



УКРАЇНА

(19) **UA** (11) **121493** (13) **C2**
(51) МПК (2020.01)**C07D 493/04** (2006.01)**C07D 495/04** (2006.01)**C07D 498/04** (2006.01)**A61K 31/352** (2006.01)**A61K 31/381** (2006.01)**A61K 31/424** (2006.01)

A61P 25/00

A61P 29/00

МІНІСТЕРСТВО РОЗВИТКУ
ЕКОНОМІКИ, ТОРГІВЛІ ТА
СІЛЬСЬКОГО ГОСПОДАРСТВА
УКРАЇНИ**(12) ОПИС ДО ПАТЕНТУ НА ВІНАХІД**

(21) Номер заявки: **а 2017 09835**

(22) Дата подання заявки: **14.03.2016**

(24) Дата, з якої є чинними права на винахід: **10.06.2020**

(31) Номер попередньої заявки відповідно до Паризької конвенції: **15159080.9**

(32) Дата подання попередньої заявки відповідно до Паризької конвенції: **13.03.2015**

(33) Код держави-учасниці Паризької конвенції, до якої подано попередню заявку: **EP**

(41) Публікація відомостей про заявку: **26.12.2017, Бюл.№ 24**

(46) Публікація відомостей про видачу патенту: **10.06.2020, Бюл.№ 11**

(86) Номер та дата подання міжнародної заявки, поданої відповідно до Договору РСТ **PCT/EP2016/055451, 14.03.2016**

(72) Винахідник(и):
**Таслер Стефан (DE),
Кріммельбейн Ільга (DE),
Краус Юрген (DE),
Цая Мірко (DE)**

(73) Власник(и):
**4ECCI AG,
Fraunhoferstrasse 22, 82152 Planegg-
Martinsried, Germany (DE)**

(74)

Представник:

**Бочаров Максим Анатолійович, реєстр.
№367**

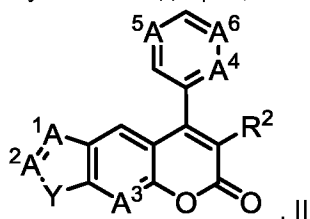
(56) Перелік документів, взятих до уваги експертизою:
WERNEKENSCHNIEDER A. ET AL., "3-Alkyl- and 3-aryl-7H-furo[3,2-g]chromen-7-ones as blockers of the voltage-gated potassium channel Kv1.3", DIE PHARMAZIE, GOVI VERLAG PHARMAZEUTISCHER VERLAG GMBH, ESCHBORN, DE (2004-04-01), vol. 59, no. 4, ISSN 0031-7144, pages 319-320, XP002722857 [Y] 1-14 the whole document
HEIKE WULFF ET AL., "Alkoxy-psoralens, Novel Nonpeptide Blockers of Shaker-Type K⁺ Channels: Synthesis and Photoreactivity", JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY, US (1998-11-05), vol. 41, no. 23, doi:10.1021/JM981032O, ISSN 0022-2623, pages 4542-4549, XP002133978 [Y] 1-14 abstract, Scheme 2, compounds 4b-9b; tables 1,2
PARDANANI KUM N. H. ET AL., "Synthesis of coumarino-alpha-pyrones and furocoumarins. IV. Synthesis of alkylpsoralenes", JOURNAL OF THE INDIAN CHEMICAL SOCIETY, THE INDIAN CHEMICAL SOCIETY, CALCUTTA; IN (1969-01-01), vol. 46, no. 11, ISSN 0019-4522, pages 1014-1018, XP009177341 [Y] 1-14 page 1014; compounds 1a, 1b
GARAHD M. M. ET AL., "Modified Coumarins. I. Synthesis of 5-Phenyl-7H-furo[2,3-g]chromen-7-ones and 9-Phenyl-7H-furo[2,3-f]chromen-7-ones", CHEMISTRY OF NATURAL COMPOUNDS, CONSULTANTS BUREAU, NEW YORK, NY, US (2000-09-10), vol. 36, no. 5, doi:10.1023/A:1002883305908, ISSN 0009-3130, pages 478-484, XP002722867 [Y] 1-14 compounds 25 and 26 on page 479; page 478

UA 121493 C2

(54) ІНГІБІТОРИ Kv1.3 ТА ЇХ ЗАСТОСУВАННЯ В МЕДИЦИНІ

(57) Реферат:

Даний винахід стосується сполуки загальної формули (II) або її солі, а також шляхів застосувань в медицині, в які її залучено,



де

A¹ вибраний із групи, що складається з N та C-R⁸;

A² вибраний із групи, що складається з N та C-R³;

A³ вибраний із групи, що складається з N та C-R⁹;

A⁴ і A⁵, і A⁶ незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-R¹;

R¹ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу, галогену, (C₁-C₃)алкокси та (C₁-C₃)галогеналкілу;

R² вибраний із групи, що складається з водню, галогену та (C₁-C₃)алкілу;

R³ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу, NR⁴R⁵, (C₁-C₃)алкіл-NR⁴R⁵ та ціано, де R⁴ та R⁵ незалежно вибрані з групи, що складається з водню, (C₃-C₅)циклоалкілу, (C₃-C₅)гетероциклоалкілу та (C₁-C₃)алкілу, або R⁴ та R⁵ разом з атомом азоту, до якого вони приєднані, утворюють 5-7-членне гетероциклічне кільце, яке необов'язково містить на додаток до вказаного вище атома азоту додаткову гетероатомну групу, вибрану з групи, що складається з O та NR⁶, де R⁶ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, ацетилу та формілу;

Y вибраний із групи, що складається з O та S;

R⁸ вибраний із групи, що складається з (C₁-C₄)алкілу, (C₃-C₅)циклоалкілу та (C₃-C₅)гетероциклоалкілу; і

R⁹ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу та (C₁-C₃)алкокси;

при цьому певні конкретні сполуки виключені згідно з умовою, та способів одержання таких сполук.

Інгібітори Kv1.3 та їх застосування в медицині

Даний винахід стосується інгібіторів потенціал-залежного калієвого каналу Kv1.3 та їх застосування в лікуванні станів, за яких активність Kv1.3 сприяє хворобливому стану, зокрема тих станів, що опосередковані активованими ефекторними Т-клітинами пам'яті.

5 Передумови винаходу

Потенціал-залежні калієві канали забезпечують основну іонну провідність, яку детектують як у збуджуваних, так і в незбуджуваних клітинах, та виконують важливі функції в клітинних процесах, таких як регуляція іонної рівноваги, мембранного потенціалу, секреції та здатності клітин до збудження (Lan et al., Cancer Biol. Ther. 2005, 4, 1342). Такі явища можуть опосередковувати або запускати певні сигнальні каскади, що зумовлюють широку різноманітність клітинних процесів.

Для певних клітин імунної системи, наприклад, є необхідною складна взаємодія різних іонних каналів для перетворення хвороботворного сигналу на відповідну дію, таку як проліферація та/або секреція цитокінів. Зокрема, в Т- та В-лімфоцитах даний тип активації запускає кальцієвий сигнал в клітині, який має підтримуватися протягом тривалого періоду часу для забезпечення транскрипційної активності та, відповідно, завершення програми активації. В Т-клітинах активація за допомогою Т-клітинного рецептора (TCR) запускає сигнальний каскад, що приводить у результаті до вивільнення кальцію з ендоплазматичного ретикулуму в цитозоль. Його вивільнення запускає відкриття CRAC (каналу, який активується вивільненням Ca^{2+}), створюючи можливість для великого припливу кальцію в клітину. Для підтримання такого припливу кальцію протягом тривалого періоду часу, що необхідно для ефективної Т-клітинної імунної реакції на клітинному рівні, калій має бути вивільнено з цитозолу. Для даної мети Т-клітини наділені двома калієвими каналами: KCa3.1 (IK-1), який є кальцій-залежним і, відповідно, відкривається у разі підвищення концентрації кальцію в цитозолі, та Kv1.3, який є потенціал-залежним і відкривається внаслідок деполяризації мембранного потенціалу, спричиненої припливом кальцію. Обидва вони діють спільно для виведення калію, забезпечуючи в той самий час додатковий приплив кальцію через CRAC в клітину. Така взаємодія CRAC, IK-1 та Kv1.3 є принципово важливою для активації лімфоцитів із забезпеченням проліферації та/або продукування цитокінів (Lewis, Annu. Rev. Immunol. 2001, 19, 497; Vig et al., Nat. Immunol. 2009, 10, 21; Feske et al., Nat. Rev. Immunol. 2012, 12, 532).

Різні субпопуляції Т- та В-клітин демонструють різні кількості експресованих IK-1 та Kv1.3, серед яких у В-клітинах пам'яті з переключеним синтезом ізотипу та повторно активовуваних ефекторних Т-клітинах пам'яті (в T_{EM} -клітинах; CD4^+ Т-клітинах та CD8^+ Т-клітинах) домінує Kv1.3. Дані субпопуляції лімфоцитів являють собою фенотип з Kv1.3^{на високому рівні}IK-1^{на низькому рівні}, за якого виявляли кількість експресованого Kv1.3, що становить 1000-2900 каналів на клітину, тоді як кількість каналів IK-1 в даних клітинах є явно нижчою за 100. На противагу цьому, інші активовані субпопуляції Т- та В-клітин демонструють порівняно однакові кількості експресованих Kv1.3 та IK-1, що становлять декілька сотень на клітину для кожного, а в деяких випадках навіть із переважанням IK-1 (для додаткової інформації див. оглядові статті, перелічені нижче).

Відповідно, інгібування Kv1.3 є ефективним щодо зменшення проліферації лімфоцитів та/або продукування цитокінів із фенотипом Kv1.3^{на високому рівні}IK-1^{на низькому рівні}, тоді як передбачається, що інші субпопуляції лімфоцитів реагують незначно (для додаткової інформації див. оглядові статті, перелічені в наступному абзаці, та Shah et al., Cell. Immunol. 2003, 22, 100).

Структуру каналу Kv1.3, його розподіл у тканинах та типах клітин людини та фармакологічний потенціал його інгібування для лікування захворювань розглядають у деяких оглядових статтях, у тому числі: Wulff et al., Chem. Rev. 2008, 108, 1744; Lam et al., Drug Dev. Res. 2011, 72, 573; Wang et al., Pharmacother. 2013, 33, 515.

Було висунуто припущення про те, що T_{EM} -клітини з фенотипом Kv1.3^{на високому рівні}IK-1^{на низькому рівні} є ключовою субпопуляцією лімфоцитів, які опосередковують захворювання, у аутоімунних порушеннях, зумовлених Т-клітинами (для додаткової інформації див. оглядові статті з попереднього абзацу). Це було безпосередньо продемонстровано в ізолятах від пацієнтів-людей, наприклад, з діабетом 1 типу (T1D; PNAS 2006, 103, 17414), ревматоїдним артритом (RA; PNAS 2006, 103, 17414), розсіяним склерозом (MS; J. Clin. 2003, 111, 1703; PNAS 2005, 102, 11094), псоріазом та псоріатичним артритом (J. Invest. Dermatol. 2011, 131, 118; J. Autoimmunity 2014, 55, 63) і гломерулонефритом, спричиненим антитілами до базальної мембрани клубочків (Am. J. Physiol. Renal Physiol. 2010, 299, F1258). У PBMC, виділених від пацієнтів з гострим коронарним синдромом (ACS), число $\text{CD4}^+\text{CD28}^{\text{null}}$ Т-клітин було значно вищим, ніж у контрольній групі здорових людей, та безпосередньо корелювало з рівнями hs-

CRP у даних пацієнтів. У цих пацієнтів дана пов'язана із захворюваннями субпопуляція Т-клітин надекспресує Kv1.3 (Huang et al., *J. Geriatric Cardiol.* 2010, 7, 40), і було виявлено, що вона складається здебільшого з T_{EM}-клітин (Xu et al., *Clin. Immunol.* 2012, 142, 209). В індукованому мокротинні від пацієнтів з астмою були виявлені підвищені рівні T_{EM}-клітин, які при цьому мають фенотип з підвищеним рівнем експресії Kv1.3 (Koshy et al., *J. Biol. Chem.* 2014, 289, 12623).

Також повідомлялось, що T_{EM}-клітини є важливими учасниками в розвитку захворювання та/або прогресуванні хронічних захворювань, таких як васкуліт, асоційований з антинейтрофільними цитоплазматичними аутоантитілами (ANCA) (AAV; Abdulahad et al., *Arthritis Res. Ther.* 2011, 13, 236; Wilde et al., *Arthritis Res. Ther.* 2010, 12, 204), системний червоний вовчак (SLE; Dolff et al., *Ann. Rheum. Dis.* 2010, 69, 2034), реакція "трансплантат проти хазяїна" (Yamashita et al., *Blood* 2004, 103, 3986; Zhang et al., *J. Immunol.* 2005, 174, 3051; Beeton et al., *Neuroscientist* 2005, 11, 550), запальні захворювання кишечника (IBD; Kanai et al., *Am. J. Physiol. Gastrointest. Liver Physiol.* 2006, 290, G1051), у тому числі хвороба Крона (de Tena et al., *J. Clin. Immunol.* 2004, 24, 185; Beeton et al., *Neuroscientist* 2005, 11, 550), аутоімунний тиреоїдит і хвороба Хашимото (Seddon et al., *J. Exp. Med.* 1999, 189, 279; Beeton et al., *Neuroscientist* 2005, 11, 550), увеїт, у тому числі проміжний увеїт (Pedroza-Seres et al., *Br. J. Ophthalmol.* 2007, 91, 1393; Oh et al., *J. Immunol.* 2011, 187, 3338; Beeton et al., *Neuroscientist* 2005, 11, 550), вогнищева алопеція (Gilhar et al., *J. Invest.* 2013, 133, 2088), вітиліго, листовидна пухирчатка, міозит з включеннями, дерматоміозит та склеродермія (Beeton et al., *Neuroscientist* 2005, 11, 550). Більше того, також була описана важлива функція В-клітин пам'яті з переключенням синтезом ізотипу в патогенезі захворювання для T1D, RA та MS (Wulff et al., *J. Immunol.* 2004, 173, 776), хвороби Грейвса та Хашимото та синдрому Шегрена (Beeton et al., *Neuroscientist* 2005, 11, 550). Крім того, повідомлялось про те, що інгібітори Kv1.3 інгібують диференціацію та проліферацію CD8⁺T_{EM}/T_{EMRA}-клітин та вивільнення ними гранзиму В, а також пов'язані зі зменшенням їх нейротоксичності і, відповідно, з можливістю лікування нейрозапальних порушень, таких як MS (Wang et al., *PLoS One* 2012, 7, e43950; Hu et al., *PLoS One* 2013, 8, e54267).

Більше того, Kv1.3 був виявлений в інших типах клітин імунної системи, таких як макрофаги (DeCoursey et al., *J. Membrane Biol.* 1996, 152, 141; Villalonga et al., *Biochem. Biophys. Res. Commun.* 2007, 352, 913), клітини мікроглії (Eder, *Am. J. Physiol. Cell Physiol.* 1998, 275, C327; Menteyne et al., *PLoS One* 2009, 4, e6770; Pannasch et al., *Mol. Cell. Neurosci.* 2006, 33, 401), дендритні клітини (Zsiros et al., *J. Immunol.* 2009, 183, 4483), неадгезивні природні клітини-кілери (Koshy et al., *PLoS One* 2013, 8, e76740), в клітинах ЦНС, таких як клітини-попередники нейронів людини (Wang et al., *J. Neurosci.* 2010, 30, 5020; Peng et al., *J. Neurosci.* 2010, 30, 10609), постгангліонарні симпатичні нейрони (Doczi et al., *Am. J. Physiol. Regul. Integr. Comp. Physiol.* 2008, 295, 733), певні центральні та периферичні нейрони, нейрони в ядрі одиночного шляху (Ramirez-Navarro et al., *J. Neurophysiol.* 2011, 105, 2772) та олігодендроцити (Tegla et al., *Exp. Mol. Pathol.* 2011, 91, 335). Що стосується клітин мікроглії, то їх нейротоксичний ефект після активації глікопротеїном gp120 HIV-1 або білком tat HIV-1 був нейтралізований за допомогою обробки інгібіторами Kv1.3, що підкреслює їх потенціал для терапії HIV-1-асоційованих нейрокогнітивних розладів (HAND) та інших опосередкованих запаленням неврологічних розладів (Liu et al., *Cell Death Dis.* 2012, 3, e254; and *PLoS One* 2013, 8, e64904). Більше того, праймування мікроглії β-амілоїдом, що призводить до продукування активних форм кисню (ROS) після вторинного стимулювання, інгібували шляхом обробки інгібіторами Kv1.3, що, таким чином, робить канали Kv1.3 потенційними мішенями для зменшення індукованого мікроглією оксидативного стресу при хворобі Альцгеймера (Schilling et al., *J. Cell. Physiol.* 2011, 226, 3295). Більше того, було показано, що інгібування Kv1.3 зменшує міграцію клітин мікроглії (Nutile-McMenemy et al., *J. Neurochem.* 2007, 103, 2035). Щодо макрофагів було показано, що інгібітори Kv1.3, наприклад, модулюють молекули, асоційовані з метаболізмом холестерину, інгібуючи таким образом диференціацію макрофагів у ксантомні клітини, що являє собою стратегію лікування атеросклерозу (також відомого як артеріосклеротичне захворювання судин або ASVD) (Yang et al., *J. Lipid Res.* 2013, 54, 34).

Kv1.3 також був виявлений в гангліозних клітинах сітківки (Koeberle et al., *Cell Death Diff.* 2010, 17, 134), тромбоцитах та мегакаріюцитах (McCloskey et al., *J. Physiol.* 2010, 588, 1399; Emerson, *J. Physiol.* 2010, 588, 1809) і в малігнізованих епітеліальних клітинах молочної залози людини (Jang et al., *BMB reports* 2009, 42, 535), в ракових клітинах яєчника людини, таких як SKOV3 (Weng et al., *Prog. Mod. Biomed.* 2011, 11, 2053), клітинах аденокарциноми легені людини A549 (Jang et al., *Eur. J. Pharmacol.* 2011, 651, 26), клітинах жирової тканини та гепатоцитах (Upadhyay et al., *PNAS* 2013, 110, E2239), а також лініях клітин скелетних м'язів (Hamilton et al., *J. Physiol. Sci.* 2014, 64, 13). Крім того, повідомлялось про те, що Kv1.3 являє собою можливий сенсор метаболізму в нюховій цибулині (Fadool et al., *PLoS One* 2011, 6, e24921; Tucker et al., *J.*

Physiol. 2013, 10, 2541 and J. Neuroendocrinol. 2012, 24, 1087). Більше того, Kv1.3 були виявлені у внутрішній мембрані мітохондрій, де вони залучені в природний шлях апоптозу, та їх інгібування оцінювали стосовно лікування хронічного лімфобластного лейкозу (B-CLL) (Leanza et al., Leukemia 2013, 27, 1782), остеосаркоми, нейробластоми та меланоми (Leanza et al., EMBO Mol. Med. 2012, 4, 577; Wu et al., Int. J. Mol. Sci. 2013, 14, 19245; Leanza et al., Curr. Pharmaceut. Design 2014, 20, 189) і пропонували для деплеції пухлиноасоційованих макрофагів (Leanza et al., Curr. Med. Chem. 2012, 19, 5394). Також було показано, що інгібітори Kv1.3 активно пригнічують міграцію та проліферацію клітин гладенької мускулатури судин, що може являти собою новий принцип лікування рестенозу/гіперплазії неоінтими (Jackson, Arterioscler. Thromb. Vasc. Biol. 2010, 30, 1073; Cheong et al., Cardiovasc. Res. 2011, 89, 282; Olschewski, Cardiovasc. Res. 2011, 89, 255; Ciudad et al., Arterioscler. Thromb. Vasc. Biol. 2012, 32, 1299; Ishii et al., Free Rad. Biol. Med. 2013, 65, 102; Ciudad et al., Pflugers Arch. Eur. J. Physiol.; DOI 10.1007/s00424-014-1607-y).

В біоптатах запаленої слизової оболонки від пацієнтів з виразковим колітом також було показано, що експресія Kv1.3 є можливим маркером захворювання та корелює з рівнями експресії певних цитокінів (Hansen et al., J. Crohn's Col. 2014, 8, 1378).

Було показано, що інгібітор Kv1.3 зменшує рівні активації Th2-клітин та цитотоксичних CD8⁺T-клітин в PBMC від пацієнтів з гострим ішемічним інсультом (AIS), потенційно зменшуючи його небажані клінічні наслідки (Folyovich et al., CNS Neurol. Disorders Drug Targets 2014, 13, 801).

Щодо CD4⁺T-лімфоцитів з PBMC, виділених від пацієнтів з есенціальною гіпертензією, хронічним слабко вираженим запальним захворюванням, повідомлялось про підвищені рівні експресії Kv1.3 порівняно з контрольною групою без захворювання (Li, Exp. Clin. Cardiol. 2014, 20, 5870).

Повідомлялось про ефективність інгібіторів Kv1.3 у відповідних тваринних моделях аутоімунних захворювань, таких як псоріаз, MS, вогнищева алопеція, ревматоїдний артрит, діабет I типу, алергічний та контактний дерматит внаслідок подразнення (Azam et al., J. Invest. Dermatol. 2007, 127, 1419; Ueyama et al., Clin. Experiment. Dermatol. 2013, 38, 897; Kundu-Raychaudhuri et al., J. Autoimmunity 2014, 55, 63), гломерулонефрит, спричинений антитілами до базальної мембрани клубочків (як причина гломерулонефриту, що швидко прогресує), а також астми, хронічного захворювання нирок, ниркового фіброзу при хронічній нирковій недостатності та термінальної стадії захворювання нирок (Kazama, J. Physiol. Sci. 2015, 65, 25; Kazama et al., Int. J. Nephrol. 2012, ID статті 581581) і меланоми, ожиріння, інсулінорезистентності, а також для нейропротекції та відновлення функції нервової тканини (Peng et al., Neuro-Oncology 2014, 16, 528). Повідомлялось, що інгібітор Kv1.3 зменшує об'єм пухлини в ксенотрансплантатній моделі із застосуванням клітин аденокарциноми легені людини A549 (Jang et al., Eur. J. Pharmacol. 2011, 651, 26), та зменшує утворення гіперплазії інтими, що вказує на терапевтичний потенціал щодо рестенозу (Ciudad et al., Cardiovasc. Drugs Ther. 2014, 28, 501). Інгібування Kv1.3 попереджувало утворення бляшок та зменшувало екзоцитоз цитоплазматичних гранул із CD4⁺CD28^{null} T-клітин в щурячій моделі атеросклерозу, демонструючи потенціал у пригніченні розвитку атеросклерозу та попередженні гострого коронарного синдрому (Wu et al., Heart Vessels 2015, 30, 108).

Було показано, що комбінація інгібітора IK-1 та інгібітора Kv1.3 є ефективною в попередженні відторгнення трансплантата в тваринній моделі (Grgic et al., Transplant. Proc. 2009, 41, 2601). Повідомлялось про подібний ефект для інгібітора Kv1.3 кореоліду C в рамках моделі васкуляризованого композитного алотрансплантата (VCA) (Hautz et al., Transplant. Int. 2013, 26, 552). Також було показано, що інгібування Kv1.3 є ефективним у попередженні опосередкованого T-клітинами запального захворювання, що супроводжується резорбцією кістки (Valverde et al., J. Bone Miner. Res. 2004, 19, 155).

Повідомлялось про певні низькомолекулярні інгібітори Kv1.3. For a brief overview, cf. Wulff et al., Chem. Rev. 2008, 108, 1744; and Wulff et al., Nat. Rev. Drug Disc. 2009, 8, 982. Більше того, була опублікована інформація про певні сполуки як інгібітори Kv1.3, що за будовою належать до таких структур, як сульфонаміди (WO2011/073269, WO2011/073273, WO2011/073277, WO2010/130638, WO2010/023448), спіросполуки (WO2010/066840), піразоли та імідазоли (WO2007/020286), діоксидобензотіазоли (Haffner et al., Bioorg. Med. Chem. Lett. 2010, 20, 6983 та 6989; WO2005/11304) та фенантридини (Pegoraro et al., Bioorg. Med. Chem. Lett. 2009, 19, 2299 та 2011, 21, 5647).

З даного переліку сполук, зокрема, певні келінони (Baell et al., J. Med. Chem. 2004, 47, 2326; Harvey et al., J. Med. Chem. 2006, 49, 1433; Cianci et al., Bioorg. Med. Chem. Lett. 2008, 18, 2055; WO03/078416; WO2006/096911; WO2008/040057; WO2008/040058; WO2009/043117; WO2009/149508) та похідну псоралену PAP-1 (Vennekamp et al., Mol. Pharmacol. 2004, 65, 1364;

Schmitz et al., *Mol. Pharmacol.* 2005, 68, 1254; Bodendiek et al., *Eur. J. Med. Chem.* 2009, 44, 1838; WO2006/041800; US 7,772,408) оцінювали щодо їхнього потенціалу як інгібіторів Kv1.3.

Більше того, певні інгібітори Kv1.3 були описані в галузі патологій серцево-судинної системи, зокрема в галузі захворювань, що виникають в результаті гіперплазії внутрішньої оболонки стінки аорти (WO2010/040803), а також щодо їх застосування під час нейродегенеративних захворювань, зокрема для нейропротекції та стимуляції росту нейронів (WO2007/139771) і зменшення нейротоксичності, опосередкованої мікроглією (WO2012/170917). Також повідомлялось про вплив інгібіторів Kv1.3 на регуляцію ваги, регуляцію рівня жирової тканини в організмі та споживання їжі та, відповідно, про їх застосування в лікуванні ожиріння, діабету та інсулінорезистентності (WO2002/100248). Більше того, було описано комбіноване лікування за допомогою інгібітора Kv1.3 з пептидом, що являє собою передімплантаційний фактор, для лікування внутрішньоклітинного пошкодження, спричиненого, наприклад, хворобою Лайма, серцево-судинним захворюванням, виразкою шлунка та дванадцятипалої кишки, атеросклерозом або туберкульозом (WO2012/119072). У WO2013/052507 описано цілеспрямований вплив на канал Kv1.3 для лікування ожиріння та пов'язаних з ожирінням порушень.

Синтези певних похідних 5-фенілфуоро[3,2-*g*]кумарину (тобто 4-фенілпсоралену), що описані в літературі, зазвичай передбачають циклізацію Пехмана та реакцію Маклеода. Див., наприклад, Ansary, *Bull. Fac. Pharm. Cairo Univ.* 1998, 36, 85; Garazd et al., *Chem. Nat. Comp.* 2000, 36, 478; Garazd et al., *Chem. Nat. Comp.* 2002, 38, 539; Traven et al., *Heterocyclic Commun.* 1997, 3, 339; Pardani et al., *J. Ind. Chem. Soc.* 1969, 46, 1014. Конкретний шлях для зміни порядку анування лактонного кільця та фурану описаний в Kawase et al., *Bull. Chem. Soc. Jpn.* 1978, 51, 1907-1908; Zhang et al., *Eur. J. Med. Chem.* 2010, 45, 5258. Шлях синтезу певних похідних фуоро[3,2-*g*]хінолін-7(8H)-ону, тіено[3,2-*g*]кумарину, 6H-хромено[6,7-*d*]оксазол-6-ону (тобто оксазолкумарину) та 8-азапсоралену описаний в Guiotto et al., *Il Farmaco* 1995, 50, 479; Chilin et al., *Gazz. Chim. Ital.* 1988, 118, 513, та Rodighiero et al., *J. Heterocyclic Chem.* 1998, 35, 847, проте усі дані сполуки містять лише метильні замісники.

Були описані певні конкретні псоралени та, зокрема, ксантотоксин, щодо їх потенційної фотобіологічної активності та щодо їх застосування в фотохіміотерапії (PUVA = псорален + UVA-опромінення) (Pathak et al., *J. Invest. Dermatol.* 1959, 32, 255; Juettermann et al., *Farmaco, Edizione Scientifica* 1985, 40, 3; Toth et al., *J. Photochem. Photobiol. B Biol.* 1988, 2, 209; Nofal et al., *Pakistan J. Scientific Ind. Res.* 1990, 33, 148; Tuveson et al., *Photochem. Photobiol.* 1992, 56, 341; Becker et al., *J. Chem. Soc. Faraday Trans.* 1993, 89, 1007; Körner, *Arch. Pharm. Med. Chem.* 2002, 5, 187). Дані дослідження також проводили для певних похідних 5-фенілфуоро[3,2-*g*]кумарину (тобто 4-фенілпсоралену): Farag, *Eur. J. Med. Chem.* 2009, 44, 18; Lown et al., *Bioorg. Chem.* 1978, 7, 85; Ansary, *Bull. Fac. Pharm. Cairo Univ.* 1998, 36, 85. Також досліджували даний фотобіологічний ефект для конкретних лінійних похідних фуоро[3,2-*g*]хінолону, тіено[3,2-*g*]кумарину, 8-азапсоралену та тіено-[3,2-*g*]-8-азакумарину: Guiotto et al., *J. Heterocyclic Chem.* 1989, 26, 917; Guiotto et al., *Il Farmaco* 1995, 50, 479; Aubin et al., *J. Invest. Dermatol.* 1991, 97, 50 та 995; Vedaldi et al., *Il Farmaco* 1991, 46, 1407.

Більше того, повідомлялось, що певні 5-фенілфуоро[3,2-*g*]кумарини є перспективними в лікуванні або попередженні захворювань, спричинених або опосередкованих *Helicobacter pylori* (CN102091067, Zhang et al., *Eur. J. Med. Chem.* 2010, 45, 5258), в лікуванні цукрового діабету та його ускладнень (CN101307056), в контролі кокцид (JP63057590), а також як інгібіторів NFκB і його функцій під час муковісцидозу (Piccagli et al., *Bioorg. Med. Chem.* 2010, 18, 8341).

Щодо фуорохінолонів про певну біологічну активність повідомлялось лише для 4-метилбензофуоро[3,2-*g*]хінолін-2(1H)-ону: як інгібітора FKBP52-посиленої активності стероїдного рецептора (WO2011/034834), як інгібітора білка ABCG2 для способу поліпшення обробки пухлинних клітин за допомогою хіміотерапевтичного засобу (WO2009/061770) та для стимуляції або інгібування зв'язування та транспорту ліпідів, опосередкованих SR-BI, та переспрямування поглинання та метаболізму ліпідів та холестерину клітинами (WO2004/032716).

Щодо лікування запальних захворювань, зумовлених повторно активовуваними ТЕМ-клітинами, особливо аутоімунних захворювань, в застосовуваних у даний час схемах лікування використовують загальноприйняті імунодепресанти (наприклад, мікофенолату мофетил, циклофосфамід, циклоспорин А, азатіоприн тощо), що призводить в результаті до загального пригнічення лімфоцитів, збільшуючи таким чином ризик виникнення опортуністичних інфекцій. Крім того, тривале лікування часто призводить до побічних ефектів, знижуючи загальне додержання пацієнтом терапевтичних рекомендацій (наприклад, атрофія шкіри та підвищений ризик розвитку остеопорозу у випадку лікування глюкокортикоїдами, підвищений ризик розвитку раку шкіри та рабдоміолізу у випадку лікування такролімусом за допомогою місцевого

нанесення, нудота та блювота у випадку лікування циклофосфамідом та циклоспорином А). Нещодавно схвалені лікарські препарати для лікування даних захворювань включають декілька біологічних препаратів (наприклад, алефацепт, наталізумаб, адалімумаб, устекінумаб, белімумаб), що демонструють потенціал наявності звичайного профілю побічних дій, відомих для даних лікарських засобів, таких як сенсibiлізація, анафілактичний шок, резистентність, та знову-таки часто демонструють підвищений ризик виникнення опортуністичних інфекцій.

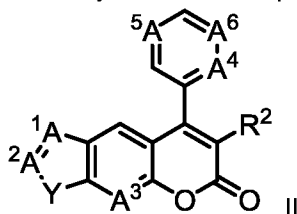
Отже, існує потреба у нових низькомолекулярних лікарських препаратах, які порівняно з вказаними вище терапевтичними засобами, зокрема, є більш селективними щодо конкретних субпопуляцій клітин імунної системи і, зокрема, позбавлені вказаних вище небажаних ефектів, зокрема в терапії вказаних вище медичних станів.

Докладний опис винаходу

У ході даної роботи було встановлено, що даний низькомолекулярний лікарський препарат може бути представлений інгібіторами Kv1.3, які порівняно з вказаними вище терапевтичними засобами, зокрема, є більш селективними щодо клітин з фенотипом Kv1.3_{на високому рівні}, зокрема до В-клітин пам'яті з переключеним синтезом ізотипу та/або ефекторних Т-клітин пам'яті з фенотипом Kv1.3_{на високому рівні} і, зокрема, позбавлені вказаних вище небажаних ефектів, зокрема в терапії вказаних вище медичних станів.

Варіанти здійснення даного винаходу докладно описані в наступних пунктах.

1. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват,



де

A¹ вибраний із групи, що складається з N та C-R⁸;

A² вибраний із групи, що складається з N та C-R³;

A³ вибраний із групи, що складається з N та C-R⁹;

A⁴, A⁵, A⁶ незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-R¹;

R¹ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу, галогену, (C₁-C₃)алкокси та (C₁-C₃)галогеналкілу;

R² вибраний із групи, що складається з водню, галогену та (C₁-C₃)алкілу;

R³ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу, NR⁴R⁵, (C₁-C₃)алкіл-NR⁴R⁵ та ціано, де R⁴ та R⁵ незалежно вибрані з групи, що складається з водню, (C₃-C₅)циклоалкілу, (C₃-C₅)гетероциклоалкілу та (C₁-C₃)алкілу, або R⁴ та R⁵ разом з атомом азоту, до якого вони приєднані, утворюють 5-7-членне гетероциклічне кільце, яке необов'язково містить на додаток до вказаного вище атома азоту додаткову гетероатомну групу, вибрану з групи, що складається з O та NR⁶, де R⁶ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, ацетилену та формілу;

Y вибраний із групи, що складається з O та S;

R⁸ вибраний із групи, що складається з (C₁-C₄)алкілу, (C₃-C₅)циклоалкілу та (C₃-C₅)гетероциклоалкілу; і

R⁹ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу та (C₁-C₃)алкокси;

за умови, що виключені наступні сполуки:

3-метил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-g]хромен-7-он, 2,3,9-триметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-g]хромен-7-он, 3,9-диметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-g]хромен-7-он, 2,3-диметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-g]хромен-7-он, 3-етил-9-метил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-g]хромен-7-он, 3-(трет-бутил)-5-феніл-7Н-фууро[3,2-g]хромен-7-он, 3-(трет-бутил)-9-метил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-g]хромен-7-он та 2-метил-8-феніл-6Н-хромено[6,7-d]оксазол-6-он.

2. Сполука за п. 1 або її сіль або сольват, де

R¹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, хлору, фтору, метокси, етокси та трифторметилу;

R² вибраний із групи, що складається з водню, бромиду та метилу;

R³ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, морфолінілу, морфолінометилу, N-метиламінометилу, N, N-диметиламінометилу та ціано;

R⁸ вибраний із групи, що складається з метилу, етилу та циклопропілу; і

R⁹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу та метокси.

3. Сполука за п. 1 або п. 2 або її сіль або сольват, де

R^2 вибраний із групи, що складається з водню та метилу; і R^3 вибраний із групи, що складається з водню, морфолінілу, морфолінометилу, N, N-диметиламінометилу та ціано.

4. Соединение по любому из пп. 1-3 или его соль или сольват, где Y представляет собой S, или Y представляет собой O, и если Y представляет собой O, то по меньшей мере один из A^1 , A^2 или A^3 представляет собой N.

5. Сполука за будь-яким із пп. 1-3 або її сіль або сольват, де A^1 являє собою C- R^8 ; A^2 являє собою C- R^3 ; A^3 являє собою C- R^9 ; і Y являє собою O.

6. Сполука за будь-яким із пп. 1-5 або її сіль або сольват, де задовільнена щонайменше одна з наступних умов: 1) R^2 являє собою галоген, 2) R^3 вибраний із групи, що складається з NR^4R^5 та ціано, 3) A^4 , або A^5 , або A^6 являє собою N.

7. Сполука за будь-яким із пп. 1-6 або її сіль або сольват, де один з A^4 , і A^5 , і A^6 являє собою N, а інші вибрані з групи, що складається з N та C- R^1 .

8. Сполука за будь-яким із пп. 1-7 або її сіль або сольват, де R^8 являє собою метил; R^9 являє собою метил; R^1 вибраний із групи, що складається з водню та метокси; R^2 вибраний із групи, що складається з водню та метилу; і R^3 вибраний із групи, що складається з водню, метилу та N-метиламіннометилу.

9. Сполука за п. 1, яка вибрана з групи, що складається зі сполук, перелічених як приклади за даним винаходом у таблиці 1, або її сіль або сольват.

10. Фармацевтична композиція, яка містить сполуку за будь-яким із пп. 1-9 та фармацевтично прийнятний носій або розріджувач.

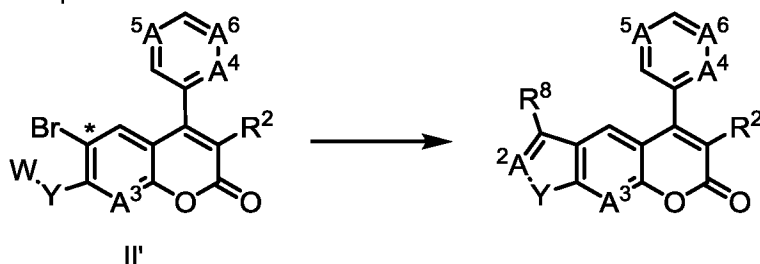
11. Сполука за будь-яким із пп. 1-9 для застосування в лікуванні захворювань або медичних станів.

12. Застосування сполуки за будь-яким із пп. 1-9 для виготовлення фармацевтичної композиції для лікування захворювань або медичних станів.

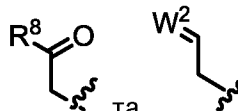
13. Сполука за п. 10 або застосування за п. 11, де вказане захворювання або медичний стан являє собою захворювання або медичний стан, за якого інгібування потенціал-залежного калієвого каналу Kv1.3 є сприятливим.

14. Сполука або застосування за п. 13, де вказане захворювання або медичний стан вибрані з групи, що складається з псоріазу, псоріатичного артрити, аутоімунного тиреоїдиту, хвороби Хашимото, хвороби Грейвса, ревматоїдного артрити, вітиліго, хвороби Крона, виразкового коліту, запального захворювання кишечника, анкілозивного спондилоартрити (хвороби Бехтерева), пародонтозу, діабету I типу, розсіяного склерозу, системного червоного вовчака, гломерулонефриту, спричиненого антитілами до базальної мембрани клубочків, гломерулонефриту, що швидко прогресує, хронічної ниркової недостатності на пізніх стадіях, хронічного захворювання нирок, ниркового фіброзу, увеїту, проміжного увеїту, астми, листоподібної пухирчатки, міозиту з включеннями, дерматоміозиту, склеродермії, хвороби Бехчета, atopічного дерматиту, алергічного та контактного дерматиту внаслідок подразнення, червоного плоского лишая, синдрому Шегрена, реакції "трансплантат проти хазяїна", реакції "хазяїн проти трансплантата", відторгнення трансплантата, термінальної стадії захворювання нирок, відторгнення васкуляризованого композитного алотрансплантата, вогнищевої алопеції, запального захворювання, що супроводжується резорбцією кістки, васкуліту, асоційованого з антинейтрофільними цитоплазматичними аутоантитілами, остеоартриту, захворювань, асоційованих із гіперплазією інтими, раку молочної залози, лейкозу, хронічного лімфоцитарного лейкозу, аденокарциноми легені людини, T-клітинної лімфоми шкіри, остеосаркоми, нейробластоми, раку яєчника та меланоми, нейрозапальних порушень, нейродегенерації, HIV-1-асоційованих нейрокогнітивних розладів (HAND), індукованого мікроглією оксидативного стресу при хворобі Альцгеймера, ожиріння та інсулінорезистентності, рестенозу/гіперплазії неоінтими, атеросклерозу (артеріосклеротичного захворювання судин або ASVD), гострого коронарного синдрому, гострого ішемічного інсульту, гіпертензії.

15. Спосіб одержання сполуки за п. 1, де A^1 являє собою C- R^8 , і A^2 вибраний із групи, що складається з CH та N; і при цьому вказаний спосіб характеризується наступним перетворенням:

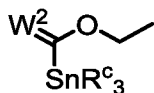


де A^3 , A^4 , A^5 , A^6 , R^2 , R^8 та Y визначені вище;



W вибраний із групи, що складається з W^2 вибраний із групи, що складається з CH_2 , $CH-CH_3$, $C(CH_3)_2$, $CH-CH_2-CH_3$, $C(CH_3)-CH_2-CH_3$, $CH-CH(CH_3)-CH_3$ та $CH-CH_2-CH_2-CH_3$, і при цьому вказаний спосіб додатково передбачає стадію внутрішньомолекулярного алкілювання, опосередкованого перехідним металом, у положенні, позначеному зірочкою у вказаній вище формулі II';

або W являє собою водень, і вказаний спосіб додатково передбачає опосередковане перехідним металом ацилювання в положенні, позначеному зірочкою у вказаній вище формулі II', із застосуванням



де W^2 визначений вище, і R^c являє собою (C_1-C_4) алкіл; з наступною циклізацією із застосуванням гідроксиламіну.

Додаткові варіанти здійснення даного винаходу докладно описані в наступних пунктах.

B1. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де

A^1 вибраний із групи, що складається з N та $C-R^8$;

A^2 вибраний із групи, що складається з N та $C-R^3$;

A^3 вибраний із групи, що складається з N та $C-R^9$;

A^4 , і A^5 , і A^6 незалежно вибрані з групи, що складається з N та $C-R^1$;

R^1 вибраний із групи, що складається з водню, метилу, хлору, фтору, метокси, етокси та трифторметилу;

R^2 вибраний із групи, що складається з водню, бромі та метилу;

R^3 вибраний із групи, що складається з водню, метилу, морфолінілу, морфолінометилу, N -метиламінометилу, N , N -диметиламінометилу та ціано;

Y вибраний із групи, що складається з O та S ;

R^8 вибраний із групи, що складається з метилу, етилу та циклопропілу;

R^9 вибраний із групи, що складається з водню, метилу та метокси;

за умови, що виключені наступні сполуки:

3-метил-5-феніл-7Н-фууро[3,2- g]хромен-7-он, 2,3,9-триметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2- g]хромен-7-он, 3,9-диметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2- g]хромен-7-он, 2,3-диметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2- g]хромен-7-он, 3-етил-9-метил-5-феніл-7Н-фууро[3,2- g]хромен-7-он та 2-метил-8-феніл-6Н-хромено[6,7- d]оксазол-6-он.

B2. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де

A^1 вибраний із групи, що складається з N та $C-R^8$;

A^2 вибраний із групи, що складається з N та $C-R^3$;

A^3 вибраний із групи, що складається з N та $C-R^9$;

A^4 , і A^5 , і A^6 незалежно вибрані з групи, що складається з N та $C-R^1$;

R^1 вибраний із групи, що складається з водню, метилу, хлору, фтору, метокси, етокси та трифторметилу;

R^2 вибраний із групи, що складається з водню та метилу;

R^3 вибраний із групи, що складається з водню, метилу, морфолінілу, морфолінометилу, N -метиламінометилу, N , N -диметиламінометилу та ціано;

Y вибраний із групи, що складається з O та S ;

R^8 вибраний із групи, що складається з метилу, етилу та циклопропілу;

R^9 вибраний із групи, що складається з водню, метилу та метокси;

за умови, що виключені наступні сполуки:

3-метил-5-феніл-7Н-фууро[3,2- g]хромен-7-он, 2,3,9-триметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2- g]хромен-7-он, 3,9-диметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2- g]хромен-7-он, 2,3-диметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2- g]хромен-7-он, 3-етил-9-метил-5-феніл-7Н-фууро[3,2- g]хромен-7-он та 2-метил-8-феніл-6Н-хромено[6,7- d]оксазол-6-он.

B3. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де

A^1 являє собою $C-R^8$; A^2 являє собою $C-R^3$; A^3 являє собою $C-R^9$; Y являє собою O ;

A^4 , і A^5 , і A^6 незалежно вибрані з групи, що складається з N та $C-R^1$;

R^1 вибраний із групи, що складається з водню, (C_1-C_3) алкілу, галогену, (C_1-C_3) алкокси та (C_1-C_3) галогеналкілу;

R^2 вибраний із групи, що складається з водню, галогену та (C_1-C_3) алкілу;

R³ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу, NR⁴R⁵, (C₁-C₃)алкіл-NR⁴R⁵ та ціано;

де R⁴ та R⁵ незалежно вибрані з групи, що складається з водню, (C₃-C₅)циклоалкілу, (C₃-C₅)гетероциклоалкілу, (C₁-C₃)алкілу, або R⁴ та R⁵ разом з атомом азоту, до якого вони приєднані, утворюють 5-7-членне гетероциклічне кільце, яке необов'язково містить на додаток до вказаного вище атома азоту додаткову гетероатомну групу, вибрану з групи, що складається з O та NR⁶, де R⁶ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, ацетилу та формілу;

R⁸ вибраний із групи, що складається з (C₁-C₄)алкілу, (C₃-C₅)циклоалкілу та (C₃-C₅)гетероциклоалкілу;

R⁹ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу та (C₁-C₃)алкокси; за умови, що виключені наступні сполуки:

3-метил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он, 2,3,9-триметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он, 3,9-диметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он, 2,3-диметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он, 3-етил-9-метил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он, 3-(трет-бутил)-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он та 3-(трет-бутил)-9-метил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он.

B4. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де

A¹ являє собою C-R⁸; A² являє собою C-R³; A³ являє собою C-R⁹; Y являє собою O;

A⁴, і A⁵, і A⁶ незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-R¹;

R¹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, хлору, фтору, метокси, етокси та трифторметилу;

R² вибраний із групи, що складається з водню, бромов та метилу;

R³ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, морфолінілу, морфолінометилу, N-метиламінометилу, N, N-диметиламінометилу та ціано;

R⁸ вибраний із групи, що складається з метилу, етилу та циклопропілу;

R⁹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу та метокси;

за умови, що виключені наступні сполуки:

3-метил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он, 2,3,9-триметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он, 3,9-диметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он, 2,3-диметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он та 3-етил-9-метил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он.

B5. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де

A¹ являє собою C-R⁸; A² являє собою C-R³; A³ являє собою C-R⁹; Y являє собою O;

A⁴, і A⁵, і A⁶ незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-R¹;

R¹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, хлору, фтору, метокси, етокси та трифторметилу;

R² вибраний із групи, що складається з водню та метилу;

R³ вибраний із групи, що складається з водню, морфолінілу, морфолінометилу, N, N-диметиламінометилу та ціано;

R⁸ вибраний із групи, що складається з метилу, етилу та циклопропілу;

R⁹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу та метокси;

за умови, що виключені наступні сполуки:

3-метил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он, 3,9-диметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он та 3-етил-9-метил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он.

B6. Сполука, вибрана з групи, що складається з:

5-(2-метоксифеніл)-3,9-диметил-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону,

5-(3-метоксифеніл)-3,9-диметил-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону,

5-(2-хлорфеніл)-3,9-диметил-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону,

3,9-диметил-5-(3-(трифторметил)феніл)-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону,

5-(2-фторфеніл)-3,6,9-триметил-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону,

5-(3-метоксифеніл)-3,6,9-триметил-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону,

5-(2-метоксифеніл)-3,6,9-триметил-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону,

5-(2-фторфеніл)-3,9-диметил-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону,

3,6,9-триметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону,

5-(2-етоксифеніл)-3,6,9-триметил-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону,

5-(2-хлорфеніл)-3,6,9-триметил-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону,

3,9-диметил-2-морфоліно-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону,

3,9-диметил-7-оксо-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-2-карбонітрилу,

2-((диметиламіно)метил)-3,9-диметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону,

3-етил-6,9-диметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону,

3-метил-5-(о-толіл)-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону,

3-метил-5-(м-толіл)-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону,
 5-(2-метоксифеніл)-3-метил-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону,
 5-(3-метоксифеніл)-3-метил-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону,
 5-(2-хлорфеніл)-3-метил-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону,
 5-(3-хлорфеніл)-3-метил-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону,
 9-метокси-3-метил-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону,
 3-циклопропіл-9-метил-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону,
 3-циклопропіл-6,9-диметил-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону,
 3,9-диметил-5-(піридин-3-іл)-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону,
 3,9-диметил-7-оксо-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-2-карбонітрилу,
 2-((диметиламіно)метил)-3,6,9-триметил-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону,
 3,6,9-триметил-5-(піридин-3-іл)-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону,
 3,9-диметил-5-(піридин-2-іл)-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону,
 3,9-диметил-5-(о-толіл)-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону,
 5-(2-метоксипіридин-3-іл)-3,6,9-триметил-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону та
 5-(4-метоксипіридин-3-іл)-3,6,9-триметил-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону,
 або її сіль або сольват.

B7. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де

A¹ являє собою C-R⁸; A² являє собою C-R³; A³ являє собою C-R⁹; Y являє собою O;

A⁴, і A⁵, і A⁶ незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-R¹;

R¹ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу, галогену, (C₁-C₃)алкокси та (C₁-C₃)галогеналкілу;

R² вибраний із групи, що складається з водню, галогену та (C₁-C₃)алкілу;

R³ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу, NR⁴R⁵, (C₁-C₃)алкіл-NR⁴R⁵ та
 ціано;

де R⁴ та R⁵ незалежно вибрані з групи, що складається з водню, (C₃-C₅)циклоалкілу, (C₃-C₅)гетероциклоалкілу та (C₁-C₃)алкілу, або R⁴ та R⁵ разом з атомом азоту, до якого вони приєднані, утворюють 5-7-членне гетероциклічне кільце, яке необов'язково містить на додаток до вказаного вище атома азоту додаткову гетероатомну групу, вибрану з групи, що складається з O та NR⁶, де R⁶ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, ацетилу та формілу;

R⁸ вибраний із групи, що складається з (C₁-C₄)алкілу, (C₃-C₅)циклоалкілу та (C₃-C₅)гетероциклоалкілу;

R⁹ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу та (C₁-C₃)алкокси;

за умови, що задовільнена щонайменше одна з наступних умов:

1) R² являє собою галоген, або

2) R³ вибраний із групи, що складається з NR⁴R⁵ та ціано,

3) A⁴, або A⁵, або A⁶ являє собою N.

B8. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де

A¹ являє собою C-R⁸; A² являє собою C-R³; A³ являє собою C-R⁹; Y являє собою O;

A⁴, і A⁵, і A⁶ незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-R¹;

R¹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, хлору, фтору, метокси, етокси та трифторметилу;

R² вибраний із групи, що складається з водню, бром та метилу;

R³ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, морфолінілу, морфолінометилу, N-метиламінометилу, N, N-диметиламінометилу та ціано;

R⁸ вибраний із групи, що складається з метилу, етилу та циклопропілу;

R⁹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу та метокси;

за умови, що задовільнена щонайменше одна з наступних умов:

1) R² являє собою бром,

2) R³ вибраний із групи, що складається з морфолінілу та ціано,

3) A⁴, або A⁵, або A⁶ являє собою N.

B9. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де

A¹ являє собою C-R⁸; A² являє собою C-R³; A³ являє собою C-R⁹; Y являє собою O;

A⁴, і A⁵, і A⁶ незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-R¹;

R¹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, хлору, фтору, метокси, етокси та трифторметилу;

R² вибраний із групи, що складається з водню, метилу;

R³ вибраний із групи, що складається з водню, морфолінілу, морфолінометилу, N, N-диметиламінометилу та ціано;

R⁸ вибраний із групи, що складається з метилу, етилу та циклопропілу;

R⁹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу та метокси;
за умови, що задовільнена щонайменше одна з наступних умов:

- 1) R³ вибраний із групи, що складається з морфолінілу та ціано;
- 2) A⁴, або A⁵, або A⁶ являє собою N.

5 B10. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де
A¹ являє собою C-CH₃; A² являє собою C-R³; A³ являє собою C-CH₃; Y являє собою O;
A⁴, і A⁵, і A⁶ незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-H;
R² вибраний із групи, що складається з водню та метилу;
R³ вибраний із групи, що складається з водню, морфолінілу та ціано;
10 за умови, що задовільнена щонайменше одна з наступних умов:
1) R³ вибраний із групи, що складається з морфолінілу та ціано;
2) A⁴, або A⁵, або A⁶ являє собою N.

B11. Сполука, вибрана з групи, що складається з:

- 15 3,9-диметил-2-морфоліно-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
3,9-диметил-7-оксо-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-2-карбонітрилу,
3,9-диметил-5-(піридин-3-іл)-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
3,9-диметил-7-оксо-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-2-карбонітрилу,
3,6,9-триметил-5-(піридин-3-іл)-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
3,9-диметил-5-(піридин-2-іл)-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
20 5-(2-метоксипіридин-3-іл)-3,6,9-триметил-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону та
5-(4-метоксипіридин-3-іл)-3,6,9-триметил-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
або її сіль або сольват.

B12. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де

25 A¹ являє собою C-R⁸; A² являє собою C-R³; A³ являє собою C-R⁹; Y являє собою O;
один з A⁴, і A⁵, і A⁶ являє собою N, а інші незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-R¹;

R¹ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу, галогену, (C₁-C₃)алкокси та (C₁-C₃)галогеналкілу;

R² вибраний із групи, що складається з водню, галогену та (C₁-C₃)алкілу;

30 R³ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу, NR⁴R⁵, (C₁-C₃)алкіл-NR⁴R⁵ та ціано;

де R⁴ та R⁵ незалежно вибрані з групи, що складається з водню, (C₃-C₅)циклоалкілу, (C₃-C₅)гетероциклоалкілу та (C₁-C₃)алкілу, або R⁴ та R⁵ разом з атомом азоту, до якого вони приєднані, утворюють 5-7-членне гетероциклічне кільце, яке необов'язково містить на додаток до вказаного вище атома азоту додаткову гетероатомну групу, вибрану з групи, що складається з O та NR⁶, де R⁶ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, ацетилу та формілу;

35 R⁸ вибраний із групи, що складається з (C₁-C₄)алкілу, (C₃-C₅)циклоалкілу та (C₃-C₅)гетероциклоалкілу;

R⁹ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу та (C₁-C₃)алкокси.

40 B13. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де

A¹ являє собою C-R⁸; A² являє собою C-R³; A³ являє собою C-R⁹; Y являє собою O;

один з A⁴, і A⁵, і A⁶ являє собою N, а інші незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-R¹;

45 R¹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, хлору, фтору, метокси, етокси та трифторметилу;

R² вибраний із групи, що складається з водню, бромі та метилу;

R³ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, морфолінілу, морфолінометилу, N-метиламінометилу, N, N-диметиламінометилу та ціано;

R⁸ вибраний із групи, що складається з метилу, етилу та циклопропілу;

50 R⁹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу та метокси.

B14. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де

A¹ являє собою C-R⁸; A² являє собою C-R³; A³ являє собою C-R⁹; Y являє собою O;

один з A⁴, і A⁵, і A⁶ являє собою N, а інші незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-R¹;

55 R¹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, хлору, фтору, метокси, етокси та трифторметилу;

R² вибраний із групи, що складається з водню та метилу;

R³ вибраний із групи, що складається з водню, морфолінілу, морфолінометилу, N, N-диметиламінометилу та ціано;

60 R⁸ вибраний із групи, що складається з метилу, етилу та циклопропілу;

R⁹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу та метокси.

B15. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де

A¹ являє собою C-CH₃; A² являє собою C-H; A³ являє собою C-CH₃; Y являє собою O;

один з A⁴, і A⁵, і A⁶ являє собою N, а інші незалежно вибрані з групи, що складається з N та

5 C-H;

R² вибраний із групи, що складається з водню та метилу.

B16. Сполука, вибрана з групи, що складається з:

3,9-диметил-5-(піридин-3-іл)-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,

3,6,9-триметил-5-(піридин-3-іл)-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,

10 3,9-диметил-5-(піридин-2-іл)-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,

5-(2-метоксипіридин-3-іл)-3,6,9-триметил-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону та

5-(4-метоксипіридин-3-іл)-3,6,9-триметил-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,

або її сіль або сольват.

B17. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де

15 A¹ вибраний із групи, що складається з N та C-R⁸;

A² вибраний із групи, що складається з N та C-R³;

A³ вибраний із групи, що складається з N та C-R⁹;

A⁴, і A⁵, і A⁶ незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-R¹;

20 R¹ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу, галогену, (C₁-C₃)алкокси та (C₁-C₃)галогеналкілу;

R² вибраний із групи, що складається з водню, галогену та (C₁-C₃)алкілу;

R³ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу, NR⁴R⁵, (C₁-C₃)алкіл-NR⁴R⁵ та

ціано;

де R⁴ та R⁵ незалежно вибрані з групи, що складається з водню, (C₃-C₅)циклоалкілу, (C₃-

25 C₅)гетероциклоалкілу, (C₁-C₃)алкілу, або R⁴ та R⁵ разом з атомом азоту, до якого вони

приєднані, утворюють 5-7-членне гетероциклічне кільце, яке необов'язково містить на додаток до вказаного вище атома азоту додаткову гетероатомну групу, вибрану з групи, що складається з O та NR⁶, де R⁶ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, ацетилену та формілу;

30 Y вибраний із групи, що складається з O та S, при цьому якщо Y являє собою O, то щонайменше один з A¹, A² або A³ являє собою N;

R⁸ вибраний із групи, що складається з (C₁-C₄)алкілу, (C₃-C₅)циклоалкілу та (C₃-C₅)гетероциклоалкілу;

R⁹ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу та (C₁-C₃)алкокси;

за умови, що 2-метил-8-феніл-6Н-хромено[6,7-*d*]оксазол-6-он виключений.

35 B18. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де

A¹ вибраний із групи, що складається з N та C-R⁸;

A² вибраний із групи, що складається з N та C-R³;

A³ вибраний із групи, що складається з N та C-R⁹;

A⁴, і A⁵, і A⁶ незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-R¹;

40 R¹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, хлору, фтору, метокси, етокси та трифторметилу;

R² вибраний із групи, що складається з водню, бромі та метилу;

R³ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, морфолінілу, морфолінометилу, N-метиламінометилу, N, N-диметиламінометилу та ціано;

45 Y вибраний із групи, що складається з O та S, при цьому якщо Y являє собою O, то щонайменше один з A¹, A² або A³ являє собою N;

R⁸ вибраний із групи, що складається з метилу, етилу та циклопропілу;

R⁹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу та метокси;

за умови, що 2-метил-8-феніл-6Н-хромено[6,7-*d*]оксазол-6-он виключений.

50 B19. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де

A¹ вибраний із групи, що складається з N та C-CH₃;

A² вибраний із групи, що складається з N та C-R³;

A³ вибраний із групи, що складається з N та C-CH₃;

A⁴, і A⁵, і A⁶ незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-H;

55 R² вибраний із групи, що складається з водню та метилу;

R³ вибраний із групи, що складається з водню, метилу та N-метиламінометилу;

Y вибраний із групи, що складається з O та S, при цьому якщо Y являє собою O, то щонайменше один з A¹, A² або A³ являє собою N;

за умови, що 2-метил-8-феніл-6Н-хромено[6,7-*d*]оксазол-6-он виключений.

60 B20. Сполука, вибрана з групи, що складається з:

- 3-метил-5-феніл-7Н-фууро[2,3-b]пірано[3,2-e]піридин-7-ону,
3,6-диметил-5-феніл-7Н-фууро[2,3-b]пірано[3,2-e]піридин-7-ону,
3,6,9-триметил-5-феніл-7Н-хромено[6,7-d]ізоксазол-7-ону,
6,9-диметил-4-феніл-2Н-тієно[3,2-g]хромен-2-ону,
5 2,4-диметил-8-феніл-6Н-хромено[6,7-d]оксазол-6-ону,
4-метил-2-((метиламіно)метил)-8-феніл-6Н-хромено[6,7-d]оксазол-6-ону,
3,6,9-триметил-4-феніл-2Н-тієно[3,2-g]хромен-2-ону,
4-метил-8-феніл-6Н-хромено[6,7-d]оксазол-6-ону,
2,4,7-триметил-8-феніл-6Н-хромено[6,7-d]оксазол-6-ону та
10 3,9-диметил-5-феніл-7Н-хромено[6,7-d]ізоксазол-7-ону,
або її сіль або сольват.
B21. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де
Y являє собою S;
A¹ вибраний із групи, що складається з N та C-R⁸;
15 A² вибраний із групи, що складається з N та C-R³;
A³ вибраний із групи, що складається з N та C-R⁹;
A⁴, і A⁵, і A⁶ незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-R¹;
R¹ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу, галогену, (C₁-C₃)алкокси та (C₁-
C₃)галогеналкілу;
20 R² вибраний із групи, що складається з водню, галогену та (C₁-C₃)алкілу;
R³ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу, NR⁴R⁵, (C₁-C₃)алкіл-NR⁴R⁵ та
ціано;
де R⁴ та R⁵ незалежно вибрані з групи, що складається з водню, (C₃-C₅)циклоалкілу, (C₃-
C₅)гетероциклоалкілу, (C₁-C₃)алкілу, або R⁴ та R⁵ разом з атомом азоту, до якого вони
25 приєднані, утворюють 5-7-членне гетероциклічне кільце, яке необов'язково містить на додаток
до вказаного вище атома азоту додаткову гетероатомну групу, вибрану з групи, що складається
з O та NR⁶, де R⁶ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, ацетилу та формілу; R⁸
вибраний із групи, що складається з (C₁-C₄)алкілу, (C₃-C₅)циклоалкілу та (C₃-
C₅)гетероциклоалкілу;
30 R⁹ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу та (C₁-C₃)алкокси.
B22. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де
Y являє собою S;
A¹ вибраний із групи, що складається з N та C-R⁸;
A² вибраний із групи, що складається з N та C-R³;
35 A³ вибраний із групи, що складається з N та C-R⁹;
A⁴, і A⁵, і A⁶ незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-R¹;
R¹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, хлору, фтору, метокси, етокси та
трифторметилу;
R² вибраний із групи, що складається з водню, бромі та метилу;
40 R³ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, морфолінілу, морфолінометилу, N-
метиламінометилу, N, N-диметиламінометилу та ціано;
R⁸ вибраний із групи, що складається з метилу, етилу та циклопропілу;
R⁹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу та метокси.
B23. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де
45 Y являє собою S;
A¹ вибраний із групи, що складається з N та C-CH₃;
A² вибраний із групи, що складається з N та C-R³;
A³ вибраний із групи, що складається з N та C-CH₃;
A⁴, і A⁵, і A⁶ незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-H;
50 R² вибраний із групи, що складається з водню та метилу;
R³ вибраний із групи, що складається з водню, метилу та N-метиламінометилу.
B24. Сполука, вибрана з групи, що складається з:
6,9-диметил-4-феніл-2Н-тієно[3,2-g]хромен-2-ону та
3,6,9-триметил-4-феніл-2Н-тієно[3,2-g]хромен-2-ону,
55 або її сіль або сольват.
B25. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де
Y являє собою O;
A¹ вибраний із групи, що складається з N та C-R⁸;
A² вибраний із групи, що складається з N та C-R³;
60 A³ вибраний із групи, що складається з N та C-R⁹;

- де щонайменше один з A^1 , A^2 або A^3 являє собою N;
 A^4 , A^5 , A^6 незалежно вибрані з групи, що складається з N та C- R^1 ;
 R^1 вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу, галогену, (C₁-C₃)алкокси та (C₁-C₃)галогеналкілу;
- 5 R^2 вибраний із групи, що складається з водню, галогену та (C₁-C₃)алкілу;
 R^3 вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу, NR⁴R⁵, (C₁-C₃)алкіл-NR⁴R⁵ та ціано;
- де R^4 та R^5 незалежно вибрані з групи, що складається з водню, (C₃-C₅)циклоалкілу, (C₃-C₅)гетероциклоалкілу та (C₁-C₃)алкілу, або R^4 та R^5 разом з атомом азоту, до якого вони приєднані, утворюють 5-7-членне гетероциклічне кільце, яке необов'язково містить на додаток до вказаного вище атома азоту додаткову гетероатомну групу, вибрану з групи, що складається з O та NR⁶, де R^6 вибраний із групи, що складається з водню, метилу, ацетилену та формілу;
- 10 R^8 вибраний із групи, що складається з (C₁-C₄)алкілу, (C₃-C₅)циклоалкілу та (C₃-C₅)гетероциклоалкілу;
- 15 R^9 вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу та (C₁-C₃)алкокси;
за умови, що 2-метил-8-феніл-6H-хромено[6,7-d]оксазол-6-он виключений.
B26. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де
Y являє собою O;
- 20 A^1 вибраний із групи, що складається з N та C- R^8 ;
 A^2 вибраний із групи, що складається з N та C- R^3 ;
 A^3 вибраний із групи, що складається з N та C- R^9 ;
де щонайменше один з A^1 , A^2 або A^3 являє собою N;
 A^4 , A^5 , A^6 незалежно вибрані з групи, що складається з N та C- R^1 ;
 R^1 вибраний із групи, що складається з водню, метилу, хлору, фтору, метокси, етокси та
- 25 трифторметилу;
 R^2 вибраний із групи, що складається з водню, бромиду та метилу;
 R^3 вибраний із групи, що складається з водню, метилу, морфолінілу, морфолінометилу, N-метиламінометилу, N, N-диметиламінометилу та ціано;
- 30 R^8 вибраний із групи, що складається з метилу, етилену та циклопропілу;
 R^9 вибраний із групи, що складається з водню, метилу та метокси;
за умови, що 2-метил-8-феніл-6H-хромено[6,7-d]оксазол-6-он виключений.
B27. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де
Y являє собою O;
- 35 A^1 вибраний із групи, що складається з N та C-CH₃;
 A^2 вибраний із групи, що складається з N та C- R^3 ;
 A^3 вибраний із групи, що складається з N та C-CH₃;
де щонайменше один з A^1 , A^2 або A^3 являє собою N;
 A^4 , A^5 , A^6 незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-H;
- 40 R^2 вибраний із групи, що складається з водню та метилу;
 R^3 вибраний із групи, що складається з водню, метилу та N-метиламінометилу;
за умови, що 2-метил-8-феніл-6H-хромено[6,7-d]оксазол-6-он виключений.
B28. Сполука, вибрана з групи, що складається з:
- 45 3-метил-5-феніл-7H-фурано[2,3-b]пірано[3,2-e]піридин-7-ону,
3,6-диметил-5-феніл-7H-фурано[2,3-b]пірано[3,2-e]піридин-7-ону,
3,6,9-триметил-5-феніл-7H-хромено[6,7-d]ізоксазол-7-ону,
2,4-диметил-8-феніл-6H-хромено[6,7-d]оксазол-6-ону,
4-метил-2-((метиламіно)метил)-8-феніл-6H-хромено[6,7-d]оксазол-6-ону,
4-метил-8-феніл-6H-хромено[6,7-d]оксазол-6-ону,
2,4,7-триметил-8-феніл-6H-хромено[6,7-d]оксазол-6-ону та
- 50 3,9-диметил-5-феніл-7H-хромено[6,7-d]ізоксазол-7-ону,
або її сіль або сольват.
B29. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де
Y являє собою O; A^3 являє собою N;
- 55 A^1 вибраний із групи, що складається з N та C- R^8 ;
 A^2 вибраний із групи, що складається з N та C- R^3 ;
 A^4 , A^5 , A^6 незалежно вибрані з групи, що складається з N та C- R^1 ;
 R^1 вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу, галогену, (C₁-C₃)алкокси та (C₁-C₃)галогеналкілу;
 R^2 вибраний із групи, що складається з водню, галогену та (C₁-C₃)алкілу;

R³ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу, NR⁴R⁵, (C₁-C₃)алкіл-NR⁴R⁵ та ціано;

де R⁴ та R⁵ незалежно вибрані з групи, що складається з водню, (C₃-C₅)циклоалкілу, (C₃-C₅)гетероциклоалкілу, (C₁-C₃)алкілу, або R⁴ та R⁵ разом з атомом азоту, до якого вони приєднані, утворюють 5-7-членне гетероциклічне кільце, яке необов'язково містить на додаток до вказаного вище атома азоту додаткову гетероатомну групу, вибрану з групи, що складається з O та NR⁶, де R⁶ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, ацетилу та формілу;

R⁸ вибраний із групи, що складається з (C₁-C₄)алкілу, (C₃-C₅)циклоалкілу та (C₃-C₅)гетероциклоалкілу.

B30. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де
Y являє собою O; A³ являє собою N;

A¹ вибраний із групи, що складається з N та C-R⁸;

A² вибраний із групи, що складається з N та C-R³;

A⁴, і A⁵, і A⁶ незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-R¹;

R¹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, хлору, фтору, метокси, етокси та трифторметилу;

R² вибраний із групи, що складається з водню, бромов та метилу;

R³ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, морфолінілу, морфолінометилу, N-метиламінометилу, N, N-диметиламінометилу та ціано;

R⁸ вибраний із групи, що складається з метилу, етилу та циклопропілу.

B31. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де

Y являє собою O; A³ являє собою N;

A¹ вибраний із групи, що складається з N та C-CH₃;

A² вибраний із групи, що складається з N та C-R³;

A⁴, і A⁵, і A⁶ незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-H;

R² вибраний із групи, що складається з водню та метилу;

R³ вибраний із групи, що складається з водню, метилу та N-метиламінометилу.

B32. Сполука, вибрана з групи, що складається з:

3-метил-5-феніл-7Н-фууро[2,3-b]пірано[3,2-е]піридин-7-ону та

3,6-диметил-5-феніл-7Н-фууро[2,3-b]пірано[3,2-е]піридин-7-ону.

B33. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де

Y являє собою O; A¹ являє собою N; A² являє собою C-R³;

A³ вибраний із групи, що складається з N та C-R⁹;

A⁴, і A⁵, і A⁶ незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-R¹;

R¹ вибраний із групи, що складається з R¹ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу, галогену, (C₁-C₃)алкокси та (C₁-C₃)галогеналкілу;

R² вибраний із групи, що складається з водню, галогену та (C₁-C₃)алкілу;

R³ вибраний із групи, що складається з R³ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу, NR⁴R⁵, (C₁-C₃)алкіл-NR⁴R⁵ та ціано;

де R⁴ та R⁵ незалежно вибрані з групи, що складається з водню, (C₃-C₅)циклоалкілу, (C₃-C₅)гетероциклоалкілу та (C₁-C₃)алкілу, або R⁴ та R⁵ разом з атомом азоту, до якого вони приєднані, утворюють 5-7-членне гетероциклічне кільце, яке необов'язково містить на додаток до вказаного вище атома азоту додаткову гетероатомну групу, вибрану з групи, що складається з O та NR⁶, де R⁶ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, ацетилу та формілу;

R⁹ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу та (C₁-C₃)алкокси;

за умови, що 2-метил-8-феніл-6Н-хромено[6,7-d]оксазол-6-он виключений.

B34. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де

Y являє собою O; A¹ являє собою N; A² являє собою C-R³;

A³ вибраний із групи, що складається з N та C-R⁹;

A⁴, і A⁵, і A⁶ незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-R¹;

R¹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, хлору, фтору, метокси, етокси та трифторметилу;

R² вибраний із групи, що складається з водню, бромов та метилу;

R³ вибраний із групи, що складається з R³ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, морфолінілу, морфолінометилу, N-метиламінометилу, N, N-диметиламінометилу та ціано;

R⁹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу та метокси;

за умови, що 2-метил-8-феніл-6Н-хромено[6,7-d]оксазол-6-он виключений.

B35. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де

Y являє собою O; A¹ являє собою N; A² являє собою C-R³;

A³ вибраний із групи, що складається з N та C-CH₃;

A⁴, і A⁵, і A⁶ незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-H;

R² вибраний із групи, що складається з водню та метилу;

5 R₃ вибраний із групи, що складається з R₃ вибраний із групи, що складається з водню, метилу та N-метиламінометилу.

B36. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де

Y являє собою O; A¹ являє собою N; A² являє собою C-R³; A³ являє собою C-CH₃; A⁴, і A⁵, і A⁶ являють собою C-H;

R² вибраний із групи, що складається з водню та метилу;

10 R₃ вибраний із групи, що складається з R₃ вибраний із групи, що складається з водню, метилу та N-метиламінометилу.

B37. Сполука, вибрана з групи, що складається з:

2,4-диметил-8-феніл-6H-хромено[6,7-d]оксазол-6-ону,

4-метил-2-((метиламіно)метил)-8-феніл-6H-хромено[6,7-d]оксазол-6-ону,

15 4-метил-8-феніл-6H-хромено[6,7-d]оксазол-6-ону та

2,4,7-триметил-8-феніл-6H-хромено[6,7-d]оксазол-6-ону,

або її сіль або сольват.

B38. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де

Y являє собою O;

20 A¹ являє собою C-R⁸;

A² являє собою N;

A³ вибраний із групи, що складається з N та C-R⁹;

A⁴, і A⁵, і A⁶ незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-R¹;

25 R¹ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу, галогену, (C₁-C₃)алкокси та (C₁-C₃)галогеналкілу;

R² вибраний із групи, що складається з водню, галогену та (C₁-C₃)алкілу;

R⁸ вибраний із групи, що складається з (C₁-C₄)алкілу, (C₃-C₅)циклоалкілу та (C₃-C₅)гетероциклоалкілу;

R⁹ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу та (C₁-C₃)алкокси.

30 B39. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де

Y являє собою O; A¹ являє собою C-R⁸; A² являє собою N;

A³ вибраний із групи, що складається з N та C-R⁹;

A⁴, і A⁵, і A⁶ незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-R¹;

35 R¹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, хлору, фтору, метокси, етокси та трифторметилу;

R² вибраний із групи, що складається з водню, бромі та метилу;

R⁸ вибраний із групи, що складається з метилу, етилу та циклопропілу;

R⁹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу та метокси.

B40. Сполука загальної формули (II) або її сіль або сольват, де

40 Y являє собою O; A¹ являє собою C-CH₃; A² являє собою N;

A³ вибраний із групи, що складається з N та C-CH₃;

A⁴, і A⁵, і A⁶ незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-H;

R² вибраний із групи, що складається з водню та метилу.

B41. Сполука, вибрана з групи, що складається з:

45 3,6,9-триметил-5-феніл-7H-хромено[6,7-d]ізоксазол-7-ону та 3,9-диметил-5-феніл-7H-хромено[6,7-d]ізоксазол-7-ону, або її сіль або сольват.

У конкретних варіантах здійснення даного винаходу A⁶ являє собою C-R¹, більш конкретно C-H.

В інших конкретних варіантах здійснення даного винаходу A⁶ являє собою N.

50 Більш конкретні варіанти здійснення даного винаходу представлені відповідними конкретними сполуками з наведених нижче таблиць 1 та/або 2, які охоплюються кожним із відповідних згаданих вище перелічених варіантів здійснення, ще більш конкретно такі, що мають показник IC₅₀, позначений як "++" або "+++", навіть ще більш конкретно такі, які мають показник IC₅₀, позначений як "+++".

55 Щоб зробити визначення якомога коротшими, слід розуміти, що термін "алкіл" охоплює в певних варіантах здійснення алкіл, алкеніл та алкініл. Мається на увазі, що фахівцям в даній галузі очевидно, що "C₁-алкеніл" та "C₁-алкініл" не включені.

У контексті даного винаходу (C₁-C₄)алкільна група, якщо не вказано інше, зокрема, означає лінійний або розгалужений (C₁-C₄)алкіл, більш конкретно вибраний із групи, що складається з -CH₃, -C₂H₅, -CH=CH₂, -C≡CH, -C₃H₇, -CH(CH₃)₂, -CH₂-CH=CH₂, -C(CH₃)=CH₂, -CH=CH-CH₃, -C≡C-

60

CH₃, -CH₂-C≡CH, -C₄H₉, -CH₂-CH(CH₃)₂, -CH(CH₃)-C₂H₅ та -C(CH₃)₃, ще більш конкретно вибраний із групи, що складається з -CH₃, -C₂H₅, -(CH₂)₂CH₃, -CH(CH₃)₂, -(CH₂)₃CH₃, -CH₂-CH(CH₃)₂, -CH(CH₃)-C₂H₅ та C(CH₃)₃. Згадані вище алкільні групи можуть бути незалежно заміщені однією або декількома (C₁-C₃)алкоксигрупами, зокрема однією (C₁-C₃)алкоксигрупою, зокрема де вказаний (C₁-C₃)алкокси є незаміщеним.

У контексті даного винаходу (C₁-C₃)алкільна група, якщо не вказано інше, зокрема, означає лінійний або розгалужений (C₁-C₃)алкіл, більш конкретно вибраний із групи, що складається з -CH₃, -C₂H₅, -(CH₂)₂CH₃, -CH(CH₃)₂, -(CH₂)₃CH₃, -CH₂-CH(CH₃)₂, -CH(CH₃)-C₂H₅ та C(CH₃)₃. Згадані вище алкільні групи можуть бути незалежно заміщені однією або декількома (C₁-C₃)алкоксигрупами, зокрема однією (C₁-C₃)алкоксигрупою, зокрема де вказаний (C₁-C₃)алкокси є незаміщеним.

У контексті даного винаходу (C₃-C₅)циклоалкільна група означає неароматичну кільцеву систему, яка містить три-п'ять атомів вуглецю, зокрема циклопропан, циклобутан, циклопентан та циклопентен. Згадані вище циклоалкільні групи можуть бути незалежно заміщені однією або декількома (C₁-C₃)алкокси- та/або (C₁-C₃)алкільними групами, зокрема однією (C₁-C₃)алкокси- або (C₁-C₃)алкільною групою, зокрема де вказані (C₁-C₃)алкокси та (C₁-C₃)алкіл є незаміщеними.

У контексті даного винаходу (C₃-C₅)гетероциклоалкільна група означає неароматичну кільцеву систему, яка містить три-п'ять атомів вуглецю, де один або декілька, зокрема один, з атомів вуглецю в кільці заміщені гетероатомною групою, вибраною з групи, що містить O, S, SO, SO₂, N та NR", зокрема вибраною з групи, що містить O, SO₂ та NR", де R" незалежно вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₄)алкілу, формілу та ацетилу. Зокрема, вказана (C₃-C₅)гетероциклоалкільна група вибрана з групи, що складається з -оксетан-2-ілу, -оксетан-3-ілу, -тетрагідрофуран-2-ілу, -тетрагідрофуран-3-ілу, -азиридин-2-ілу, -азетидин-2-ілу, -азетидин-3-ілу, -піролідін-2-ілу, -піролідін-3-ілу, 1,1-діоксидотетрагідротіофен-3-ілу, 1,1-діоксидотіетан-3-ілу, більш конкретно вибрана з групи, що складається з -тетрагідрофуран-2-ілу, -тетрагідрофуран-3-ілу, -азиридин-2-ілу, -піролідін-2-ілу та -піролідін-3-ілу, де -азиридин-2-іл, -азетидин-2-іл, -азетидин-3-іл, -піролідін-2-іл, -піролідін-3-іл незалежно заміщені при їх відповідному атомі азоту залишком R", як докладно описано вище. Згадані вище гетероциклоалкільні групи можуть бути незалежно заміщені однією або декількома (C₁-C₃)алкокси- та/або (C₁-C₃)алкільними групами, зокрема однією (C₁-C₃)алкокси- або (C₁-C₃)алкільною групою, зокрема де вказані (C₁-C₃)алкокси та (C₁-C₃)алкіл є незаміщеними.

(C₁-C₃)алкоксигрупа означає O-(C₁-C₃)алкільну групу, де відповідна алкільна частина визначена вище; в конкретних варіантах здійснення даного винаходу (C₁-C₃)алкоксигрупа вибрана з групи, що включає метокси, етокси та ізопропокси.

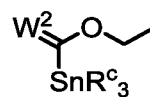
(C₁-C₃)галогеналкільна група означає (C₁-C₃)алкільну групу, визначену вище, заміщену одним або декількома атомами галогену, зокрема заміщену одним-п'ятьма атомами галогену. Більш конкретно, (C₁-C₃)галогеналкільна група вибрана з групи, що складається з -C(R¹⁰)₃, -CR¹⁰(R^{10'})₂, -CR¹⁰(R^{10'})R^{10''}, -C₂(R¹⁰)₅, -CH₂-C(R¹⁰)₃, -C(R¹⁰)₂-CH(R^{10'})₂, -CH₂-CR¹⁰(R^{10'})₂, -CH₂-CR¹⁰(R^{10'})R^{10''}, -C₃(R¹⁰)₇ або -C₂H₄-C(R¹⁰)₃, де R¹⁰, R^{10'}, R^{10''} незалежно являють собою F, Cl, Br або I, зокрема F; більш конкретно, (C₁-C₃)галогеналкіл являє собою CF₃.

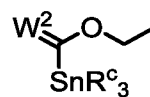
У конкретних варіантах здійснення даного винаходу галоген або галогенова група означає фтор, хлор, бром або йод; зокрема бром, хлор або фтор.

Складові частини, які, як вказано в даному документі, можуть бути необов'язково заміщені, якщо не вказано інше, можуть бути заміщені в будь-якому положенні, можливого з погляду хімії.

Відповідно до знань фахівця сполуки за даним винаходом, а також їх солі можуть містити, наприклад, у випадках виділення в кристалічній формі, різні кількості розчинників. Таким чином, в обсяг даного винаходу включені всі сольвати і, зокрема, всі гідрати сполук за даним винаходом, а також всі сольвати і, зокрема, всі гідрати солей сполук за даним винаходом. Конкретні сольвати або гідрати являють собою стехіометричні або субстехіометричні сольвати або гідрати, що містять 0,5, 1 або 2 молекули сольвату або води на молекулу сполуки за даним винаходом.

У способі одержання сполуки згідно з даним винаходом,



де W являє собою  або де застосовують  для опосередкованого перехідним металом ацилювання в положенні, позначеному зірочкою у формулі II', R⁸ утворений зі згаданої вище групи W² в результаті опосередкованого перехідним металом сполучення в положенні, позначеному зірочкою у формулі II', при цьому атом водню додають до атома вуглецю W², що є частиною подвійного зв'язку, при цьому одержаний R⁸ може бути в

даному випадку вибраний із групи, що складається з метилу, етилу, н-пропілу, ізопропілу, н-бутилу, втор-бутилу та ізобутилу.

Для більш докладного опису певного аспекту способу одержання сполуки згідно з даним винаходом опосередковане перехідним металом алкілювання в положенні, позначеному зірочкою у формулі II', зокрема, означає, що вуглець-вуглецевий зв'язок утворюється між атомом вуглецю в положенні, позначеному зірочкою у формулі II' (з заміщенням таким чином атома бромом), і атомом вуглецю групи W, що є частиною подвійного зв'язку (або до вуглецю, або до кисню), і забезпечує можливість екзоциклічної циклізації (що зумовлює утворення 5-членного кільця).

Для більш докладного опису певного аспекту даного винаходу в способі одержання сполуки згідно з даним винаходом, де W являє собою водень (тобто група -Y-W являє собою -Y-H), опосередковане перехідним металом ацилювання в положенні, позначеному зірочкою у формулі II', як описано вище, здійснюють першим (з заміщенням таким чином атома бромом групою -CO-R⁸) з наступною циклізацією із застосуванням гідроксиламіну. У конкретних варіантах здійснення вказаного способу, де W являє собою водень, вказана циклізація із застосуванням гідроксиламіну характеризується стадією перетворення карбонільної групи згаданої вище групи -CO-R⁸ на оксим із застосуванням гідроксиламіну з наступною стадією перетворення гідроксильної функціональної групи вказаного оксиму на придатну відхідну групу (наприклад, шляхом ацилювання за допомогою Ac₂O) з наступною внутрішньомолекулярною циклізацією шляхом нагрівання або в чистому вигляді, або в основних умовах (наприклад, за присутності K₂CO₃ або піридину); можливе представлення наведене на схемі 5, стадії SP-5A та SP-5C.

У конкретних варіантах здійснення способу одержання сполуки згідно з даним винаходом,



де W являє собою , вказане опосередковане перехідним металом внутрішньомолекулярне алкілювання в положенні, позначеному зірочкою у формулі II', здійснюють шляхом застосування каталізатора на основі паладію, більш конкретно Pd(OAc)₂, зокрема в полярному апротонному розчиннику, більш конкретно в DMF, зокрема за температури від 60 до 130 °C, більш конкретно при приблизно 80 °C, ще більш конкретно в DMF при приблизно 80 °C.

В інших конкретних варіантах здійснення способу одержання сполуки згідно з даним



винаходом, де W являє собою , вказане опосередковане перехідним металом внутрішньомолекулярне алкілювання в положенні, позначеному зірочкою у формулі II', здійснюють шляхом застосування суміші солей Ni(II) та Cr(II), більш конкретно суміші хлориду нікелю(II) та хлориду хрому(II), зокрема в полярному апротонному розчиннику, більш конкретно в DMF, зокрема за температури від 100 до 150 °C, більш конкретно за температури від 120 до 140 °C, ще більш конкретно в DMF за температури від 120 до 140 °C.

У ще одному конкретному варіанті здійснення способу одержання сполуки згідно з даним винаходом, де W являє собою водень, вказане опосередковане перехідним металом ацилювання в положенні, позначеному зірочкою у формулі II', здійснюють шляхом застосування каталізатора на основі паладію, більш конкретно PdCl₂(PPh₃)₂ та 1-етоксивініл-три-н-бутилолова, зокрема в полярному апротонному розчиннику, більш конкретно в DMF, зокрема за температур від 120 до 180 °C, більш конкретно при приблизно 160 °C, ще більш конкретно в DMF при приблизно 160 °C, навіть ще більш конкретно в умовах мікрохвильового випромінювання.

Терміни захворювання, показання та медичний стан, використовувані в даному документі, застосовують взаємозамінно.

Додатковий варіант здійснення даного винаходу передбачає сполуку за даним винаходом для застосування як лікарського препарату. Додатковий варіант здійснення даного винаходу передбачає застосування сполуки за даним винаходом для виготовлення лікарського препарату. Додатковий варіант здійснення даного винаходу передбачає спосіб лікування, при цьому вказаний спосіб передбачає введення терапевтично ефективної кількості сполуки за даним винаходом суб'єкту, що потребує цього.

Слід розуміти, що варіанти здійснення даного винаходу стосуються сполуки за даним винаходом, зокрема для застосування в лікуванні захворювання або медичного стану, як

описано в даному документі, при цьому лікарська форма, спосіб введення тощо так само стосуються застосування сполуки за даним винаходом для виготовлення лікарського препарату для застосування в лікуванні вказаних захворювань або медичних станів, а також способів лікування вказаних захворювань або медичних станів, які передбачають введення терапевтично ефективною кількості сполуки за даним винаходом суб'єкту, що потребує цього.

У конкретному варіанті здійснення даний винахід стосується сполуки за даним винаходом для застосування в лікуванні захворювання або медичного стану, за якого інгібування потенціал-залежного калієвого каналу Kv1.3 є сприятливим, зокрема для захворювання або медичного стану, вибраного з групи, що складається з псоріазу, псоріатичного артриту, аутоімунного тиреоїдиту, хвороби Хашимото, хвороби Грейвса, ревматоїдного артриту, вітиліго, хвороби Крона, виразкового коліту, запального захворювання кишечника, анкілозивного спондилоартриту (хвороби Бехтерева), пародонтозу, діабету I типу, розсіяного склерозу, системного червоного вовчака, гломерулонефриту, спричиненого антитілами до базальної мембрани клубочків, гломерулонефриту, що швидко прогресує, хронічної ниркової недостатності на пізніх стадіях, хронічного захворювання нирок, ниркового фіброзу, увеїту, проміжного увеїту, астми, листовидної пухирчатки, міозиту з включеннями, дерматоміозиту, склеродермії, хвороби Бехчета, atopічного дерматиту, алергічного та контактного дерматиту внаслідок подразнення, червоного плоского лишая, синдрому Шегрена, реакції "трансплантат проти хазяїна", реакції "хазяїн проти трансплантата", відторгнення трансплантата, термінальної стадії захворювання нирок, відторгнення васкуляризованого композитного алотрансплантата, вогнищевої алопеції, запального захворювання, що супроводжується резорбцією кістки, васкуліту, асоційованого з антинейтрофільними цитоплазматичними аутоантитілами, остеоартриту, захворювань, асоційованих із гіперплазією інтими, раку молочної залози, лейкозу, хронічного лімфоцитарного лейкозу, аденокарциноми легені людини, Т-клітинної лімфоми шкіри, остеосаркоми, нейробластоми, раку яєчника та меланоми, нейрозапальних порушень, нейродегенерації, HIV-1-асоційованих нейрокогнітивних розладів (HAND), індукованого мікроглією оксидативного стресу при хворобі Альцгеймера, ожиріння та інсулінорезистентності, рестенозу/гіперплазії неоінтими, атеросклерозу (артеріосклеротичного захворювання судин або ASVD), гострого коронарного синдрому, гострого ішемічного інсульту, гіпертензії.

У конкретному варіанті здійснення даний винахід стосується сполуки за даним винаходом для застосування в лікуванні захворювання або медичного стану, за якого інгібування потенціал-залежного калієвого каналу Kv1.3 є сприятливим, зокрема для захворювання або медичного стану, вибраного з групи, що складається з псоріазу, псоріатичного артриту, аутоімунного тиреоїдиту, хвороби Хашимото, хвороби Грейвса, ревматоїдного артриту, вітиліго, хвороби Крона, запального захворювання кишечника, виразкового коліту, діабету I типу, розсіяного склерозу, системного червоного вовчака, гломерулонефриту, спричиненого антитілами до базальної мембрани клубочків, гломерулонефриту, що швидко прогресує, хронічної ниркової недостатності на пізніх стадіях, хронічного захворювання нирок, ниркового фіброзу, увеїту, проміжного увеїту, астми, листовидної пухирчатки, міозиту з включеннями, дерматоміозиту, склеродермії, алергічного та контактного дерматиту внаслідок подразнення, синдрому Шегрена, реакції "трансплантат проти хазяїна", відторгнення трансплантата, термінальної стадії захворювання нирок, відторгнення васкуляризованого композитного алотрансплантата, вогнищевої алопеції, запального захворювання, що супроводжується резорбцією кістки, васкуліту, асоційованого з антинейтрофільними цитоплазматичними аутоантитілами, захворювань, асоційованих із гіперплазією інтими, раку молочної залози, лейкозу, аденокарциноми легені людини, хронічного лімфоцитарного лейкозу, остеосаркоми, меланоми, нейрозапальних порушень, нейродегенерації, HIV-1-асоційованих нейрокогнітивних розладів (HAND), індукованого мікроглією оксидативного стресу при хворобі Альцгеймера, ожиріння та інсулінорезистентності, рестенозу/гіперплазії неоінтими, атеросклерозу (артеріосклеротичного захворювання судин або ASVD), гострого коронарного синдрому, гострого ішемічного інсульту, гіпертензії.

У додатковому конкретному варіанті здійснення даний винахід стосується сполуки за даним винаходом для застосування в лікуванні захворювання або медичного стану, за якого інгібування Kv1.3 зумовлює (часткове) пригнічення імунітету, більш конкретно аутоімунного захворювання або хронічного запального захворювання, вибраного з групи, що складається з псоріазу, псоріатичного артриту, аутоімунного тиреоїдиту, хвороби Хашимото, хвороби Грейвса, ревматоїдного артриту, вітиліго, хвороби Крона, виразкового коліту, запального захворювання кишечника, анкілозивного спондилоартриту, пародонтозу, діабету I типу, розсіяного склерозу, системного червоного вовчака, гломерулонефриту, спричиненого антитілами до базальної мембрани клубочків, гломерулонефриту, що швидко прогресує, хронічного захворювання нирок,

увеїту, проміжного увеїту, астми, листовидної пухирчатки, міозиту з включеннями, дерматоміозиту, склеродермії, хвороби Бехчета, atopічного дерматиту, алергічного та контактного дерматиту внаслідок подразнення, червоного плоского лишая, синдрому Шегрена, реакції "трансплантат проти хазяїна", реакції "хазяїн проти трансплантата", відторгнення трансплантата, термінальної стадії захворювання нирок, відторгнення васкуляризованого композитного алотрансплантата, вогнищевої aloпeції, запального захворювання, що супроводжується резорбцією кістки, васкуліту, асоційованого з антинейтрофіліїними цитоплазматичними аутоантитілами, остеоартриту, захворювань, асоційованих із гіперплазією інтими, рестенозу/гіперплазії неоінтими, нейрозапальних порушень, нейродегенерації, атеросклерозу (артеріосклеротичного захворювання судин або ASVD), гіпертензії.

У ще одному додатковому конкретному варіанті здійснення даний винахід стосується сполуки за даним винаходом для застосування в лікуванні захворювання або медичного стану, вибраного з групи, що складається з псоріатичного артрити, аутоімунного тиреоїдиту, хвороби Хашимото, хвороби Грейвса, ревматоїдного артрити, хвороби Крона, виразкового коліту, запального захворювання кишечника, анкілозівного спондилоартрити, пародонтозу, діабету I типу, розсіяного склерозу, системного червоного вовчака, гломерулонефрити, спричиненого антитілами до базальної мембрани клубочків, гломерулонефрити, що швидко прогресує, хронічного захворювання нирок, увеїту, проміжного увеїту, астми, листовидної пухирчатки, міозиту з включеннями, дерматоміозиту, склеродермії, хвороби Бехчета, atopічного дерматиту, алергічного та контактного дерматиту внаслідок подразнення, червоного плоского лишая, синдрому Шегрена, реакції "трансплантат проти хазяїна", реакції "хазяїн проти трансплантата", відторгнення трансплантата, термінальної стадії захворювання нирок, відторгнення васкуляризованого композитного алотрансплантата, вогнищевої aloпeції, запального захворювання, що супроводжується резорбцією кістки, васкуліту, асоційованого з антинейтрофіліїними цитоплазматичними аутоантитілами, остеоартриту, захворювань, асоційованих із гіперплазією інтими, рестенозу/гіперплазії неоінтими, нейрозапальних порушень, нейродегенерації, атеросклерозу (артеріосклеротичного захворювання судин або ASVD), гіпертензії.

У ще одному додатковому конкретному варіанті здійснення даний винахід стосується сполуки за даним винаходом для застосування в лікуванні захворювання або медичного стану, вибраного з групи, що складається з псоріазу, ревматоїдного артрити, діабету I типу, розсіяного склерозу, гломерулонефрити, спричиненого антитілами до базальної мембрани клубочків, гломерулонефрити, що швидко прогресує, хронічної ниркової недостатності на пізніх стадіях, хронічного захворювання нирок, ниркового фіброзу, алергічного та контактного дерматиту внаслідок подразнення, відторгнення трансплантата, астми, захворювання нирок на кінцевій стадії, відторгнення васкуляризованого композитного алотрансплантата, вогнищевої aloпeції, запального захворювання, що супроводжується резорбцією кістки, аденокарциноми легені людини, меланоми, нейрозапальних порушень, нейродегенерації, ожиріння та інсулінорезистентності, рестенозу/гіперплазії неоінтими, атеросклерозу (артеріосклеротичного захворювання судин або ASVD), гострого коронарного синдрому.

У ще одному додатковому конкретному варіанті здійснення даний винахід стосується сполуки за даним винаходом для застосування в лікуванні захворювання або медичного стану, вибраного з групи, що складається з ревматоїдного артрити, діабету I типу, розсіяного склерозу, гломерулонефрити, спричиненого антитілами до базальної мембрани клубочків, гломерулонефрити, що швидко прогресує, хронічної ниркової недостатності на пізніх стадіях, хронічного захворювання нирок, ниркового фіброзу, алергічного та контактного дерматиту внаслідок подразнення, відторгнення трансплантата, астми, захворювання нирок на кінцевій стадії, відторгнення васкуляризованого композитного алотрансплантата, вогнищевої aloпeції, запального захворювання, що супроводжується резорбцією кістки, аденокарциноми легені людини, меланоми, нейрозапальних порушень, нейродегенерації, ожиріння та інсулінорезистентності, рестенозу/гіперплазії неоінтими, атеросклерозу (артеріосклеротичного захворювання судин або ASVD), гострого коронарного синдрому.

У ще одному додатковому конкретному варіанті здійснення даний винахід стосується сполуки за даним винаходом для застосування в лікуванні захворювання або медичного стану, вибраного з групи, що складається з псоріазу, atopічного дерматиту, алергічного та контактного дерматиту внаслідок подразнення, ревматоїдного артрити та увеїту, розсіяного склерозу.

У ще одному додатковому конкретному варіанті здійснення даний винахід стосується сполуки за даним винаходом для застосування в лікуванні захворювання або медичного стану, вибраного з групи, що складається з atopічного дерматиту, алергічного та контактного дерматиту внаслідок подразнення, ревматоїдного артрити та увеїту, розсіяного склерозу.

В іншому конкретному варіанті здійснення даний винахід стосується сполуки за даним винаходом для застосування в лікуванні захворювання або медичного стану, за якого інгібування Kv1.3 зумовлює антипроліферативну відповідь, зокрема захворювання або медичного стану, вибраного з групи, що складається з раку молочної залози, раку яєчника, лейкозу, хронічного лімфоцитарного лейкозу, остеосаркоми, нейробластоми, аденокарциноми легені людини, меланоми, рестенозу, гіперплазії неоплазм.

В іншому конкретному варіанті здійснення даний винахід стосується сполуки за даним винаходом для застосування в лікуванні захворювання або медичного стану, за якого інгібування Kv1.3 зумовлює нейропротекторну відповідь, зокрема в лікуванні нейродегенерації.

В іншому конкретному варіанті здійснення даний винахід стосується сполуки за даним винаходом для застосування в лікуванні захворювання або медичного стану, за якого інгібування Kv1.3 зумовлює модулювання метаболізму клітини, зокрема захворювання або медичного стану, вибраного з групи, що складається з ожиріння та інсулінорезистентності.

В іншому конкретному варіанті здійснення даний винахід стосується сполуки за даним винаходом для застосування в лікуванні захворювання або медичного стану, які піддаються лікуванню шляхом пригнічення клітин з фенотипом Kv1.3_{на високому рівні}, зокрема клітин імунної системи з фенотипом Kv1.3_{на високому рівні}, більш конкретно В-клітин пам'яті з переключенням синтезом ізотипу та/або ефекторних Т-клітин пам'яті з фенотипом Kv1.3_{на високому рівні}, ще більш конкретно зумовлених Т-клітинами аутоімунних порушень та хронічних запальних станів, зокрема вибраних із групи, що складається з псоріатичного артриту, діабету 1 типу, ревматоїдного артриту, розсіяного склерозу, псоріазу, астми, гломерулонефриту, спричиненого антитілами до базальної мембрани клубочків, гострого коронарного синдрому. В даному контексті клітини з фенотипом Kv1.3_{на високому рівні} являють собою клітини, де кількість експресованих Kv1.3 перебуває в діапазоні від 750 до 2900, зокрема від 950 до 2900 каналів Kv1.3 на клітину, що може бути визначено за допомогою імуногістохімічного забарвлення або аналізу за допомогою методу локальної фіксації потенціалу, добре відомих фахівцеві в даній галузі та описаних, наприклад, у Wulff et al., J. Clin. Invest. 2003, 111, 1703; Rus et al., PNAS 2005, 102, 11094.

У контексті даного винаходу визначити, чи є експресія Kv1.3 в клітинах суб'єкта високою, як визначено в даному документі, можна, зокрема, шляхом

1) одержання зразка від вказаного суб'єкта,

2) необов'язкового виділення із вказаного зразка клітин, де експресія Kv1.3 підлягає визначенню,

3) необов'язкового культивування вказаних клітин у придатному середовищі,

4) визначення рівня експресії Kv1.3 у вказаних клітинах,

де в конкретних випадках

- вказаний зразок являє собою зразок рідини, зокрема зразок синовіальної або спинномозкової рідини, зразок, одержаний шляхом лейкофери, або зразок периферичної крові, наприклад, від суб'єкта, який імовірно страждає на ревматоїдний артрит, або зразок тканини, зокрема зразок враженої тканини, такої як тканина з псоріатичного вогнища, синовіальна тканина або інфільтрат головного мозку, від вказаного суб'єкта;

- при цьому вказані клітини, в яких експресія Kv1.3 підлягає визначенню, зокрема, являють собою лімфоцити, В-клітини або Т-клітини, такі як T_{ЕМ}-клітини; CD4⁺Т-клітини або CD8⁺Т-клітини;

- вказані клітини, в яких експресія Kv1.3 підлягає визначенню, виділяють за допомогою методик, відомих в даній галузі техніки, зокрема центрифугування в градієнті густини та FACS (сортування клітин з активованою флуоресценцією), при цьому дане виділення застосовують у випадку зі зразками рідин;

- вказане придатне середовище відоме в даній галузі техніки, наприклад, середовище Дульбекко, таке як середовище Дульбекко в модифікації Іскова, яке може бути доповнене необхідними добавками, такими як антибіотики;

- у випадку зі зразками тканин виділення та культивування в певних випадках можуть бути замінені стадією підготовки зразка, наприклад, підготовки шляхом парафінізації;

- експресію Kv1.3 у вказаних клітинах визначають за допомогою відомих у даній галузі техніки методик, зокрема за допомогою фіксації потенціалу, такої як методика локальної фіксації потенціалу, що згадується в даному документі, або шляхом імуногістохімічного забарвлення вказаних клітин і визначення рівня експресії Kv1.3 за допомогою флуоресцентної мікроскопії, такої як описана в літературі, посилання на яку включені в даний документ, при цьому відповідний рівень експресії Kv1.3 у вказаних клітинах можна розрахувати на основі результатів, одержаних за допомогою згаданих вище методик, за допомогою відомих у даній

галузі техніки способів, такі як описані в літературі, посилання на яку включені в даний документ;

і приклади цих способів описані, наприклад, в PNAS 2006, 103, 17414; J. Clin. Invest. 2003, 111, 1703; J. Invest. Dermatol. 2011, 131, 118; PNAS 2005, 102, 11094.

5 Даний винахід додатково стосується фармацевтичних композицій, наборів та наборів, що складаються з частин, які містять сполуку за даним винаходом.

Даний винахід додатково стосується застосування сполуки за даним винаходом для одержання фармацевтичних композицій та фармацевтичних композицій, що містять сполуку за даним винаходом, які в додаткових конкретних варіантах здійснення застосовують для лікування та/або профілактики захворювань та/або медичних станів, розкритих у даному документі.

Зокрема, фармацевтичні композиції, описані в даному документі, містять сполуку за даним винаходом та фармацевтично прийнятний носій або розріджувач.

15 Крім того, даний винахід стосується готового виробу, який містить пакувальний матеріал та фармацевтичний засіб, що міститься всередині пакувального матеріалу, при цьому фармацевтичний засіб є терапевтично ефективним стосовно медичних станів, описаних у даному документі, і де пакувальний матеріал передбачає етикетку або листок-вкладку в упаковці, які вказують на те, що фармацевтичний засіб є застосовним для попередження або лікування медичних станів, описаних у даному документі, і при цьому вказаний фармацевтичний засіб містить одну або декілька сполук за даним винаходом. Пакувальний матеріал, етикетка і листок-вкладка в упаковці є такими або нагадують такі, які зазвичай вважаються стандартним пакувальним матеріалом, етикетками та листами-вкладками в упаковці для фармацевтичних речовин, що мають подібні типи застосування.

25 Фармацевтичні композиції за даним винаходом одержують за допомогою способів, добре відомих і знайомих фахівцю в даній галузі. Як фармацевтичні засоби сполуки за даним винаходом можна застосовувати як такі або, зокрема, в комбінації з відповідними фармацевтичними допоміжними засобами та/або наповнювачами, наприклад, у формі таблеток, таблеток, вкритих оболонкою, капсул, каплет, супозиторіїв, пластирів (наприклад, у формі TTS), емульсій, суспензій, гелів або розчинів, при цьому вміст активної сполуки становить, наприклад, від 0,1 до 99 % або від 0,1 до 95 %, і де шляхом вибору відповідних допоміжних засобів та/або наповнювачів забезпечують відповідність фармацевтичної форми для введення (наприклад, форми з відстроченим вивільненням або ентеросолюбільної форми) активній сполуці та/або необхідному початку дії, що підлягає досягненню.

35 У конкретних варіантах здійснення шляхи введення вибрані з групи, що складається з внутрішньовенного, перорального, внутрішньом'язового, внутрішньоочного, місцевого та ентерального.

Стандартна доза сполук за даним винаходом у випадку системної терапії (р.о.) зазвичай становить від 0,3 до 30 мг/кг на добу або від 0,3 до 100 мг/кг на добу, для (i.v.) зазвичай становить від 0,3 до 30 мг/кг/год. Вибір оптимального режиму дозування і тривалості лікування, зокрема необхідних у кожному випадку оптимальної дози та способу введення активних сполук, може здійснити фахівець у даній галузі на основі його/її спеціальних знань.

45 Фахівець у даній галузі знайомий з допоміжними засобами, середовищами-носіями, наповнювачами, розріджувачами, носіями або допоміжними речовинами, які є придатними для потрібних фармацевтичних складів, препаратів або композицій, з огляду на його/її спеціальні знання. На додаток до розчинників, гелеутворювачів, мазевих основ та інших наповнювачів для активної сполуки у фармацевтичних композиціях за даним винаходом можна застосовувати, наприклад, антиоксиданти, диспергувальні засоби, емульгатори, консерванти, солюбілізатори, барвники, комплексоутворювальні засоби або речовини, що підвищують проникну здатність.

50 Залежно від конкретного захворювання та/або медичного стану, які підлягають лікуванню або попередженню, необов'язково спільно зі сполуками за даним винаходом можна вводити додаткові терапевтичні активні засоби, які зазвичай вводять для лікування або попередження даного захворювання. Використовувані в даному документі додаткові терапевтичні засоби, які зазвичай вводять для лікування або попередження конкретного захворювання, відомі фахівцеві в даній галузі як такі, що призначені для лікування даного захворювання.

55 У додатковому аспекті даного винаходу сполуки за даним винаходом можна комбінувати зі стандартними терапевтичними засобами, які зазвичай застосовують для лікування описаних у даному документі медичних станів, більш конкретно, вибраних із групи, що включає без обмеження метотрексат, кортикостероїди, такі як преднізон, преднізолон, метилпреднізолон, дексаметазон, бетаметазон, кортизон тощо; мікофенолату мофетил, такролімус, лефлуномід або терифлуномід, циклоспорин А, циклофосфамід, мітоксантрон, фінголімод, азатіоприн,

глатирамеру ацетат, інгібітор IK-1, такий як TRAM-34, інгібітор JAK, такий як тофацитиніб або барицитиніб, інгібітор SYK, такий як фостаматиніб, інтерферон-бета (IFN-β).

Фахівцю в даній галузі техніки на основі його/її спеціальних знань відомі загальна(загальні) добова(добові) доза(دوزи) і форма(форми) введення додаткового(додаткових) терапевтичного(терапевтичних) засобу(засобів), який(які) вводять спільно. Вказана(вказані) загальна(загальні) добова(добові) доза(دوزи) може(можуть) варіюватися в широкому діапазоні значень. В ході практичного здійснення даного винаходу і залежно від деталей, характеристик або цілей згаданих вище їх застосувань сполуки згідно з даним винаходом можна вводити в рамках комбінованої терапії окремо, послідовно, одночасно або відстрочено в часі (наприклад, у вигляді одиничних лікарських форм з об'єднаними дозами, у вигляді розділених на дози одиничних лікарських форм або одиничних лікарських форм із допоміжними окремими дозами, у вигляді комбінацій з фіксованими або нефіксованими дозами, у вигляді наборів, що складаються з частин, або у вигляді сумішей) з одним або декількома стандартними терапевтичними засобами. У певних варіантах здійснення дані стандартні терапевтичні засоби передбачають відомі в даній галузі техніки хіміотерапевтичні або протиракові засоби, що цілеспрямовано впливають на мішені.

Отже, додатковий аспект даного винаходу передбачає комбінацію або фармацевтичну композицію, що містить перший активний інгредієнт, який являє собою сполуку за даним винаходом або її сіль або гідрат, другий активний інгредієнт, який являє собою відомий у даній галузі техніки терапевтичний засіб для медичних станів, описаних у даному документі, і необов'язково фармакологічно прийнятний носій, розріджувач та/або наповнювач для послідовного, окремого, одночасного або відстроченого в часі застосування в терапії в будь-якому порядку, наприклад, для лікування, попередження або полегшення симптомів захворювань та/або медичних станів, описаних у даному документі.

В даному контексті даний винахід додатково стосується комбінації, що містить перший активний інгредієнт, який являє собою щонайменше одну сполуку згідно з даним винаходом, і другий активний інгредієнт, який являє собою щонайменше один відомий у даній галузі техніки терапевтичний засіб для медичних станів, описаних у даному документі, для окремого, послідовного, одночасного або відстроченого в часі застосування в терапії, як, наприклад, у терапії захворювань, згаданих у даному документі.

Згідно з даним винаходом термін "комбінація" може передбачати комбінацію з фіксованою дозою, комбінацію з нефіксованою дозою або набір, що складається з частин. "Комбінація з фіксованою дозою" визначена як комбінація, в якій вказаний перший активний інгредієнт і другий активний інгредієнт присутні разом в одній одиничній дозі або в одному об'єкті. Одним прикладом "комбінації з фіксованою дозою" є фармацевтична композиція, в якій вказаний перший активний інгредієнт і вказаний другий активний інгредієнт присутні в суміші для одночасного введення, такий як склад. Іншим прикладом "комбінації з фіксованою дозою" є фармацевтична комбінація, в якій вказаний перший активний інгредієнт і вказаний другий активний інгредієнт присутні в одній одиниці, не перебуваючи в суміші.

"Набір, що складається з частин" визначений як комбінація, в якій вказаний перший активний інгредієнт і вказаний другий активний інгредієнт присутні більш ніж в одній одиниці. Одним прикладом "набору, що складається з частин" є комбінація, в якій вказаний перший активний інгредієнт і вказаний другий активний інгредієнт присутні окремо. Компоненти набору, що складається з частин, можна вводити окремо, послідовно, одночасно або відстрочено в часі.

Перший і другий активний інгредієнти комбінації або набору, що складається з частин, згідно з даним винаходом можуть бути присутніми у вигляді окремих складів (тобто незалежно один від одного), які потім беруть разом для одночасного, послідовного, окремого або відстроченого в часі застосування в комбінованій терапії; або упакованими і присутніми разом у вигляді окремих компонентів комбінованого комплексу для одночасного, послідовного, окремого або відстроченого в часі застосування в комбінованій терапії.

Типи фармацевтичного складу першого і другого активного інгредієнта комбінації або набору, що складається з частин, згідно з даним винаходом можуть бути подібними, тобто обидва інгредієнти складені в окремі таблетки або капсули, або можуть бути різними, тобто підходити для різних форм введення, як, наприклад, один активний інгредієнт складений у вигляді таблетки або капсули, а інший складений, наприклад, для внутрішньовенного введення.

Кількості першого і другого активних інгредієнтів комбінацій, композицій або наборів згідно з даним винаходом можуть разом являти собою терапевтично ефективну кількість для лікування, профілактики або полегшення симптомів медичного стану, описаного в даному документі.

Додатковий аспект даного винаходу передбачає спосіб спільної терапії медичних станів, описаних у даному документі, у пацієнта, що потребує такого лікування, який передбачає

введення вказаному пацієнту окремо, послідовно, одночасно фіксованої або нефіксованої фармакологічно активної, і терапевтично ефективної, і стерпної кількості однієї або декількох сполук згідно з даним винаходом, а також фармакологічно активної, і терапевтично ефективної, і стерпної кількості одного або декількох відомих в даній галузі техніки терапевтичних засобів для медичних станів, описаних у даному документі.

Для одержання фармацевтичних композицій сполуки за даним винаходом відповідним чином змішують із придатними фармацевтичними допоміжними засобами і додатково обробляють з одержанням придатних фармацевтичних складів. Придатні фармацевтичні складі являють собою, наприклад, порошки, емульсії, суспензії, спреї, олії, мазі, жирні мазі, креми, пасти, гелі або розчини. Фармацевтичні композиції згідно з даним винаходом одержують за допомогою добре відомих способів.

Терміни "кімнатна температура" або "к. т.", використовувані в даному документі, зазвичай означають приблизно 25 °C.

Застосовувані аналітичні прилади

Аналітичний LC/ESI-MS: автоматичний дозатор Waters 2700. Система Waters 1525 для подачі декількох розчинників. Петлевий дозатор на 5 мкл. Колонка: Phenomenex Onyx Monolithic C18 50 × 2 мм з передфільтром на 2 мкм із неіржавної сталі. Елюент А: H₂O+0,1 % HCOOH; елюент В: MeCN. Градієнт: від 5 % В до 100 % В за 3,80 хв., потім ізократичне елюювання протягом 0,20 хв., потім знову до 5 % В за 0,07 хв., потім ізократичне елюювання протягом 0,23 хв.; швидкість потоку 0,6 мл/хв. та 1,2 мл/хв.

Одноквадрупольний мас-спектрометр Waters Micromass ZQ 4000 із джерелом іонізації електророзпиленням. Спосіб MS: MS4_15minPM-80-800-35V; режим детектування позитивно/негативно заряджених іонів, маса/заряд 80-800 за 0,5 с; напруга на капілярі: 3,50 кВ; напруга на конусі: 50 В; напруга на помножувачі: 650 В; температура блоку з джерелом і газу для десольватації відповідно становить 120 °C та 300 °C. Двохвильовий детектор поглинання Waters 2487, встановлений на 254 нм. Програмне забезпечення: Waters Masslynx V 4.0.

Одноквадрупольний мас-спектрометр Waters Micromass LCZ Platform 4000 із джерелом іонізації електророзпиленням. Спосіб MS: MS4_15minPM-80-800-35V; режим детектування позитивно/негативно заряджених іонів, маса/заряд 80-800 за 1 с; напруга на капілярі: 4,0 кВ; напруга на конусі: 30 В; напруга на помножувачі: 900 В; температура блоку з джерелом і газу для десольватації відповідно становить 120 °C та 300 °C. Детектор на фотодіодній матриці Waters 996, встановлений на 200-400 нм. Програмне забезпечення: Waters Masslynx V4.0.

Значення для [M+H]⁺, наведені в прикладах, є такими, що представлені на відповідній хроматограмі LC/MS для відповідної сполуки. Всі ці значення виміряні у прийнятних межах +/- 0,3 одиниці порівняно з розрахованою точною масою після протонування сполуки.

Препаративна тонкошарова хроматографія (препаративна TLC): пластини Merck PLC, силікагель 60 F₂₅₄, 0,5 мм, 1,0 мм або 2,0 мм.

Колонкова хроматографія: силікагель Acros 60A, 0,035-0,070 мм.

Препаративна HPLC-MS: автоматичний дозатор Waters 2767, система для подачі декількох розчинників з аналітичними насадками для насоса Waters 600 (100 мкл); регулятор Waters 600; модуль для бінарного градієнта з препаративними насадками для насоса Waters 2525 (500 мкл). Розведення в колонці: розчинник 1: MeCN:H₂O 70:30 (об./об.), розчинник 2: MeCN:MeOH:DMF 80:15:5 (об./об./об.); швидкість потоку: 5 мл/хв. Автоматичний дозатор 2767 зі шприцом на 10 мл і петлевим дозатором на 10 мл. Колонка з 6-позиційним клапаном Flom 401 з Waters X-Terra RP18, 5 мкм, 19 × 150 мм із захисним картриджем X-Terra RP18 5 мкм, 19 × 10 мм, застосовуваним за швидкості потоку 20 мл/хв.; Waters SunFire Prep OBD 5 мкм, 30 × 50 мм із захисним картриджем SunFire RP18 5 мкм, 19 × 10 мм, застосовуваним за швидкості потоку 25 мл/хв.; Waters Atlantis Prep T3 OBD 5 мкм, 30 × 50 мм із захисним картриджем Atlantis, застосовуваним за швидкості потоку 50 мл/хв.; Waters X-Bridge Prep OBD 5 мкм, 19 × 150 мм із захисним картриджем X-Bridge RP18 5 мкм, 19 × 10 мм, застосовуваним за швидкості потоку 20 мл/хв.; Waters Atlantis Prep T3 OBD 5 мкм, 19 × 50 мм із захисним картриджем Atlantis, застосовуваним за швидкості потоку 25 мл/хв., і YMC-Actus Hydrosphere C18 5 мкм, 20 × 50 мм із захисним картриджем Actus, застосовуваним за швидкості потоку 20 мл/хв. Елюент А: H₂O, що містить 0,1 % (об./об.) HCO₂H, або H₂O, що містить 0,1 % (об./об.) NEt₃; елюент В: MeCN. Різні лінійні градієнти, окремо пристосовані до зразка. Об'єм, що вводиться: 9 мл, залежно від зразка. Додатковий розчинник: MeOH-MeCN-H₂O-HCO₂H 80:15:4,95:0,05 (об./об./об./об.). Додатковий насос: Waters Reagent Manager, швидкість потоку 0,5 мл/хв. Одноквадрупольний мас-спектрометр Waters ZQ із джерелом іонізації електророзпиленням. Режим детектування позитивно або негативно заряджених іонів, маса/заряд 105-950 за 1 с; напруга на капілярі: 3,6 кВ; напруга на конусі: 45 В; напруга на помножувачі: 700 В; температура зразка і газу для

десольватації відповідно становить 120 °C та 250 °C. Пристрій Waters Fraction Collector 2767 із запуском збирання фракцій за сигналом мас- або УФ-детектора. Двохвильовий детектор поглинання Waters 2487, встановлений на 254 нм. Програмне забезпечення: Waters Masslynx V 4.0 SP4.

Спектри ^1H -ЯМР реєстрували за кімнатної температури на Фур'є-спектрометрі ЯМР з надпровідним магнітом Avance™ Bruker, 300 МГц. Хімічні зсуви δ вказані в ppm. Мультиплетність певного сигналу (синглет, дублет, триплет, кuartет, мультиплет) вказана відповідним скороченням (відповідно s, d, t, q, m). При цьому "br s" вказує на широкий синглет, а "mc" вказує на центрований мультиплет. Сигнали залишкового розчинника використовували як внутрішні стандарти: $\delta(\text{CDCl}_3) = 7,26$, $\delta(\text{d6-DMSO}) = 2,50$, $\delta(\text{CD}_3\text{OD}) = 3,31$, $\delta(\text{d6-ацетон}) = 2,05$.

Елюенти для препаративної TLC або колонкової хроматографії (CC) на силікагелі

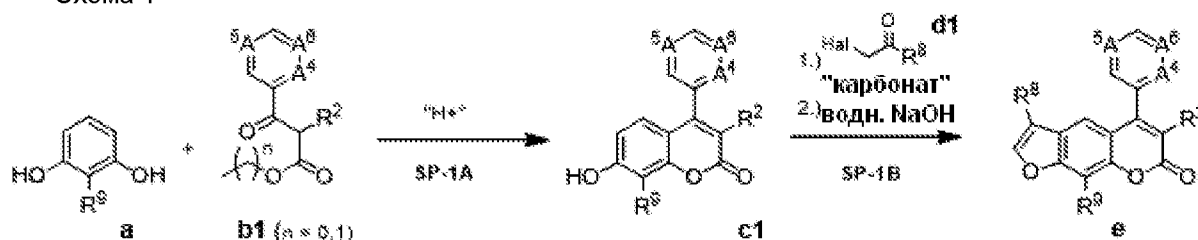
Елюент 1: петролейний ефір/ CH_2Cl_2 /MeOH; елюент 2: CH_2Cl_2 /MeOH; елюент 3: петролейний ефір/етилацетат; при цьому для кожного елюенту використовували згадані вище розчинники в різних співвідношеннях залежно від відповідної сполуки.

Стандартні протоколи та схеми синтезу структурних блоків

За відсутності на ринку необхідні складні β -кетоефіри b1 (схема 1) синтезували за допомогою конденсації Кляйзена з відповідно заміщених складних ефірів бензойної кислоти і відповідних альфа-заміщених складних ефірів оцтової кислоти згідно з Taber et al., J. Org. Chem. 1995, 60, 1093 та Müller et al., Helvetica Chim. Acta 1998, 81, 317, протоколи синтезу яких включені в даний документ за допомогою посилання. Потрібні структурні блоки одержували в таутомерній формі складного β -кетоефіру як єдиний або основний компонент у супроводі в більшості випадків їх таутомерної форми алкіл-3-гідрокси-3-арил-2-пропеноату: етил-3-(2-фторфеніл)-2-метил-3-оксопропаноату, етил-3-(2-етоксифеніл)-2-метил-3-оксопропаноату, етил-3-(2-метоксифеніл)-2-метил-3-оксопропаноату, етил-3-(3-метоксифеніл)-2-метил-3-оксопропаноату, етил-2-метил-3-оксо-3-фенілпропаноату, метил-3-(2-хлорфеніл)-2-метил-3-оксопропаноату, етил-2-метил-3-оксо-3-(піридин-3-іл)пропаноату, метил-3-(2-метоксипіридин-3-іл)-2-метил-3-оксопропаноату, метил-3-(4-метоксипіридин-3-іл)-2-метил-3-оксопропаноату, метил-2-метил-3-(o-толіл)-3-оксопропаноату.

Як приклад наведено ЯМР-спектр для етил-2-метил-3-оксо-3-фенілпропаноату, який було одержано лише у формі складного β -кетоефіру: ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): $\delta = 1,16$ (3H, t, OEt), 1,49 (3H, d, Me), 4,15 (2H, q, OEt), 4,37 (1H, q, CH), 7,47 (2H, tt, Ar-H), 7,58 (1H, tt, Ar-H), 7,98 (2H, dt, Ar-H). Подібним чином як приклад наведено ЯМР-спектр для метил-3-(2-хлорфеніл)-2-метил-3-оксопропаноату, який одержували у вигляді суміші з його таутомером у співвідношенні 3:2: ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): $\delta = 1,48$ (3H, d, Me, кето), 1,59 (3H, s, Me, енол), 3,68 (3H, s, OMe, кето), 3,85 (3H, s, OMe, енол), 4,35 (1H, q, CH, кето), 7,30-7,49 (4H кето + 4H енол, m, Ar-H), 12,57 (1H, s, OH, енол).

Схема 1



Стандартна процедура 1 (SP-1): синтез фурукумаринів (див. схему 1)

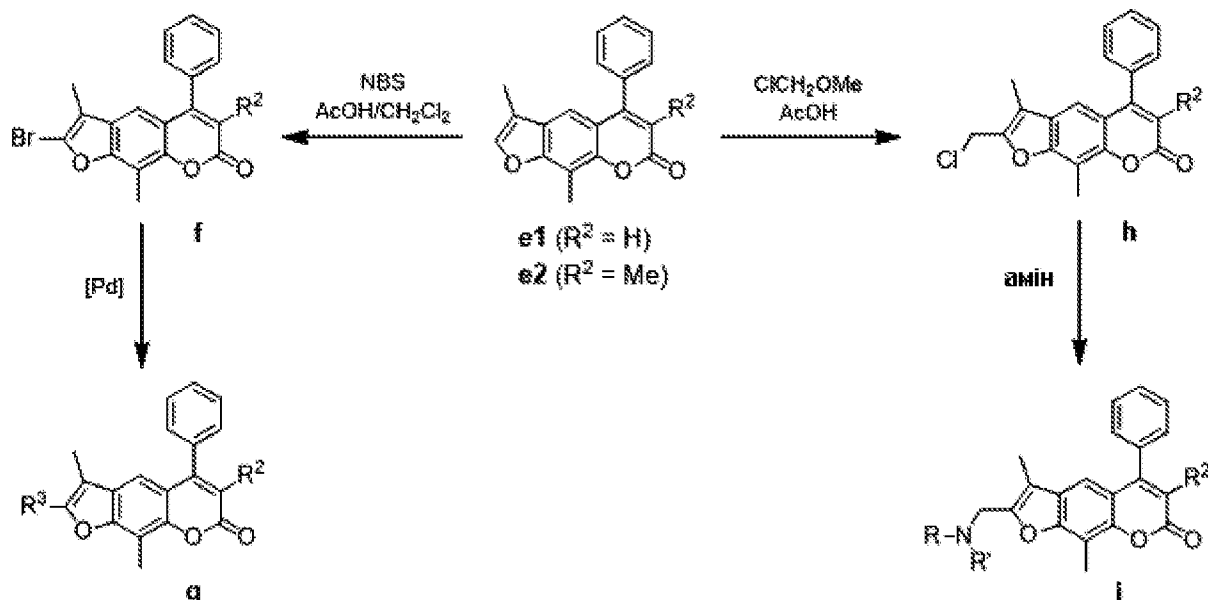
SP-1A (адаптовано з J. Org. Chem. 1962, 27, 3703): відповідний резорцин a (0,36-4,0 ммоль, 1,0 екв.) обробляли відповідним складним β -кетоефіром b1 (1,0 екв.) та трифтороцтовою кислотою (1-2 мл/ммоль), нагріваючи зі зворотним холодильником, протягом ночі. Реакцію гасили додаванням води з льодом. Суміш тричі екстрагували етилацетатом, об'єднані органічні фази промивали один раз водн. NaHCO_3 (5 %) і висушували над MgSO_4 з одержанням неочищеного кумарину c1.

SP-1B (адаптовано з Heterocyclic Commun. 1997, 3, 339; Chem. Nat. Comp. 2000, 36, 478; Chem. Nat. Comp. 2002, 38, 539): еквіваленти (екв.) вказані стосовно кількості резорцину, що використовується в SP-1A.

1^а стадія: неочищений кумарин c1 розчиняли в ацетоні (10 мл/ммоль; для більшого масштабу використовували 5 мл/ммоль), додавали K_2CO_3 (2,0 екв.), NaI (0,3 екв.) та відповідний альфа-галогенкетон d1 (1,6 екв.), і суміш перемішували, нагріваючи зі зворотним холодильником, протягом ночі. Солі відфільтровували, осад промивали ацетоном, і фільтрат концентрували до сухого стану.

2-а стадія: неочищену суміш поглинали за допомогою iPrOH (3-10 мл/ммоль) і обробляли 1,0 н. водн. NaOH (3-10 мл/ммоль) при 80 °С протягом 5 год. Суміш охолоджували до кімнатної температури та підкислювали 5 % водн. HCl (до pH 1-2). Потім додавали H₂O, і одержану суспензію зберігали при приблизно 4 °С протягом ночі. Залежно від кінцевого результату або осад відфільтровували і промивали за допомогою 5 % водн. NaHCO₃, деіонізованої води і на завершення Et₂O (SP-1B-1), або у разі мутної суміші вказану суміш екстрагували етилацетатом або CH₂Cl₂, об'єднані органічні фази промивали насиченим водн. NaHCO₃, висушували над MgSO₄ і очищали за допомогою препаративної ТСХ або колонкової хроматографії на силікагелі для синтезів у більшому масштабі (SP-1B-2) з одержанням фурокумаринів е.

Схема 2



3,9-Диметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он (e1) синтезували згідно з SP-1A з використанням 2-метилрезорцину та етилбензоїлацетату; вихід 53 % (30 ммоль; продукт осаджували, охолоджуючи реакційну суміш до к. т., фільтрували і промивали водою та MeOH, або реакційну суміш розводили водою і екстрагували етилацетатом), та SP-1B-1 (з використанням хлорацетону d2; кінцеве очищення за допомогою колонкової хроматографії на силікагелі, від 100 % петролейного ефіру до елюенту 3 - 6:4, і перекристалізація з MeOH).

7-Гідрокси-8-метил-4-феніл-2Н-хромен-2-он (c1, схема 1): ¹H ЯМР (300 МГц, d₆-DMSO): δ = 2,21 (3H, d, Me), 6,12 (1H, s, Ar-H), 6,84 (1H, d, Ar-H), 7,11 (1H, d, Ar-H), 7,45-7,59 (5H, m, Ar-H), 10,49 (1H, s, OH).

3,9-Диметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он (e1): LC/MS [M+H]⁺: 290,93; ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,16 (3H, d, Me), 2,63 (3H, s, Me), 6,31 (1H, s, Ar-H), 7,37 (1H, s, Ar-H), 7,45 (1H, m, Ar-H), 7,47-7,51 (2H, m, Ar-H), 7,52-7,58 (3H, m, Ar-H). ¹H ЯМР (300 МГц, d₆-DMSO): δ = 2,12 (3H, d, Me), 2,53 (3H, s, Me), 6,34 (1H, s, Ar-H), 7,37 (1H, s, Ar-H), 7,56-7,62 (5H, m, Ar-H), 7,88 (1H, m, Ar-H).

Бромовання 3,9-диметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону (e1)

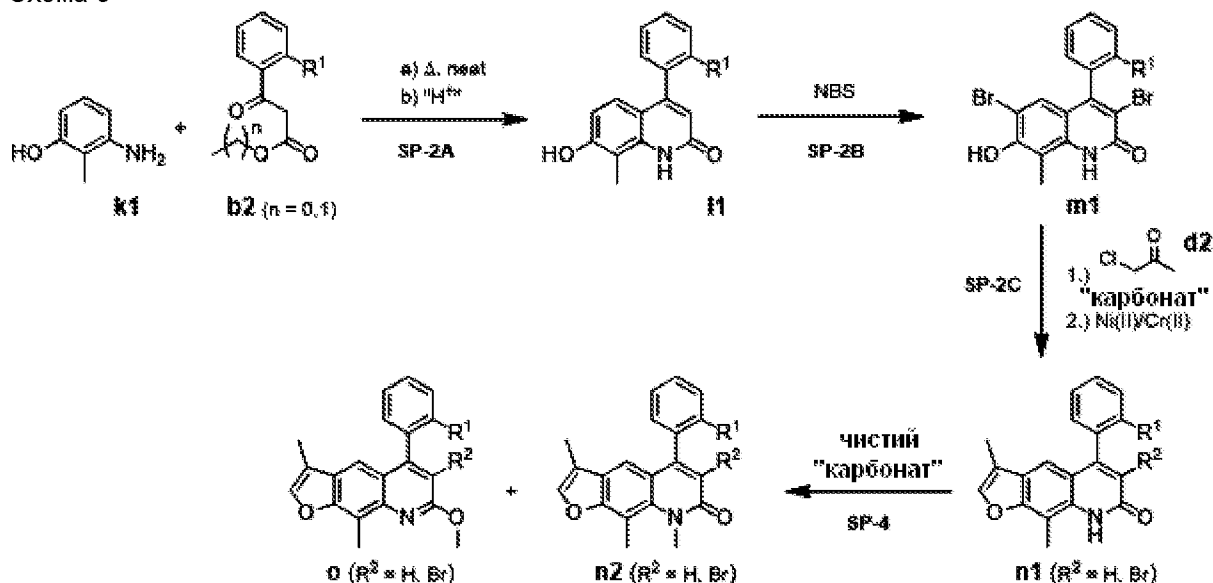
Сполуку (e1) (3,4 ммоль) розчиняли в CH₂Cl₂ та AcOH (по 4,5 мл/ммоль кожного). Додавали N-бромсукцинімід (1,2 екв., в CH₂Cl₂, 2 мл/ммоль), і суміш перемішували за к. т. протягом 1 год., а потім розводили за допомогою CH₂Cl₂ і промивали за допомогою 5 % водн. NaHCO₃. Органічну фазу висушували над MgSO₄, фільтрували і концентрували in vacuo. За необхідності залишок очищали за допомогою препаративної TLC (CH₂Cl₂, 100 %); вихід 84-96 %. 2-Бром-3,9-диметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он (f): LC/MS [M+H]⁺: 368,90; ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,11 (3H, d, Me), 2,63 (3H, s, Me), 6,33 (1H, s, Ar-H), 7,29 (1H, s, Ar-H), 7,45-7,51 (2H, m, Ar-H), 7,53-7,61 (3H, m, Ar-H).

Хлорметилування 3,9-диметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону (e1)

Додавали хлорметилметиловий ефір (25 екв.) до розчину сполуки (e1) (3,4 ммоль) в HOAc (22 мл/ммоль) і перемішували за к. т. протягом ночі. Додавали додаткову кількість хлорметилметилового ефіру (25 екв.), і суміш перемішували за к. т. протягом додаткових 24 год., а потім виливали в суміш лід/вода, і одержаний осад відфільтровували, промивали водою і висушували. Неочищений продукт очищали за допомогою колонкової хроматографії на силікагелі (елюент 3 - 4:1); вихід 11 %. 2-(Хлорметил)-3,9-диметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-

g]хромен-7-он (h): LC/MS $[M+H]^+$: 338,86; 1H ЯМР (300 МГц, $CDCl_3$): δ = 2,19 (3H, d, Me), 2,65 (3H, s, Me), 4,72 (2H, s, CH_2), 6,33 (1H, s, Ar-H), 7,35 (1H, s, Ar-H), 7,39-7,51 (2H, m, Ar-H), 7,52-7,58 (3H, m, Ar-H).

Схема 3



5

Стандартна процедура 2 (SP-2): синтез фуринолонів (див. схему 3)

SP-2A

Змішували 3-аміно-о-крезол (k1) (1,0 екв.) і відповідний метил/етил-3-арил-3-оксипропаноат b2 (1,0 екв.) і нагрівали при 145 °C протягом 5 год. з одержанням переважно N-(3-гідрокси-2-метилфеніл)-3-оксо-3-арилпропанаміду, який потім піддавали циклізації шляхом обробки зависі за допомогою TFA (2,5 мл/ммоль) протягом 1-3 год. при 72 °C. Додавання суміші лід/вода зумовлювало утворення осаду, який відфільтровували і промивали водою з одержанням неочищеного 7-гідрокси-8-метил-4-арилхінолін-2(1H)-ону I1 (SP-2A-1). В альтернативному способі обробки (SP-2A-2) суміш розділяли між водою та етилацетатом, об'єднані органічні фази промивали сольовим розчином і висушували над $MgSO_4$, і неочищений продукт очищали за допомогою колонкової хроматографії (елюент 3, 1:1).

SP-2B

Суспендували 7-гідрокси-8-метил-4-арилхінолін-2(1H)-он I1 (1,0 екв.) в CH_2Cl_2 (5 мл/ммоль) та DMSO (0,75 мл/ммоль) і охолоджували до -10 °C. Додавали дізопропіламін (0,5 екв.) з наступним додаванням по краплинах N-бромсукциніміду [NBS; 1,0 екв., розчиненого в CH_2Cl_2 (2,5 мл/ммоль) та DMSO (0,38 мл/ммоль)]. Даний розчин перемішували при -10 °C протягом 1 год. перед тим, як знову повільно додавали NBS [0,5 екв., розчинений в CH_2Cl_2 (2,5 мл/ммоль) та DMSO (0,38 мл/ммоль)]. Останню стадію повторювали ще раз, потім суміш розділяли між CH_2Cl_2 і 0,5 M водн. HCl. Об'єднані органічні фази промивали насиченим водн. $NaHCO_3$ і висушували над $MgSO_4$. За допомогою хроматографії на силікагелі одержували 3,6-дибром-7-гідрокси-8-метил-4-арилхінолін-2(1H)-он m1.

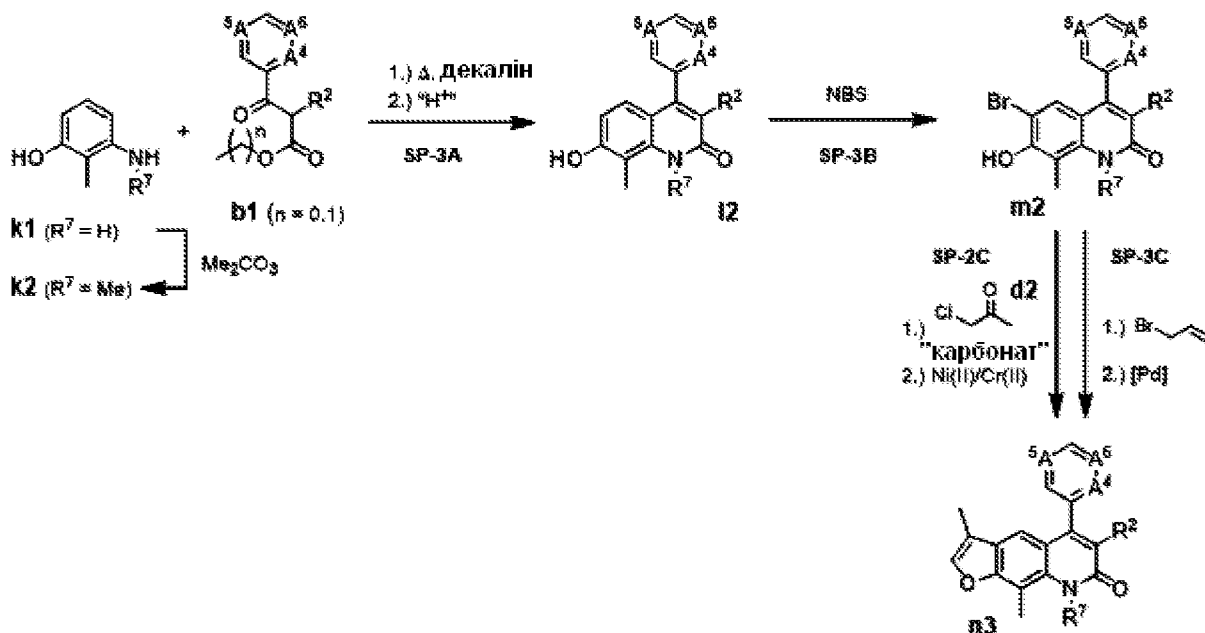
SP-2C (1^a стадія адаптована з J. Med. Chem. 2004, 47, 6392 та Chem. Pharm. Bull. 1983, 852)

1^a стадія: розчиняли 3,6-дибром-7-гідрокси-8-метил-4-арилхінолін-2(1H)-он m1 (1,0 екв.) в iPrOH (5 мл/ммоль) та 1,8-дізабіцікло[5.4.0]ундец-7-ені (1,5 екв.) і обробляли хлорацетоном (d2) (1,2 екв.) при 80 °C протягом 2,5 год. У разі неповного перетворення знову додавали згадані вище кількості DBU та хлорацетону (d2), і перемішування продовжували при 80 °C протягом 1,5 год. Суміш розділяли між CH_2Cl_2 або етилацетатом і водою. Об'єднані органічні фази промивали лимонною кислотою (5 %, водн.) та сольовим розчином і висушували над $MgSO_4$. Виділення 3,6-дибром-8-метил-7-(2-оксипропокси)-4-арилхінолін-2(1H)-ону здійснювали за допомогою хроматографії на силікагелі.

2^a стадія: розчиняли 3,6-дибром-8-метил-7-(2-оксипропокси)-4-арилхінолін-2(1H)-он (1,0 екв.) у DMF (30 мл/ммоль) в атмосфері аргону. Додавали хлорид нікелю(II) (0,33 екв.) та хлорид хрому(II) (10 екв.), і суміш перемішували при 125 °C протягом 1-2 год. Солі видаляли шляхом фільтрації, осад на фільтрі промивали за допомогою DMF. Фільтрат розділяли між CH_2Cl_2 або етилацетатом та 1,0 M водн. HCl. Об'єднані органічні фази промивали сольовим розчином і висушували над $MgSO_4$. Очищення здійснювали за допомогою препаративної TLC (елюент 1 - 4:6:1), як правило, з одержанням 3,9-диметил-5-арилфуоро[3,2-g]хінолін-7(8H)-ону n1 ($R^2=H$) у

вигляді основного продукту та 6-бром-3,9-диметил-5-арилфуоро[3,2-g]хінолін-7(8H)-ону n1 ($R^2=Br$) у вигляді побічного продукту в незначній кількості.

Схема 4



5

Стандартна процедура 3 (SP-3): синтез фуорохінолонів (див. схему 4)

SP-3A

1-а стадія: відповідний метил/етил-3-арил-2-метил-3-оксoproпаноат або метил/етил-3-арил-3-оксoproпаноат b1 (1,1 екв.) розчиняли в транс-декагідронафталіні (1 мл/ммоль; = транс-декалін). Додавали відповідний 3-аміно-о-крезол k1 або k2 (1,0 екв.), і одержану суміш перемішували протягом 5-10 год. при 170 °C. Після охолодження до кімнатної температури розчинник декантували, і залишок промивали петролейним ефіром. Одержаний 3-арил-N-(3-гідрокси-2-метилфеніл)-3-оксoproпонамід висушували in vacuo.

2-а стадія: 3-арил-N-(3-гідрокси-2-метилфеніл)-3-оксoproпонамід піддавали циклізації в TFA (3 мл/ммоль) протягом 2 год. при 72 °C. Видаляли TFA під зниженим тиском, і залишок розділяли між водою і етилацетатом. Об'єднані органічні шари промивали насиченим водн. NaHCO_3 та сольовим розчином, висушували над Na_2SO_4 і концентрували in vacuo. Відповідну проміжну сполуку, 4-арил-7-гідрокси-8-метилхінолін-2(1H)-он l2, очищали за допомогою хроматографії на силікагелі.

SP-3B

4-Арил-7-гідрокси-8-метилхінолін-2(1H)-они l2 з різними замісниками в положенні 3 розчиняли в $\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{DMSO}$ (2:1; 5 мл/ммоль) і охолоджували до 0 °C. Додавали розчин NBS (1,4 екв.) в DMSO (0,35 мл/ммоль NBS), і одержану суміш перемішували протягом 1 год. при 0 °C. Якщо контроль проходження реакції за допомогою TLC вказував на неповне перетворення, то однією порцією додавали додатковий NBS (1,4 екв.) у вигляді твердої речовини, і перемішування продовжували протягом 1 год. при 0 °C. Реакційну суміш гасили насиченим водн. Na_2SO_3 , розводили водою і екстрагували за допомогою EtOAc. Об'єднані органічні шари промивали 1 н. водн. HCl та сольовим розчином, висушували над Na_2SO_4 і концентрували in vacuo з одержанням відповідних неочищених 3-заміщених 6-бром-4-арил-7-гідрокси-8-метилхінолін-2(1H)-онів m2.

SP-3C

1-а стадія: різні 3-заміщені 6-бром-4-арил-7-гідрокси-8-метилхінолін-2(1H)-они m2 (1,0 екв.) суспендували в iPrOH (6,0 мл/ммоль). Додавали DBU (1,8 екв.) та алілбромід (1,7 екв.), і одержану суміш нагрівали до 80 °C протягом 2 год. Реакційну суміш розводили водою, і одержаний осад відфільтровували, промивали водою і висушували in vacuo з одержанням відповідної неочищеної О-алілованої сполуки. Якщо відбулося недостатнє утворення осаду, то суміш (або, альтернативно, надосадову рідину і промивні розчини після осадження) розділяли між H_2O та CH_2Cl_2 .

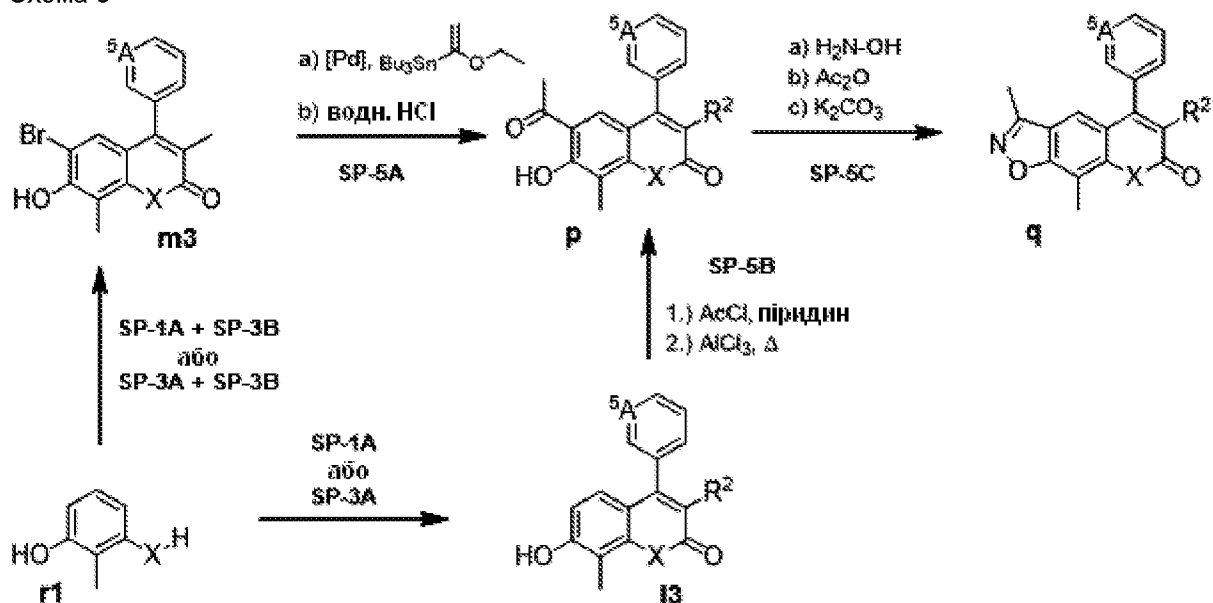
2-а стадія: відповідну неочищену 7-(алілокси)-6-бром-8-метил-4-фенілхінолін-2(1H)-онову похідну (1,0 екв.), гідрат тетрабутиламонію хлориду (1,1 екв.), формиат натрію (1,0 екв.), Na_2CO_3

(2,5 екв.) та $\text{Pd}(\text{OAc})_2$ (0,2 екв.) поміщали у флакон із закручуваною кришкою. Додавали DMF (20 мл/ммоль), і одержану суміш дегазували шляхом барботування аргону крізь розчин. Потім суміш перемішували при 90 °C в атмосфері аргону протягом 1-16 год. Суміш розводили водою і екстрагували за допомогою EtOAc. Об'єднані органічні шари промивали 1 н. водн. NaOH і сольовим розчином, висушували над Na_2SO_4 і концентрували in vacuo. Відповідний продукт п3 очищали за допомогою хроматографії на силікагелі.

SP-4 (див. схему 3): N/O-метилування фухрохінолонів

Відповідний 3,9-диметил-5-фенілфуро[3,2-g]хінолін-7(8H)-он (який несе різні 6-замісники) п1 (1,0 екв.) розчиняли в DMF (1 мл/0,1 ммоль). Додавали K_2CO_3 (3,0 екв.) та йодметан (2,5 екв.), і суміш нагрівали до 90 °C протягом 2 год. Суспензію фільтрували, осад на фільтрі промивали етилацетатом, і фільтрат екстрагували лимонною кислотою (5 %, водн.) та сольовим розчином. Органічну фазу висушували над MgSO_4 , і виділення продукту (п2 та о) здійснювали за допомогою препаративної TLC (елюент 1 - 10:6:1).

Схема 5



SP5: синтез ізоксазолокумаринів та ізоксазолохінолонів (див. схему 5)

SP-5A

6-Бром-7-гідрокси-3,8-диметил-4-арил-2H-хромен-2-он або N-заміщений різними замісниками 6-бром-7-гідрокси-3,8-диметил-4-арилхінолін-2(1H)-он **m3** (1,0 екв.) та $\text{PdCl}_2(\text{PPh}_3)_2$ (0,15 екв.) поміщали у флакон для обробки мікрохвильовим випромінюванням. Додавали DMF (4,0 мл/ммоль) та 1-етоксивініл-три-н-бутилолова (1,1 екв.), і одержану суміш нагрівали з використанням мікрохвильового випромінювання до 160 °C протягом 15 хв. Додавали додаткову кількість $\text{PdCl}_2(\text{PPh}_3)_2$ (0,05 екв.) та 1-етоксивініл-три-н-бутилолова (0,5 екв.), і суміш знову нагрівали з використанням мікрохвильового випромінювання до 160 °C протягом 15 хв. Додавали 1 н. водн. HCl , і суміш перемішували за к. т. протягом 30 хв. Після розведення водою суміш екстрагували за допомогою EtOAc. Об'єднані органічні шари промивали водою та сольовим розчином, висушували над Na_2SO_4 і концентрували in vacuo. Залишок очищали за допомогою хроматографії на силікагелі з одержанням відповідної 6-ацетилпохідної р.

SP-5B: (альтернатива SP-5A: перегрупування Фріса)

1-а стадія: відповідний і можливо додатково заміщений 7-гідрокси-8-метил-4-арил-2H-хромен-2-он або 7-гідрокси-8-метил-4-арилхінолін-2(1H)-он **I3** (1,0 екв.) розчиняли в піридині (3 мл/ммоль). Додавали ацетилхлорид (2,0 екв.), і одержану суміш перемішували за к. т. протягом 18 год. Якщо контроль проходження реакції за допомогою TLC демонстрував неповне перетворення, то додавали додаткову кількість ацетилхлориду (2,0 екв.), і перемішування продовжували за к. т. протягом 17 год. У разі поганої розчинності вихідного матеріалу можна додавати NMP. Реакційну суміш розводили водою і екстрагували за допомогою CH_2Cl_2 або етилацетату. Об'єднані органічні шари промивали насиченим NaHCO_3 , висушували над Na_2SO_4 і концентрували in vacuo. Неочищений продукт (можливо додатково заміщений 7-ацетокси-8-метил-4-арил-2H-хромен-2-он або 7-ацетокси-8-метил-4-арилхінолін-2(1H)-он) безпосередньо використовували для подальшого перегрупування Фріса.

2-а стадія (за аналогією до J. Ind. Chem. Soc. 1969, 46, 1014 та ARKIVOC 2000, 6, 931): відповідний і можливо додатково заміщений 7-ацетокси-8-метил-4-арил-2H-хромен-2-он або 7-ацетокси-8-метил-4-арилхінолін-2(1H)-он (1,0 екв.) та AlCl_3 (5,0 екв.) нагрівали до 170°C (суміш ставала рідкою/маслянистою при приблизно 145°C) і перемішували за даної температури протягом 2,5 год. Реакційну суміш охолоджували до кімнатної температури і обробляли за допомогою 1 н. водн. HCl (з обробкою ультразвуком). Одержану суспензію розводили водою і екстрагували за допомогою CH_2Cl_2 або етилацетату. Об'єднані органічні шари висушували над Na_2SO_4 і концентрували *in vacuo*. Залишок очищали за допомогою препаративної TLC (елюент 2) з одержанням відповідної необов'язково додатково заміщеної 6-ацетил-7-гідрокси-8-метил-4-арил-2H-хромен-2-онової або 6-ацетил-7-гідрокси-8-метил-4-арилхінолін-2(1H)-онової похідної р.

SP-5C

Відповідну необов'язково додатково заміщену 6-ацетил-7-гідрокси-8-метил-4-арил-2H-хромен-2-онову або 6-ацетил-7-гідрокси-8-метил-4-арилхінолін-2(1H)-онову похідну р (1,0 екв.), $\text{H}_2\text{NOH}\cdot\text{HCl}$ (5,0 екв.) та NaAc (5,0 екв.) суспендували в MeOH (7 мл/ммоль) і нагрівали зі зворотним холодильником протягом 3 год., потім концентрували, і залишок розділяли між водою та EtOAc . Водний шар екстрагували за допомогою EtOAc . Об'єднані органічні шари промивали водою та сольовим розчином, висушували над Na_2SO_4 і концентрували *in vacuo*. Одержаний неочищений продукт суспендували в оцтовому ангідриді (7,0 мл/ммоль), і додавали CH_2Cl_2 , діоксан, DMF або NMP для поліпшення розчинності. Суміш перемішували за к. т. протягом 24 год. Реакційну суміш розводили водою і перемішували протягом 15 хв. Якщо утворювався осад, то його відфільтровували, промивали водою і поглинали в CH_2Cl_2 . Дану органічну фазу висушували над Na_2SO_4 . Якщо утворення осаду не відбувалося або відбувалося недостатньою мірою, то суміш екстрагували етилацетатом, об'єднані органічні шари промивали насиченим водн. NaHCO_3 та сольовим розчином і висушували над Na_2SO_4 . В обох згаданих вище випадках розчинник видаляли *in vacuo*, і одержану проміжну сполуку піддавали циклізації шляхом обробки за допомогою K_2CO_3 (2,2 екв.) в суспензії толуолу (7 мл/ммоль) при 110°C протягом 2 год. Толуол видаляли *in vacuo*. Залишок суспендували в CH_2Cl_2 і фільтрували. Фільтрат концентрували, і залишок очищали за допомогою хроматографії на силікагелі з одержанням необхідного продукту q.

Схема 6

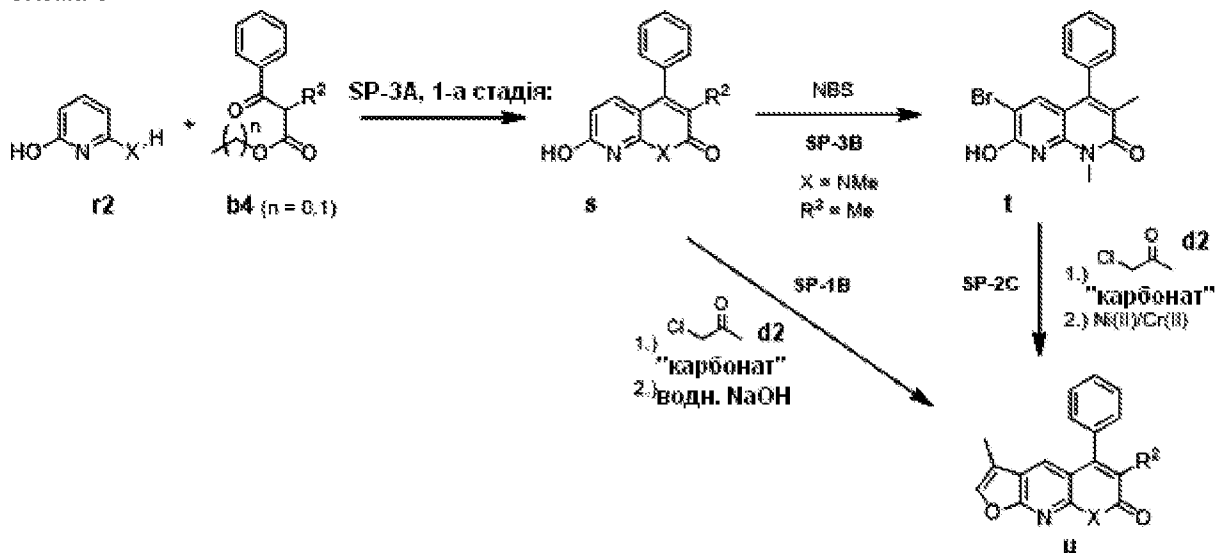
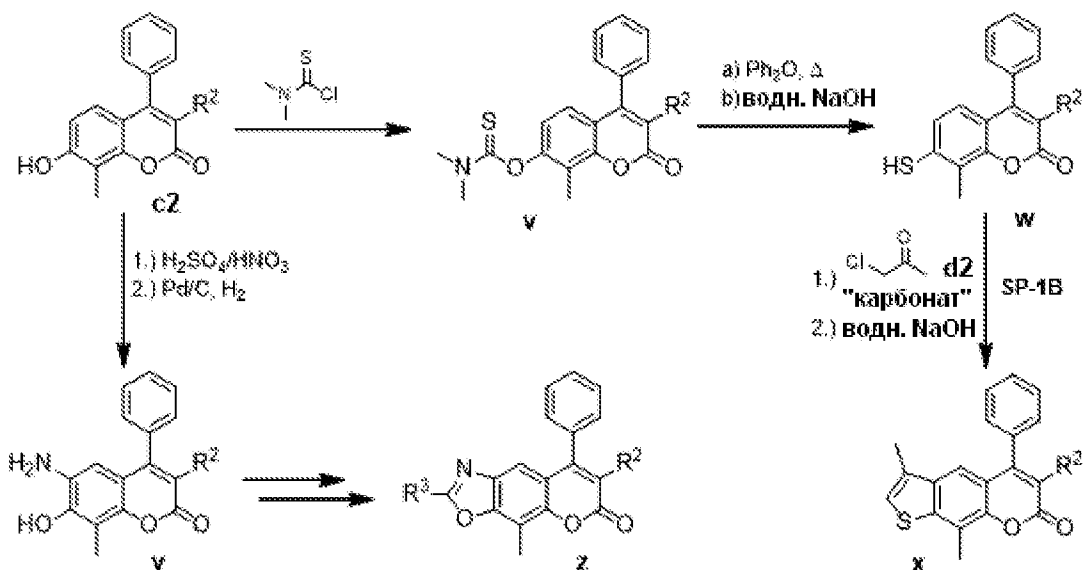


Схема 7



Приклади сполук за даним винаходом

Більша частина процедур синтезу стосується наведених вище стандартних процедур (SP). Там, де це може бути застосовано, відступи від SP докладно вказані в круглих дужках, тоді як не згадані стадії проводили згідно з протоколом SP і тому як приклад їх повторно не наводили.

Зверніть увагу, що приклади 26-34, 36, 40, 49, 51, 52, 54-56, 59-61 та 64 не є частиною даного винаходу і слугують як ілюстративні приклади.

Приклад 1. 5-(2-Метоксифеніл)-3,9-диметил-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он

Синтезували з етил-(2-метоксибензоїл)ацетату та 2-метилрезорцину згідно з SP-1A (0,36 ммоль) з наступним проведенням SP-1B-2 з використанням хлорацетону (**d2**) (препаративна TLC, елюент 1 - 4:6:1; або CC, елюент 3 - 4:1); вихід 23 %. ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,13 (3H, d, Me), 2,63 (3H, s, Me), 3,75 (3H, s, OMe), 6,30 (1H, s, Ar-H), 7,08 (1H, dd, Ar-H), 7,09 (1H, s, Ar-H), 7,12 (1H, td, Ar-H), 7,27 (1H, dd, Ar-H), 7,43 (1H, m, Ar-H), 7,51 (1H, td, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 321,08.

Приклад 2. 5-(3-Метоксифеніл)-3,9-диметил-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он

Синтезували з етил-(3-метоксибензоїл)ацетату та 2-метилрезорцину з виходом 11 % згідно з SP-1A (0,36 ммоль) з наступним проведенням SP-1B-2 з використанням хлорацетону (**d2**) (препаративна TLC, елюент 1 - 4:6:1). ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,17 (3H, d, Me), 2,64 (3H, s, Me), 3,88 (3H, s, OMe), 6,32 (1H, s, Ar-H), 7,01 (1H, m, Ar-H), 7,05-7,10 (2H, m, Ar-H), 7,40 (1H, s, Ar-H), 7,45 (1H, t, Ar-H), 7,46 (1H, m, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 321,05.

Приклад 3. 5-(2-Хлорфеніл)-3,9-диметил-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он

Синтезували з етил-(2-хлорбензоїл)ацетату та 2-метилрезорцину з виходом 25 % згідно з SP-1A (0,64 ммоль) з наступним проведенням SP-1B-2 з використанням хлорацетону (**d2**) (препаративна TLC, елюент 3 - 3:1). ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,13 (3H, d, Me), 2,64 (3H, s, Me), 6,30 (1H, s, Ar-H), 6,97 (1H, s, Ar-H), 7,35 (1H, dd, Ar-H), 7,44 (1H, td, Ar-H), 7,45 (1H, m, Ar-H), 7,49 (1H, td, Ar-H), 7,58 (1H, dd, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 325,07.

Приклад 4. 3,9-Диметил-5-(3-(трифторметил)феніл)-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он

Синтезували з етил-(3-трифторметилбензоїл)ацетату та 2-метилрезорцину згідно з SP-1A (0,81 ммоль) з наступним проведенням SP-1B-1 (з використанням хлорацетону **d2**) та препаративної TLC (елюент 1 - 4:6:1) стосовно фільтрату; вихід 36 %. ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,16 (3H, d, Me), 2,64 (3H, s, Me), 6,33 (1H, s, Ar-H), 7,23 (1H, s, Ar-H), 7,48 (1H, m, Ar-H), 7,67-7,73 (2H, m, Ar-H), 7,76 (1H, s, Ar-H), 7,80-7,85 (1H, m, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 359,03.

Приклад 5. 5-(2-Фторфеніл)-3,6,9-триметил-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он

Синтезували з етил-3-(2-фторфеніл)-2-метил-3-оксoproпаноату та 2-метилрезорцину з виходом 23 % згідно з SP-1A (4,0 ммоль; час здійснення реакції становив 5,5 год., кумарин **c1** очищали за допомогою препаративної TLC, елюент 3 - 7:3) з наступним проведенням SP-1B-2 (2,6 екв. хлорацетону **d2**; препаративна TLC, CH₂Cl₂). ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,00 (3H, s, Me), 2,10 (3H, d, Me), 2,63 (3H, s, Me), 6,86 (1H, s, Ar-H), 7,22-7,32 (2H, m, Ar-H), 7,35 (1H, td, Ar-H), 7,42 (1H, m, Ar-H), 7,49-7,58 (1H, m, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 322,89.

Приклад 6. 5-(3-Метоксифеніл)-3,6,9-триметил-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он

Синтезували з етил-3-(3-метоксифеніл)-2-метил-3-оксoproпаноату та 2-метилрезорцину з виходом 17 % згідно з SP-1A (1,0 ммоль) з наступним проведенням SP-1B-2 (2,6 екв. хлорацетону **d2**; препаративна TLC, елюент 1 - 4:6:1). ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,21 (3H, d,

Me), 2,42 (3H, s, Me), 2,67 (3H, s, Me), 3,82 (3H, s, OMe), 7,03-7,12 (2H, m, Ar-H), 7,39 (1H, m, Ar-H), 7,33-7,45 (2H, m, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 334,88.

Приклад 7. 5-(2-Метоксифеніл)-3,6,9-триметил-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он

Синтезували з етил-3-(2-метоксифеніл)-2-метил-3-оксопропаноату та 2-метилрезорцину з виходом 29 % згідно з SP-1A (2,0 ммоль) з наступним проведенням SP-1B-2 (2,6 екв. хлорацетону d2; проміжну сполуку розчиняли в CH₂Cl₂ і фільтрували крізь силікагель, а кінцевий продукт очищали за допомогою препаративної TLC, CH₂Cl₂). ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 1,94 (3H, s, Me), 2,09 (3H, d, Me), 2,63 (3H, s, Me), 3,74 (3H, s, OMe), 6,86 (1H, s, Ar-H), 7,07-7,16 (3H, m, Ar-H), 7,40 (1H, m, Ar-H), 7,45-7,54 (1H, m, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 334,86.

Приклад 8. 5-(2-Фторфеніл)-3,9-диметил-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он

Синтезували з етил-(2-фторбензоїл)ацетату та 2-метилрезорцину згідно з SP-1A (4,0 ммоль) з наступним проведенням SP-1B-1 (з використанням хлорацетону d2) і кінцевого очищення за допомогою колонкової хроматографії (елюент 2 - 9:1); вихід 31 %. ¹H ЯМР (300 МГц, d6-DMSO): δ = 2,11 (3H, d, Me), 2,55 (3H, s, Me), 6,46 (1H, s, Ar-H), 7,16 (1H, d, Ar-H), 7,41-7,50 (2H, m, Ar-H), 7,56 (1H, td, Ar-H), 7,62-7,70 (1H, m, Ar-H), 7,89 (1H, m, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 309,12.

Приклад 9. 3,6,9-Триметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он

Синтезували з етил-2-метил-3-оксо-3-фенілпропаноату та 2-метилрезорцину з виходом 52 % згідно з SP-1A (4,0 ммоль) з наступним проведенням SP-1B-1 (2,6 екв. Хлорацетону d2; проміжну сполуку розчиняли в CH₂Cl₂ і фільтрували крізь силікагель), кінцевого очищення за допомогою додаткової фільтрації крізь силікагель (CH₂Cl₂) та перекристалізації з EtOH. ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 1,98 (3H, s, Me), 2,09 (3H, d, Me), 2,64 (3H, s, Me), 6,88 (1H, s, Ar-H), 7,27 (1H, dd, Ar-H), 7,42 (1H, m, Ar-H), 7,47-7,61 (3H, m, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 305,16.

Приклад 10. 5-(2-Етоксифеніл)-3,6,9-триметил-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он

Синтезували з етил-3-(2-етоксифеніл)-2-метил-3-оксопропаноату та 2-метилрезорцину з виходом 5 % згідно з SP-1A (2,0 ммоль) з наступним проведенням SP-1B-2 (2,6 екв. хлорацетону d2; препаративна TLC, CH₂Cl₂). ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 1,18 (3H, t, OEt), 1,96 (3H, s, Me), 2,09 (3H, d, Me), 2,63 (3H, s, Me), 4,01 (2H, qd, OEt), 6,88 (1H, s, Ar-H), 7,05-7,14 (3H, m, Ar-H), 7,40 (1H, m, Ar-H), 7,42-7,50 (1H, m, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 348,87.

Приклад 11. 5-(2-Хлорфеніл)-3,6,9-триметил-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он

Синтезували з метил-3-(2-хлорфеніл)-2-метил-3-оксопропаноату та 2-метилрезорцину згідно з SP-1A (0,48 ммоль) з наступним проведенням SP-1B-2 (2,6 екв. хлорацетону d2; препаративна TLC, елюент 3 - 9:1); вихід 4 %. ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 1,96 (3H, s, Me), 2,10 (3H, d, Me), 2,64 (3H, s, Me), 6,73 (1H, s, Ar-H), 7,21-7,26 (1H, m, Ar-H), 7,42 (1H, m, Ar-H), 7,43-7,52 (1H, m, Ar-H), 7,58-7,63 (1H, m, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 339,14.

Приклад 12. 3,9-Диметил-2-морфоліно-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он (див. схему 2, г)

У герметизованій пробірці в атмосфері аргону змішували 70 мг 2-бром-3,9-диметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону (f1) (0,19 ммоль), трис(добензиліден)дипаладію(0) (Pd₂dba₃, 0,05 екв.), 2-(ди-трет-бутилфосфіно)біфенілу (0,2 екв.) та трет-пентоксиду натрію (1,4 екв.) в толуолі (2 мл/ммоль). Після додавання морфоліну (1,2 екв.) суміш перемішували при 110 °C протягом ночі. Суміш фільтрували крізь бавовняну вату, фільтрат концентрували, і залишок двічі очищали за допомогою препаративної TLC (елюент 3 - 2:1; з наступним проведенням другої хроматографії за допомогою суміші петролейний ефір/етилацетат/MeOH - 6:3:1) з одержанням титульної сполуки з виходом 13 %. ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,07 (3H, s, Me), 2,59 (3H, s, Me), 3,31 (4H, t, морфолініл), 3,85 (4H, t, морфолініл), 6,28 (1H, s, Ar-H), 7,14 (1H, s, Ar-H), 7,46-7,56 (5H, m, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 375,94.

Приклад 13. 3,9-Диметил-7-оксо-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-2-карбонітрил (див. схему 2, г)

2-Бром-3,9-диметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он (f1) (0,3 ммоль), CuCN (4,0 екв.), Pd₂dba₃ (0,2 екв.) та 1,1'-біс(дифенілфосфіно)фероцен (1,6 екв.) суспендували в діоксані (5 мл), і суміш перемішували при 100 °C протягом 5 год. Реакційну суміш розводили етилацетатом і фільтрували крізь Celite®. Фільтрат промивали за допомогою 5 % водн. NaHCO₃, сольового розчину та H₂O. Органічний шар висушували над MgSO₄ і концентрували. Залишок очищали за допомогою препаративної TLC (елюент 3 - 2:1) з одержанням титульної сполуки з виходом 10 %. ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,38 (3H, s, Me), 2,65 (3H, s, Me), 6,37 (1H, s, Ar-H), 7,45-7,48 (3H, m, Ar-H), 7,55-7,59 (3H, m, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 315,93.

Приклад 14. 3,9-Диметил-2-(морфолінометил)-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-он (див. схему 2, і)

Суміш 2-(хлорметил)-3,9-диметил-5-феніл-7Н-фууро[3,2-*g*]хромен-7-ону (h1) (0,07 ммоль), морфоліну (2,0 екв.) та K₂CO₃ (3,0 екв.) в ацетонітрилі (14 мл/ммоль) перемішували, нагріваючи зі зворотним холодильником, протягом 16 год. з наступними охолодженням до к. т.,

фільтрацією, промиванням ацетонітрилом і концентруванням *in vacuo*. Надлишок морфоліну видаляли шляхом спільного випарювання з толуолом. Залишок очищали за допомогою препаративної TLC (елюент 2 - 95:5); вихід: 27 %. ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,29 (3H, s, Me), 2,64 (3H, s, Me), 3,12 (4H, br s, морфолініл), 4,05 (4H, br s, морфолініл), 4,25 (2H, br s, CH₂), 6,34 (1H, s, Ar-H), 7,40 (1H, s, Ar-H), 7,44-7,50 (2H, m, Ar-H), 7,53-7,58 (3H, m, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 389,94.

Приклад 15. 2-((Диметиламіно)метил)-3,9-диметил-5-феніл-7H-фууро[3,2-g]хромен-7-он (див. схему 2, i)

В закритому флаконі 2-(хлорметил)-3,9-диметил-5-феніл-7H-фууро[3,2-g]хромен-7-он (h1) (0,12 ммоль) та KI (0,1 екв.) в THF (1,5 мл/ммоль) обробляли диметиламіном (2 М в THF, 10 екв.) при 65 °C протягом 90 хв., потім розділяли між EtOAc та 2 М водн. NaOH. Органічну фазу висушували над MgSO₄ і концентрували *in vacuo*. Неочищений продукт очищали за допомогою препаративної TLC (елюент 2 - 95:5); вихід: 61 %. ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,14 (3H, s, Me), 2,32 (6H, s, NMe₂), 2,63 (3H, s, Me), 3,59 (2H, s, CH₂), 6,29 (1H, s, Ar-H), 7,31 (1H, s, Ar-H), 7,46-7,57 (5H, m, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 347,94.

Приклад 16. 3-Етил-6,9-диметил-5-феніл-7H-фууро[3,2-g]хромен-7-он

Синтезували з етил-2-метил-3-оксо-3-фенілпропаноату та 2-метилрезорцину з виходом 21 % згідно з SP-1A (4,0 ммоль) з наступним проведенням SP-1B-1 з використанням 1-бром-2-бутанону (2,6 екв.; продукт осаджували та фільтрували, поглинали за допомогою CH₂Cl₂ та фільтрували крізь прокладку з силікагелю з використанням CH₂Cl₂ як елюенту). ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 1,20 (3H, t, Et), 1,98 (3H, s, Me), 2,52 (2H, qd, Et), 2,63 (3H, s, Me), 6,90 (1H, s, Ar-H), 7,23-7,28 (2H, m, Ar-H), 7,41 (1H, t, Ar-H), 7,47-7,59 (3H, m, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 318,89.

Приклад 17. 3-Метил-5-(о-толіл)-7H-фууро[3,2-g]хромен-7-он

Дану сполуку синтезували з етил-3-оксо-3-о-толілпропаноату та резорцину з виходом 10 % згідно з SP-1A (0,7 ммоль) з наступним проведенням SP-1B-2 з використанням хлорацетону (d2) (2,6 екв.; препаративна TLC, елюент 3 - 3:1; з наступним проведенням другої хроматографії з елюентом 1 - 70:60:15). ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,12 (3H, d, Me), 2,19 (3H, s, Me), 6,26 (1H, s, Ar-H), 7,11 (1H, s, Ar-H), 7,23 (1H, d, Ar-H), 7,36 (1H, t, Ar-H), 7,38 (1H, d, Ar-H), 7,43 (1H, m, Ar-H), 7,44 (1H, td, Ar-H), 7,49 (1H, s, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 291,13.

Приклад 18. 3-Метил-5-(м-толіл)-7H-фууро[3,2-g]хромен-7-он

Дану сполуку синтезували з етил-3-оксо-3-м-толілпропаноату та резорцину з виходом 40 % згідно з SP-1A (0,72 ммоль) з наступним проведенням SP-1B-1 з використанням хлорацетону (d2). ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,17 (3H, d, Me), 2,47 (3H, s, Me), 6,31 (1H, s, Ar-H), 7,29 (1H, d, Ar-H), 7,30 (1H, m, Ar-H), 7,36 (1H, d, Ar-H), 7,44 (1H, t, Ar-H), 7,45 (1H, m, Ar-H), 7,49 (1H, s, Ar-H), 7,54 (1H, s, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 291,13.

Приклад 19. 5-(2-Метоксифеніл)-3-метил-7H-фууро[3,2-g]хромен-7-он

Дану сполуку синтезували з етил-(2-метоксибензоїл)ацетату та резорцину з виходом 18 % згідно з SP-1A (0,72 ммоль) з наступним проведенням SP-1B-1 з використанням хлорацетону (d2) (2,6 екв.). ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,11 (3H, d, Me), 3,73 (3H, s, OMe), 6,28 (1H, s, Ar-H), 7,06 (1H, d, Ar-H), 7,10 (1H, td, Ar-H), 7,22 (1H, s, Ar-H), 7,25 (1H, dd, Ar-H), 7,40 (1H, m, Ar-H), 7,43 (1H, s, Ar-H), 7,49 (1H, td, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 307,07.

Приклад 20. 5-(3-Метоксифеніл)-3-метил-7H-фууро[3,2-g]хромен-7-он

Дану сполуку синтезували з етил-(3-метоксибензоїл)ацетату та резорцину з виходом 29 % згідно з SP-1A (0,70 ммоль) з наступним проведенням SP-1B-1 з використанням хлорацетону (d2). ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,18 (3H, d, Me), 3,88 (3H, s, OMe), 6,33 (1H, s, Ar-H), 7,02 (1H, s, Ar-H), 7,05-7,13 (2H, m, Ar-H), 7,45 (1H, m, Ar-H), 7,45-7,52 (2H, m, Ar-H), 7,56 (1H, s, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 307,10.

Приклад 21. 5-(2-Хлорфеніл)-3-метил-7H-фууро[3,2-g]хромен-7-он

Синтезували з етил-(2-хлорбензоїл)ацетату та резорцину з виходом 52 % згідно з SP-1A (0,66 ммоль) з наступним проведенням SP-1B-2 з використанням хлорацетону (d2) (препаративна TLC, елюент 1 - 70:60:15). ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,14 (3H, d, Me), 6,31 (1H, s, Ar-H), 7,12 (1H, s, Ar-H), 7,36 (1H, dd, Ar-H), 7,44 (1H, m, Ar-H), 7,45 (1H, td, Ar-H), 7,49 (1H, s, Ar-H), 7,50 (1H, td, Ar-H), 7,59 (1H, dd, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 311,03.

Приклад 22. 5-(3-Хлорфеніл)-3-метил-7H-фууро[3,2-g]хромен-7-он

Дану сполуку синтезували з етил-(3-хлорбензоїл)ацетату та резорцину з виходом 43 % згідно з SP-1A (0,68 ммоль) з наступним проведенням SP-1B-1 з використанням хлорацетону (d2). ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,19 (3H, d, Me), 6,31 (1H, s, Ar-H), 7,38 (1H, d, Ar-H), 7,42-7,58 (6H, m, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 311,09.

Приклад 23. 9-Метокси-3-метил-5-феніл-7H-фууро[3,2-g]хромен-7-он

Дану сполуку синтезували з етилбензоїлацетату та 2-метоксирезорцину з виходом 17 % згідно з SP-1A (0,57 ммоль) з наступним проведенням SP-1B-2 з використанням хлорацетону (d2) (препаративна TLC, елюент 1 - 10:6:1). ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 2,15 (3H, d, Me), 4,32 (3H, s, OMe), 6,32 (1H, s, Ar-H), 7,19 (1H, s, Ar-H), 7,45 (1H, m, Ar-H), 7,47-7,58 (5H, m, Ar-H); $[\text{M}+\text{H}]^+$ (HPLC/MS): 307,07.

Приклад 24. 3-Метил-5-феніл-7H-фууро[2,3-b]пірано[3,2-e]піридин-7-он (див. схему 6)

Реакцію проводили згідно з SP-3A (1^{-а} стадія), використовуючи етилбензоїлацетат (b4) та гідрохлорид піридин-2,6-діолу (r2) (6,78 ммоль). Крім того, додавали NEt_3 (1,2 екв.). В ході проведення стадії реакції безпосередньо одержували циклізовану проміжну сполуку, а обробку за допомогою TFA не здійснювали (SP-3A, 2^{-а} стадія). Розчинник декантували від осажденного продукту, який промивали петролейним ефіром і очищали за допомогою препаративної TLC (елюент 2 - 9:1) з одержанням 7-гідрокси-4-феніл-2H-пірано[2,3-b]піридин-2-ону (s). Дану проміжну сполуку перетворювали на 7-(2-оксопропокси)-4-феніл-2H-пірано[2,3-b]піридин-2-он згідно з SP-1B-2 з одержанням титульної сполуки із загальним виходом 2 %: 1^{-а} стадія, використовували 2,6 екв. хлорацетону (d2) (час здійснення реакції: 3 год.). Після видалення солей фільтрат очищали за допомогою препаративної TLC (елюент 2 - 95:5) з наступним проведенням препаративної TLC ($\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{MeOH}/\text{NEt}_3$ - 96:2:2).

Проміжна сполука 7-(2-оксопропокси)-4-феніл-2H-пірано[2,3-b]піридин-2-он: ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 2,27 (3H, s, Me), 5,05 (2H, s, CH_2), 6,29 (1H, s, Ar-H), 6,81 (1H, d, Ar-H), 7,39-7,43 (2H, m, Ar-H), 7,50-7,55 (3H, m, Ar-H), 7,80 (1H, d, Ar-H).

Титульна сполука: ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 2,20 (3H, d, Me), 6,40 (1H, s, Ar-H), 7,46-7,50 (2H, m, Ar-H), 7,52 (1H, m, Ar-H), 7,56-7,61 (3H, m, Ar-H), 7,95 (1H, s, Ar-H); $[\text{M}+\text{H}]^+$ (HPLC/MS): 277,91.

Приклад 25. 3,6-Диметил-5-феніл-7H-фууро[2,3-b]пірано[3,2-e]піридин-7-он (див. схему 6)

Дану сполуку синтезували за аналогією до прикладу 24, використовуючи відповідний складний β -кетоефір етил-2-метил-3-оксо-3-фенілпропаноат (b4) та гідрохлорид піридин-2,6-діолу (r2) на першій стадії реакції (нагрівання продовжували до 12 год.). Загальний вихід: 3 %.

Проміжна сполука 3-метил-7-(2-оксопропокси)-4-феніл-2H-пірано[2,3-b]піридин-2-он: ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 1,96 (3H, s, Me), 2,25 (3H, s, Me), 5,02 (2H, s, CH_2), 6,71 (1H, d, Ar-H), 7,18-7,22 (2H, m, Ar-H), 7,32 (1H, d, Ar-H), 7,45-7,57 (3H, m, Ar-H).

Титульна сполука: ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 2,01 (3H, s, Me), 2,13 (3H, d, Me), 7,26-7,30 (2H, m, Ar-H), 7,46-7,48 (2H, m, Ar-H), 7,52-7,63 (3H, m, Ar-H); $[\text{M}+\text{H}]^+$ (HPLC/MS): 291,83.

Приклад 26. 6-Бром-3,9-диметил-5-фенілфууро[3,2-g]хінолін-7(8H)-он

Синтезували з етил-3-оксо-3-фенілпропаноату та 3-аміно-орто-крезолу згідно з SP-2 (3,0 ммоль; SP-2A-1; обробка SP-2B за допомогою колонкової хроматографії, елюент 2 - 95:5; обробка SP-2C, 1^{-а} стадія, за допомогою препаративної TLC, елюент 1 - 4:10:1) із загальним виходом 4 % разом із 3,9-диметил-5-фенілфууро[3,2-g]хінолін-7(8H)-оном із загальним виходом 8 %.

Проміжну сполуку 7-гідрокси-8-метил-4-феніл-1,2-дигідрохінолін-2-он (l1, схема 3): ^1H ЯМР (300 МГц, $\text{CDCl}_3/\text{CD}_3\text{OD}$; калібрували за залишковими сигналами CD_3OD): δ = 2,32 (3H, s, Me), 6,38 (1H, s, Ar-H), 6,71 (1H, d, Ar-H), 7,21 (1H, d, Ar-H), 7,35-7,40 (2H, m, Ar-H), 7,42-7,49 (3H, m, Ar-H); ^1H ЯМР (300 МГц, d_6 -ацетон): δ = 2,42 (3H, s, Me), 6,26 (1H, s, Ar-H), 6,79 (1H, d, Ar-H), 7,16 (1H, d, Ar-H), 7,42-7,47 (2H, m, Ar-H), 7,48-7,56 (3H, m, Ar-H).

Проміжна сполука 3,6-дибром-7-гідрокси-8-метил-4-феніл-1,2-дигідрохінолін-2-он (m1, схема 3): ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 2,46 (3H, s, Me), 6,08 (1H, br s, OH), 7,09 (1H, s, Ar-H), 7,22-7,26 (2H, m, Ar-H), 7,49-7,59 (3H, m, Ar-H), 9,53 (1H, br s, NH).

Побічний продукт 3,9-диметил-5-фенілфууро[3,2-g]хінолін-7(8H)-он (n1, $\text{R}^2=\text{H}$, схема 3): ^1H ЯМР (300 МГц, $\text{CDCl}_3/\text{CD}_3\text{OD}$ 10:1; калібрували за залишковими сигналами CDCl_3): δ = 2,14 (3H, d, Me), 2,67 (3H, s, Me), 6,62 (1H, s, Ar-H), 7,26 (1H, s, Ar-H), 7,44-7,54 (6H, m, Ar-H).

Титульна сполука (n1, $\text{R}^2=\text{Br}$, схема 3): ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 2,09 (3H, d, Me), 2,62 (3H, s, Me), 7,05 (1H, s, Ar-H), 7,28-7,33 (2H, m, Ar-H), 7,41 (1H, m, Ar-H), 7,51-7,62 (3H, m, Ar-H), 9,10 (1H, br s, NH); $[\text{M}+\text{H}]^+$ (HPLC/MS): 367,92.

Альтернативно, титульну сполуку синтезували з етил-3-оксо-3-фенілпропаноату та 3-аміно-орто-крезолу згідно з SP-3 (16,0 ммоль; обробка SP-3A, 2^{-а} стадія, шляхом промивання одержаної неочищеної твердої речовини за допомогою CH_2Cl_2 ; SP-3B проводили з одержанням дибромованого продукту; обробка SP-3C, 2^{-а} стадія, за допомогою препаративної TLC, петролейний ефір/ CH_2Cl_2 /етилацетат - 2:5:3) із загальним виходом 2 % (див. схему 4).

Приклад 27. 6-Бром-5-(2-фторфеніл)-3,9-диметилфууро[3,2-g]хінолін-7(8H)-он

Титульну сполуку синтезували з етил-(2-фторбензоїл)ацетату та 3-аміно-орто-крезолу згідно з SP-2 (2,0 ммоль; SP-2A-2; обробка SP-2B за допомогою препаративної TLC, елюент 1 - 4:6:1; обробка SP-2C, 1-а стадія, за допомогою препаративної TLC, елюент 3 - 1:1) із загальним виходом 0,5 % разом із 5-(2-фторфеніл)-3,9-диметилфуоро[3,2-g]хінолін-7(8H) -оном із загальним виходом 1 %.

Проміжна сполука 4-(2-фторфеніл)-7-гідрокси-8-метил-1,2-дигідрохінолін-2-он (I1, схема 3): ^1H ЯМР (300 МГц, CD_3OD): δ = 2,34 (3H, s, Me), 6,34 (1H, s, Ar-H), 6,73 (1H, d, Ar-H), 6,97 (1H, dd, Ar-H), 7,22-7,40 (3H, m, Ar-H), 7,49-7,56 (1H, m, Ar-H).

Проміжна сполука 3,6-дибром-4-(2-фторфеніл)-7-гідрокси-8-метил-1,2-дигідрохінолін-2-он (m1, схема 3): ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 2,43 (3H, s, Me), 7,07 (1H, s, Ar-H), 7,19-7,40 (4H, m, Ar-H и OH), 7,50-7,58 (1H, m, Ar-H), 9,19 (1H, br s, NH).

Проміжна сполука 3,6-дибром-4-(2-фторфеніл)-8-метил-7-(2-оксопропокси)-1,2-дигідрохінолін-2-он: ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 2,38 (3H, s, Me), 2,56 (3H, s, Me), 4,51 (2H, s, CH_2), 7,17 (1H, s, Ar-H), 7,20-7,39 (3H, m, Ar-H), 7,52-7,60 (1H, m, Ar-H), 10,16 (1H, br s, NH).

Побічний продукт 5-(2-фторфеніл)-3,9-диметилфуоро[3,2-g]хінолін-7(8H)-он (n1, $\text{R}^2=\text{H}$, схема 3): результат LC/MS $[\text{M}+\text{H}]^+$: 307,92

Титульна сполука (n1, $\text{R}^2=\text{Br}$, схема 3): ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 2,11 (3H, d, Me), 2,61 (3H, s, Me), 7,03 (1H, s, Ar-H), 7,27-7,33 (2H, m, Ar-H), 7,37 (1H, td, Ar-H), 7,43 (1H, m, Ar-H), 7,55 (1H, m, Ar-H), 8,98 (1H, br s, NH); $[\text{M}+\text{H}]^+$ (HPLC/MS): 385,72.

Приклад 28. 6-Бром-3,9-диметил-5-(о-толіл)фуоро[3,2-g]хінолін-7(8H)-он

Приклад 29. 3,9-Диметил-5-(о-толіл)фуоро[3,2-g]хінолін-7(8H)-он

Титульні сполуки (приклади 28 та 29) синтезували з етил-3-оксо-3-о-толілпропаноату та 3-аміно-орто-крезолу згідно з SP-2 (2,0 ммоль; SP-2A-2; обробка SP-2B за допомогою препаративної TLC, елюент 1 - 4:6:1; обробка SP-2C, 1-а стадія, за допомогою препаративної TLC, елюент 3 - 1:1) із загальним виходом 1 % для 6-бром-3,9-диметил-5-(о-толіл)фуоро[3,2-g]хінолін-7(8H)-ону разом із 3,9-диметил-5-(о-толіл)фуоро[3,2-g]хінолін-7(8H)-оном із загальним виходом 0,5 %.

Проміжна сполука 7-гідрокси-8-метил-4-(2-метилфеніл)-1,2-дигідрохінолін-2-он (I1, схема 3): ^1H ЯМР (300 МГц, CD_3OD): δ = 2,08 (3H, s, Me), 2,34 (3H, s, Me), 6,23 (1H, s, Ar-H), 6,68 (1H, d, Ar-H), 6,79 (1H, d, Ar-H), 7,15 (1H, d, Ar-H), 7,26-7,40 (3H, m, Ar-H).

Проміжна сполука 3,6-дибром-7-гідрокси-8-метил-4-(2-метилфеніл)-1,2-дигідрохінолін-2-он (m1, схема 3): ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 2,07 (3H, s, Me), 2,44 (3H, s, Me), 6,96 (1H, s, Ar-H), 7,06 (1H, d, Ar-H), 7,31-7,46 (4H, m, Ar-H и OH), 9,24 (1H, br s, NH).

Проміжна сполука 3,6-дибром-8-метил-4-(2-метилфеніл)-7-(2-оксопропокси)-1,2-дигідрохінолін-2-он: ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 2,07 (3H, s, Me), 2,38 (3H, s, Me), 2,56 (3H, s, Me), 4,50 (2H, s, CH_2), 7,05 (1H, s, Ar-H), 7,06 (1H, d, Ar-H), 7,33-7,47 (3H, m, Ar-H), 10,07 (1H, br s, NH).

Титульна сполука, приклад 28: ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 2,08 (3H, d, Me), 2,09 (3H, s, Me), 2,62 (3H, s, Me), 6,93 (1H, s, Ar-H), 7,12 (1H, d, Ar-H), 7,35-7,48 (4H, m, Ar-H), 9,08 (1H, br s, NH); $[\text{M}+\text{H}]^+$ (HPLC/MS): 381,75.

Титульна сполука, приклад 29: ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 2,11 (3H, d, Me), 2,14 (3H, s, Me), 2,61 (3H, s, Me), 6,49 (1H, s, Ar-H), 7,05 (1H, s, Ar-H), 7,26-7,45 (5H, m, Ar-H), 8,99 (1H, br s, NH); $[\text{M}+\text{H}]^+$ (HPLC/MS): 303,92.

Приклад 30. 5-(2-Фторфеніл)-3,6,9-триметилфуоро[3,2-g]хінолін-7(8H)-он

Титульну сполуку синтезували з етил-3-(2-фторфеніл)-2-метил-3-оксопропаноату та 3-аміно-орто-крезолу (8,0 ммоль) згідно з SP-3A (колонкова хроматографія, елюент 2 - 95:5), SP-3B та SP-2C (очищення за допомогою препаративної TLC, елюент 2 - 95:5, з наступною препаративною TLC, елюент 2 - 95:5, з наступною препаративною HPLC) із загальним виходом 4 %. ^1H ЯМР (300 МГц, d_6 -DMSO): δ = 1,86 (3H, s, Me), 2,02 (3H, d, Me), 2,60 (3H, s, Me), 6,84 (1H, s, Ar-H), 7,37 (1H, td, Ar-H), 7,41-7,49 (2H, m, Ar-H), 7,62 (1H, m, Ar-H), 7,75 (1H, m, Ar-H), 11,13 (1H, br s, NH); $[\text{M}+\text{H}]^+$ (HPLC/MS): 322,05.

Приклад 31. 3,6,9-Триметил-5-фенілфуоро[3,2-g]хінолін-7(8H)-он

Титульну сполуку синтезували з 3-аміно-орто-крезолу (6,5 ммоль) та етил-2-метил-3-оксо-3-фенілпропаноату згідно з SP-3 (SP-3A: колонкова хроматографія, елюент 2 - 95:5; SP-3C, 2-а стадія: препаративна TLC, елюент 2 - 95:5) із загальним виходом 10 %.

Проміжна сполука 7-гідрокси-3,8-диметил-4-феніл-1,2-дигідрохінолін-2-он (I2, схема 4): ^1H ЯМР (300 МГц, d_6 -DMSO): δ = 1,78 (3H, s, Me), 2,25 (3H, s, Me), 6,56 (1H, d, Ar-H), 6,62 (1H, d, Ar-H), 7,19-7,23 (2H, m, Ar-H), 7,43-7,56 (3H, m, Ar-H), 9,82 (1H, br s, NH або OH), 1

Титульна сполука: ^1H ЯМР (300 МГц, d_6 -DMSO): δ = 1,83 (3H, s, Me), 2,00 (3H, d, Me), 2,59 (3H, s, Me), 6,84 (1H, s, Ar-H), 7,29 (2H, m, Ar-H), 7,49-7,62 (3H, m, Ar-H), 7,73 (1H, m, Ar-H), 11,03 (1H, br s, NH); $[\text{M}+\text{H}]^+$ (HPLC/MS): 304,18.

Альтернативно, 6-бром-7-гідрокси-3,8-диметил-4-феніл-1,2-дигідрохінолін-2-он, одержаний на стадії SP-3В, може бути перетворений на титульну сполуку згідно з SP-2С (продукт повторно кристалізували з MeOH, маточний розчин очищали за допомогою препаративної TLC, елюент 3 - 9:1) із загальним виходом 6 % в перерахунку на 3-аміно-о-крезол (див. схему 4).

Приклад 32. 3,8,9-Триметил-5-фенілфуро[3,2-*g*]хінолін-7(8H)-он

Титульну сполуку синтезували з 3,9-диметил-5-фенілфуро[3,2-*g*]хінолін-7(8H)-ону (побічний продукт синтезу в прикладі 26; 0,1 ммоль) згідно з SP-4 з виходом 11 % разом із 45 % 7-метокси-3,9-диметил-5-фенілфуро[3,2-*g*]хіноліну у вигляді побічного продукту.

Титульна сполука (n_2 , $\text{R}^2=\text{H}$, схема 3): ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 2,13 (3H, d, Me), 2,85 (3H, s, Me), 3,92 (3H, s, NMe), 6,57 (1H, s, Ar-H), 7,42-7,53 (7H, m, Ar-H); $[\text{M}+\text{H}]^+$ (HPLC/MS): 304,16.

Побічний продукт лактимний ефір, який являє собою 7-метокси-3,9-диметил-5-фенілфуро[3,2-*g*]хінолін (о, $\text{R}^2=\text{H}$, схема 3): ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 2,20 (3H, d, Me), 2,90 (3H, s, Me), 4,15 (3H, s, OMe), 6,81 (1H, s, Ar-H), 7,46-7,55 (6H, m, Ar-H), 7,66 (1H, m, Ar-H).

Приклад 33. 6-Бром-3,8,9-триметил-5-фенілфуро[3,2-*g*]хінолін-7(8H)-он

Титульну сполуку синтезували в ході проведення реакції в прикладі 26 (0,1 ммоль) згідно з SP-4 з виходом 3 % з 33 % 6-бром-7-метокси-3,9-диметил-5-фенілфуро[3,2-*g*]хіноліну у вигляді побічного продукту.

Титульна сполука (n_2 , $\text{R}^2=\text{Br}$, схема 3): ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 2,08 (3H, d, Me), 2,84 (3H, s, Me), 4,00 (3H, s, NMe), 7,05 (1H, s, Ar-H), 7,26-7,31 (2H, m, Ar-H), 7,41 (1H, m, Ar-H), 7,51-7,60 (3H, m, Ar-H); $[\text{M}+\text{H}]^+$ (HPLC/MS): 381,80.

Побічний продукт лактимний ефір, який являє собою 6-бром-7-метокси-3,9-диметил-5-фенілфуро[3,2-*g*]хінолін (о, $\text{R}^2=\text{Br}$, схема 3): ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 2,13 (3H, d, Me), 2,89 (3H, s, Me), 4,23 (3H, s, OMe), 7,20 (1H, s, Ar-H), 7,29-7,34 (2H, m, Ar-H), 7,47 (1H, m, Ar-H), 7,50-7,60 (3H, m, Ar-H).

Приклад 34. 3,6,8,9-Тетраметил-5-фенілфуро[3,2-*g*]хінолін-7(8H)-он

Синтез 2-метил-3-(метиламіно)фенолу згідно з US2004/0127747, прикладом 3 (див. схему 4, перетворення k_1 на k_2): 3-аміно-о-крезол (4,1 ммоль, 1,0 екв.) та натрієвий цеоліт Y (125 мг/ммоль; від Sigma Aldrich, номер за кат. 334448) суспендували в диметилкарбонаті (5 мл/ммоль). Одержану суміш перемішували при 90 °C протягом 48 год. Реакційну суміш охолоджували до кімнатної температури, фільтрували і концентрували in vacuo. Неочищений продукт використовували для подальшого перетворення без очищення.

Титульну сполуку синтезували з 2-метил-3-(метиламіно)фенолу (6,5 ммоль) та етил-2-метил-3-оксо-3-фенілпропаноату згідно з SP-3 (SP-3A: колонкова хроматографія, елюент 2 - 95:5; SP-3C, 1-а стадія: час здійснення реакції 1 год., препаративна TLC, елюент 3 - 1:1; SP-3C, 2-а стадія: очищення за допомогою препаративної TLC, елюент 3 - 1:1), загальний вихід 4 %.

Проміжна сполука 6-бром-1,3,8-триметил-4-феніл-7-(проп-2-ен-1-ілокси)-1,2-дигідрохінолін-2-он: ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 1,96 (3H, s, Me), 2,59 (3H, s, Me), 3,79 (3H, s, NMe), 4,50 (2H, dt, CH_2), 5,30 (1H, dq, алкеніл- CH_2), 5,45 (1H, dq, алкеніл- CH_2), 6,16 (1H, ddt, алкеніл-CH), 7,09 (1H, s, Ar-H), 7,14-7,19 (2H, m, Ar-H), 7,42-7,54 (3H, m, Ar-H).

Титульна сполука: ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 1,98 (3H, s, Me), 2,07 (3H, d, Me), 2,83 (3H, s, Me), 3,95 (3H, s, NMe), 6,98 (1H, s, Ar-H), 7,21-7,25 (2H, m, Ar-H), 7,38 (1H, m, Ar-H), 7,44-7,55 (3H, m, Ar-H); $[\text{M}+\text{H}]^+$ (HPLC/MS): 318,10.

Приклад 35. 3,6,9-Триметил-5-феніл-7H-хромено[6,7-*d*]ізоксазол-7-он

Вихідний матеріал, 7-гідрокси-3,8-диметил-4-феніл-2H-хромен-2-он, синтезували згідно з описаним вище (проміжна сполука в ході синтезу у прикладі 9), вихід 79 % після SP-1A (від 4,0 до 8,0 ммоль; неочищений продукт фільтрували крізь прокладку з силікагелю, від CH_2Cl_2 до елюенту 2 - 95:5).

7-Гідрокси-3,8-диметил-4-феніл-2H-хромен-2-он (1,88 ммоль) піддавали бромуванню згідно з SP-3В з одержанням 6-бром-7-гідрокси-3,8-диметил-4-феніл-2H-хромен-2-ону з виходом 64 % (після очищення за допомогою препаративної TLC, елюент CH_2Cl_2). ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 1,95 (3H, s, Me), 2,43 (3H, s, Me), 5,87 (1H, br s, OH), 6,94 (1H, s, Ar-H), 7,17-7,22 (2H, m, Ar-H), 7,46-7,57 (3H, m, Ar-H).

Титульну сполуку синтезували з 6-бром-7-гідрокси-3,8-диметил-4-феніл-2H-хромен-2-ону (1,0 ммоль) згідно з SP-5A та SP-5C (у кожному випадку очищали за допомогою препаративної TLC, елюент CH_2Cl_2) із загальним виходом 16 % (див. схему 5). ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ =

1,99 (3H, s, Me), 2,44 (3H, s, Me), 2,67 (3H, s, Me), 7,01 (1H, s, Ar-H), 7,24-7,28 (2H, m, Ar-H), 7,50-7,61 (3H, m, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 306,09.

Приклад 36. 3,6,9-Триметил-5-фенілізоксазол[4,5-g]хінолін-7(8H)-он

Синтезований 6-бром-7-гідрокси-3,8-диметил-4-фенілхінолін-2(1H)-он, описаний як проміжний продукт в ході синтезу у прикладі 31, одержували в результаті реакції SP-3A (20-70 ммоль) та SP-3B (0,4-14 ммоль) з виходом 33 %.

Титульну сполуку синтезували з 6-бром-7-гідрокси-3,8-диметил-4-фенілхінолін-2(1H)-ону (0,9 ммоль) згідно з SP-5A та SP-5C (у кожному випадку очищали за допомогою препаративної TLC, елюент 2 - 95:5) із загальним виходом 8 %. ¹H ЯМР (300 МГц, d6-DMSO): δ = 1,84 (3H, s, Me), 2,37 (3H, s, Me), 2,61 (3H, s, Me), 7,06 (1H, s, Ar-H), 7,28-7,33 (2H, m, Ar-H), 7,51-7,64 (3H, m, Ar-H), 11,24 (1H, br s, NH); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 305,05.

Приклад 37. 6,9-Диметил-4-феніл-2H-тієно[3,2-g]хромен-2-он (див. схему 7)

Синтезований вихідний матеріал, 7-гідрокси-8-метил-4-феніл-2H-хромен-2-он, описаний вище як проміжна сполука в ході синтезу сполуки e1 на схемі 2, 3,9-диметил-5-феніл-7H-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону, одержували з виходом 75 % з етилбензоїлацетату та 2-метилрезорцину після SP-1A (50 ммоль).

7-Гідрокси-8-метил-4-феніл-2H-хромен-2-он (с2) (2,0 ммоль) розчиняли в діоксані (5 мл/ммоль), додавали 4-диметиламінопіридин (0,1 екв.), диметилтіокарбамоїлхлорид (1,2 екв.) та триетиламін (2,0 екв.), і суміш перемішували при 100 °C протягом ночі. Реакційну суміш охолоджували до кімнатної температури і фільтрували. Осад на фільтрі промивали діоксаном, і фільтрат концентрували in vacuo. ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,34 (3H, s, Me), 3,40 и 3,48 (кожен 3H, s, NMe₂), 6,35 (1H, s, Ar-H), 6,93 (1H, d, Ar-H), 7,34 (1H, d, Ar-H), 7,45-7,47 (2H, m, Ar-H), 7,50-7,53 (3H, m, Ar-H).

Одержаний О-(8-метил-2-оксо-4-феніл-2H-хромен-7-іл)диметилкарбамотіоат (v) розчиняли в дифеніловому ефірі (5 мл/ммоль) і перемішували при 250 °C в умовах мікрохвильового випромінювання протягом 2 год. Реакційну суміш безпосередньо завантажували в колонку для флеш-хроматографії (від петролейного ефіру до елюенту 3, 2:1) з одержанням S-(8-метил-2-оксо-4-феніл-2H-хромен-7-іл)диметилкарбамотіоату з виходом 83 % за дві стадії. ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,60 (3H, s, Me), 3,09 (6H, br s, NMe₂), 6,39 (1H, s, Ar-H), 7,30 (1H, d, Ar-H), 7,38 (1H, d, Ar-H), 7,41-7,45 (2H, m, Ar-H), 7,49-7,53 (3H, m, Ar-H).

S-(8-Метил-2-оксо-4-феніл-2H-хромен-7-іл)диметилкарбамотіоат розчиняли в MeOH (20 мл/ммоль). Додавали 2 М водн. NaOH (6 екв.), і суміш перемішували, нагріваючи зі зворотним холодильником, протягом ночі з наступним розділенням між водою і CH₂Cl₂. Потім водну фазу підкислювали за допомогою HCl. Шляхом екстракції за допомогою Et₂O, висушування органічної фази над MgSO₄ і видалення розчинника одержували неочищений 7-меркапто-8-метил-4-феніл-2H-хромен-2-он (w).

7-Меркапто-8-метил-4-феніл-2H-хромен-2-он (w) перетворювали на титульну сполуку за допомогою хлорацетону (d2) (2,6 екв.) згідно з SP-1B-1. Продукт осаджували, відфільтровували, поглинали за допомогою CH₂Cl₂ і фільтрували крізь прокладку з силікагелю, елюент CH₂Cl₂. Вихід за 3 стадії (в перерахунку на S-(8-метил-2-оксо-4-феніл-2H-хромен-7-іл)диметилкарбамотіоат): 8 %. ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,32 (3H, d, Me), 2,70 (3H, s, Me), 6,37 (1H, s, Ar-H), 7,06 (1H, m, Ar-H), 7,52-7,58 (5H, m, Ar-H), 7,60 (1H, s, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 306,85.

Приклад 38. 2,4-Диметил-8-феніл-6H-хромено[6,7-d]оксазол-6-он (див. схему 7)

Синтезований вихідний матеріал, 7-гідрокси-8-метил-4-феніл-2H-хромен-2-он, описаний вище як проміжна сполука в ході синтезу сполуки e1 на схемі 2, 3,9-диметил-5-феніл-7H-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону, одержували з виходом 75 % з етилбензоїлацетату та 2-метилрезорцину після SP-1A (50 ммоль).

7-Гідрокси-8-метил-4-феніл-2H-хромен-2-он (с2) (4,8 ммоль; 1,0 екв.) розчиняли в концентрованій сірчаній кислоті (1,9 мл/ммоль). Після охолодження до -20 °C повільно додавали суміш 1:3 (об./об.) концентрованої азотної кислоти та концентрованої сірчаної кислоти (0,3 мл/ммоль) протягом періоду, що становив 30 хв. Перемішування продовжували при -20 °C протягом 10 хв. Суміш виливали на лід. Одержану суспензію (після танення льоду) екстрагували за допомогою CH₂Cl₂, об'єднані органічні шари висушували над MgSO₄, і неочищений продукт очищали за допомогою препаративної TLC (елюент 3 - 2:1) з одержанням 7-гідрокси-8-метил-6-нітро-4-феніл-2H-хромен-2-ону з виходом 33 %. ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,45 (3H, s, Me), 6,34 (1H, s, Ar-H), 7,41-7,45 (2H, m, Ar-H), 7,56-7,59 (3H, m, Ar-H), 8,18 (1H, s, Ar-H), 11,20 (1H, s, OH).

Відновлення нітрогрупи здійснювали в автоклаві. 7-Гідрокси-8-метил-6-нітро-4-феніл-2H-хромен-2-он (1,5 ммоль, 1,0 екв.) розчиняли в MeOH (7,5 мл/ммоль). Додавали Pd/C (10 % на

вугіллі; 0,05 екв. Pd), і суміш перемішували в атмосфері водню (4 бар) за кімнатної температури протягом 90 хв. Суспензію фільтрували крізь шприцевий фільтр PTFE (розмір пор: 0,45 мкм), і фільтрат концентрували та висушували у високому вакуумі з одержанням 6-аміно-7-гідрокси-8-метил-4-феніл-2Н-хромен-2-ону (у) з виходом 88 %. ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,29 (3H, s, Me), 4,42 (3H, br s, OH/NH₂), 6,09 (1H, s, Ar-H), 6,60 (1H, s, Ar-H), 7,31-7,36 (2H, m, Ar-H), 7,39-7,43 (3H, m, Ar-H).

Неочищений 6-аміно-7-гідрокси-8-метил-4-феніл-2Н-хромен-2-он (у) (1,2 ммоль, 1,0 екв.) розчиняли в DMF (2,5 мл/ммоль), і додавали п-толуолсульфонат піридинію (0,15 екв.) та 1,1,1-триметоксиетан (1,7 екв.). Суміш перемішували при 60 °C протягом 90 хв. Леткі речовини видаляли під зниженим тиском, і залишок висушували у високому вакуумі. Титульну сполуку, 2,4-диметил-8-феніл-6Н-хромено[6,7-d]оксазол-6-он (z), одержували в кількості 15 % після очищення за допомогою препаративної TLC (елюент 3 - 4:1). ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,64 (3H, s, Me), 2,66 (3H, s, Me), 6,36 (1H, s, Ar-H), 7,44-7,47 (2H, m, Ar-H), 7,51-7,54 (3H, m, Ar-H), 7,57 (1H, s, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 291,83.

Приклад 39. 4-Метил-2-((метиламіно)метил)-8-феніл-6Н-хромено[6,7-d]оксазол-6-он

Неочищений 6-аміно-7-гідрокси-8-метил-4-феніл-2Н-хромен-2-он синтезували згідно з описаним у прикладі 38. Циклізацію з одержанням 2-(бромметил)-4-метил-8-феніл-6Н-хромено[6,7-d]оксазол-6-ону проводили за аналогією до Tetrahedron 2010, 66, 8189: до суміші 6-аміно-7-гідрокси-8-метил-4-феніл-2Н-хромен-2-ону (1,0 ммоль, 1,0 екв.) в поліфосфорній кислоті (40 екв.) додавали бромцтову кислоту (1,15 екв.). Суміш перемішували при 130 °C протягом ночі. Після додавання води (40 мл) завись перемішували при 60 °C протягом 30 хв. і знову охолоджували до кімнатної температури. Суміш екстрагували за допомогою CH₂Cl₂, об'єднані органічні шари промивали водою і висушували над MgSO₄, фільтрували і концентрували in vacuo з одержанням неочищеного 2-(бромметил)-4-метил-8-феніл-6Н-хромено[6,7-d]оксазол-6-ону з виходом 50 %. ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,67 (3H, s, Me), 4,58 (2H, s, CH₂), 6,39 (1H, s, Ar-H), 7,43-7,47 (2H, m, Ar-H), 7,50-7,55 (3H, m, Ar-H), 7,66 (1H, s, Ar-H).

2-(Бромметил)-4-метил-8-феніл-6Н-хромено[6,7-d]оксазол-6-он (0,3 ммоль, 1,0 екв.) та йодид калію (0,1 екв.) суспендували в THF (2 мл/ммоль). Після додавання метиламіну (2 М в THF; 1,2 екв.) суміш перемішували при 65 °C протягом 90 хв. Після охолодження суміш розділяли між EtOAc та 2 н. водн. NaOH. Об'єднані органічні фази промивали водою, висушували над MgSO₄ і концентрували in vacuo. Неочищений продукт очищали за допомогою повторюваної препаративної TLC (перша з елюентом 2 - 95:5; друга з елюентом 3 - 1:2) з одержанням титульної сполуки з виходом 4 %. ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,65 (3H, s, NMe), 2,67 (3H, s, Me), 4,20 (2H, s, CH₂), 6,38 (1H, s, Ar-H), 7,43-7,47 (2H, m, Ar-H), 7,51-7,54 (3H, m, Ar-H), 7,64 (1H, s, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 321,17.

Приклад 40. 5-(2-Хлорфеніл)-3,6,9-триметилфуоро[3,2-g]хінолін-7(8Н)-он

Титульну сполуку синтезували з метил-3-(2-хлорфеніл)-2-метил-3-оксопропаноату та 3-аміно-о-крезолу (8,1 ммоль) згідно з SP-3A (колонкова хроматографія, елюент 2 - 95:5), SP-3B та SP-2C (очищення за допомогою препаративної TLC, 1^{-а} стадія: елюент 2 - 95:5; 2^{-а} стадія: елюент 2 - 95:5, з наступною препаративною HPLC) із загальним виходом 4 %. ¹H ЯМР (300 МГц, d₆-DMSO): δ = 1,80 (3H, s, Me), 2,01 (3H, d, Me), 2,60 (3H, s, Me), 6,70 (1H, s, Ar-H), 7,37 (1H, m, Ar-H), 7,57 (2H, m, Ar-H), 7,69-7,73 (1H, m, Ar-H), 7,74 (1H, m, Ar-H), 11,12 (1H, br s, NH); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 338,02.

Приклад 41. 3-Циклопропіл-9-метил-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-7-он

Синтезований вихідний матеріал, 7-гідрокси-8-метил-4-феніл-2Н-хромен-2-он, описаний вище як проміжна сполука в ході синтезу сполуки е1 на схемі 2, одержували з виходом 75 % з етилбензоїлацетату та 2-метилрезорцину після SP-1A (50 ммоль).

Починаючи з 7-гідрокси-8-метил-4-феніл-2Н-хромен-2-ону (0,4 ммоль), титульну сполуку синтезували з виходом 34 % після SP-1B-2, використовуючи 2,6 екв. 2-бром-1-циклопропілетанону (час здійснення реакції: 3 год.) (після екстракції кінцевий продукт кристалізували з метанолу). ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 0,60 (2H, m, CH₂), 0,87 (2H, m, CH₂), 1,71 (1H, m, CH), 2,61 (3H, s, Me), 6,31 (1H, s, Ar-H), 7,35 (1H, s, Ar-H), 7,48-7,57 (6H, m, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 317,05.

Приклад 42. 3-Циклопропіл-6,9-диметил-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-7-он

Дану сполуку синтезували з етил-2-метил-3-оксо-3-фенілпропаноату та 2-метилрезорцину з виходом 12 % згідно з SP-1A (4,2 ммоль; неочищений продукт фільтрували крізь прокладку з силікагелю, від CH₂Cl₂ до елюенту 2 - 95:5) з наступним проведенням SP-1B-2 з використанням 2-бром-1-циклопропілетанону (2,6 екв.; час здійснення реакції на стадії 1=75 хв.; час здійснення реакції на стадії 2=45 хв.) (препаративна TLC, елюент 1 - 7:3:0,1). ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ =

0,54 (2H, m, CH₂), 0,81 (2H, m, CH₂), 1,63 (1H, m, CH), 1,99 (3H, s, Me), 2,61 (3H, s, Me), 7,01 (1H, s, Ar-H), 7,26-7,31 (3H, m, Ar-H), 7,48-7,60 (3H, m, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 331,03.

Приклад 43. 3,6,9-Триметил-4-феніл-2H-тієно[3,2-g]хромен-2-он

Вихідний матеріал, 7-гідрокси-3,8-диметил-4-феніл-2H-хромен-2-он, синтезували згідно з описаним вище (проміжна сполука в ході синтезу у прикладі 9) з виходом 79 % після SP-1A (від 4,0 до 8,0 ммоль; неочищений продукт фільтрували крізь прокладку з силікагелю, від CH₂Cl₂ до елюенту 2 - 95:5). ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 1,95 (3H, s, Me), 2,37 (3H, s, Me), 6,67 (1H, d, Ar-H), 6,73 (1H, d, Ar-H), 7,18-7,23 (2H, m, Ar-H), 7,42-7,55 (3H, m, Ar-H).

Подальші перетворення для одержання титульної сполуки за аналогією до прикладу 37, починаючи з 4,0 ммоль 7-гідрокси-3,8-диметил-4-феніл-2H-хромен-2-ону (с2, див. схему 7):

- стадія 1: додаткова препаративна TLC (елюент 2 - 95:5), O-(3,8-диметил-2-оксо-4-феніл-2H-хромен-7-іл)диметилкарбамат (v) із виходом 63 %; ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,02 (3H, s, Me), 2,37 (3H, s, Me), 3,43 і 3,49 (кожен 3H, s, NMe₂), 6,87 (1H, d, Ar-H), 6,91 (1H, d, Ar-H), 7,24-7,29 (2H, m, Ar-H), 7,47-7,58 (3H, m, Ar-H).

- стадія 2: S-(3,8-диметил-2-оксо-4-феніл-2H-хромен-7-іл)диметилкарбамат із виходом 85 %; ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,00 (3H, s, Me), 2,59 (3H, s, Me), 3,08 (6H, br s, NMe₂), 6,83 (1H, d, Ar-H), 7,19-7,29 (3H, m, Ar-H), 7,47-7,55 (3H, m, Ar-H).

- стадія 3: додаткова препаративна TLC (елюент 2 - 98:2), 7-меркапто-3,8-диметил-4-феніл-2H-хромен-2-он (w) із виходом 42 %;

- стадія 4: перетворення 7-меркапто-3,8-диметил-4-феніл-2H-хромен-2-ону на титульну сполуку проводили з використанням хлорацетону (d2) (2,6 екв.) згідно з SP-1B-1. Продукт осаджували, відфільтровували, очищали за допомогою препаративної TLC (елюент 1 - 4:6:0,1). Вихід: 10 %.

Проміжна сполука 3,8-диметил-7-[(2-оксопропіл)сульфаніл]-4-феніл-2H-хромен-2-он: ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 1,95 (3H, s, Me), 2,25 (3H, s, Me), 2,51 (3H, s, Me), 3,69 (2H, s, CH₂), 6,76 (1H, d, Ar-H), 6,96 (1H, d, Ar-H), 7,16-7,20 (2H, m, Ar-H), 7,42-7,53 (3H, m, Ar-H).

Титульна сполука: ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,01 (3H, s, Me), 2,23 (3H, d, Me), 2,68 (3H, s, Me), 7,01 (1H, m, Ar-H), 7,11 (1H, s, Ar-H), 7,26-7,30 (2H, m, Ar-H), 7,49-7,60 (3H, m, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 321,06.

Приклад 44. 3,9-Диметил-5-(піридин-3-іл)-7H-фуоро[3,2-g]хромен-7-он

Дану сполуку синтезували з метил-3-оксо-3-(піридин-3-іл)пропаноату та 2-метилрезорцину з виходом 16 % згідно з SP-1A (0,64 ммоль) з наступним проведенням SP-1B-2 з використанням хлорацетону (d2) (препаративна TLC, елюент 1 - 10:6:1). ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,15 (3H, d, Me), 2,61 (3H, s, Me), 6,30 (1H, s, Ar-H), 7,24 (1H, s, Ar-H), 7,46 (1H, m, Ar-H), 7,52 (1H, ddd, Ar-H), 7,83 (1H, dt, Ar-H), 8,76 (1H, d, Ar-H), 8,80 (1H, dd, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 292,04.

Приклад 45. 3,9-Диметил-7-оксо-5-феніл-7H-фуоро[3,2-g]хромен-2-карбонітрил

3,6,9-Триметил-5-феніл-7H-фуоро[3,2-g]хромен-7-он (приклад 9, 8,0 ммоль) піддавали 2-бромованню згідно з протоколом бромовання, описаним для схеми 2 (перетворення e2 на f2) з одержанням 98 % 2-бром-3,6,9-триметил-5-феніл-7H-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону після очищення за допомогою препаративної TLC (елюент 2 - 99:1). Останню сполуку (0,39 ммоль) перетворювали на титульну сполуку згідно з процедурою, описаною для прикладу 13 (очищення за допомогою додаткових препаративних TLC, елюент 2 - 98:2, потім елюент 3 - 9:1), з виходом 6 %. ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 1,99 (3H, s, Me), 2,30 (3H, s, Me), 2,63 (3H, s, Me), 6,98 (1H, s, Ar-H), 7,23-7,27 (2H, m, Ar-H), 7,51-7,60 (3H, m, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 330,05.

Приклад 46. 2-((Диметиламіно)метил)-3,6,9-триметил-5-феніл-7H-фуоро[3,2-g]хромен-7-он

3,6,9-Триметил-5-феніл-7H-фуоро[3,2-g]хромен-7-он (приклад 9, 2,3 ммоль) піддавали 2-хлорметилуванню згідно з протоколом хлорметилування, описаним для схеми 2 (перетворення e2 на h2) з одержанням 73 % 2-(хлорметил)-3,6,9-триметил-5-феніл-7H-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону після перекристалізації осаду з метанолу. Останню сполуку (0,39 ммоль) перетворювали на титульну сполуку згідно з процедурою, описаною для прикладу 15 (очищення за допомогою повторюваної препаративної TLC, елюент 2 - 95:5, потім елюент 3 - 9:1), з виходом 18 %. ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 1,97 (3H, s, Me), 2,07 (3H, s, Me), 2,30 (6H, s, NMe₂), 2,62 (3H, s, Me), 3,57 (2H, s, CH₂), 6,82 (1H, s, Ar-H), 7,23-7,28 (2H, m, Ar-H), 7,47-7,58 (3H, m, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 361,97.

Приклад 47. 4-Метил-8-феніл-6H-хромено[6,7-d]оксазол-6-он

6-Аміно-7-гідрокси-8-метил-4-феніл-2H-хромен-2-он синтезували згідно з описаним для прикладу 38 (див. схему 7). Шляхом циклізації з одержанням титульної сполуки досягали виходу 33 %. 6-Аміно-7-гідрокси-8-метил-4-феніл-2H-хромен-2-он (y) (0,58 ммоль; 1,0 екв.) розчиняли в DMF (1,5 мл), і додавали п-толуолсульфонат піридинію (0,15 екв.) та триметилортоформіат (1,7 екв.). Суміш перемішували при 60 °C протягом 90 хв. Леткі речовини видаляли під зниженим

тиском, залишок висушували *in vacuo* та очищали за допомогою послідовних препаративних TLC (перша: елюент 2 - 95:5; друга: елюент 1 - 10:9:1). ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 2,66 (3H, s, Me), 6,36 (1H, s, Ar-H), 7,42-7,48 (2H, m, Ar-H), 7,50-7,55 (3H, m, Ar-H), 7,71 (1H, s, Ar-H), 8,12 (1H, s, Ar-H); $[\text{M}+\text{H}]^+$ (HPLC/MS): 278,05.

5 Приклад 48. 2,4,7-Триметил-8-феніл-6H-хромено[6,7-d]оксазол-6-он

Синтезований вихідний матеріал, 7-гідрокси-3,8-диметил-4-феніл-2H-хромен-2-он, описаний вище як проміжна сполука в ході синтезу у прикладі 9, одержували з виходом 79 % після SP-1A (від 4,0 до 8,0 ммоль; неочищений продукт фільтрували крізь прокладку з силікагелю, від CH_2Cl_2 до елюенту 2 - 95:5). Подальші стадії проводили за аналогією до процедури синтезу, описаної для прикладу 38 (див. схему 7):

10 а) 7-гідрокси-3,8-диметил-4-феніл-2H-хромен-2-он (с2) (4,5 ммоль) піддавали нітрозилуванню з одержанням 7-гідрокси-3,8-диметил-6-нітро-4-феніл-2H-хромен-2-ону з виходом 24 %;

15 б) 6-нітрогрупу відновлювали з одержанням 6-аміно-7-гідрокси-3,8-диметил-4-феніл-2H-хромен-2-ону (у), використовуючи 0,1 екв. $[\text{Pd}]$, час здійснення реакції становив 16 год. Неочищений продукт очищали за допомогою препаративної TLC (елюент 2 - 95:5); вихід: 33 %;

с) циклізація з 1,1,1-триметоксиетаном забезпечувала одержання титульної сполуки з виходом 23 %. ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 1,99 (3H, s, Me), 2,61 (3H, s, Me), 2,62 (3H, s, Me), 7,06 (1H, s, Ar-H), 7,19-7,24 (2H, m, Ar-H), 7,44-7,55 (3H, m, Ar-H); $[\text{M}+\text{H}]^+$ (HPLC/MS): 306,06.

20 Приклад 49. 3,6,8-Триметил-5-фенілфуоро[2,3-b][1,8]нафтиридин-7(8H)-он

До розчину 2-метокси-6-метиламінопіридину (20 ммоль, 1,0 екв.) в тетрагідрофурані (0,75 мл/ммоль) додавали N, N-діізопропілетиламін (1,5 екв.) при 0 °C. До реакційної суміші по краплинах додавали розчин пропіонілхлориду (1,5 екв.) в тетрагідрофурані (0,75 мл/ммоль) протягом 20 хвилин. Суміш перемішували за к. т. протягом 1 год. Суспензію фільтрували, і тверду речовину промивали тетрагідрофураном. Фільтрат концентрували під зниженим тиском. Неочищений залишок розділяли між CH_2Cl_2 і насиченим водн. розчином NaHCO_3 , водну фазу екстрагували декілька разів за допомогою CH_2Cl_2 . Об'єднані органічні фази висушували над MgSO_4 і концентрували *in vacuo*. Неочищений залишок очищали за допомогою вакуумної перегонки в Kugelrohr ("трубці з кульовим розширенням") (температура кипіння: 180 °C при 5 мбар) з одержанням N-(6-метоксипіридин-2-іл)-N-метилпропанаміду у вигляді жовтої олії з виходом 88 %; ^1H ЯМР (300 МГц, d_6 -DMSO): δ = 0,99 (3H, t, CH_3), 2,33 (2H, q, CH_2), 3,24 (3H, s, NMe), 3,83 (3H, s, OMe), 6,71 (1H, d, Ar-H), 7,04 (1H, d, Ar-H), 7,77 (1H, t, Ar-H).

Розчин діізопропіламіду літію (1,2 екв., 1,6 М в THF) в сухому THF (1,5 мл/ммоль) охолоджували до -15 °C, N-(6-метоксипіридин-2-іл)-N-метилпропанамід (15 ммоль, 1,0 екв.) розчиняли в сухому THF (2 мл/ммоль) і додавали по краплинах протягом 3 хвилин, інтенсивно перемішуючи в інертній атмосфері. Реакційну суміш перемішували протягом додаткових 60 хвилин при -15 °C. Етилбензоат (1,2 екв.) розчиняли в THF (1,5 мл/ммоль) і додавали по краплинах протягом 15 хвилин при -15 °C. Забезпечували нагрівання суміші до к. т. протягом 3 год. і перемішували при к. т. протягом ще 15 год., після чого її екстрагували за допомогою насиченого водн. NH_4Cl і сольового розчину, висушували над Na_2SO_4 і концентрували *in vacuo*. Одержану олію червоно-оранжевого кольору кристалізували із суміші CH_2Cl_2 /петролейний ефір з одержанням N-(6-метоксипіридин-2-іл)-N, 2-диметил-3-оксо-3-фенілпропанаміду у вигляді біло-жовтої твердої речовини з виходом 36 %; ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 1,45 (3H, d, Me), 3,33 (3H, s, NMe), 3,88 (3H, s, OMe), 4,63 (1H, q, CH), 6,62 (1H, d, Ar-H), 6,78 (1H, d, Ar-H), 7,39 (2H, tt, Ar-H), 7,51 (1H, tt, Ar-H), 7,58 (1H, t, Ar-H), 7,86 (2H, dt, Ar-H).

45 N-(6-метоксипіридин-2-іл)-N, 2-диметил-3-оксо-3-фенілпропанамід (5,2 ммоль) піддавали циклізації з одержанням 86 % 7-метокси-1,3-диметил-4-феніл-1,2-дигідро-1,8-нафтиридин-2-ону згідно з SP-3A, 2^a стадія: час здійснення реакції становив 7 год.; реакцію гасили шляхом додавання суміші по краплинах у воду з льодом. Одержаний осад відфільтровували, промивали водн. NaHCO_3 (5 %), поглинали за допомогою суміші CH_2Cl_2 /MeOH 95:5 і знову фільтрували. Фільтрат висушували над Na_2SO_4 і концентрували *in vacuo*; ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 2,01 (3H, s, Me), 3,90 (3H, s, NMe), 4,04 (3H, s, OMe), 6,47 (1H, d, Ar-H), 7,20 (2H, dt, Ar-H), 7,29 (1H, d, Ar-H), 7,40-7,54 (3H, m, Ar-H).

55 7-Метокси-1,3-диметил-4-феніл-1,2-дигідро-1,8-нафтиридин-2-он (4,3 ммоль, 1,0 екв.) суспендували у водн. HBr (37 %; 5 мл/ммоль) та охолоджували до 0 °C. По краплинах додавали бром (1,1 екв.). Реакційну суміш перемішували протягом 30 хв. при 0 °C і 2 год. при 100 °C, потім охолоджували до к. т. Одержаний осад відфільтровували і промивали невеликими кількостями MeOH з одержанням 6-бром-7-гідрокси-1,3-диметил-4-феніл-1,8-нафтиридин-2(1H)-ону у вигляді біло-оранжевої твердої речовини з виходом 93 %; ^1H ЯМР (300 МГц, d_6 -DMSO): δ = 1,85 (3H, s, Me), 3,70 (3H, s, NMe), 7,28 (1H, s, Ar-H), 7,29 (2H, dt, Ar-H), 7,49-7,62 (3H, m, Ar-H).

6-Бром-7-гідрокси-1,3-диметил-4-феніл-1,8-нафтиридин-2(1H)-он перетворювали на титульну сполуку згідно з SP-2C (3,5 ммоль; 2-а стадія: час здійснення реакції 2 год., кінцеве очищення проводили за допомогою колонкової хроматографії, CH_2Cl_2 /етилацетат - 7:3) із виходом 51 %. ^1H ЯМР, CDCl_3 : δ =

5 Приклад 50. 3,9-Диметил-5-феніл-7H-хромено[6,7-d]ізоксазол-7-он

Вихідний матеріал, 7-гідрокси-8-метил-4-феніл-2H-хромен-2-он, синтезували згідно з описаним вище (проміжна сполука в ході синтезу сполуки е1, схема 2), одержували з виходом 75 % із етилбензоїлацетату та 2-метилрезорцину згідно з SP-1A (50 ммоль).

10 Здійснюючи подальше перетворення 7-гідрокси-8-метил-4-феніл-2H-хромен-2-ону на титульну сполуку, досягали виходу 16 % згідно з SP-5B (2,0 ммоль; препаративна TLC, елюент 2 - 100:1) та SP-5C (препаративна TLC, елюент 2 - 95:5). ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 2,51 (3H, s, Me), 2,67 (3H, s, Me), 6,35 (1H, s, Ar-H), 7,45-7,49 (2H, m, Ar-H), 7,51 (1H, s, Ar-H), 7,54-7,59 (3H, m, Ar-H); $[\text{M}+\text{H}]^+$ (HPLC/MS): 292,01.

Приклад 51. 3,9-Диметил-5-фенілізоксазол[4,5-g]хінолін-7(8H)-он

15 Синтезуючи вихідний матеріал, 7-гідрокси-8-метил-4-фенілхінолін-2(1H)-он, досягали виходу 57 % згідно з SP-3A (16,2 ммоль; кінцеве очищення проводили шляхом промивання твердої речовини за допомогою CH_2Cl_2), починаючи з 3-аміно-о-крезолу та етил-2-метил-3-оксо-3-фенілпропаноату.

20 Здійснюючи подальше перетворення 7-гідрокси-8-метил-4-фенілхінолін-2(1H)-ону на титульну сполуку, досягали виходу 14 % згідно з SP-5B (1,6 ммоль; препаративна TLC, елюент 2 - 95:5) та SP-5C (препаративна TLC, елюент 2 - 95:5). ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 2,51 (3H, s, Me), 2,72 (3H, s, Me), 6,64 (1H, s, Ar-H), 7,45-7,49 (2H, m, Ar-H), 7,53-7,60 (3H, m, Ar-H), 7,64 (1H, s, Ar-H), 10,01 (1H, br s, NH); $[\text{M}+\text{H}]^+$ (HPLC/MS): 291,06.

Приклад 52. 3,6,8,9-Тетраметил-5-фенілізоксазол[4,5-g]хінолін-7(8H)-он

25 Вихідний матеріал, 7-гідрокси-1,3,8-триметил-4-фенілхінолін-2(1H)-он, синтезували згідно з описаним вище (проміжна сполука в прикладі 34), вихід 37 % після SP-3A (4,37 ммоль).

30 Подальше перетворення 7-гідрокси-1,3,8-триметил-4-фенілхінолін-2(1H)-ону на титульну сполуку здійснювали згідно з SP-5B з виходом 25 % (0,9 ммоль; препаративна TLC, 1-а стадія: елюент 2 - 95:5; 2-а стадія: елюент 3 - 1:1) та SP-5C (препаративна HPLC). ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 1,97 (3H, s, Me), 2,42 (3H, s, Me), 2,87 (3H, s, Me), 3,94 (3H, s, NMe), 7,10 (1H, s, Ar-H), 7,19-7,24 (2H, m, Ar-H), 7,47-7,58 (3H, m, Ar-H); $[\text{M}+\text{H}]^+$ (HPLC/MS): 318,94.

Приклад 53. 3,6,9-Триметил-5-(піридин-3-іл)-7H-фууро[3,2-g]хромен-7-он

35 Дану сполуку синтезували з етил-2-метил-3-оксо-3-(піридин-3-іл)пропаноату та 2-метилрезорцину з виходом 43 % згідно з SP-1A (8,1 ммоль; сполуку осаджували після концентрування органічних фаз, одержаних у результаті екстракції) з наступним проведенням SP-1B-2 з використанням 2,6 екв. хлорацетону (d2) (час здійснення реакції на стадії 1=2 год., на стадії 2=1 год.; препаративна TLC, елюент 2 - 95:5, перекристалізація з EtOH). ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 2,00 (3H, s, Me), 2,10 (3H, d, Me), 2,63 (3H, s, Me), 6,79 (1H, s, Ar-H), 7,43 (1H, m, Ar-H), 7,54 (1H, ddd, Ar-H), 7,66 (1H, dt, Ar-H), 8,58 (1H, dd, Ar-H), 8,80 (1H, dd, Ar-H); $[\text{M}+\text{H}]^+$ (HPLC/MS): 306,00.

40 Приклад 54. 3,6,9-Триметил-5-(піридин-3-іл)фууро[3,2-g]хінолін-7(8H)-он

45 Структурний блок 7-гідрокси-3,8-диметил-4-(піридин-3-іл)хінолін-2(1H)-он синтезували з етил-2-метил-3-оксо-3-(піридин-3-іл)пропаноату та 3-аміно-о-крезолу з виходом 95 % згідно з SP-3A (8,1 ммоль); нагрівання в транс-декаліні вже зумовлювало практично повну циклізацію лактамної ланки. З метою досягнення повного перетворення використовували нагрівання в TFA згідно з SP-3A, 2-ю стадією; після видалення TFA маслянистий осад поглинали за допомогою CH_2Cl_2 та витягали шляхом додавання діетилового ефіру.

50 Бромовання 7-гідрокси-3,8-диметил-4-(піридин-3-іл)хінолін-2(1H)-ону проводили згідно з SP-3B з виходом 65 % (2,8 ммоль); після гасіння та розведення водою 6-бром-7-гідрокси-3,8-диметил-4-(піридин-3-іл)хінолін-2(1H)-он утворював осад, і його використовували як такий після промивання невеликими кількостями MeOH і висушування in vacuo.

55 6-Бром-7-гідрокси-3,8-диметил-4-(піридин-3-іл)хінолін-2(1H)-он перетворювали на титульну сполуку з виходом 11 % за допомогою SP-3C (0,72 ммоль; 2-а стадія: очищення за допомогою препаративної TLC, елюент 2 - 95:5). ^1H ЯМР (300 МГц, CDCl_3): δ = 2,02 (3H, s, Me), 2,09 (3H, d, Me), 2,62 (3H, s, Me), 6,89 (1H, s, Ar-H), 7,40 (1H, m, Ar-H), 7,53 (1H, ddd, Ar-H), 7,65 (1H, dt, Ar-H), 8,57 (1H, d, Ar-H), 8,79 (1H, dd, Ar-H), 9,20 (1H, br s, NH); $[\text{M}+\text{H}]^+$ (HPLC/MS): 305,00.

Приклад 55. 3,6,8,9-Тетраметил-5-(піридин-3-іл)фууро[3,2-g]хінолін-7(8H)-он

Стосовно синтезу структурного блока 2-метил-3-(метиламіно)фенолу див. приклад 34.

60 Структурний блок 7-гідрокси-1,3,8-триметил-4-(піридин-3-іл)хінолін-2(1H)-он синтезували з етил-2-метил-3-оксо-3-(піридин-3-іл)пропаноату та 2-метил-3-(метиламіно)фенолу з виходом

55 % згідно з SP-3A (4,0 ммоль); нагрівання в транс-декаліні вже зумовлювало (практично) повну циклізацію лактамної ланки. Якщо все ще були присутні невеликі кількості N-(3-гідрокси-2-метилфеніл)-N, 2-диметил-3-оксо-3-(піридин-3-іл)пропанаміду, то їх перетворювали на потрібні продукти шляхом нагрівання в TFA згідно з SP-3A, 2^{-ю} стадією; після видалення TFA маслянистий осад поглинали за допомогою суміші CH₂Cl₂/MeOH 95:5 і витягали шляхом додавання діетилового ефіру.

Бромування 7-гідрокси-1,3,8-триметил-4-(піридин-3-іл)хінолін-2(1H)-ону проводили згідно з SP-3B з виходом 76 % (1,7 ммоль): після гасіння та розведення водою 6-бром-7-гідрокси-1,3,8-триметил-4-(піридин-3-іл)хінолін-2(1H)-он екстрагували етилацетатом. Даний продукт використовували як такий без додаткових стадій очищення.

6-Бром-7-гідрокси-1,3,8-триметил-4-(піридин-3-іл)хінолін-2(1H)-он перетворювали на титульну сполуку з виходом 6 % після SP-2C (0,70 ммоль; очищення після 1^{-ї} стадії за допомогою препаративної TLC, елюент 2 - 95:5; кінцеве очищення за допомогою препаративної TLC, елюент 2 - 95:5). ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 1,99 (3H, s, Me), 2,08 (3H, d, Me), 2,84 (3H, s, Me), 3,95 (3H, s, NMe), 6,85 (1H, s, Ar-H), 7,40 (1H, m, Ar-H), 7,55 (1H, ddd, Ar-H), 7,66 (1H, dt, Ar-H), 8,54 (1H, dd, Ar-H), 8,78 (1H, dd, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 319,11.

Приклад 56. 3,6,8,9-Тетраметил-5-(піридин-3-іл)ізоксазол[4,5-g]хінолін-7(8H)-он

Синтез структурного блока 6-бром-7-гідрокси-1,3,8-триметил-4-(піридин-3-іл)хінолін-2(1H)-ону описано для прикладу 55. 6-Бром-7-гідрокси-1,3,8-триметил-4-(піридин-3-іл)хінолін-2(1H)-он перетворювали на титульну сполуку з виходом 8 % після SP-5A (0,70 ммоль; очищення за допомогою препаративної TLC, елюент 2 - 95:5) та SP-5C (очищення за допомогою препаративної HPLC). ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 1,99 (3H, s, Me), 2,44 (3H, s, Me), 2,88 (3H, s, Me), 3,95 (3H, s, NMe), 6,97 (1H, s, Ar-H), 7,59 (1H, dd, Ar-H), 7,68 (1H, dt, Ar-H), 8,55 (1H, s, Ar-H), 8,81 (1H, d, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 320,01.

Приклад 57. 3,9-Диметил-5-(піридин-2-іл)-7H-фууро[3,2-g]хромен-7-он

Дану сполуку синтезували з метил-3-оксо-3-(піридин-2-іл)пропаноату та 2-метилпрезорцину з виходом 41 % згідно з SP-1A (0,41 ммоль) з наступним проведенням SP-1B-1 з використанням хлорацетону (d2). ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 2,15 (3H, d, Me), 2,61 (3H, s, Me), 6,43 (1H, s, Ar-H), 7,44 (1H, m, Ar-H), 7,50 (1H, ddd, Ar-H), 7,53 (1H, s, Ar-H), 7,61 (1H, d, Ar-H), 7,94 (1H, td, Ar-H), 8,82 (1H, d, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 292,06.

Приклад 58. 3,9-Диметил-5-(о-толіл)-7H-фууро[3,2-g]хромен-7-он

Дану сполуку синтезували з етил-3-оксо-3-(о-толіл)пропаноату та 2-метилпрезорцину з виходом 7 % згідно з SP-1A (4,0 ммоль; препаративна TLC, елюент 2 - 95:5) з наступним проведенням SP-1B-2 з використанням 2,6 екв. хлорацетону (d2) (час здійснення реакції на стадії 1=1 год., на стадії 2=1 год.; препаративна TLC, елюент 2 - 95:5). ¹H ЯМР (300 МГц, d6-DMSO): δ = 2,06 (3H, d, Me), 2,13 (3H, s, Me), 2,55 (3H, s, Me), 6,30 (1H, s, Ar-H), 6,93 (1H, s, Ar-H), 7,29 (1H, dd, Ar-H), 7,38 (1H, td, Ar-H), 7,42 (1H, dd, Ar-H), 7,45 (1H, td, Ar-H), 7,88 (1H, d, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 305,3.

Приклад 59. 3,6,8,9-Тетраметил-5-(о-толіл)фууро[3,2-g]хінолін-7(8H)-он

Стосовно синтезу структурного блока 2-метил-3-(метиламіно)фенолу див. приклад 34.

Титульну сполуку синтезували з 2-метил-3-(метиламіно)фенолу (0,5 ммоль) та метил-2-метил-3-(о-толіл)-3-оксопропаноату згідно з SP-3 (SP-3A, 1^{-а} стадія: нагрівання до 170 °C протягом 2,5 год. в умовах мікрохвильового випромінювання; SP-3A, 2^{-а} стадія: нагрівання до 150 °C протягом 1 год. в умовах мікрохвильового випромінювання; препаративна TLC, елюент 2 - 95:5; SP-3C, 1^{-а} стадія: нагрівання до 100 °C протягом 1 год. в умовах мікрохвильового випромінювання, розділення між H₂O та CH₂Cl₂; SP-3C, 2^{-а} стадія: час здійснення реакції 1 год., очищення за допомогою препаративної TLC, елюент 2 - 95:5), загальний вихід 4 %. ¹H ЯМР (300 МГц, CDCl₃): δ = 1,92 (3H, s, Me), 2,02 (3H, s, Me), 2,06 (3H, d, Me), 2,85 (3H, s, Me), 3,97 (3H, s, NMe), 6,87 (1H, s, Ar-H), 7,07 (1H, d, Ar-H), 7,29-7,42 (4H, m, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 332,3.

Приклад 60. 5-(2-Хлорфеніл)-3,6,8,9-тетраметилфууро[3,2-g]хінолін-7(8H)-он

Стосовно синтезу структурного блока 2-метил-3-(метиламіно)фенолу див. приклад 34.

Титульну сполуку синтезували з 2-метил-3-(метиламіно)фенолу (3,3 ммоль) та метил-3-(2-хлорфеніл)-2-метил-3-оксопропаноату згідно з SP-3 (SP-3A: препаративна TLC, елюент 2 - 95:5; SP-3C, 1^{-а} стадія: час здійснення реакції 2 год., розділення між H₂O та CH₂Cl₂; SP-3C, 2^{-а} стадія: час здійснення реакції 1 год., очищення за допомогою послідовних препаративних TLC, елюент 3 - 3:2, потім елюент 2 - 98:2), загальний вихід 1 %. ¹H ЯМР (300 МГц, d6-DMSO): δ = 1,80 (3H, s, Me), 2,01 (3H, d, Me), 2,83 (3H, s, Me), 3,87 (3H, s, NMe), 6,75 (1H, s, Ar-H), 7,35 (1H, m, Ar-H), 7,52-7,61 (2H, m, Ar-H), 7,71 (1H, m, Ar-H), 7,79 (1H, d, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 352,3.

Приклад 61. 5-(2-Фторфеніл)-3,6,8,9-тетраметилфууро[3,2-g]хінолін-7(8H)-он

Стосовно синтезу структурного блока 2-метил-3-(метиламіно)фенолу див. приклад 34.

Титульну сполуку синтезували з 2-метил-3-(метиламіно)фенолу (3,3 ммоль) та етил-3-(2-фторфеніл)-2-метил-3-оксопропаноату згідно з SP-3 (SP-3A: препаративна TLC, елюент 2 - 95:5; SP-3C, 1^а стадія: час здійснення реакції 2 год., розділення між H₂O та CH₂Cl₂; SP-3C, 2^а стадія: час здійснення реакції 1 год., очищення за допомогою послідовних препаративних TLC, елюент 3 - 3:2, потім елюент 2 - 98:2), загальний вихід 1 %. ¹H ЯМР (300 МГц, d₆-DMSO): δ = 1,85 (3H, s, Me), 2,02 (3H, d, Me), 2,82 (3H, s, Me), 3,86 (3H, s, NMe), 6,89 (1H, s, Ar-H), 7,35 (1H, td, Ar-H), 7,40-7,48 (2H, m, Ar-H), 7,62 (1H, mc, Ar-H), 7,79 (1H, d, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 336,3.

Приклад 62. 5-(2-Метоксипіридин-3-іл)-3,6,9-триметил-7Н-фуро[3,2-*g*]хромен-7-он

Дану сполуку синтезували з метил-3-(2-метоксипіридин-3-іл)-2-метил-3-оксопропаноату та 2-метилпрезорцину з виходом 5 % згідно з SP-1A (4,0 ммоль; препаративна TLC, елюент 2 - 95:5) з наступним SP-1B-2 з використанням 2,6 екв. хлорацетону (d₂) (час здійснення реакції на стадії 1=1 год., на стадії 2=1 год.; препаративна TLC, елюент 2 - 95:5). ¹H ЯМР (300 МГц, d₆-DMSO): δ = 1,83 (3H, s, Me), 2,07 (3H, d, Me), 2,54 (3H, s, Me), 3,83 (3H, s, OMe), 6,84 (1H, s, Ar-H), 7,25 (1H, dd, Ar-H), 7,73 (1H, dd, Ar-H), 7,85 (1H, d, Ar-H), 8,41 (1H, dd, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 336,3.

Приклад 63. 5-(4-Метоксипіридин-3-іл)-3,6,9-триметил-7Н-фуро[3,2-*g*]хромен-7-он

Дану сполуку синтезували з метил-3-(4-метоксипіридин-3-іл)-2-метил-3-оксопропаноату та 2-метилпрезорцину з виходом 2 % згідно з SP-1A (2,0 ммоль; препаративна TLC, елюент 2 - 95:5) з наступним SP-1B-2 з використанням 2,6 екв. хлорацетону (d₂) (час здійснення реакції на стадії 1=2 год., послідовні препаративні TLC, елюент 3 - 3:2, а потім елюент 2 - 95:5; стадія 2=1 год.; препаративна TLC, елюент 2 - 95:5). ¹H ЯМР (300 МГц, d₆-DMSO): δ = 1,84 (3H, s, Me), 2,07 (3H, d, Me), 2,54 (3H, s, Me), 3,82 (3H, s, OMe), 6,84 (1H, s, Ar-H), 7,34 (1H, d, Ar-H), 7,85 (1H, d, Ar-H), 8,31 (1H, s, Ar-H), 8,67 (1H, d, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 336,2.

Приклад 64. 5-(2-Метоксипіридин-3-іл)-3,6,8,9-тетраметилфуро[3,2-*g*]хінолін-7(8H)-он

Стосовно синтезу структурного блока 2-метил-3-(метиламіно)фенолу див. приклад 34.

Титульну сполуку синтезували з 2-метил-3-(метиламіно)фенолу (3,6 ммоль) та метил-3-(2-метоксипіридин-3-іл)-2-метил-3-оксопропаноату згідно з SP-3 (SP-3A: препаративна TLC, елюент 2 - 95:5; SP-3C, 1^а стадія: час здійснення реакції 2 год., розділення між H₂O та CH₂Cl₂; SP-3C, 2^а стадія: час здійснення реакції 1 год., очищення за допомогою препаративної TLC, елюент 3 - 3:2), загальний вихід 1 %. ¹H ЯМР (300 МГц, d₆-DMSO): δ = 1,80 (3H, s, Me), 2,03 (3H, d, Me), 2,82 (3H, s, Me), 3,78 (3H, s, OMe), 3,85 (3H, s, NMe), 6,84 (1H, s, Ar-H), 7,21 (1H, dd, Ar-H), 7,64 (1H, dd, Ar-H), 7,78 (1H, d, Ar-H), 8,37 (1H, dd, Ar-H); [M+H]⁺ (HPLC/MS): 349,3.

Аналіз інгібіторної активності щодо Kv1.3 за допомогою методики локальної фіксації потенціалу

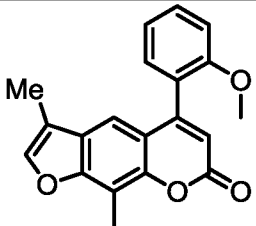
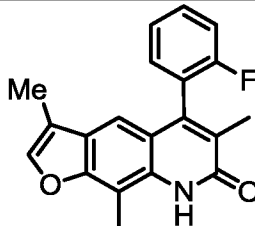
Стосовно опису проведення методики локальної фіксації потенціалу для Kv1.3 див. Grissmer et al., Mol. Pharmacol. 1994, 45, 1227; реєстрацію даних у ході проведення методики локальної фіксації потенціалу в конфігурації "цілісна клітина" проводили з кількістю окремих експериментів $n \geq 2$ для кожної концентрації сполуки, використовуючи різні клітини. Три або більше різних концентрацій визначали для кривої залежності доза-ефект. Показники IC₅₀, розраховані на основі даних аналізу, показані в таблиці 1.

Показники IC₅₀(Kv1.3), одержані за допомогою методики локальної фіксації потенціалу: + = 1501-3000 нМ; ++ = 501-1500 нМ; +++ ≤ 500 нМ.

Зверніть увагу, що приклади 26-34, 36, 40, 49, 51, 52, 54-56, 59-61 та 64 не є частиною даного винаходу і слугують як ілюстративні приклади.

Таблиця 1

Діапазон значень активності конкретних сполук за даним винаходом щодо Kv1.3

Приклад	Структура	IC ₅₀	Приклад	Структура	IC ₅₀
1		+++	30		+++

Таблиця 1

Діапазон значень активності конкретних сполук за даним винаходом щодо Kv1.3

Приклад	Структура	IC ₅₀	Приклад	Структура	IC ₅₀
2		+	31		+++
3		+	32		+
4		+	33		+++
5		+++	34		+++
6		++	35		++
7		+++	36		+++
8		+++	37		++

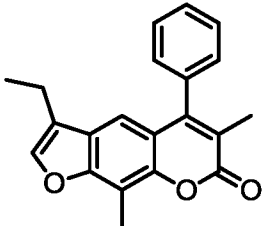
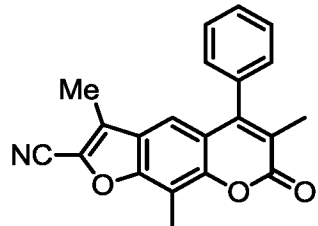
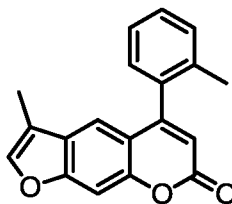
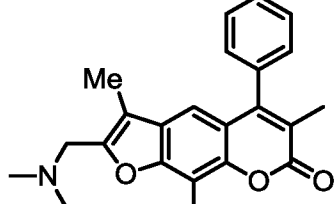
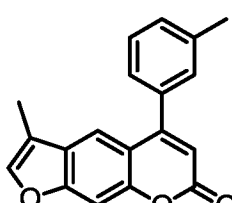
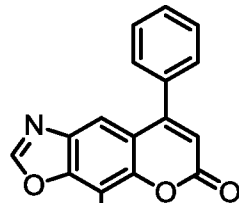
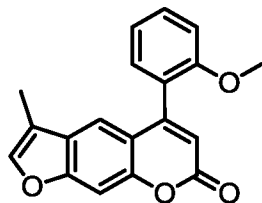
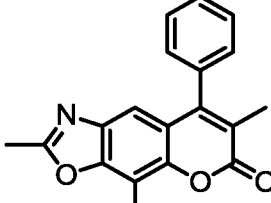
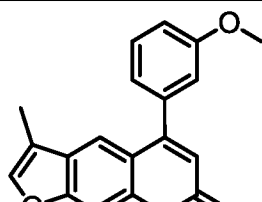
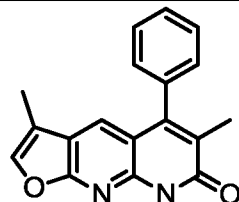
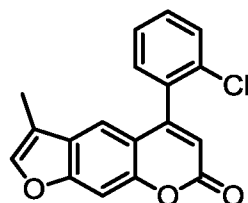
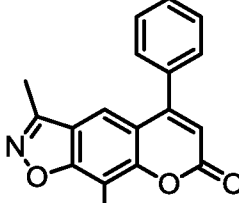
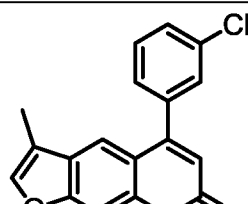
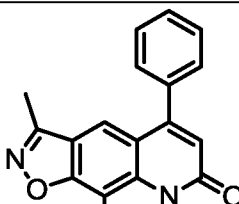
Таблиця 1

Діапазон значень активності конкретних сполук за даним винаходом щодо Kv1.3

Приклад	Структура	IC ₅₀	Приклад	Структура	IC ₅₀
9		+++	38		++
10		+++	39		+
11		+++	40		+++
12		+	41		+++
13		+	42		++
14		+	43		+++
15		+	44		+

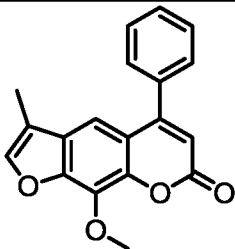
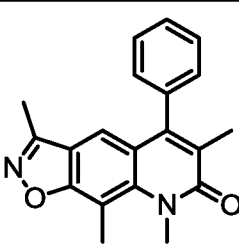
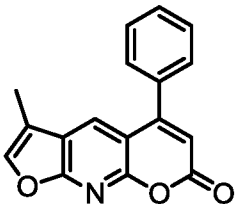
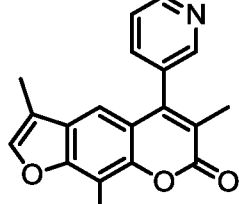
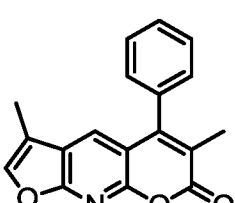
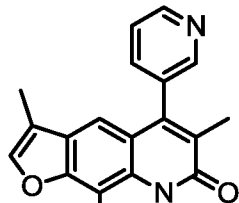
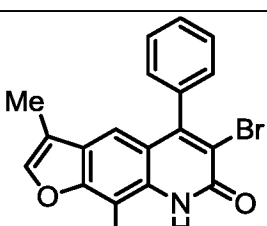
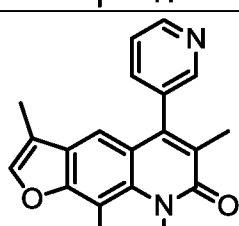
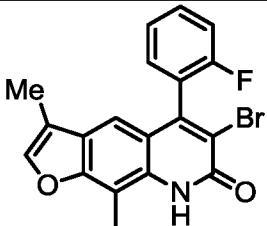
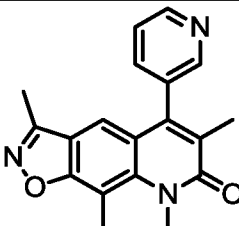
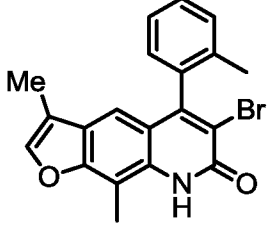
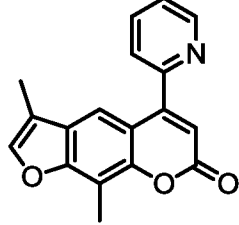
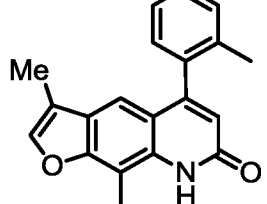
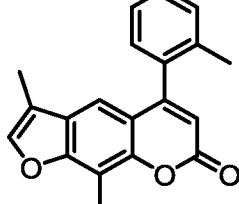
Таблиця 1

Діапазон значень активності конкретних сполук за даним винаходом щодо Kv1.3

Приклад	Структура	IC ₅₀	Приклад	Структура	IC ₅₀
16		+++	45		+
17		++	46		+
18		++	47		+
19		++	48		++
20		++	49		+++
21		++	50		+
22		++	51		++

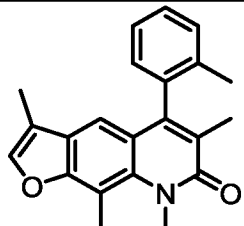
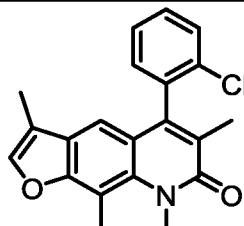
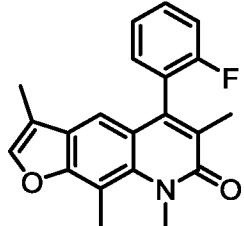
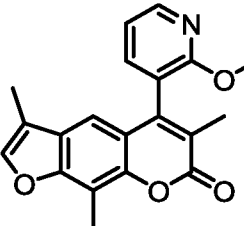
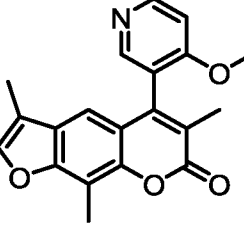
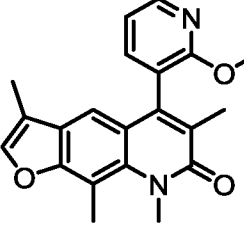
Таблиця 1

Діапазон значень активності конкретних сполук за даним винаходом щодо Kv1.3

Приклад	Структура	IC ₅₀	Приклад	Структура	IC ₅₀
23		+	52		++
24		++	53		+++
25		+++	54		+++
26		+++	55		++
27		++	56		+
28		++	57		+
29		+	58		++

Таблиця 1

Діапазон значень активності конкретних сполук за даним винаходом щодо Kv1.3

Приклад	Структура	IC ₅₀	Приклад	Структура	IC ₅₀
59		++	60		+++
61		+++	62		++
63		+	64		+

Аналіз проліферації Т-клітин (за аналогією до Bioorg. Med. Chem. Lett. 2009, 19, 2299)

Мононуклеарні клітини периферичної крові (PBMC) виділяли з крові здорових донорів-людей шляхом центрифугування в градієнті густини у водному розчині, який містить високомолекулярний полісахарид та діатризоат натрію і який характеризується густиною $1,077 \pm 0,001$ (Ficoll-Нугауе від Sigma-Aldrich, Німеччина; згідно з інструкціями виробника). Очищені PBMC двічі промивали за допомогою PBS і ресуспендували в культуральному середовищі RPMI1640 (Gibco-Life Technologies), доповненому 10 % термоінактивованою ембріональною телячою сироваткою, 1,5 mM L-глутаміну, 100 од./мл пеніциліну та 100 мг/мл стрептоміцину (усі реагенти від PAA-GE Healthcare). Для стимуляції PBMC висівали в кількості 1×10^5 клітин/пункта, інкубували з TRAM-34 (5 мкМ) і тестованими сполуками протягом 4 год. і активували за допомогою 50 нг/мл антитіла до CD3 (від eBioscience). Через 48 годин оцінювали проліферацію за допомогою аналізу проліферації клітин ELISA на основі BrdU згідно з інструкцією. Показники IC₅₀, розраховані на основі даних аналізу, показані в таблиці 2.

IC₅₀(включення BrdU): + = 3,1-15,0 мкМ; ++ = 1,3-3,0 мкМ; +++ ≤ 1,2 мкМ.

Зверніть увагу, що приклади 26-34, 40, 49, 54 та 55 не є частиною даного винаходу і слугують як ілюстративні приклади.

Таблиця 2

Діапазон значень активності конкретних сполук за даним винаходом в аналізі з Т-клітинами

Приклад	IC ₅₀ (BrdU)	Приклад	IC ₅₀ (BrdU)	Приклад	IC ₅₀ (BrdU)
1	+	25	++	41	++
5	++	26	+++	43	++
7	++	30	++	49	+
9	+++	31	+++	53	++
10	+++	34	++	54	+
11	++	37	+	55	+
16	+++	40	+++		

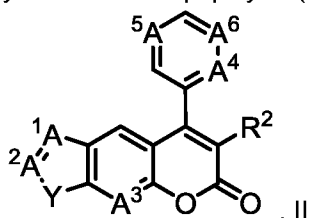
Модель пристан-індукованого артрити (PIA)

Артрит індукували у самиць щурів Dark Agouti шляхом внутрішньошкірного введення 150 мкл/щур пристану в основу хвоста у добу 0 згідно з Vingsbo et al., Am. J. Pathol. 1996, 149, 1675. Обробку сполукою починали у добу 16 і продовжували до доби 30, при цьому доза сполуки з прикладу 53 становила 60 мг/кг, р.о., sid, а для сполуки з прикладу 34 становила 45 мг/кг, р.о., bid, при цьому кожну сполуку вводили в ліпофільному складі. Як позитивний контроль вводили метотрексат (MTX) i.p., sid, у дозі 0,05 мг/кг, також починаючи з доби 16. Щодня проводили контроль розвитку артрити за допомогою системи макроскопічного оцінювання в балах для чотирьох кінцівок у діапазоні 0-4 (0 = відсутність видимих ознак артрити; 1 = набряк та/або еритема одного пальця; 2 = набряк та/або еритема двох суглобів; 3 = набряк та/або еритема більше ніж двох суглобів; 4 = тяжкий артрит з ураженням усієї лапи та пальців із супутнім анкілозом і деформацією лапи), що виражалось в індексі артрити (AI), який відображав суму оцінки в балах для всіх 4 кінцівок на щура (максимум AI=16). Результатом застосування обох режимів лікування було суттєве полегшення симптомів артрити.

Індукція захворювання в контрольних тварин, оброблених сольовим розчином і оброблених середовищем-носієм, забезпечувала досягнення максимального значення AI, яке становило близько 14. Обробка MTX зумовлювала стабілізацію захворювання з AI = близько 8,7 (p=0,001). Обробка сполукою з прикладу 53 знижувала AI до близько 10,4 (p=0,01), а обробка сполукою з прикладу 34 знижувала AI до близько 9,1 (p < 0,001).

ФОРМУЛА ВІНАХОДУ

1. Сполука загальної формули (II) або її сіль



де

A¹ вибраний із групи, що складається з N та C-R⁸;

A² вибраний із групи, що складається з N та C-R³;

A³ вибраний із групи, що складається з N та C-R⁹;

A⁴ і A⁵, і A⁶ незалежно вибрані з групи, що складається з N та C-R¹;

R¹ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу, галогену, (C₁-C₃)алкокси та (C₁-C₃)галогеналкілу;

R² вибраний із групи, що складається з водню, галогену та (C₁-C₃)алкілу;

R³ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу, NR⁴R⁵, (C₁-C₃)алкіл-NR⁴R⁵ та ціано, де R⁴ та R⁵ незалежно вибрані з групи, що складається з водню та (C₁-C₃)алкілу, або R⁴ та R⁵ разом з атомом азоту, до якого вони приєднані, утворюють 6-членне гетероциклічне кільце, яке необов'язково містить на додаток до вказаного вище атома азоту додатковий атом O;

Y вибраний із групи, що складається з O та S;

R⁸ вибраний із групи, що складається з (C₁-C₄)алкілу і (C₃-C₅)циклоалкілу; і

R⁹ вибраний із групи, що складається з водню, (C₁-C₃)алкілу та (C₁-C₃)алкокси;

за умови, що виключені наступні сполуки:

3-метил-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-он,

2,3,9-триметил-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-он,

3,9-диметил-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-он,

2,3-диметил-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-он,

3-етил-9-метил-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-он,

3-(трет-бутил)-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-он,

3-(трет-бутил)-9-метил-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-он та

2-метил-8-феніл-6Н-хромено[6,7-*d*]оксазол-6-он.

2. Сполука за п. 1 або її сіль, де

R¹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, хлору, фтору, метокси, етокси та трифторметилу;

R² вибраний із групи, що складається з водню, бромі та метилу;

R³ вибраний із групи, що складається з водню, метилу, морфолінілу, морфолінометилу, N-метиламінометилу, N,N-диметиламінометилу та ціано;

- R⁸ вибраний із групи, що складається з метилу, етилу та циклопропілу; і
R⁹ вибраний із групи, що складається з водню, метилу та метокси.
3. Сполука за п. 1 або п. 2 або її сіль, де
R² вибраний із групи, що складається з водню та метилу; і
- 5 R³ вибраний із групи, що складається з водню, морфолінілу, морфолінометилу, N,N-диметиламінометилу та ціано.
4. Сполука за будь-яким із пп. 1-3 або її сіль,
де Y являє собою S,
або Y являє собою O, і, якщо Y являє собою O, то щонайменше один з A¹, A² або A³ являє
- 10 собою N.
5. Сполука за будь-яким із пп. 1-3 або її сіль,
де A¹ являє собою C-R⁸;
A² являє собою C-R³;
A³ являє собою C-R⁹; і
- 15 Y являє собою O.
6. Сполука за будь-яким із пп. 1-5 або її сіль,
де виконана щонайменше одна з наступних умов:
1) R² являє собою галоген, або
2) R³ вибраний із групи, що складається з NR⁴R⁵ та ціано,
- 20 3) A⁴ або A⁵, або A⁶ являє собою N.
7. Сполука за будь-яким із пп. 1-6 або її сіль,
де один з A⁴ і A⁵, і A⁶ являє собою N, а інші змінні вибрані з групи, що складається з N та C-R¹.
8. Сполука за будь-яким із пп. 1-7 або її сіль,
де R⁸ являє собою метил;
- 25 R⁹ являє собою метил;
- R¹ вибраний із групи, що складається з водню та метокси;
R² вибраний із групи, що складається з водню та метилу; і
R³ вибраний із групи, що складається з водню, метилу та N-метиламінометилу.
9. Сполука за п. 1 або п. 2, яка вибрана з групи, що складається з:
- 30 5-(2-метоксифеніл)-3,9-диметил-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
5-(3-метоксифеніл)-3,9-диметил-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
5-(2-хлорфеніл)-3,9-диметил-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
3,9-диметил-5-(3-(трифторметил)феніл)-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
5-(2-фторфеніл)-3,6,9-триметил-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
- 35 5-(3-метоксифеніл)-3,6,9-триметил-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
5-(2-метоксифеніл)-3,6,9-триметил-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
5-(2-фторфеніл)-3,9-диметил-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
3,6,9-триметил-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
5-(2-етоксифеніл)-3,6,9-триметил-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
- 40 5-(2-хлорфеніл)-3,6,9-триметил-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
3,9-диметил-2-морфоліно-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
3,9-диметил-7-оксо-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-2-карбонітрилу,
3,9-диметил-2-(морфолінометил)-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
2-((диметиламіно)метил)-3,9-диметил-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
- 45 3-етил-6,9-диметил-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
3-метил-5-(*o*-толіл)-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
3-метил-5-(*m*-толіл)-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
5-(2-метоксифеніл)-3-метил-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
5-(3-метоксифеніл)-3-метил-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
- 50 5-(2-хлорфеніл)-3-метил-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
5-(3-хлорфеніл)-3-метил-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
9-метокси-3-метил-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
3-метил-5-феніл-7Н-фуоро[2,3-*b*]пірано[3,2-*e*]піридин-7-ону,
3,6-диметил-5-феніл-7Н-фуоро[2,3-*b*]пірано[3,2-*e*]піридин-7-ону,
- 55 3,6,9-триметил-5-феніл-7Н-хромено[6,7-*d*]ізоксазол-7-ону,
6,9-диметил-4-феніл-2Н-тієно[3,2-*g*]хромен-2-ону,
2,4-диметил-8-феніл-6Н-хромено[6,7-*d*]оксазол-6-ону,
4-метил-2-((метиламіно)метил)-8-феніл-6Н-хромено[6,7-*d*]оксазол-6-ону,
3-циклопропіл-9-метил-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,
- 60 3-циклопропіл-6,9-диметил-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-*g*]хромен-7-ону,

3,6,9-триметил-4-феніл-2Н-тієно[3,2-g]хромен-2-ону,
 3,9-диметил-5-(піридин-3-іл)-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону,
 3,9-диметил-7-оксо-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-2-карбонітрилу,
 2-((диметиламіно)метил)-3,6,9-триметил-5-феніл-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону,
 4-метил-8-феніл-6Н-хромено[6,7-d]оксазол-6-ону,
 2,4,7-триметил-8-феніл-6Н-хромено[6,7-d]оксазол-6-ону,
 3,9-диметил-5-феніл-7Н-хромено[6,7-d]ізоксазол-7-ону,
 3,6,9-триметил-5-(піридин-3-іл)-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону,
 3,9-диметил-5-(піридин-2-іл)-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону,
 3,9-диметил-5-(о-толіл)-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону,
 5-(2-метоксипіридин-3-іл)-3,6,9-триметил-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону та
 5-(4-метоксипіридин-3-іл)-3,6,9-триметил-7Н-фуоро[3,2-g]хромен-7-ону,
 або її сіль.

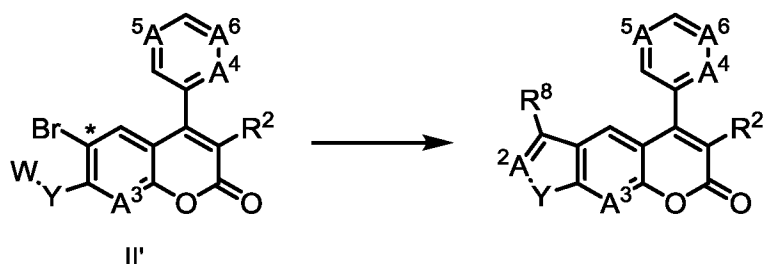
10. Фармацевтична композиція, яка містить сполуку за будь-яким із пп. 1-9 та фармацевтично прийнятний носій або розріджувач.

11. Сполука за будь-яким із пп. 1-9 для застосування в лікуванні захворювань або медичних станів, вибраних з групи, що складається з ревматоїдного артриту; остеоартриту; псоріатичного артриту; діабету I типу; розсіяного склерозу; гломерулонефриту, викликаного антитілами до базальної мембрани клубочків; гострого коронарного синдрому (ACS); запального захворювання кишечника; аутоімунного тиреоїдиту; хвороби Хашимото; хвороби Грейвса; хвороби Крона; увеїту; проміжного увеїту; листовидної пухирчатки; міозиту з включеннями; дерматоміозиту; синдрому Шегрена; виразкового коліту; атеросклерозу; рестенозу/гіперплазії неоїнтими; гострого ішемічного інсульту; гіпертензії; алергічного і контактного дерматиту внаслідок подразнення; астми; хронічної ниркової недостатності на пізніх стадіях; хронічного захворювання нирок; ниркового фіброзу; термінальної стадії захворювання нирок; гіперплазії інтими; ожиріння; інсулінорезистентності; нечутливості до інсуліну; рестенозу; відторгнення трансплантата; опосередкованого Т-клітинами запального захворювання, що супроводжується резорбцією кістки; гіперплазії внутрішньої оболонки стінки аорти; нейротоксичності, опосередкованої мікроглією; внутрішньоклітинного пошкодження, викликаного хворобою Лайма; серцево-судинного захворювання; виразки шлунка і дванадцятипалої кишки; туберкульозу; псоріазу; осередкової алопеції; атопічного дерматиту; вітиліго; склеродерми і червоного плоского лишая.

12. Застосування сполуки за будь-яким із пп. 1-9 для виготовлення фармацевтичної композиції для лікування захворювань або медичних станів, вибраних з групи, що складається з ревматоїдного артриту; остеоартриту; псоріатичного артриту; діабету I типу; розсіяного склерозу; гломерулонефриту, викликаного антитілами до базальної мембрани клубочків; гострого коронарного синдрому (ACS); запального захворювання кишечника; аутоімунного тиреоїдиту; хвороби Хашимото; хвороби Грейвса; хвороби Крона; увеїту; проміжного увеїту; листовидної пухирчатки; міозиту з включеннями; дерматоміозиту; синдрому Шегрена; виразкового коліту; атеросклерозу; рестенозу/гіперплазії неоїнтими; гострого ішемічного інсульту; гіпертензії; алергічного і контактного дерматиту внаслідок подразнення; астми; хронічної ниркової недостатності на пізніх стадіях; хронічного захворювання нирок; ниркового фіброзу; термінальної стадії захворювання нирок; гіперплазії інтими; ожиріння; інсулінорезистентності; нечутливості до інсуліну; рестенозу; відторгнення трансплантата; опосередкованого Т-клітинами запального захворювання, що супроводжується резорбцією кістки; гіперплазії внутрішньої оболонки стінки аорти; нейротоксичності, опосередкованої мікроглією; внутрішньоклітинного пошкодження, викликаного хворобою Лайма; серцево-судинного захворювання; виразки шлунка і дванадцятипалої кишки; туберкульозу; псоріазу; осередкової алопеції; атопічного дерматиту; вітиліго; склеродерми і червоного плоского лишая.

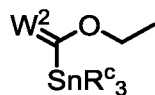
13. Сполука за п. 11 або застосування за п. 12, де вказане захворювання або медичний стан являє собою захворювання або медичний стан, при якому інгібування потенціалзалежного калієвого каналу Kv1.3 є сприятливим.

14. Спосіб одержання сполуки формули II за п. 1, де A¹ являє собою C-R⁸, і A² вибраний із групи, що складається з СН та N; і при цьому вказаний спосіб характеризується наступним перетворенням:

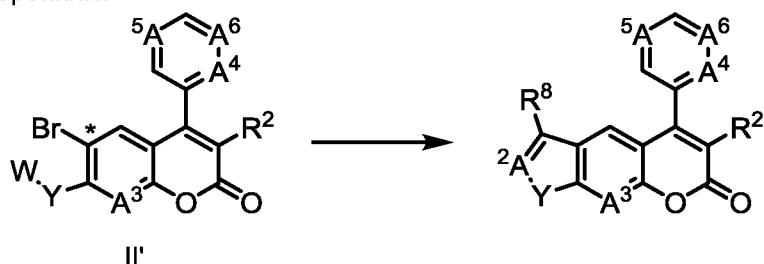


де A^3 , A^4 , A^5 , A^6 , R^2 , R^8 та Y визначені вище;

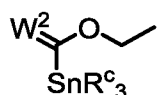
- 5 W вибраний із групи, що складається з та , де R^8 визначений вище, W^2 вибраний із групи, що складається з CH_2 , $CH-CH_3$, $C(CH_3)_2$, $CH-CH_2-CH_3$, $C(CH_3)-CH_2-CH_3$, $CH-CH(CH_3)-CH_3$ та $CH-CH_2-CH_2-CH_3$, і при цьому вказаний спосіб додатково передбачає стадію внутрішньомолекулярного алкілювання, опосередкованого перехідним металом, у положенні, позначеному зірочкою у вказаній вище формулі II',



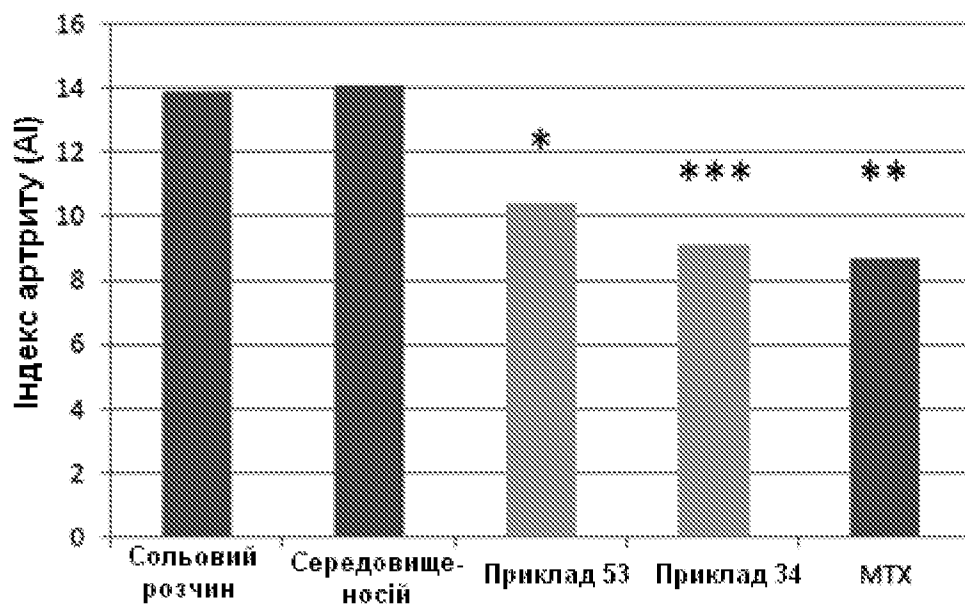
- із застосуванням ,
 10 де W^2 визначений вище, і R^c являє собою (C_1-C_4) алкіл; з наступною циклізацією із застосуванням гідроксиламіну.
 15 Спосіб одержання сполуки формули II за п. 1, де A^1 являє собою $C-R^8$, і A^2 вибраний із групи, що складається з CH та N ; і при цьому вказаний спосіб характеризується наступним перетворенням:



- 15 де A^3 , A^4 , A^5 , A^6 , R^2 , R^8 та Y визначені вище;
 W являє собою водень, і вказаний спосіб передбачає опосередковане перехідним металом ацилювання в положенні, позначеному зірочкою у вказаній вище формулі II', із застосуванням



- 20 де W^2 визначений вище, і R^c являє собою (C_1-C_4) алкіл; з наступною циклізацією із застосуванням гідроксиламіну.



Комп'ютерна верстка Л. Ціхановська

Міністерство розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України,
вул. М. Грушевського, 12/2, м. Київ, 01008, Україна

ДП "Український інститут інтелектуальної власності", вул. Глазунова, 1, м. Київ – 42, 01601