدال	٣٤
إختيارياً بواحد أو أكثر من مستبدلات مختارة من R ⁶ ؛	٣٥
تختار R ⁶ من:	٣٦
،C ₁ -C ₆ alkyl (C=O) _a O _b (١)	٣٧
،aryl (C=O) _a O _b (٢)	٣٨
،C ₂ -C ₆ alkenyl (٣)	٣٩
،C ₂ -C ₆ alkynyl (٤)	٤٠
،heterocyclyl (C=O) _a O _b (٥)	٤١
،CO ₂ H (٦)	٤٢
،halo (٧)	٤٣
،CN (٨)	٤٤
،OH (٩)	٤٥
،perfluoroalkyl C ₁ -C ₃ O _b (١٠)	٤٦
،O _a (C=O) _b NR ⁷ R ⁸ (١١)	٤٧
،oxo (١٢)	٤٨
،CHO (١٣)	٤٩
أو (N=O)R ⁷ R ⁸ ، (١٤)	٥٠
،C ₃ -C ₆ Cycloalkyl (C=O) _a O _b (١٥)	٥١

كل من الألكيل alkyl، الأريل aryl، الألكينيل alkenyl والألكاينيل alkynyl،	٥٢
الألكيل الحلقي cycloalkyl الغير متجانسة، المذكورة يتم إستبدالهم إختيارياً بواحد أو أكثر	٥٣
من مستبدلات مختارة من R^{6a} ؛	٥٤
تختار R^{6a} من:	٥٥
(١) alkyl (C_1-C_{10}) ، حيث r و s تمثل كلاً على حدة صفر أو ١،	٥٦
(٢) Or perfluoroalkyl (C_1-C_{10}) ، حيث r تمثل صفر أو ١،	٥٧
(٣) alkynyl (C_0-C_6) - $S(O)mR^a$ ، حيث m تمثل صفر، ١ أو ٢،	٥٨
(٤) oxo،	٥٩
(٥) OH،	٦٠
(٦) halo،	٦١
(٧) CN،	٦٢
(٨) alkenyl (C_2-C_6) ،	٦٣
(٩) alkynyl (C_2-C_6) ،	٦٤
(١٠) cycloalkyl (C_3-C_6) ،	٦٥
(١١) alkylene-aryl (C_0-C_6) ،	٦٦
(١٢) heterocyclyl (C_0-C_6) - alkylene،	٦٧
(١٣) alkylene (C_0-C_6) - $N(R^b)_2$ ،	٦٨
(١٤) $C(O)R^a$ ،	٦٩
(١٥) alkylene (C_0-C_6) - CO_2R^a ،	٧٠
(١٦) $C(O)H$ ، و	٧١
(١٧) alkylene (C_0-C_6) - CO_2H ،	٧٢
كل من الألكيل alkyl، الألكينيل alkenyl والألكاينيل alkynyl، الألكيل الحلقي	٧٣
cycloalkyl الأريل aryl، والحلقة الغير متجانسة heterocyclyl، المذكورة يتم إستبدالهم	٧٤
إختيارياً بثلاث مستبدلات مختارة من R^b ، OH، الكوكسي (C_1-C_6) alkoxy، هالوجين	٧٥
halogen، CO_2H ، CN، $O(C=O)$ الكيل (C_1-C_6) ، أو كسو، $N(R^b)_2$ ؛	٧٦

٧٧	تختار R^7 و R^8 كلاً على حدة من:
٧٨	(١) هيدروجين H،
٧٩	(٢) (C_1-C_6) alkyl $(C=O)O_b$ ،
٨٠	(٣) C_3-C_6 cycloalkyl $(C=O)O_b$ ،
٨١	(٤) $aryl$ $(C=O)O_b$ ،
٨٢	(٥) $heterocyclyl$ $(C=O)O_b$ ،
٨٣	(٦) (C_1-C_6) alkyl،
٨٤	(٧) $aryl$ ،
٨٥	(٨) (C_2-C_6) alkenyl،
٨٦	(٩) (C_2-C_6) alkynyl،
٨٧	(١٠) $heterocyclyl$ ،
٨٨	(١١) C_3-C_8 cycloalkyl،
٨٩	(١٢) SO_2R^a ، و
٩٠	(١٣) $(C=O)NR^b_2$ ،
٩١	كل من الألكيل alkyl، الألكيل الحلقي cycloalkyl، الأريل aryl، والحلقة الغير
٩٢	متجانسة heterocyclyl، الألكينيل alkenyl والألكاينيل alkynyl المذكورة يتم إستبدالهم
٩٣	إختيارياً بواحد أو أكثر من مستبدلات مختارة من R^{6a} ، أو تؤخذ R^7 و R^8 سوياً مع
٩٤	النيتروجين المتصل بها لتكوين حلقة غير متجانسة أحادية الحلقة أو ثنائية الحلقة ذات ٥-
٩٥	٧ أضلاع في كل حلقة وتحتوي إختيارياً على، بالإضافة للنيتروجين N، واحد أو إثنين
٩٦	من الذرات الغير متجانسة من النيتروجين N، والأكسجين O والكبريت S، الحلقة الغير
٩٧	متجانسة، المذكورة أحادية الحلقة أو ثنائية الحلقة المستبدلة إختيارياً بواحد أو أكثر من
٩٨	المستبدلات المختارة من R^{6a} ؛

- ١ ٣- المركب وفقاً لعنصر الحماية ٢، أو ملحه المقبول صيدلياً pharmaceutically
- ٢ acceptable salt أو مجانسة الفراغي stereoisomer، بحيث تكون R^2 ، R^3 ، و R^5
- ٣ هيدروجين H.
- ١ ٤- مركب وفقاً لعنصر الحماية ٣، أو ملحه المقبول صيدلياً pharmaceutically
- ٢ acceptable salt أو مجانسه الفراغي stereoisomer، بحيث t تمثل ١، s تمثل ١، و R^1
- ٣ تمثل H.
- ١ ٥- تركيبه صيدليه تتضمن مركب وفقاً للعنصر ١ وناقل مقبول صيدلياً
- ٢ pharmaceutically acceptable carrier.
- ١ ٦- استخدام مركب عنصر الحماية ١ لتحضير دواء لمعالجة السرطان cancer في
- ٢ الثدييات.
- ١ ٧- استخدام مركب عنصر الحماية ١ لتحضير دواء لمعالجة السرطان cancer وفقاً
- ٢ لعنصر الحماية ٦ حيث يختار السرطان cancer من سرطانات المخ cancers of the
- ٣ brain، القناة الهضمية genitourinary tract، الجهاز الليمفاوي lymphatic system، المعدة
- ٤ stomach، القصبة الهوائية larynx، والرئة lung.
- ١ ٨- استخدام مركب عنصر الحماية ١ لتحضير دواء لمعالجة السرطان cancer وفقاً
- ٢ للعنصر ٦ حيث يختار السرطان من سرطان الخلية الليمفاوية lymphoma، الرئة lung،
- ٣ سرطان الرئة صغير الخلايا، سرطان البنكرياس pancreatic cancer، سرطان
- ٤ الجيوبلاستوما gioblastomas وسرطان الثدي.

- ١ ٩- استخدام مركب عنصر الحماية ١ لتحضير دواء لمعالجة مرض بحيث يحدث تكوين
- ٢ أوعية في الثدييات mammals.
- ١ ١٠- استخدام مركب عنصر الحماية ١ لتحضير دواء لمعالجة مرض في الثدييات
- ٢ mammals وفقا لعنصر الحماية ٩ بحيث يكون المرض هو مرض بالعين.
- ١ ١١- استخدام مركب عنصر الحماية ١ لتحضير دواء لمعالجة أوعية الكلى في الثدييات
- ٢ mammals.
- ١ ١٢- استخدام مركب عنصر الحماية ١ لتحضير دواء لمعالجة اعتلال الشبكية السكري
- ٢ في الثدييات mammals.
- ١ ١٣- استخدام مركب عنصر الحماية ١ لتحضير دواء لمعالجة التبقع المصاحب لتقدم
- ٢ السن في الثدييات mammals.
- ١ ١٤- استخدام مركب عنصر الحماية ١ لتحضير دواء لمعالجة الأمراض الالتهابية في
- ٢ الثدييات mammals.
- ١ ١٥- استخدام مركب عنصر الحماية ١ لتحضير دواء لمعالجة مرض التهابي في الثدييات
- ٢ mammals وفقا لعنصر الحماية ١٤ حيث يختار المرض الالتهابي من الإلتهاب المفصلي
- ٣ الروماتيزمي، داء الصدفية psoriasis، إلهاب الأدمة، تفاعلات تأخير فرط الحساسية.
- ١ ١٦- استخدام مركب عنصر الحماية ١ لتحضير دواء لمعالجة مرض أو حالة معتمدة
- ٢ على إنزيم التيروسين كيناز tyrosine kinase في الثدييات mammals.

- ١ ١٧- تركيبه صيدليه مصنوعه بإتحاد مركب عنصر الحماية ١ وناقل مقبول صيدلياً
- ٢ pharmaceutically acceptable carrier.
- ٣ ١٨- استخدام مركب عنصر الحماية ١ لتحضير تركيب صيدليه تتضمن إتحاد مركب
- ٤ العنصر ١ مع ناقل مقبول صيدلياً pharmaceutically acceptable carrier.
- ٥ ١٩- استخدام مركب عنصر الحماية ١ لتحضير دواء لعلاج الأمراض التي تصيب
- ٦ العظام المختارة من الأمراض العظمية، إلتهاب العظم والكساح في الثدييات mammals.
- ١ ٢٠- تركيبه صيدليه وفقاً لعنصر الحماية ٥ يشتمل أيضاً علي مركب ثانٍ مختار من:
- ٢ (١) معدل مستقبل الإستروجين estrogen،
- ٣ (٢) معدل مستقبل الأندروجين androgen،
- ٤ (٣) معدل مستقبل الرتينويد retinoid،
- ٥ (٤) عامل سام للخلايا cytotoxic agent،
- ٦ (٥) عامل مضاد للإنقسام antiproliferative،
- ٧ (٦) مثبط بروتين-برينيل ترانسفيراز prenyl-protein transferase inhibitor،
- ٨ (٧) مثبط ريذاكتيز HMG-CoA reductase inhibitor،
- ٩ (٨) مثبط بروتيياز HIV protease inhibitor،
- ١٠ (٩) مثبط النسخ العكسي reverse transcriptase inhibitor، و
- ١١ (١٠) مثبط آخر لتكوين الأوعية angiogenesis inhibitor.
- ١٢ ٢١- تركيبه وفقاً لعنصر الحماية ٢٠. بحيث أن المركب الثاني هو مثبط تكوين الأوعية
- ١٣ مختار من المجموعة المكونة من مثبط تيروسين كيناز Tyrosine kinase inhibitor، مثبط
- ١٤ عامل نمو مشتق من البشرة، مثبط عامل نمو مشتق من الخلية الليفية، مثبط عامل نمو
- ١٥ مشتق من الصفائح الدموية، مثبط MMP، مجمعات الأنـتـيـجـرـين integrin، إنترفيرون-

- ١٦ ألفا α -interferon، أنترليوكين - ١٢ interleukin-12، متعدد سلفات بنتوزان pentosan
- ١٧ poly sulfate، مثبط أوكسيجيناز حلقي cyclooxygenase، كربوكسي أميدو ثالث أزل
- ١٨ carboxyamidotriazole، كومبرناساتين A-4 A-4 combretastatin، سكوالامين
- ١٩ squalamine، O-٦-كلورو أسيتيل- كربونيل- فيوماجيلول 6-O-chloroacetyl-
- ٢٠ fumagillo1 (carbonyl)- thalidomide، أنجيوستاتين angiostatin، تروبونين-١
- ٢١ troponin-1، وجسم مضاد antibody لـ VEGF.

- ١ ٢٢- تركيبه وفقاً لعنصر الحماية ٢٠، وفيه مركب ثانٍ هو معدل مستقبل الإستروجين
- ٢ estrogen المختار من تاموكسيفين tamoxifen والوكسيفين raloxifene.

- ١ ٢٣- استخدام مركب عنصر الحماية ١ مع علاج إشعاعي لتحضير دواء لعلاج السرطان
- ٢ في الثدييات mammals.

- ١ ٢٤- استخدام مركب عنصر الحماية ١ بالاتحاد مع مركب مختار من:
- ٢ (١) معدل مستقبل الإستروجين estrogen،
- ٣ (٢) معدل مستقبل الأندروجين androgen،
- ٤ (٣) معدل مستقبل الريتينويد retinoid،
- ٥ (٤) عامل سام للخلايا cytotoxic agent،
- ٦ (٥) عامل مضاد للإنقسام antiproliferative،
- ٧ (٦) مثبط بروتين- برينيل ترانسفيراز prenyl-protein transferase inhibitor،
- ٨ (٧) مثبط ريذاكتيز HMG-CoA reductase inhibitor،
- ٩ (٨) مثبط بروتياز HIV protease inhibitor،
- ١٠ (٩) مثبط النسخ العكسي reverse transcriptase inhibitor، و
- ١١ (١٠) مثبط آخر لتكوين الأوعية angiogenesis inhibitor
- ١٢ لتحضير دواء لمعالجة السرطان cancer في الثدييات mammals.

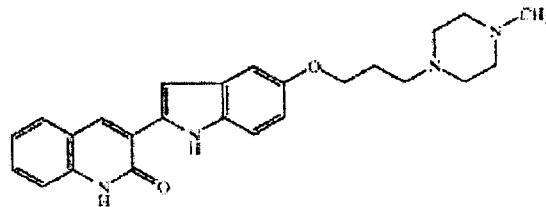
- ١٣ ٢٥- استخدام مركب عنصر الحماية ١ مع علاج إشعاعي ومركب مختار من:
- ١٤ (١) معدل مستقبل الإستروجين estrogen،
- ١٥ (٢) معدل مستقبل الأندروجين androgen،
- ١٦ (٣) معدل مستقبل الريتينويد retinoid،
- ١٧ (٤) عامل سام للخلايا cytotoxic agent،
- ١٨ (٥) عامل مضاد للانقسام antiproliferative،
- ١٩ (٦) مثبط بروتين - برينيل ترانسفيراز prenyl-protein transferase inhibitor،
- ٢٠ (٧) مثبط ريذاكتيز HMG-CoA reductase inhibitor،
- ٢١ (٨) مثبط بروتياز HIV protease inhibitor،
- ٢٢ (٩) مثبط النسخ العكسي reverse transcriptase inhibitor، و
- ٢٣ (١٠) مثبط آخر لتكوين الأوعية angiogenesis inhibitor،
- ٢٤ لتحضير دواء لمعالجة السرطان cancer في الثدييات mammals.
- ١ ٢٦- استخدام مركب عنصر الحماية ١ مع باكليتاكسيل paclitaxel أو تراسيتوزوماب
- ٢ trastuzumab لتحضير دواء لمعالجة السرطان cancer في الثدييات mammals.
- ١ ٢٧- استخدام مركب عنصر الحماية ١ مع عامل مضاد GPIIb/IIIa لتحضير دواء
- ٢ لمعالجة السرطان cancer في الثدييات mammals.
- ١ ٢٨- استخدام مركب عنصر الحماية ١ مع عامل مضاد GPIIb/IIIa وفقاً لعنصر الحماية
- ٢ ٢٧ لتحضير دواء لمعالجة السرطان cancer في الثدييات mammals حيث يكون العامل
- ٣ المضاد GPIIb/IIIa هو تايروفيبات tirofiban.

- ١ ٢٩- استخدام مركب عنصر الحماية ١ مع عامل مضاد GPIIb/IIIa لتحضير دواء لتقليل
- ٢ تلف الأنسجة التالية لقلعة الدموية الموضعية المخية في الثدييات.
- ١ ٣٠- مركب ٣- {٥- ٣- (٤- ميثيل - بيبيرازين - ١- يل) - بروبووكسي} 1H- إندول -
- ٢ ٢- يل} 1H- كوينولين - ٢- ون؛
- ٣ 3-{5-[3-(4-methyl-piperazin-1-yl)-propoxy]-IH-indol-2-yl}-IH-quinolinone-2-one;
- ٤ ٣- {٥- ٢- [(٢- ميثوكسي إيثيل) أمين] إيثوكسي} 1H- إندول - ٢- يل} ٢- (1H)-
- ٥ كوينولين؛
- ٦ 3-(5-{ 2-[(2-methoxyethyl)amino]ethoxy}-IH - indol-2-yl)-2 (IH)-quinolinone;
- ٧ ٣- {٥- ٢- ميثوكسي إيثيل} [(٢- ميثوكسي - بيريميدينيل) ميثيل] أمين {إيثوكسي} -
- ٨ 1H- إندول - ٢- يل} ٢- (1H)- كوينولينون؛
- ٩ 3-[5 -(2- {(2- methoxyethyl)[(2-methoxy-5-pyrimidinyl) methyl] amino}
- ١٠ ethoxy)-1 H-indol-2-yl] -2(1H) quinolinone;
- ١١ ٣- {٥- [(4R, 2S)- ٤- ميثوكسي بيروليدينيل] ميثوكسي} 1H- إندول - ٢- يل} -
- ١٢ ٢- (1H) كوينولينون؛
- ١٣ 3-(5-{[(2S,4R)-4-methoxypyrrolidinyl]methoxy}-IH-indol-2-yl)-2(IH)-
- ١٤ quinolinone;
- ١٥ ٣- {٥- [(4S, 2S)- ٤- ميثوكسي - ١- [(٢- ميثيل - بيريميدينيل) ميثيل]
- ١٦ بيروليدينيل} ميثوكسي} 1H- إندول - ٢- يل} ٢- (1H)- كوينولينون؛
- ١٧ 3-[5-({(2S,4R)-4-methoxy-1-[(2-methyl-5-pyrimidinyl)
- ١٨ methyl]pyrrolidinyl}methoxy)-IH- indo 1- 2-yl]- 2(1H) quinolinone;
- ١٩ ١- (٢- {٢- (٢- أوكسو - ١، ٢- ثاني هيدرو - ٣- كوينولينيل) 1H- إندول - ٥-
- ٢٠ يل} أوكسي {إيثيل} - ٤- بيبيردين - حمض كربوكسيلي إيثيل إستر؛
- ٢١ 1-(2-{{2-(2-oxy -1,2-dihydro-3-quinolinyl)-IH - indol-5-yl]oxy}ethyl)-4-
- ٢٢ piperidine-carboxylic acid ethyl ester;

- ٤٨ ٣-٥- (٤-مئيل -١- بيبيرازينيل) كربونيل-1H- إندول -٢- يل {٢- (1H)- ٤٩
كوينولينون؛
- ٥٠ 3- { 5- [(4-methyl-1-piperazinyl)carbonyl]-1H-indol-2-yl }-2 (IH)-quinolinone;
- ٥١ ١- { ٢- (٢- أوكسو ، ١- ٢- ثاني هيدرو -٣- كوينولينيل) -1H- إندول -٥- يل
٥٢ كربونيل } -٤- بيبيردين أمونيوم ثالث فلور الخلات؛
- ٥٣ 1- { [2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny)-1H-indol-5-yl]carbonyl }-4
- ٥٤ piperdinaminium trifluoroacetate;
- ٥٥ ١- { ٢- (٢- أوكسو ، ١- ٢- ثاني هيدرو -٣- كوينولينيل) -1H- إندول -٥- يل
٥٦ أوكسي } أسيتيل (بيبيرازينيون -٤- ثالث فلورو الخلات؛
- ٥٧ 1- { [2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny)-IH-indol-5-yl]oxy } acetyl) piperazin-4-
- ٥٨ ium trifluoroacetate;
- ٥٩ ٣- ٥- (١- ، ١- ثاني أوكسيد -٤- ثيومورفولينيل) -٢- أوكسو إيثوكسي- 1H-
٦٠ إندول -٢- يل { ٢- (1H)- كوينولينون؛
- ٦١ 3- { 5- [2-(1,1-dioxid-4-thiomorpholiny)-2-oxoethoxy]-IH-indol-2-yl }-2 (IH)-
٦٢ quinolinone;
- ٦٣ N- { ٢- (٢- أوكسو ، ١- ٢- ثاني هيدرو -٣- كوينولينيل) -1H- إندول -٥- يل
٦٤ مئيل } -٤- بيبيردين كربوكساميد؛
- ٦٥ N - { [2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinoliny)-IH -indol-5-yl]methyl }-4-piperidine
٦٦ carboxamide;
- ٦٧ ٣- ٥- (١- مورفولينيل) إيثيل- 1H- إندول -٢- يل { ٢- (1H)- كوينولينون؛
- ٦٨ 3- { 5- [1-(4-morpholiny)ethy 1]-IH -indol-2-yl }-2 (IH) quinolinone;
- ٦٩ ٣- ٥- (١- بيروليدينيل) إيثيل- 1H- إندول -٢- يل { ٢- (1H)- كوينولينون؛
- ٧٠ 3- { 5- [1-(1-pyrrolidinyl)ethyl]-IH -indol-2-yl }-2 (IH) quinolinone;
- ٧١ ٣- ٥- (١- أسيتيل -١- بيبيرازينيل) إيثيل- 1H- إندول -٢- يل { ٢- (1H)-
٧٢ كوينولينون؛

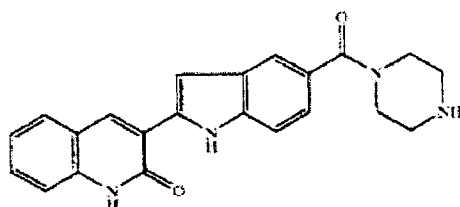
- 3-{ 5-[1-(4-acetyl-1-piperazinyl)ethyl]-1H-indol-2-yl}-2 (1H)-quinolinone; ٧٣
- ٣- (٥- {١- (٤- ميثيل سلفونيل) -١- بيرازينيل) إيثيل- 1H- إندول -٢- يل) -٢ ٧٤
- (1H)- كوينولينون؛ ٧٥
- 3-(5-{1-[4-(methylsulfonyl)-1-piperazinyl]ethyl}-1H-indol2-yl)-2(1H)- ٧٦
- quinolinone; ٧٧
- ٤- أمين -N- (٢- (٢- أوكسو -١، ٢- ثاني هيدرو -٣- كوينولينيل) 1H- إندول - ٧٨
- ٥- يل) -١- بيريدين كربوكساميد؛ و ٧٩
- 4-amino-N-[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol5-yl]methyl}-1- ٨٠
- piperidinecarboxamide; and ٨١
- ٤- أمين -N- (٢- (٢- أوكسو -١، ٢- ثاني هيدرو -٣- كوينولينيل) 1H- إندول - ٨٢
- ٥- يل [ميثيل] -١- بيريدين كربوكساميد، ٨٣
- 4-amino-N-{[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol5-yl]methyl}-1- ٨٤
- piperidinecarboxamide, ٨٥
- أو ملحه مقبول صيدلياً pharmaceutically acceptable salt أو مجانسة الفراغي stereo ٨٦
- .isomer ٨٧

- ٣١- مركب ٣- {٥- [٣- (٤- ميثيل - بيرازين -١- يل)- برووكسي] 1H- إندول - ١ ٣١
- ٢- يل} 1H- كوينولين -٢- ون؛ ٢
- 3-{5-[3-(4-methyl-piperazin-1-yl)-propoxy]-1H-indol-2 yl}-1H-quinolinone-2-one; ٣



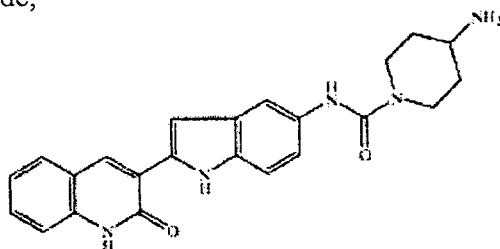
٤ أو ملحه المقبول صيدلياً.

- ١ ٣٢- مركب ٣- [٥- (١- بيرازينيل كربونيل) -1H- إندول -٢- يل] (1H) -٢-
 ٢ كوينولينون؛
 ٣ 3-[5-(1-piperazinyl carbonyl) -1 H - indol- 2- yl] - 2(1H) quinolinone;

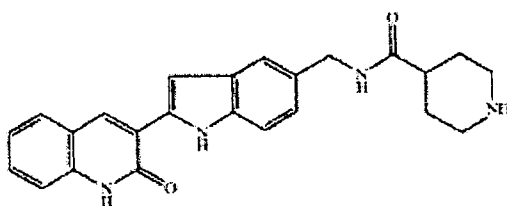


٤ أو ملحه المقبول صيدلياً.

- ١ ٣٣- مركب ٤- أمين -N- [٢- (٢- أوكسو -١، ٢- ثاني هيدرو -٣- كوينولينيل) -
 ٢ 1H- إندول -٥- يل] -١- بيريدين كربوكساميد.
 ٣ 4-amino-N-[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol5-yl]methyl}-1-
 ٤ piperidinecarboxamide;



- ٥ ٣٤- مركب -N- [٢- (٢- أوكسو -١، ٢- ثاني هيدرو -٣- كوينولينيل) -1H-
 ٦ إندول -٥- يل] ميثيل -٤- بيريدين كربوكساميد،
 ٧ -N-[2-(2-oxo-1,2-dihydro-3-quinolinyl)-1H-indol5-yl]methyl}-1-
 ٨ piperidinecarboxamide,

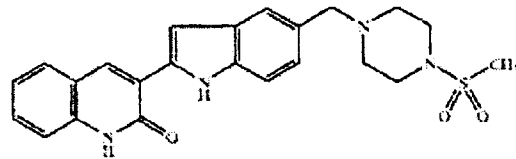


٩ أو ملحه المقبول صيدلياً.

١٠ ٣٥- مركب ٣- [٥- (٤- ميثان سلفونيل- بيرازين ١- يل ميثيل) 1H- إندول ٢-]

١١ [يل] 1H- كوينولين ٢- ون

١٢ 3-[5-(4-Methanesulfonyl-piperazin-1-ylmethyl)-1H-indol-2-yl]-1H-quinolin-2-one



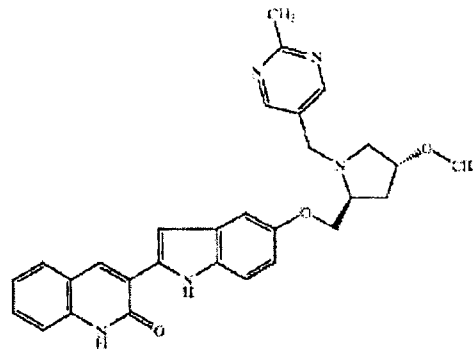
١٣ أو ملحه المقبول صيدلياً.

١ ٣٦- مركب ٣- [٥- ((4S, 2S)) -٤- ميثوكسي -١-] (٢- ميثيل -٥- بيريميدينيل)

٢ [ميثيل] بيروليدينيل {ميثوكسي} 1H- إندول ٢- يل [٢- (1H) - كوينولينون؛

٣ 3-[5-(((2S,4R)-4-methoxy-1-yl)-(2-methyl-5-pyrimidinyl)

٤ methyl]pyrrolidinyl}methoxy)-1H- indo 1- 2-yl]- 2(1H) quinolinone;



٥ أو ملحه المقبول صيدلياً أو مجانساه الفراغي stereoisomer منه.