



(12) 发明专利

(10) 授权公告号 CN 112823036 B

(45) 授权公告日 2024.11.08

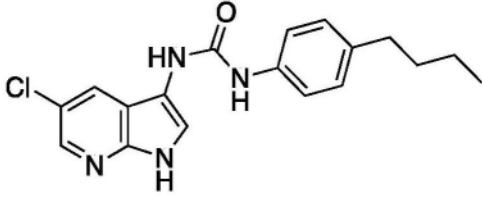
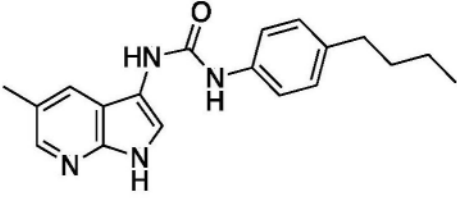
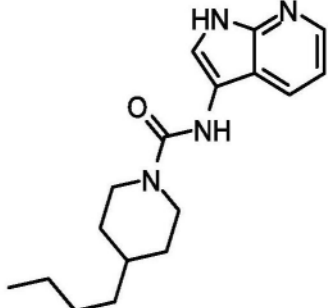
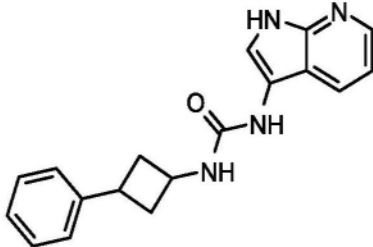
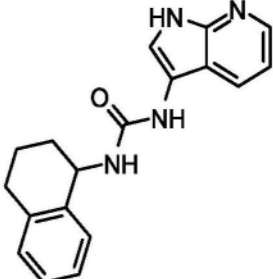
(21) 申请号 201980057319.9	C07D 471/04 (2006.01)
(22) 申请日 2019.07.02	C07D 487/04 (2006.01)
(65) 同一申请的已公布的文献号 申请公布号 CN 112823036 A	C07D 491/052 (2006.01)
(43) 申请公布日 2021.05.18	C07D 495/04 (2006.01)
(30) 优先权数据 62/693,768 2018.07.03 US 62/861,825 2019.06.14 US	C07D 513/04 (2006.01)
(85) PCT国际申请进入国家阶段日 2021.03.02	A61K 31/404 (2006.01)
(86) PCT国际申请的申请数据 PCT/US2019/040317 2019.07.02	A61K 31/437 (2006.01)
(87) PCT国际申请的公布数据 W02020/010092 EN 2020.01.09	A61K 31/4985 (2006.01)
(73) 专利权人 艾福姆德尤股份有限公司 地址 美国马萨诸塞州	A61K 31/4162 (2006.01)
(72) 发明人 W·R·劳世 S·范卡彻曼 G·格利克 H·M·塞德尔	A61K 31/407 (2006.01)
(74) 专利代理机构 北京市中咨律师事务所 11247 专利代理师 安佩东 黄革生	A61P 35/00 (2006.01)
(51) Int. Cl. C07D 209/40 (2006.01)	(56) 对比文件 CN 1678589 A, 2005.10.05 WO 03068773 A1, 2003.08.21 WO 2017034420 A1, 2017.03.02 CN 114761804 A, 2023.07.15 Simone M. Haag et al..Targeting STING with covalent small-molecule inhibitors.《Nature》.2018,第559卷第269页. Mosaad Sayed Mohamed et al..Design, Synthesis and Cancer Cell Line Activities of Pyrazolo[3,4-b]pyridine Derivatives.《Open Journal of Medicinal Chemistry》.2012,第2卷第78-88页.
	审查员 郭军霞 权利要求书35页 说明书277页

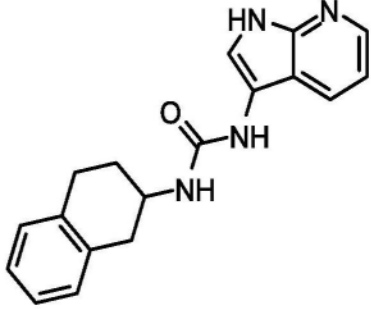
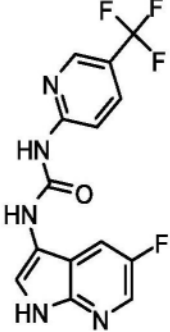
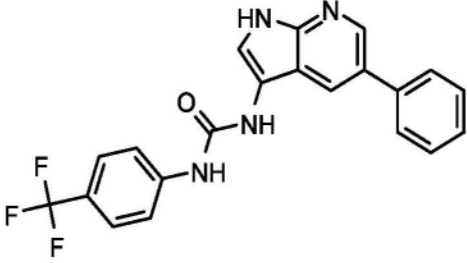
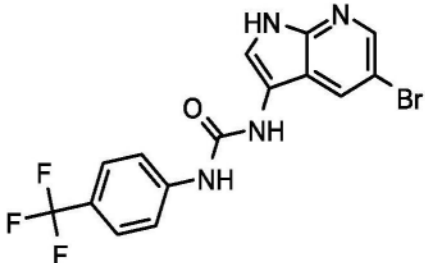
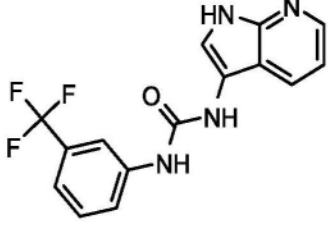
(54) 发明名称
用于治疗与STING活性有关的疾病的化合物和组合物

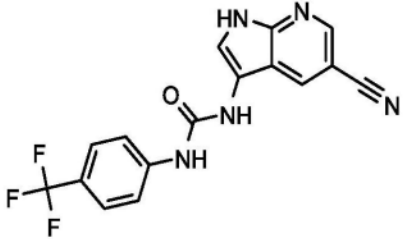
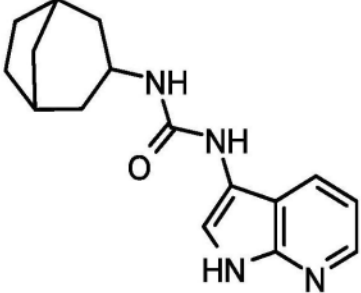
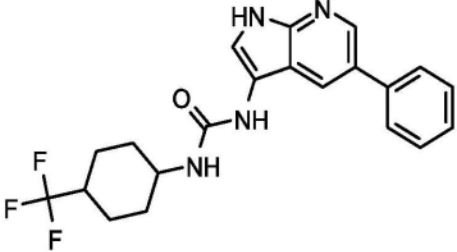
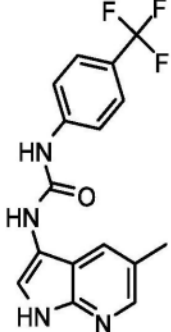
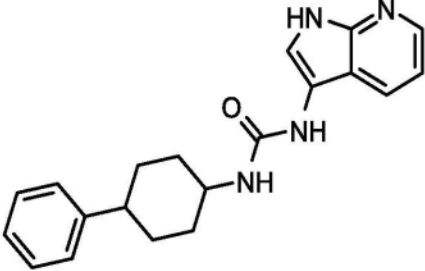
(57) 摘要
本发明提供了抑制(例如拮抗)干扰素基因刺激物(STING)的化学实体(例如化合物或该化合物的药学上可接受的盐和/或水合物和/或共晶体和/或药物组合)。所述化学实体可用于例如治疗其中STING激活(例如,STING信号转导)增加(例如,过度)导致对象(例如人)的病状、疾病或病症(例如癌症)的病态/或症状和/或进展的病状、疾病或病症。本发明还提供了包含该化学实体的组合物以及使用和制备该组合物的方法。

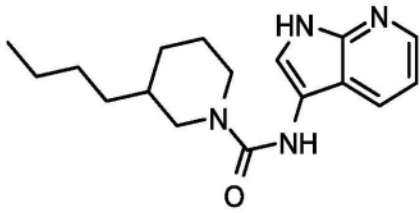
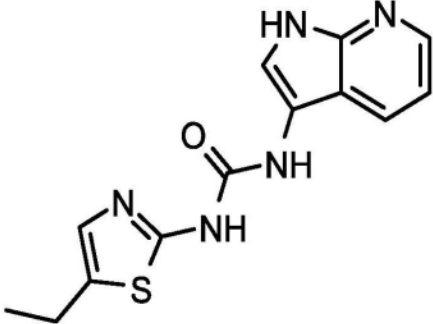
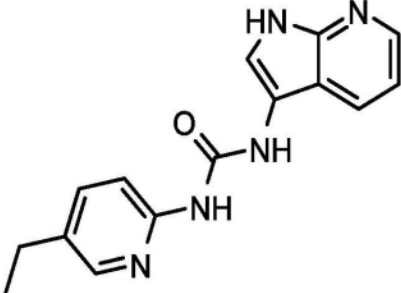
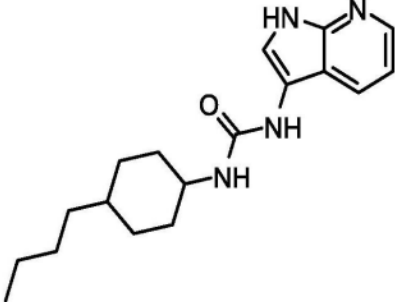
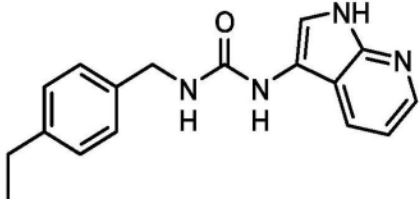
CN 112823036 B

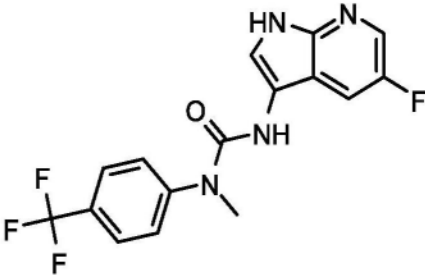
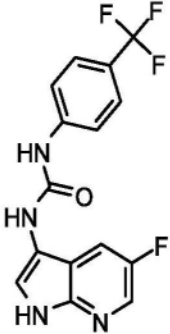
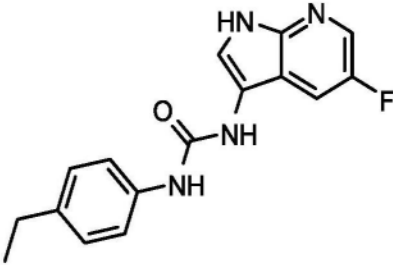
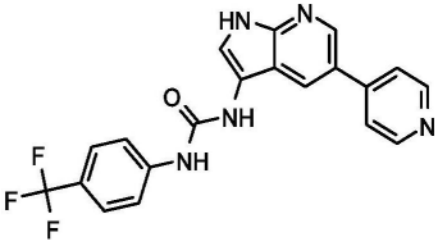
1. 一种选自以下的化合物:

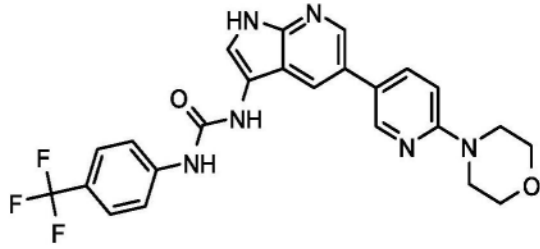
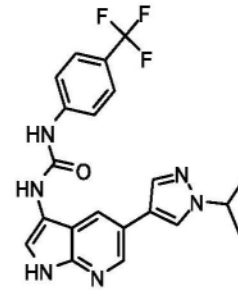
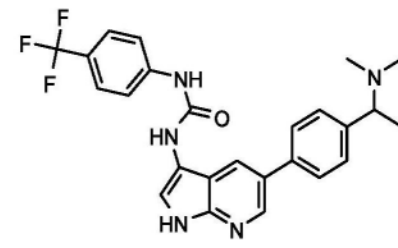
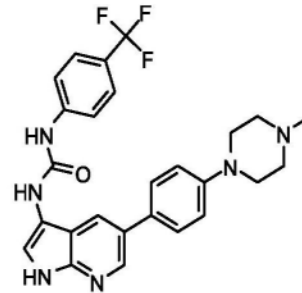
化合物#	最终结构
115	
116	
132	
133	
135	

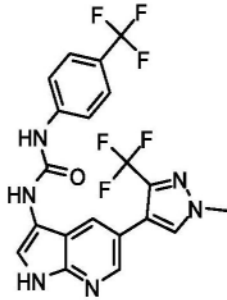
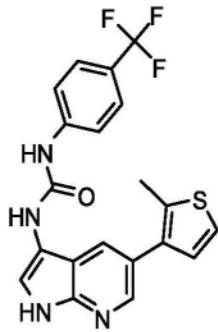
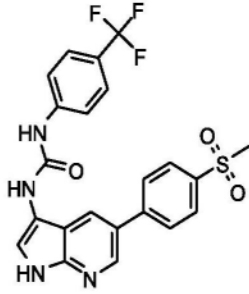
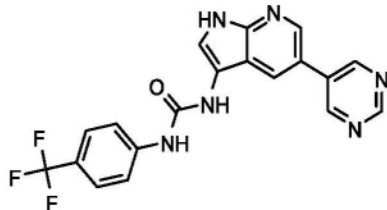
136	
138	
143	
147	
150	

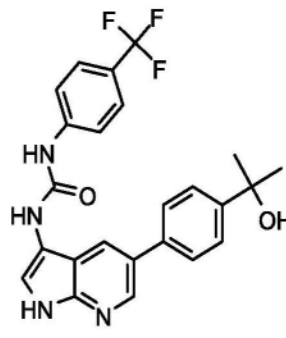
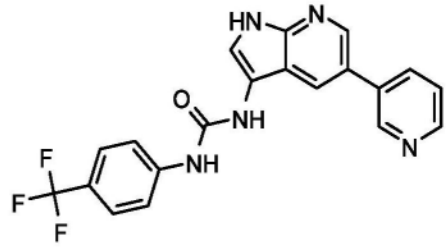
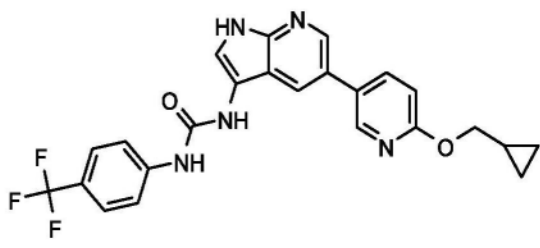
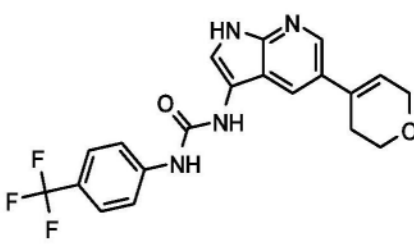
151	 <chem>N#CC1=CC=C2C(=N1)C(=NC2)NC(=O)NC3=CC=C(C=C3)C(F)(F)F</chem>
160	 <chem>C12CC3CC1CC2N3C(=O)NC4C5C6C7C8C6C5C4N7</chem>
162	 <chem>N#CC1=CC=C2C(=N1)C(=NC2)C3=CC=CC=C3NC(=O)NC4=CC=C(C=C4)C(F)(F)F</chem>
163	 <chem>Cc1c[nH]2c[nH]1c2NC(=O)NC3=CC=C(C=C3)C(F)(F)F</chem>
166	 <chem>C1=CC=CC=C1C2=CC=CC=C2N2C(=N1)C(=NC2)NC(=O)NC3=CC=CC=C3</chem>

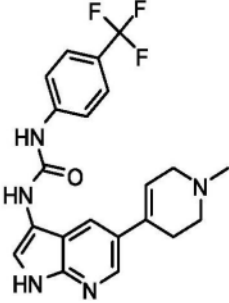
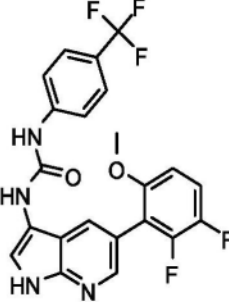
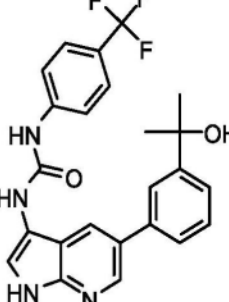
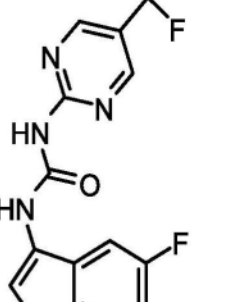
167	 <chem>CCCC1CCN(C1)C(=O)NN2C=CN=C2</chem>
168	 <chem>CC1=CN=C(S1)NN2C=CN=C2</chem>
169	 <chem>CC1=CC=NC=C1NN2C=CN=C2</chem>
170	 <chem>CCCC1CCN(CC1)NN2C=CN=C2</chem>
171	 <chem>CC1=CC=C(C=C1)NCC(=O)NN2C=CN=C2</chem>

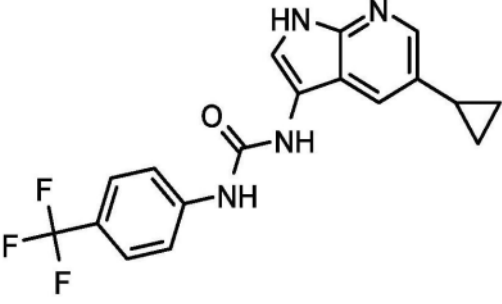
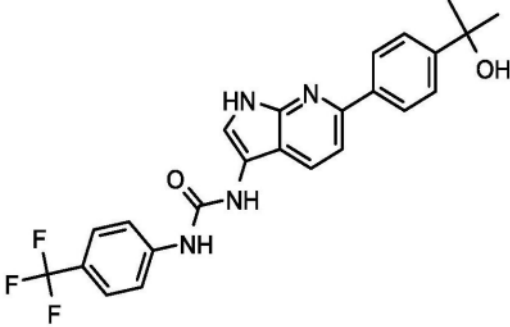
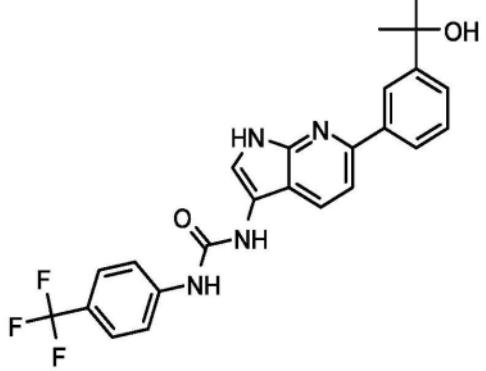
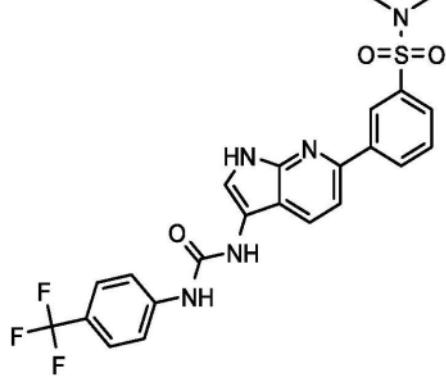
172	 <chem>CN(C(=O)Nc1c[nH]c2cc(F)cn12)c3ccc(C(F)(F)F)cc3</chem>
173	 <chem>CN(C(=O)Nc1c[nH]c2cc(F)cn12)C(=O)Nc3ccc(C(F)(F)F)cc3</chem>
174	 <chem>CCc1ccc(NC(=O)Nc2c[nH]c3cc(F)cn23)cc1</chem>
185	 <chem>CN(C(=O)Nc1c[nH]c2cc(F)cn12)c3ccc(C(F)(F)F)cc3c4ccncc4</chem>

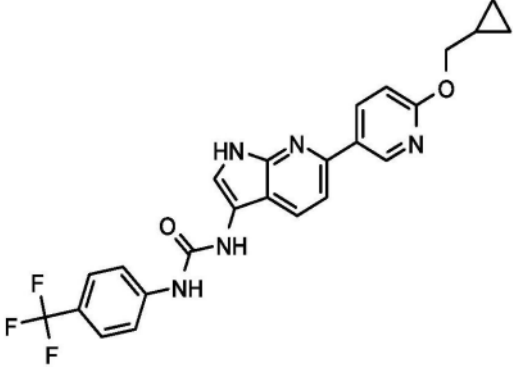
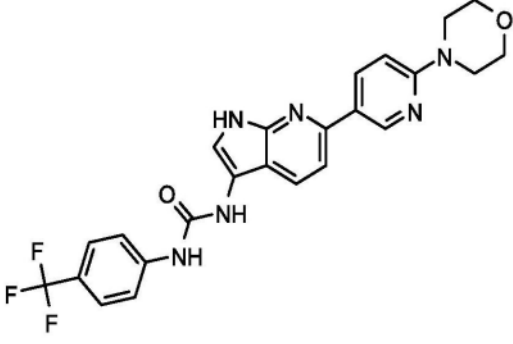
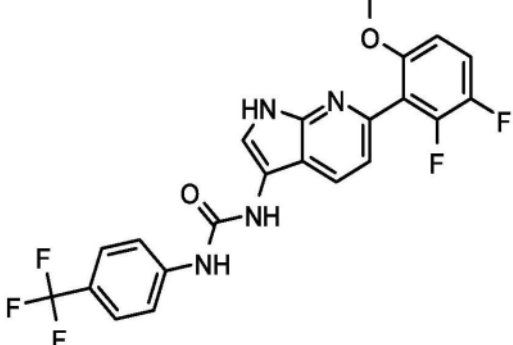
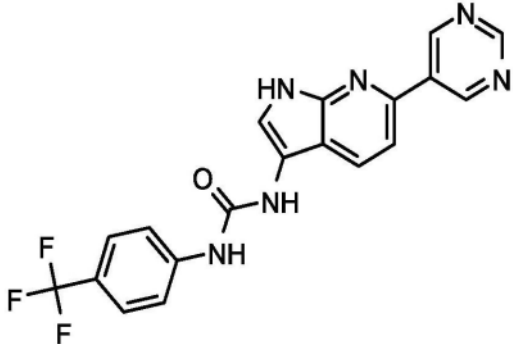
188	 <chem>Cc1ccc(NC(=O)Nc2cnc3c(N)ncnc23)cc1N1CCOCC1</chem>
193	 <chem>CC(C)N1C=CN=C1c2cnc3c(N)ncnc23C(=O)Nc4ccc(C(F)(F)F)cc4</chem>
196	 <chem>CC(C)N(C)C1=CC=C(C=C1)c2cnc3c(N)ncnc23C(=O)Nc4ccc(C(F)(F)F)cc4</chem>
197	 <chem>CN1CCN(C1)c2ccc(cc2)c3cnc4c(N)ncnc34C(=O)Nc5ccc(C(F)(F)F)cc5</chem>

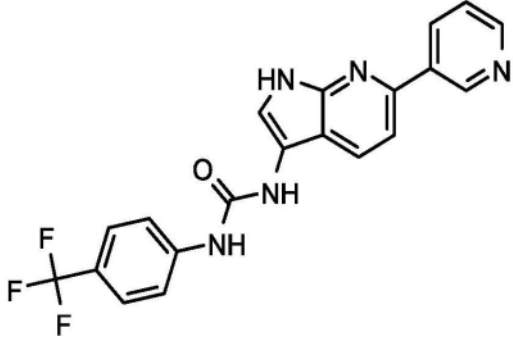
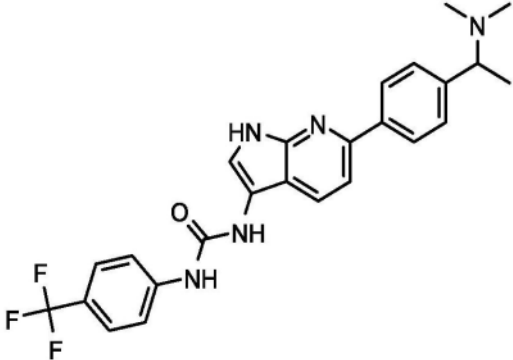
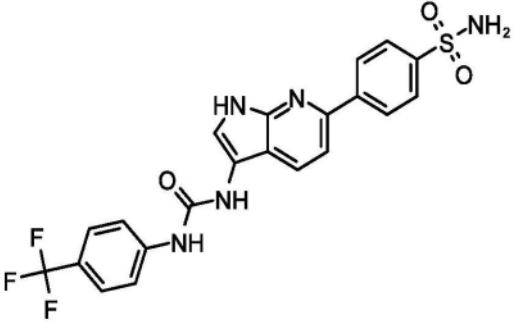
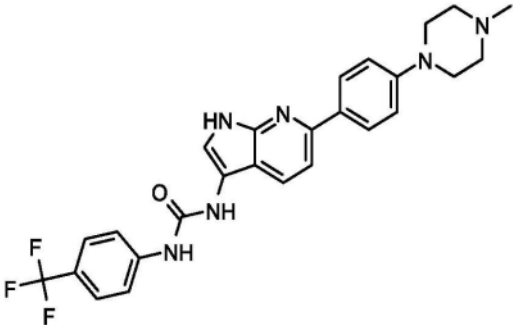
198	
200	
207	
208	

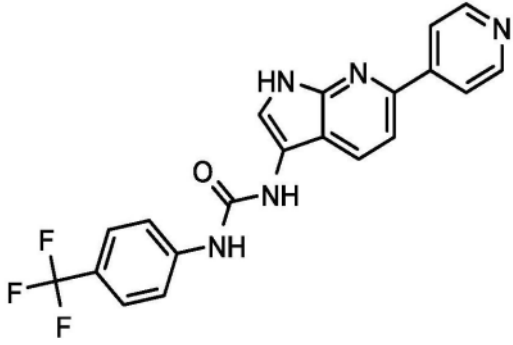
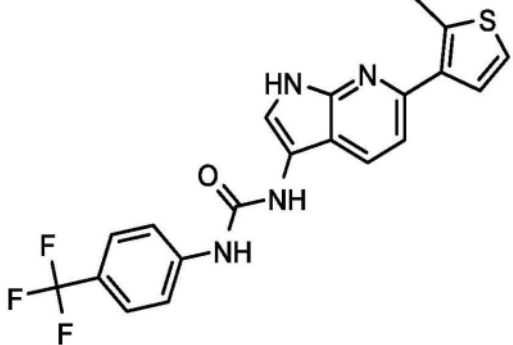
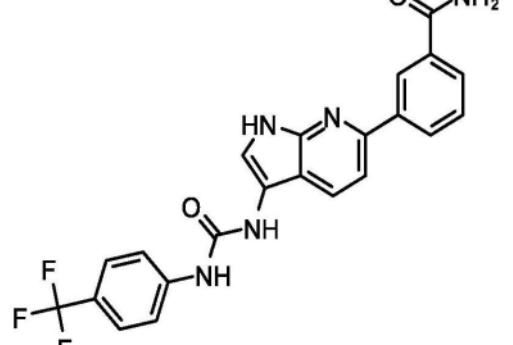
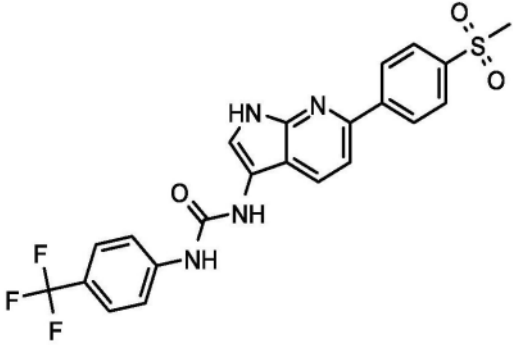
209	
210	
211	
212	

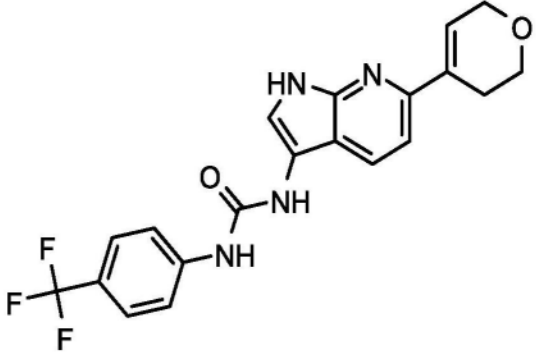
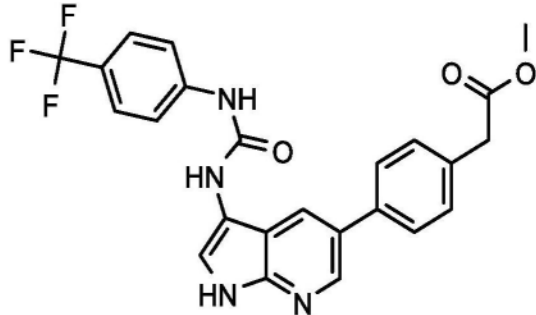
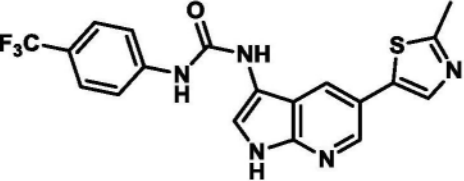
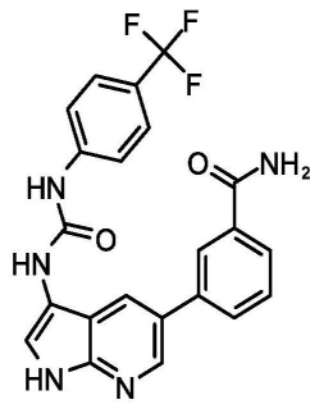
213	
214	
215	
216	

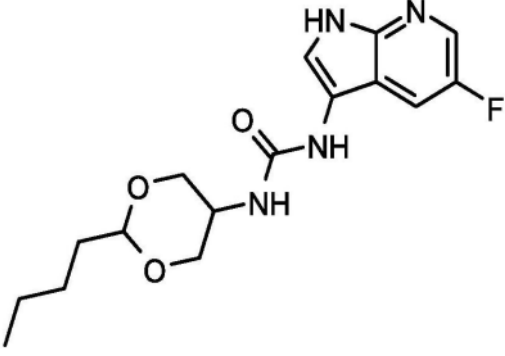
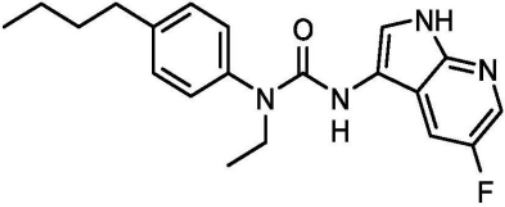
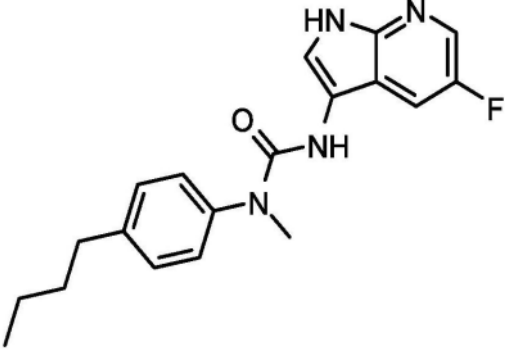
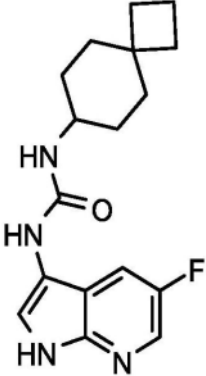
217	 <chem>CC1(C)CC1c2cnc3c2c[nH]3NC(=O)Nc4ccc(C(F)(F)F)cc4</chem>
218	 <chem>CC(C)(C)c1ccc(O)cc1Oc2cnc3c2c[nH]3NC(=O)Nc4ccc(C(F)(F)F)cc4</chem>
219	 <chem>CC(C)(C)c1ccc(O)cc1Oc2cnc3c2c[nH]3NC(=O)Nc4ccc(C(F)(F)F)cc4</chem>
220	 <chem>CN(C)S(=O)(=O)c1ccc(Oc2cnc3c2c[nH]3NC(=O)Nc4ccc(C(F)(F)F)cc4)cc1</chem>

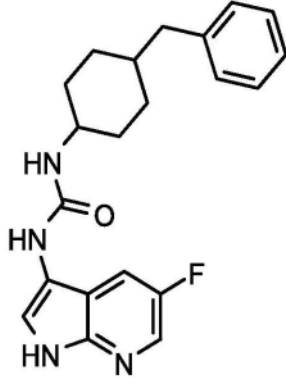
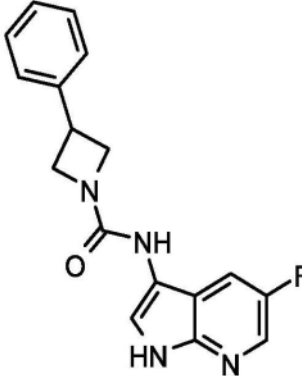
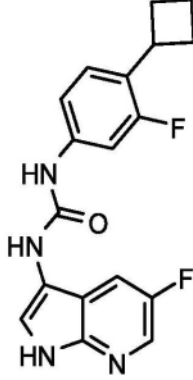
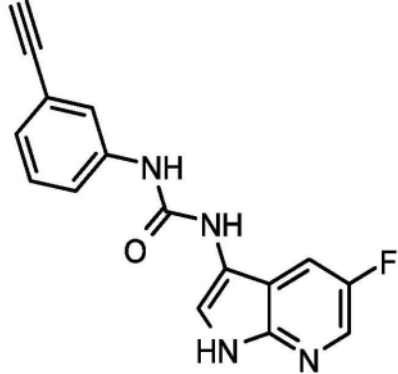
221	 <chem>COc1ccc(cc1N2C=CN3C=CC=C3N2)c4ccccc4N(C(F)(F)F)F</chem>
222	 <chem>C1CCN(C1)c2ccc(cc2N3C=CN4C=CC=C4N3)c5ccccc5N(C(F)(F)F)F</chem>
223	 <chem>COc1cc(F)c(F)cc1Oc2ccc(cc2N3C=CN4C=CC=C4N3)c5ccccc5N(C(F)(F)F)F</chem>
224	 <chem>c1ccc(cc1N2C=CN3C=CC=C3N2)c4ccccc4N(C(F)(F)F)F</chem>

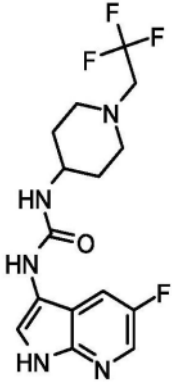
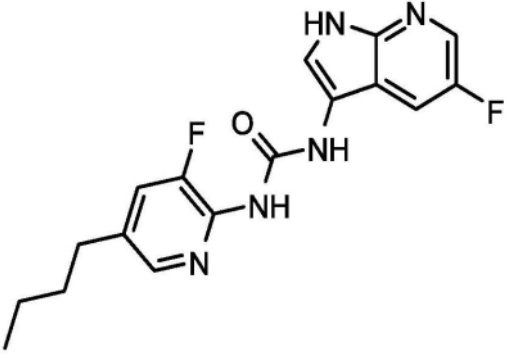
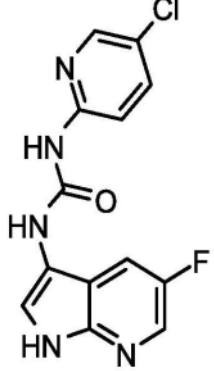
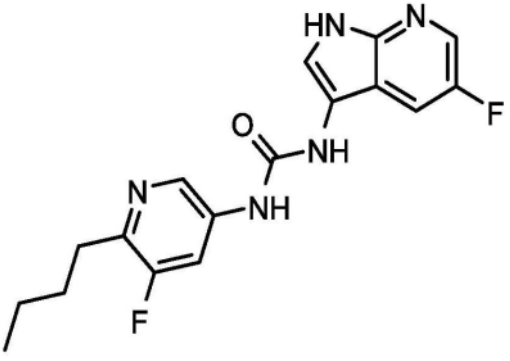
225	
226	
227	
228	

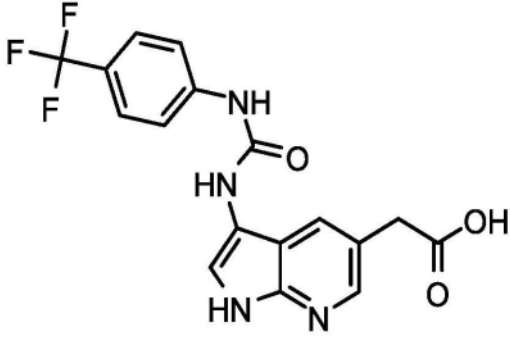
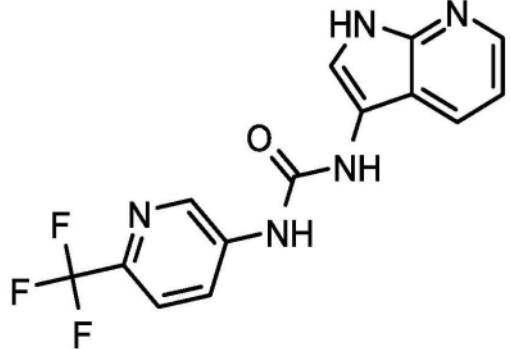
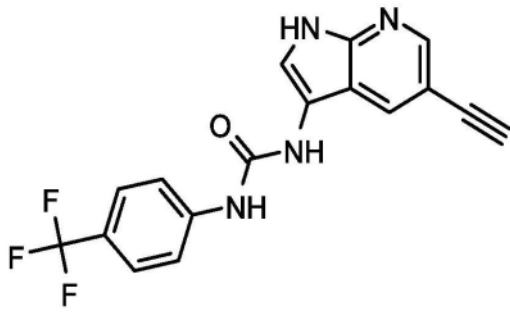
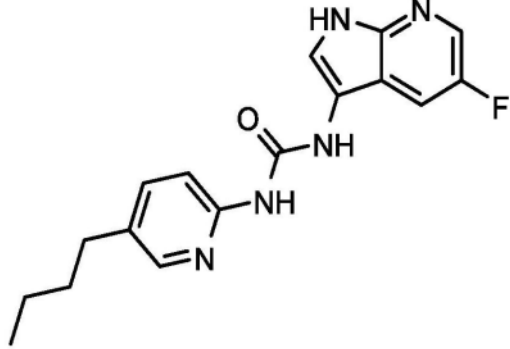
229	 <chem>Cc1nc2c(ncn2c1-c1cccnc1)NC(=O)Nc3ccc(C(F)(F)F)cc3</chem>
230	 <chem>Cc1csc(C1=CN2C=CN(C2)C1)C1=CC=C(C1)NC(=O)Nc2ccc(C(F)(F)F)cc2</chem>
231	 <chem>NC(=O)c1ccc(C1=CN2C=CN(C2)C1)cc1NC(=O)Nc2ccc(C(F)(F)F)cc2</chem>
232	 <chem>COS(=O)(=O)c1ccc(C1=CN2C=CN(C2)C1)cc1NC(=O)Nc2ccc(C(F)(F)F)cc2</chem>

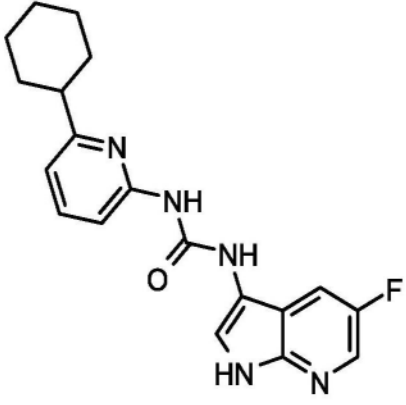
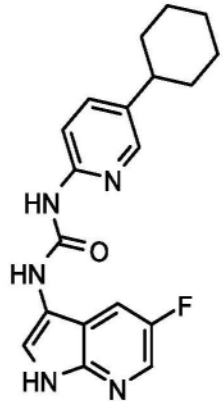
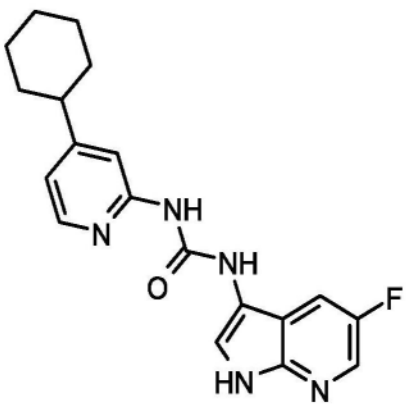
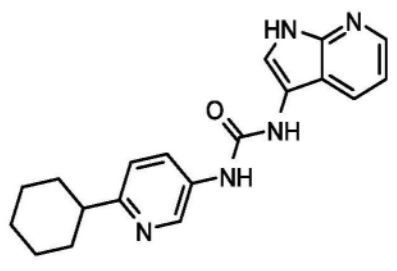
233	 <p>Chemical structure 233: A benzimidazole ring system with a morpholine group at the 2-position and a trifluoromethylamino group at the 4-position.</p>
241	 <p>Chemical structure 241: A benzimidazole ring system with a trifluoromethylamino group at the 4-position and a (4-methoxyphenyl)methyl group at the 6-position.</p>
242	 <p>Chemical structure 242: A benzimidazole ring system with a trifluoromethylamino group at the 4-position and a 2-methylthiazol-5-yl group at the 6-position.</p>
243	 <p>Chemical structure 243: A benzimidazole ring system with a trifluoromethylamino group at the 4-position and an acetamido group at the 6-position.</p>

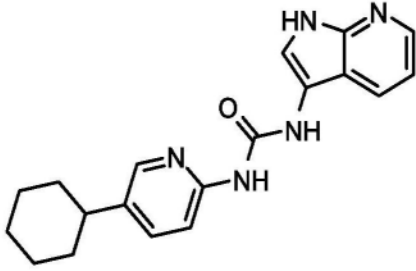
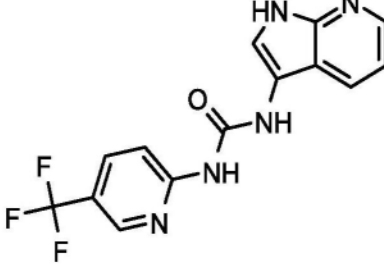
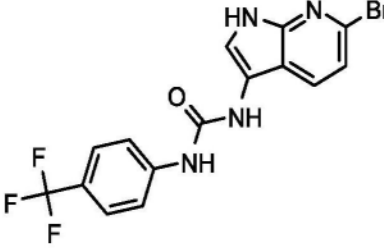
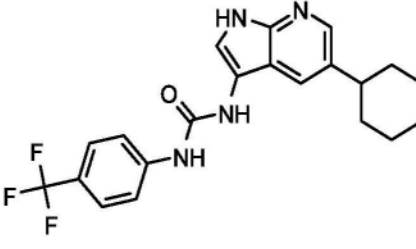
244	 <chem>CCCC1OCC(NC(=O)Nc2c[nH]c3cc(F)cn23)CO1</chem>
245	 <chem>CCCC1=CC=C(N(C)C(=O)Nc2c[nH]c3cc(F)cn23)C=C1</chem>
246	 <chem>CCCC1=CC=C(N(C)C(=O)Nc2c[nH]c3cc(F)cn23)C=C1</chem>
247	 <chem>CC12CCC3C(C1)CC4C(C2)C(C3)C4C(=O)Nc5c[nH]c6cc(F)cn56</chem>

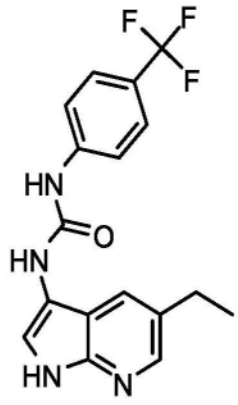
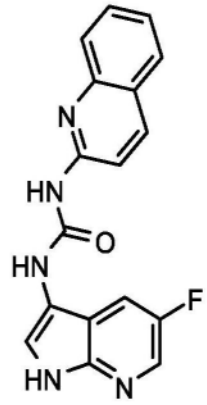
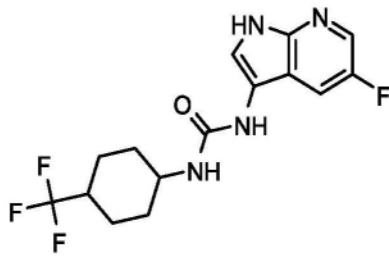
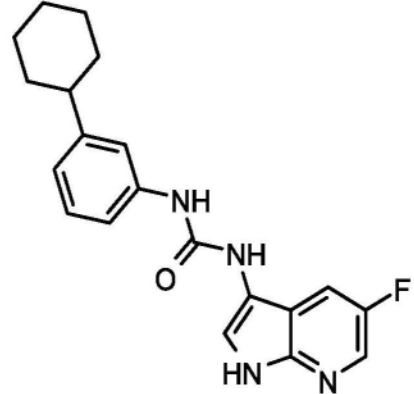
248	 <chem>O=C1NC2=CN3C(=N1)C=C(C2)N3C4CCCCC4Cc5ccccc5</chem>
249	 <chem>O=C1NC2=CN3C(=N1)C=C(C2)N3C4CCCN4Cc5ccccc5</chem>
250	 <chem>O=C1NC2=CN3C(=N1)C=C(C2)N3C4=CC=C(C=C4)C(F)C5CC45</chem>
251	 <chem>O=C1NC2=CN3C(=N1)C=C(C2)N3C4=CC=C(C=C4)C#C</chem>

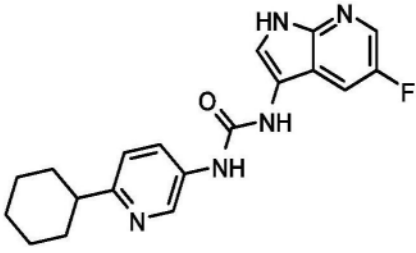
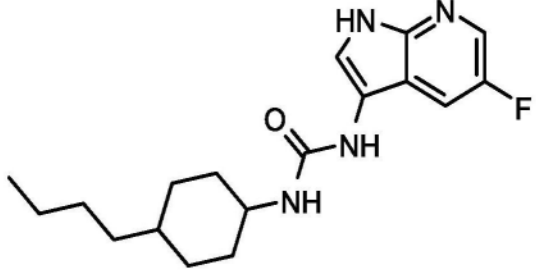
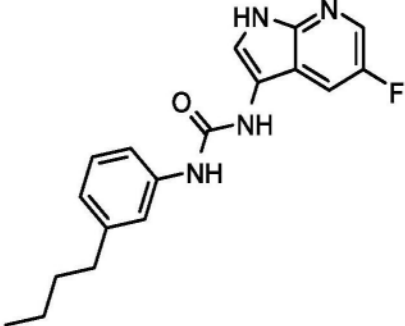
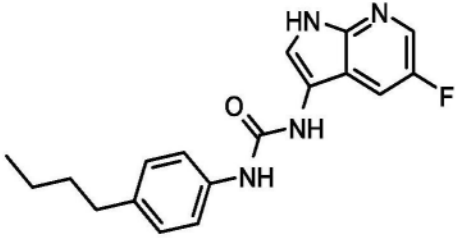
252	 <chem>CC1(C(F)(F)F)NCC1NC(=O)Nc2c[nH]c3cc(F)cn23</chem>
253	 <chem>CCCC1=CN=C(C=C1)C(F)=N2C(=O)N2Nc3c[nH]c4cc(F)cn34</chem>
254	 <chem>Clc1ccncc1C(=O)N2Nc3c[nH]c4cc(F)cn34</chem>
255	 <chem>CCCC1=CN=C(C=C1)C(F)=N2C(=O)N2Nc3c[nH]c4cc(F)cn34</chem>

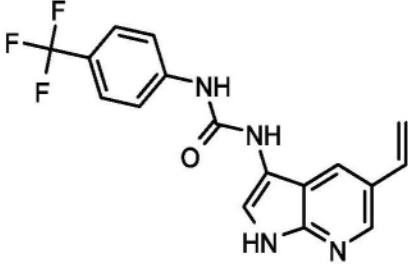
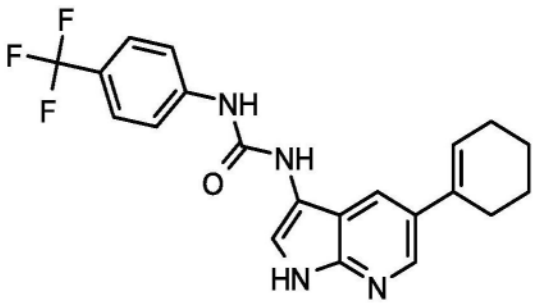
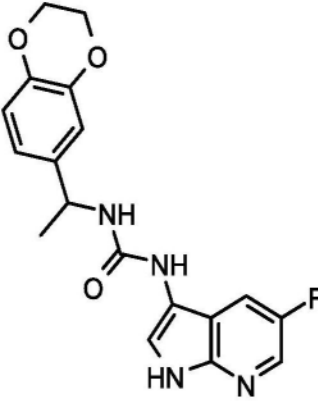
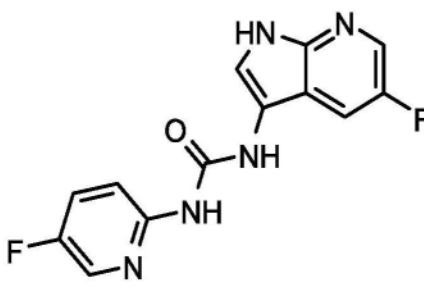
256	 <chem>CC(=O)Nc1c[nH]c2cc(C(=O)O)cn12Nc3ccc(C(F)(F)F)cc3</chem>
257	 <chem>CC(=O)Nc1c[nH]c2cc3ccncc3n12Nc4cc(C(F)(F)F)cn4</chem>
258	 <chem>CC(=O)Nc1c[nH]c2cc(C#C)cn12Nc3ccc(C(F)(F)F)cc3</chem>
259	 <chem>CCCC1=CN=CC=C1NC(=O)Nc2c[nH]c3cc(F)cn23</chem>

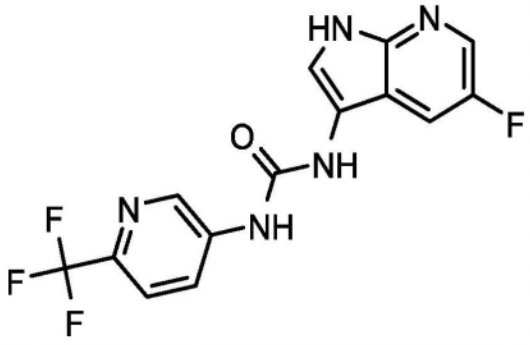
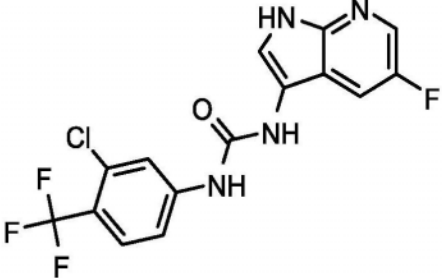
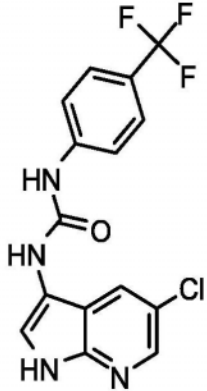
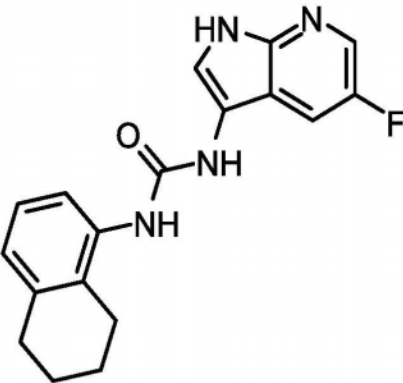
260	
261	
262	
263	

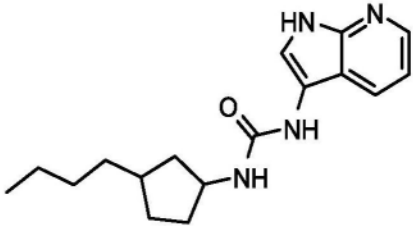
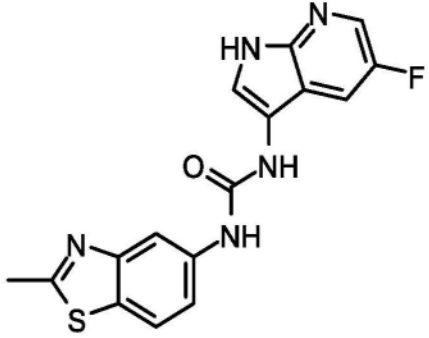
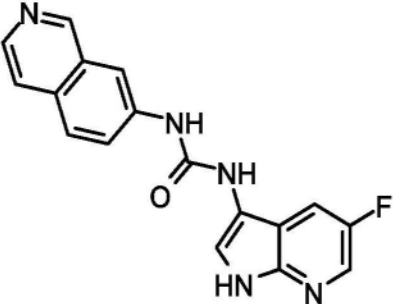
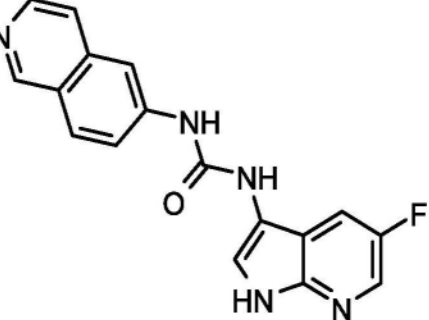
264	
265	
266	
267	

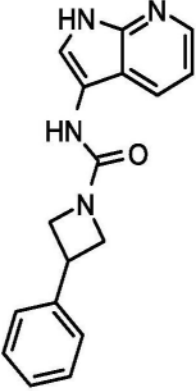
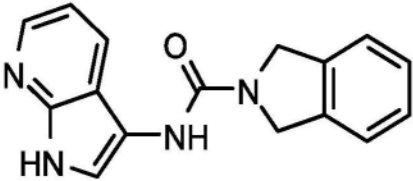
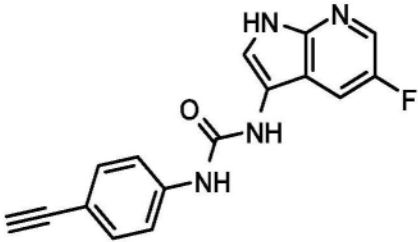
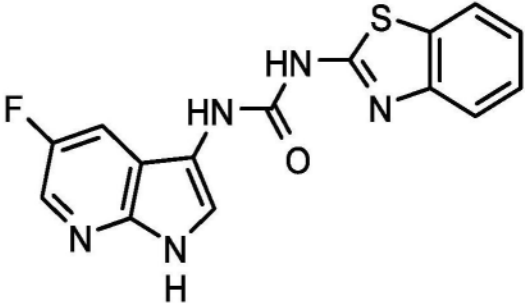
268	 <chem>CCc1nc2c(c1)ncn2C(=O)Nc3ccc(C(F)(F)F)cc3</chem>
269	 <chem>Fc1nc2c(c1)ncn2C(=O)Nc3ccc4c5ccccc4n35</chem>
270	 <chem>CC1(C(F)(F)F)CCCC1NC(=O)Nc2c3c(c1)ncn3C(=O)Nc4ccc(F)cc4</chem>
271	 <chem>C1CCCCC1c2ccc(NC(=O)Nc3c4c(c1)ncn4C(=O)Nc5ccc(F)cc5)cc2</chem>

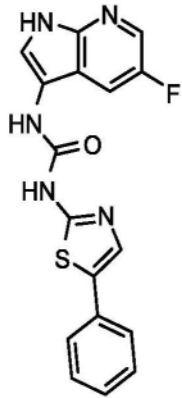
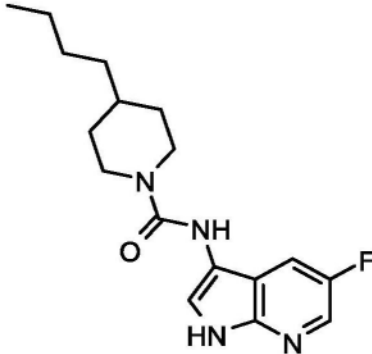
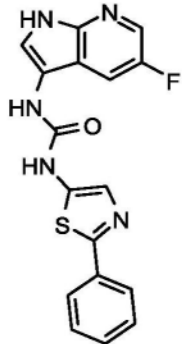
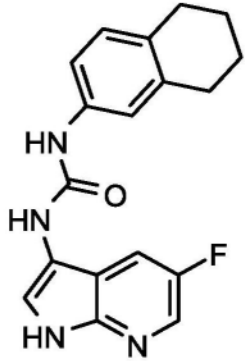
272	 <chem>CCCC1=CC=C(C=C1)NC(=O)Nc2c[nH]c3cc(F)cn23</chem>
273	 <chem>CCCC1CCCCC1NC(=O)Nc2c[nH]c3cc(F)cn23</chem>
274	 <chem>CCCC1=CC=C(C=C1)NC(=O)Nc2c[nH]c3cc(F)cn23</chem>
275	 <chem>CCCC1=CC=C(C=C1)NC(=O)Nc2c[nH]c3cc(F)cn23</chem>

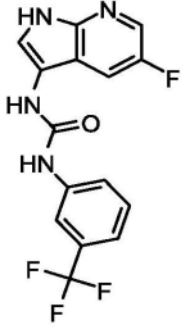
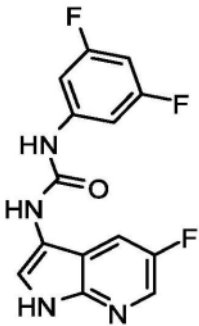
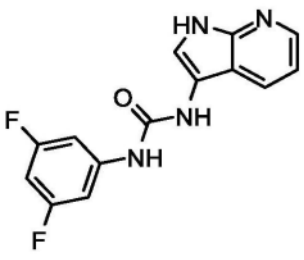
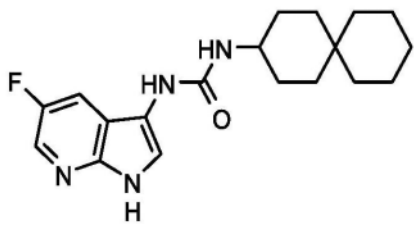
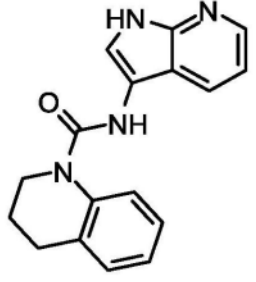
276	 <chem>C=CC1=CN2C(=N1)C(=O)N2NC3=CC=C(C(F)(F)F)C3</chem>
277	 <chem>C1=CCCCC1C2=CN3C(=N2)C(=O)N3NC4=CC=C(C(F)(F)F)C4</chem>
279	 <chem>CC(NC(=O)N1=CN2C(=N1)C(F)=CN2)C3=CC=C(C4=CCOC4)C3</chem>
280	 <chem>Fc1cnc(NC(=O)N2=CN3C(=N2)C(F)=CN3)c1</chem>

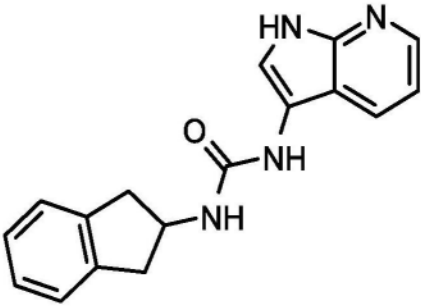
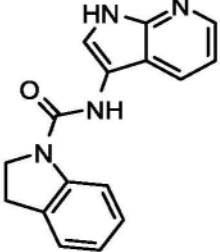
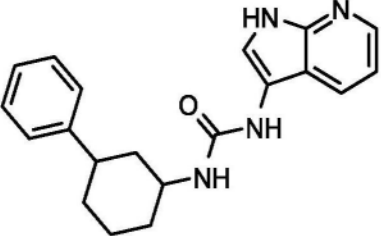
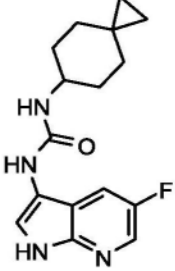
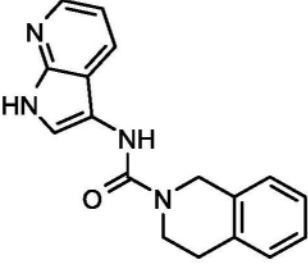
281	 <p>Chemical structure 281: A pyridine ring substituted with a trifluoromethyl group and an NH group, connected via an amide bond to a fused pyridine-imidazole system with a fluorine atom.</p>
282	 <p>Chemical structure 282: A benzene ring substituted with a trifluoromethyl group, a chlorine atom, and an NH group, connected via an amide bond to a fused pyridine-imidazole system with a fluorine atom.</p>
283	 <p>Chemical structure 283: A benzene ring substituted with a trifluoromethyl group and an NH group, connected via an amide bond to a fused pyridine-imidazole system with a chlorine atom.</p>
284	 <p>Chemical structure 284: A benzene ring fused to a seven-membered ring, substituted with an NH group, connected via an amide bond to a fused pyridine-imidazole system with a fluorine atom.</p>

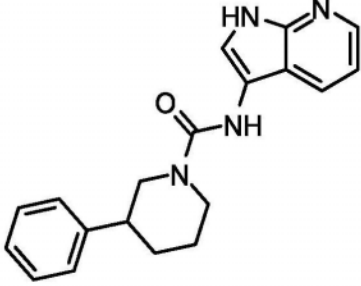
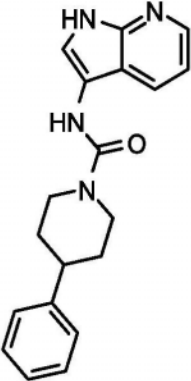
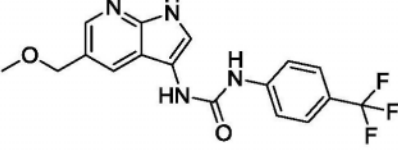
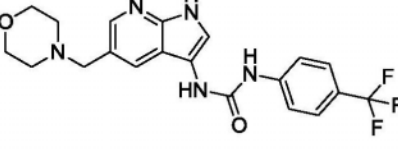
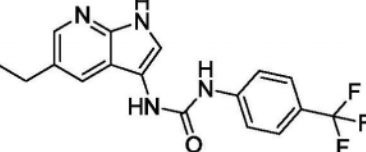
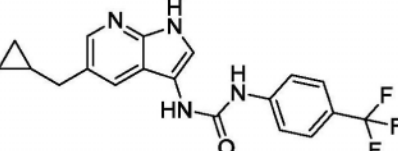
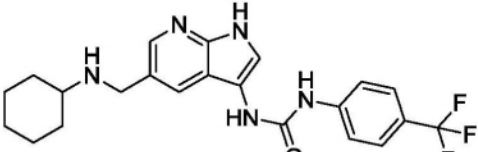
285	 <p>Chemical structure 285: A cyclopentane ring substituted with a propyl group and an NH group. The NH group is connected via a carbonyl bridge to a fused indole-pyridine system.</p>
286	 <p>Chemical structure 286: A benzothiazole ring substituted with a methyl group and an NH group. The NH group is connected via a carbonyl bridge to a fluorinated indole-pyridine system.</p>
287	 <p>Chemical structure 287: A benzimidazole ring substituted with an NH group. The NH group is connected via a carbonyl bridge to a fluorinated indole-pyridine system.</p>
288	 <p>Chemical structure 288: A benzimidazole ring substituted with an NH group. The NH group is connected via a carbonyl bridge to a fluorinated indole-pyridine system.</p>

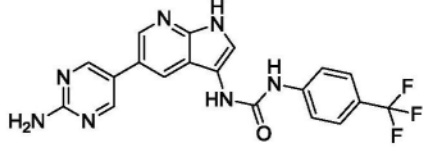
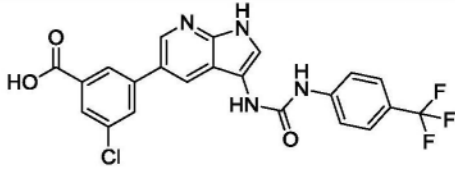
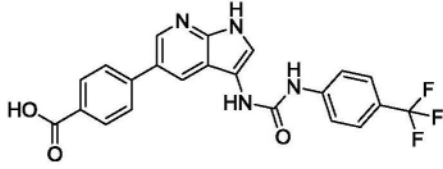
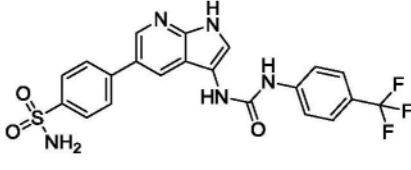
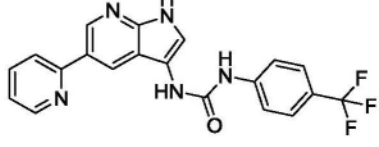
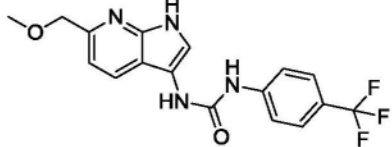
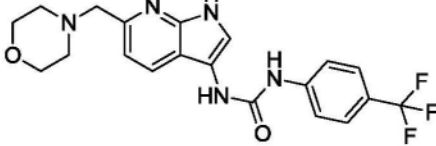
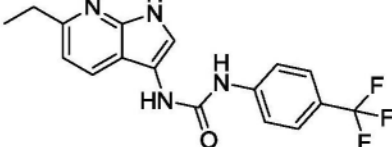
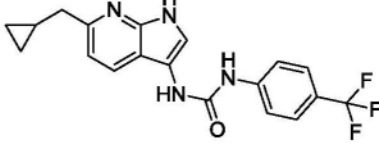
289	 <chem>C1=CN2C(=N1)C=CC2NC(=O)N3CC(C3)c4ccccc4</chem>
290	 <chem>C1=CN2C(=N1)C=CC2NC(=O)N3Cc4ccccc43</chem>
291	 <chem>C#Cc1ccc(NC(=O)NC2=CN3C=CC(=N3)C=C2F)cc1</chem>
292	 <chem>Fc1ccc2c(c1)c3c[nH]c3n2NC(=O)Nc4nc5ccccc45S</chem>

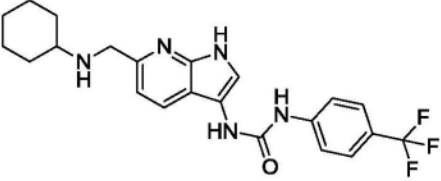
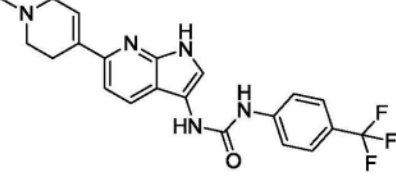
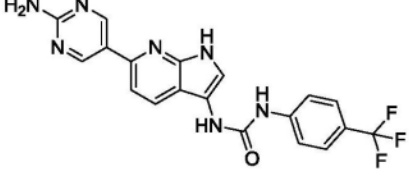
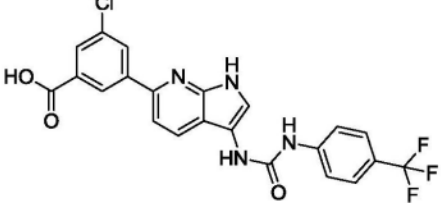
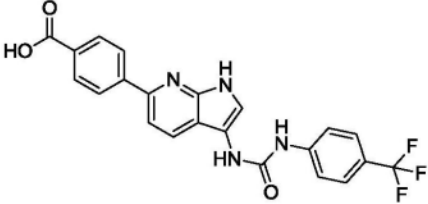
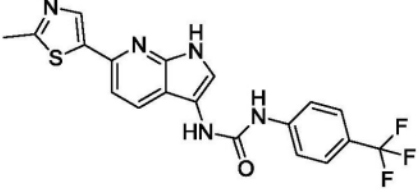
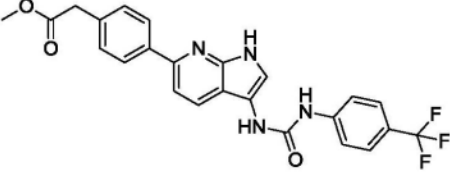
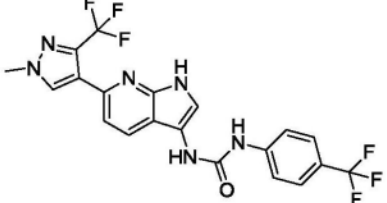
293	
294	
295	
296	

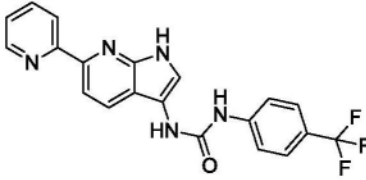
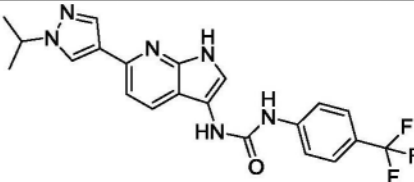
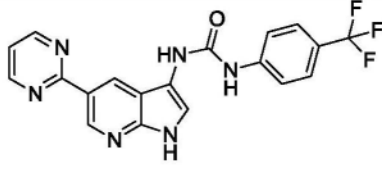
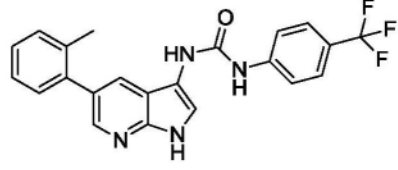
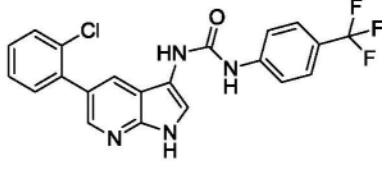
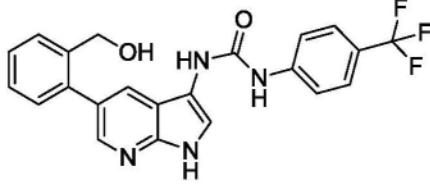
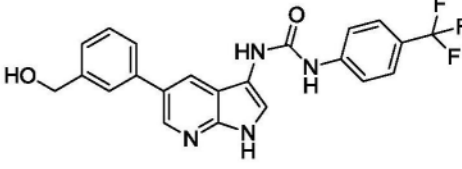
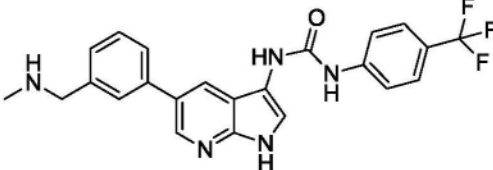
297	 <chem>Fc1cn2c(c1)ncn2NC(=O)Nc3ccc(C(F)(F)F)cc3</chem>
298	 <chem>Fc1cn2c(c1)ncn2NC(=O)Nc3cc(F)c(F)cc3</chem>
299	 <chem>Fc1cn2c(c1)ncn2NC(=O)Nc3cc(F)c(F)cc3NC(=O)Nc4cn5c(c4)ncn5</chem>
300	 <chem>Fc1cn2c(c1)ncn2NC(=O)Nc3c4ccccc34</chem>
301	 <chem>Fc1cn2c(c1)ncn2NC(=O)Nc3cnc4ccccc34</chem>

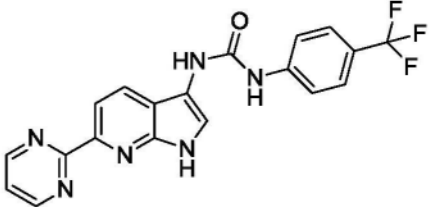
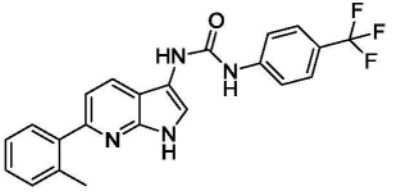
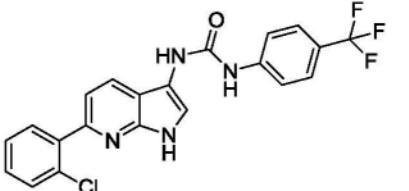
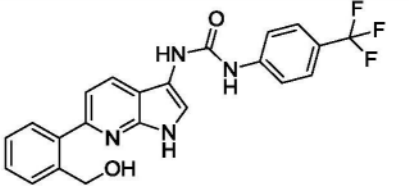
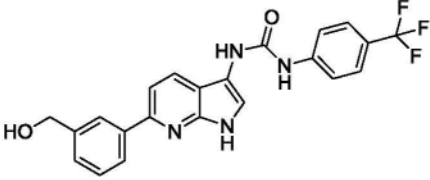
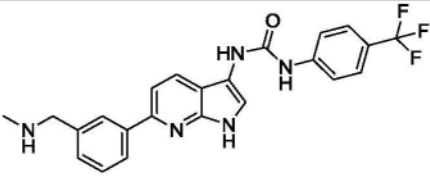
302	 <chem>C1CNc2ccccc12NC(=O)Nc3c[nH]c4cccnc34</chem>
303	 <chem>C1CNc2ccccc12NC(=O)Nc3c[nH]c4cccnc34</chem>
304	 <chem>C1CNc2ccccc12NC(=O)Nc3c[nH]c4cccnc34</chem>
305	 <chem>C1CNc2ccccc12NC(=O)Nc3c[nH]c4cc(F)nc34</chem>
306	 <chem>C1CNc2ccccc12NC(=O)Nc3c[nH]c4cccnc34</chem>

307	
308	
338	
339	
340	
341	
342	

343	
344	
345	
346	
347	
356	
357	
358	
359	

360	
361	
362	
363	
364	
365	
366	
367	

368	 <chem>C1=CN2C(=N1)C=C(C=C2N)C3=CC=CC=C3N4C=CC=CC4N(C5=CC=CC=C5F)(C5=CC=CC=C5F)C(=O)N5C=CC=CC5</chem>
369	 <chem>CC(C)N1C=CN1C2=CC=C(C=C2N)C3=CC=CC=C3N4C=CC=CC4N(C5=CC=CC=C5F)(C5=CC=CC=C5F)C(=O)N6C=CC=CC6</chem>
370	 <chem>C1=CN2C(=N1)C=C(C=C2N)C3=CC=CC=C3N4C=CC=CC4N(C5=CC=CC=C5F)(C5=CC=CC=C5F)C(=O)N6C=CC=CC6</chem>
371	 <chem>CC1=CC=C(C=C1)C2=CC=C(C=C2N)C3=CC=CC=C3N4C=CC=CC4N(C5=CC=CC=C5F)(C5=CC=CC=C5F)C(=O)N6C=CC=CC6</chem>
372	 <chem>ClC1=CC=C(C=C1)C2=CC=C(C=C2N)C3=CC=CC=C3N4C=CC=CC4N(C5=CC=CC=C5F)(C5=CC=CC=C5F)C(=O)N6C=CC=CC6</chem>
373	 <chem>OC1=CC=C(C=C1)C2=CC=C(C=C2N)C3=CC=CC=C3N4C=CC=CC4N(C5=CC=CC=C5F)(C5=CC=CC=C5F)C(=O)N6C=CC=CC6</chem>
374	 <chem>OC1=CC=C(C=C1)C2=CC=C(C=C2N)C3=CC=CC=C3N4C=CC=CC4N(C5=CC=CC=C5F)(C5=CC=CC=C5F)C(=O)N6C=CC=CC6</chem>
375	 <chem>CN1=CC=C(C=C1)C2=CC=C(C=C2N)C3=CC=CC=C3N4C=CC=CC4N(C5=CC=CC=C5F)(C5=CC=CC=C5F)C(=O)N6C=CC=CC6</chem>

382	
383	
384	
385	
386	
387	

或其药学上可接受的盐。

2. 一种药物组合物,其包含如权利要求1所述的化合物和一种或多种药学上可接受的赋形剂。

3. 如权利要求1所述的化合物在制备用于抑制STING活性的药物中的应用。

4. 如权利要求3所述的应用,其中,所述抑制包括拮抗STING。

5. 如权利要求3所述的应用,所述应用在体外进行。

6. 如权利要求5所述的应用,其中,所述应用包括使包含一种或多种包含STING的细胞的样品与所述化合物接触。

7. 如权利要求6所述的应用,其中,所述一种或多种包含STING的细胞是一种或多种癌细胞。

8. 如权利要求6所述的应用,其中,所述样品还包含一种或多种癌细胞,所述癌选自:黑

色素瘤,子宫颈癌,乳腺癌,卵巢癌,前列腺癌,睾丸癌,尿路上皮癌,膀胱癌,非小细胞肺癌,小细胞肺癌,肉瘤,结直肠腺癌,胃肠道间质瘤,胃食管癌,结肠直肠癌,胰腺癌,肾癌,肝细胞癌,恶性间皮瘤,白血病,淋巴瘤,骨髓增生异常综合征,多发性骨髓瘤,移行细胞癌,神经母细胞瘤,浆细胞瘤,维尔姆斯瘤或肝细胞恶性肿瘤。

9. 如权利要求1所述的化合物在制备用于治疗其中增加的STING信号转导导致疾病的病理和/或症状和/或进展的疾病的药物中的应用。

10. 如权利要求1所述的化合物在制备用于治疗与STING有关的疾病、病症或病状的药物中的应用。

11. 如权利要求10所述的应用,其中,所述疾病、病症或病状选自:I型干扰素病,艾卡迪—古蒂雷斯综合征(AGS),遗传形式的狼疮,炎症相关病症和类风湿性关节炎。

12. 如权利要求11所述的应用,其中,所述疾病、病症或病状是I型干扰素病。

13. 权利要求12所述的应用,其中,所述I型干扰素病是婴儿期发作的STING相关血管病(SAVI)。

14. 如权利要求11所述的应用,其中,所述疾病、病症或病状是艾卡迪—古蒂雷斯综合征(AGS)。

15. 如权利要求11所述的应用,其中,所述疾病、病症或病状是遗传形式的狼疮。

16. 如权利要求11所述的应用,其中,所述疾病、病症或病状是炎症相关的病症。

17. 如权利要求16所述的应用,其中,所述与炎症相关的病症是系统性红斑狼疮。

18. 如权利要求3-17中任一项所述的应用,其中所述应用还包括鉴别对象。

用于治疗与STING活性有关的疾病的化合物和组合物

[0001] 优先权声明

[0002] 本申请要求于2018年7月3日提交的美国临时申请62/693,768和2019年6月14日提交的美国临时申请62/861,825的权益,这些申请以其全部内容通过引用纳入本文。

技术领域

[0003] 本发明提供了抑制(例如拮抗)干扰素基因刺激物(STING)的化学实体(例如化合物或该化合物的药学上可接受的盐和/或水合物和/或共晶体和/或药物组合)。所述化学实体可用于例如治疗其中STING激活(例如,STING信号转导)增加(例如,过度)导致对象(例如人)的病状、疾病或病症(例如癌症)的病态/或症状和/或进展的病状、疾病或病症。本发明还提供了包含该化学实体的组合物以及使用和制备该组合物的方法。

背景技术

[0004] STING,也称为跨膜蛋白173(TMEM173)和MPYS/MITA/ERIS,是在人体中由TMEM173基因编码的蛋白。STING已显示在先天免疫中起作用。当细胞感染细胞内病原体(例如病毒,分枝杆菌和细胞内寄生虫)时,STING会诱导I型干扰素产生。由STING介导的I型干扰素以自分泌和旁分泌方式保护感染的细胞和附近细胞免受局部感染。

[0005] STING途径在介导胞质DNA的识别中至关重要。在这种情况下,STING是一种定位于内质网(ER)的跨膜蛋白,它充当由dsDNA结合后cGAS产生的2',3'环状GMP-AMP(以下简称cGAMP)的第二信使受体。此外,STING还可以用作细菌环状二核苷酸(CDN)和小分子激动剂的主要模式识别受体。内源性或原核CDN的识别通过STING的羧基末端结构域进行,面向细胞质并产生由STING同型二聚体形成的V形结合袋。配体诱导的STING激活会触发其重新定位到高尔基体,这是促进STING与TBK1相互作用必不可少的过程。反过来,这种蛋白质复合物通过转录因子IRF-3发出信号,从而诱导I型干扰素(IFN)和其他共同调节的抗病毒因子。此外,显示STING会触发NF- κ B和MAP激酶激活。信号转导启动后,STING迅速降解,这在终止炎症反应中很重要。

[0006] STING的过度激活与单基因自身炎症病症的子集有关,即所谓的I型干扰素病。这些疾病的例子包括称为婴儿期发作的STING相关血管病(SAVI)的临床综合征,它是由TMEM173(STING的基因名称)中的功能获得性突变引起的。此外,STING参与了艾卡迪-古蒂雷斯综合征(Aicardi-Goutières Syndrome,AGS)的发病机制和遗传形式的狼疮。与SAVI不同,在AGS中,核酸代谢失调是连续的先天免疫激活的基础。除了这些遗传疾病外,新出现的证据表明STING在一系列与炎症相关的疾病(如系统性红斑狼疮,类风湿性关节炎和癌症)中具有更普遍的致病作用。因此,对STING信号通路的基于小分子的药理干预在治疗多种疾病方面具有巨大潜力。

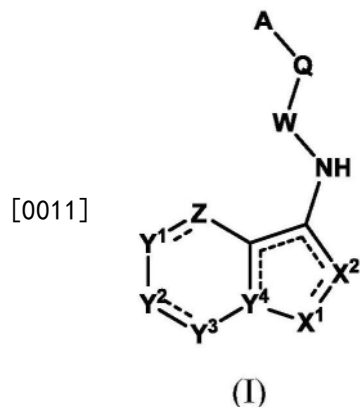
[0007] 发明概述

[0008] 本发明提供了抑制(例如拮抗)干扰素基因刺激物(STING)的化学实体(例如化合物或该化合物的药学上可接受的盐和/或水合物和/或共晶体和/或药物组合)。所述化学实

体可用于例如治疗其中STING激活(例如,STING信号转导)增加(例如,过度)导致对象(例如人)的病状、疾病或病症(例如癌症)的病态/或症状和/或进展的病状、疾病或病症。本发明还提供了包含该化学实体的组合物以及使用和制备该组合物的方法。

[0009] STING的“拮抗剂”包括在蛋白质水平上直接结合或修饰STING使得STING的活性降低的化合物,例如通过抑制、阻断或减弱激动剂介导的应答,改变分布或其他方式。STING拮抗剂包括干扰或抑制STING信号转导的化学实体。

[0010] 一方面,本发明提供了式(I)的化合物或其药学上可接受的盐:



[0012] 其中, X^1 、 X^2 、 Y^1 、 Y^2 、 Y^3 、 Y^4 、Z、W、Q和A如本文任何地方所定义。

[0013] 一方面,本发明提供了药物组合物,其包括本文所述的化学实体(例如,本文一般或具体描述的化合物或其药学上可接受的盐或包含其的组合物)和一种或多种药学上可接受的赋形剂。

[0014] 一方面,本发明提供了抑制(例如拮抗)STING活性的方法,包括使STING与本文所述的化学实体(例如本文一般或具体描述的化合物或其药学上可接受的盐或包含其的组合物)接触。方法包括体外方法,例如使包含一个或多个包含STING的细胞(例如先天免疫细胞,例如肥大细胞,巨噬细胞,树突状细胞(DC)和自然杀伤细胞)的样品与化学实体接触。方法还可以包括体内方法;例如,将化学实体给予患有疾病的对象(例如,人),所述疾病中STING信号转导增加(例如,过度)从而导致该疾病的病理和/或症状和/或进展。

[0015] 在一方面,本发明提供了治疗通过拮抗STING而改善的病状、疾病或病症的方法,其中,STING激活(例如,STING信号转导)增加(例如,过度)导致对象(例如,人)的病状、疾病或病症(例如癌症)的病态/或症状和/或进展。该方法包括向需要这种治疗的对象给予有效量的本文所述的化学实体(例如,本文一般或具体描述的化合物或其药学上可接受的盐或包含其的组合物)。

[0016] 另一方面,本发明提供了治疗癌症的方法,包括向需要这种治疗的对象给予有效量的本文所述的化学实体(例如,本文一般或具体描述的化合物或其药学上可接受的盐或包含其的组合物)。

[0017] 在另一方面,本发明提供了治疗其他与STING相关的疾病的方法,例如,I型干扰素病(例如,婴儿期发作的STING相关血管病(SAVI)),艾卡迪—古蒂雷斯综合征(Aicardi-Goutières Syndrome, AGS),遗传形式的狼疮,以及炎症相关疾病,例如系统性红斑狼疮和类风湿关节炎。该方法包括向需要这种治疗的对象给予有效量的本文所述的化学实体(例如,本文一般或具体描述的化合物或其药学上可接受的盐或包含其的组合物)。

[0018] 在另一方面,本发明提供了抑制有需要的对象中STING依赖性I型干扰素产生的方法,包括给予对象有效量的本文所述的化学实体(例如,本文一般或具体描述的化合物或其药学上可接受的盐或包含其的组合物)。

[0019] 在另一方面,本发明提供了治疗疾病的方法,其中STING激活(例如,STING信号转导)增加(例如,过度)导致疾病的病态/或症状和/或进展。该方法包括向需要这种治疗的对象给予有效量的本文所述的化学实体(例如,本文一般或具体描述的化合物或其药学上可接受的盐或包含其的组合物)。

[0020] 在另一方面,本发明提供了治疗方法,包括给予对象有效量的本文所述的化学实体(例如,本文一般或具体描述的化合物或其药学上可接受的盐或包含其的组合物);其中,所述对象患有(或倾向于患有)其中STING激活(例如,STING信号转导)增加(例如,过度)导致疾病的病态/或症状和/或进展的疾病。

[0021] 在另一方面,本发明提供了治疗方法,包括给予对象本文所述的化学实体(例如,本文一般或具体描述的化合物或其药学上可接受的盐或包含其的组合物),其中,所述化学实体以有效地治疗其中STING激活(例如,STING信号转导)增加(例如,过度)导致疾病的病态/或症状和/或进展的疾病的量给予,从而治疗所述疾病。

[0022] 实施方案可包括以下特征中的一项或多项。

[0023] 该化学实体可以与一种或多种另外的治疗剂和/或治疗方案组合给予。例如,方法可以进一步包括给予一种或多种(例如,两种,三种,四种,五种,六种或更多种)另外的药剂。

[0024] 该化学实体可以与一种或多种可用于治疗其他与STING相关的疾病的另外的治疗剂和/或治疗方案组合给予,例如,I型干扰素病(例如,婴儿期发作的STING相关血管病(SAVI)),艾卡迪-古蒂雷斯综合征(Aicardi-Goutières Syndrome,AGS),遗传形式的狼疮,以及炎症相关疾病,例如系统性红斑狼疮和类风湿关节炎。

[0025] 该化学实体可以与一种或多种另外的癌症疗法(例如手术,放疗,化学疗法,毒素疗法,免疫疗法,冷冻疗法或基因疗法,或其组合)组合给予;例如,包括给予一种或多种(例如,两种,三种,四种,五种,六种或更多种)另外的化学治疗剂的化学疗法。另外的化学治疗剂的非限制性实例选自:烷化剂(例如,顺铂,卡铂,氮芥,环磷酰胺,苯丁酸氮芥,异环磷酰胺和/或奥沙利铂);抗代谢物(例如,硫唑嘌呤和/或巯基嘌呤);萜类化合物(例如,长春花生物碱(vinca alkaloid)和/或紫杉烷;例如长春新碱(vincristine)、长春碱(vinblastine)、长春瑞宾(vinorelbine)和/或长春地辛(vindesine),泰素(taxol),紫杉醇(paclitaxel)和/或多西他赛(docetaxel));拓扑异构酶(例如,I型拓扑异构酶和/或2型拓扑异构酶;例如喜树碱(camptothecin),例如伊立替康(irinotecan)和/或拓扑替康(topotecan);安吡啶(amsacrine),依托泊苷(etoposide),磷酸依托泊苷和/或替尼泊苷(teniposide));细胞毒性抗生素(例如,放线菌素,蒽环霉素(anthracycline),多柔比星,柔红霉素,伐柔比星(valrubicin),伊达比星,表柔比星(epirubicin),博莱霉素(bleomycin),普卡霉素(plicamycin)和/或丝裂霉素(mitomycin));激素(例如,促黄体激素释放的激素激动剂;例如亮丙瑞林(leuprolidine),戈舍瑞林(goserelin),曲普瑞林(triptorelin),组胺瑞林(histrelin),比卡鲁胺(bicalutamide),氟他胺(flutamide)和/或尼鲁米特);抗体(例如,阿昔单抗(abciximab),阿达木单抗(adalimumab),阿仑单抗

(Alemtuzumab),阿利珠单抗(Atlizumab),巴利昔单抗(Basiliximab),贝利木单抗(Belimumab),贝伐珠单抗(Bevacizumab),本妥昔单抗(Brentuximab Vedotin),康纳单抗(Canakinumab),西妥昔单抗(Cetuximab),聚乙二醇赛妥珠单抗(Certolizumab pegol),达克珠单抗(Daclizumab),地舒单抗(Denosumab),依库珠单抗(Eculizumab),艾法珠单抗(Efalizumab),吉妥珠单抗(Gemtuzumab),戈利木单抗(Golimimumab),替伊莫单抗(Ibritumomabtiuxetan),英利昔单抗(Infliximab),伊匹木单抗(Ipilimumab),莫罗单抗(Muromonab)-CD3,那他珠单抗(Natalizumab),奥伐木单抗(Ofatumumab),奥马珠单抗(Omalizumab),帕利珠单抗(Palivizumab),帕尼单抗(Panitumumab),雷珠单抗(Ranibizumab),利妥昔单抗(Rituximab),妥珠单抗(Tocilizumab),托西莫单抗(Tositumomab)和/或曲妥珠单抗(Trastuzumab));抗血管生成剂;细胞因子;血栓形成活性剂;生长抑制剂;抗蠕虫剂;及靶向选自以下的免疫检查点受体的免疫检查点抑制剂:CTLA-4,PD-1,PD-L1,PD-1-PD-L1,PD-1-PD-L2,白介素-2(IL-2),吡哆胺2,3-双加氧酶(IDO),IL-10,转化生长因子- β (TGF β),T细胞免疫球蛋白及粘蛋白3(TIM3或HAVCR2),半乳凝素9-TIM3,磷脂酰丝氨酸-TIM3,淋巴细胞活化基因3蛋白(LAG3),MHC II类-LAG3,4-1BB-4-1BB配体,OX40-OX40配体,GITR,GITR配体-GITR,CD27,CD70-CD27,TNFRSF25,TNFRSF25-TL1A,CD40L,CD40-CD40配体,HVEM-LIGHT-LTA,HVEM,HVEM-BTLA,HVEM-CD160,HVEM-LIGHT,HVEM-BTLA-CD160,CD80,CD80-PDL-1,PDL2-CD80,CD244,CD48-CD244,CD244,ICOS,ICOS-ICOS配体,B7-H3,B7-H4,VISTA,TMIGD2,HHLA2-TMIGD2,嗜乳脂蛋白,包括BTNL2,Siglec家族,TIGIT和PVR家族成员,KIRs,ILTs和LIRs,NKG2D和NKG2A,MICA和MICB,CD244,CD28,CD86-CD28,CD86-CTLA,CD80-CD28,CD39,CD73腺苷-CD39-CD73,CXCR4-CXCL12,磷脂酰丝氨酸,TIM3,磷脂酰丝氨酸-TIM3,SIRPA-CD47,VEGF,神经毡蛋白(Neuropilin),CD160,CD30,和CD155(例如,CTLA-4或PD1或PD-L1)。

[0026] 对象可能患有癌症;例如,对象已经历和/或正在经历和/或将经历一种或多种癌症治疗。

[0027] 癌症的非限制性实例包括:黑色素瘤,子宫颈癌,乳腺癌,卵巢癌,前列腺癌,睾丸癌,尿路上皮癌,膀胱癌,非小细胞肺癌,小细胞肺癌,肉瘤,结直肠腺癌,胃肠道间质瘤,胃食管癌,结肠直肠癌,胰腺癌,肾癌,肝细胞癌,恶性间皮瘤,白血病,淋巴瘤,骨髓增生异常综合征,多发性骨髓瘤,移行细胞癌,神经母细胞瘤,浆细胞瘤,维尔姆斯瘤或肝细胞恶性肿瘤。在某些实施方案中,癌症可以是难治性癌症。

[0028] 化学实体可以瘤内给予。

[0029] 该方法可以进一步包括识别对象。

[0030] 其他实施方案包括在具体实施方式和/或权利要求中描述的内容。

[0031] 另外的定义

[0032] 为了促进对本文阐述的公开的理解,下面定义了多个其他术语。通常,本文所用的命名法和本文所述的有机化学、药物化学和药理学的实验室程序是本领域众所周知的和常用的。除非另外定义,否则,本文中所使用的所有技术和科学术语都具有本文所属领域普通技术人员通常所理解的含义。整个说明书中提到的每篇专利、申请、公开的申请和其他出版物以及所附的附录均通过引用全文并入本文。

[0033] 如本文所用,术语“STING”旨在包括但不限于核酸,多核苷酸,寡核苷酸,有义和反

义多核苷酸链,互补序列,肽,多肽,蛋白质,同源和/或直系STING分子,同种型,前体,突变体,变体,衍生物,剪接变体,等位基因,不同物种及其活性片段。

[0034] 如本文所用,就制剂、组合物或成分而言,术语“可接受的”是指对所治疗的对象的总体健康没有持续的有害影响。

[0035] “API”是指活性药物成分。

[0036] 如本文所使用,术语“有效量”或“治疗有效量”是指所给予化学实体(例如,展现作为线粒体解偶联剂活性的化合物或其药学上可接受的盐和/或水合物和/或共晶体;例如化合物,诸如氯硝柳胺或其药学上可接受的盐和/或水合物和/或共晶体;例如化合物,诸如氯硝柳胺类似物或其药学上可接受的盐和/或水合物和/或共晶体)的足够量,其将在一定程度上缓解所治疗的疾病或病症的症状中的一或多个。结果包括减少和/或减轻疾病的体征,症状,或疾病原因,或生物系统的任何其他所需改变。例如,用于治疗用途的“有效量”是包含本文公开的化合物的组合物在临床上显著减轻疾病症状所需的量。在任何情况下,都可以使用任何适当的技术(例如剂量递增研究)来确定适当的“有效”量。

[0037] 术语“赋形剂”或“药学上可接受的赋形剂”是指药学上可接受的材料、组合物或载剂,例如液体或固体填充剂、稀释剂、载体、溶剂或包封材料。在一个实施方案中,每种组分在与药物制剂的其他成分相容的意义上是“药学上可接受的”,并且适合与人和动物的组织或器官接触而没有过度的毒性,刺激性,过敏反应,免疫原性或其他问题或并发症,与合理的获益/风险比相称。例如,参见《雷明顿药学科学与实践》(Remington: The Science and Practice of Pharmacy),第21版;Lippincott Williams&Wilkins:宾夕法尼亚州费城,2005;《药物赋形剂手册》(Handbook of Pharmaceutical Excipients),第6版;Rowe等编,药学出版社和美国药学会(The Pharmaceutical Press and the American Pharmaceutical Association):2009;《药物添加剂手册》(Handbook of Pharmaceutical Additives),第3版;Ash和Ash编著,高尔出版公司(Gower Publishing Company):2007;《药物预制剂和制剂》(Pharmaceutical Preformulation and Formulation),第2版,Gibson编,CRC出版有限公司(CRC Press LLC):佛罗里达州博卡拉顿,2009)。

[0038] 术语“药学上可接受的盐”是指化合物的制剂,其不会对其施用的生物造成明显的刺激并且不会消除该化合物的生物学活性和特性。在某些情况下,药学上可接受的盐是通过使本文所述的化合物与酸,例如盐酸、氢溴酸、硫酸、硝酸、磷酸、甲磺酸、乙磺酸、对甲苯磺酸、水杨酸等反应获得的。在某些情况下,通过使本文所述的具有酸性基团的化合物与碱反应形成盐,例如铵盐,碱金属盐,例如钠或钾盐,碱土金属盐,例如钙盐或镁盐,有机碱的盐,例如二环己胺,N-甲基-D-葡萄糖胺,三(羟甲基)甲胺,以及与氨基酸形成的盐,例如精氨酸,赖氨酸等,或通过先前确定的其他方法,以获得药学上可接受的盐。对药学上可接受的盐没有特别限制,只要其可以用于药物即可。本文描述的化合物与碱形成的盐的实例包括以下:与无机碱如钠、钾、镁、钙和铝的盐;与有机碱如甲胺、乙胺和乙醇胺的盐;与碱性氨基酸如赖氨酸和鸟氨酸的盐;以及铵盐。所述盐可以是酸加成盐,其具体示例为与以下的酸形成的加成盐:无机酸,例如盐酸,氢溴酸,氢碘酸,硫酸,硝酸和磷酸;有机酸,例如甲酸,乙酸,丙酸,草酸,丙二酸,琥珀酸,富马酸,马来酸,乳酸,苹果酸,酒石酸,柠檬酸,甲磺酸和乙磺酸;酸性氨基酸,例如天冬氨酸和谷氨酸。

[0039] 术语“药物组合物”是指本文所述的化合物与其他化学组分(本文统称为“赋形

剂”)的混合物,所述化学组分例如为载体,稳定剂,稀释剂,分散剂,助悬剂和/或增稠剂。药物组合物促进化合物向生物体的给药。本领域中存在多种给予化合物的技术,其包括但不限于:经直肠、口服、静脉内、气雾剂、胃肠外、经眼、经肺及局部给予。

[0040] 术语“对象”可以指动物,包括但不限于灵长类动物(例如人),猴,牛,猪,绵羊,山羊,马,狗,猫,兔,大鼠或小鼠。术语“对象”和“患者”在本文中可互换使用,例如指哺乳动物对象,例如人对象。

[0041] 在治疗疾病或病症的上下文中,术语“治疗”旨在包括减轻或消除疾病、病症或病状或与疾病、病症或病状有关的一种或多种症状;或减慢疾病、病症或病状或其一种或多种症状的进展、扩散或恶化。“癌症治疗”是指以下作用中的一或多个:(1)在一定程度上抑制肿瘤生长,包括(i)减缓及(ii)完全的生长阻止;(2)减少肿瘤细胞数目;(3)维持肿瘤尺寸;(4)减小肿瘤尺寸;(5)抑制,包括(i)减少、(ii)减缓或(iii)完全防止肿瘤细胞浸润于周边器官中;(6)抑制,包括(i)减少、(ii)减缓或(iii)完全防止癌转移;(7)增强抗肿瘤免疫反应,其可(i)维持肿瘤尺寸,(ii)减小肿瘤尺寸,(iii)减缓肿瘤生长,(iv)减少、减缓或防止侵袭和/或(8)在一定程度上减轻与疾病相关的一或多种症状的严重性或数目。

[0042] 术语“卤素”是指氟(F),氯(Cl),溴(Br)或碘(I)。

[0043] 术语“烷基”是指可以是直链或支链的烃链,其包含所示数目的碳原子。例如, C_{1-10} 表示该基团中可以具有1至10个(含)碳原子。非限制性示例包括甲基、乙基、异-丙基、叔-丁基、正-己基。

[0044] 术语“卤代烷基”是指其中一个或多个氢原子被独立选择的卤素取代的烷基。

[0045] 术语“烷氧基”是指-O-烷基(例如,-OCH₃)。

[0046] 术语“亚烷基”是指二价烷基(例如,-CH₂-)。

[0047] 术语“烯基”是指可以是具有一个或多个碳-碳双键的直链或支链的烃链。烯基部分包含指定数目的碳原子。例如, C_{2-6} 表示该基团中可以具有2至6个(含)碳原子。

[0048] 术语“炔基”是指可以是具有一个或多个碳-碳三键的直链或支链的烃链。炔基部分包含指定数目的碳原子。例如, C_{2-6} 表示该基团中可以具有2至6个(含)碳原子。

[0049] 术语“芳基”是指6-20个碳的单环、双环、三环或多环基团,其中系统中的至少一个环是芳族的(例如6-碳单环,10-碳双环或14-碳三环芳族环系统);以及其中每个环的0、1、2、3或4个原子可以被取代基取代。芳基的实例包括苯基、萘基、四氢萘基等。

[0050] 本文所用的术语“环烷基”包括具有3至20个环碳,优选3至16个环碳,并且更优选3至12个环碳或3-10个环碳或3-6个环碳的环烷基,其中环烷基可以任选地被取代。环烷基的实例包括但不限于环丙基,环丁基,环戊基,环己基,环庚基和环辛基。环烷基可包括多个稠环和/或桥环。稠合/桥接环烷基的非限制性实例包括:双环[1.1.0]丁烷,双环[2.1.0]戊烷,双环[1.1.1]戊烷,双环[3.1.0]己烷,双环[2.1.1]己烷,双环[3.2.0]庚烷,双环[4.1.0]庚烷,双环[2.2.1]庚烷,双环[3.1.1]庚烷,双环[4.2.0]辛烷,双环[3.2.1]辛烷,双环[2.2.2]辛烷,等等。环烷基还包括螺环(例如,螺环双环,其中两个环仅通过一个原子连接)。螺环环烷基的非限制性实例包括:螺[2.2]戊烷,螺[2.5]辛烷,螺[3.5]壬烷,螺[3.5]壬烷,螺[3.5]壬烷,螺[4.4]壬烷,螺[2.6]壬烷,螺[4.5]癸烷,螺[3.6]癸烷,螺[5.5]十一烷等。

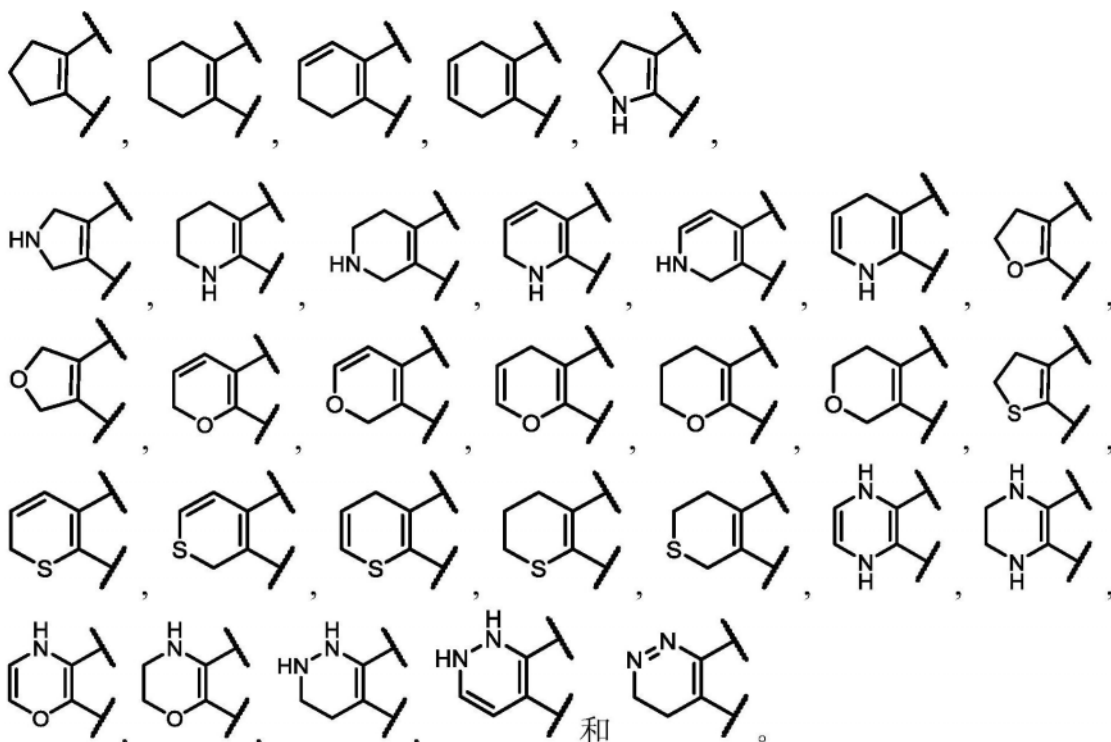
[0051] 本文所用的术语“环烯基”包括具有3至20个环碳,优选3至16个环碳,并且更优选3

至12个环碳或3-10个环碳或3-6个环碳的部分不饱和环烷基,其中环烯基可以任选地被取代。环烯基的实例包括但不限于环戊烯基,环己烯基,环庚烯基和环辛烯基。环烯基可以具有任何程度的饱和度,条件是环系统中的所有环都不是芳族的;并且环烯基总体上不完全饱和。环烯基可包括多个稠环和/或桥环和/或螺环。

[0052] 本文所用,术语“杂芳基”是指具有5至20个环原子,或者5、6、9、10或14个环原子的单环,双环,三环或多环基团;并且在环状阵列中共享6、10或14个 π 电子;其中系统中的至少一个环是芳族的(但不必是包含杂原子的环,例如四氢异喹啉基,例如四氢喹啉基),并且系统中的至少一个环含有一个或多个独立地选自N、O和S的杂原子。杂芳基基团可以是未取代的或被一个或多个取代基取代。杂芳基的实例包括:噻吩基、吡啶基、呋喃基、噁唑基、噁二唑基、吡咯基、咪唑基、三唑基、噻二唑基、吡唑基、异噁唑基、噻二唑基、吡喃基、吡嗪基、嘧啶基、哒嗪基、三嗪基、噻唑基苯并噻吩基、苯并噁二唑基、苯并呋喃基、苯并咪唑基、苯并三唑基、噌啉基、吲唑基、吲哚基、异喹啉基、异噻唑基、萘啶基、嘌呤基、噻吩并吡啶基、吡啶并[2,3-d]嘧啶基、吡咯并[2,3-b]吡啶基、喹啉基、喹啉基、噻吩并[2,3-c]吡啶基、吡啶并[3,4-b]吡啶基、吡啶并[3,4-c]吡啶基、吡啶并[4,3-c]吡啶基、吡啶并[4,3-b]吡啶基、四唑基、色原烷、2,3-二氢苯并[b][1,4]二氧杂环己烯、苯并[d][1,3]间二氧杂环戊烯、2,3-二氢苯并呋喃、四氢喹啉、2,3-二氢苯并[b][1,4]氧硫杂环己二烯(oxathine)、异吲哚等。在一些实施方案中,杂芳基选自:噻吩基,吡啶基,呋喃基,吡唑基,咪唑基,异吲哚基,吡喃基,吡嗪基和嘧啶基。

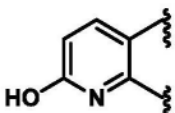
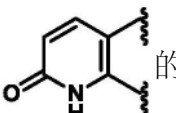
[0053] 术语“杂环基”是指具有3-16个环原子的单环,双环,三环或多环非芳族环系统(例如5-8元单环,8-12元双环或11-14元三环环系统),具有1-3个杂原子(如果是单环的话),1-6个杂原子(如果是双环的话)或1-9个杂原子(如果是三环或多环的话),所述杂原子选自O, N或S(例如,如果分别为单环,双环或三环,具有碳原子和1-3、1-6或1-9个选自N、O或S的杂原子),其中每个环的0、1、2或3个原子可以被取代基取代。杂环基的实例包括哌嗪基,吡咯烷基,二噁烷基,吗啉基,四氢呋喃基等。杂环基可包括多个稠环和/或桥环。稠合/桥接的杂环基的非限制性实例包括:2-氮杂双环[1.1.0]丁烷、2-氮杂双环[2.1.0]戊烷、2-氮杂双环[1.1.1]戊烷、3-氮杂双环[3.1.0]己烷、5-氮杂双环[2.1.1]己烷、3-氮杂双环[3.2.0]庚烷、八氢环戊[c]吡咯、3-氮杂双环[4.1.0]庚烷、7-氮杂双环[2.2.1]庚烷、6-氮杂双环[3.1.1]庚烷、7-氮杂双环[4.2.0]辛烷、2-氮杂双环[2.2.2]辛烷、3-氮杂双环[3.2.1]辛烷、2-氧杂双环[1.1.0]丁烷、2-氧杂双环[2.1.0]戊烷、2-氧杂双环[1.1.1]戊烷、3-氧杂双环[3.1.0]己烷、5-氧杂双环[2.1.1]己烷、3-氧杂双环[3.2.0]庚烷、3-氧杂双环[4.1.0]庚烷、7-氧杂双环[2.2.1]庚烷、6-氧杂双环[3.1.1]庚烷、7-氧杂双环[4.2.0]辛烷、2-氧杂双环[2.2.2]辛烷、3-氧杂双环[3.2.1]辛烷等。杂环基还包括螺环(例如,螺环双环,其中两个环仅通过一个原子连接)。螺环杂环基的非限制性实例包括:2-氮杂螺[2.2]戊烷、4-氮杂螺[2.5]辛烷、1-氮杂螺[3.5]壬烷、2-氮杂螺[3.5]壬烷、7-氮杂螺[3.5]壬烷、2-氮杂螺[4.4]壬烷、6-氮杂螺[2.6]壬烷、1,7-二氮杂螺[4.5]癸烷、7-氮杂螺[4.5]癸烷、2,5-二氮杂螺[3.6]癸烷、3-氮杂螺[5.5]十一烷、2-氧杂螺[2.2]戊烷、4-氧杂螺[2.5]辛烷、1-氧杂螺[3.5]壬烷、2-氧杂螺[3.5]壬烷、7-氧杂螺[3.5]壬烷、2-氧杂螺[4.4]壬烷、6-氧杂螺[2.6]壬烷、1,7-二氧杂螺[4.5]癸烷、2,5-二氧杂螺[3.6]癸烷、1-氧杂螺[5.5]十一烷、3-氧杂螺[5.5]十一烷、3-氧杂-9-氮杂螺[5.5]十一烷等。

[0054] 如本文所用,“包括Z、Y¹、Y²、Y³和Y⁴的环是部分不饱和的”是指所述环可以具有任何程度的不饱和度,只要该环不是芳族的并且整体上不完全饱和。这种环的实例包括:



[0055] 另外,构成本实施方案的化合物的原子旨在包括此类原子的所有同位素形式。本文所用的同位素包括具有相同原子序数但质量数不同的那些原子。作为一般示例而非限制,氢的同位素包括氕和氘,而碳的同位素包括¹³C和¹⁴C。

[0056] 另外,本文一般或具体公开的化合物旨在包括所有互变异构形式。因此,举例来

说,含有部分  的化合物包括含有部分  的互变异构形式。类似地,描

述为任选地被羟基取代的吡啶基或嘧啶基部分包括吡啶酮或嘧啶酮互变异构形式。

[0057] 以下说明进一步详细说明了本发明的一种或多种实施方式。从本文说明以及权利要求书还可清楚地看出本发明的其他特征、目的和优势。

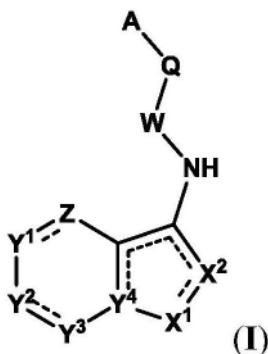
具体实施方式

[0058] 本发明提供了抑制(例如拮抗)干扰素基因刺激物(STING)的化学实体(例如化合物或该化合物的药学上可接受的盐和/或水合物和/或共晶体和/或药物组合)。所述化学实体可用于例如治疗其中STING激活(例如,STING信号转导)增加(例如,过度)导致对象(例如人)的病状、疾病或病症(例如癌症)的病态/或症状和/或进展的病状、疾病或病症。本发明还提供了包含该化学实体的组合物以及使用和制备该组合物的方法。

[0059] 式I的化合物

[0060] 一方面,本发明提供了式(I)的化合物或其药学上可接受的盐:

[0061]



[0062] 或其药学上可接受的盐或其N-氧化物,

[0063] 其中:

[0064] Z选自:键、 CR^1 、 $C(R^3)_2$ 、N和 NR^2 ;[0065] Y^1 、 Y^2 和 Y^3 独立地选自:O、S、 CR^1 、 $C(R^3)_2$ 、N和 NR^2 ;[0066] Y^4 是C或N;[0067] X^1 选自:O、S、N、 NR^2 和 CR^1 ;[0068] X^2 选自:O、S、N、 NR^4 和 CR^5 ;[0069] 每个 \equiv 独立地为单键或双键,条件是包含 Y^4 、 X^1 和 X^2 的五元环是杂芳基;

[0070] W选自:

[0071] (i) $C(=O)$;[0072] (ii) $C(=S)$;[0073] (iii) $S(O)_{1-2}$;[0074] (iv) $C(=NR^d)$;[0075] (v) $C(=NH)$;[0076] (vi) $C(=C-NO_2)$;[0077] (vii) $S(O)N(R^d)$;和[0078] (viii) $S(O)NH$;

[0079] Q-A是根据以下(A)或(B)的定义:

[0080] (A)

[0081] Q是NH或 $N(C_{1-6}\text{烷基})$,其中, C_{1-6} 烷基任选地被1-2个独立选择的 R^a 取代,并且

[0082] A是:

[0083] (i) $-(Y^{A1})_n-Y^{A2}$,其中:

[0084] • n是0或1;

[0085] • Y^{A1} 是 C_{1-6} 亚烷基,其任选地被1-6个 R^a 取代;并且[0086] • Y^{A2} 是:[0087] (a) C_{3-20} 环烷基,其任选地被1-4个 R^b 取代,[0088] (b) C_{6-20} 芳基,其任选地被1-4个 R^c 取代;[0089] (c) 包含5-20个环原子的杂芳基,其中1-4个环原子是杂原子,各自独立地选自N、N(H)、 $N(R^d)$ 、O和S,以及其中一个或多个杂芳基环碳原子任选地被1-4个独立选择的 R^c 取代,或者

[0090] (d) 包含3-16个环原子的杂环基,其中1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自N、N

(H)、N(R^d)和O,以及其中一个或多个杂环基环碳原子任选地被1-4个独立选择的R^b取代,

[0091] 或者

[0092] (ii) -Z¹-Z²-Z³,其中:

[0093] • Z¹是C₁₋₃亚烷基,其任选地被1-4个R^a取代;

[0094] • Z²是-N(H)-、-N(R^d)-、-O-或-S-;以及



[0095] • Z³是C₂₋₇烷基,其任选地被1-4个R^a取代;

[0096] 或者

[0097] (iii) C₁₋₁₀烷基,任选地被1-6个独立选择的R^a取代;或者

[0098] (B)

[0099] Q和A一起形成:

[0100]  其中  表示与W的连接点;和

[0101] E为包括3-16个环原子的杂环基,其中,除存在的氮原子外,0-3个其他环原子为杂原子,各自独立地选自N、N(H)、N(R^d)和O,以及其中一个或多个杂环基环碳原子任选地被1-4个独立选择的R^b取代,

[0102] 每次出现的R¹独立地选自:H,卤素,氰基,任选地被1-2个R^a取代的C₁₋₆烷基,C₂₋₆烯基,C₂₋₆炔基,C₁₋₄卤代烷基,C₁₋₄烷氧基,C₁₋₄卤代烷氧基,任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代的-(C₀₋₃亚烷基)-C₃₋₆环烷基,任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代的-(C₀₋₃亚烷基)-C₆₋₁₀芳基,任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代的-(C₀₋₃亚烷基)-5-10元杂芳基,-S(O)₁₋₂(C₁₋₄烷基),-NR^{eRf},-OH,氧代,-S(O)₁₋₂(NR'R''),-C₁₋₄硫代烷氧基,-NO₂,-C(=O)(C₁₋₄烷基),-C(=O)O(C₁₋₄烷基),-C(=O)OH和-C(=O)N(R')(R'');

[0103] 每次出现的R²独立地选自:

[0104] (i) C₁₋₆烷基,其任选地被1-2个独立选择的R^a取代;

[0105] (ii) C₃₋₆环烷基;

[0106] (iii) 包括3-10个环原子的杂环基,其中1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自N、N(H)、N(R^d)和O;

[0107] (iv) -C(O)(C₁₋₄烷基);

[0108] (v) -C(O)O(C₁₋₄烷基);

[0109] (vi) -CON(R')(R'');

[0110] (vii) -S(O)₁₋₂(NR'R'');

[0111] (viii) -S(O)₁₋₂(C₁₋₄烷基);

[0112] (ix) -OH;

[0113] (x) C₁₋₄烷氧基;和

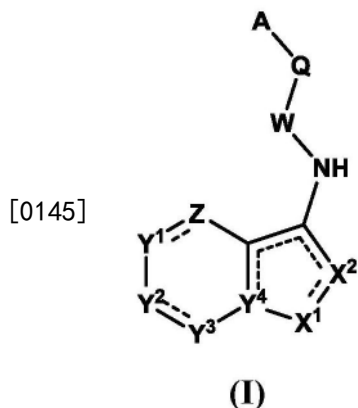
[0114] (xi) H;

[0115] 每次出现的R³独立地选自:H,任选地被1-6个独立选择的R^a取代的C₁₋₆烷基;C₁₋₄卤代烷基;-OH;-F;-Cl;-Br;-NR^{eRf};C₁₋₄烷氧基;C₁₋₄卤代烷氧基;-C(=O)(C₁₋₄烷基);-C(=O)O(C₁₋₄烷基);-C(=O)OH;-C(=O)N(R')(R'');-S(O)₁₋₂(NR'R'');-S(O)₁₋₂(C₁₋₄烷基);氰基;和任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代的C₃₋₆环烷基;或者同一碳上的两个R³结合形成氧代;

- [0116] R^4 选自:H和 C_{1-6} 烷基;
- [0117] R^5 选自:H,卤素, C_{1-4} 烷氧基,OH,氧代,和 C_{1-6} 烷基;
- [0118] 每次出现的 R^a 独立地选自:-OH;-F;-Cl;-Br;-NR^eR^f; C_{1-4} 烷氧基; C_{1-4} 卤代烷氧基;-C(=O)O(C_{1-4} 烷基);-C(=O)(C_{1-4} 烷基);-C(=O)OH;-CON(R')(R'');-S(O)₁₋₂(NR'R'');-S(O)₁₋₂(C_{1-4} 烷基);氰基;和任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的 C_{3-6} 环烷基;
- [0119] 每次出现的 R^b 独立地选自:任选地被1-6个独立选择的 R^a 取代的 C_{1-10} 烷基; C_{1-4} 卤代烷基;-OH;氧代;-F;-Cl;-Br;-NR^eR^f; C_{1-4} 烷氧基; C_{1-4} 卤代烷氧基;-C(=O)(C_{1-4} 烷基);-C(=O)O(C_{1-4} 烷基);-C(=O)OH;-C(=O)N(R')(R'');-S(O)₁₋₂(NR'R'');-S(O)₁₋₂(C_{1-4} 烷基);氰基;任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的 C_{6-10} 芳基;和任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的 C_{3-6} 环烷基;
- [0120] 每次出现的 R^c 独立地选自:
- [0121] (i) 卤素;
- [0122] (ii) 氰基;
- [0123] (iii) 任选地被1-6个独立选择的 R^a 取代的 C_{1-10} 烷基;
- [0124] (iv) C_{2-6} 烯基;
- [0125] (v) C_{2-6} 炔基;
- [0126] (vi) C_{1-4} 卤代烷基;
- [0127] (vii) C_{1-4} 烷氧基;
- [0128] (viii) C_{1-4} 卤代烷氧基;
- [0129] (ix) 任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的-(C_{0-3} 亚烷基)- C_{3-6} 环烷基;
- [0130] (x) -(C_{0-3} 亚烷基)-杂环基,其中,所述杂环基包括3-16个环原子,其中1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自:N、N(H)、N(R^d)和O;
- [0131] (xi) -S(O)₁₋₂(C_{1-4} 烷基);
- [0132] (xii) -NR^eR^f;
- [0133] (xiii) -OH;
- [0134] (xiv) -S(O)₁₋₂(NR'R'');
- [0135] (xv) - C_{1-4} 硫代烷氧基;
- [0136] (xvi) -NO₂;
- [0137] (xvii) -C(=O)(C_{1-4} 烷基);
- [0138] (xviii) -C(=O)O(C_{1-4} 烷基);
- [0139] (xix) -C(=O)OH;和
- [0140] (xx) -C(=O)N(R')(R'');
- [0141] R^d 选自: C_{1-6} 烷基; C_{3-6} 环烷基;-C(O)(C_{1-4} 烷基);-C(O)O(C_{1-4} 烷基);-CON(R')(R'');-S(O)₁₋₂(NR'R'');-S(O)₁₋₂(C_{1-4} 烷基);-OH;和 C_{1-4} 烷氧基;
- [0142] 每次出现的 R^e 和 R^f 独立地选自:H; C_{1-6} 烷基; C_{1-6} 卤代烷基; C_{3-6} 环烷基;-C(O)(C_{1-4} 烷基);-C(O)O(C_{1-4} 烷基);-CON(R')(R'');-S(O)₁₋₂(NR'R'');-S(O)₁₋₂(C_{1-4} 烷基);-OH;和 C_{1-4} 烷氧基;或者 R^e 和 R^f 与它们各自连接的氮原子一起形成包含3-8个环原子的环,其中所述环包含:(a) 1-7个环碳原子,每个碳原子被1-2个独立地选自H和 C_{1-3} 烷基的取代基取代;(b) 0-3个环杂原子(除了与R'和R''相连的氮原子外),它们各自独立地选自N(R^d)、O和S;以及

[0143] 每次出现的R'和R"独立地选自:H和C₁₋₄烷基;或者R'和R"与它们各自连接的氮原子一起形成包含3-8个环原子的环,其中所述环包含:(a)1-7个环碳原子,每个碳原子被1-2个独立地选自H和C₁₋₃烷基的取代基取代;(b)0-3个环杂原子(除了与R'和R"相连的氮原子外),它们各自独立地选自N(R^d)、O和S。

[0144] 一方面,本发明提供了式(I)的化合物或其药学上可接受的盐:



[0146] 或其药学上可接受的盐或其N-氧化物,

[0147] 其中:

[0148] Z选自:键、CR¹、C(R³)₂、N和NR²;

[0149] Y¹、Y²和Y³独立地选自:O、S、CR¹、C(R³)₂、N和NR²;

[0150] Y⁴是C或N;

[0151] X¹选自:O、S、N、NR²和CR¹;

[0152] X²选自:O、S、N、NR⁴和CR⁵;

[0153] 每个=C独立地为单键或双键,条件是包含Y⁴、X¹和X²的五元环是杂芳基;

[0154] W选自:

[0155] (i) C(=O);

[0156] (ii) C(=S);

[0157] (iii) S(O)₁₋₂;

[0158] (iv) C(=NR^d);

[0159] (v) C(=NH);

[0160] (vi) C(=C-NO₂);

[0161] (vii) S(O)N(R^d);和

[0162] (viii) S(O)NH;

[0163] Q-A是根据以下(A)或(B)的定义:

[0164] (A)

[0165] Q是NH或N(C₁₋₆烷基),其中,C₁₋₆烷基任选地被1-2个独立选择的R^a取代,并且

[0166] A是:

[0167] (i) -(Y^{A1})_n-Y^{A2},其中:

[0168] • n是0或1;

[0169] • Y^{A1}是C₁₋₆亚烷基,其任选地被1-6个R^a取代;并且

[0170] • Y^{A2}是:

[0171] (a) C_{3-20} 环烷基,其任选地被1-4个 R^b 取代,
 [0172] (b) C_{6-20} 芳基,其任选地被1-4个 R^c 取代;
 [0173] (c) 包含5-20个环原子的杂芳基,其中1-4个环原子是杂原子,各自独立地选自N、N(H)、 $N(R^d)$ 、O和S,以及其中一个或多个杂芳基环碳原子任选地被1-4个独立选择的 R^c 取代,或者

[0174] (d) 包含3-16个环原子的杂环基,其中1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自N、N(H)、 $N(R^d)$ 和O,以及其中一个或多个杂环基环碳原子任选地被1-4个独立选择的 R^b 取代,

[0175] 或者

[0176] (ii) $-Z^1-Z^2-Z^3$,其中:

[0177] • Z^1 是 C_{1-3} 亚烷基,其任选地被1-4个 R^a 取代;

[0178] • Z^2 是 $-N(H)-$ 、 $-N(R^d)-$ 、 $-O-$ 或 $-S-$;以及



[0179] • Z^3 是 C_{2-7} 烷基,其任选地被1-4个 R^a 取代;

[0180] 或者

[0181] (iii) C_{1-10} 烷基,其任选地被1-6个独立选择的 R^a 取代;或者

[0182] (B)

[0183] Q和A一起形成:

[0184]  其中  表示与W的连接点;和

[0185] E为包括3-16个环原子的杂环基,其中,除存在的氮原子外,0-3个其他环原子为杂原子,各自独立地选自N、N(H)、 $N(R^d)$ 和O,以及其中一个或多个杂环基环碳原子任选地被1-4个独立选择的 R^b 取代,

[0186] 每次出现的 R^1 独立地选自:H,卤素,氰基,任选地被1-2个 R^a 取代的 C_{1-6} 烷基, C_{2-6} 烯基, C_{2-6} 炔基, C_{1-4} 卤代烷基, C_{1-4} 烷氧基, C_{1-4} 卤代烷氧基,任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的 $-(C_{0-3}$ 亚烷基) $-C_{3-6}$ 环烷基, $-S(O)_{1-2}(C_{1-4}$ 烷基), $-NR^eR^f$, $-OH$,氧代, $-S(O)_{1-2}(NR'R'')$, $-C_{1-4}$ 硫代烷氧基, $-NO_2$, $-C(=O)(C_{1-4}$ 烷基), $-C(=O)O(C_{1-4}$ 烷基), $-C(=O)OH$,和 $-C(=O)N(R')(R'')$;

[0187] 每次出现的 R^2 独立地选自:

[0188] (i) C_{1-6} 烷基,其任选地被1-2个独立选择的 R^a 取代;

[0189] (ii) C_{3-6} 环烷基;

[0190] (iii) 包括3-10个环原子的杂环基,其中1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自N、N(H)、 $N(R^d)$ 和O;

[0191] (iv) $-C(O)(C_{1-4}$ 烷基);

[0192] (v) $-C(O)O(C_{1-4}$ 烷基);

[0193] (vi) $-CON(R')(R'')$;

[0194] (vii) $-S(O)_{1-2}(NR'R'')$;

[0195] (viii) $-S(O)_{1-2}(C_{1-4}$ 烷基);

[0196] (ix) $-OH$;

[0197] (x) C_{1-4} 烷氧基;和

[0198] (xi) H;

[0199] 每次出现的 R^3 独立地选自:H,任选地被1-6个独立选择的 R^a 取代的 C_{1-6} 烷基; C_{1-4} 卤代烷基;-OH;-F;-Cl;-Br;- NR^eR^f ; C_{1-4} 烷氧基; C_{1-4} 卤代烷氧基;-C(=O)(C_{1-4} 烷基);-C(=O)O(C_{1-4} 烷基);-C(=O)OH;-C(=O)N(R')(R'');-S(O) $_{1-2}$ ($NR'R''$);-S(O) $_{1-2}$ (C_{1-4} 烷基);氰基;和任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的 C_{3-6} 环烷基;或者同一碳上的两个 R^3 结合形成氧代;

[0200] R^4 选自:H和 C_{1-6} 烷基;

[0201] R^5 选自:H,卤素, C_{1-4} 烷氧基,OH,氧代,和 C_{1-6} 烷基;

[0202] 每次出现的 R^a 独立地选自:-OH;-F;-Cl;-Br;- NR^eR^f ; C_{1-4} 烷氧基; C_{1-4} 卤代烷氧基;-C(=O)O(C_{1-4} 烷基);-C(=O)(C_{1-4} 烷基);-C(=O)OH;-CON(R')(R'');-S(O) $_{1-2}$ ($NR'R''$);-S(O) $_{1-2}$ (C_{1-4} 烷基);氰基;和任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的 C_{3-6} 环烷基;

[0203] 每次出现的 R^b 独立地选自:任选地被1-6个独立选择的 R^a 取代的 C_{1-10} 烷基; C_{1-4} 卤代烷基;-OH;氧代;-F;-Cl;-Br;- NR^eR^f ; C_{1-4} 烷氧基; C_{1-4} 卤代烷氧基;-C(=O)(C_{1-4} 烷基);-C(=O)O(C_{1-4} 烷基);-C(=O)OH;-C(=O)N(R')(R'');-S(O) $_{1-2}$ ($NR'R''$);-S(O) $_{1-2}$ (C_{1-4} 烷基);氰基;任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的 C_{6-10} 芳基;和任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的 C_{3-6} 环烷基;

[0204] 每次出现的 R^c 独立地选自:

[0205] (i) 卤素;

[0206] (ii) 氰基;

[0207] (iii) 任选地被1-6个独立选择的 R^a 取代的 C_{1-10} 烷基;

[0208] (iv) C_{2-6} 烯基;

[0209] (v) C_{2-6} 炔基;

[0210] (vi) C_{1-4} 卤代烷基;

[0211] (vii) C_{1-4} 烷氧基;

[0212] (viii) C_{1-4} 卤代烷氧基;

[0213] (ix) 任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的-(C_{0-3} 亚烷基)- C_{3-6} 环烷基;

[0214] (x) -(C_{0-3} 亚烷基)-杂环基,其中,所述杂环基包括3-16个环原子,其中1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自:N、N(H)、 $N(R^d)$ 和O;

[0215] (xi) -S(O) $_{1-2}$ (C_{1-4} 烷基);

[0216] (xii) - NR^eR^f ;

[0217] (xiii) -OH;

[0218] (xiv) -S(O) $_{1-2}$ ($NR'R''$);

[0219] (xv) - C_{1-4} 硫代烷氧基;

[0220] (xvi) -NO $_2$;

[0221] (xvii) -C(=O)(C_{1-4} 烷基);

[0222] (xviii) -C(=O)O(C_{1-4} 烷基);

[0223] (xix) -C(=O)OH;和

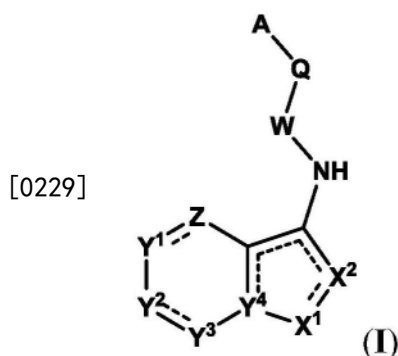
[0224] (xx) -C(=O)N(R')(R'');

[0225] R^d 选自: C_{1-6} 烷基; C_{3-6} 环烷基;-C(O)(C_{1-4} 烷基);-C(O)O(C_{1-4} 烷基);-CON(R')(R'');-S(O) $_{1-2}$ ($NR'R''$);-S(O) $_{1-2}$ (C_{1-4} 烷基);-OH;和 C_{1-4} 烷氧基;

[0226] 每次出现的 R^e 和 R^f 独立地选自:H; C_{1-6} 烷基; C_{1-6} 卤代烷基; C_{3-6} 环烷基; $-C(O)$ (C_{1-4} 烷基); $-C(O)O$ (C_{1-4} 烷基); $-CON(R')$ (R''); $-S(O)_{1-2}(NR'R'')$; $-S(O)_{1-2}(C_{1-4}$ 烷基); $-OH$;和 C_{1-4} 烷氧基;或者 R^e 和 R^f 与它们各自连接的氮原子一起形成包含3-8个环原子的环,其中所述环包含:(a)1-7个环碳原子,每个碳原子被1-2个独立地选自H和 C_{1-3} 烷基的取代基取代;(b)0-3个环杂原子(除了与 R' 和 R'' 相连的氮原子外),它们各自独立地选自 $N(R^d)$ 、O和S;以及

[0227] 每次出现的 R' 和 R'' 独立地选自:H和 C_{1-4} 烷基;或者 R' 和 R'' 与它们各自连接的氮原子一起形成包含3-8个环原子的环,其中所述环包含:(a)1-7个环碳原子,每个碳原子被1-2个独立地选自H和 C_{1-3} 烷基的取代基取代;(b)0-3个环杂原子(除了与 R' 和 R'' 相连的氮原子外),它们各自独立地选自 $N(R^d)$ 、O和S。

[0228] 一方面,本发明提供式(I)的化合物:



[0230] 或其药学上可接受的盐或其N-氧化物,

[0231] 其中:

[0232] Z选自:键、 CR^1 、 $C(R^3)_2$ 、N和 NR^2 ;

[0233] Y^1 、 Y^2 和 Y^3 独立地选自:O、S、 CR^1 、 $C(R^3)_2$ 、N和 NR^2 ;

[0234] Y^4 是C或N;

[0235] X^1 选自:O、S、N、 NR^2 和 CR^1 ;

[0236] X^2 选自:O、S、N、 NR^4 和 CR^5 ;

[0237] 每个 \equiv 独立地为单键或双键,条件是包含 Y^4 、 X^1 和 X^2 的五元环是杂芳基;

[0238] W选自:

[0239] (i) $C(=O)$;

[0240] (ii) $C(=S)$;

[0241] (iii) $S(O)_{1-2}$;

[0242] (iv) $C(=NR^d)$;

[0243] (v) $C(=NH)$;

[0244] (vi) $C(=C-NO_2)$;

[0245] (vii) $S(O)N(R^d)$;和

[0246] (viii) $S(O)NH$;

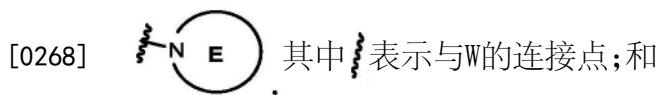
[0247] Q-A是根据以下(A)或(B)的定义:

[0248] (A)

[0249] Q是NH或 $N(C_{1-6}$ 烷基),其中, C_{1-6} 烷基任选地被1-2个独立选择的 R^a 取代,并且

[0250] A是:

- [0251] (i) $-(Y^{A1})_n-Y^{A2}$, 其中:
- [0252] • n是0或1;
- [0253] • Y^{A1} 是 C_{1-6} 亚烷基,其任选地被1-6个 R^a 取代;并且
- [0254] • Y^{A2} 是:
- [0255] (a) C_{3-20} 环烷基,其任选地被1-4个 R^b 取代,
- [0256] (b) C_{6-20} 芳基,其任选地被1-4个 R^c 取代;
- [0257] (c) 包含5-20个环原子的杂芳基,其中1-4个环原子是杂原子,各自独立地选自N、N(H)、 $N(R^d)$ 、O和S,以及其中一个或多个杂芳基环碳原子任选地被1-4个独立选择的 R^c 取代,或者
- [0258] (d) 包含3-16个环原子的杂环基,其中1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自N、N(H)、 $N(R^b)$ 、 $N(R^d)$ 和O,以及其中一个或多个杂环基环碳原子任选地被1-4个独立选择的 R^b 取代,
- [0259] 或者
- [0260] (ii) $-Z^1-Z^2-Z^3$, 其中:
- [0261] • Z^1 是 C_{1-3} 亚烷基,其任选地被1-4个 R^a 取代;
- [0262] • Z^2 是 $-N(H)-$ 、 $-N(R^d)-$ 、 $-O-$ 或 $-S-$;以及
- [0263] • Z^3 是 C_{2-7} 烷基,其任选地被1-4个 R^a 取代;
- [0264] 或者
- [0265] (iii) C_{1-10} 烷基,其任选地被1-6个独立选择的 R^a 取代;或者
- [0266] (B)
- [0267] Q和A一起形成:



[0269] E为包括3-16个环原子的环,其中,除存在的氮原子外,0-3个其他环原子为杂原子,各自独立地选自N、N(H)、 $N(R^d)$ 和O,以及其中一个或多个杂环基环碳原子任选地被1-4个独立选择的 R^b 取代,

[0270] 每次出现的 R^1 独立地选自:H;卤素;氰基;任选地被1-2个 R^a 取代的 C_{1-6} 烷基; C_{2-6} 烯基; C_{2-6} 炔基; C_{1-4} 卤代烷基; C_{1-4} 烷氧基; C_{1-4} 卤代烷氧基;任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代的 $-(C_{0-3}$ 亚烷基)- C_{3-6} 环烷基;任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代的 $-(C_{0-3}$ 亚烷基)- C_{6-10} 芳基; $-(C_{0-3}$ 亚烷基)-5-10元杂芳基,其中杂芳基的1-3个环原子是各自独立地选自N、NH、 NR^d 、O和S的杂原子,其中杂芳基任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代; $-(C_{0-3}$ 亚烷基)-5-10元杂环基,其中杂环基的1-3个环原子是各自独立地选自N、NH、 NR^d 、O和S的杂原子,其中杂环基任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代; $-S(O)_{1-2}(C_{1-4}$ 烷基); $-NR^eR^f$; $-OH$; 氧代; $-S(O)_{1-2}(NR'R'')$; $-C_{1-4}$ 硫代烷氧基; $-NO_2$; $-C(=O)(C_{1-4}$ 烷基); $-C(=O)O(C_{1-4}$ 烷基); $-C(=O)OH$; 和 $-C(=O)N(R')(R'')$;

[0271] 每次出现的 R^2 独立地选自:

- [0272] (i) C_{1-6} 烷基,其任选地被1-2个独立选择的 R^a 取代;
- [0273] (ii) C_{3-6} 环烷基;
- [0274] (iii) 包括3-10个环原子的杂环基,其中1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自

N、N(H)、N(R^d)和O;

[0275] (iv) -C(O) (C₁₋₄烷基);

[0276] (v) -C(O)O(C₁₋₄烷基);

[0277] (vi) -CON(R') (R'');

[0278] (vii) -S(O)₁₋₂ (NR' R'');

[0279] (viii) -S(O)₁₋₂ (C₁₋₄烷基);

[0280] (ix) -OH;

[0281] (x) C₁₋₄烷氧基;和

[0282] (xi) H;

[0283] 每次出现的R³独立地选自:H,任选地被1-6个独立选择的R^a取代的C₁₋₆烷基;C₁₋₄卤代烷基;-OH;-F;-Cl;-Br;-NR^eR^f;C₁₋₄烷氧基;C₁₋₄卤代烷氧基;-C(=O) (C₁₋₄烷基);-C(=O)O (C₁₋₄烷基);-C(=O)OH;-C(=O)N(R') (R'');-S(O)₁₋₂ (NR' R'');-S(O)₁₋₂ (C₁₋₄烷基);氰基;和任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代的C₃₋₆环烷基;或者同一碳上的两个R³结合形成氧代;

[0284] R⁴选自:H和C₁₋₆烷基;

[0285] R⁵选自:H,卤素,C₁₋₄烷氧基,OH,氧代,和C₁₋₆烷氧基;

[0286] 每次出现的R^a独立地选自:-OH;-F;-Cl;-Br;-NR^eR^f;C₁₋₄烷氧基;C₁₋₄卤代烷氧基;-C(=O)O (C₁₋₄烷基);-C(=O) (C₁₋₄烷基);-C(=O)OH;-CON(R') (R'');-S(O)₁₋₂ (NR' R'');-S(O)₁₋₂ (C₁₋₄烷基);氰基;和任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代的C₃₋₆环烷基;

[0287] 每次出现的R^b独立地选自:任选地被1-6个独立选择的R^a取代的C₁₋₁₀烷基;C₁₋₄卤代烷基;-OH;氧代;-F;-Cl;-Br;-NR^eR^f;C₁₋₄烷氧基;C₁₋₄卤代烷氧基;-C(=O) (C₁₋₄烷基);-C(=O)O(C₁₋₄烷基);-C(=O)OH;-C(=O)N(R') (R'');-S(O)₁₋₂ (NR' R'');-S(O)₁₋₂ (C₁₋₄烷基);氰基;任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代的(C₀₋₃亚烷基)-C₆₋₁₀芳基;和任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代的(C₀₋₃亚烷基)-C₃₋₆环烷基;

[0288] 每次出现的R^c独立地选自:

[0289] (i) 卤素;

[0290] (ii) 氰基;

[0291] (iii) 任选地被1-6个独立选择的R^a取代的C₁₋₁₀烷基;

[0292] (iv) C₂₋₆烯基;

[0293] (v) C₂₋₆炔基;

[0294] (vi) C₁₋₄卤代烷基;

[0295] (vii) C₁₋₄烷氧基;

[0296] (viii) C₁₋₄卤代烷氧基;

[0297] (ix) 任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代的-(C₀₋₃亚烷基)-C₃₋₆环烷基;

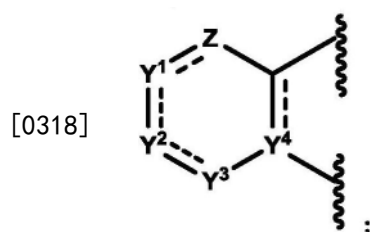
[0298] (x) -(C₀₋₃亚烷基)-杂环基,其中,所述杂环基包括3-16个环原子,其中1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自:N、N(H)、N(R^d)和O;

[0299] (xi) -S(O)₁₋₂ (C₁₋₄烷基);

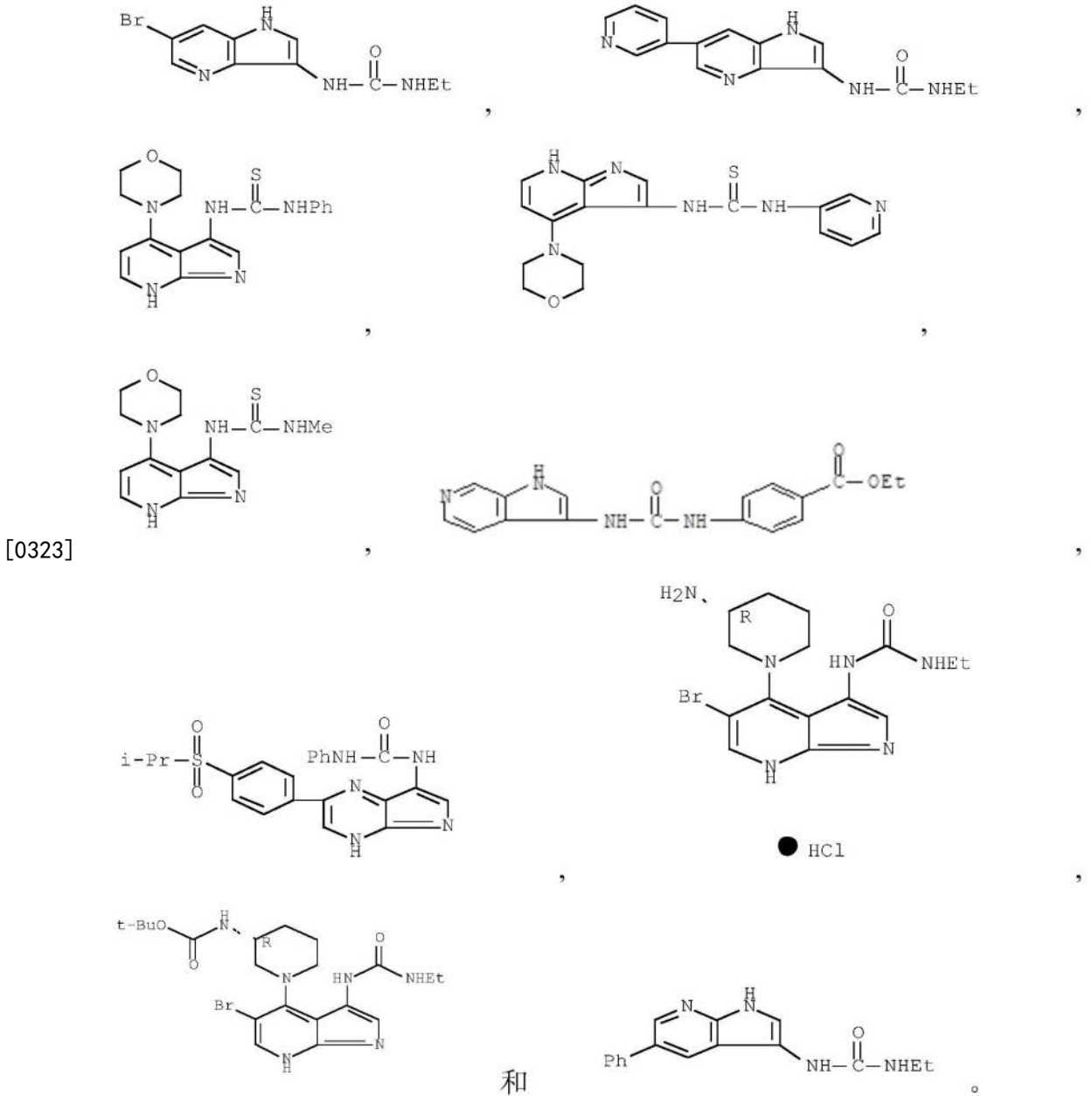
[0300] (xii) -NR^eR^f;

[0301] (xiii) -OH;

- [0302] (xiv) $-S(O)_{1-2}(NR'R'')$;
- [0303] (xv) $-C_{1-4}$ 硫代烷氧基;
- [0304] (xvi) $-NO_2$;
- [0305] (xvii) $-C(=O)(C_{1-4}$ 烷基);
- [0306] (xviii) $-C(=O)O(C_{1-4}$ 烷基);
- [0307] (xix) $-C(=O)OH$;和
- [0308] (xx) $-C(=O)N(R')(R'')$;
- [0309] (xxi) 任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的 $-(C_{0-3}$ 亚烷基)- C_{6-10} 芳基;和
- [0310] (xxii) $-(C_{0-3}$ 亚烷基)-5-10元杂芳基,其中杂芳基的1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自:N、NH、 NR^d 、O和S,其中杂芳基任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代;
- [0311] R^d 选自: C_{1-6} 烷基; C_{3-6} 环烷基; $-C(O)(C_{1-4}$ 烷基); $-C(O)O(C_{1-4}$ 烷基); $-CON(R')(R'')$; $-S(O)_{1-2}(NR'R'')$; $-S(O)_{1-2}(C_{1-4}$ 烷基); $-CN$; $-OH$;和 C_{1-4} 烷氧基;
- [0312] 每次出现的 R^e 和 R^f 独立地选自:H; C_{1-6} 烷基; C_{1-6} 卤代烷基; C_{3-6} 环烷基; $-C(O)(C_{1-4}$ 烷基); $-C(O)O(C_{1-4}$ 烷基); $-CON(R')(R'')$; $-S(O)_{1-2}(NR'R'')$; $-S(O)_{1-2}(C_{1-4}$ 烷基); $-OH$;和 C_{1-4} 烷氧基;或者 R^e 和 R^f 与它们各自连接的氮原子一起形成包含3-8个环原子的环,其中所述环包含:(a)1-7个环碳原子,每个碳原子被1-2个独立地选自H和 C_{1-3} 烷基的取代基取代;(b)0-3个环杂原子(除了与 R^e 和 R^f 相连的氮原子外),它们各自独立地选自 $N(R^d)$ 、O和S;
- [0313] 每次出现的 R^e 独立地选自:卤素;氰基;任选地被1-2个独立选择的 R^a 取代的 C_{1-6} 烷基; C_{1-4} 卤代烷基;任选地被1-2个独立选择的 R^a 取代的 C_{1-6} 烷氧基; C_{1-4} 卤代烷氧基; $S(O)_{1-2}(C_{1-4}$ 烷基); $-NR^eR^f$; $-OH$;氧代; $-S(O)_{1-2}(NR'R'')$; $-C_{1-4}$ 硫代烷氧基; $-NO_2$; $-C(=O)(C_{1-4}$ 烷基); $-C(=O)O(C_{1-4}$ 烷基); $-C(=O)OH$;和 $-C(=O)N(R')(R'')$;
- [0314] 以及
- [0315] 每次出现的 R' 和 R'' 独立地选自:H和 C_{1-4} 烷基;或者 R' 和 R'' 与它们各自连接的氮原子一起形成包含3-8个环原子的环,其中所述环包含:(a)1-7个环碳原子,每个碳原子被1-2个独立地选自H和 C_{1-3} 烷基的取代基取代;(b)0-3个环杂原子(除了与 R' 和 R'' 相连的氮原子外),它们各自独立地选自 $N(R^d)$ 、O和S;
- [0316] 条件是适用以下a)、b)和c)中的一项或多项:
- [0317] a) 下环中Z、 Y^1 、 Y^2 、 Y^3 和 Y^4 中的一个或多个是独立选择的杂原子:

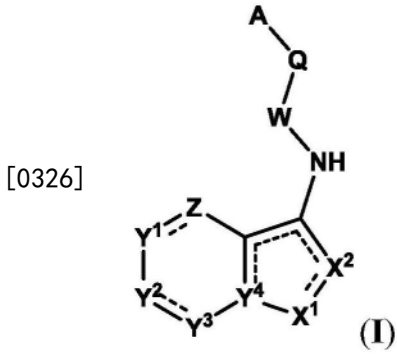


- [0319] b) 包括Z、 Y^1 、 Y^2 、 Y^3 和 Y^4 的环是部分不饱和的;或者
- [0320] c) Z是键;
- [0321] 条件还包括:如果Q-A是根据(A)的定义;A是在对位被 C_{1-10} 烷基(例如, C_{2-6} 烷基(例如, C_{3-5} 烷基(例如, C_4 烷基(例如,正丁基)))单取代的 C_6 芳基;并且包括Z、 Y^1 、 Y^2 、 Y^3 和 Y^4 的环是芳族的,则包括Z、 Y^1 、 Y^2 、 Y^3 和 Y^4 的环必然被一个或多个不是氢的 R^1 取代;和
- [0322] 条件还包括该化合物不是选自以下的化合物:



[0324] 在一些实施方案中,条件包括:如果Q-A是根据(A)的定义;A是在对位被C₄烷基(例如,正丁基)单取代的C₆芳基;并且包括Z、Y¹、Y²、Y³和Y⁴的环是芳族的,则包括Z、Y¹、Y²、Y³和Y⁴的环必然被一个或多个不是氢的R¹取代。

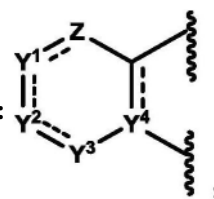
[0325] 另一方面,本发明提供式(I)的化合物:



[0327] 或其药学上可接受的盐或其N-氧化物,

[0328] 其中:

[0329] 下环中Z、Y¹、Y²、Y³和Y⁴中的一个或多个是独立选择的杂原子:



[0330] Z选自:CR¹和N;

[0331] Y¹、Y²和Y³各自独立地选自:CR¹和N;

[0332] 条件是Z、Y¹、Y²和Y³中的一个或多个是独立选择的CR¹;

[0333] Y⁴是C;

[0334] X¹是NH;

[0335] X²是CH;

[0336] 每个≡独立地为单键或双键,条件是包含Y⁴、X¹和X²的五元环是杂芳基;并且

[0337] 包括Z、Y¹、Y²、Y³和Y⁴的环是芳族的;

[0338] W选自:

[0339] (i)C(=O);

[0340] (ii)C(=S);

[0341] (iv)C(=NR^d);和

[0342] (v)C(=NH);

[0343] Q-A是根据以下(A)或(B)的定义:

[0344] (A)

[0345] Q是NH或N(C₁₋₆烷基),其中,C₁₋₆烷基任选地被1-2个独立选择的R^a取代,并且

[0346] A是:

[0347] (i) - (Y^{A1})_n-Y^{A2},其中:

[0348] • n是0或1;

[0349] • Y^{A1}是C₁₋₆亚烷基,其任选地被1-6个R^a取代;并且

[0350] • Y^{A2}是:

[0351] (a)C₃₋₂₀环烷基,其任选地被1-4个R^b取代,

[0352] (b)C₆₋₂₀芳基,其任选地被1-4个R^c取代;

[0353] (c)包含5-20个环原子的杂芳基,其中1-4个环原子是杂原子,各自独立地选自N、N(H)、N(R^d)、O和S,以及其中一个或多个杂芳基环碳原子任选地被1-4个独立选择的R^c取代,或者

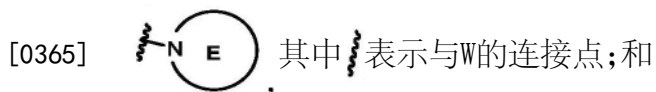
[0354] (d)包含3-16个环原子的杂环基,其中1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自N、N(H)、N(R^b)、N(R^d)和O,以及其中一个或多个杂环基环碳原子任选地被1-4个独立选择的R^b取代,

[0355] 或者

[0356] (ii) -Z¹-Z²-Z³,其中:

[0357] • Z¹是C₁₋₃亚烷基,其任选地被1-4个R^a取代;

- [0358] • Z^2 是-N(H)-、-N(R^d)-、-O-或-S-;以及
- [0359] • Z^3 是C₂₋₇烷基,其任选地被1-4个R^a取代;
- [0360] 或者
- [0361] (iii)C₁₋₁₀烷基,其任选地被1-6个独立选择的R^a取代;
- [0362] 或者
- [0363] (B)
- [0364] Q和A一起形成:



[0366] E为包括3-16个环原子的环,其中,除存在的氮原子外,0-3个其他环原子为杂原子,各自独立地选自N、N(H)、N(R^d)和O,以及其中一个或多个杂环基环碳原子任选地被1-4个独立选择的R^b取代,

[0367] 每次出现的R¹独立地选自:H;卤素;氰基;任选地被1-2个R^a取代的C₁₋₆烷基;C₂₋₆烯基;C₂₋₆炔基;C₁₋₄卤代烷基;C₁₋₄烷氧基;C₁₋₄卤代烷氧基;任选地被1-4个独立选择的R^s取代的-(C₀₋₃亚烷基)-C₃₋₆环烷基;任选地被1-4个独立选择的R^s取代的-(C₀₋₃亚烷基)-C₆₋₁₀芳基;-(C₀₋₃亚烷基)-5-10元杂芳基,其中杂芳基的1-3个环原子是各自独立地选自N、NH、NR^d、O和S的杂原子,其中杂芳基任选地被1-4个独立选择的R^s取代;-(C₀₋₃亚烷基)-5-10元杂环基,其中杂环基的1-3个环原子是各自独立地选自N、NH、NR^d、O和S的杂原子,其中杂环基任选地被1-4个独立选择的R^s取代;-S(O)₁₋₂(C₁₋₄烷基);-NR^eR^f; -OH;氧代;-S(O)₁₋₂(NR' R'');-C₁₋₄硫代烷氧基;-NO₂;-C(=O)(C₁₋₄烷基);-C(=O)O(C₁₋₄烷基);-C(=O)OH;和-C(=O)N(R')(R'');

[0368] 每次出现的R^a独立地选自:-OH;-F;-Cl;-Br;-NR^eR^f;C₁₋₄烷氧基;C₁₋₄卤代烷氧基;-C(=O)O(C₁₋₄烷基);-C(=O)(C₁₋₄烷基);-C(=O)OH;-CON(R')(R'');-S(O)₁₋₂(NR' R'');-S(O)₁₋₂(C₁₋₄烷基);氰基;和任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代的C₃₋₆环烷基;

[0369] 每次出现的R^b独立地选自:任选地被1-6个独立选择的R^a取代的C₁₋₁₀烷基;C₁₋₄卤代烷基;-OH;氧代;-F;-Cl;-Br;-NR^eR^f;C₁₋₄烷氧基;C₁₋₄卤代烷氧基;-C(=O)(C₁₋₄烷基);-C(=O)O(C₁₋₄烷基);-C(=O)OH;-C(=O)N(R')(R'');-S(O)₁₋₂(NR' R'');-S(O)₁₋₂(C₁₋₄烷基);氰基;任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代的(C₀₋₃亚烷基)-C₆₋₁₀芳基;和任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代的(C₀₋₃亚烷基)-C₃₋₆环烷基;

[0370] 每次出现的R^c独立地选自:

- [0371] (i) 卤素;
- [0372] (ii) 氰基;
- [0373] (iii) 任选地被1-6个独立选择的R^a取代的C₁₋₁₀烷基;
- [0374] (iv) C₂₋₆烯基;
- [0375] (v) C₂₋₆炔基;
- [0376] (vi) C₁₋₄卤代烷基;
- [0377] (vii) C₁₋₄烷氧基;
- [0378] (viii) C₁₋₄卤代烷氧基;
- [0379] (ix) 任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代的-(C₀₋₃亚烷基)-C₃₋₆环烷基;

[0380] (x) - (C₀₋₃亚烷基) - 杂环基, 其中, 所述杂环基包括3-16个环原子, 其中1-3个环原子是杂原子, 各自独立地选自: N、N(H)、N(R^d) 和O;

[0381] (xi) -S(O)₁₋₂(C₁₋₄烷基);

[0382] (xii) -NR^eR^f;

[0383] (xiii) -OH;

[0384] (xiv) -S(O)₁₋₂(NR' R'');

[0385] (xv) -C₁₋₄硫代烷氧基;

[0386] (xvi) -NO₂;

[0387] (xvii) -C(=O)(C₁₋₄烷基);

[0388] (xviii) -C(=O)O(C₁₋₄烷基);

[0389] (xix) -C(=O)OH;

[0390] (xx) -C(=O)N(R')(R'');

[0391] (xxi) 任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代的-(C₀₋₃亚烷基)-C₆₋₁₀芳基; 和

[0392] (xxii) -(C₀₋₃亚烷基)-5-10元杂芳基, 其中杂芳基的1-3个环原子是杂原子, 各自独立地选自: N、NH、NR^d、O和S, 其中杂芳基任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代;

[0393] R^d选自下组: C₁₋₆烷基; C₃₋₆环烷基; -C(O)(C₁₋₄烷基); -C(O)O(C₁₋₄烷基); -CON(R')(R''); -S(O)₁₋₂(NR' R''); -S(O)₁₋₂(C₁₋₄烷基); -OH; -CN; 和C₁₋₄烷氧基;

[0394] 每次出现的R^e和R^f独立地选自: H; C₁₋₆烷基; C₁₋₆卤代烷基; C₃₋₆环烷基; -C(O)(C₁₋₄烷基); -C(O)O(C₁₋₄烷基); -CON(R')(R''); -S(O)₁₋₂(NR' R''); -S(O)₁₋₂(C₁₋₄烷基); -OH; 和C₁₋₄烷氧基; 或者R^e和R^f与它们各自连接的氮原子一起形成包含3-8个环原子的环, 其中所述环包含: (a) 1-7个环碳原子, 每个碳原子被1-2个独立地选自H和C₁₋₃烷基的取代基取代; (b) 0-3个环杂原子(除了与R^e和R^f相连的氮原子外), 它们各自独立地选自N(R^d)、O和S;

[0395] 每次出现的R^g独立地选自: 卤素; 氰基; 任选地被1-2个R^a取代的C₁₋₆烷基; C₁₋₄卤代烷基; 任选地被1-2个R^a取代的C₁₋₆烷氧基; C₁₋₄卤代烷氧基; S(O)₁₋₂(C₁₋₄烷基); -NR^eR^f; -OH; 氧代; -S(O)₁₋₂(NR' R''); -C₁₋₄硫代烷氧基; -NO₂; -C(=O)(C₁₋₄烷基); -C(=O)O(C₁₋₄烷基); -C(=O)OH; 和-C(=O)N(R')(R'');

[0396] 以及

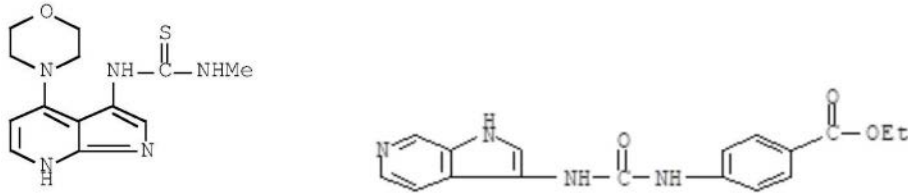
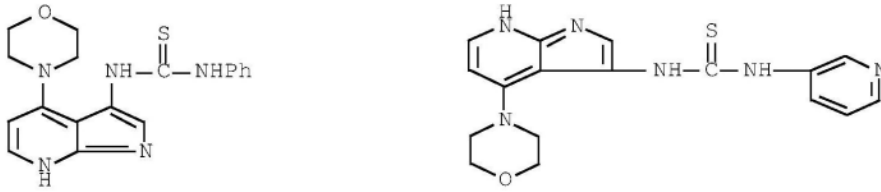
[0397] 每次出现的R' 和R'' 独立地选自: H和C₁₋₄烷基; 或者R' 和R'' 与它们各自连接的氮原子一起形成包含3-8个环原子的环, 其中所述环包含: (a) 1-7个环碳原子, 每个碳原子被1-2个独立地选自H和C₁₋₃烷基的取代基取代; (b) 0-3个环杂原子(除了与R' 和R'' 相连的氮原子外), 它们各自独立地选自N(R^d)、O和S;

[0398] 条件是: 如果Q-A是根据(A)的定义; A是在对位被C₄烷基(例如正丁基)单取代的C₆芳基, 则包括Z、Y¹、Y²、Y³和Y⁴的环必然被一个或多个不是氢的R¹取代; 和

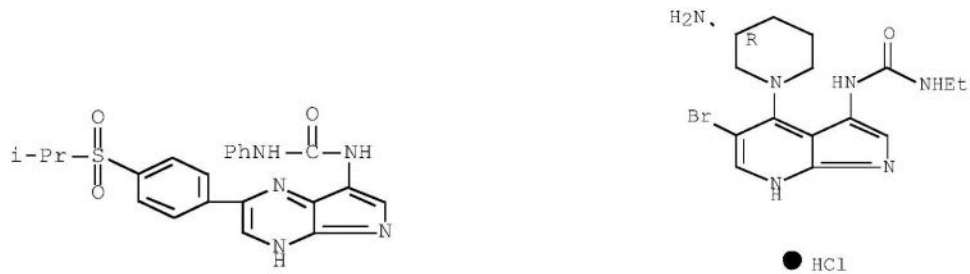
[0399] 条件还包括: 该化合物不是一种或多种以下化合物:



[0400]

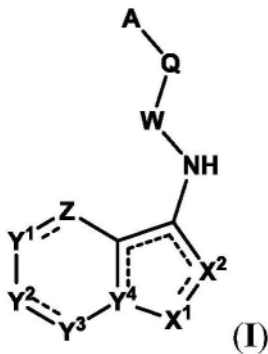


[0401]



[0402] 在另一方面,本文提供式 (I) 的化合物,

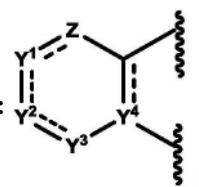
[0403]



[0404] 或其药学上可接受的盐或其N-氧化物,

[0405] 其中:

[0406] 下环中Z、Y¹、Y²、Y³和Y⁴中的一个或多个是独立选择的杂原子:



[0407] Z选自:CR¹和N;

[0408] Y¹、Y²和Y³各自独立地选自:CR¹和N;

[0409] 条件是Z、Y¹、Y²和Y³中的一个或多个是独立选择的CR¹;

[0410] Y⁴是C;

[0411] X¹是NH;

[0412] X²是CH;

[0413] 每个 \equiv 独立地为单键或双键,条件是包含Y⁴、X¹和X²的五元环是杂芳基;并且

[0414] 包括Z、Y¹、Y²、Y³和Y⁴的环是芳族的;

[0415] W选自:

[0416] (i) C(=O);

[0417] (ii) C(=S);

[0418] (iv) C(=NR^d); 以及

[0419] (v) C(=NH);

[0420] Q-A是根据以下(A)或(B)的定义:

[0421] (A)

[0422] Q是NH或N(C₁₋₆烷基),其中,C₁₋₆烷基任选地被1-2个独立选择的R^a取代,并且

[0423] A是:

[0424] (i) -(Y^{A1})_n-Y^{A2}, 其中:

[0425] • n是0或1;

[0426] • Y^{A1}是C₁₋₆亚烷基,其任选地被1-6个R^a取代; 并且

[0427] • Y^{A2}是:

[0428] (a) C₃₋₂₀环烷基,其任选地被1-4个R^b取代,

[0429] (b) C₆₋₂₀芳基,其任选地被1-4个R^c取代;

[0430] (c) 包含5-20个环原子的杂芳基,其中1-4个环原子是杂原子,各自独立地选自N、N(H)、N(R^d)、O和S,以及其中一个或多个杂芳基环碳原子任选地被1-4个独立选择的R^c取代, 或者

[0431] (d) 包含3-16个环原子的杂环基,其中1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自N、N(H)、N(R^b)、N(R^d)和O,以及其中一个或多个杂环基环碳原子任选地被1-4个独立选择的R^b取代,

[0432] 或者

[0433] (ii) -Z¹-Z²-Z³, 其中:

[0434] • Z¹是C₁₋₃亚烷基,其任选地被1-4个R^a取代;

[0435] • Z²是-N(H)-、-N(R^d)-、-O-或-S-; 以及



[0436] • Z³是C₂₋₇烷基,其任选地被1-4个R^a取代;

[0437] 或者

[0438] (iii) C_{1-10} 烷基, 任选地被1-6个独立选择的 R^a 取代; 或者

[0439] (B)

[0440] Q和A一起形成:

[0441]  其中  表示与W的连接点; 和

[0442] E为包括3-16个环原子的环, 其中, 除存在的氮原子外, 0-3个其他环原子为杂原子, 各自独立地选自N、N(H)、 $N(R^d)$ 和O, 以及其中一个或多个杂环基环碳原子任选地被1-4个独立选择的 R^b 取代,

[0443] 每次出现的 R^1 独立地选自:H; 卤素; 氰基; 任选地被1-2个 R^a 取代的 C_{1-6} 烷基; C_{2-6} 烯基; C_{2-6} 炔基; C_{1-4} 卤代烷基; C_{1-4} 烷氧基; C_{1-4} 卤代烷氧基; 任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代的-(C_{0-3} 亚烷基)- C_{3-6} 环烷基; 任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代的-(C_{0-3} 亚烷基)- C_{6-10} 芳基; -(C_{0-3} 亚烷基)-5-10元杂芳基, 其中杂芳基的1-3个环原子是各自独立地选自N、NH、 NR^d 、O和S的杂原子, 其中杂芳基任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代; -(C_{0-3} 亚烷基)-5-10元杂环基, 其中杂环基的1-3个环原子是各自独立地选自N、NH、 NR^d 、O和S的杂原子, 其中杂环基任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代; $-S(O)_{1-2}(C_{1-4}$ 烷基); $-NR^eR^f$; $-OH$; 氧代; $-S(O)_{1-2}(NR'R'')$; $-C_{1-4}$ 硫代烷氧基; $-NO_2$; $-C(=O)(C_{1-4}$ 烷基); $-C(=O)O(C_{1-4}$ 烷基); $-C(=O)OH$; 和 $-C(=O)N(R')(R'')$;

[0444] 每次出现的 R^a 独立地选自: $-OH$; $-F$; $-Cl$; $-Br$; $-NR^eR^f$; C_{1-4} 烷氧基; C_{1-4} 卤代烷氧基; $-C(=O)O(C_{1-4}$ 烷基); $-C(=O)(C_{1-4}$ 烷基); $-C(=O)OH$; $-CON(R')(R'')$; $-S(O)_{1-2}(NR'R'')$; $-S(O)_{1-2}(C_{1-4}$ 烷基); 氰基; 和任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的 C_{3-6} 环烷基;

[0445] 每次出现的 R^b 独立地选自: 任选地被1-6个独立选择的 R^a 取代的 C_{1-10} 烷基; C_{1-4} 卤代烷基; $-OH$; 氧代; $-F$; $-Cl$; $-Br$; $-NR^eR^f$; C_{1-4} 烷氧基; C_{1-4} 卤代烷氧基; $-C(=O)(C_{1-4}$ 烷基); $-C(=O)O(C_{1-4}$ 烷基); $-C(=O)OH$; $-C(=O)N(R')(R'')$; $-S(O)_{1-2}(NR'R'')$; $-S(O)_{1-2}(C_{1-4}$ 烷基); 氰基; 任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的(C_{0-3} 亚烷基)- C_{6-10} 芳基; 和任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的(C_{0-3} 亚烷基)- C_{3-6} 环烷基;

[0446] 每次出现的 R^c 独立地选自:

[0447] (i) 卤素;

[0448] (ii) 氰基;

[0449] (iii) 任选地被1-6个独立选择的 R^a 取代的 C_{1-10} 烷基;

[0450] (iv) C_{2-6} 烯基;

[0451] (v) C_{2-6} 炔基;

[0452] (vi) C_{1-4} 卤代烷基;

[0453] (vii) C_{1-4} 烷氧基;

[0454] (viii) C_{1-4} 卤代烷氧基;

[0455] (ix) 任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的-(C_{0-3} 亚烷基)- C_{3-6} 环烷基;

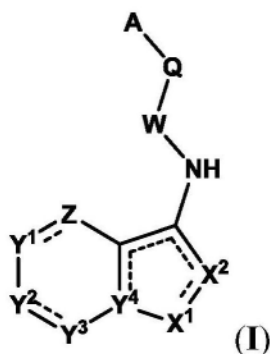
[0456] (x) -(C_{0-3} 亚烷基)-杂环基, 其中, 所述杂环基包括3-16个环原子, 其中1-3个环原子是杂原子, 各自独立地选自:N、N(H)、 $N(R^d)$ 和O;

[0457] (xi) $-S(O)_{1-2}(C_{1-4}$ 烷基);

[0458] (xii) $-NR^eR^f$;

- [0459] (xiii) -OH;
- [0460] (xiv) -S(O)₁₋₂(NR'R'');
- [0461] (xv) -C₁₋₄硫代烷氧基;
- [0462] (xvi) -NO₂;
- [0463] (xvii) -C(=O) (C₁₋₄烷基);
- [0464] (xviii) -C(=O)O(C₁₋₄烷基);
- [0465] (xix) -C(=O)OH;
- [0466] (xx) -C(=O)N(R')(R'');
- [0467] (xxi) 任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代的-(C₀₋₃亚烷基)-C₆₋₁₀芳基;和
- [0468] (xxii) -(C₀₋₃亚烷基)-5-10元杂芳基,其中杂芳基的1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自:N、NH、NR^d、O和S,其中杂芳基任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代;
- [0469] R^d选自下组:C₁₋₆烷基;C₃₋₆环烷基;-C(O)(C₁₋₄烷基);-C(O)O(C₁₋₄烷基);-CON(R')(R'');-S(O)₁₋₂(NR'R'');-S(O)₁₋₂(C₁₋₄烷基);-OH;-CN;和C₁₋₄烷氧基;
- [0470] 每次出现的R^e和R^f独立地选自:H;C₁₋₆烷基;C₁₋₆卤代烷基;C₃₋₆环烷基;-C(O)(C₁₋₄烷基);-C(O)O(C₁₋₄烷基);-CON(R')(R'');-S(O)₁₋₂(NR'R'');-S(O)₁₋₂(C₁₋₄烷基);-OH;和C₁₋₄烷氧基;或者R^e和R^f与它们各自连接的氮原子一起形成包含3-8个环原子的环,其中所述环包含:(a)1-7个环碳原子,每个碳原子被1-2个独立地选自H和C₁₋₃烷基的取代基取代;(b)0-3个环杂原子(除了与R^e和R^f相连的氮原子外),它们各自独立地选自N(R^d)、O和S;
- [0471] 每次出现的R^g独立地选自:卤素;氰基;任选地被1-2个R^a取代的C₁₋₆烷基;C₁₋₄卤代烷基;任选地被1-2个R^a取代的C₁₋₆烷氧基;C₁₋₄卤代烷氧基;S(O)₁₋₂(C₁₋₄烷基);-NR^eR^f;-OH;氧代;-S(O)₁₋₂(NR'R'');-C₁₋₄硫代烷氧基;-NO₂;-C(=O)(C₁₋₄烷基);-C(=O)O(C₁₋₄烷基);-C(=O)OH;和-C(=O)N(R')(R'');
- [0472] 以及
- [0473] 每次出现的R'和R''独立地选自:H和C₁₋₄烷基;或者R'和R''与它们各自连接的氮原子一起形成包含3-8个环原子的环,其中所述环包含:(a)1-7个环碳原子,每个碳原子被1-2个独立地选自H和C₁₋₃烷基的取代基取代;(b)0-3个环杂原子(除了与R'和R''相连的氮原子外),它们各自独立地选自N(R^d)、O和S;
- [0474] 条件是:
- [0475] (1) 如果W是C(=O),A不是未取代的乙基或未取代的苯基;
- [0476] (2) 如果W是C(=S),R¹不是吗啉-4-基;以及
- [0477] (3) 如果Y²是N;Z、Y¹和Y³各自是CH,则A不是在对位被C(O)₂(C₁₋₃烷基)(例如C(O)₂Et)单取代的C₆芳基;
- [0478] 条件是:如果Q-A是根据(A)的定义;A是在对位被C₄烷基(例如正丁基)单取代的C₆芳基,则包括Z、Y¹、Y²、Y³和Y⁴的环必然被一个或多个不是氢的R¹取代。
- [0479] 在另一方面,本文提供式(I)的化合物,

[0480]

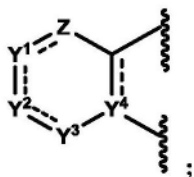


[0481] 或其药学上可接受的盐或其N-氧化物,

[0482] 其中:

[0483] 下环中Z、Y¹、Y²、Y³和Y⁴中的一个或多个是独立选择的杂原子:

[0484]

[0485] Z选自:CR¹和N;[0486] Y¹、Y²和Y³各自独立地选自:CR¹和N;[0487] 条件是Z、Y¹、Y²和Y³中的一个或多个是独立选择的CR¹;[0488] Y⁴是C;[0489] X¹是NH;[0490] X²是CH;[0491] 每个 \equiv 独立地为单键或双键,条件是包含Y⁴、X¹和X²的五元环是杂芳基;并且[0492] 包括Z、Y¹、Y²、Y³和Y⁴的环是芳族的;

[0493] W选自:

[0494] (i) C(=O);

[0495] (ii) C(=S);

[0496] (iv) C(=NR^d); 和

[0497] (v) C(=NH);

[0498] Q-A是根据以下(A)或(B)的定义:

[0499] (A)

[0500] Q是NH或N(C₁₋₆烷基),其中,C₁₋₆烷基任选地被1-2个独立选择的R^a取代,并且

[0501] A是:

[0502] (i) - (Y^{A1})_n - Y^{A2}, 其中:

[0503] • n是0或1;

[0504] • Y^{A1}是C₁₋₆亚烷基,其任选地被1-6个R^a取代;并且[0505] • Y^{A2}是:[0506] (a) C₃₋₂₀环烷基,其任选地被1-4个R^b取代,[0507] (b) C₆芳基,其任选地被1-4个R^c取代,其中一次出现的R^c是R^{c'};[0508] (c) C₇₋₂₀芳基,其任选地被1-4个R^c取代;

[0509] (d) 包含5-6个环原子的杂芳基,其中1-4个环原子是杂原子,各自独立地选自N、N(H)、N(R^d)、O和S,以及其中一个或多个杂芳基环碳原子被1-4个独立选择的R^c取代,

[0510] (e) 包含7-20个环原子的杂芳基,其中1-4个环原子是杂原子,各自独立地选自N、N(H)、N(R^d)、O和S,以及其中一个或多个杂芳基环碳原子任选地被1-4个独立选择的R^c取代,或者

[0511] (f) 包含3-16个环原子的杂环基,其中1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自N、N(H)、N(R^b)、N(R^d)和O,以及其中一个或多个杂环基环碳原子任选地被1-4个独立选择的R^b取代,

[0512] 或者

[0513] (ii) -Z¹-Z²-Z³,其中:

[0514] • Z¹是C₁₋₃亚烷基,其任选地被1-4个R^a取代;

[0515] • Z²是-N(H)-、-N(R^d)-、-O-或-S-;以及



[0516] • Z³是C₂₋₇烷基,其任选地被1-4个R^a取代;

[0517] 或者

[0518] (iii) C₃₋₁₀烷基(例如,C₅₋₁₀,C₆₋₁₀或C₇₋₁₀烷基),其任选地被1-6个独立选择的R^a取代;或者

[0519] (B)

[0520] Q和A一起形成:

[0521]  其中  表示与W的连接点;和

[0522] E为包括3-16个环原子的环,其中,除存在的氮原子外,0-3个其他环原子为杂原子,各自独立地选自N、N(H)、N(R^d)和O,以及其中一个或多个杂环基环碳原子任选地被1-4个独立选择的R^b取代,

[0523] 每次出现的R¹独立地选自:H;卤素;氰基;任选地被1-2个R^a取代的C₁₋₆烷基;C₂₋₆烯基;C₂₋₆炔基;C₁₋₄卤代烷基;C₁₋₄烷氧基;C₁₋₄卤代烷氧基;任选地被1-4个独立选择的R^s取代的-(C₀₋₃亚烷基)-C₃₋₆环烷基;任选地被1-4个独立选择的R^s取代的-(C₀₋₃亚烷基)-C₆₋₁₀芳基;-(C₀₋₃亚烷基)-5-10元杂芳基,其中杂芳基的1-3个环原子是各自独立地选自N、NH、NR^d、O和S的杂原子,其中杂芳基任选地被1-4个独立选择的R^s取代;-(C₀₋₃亚烷基)-5-10元杂环基,其中杂环基的1-3个环原子是各自独立地选自N、NH、NR^d、O和S的杂原子,其中杂环基任选地被1-4个独立选择的R^s取代;-S(O)₁₋₂(C₁₋₄烷基);-NR^eR^f; -OH;氧代;-S(O)₁₋₂(NR' R'');-C₁₋₄硫代烷氧基;-NO₂;-C(=O)(C₁₋₄烷基);-C(=O)O(C₁₋₄烷基);-C(=O)OH;和-C(=O)N(R')(R'');

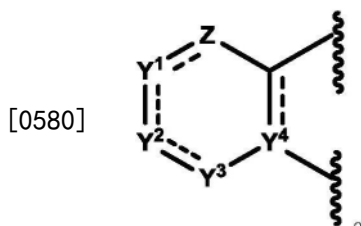
[0524] 每次出现的R^a独立地选自:-OH;-F;-Cl;-Br;-NR^eR^f;C₁₋₄烷氧基;C₁₋₄卤代烷氧基;-C(=O)O(C₁₋₄烷基);-C(=O)(C₁₋₄烷基);-C(=O)OH;-CON(R')(R'');-S(O)₁₋₂(NR' R'');-S(O)₁₋₂(C₁₋₄烷基);氰基;和任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代的C₃₋₆环烷基;

[0525] 每次出现的R^b独立地选自:任选地被1-6个独立选择的R^a取代的C₁₋₁₀烷基;C₁₋₄卤代烷基;-OH;氧代;-F;-Cl;-Br;-NR^eR^f;C₁₋₄烷氧基;C₁₋₄卤代烷氧基;-C(=O)(C₁₋₄烷基);-C(=O)O(C₁₋₄烷基);-C(=O)OH;-C(=O)N(R')(R'');-S(O)₁₋₂(NR' R'');-S(O)₁₋₂(C₁₋₄烷基);氰基;任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代的(C₀₋₃亚烷基)-C₆₋₁₀芳基;和任选地被1-4个独立

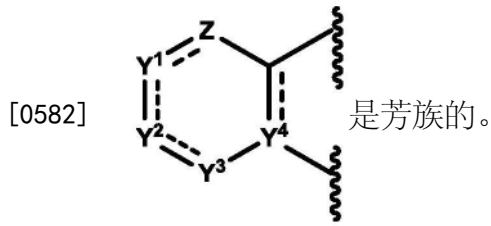
选择的C₁₋₄烷基取代的(C₀₋₃亚烷基)-C₃₋₆环烷基;

- [0526] 每次出现的R^c独立地选自:
- [0527] (i) 卤素;
- [0528] (ii) 氰基;
- [0529] (iii) 任选地被1-6个独立选择的R^a取代的C₁₋₁₀烷基;
- [0530] (iv) C₂₋₆烯基;
- [0531] (v) C₂₋₆炔基;
- [0532] (vi) C₁₋₄卤代烷基;
- [0533] (vii) C₁₋₄烷氧基;
- [0534] (viii) C₁₋₄卤代烷氧基;
- [0535] (ix) 任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代的-(C₀₋₃亚烷基)-C₃₋₆环烷基;
- [0536] (x) -(C₀₋₃亚烷基)-杂环基,其中,所述杂环基包括3-16个环原子,其中1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自:N、N(H)、N(R^d)和O;
- [0537] (xi) -S(O)₁₋₂(C₁₋₄烷基);
- [0538] (xii) -NR^eR^f;
- [0539] (xiii) -OH;
- [0540] (xiv) -S(O)₁₋₂(NR' R'');
- [0541] (xv) -C₁₋₄硫代烷氧基;
- [0542] (xvi) -NO₂;
- [0543] (xvii) -C(=O)(C₁₋₄烷基);
- [0544] (xviii) -C(=O)O(C₁₋₄烷基);
- [0545] (xix) -C(=O)OH;
- [0546] (xx) -C(=O)N(R') (R'');和
- [0547] (xxi) 任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代的-(C₀₋₃亚烷基)-C₆₋₁₀芳基;和
- [0548] (xxii) -(C₀₋₃亚烷基)-5-10元杂芳基,其中杂芳基的1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自:N、NH、NR^d、O和S,其中杂芳基任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代;
- [0549] R^c独立地选自:
- [0550] (i) 卤素;
- [0551] (ii) 氰基;
- [0552] (iii) 任选地被1-6个独立选择的R^a取代的C₁₋₁₀烷基;
- [0553] (iv) C₂₋₆烯基;
- [0554] (v) C₂₋₆炔基;
- [0555] (vi) C₁₋₄卤代烷基;
- [0556] (vii) C₁₋₄烷氧基;
- [0557] (viii) C₁₋₄卤代烷氧基;
- [0558] (ix) 任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代的-(C₀₋₃亚烷基)-C₃₋₆环烷基;
- [0559] (x) -(C₀₋₃亚烷基)-杂环基,其中,所述杂环基包括3-16个环原子,其中1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自:N、N(H)、N(R^d)和O;
- [0560] (xi) -S(O)₁₋₂(C₁₋₄烷基);

- [0561] (xii) $-NR^eR^f$;
- [0562] (xiii) $-OH$;
- [0563] (xiv) $-S(O)_{1-2}(NR'R'')$;
- [0564] (xv) $-C_{1-4}$ 硫代烷氧基;
- [0565] (xvi) $-NO_2$;
- [0566] (xvii) $-C(=O)(C_{1-4}$ 烷基);
- [0567] (xviii) $-C(=O)OMe$ 或 $-C(=O)O(C_{3-4}$ 烷基);
- [0568] (xix) $-C(=O)OH$;
- [0569] (xx) $-C(=O)N(R')(R'')$;和
- [0570] (xxi) 任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的 $-(C_{0-3}$ 亚烷基)- C_{6-10} 芳基;和
- [0571] (xxii) $-(C_{0-3}$ 亚烷基)-5-10元杂芳基,其中杂芳基的1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自:N、NH、 NR^d 、O和S,其中杂芳基任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代;
- [0572] R^d 选自下组: C_{1-6} 烷基; C_{3-6} 环烷基; $-C(O)(C_{1-4}$ 烷基); $-C(O)O(C_{1-4}$ 烷基); $-CON(R')(R'')$; $-S(O)_{1-2}(NR'R'')$; $-S(O)_{1-2}(C_{1-4}$ 烷基); $-OH$; $-CN$;和 C_{1-4} 烷氧基;
- [0573] 每次出现的 R^e 和 R^f 独立地选自: H ; C_{1-6} 烷基; C_{1-6} 卤代烷基; C_{3-6} 环烷基; $-C(O)(C_{1-4}$ 烷基); $-C(O)O(C_{1-4}$ 烷基); $-CON(R')(R'')$; $-S(O)_{1-2}(NR'R'')$; $-S(O)_{1-2}(C_{1-4}$ 烷基); $-OH$;和 C_{1-4} 烷氧基;或者 R^e 和 R^f 与它们各自连接的氮原子一起形成包含3-8个环原子的环,其中所述环包含:(a)1-7个环碳原子,每个碳原子被1-2个独立地选自H和 C_{1-3} 烷基的取代基取代;(b)0-3个环杂原子(除了与 R^e 和 R^f 相连的氮原子外),它们各自独立地选自 $N(R^d)$ 、O和S;
- [0574] 每次出现的 R^g 独立地选自:卤素;氰基;任选地被1-2个 R^a 取代的 C_{1-6} 烷基; C_{1-4} 卤代烷基;任选地被1-2个 R^a 取代的 C_{1-6} 烷氧基; C_{1-4} 卤代烷氧基; $S(O)_{1-2}(C_{1-4}$ 烷基); $-NR^eR^f$; $-OH$;氧代; $-S(O)_{1-2}(NR'R'')$; $-C_{1-4}$ 硫代烷氧基; $-NO_2$; $-C(=O)(C_{1-4}$ 烷基); $-C(=O)O(C_{1-4}$ 烷基); $-C(=O)OH$;和 $-C(=O)N(R')(R'')$;
- [0575] 以及
- [0576] 每次出现的 R' 和 R'' 独立地选自:H和 C_{1-4} 烷基;或者 R' 和 R'' 与它们各自连接的氮原子一起形成包含3-8个环原子的环,其中所述环包含:(a)1-7个环碳原子,每个碳原子被1-2个独立地选自H和 C_{1-3} 烷基的取代基取代;(b)0-3个环杂原子(除了与 R' 和 R'' 相连的氮原子外),它们各自独立地选自 $N(R^d)$ 、O和S,
- [0577] 条件是:如果Q-A是根据(A)的定义;A是在对位被 C_4 烷基(例如正丁基)单取代的 C_6 芳基,则包括Z、 Y^1 、 Y^2 、 Y^3 和 Y^4 的环必然被一个或多个不是氢的 R^1 取代。
- [0578] 实施方案可以包括下面和/或权利要求中描述的特征中的任何一个或多个。
- [0579] 在一些实施方案,下环中Z、 Y^1 、 Y^2 、 Y^3 和 Y^4 中的一个或多个是独立选择的杂原子:

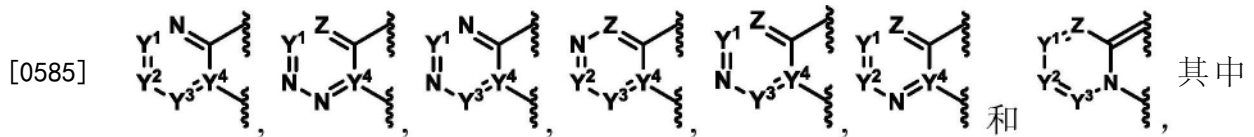




- [0581] 在一些实施方案中,包括Z、 Y^1 、 Y^2 、 Y^3 和 Y^4 的环



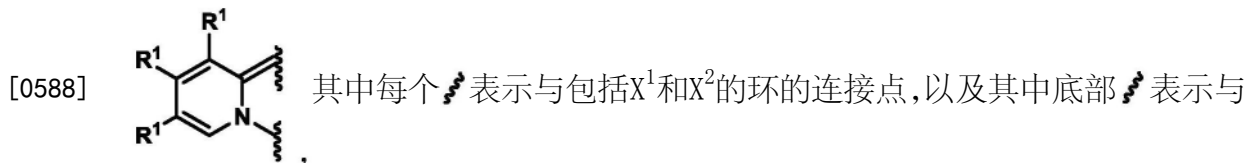
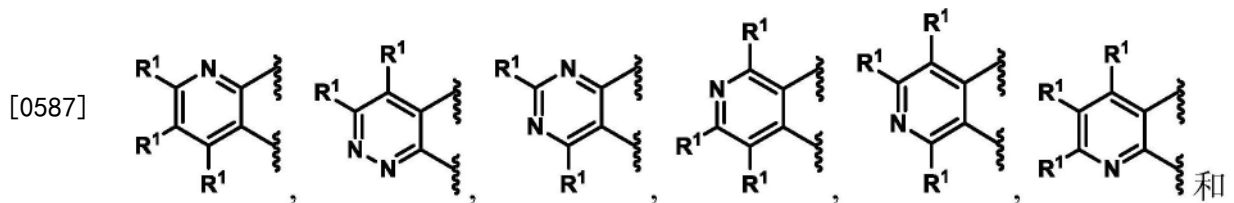
[0583] 在一些实施方案中,Z不是键。

[0584] 在这些实施方案中的一些中,Z、Y¹、Y²、Y³和Y⁴中的1-2个独立地是N。例如,包括Z、Y¹、Y²、Y³和Y⁴的环选自:



每个  表示与包括X¹和X²的环的连接点,以及其中底部  表示与X¹的连接点。

[0586] 例如,包括Z、Y¹、Y²、Y³和Y⁴的环选自:



X¹的连接点。

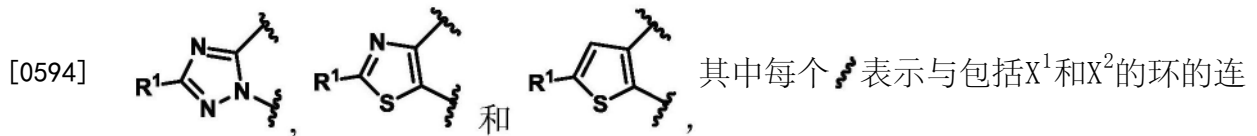
[0589] 在其他实施方案中,Z是键。

[0590] 在这些实施方案的一些中,Y²是CR¹。

[0591] 在这些实施方案的一些中,Y¹和Y³中的1-2个不是CR¹。

[0592] 在这些实施方案的一些中,Y¹和Y³中的1-2个独立地选自:N、CR¹和S。

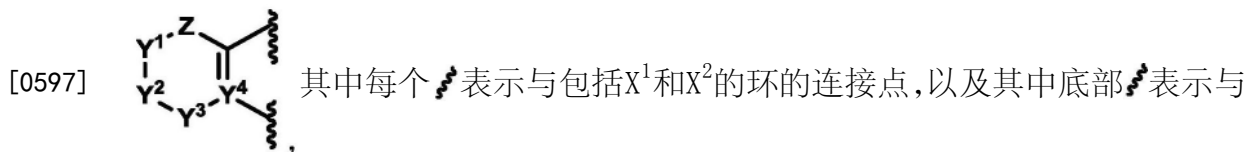
[0593] 例如,包括Z、Y¹、Y²、Y³和Y⁴的环选自:



接点,以及其中底部  表示与X¹的连接点。

[0595] 在一些实施方案中,包括Z、Y¹、Y²、Y³和Y⁴的环是部分不饱和的。

[0596] 在这些实施方案的一些中,包括Z、Y¹、Y²、Y³和Y⁴的环是:



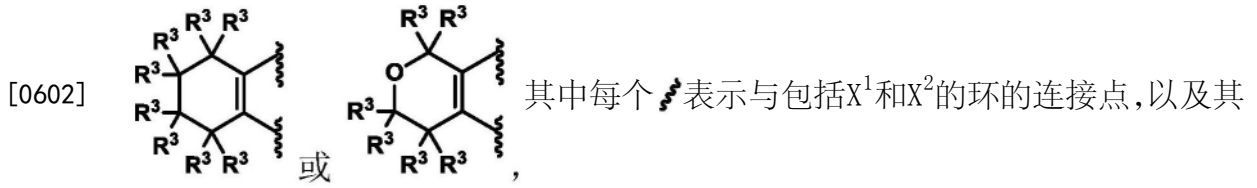
X¹的连接点。

[0598] 在这些实施方案的其他实施方案中,Z不是单键。

[0599] 在一些实施方案中, Y^4 是C。

[0600] 在一些实施方案中,Z、 Y^1 、 Y^2 和 Y^3 中的一个不是 $C(R^3)_2$ 。

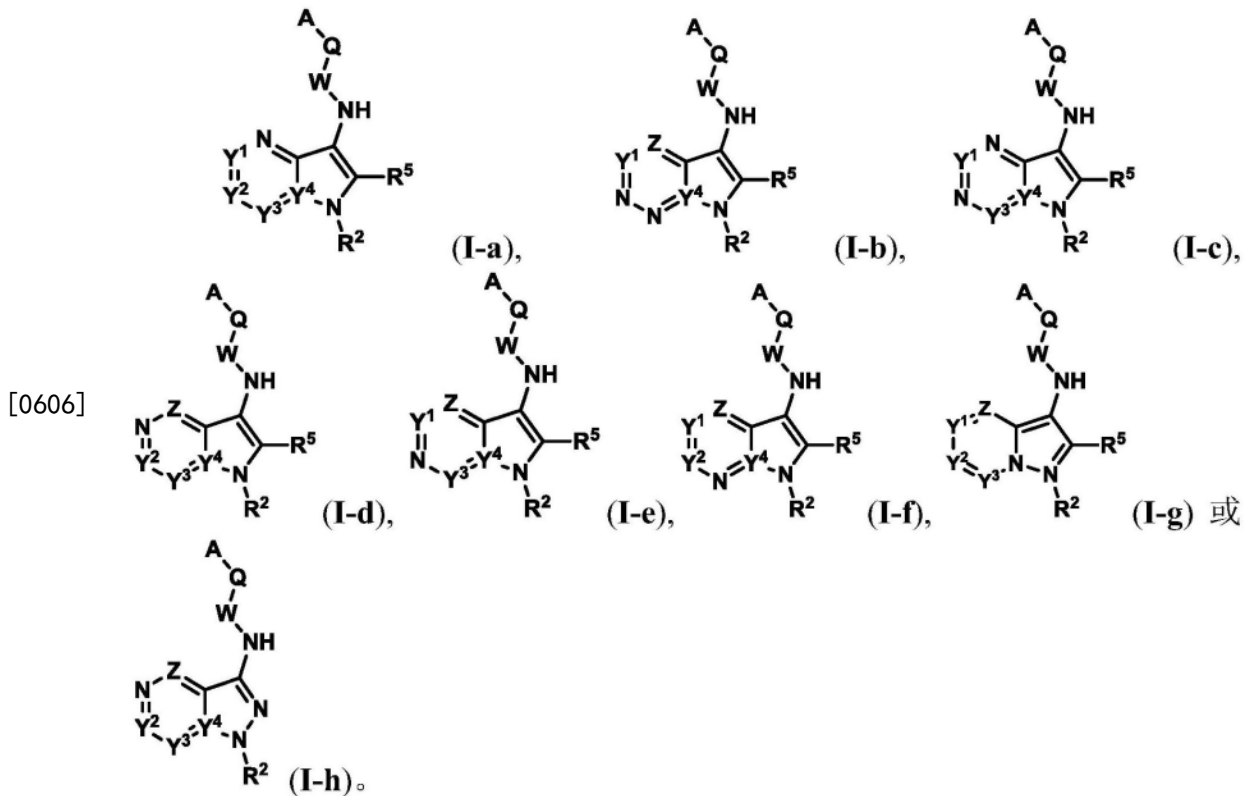
[0601] 例如,包括Z、 Y^1 、 Y^2 、 Y^3 和 Y^4 的环是:



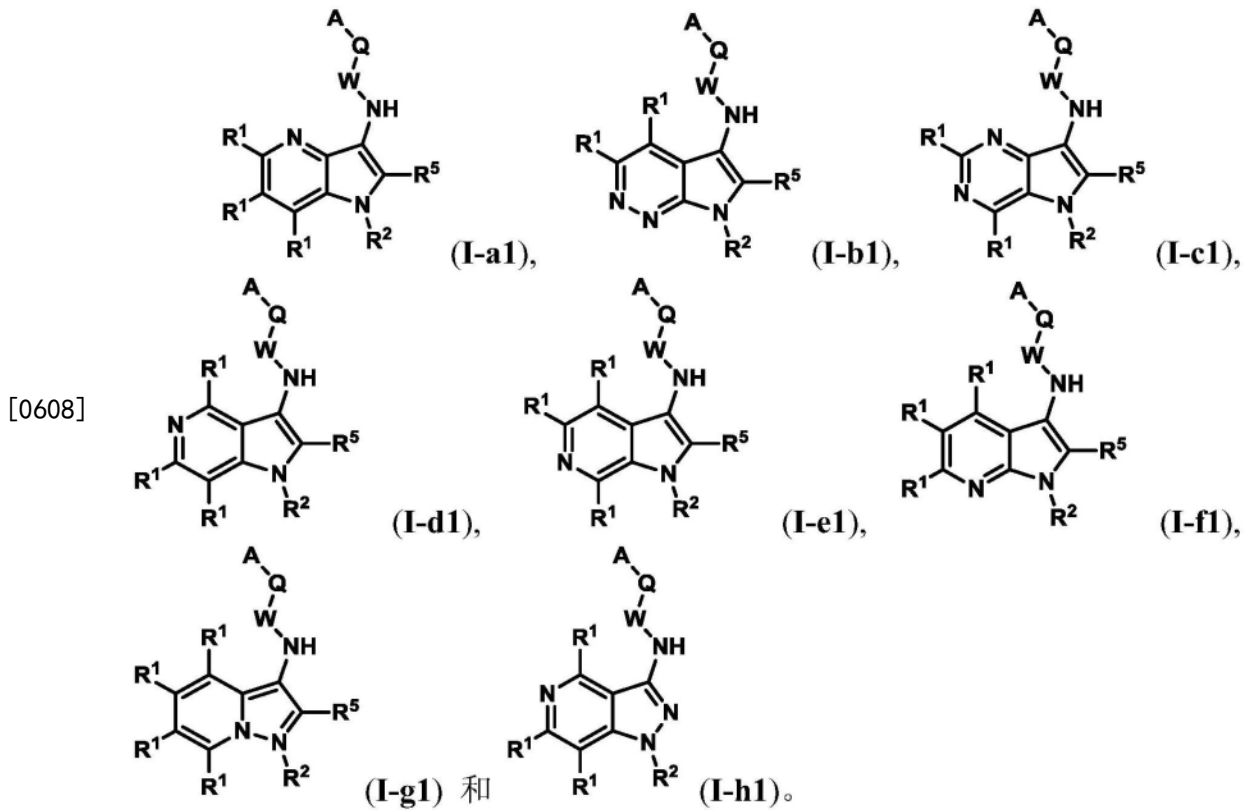
[0603] 在一些实施方案中, X^2 是N或 CR^5 (例如, X^2 是 CR^5)。

[0604] 在一些实施方案中, X^1 选自:N和 NR^2 (例如, R^2 是H)。

[0605] 在一些实施方案中,化合物具有下式:

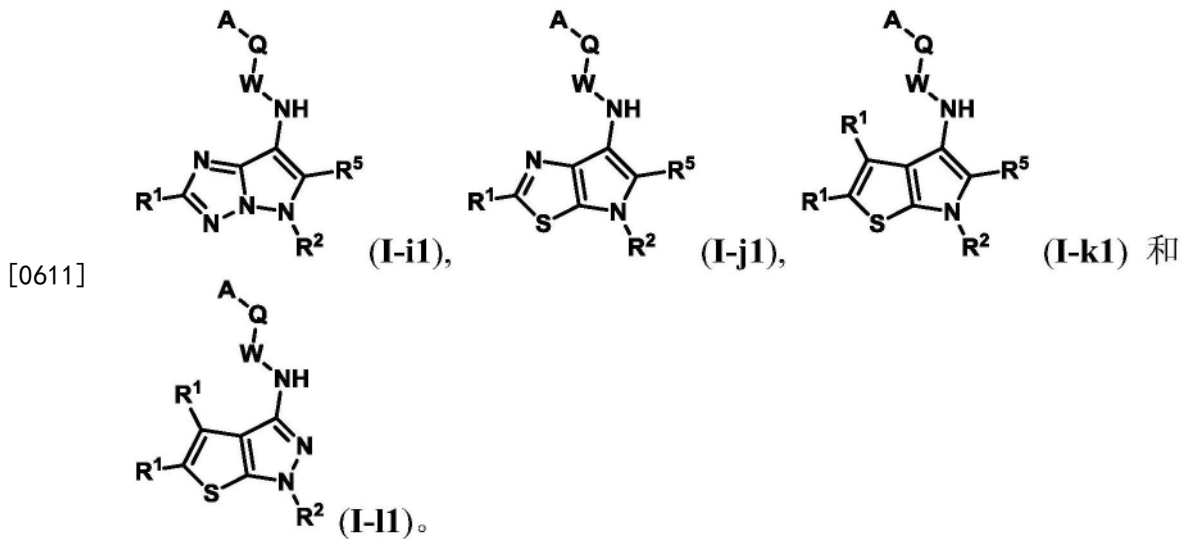


[0607] 例如,化合物具有下式:



[0609] 在一些实施方案中,化合物具有式 (I-a1);或者化合物具有式 (I-b1);或者化合物具有式 (I-c1);或者化合物具有式 (I-d1);或者化合物具有式 (I-e1);或者化合物具有式 (I-f1);或者化合物具有式 (I-g1);或者化合物具有式 (I-h1)。

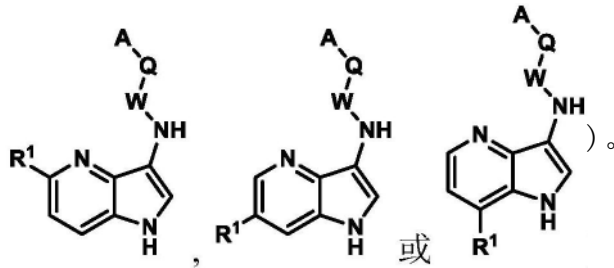
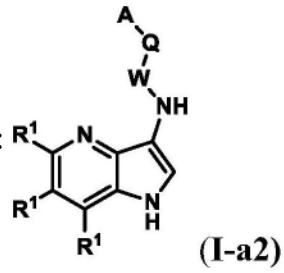
[0610] 在一些实施方案中,化合物具有下式:



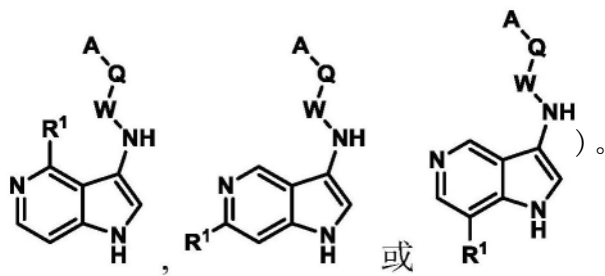
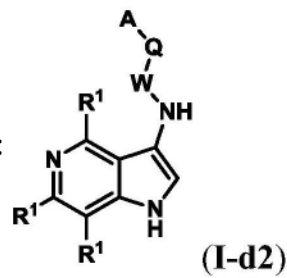
[0612] 在一些实施方案中,化合物具有下式:



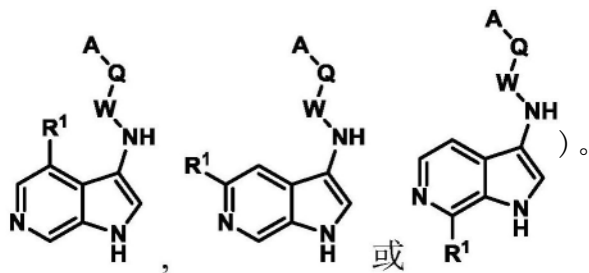
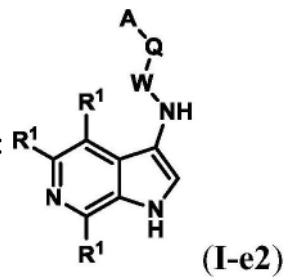
[0614] 在一些实施方案中,化合物具有式 (I-a2): (例如



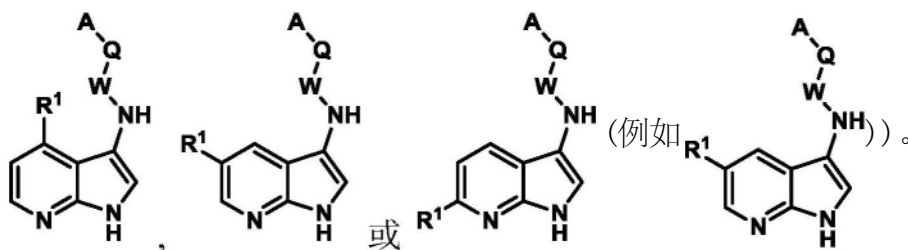
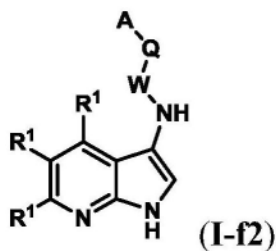
[0615] 在一些实施方案中,化合物具有式 (I-d2): (例如,



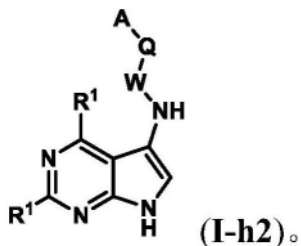
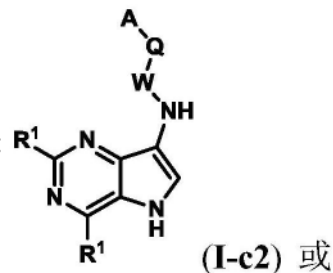
[0616] 在一些实施方案中,化合物具有式 (I-e2): (例如,



[0617] 在一些实施方案中,化合物具有式(I-f2): (例如,



[0618] 在一些实施方案中,化合物具有式(I-c2)或(I-i2):



[0619] 在一些实施方案中, R^1 独立地选自:H,卤素,氰基,任选地被1-2个 R^a 取代的 C_{1-6} 烷基, C_{1-4} 卤代烷基, C_{1-4} 烷氧基, C_{1-4} 卤代烷氧基,OH,-S(O)₁₋₂(C_{1-4} 烷基),-S(O)₁₋₂(NR^R),- C_{1-4} 硫代烷氧基,-NO₂,-C(=O)(C_{1-4} 烷基),-C(=O)O(C_{1-4} 烷基),-C(=O)OH,和-C(=O)N(R')(R'')。

[0620] 在一些实施方案中,一次或多次出现的 R^1 独立地是H。

[0621] 在一些实施方案中,其余出现的 R^1 各自如权利要求32所定义(例如,不是H)。例如,其余出现的 R^1 各自选自:甲基,C(O)NMe,CF₃,羟基-C₁₋₆烷基(例如,1-羟基-乙-1-基),和甲氧基。

[0622] 在一些实施方案中,各个 R^1 独立地选自:H;卤素;氰基;任选地被1-2个 R^a 取代的 C_{1-6} 烷基; C_{1-4} 卤代烷基; C_{2-6} 烯基(例如乙烯基); C_{2-6} 炔基(例如乙炔基); C_{1-4} 烷氧基; C_{1-4} 卤代烷氧基;OH;-S(O)₁₋₂(C_{1-4} 烷基);-S(O)₁₋₂(NR^R);- C_{1-4} 硫代烷氧基;-NO₂;-C(=O)(C_{1-4} 烷基);-C(=O)O(C_{1-4} 烷基);-C(=O)OH;-C(=O)N(R')(R'');任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代的-(C_{0-3} 亚烷基)- C_{3-6} 环烷基;任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代的-(C_{0-3} 亚烷基)- C_{6-10} 芳基;-(C_{0-3} 亚烷基)-5-10元杂芳基,其中杂芳基的1-3个环原子是各自独立地选自N、NH、 NR^d 、O和S的杂原子,其中杂芳基任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代;和-(C_{0-3} 亚烷基)-5-10元杂环基,其中杂环基的1-3个环原子是各自独立地选自N、NH、 NR^d 、O和S的杂原子,其中杂环基

任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代。

[0623] 在一些实施方案中, R^1 的1-2次(例如1次)出现不是H。

[0624] 在一些实施方案中, R^1 的1-2次(例如1次)出现独立地选自:卤素(例如F),氰基, C_{1-3} 烷基(例如甲基), C_{1-3} 卤代烷基,-C(=O)N(R')(R''),羟基- C_{1-6} 烷基(例如1-羟基-乙-1-基),和甲氧基(例如, R^1 的一次出现独立地是卤素)。

[0625] 在一些实施方案中, R^1 的1-2次(例如1次)出现独立地是卤素(例如F)。

[0626] 在一些实施方案中, R^1 的1次出现是任选地被1-2个 R^a 取代的 C_{1-6} 烷基。在一些实施方案中, R^1 的1次出现是 C_{1-6} 烷基(例如甲基或乙基)。

[0627] 在一些实施方案中, R^1 的1次出现是 C_{2-6} 烯基(例如乙烯基)。

[0628] 在一些实施方案中, R^1 的1次出现是 C_{2-6} 炔基(例如乙炔基)。

[0629] 在一些实施方案中, R^1 的1次出现是 C_{1-4} 烷氧基(例如甲氧基)。

[0630] 在一些实施方案中, R^1 的1次出现是氰基。

[0631] 在一些实施方案中, R^1 的1次出现选自:

[0632] • 任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代的 C_{3-6} 环烷基;

[0633] • 任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代的 C_{6-10} 芳基(例如,任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代的苯基);

[0634] • 5-10元杂芳基(例如,5-或6-元杂芳基),其中杂芳基的1-3个环原子是各自独立地选自N、NH、 NR^d 、O和S的杂原子,其中杂芳基任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代(例如,嘧啶基,吡啶基,吡唑基和噻吩基(例如吡唑基),它们各自任选地被1-3个独立选择的 R^s 取代);和

[0635] • 5-10元杂环基,其中杂环基的1-3个环原子是各自独立地选自N、NH、 NR^d 、O和S的杂原子,其中杂环基任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代(例如,四氢吡啶基或四氢吡喃基,其各自任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代)。

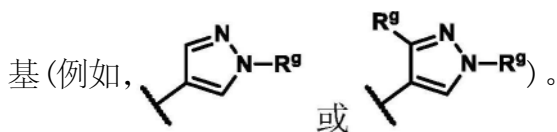
[0636] 在这些实施方案的一些中, R^1 的一次出现独立地是任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代的 C_{6-10} 芳基。

[0637] 在一些实施方案中, R^1 的一次出现独立地是任选地被1-4个(例如1-3个)独立选择的 R^s 取代的苯基。

[0638] 在一些实施方案中, R^1 的一次出现独立地是5-10元杂芳基,其中杂芳基的1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自:N、NH、 NR^d 、O和S,其中杂芳基任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代。

[0639] 在这些实施方案的一些中, R^1 的一次出现独立地是5-元杂芳基,其中杂芳基的1-3个(例如,1或2-3个)环原子是杂原子,各自独立地选自:N、NH、 NR^d 、O和S,其中杂芳基任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代。

[0640] 作为这些实施方案的非限制性实例, R^1 是任选地被1-3个独立选择的 R^s 取代的吡唑

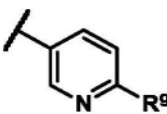
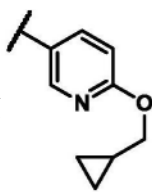
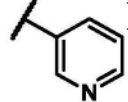


[0641] 作为另一个非限制性实例, R^1 是任选地被1-2个独立选择的 R^s 取代的噻唑基。

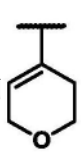
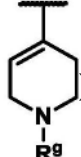
[0642] 作为另一个非限制性实例, R^1 是任选地被1-2个独立选择的 R^s 取代的噻吩基。

[0643] 在一些实施方案中, R^1 的一次出现独立地是6元杂芳基, 其中杂芳基的1-2个环原子为环氮原子, 其中杂芳基任选地被1-4个独立选择的 R^g 取代。

[0644] 在这些实施方案的一些中, R^1 的一次出现是吡啶基或嘧啶基, 其各自任选地被1-4

个独立选择的 R^g 取代 (例如, 3-吡啶基 (例如  (例如  或 ))。

[0645] 在一些实施方案中, R^1 的一次出现是5-10元杂环基, 其中杂环基中的1-3个环原子是各自独立地选自N、NH、 NR^d 、O和S的杂原子, 其中杂环基任选地被1-4个独立选择的 R^g 取代

(例如, 四氢吡啶基或四氢吡喃基 (例如  或 ), 其各自任选地被1-4个独立选择的

R^g 取代)。

[0646] 在一些实施方案中, R^1 的一次出现是任选地被1-4个独立选择的 R^g 取代的 C_{3-6} 环烷基 (例如任选地被1-2个独立选择的 R^g 取代的 C_6 环烷基 (例如, 环己基或环己烯基))。

[0647] 在一个或多个前述实施方案中, 各个 R^g 独立地选自: $NR^e R^f$ (例如 NH_2 , 4-甲基哌嗪-1-基, 吗啉-4-基), C_{1-4} 烷基 (例如甲基, 乙基或异丙基), C_{1-4} 卤代烷基 (例如 CF_3), 被 R^a 取代的 C_{1-4} 烷基 (例如被OH, $NR^e R^f$ 或 $C(=O)OC_{1-4}$ 烷基取代的 C_{1-4} 烷基), 任选地被 R^a 取代的 C_{1-4} 烷氧基 (例如甲氧基或 $-OCH_2-$ 环丙基), $-S(O)_{1-2}(NR' R'')$ (例如 $S(O)_2NMe_2$ 或 $S(O)_2NH_2$), 和 $-S(O)_{1-2}(C_{1-4}$ 烷基) (例如 $S(O)_2Me$)。

[0648] 在一些实施方案中, 各个 R^2 独立地选自:

[0649] (i) C_{1-6} 烷基, 其任选地被1-2个独立选择的 R^a 取代;

[0650] (ii) C_{3-6} 环烷基;

[0651] (iii) 包括3-10个环原子的杂环基, 其中1-3个环原子是杂原子, 各自独立地选自N、N(H)、 $N(R^d)$ 和O; 和

[0652] (xi) H。

[0653] 在一些实施方案中, 各个 R^2 独立地选自:

[0654] (i) C_{1-6} 烷基, 其任选地被1-2个独立选择的 R^a 取代; 和

[0655] (xi) H (例如, 各个 R^2 独立地是H)。

[0656] 在一些实施方式中, 各个 R^3 独立地选自: H, 任选地被1-6个独立选择的 R^a 取代的 C_{1-6} 烷基; C_{1-4} 卤代烷基; $-OH$; $-F$; $-Cl$; $-Br$; C_{1-4} 烷氧基; C_{1-4} 卤代烷氧基; $-C(=O)(C_{1-4}$ 烷基); $-C(=O)O(C_{1-4}$ 烷基); $-C(=O)OH$; $-C(=O)N(R')(R'')$; $-S(O)_{1-2}(NR' R'')$; $-S(O)_{1-2}(C_{1-4}$ 烷基); 和氰基; 或者同一碳上的两个 R^3 结合形成氧代;

[0657] 在一些实施方案中, 各个 R^3 独立地选自: H, 任选地被1-6个独立选择的 R^a 取代的 C_{1-6} 烷基; 和 C_{1-4} 卤代烷基; 或者同一碳上的两个 R^3 结合形成氧代。

[0658] 在一些实施方案中, 各个 R^3 独立地选自: H, 任选地被1-6个独立选择的 R^a 取代的 C_{1-6} 烷基; 和 C_{1-4} 卤代烷基。

[0659] 在一些实施方案中, 各个 R^3 是H。

- [0660] 在一些实施方案中,各个 R^5 独立地选自:H,氧代和羟基。
- [0661] 在一些实施方案中,各个 R^5 是H或 C_{1-3} 烷基(例如, R^5 是H)。
- [0662] 在一些实施方式中,W选自下组:
- [0663] (i)C(=O);
- [0664] (ii)C(=S);
- [0665] (iii)S(O)₁₋₂;
- [0666] (iv)C(=NR^d);
- [0667] (v)C(=NH);和
- [0668] (vi)C(=C-NO₂)。
- [0669] 在一些实施方案中,W是C(=O)。
- [0670] 在一些实施方案中,W是S(O)₂。
- [0671] 在一些实施方案中,W是C(=NR^d)。在这些实施方案的一些中,W是C(=N-CN)。
- [0672] 在一些实施方案中,Q和A是根据(A)的定义。
- [0673] 在一些实施方案中,Q是NH。
- [0674] 在一些实施方案中,Q是N(C_{1-3} 烷基)。
- [0675] 在一些实施方案中,A是-(Y^{A1})_n-Y^{A2}。
- [0676] 在一些实施方案中,n是0。
- [0677] 在一些实施方案中,n是1。在这些实施方案的一些中,Y^{A1}是 C_{1-3} 亚烷基(例如,Y是CH₂或CH₂CH₂)。在一些其他实施方案中,Y^{A1}是被R^a取代的 C_{1-3} 亚烷基(例如,CHR^aCH₂(例如CH(C(=O)NHMe)CH₂))。
- [0678] 在前述实施方案的一些中,Y^{A2}是 C_{6-20} 芳基,其任选地被1-4R^c取代。
- [0679] 例如,Y^{A2}可以是 C_{6-10} 芳基,其任选地被1-3个R^c取代;例如Y^{A2}可以是苯基,其任选地被1-3个R^c取代。在一些实施方案中,Y^{A2}是任选地被1个R^c取代的苯基(例如在对位)。
- [0680] 作为另一个实例,Y^{A2}可以是萘基,其任选地被1-3个R^c取代。
- [0681] 作为另一个实例,Y^{A2}可以是四氢萘基,其任选地被1-3个R^c取代。
- [0682] 在一些实施方案中,Y^{A2}是 C_6 芳基,其独立地被1-4个R^c取代。
- [0683] 在这些实施方案的一些中,Y^{A2}是 C_6 芳基,其独立地被1-3个R^c取代,其中R^c的一次出现是R^c。
- [0684] 在一些实施方案中,Y^{A2}是被1-3个独立选择的R^c取代的苯基(例如被一个R^c取代的苯基;或被一个R^c取代的苯基),其中R^c的一次出现是在对位的R^c。
- [0685] 在一些实施方案中,Y^{A2}是被1-3个独立选择的R^c取代的苯基(例如被一个R^c取代的苯基;或被一个R^c取代的苯基),其中R^c的一次出现是在间位的R^c。
- [0686] 在一些实施方案中,Y^{A2}是 C_{7-20} 芳基,其任选地被1-4个R^c取代。
- [0687] 作为前述实施方案的非限制性实例,Y^{A2}选自:萘基,四氢萘基(例如



[0688] 在前述实施方案的其他情况中, Y^{A2} 是包含5-20个环原子的杂芳基, 其中1-4个环原子是杂原子, 各自独立地选自N、N(H)、 $N(R^d)$ 、O和S, 以及其中一个或多个杂芳基环碳原子任选地被1-4个独立选择的 R^c 取代。

[0689] 例如, Y^{A2} 是包含5-10个环原子的杂芳基, 其中1-4个环原子是杂原子, 各自独立地选自N、N(H)、 $N(R^d)$ 、O和S, 以及其中一个或多个杂芳基环碳原子任选地被1-4个(例如1-3个)独立选择的 R^c 取代。

[0690] 在某些实施方案中, Y^{A2} 是包含5-10个环原子的杂芳基, 其中1-3个环原子是杂原子, 各自独立地选自N、N(H)和 $N(R^d)$, 以及其中一个或多个杂芳基环碳原子任选地被1-3个独立选择的 R^c 取代。

[0691] 在某些实施方案中, Y^{A2} 是包含5-10个环原子的杂芳基, 其中1-3个环原子是杂原子, 各自独立地选自N、N(H)和 $N(R^d)$, 以及其中一个或多个杂芳基环碳原子任选地被1-2个独立选择的 R^c 取代。

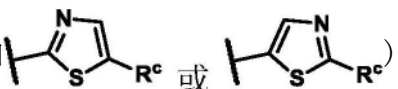
[0692] 在某些实施方案中, Y^{A2} 是包含6-10个环原子的杂芳基, 其中1-2个环原子是杂原子, 各自独立地选自N、N(H)和 $N(R^d)$, 以及其中一个或多个杂芳基环碳原子任选地被1-2个独立选择的 R^c 取代。

[0693] 例如, Y^{A2} 是喹啉基或四氢喹啉基, 其任选地被1-2个独立选择的 R^c 取代(例如, 未取代的喹啉基或四氢喹啉基)。

[0694] 在某些实施方案中, Y^{A2} 是包含5-6个环原子的杂芳基, 其中1-3个环原子是杂原子, 各自独立地选自N、N(H)、 $N(R^d)$ 、O和S, 以及其中一个或多个杂芳基环碳原子被1-3个独立选择的 R^c 取代。

[0695] 在这些实施方案的一些中, Y^{A2} 是包含5个环原子的杂芳基, 其中1-3个(例如1-2个)环原子是杂原子, 各自独立地选自N、N(H)、 $N(R^d)$ 、O和S, 以及其中一个或多个杂芳基环碳原子被1-2个独立选择的 R^c 取代。

[0696] 作为前述实施方案的非限制性实例, Y^{A2} 是被1-2个独立选择的 R^c 取代的噻唑基或

吡唑基(例如, 噻唑基, 例如 )。

[0697] 在某些实施方案中, Y^{A2} 是包含6个环原子的杂芳基(例如吡啶基或嘧啶基), 其中1-2个环原子为环氮原子, 并且其中一个或多个杂芳基环碳原子任选地被1-3个独立选择的 R^c 取代。

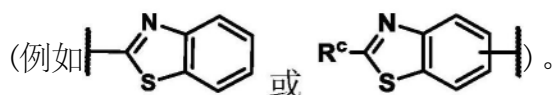
[0698] 在这些实施方案的一些中, R^c 的一次出现是相对于 Y^{A1} 的连接点的对位。

[0699] 在某些实施方案中, (如果 Y^{A2} 是包含6个环原子的杂芳基(例如吡啶基或嘧啶基), 其中1-2个环原子为环氮原子, 并且其中一个或多个杂芳基环碳原子任选地被1-3个独立选择的 R^c 取代), R^c 的一次出现是相对于 Y^{A1} 的连接点的间位。

[0700] 在某些其他实施方案中, Y^{A2} 是包含7-12个(例如8-10个)环原子的杂芳基, 其中1-3个环原子是杂原子, 各自独立地选自N、N(H)、 $N(R^d)$ 、O和S, 以及其中一个或多个杂芳基环碳原子任选地被1-3个独立选择的 R^c 取代。

[0701] 作为非限制性实例, Y^{A2} 为任选地被1-2个独立选择的 R^c 取代的异喹啉基, 喹啉基, 四氢喹啉基或四氢异喹啉基(例如未取代的喹啉基或四氢喹啉基)。

[0702] 作为另一个非限制性实例, Y^{A2} 是任选地被1-2个独立选择的 R^c 取代的苯并噻唑基



[0703] 在前述实施方案的一些中,每次出现的 R^c 独立地选自:

[0704] (iii) 任选地被1-6个独立选择的 R^a 取代的 C_{1-10} 烷基;

[0705] (ix) 任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的-(C_{0-3} 亚烷基)- C_{3-6} 环烷基;和

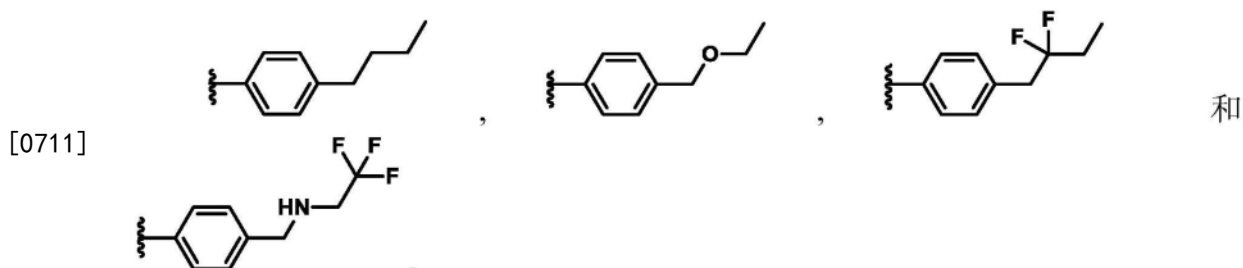
[0706] (x) -(C_{0-3} 亚烷基)-杂环基,其中,所述杂环基包括3-16个环原子,其中1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自:N、N(H)、 $N(R^d)$ 和O。

[0707] 在一些实施方案中,每次出现的 R^c 独立地是任选地被1-6个独立选择的 R^a 取代的 C_{1-6} 烷基。

[0708] 在一些实施方案中, R^c 独立地选自:任选地被卤素(例如,F)、 C_{1-4} 烷氧基和/或 NR^eR^f 取代的 C_{1-6} 烷基。

[0709] 例如, R^c 可以独立地是未取代的 C_{1-6} 烷基(例如,正丁基),乙氧基甲基, $CH_2NHCH_2CF_3$ 和 $CH_2CF_2CH_2CH_3$ 。

[0710] A的非限制实例可选自:



[0712] 在一些实施方案中,每次出现的 R^c 独立地选自:

[0713] (ix) 任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的-(C_{0-3} 亚烷基)- C_{3-6} 环烷基;和

[0714] (x) -(C_{0-3} 亚烷基)-杂环基,其中,所述杂环基包括3-16个环原子,其中1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自:N、N(H)、 $N(R^d)$ 和O。

[0715] 在一些实施方案中,每次出现的 R^c 独立地选自:

[0716] (ix) 任选地被1个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的-(C_1 亚烷基)- C_{3-6} 环烷基;和

[0717] (x) -杂环基,其中,所述杂环基包括6个环原子,其中1个环原子是杂原子,各自独立地选自:N、N(H)、 $N(R^d)$ 和O。

[0718] 例如,每次出现的 R^c 独立地选自:



[0720] 在前述实施方案的一些中, R^c 或 R^c 的一次出现独立地是任选地被1-6个独立选择的 R^a 取代的 C_{1-10} (例如 C_{1-2} , C_3 , C_4 , C_5 , C_6 或 C_{7-10})烷基。

[0721] 在这些实施方案的一些中, R^c 或 R^c 的一次出现是未取代的 C_{1-10} (例如 C_{1-2} , C_3 , C_4 , C_5 , C_6 或 C_{7-10})烷基(例如丁基)。

[0722] 在一些其他实施方案中, R^c 或 R^c 的一次出现独立地是被1-6个独立选择的 R^a 取代的 C_{1-10} (例如 C_3 , C_4 , C_5 , C_6 或 C_{7-10})烷基。

[0723] 在这些实施方案的一些中, R^a 的一次出现独立地选自:卤素(例如F), C_{1-4} 烷氧基

(例如甲氧基或乙氧基)和 NR^eR^f 。

[0724] 作为前述实施方案的非限制性实例, R^c 或 R^c 的一次出现选自: CF_3 ,乙氧基甲基, $\text{CH}_2\text{NHCH}_2\text{CF}_3$ 和 $\text{CH}_2\text{CF}_2\text{CH}_2\text{CH}_3$ (例如, R^c 或 R^c 的一次出现是 CF_3)。

[0725] 在一些实施方案中, R^c 或 R^c 的一次出现独立地是 C_{1-4} 卤代烷基。

[0726] 作为非限制性实例, R^c 或 R^c 的一次出现是 CF_3 。

[0727] 在一些实施方案中, R^c 或 R^c 的一次出现独立地选自:

[0728] (ix) 任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的-(C_{0-3} 亚烷基)- C_{3-6} 环烷基;

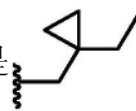
[0729] (x) -(C_{0-3} 亚烷基)-杂环基,其中,所述杂环基包括3-16个环原子,其中1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自: N 、 $\text{N}(\text{H})$ 、 $\text{N}(\text{R}^d)$ 和 O ;

[0730] (xxi) 任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的-(C_{0-3} 亚烷基)- C_{6-10} 芳基;和

[0731] (xxii) -(C_{0-3} 亚烷基)-5-10元杂芳基,其中杂芳基的1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自: N 、 NH 、 NR^d 、 O 和 S ,其中杂芳基任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代。

[0732] 在一些实施方案中, R^c 或 R^c 的一次出现独立地选自:任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的-(C_{1-3} 亚烷基)- C_{3-6} 环烷基。例如, R^c 或 R^c 的一次出现是环己基。又如, R^c 或 R^c

的一次出现是环丁基。作为另一个例子, R^c 或 R^c 的一次出现是



[0733] 在一些实施方案中, R^c 或 R^c 的一次出现是-(C_{0-3} 亚烷基)-杂环基,其中杂环基包括3-16个环原子,其中1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自: N 、 $\text{N}(\text{H})$ 、 $\text{N}(\text{R}^d)$ 和 O 。

[0734] 在这些实施方案的一些中, R^c 或 R^c 的一次出现是-(C_{0-3} 亚烷基)-杂环基,其中杂环基包括3-10个环原子,其中1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自: N 、 $\text{N}(\text{H})$ 、 $\text{N}(\text{R}^d)$ 和 O 。

[0735] 在一些实施方案中, R^c 或 R^c 的一次出现是-(C_{0-3} 亚烷基)-杂环基,其中杂环基包括5-6个环原子,其中1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自: N 、 $\text{N}(\text{H})$ 、 $\text{N}(\text{R}^d)$ 和 O 。

[0736] 在一些实施方案中, R^c 或 R^c 的一次出现选自:

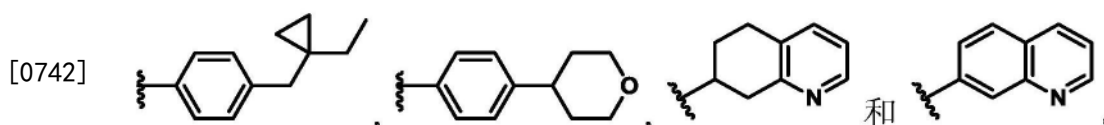
[0737] (xxi) 任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的-(C_{0-3} 亚烷基)- C_{6-10} 芳基(例如 C_{6-10} 芳基,例如苯基);和

[0738] (xxii) -(C_{0-3} 亚烷基)-5-10元杂芳基,其中杂芳基的1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自: N 、 NH 、 NR^d 、 O 和 S ,其中杂芳基任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代。

[0739] 在一些实施方案中, R^c 或 R^c 的一次出现是 C_{2-6} 烯基(例如,乙烯基)或 C_{2-6} 炔基(例如,乙炔基)。

[0740] 作为非限制性实例, R^c 或 R^c 的一次出现是 C_{2-6} 炔基(例如,乙炔基)。

[0741] A的非限制实例可选自:



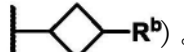
[0743] 在前述实施方案的其他情况中, $\text{Y}^{\text{A}2}$ 是 C_{3-10} 环烷基,其任选地被1-4个 R^b 取代。

[0744] 在一些实施方案中, $\text{Y}^{\text{A}2}$ 是 C_{3-8} 单环环烷基(例如,环丁基和环己基),其任选地被1-4个 R^b 取代。

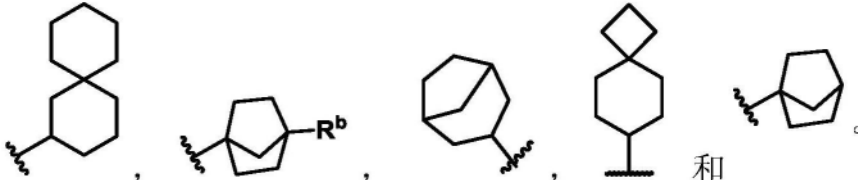
[0745] 作为前述实施方案的非限制性实例, $\text{Y}^{\text{A}2}$ 是 C_6 环烷基(例如,环己基),其任选地被1-

3个 R^b 取代,其中 R^b 的一次出现在对位。

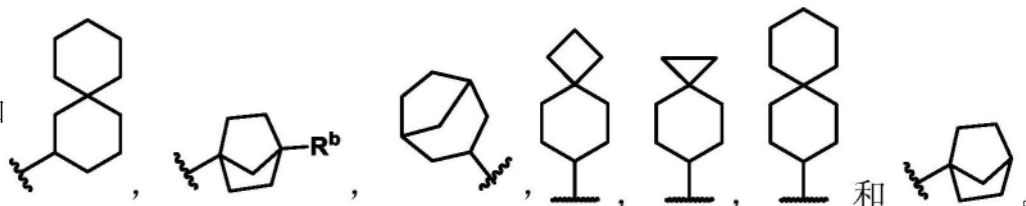
[0746] 作为另一个非限制性实例, Y^{A2} 是 C_5 环烷基(例如,环戊基(例如,))。

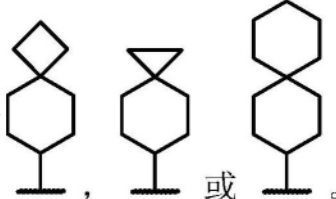
[0747] 作为另一个非限制性实例, Y^{A2} 是 C_4 环烷基(例如,))。

[0748] 在某些其他实施方案中, Y^{A2} 是 C_{7-13} 双环环烷基,其任选地被1-4个独立选择的 R^b 取

代,例如  和

[0749] 在一些实施方案中, Y^{A2} 是 C_{7-13} 双环(例如,螺环双环)环烷基,其任选地被1-4个独立选择的

R^b 取代,例如  和

[0750] 作为前述实施方案的非限制性实例, Y^{A2} 是  或

[0751] 在前述实施方案的另一种情况中, Y^{A2} 是包含3-12个环原子的杂环基,其中1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自N、N(H)、 $N(R^d)$ 和O,以及其中一个或多个杂环基环碳原子任选地被1-4个独立选择的 R^b 取代。

[0752] 在一些实施方案中, R^b 的每次出现选自:任选地被1-4个独立选择的 R^a 取代的 C_{1-10} 烷基; C_{1-4} 卤代烷基;-OH;氧代;-F;-Cl;-Br; C_{1-4} 烷氧基; C_{1-4} 卤代烷氧基;任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的 C_{6-10} 芳基;和任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的 C_{3-6} 环烷基。

[0753] 在这些实施方案的一些中, R^b 的每次出现选自:任选地被1-6个独立选择的 R^a 取代的 C_{1-10} 烷基; C_{1-4} 卤代烷基;-OH;氧代;-F;-Cl;-Br; C_{1-4} 烷氧基; C_{1-4} 卤代烷氧基;和任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代的 C_{3-6} 环烷基。

[0754] 在这些实施方案的一些中, R^b 的每次出现选自:任选地被1-6个独立选择的 R^a 取代的 C_{1-10} 烷基和 C_{1-4} 卤代烷基。

[0755] 在这些实施方案的一些中, R^b 的每次出现选自:任选地被1-2个独立选择的 R^a 取代的 C_{1-6} 烷基。

[0756] 例如, R^b 的每次出现选自:未取代的 C_{1-6} 烷基(例如丁基,例如正丁基)。

[0757] 在一些实施方案中, R^b 的一次出现独立地是任选地被1-6个独立选择的 R^a 取代的 C_{1-10} (例如 C_{1-2} , C_3 , C_4 , C_5 , C_6 或 C_{7-10})烷基。

[0758] 在这些实施方案的一些中, R^b 的一次出现是未取代的 C_{1-10} (例如 C_{1-2} , C_3 , C_4 , C_5 , C_6 或

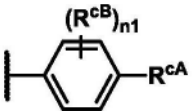
C₇₋₁₀) 烷基 (例如丁基)。

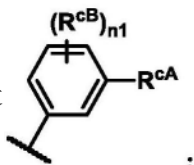
[0759] 在一些其他实施方案中, R^b的一次出现独立地是被1-6个独立选择的R^a取代的C₁₋₁₀ (例如C₃, C₄, C₅, C₆或C₇₋₁₀) 烷基。

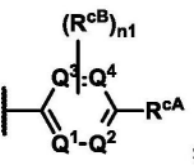
[0760] 在这些实施方案的一些中, R^a的一次出现独立地选自: 卤素 (例如F), C₁₋₄烷氧基和NR^eR^f。

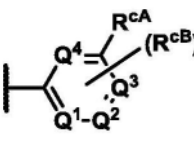
[0761] 在一些其他实施方案中, R^b的一次出现选自: 任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代的(C₀₋₁亚烷基)-C₆₋₁₀芳基; 和任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代的(C₀₋₁亚烷基)-C₃₋₆环烷基 (例如, 未取代的苯基)。

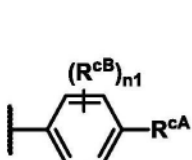
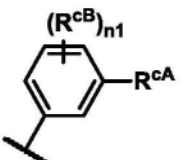
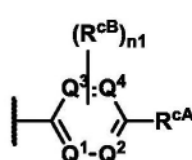
[0762] 在前述实施方案的非限制性实例中, R^b是未取代的苯基或未取代的苄基。

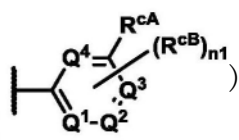
[0763] 在一些实施方案中, Y^{A2}是 ; n₁是0、1或2; R^{CA}是独立选择的R^c或R^{c'}; 并且R^{CB}是独立选择的R^c。

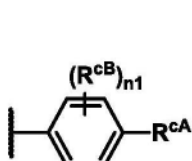
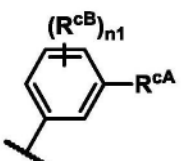
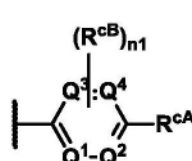
[0764] 在一些实施方案中, Y^{A2}是 ; n₁是0、1或2; R^{CA}是独立选择的R^c或R^{c'}; 并且R^{CB}是独立选择的R^c。

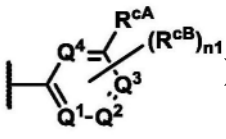
[0765] 在一些实施方案中, Y^{A2}是 ; Q¹, Q², Q³和Q⁴中的1-2个是N; 其余的Q¹, Q², Q³和Q⁴各自是CH; n₁是0、1或2; 并且R^{CA}和R^{CB}各自是独立选择的R^c。

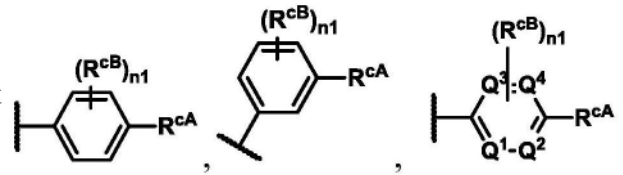
[0766] 在一些实施方案中, Y^{A2}是 ; Q¹, Q², Q³和Q⁴中的1-2个是N; 其余的Q¹, Q², Q³和Q⁴各自是CH; n₁是0、1或2; 并且R^{CA}和R^{CB}各自是独立选择的R^c。

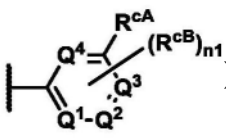
[0767] 在一些实施方案中 (如果Y^{A2}是 , , 

或 ), R^{CA}如权利要求174-178中任一项的R^c或R^{c'}的定义。

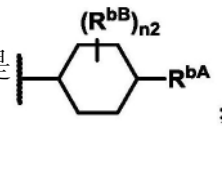
[0768] 在一些实施方案中 (如果Y^{A2}是 , , 

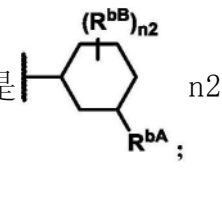
或 ), R^{cA} 如权利要求179-185中任一项的 R^c 或 $R^{c'}$ 的定义。

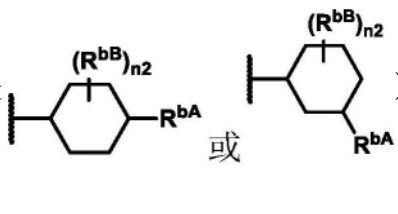
[0769] 在一些实施方案中(如果 Y^{A2} 是 ), n_1 是0。

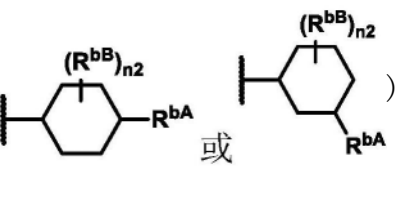
或 ), n_1 是0。

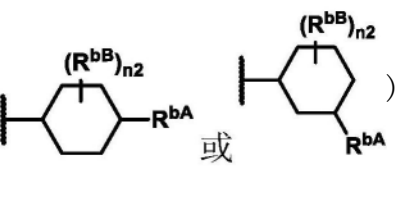
[0770] 在一些其他实施方案中, n_1 是1或2。在这些实施方案的一些中,各个 R^{cB} 独立地是卤素, C_{1-3} 烷基或 C_{1-3} 卤代烷基。

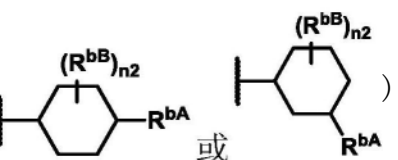
[0771] 在一些实施方案中, Y^{A2} 是 ; n_2 是0、1或2;并且 R^{bA} 和 R^{bB} 各自是独立选择的 R^b 。

[0772] 在一些实施方案中, Y^{A2} 是 ; n_2 是0、1或2;并且 R^{bA} 和 R^{bB} 各自是独立选择的 R^b 。

[0773] 在一些实施方案中(如果 Y^{A2} 是 ), R^{bA} 如权利要求192-196中任一项的 R^b 的定义。

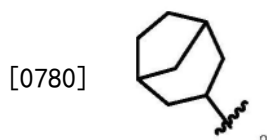
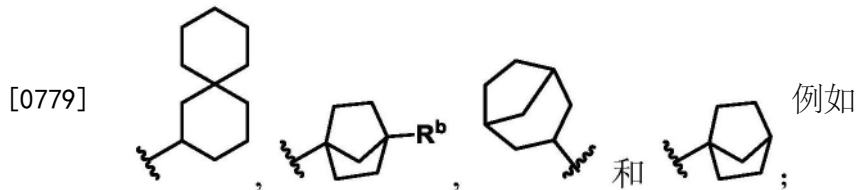
[0774] 在一些实施方案中(如果 Y^{A2} 是 ), R^{bA} 如权利要求197中任一项的 R^b 的定义。

[0775] 在一些实施方案中(如果 Y^{A2} 是 ), R^{bA} 如权利要求191中任一项的 R^b 的定义。

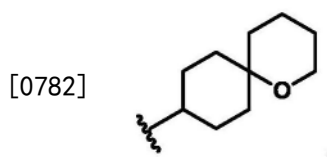
[0776] 在一些实施方案中(如果 Y^{A2} 是 ), n_2 是0。

[0777] 在一些其他实施方案中, n_2 是 1 或 2。在这些实施方案的一些中, 各个 R^{bb} 独立地是卤素, C_{1-3} 烷基或 C_{1-3} 卤代烷基。

[0778] A 的其他非限制实例可选自:



[0781] A 的其他非限制实例可包括:



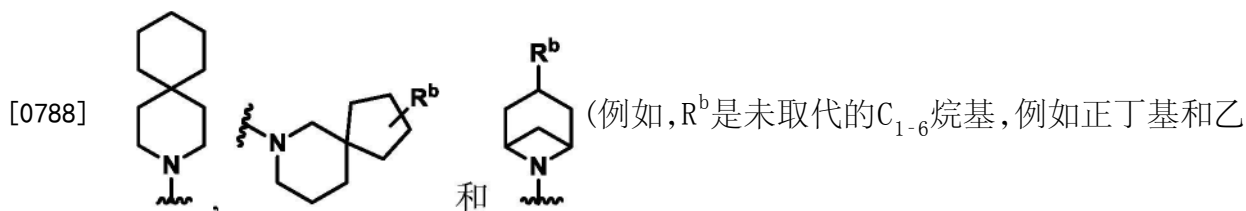
[0783] 在一些实施方案中, Q 和 A 是根据 (B) 的定义。

[0784] 在一些实施方案中, E 为包括 3-12 个环原子的杂环基, 其中, 除存在的氮原子外, 0-3 个额外的环原子为杂原子, 各自独立地选自 N、N(H)、 $N(R^d)$ 和 O, 以及其中一个或多个杂环基环碳原子任选地被 1-2 个独立选择的 R^b 取代,

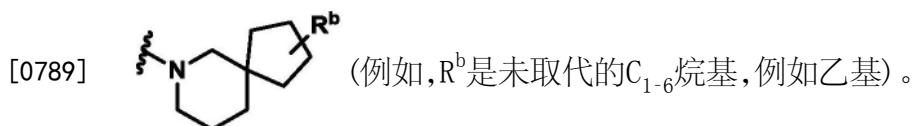
[0785] 在一些实施方案中, E 为包括 6-12 个环原子的杂环基, 其中, 除存在的氮原子外, 0-3 个额外的环原子为杂原子, 各自独立地选自 N、N(H)、 $N(R^d)$ 和 O, 以及其中一个或多个杂环基环碳原子任选地被 1-2 个独立选择的 R^b 取代,

[0786] 在一些实施方案中, E 为包括 6-12 个环原子的杂环基 (例如, 螺环杂环基), 其中, 除存在的氮原子外, 0-2 个额外的环原子为杂原子, 各自独立地选自 N、N(H)、 $N(R^d)$ 和 O, 以及其中一个或多个杂环基环碳原子任选地被 1 个或多个独立选择的 R^b 取代。

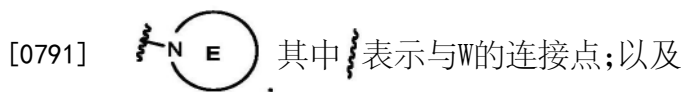
[0787] E 的非限制实例可选自:



基); 例如:

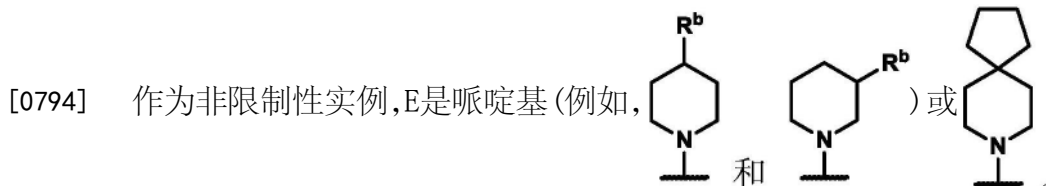


[0790] 在一些实施方案中 (如果 Q-A 是根据 (B) 的定义), Q 和 A 一起形成:

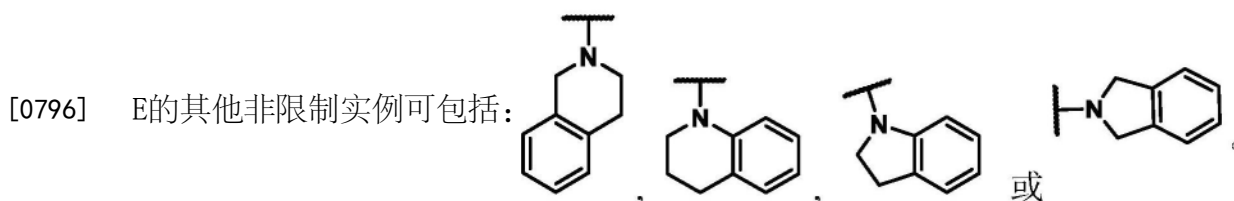


[0792] E是包括5-12个环原子的环(例如,单环或双环),其中,除存在的氮原子外,0-3个其他环原子为杂原子,各自独立地选自N、N(H)、N(R^d)和O,以及其中一个或多个杂环基环碳原子任选地被1-4个独立选择的R^b取代。

[0793] 在一些实施方案中,E为包括5-10个(例如,5-6个)环原子的杂环基,其中,除存在的氮原子外,0-1个额外的环原子为杂原子,各自独立地选自N、N(H)、N(R^d)和O,以及其中一个或多个杂环基环碳原子任选地被1-2个独立选择的R^b取代,



[0795] 在一些实施方案中,E的R^b取代基的一次出现独立地选自:C₁₋₄烷氧基(例如,丙氧基);C₁₋₄卤代烷氧基;任选地被1-6个独立选择的R^a取代的C₁₋₁₀烷基(例如,丁基);和C₁₋₄卤代烷基。



[0797] 非限制性组合

[0798] 在一些实施方案中,Q是NH;W是C(=O);并且A是Y^{A2},其中Y^{A2}是根据权利要求51-55和62-65的定义。

[0799] 在一些实施方案中,Q是NH;W是C(=O);并且A是Y^{A2},其中Y^{A2}是根据权利要求51-55和67-70的定义。

[0800] 在一些实施方案中,Q是NH;W是C(=O);并且A是Y^{A2},其中Y^{A2}是根据权利要求56-61和62-65的定义。

[0801] 在一些实施方案中,Q是NH;W是C(=O);并且A是Y^{A2},其中Y^{A2}是根据权利要求56-61和67-70的定义。

[0802] 在一些实施方案中,Q是NH;W是C(=O);并且A是Y^{A2},其中Y^{A2}是根据权利要求71和73-78的定义。

[0803] 在一些实施方案中,Q是NH;W是C(=O);并且A是Y^{A2},其中Y^{A2}是根据权利要求72,73-76和79的定义。

[0804] 在一些实施方案中,Q是NH;W是C(=S);并且A是Y^{A2},其中Y^{A2}是根据权利要求51-55和62-65的定义。

[0805] 在一些实施方案中,Q是NH;W是C(=S);并且A是Y^{A2},其中Y^{A2}是根据权利要求51-55和67-70的定义。

[0806] 在一些实施方案中,Q是NH;W是C(=S);并且A是Y^{A2},其中Y^{A2}是根据权利要求56-61和62-65的定义。

[0807] 在一些实施方案中,Q是NH;W是C(=S);并且A是Y^{A2},其中Y^{A2}是根据权利要求56-61和67-70的定义。

[0808] 在一些实施方案中, Q是NH; W是C(=S); 并且A是Y^{A2}, 其中Y^{A2}是根据权利要求71和73-78的定义。

[0809] 在一些实施方案中, Q是NH; W是C(=S); 并且A是Y^{A2}, 其中Y^{A2}是根据权利要求72, 73-76和79的定义。

[0810] 在一些实施方案中, Q是NH; W是C(=NR^d) (例如, C(=N(Boc))); 并且A是Y^{A2}, 其中Y^{A2}是根据权利要求51-55和62-65的定义。

[0811] 在一些实施方案中, Q是NH; W是C(=NR^d) (例如, C(=N(Boc))); 并且A是Y^{A2}, 其中Y^{A2}是根据权利要求51-55和67-70的定义。

[0812] 在一些实施方案中, Q是NH; W是C(=NR^d) (例如, C(=N(Boc))); 并且A是Y^{A2}, 其中Y^{A2}是根据权利要求56-61和62-65的定义。

[0813] 在一些实施方案中, Q是NH; W是C(=NR^d) (例如, C(=N(Boc))); 并且A是Y^{A2}, 其中Y^{A2}是根据权利要求56-61和67-70的定义。

[0814] 在一些实施方案中, Q是NH; W是C(=NR^d) (例如, C(=N(Boc))); 并且A是Y^{A2}, 其中Y^{A2}是根据权利要求71和73-78的定义。

[0815] 在一些实施方案中, Q是NH; W是C(=NR^d) (例如, C(=N(Boc))); 并且A是Y^{A2}, 其中Y^{A2}是根据权利要求72, 73-76和79的定义。

[0816] 在一些实施方案中, Q是NH; W是C(=NH); 并且A是Y^{A2}, 其中Y^{A2}是根据权利要求51-55和62-65的定义。

[0817] 在一些实施方案中, Q是NH; W是C(=NH); 并且A是Y^{A2}, 其中Y^{A2}是根据权利要求51-55和67-70的定义。

[0818] 在一些实施方案中, Q是NH; W是C(=NH); 并且A是Y^{A2}, 其中Y^{A2}是根据权利要求56-61和62-65的定义。

[0819] 在一些实施方案中, Q是NH; W是C(=NH); 并且A是Y^{A2}, 其中Y^{A2}是根据权利要求56-61和67-70的定义。

[0820] 在一些实施方案中, Q是NH; W是C(=NH); 并且A是Y^{A2}, 其中Y^{A2}是根据权利要求71和73-78的定义。

[0821] 在一些实施方案中, Q是NH; W是C(=NH); 并且A是Y^{A2}, 其中Y^{A2}是根据权利要求72, 73-76和79的定义。

[0822] 前述非限制性组合中的任何一个可以包括以下一个或多个特征。

[0823] W可以是C(=O); 并且Q-A是根据权利要求80-85的定义。

[0824] W可以是C(=S); 并且Q-A是根据权利要求80-85的定义。

[0825] W可以是C(=NR^d) (例如, C(=NBoc)); 并且Q-A是根据权利要求80-85的定义。

[0826] W可以是C(=NH); 并且Q-A是根据权利要求80-85的定义。

[0827] 该化合物可以具有式(I-a1)或该化合物可以具有式(I-b1); 或者该化合物可以具有(I-c1); 或者该化合物可以具有(I-d1); 或者该化合物可以具有(I-e1); 或者该化合物可以具有(I-f1); 或者该化合物可以具有(I-g1); 或者该化合物可以具有(I-h1); 或者该化合物可以具有(I-i1); 或者该化合物可以具有(I-j1); 或者该化合物可以具有(I-k1); 或者该化合物可以具有(I-l1); 或者该化合物可以具有(I-m1)。

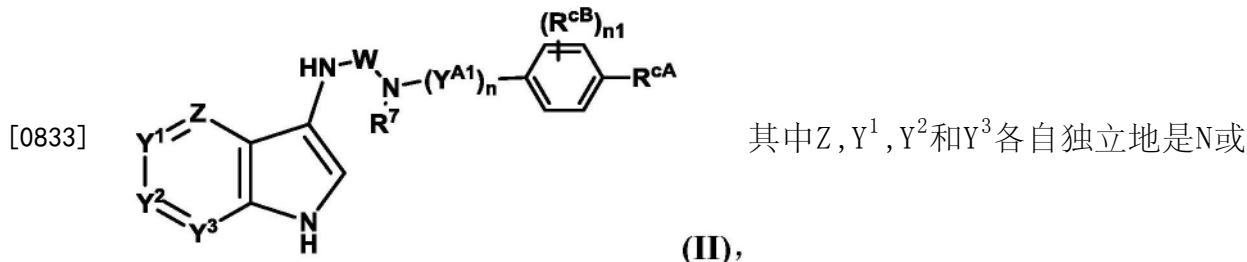
[0828] R¹可以是根据权利要求32-35的定义。

[0829] R²可以是根据权利要求36-37的定义。

[0830] R³可以是根据权利要求38-41的定义。

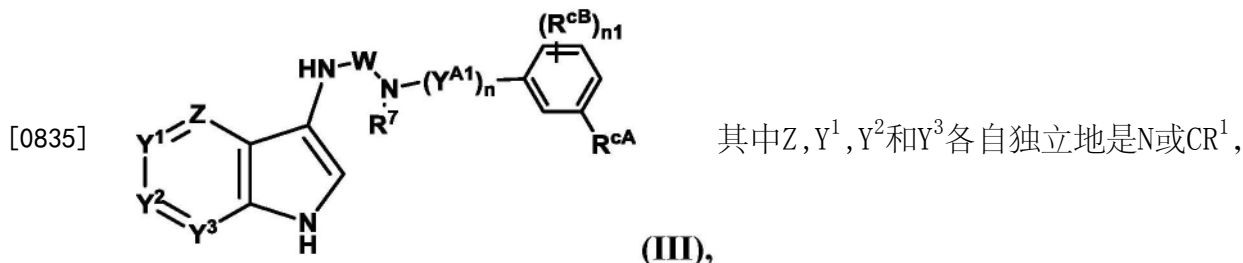
[0831] R⁵可以是根据权利要求43的定义。

[0832] 在一些实施方案中,化合物具有下式:



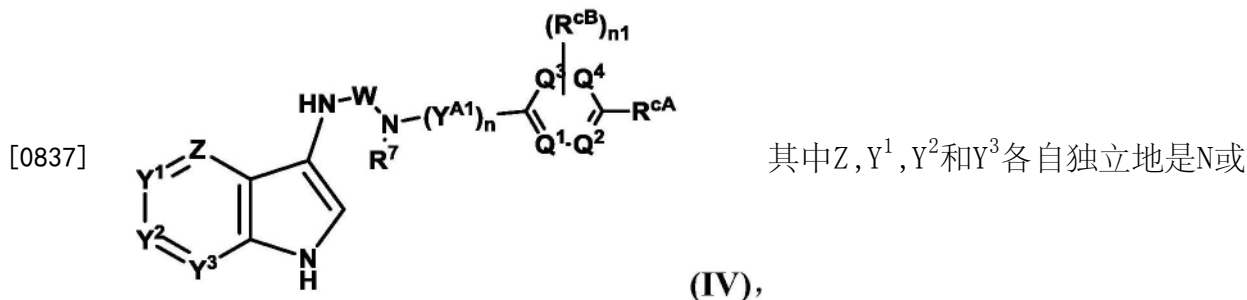
CR¹, 条件是Z, Y¹, Y²和Y³中的一个或多个是N; R⁷是H或C₁₋₃烷基; n1是0、1或2; R^{CA}是独立选择的R^C或R^{C'}; 并且各个R^{CB}是独立选择的R^C。

[0834] 在一些实施方案中,化合物具有下式:



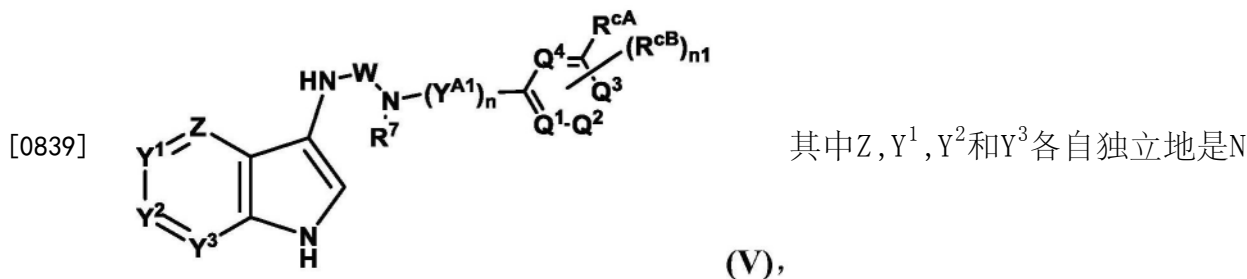
条件是Z, Y¹, Y²和Y³中的一个或多个是N; R⁷是H或C₁₋₃烷基; n1是0、1或2; R^{CA}是独立选择的R^C或R^{C'}; 并且各个R^{CB}是独立选择的R^C。

[0836] 在一些实施方案中,化合物具有下式:



CR¹, 条件是Z, Y¹, Y²和Y³中的一个或多个是N; R⁷是H或C₁₋₃烷基; Q¹, Q², Q³和Q⁴中的1-2个是N; 其余的Q¹, Q², Q³和Q⁴各自是CH; n1是0、1或2; 并且R^{CA}和R^{CB}各自是独立选择的R^C。

[0838] 在一些实施方案中,化合物具有下式:



或CR¹, 条件是Z, Y¹, Y²和Y³中的一个或多个是N; R⁷是H或C₁₋₃烷基; Q¹, Q², Q³和Q⁴中的1-2个是

N;其余的 Q^1, Q^2, Q^3 和 Q^4 各自是CH; n_1 是0、1或2;并且 R^{cA} 和 R^{cB} 各自是独立选择的 R^c 。

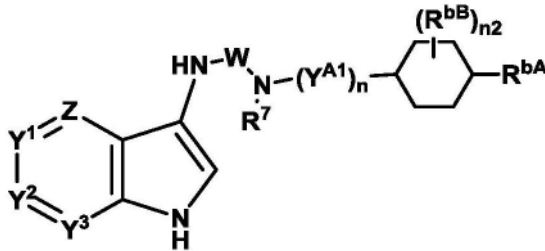
[0840] 在式(II), (III), (IV)和/或(V)的一些实施方案中, R^{cA} 如权利要求174-178中任一项的 R^c 或 $R^{c'}$ 的定义。

[0841] 在式(II), (III), (IV)和/或(V)的一些实施方案中, R^{cA} 如权利要求179-185中任一项的 R^c 或 $R^{c'}$ 的定义。

[0842] 在式(II), (III), (IV)和/或(V)的一些实施方案中, n_1 是0。

[0843] 在式(II), (III), (IV)和/或(V)的一些其他实施方案中, n_1 是1或2。在这些实施方案的一些中,各个 R^{cB} 是卤素, C_{1-3} 烷基或 C_{1-3} 卤代烷基。

[0844] 在一些实施方式中,化合物具有下式:

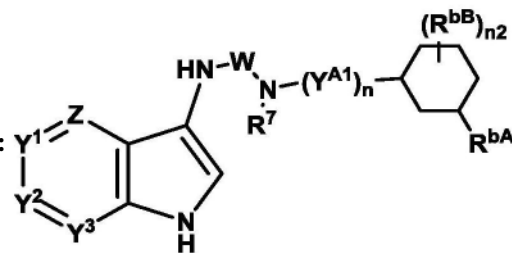


其中Z, Y^1, Y^2 和 Y^3 各自独立地是N或

(VI),

CR^1 ,条件是Z, Y^1, Y^2 和 Y^3 中的一个或多个是N; R^7 是H或 C_{1-3} 烷基; n_2 是0、1或2;并且 R^{bA} 和 R^{bB} 各自是独立选择的 R^b 。

[0845] 在一些实施方式中,化合物具有下式:



(VII),

其中Z, Y^1, Y^2 和 Y^3 各自独立地是N或 CR^1 ,条件是Z, Y^1, Y^2 和 Y^3 中的一个或多个是N; R^7 是H或 C_{1-3} 烷基; n_2 是0、1或2;并且 R^{bA} 和 R^{bB} 各自是独立选择的 R^b 。

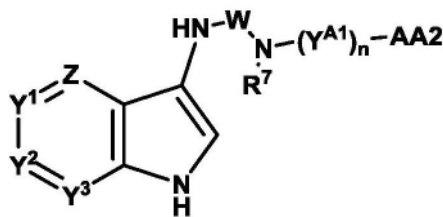
[0846] 在式(VI)和/或(VII)的一些实施方案中, R^{bA} 如权利要求192-196中任一项的 R^b 的定义。

[0847] 在式(VI)和/或(VII)的一些实施方案中, R^{bA} 如权利要求197中的 R^b 的定义。

[0848] 在式(VI)和/或(VII)的一些实施方案中, n_2 是0。

[0849] 在一些其他实施方案中, n_2 是1或2。在这些实施方案的一些中,各个 R^{bB} 独立地是卤素, C_{1-3} 烷基或 C_{1-3} 卤代烷基。

[0850] 在一些实施方式中,化合物具有下式:



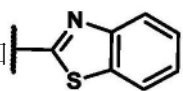
[0851]

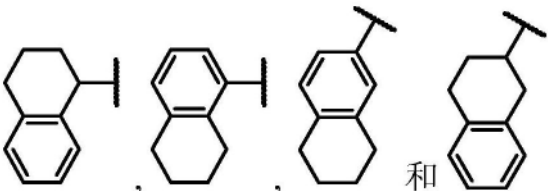
(VIII);

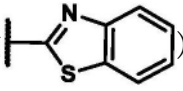
[0852] 其中Z, Y^1, Y^2 和 Y^3 各自独立地是N或 CR^1 ,条件是Z, Y^1, Y^2 和 Y^3 中的一个或多个是N;

[0853] R^7 是H或 C_{1-3} 烷基;并且

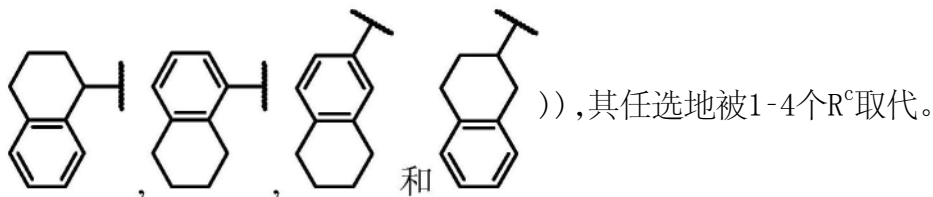
[0854] AA2选自下组:

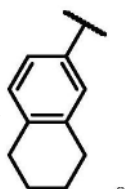
[0855] (a) 包括9-10个环原子的杂芳基,其中1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自N、N(H)、N(R^d)、O和S(例如,喹啉基,异喹啉基,四氢喹啉基和苯并噻唑基(例如 )),以及其中一个或多个杂芳基环碳原子任选地被1-3个独立选择的R^c取代;以及

[0856] (b) C₇₋₁₁芳基(例如萘基,四氢萘基(例如 )),其任选地被1-4个R^c取代。

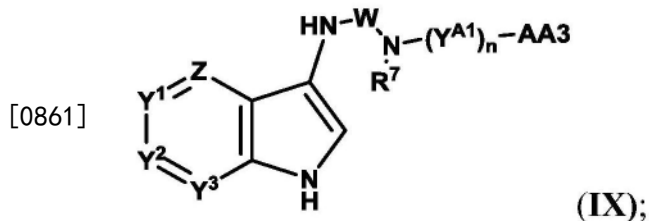
[0857] 在一些实施方案中,AA2是包括9-10个环原子的杂芳基,其中1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自N、N(H)、N(R^d)、O和S(例如,喹啉基,异喹啉基,四氢喹啉基和苯并噻唑基(例如 )),以及其中一个或多个杂芳基环碳原子任选地被1-3个独立选择的R^c取代。

[0858] 在一些实施方案中,AA2是(b)C₇₋₁₁芳基(例如萘基,四氢萘基(例如



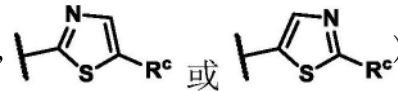
[0859] 作为非限制性实例,AA2是 。

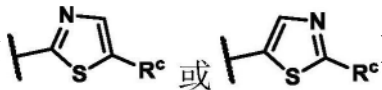
[0860] 在一些实施方式中,化合物具有下式:



[0862] 其中Z, Y¹, Y²和Y³各自独立地是N或CR¹,条件是Z, Y¹, Y²和Y³中的一个或多个是N;

[0863] R⁷是H或C₁₋₃烷基;并且

[0864] AA3是包括5个环原子的杂芳基,其中1-3个(例如1-2个)环原子是杂原子,各自独立地选自N、N(H)、N(R^d)、O和S(例如,噻唑基(例如, )),以及其中一个或多个杂芳基环碳原子被1-2个独立选择的R^c取代。

[0865] 在这些实施方案的一些中,AA3是噻唑基(例如 ) ,其任选地被1-2个独立选择的R^c取代。

[0866] 在这些实施方案的一些中,R^c选自:

[0867] (xxi) 任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代的-(C₀₋₃亚烷基)-C₆₋₁₀芳基;和

[0868] (xxii) -(C₀₋₃亚烷基)-5-10元杂芳基,其中杂芳基的1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自:N、NH、NR^d、O和S,其中杂芳基任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代。

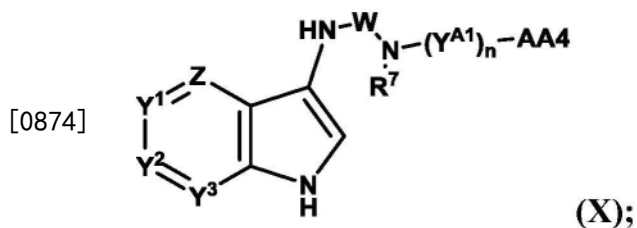
[0869] 在这些实施方案的一些中,R^c选自:

[0870] (xxi) 任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代的-C₆₋₁₀芳基;和

[0871] (xxii) 5-10元杂芳基,其中杂芳基的1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自:N、NH、NR^d、O和S,其中杂芳基任选地被1-4个独立选择的C₁₋₄烷基取代。

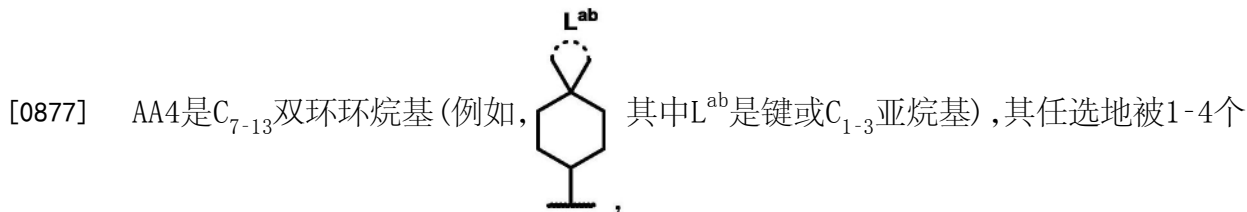
[0872] 作为上述实施方案的非限制性实例,R^c是未取代的苯基。

[0873] 在一些实施方式中,化合物具有下式:

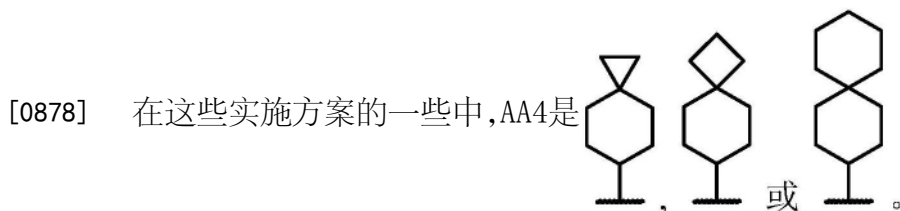


[0875] 其中Z, Y¹, Y²和Y³各自独立地是N或CR¹,条件是Z, Y¹, Y²和Y³中的一个或多个是N;

[0876] R⁷是H或C₁₋₃烷基;并且

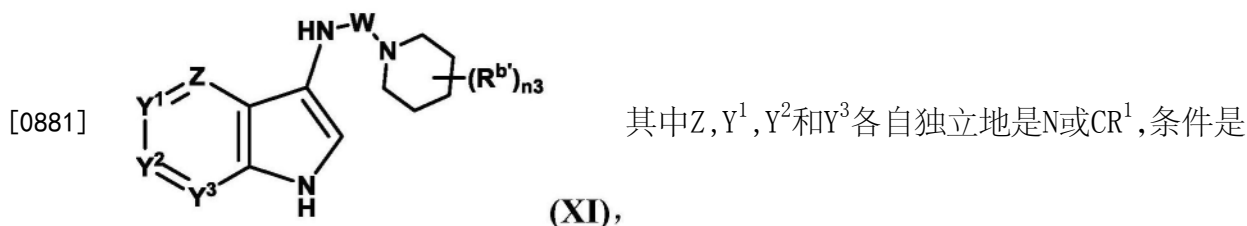


独立选择的R^b取代。



[0879] 在式(II) - (X)的一些实施方案中,-(Y^{A1})_n中的n是0。

[0880] 在一些实施方式中,化合物具有下式:



Z, Y¹, Y²和Y³中的一个或多个是N;n₃是1或2;并且各个R^{b'}是独立选择的R^b;或者与相同的碳

原子或不同的碳原子连接的一对 R^b 与它们各自连接的原子一起形成包括3-8个环原子的环。

[0882] 在这些实施方案的一些中, n_3 是1。在这些实施方案的一些中, R^b 选自: C_{1-4} 烷氧基(例如,丙氧基); C_{1-4} 卤代烷氧基;任选地被1-6个独立选择的 R^a 取代的 C_{1-10} 烷基(例如,丁基);和 C_{1-4} 卤代烷基。

[0883] 在一些其他实施方案中, n_3 是2;并且与相同的碳原子或不同的碳原子连接的一对

R^b 与它们各自连接的原子一起形成包括3-8个环原子的环(例如



[0884] 在式(II) - (XI)的一些实施方案中, Z 是 N ;并且 Y^1 , Y^2 和 Y^3 各自独立地是 CR^1 。例如, Z 是 N ; Y^1 是 CR^1 ;并且 Y^2 和 Y^3 各自是 CH ;或者 Z 是 N ; Y^2 是 CR^1 ;并且 Y^1 和 Y^3 各自是 CH ;或者 Z 是 N ; Y^3 是 CR^1 ;并且 Y^2 和 Y^1 各自是 CH 。

[0885] 在式(II) - (XI)的一些实施方案中, Y^1 是 N ;并且 Z , Y^2 和 Y^3 各自独立地是 CR^1 。例如, Y^1 是 N ; Z 是 CR^1 ;并且 Y^2 和 Y^3 各自是 CH ;或者 Y^1 是 N ; Y^2 是 CR^1 ;并且 Z 和 Y^3 各自是 CH ;或者 Y^1 是 N ; Y^3 是 CR^1 ;并且 Z 和 Y^2 各自是 CH 。

[0886] 在式(II) - (XI)的一些实施方案中, Y^2 是 N ;并且 Z , Y^1 和 Y^3 各自独立地是 CR^1 。例如, Y^2 是 N ; Z 是 CR^1 ;并且 Y^1 和 Y^3 各自是 CH ;或者 Y^2 是 N ; Y^1 是 CR^1 ;并且 Z 和 Y^3 各自是 CH ;或者 Y^2 是 N ; Y^3 是 CR^1 ;并且 Z 和 Y^1 各自是 CH ;

[0887] 在式(II) - (XI)的一些实施方案中, Y^3 是 N ;并且 Z , Y^1 和 Y^2 各自独立地是 CR^1 。例如, Y^3 是 N ; Z 是 CR^1 ;并且 Y^1 和 Y^2 各自是 CH ;或者 Y^3 是 N ; Y^1 是 CR^1 ;并且 Z 和 Y^2 各自是 CH ;或者 Y^3 是 N ; Y^2 是 CR^1 ;并且 Z 和 Y^1 各自是 CH 。

[0888] 在式(II) - (XI)的一些实施方案中, R^1 的一次出现选自: R^1 的一次出现选自:

[0889] • 任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代的-(C_{0-3} 亚烷基)- C_{3-6} 环烷基;

[0890] • 任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代的-(C_{0-3} 亚烷基)- C_{6-10} 芳基;-(C_{0-3} 亚烷基)-5-10元杂芳基,其中杂芳基的1-3个环原子是杂芳基,各自独立地选自 N 、 NH 、 NR^d 、 O 和 S ,以及其中杂芳基任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代;和

[0891] • -(C_{0-3} 亚烷基)-5-10元杂环基,其中杂环基的1-3个环原子是杂原子,各自独立地选自: N 、 NH 、 NR^d 、 O 和 S ,其中杂环基任选地被1-4个独立选择的 C_{1-4} 烷基取代。

[0892] 在这些实施方案的一些中, R^1 的一次出现选自:

[0893] • 任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代的 C_{3-6} 环烷基;

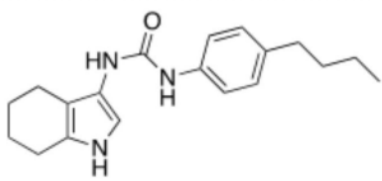
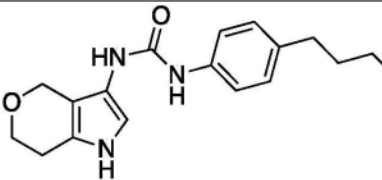
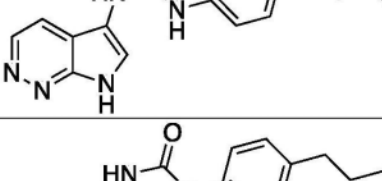
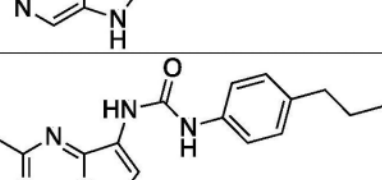
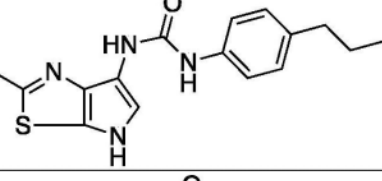
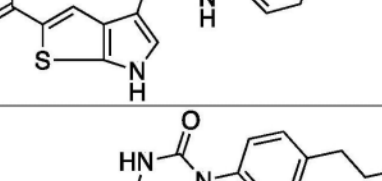
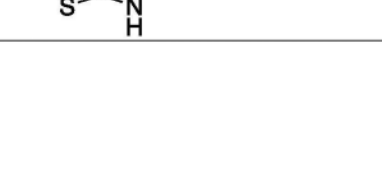

[0894] • 任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代的 C_{6-10} 芳基(例如,任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代的苯基);

[0895] • 5-10元杂芳基(例如,5-或6-元杂芳基),其中1-3个杂原子是各自独立地选自 N 、 NH 、 NR^d 、 O 和 S 的杂原子,其中杂芳基任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代(例如,嘧啶基,吡啶基,吡唑基和噁吩基(例如吡唑基),它们各自任选地被1-3个独立选择的 R^s 取代);和

[0896] • 5-10元杂环基,其中杂环基中的1-3个环原子是各自独立地选自 N 、 NH 、 NR^d 、 O 和 S 的杂原子,其中杂环基任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代(例如,四氢吡啶基或四氢吡喃基,其各自任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代)。

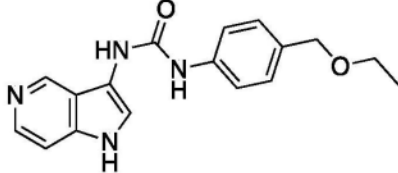
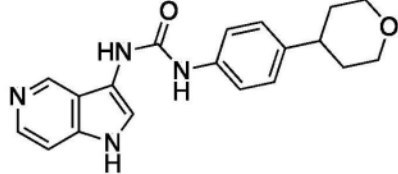
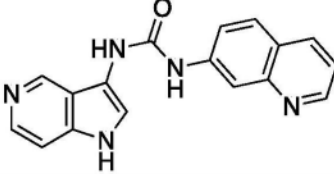
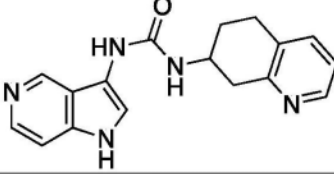
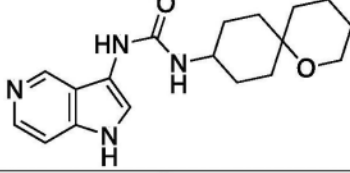
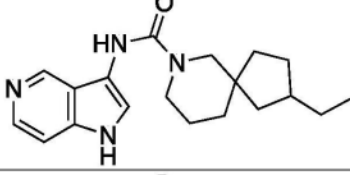
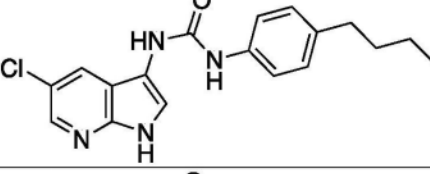
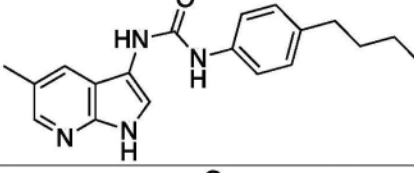
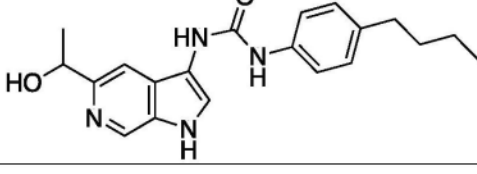
[0897] 在式(II) - (XI)的一些实施方案中, R^1 的一次出现选自:

- [0898] • 任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代的 C_{3-6} 环烷基；
- [0899] • 任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代的 C_{6-10} 芳基(例如,任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代的苯基)；
- [0900] • 5-6元杂芳基(例如,5-或6-元杂芳基),其中1-3个杂原子是各自独立地选自N、NH、 NR^d 、O和S的杂原子,其中杂芳基任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代(例如,嘧啶基,吡啶基,吡唑基和噻吩基(例如吡唑基),它们各自任选地被1-3个独立选择的 R^s 取代);和
- [0901] • 5-6元杂环基,其中杂环基中的1-3个环原子是各自独立地选自N、NH、 NR^d 、O和S的杂原子,其中杂环基任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代(例如,四氢吡啶基或四氢吡喃基,其各自任选地被1-4个独立选择的 R^s 取代)。
- [0902] 在式(II) - (XI)的一些实施方案中, R^1 的一次出现是根据权利要求144-145的定义。
- [0903] 在式(II) - (XI)的一些实施方案中, R^1 的一次出现是根据权利要求146-148的定义。
- [0904] 在式(II) - (XI)的一些实施方案中, R^1 的一次出现是根据权利要求149-150的定义。
- [0905] 在式(II) - (XI)的一些实施方案中, R^1 的一次出现是根据权利要求151中的定义。
- [0906] 在式(II) - (XI)的一些实施方案中, R^1 的一次出现是根据权利要求141-142中的定义。
- [0907] 在前述实施方案的一种或多种情况中, R^s 各自独立地选自: NR^eR^f (例如 NH_2 ,4-甲基哌嗪-1-基,吗啉-4-基), C_{1-4} 烷基(例如甲基,乙基或异丙基), C_{1-4} 卤代烷基(例如 CF_3),被 R^a 取代的 C_{1-4} 烷基(例如被OH, NR^eR^f 或 $C(O)OC_{1-4}$ 烷基取代的 C_{1-4} 烷基),任选地被 R^a 取代的 C_{1-4} 烷氧基(例如甲氧基或 $-OCH_2-$ 环丙基), $-S(O)_{1-2}(NR'R'')$ (例如 $S(O)_2NMe_2$ 或 $S(O)_2NH_2$),和 $-S(O)_{1-2}(C_{1-4}烷基)$ (例如 $S(O)_2Me$)。
- [0908] 在式(II) - (XI)的一些实施方案中, R^1 的一次出现是卤素(例如F、Cl或Br)。
- [0909] 在式(II) - (XI)的一些实施方案中, R^1 的1次出现是氰基。
- [0910] 在式(II) - (XI)的一些实施方案中, R^1 的1次出现是 C_{1-6} 烷基(例如,乙基)。
- [0911] 在式(II) - (XI)的一些实施方案中, R^1 的一次出现是 C_{2-6} 烯基(例如,乙烯基)。
- [0912] 在式(II) - (XI)的一些实施方案中, R^1 的一次出现是 C_{2-6} 炔基(例如,乙炔基)。
- [0913] 在式(II) - (XI)的前述实施方案的一些中,其余出现的 R^1 各自是H。
- [0914] 在式(II) - (XI)的一些实施方案中,W是 $C(=O)$ 。
- [0915] 在式(II) - (XI)的一些实施方案中, R^7 是H。
- [0916] 在一些实施方案中,化合物选自:

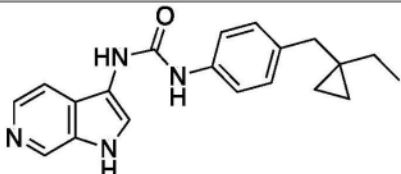
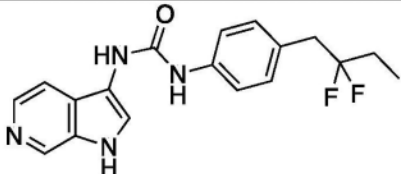
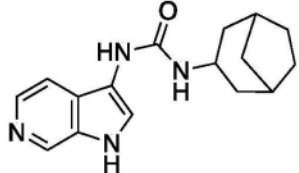
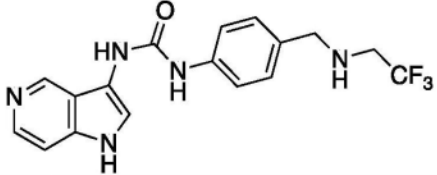
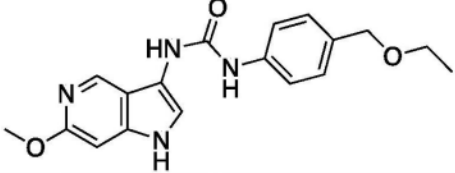
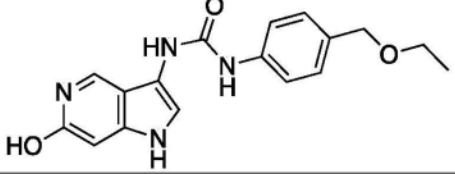
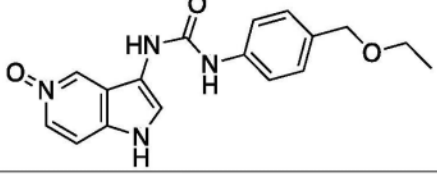
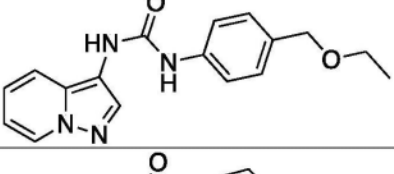
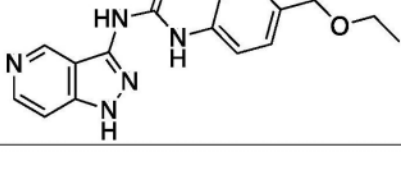
化合物 #	结构
100	
102	
103	
104	
105	
106	
107	
108	

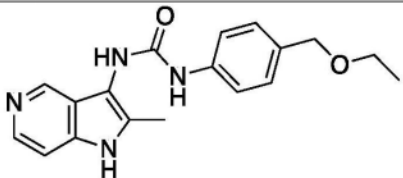
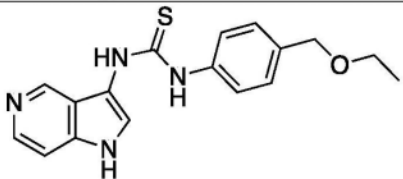
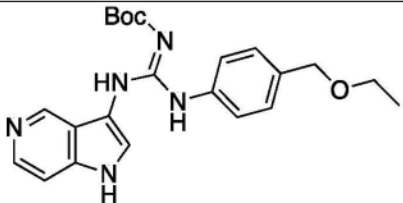
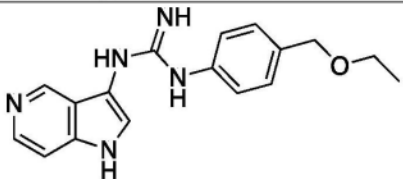
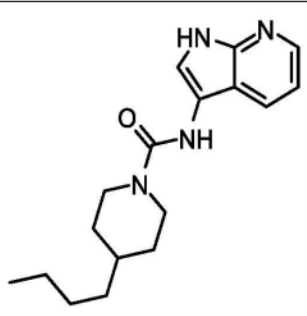
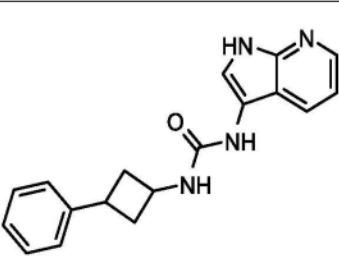
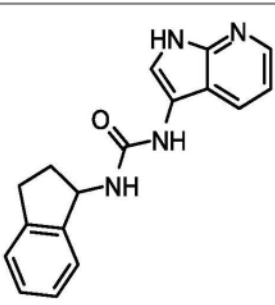
[0917]

[0918]

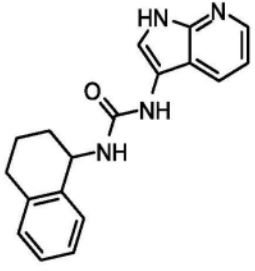
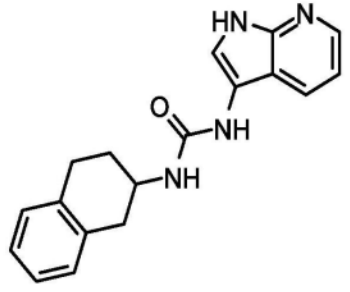
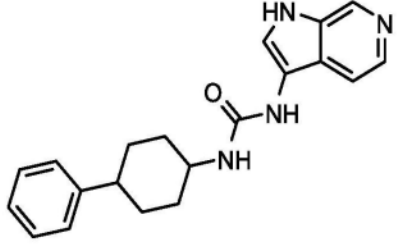
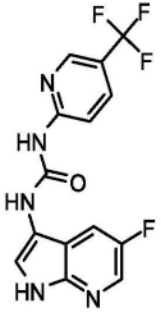
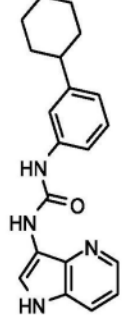
109	
110	
111	
112	
113	
114	
115	
116	
117	

[0919]

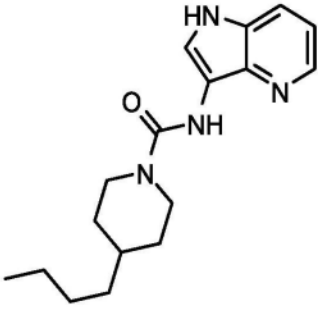
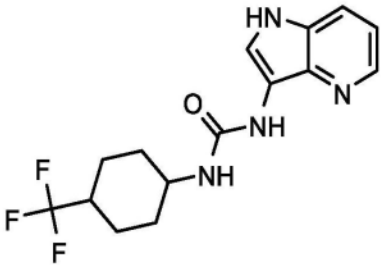
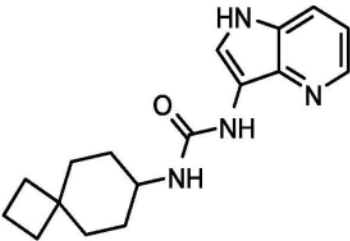
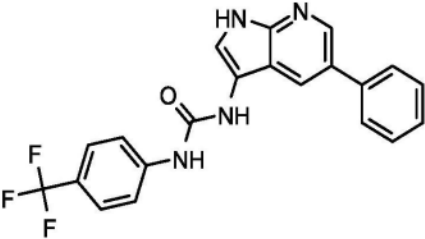
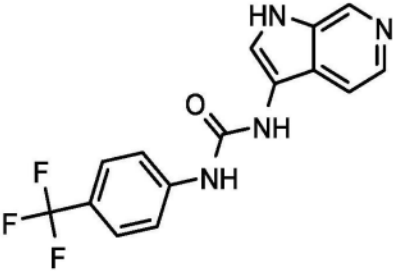
118	
119	
120	
121	
122	
123	
124	
125	
126	

127	
129	
130	
131	
[0920] 132	
133	
134	

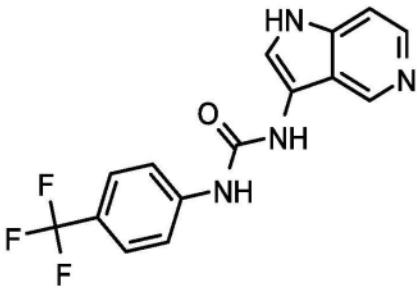
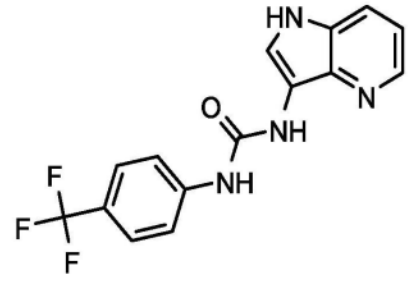
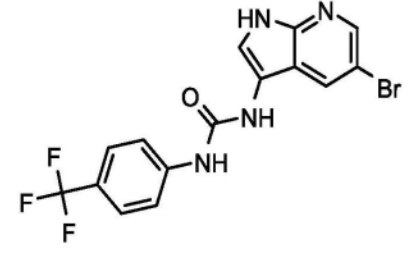
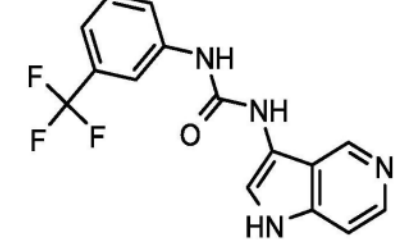
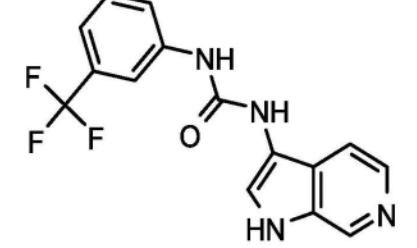
[0921]

135	
136	
137	
138	
139	

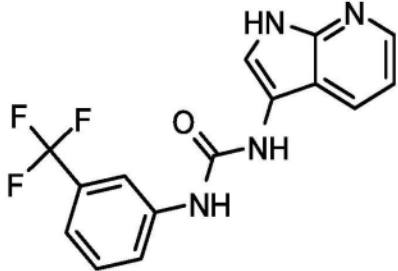
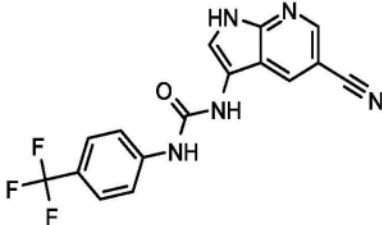
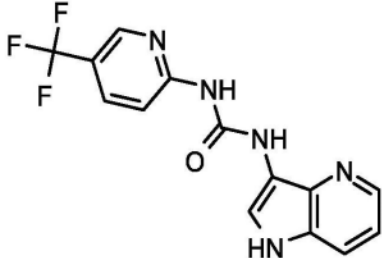
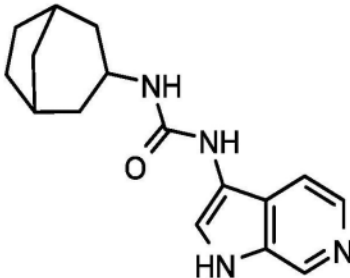
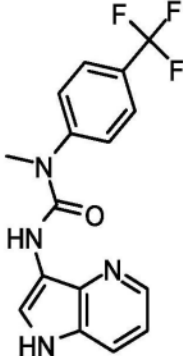
[0922]

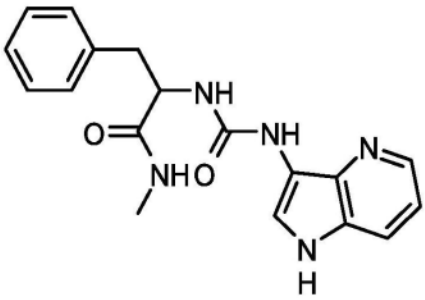
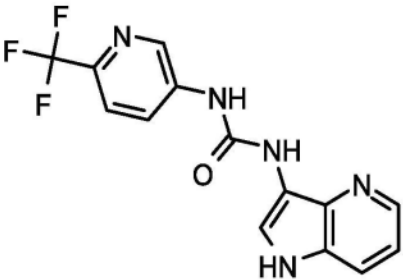
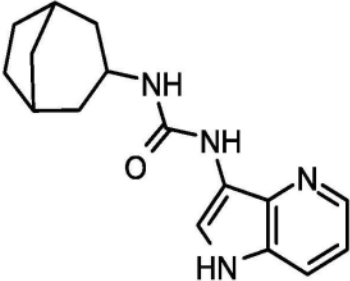
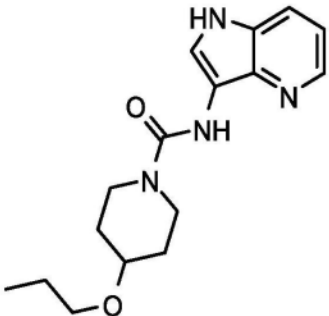
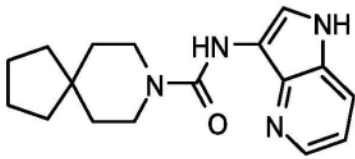
140	
141	
142	
143	
144	

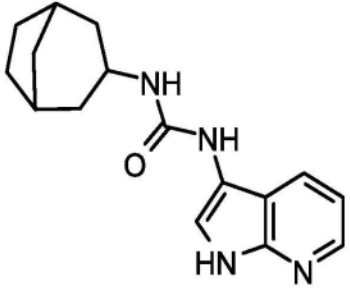
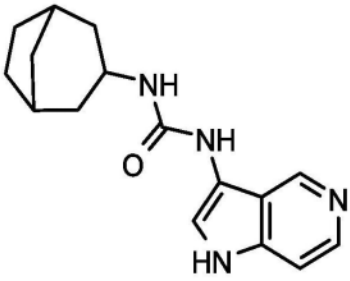
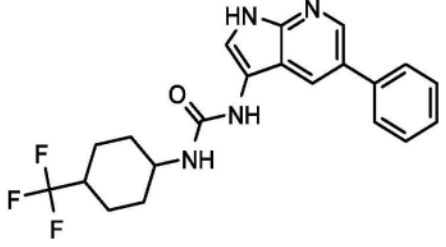
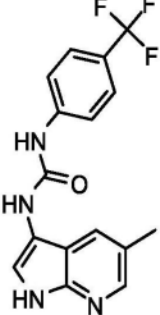
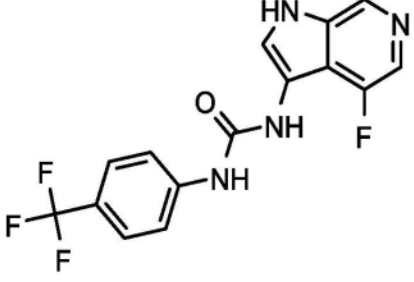
[0923]

145	
146	
147	
148	
149	

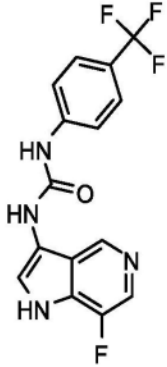
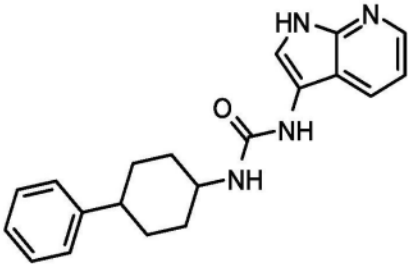
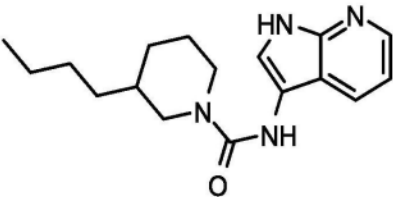
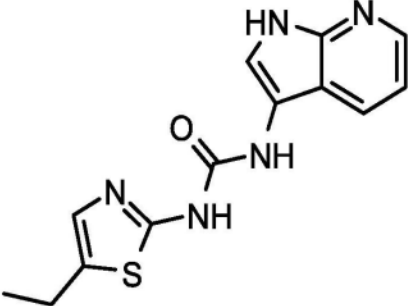
[0924]

150	
151	
152	
153	
154	

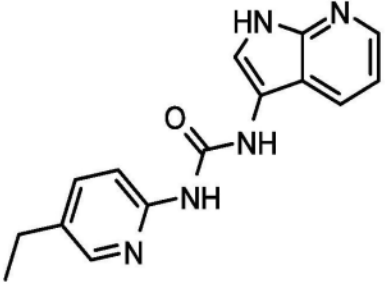
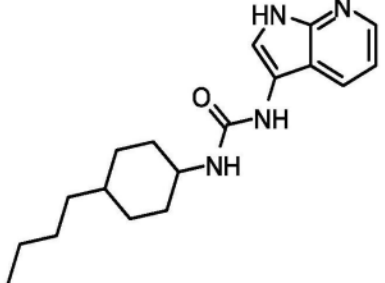
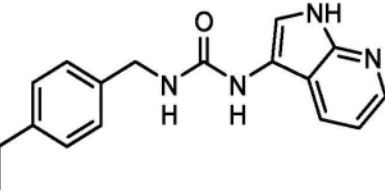
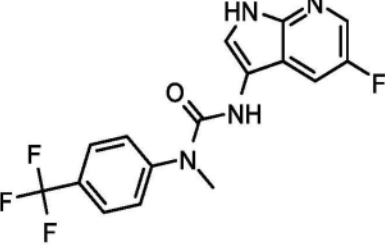
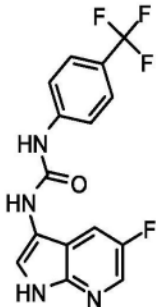
155	
156	
[0925] 157	
158	
159	

160	
161	
[0926] 162	
163	
164	

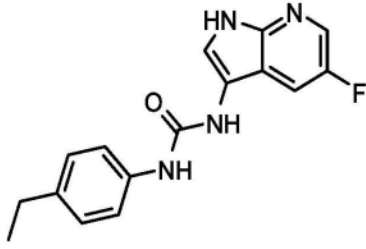
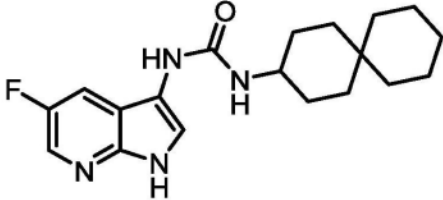
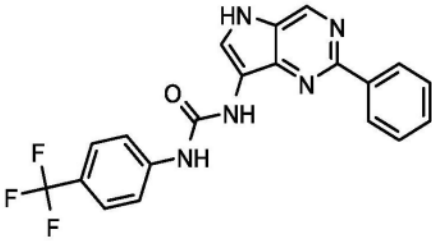
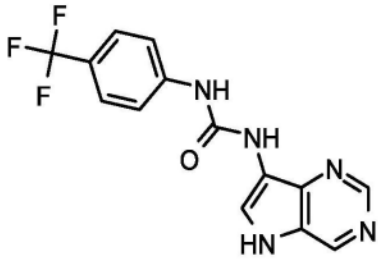
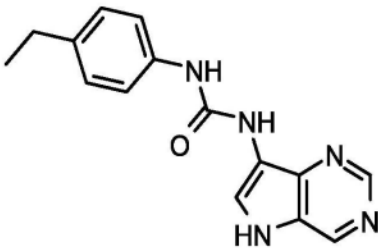
[0927]

165	 <chem>Fc1nc2c(c1)nc(C(F)(F)F)nc2</chem>
166	 <chem>c1ccc(cc1)NC2=CN3C=CC=CN3N2</chem>
167	 <chem>CCCCNC2=CN3C=CC=CN3N2</chem>
168	 <chem>CC1=CN=C(S1)NC2=CN3C=CC=CN3N2</chem>

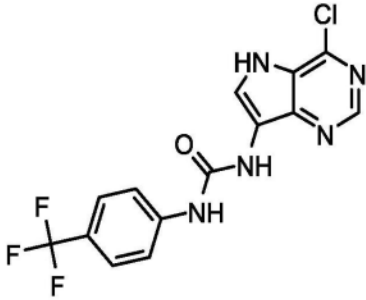
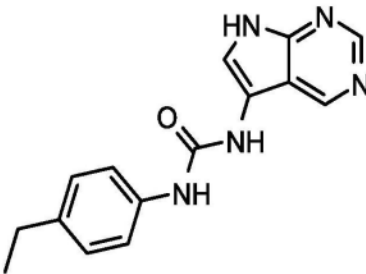
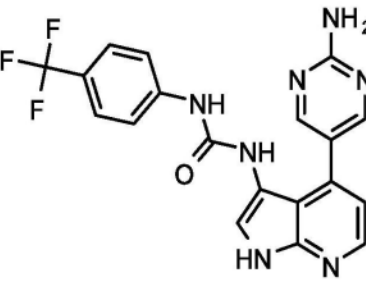
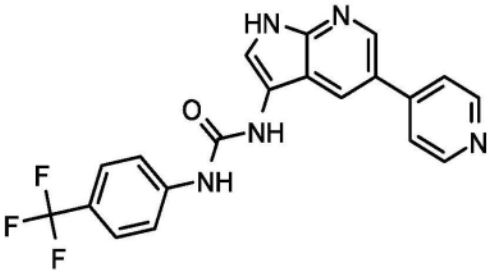
[0928]

169	
170	
171	
172	
173	

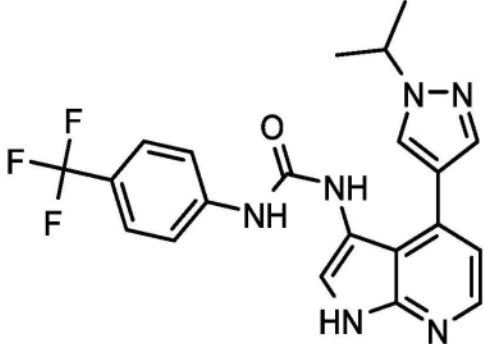
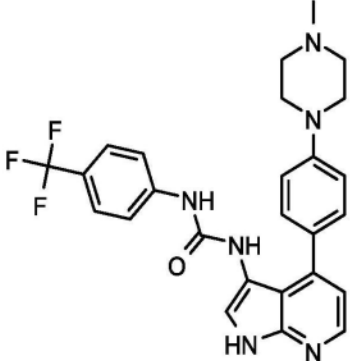
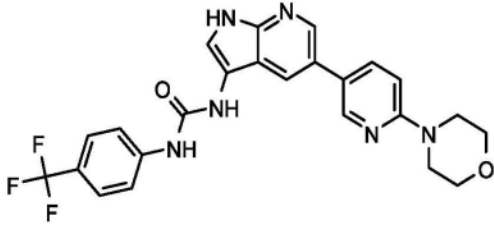
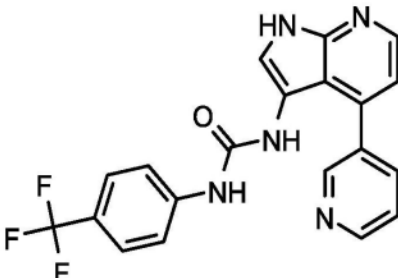
[0929]

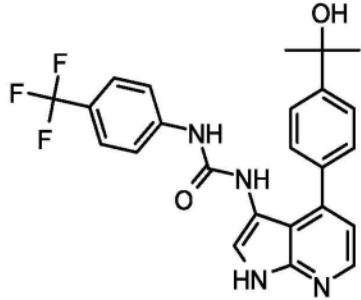
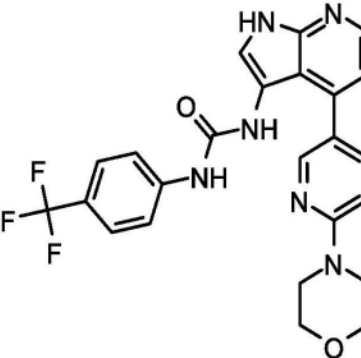
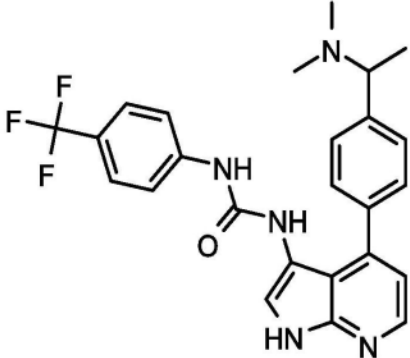
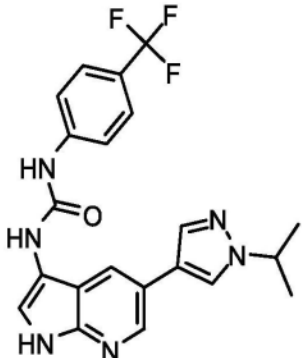
174	
179	
180	
181	
182	

[0930]

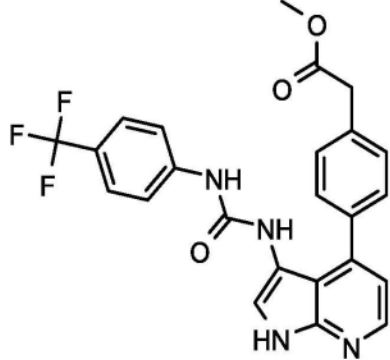
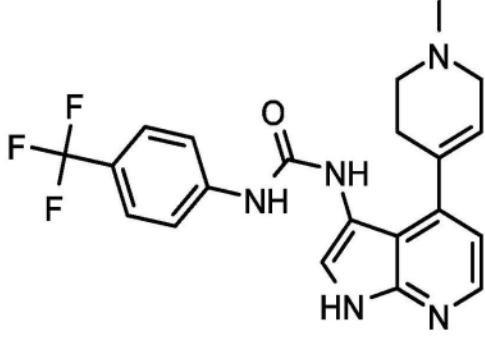
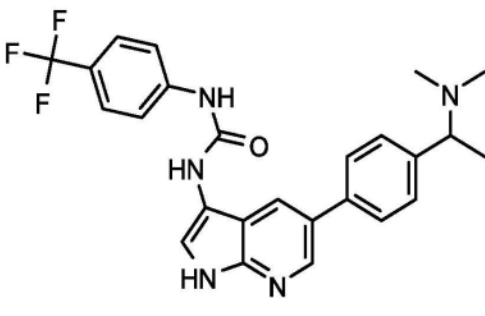
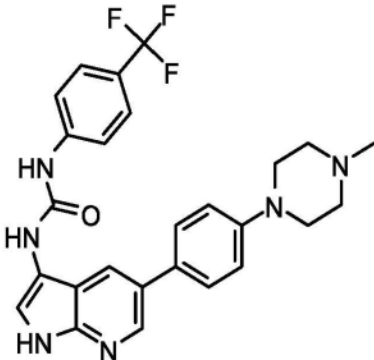
183	
183b	
184	
185	

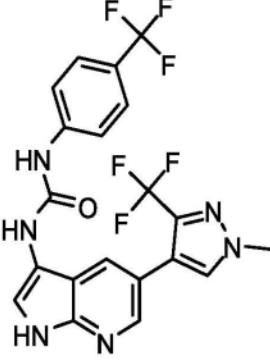
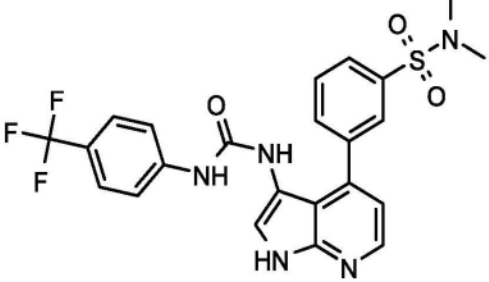
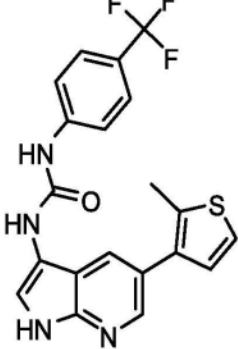
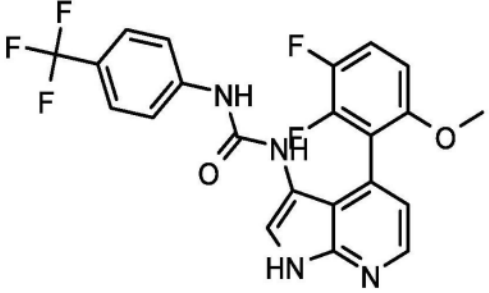
[0931]

186	
187	
188	
189	

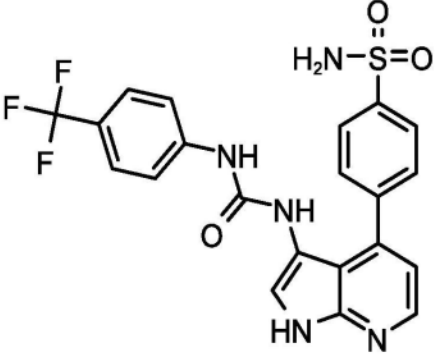
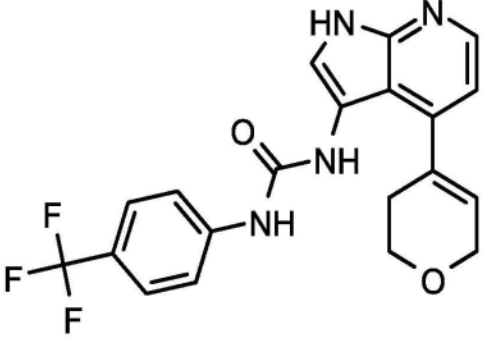
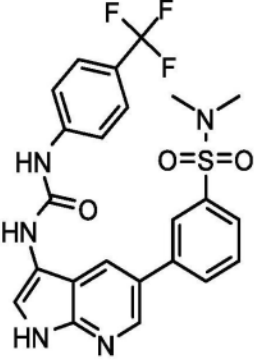
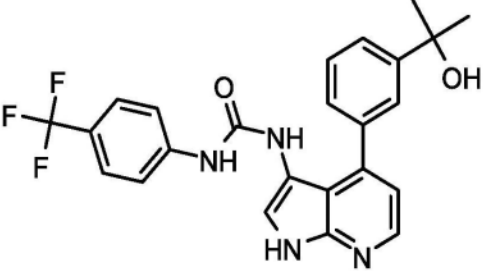
190	
191	
[0932] 192	
193	

[0933]

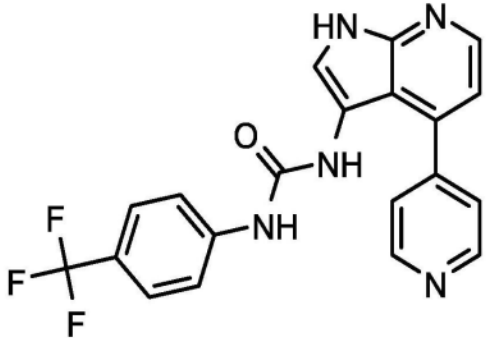
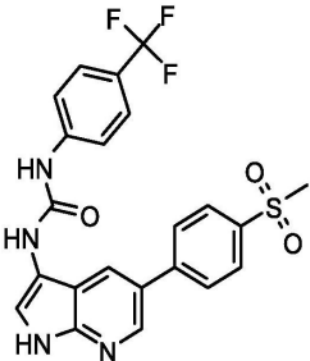
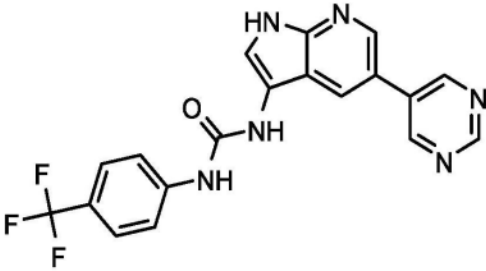
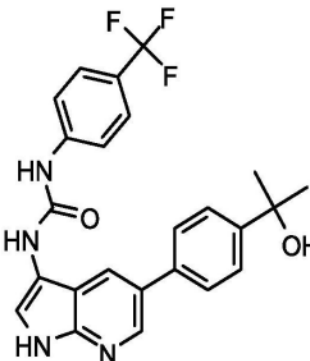
194	
195	
196	
197	

198	
199	
200	
201	

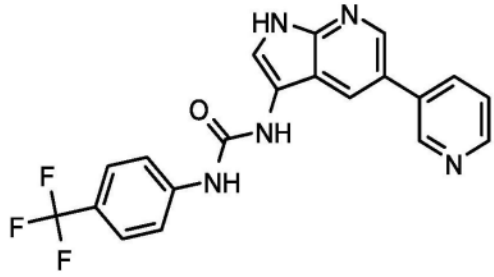
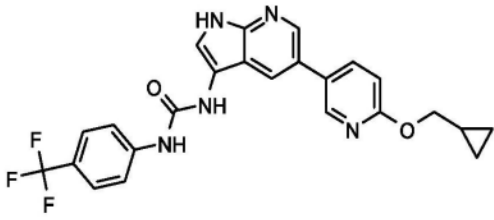
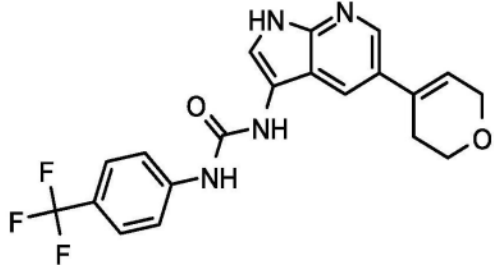
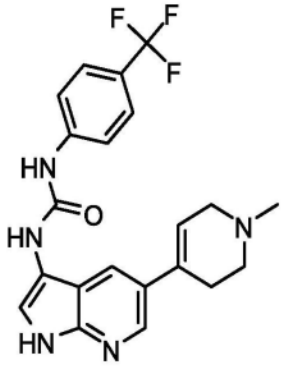
[0934]

202	 <chem>C1=CC=C(C=C1C2=CN=CN=C2)C3=CC=CC=C3S(=O)(=O)N</chem>
203	 <chem>C1=CC=C(C=C1C2=CN=CN=C2)C3=CC=CC=C3C4=CC=CC=C4N5CCOCC5</chem>
204	 <chem>C1=CC=C(C=C1C2=CN=CN=C2)C3=CC=CC=C3S(=O)(=O)N(C)C</chem>
205	 <chem>CC(C)(C)C1=CC=C(C=C1C2=CN=CN=C2)C3=CC=CC=C3C4=CC=CC=C4N5CCOCC5</chem>

[0935]

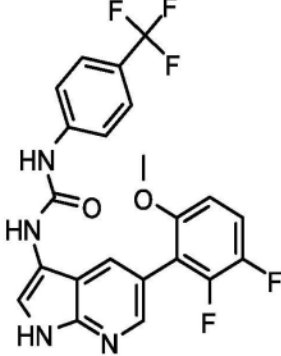
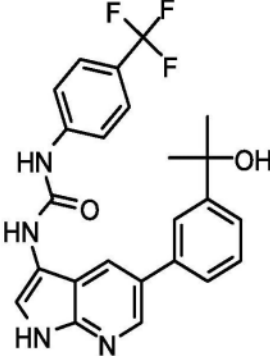
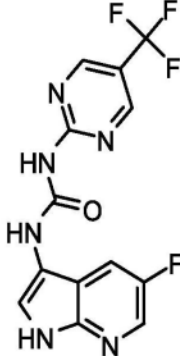
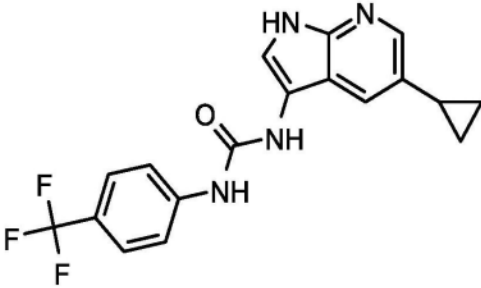
206	
207	
208	
209	

[0936]

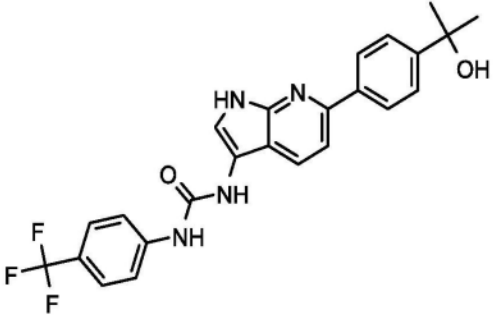
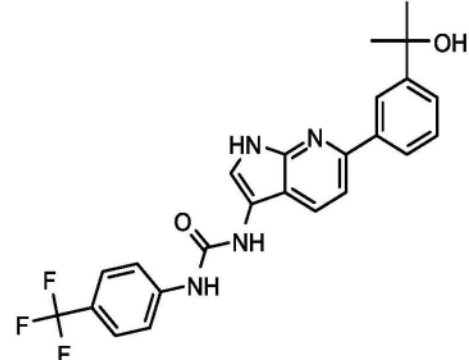
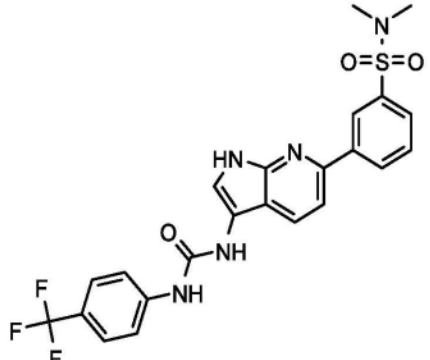
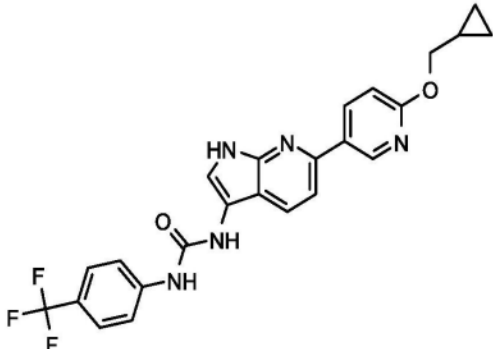
210	 <chem>Cc1nc2c(c1)ncn2C(=O)Nc3ccc(C(F)(F)F)cc3c4cccnc4</chem>
211	 <chem>Cc1nc2c(c1)ncn2C(=O)Nc3ccc(C(F)(F)F)cc3c4cc(OC5CC5)ncn4</chem>
212	 <chem>Cc1nc2c(c1)ncn2C(=O)Nc3ccc(C(F)(F)F)cc3c4cc5ccncc5n4</chem>
213	 <chem>Cc1nc2c(c1)ncn2C(=O)Nc3ccc(C(F)(F)F)cc3c4cc5ccn(C)cc5n4</chem>

[0937]

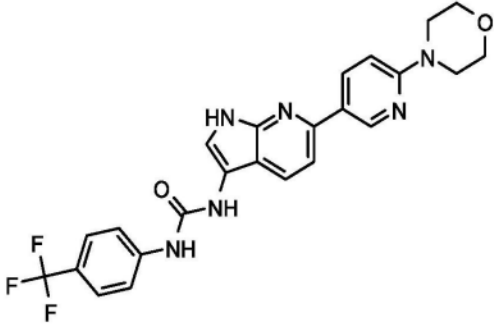
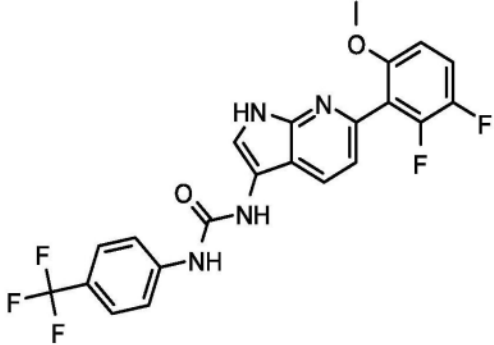
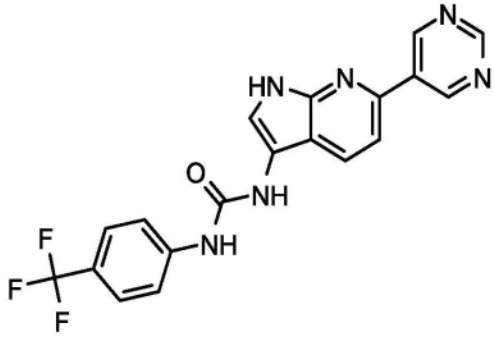
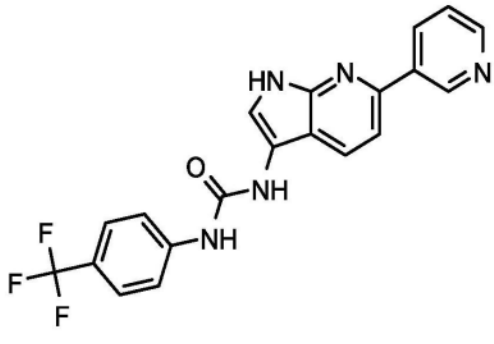
[0938]

214	
215	
216	
217	

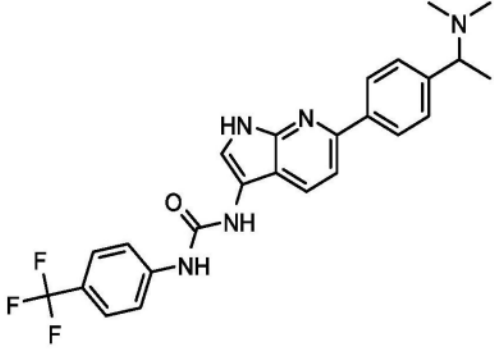
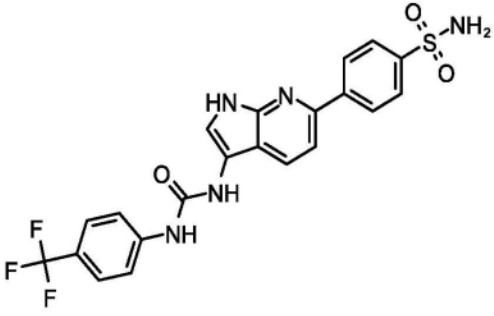
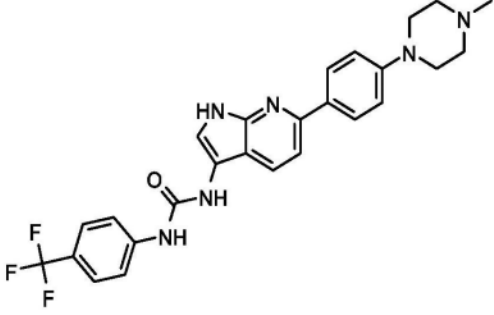
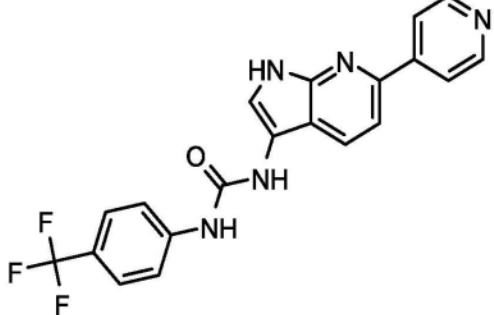
[0939]

218	
219	
220	
221	

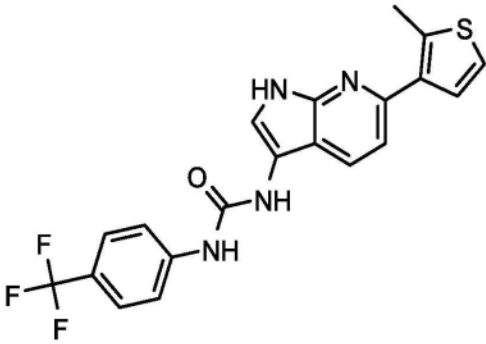
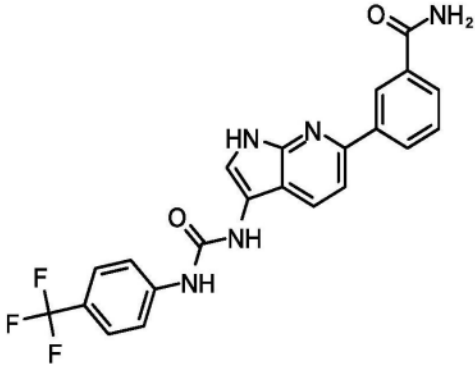
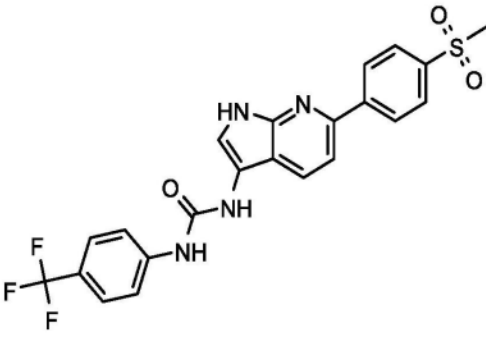
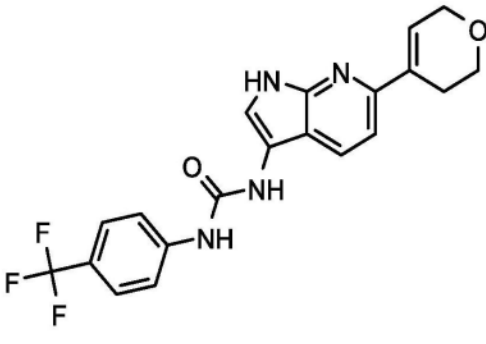
[0940]

222	
223	
224	
225	

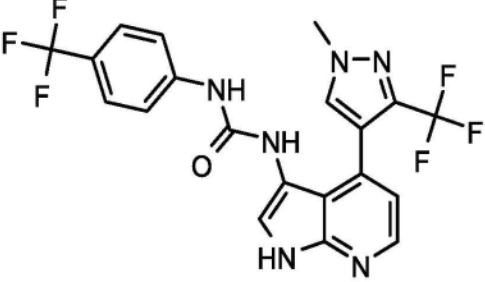
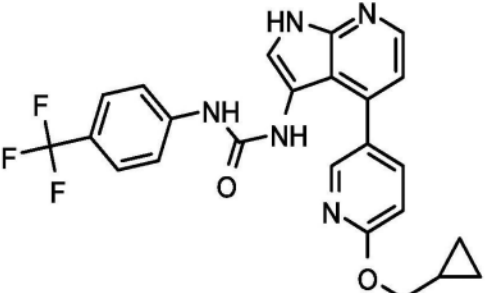
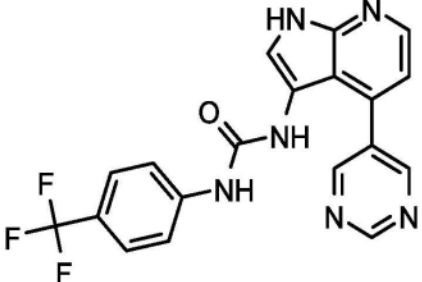
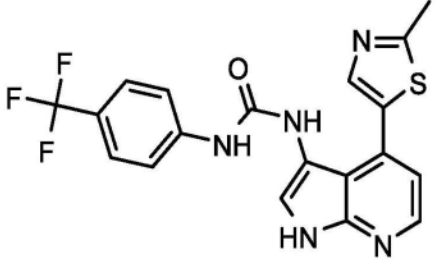
[0941]

226	
227	
228	
229	

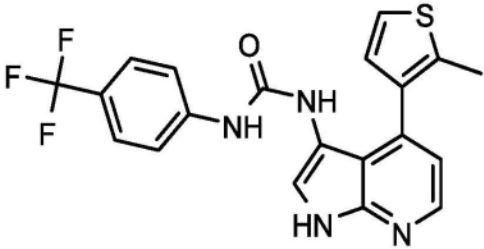
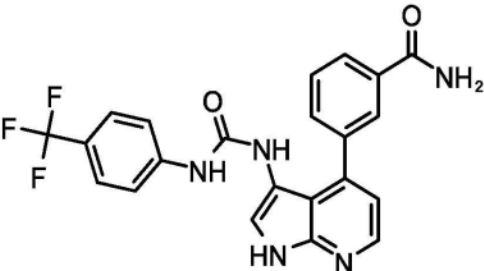
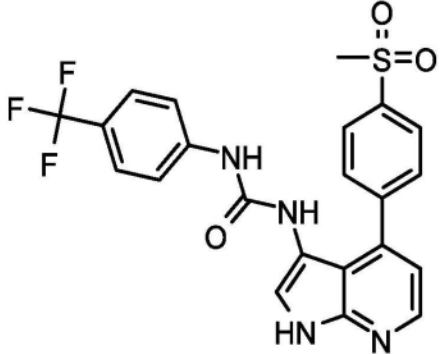
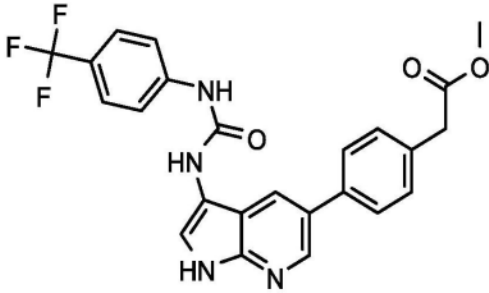
[0942]

230	
231	
232	
233	

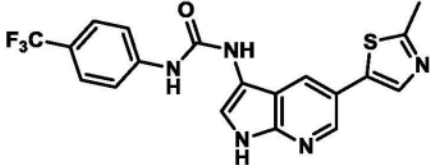
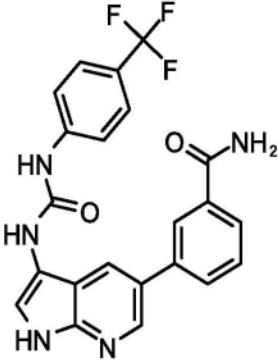
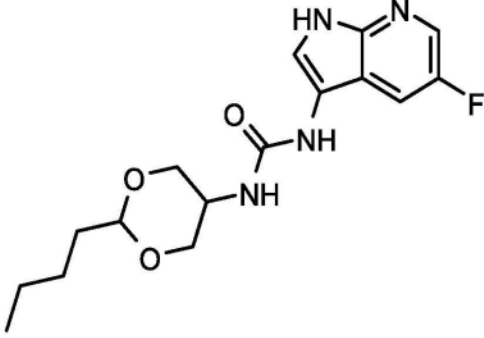
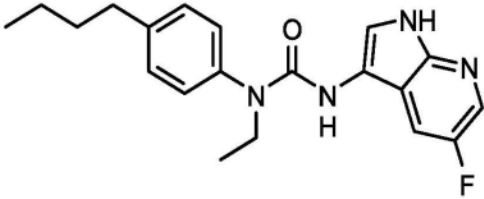
[0943]

234	
235	
236	
237	

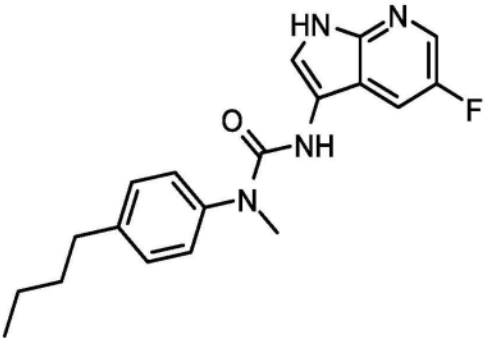
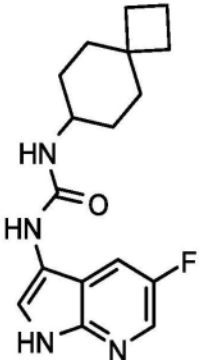
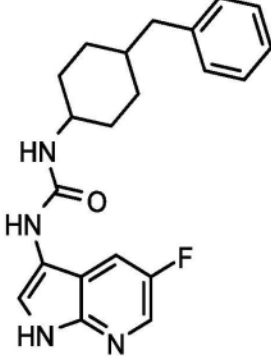
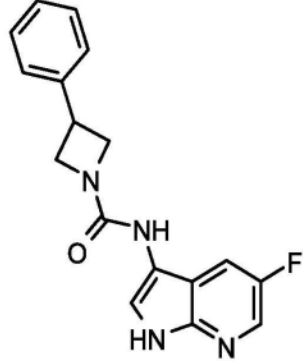
[0944]

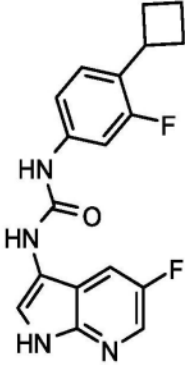
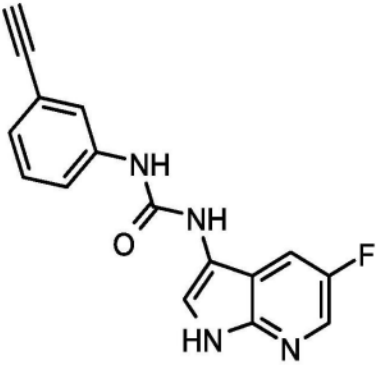
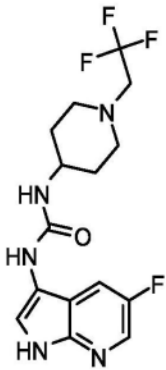
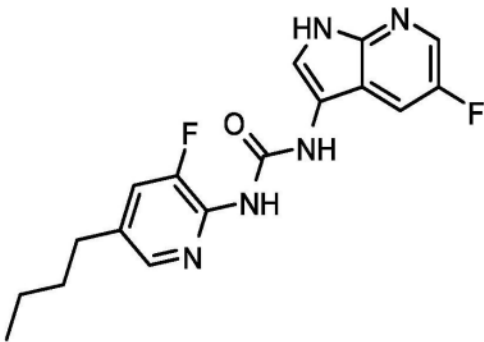
238	
239	
240	
241	

[0945]

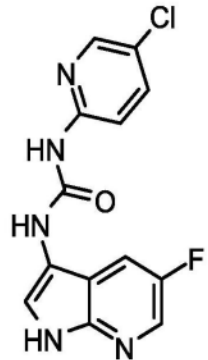
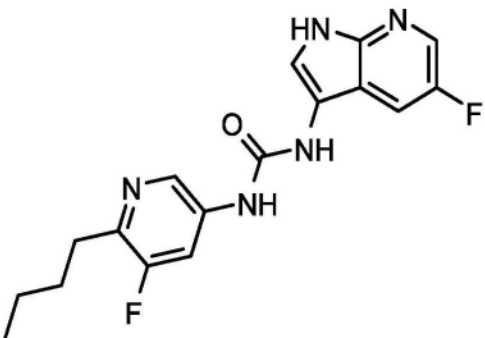
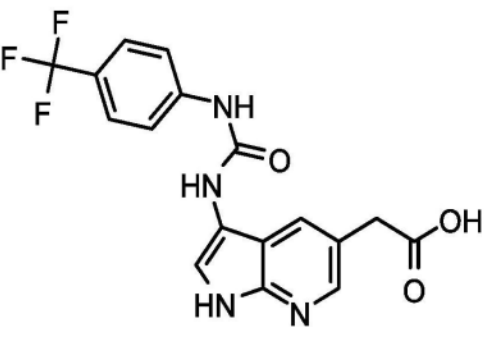
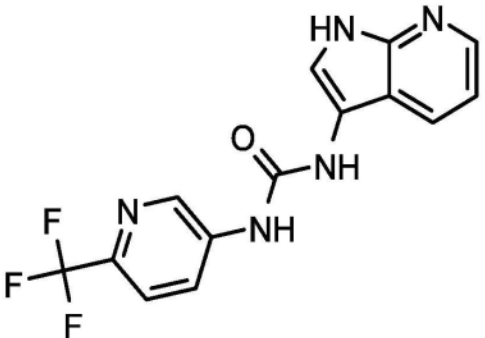
242	
243	
244	
245	

[0946]

246	
247	
248	
249	

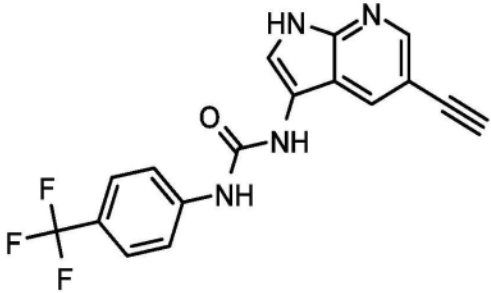
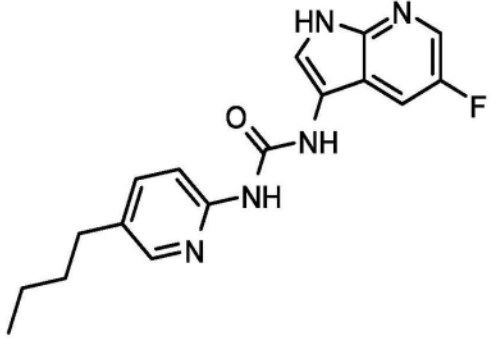
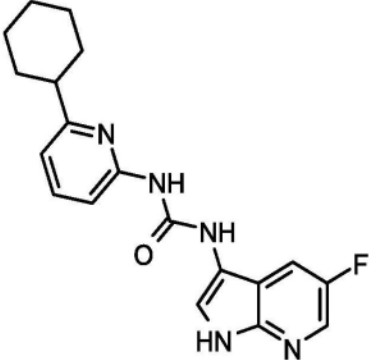
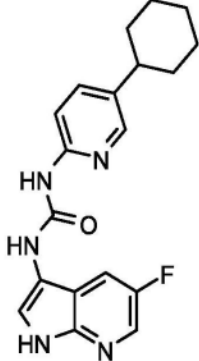
250	
251	
252	
253	

[0947]

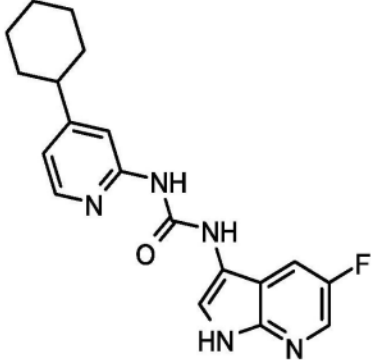
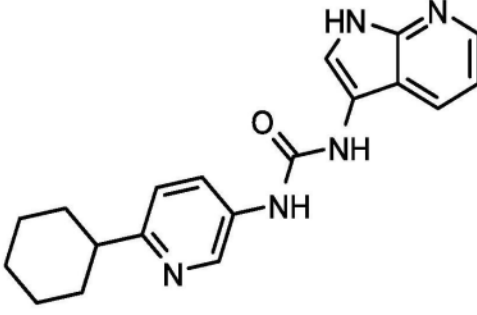
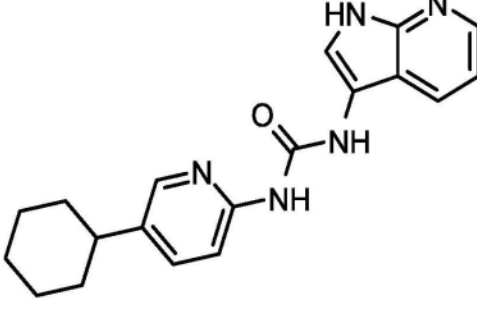
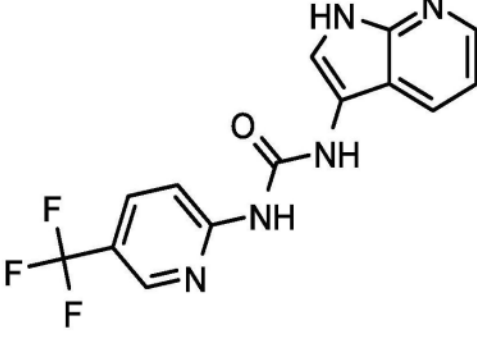
254	 <chem>Clc1ccc(NC(=O)Nc2c[nH]c3cc(F)nc23)cc1</chem>
255	 <chem>CCCC1=CN=C(C=C1F)NC(=O)Nc2c[nH]c3cc(F)nc23</chem>
256	 <chem>OC(=O)CCc1c[nH]c2cc(NC(=O)Nc3cc(C(F)(F)F)cc3)nc12</chem>
257	 <chem>C1=CC=C2C(=C1)Nc3cc(NC(=O)Nc4cc(C(F)(F)F)nc4)nc23</chem>

[0948]

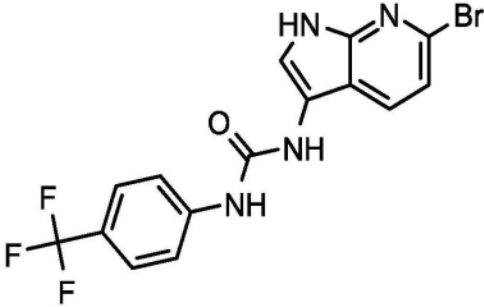
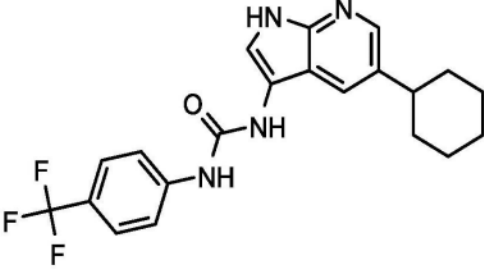
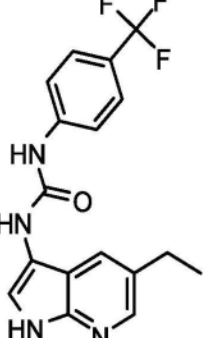
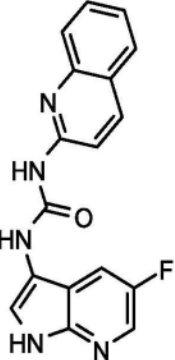
[0949]

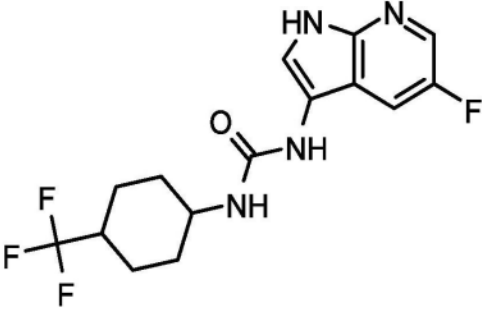
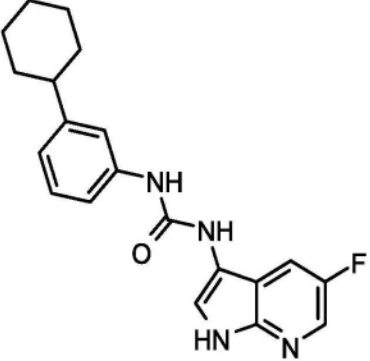
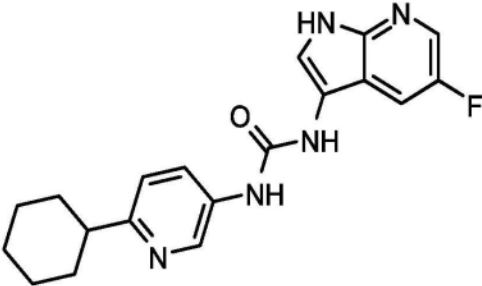
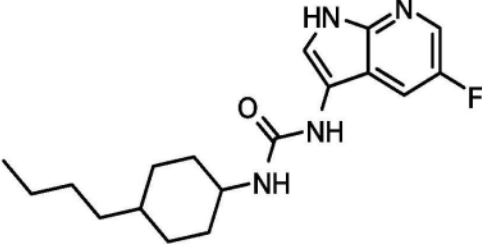
258	
259	
260	
261	

[0950]

262	
263	
264	
265	

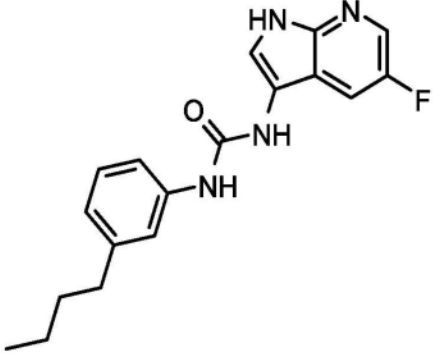
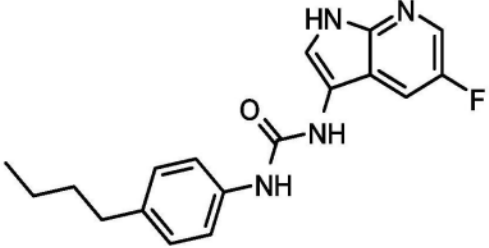
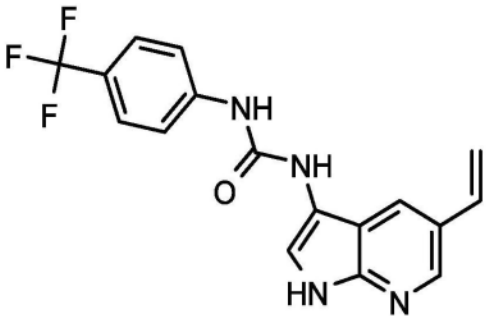
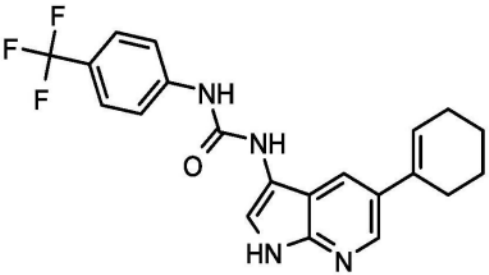
[0951]

266	
267	
268	
269	

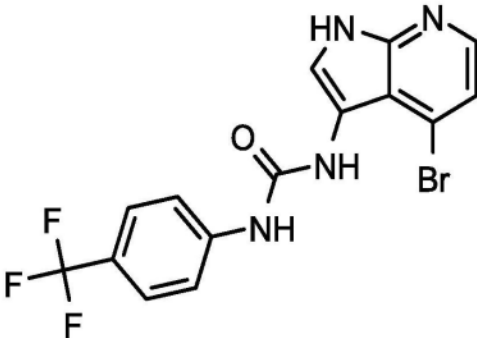
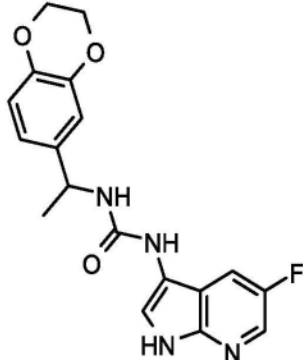
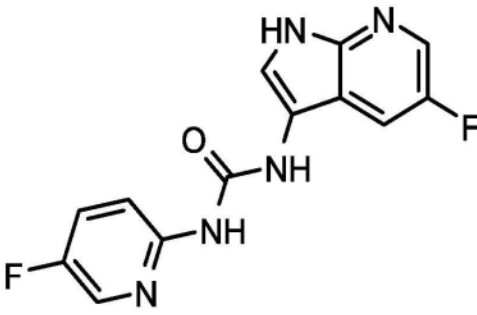
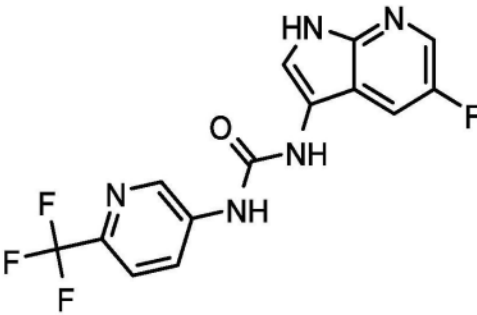
270	 <chem>FC1=CC=C2C(=C1)N=C2NC(=O)Nc3ccccc3C(F)(F)F</chem>
271	 <chem>FC1=CC=C2C(=C1)N=C2NC(=O)Nc3ccccc3C4CCCCC4</chem>
272	 <chem>FC1=CC=C2C(=C1)N=C2NC(=O)Nc3ccncc3C4CCCCC4</chem>
273	 <chem>FC1=CC=C2C(=C1)N=C2NC(=O)Nc3ccccc3CC</chem>

[0952]

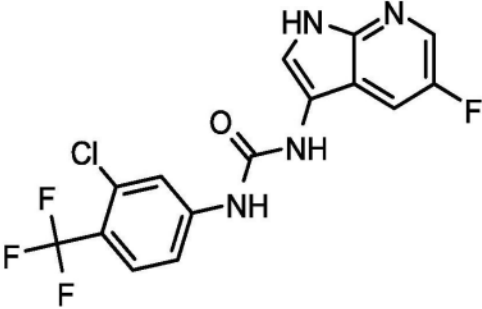
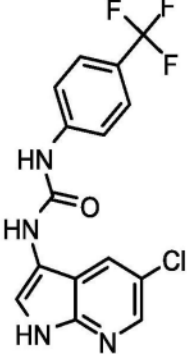
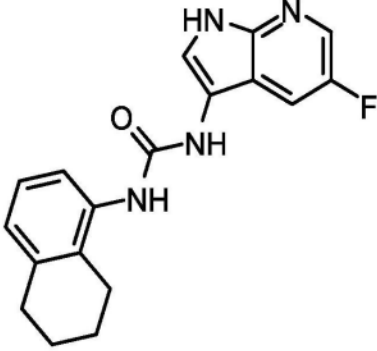
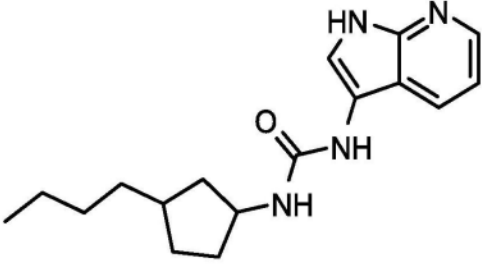
[0953]

274	 <chem>CCCCc1ccc(NC(=O)Nc2c[nH]c3c2ncn3F)cc1</chem>
275	 <chem>CCCCc1ccc(NC(=O)Nc2c[nH]c3c2ncn3F)cc1</chem>
276	 <chem>C=CCc1c[nH]c2c1ncn2NC(=O)Nc3ccc(C(F)(F)F)cc3</chem>
277	 <chem>C1CCCCC1c1c[nH]c2c1ncn2NC(=O)Nc3ccc(C(F)(F)F)cc3</chem>

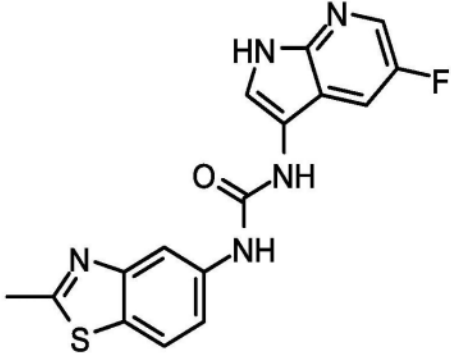
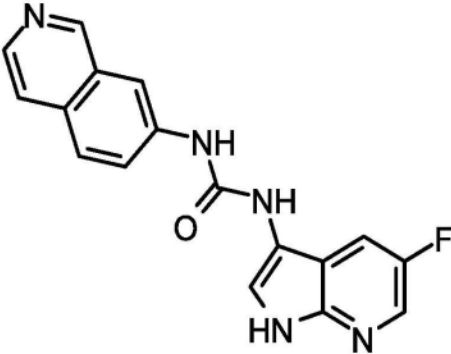
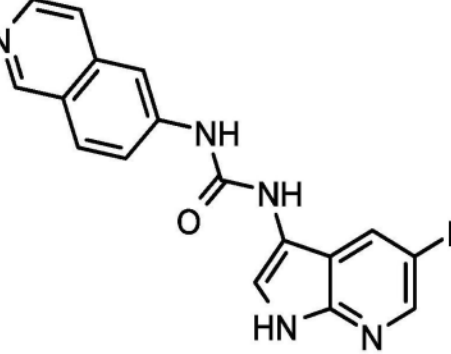
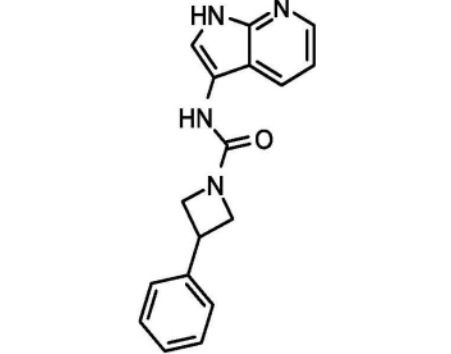
[0954]

278	
279	
280	
281	

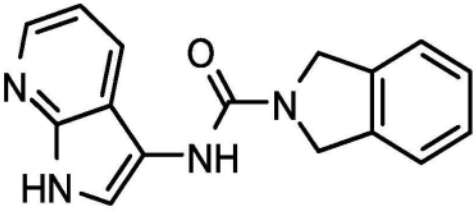
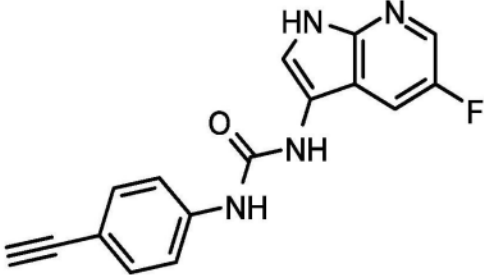
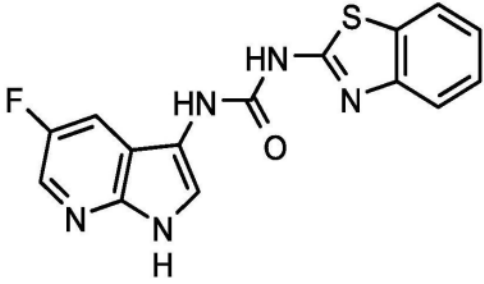
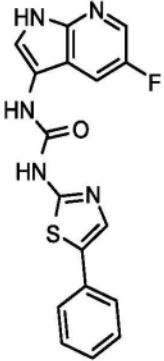
[0955]

282	 <chem>ClC1=CC=C(C(F)(F)F)C(=NC(=O)Nc2c[nH]c3cc(F)cn23)N1</chem>
283	 <chem>Clc1c[nH]c2cc(C(=O)Nc3ccc(C(F)(F)F)cc3)cn12</chem>
284	 <chem>Fc1c[nH]c2cc(C(=O)Nc3ccc4c(c3)CCCC4)cn12</chem>
285	 <chem>CCCC1CC(NC(=O)Nc2c[nH]c3ccn23)C1</chem>

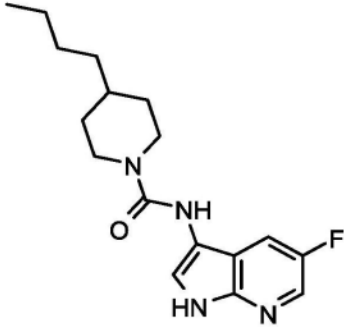
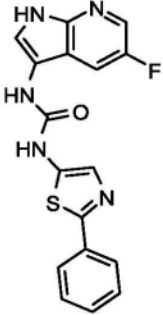
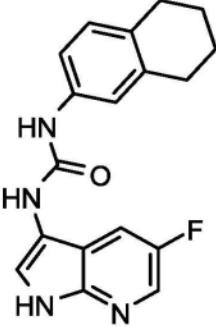
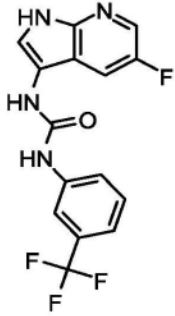
[0956]

286	
287	
288	
289	

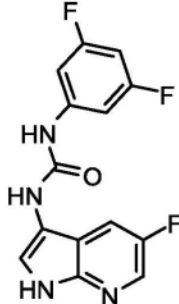
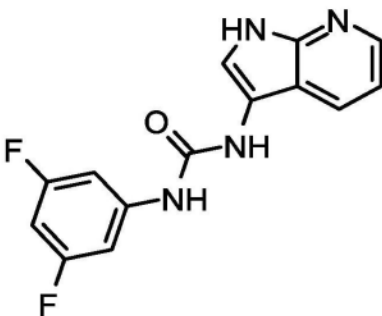
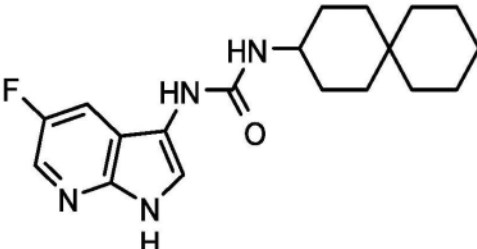
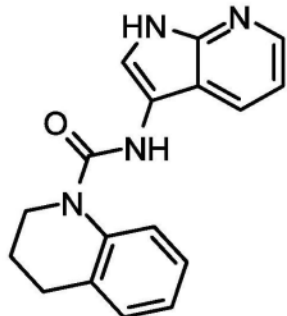
[0957]

290	
291	
292	
293	

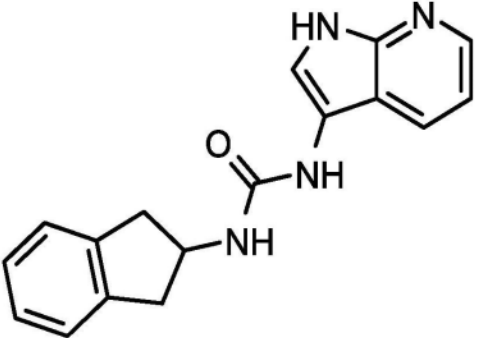
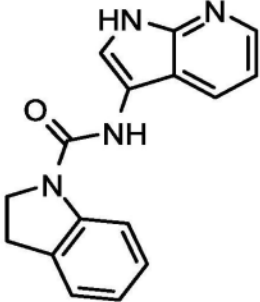
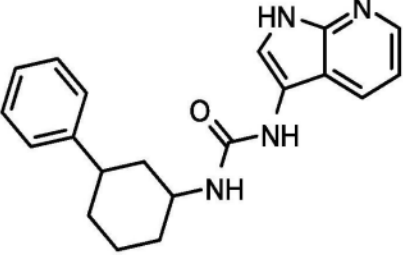
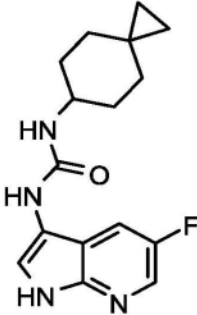
[0958]

294	
295	
296	
297	

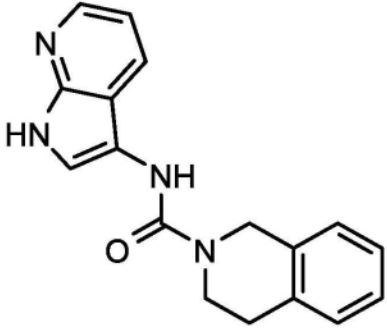
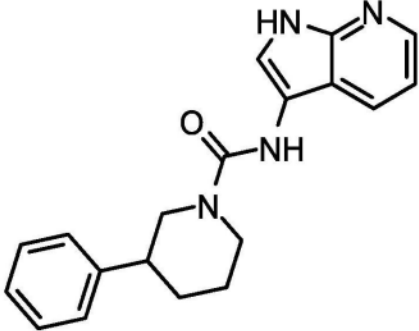
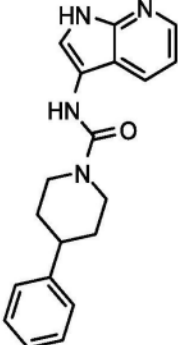
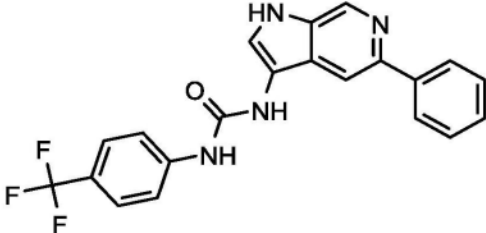
[0959]

298	 <chem>Fc1cnc2c1cnc2NC(=O)Nc3cc(F)c(F)cc3</chem>
299	 <chem>Fc1c(F)cc(NC(=O)Nc2c[nH]c3ccccc23)cc1</chem>
300	 <chem>Fc1c[nH]c2c1cnc2NC(=O)Nc3cccc4c3CCN4</chem>
301	 <chem>Nc1c[nH]c2c1cnc2NC(=O)Nc3cccc4c3CCN4</chem>

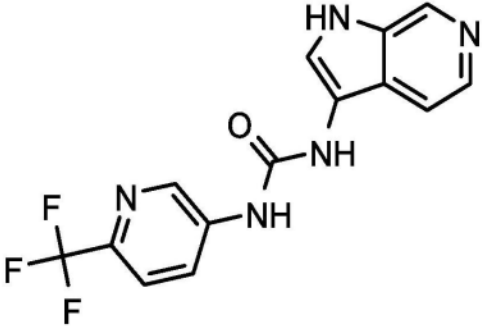
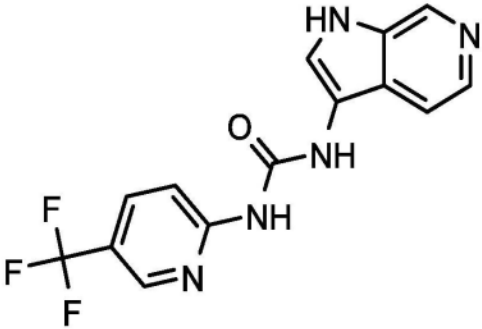
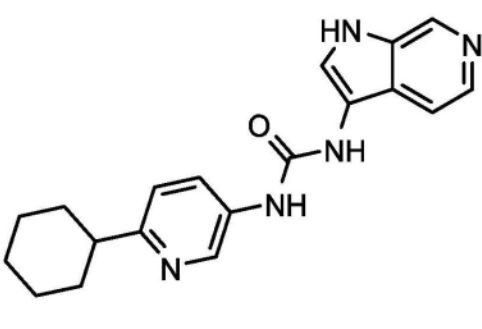
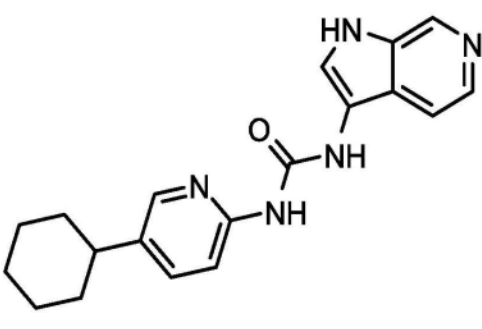
[0960]

302	
303	
304	
305	

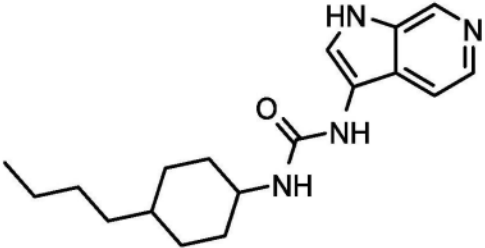
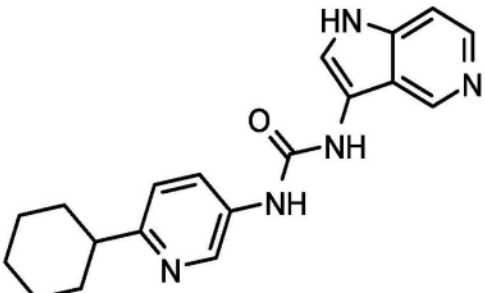
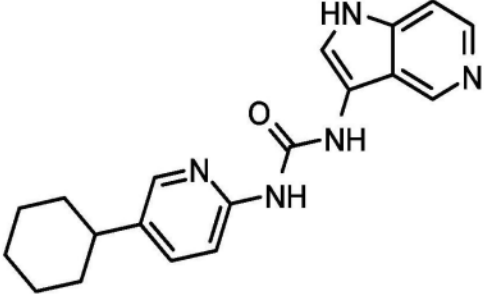
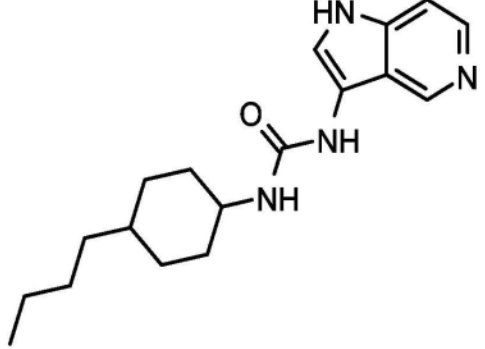
[0961]

306	
307	
308	
309	

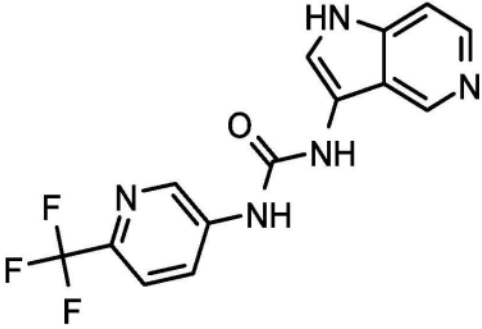
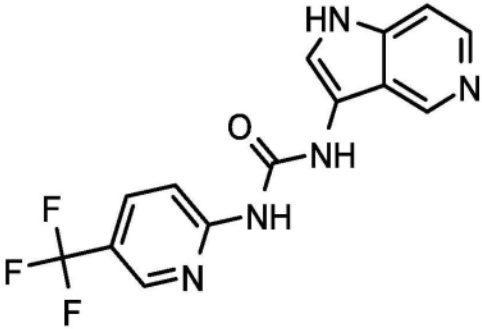
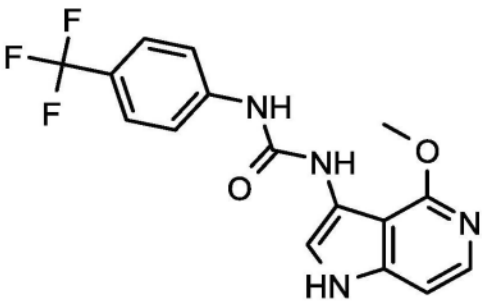
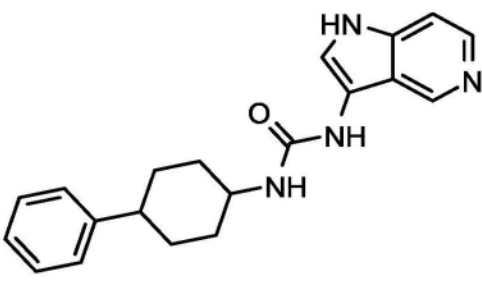
[0962]

310	
311	
312	
313	

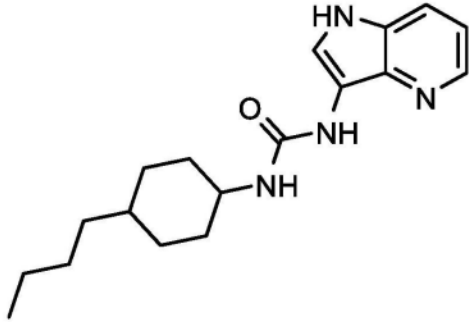
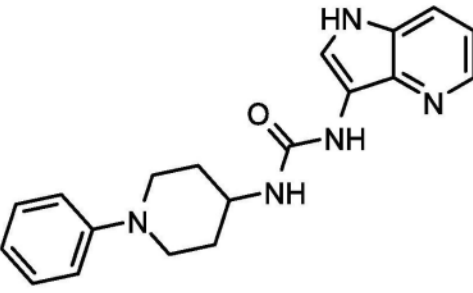
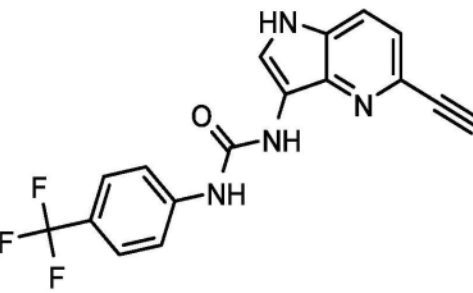
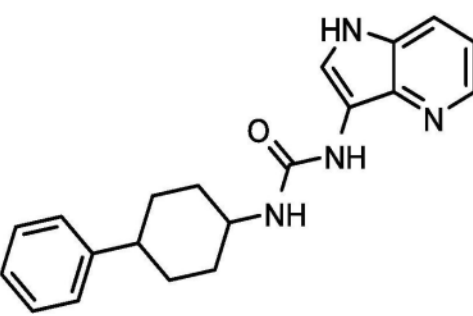
[0963]

314	 <chem>CCCC1CCCCC1NC(=O)Nc2c[nH]c3ccncc23</chem>
315	 <chem>C1CCCCC1c2ccncc2NC(=O)Nc3c[nH]c4ccncc34</chem>
316	 <chem>C1CCCCC1c2ccncc2NC(=O)Nc3c[nH]c4ccncc34</chem>
317	 <chem>CCCC1CCCCC1NC(=O)Nc2c[nH]c3ccncc23</chem>

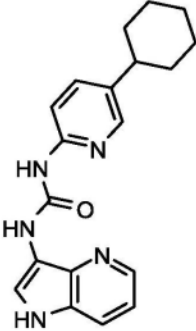
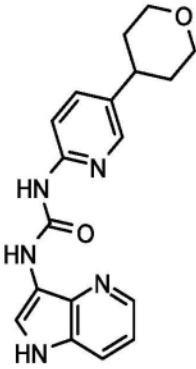
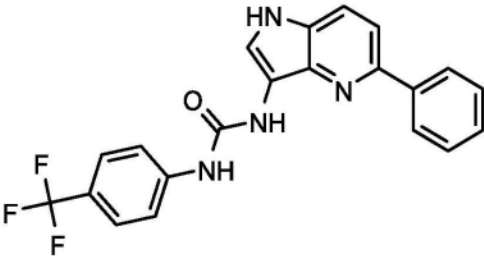
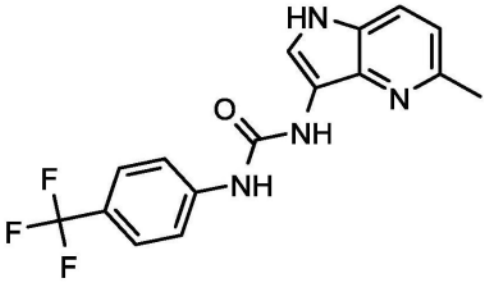
[0964]

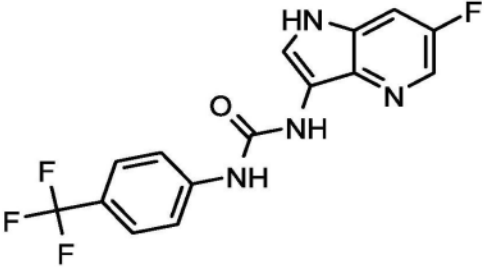
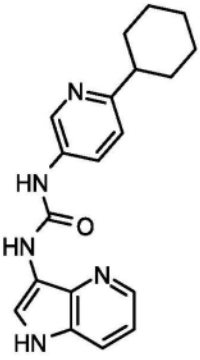
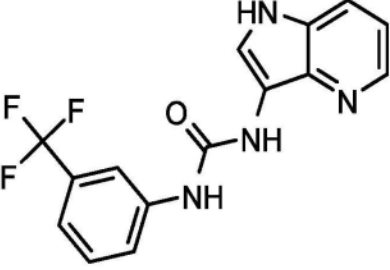
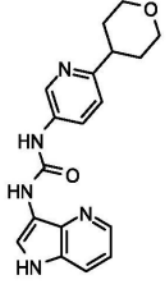
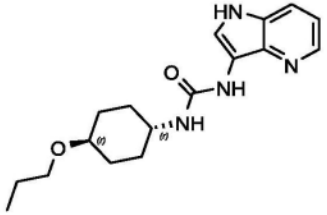
318	
319	
320	
321	

[0965]

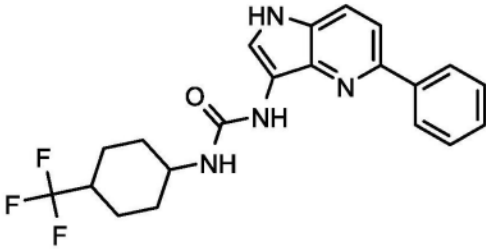
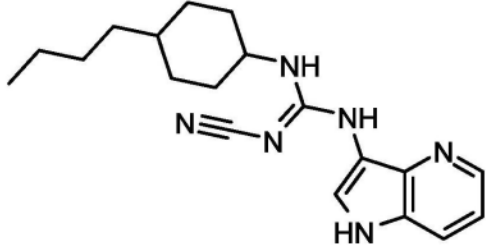
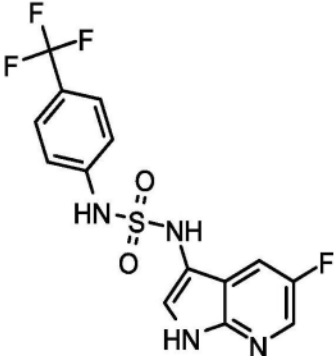
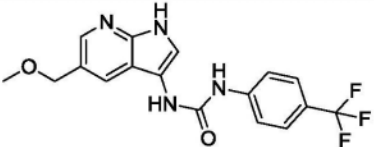
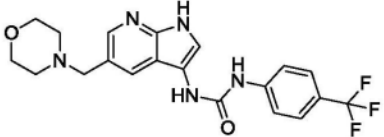
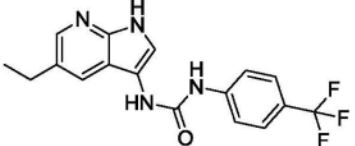
322	
323	
324	
325	

[0966]

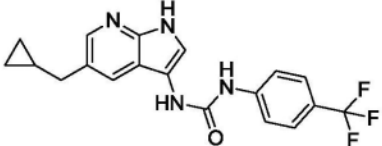
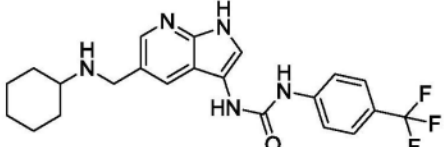
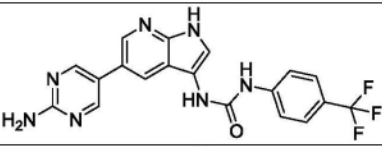
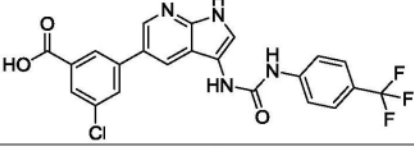
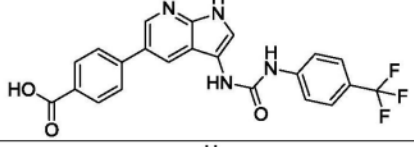
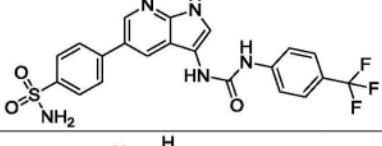
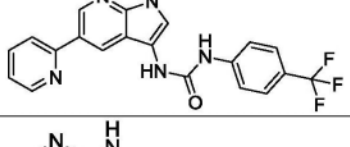
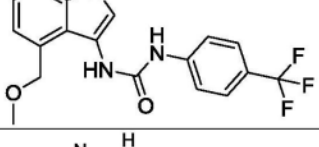
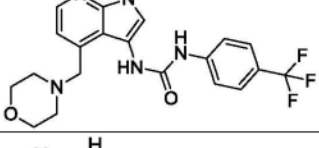
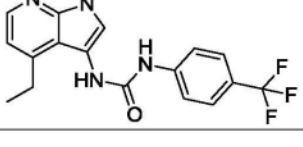
326	
327	
328	
329	

330	
331	
[0967] 332	
333	
334	

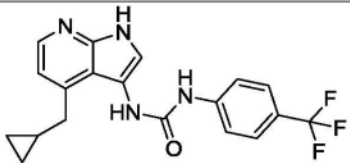
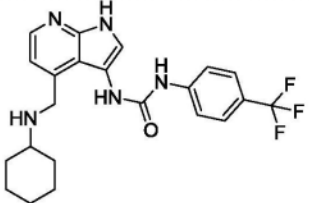
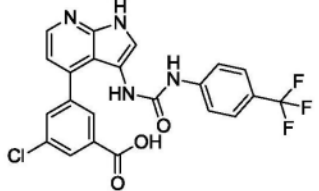
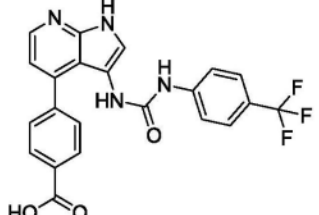
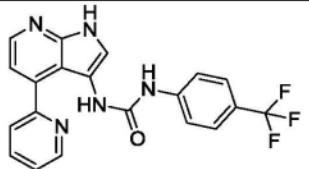
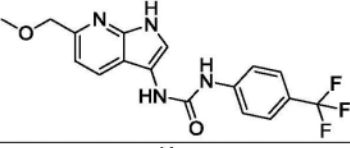
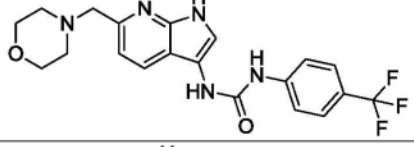
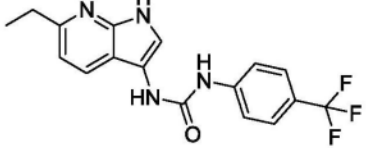
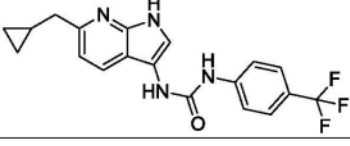
[0968]

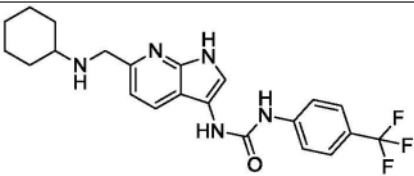
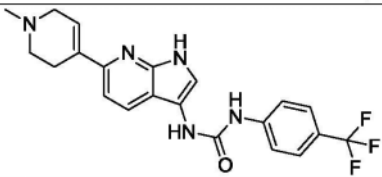
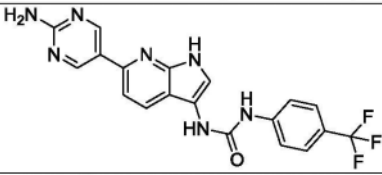
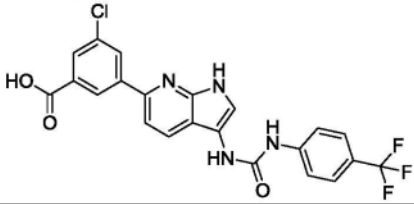
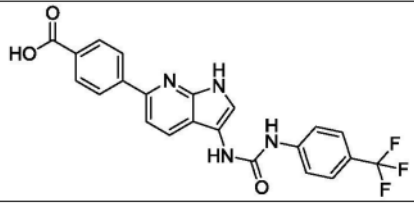
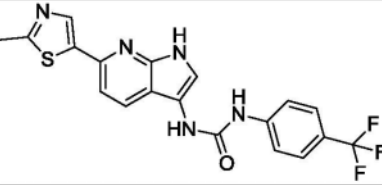
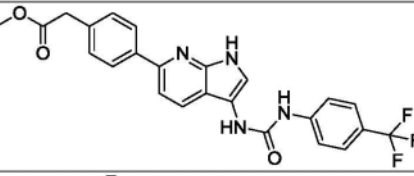
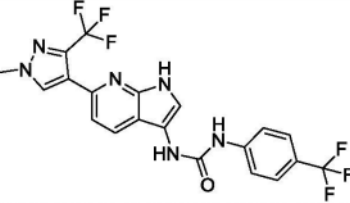
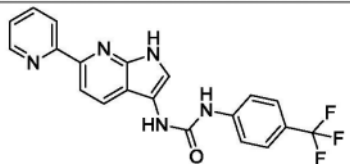
335	
336	
337	
338	
339	
340	

[0969]

341	
342	
343	
344	
345	
346	
347	
348	
349	
350	

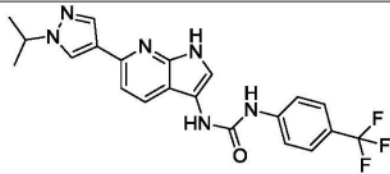
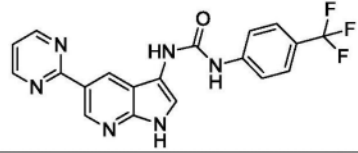
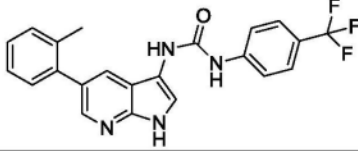
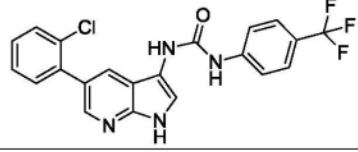
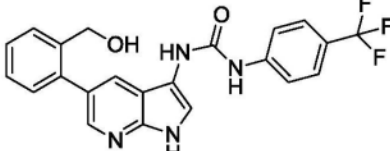
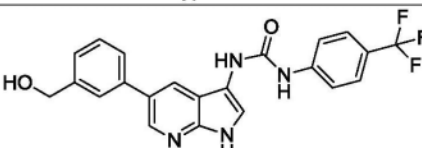
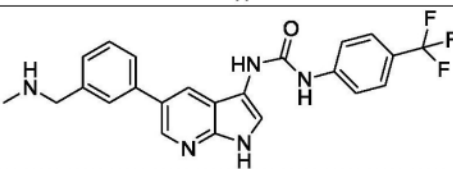
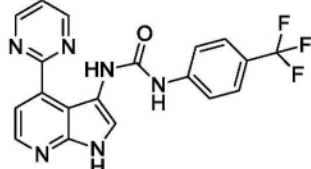
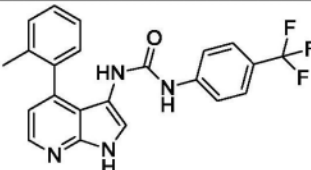
[0970]

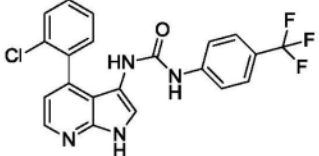
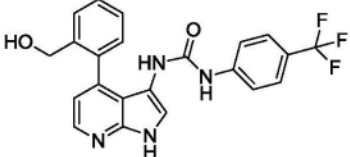
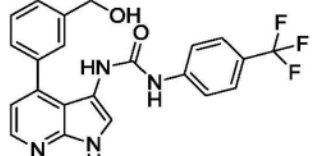
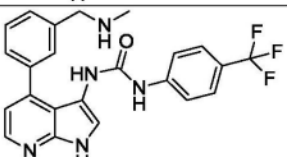
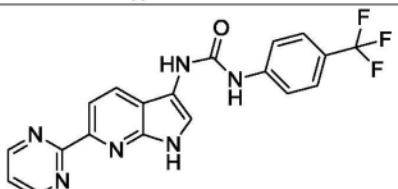

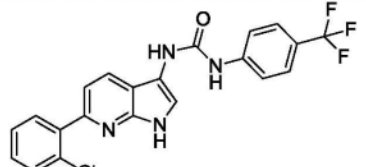
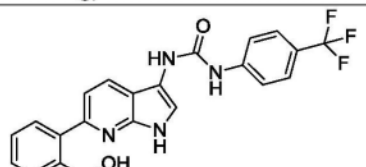
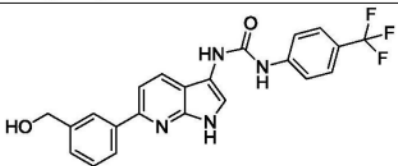
351	
352	
353	
354	
355	
356	
357	
358	
359	

360	
361	
362	
363	
364	
365	
366	
367	
368	

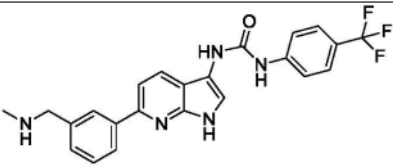
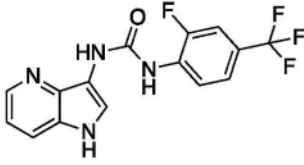
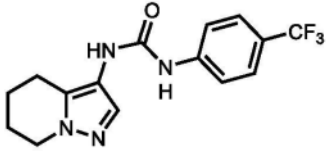
[0971]

[0972]

369	
370	
371	
372	
373	
374	
375	
376	
377	

378	
379	
380	
381	
382	
383	
384	
385	
386	

[0973]

387	
[0974] 388	
389	

[0975] 及其药学上可接受的盐。

[0976] 药物组合物和给药

[0977] 概述

[0978] 在一些实施方案中,将化学实体(例如,抑制(例如,拮抗)STING的化合物,或其药学上可接受的盐,和/或水合物,和/或共晶体,和/或药物组合)作为包含该化学实体和一种或多种药学上可接受的赋形剂,以及任选地一种或多种本文所述的另外的治疗剂的药物组合物给予。

[0979] 在一些实施方案中,化学实体可以与一种或多种常规药物赋形剂组合给药。药学上可接受的赋形剂包括但不限于:离子交换剂,氧化铝,硬脂酸铝,卵磷脂,自乳化药物递送系统(SEDDS),例如d- α -生育酚聚乙二醇1000琥珀酸酯,药物剂型中使用的表面活性剂,例如吐温(Tweens)、泊洛沙姆或其它类似的聚合物递送基质,血清蛋白,例如人血清白蛋白,缓冲物质,例如磷酸盐,三羟甲基氨基甲烷(tris),甘氨酸,山梨酸,山梨酸钾,饱和植物脂肪酸的部分甘油酯混合物,水,盐或电介质,例如硫酸鱼精蛋白,磷酸氢二钠,磷酸氢钾,氯化钠,锌盐,胶体二氧化硅,三硅酸镁,聚乙烯基吡咯烷酮,基于纤维素的物质,聚乙二醇,羧甲基纤维素钠,聚丙烯酸酯,蜡,聚乙烯-聚氧化丙烯-嵌段聚合物,以及羊毛脂。环糊精如 α -、 β 和 γ -环糊精,或化学改性的衍生物如羟烷基环糊精,包括2-和3-羟丙基- β -环糊精,或其它溶液化的衍生物也可用于提供文中所述的化合物的递送。可制备包含0.005%-100%范围内的本文所述化学实体的剂型或组合物,余量由非毒性赋形剂补足。所考虑的组合物可包含0.001%-100%的本文提供的化学实体,在一个实施方式中为0.1-95%,在另一个实施方式中为75-85%,在又一个实施方式中为20-80%。制备这种剂型的实际方法是已知的,或是本领域技术人员所明白的;例如参见《雷明顿:药物科学和实践》(Remington:The Science and Practice of Pharmacy),第22版(英国伦敦的药物出版社(Pharmaceutical Press),2012)。

[0980] 给药途径和组合物组分

[0981] 在一些实施方案中,本文所述的化学实体或其药物组合物可以通过任何可接受的给药途径给予有需要的对象。可接受的给药途径包括但不限于:含服,经皮,宫颈内,鼻窦

内,气管内,肠内,硬膜上(epidural),间质,腹腔内,动脉内,支气管内,囊内(intrabursal),脑内,脑池内,冠状动脉内,真皮内,导管内,十二指肠内,硬脑膜内,表皮内,食道内,胃内,牙龈内,回肠内,淋巴管内,髓内,脑膜内,肌肉内,卵巢内,腹膜内,前列腺内,肺内,窦内,脊髓内,滑膜内,睾丸内,鞘内,肾小管内,肿瘤内,子宫内,血管内,静脉内,鼻,鼻胃,口服,胃肠外,经皮,硬膜外(peridural),直肠,呼吸(吸入),皮下,舌下,粘膜下,局部,透皮,经粘膜,经气管,输尿管,尿道和阴道。在一些实施方案中,优选的给药途径是胃肠外的(例如肿瘤内的)。

[0982] 组合物可以配制用于胃肠外给药,例如配制用于通过静脉内,肌肉内,皮下或甚至腹膜内途径注射。通常,这种组合物可以制成注射剂,以液体溶液形式或悬浮液形式;也可以制备适合用于在注射前加入液体溶液或悬浮液的固体形式;并且,制剂也可以经乳化。是根据本公开,此类制剂的制备对于本领域技术人员而言是已知的。

[0983] 适于注射使用的药物形式包括无菌水溶液或分散液;包括芝麻油,花生油或丙二醇水溶液的制剂;和用于临时制备无菌可注射溶液或分散液的无菌粉末。在所有情况下,该形式必须是无菌的,并且必须为易于注射的程度的流体。它也应该在制造和储存条件下稳定,并且必须在保存过程中能够抵抗微生物如细菌和真菌的污染作用。

[0984] 载体也可以是包含例如水、乙醇、多元醇(例如甘油、丙二醇和液体聚乙二醇等)及其合适的混合物以及植物油的溶剂或分散介质。可维持合适的流动性,例如通过使用诸如卵磷脂的包衣、分散系情况下通过保持所需粒度以及通过使用表面活性剂。可以通过各种抗菌剂和抗真菌剂来预防微生物的作用,例如对羟基苯甲酸酯类、氯丁醇、苯酚、山梨酸、硫柳汞等。在很多情况中,优选包括等张剂,例如糖类或氯化钠。可通过将延迟吸收的试剂例如单硬脂酸铝和明胶用于组合物中来延长可注射组合物的吸收。

[0985] 通过将合适溶剂中所需量的活性化合物掺入不同的其它上述组分后是根据需要过滤灭菌制得无菌注射液。通常,将不同的无菌活性组分纳入含有碱性分散介质和上述其它所需成分的无菌载体中制备分散液。当制备无菌注射液制备所需的无菌粉末时,优选的制备方法是真空干燥和冷冻干燥技术,由之前无菌过滤的溶液得到活性组分和任何其它所需组分的粉末。

[0986] 瘤内注射例如参见Lammers等人,“瘤内注射对基于HPMA共聚物的药物递送系统的生物分布和治疗潜力的影响”(“Effect of Intratumoral Injection on the Biodistribution and the Therapeutic Potential of HPMA Copolymer-Based Drug Delivery Systems”)Neoplasia.2006,10,788-795。

[0987] 在直肠组合物中可用作凝胶、乳膏、灌肠或直肠栓剂的药学上可接受的赋形剂包括但不限于下列物质中的一种或多种:可可脂甘油酯,合成聚合物(如聚乙烯吡咯烷酮,PEG(如PEG软膏)),甘油,甘油明胶,氢化植物油,泊洛沙姆,各种分子量的聚乙二醇和聚乙二醇的脂肪酸酯的混合物,凡士林,无水羊毛脂,鲨鱼肝油,糖精钠,薄荷醇,甜杏仁油,山梨糖醇,苯甲酸钠,Anoxid SBN,香草香精油,气雾剂,苯氧乙醇中的对羟基苯甲酸酯,对氧苯甲酸甲酯钠,对氧苯甲酸丙酯钠,二乙胺,卡波姆,卡波普,甲氧苯甲酸甲酯,聚乙二醇鲸蜡硬脂基醚,椰油酸辛酸癸酯,异丙醇,丙二醇,液体石蜡,黄原胶,羧基-焦亚硫酸盐,乙二胺四乙酸钠,苯甲酸钠,焦亚硫酸钾,葡萄柚籽提取物,甲基磺酰基甲烷(MSM),乳酸,甘氨酸,维生素(例如维生素A和E)和乙酸钾。

[0988] 在某些实施方案中,可以通过将本文所述的化学实体与合适的无刺激性的赋形剂或载体例如可可脂、聚乙二醇或栓剂蜡混合来制备栓剂,所述赋形剂或载体在环境温度下为固体,但在体温下为液体,因此在直肠融化并释放活性化合物。在其他实施方案中,用于直肠给药的组合物为灌肠剂形式。

[0989] 在其他实施方案中,本文所述的化合物或其药物组合物适于通过口服给药(例如,固体或液体剂型)局部递送至消化道或胃肠道。

[0990] 用于口服给予的固体剂型包括胶囊、片剂、丸剂、粉末剂和颗粒剂。在这类固体剂型中,将化学实体与一种或多种药学上可接受的赋形剂混合,例如柠檬酸钠或磷酸二钙和/或:a) 填充剂或增量剂,例如淀粉,乳糖,蔗糖,葡萄糖,甘露醇和硅酸,b) 粘合剂,例如羧甲基纤维素,藻酸盐,明胶,聚乙烯吡咯烷酮,蔗糖和阿拉伯胶,c) 湿润剂,例如甘油,d) 崩解剂,例如琼脂-琼脂,碳酸钙,马铃薯或木薯淀粉,藻酸,某些硅酸盐和碳酸钠,e) 缓溶剂,例如石蜡,f) 吸收促进剂,例如季铵化合物,g) 润湿剂,例如鲸蜡醇和单硬脂酸甘油酯,h) 吸收剂,例如高岭土和膨润土,和i) 润滑剂,例如滑石粉,硬脂酸钙,硬脂酸镁,固体聚乙二醇,月桂基硫酸钠,以及它们的混合物。就胶囊、片剂和丸剂而言,剂型中还可含有缓冲剂。相似类型的固体组合物也可作为填充剂用于软和硬填充明胶胶囊中,其使用例如乳糖或乳糖分以及高分子量聚乙二醇等赋形剂。

[0991] 在一个实施方式中,组合物可采取诸如丸剂或片剂等单位剂型形式,因此该组合物除本文提供的化学实体外还可包含:稀释剂如乳糖、蔗糖、磷酸二钙等;润滑剂如硬脂酸镁等;粘合剂如淀粉、阿拉伯胶、聚乙烯吡咯烷酮、明胶、纤维素、纤维素衍生物等。在另一种固体剂型中,粉末、药丸、溶液或混悬液(例如在碳酸亚丙酯、植物油、PEG's、泊洛沙姆124或甘油三酸酯中)被包封在胶囊内(明胶或纤维素基胶囊)。也可以考虑其中本文提供的一种或多种化学实体或其他活性剂物理上隔开的单位剂型,例如包含各药物颗粒的胶囊(或胶囊中的片剂);双层片剂;双室凝胶胶囊等。也考虑肠溶包衣或延迟释放的口服剂型。

[0992] 其他生理学上可接受的化合物包括润湿剂、乳化剂、分散剂或防腐剂,防腐剂对于避免微生物生长或作用特别有用。各种防腐剂是众所周知的,包括例如苯酚和抗坏血酸。

[0993] 在某些实施方案中,赋形剂是无菌的并且通常不含不希望物质。可以通过常规的、众所周知的灭菌技术对组合物进行灭菌。对于各种口服剂型赋形剂,例如片剂和胶囊剂,不需要无菌。USP/NF标准通常就足够了。

[0994] 在某些实施方案中,固体口服剂型可进一步包括一种或多种组分,所述组分在化学上和/或在结构上使所述组合物易于将化学实体递送至胃或下GI;例如,升结肠和/或横结肠和/或远端结肠和/或小肠。示例性的配制技术参见例如Filipski, K.J. 等人,“药物化学的当前主题”(Current Topics in Medicinal Chemistry), 2013, 13, 776-802, 其通过引用整体并入本文。

[0995] 示例包括上GI靶向技术,例如手风琴药丸(Accordion Pill)(Intec Pharma公司),浮动胶囊和能够粘附在粘膜壁上的材料。

[0996] 其他例子包括下GI靶向技术。为了靶向肠道的各个区域,可以使用几种肠溶/pH响应性包衣和赋形剂。这些材料通常是被设计为在特定pH范围内溶解或溶蚀的聚合物,基于所需药物释放的GI区进行选择。在活性成分可能刺激上GI的情况下,这些材料还起到保护酸不稳定药物免受胃液侵蚀或限制暴露的作用(例如,羟丙基甲基纤维素邻苯二甲酸酯系

列,Coateric(聚邻苯二甲酸乙酸乙烯酯),乙酸邻苯二甲酸纤维素,乙酸琥珀酸羟丙基甲基纤维素,Eudragit系列(甲基丙烯酸-甲基丙烯酸甲酯共聚物)和Marcoat。其他技术包括响应胃肠道局部菌群的剂型,压力控制的结肠递送胶囊和Pulsincap。

[0997] 眼科组合物可以包含但不限于以下任意一种或多种:粘胶原(viscogens)(例如,羧甲基纤维素,甘油,聚乙烯吡咯烷酮,聚乙二醇);稳定剂(例如Pluronic(三嵌段共聚物),环糊精);防腐剂(例如苯扎氯铵,ETDA,SofZia(硼酸,丙二醇,山梨糖醇和氯化锌;爱尔康实验有限公司(Alcon Laboratories Inc.)),Purite(稳定的氧化氯络合物;艾尔建有限公司(Allergan,Inc.))。

[0998] 局部用组合物可包括软膏剂和乳膏剂。软膏剂是半固体制剂,通常基于凡士林或其他石油衍生物。含有所选活性剂的乳膏通常是粘性液体或半固体乳液,通常是水包油或油包水。乳膏基质通常是可水洗的,并且包含油相、乳化剂和水相。油相有时也称为“内相”,通常由凡士林和脂肪醇(如鲸蜡醇或硬脂醇)组成;尽管不一定,水相通常超过油相的体积,并且通常包含湿润剂。乳膏制剂中的乳化剂通常是非离子,阴离子,阳离子或两性表面活性剂。与其他载体或载剂一样,软膏基质应是惰性的,稳定的,无刺激性和不敏感的。

[0999] 在任何前述实施方案中,本文所述的药物组合物可包含下列物质中的一种或多种:脂质,双层间交联的多层囊泡,可生物降解的聚(D,L-乳酸-共-乙醇酸)[PLGA]-基或聚酸酐基纳米颗粒或微粒,以及纳米多孔颗粒负载的脂质双层。

[1000] 剂量

[1001] 剂量可以是根据患者的需要,所治疗疾病的严重程度和所使用的特定化合物而变化。对于特定情况的合适剂量的确定可以由医学领域的技术人员确定。可以将每日总剂量分开,并在一整天内或通过提供连续递送的方式分次给药。

[1002] 在一些实施方案中,本文所述的化合物的给药剂量为约0.001mg/Kg至约500mg/Kg(例如,约0.001mg/Kg至约200mg/Kg;约0.01mg/Kg至约200mg/Kg;约0.01mg/Kg至约150mg/Kg;约0.01mg/Kg至约100mg/Kg;约0.01mg/Kg至约50mg/Kg;约0.01mg/Kg至约10mg/Kg;约0.01mg/Kg至约5mg/Kg;约0.01mg/Kg至约1mg/Kg;约0.01mg/Kg至约0.5mg/Kg;约0.01mg/Kg至约0.1mg/Kg;约0.1mg/Kg至约200mg/Kg;约0.1mg/Kg至约150mg/Kg;约0.1mg/Kg至约100mg/Kg;约0.1mg/Kg至约50mg/Kg;约0.1mg/Kg至约10mg/Kg;约0.1mg/Kg至约5mg/Kg;约0.1mg/Kg至约1mg/Kg;约0.1mg/Kg至约0.5mg/Kg)。

[1003] 给药方案

[1004] 前述剂量可以每天(例如,作为单剂量或作为两个或更多个分剂量)或非每天给予(例如,每隔一天,每两天,每三天,每周一次,每周两次,每两周一次,每月一次)。

[1005] 在一些实施方案中,本文所述化合物的给药时间为1天,2天,3天,4天,5天,6天,7天,8天,9天,10天,11天,12天,13天,14天,3周,4周,5周,6周,7周,8周,9周,10周,11周,12周,4个月,5个月,6个月,7个月,8个月,9个月,10个月,11个月,12个月或更长时间。在另一个实施方案中,给药停止时间为1天,2天,3天,4天,5天,6天,7天,8天,9天,10天,11天,12天,13天,14天,3周,4周,5周,6周,7周,8周,9周,10周,11周,12周,4个月,5个月,6个月,7个月,8个月,9个月,10个月,11个月,12个月或更长时间。在一个实施方案中,给予个体治疗化合物一段时间,然后是分开的时间段。在另一个实施方案中,在第一段时间给予治疗化合物,在第一段时间之后的第二段时间停止给药,然后在第三段时间重新开始给予治疗化合

物,再然后在第三段时间之后的第四段时间停止给药。在该实施方案的一方面,在确定的或未确定的时间段内重复治疗化合物的给药时间段和随后的停止给药的时间段。在另一个实施方案中,给药时间为1天,2天,3天,4天,5天,6天,7天,8天,9天,10天,11天,12天,13天,14天,3周,4周,5周,6周,7周,8周,9周,10周,11周,12周,4个月,5个月,6个月,7个月,8个月,9个月,10个月,11个月,12个月或更长时间。在另一个实施方案中,停止给药的时间为1天,2天,3天,4天,5天,6天,7天,8天,9天,10天,11天,12天,13天,14天,3周,4周,5周,6周,7周,8周,9周,10周,11周,12周,4个月,5个月,6个月,7个月,8月,9个月,10个月,11个月,12个月或更长时间。

[1006] 治疗方法

[1007] 在一些实施方案中,提供了用于治疗患有病状、疾病或病症的对象的方法,其中增加(例如,过度)的STING活性(例如,STING信号转导)导致所述病状、疾病或病症(例如,免疫病症,癌症)的病态/或症状和/或进展。

[1008] 适应症

[1009] 在一些实施方案中,所述病状、疾病或病症是癌症。癌症的非限制性实例包括:黑色素瘤,癌,淋巴瘤,母细胞瘤,肉瘤和白血病或淋巴样恶性肿瘤。这类癌症的更具体例子包括:乳腺癌,结肠癌,直肠癌,大肠癌,肾癌,透明细胞癌肺癌,包括小细胞肺癌,非小细胞肺癌,肺腺癌和肺鳞癌,鳞状细胞癌(例如上皮鳞状细胞癌),子宫颈癌,卵巢癌,前列腺癌,前列腺肿瘤,肝脏癌症,膀胱癌,腹膜癌,肝细胞癌,胃癌,包括胃肠道癌,胃肠道间质瘤,胰腺癌,头颈癌,胶质母细胞瘤,视网膜母细胞瘤,星形细胞瘤,卵泡膜细胞瘤(thecomomas),肾母细胞瘤,肝细胞癌(hepatoma),血液系统恶性肿瘤,包括非霍奇金淋巴瘤(NHL),多发性骨髓瘤,骨髓增生异常,骨髓增殖性疾病,慢性粒细胞性白血病,和急性血液系统恶性肿瘤,子宫内膜癌或子宫癌,子宫内膜异位症,子宫内膜间质肉瘤,纤维肉瘤,绒毛膜癌,唾液腺癌,外阴癌,甲状腺癌,食道癌,肝癌(hepatic carcinoma),肛门癌,阴茎癌,鼻咽癌,喉癌,卡波西氏肉瘤,肥大细胞肉瘤,卵巢肉瘤,子宫肉瘤,黑色素瘤,恶性间皮瘤,皮肤癌,神经鞘瘤(Schwannoma),神经胶质瘤,神经母细胞瘤,神经外胚层肿瘤,横纹肌肉瘤,成骨肉瘤,平滑肌肉瘤,尤因肉瘤,外周原始神经外胚层肿瘤,尿路癌,甲状腺癌,威尔姆氏瘤以及与吞噬相关的异常血管增生,水肿(例如与脑肿瘤有关的水肿)和梅格斯综合征。在一些情况下,癌症是黑色素瘤。

[1010] 在一些实施方案中,所述病状、疾病或病症是神经系统疾病,其包括涉及中枢神经系统(脑,脑干和小脑),周围神经系统(包括颅神经)和植物神经系统(其部分位于中枢和周围神经系统中)。癌症的非限制性实例包括:获得性癫痫样失语;急性播散性脑脊髓炎;肾上腺白质营养不良;年龄相关性黄斑变性;胼胝体发育不全;失认症;Aicardi综合征;亚历山大病(Alexander disease);阿尔珀斯病(Alpers' disease);来了;交替性偏瘫;阿尔茨海默病;血管性痴呆;肌萎缩性侧索硬化;无脑;安格曼综合征(Angelman syndrome);血管瘤病;缺氧;失语症;失用症;蛛网膜囊肿;蛛网膜炎;Arnold-Chiari畸形;动静脉畸形;艾斯伯格综合征(Asperger syndrome);共济失调;注意缺陷多动障碍;自闭症;自主神经功能障碍;背疼;白特病(Batten disease);白塞病(Behcet's disease);贝尔麻痹(Bell's palsy);良性质性眼睑痉挛;良性焦点;肌萎缩;颅内良性高血压;Binswanger病;眼睑痉挛;Bloch Sulzberger综合征;臂丛神经损伤;脑脓肿;脑损伤;脑肿瘤(包括成胶质细胞瘤);脊柱肿

瘤;Brown-Sequard综合征;卡那万病(Canavan disease);腕管综合征;灼性神经痛(causalgia);中枢性疼痛综合征;脑桥中央髓鞘溶解;头痛;脑动脉瘤;脑动脉硬化;脑萎缩;脑性巨人症;脑瘫;Charcot-Marie-Tooth病;化疗引起的神经病和神经性疼痛;Chiari畸形;舞蹈症;慢性炎性脱髓鞘性多发性神经病;慢性疼痛;慢性局部疼痛综合征;Coffin Lowry综合征;昏迷,包括持续的植物状态;先天性面部瘫痪;皮质基底变性;颅动脉炎;颅骨前突;克雅病(Creutzfeldt-Jakob disease);累积性创伤疾病;库欣综合征;巨细胞包涵体疾病;巨细胞病毒感染;跳舞眼舞足综合征;丹迪-沃克综合征(Dandy-Walker syndrome);道森病(Dawson disease);德莫西耶综合征(De Morsier's syndrome);杰杰琳·克鲁克麻痹(Dejerine-Klumke palsy);痴呆;皮炎;糖尿病性神经病;弥漫性硬化;自主神经异常;书写困难(dysgraphia);阅读障碍;肌张力障碍;婴幼儿早期癫痫性脑病;空蝶鞍综合征;脑炎;脑膨出;脑三叉神经血管瘤病(encephalotrigeminal angiomatosis);癫痫;厄布麻痹(Erb's palsy);特发性震颤;法布里氏病(Fabry's disease);法尔氏综合征(Fahr's syndrome);晕倒;家族性痉挛性麻痹;高热惊厥;费雪综合征(Fisher syndrome);弗里德里希共济失调(Friedreich's ataxia);额颞痴呆和其他“陶氏病”(tauopathies);高雪氏病(Gaucher's disease);格斯曼综合征(Gerstmann's syndrome);巨细胞动脉炎;巨细胞包涵体病;球状细胞白质营养不良;格林巴利综合征(Guillain-Barre syndrome);HTLV-1相关性脊髓病;Hallervorden-Spatz病;头部受伤;头痛;面肌痉挛;遗传性痉挛性截瘫;无定形遗传性多发性神经病(heredopathia atactica polyneuritiformis);耳带状疱疹;带状疱疹;平山综合征(Hirayama syndrome);HIV相关的痴呆和神经病(也是AIDS的神经系统表现);全前脑;亨廷顿氏病和其他谷氨酰胺重复病;贪水症;脑积水;皮质醇过多症;缺氧;免疫介导的脑脊髓炎;包涵体肌炎;色素失禁(incontinentia pigmenti);婴儿植酸贮积病;婴儿鼻尿病;婴儿痉挛;炎性肌病;颅内囊肿;颅内高压;乔伯特综合征;Kearns-Sayre综合征;肯尼迪病(Kennedy disease)金斯本综合征(Kinsbourne syndrome);Klippel Feil综合征;克拉伯病(Krabbe disease);Kugelberg-Welander病;库鲁(kuru);拉福拉病(Lafora disease);朗伯-伊顿肌无力综合征(Lambert-Eaton myasthenic syndrome);Landau-Kleffner综合征;外侧延髓(Wallenberg)综合征;学习障碍;利氏病(Leigh's disease);Lennox-Gustaut综合征;Lesch-Nyhan综合征;白细胞营养不良;路易体痴呆;异头畸形(Lissencephaly);锁定综合征;路格里格氏病(Lou Gehrig's disease)(即运动神经元病或肌萎缩性侧索硬化症);腰椎间盘突出疾病;莱姆病-神经后遗症;马查多-约瑟夫病(Machado-Joseph disease);脑积水;巨脑;梅尔森-罗森塔尔综合征(Melkersson-Rosenthal syndrome);梅尼埃病(Menieres disease);脑膜炎;Menkes病;异色性白细胞营养不良;小头畸形;偏头痛;米勒·费舍综合征(Miller Fisher syndrome);小中风;线粒体肌病;莫比乌斯综合征(Mobius syndrome);单体肌萎缩;运动神经元病;Moyamoya病;粘多糖病;多发性梗塞性痴呆;多灶性运动神经病;多发性硬化症和其他脱髓鞘疾病;多系统萎缩伴姿势性低血压;p肌营养不良;重症肌无力;骨髓碎裂性弥漫性硬化症;婴儿肌阵挛性脑病;肌阵挛;肌病;先天性肌强直;发作性睡病;神经纤维瘤病;抗精神病药恶性综合征;AIDS的神经系统表现;狼疮的神经系统后遗症;神经肌强直;神经元类脂褐质病;神经元迁移障碍;尼曼-皮克病(Niemann-Pick disease);O'Sullivan-McLeod综合征;枕神经痛;隐性脊柱发育不良序列;大田原综合征(Ohtahara syndrome);少桥性小脑萎缩;肌阵挛性肌阵挛;视神经炎;

体位性低血压;过度使用综合征;感觉异常;帕金森氏病;先天性肌强直;副肿瘤性疾病;阵发性发作;帕里·隆伯格综合征(Parry Romberg syndrome);比利牛斯-默兹巴赫病(Pelizaeus-Merzbacher disease);周期性麻痹;周围神经病;疼痛性神经病和神经性疼痛;持续的植物状态;普遍性发育障碍;喷嚏反射;植酸贮积病;皮克病;捏神经;垂体瘤;多发性肌炎;孔脑病;后脊髓灰质炎综合征(post-polio syndrome);疱疹后神经痛;感染后脑脊髓炎;体位性低血压;普拉德-威利综合征(Prader-Willi syndrome);原发性侧索硬化;朊病毒;进行性半面部萎缩;进行性多灶性白质脑病;进行性硬化性脊髓灰质炎;进行性核上性麻痹;假性脑;Ramsay-Hunt综合征(I型和II型);拉斯穆森脑炎(Rasmussen's encephalitis);反射性交感神经营养不良综合征;雷夫叙姆病(Refsum disease);重复性运动障碍;重复性压力伤害;不安腿综合征;逆转录病毒相关性脊髓病;雷特综合征(Rett syndrome);雷伊综合征(Reye's syndrome);圣维特舞蹈(Saint Vitus dance);桑霍夫病(Sandhoff disease);希尔德氏病(Schilder's disease);精神分裂症;视光不典型增生;婴儿摇动综合征;带状疱疹病(shingles);Shy-Drager综合征;干燥综合征(Sjögren's syndrome);睡眠呼吸暂停;索托综合征(Soto's syndrome);痉挛;脊柱裂;脊髓损伤;脊髓肿瘤;脊髓性肌萎缩;僵人综合征(Stiff-Person syndrome);中风;斯特奇-韦伯综合征(Sturge-Weber syndrome);亚急性硬化性全脑炎;皮质下动脉硬化性脑病;薛登汉氏舞蹈症(Sydenham chorea);昏厥;脊髓空洞症;迟发性运动障碍;Tay-Sachs病;颞动脉炎;脊髓拴系综合征;汤姆森病(Thomsen disease);胸廓出口综合征;痛性痉挛(Tic Douloureux);托德瘫痪(Todd's paralysis);抽动秽语综合征(Tourette syndrome);短暂性脑缺血发作;传染性海绵状脑病;横贯性脊髓炎;创伤性脑损伤;震颤;三叉神经痛;热带痉挛性轻瘫;结节性硬化;血管性痴呆(多发性梗塞性痴呆);血管炎包括颞动脉炎;冯·希佩尔·林道病(Von Hippel-Lindau disease);瓦伦堡综合征(Wallenberg's syndrome);韦德尼格-霍夫曼病(Werdnig-Hoffman disease);西方综合征(West syndrome);鞭打(whiplash);威廉姆斯综合征(Williams syndrome);怀尔顿氏病(Wildon's disease);肌萎缩性侧索硬化症和Zelweger综合征。

[1011] 在一些实施方案中,所述病状、疾病或病症是与STING相关的病状,例如,I型干扰素病(例如,婴儿期发作的STING相关血管病(SAVI)),艾卡迪-古蒂雷斯综合征(Aicardi-Goutières Syndrome,AGS),遗传形式的狼疮和炎症相关疾病,例如系统性红斑狼疮和类风湿性关节炎。在某些实施方案中,所述病状、疾病或病症是自身免疫疾病(例如,细胞质DNA触发的自身炎性疾病)。非限制性实例包括:类风湿性关节炎,系统性红斑狼疮,多发性硬化,包括克罗恩病(CD)和溃疡性结肠炎(UC)的炎性肠病(IBD),其是具有多基因易感性的慢性炎性疾病。在某些实施方案中,所述病症是炎性肠病。在某些实施方案中,所述病状是克罗恩病,自身免疫性结肠炎,医源性自身免疫性结肠炎,溃疡性结肠炎,由一种或多种化学治疗剂诱导的结肠炎,通过过继细胞疗法治疗诱导的结肠炎,与一种或多种同种异体免疫疾病(例如移植物抗宿主疾病,例如急性移植物抗宿主病和慢性移植物抗宿主病)相关的结肠炎,放射性肠炎,胶原性结肠炎,淋巴细胞性结肠炎,显微镜性结肠炎和放射性肠炎。在这些实施方案的某些中,病状是同种异体免疫疾病(例如移植物抗宿主病,例如急性移植物抗宿主病和慢性移植物抗宿主病),腹腔疾病(celiac disease),肠易激综合症,类风湿性关节炎,狼疮,硬皮病,牛皮癣,皮肤T细胞淋巴瘤,葡萄膜炎和粘膜炎(例如口腔粘膜炎,食道粘

膜炎或肠粘膜炎)。

[1012] 在一些实施方案中,通过STING调节免疫系统提供了疾病的治疗,包括由外来因子引起的疾病。可以通过本发明的方法治疗和/或预防的外来因子的示例性感染包括:细菌(例如革兰氏阳性或革兰氏阴性细菌)的感染,真菌感染,寄生虫感染,以及病毒感染。在本发明的一个实施方案中,感染是细菌感染(例如,大肠杆菌,肺炎克雷伯菌(*Klebsiella pneumoniae*),铜绿假单胞菌(*Pseudomonas aeruginosa*),沙门氏菌(*Salmonella spp.*),金黄色葡萄球菌(*Staphylococcus aureus*),链球菌或耐万古霉素肠球菌的感染)或败血症。在另一个实施方案中,感染是真菌感染(例如,霉菌,酵母或高等真菌感染)。在另一个实施方案中,感染是寄生虫感染(例如,由单细胞或多细胞寄生虫导致的感染,包括十二指肠贾第虫(*Giardia duodenalis*),小隐孢子虫(*Cryptosporidium parvum*),圆孢子虫(*Cyclospora cayentanensis*)和弓形虫(*Toxoplasma gondii*))。在又一个实施方案中,感染是病毒感染(例如,与AIDS相关的病毒感染,禽流感,水痘,唇疱疹,普通感冒,肠胃炎,腺热,流感,麻疹,腮腺炎,咽炎,肺炎,风疹,SARS,以及下呼吸道感染或上呼吸道感染(例如呼吸道合胞病毒))。

[1013] 在一些实施方案中,所述病状、疾病或病症是乙型肝炎(参见,例如,WO 2015/061294)。

[1014] 在一些实施方案中,所述病状、疾病或病症选自心血管疾病(包括例如心肌梗塞)。

[1015] 在某些实施方案中,所述病状、疾病或病症是年龄相关性黄斑变性。

[1016] 在一些实施方案中,所述病状、疾病或病症是粘膜炎,也称为口腔炎,其可以由于单独或组合使用的化学疗法或放射疗法而发生,以及由于在放射疗法范围之外暴露于放射线造成的损害导致。

[1017] 在一些实施方案中,所述病状、疾病或病症是葡萄膜炎,其是葡萄膜的炎症(例如,前葡萄膜炎,例如虹膜睫状体炎或虹膜炎;中间葡萄膜炎(也称为睫状体平坦部炎(*parsplanitis*));后葡萄膜炎;或脉络膜视网膜炎,例如,泛-葡萄膜炎)。

[1018] 在一些实施方案中,所述病状、疾病或病症选自:癌症,神经系统疾病,自身免疫疾病,乙型肝炎,葡萄膜炎,心血管疾病,年龄相关性黄斑变性和粘膜炎。

[1019] 其他示例可以包括在本文以及下文中在预期的联合疗法方案中讨论的那些适应症。

[1020] 联合疗法

[1021] 本公开内容涵盖单一疗法方案以及联合疗法方案。

[1022] 在一些实施方案中,本文描述的方法可以进一步包括与本文描述的化合物联合给予一种或多种另外的疗法(例如,一种或多种另外的治疗剂和/或一种或多种治疗方案)。

[1023] 在一些实施方案中,本文所述的方法可以进一步包括给予一种或多种另外的癌症疗法。

[1024] 一种或多种另外的癌症疗法可以包括但不限于:手术,放射疗法,化学疗法,毒素疗法,免疫疗法,冷冻疗法,癌症疫苗(例如,HPV疫苗,乙型肝炎疫苗,*Oncophage*,*Provence*)和基因疗法,以及它们的组合。免疫疗法,包括但不限于过继细胞疗法,干细胞和/或树突状细胞的衍生,输血,灌注和/或其他疗法,包括但不限于冷冻肿瘤。

[1025] 在一些实施方案中,所述一种或多种另外的癌症疗法是化学疗法,其可以包括给

予一种或多种另外的化学疗法药剂。

[1026] 在某些实施方案中,另外的化学治疗剂是免疫调节分子,例如免疫检查点抑制剂。在这些实施方案的一些中,免疫检查点抑制剂靶向选自以下的免疫检查点受体:CTLA-4, PD-1, PD-L1, PD-1-PD-L1, PD-1-PD-L2, 白介素-2 (IL-2), 吲哚胺2,3-二加氧酶 (IDO), IL-10, 转化生长因子- β (TGF β), T细胞免疫球蛋白和粘蛋白3 (TIM3或HAVCR2), 半乳凝素9-TIM3, 磷脂酰丝氨酸-TIM3, 淋巴细胞激活基因3蛋白 (LAG3), MHC II类-LAG3, 4-1BB-4-1BB配体, OX40-OX40配体, GITR, GITR配体-GITR, CD27, CD70-CD27, TNFRSF25, TNFRSF25-TL1A, CD40L, CD40-CD40配体, HVEM-LIGHT-LTA, HVEM, HVEM-BTLA, HVEM-CD160, HVEM-LIGHT, HVEM-BTLA-CD160, CD80, CD80-PDL-1, PDL2-CD80, CD244, CD48-CD244, CD244, ICOS, ICOS-ICOS配体, B7-H3, B7-H4, VISTA, TMIGD2, HHLA2-TMIGD2, 嗜乳脂蛋白 (Butyrophilins), 包括BTNL2, Siglec家族, TIGIT和PVR家族成员, KIRs, ILTs和LIRs, NKG2D和NKG2A, MICA和MICB, CD244, CD28, CD86-CD28, CD86-CTLA, CD80-CD28, CD39, CD73腺苷-CD39-CD73, CXCR4-CXCL12, 磷脂酰丝氨酸, TIM3, 磷脂酰丝氨酸-TIM3, SIRPA-CD47, VEGF, 神经菌毛素 (Neuropilin), CD160, CD30, 和CD155; 例如, CTLA-4或PD1或PD-L1)。例如参见, Postow, M. J. Clin. Oncol. 2015, 33, 1。

[1027] 在这些实施方案的某些中,免疫检查点抑制剂选自: 乌鲁单抗 (Urelumab), PF-05082566, MEDI6469, TRX518, 伐立鲁单抗 (Varlilumab), CP-870893, 派姆单抗 (Pembrolizumab) (PD1), 纳武单抗 (Nivolumab) (PD1), 阿特朱单抗 (Atezolizumab) (过去称为MPDL3280A) (PDL1), MEDI4736 (PD-L1), 阿维鲁单抗 (Avelumab) (PD-L1), PDR001 (PD1), BMS-986016, MGA271, 利鲁单抗 (Lirilumab), IPH2201, 尹玛克妥珠单抗 (Emactuzumab), INCB024360, 高鲁尼替 (Galunisertib), 乌克普鲁单抗 (Ulocuplumab), BKT140, 巴维昔单抗 (Bavituximab), CC-90002, 贝伐单抗 (Bevacizumab), MNRP1685A, 和MGA271。

[1028] 在某些实施方案中,另外的化学治疗剂是烷化剂。烷化剂之所以被命名是因为它们能够在细胞(包括但不限于癌细胞)中存在的条件下将许多亲核官能团烷基化。在另一个实施方案中,烷化剂包括但不限于: 顺铂, 卡铂, 甲乙胺, 环磷酰胺, 苯丁酸氮芥, 异环磷酰胺和/或奥沙利铂。在一个实施方案中,烷化剂可通过与生物学上重要的分子中的氨基, 羧基, 巯基和磷酸基团形成共价键来破坏细胞功能而起作用, 或者它们可通过修饰细胞的DNA而起作用。在另一个实施方案中,烷化剂是合成的、半合成的或衍生物。

[1029] 在一些实施方案中,另外的化学治疗剂是抗代谢物。抗代谢物会伪装成嘌呤或嘧啶(它们是DNA的基本组成部分),通常会阻止这些物质在(细胞周期的)“S”期内掺入DNA,从而阻止正常发育和分裂。抗代谢物也会影响RNA合成。在一个实施方案中,抗代谢物包括但不限于: 硫唑嘌呤和/或巯基嘌呤。在另一个实施方案中,抗代谢物是合成的,半合成的或衍生物。

[1030] 在某些实施方案中,另外的化学治疗剂是植物生物碱和/或萜类。这些生物碱通常来自植物并通过防止微管功能阻止细胞分裂。在一个实施方案中,植物生物碱和/或萜类化合物是长春花生物碱, 鬼臼毒素和/或紫杉烷。通常,长春花生物碱结合微管蛋白上的特定位点,通常在细胞周期的M期,抑制微管蛋白组装成微管。在一个实施方案中,长春花生物碱不限于: 马达加斯加长春花 (Madagascar periwinkle), 常春花 (Catharanthus roseus) (过去称为蔓长春花 (Vinca rosea))。在一个实施方案中,长春花生物碱包括但不限于: 长春新

碱,长春碱,长春瑞滨和/或长春地辛。在一个实施方案中,紫杉烷包括但不限于:Taxol,紫杉醇和/或多西紫杉醇。在另一个实施方案中,植物生物碱或萜类生物是合成的,半合成的或衍生物。在另一个实施方案中,鬼臼毒素是但不限于依托泊苷和/或替尼泊苷。在一个实施方案中,紫杉烷是但不限于多西紫杉醇和/或奥塔紫杉醇。[021]在一个实施方案中,癌症治疗剂是拓扑异构酶。拓扑异构酶是维持DNA拓扑结构的必需酶。I型或II型拓扑异构酶的抑制通过破坏适当的DNA超螺旋而干扰DNA的转录和复制。在另一个实施方案中,拓扑异构酶是但不限于I型拓扑异构酶抑制剂或II型拓扑异构酶抑制剂。在一个实施方案中,I型拓扑异构酶抑制剂是但不限于喜树碱。在另一个实施方案中,喜树碱是但不限于依喜替康(exatecan),伊立替康,鲁托替康,托泊替康,BNP 1350,CKD 602,DB 67 (AR67)和/或ST1481。在一个实施方案中,II型拓扑异构酶抑制剂为但不限于表鬼臼毒素。在另一个实施方案中,表鬼臼毒素是但不限于氨曲林(amsacrine),依托泊苷,磷酸依托泊苷和/或替尼泊苷。在另一个实施方案中,拓扑异构酶是合成的,半合成的或衍生物,包括在自然界中发现的那些,例如但不限于表鬼臼毒素,其是天然存在于北美五月果(American Mayapple)(美洲鬼臼(*Podophyllum peltatum*))的根中的物质。

[1031] 在某些实施方案中,另外的化学治疗剂是芪类。在进一步的实施方案中,芪类包括但不限于:白藜芦醇,白皮杉醇(Piceatannol),赤松素(Pinosylvin),紫檀芪(Pterostilbene), α -葡萄素(Alpha-Viniferin),蛇葡萄素(Ampelopsin)A,蛇葡萄素E,地吡啶肌酮(Diptoindonesin)C,地吡啶肌酮F, ϵ -葡萄素(Epsilon-Viniferin),弗莱索尔(Flexuosol)A,葛萘宁(Gnetinins)D,席尔瓦酚(Hopeaphenol),反式-地吡啶肌酮B,阿曲汀(Astringin),云杉新苷(Piceid)和地吡啶肌酮A。在另一个实施方案中,芪类是合成的、半合成的或衍生物。

[1032] 在某些实施方案中,另外的化学治疗剂是细胞毒性抗生素。在一个实施方案中,细胞毒性抗生素是但不限于:放线菌素,蒽二酮,蒽环类,沙利度胺,二氯乙酸,烟酸,2-脱氧葡萄糖和/或氯氟嗪明(chlofazimine)。在一个实施方案中,放线菌素是但不限于:放线菌素D,杆菌肽,粘菌素(colistin)(多粘菌素E)和/或多粘菌素B。在另一个实施方案中,蒽醌类是但不限于米托蒽醌和/或匹克生琼(pixantrone)。在另一个实施方案中,蒽环类药物是但不限于博来霉素,阿霉素(亚德里亚霉素(Adriamycin)),柔红霉素(道诺霉素),表柔比星,伊达比星,丝裂霉素,普霉素和/或缙沙星。在另一个实施方案中,细胞毒性抗生素是合成的,半合成的或衍生物。

[1033] 在某些实施方案中,所述另外的化学治疗剂选自:内皮抑素,血管生成素,血管抑制素,趋化因子,促血管生成素休息素(angioarrestin),血管抑制素(纤溶酶原片段),基底膜胶原衍生的抗血管生成因子(肿瘤抑素(tumstatin),坎他汀(canstatin)或抑制蛋白(arrestin)),抗血管生成抗凝血酶III,信号转导抑制剂,软骨衍生抑制剂(CDI),CD59补体片段,纤连蛋白片段,gro- β ,肝素酶,肝素六糖片段,人绒毛膜促性腺激素(hCG),干扰素 $\alpha/\beta/\gamma$,干扰素诱导蛋白(IP-10),白介素12,kringle 5(血纤维蛋白溶酶原片段),金属蛋白酶抑制剂(TIMP),2-甲氧基雌二醇,胎盘核糖核酸酶抑制剂,纤溶酶原激活物抑制剂,血小板因子-4(PF4),催乳素16kD片段,与增殖蛋白相关的蛋白(PRP),各种维生素A,四氢皮质醇-S,血小板反应蛋白1(TSP-1),转化生长因子- β (TGF- β),血管抑素(vasculostatin),血管抑制因子(vasostatin)(钙网蛋白片段)等等。

[1034] 在某些实施方案中,所述另外的化学治疗剂选自:乙酸阿比特龙,六甲蜜胺(altretamine),脱水长春碱(anhydrovinblastine),澳瑞他汀(auristatin),贝沙罗汀(bexarotene),比卡鲁胺(bicalutamide),BMS184476,2,3,4,5,6-五氟-N-(3-氟-4-甲氧基苯基)苯磺酰胺,博来霉素,N,N-二甲基-L-缬氨酰-L-缬氨酰-N-甲基-L-缬氨酰-L-脯氨酰-1-L-脯氨酸-叔丁酰胺,恶病质素(cachectin),西马多丁(cemadotin),苯丁酸氮芥,环磷酰胺,酒石酸长春瑞滨(3',4'-didehydro-4'-deoxy-8'-norvin-cal leukoblastine),多西紫杉醇,多西他赛(doxetaxel),环磷酰胺,卡铂,卡莫司汀(carmustine),顺铂,隐藻霉素(cryptophycin),环磷酰胺,阿糖胞苷,达卡巴嗪(DTIC),放线菌素,柔红霉素,地西他滨(decitabine)尾海兔素(dolastatin),多柔比星(阿霉素),依托泊苷,5-氟尿嘧啶,非那雄胺,氟他胺,羟基脲和羟基脲胺紫杉烷类,异环磷酰胺(ifosfamide),利拉唑(liarozole),氯尼达明(lonidamine),洛莫司汀(lomustine)(CCNU),MDV3100,甲草胺(氮芥),美法仑,羧乙磺酸羟色胺(mivobulin isethionate),根瘤菌素(rhizoxin),舍替尼(sertenef),链球菌素(streptozocin),丝裂霉素,甲氨蝶呤,紫杉烷类,尼鲁米特(nilutamide),奥那司酮(onapristone),紫杉醇,泼尼氮芥(prednimustine),甲基苄肼(procarbazine),RPR109881,磷酸雌莫司汀(stramustine phosphate),他莫昔芬,他索纳明(tasonermin),紫杉醇,维甲酸,长春碱,长春新碱,硫酸长春地辛和长春氟宁。

[1035] 在某些实施方案中,所述另外的化学治疗剂是铂,顺铂,卡铂,奥沙利铂,甲氯乙胺,环磷酰胺,苯丁酸氮芥,硫唑嘌呤,巯基嘌呤,长春新碱,长春碱,长春瑞滨,长春地辛,依托泊苷和替尼泊苷,紫杉醇,多西紫杉醇,伊立替康,托泊替康,氨基林(amsacrine),依托泊苷,磷酸依托泊苷,替尼泊苷,5-氟尿嘧啶,亚叶酸钙,氨甲蝶呤,吉西他滨,紫杉烷,亚叶酸,丝裂霉素C,替加福-尿嘧啶(tegafur-uracil),伊达比星,氟达拉滨,米托蒽醌,异环磷酰胺和阿霉素。其他试剂包括mTOR(雷帕霉素的哺乳动物靶标)抑制剂,包括但不限于雷帕霉素,依维莫司(everolimus),替西罗莫司(temsirolimus)和地福莫司(deforolimus)。

[1036] 在另一些实施方案中,另外的化学治疗剂可以选自美国专利7,927,613中描述的那些,该专利通过引用整体并入本文。

[1037] 在一些实施方案中,所述另外的治疗剂和/或治疗方案可以用于治疗其他STING相关病症,例如I型干扰素病,例如,婴儿期发作的STING相关血管病(SAVI),艾卡迪-古蒂雷斯综合征(AGS),遗传形式的狼疮,炎症相关病症,例如系统性红斑狼疮,以及类风湿关节炎,等等。

[1038] 用于治疗类风湿性关节炎的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括:非甾体抗炎药(NSAID;例如布洛芬和萘普生),皮质类固醇(例如泼尼松),缓解疾病的抗风湿药(DMARD;例如,甲氨蝶呤(Trexall®, Otrexup®, Rasuvo®, Rheumatrex®),来氟米特(Arava®),羟基氯喹(Plaquenil),PF-06650833,艾拉妥莫德(iguratimod),托法替尼(tofacitinib)(Xeljanz®),ABBV-599,依伏溴替尼(evobrutinib)和柳氮磺吡啶(sulfasalazine)(Azulfidine®),以及生物制剂(例如,阿巴西普(abatacept)(Orencia®),阿达木单抗(adalimumab)(Humira®),阿那白滞素(anakinra)(Kineret®),塞妥珠单抗(certolizumab)(Cimzia®),依那西普(etanercept)(Enbrel®),戈利木单抗(golimumab)

(**Simponi®**), 英夫利昔单抗 (infliximab) (**Remicade®**), 利妥昔单抗 (rituximab) (**Rituxan®**), 托珠单抗 (tocilizumab) (**Actemra®**), 沃巴利单抗 (vobarilizumab), 撒利鲁单抗 (sarilumab) (**Kevzara®**), 苏金单抗 (secukinumab), ABP 501, CHS-0214, ABC-3373, 和托珠单抗 (tocilizumab) (**ACTEMRA®**)。

[1039] 用于治疗狼疮的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括: 类固醇, 局部免疫调节剂 (例如, 他克莫司软膏 (**Protopic®**) 和吡美莫司乳膏 (**Elidel®**)), 沙利度胺 (**Thalomid®**), 非甾体类抗炎药 (NSAID; 例如布洛芬和萘普生), 抗疟疾药物 (例如, 羟氯喹 (Plaquenil)), 皮质类固醇 (例如泼尼松) 和免疫调节剂 (例如, 依伏溴替尼 (evobrutinib), 伊贝多胺 (iberdomide), 沃氯普辛 (voclosporin), 西立莫德 (cenerimod), 硫唑嘌呤 (azathioprine) (**Imuran®**), 环磷酰胺 (**Cytosan®**, **Neosar®**, **Endoxan®**), 和环孢菌素 (Neoral, **Sandimmune®**, **Gengraf®**), 和霉酚酸酯), 巴瑞克替尼 (baricitinib), 艾拉妥莫德 (iguratimod), 非洛替尼 (filogotinib), GS-9876, 雷帕霉素, 和 PF-06650833), 以及生物制剂 (例如, 贝利木单抗 (belimumab) (**Benlysta®**), 阿氟洛单抗 (anifrolumab), 普来鲁单抗 (prezalumab), MEDI0700, 奥滨尤妥珠单抗 (obinutuzumab), 沃巴利单抗 (vobarilizumab), 鲁利珠单抗 (lulizumab), 阿塞西普 (atacept), PF-06823859, 和鲁皮唑尔 (lupizor), 利妥昔单抗 (rituximab), BT063, BI655064, BIIB059, 阿地白介素 (aldesleukin) (**Proleukin®**), 达匹罗单抗 (dapirolizumab), 依屈肽 (edratide), IFN- α -kinoid, OMS721, RC18, RSLV-132, 赛利左单抗 (theralizumab), XmAb5871, 和尤特克单抗 (ustekinumab) (**Stelara®**))。例如, 系统性红斑狼疮的非限制性治疗方法包括: 非甾体抗炎药 (NSAID; 例如布洛芬和萘普生), 抗疟药 (例如羟氯喹 (Plaquenil)), 皮质类固醇 (例如强的松) 和免疫调节剂 (例如, 伊贝多胺 (iberdomide), 沃氯普辛 (voclosporin), 硫唑嘌呤 (azathioprine) (**Imuran®**), 环磷酰胺 (**Cytosan®**, **Neosar®**, **Endoxan®**), 和环孢菌素 (Neoral, **Sandimmune®**, **Gengraf®**), 和霉酚酸酯, 巴瑞克替尼 (baricitinib), 非洛替尼 (filogotinib), 和 PF-06650833), 以及生物制剂 (例如, 贝利木单抗 (belimumab) (**Benlysta®**), 阿氟洛单抗 (anifrolumab), 普来鲁单抗 (prezalumab), MEDI0700, 沃巴利单抗 (vobarilizumab), 鲁利珠单抗 (lulizumab), 阿塞西普 (atacept), PF-06823859, 鲁皮唑尔 (lupizor), 利妥昔单抗 (rituximab), BT063, BI655064, BIIB059, 阿地白介素 (aldesleukin) (**Proleukin®**), 达匹罗单抗 (dapirolizumab), 依屈肽 (edratide), IFN- α -kinoid, RC18, RSLV-132, 赛利左单抗 (theralizumab), XmAb5871, 和尤特克单抗 (ustekinumab) (**Stelara®**))。作为另一个例子, 用于皮肤狼疮的治疗的非限制性实例包括: 类固醇, 免疫调节剂 (例如他克莫司软膏 (**Protopic®**) 和吡美莫司乳膏 (**Elidel®**)), GS-9876, 非洛替尼 (filogotinib) 和沙利度胺 (**Thalomid®**)。也可以给予用于治疗药物诱发的和/或新生儿的狼疮的药剂和方案。

[1040] 用于治疗婴儿期发作的STING相关血管病 (SAVI) 的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括 JAK 抑制剂 (例如托法替尼 (tofacitinib), 鲁索替尼 (ruxolitinib),

菲格替尼(filgotinib)和巴利替尼(baricitinib))。

[1041] 用于治疗艾卡迪—古蒂斯综合征(AGS)的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性示例包括:物理疗法,呼吸道并发症治疗,癫痫发作的抗惊厥疗法,管饲,核苷逆转录酶抑制剂(例如,恩曲他滨(emtricitabine)(例如**Emtrivava®**),替诺福韦(tenofovir)(例如**Viread®**),恩曲他滨/替诺福韦(emtricitabine/tenofovir)(例如**Truvada®**),齐多夫定(zidovudine),拉米夫定(lamivudine)和阿巴卡韦(abacavir)),和JAK抑制剂(例如,托法替尼(tofacitinib),鲁索替尼(ruxolitinib),菲格替尼(filgotinib)和巴利替尼(baricitinib))。

[1042] 用于治疗IBD的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括:6-巯基嘌呤,AbGn-168H,ABX464,ABT-494,阿达木单抗(Adalimumab),AJM300,阿利卡单抗(alicaforsen),AMG139,安鲁金珠单抗(anrukinzumab),阿普斯特(apremilast),ATR-107(PF0530900),自体CD34选择的外周血干细胞移植,硫唑嘌呤(azathioprine),贝蒂单抗(bertilimumab),BI 655066,BMS-936557,聚乙二醇塞妥珠单抗(certolizumab pegol)(**Cimzia®**),古比托莫德(cobitolimod),皮质类固醇(例如,强的松,甲泼尼龙,强的松),CP-690,550,CT-P13,环孢霉素,DIMS0150,E6007,E6011,埃曲西莫德(etrasimod),埃特罗珠单抗(etrolizumab),粪便微生物移植,费洛替尼(figlotinib),芬戈莫德(fingolimod),非拉司特(firatergrast)(SB-683699)(过去称为T-0047),GED0301,GLPG0634,GLPG0974,古塞库单抗(guselkumab),戈利木单抗(golimumab),GSK1399686,HMPL-004(穿心莲提(Andrographis paniculata)提取物),IMU-838,英夫利昔单抗(infliximab),白介素2(IL-2),Janus激酶(JAK)抑制剂,拉喹莫德(laquinimod),马赛替尼(masitinib)(AB1010),基质金属蛋白酶9(MMP 9)抑制剂(例如,GS-5745),MEDI2070,美沙拉敏(mesalamine),甲氨蝶呤,米立单抗(mirikizumab)(LY3074828),那他珠单抗(natalizumab),NNC 0142-0000-0002,NNC0114-0006,奥扎尼莫德(ozanimod),培非替尼(peficitinib)(JNJ-54781532),PF-00547659,PF-04236921,PF-06687234,QAX576,RHB-104,利福昔明(rifaximin),利赛唑单抗(risankizumab),RPC1063,SB012,SHP647,柳氮磺吡啶(sulfasalazine),TD-1473,沙利度胺,替拉珠单抗(tildrakizumab)(MK 3222),TJ301,**TNF-Kinoid®**,托法替尼(tofacitinib),曲妥单抗(tralokinumab),TRK-170,阿帕西替尼(upadacitinib),尤特克单抗(ustekinumab),UTTR1147A,V565,伐利珠单抗(vatelizumab),VB-201,维多珠单抗(vedolizumab),和维多氟地姆(vidofludimus)。

[1043] 用于治疗肠易激综合症的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括:阿洛司琼(alosetron),胆汁酸螯合剂(例如,消胆胺(cholestyramine),降胆宁(colestipol),考来维仑(colesevelam),氯离子通道活化剂(例如,鲁比前列酮(lubiprostone)),包衣的薄荷油胶囊,地昔帕明(desipramine),双环胺(dicyclomine),依巴斯汀(ebastine),依法度林(eluxadoline),法尼醇X受体激动剂(例如,奥贝胆酸),粪便微生物移植,氟西汀(flouxetine),加巴喷丁(gabapentin),鸟苷酸环化酶C激动剂(例如,利那洛肽(linacotide),普卡那肽(plecanatide),依博度他(ibodutant),丙咪嗪(imipramine),JCM-16021,洛哌丁胺(loperamide),鲁比前列酮(lubiprostone),去甲替林(nortriptyline),恩丹西酮(ondansetron),阿片类药物,帕罗西汀(paroxetine),匹维溴

铵(pinaverium), 聚乙二醇, 普瑞巴林(pregabalin), 益生菌, 雷莫司琼(ramosetron), 利福昔明(rifaximin)和坦帕诺尔(tanpanor)。

[1044] 用于治疗硬皮病的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括: 非甾体抗炎药(NSAID; 例如布洛芬和萘普生), 皮质类固醇(例如泼尼松), 免疫调节剂(例如硫唑嘌呤, 甲氨蝶呤(Trexall® , Otrexup® , Rasuvo® , Rheumatrex®), 环磷酰胺

(Cytoxan®, Neosar®, Endoxan®), 和环孢菌素(Neoral®, Sandimmune®, Gengraf®), 抗胸腺细胞球蛋白, 霉酚酸酯, 静脉注射免疫球蛋白, 利妥昔单抗, 西罗莫司和阿法西普(alefacept), 钙通道阻滞剂(例如硝苯地平), α 阻滞剂, 血清素受体拮抗剂, 血管紧张素II受体抑制剂, 他汀类药物, 局部硝酸盐, 伊洛前列素(iloprost), 磷酸二酯酶5抑制剂(例如西地那非), 波生坦(bosentan), 四环素抗生素, 内皮素受体拮抗剂, 前列腺素, 和酪氨酸激酶抑制剂(例如伊马替尼, 尼洛替尼和达沙替尼)。

[1045] 用于治疗克罗恩氏病(CD)的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括: 阿达木单抗, 自体CD34选择的外周血干细胞移植, 6-巯基嘌呤, 硫唑嘌呤, 聚乙二醇赛妥珠单抗(Cimzia®), 皮质类固醇(例如泼尼松), 埃特罗珠单抗(etrolizumab), E6011, 粪便微生物移植, 费洛替尼(figlotinib), 古塞库单抗(guselkumab), 英利昔单抗(Infliximab), IL-2, JAK抑制剂, 基质金属蛋白酶9(MMP 9)抑制剂(例如GS-5745), MEDI2070, 美沙拉敏, 甲氨蝶呤, 那他珠单抗, 奥扎尼莫德(ozanimod), RHB-104, 利福昔明(rifaximin), 利赛唑单抗(risankizumab), SHP647, 柳氮磺吡啶, 沙利度胺, 阿帕西替尼(upadacitinib), V565和维多珠单抗(vedolizumab)。

[1046] 用于治疗UC的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括: AbGn-168H, ABT-494, ABX464, 阿普斯特(apremilast), PF-00547659, PF-06687234, 6-巯基嘌呤, 阿达木单抗, 硫唑嘌呤, 贝利替单抗, 布拉迪单抗(brazikumab) (MEDI2070), 古比托莫德(cobitolimod), 聚乙二醇塞妥珠单抗(Cimzia®), CP-690,550, 皮质类固醇(例如, 多功能布地奈德(multimax budesonide), 甲基强的松龙(Methylprednisolone)), 环孢菌素, E6007, 埃曲西莫德, 埃特罗珠单抗, 粪便微生物移植, 菲洛替尼, 古塞库单抗(guselkumab), 戈利木单抗, IL-2, IMU-838, 英夫利昔单抗, 基质金属蛋白酶9(MMP9)抑制剂(例如GS-5745), 美沙拉敏, 米立单抗(mirikizumab) (LY3074828), RPC1063, 利赛唑单抗(risankizumab) (BI 6555066), SHP647, 柳氮磺吡啶, TD-1473, TJ301, 蒂达珠单抗(tildrakizumab) (MK 3222), 托法替尼(tofacitinib), 托法替尼(Tofacitinib), 尤特克单抗(ustekinumab), UTTR1147A和维多珠单抗(vedolizumab)。

[1047] 用于治疗自身免疫性结肠炎的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括: 皮质类固醇(例如布地奈德, 泼尼松, 泼尼松龙, 二丙酸倍氯米松), 苯海拉索/阿托品, 英夫利昔单抗, 洛哌丁胺(loperamide), 美沙拉敏, TIP60抑制剂(参见, 例如, 美国专利申请公开号2012/0202848)和维多珠单抗。

[1048] 用于治疗医源性自身免疫性结肠炎的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括: 皮质类固醇(例如布地奈德, 泼尼松, 泼尼松龙, 二丙酸倍氯米松), 苯海拉索/阿托品, 英夫利昔单抗, 洛哌丁胺(loperamide), TIP60抑制剂(参见, 例如, 美国专利申请公开号2012/0202848)和维多珠单抗。

[1049] 用于治疗由一种或多种化学治疗剂引起的结肠炎的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括:皮质类固醇(例如布地奈德,泼尼松,泼尼松龙,二丙酸倍氯米松),苯海拉索/阿托品,英夫利昔单抗,洛哌丁胺(loperamide),美沙拉敏,TIP60抑制剂(参见,例如,美国专利申请公开号2012/0202848)和维多珠单抗。

[1050] 用于治疗由过继细胞疗法引起的结肠炎的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括:皮质类固醇(例如布地奈德,泼尼松,泼尼松龙,二丙酸倍氯米松),苯海拉索/阿托品,英夫利昔单抗,洛哌丁胺(loperamide),TIP60抑制剂(参见,例如,美国专利申请公开号2012/0202848)和维多珠单抗。

[1051] 用于治疗与一种或多种同种异体免疫疾病相关的结肠炎的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括:皮质类固醇(例如布地奈德,泼尼松,泼尼松龙,倍氯米松二丙酸酯),柳氮磺吡啶和二十碳五烯酸(eicopentaenoic acid)。

[1052] 用于治疗放射性结肠炎的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括:替度鲁肽(teduglutide),氨磷汀(amifostine),血管紧张素转化酶(ACE)抑制剂(例如贝那普利(benazepril),卡托普利(captopril),依那普利(enalapril),福辛普利(fosinopril),赖诺普利(lisinopril),莫西普利(moexipril),培哚普利(perindopril),喹那普利(quinapril),雷米普利(ramipril)和川地普利(trandolapril)),益生菌,补充硒,他汀类药物(例如,阿托伐他汀,氟伐他汀,洛伐他汀,普伐他汀,罗苏伐他汀(rosuvastatin),辛伐他汀(simvastatin)和匹伐他汀),硫糖铝(sucralfate)和维生素E。

[1053] 用于治疗胶原性结肠炎的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括:6-巯基嘌呤,硫唑嘌呤(azathioprine),次水杨酸铋(bismuth subsalicylate),齿叶乳香(Boswellia serrata)提取物,消胆胺(cholestyramine),降胆宁(colestipol),皮质类固醇(例如布地奈德,泼尼松,泼尼松龙,倍氯米松双丙酸酯),洛哌丁胺(loperamide),美沙拉敏,甲氨蝶呤,益生菌和柳氮磺吡啶。

[1054] 用于治疗淋巴细胞性结肠炎的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括:6-巯基嘌呤,硫唑嘌呤(azathioprine),次水杨酸铋(bismuth subsalicylate),消胆胺(cholestyramine),降胆宁(colestipol),皮质类固醇(例如布地奈德,泼尼松,泼尼松龙,倍氯米松双丙酸酯),洛哌丁胺(loperamide),美沙拉敏,甲氨蝶呤和柳氮磺吡啶。

[1055] 用于治疗微生物性结肠炎的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括:6-巯基嘌呤,硫唑嘌呤(azathioprine),碱式铋(bismuth subsalicylate),齿叶乳香(Boswellia serrata)提取物,消胆胺(cholestyramine),降胆宁(colestipol),皮质类固醇(例如布地奈德,泼尼松,泼尼松龙,倍氯米松双丙酸酯),粪便微生物移植,洛哌丁胺(loperamide),美沙拉敏,甲氨蝶呤,益生菌和柳氮磺吡啶。

[1056] 用于治疗同种异体免疫疾病的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括:子宫内血小板输注,静脉注射免疫球蛋白,母体类固醇,阿巴西普(abatacept),阿仑单抗(alemtuzumab), α 1-抗胰蛋白酶,AMG592,抗胸腺细胞球蛋白,巴瑞替尼(baricitinib),巴利昔单抗(basiliximab),硼替佐米(bortezomib),本妥昔单抗(brentuximab),大麻二酚(cannabidiol),皮质类固醇(例如甲基泼尼松,泼尼松),环孢菌素,达西单抗(dacilizumab),去纤苷(defibrotide),地尼白介素-毒素连接物(denileukin diftitox),格拉吉布(glasdegib),依鲁替尼(ibrutinib),IL-2,英夫利昔单抗,伊他替尼(itacitinib),

LBH589, 马拉维若 (maraviroc), 霉酚酸酯, 那他珠单抗, 奈珠单抗 (neihulizumab), 喷司他丁, 培伐他汀 (pevonedistat), 光生物调节, 光溶血, 鲁索替尼 (ruxolitinib), 西罗莫司 (sirolimus), 索尼德吉 (sonidegib), 他克莫司, 塔西单抗 (tocilizumab) 和维莫德吉 (vismodegib)。

[1057] 用于治疗多发性硬化症 (MS) 的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括: 阿仑单抗 (**Lemtrada®**), ALKS 8700, 阿米洛利 (amiloride), ATX-MS-1467, 硫唑嘌呤, 巴氯芬 (baclofen) (**Lioresal®**), β 干扰素 (例如 IFN- β -1a, IFN- β -1b), 克拉屈滨 (cladribine), 皮质类固醇 (例如甲基泼尼松龙), 达克珠单抗 (daclizumab), 富马酸二甲酯 (**Tecfidera®**), 芬戈莫德 (fingolimod) (**Gilenya®**), 氟西汀 (fluoxetine), 醋酸格拉替雷 (glatiramer acetate) (**Copaxone®**), 羟氯喹, 异丁司特 (ibudilast), 艾地苯醌 (idebenone), 拉喹莫德 (laquinimod), 硫辛酸, 氯沙坦 (losartan), 马赛替尼 (masitinib), MD1003 (生物素), 米托蒽醌, 孟鲁司特 (montelukast), 那他珠单抗 (**Tysabri®**), NeuroVaxTM, 奥瑞珠单抗 (ocrelizumab), 奥法木单抗 (ofatumumab), 吡格列酮 (pioglitazone) 和 RPC1063。

[1058] 用于治疗移植物抗宿主病的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括: 阿巴西普 (abatacept), 阿仑单抗 (alemtuzumab), α 1-抗胰蛋白酶, AMG592, 抗胸腺细胞球蛋白, 巴瑞替尼 (baricitinib), 巴利昔单抗 (basiliximab), 硼替佐米 (bortezomib), 本妥昔单抗 (brentuximab), 大麻二酚 (cannabidiol), 皮质类固醇 (例如甲基泼尼松, 泼尼松), 环孢菌素, 达西单抗 (dacilzumab), 去纤苷 (defribrotide), 地尼白介素-毒素连接物 (denileukin diftitox), 格拉吉布 (glasdegib), 依鲁替尼 (ibrutinib), IL-2, 伊马替尼 (imatinib), 英利昔单抗, 伊他替尼 (itacitinib), LBH589, 马拉维若 (maraviroc), 霉酚酸酯, 那他珠单抗, 奈珠单抗 (neihulizumab), 喷司他丁, 培伐他汀 (pevonedistat), 光生物调节, 光溶血, 鲁索替尼 (ruxolitinib), 西罗莫司 (sirolimus), 索尼德吉 (sonidegib), 他克莫司, 塔西单抗 (tocilizumab) 和维莫德吉 (vismodegib)。

[1059] 用于治疗急性移植物抗宿主病的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括: 阿仑单抗 (alemtuzumab), α 1-抗胰蛋白酶, 抗胸腺细胞球蛋白, 巴利昔单抗 (basiliximab), 本妥昔单抗 (brentuximab), 皮质类固醇 (例如甲基泼尼松, 泼尼松), 环孢菌素, 达西单抗 (dacilzumab), 去纤苷 (defribrotide), 地尼白介素-毒素连接物 (denileukin diftitox), 依鲁替尼 (ibrutinib), 英利昔单抗, 伊他替尼 (itacitinib), LBH589, 霉酚酸酯, 那他珠单抗, 奈珠单抗 (neihulizumab), 喷司他丁, 光溶血, 鲁索替尼 (ruxolitinib), 西罗莫司 (sirolimus), 他克莫司和塔西单抗 (tocilizumab)。

[1060] 用于治疗慢性移植物抗宿主病的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括: 阿巴西普 (abatacept), 阿仑单抗 (alemtuzumab), AMG592, 抗胸腺细胞球蛋白, 巴利昔单抗 (basiliximab), 硼替佐米 (bortezomib), 皮质类固醇 (例如甲基泼尼松, 泼尼松), 环孢菌素, 达西单抗 (dacilzumab), 地尼白介素-毒素连接物 (denileukin diftitox), 格拉吉布 (glasdegib), 依鲁替尼 (ibrutinib), IL-2, 伊马替尼 (imatinib), 英利昔单抗, 霉酚酸酯, 喷司他丁, 光生物调节, 光溶血, 鲁索替尼 (ruxolitinib), 西罗莫司 (sirolimus), 索尼德吉 (sonidegib), 他克莫司, 塔西单抗 (tocilizumab) 和维莫德吉 (vismodegib)。

[1061] 用于治疗乳糜泻的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括:AMG 714, AMY01,黑曲霉 (*Aspergillus niger*) 脯氨酰内切蛋白酶,BL-7010,CALY-002,GBR 830,Hu-Mik-Beta-1,IMGX003,KumaMax,醋酸拉拉唑肽 (Larazotide Acetate), **Nexvan2®**,胰脂肪酶,TIMP-GLIA,维多珠单抗和ZED1227。

[1062] 用于治疗银屑病的另外的治疗剂和/或方案的非限制性实例包括:局部皮质类固醇,局部克立硼罗 (crisaborole) /AN2728,局部SNA-120,局部SAN021,局部苯烯莫德 (tapinarof),局部托卡非尼 (tocafinib),局部IDP-118,局部M518101,局部卡泊三烯 (calcipotriene) 和二丙酸倍他米松 (例如,MC2-01乳膏和 **Taclonex®**),局部P-3073,局部LEO 90100(**Enstilar®**),局部使用二丙酸倍他米松(**Sernivo®**),丙酸倍他索尔(**Ultravate®**),维生素D类似物 (例如,卡泊三烯(**Dovonex®**)和骨化三醇(**Vectical®**)),蒽林 (anthralin) (例如,**Dritho-scalp®**和**Dritho-crème®**),局部类维生素A (例如,他扎罗汀 (tazarotene) (例如,**Tazorac®**和**Avage®**)),钙调神经磷酸酶抑制剂 (例如,他克莫司(**Prograf®**)和吡美莫司(**Elidel®**)),水杨酸,焦油 (coal tar),保湿剂,光疗 (例如,暴露在阳光下,UVB光疗,窄带UVB光疗,戈克曼疗法 (Goeckerman therapy),补骨脂素加紫外线A (PUVA) 疗法和准分子激光 (excimer laser)),类维生素A (例如,阿维A (acitretin) (**retoriane®**),甲氨蝶呤 (**Trexall®**, **Otrexup®**, **Rasuvo®**, **Rheumatrex®**),Apo805K1,巴利替尼 (baricitinib),FP187,KD025,普鲁索尔 (prurisol),VTP-43742,XP23829,ZPL-389,CF101 (匹利诺生 (piclidenoson)),LAS41008,VPD-737 (塞罗匹他 (servopitant)),阿帕西替尼 (upadacitinib) (ABT-494),阿普司特 (aprilast),托法替宾 (tofacitinib),环孢霉素 (**Neoral®**, **Sandimmune®**, **Gengraf®**),生物制剂 (例如,依那西普 (**Enbrel®**),依那西普-szss(**Elrezi®**),英利昔单抗(**Remicade®**),阿达木单抗(**Humira®**),阿达木单抗-adbm (**Cyltezo®**),尤特克单抗 (ustekinumab) (**Stelara®**),戈利木单抗 (**Simponi®**),阿普斯特 (apremilast) (**Otezla®**),苏金单抗 (secukinumab) (**Cosentyx®**),聚乙二醇西妥昔单抗,苏金单抗 (secukinumab),替拉珠单抗 (tildrakizumab) -asmn,英利昔单抗-dyyb,阿巴西普 (abatacept),依克珠单抗 (ixekizumab) (**Taltz®**),ABP 710,BCD-057,BI695501,比美珠单抗 (bimekizumab) (UCB4940),CHS-1420,GP2017,古塞库单抗 (guselkumab) (CNTO 1959),HD203,M923,MSB11022,米立珠单抗 (Mirikizumab) (LY3074828),PF-06410293,PF-06438179,利赛唑单抗 (risankizumab) (BI655066),SB2,SB4,SB5,siliq (布罗鲁单抗 (brodalumab)),那美芦单抗 (namilumab) (MT203,替拉珠单抗 (tildrakizumab) (MK-3222),和依克珠单抗 (ixekizumab) (**Taltz®**)),硫鸟嘌呤,和羟基脲 (例如,**Droxia®**和**Hydrea®**)。

[1063] 用于治疗皮肤T细胞淋巴瘤的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括:光疗 (例如,暴露于阳光下,UVB光疗,窄带UVB光疗,戈克曼疗法,补骨脂素加紫外线A (PUVA) 疗法和准分子激光),体外光穿刺术 (extracorporeal photopheresis),放射疗法 (例如,点辐射和全身皮肤电子束疗法),干细胞移植,皮质类固醇,咪喹莫特,贝沙罗汀 (bexarotene) 凝胶,局部双氯乙基-硝基脲,甲氧乙胺凝胶,伏立诺他 (vorinostat)

(Zolinza®), 罗米地辛 (romidepsin) (Istodax®), 普拉拉特 (pralatrexate) (Folotyn®), 生物制剂 (例如, 阿仑单抗 (alemtuzumab) (Campath®), 维多地布伦妥昔单抗 (brentuximab vedotin) (SGN-35), 莫加单抗 (mogamulizumab) 和 IPH4102)。

[1064] 用于治疗葡萄膜炎的另外的治疗剂和/或方案的非限制性实例包括: 皮质类固醇 (例如玻璃体内曲安奈德注射液), 抗生素, 抗病毒药 (例如无环鸟苷), 地塞米松, 免疫调节剂 (例如, 他克莫司, 来氟米特, 环磷酰胺 (Cytoxan®, Neosar®, Endoxan®), 和环孢菌素 (Neoral®, Sandimmune®, Gengraf®), 苯丁酸氮芥 (chlorambucil), 硫唑嘌呤, 甲氨蝶呤, 和霉酚酸酯), 生物制剂 (例如, 英利昔单抗 (Remicade®), 阿达木单抗 (Humira®), 依那西普 (Enbrel®), 戈利木单抗 (Simponi®), 赛妥珠单抗 (certolizumab) (Cimzia®), 利妥昔单抗 (Rituxan®), 阿巴西普 (Orencia®), 巴利昔单抗 (Simulect®), 阿那白滞素 (anakinra) (Kineret®), 康纳单抗 (Canakinumab) (Ilaris®), 戈沃需单抗 (gevokixumab) (XOMA052), 托珠单抗 (tocilizumab) (Actemra®), 阿仑单抗 (Campath®), 艾法珠单抗 (Efalizumab) (Raptiva®), LFG316, 西罗莫司 (Santen®), 阿巴西普, 撒利鲁单抗 (sarilumab) (Kevzara®), 和达克珠单抗 (daclizumab) (Zenapax®)), 细胞毒性药物, 外科植入物 (例如氟轻松插片), 和玻璃体切除术。

[1065] 用于治疗粘膜炎的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括: AG013, SGX942 (达舒奎肽 (dusquetide)), 氨磷汀 (Ethyol®), 冷冻疗法, 思必乐 (cepacol) 锭剂 (lozenges), 辣椒素锭剂 (capsaicin lozenges), 粘膜胶粘剂 (例如, MuGard®), 口服苯海拉明 (例如, Benadry® 酞剂), 口服生物粘附剂 (例如, 聚乙烯吡咯烷酮-透明质酸钠凝胶 (Gelclair®)), 口服润滑剂 (例如, Oral Balance®), 康普舒 (caphosol), 母菊 (chamomilla recutita) 漱口水, 食用葡萄植物外来体, 杀菌漱口水 (例如, 葡萄糖酸氯己定 (例如, Peridex® 或 Periogard®), 局部止痛药 (例如, 利多卡因, 苯佐卡因, 盐酸达克罗宁, 二甲苯卡因 (例如, 粘性二甲苯卡因 2%), 和 Ulcerease® (0.6% 苯酚), 皮质类固醇 (例如, 强的松), 止痛药 (例如, 布洛芬, 萘普生, 对乙酰氨基酚, 和阿片类药物), GC4419, 帕利夫明 (palifermin) (角质形成细胞生长因子; Kepivance®), ATL-104, 可乐定 (clonidine) 劳里亚德 (lauriad), IZN-6N4, SGX942, 瑞巴派特 (rebamipide), 奈匹德明 (nepidermin), 可溶性 β -1,3/1,6 葡聚糖, P276, LP-0004-09, CR-3294, ALD-518, IZN-6N4, 槲皮素, 含欧洲越橘 (vaccinium myrtillus) 提取物的颗粒, 博落回 (macleaya cordata) 生物碱和紫锥菊 (echinacea angustifolia) 提取物 (例如, SAMITAL®), 和胃肠道混合物 (一种酸还原剂, 例如氢氧化铝和氢氧化镁 (例如, Maalox), 抗真菌药 (例如, 制霉菌素 (nystatin)), 和止痛药 (例如, 飓风液体 (hurricane liquid))。例如, 用于治疗口腔粘膜炎的另外的治疗剂和/或治疗方案的非限制性实例包括: AG013, 氨磷汀 (Ethyol®), 冷冻疗法, 思必乐 (cepacol) 锭剂 (lozenges), 粘膜胶粘剂 (例如, MuGard®), 口服苯海拉明 (例如, Benadry® 酞剂), 口服生物粘附剂 (例如, 聚乙烯吡咯烷酮-透明质酸钠凝胶 (Gelclair®)),

口服润滑剂(例如,OralBalance®),康普舒(caphosol),母菊(chamomilla recutita)漱口水,食用葡萄植物外来体,杀菌漱口水(例如,葡萄糖酸氯己定(例如,Peridex®或Periogard®),局部止痛药(例如,利多卡因,苯佐卡因,盐酸达克罗宁,二甲苯卡因(例如,粘性二甲苯卡因2%),和Ulcrease®(0.6%苯酚),皮质类固醇(例如,强的松),止痛药(例如,布洛芬,萘普生,对乙酰氨基酚,和阿片类药物),GC4419,帕利夫明(palifermin)(角质形成细胞生长因子;Kepivance®),ATL-104,可乐定(clonidine)劳里亚德(lauriad),IZN-6N4,SGX942,瑞巴派特(rebamipide),奈匹德明(nepidermin),可溶性 β -1,3/1,6葡聚糖,P276,LP-0004-09,CR-3294,ALD-518,IZN-6N4,槲皮素,和胃肠道混合物(一种酸还原剂,例如氢氧化铝和氢氧化镁(例如,Maalox),抗真菌药(例如,制霉菌素(nystatin)),和止痛药(例如,飓风液体(hurricane liquid))。作为另一个例子,食道粘膜炎的治疗的非限制性实例包括:二甲苯卡因(例如,凝胶粘性二甲苯卡因2%)。作为另一个例子,肠粘膜炎的治疗,改变肠粘膜炎的治疗以及肠粘膜炎的体征和症状的治疗包括:胃肠道混合物(一种酸还原剂,例如氢氧化铝和氢氧化镁(例如,Maalox),抗真菌剂(例如,制霉菌素),和止痛药(例如飓风液体)。

[1066] 在某些实施方案中,在与化学实体接触或给予化学实体之前(例如,在约一小时前,或约6小时前,或约12小时前或约24小时前,或大约48小时之前,大约1周之前或大约1个月之前)给予对象第二治疗剂或方案。

[1067] 在其他实施方案中,在与化学实体接触或给予化学实体的大约相同时间给予对象第二治疗剂或方案。举例来说,第二治疗剂或方案和化学实体以相同的剂型同时提供给对象。作为另一个例子,第二治疗剂或方案和化学实体以分开的剂型同时提供给对象。

[1068] 在其他实施方案中,在与化学实体接触或给予化学实体之后(例如,在约一小时后,或约6小时后,或约12小时后,或约24小时后,或约48小时后,约1周后或约1个月后)给予对象第二治疗剂或方案。

[1069] 患者选择

[1070] 在一些实施方案中,本文所述的方法进一步包括鉴定需要这种治疗的对象(例如患者)的步骤(例如,通过活检,内窥镜检查,或本领域已知的其他常规方法)。在某些实施方案中,STING蛋白可以用作某些类型的癌症例如结肠癌和前列腺癌的生物标记物。在其他实施方案中,鉴定对象可以包括分析患者(例如患有多个冷肿瘤(cold tumor)的患者)的肿瘤微环境中是否不存在T细胞和/或是否存在耗尽的T细胞。这样的患者可以包括对使用检查点抑制剂治疗有耐受性的患者。在某些实施方案中,可以用本文的化学实体治疗这类患者,例如以将T细胞募集到肿瘤中,并且在某些情况下,例如一旦T细胞耗尽时,用一种或多种检查点抑制剂进一步治疗。

[1071] 在一些实施方案中,可以将本文所述的化学实体,方法和组合物施用给某些对治疗有耐受性的患者群体(例如,对检查点抑制剂有耐受性的患者;例如,具有一种或多种冷肿瘤(例如,缺乏T细胞或T细胞耗尽的肿瘤)的患者)。

[1072] 化合物制备

[1073] 如本领域技术人员可以理解的,合成本文所述式的化合物的方法对于本领域普通技术人员将是显而易见的。例如,本文描述的化合物可以例如使用本文描述的一种或多种

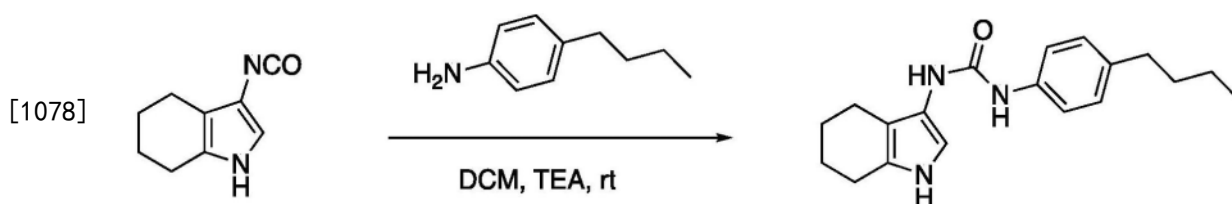
方法和/或使用例如在US2015/0056224中描述的方法来合成,其各自的内容通过引用整体并入本文。可用于合成本文所述化合物的合成化学转化和保护基方法(保护和脱保护)是本领域已知的,并且包括例如在R.Larock,《综合有机转化》(Comprehensive Organic Transformations),VCH出版社(1989);T.W.Greene和R.M.Wuts,《有机合成中的保护基团》,第2版,约翰威利父子公司(John Wiley and Sons)(1991);L.Fieser和M.Fieser,《Fieser和Fieser的有机合成试剂》,约翰威利父子公司(1994);L.Paquette编,《有机合成试剂百科全书》,约翰威利父子公司(1995),及其后续版本中描述的那些。用于制备本发明化合物的原料是已知的,可通过已知方法制备的,或者可市售获得。本领域技术人员还将认识到,本文所述的条件和试剂可以与替代的本领域公认的等同物互换。例如,在许多反应中,三乙胺可与其他碱,例如非亲核碱(例如二异丙胺,1,8-二氮杂双环十一碳-7-烯,2,6-二叔丁基吡啶,或四丁基磷腈)互换。

[1074] 技术人员将认识到可用于表征本文描述的化合物的多种分析方法,包括例如¹H NMR,异核NMR,质谱,液相色谱和红外光谱。前述列表是本领域技术人员可用的表征方法的子集,并且无意于进行限制。

[1075] 为了进一步说明上述内容,包括以下非限制性的示例性合成方案。在权利要求范围内的这些实施例的变化形式在本领域技术人员的知识范围内,应认为落在所描述要求保护的本发明的范围内。读者将认识到,本领域技术人员在本公开的基础上能够准备和使用本发明,而无需详尽的示例。

[1076] 实施例

[1077] 合成化合物100



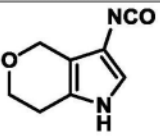
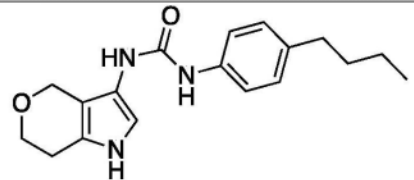
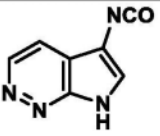
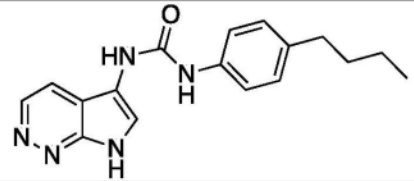
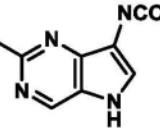
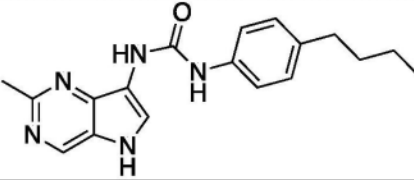
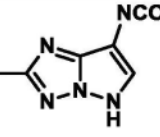
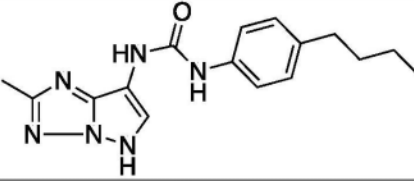
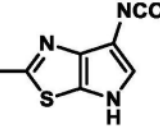
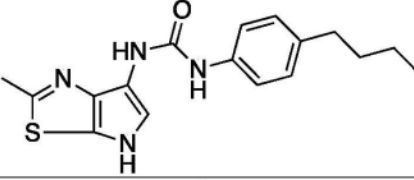
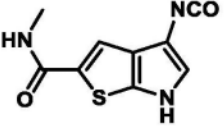
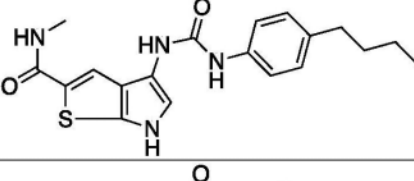
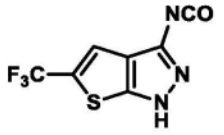
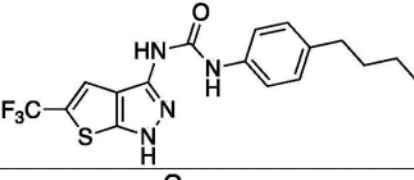
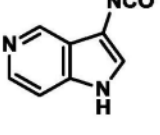
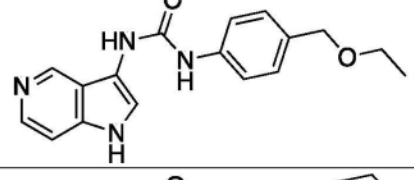
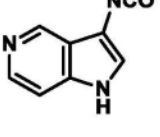
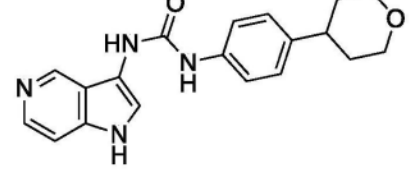
[1079] 将4-丁基苯胺(1mmol)和TEA(1mmol)溶于DCM,并将溶液冷却至0℃。在10分钟内滴加3-异氰酸根合-4,5,6,7-四氢-1H-吡啶(1mmol),并将混合物在室温下搅拌过夜。添加水,并分离有机层。有机层经无水MgSO₄干燥,并在减压下除去溶剂。粗产物通过硅胶快速色谱纯化,使用己烷

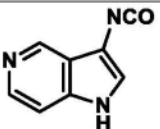
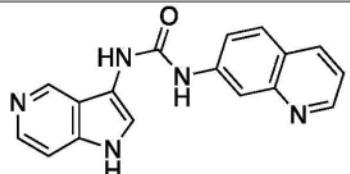
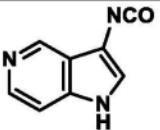
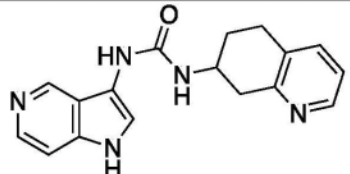
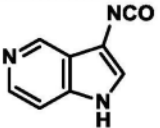
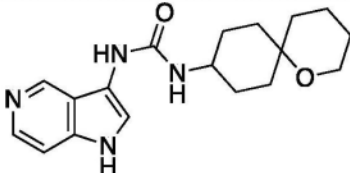
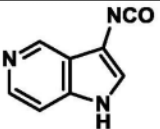
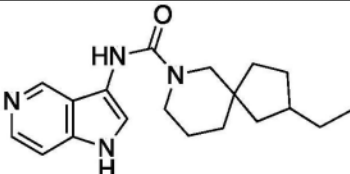
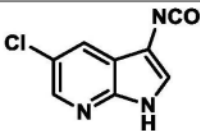
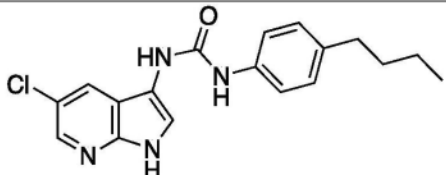
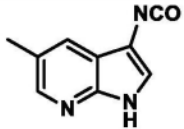
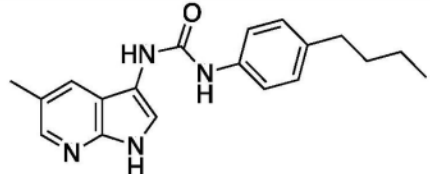
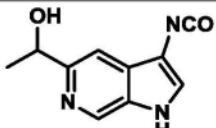
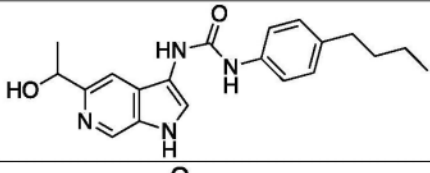
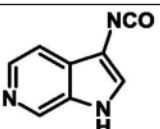
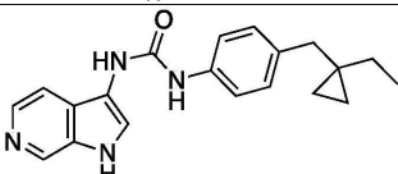
[1080] /EtOAc作为洗脱剂。

[1081] 通过上述方法由相应的异氰酸酯和胺合成以下实施例。

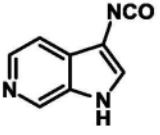
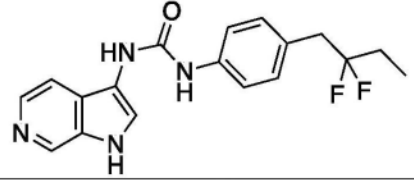
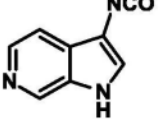
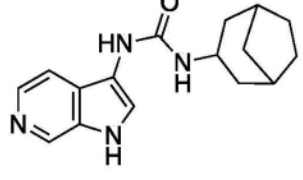
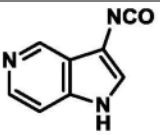
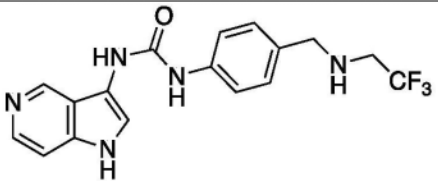
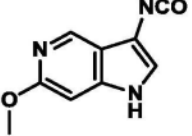
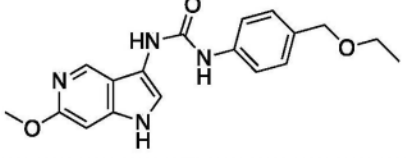
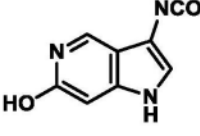
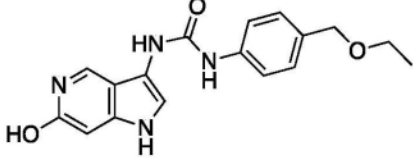
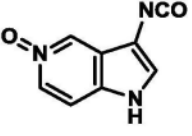
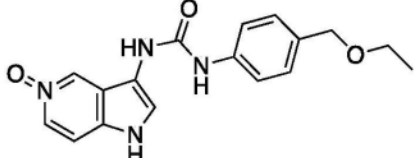
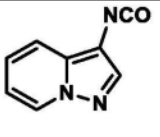
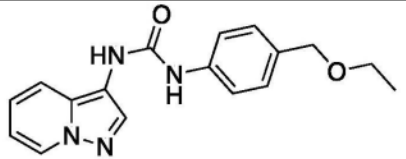
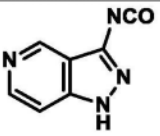
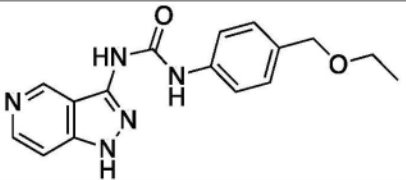
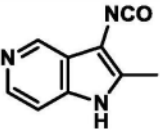
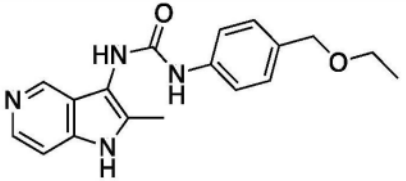
化合物 #	异氰酸酯	胺	最终结构	分子量 (Mol. Wt)
[1082]				

[1083]

102		4-丁基 苯胺		313.1790
103		4-丁基 苯胺		309.1590
104		4-丁基 苯胺		323.1746
105		4-丁基 苯胺		312.17
106		4-丁基 苯胺		328.13
107		4-丁基 苯胺		370.14
108		4-丁基 苯胺		382.1
109		4-(乙氧 基甲基) 苯胺		310.1
110		4-(四氢 -2H-吡 喃-4- 基)苯胺		336.2

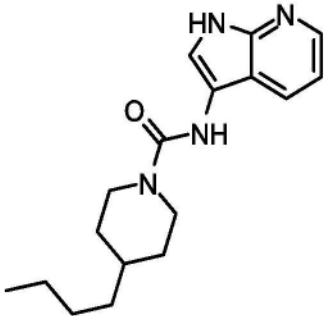
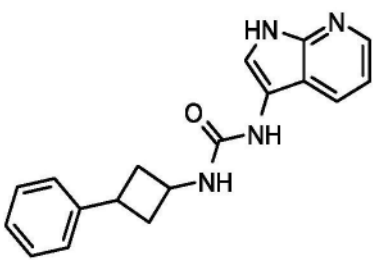
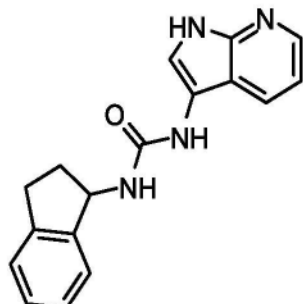
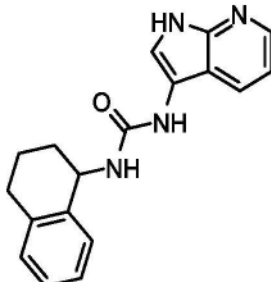
111		喹啉-7- 胺		303.1
112		5,6,7,8- 四氢喹 啉-7-胺		307.1
113		1-氧杂 螺[5.5] 十一碳- 9-胺		328.2
114		2-乙基- 7-氮杂 螺[4.5] 癸烷		
115		4-丁基 苯胺		342.2
116		4-丁基 苯胺		322.2
117		4-丁基 苯胺		352.2
118		4-((1-乙 基环丙 基)甲 基)苯胺		334.2

[1084]

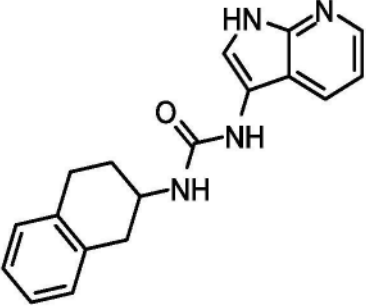
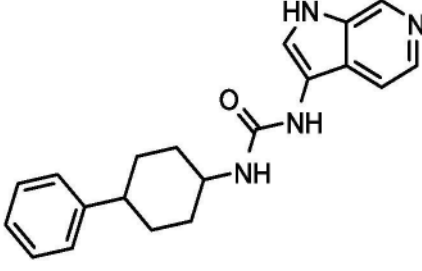
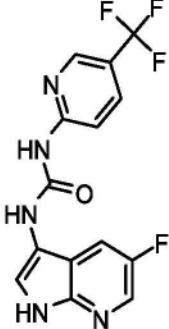
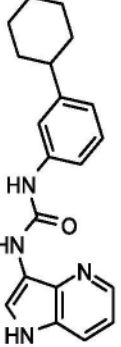
	119		4-(2,2- 二氟丁 基)苯胺		344.2
	120		双环 [3.2.1] 辛烷-3- 胺		284.2
	121		4- (((2,2,2- 三氟乙 基)氨 基)甲 基)苯胺		363.2
[1085]	122		4-(乙氧 基甲基) 苯胺		340.2
	123		4-(乙氧 基甲基) 苯胺		326.2
	124		4-(乙氧 基甲基) 苯胺		326.2
	125		4-(乙氧 基甲基) 苯胺		310.2
	126		4-(乙氧 基甲基) 苯胺		311.2
[1086]	127		4-(乙氧 基甲基) 苯胺		324.2

[1087] 使用上述方法合成化合物132-183b。

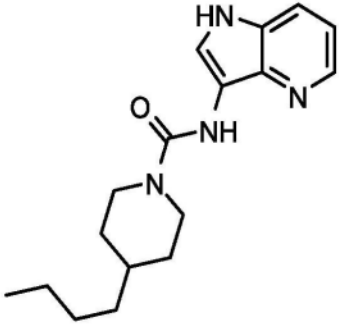
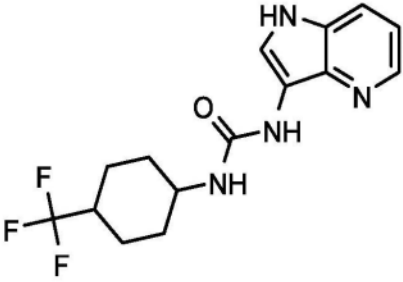
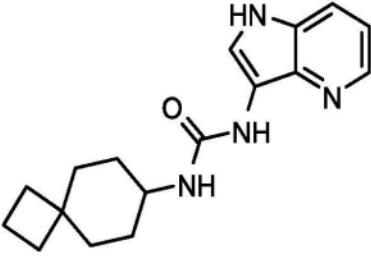
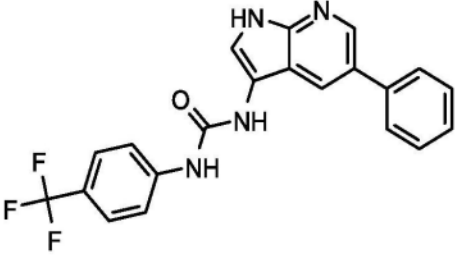
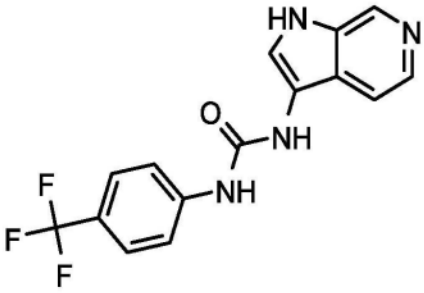
[1088]

化合物 #	
132	
133	
134	
135	

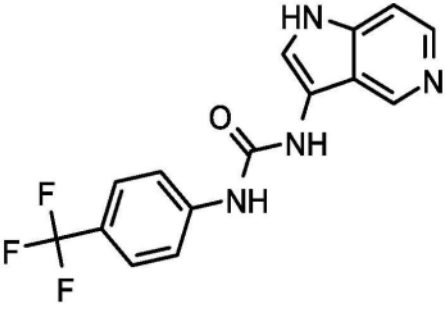
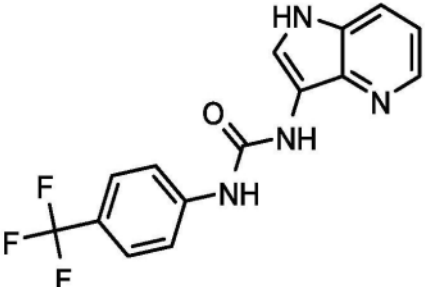
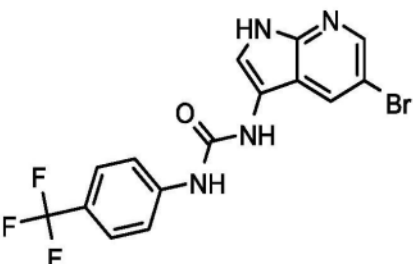
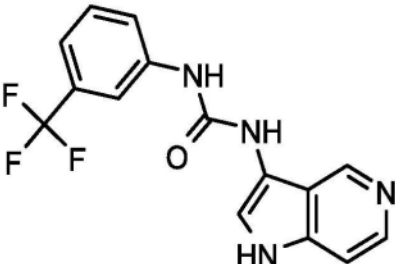
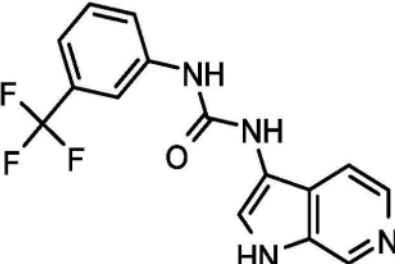
[1089]

136	
137	
138	
139	

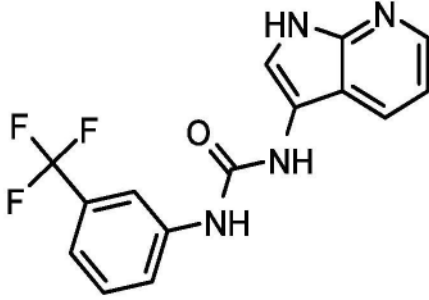
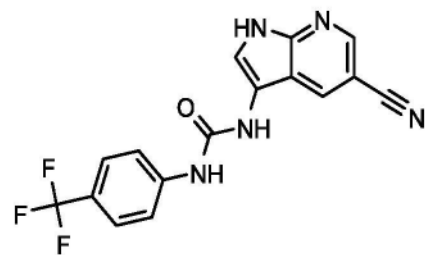
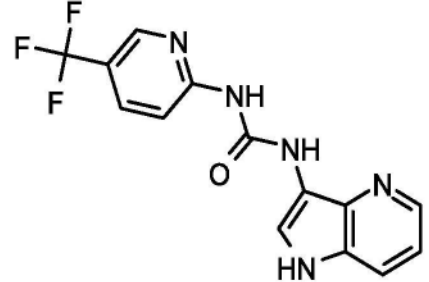
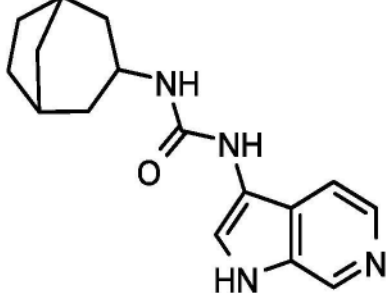
[1090]

140	
141	
142	
143	
144	

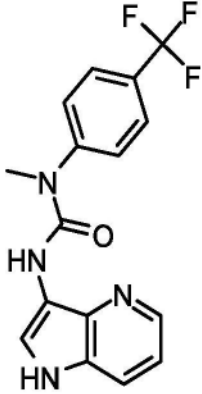
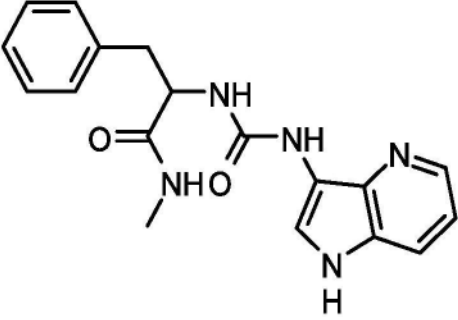
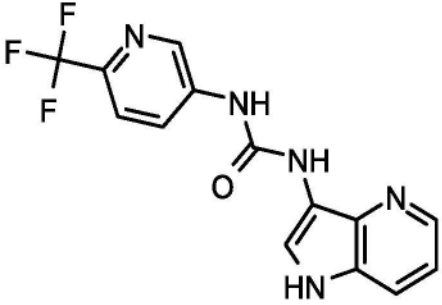
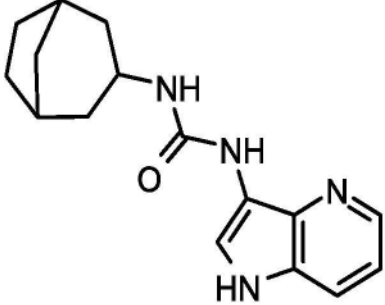
[1091]

145	
146	
147	
148	
149	

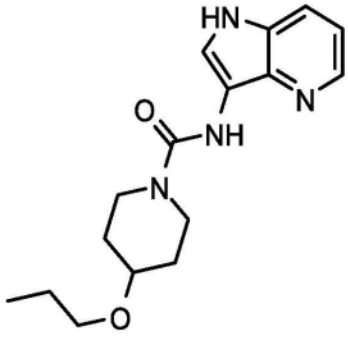
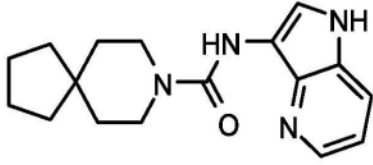
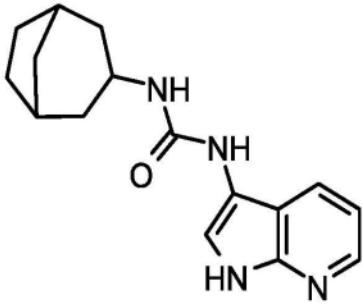
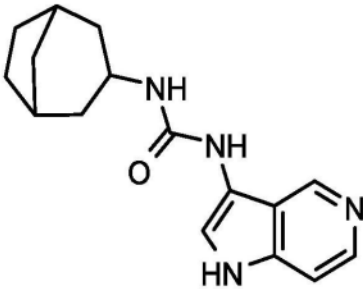
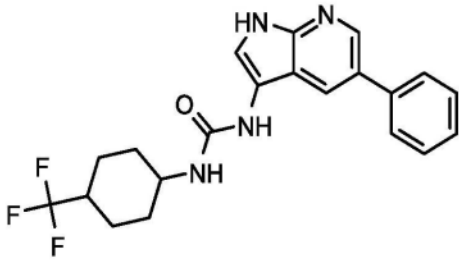
[1092]

150	
151	
152	
153	

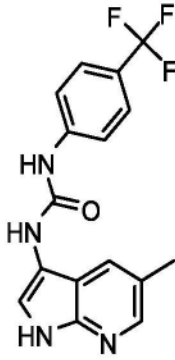
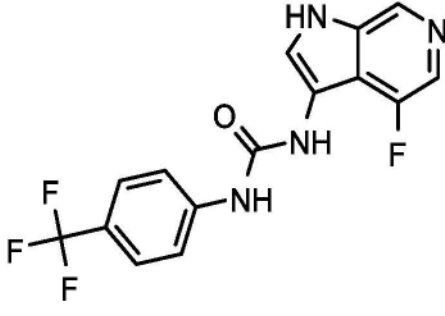
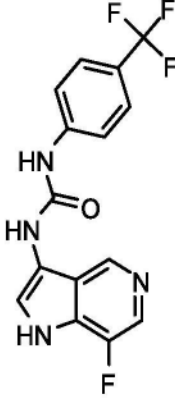
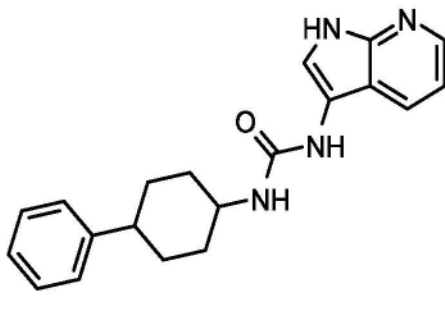
[1093]

154	
155	
156	
157	

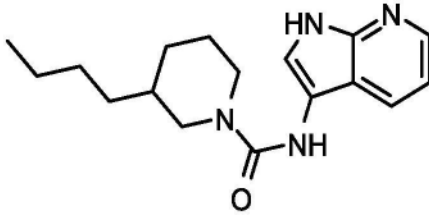
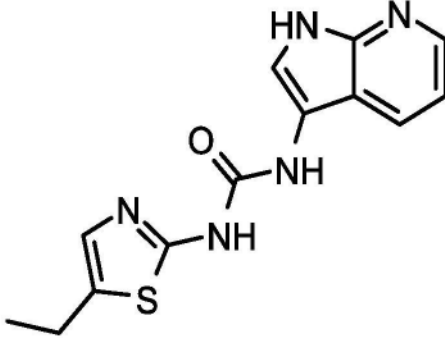
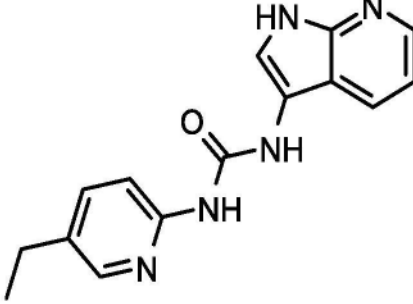
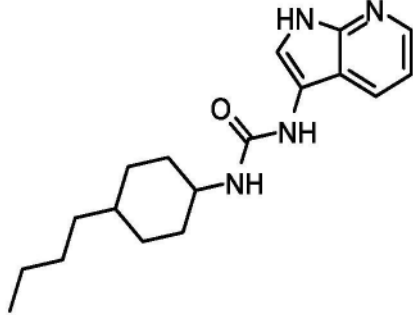
[1094]

158	
159	
160	
161	
162	

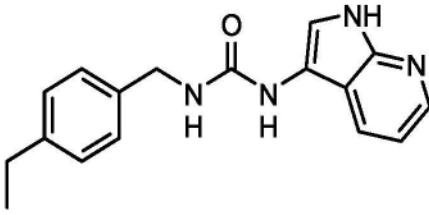
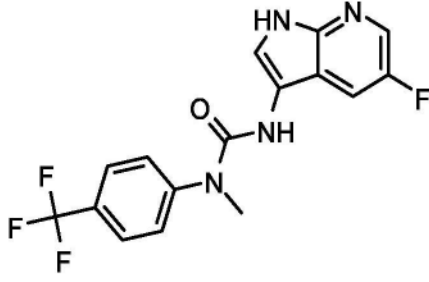
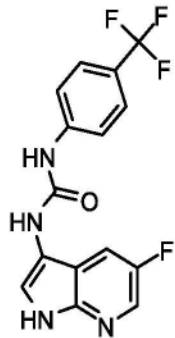
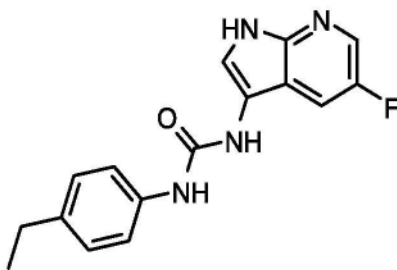
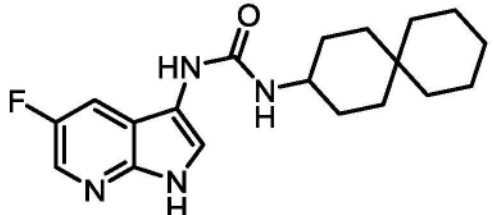
[1095]

163	
164	
165	
166	

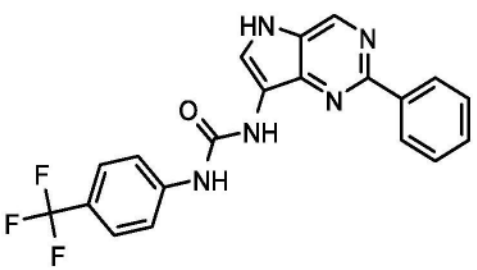
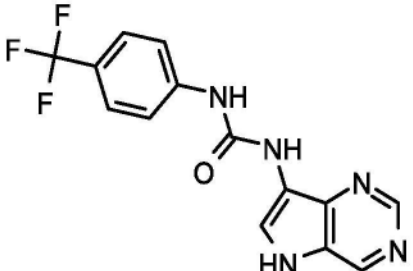
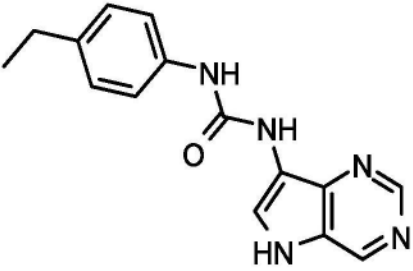
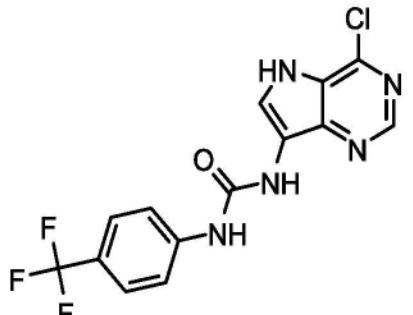
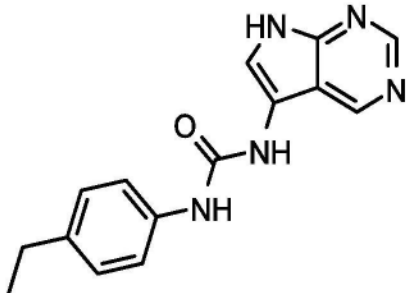
[1096]

167	 <chem>CCCC1CCN(C1)C(=O)Nc2c[nH]c3cccnc23</chem>
168	 <chem>CCc1cc[nH]s1C(=O)Nc2c[nH]c3cccnc23</chem>
169	 <chem>CCc1ccncc1C(=O)Nc2c[nH]c3cccnc23</chem>
170	 <chem>CCCC1CCN(C1)C(=O)Nc2c[nH]c3cccnc23</chem>

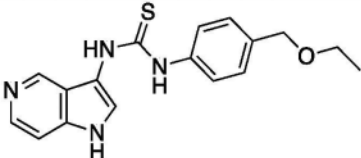
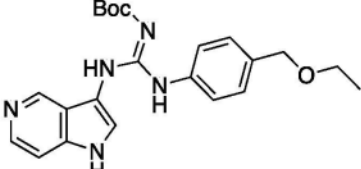
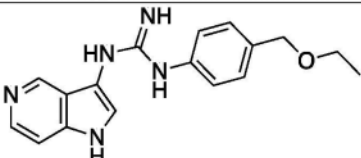
[1097]

171	 <chem>CCc1ccc(cc1)CN(C(=O)Nc2c[nH]c3ccccc23)</chem>
172	 <chem>CN(C(=O)Nc1c[nH]c2cc(F)cn12)c3ccc(cc3)C(F)(F)F</chem>
173	 <chem>CN(C(=O)Nc1c[nH]c2cc(F)cn12)c3ccc(cc3)C(F)(F)F</chem>
174	 <chem>CCc1ccc(cc1)NC(=O)Nc2c[nH]c3cc(F)cn23</chem>
179	 <chem>C1CC2(C1)CCCC2NC(=O)Nc3c[nH]c4cc(F)cn34</chem>

[1098]

180	
181	
182	
183	
183b	

[1099] 化合物29是由化合物9硫醇化合成的。化合物30是由化合物29合成的。化合物31是由化合物30脱保护得到的(例如,在酸性条件下,例如TFA)。

化合物#	结构	分子量(Mol. Weight)
129		270.3
[1100] 130		409.2
131		309.2

[1101] 化学术语的缩写

[1102] ACN=乙腈

[1103] AcOH=乙酸

[1104] BTC=三氯甲基氯甲酸酯

[1105] DBU=1,8-二氮杂双环十一碳-7-烯

[1106] DCM=二氯甲烷

[1107] Dess-Martin=(1,1,1-三乙酰氧基)-1,1-二氢-1,2-苯碘酰-3(1H)-酮

[1108] DMEDA=N,N'-二甲基乙二胺

[1109] DMF=N,N-二甲基甲酰胺

[1110] DMSO=二甲亚砜

[1111] Et=乙基

[1112] EtOH=乙醇

[1113] LC-MS=液相色谱-质谱

[1114] LDA=二异丙基酰胺锂

[1115] Me=甲基

[1116] MeOH=甲醇

[1117] n-Bu=正丁基

[1118] NBS=N-溴琥珀酰亚胺

[1119] NCS=N-氯琥珀酰亚胺

[1120] NIS=N-碘琥珀酰亚胺

[1121] NMR=核磁共振

[1122] Pd(dppf)Cl₂=二氯[1,1'-双(二苯基膦基)二茂铁]钯

[1123] Pd(PPh₃)₄=四(三苯基膦)钯(0)

[1124] Ph=苯基

[1125] PE=石油醚

- [1126] HPLC=高效液相色谱
- [1127] PTSA=对甲苯磺酸
- [1128] Py=吡啶
- [1129] RT=室温
- [1130] TBAF=四丁基氟化铵
- [1131] TBDPSCl=叔丁基二苯基甲硅烷基氯化物
- [1132] t-Bu=叔丁基
- [1133] TEA=三乙胺
- [1134] TFA=三氟乙酸
- [1135] THF=四氢呋喃
- [1136] $Ti(i-PrO)_4$ =钛酸四异丙酯
- [1137] TLC=薄层色谱
- [1138] SEM-C1=(2-(氯甲氧基)乙基)三甲基硅烷
- [1139] CDI=N,N'-羰基二咪唑
- [1140] 材料和方法
- [1141] 通常通过TLC或LC-MS监测反应进程。产物鉴定通常通过LC-MS确认。使用以下方法之一记录LC-MS。
- [1142] 方法A:Shim-pack XR-ODS,C18,3x50mm,2.5um色谱柱,1.0uL进样,1.5mL/分钟流速,90-900amu扫描范围,190-400nm UV范围,5-100%(1.1分钟),100%(0.6分钟),ACN(0.05% TFA)和水(0.05% TFA)梯度洗脱,总运行时间2分钟。
- [1143] 方法B:Kinetex EVO,C18,3x50mm,2.2um色谱柱,1.0uL进样,1.5mL/分钟流速,90-900amu扫描范围,190-400nm UV范围,10-95%(1.1分钟),95%(0.6分钟),ACN和水(0.5% NH₄HCO₃)梯度洗脱,总运行时间2分钟。
- [1144] 方法C:Shim-pack XR-ODS,C18,3x50mm,2.5um色谱柱,1.0uL进样,1.5mL/分钟流速,90-900amu扫描范围,190-400nm UV范围,5-100%(2.1分钟),100%(0.6分钟),ACN(0.05% TFA)和水(0.05% TFA)梯度洗脱,总运行时间3分钟。
- [1145] 方法D:Kinetex EVO,C18,3x50mm,2.2um色谱柱,1.0uL进样,1.5mL/分钟流速,90-900amu扫描范围,190-400nm UV范围,10-95%(2.1分钟),95%(0.6分钟),ACN和水(0.5% NH₄HCO₃)梯度洗脱,总运行时间3分钟。
- [1146] 方法E:YMC Triart-C18,50*3.0mm,1.0uL进样,1.0mL/分钟流速,90-900amu扫描范围,254nm UV检测。流动相A:水(5mmol/L NH₄HCO₃),流动相B:MeCN。1.1分钟内10% MPB至95.0%,95% MPB保持0.5分钟,0.1分钟内95% MPB至10%,然后平衡至10% MPB保持0.1分钟,总运行时间1.8分钟。
- [1147] 方法F:Poroshell HPH-C18,50*3.0mm,2.7um,0.3uL进样,1.5mL/分钟流速,90-900amu扫描范围,254nm UV检测。流动相A:水(5mmol/L NH₄HCO₃),流动相B:MeCN。2.0分钟内10% MPB至95.0%,95% MPB保持0.6分钟,0.15分钟内95% MPB至10%,然后平衡至10% MPB保持0.15分钟。
- [1148] 方法G:Kinetex EVO,C18,3x50mm,2.2um色谱柱,0.3uL进样,1.5mL/分钟流速,90-900amu扫描范围,190-400nm UV范围,流动相A:水(5mmol/L NH₄HCO₃),流动相B:MeCN。1.1

分钟内10% MPB至95.0%,95% MPB保持0.5分钟,0.1分钟内95% MPB至10%,然后平衡至10% MPB保持0.1分钟,总运行时间1.8分钟。

[1149] 方法H:XBridge C18,50*3.0mm,0.5uL进样,1.2mL/分钟流速,90-900amu扫描范围,254nm UV检测。流动相A:水/5mM NH₄HCO₃,流动相B:MeCN。1.99分钟内10% MPB至95.0%,95% MPB保持0.60分钟,0.20分钟内95% MPB至10%,然后平衡至10% MPB保持0.20分钟。

[1150] 方法I:XBridge BEH C18,50*3.0mm,2.5um进样,1.2mL/分钟流速,90-900amu扫描范围,254nm UV检测。流动相A:水(5mmol/LNH₄HCO₃),流动相B:MeCN。2.0分钟内10% MPB至95.0%,95% MPB保持0.6分钟,0.15分钟内95% MPB至10%,然后平衡至10% MPB保持0.15分钟。

[1151] 方法J:Poroshell HPH-C18,50*3.0mm 2.7um,1.0mL/分钟流速,90-900amu扫描范围,254nm UV检测。流动相A:水/5mMNH₄HCO₃;流动相B:ACN;3.1分钟内30%水/5mMNH₄HCO₃至95%,95% ACN保持0.6分钟,0.1分钟100% MPB至10%,然后平衡至10% ACN保持0.2分钟。

[1152] 方法K:Shim-pack XR-ODS,50*3.0mm,2.2uL进样,1.2mL/分钟流速,90-900amu扫描范围,254nm UV检测。流动相A:水(0.05% TFA),流动相B:MeCN。3分钟内5% MPB至80.0%,0.2分钟内80% MPB至95%,95% MPB保持0.5分钟,0.1分钟内95% MPB至5%,然后平衡至5% MPB保持0.2分钟。

[1153] 方法L:Titank C18,50*3.0mm,0.5uL进样,1.0mL/分钟流速,90-900amu扫描范围,210nm UV检测。流动相A:水/5mM NH₄HCO₃,流动相B:ACN。2.89分钟内50MPB至95%,95% MPB保持0.80分钟,0.10分钟内95% MPB至10%,然后平衡至10% MPB保持0.20分钟。

[1154] 方法M:色谱柱:XSelect HSS T3,100*4.5mm,3.5um进样,1.5mL/分钟流速,90-900amu扫描范围,254nm UV检测。流动相A:水/0.05% TFA,流动相B:ACN/0.05% TFA。2.0分钟内5% MPB至100%,100% MPB保持0.7分钟,0.05分钟100% MPB至5%,然后平衡至5% MPB保持0.25分钟。

[1155] 方法N:Kinetex XB-C18 100A,2.7x50mm,1.7um色谱柱,2.0uL进样,1.0mL/分钟流速,90-900amu扫描范围,190-400nm UV范围,5-100%(1.1分钟),100%(0.6分钟),ACN(0.05% TFA)和水(0.05% TFA)梯度洗脱,总运行时间2分钟。

[1156] 方法O:色谱柱:HALO,3*30mm,0.5uL进样,1.5mL/分钟流速,90-900amu扫描范围,254nm UV检测。流动相A:水/0.1% FA;流动相B:ACN/0.05% FA;梯度:1.29分钟10%B至100%B,保持0.5分钟,然后平衡至10% MPB保持0.03分钟。

[1157] 方法P:Pre-HPLC,色谱柱,XBridge Shield RP180BD(19x250mm,10um);流动相,水(10mmol/L NH₄HCO₃)和ACN,UV检测254/210nm。

[1158] 方法Q:Pre-HPLC,色谱柱,Xselect CSH OBD色谱柱30*150mm5um;流动相,水(0.05%FA)和ACN,UV检测254/210nm。

[1159] 方法R:Pre-HPLC,色谱柱,XBridge Shield RP180BD色谱柱,30*150mm,5um;流动相,水(10mmol/L NH₄HCO₃+0.1%NH₃.H₂O)和CAN,UV检测254/210nm。

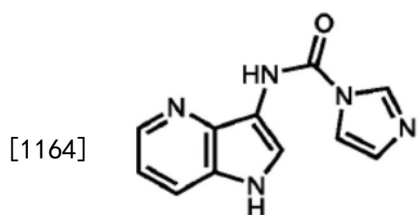
[1160] NMR记录于BRUKER NMR 300.03Mz,DUL-C-H,ULTRASHIELDTM 300,AVANCE II 300B-ACSTM 120或BRUKER NMR 400.13Mz,BBFO,ULTRASHIELDTM 400,AVANCE III 400,B-

ACSTM 120。

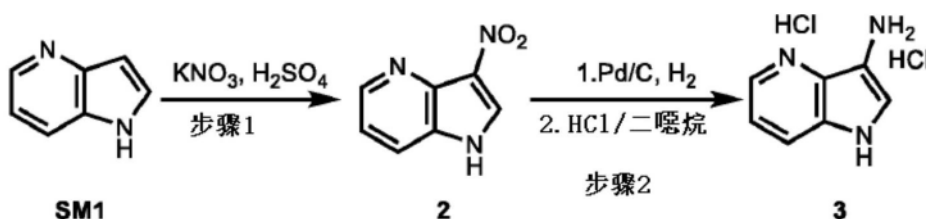
[1161] 制备实施例

[1162] 关键中间体的制备方案:以下方案说明了关键中间体的制备。

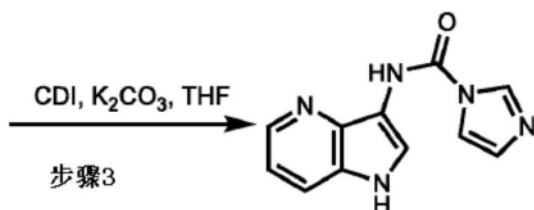
[1163] 方案1:合成中间体1(N-(1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基)-1H-咪唑-1-甲酰胺)



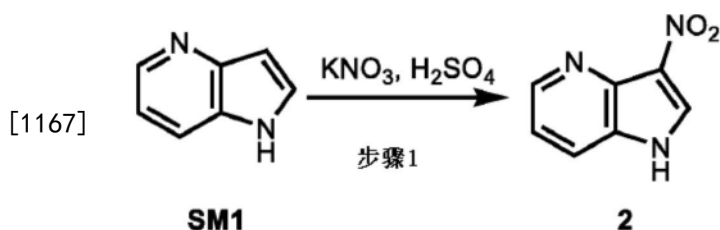
中间体 1



[1165]

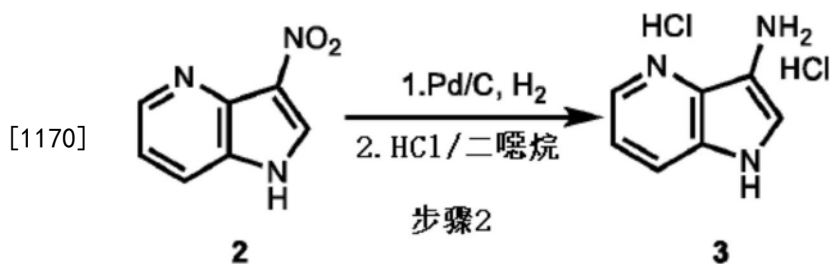


[1166] 1.合成3-硝基-1H-吡咯并[3,2-b]吡啶



[1168] 1H-吡咯并[3,2-b]吡啶 (10g, 4.7mmol, 1.0当量) 溶解在浓 H_2SO_4 (40mL) 中。0℃下分批加入 KNO_3 (10.3g, 101.6mmol, 1.2当量) 并在0℃搅拌4小时。反应完成后,通过滴加NaOH (1mol/L) 溶液将所得溶液的pH调节至8.0。通过过滤收集固体,并用水 (200mL x 5) 洗涤。得到3-硝基-1H-吡咯并[3,2-b]吡啶 (11g, 80%), 为深色固体。LCMS: 方法A, MS-ESI, 164.1 [M+H⁺]。

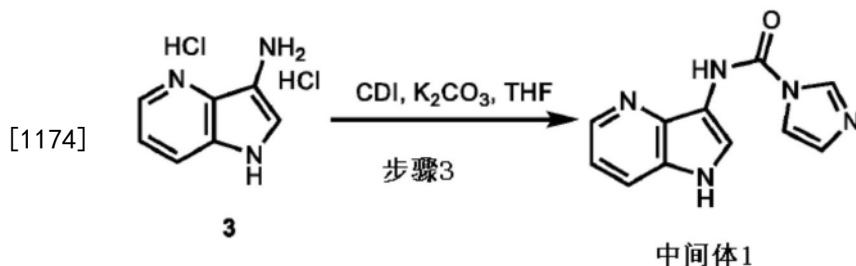
[1169] 2.合成1H-吡啶并[3,2-b]吡啶-3-胺二盐酸盐



[1171] 3-硝基-1H-吡咯并[3,2-b]吡啶 (10g, 61.3mmol, 1.0当量) 溶解在MeOH (40mL) 中。氮气气氛下向烧瓶中加入Pd/C (10%wt., 1g), 并在H₂下于0℃搅拌16小时。过滤固体。向滤液中加入HCl/二噁烷 (4M, 40mL) 溶液, 并在0℃搅拌0.5小时。沉淀出产物, 并通过过滤收集。分离出1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-胺二盐酸盐 (4.8g, 38.1%), 为深黄色固体。LCMS: 方法A, MS-ESI 207.1

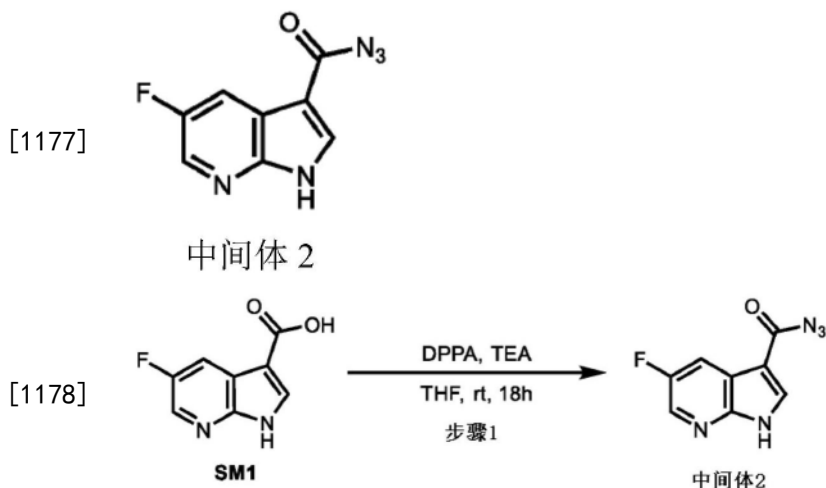
[1172] [M+H⁺].

[1173] 3. 合成N-(1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基)-1H-咪唑-1-甲酰胺



[1175] 1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-胺 (100.0mg, 0.8mmol, 1.0当量) 溶解在THF (10.0mL) 中。室温下加入K₂CO₃ (207.6mg, 1.5mmol, 2.0当量) 和CDI (121.8mg, 0.8mmol, 1.0当量), 并在氮气气氛下于室温搅拌1小时。所得混合物无需进一步纯化即可直接用于下一步。

[1176] 方案2: 合成中间体2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物)

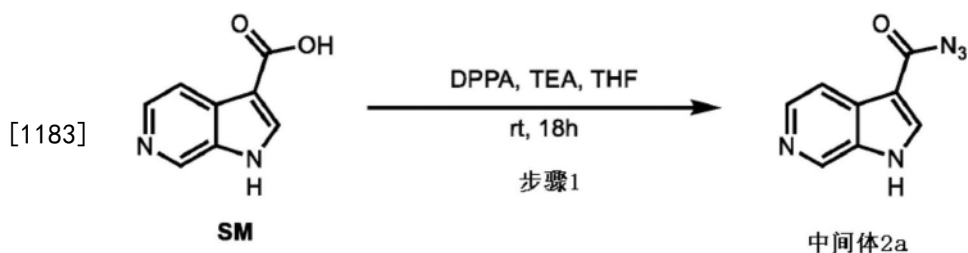


[1179] 1. 合成5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物

[1180] 5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羧酸 (10.0g, 55.6mmol, 1.0当量) 溶解在THF (100mL) 中。加入DPPA (22.9g, 83.3mmol, 1.5当量) 和TEA (11.2g, 111.1mmol, 2.0当量), 并在室温下搅拌18小时 (h), 真空蒸发掉大部分溶剂后, 沉淀出粗产物并通过过滤收集, 然后用EtOAc (200mL x 3) 洗涤。分离出5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物 (6.3g, 55.3%), 为淡黄色固体。LCMS: 方法L, MS-ESI, 206.2[M+H⁺].

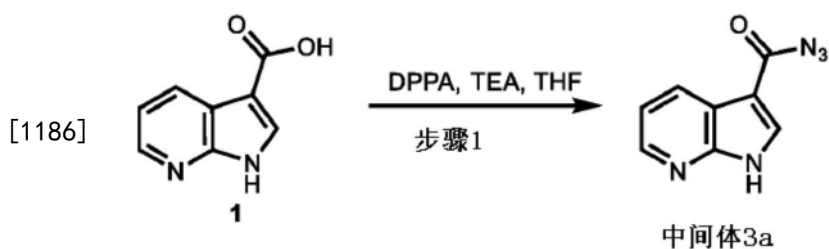
[1181] 通过上述方法由相应的酸合成以下中间体

[1182] 中间体2a: 1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-3-羰基叠氮化物



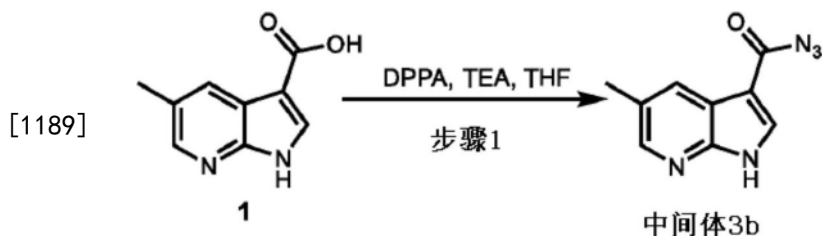
[1184] LCMS: 方法L, MS-ESI, 188.2 [M+H⁺].

[1185] 中间体3a: (1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物)



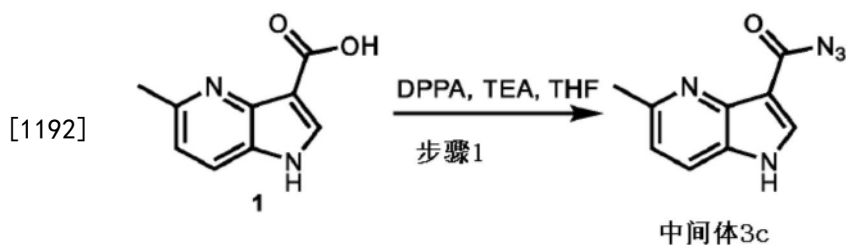
[1187] LCMS: 方法L, MS-ESI, 188.2 [M+H⁺].

[1188] 中间体3b: (5-甲基-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物)



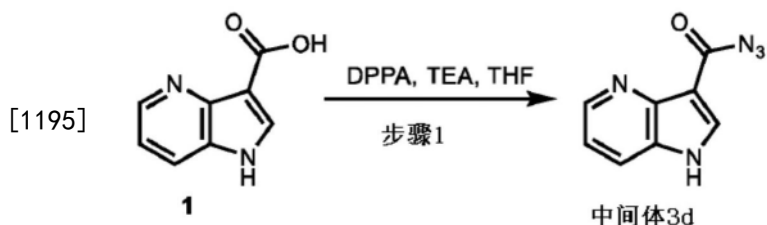
[1190] LCMS: 方法A, MS-ESI, 202.2 [M+H⁺].

[1191] 中间体3c: (5-甲基-1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-羰基叠氮化物)



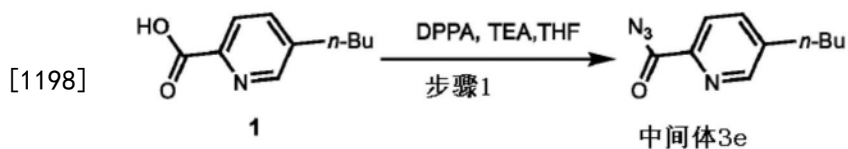
[1193] LCMS: 方法A, MS-ESI, 202.1 [M+H⁺].

[1194] 中间体3d: (1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-羰基叠氮化物)



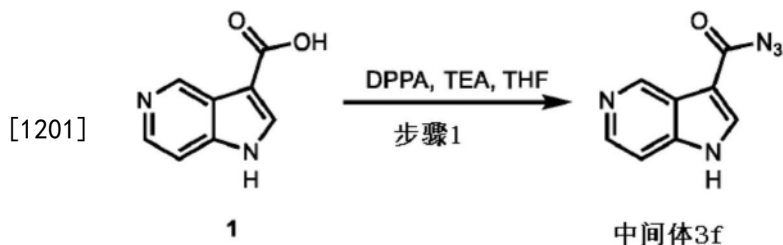
[1196] LCMS: 方法L, MS-ESI, 188.0 [M+H⁺].

[1197] 中间体3e: (5-丁基吡啶甲酰基叠氮化物)



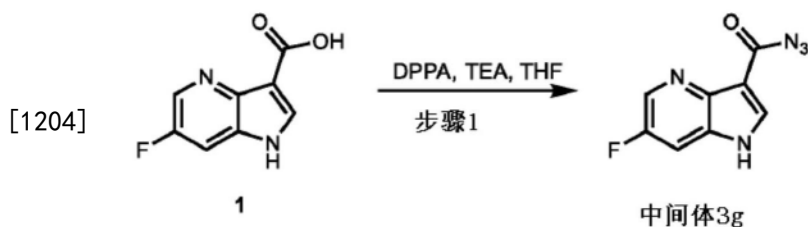
[1199] LCMS:方法A,MS-ESI,205.1[M+H⁺].

[1200] 中间体3f(1H-吡咯并[3,2-c]吡啶-3-羰基叠氮化物)



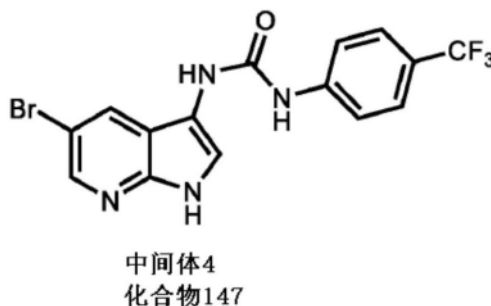
[1202] LCMS:方法L,MS-ESI,188.2[M+H⁺].

[1203] 中间体3g(6-氟-1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-羰基叠氮化物)

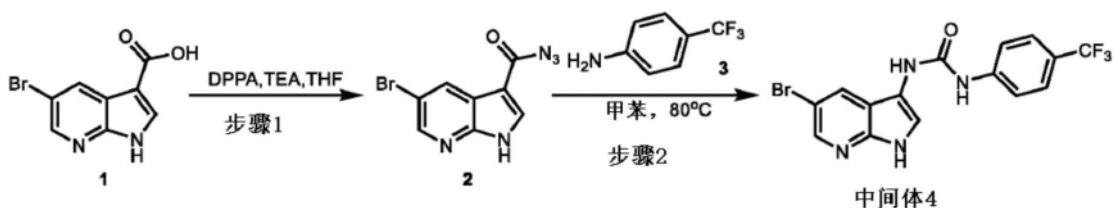


[1205] LCMS:方法L,MS-ESI,206.0[M+H⁺].

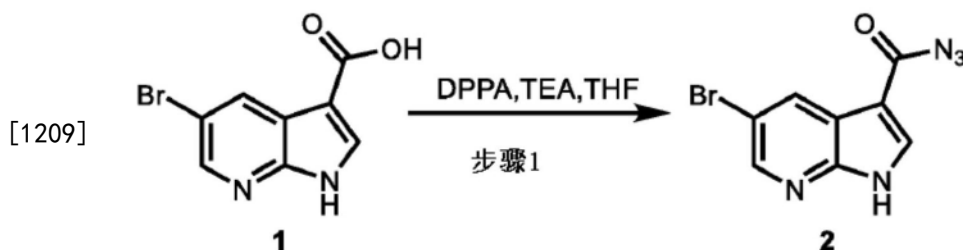
[1206] 方案3:合成中间体4(1-(5-溴-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基)-3-(4-(三氟甲基)苯基)脲)(化合物147)



[1207]

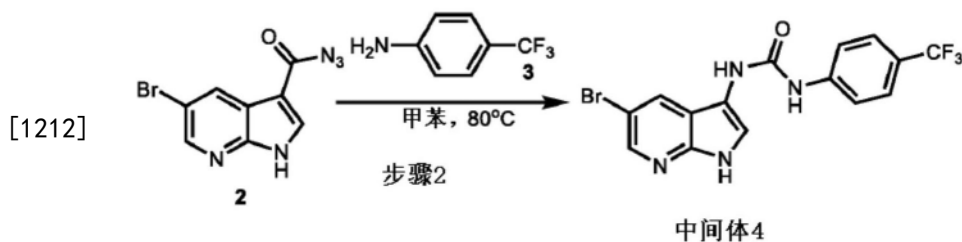


[1208] 1.合成5-溴-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物



[1210] 使用方案2中所述的方法合成。LCMS:方法L,MS-ESI 266.0[M+H⁺]

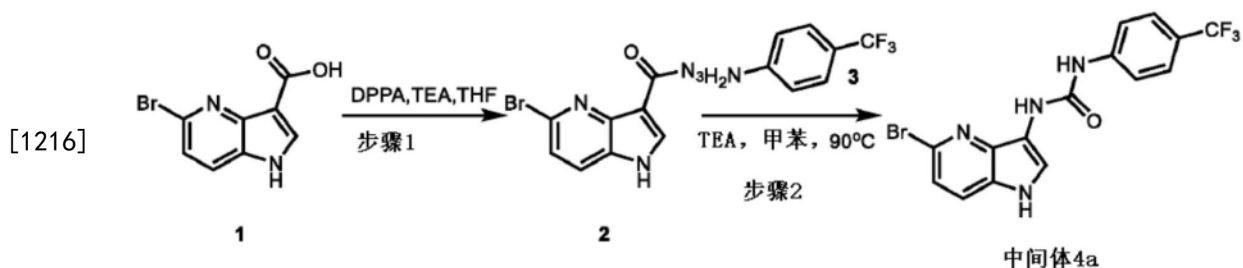
[1211] 2.合成1-(5-溴-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基)-3-(4-(三氟甲基)苯基)脲



[1213] 5-溴-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羧酸(9.0g,33.8mmol,1.0当量)溶解在甲苯(300.0mL)中。加入4-(三氟甲基)苯胺(16.4g,101mmol,3.0当量),并在80°C搅拌16小时。将所得混合物冷却至室温。然后通过过滤收集固体,并用MeOH(100mL x 3)洗涤。分离得到的1-(5-溴-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基)-3-(4-(三氟甲基)苯基)脲(5.3g,39.3%),为灰白色固体。LCMS:方法L,MS-ESI,399.0[M+H⁺]

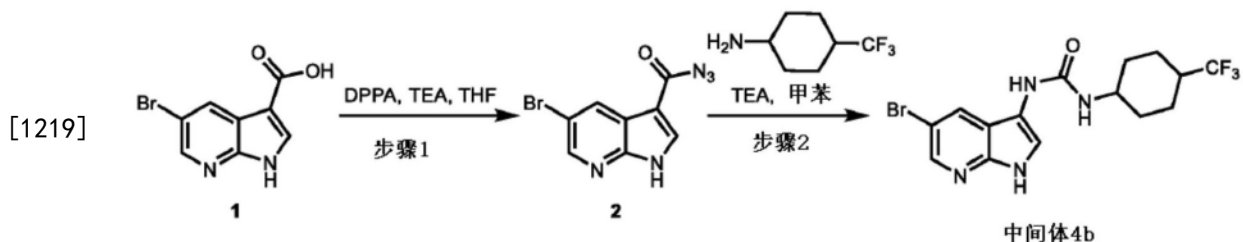
[1214] 通过上述方法合成以下中间体。

[1215] 中间体4a(1-(5-溴-1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基)-3-(4-(三氟甲基)苯基)脲)



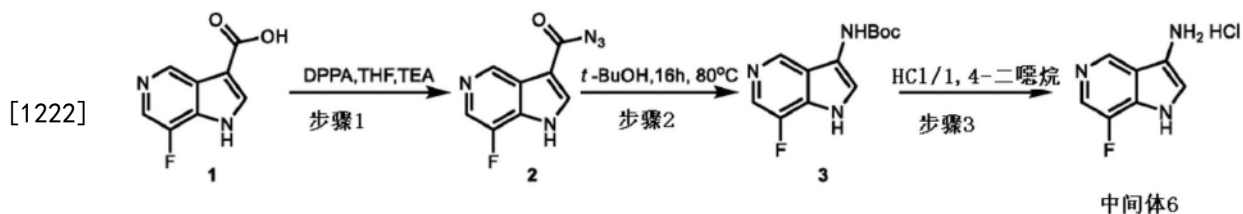
[1217] LCMS:方法A,MS-ESI,399.0[M+H⁺]

[1218] 中间体4b(1-(5-溴-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基)-3-(4-(三氟甲基)环己基)脲)

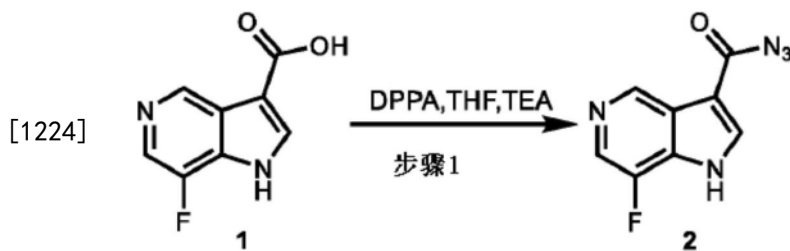


[1220] LCMS:方法A,MS-ESI,405.0[M+H⁺]

[1221] 方案4:合成中间体6(7-氟-1H-吡咯并[3,2-c]吡啶-3-胺盐酸盐)

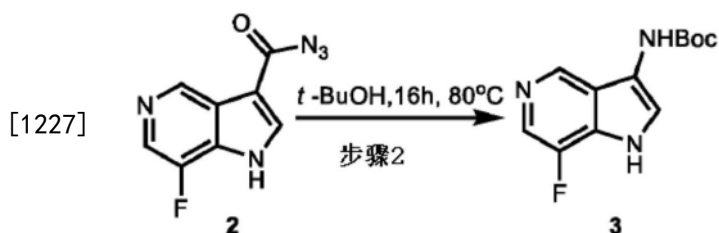


[1223] 1.合成7-氟-1H-吡咯并[3,2-c]吡啶-3-氨基叠氮化物



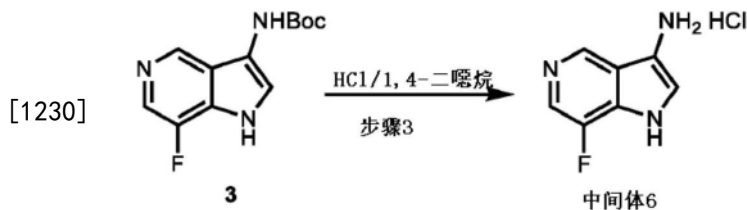
[1225] 与方案2相同的合成方法。LCMS:方法L,MS-ESI,206.2[M+H⁺].

[1226] 2.合成(7-氟-1H-吡咯并[3,2-c]吡啶-3-基)氨基甲酸叔丁酯



[1228] 7-氟-1H-吡咯并[3,2-c]吡啶-3-羰基叠氮化物(1.0g,4.9mmol,1.0当量)溶解在t-BuOH(50mL)中,并在80°C搅拌12小时。将得到的混合物在真空下浓缩,并在硅胶柱上纯化,用EtOAc/PE(1:8)作为洗脱剂。分离得到(7-氟-1H-吡咯并[3,2-c]吡啶-3-基)氨基甲酸叔丁酯(430.0mg,17.6%),为棕色固体。LCMS:方法L,MS-ESI,252.3[M+H⁺].

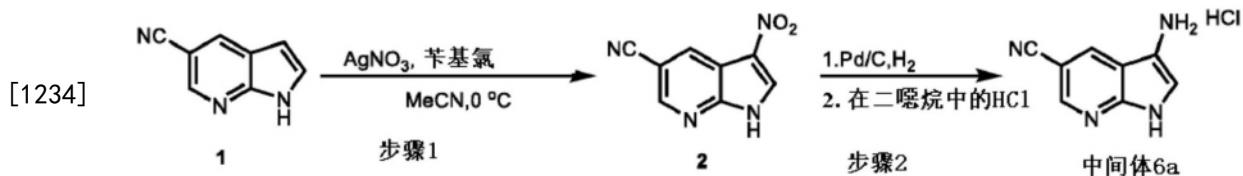
[1229] 3.合成7-氟-1H-吡咯并[3,2-c]吡啶-3-胺盐酸盐



[1231] (7-氟-1H-吡咯并[3,2-c]吡啶-3-基)氨基甲酸叔丁酯(430.0mg,1.7mmol,1.0当量)溶解在1,4-二噁烷(10.0mL)中。然后逐滴加入在1,4-二噁烷中的HCl(4M,10mL)溶液。将得到的混合物在室温搅拌3小时,并在真空下浓缩。获得7-氟-1H-吡咯并[3,2-c]吡啶-3-胺盐酸盐(400mg,粗品),为黄色固体。LCMS:方法L,MS-ESI,188.6[M+H⁺].

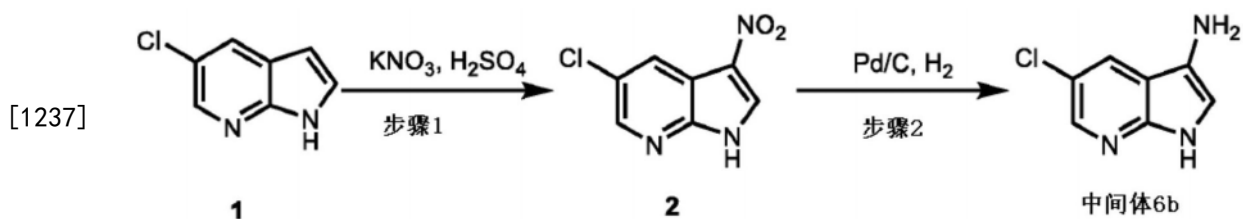
[1232] 通过上述方法合成以下中间体。

[1233] 中间体6a:3-氨基-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-5-甲腈



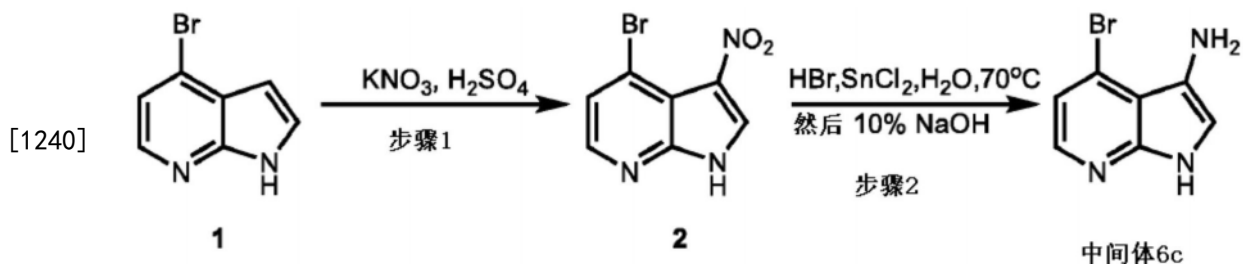
[1235] LCMS:方法A,MS-ESI,195.6[M+H⁺].

[1236] 中间体6b:(5-氯-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-胺)



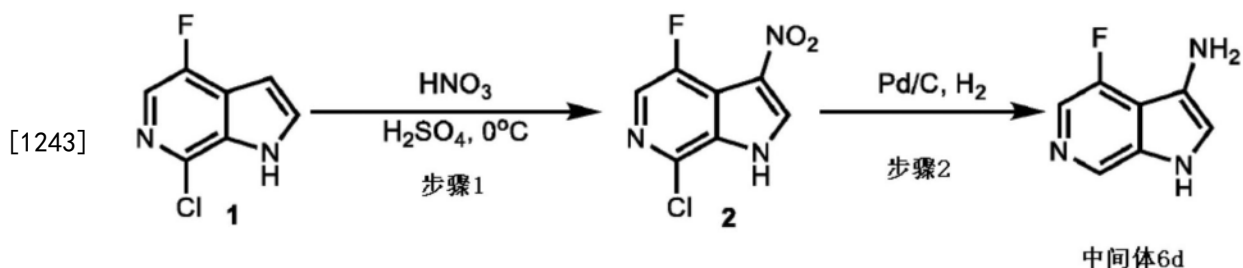
[1238] 方法L, MS-ESI, 168.6 [M+H⁺].

[1239] 中间体6c: (4-溴-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-胺)



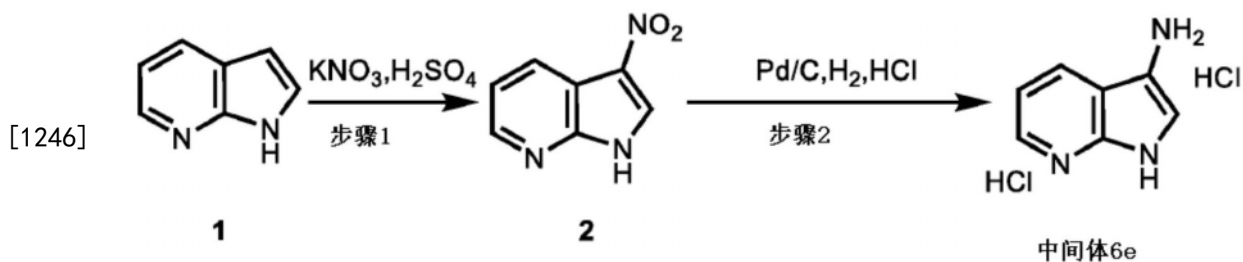
[1241] LCMS: 方法A, MS-ESI, 212.0 [M+H⁺].

[1242] 中间体6d: (4-氟-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-3-胺)



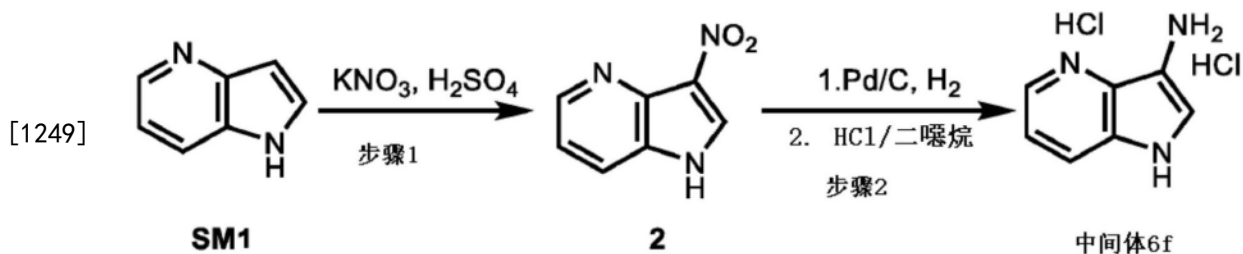
[1244] LCMS: 方法A, MS-ESI, 152.1 [M+H⁺].

[1245] 中间体6e (1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-胺二盐酸盐)



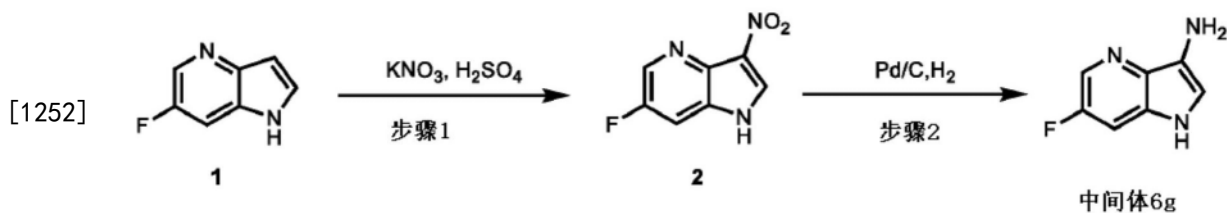
[1247] LCMS: 方法A, MS-ESI, 206.0 [M+H⁺].

[1248] 中间体6f: (1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-胺二盐酸盐)

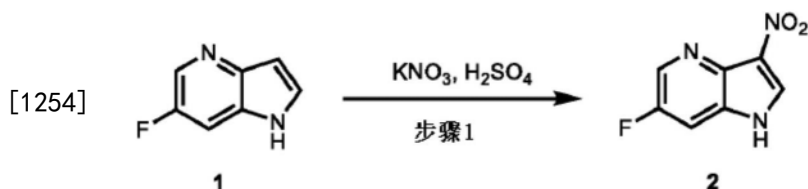


[1250] LCMS: 方法A, MS-ESI, 206.0 [M+H⁺].

[1251] 中间体6g: (6-氟-1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-胺)

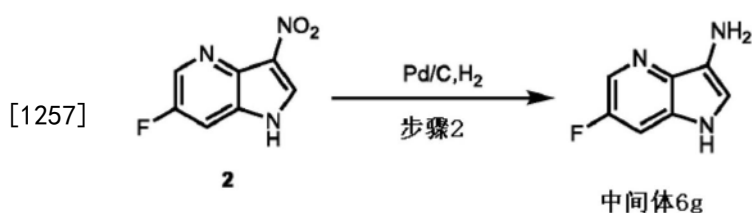


[1253] 1. 合成6-氟-3-硝基-1H-吡咯并[3,2-b]吡啶



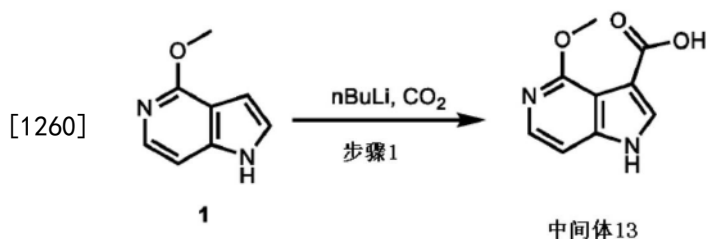
[1255] 使用方案1中所述的方法合成。LCMS: 方法A, MS-ESI, 182.0 [M+H⁺].

[1256] 2. 合成6-氟-1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-胺



[1258] 使用方案1中所述的方法合成。LCMS: 方法A, MS-ESI, 152.1 [M+H⁺].

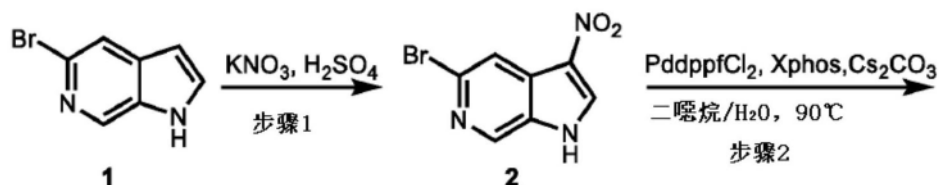
[1259] 方案10: 合成中间体13: (4-甲氧基-1H-吡咯并[3,2-c]吡啶-3-羧酸)



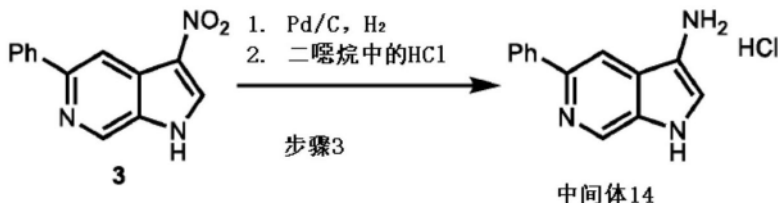
[1261] 1. 合成4-甲氧基-1H-吡咯并[3,2-c]吡啶-3-羧酸

[1262] 氮气下向搅拌的4-甲氧基-1H-吡咯并[3,2-c]吡啶 (300.0mg, 2.0mmol, 1.0当量) 的THF (10mL) 溶液中逐滴加入己烷中的n-BuLi (2.5M, 4.1mL, 10.3mmol, 5.1当量), 同时在-20℃搅拌2分钟。将所得溶液在-20℃下搅拌30分钟。在-20℃下分批加入干冰 (10.0g, 227.2mmol, 112.0当量), 并在室温下搅拌2小时。然后将反应液用MeOH (10mL) 淬灭。滤出固体, 并将所得混合物在真空下浓缩。粗产物通过方法P纯化。得到100mg (25.7%) 的4-甲氧基-1H-吡咯并[3,2-c]吡啶-3-羧酸, 为白色固体。LCMS: 方法A, MS-ESI, 193.1 [M+H⁺].

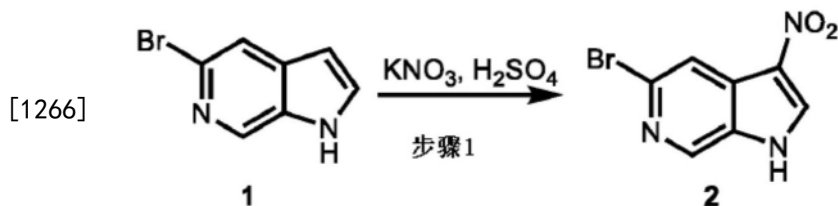
[1263] 方案11: 合成中间体14 (5-苯基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-3-胺)



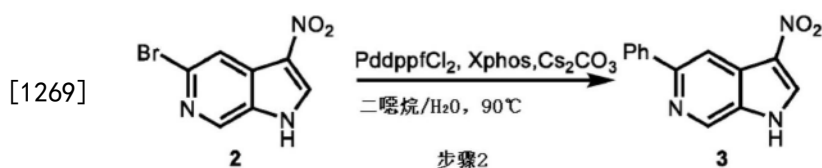
[1264]



[1265] 1. 合成5-溴-3-硝基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶

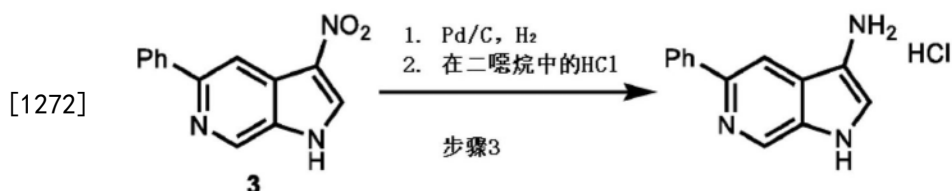
[1267] 使用方案1中所述的方法合成。LCMS:方法L,MS-ESI,241.9[M+H⁺]。

[1268] 2. 合成3-硝基-5-苯基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶

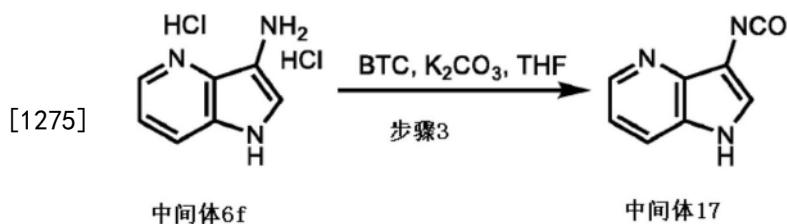


[1270] 5-溴-3-硝基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶 (100.0mg, 0.4mmol, 1.0当量) 溶解在二噁烷 (3.0mL) 和H₂O (0.3mL) 中。加入苯基硼酸 (50.4mg, 0.4mmol, 1.0当量), Cs₂CO₃ (269.2mg, 0.8mmol, 2.0当量), Pd(dppf)Cl₂ (30.2mg, 0.04mmol, 0.1当量) 和XPhos (19.7mg, 0.04mmol, 0.1当量), 并在氮气下于90°C搅拌12小时。将得到的混合物在真空下浓缩。以EtOAc/PE (1/1) 作为洗脱剂, 通过柱色谱法纯化粗产物。得到300mg (75.9%) 的3-硝基-5-苯基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶, 为黄色固体。LCMS:方法L,MS-ESI,240.1[M+H⁺]。

[1271] 3. 合成5-苯基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-3-胺盐酸盐

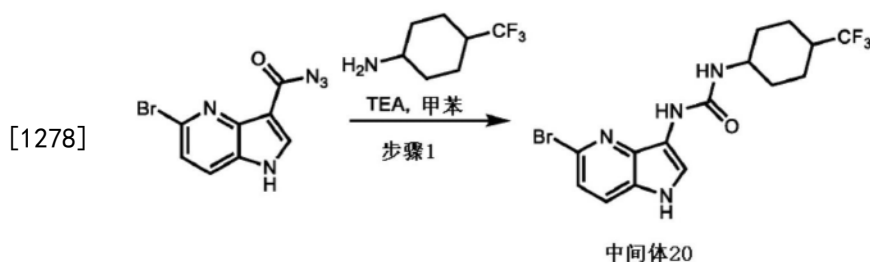
[1273] 使用方案1中所述的方法合成。LCMS:方法L,MS-ESI,246.1[M+H⁺]。

[1274] 方案13:合成中间体17(3-异氰酸根合-1H-吡咯并[3,2-b]吡啶)

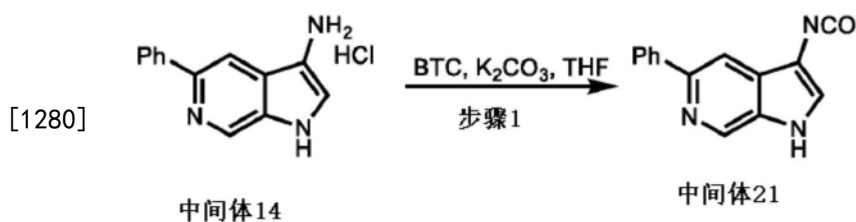


[1276] 1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-胺(100.0mg, 0.8mmol, 1.0当量)溶解在THF(10.0mL)中。室温下加入 K_2CO_3 (207.6mg, 1.5mmol, 2.0当量)和BTC(77.2mg, 0.3mmol, 0.3当量),并在氮气气氛下于室温搅拌1小时。所得混合物无需进一步纯化即可直接用于下一步。

[1277] 方案15:合成中间休20(1-(5-溴-1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基)-3-(4-(三氟甲基)环己基)脲)

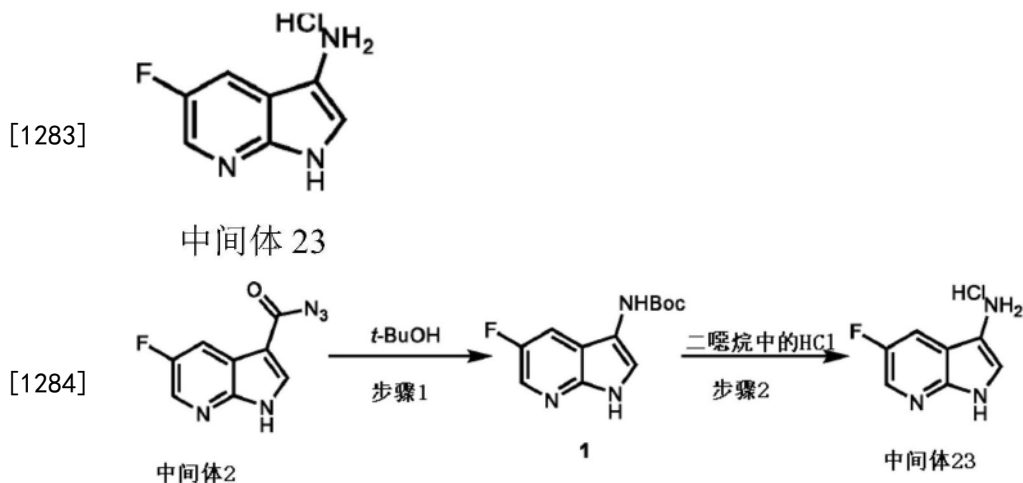


[1279] 使用方案3中所述的方法合成。LCMS:方法L, MS-ESI, 405.0[M+H⁺]。方案16:合成中间休21(3-异氰酸根合-5-苯基-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶)

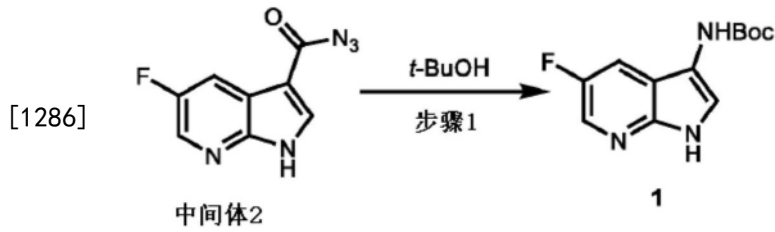


[1281] 使用方案3中所述的方法合成。

[1282] 方案17:合成中间休23(5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-胺盐酸盐)

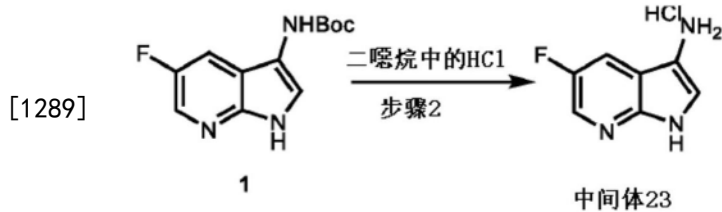


[1285] 1.合成(5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基)氨基甲酸叔丁酯



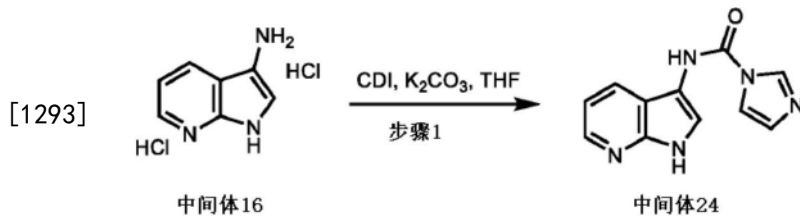
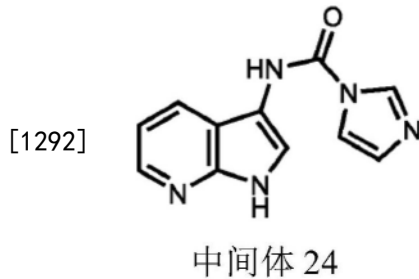
[1287] 使用方案4中所述的方法合成。LCMS:方法L,MS-ESI,252.1[M+H⁺]

[1288] 2.合成5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-胺盐酸盐



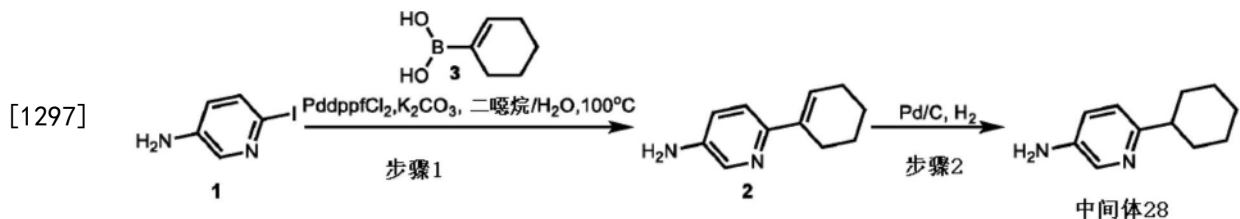
[1290] 使用方案4中所述的方法合成。LCMS:方法A,MS-ESI,188.0[M+H⁺]

[1291] 方案18:合成中间休24(N-(1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基)-1H-咪唑-1-甲酰胺)

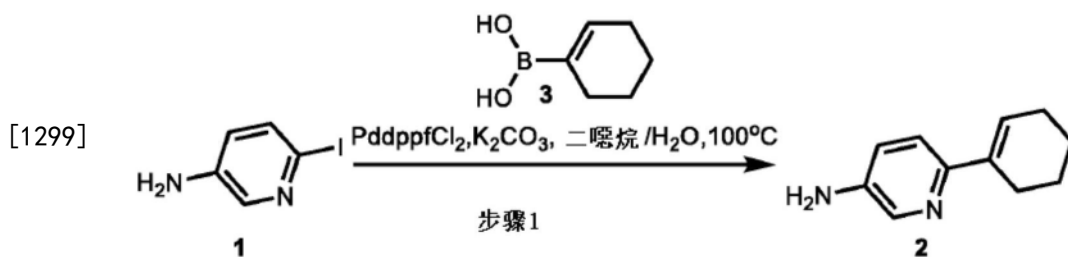


[1294] 使用方案1中所述的方法合成。所得混合物无需进一步纯化即可直接用于下一步。

[1295] 方案28:合成中间休28(6-环己基吡啶-3-胺)



[1298] 1.合成6-(环己-1-烯-1-基)吡啶-3-胺



[1300] 6-碘吡啶-3-胺 (2.0g, 9.1mmol, 1.0当量) 溶解在1,4-二噁烷 (20.0mL) 中。加入环己-1-烯-1-基硼酸 (1.7g, 13.7mmol, 1.5当量), Pd(dppf)Cl₂ (971.9mg, 1.4mmol, 0.15当量), K₂CO₃ (2.5g, 18.2mmol, 2.0当量) 和H₂O (4.0mL), 并在氮气气氛下于100℃搅拌16小时。将所得混合物冷却至室温, 并在真空下浓缩。然后将剩余的残留物在硅胶柱上纯化, 用EtOAc/PE (1:2) 作为洗脱剂。分离出6-(环己-1-烯-1-基)吡啶-3-胺 (800.0mg, 50.0%), 为黄色固体。

[1301] LCMS: 方法L, MS-ESI, 175.1 [M+H⁺].

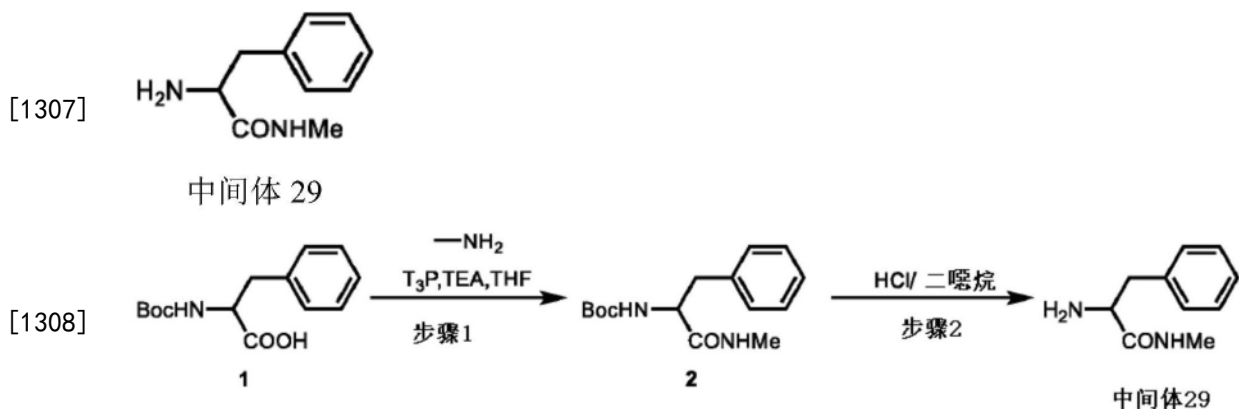
[1302] 2. 合成6-环己基吡啶-3-胺



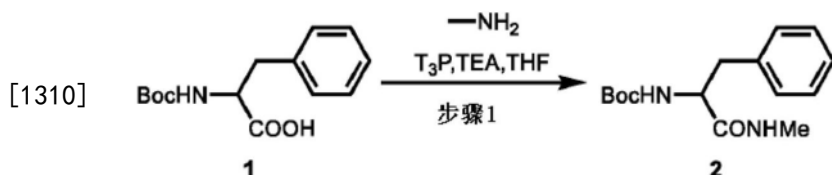
[1304] 6-(环己-1-烯-1-基)吡啶-3-胺 (295.8mg, 1.7mmol, 1.0当量) 溶解在MeOH (20.0mL) 中。在氮气气氛下加入Pd/C (27.48mg, 0.258mmol, 0.15当量), 并在氢气气氛下于室温搅拌16小时。滤出固体, 并将得到的混合物在真空下浓缩, 应用于硅胶柱, 以EtOAc/PE (2:1) 作为洗脱剂。得到6-环己基吡啶-3-胺 (120.1mg, 40.1%), 为黄色固体。

[1305] LCMS: 方法L, MS-ESI, 177.1 [M+H⁺].

[1306] 方案29: 合成中间体29 (2-氨基-N-甲基-3-苯基丙酰胺)



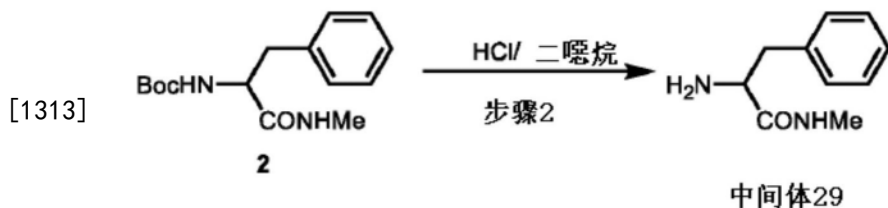
[1309] 1. 合成 (1-(甲基氨基)-1-氧代-3-苯基丙-2-基)氨基甲酸叔丁酯



[1311] 2-[(叔丁氧基羰基)氨基]-3-苯基丙酸 (500.0mg, 1.9mmol, 1.0当量) 溶解在THF

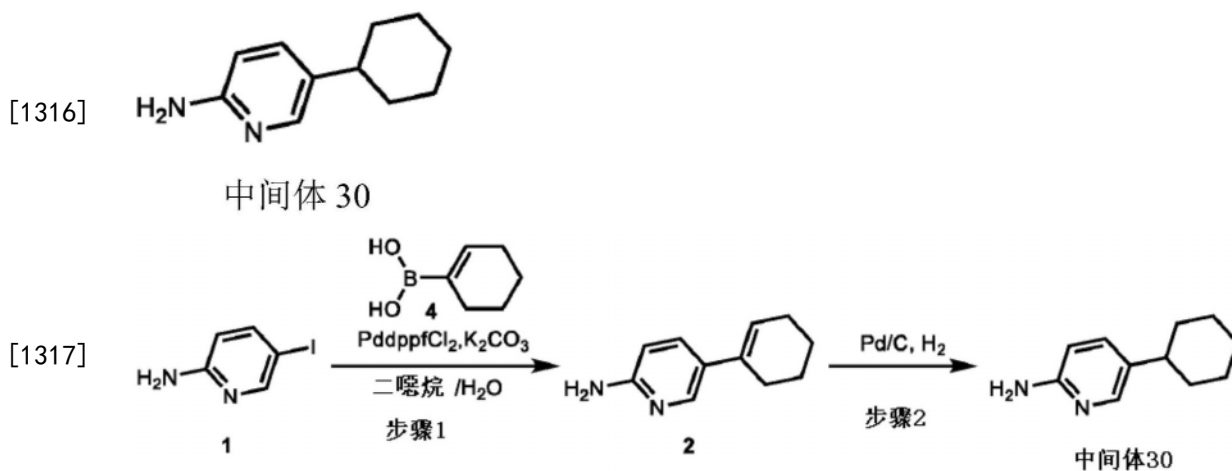
(20.0mL)中。加入TEA(381.4mg, 3.8mmol, 2.0当量), T₃P(1199.3mg, 3.8mmol, 2.0当量)和甲胺(117.1mg, 3.8mmol, 2.0当量), 并搅拌8小时。将该溶液在真空下浓缩, 并应用于硅胶柱, 以EtOAc/PE(2:1)作为洗脱剂。得到N-[1-(甲基氨基甲酰基)-2-苯基乙基]氨基甲酸叔丁酯(520mg, 99.1%), 为棕色固体。LCMS: 方法F, MS-ESI, 279.2[M+H⁺]

[1312] 2. 合成2-氨基-N-甲基-3-苯基丙酰胺

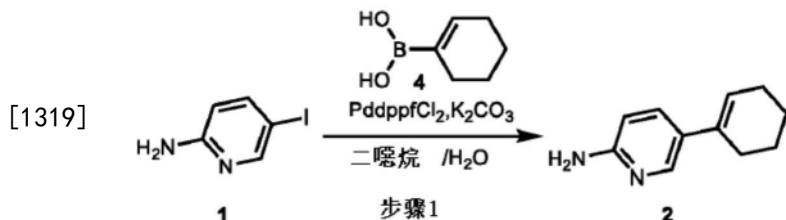


[1314] 使用如方案4所述的方法合成。LCMS: 方法L, MS-ESI, 179.1[M+H⁺]

[1315] 方案30: 合成中间体30(5-环己基吡啶-2-胺)

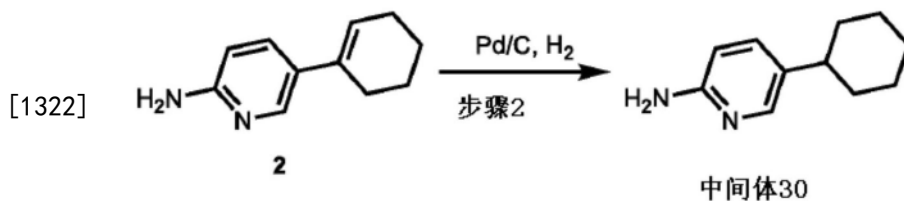


[1318] 1. 合成5-(环己-1-烯-1-基)吡啶-2-胺



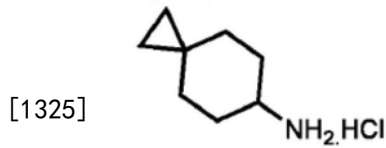
[1320] 使用如方案28所述的方法合成。LCMS: 方法L, MS-ESI, 175.1[M+H⁺]

[1321] 2. 合成5-环己基吡啶-2-胺

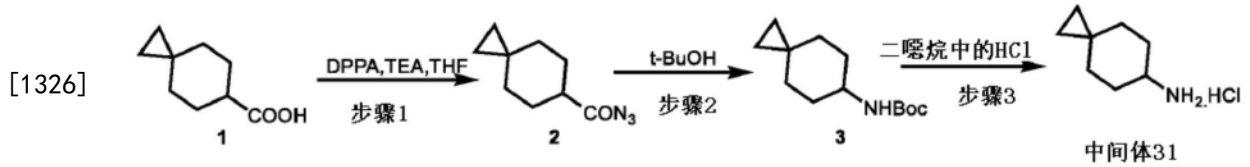


[1323] 使用如方案28所述的方法合成。LCMS: 方法L, MS-ESI, 177.1[M+H⁺]

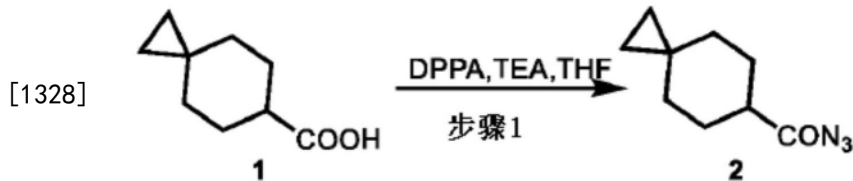
[1324] 方案31: 合成中间体31(螺[2.5]辛-6-胺盐酸盐)



中间体 31

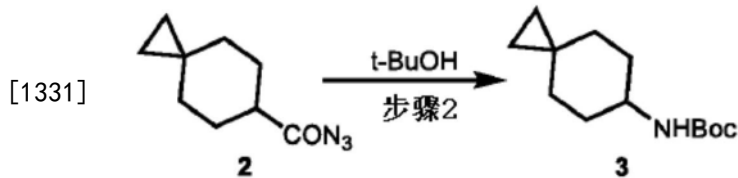


[1327] 1. 合成螺[2.5]辛-6-羰基叠氮化物



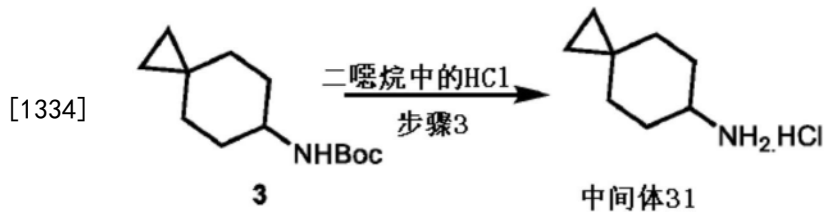
[1329] 使用如方案2所述的方法合成。LCMS: 方法A, MS-ESI, 180.1 [M+H⁺]

[1330] 2. 合成螺[2.5]辛-6-基氨基甲酸叔丁酯

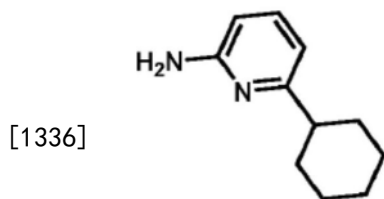


[1332] 使用如方案4所述的方法合成。LCMS: 方法A, MS-ESI, 226.2 [M+H⁺]

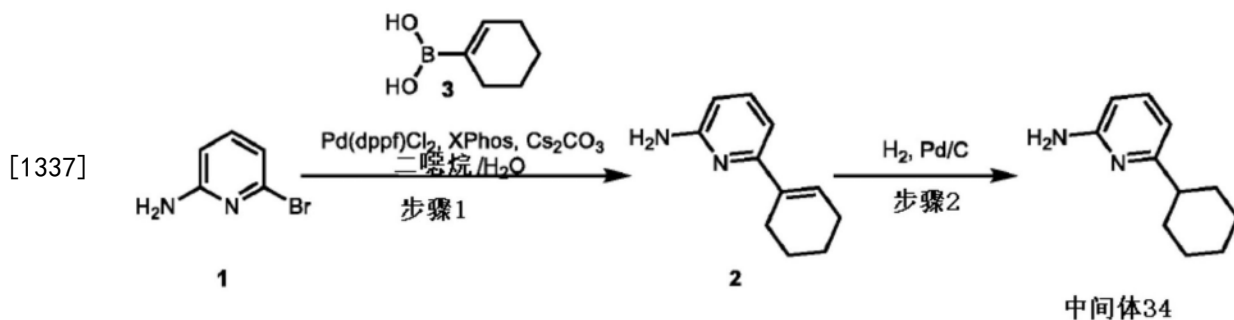
[1333] 3. 合成螺[2.5]辛-6-胺盐酸盐



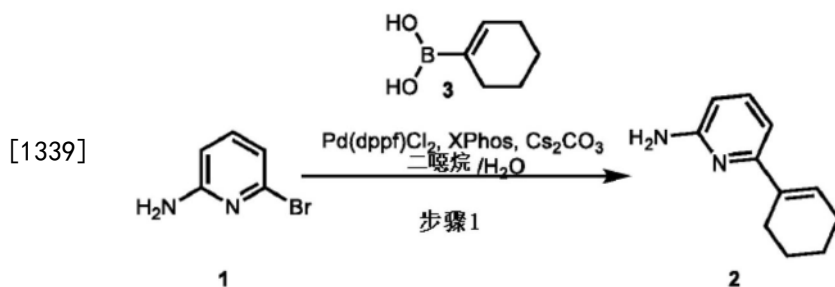
[1335] 使用如方案4所述的方法合成。LCMS: 方法A, MS-ESI, 162.1 [M+H⁺]。方案34: 合成中间体34(6-环己基吡啶-2-胺)



中间体 34

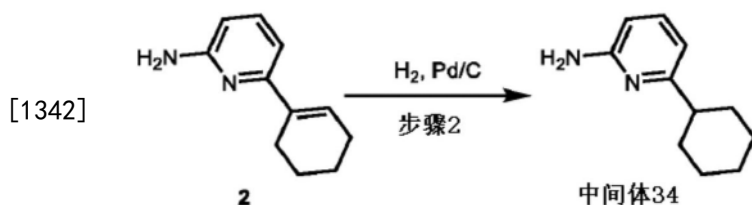


[1338] 1. 合成6-(环己-1-烯-1-基)吡啶-2-胺



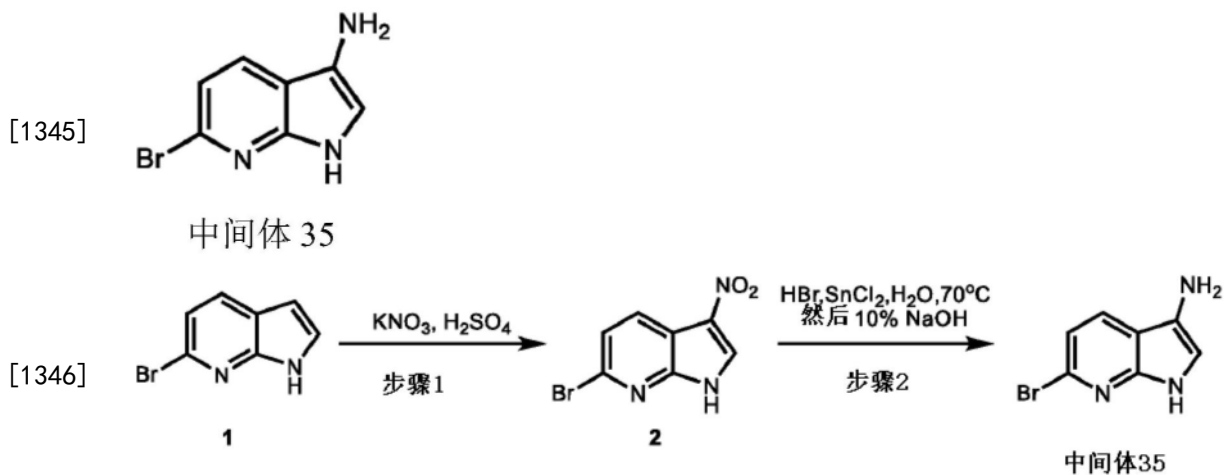
[1340] 使用如方案28所述的方法合成。LCMS: 方法A, MS-ESI, 175.1 [M+H⁺].

[1341] 2. 合成6-环己基吡啶-2-胺

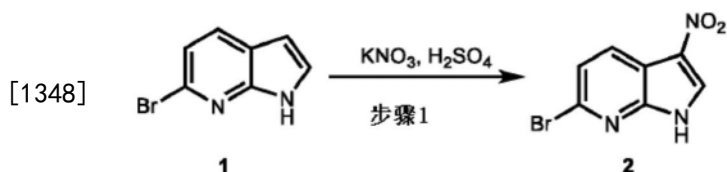


[1343] 使用如方案28所述的方法合成。LCMS: 方法A, MS-ESI, 177.1 [M+H⁺].

[1344] 方案35: 合成中间体35 (6-溴-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-胺)

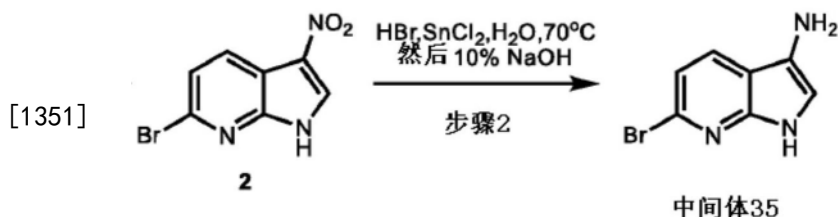


[1347] 1. 合成6-溴-3-硝基-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶



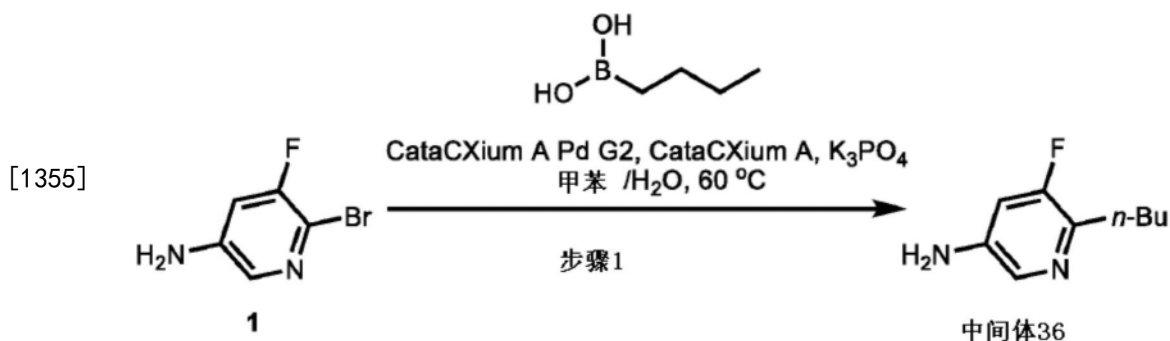
[1349] 使用方案1中所述的方法合成。LCMS: 方法A, MS-ESI, 241.9 [M+H⁺].

[1350] 2.合成6-溴-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-胺



[1352] 使用上述方案中显示的条件合成。LCMS:方法L,MS-ESI,212.0[M+H⁺]

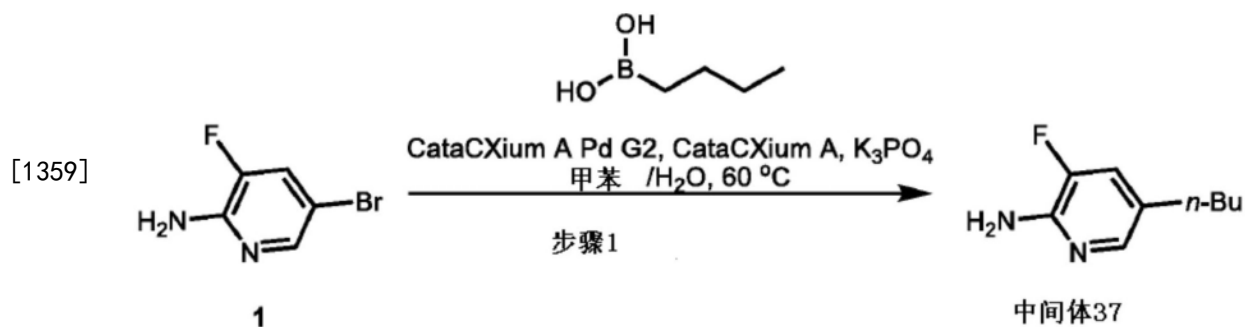
[1353] 方案36:合成中间体36(6-丁基-5-氟吡啶-3-胺)



[1356] 6-溴-5-氟吡啶-3-胺(1.0g,5.2mmol,1.0当量)和1-丁烷硼酸溶解在甲苯(8.00mL)中。在室温下加入CataCXium A Pd G2(350.1mg,0.5mmol,0.1当量),CataCXium A(187.7mg,0.5mmol,0.1)和K₃PO₄(2.2g,10.5mmol,2.0当量)。将反应体系抽空并用氮气吹扫3次,在氮气气氛下于60℃搅拌16小时。将混合物冷却至室温,并通过硅藻土过滤。浓缩滤液,用EtOAc(10mL)稀释,并用水(4mL)和盐水(4mL)洗涤,然后经无水Na₂SO₄干燥并在真空下浓缩。残留物应用于硅胶柱,用EtOAc/PE(1:5)作为洗脱剂。分离出6-丁基-5-氟吡啶-3-胺(468mg,53.2%),为棕色油。LCMS:方法L,MS-ESI,169.1[M+H⁺]

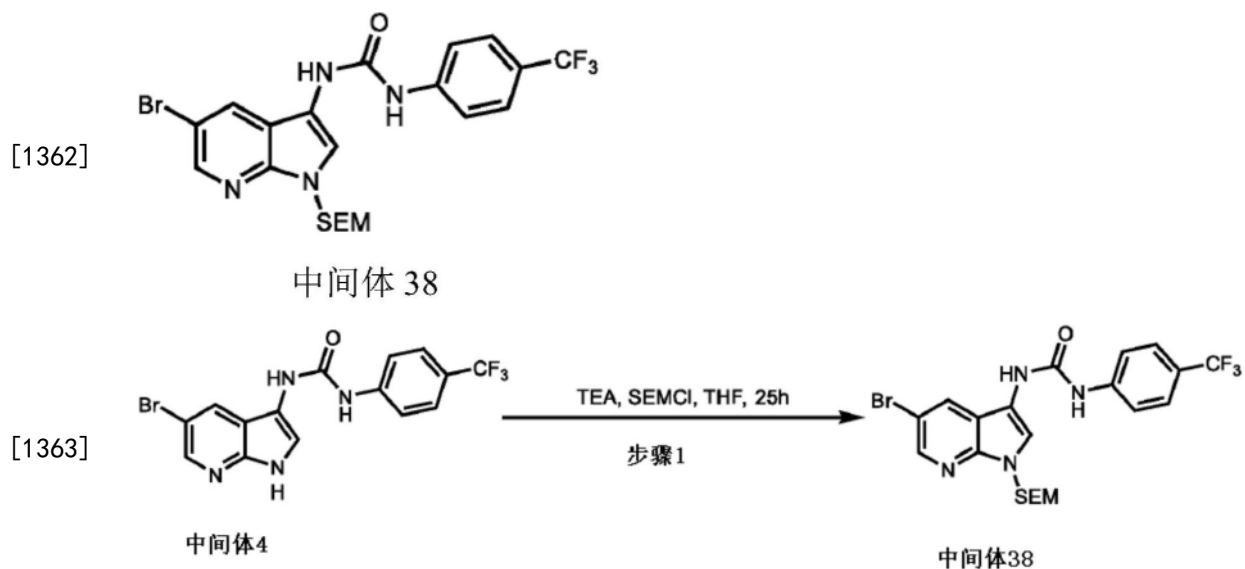
[1357] 方案37:合成中间体37(5-丁基-3-氟吡啶-2-胺)





[1360] 使用如方案36所述的方法合成。LCMS:方法A,MS-ESI,169.1[M+H⁺]

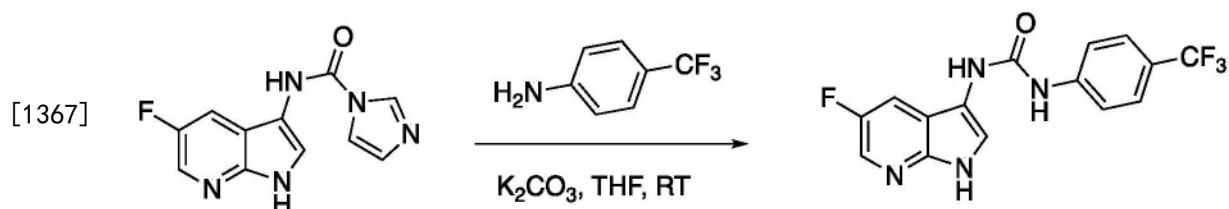
[1361] 方案38:合成中间体38(1-(5-溴-1-((2-(三甲基-甲硅烷基)乙氧基)甲基)-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基)-3-(4-(三氟甲基)苯基)脲)



[1364] 1-(5-溴-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基)-3-(4-(三氟甲基)苯基)脲(1.0g, 2.5mmol, 1.0当量)溶解在THF(15.0mL)中。室温下加入TEA(505.0mg, 5.0mmol, 2.0当量)和SEM-Cl(2.1g, 12.5mmol, 5.0当量),并搅拌16小时。将混合物浓缩,并应用于硅胶柱,以EtOAc/PE(1:3)作为洗脱剂。分离出1-(5-溴-1-((2-(三甲基甲硅烷基)乙氧基)甲基)-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基)-3-(4-(三氟甲基)苯基)脲(800.0mg, 60.6%),为黄色固体。LCMS:方法A,MS-ESI,529.1[M+H⁺]

[1365] 实施例制备方案

[1366] 实施例1:合成1-(5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基)-3-(4-(三氟甲基)苯基)脲(化合物173)



[1368] N-(5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基)-1H-咪唑-1-甲酰胺(80.0mg, 0.5mmol, 1.0当量)溶解在THF(10.0mL)中。加入4-(三氟甲基)苯胺(90.1mg, 0.5mmol, 1.0当量)和K₂CO₃(138.8mg, 1.0mmol, 2.0当量),并在室温下搅拌1小时。滤出固体,真空浓缩滤液,残留

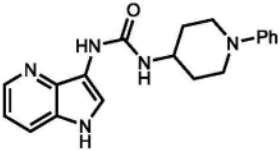
物通过方法P纯化。分离得到1-(5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基)-3-(4-(三氟甲基)苯基)脲(9.9mg, 5.8%), 为白色固体。

[1369] LCMS: 方法K, MS-ESI, 339.1 [M+H⁺].

[1370] ¹H NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ 11.58-11.53 (m, 1H), 9.07 (s, 1H), 8.70-8.65 (m, 1H), 8.22 (dd, J=2.8, 1.7Hz, 1H), 7.80-7.69 (m, 2H), 7.71-7.59 (m, 5H).

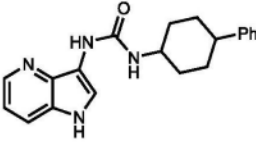
[1371] ¹⁹F NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ -59.99, -139.94

[1372] 通过该方法制备的类似物:

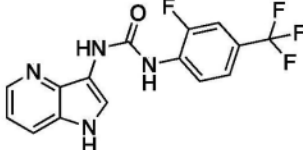
实施 例 #	化合物#	起始物质	最终化合物	LCMS 和 NMR 数据
2	323	中间体 1 (N-(1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基)-1H-咪唑-1-甲酰胺); 1-苯基哌啶-4-胺		方法 M: MS-ESI: 336.2 [M+H ⁺] ¹ H NMR (400 MHz, DMSO-d ₆) δ 10.75 (brs, 1H), 8.30 (s, 1H), 8.26 (dd, J = 4.4, 1.2 Hz, 1H), 7.72 – 7.69 (m, 2H), 7.23 – 7.18 (m, 2H), 7.11 (dd, J = 8.4, 4.8 Hz, 1H), 7.00 – 6.90 (m, 2H), 6.80 – 6.72 (m, 1H), 6.65 (d, J = 7.6 Hz, 1H), 3.72 – 3.69 (m, 1H), 3.56 – 3.53 (m, 2H), 2.94 – 2.78 (m, 2H), 2.01 – 1.91 (m, 2H), 1.52 – 1.43 (m, 2H).

[1373]

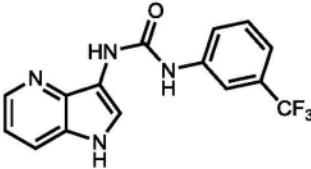
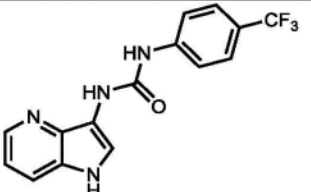
[1374]

3	325	<p>中间体 1 (N-(1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基)-1H-咪唑-1-甲酰胺); 4-苯基环己-1-胺</p>		<p>方法 C: MS-ESI: 335.2 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 10.73 (s, 1H), 8.45 (s, 1H), 8.28 (dd, <i>J</i> = 4.5, 1.4 Hz, 1H), 7.76 – 7.67 (m, 2H), 7.37 – 7.25 (m, 5H), 7.24 – 7.08 (m, 1H), 6.92 (d, <i>J</i> = 8.3 Hz, 1H), 4.10 – 3.96 (m, 1H), 2.51 – 2.50 (m, 1H), 2.01 – 1.67 (m, 8H).</p>
---	-----	---	--	--

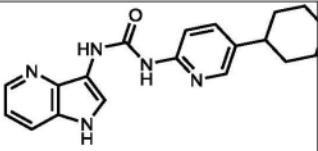
[1375]

3a		<p>中间体 1 (N-(1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基)-1H-咪唑-1-甲酰胺); 2-氟-4-(三氟甲基)苯胺</p>		<p>方法 K, MS-ESI, 339.1 [M+H⁺]. ¹HNMR: (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 10.97 (s, 1H), 9.51 (s, 1H), 9.36 (s, 1H), 8.55 (t, <i>J</i> = 8.3 Hz, 1H), 8.34 (dd, <i>J</i> = 4.4, 1.2 Hz, 1H), 7.86 (d, <i>J</i> = 2.4 Hz, 1H), 7.76 (dd, <i>J</i> = 8.4, 1.2 Hz, 1H), 7.69 (dd, <i>J</i> = 11.6, 2.0 Hz, 1H), 7.54 (d, <i>J</i> = 8.8 Hz, 1H), 7.16 (dd, <i>J</i> = 8.0, 4.4 Hz, 1H).</p>
----	--	---	--	--

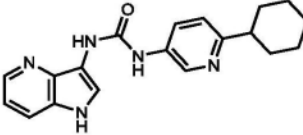
[1376]

3c	332	<p>中间体 1 (N-(1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基)-1H-咪唑-1-甲酰胺); 3-(三氟甲基)苯胺</p>		<p>方法 C: MS-ESI: 321.1 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 10.96 (d, <i>J</i> = 2.7 Hz, 1H), 9.43 (s, 1H), 8.83 (s, 1H), 8.33 (dd, <i>J</i> = 4.8, 1.6 Hz, 1H), 8.10 (d, <i>J</i> = 2.2 Hz, 1H), 7.85 (d, <i>J</i> = 2.5 Hz, 1H), 7.75 (dd, <i>J</i> = 8.0, 1.2 Hz, 1H), 7.54 – 7.49 (m, 2H), 7.30-7.28 (m, 1H), 7.16 (dd, <i>J</i> = 8.0, 4.4 Hz, 1H).</p>
3d	146	<p>中间体 1 (N-(1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基)-1H-咪唑-1-甲酰胺); 4-(三氟甲基)苯胺</p>		<p>方法 N: MS-ESI: 321.1 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 10.96 (s, 1H), 9.47 (s, 1H), 8.88 (s, 1H), 8.33 (dd, <i>J</i> = 4.5, 1.4 Hz, 1H), 7.84 (s, 1H), 7.76 (dd, <i>J</i> = 8.2, 1.4 Hz, 1H), 7.69 – 7.62 (m, 4H), 7.16 (dd, <i>J</i> = 8.2, 4.5 Hz, 1H).</p>

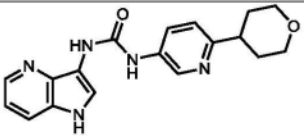
[1377]

4	327	<p>中间体 1 (N-(1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基)-1H-咪唑-1-甲酰胺); 5-(四氢-2H-吡喃-4-基)吡啶-2-胺 (市售)</p>		<p>方法 E: MS-ESI: 338.2 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 10.94 (s, 1H), 10.75 (brs, 1H), 9.58 (s, 1H), 8.34 (dd, <i>J</i> = 4.6, 1.4 Hz, 1H), 8.19 (d, <i>J</i> = 2.4 Hz, 1H), 7.88 (d, <i>J</i> = 2.5 Hz, 1H), 7.75 (dd, <i>J</i> = 8.2, 1.4 Hz, 1H), 7.68 (dd, <i>J</i> = 8.6, 2.4 Hz, 1H), 7.43 (d, <i>J</i> = 8.6 Hz, 1H), 7.15 (dd, <i>J</i> = 8.2, 4.5 Hz, 1H), 3.96 (dt, <i>J</i> = 11.5, 3.1 Hz, 2H), 3.44 (td, <i>J</i> = 11.1, 3.9 Hz, 2H), 2.83 – 2.75 (m, 1H), 1.75 – 1.61 (m, 4H).</p>
---	-----	---	--	---

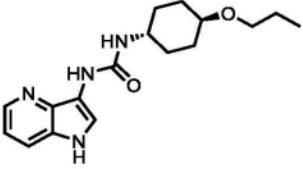
[1378]

5	331	<p>中间体 1 (N-(1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基)-1H-咪唑-1-甲酰胺);</p> <p>中间体 28 (6-环己基吡啶-3-胺)</p>		<p>方法 E: MS-ESI: 336.2 [M+H⁺]</p> <p>¹HNMR (300 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 10.88 (s, 1H), 9.11 (s, 1H), 8.75 (s, 1H), 8.47 (t, <i>J</i> = 2.3 Hz, 1H), 8.31 (d, <i>J</i> = 4.6 Hz, 1H), 7.92 – 7.83 (m, 1H), 7.80 (t, <i>J</i> = 2.2 Hz, 1H), 7.73 (d, <i>J</i> = 8.2 Hz, 1H), 7.17 – 7.11 (m, 2H), 2.64 – 2.58 (m, 1H), 1.85 – 1.67 (m, 5H), 1.47 – 1.28 (m, 5H).</p>
---	-----	---	--	--

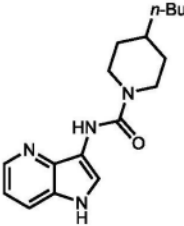
[1379]

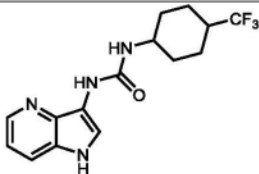
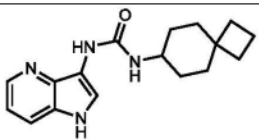
6	333	<p>中间体 1 (N-(1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基)-1H-咪唑-1-甲酰胺); 6-(四氢-2H-吡喃-4-基)吡啶-3-胺 (市售)</p>		<p>方法 C: MS-ESI: 338.2 [M+H⁺] ¹HNMR (300 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 10.89 (d, <i>J</i> = 2.5 Hz, 1H), 9.14 (s, 1H), 8.76 (s, 1H), 8.50 (d, <i>J</i> = 2.6 Hz, 1H), 8.31 (dd, <i>J</i> = 4.5, 1.4 Hz, 1H), 7.91 (dd, <i>J</i> = 8.5, 2.7 Hz, 1H), 7.80 (d, <i>J</i> = 2.6 Hz, 1H), 7.74 (dd, <i>J</i> = 8.2, 1.4 Hz, 1H), 7.21 (d, <i>J</i> = 8.5 Hz, 1H), 7.14 (dd, <i>J</i> = 8.2, 4.5 Hz, 1H), 3.99 – 3.88 (m, 2H), 3.44 (td, <i>J</i> = 11.0, 5.3 Hz, 2H), 2.87 – 2.84 (m, 1H), 1.76 – 1.64 (m, 4H).</p>
---	-----	--	--	---

[1380]

7	334	中间体 1 (N-(1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基)-1H-咪唑-1-甲酰胺); (1r,4r)-4-丙氧基环己-1-胺		方法 I: MS-ESI: 317.2 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, MeOH- <i>d</i> ₄) δ 8.29 (dd, <i>J</i> = 4.8, 1.6 Hz, 1H), 7.79 (d, <i>J</i> = 8.4, 1.6 Hz, 1H), 7.72 (s, 1H), 7.19 (dd, <i>J</i> = 8.0, 4.4 Hz, 1H), 5.01 – 4.88 (m, 3H), 3.60 – 3.45 (m, 1H), 2.07 (s, 5H), 1.59-1.55 (m, 2H), 1.45 – 1.25 (m, 3H), 0.95 (t, <i>J</i> = 7.4 Hz, 3H).
---	-----	--	--	--

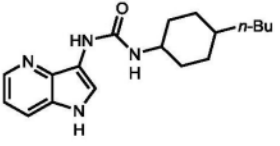
[1381]

8	140	中间体 1 (N-(1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基)-1H-咪唑-1-甲酰胺); 4-丁基哌啶		方法 D: MS-ESI: 301.2 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO-d ₆) δ 10.89 (d, <i>J</i> = 2.8 Hz, 1H), 8.28 (dd, <i>J</i> = 4.5, 1.4 Hz, 1H), 8.03 (s, 1H), 7.74 – 7.66 (m, 2H), 7.10 (dd, <i>J</i> = 8.2, 4.5 Hz, 1H), 4.18 – 4.09 (m, 2H), 2.76 (td, <i>J</i> = 12.8, 2.5 Hz, 2H), 1.72 – 1.63 (m, 2H), 1.47 – 1.38 (m, 1H), 1.34 – 1.18 (m, 6H), 1.05 (qd, <i>J</i> = 12.4, 4.1 Hz, 2H), 0.93 – 0.85 (m, 3H).
---	-----	--	---	---

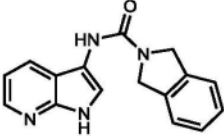
9	141	<p>中间体 1 (N-(1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基)-1H-咪唑-1-甲酰胺); 4-(三氟甲基)环己-1-胺</p>		<p>方法 B: MS-ESI: 327.1 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 10.78 (s, 1H), 8.41 (s, 1H), 8.29 (d, <i>J</i> = 4.6 Hz, 1H), 7.72 (s, 2H), 7.14 (s, 1H), 6.88 (d, <i>J</i> = 7.7 Hz, 1H), 3.99 – 3.88 (m, 1H), 2.30 (s, 1H), 1.82 – 1.42 (m, 8H).</p>
10	142	<p>中间体 1 (N-(1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基)-1H-咪唑-1-甲酰胺); 螺[3.5]壬-7-胺</p>		<p>方法 A: MS-ESI: 299.2 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 10.71 (d, <i>J</i> = 2.4 Hz, 1H), 8.26 – 8.25 (m, 2H), 7.72 – 7.66 (m, 2H), 7.10 (dd, <i>J</i> = 8.2, 4.5 Hz, 1H), 6.49 (d, <i>J</i> = 7.7 Hz, 1H), 3.50 – 3.42 (m, 1H), 1.89 – 1.77 (m, 2H), 1.76 – 1.65 (m, 8H), 1.36 (t, <i>J</i> = 10.4 Hz, 2H), 1.26 – 1.15 (m, 2H).</p>

[1382]

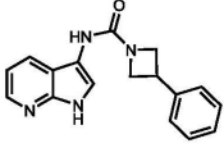
[1383]

11	322	中间体 1 (N-(1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基)-1H-咪唑-1-甲酰胺); 4-丁基环己-1-胺		方法 A: MS-ESI: 315.2 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 10.71 (d, <i>J</i> = 2.7 Hz, 1H), 8.41 (d, <i>J</i> = 2.0 Hz, 1H), 8.27 (dd, <i>J</i> = 4.5, 1.4 Hz, 1H), 7.70 (d, <i>J</i> = 1.6 Hz, 1H), 7.68 (d, <i>J</i> = 1.4 Hz, 1H), 7.11 (dd, <i>J</i> = 8.2, 4.5 Hz, 1H), 6.74 (d, <i>J</i> = 8.0 Hz, 1H), 3.89 – 3.79 (m, 1H), 1.65 – 1.44 (m, 6H), 1.31 – 1.14 (m, 9H), 0.93 – 0.85 (m, 3H).
----	-----	---	--	---

[1384]

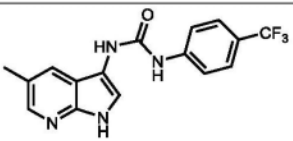
12	290	中间体 24 (N-(1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基)-1H-咪唑-1-甲酰胺); 异吲哚啉		方法 A: MS-ESI: 279.1 [M+H ⁺] ¹ HNMR (DMSO- <i>d</i> ₆ , 400MHz, ppm): δ 11.26 (s, 1H), 8.21-8.18 (m, 2H), 8.11-8.09 (d, <i>J</i> = 8.0 Hz, 1H), 7.49-7.48 (d, <i>J</i> = 2.4 Hz, 1H), 7.40-7.31 (m, 4H), 7.06-7.03 (m, 1H), 4.80 (s, 4H).
----	-----	--	--	--

[1385]

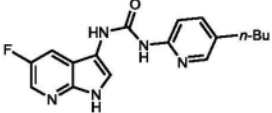
13	289	中间体 24 (N-(1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基)-1H-咪唑-1-甲酰胺); 3-苯基氮杂环丁烷		方法 A: MS-ESI: 293.1 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.25 (s, 1H), 8.36 (s, 1H), 8.20 (dd, <i>J</i> = 4.6, 1.6 Hz, 1H), 8.08 (dd, <i>J</i> = 7.9, 1.6 Hz, 1H), 7.47 (d, <i>J</i> = 2.5 Hz, 1H), 7.44 – 7.35 (m, 4H), 7.32 – 7.25 (m, 1H), 7.03 (dd, <i>J</i> = 7.9, 4.6 Hz, 1H), 4.42 – 4.35 (m, 2H), 3.96 (dd, <i>J</i> = 8.0, 6.0 Hz, 2H), 3.89 – 3.80 (m, 1H).
----	-----	--	--	---

实 施 例 #	化合物#	起始物质	最终产物	LCMS 和 NMR 数 据
------------	------	------	------	-------------------

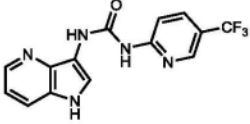
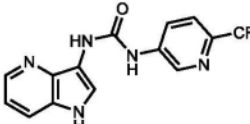
[1386]

14	330	<p>中间体 3g (6-氟-1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 4-(三氟甲基)苯胺</p>		<p>方法 C: MS-ESI: 339.1 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.05 (s, 1H), 9.43 (s, 1H), 8.89 (s, 1H), 8.35 (dd, <i>J</i> = 2.5, 1.5 Hz, 1H), 7.84 (d, <i>J</i> = 1.9 Hz, 1H), 7.78 – 7.60 (m, 5H). ¹⁹FNMR: (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ - 58.79, - 59.97, - 136.46</p>
15	163	<p>中间体 3b (5-甲基-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 4-(三氟甲基)苯胺</p>		<p>方法 C: MS-ESI: 335.1 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.21 (s, 1H), 9.01 (s, 1H), 8.62 (s, 1H), 8.09 (s, 1H), 7.74 – 7.66 (m, 3H), 7.63 (d, <i>J</i> = 8.5 Hz, 2H), 7.51 (d, <i>J</i> = 2.7 Hz, 1H), 2.41 (s, 3H).</p>

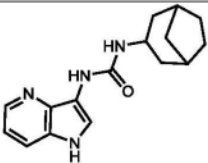
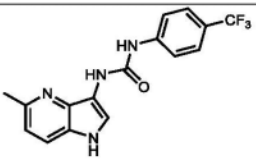
[1387]

16	259	中间体 23 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-胺盐酸盐); 中间体 3e (5-丁基吡啶甲酰基叠氮化物)		方法 A: MS-ESI: 328.1 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.58 – 11.53 (m, 1H), 10.60 (s, 1H), 9.45 (s, 1H), 8.26 – 8.17 (m, 2H), 7.78 (dd, <i>J</i> = 9.2, 2.8 Hz, 1H), 7.70 (d, <i>J</i> = 2.4 Hz, 1H), 7.61 (dd, <i>J</i> = 8.5, 2.4 Hz, 1H), 7.36 (d, <i>J</i> = 8.5 Hz, 1H), 2.55 (t, <i>J</i> = 7.6 Hz, 2H), 1.58 – 1.51 (m, 2H), 1.35 – 1.25 (m, 2H), 0.91 (t, <i>J</i> = 7.3 Hz, 3H).
----	-----	---	--	--

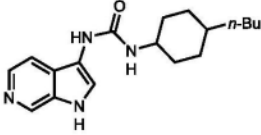
[1388]

17	152	<p>中间体 3d (1H-吡咯并 [3,2-b]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 5-(三氟甲基) 吡啶-2-胺</p>		<p>方法 A: MS-ESI: 322.1 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.01 (s, 1H), 10.15 (s, 1H), 10.03 (s, 1H), 8.65 (d, <i>J</i> = 2.2 Hz, 1H), 8.35 (dd, <i>J</i> = 4.6, 1.4 Hz, 1H), 8.15 – 8.10 (m, 1H), 7.95 – 7.87 (m, 2H), 7.77 (dd, <i>J</i> = 8.2, 1.4 Hz, 1H), 7.17 (dd, <i>J</i> = 8.2, 4.5 Hz, 1H).</p>
18	156	<p>中间体 3d (1H-吡咯并 [3,2-b]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 6-(三氟甲基) 吡啶-3-胺</p>		<p>方法 I: MS-ESI: 322.1 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.00 (s, 1H), 9.68 (s, 1H), 9.00 (s, 1H), 8.75 (d, <i>J</i> = 2.6 Hz, 1H), 8.35 (d, <i>J</i> = 4.6 Hz, 1H), 8.26 (d, <i>J</i> = 8.8 Hz, 1H), 7.89 – 7.80 (m, 2H), 7.77 (d, <i>J</i> = 8.2 Hz, 1H), 7.18 (dd, <i>J</i> = 8.4, 4.6 Hz, 1H).</p>

[1389]

19	157	<p>中间体 3d (1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 双环[3.2.1]辛-3-胺</p>		<p>方法 N: MS-ESI: 285.2 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, MeOH-<i>d</i>₄) δ 8.09 (dd, <i>J</i> = 4.7, 1.3 Hz, 1H), 7.58 (dd, <i>J</i> = 8.2, 1.4 Hz, 1H), 7.51 (s, 1H), 6.98 (dd, <i>J</i> = 8.2, 4.7 Hz, 1H), 3.81 – 3.71 (m, 1H), 2.08 (s, 2H), 1.73 – 1.67 (m, 2H), 1.57 – 1.42 (m, 4H), 1.32 – 1.20 (m, 2H), 1.10 (t, <i>J</i> = 11.9 Hz, 2H).</p>
20	329	<p>中间体 3c (5-甲基-1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 4-(三氟甲基)苯胺</p>		<p>方法 A: MS-ESI, 335.1 [M+H⁺]. ¹HNMR: (400 MHz, MeOH-<i>d</i>₄) δ 7.77 (s, 1H), 7.73 (d, <i>J</i> = 8.3 Hz, 1H), 7.69 (d, <i>J</i> = 8.6 Hz, 2H), 7.59 (d, <i>J</i> = 8.6 Hz, 2H), 7.11 (d, <i>J</i> = 8.4 Hz, 1H), 2.66 (s, 3H).</p>

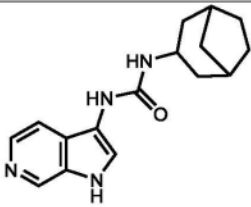
[1390]

21	314	中间体 2a (1H-吡咯并 [2,3-c]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 4-丁基环己-1- 胺		方法 A: MS-ESI: 315.2 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.13 – 11.08 (m, 1H), 8.66 (dd, <i>J</i> = 2.3, 1.1 Hz, 1H), 8.20 – 8.15 (m, 1H), 8.06 (t, <i>J</i> = 5.6 Hz, 1H), 7.62 (dd, <i>J</i> = 8.4, 2.5 Hz, 1H), 7.42 (d, <i>J</i> = 5.5 Hz, 1H), 6.17 – 5.87 (m, 1H), 3.80 – 3.41(m, 1H), 1.94 – 1.85 (m, 1H), 1.74 (d, <i>J</i> = 12.7 Hz, 1H), 1.65 – 1.46 (m, 3H), 1.33 – 1.07 (m, 9H), 1.01 – 0.84 (m, 4H).
----	-----	--	--	--

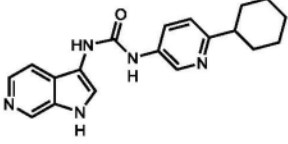
[1391]

22	137	中间体 2a (1H-吡咯并 [2,3-c]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 4-苯基环己-1- 胺		方法 A: MS-ESI: 335.2 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.14 (d, <i>J</i> = 2.8 Hz, 1H), 8.23 – 8.16 (m, 2H), 7.91 – 7.85 (m, 1H), 7.47 (dd, <i>J</i> = 9.5, 2.4 Hz, 1H), 7.37 – 7.22 (m, 4H), 7.26 – 7.14 (m, 1H), 7.04 (dt, <i>J</i> = 7.8, 5.2 Hz, 1H), 5.93 (d, <i>J</i> = 7.8 Hz, 1H), 3.60 – 3.47 (m, 1H), 2.06 – 1.98 (m, 2H), 1.87 – 1.78 (m, 2H), 1.73 – 1.49 (m, 3H), 1.32 (qd, <i>J</i> = 12.6, 3.4 Hz, 2H).
----	-----	---	--	--

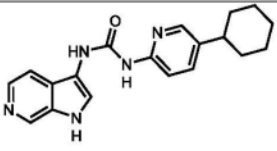
[1392]

23	153	中间体 2a (1H-吡咯并 [2,3-c]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 双环[3.2.1]辛- 3-胺		方法 A: MS-ESI: 285.2 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.15 (s, 1H), 8.67 (dd, <i>J</i> = 3.5, 1.1 Hz, 1H), 8.15 (s, 1H), 8.06 (dd, <i>J</i> = 7.7, 5.5 Hz, 1H), 7.65 (dd, <i>J</i> = 8.8, 2.4 Hz, 1H), 7.44 (dd, <i>J</i> = 10.3, 5.5 Hz, 1H), 5.79 (d, <i>J</i> = 8.3 Hz, 1H), 3.85 – 3.84 (m, 1H), 2.22 (s, 2H), 1.81 – 1.74 (m, 2H), 1.68 – 1.61 (m, 2H), 1.50 (d, <i>J</i> = 7.8 Hz, 2H), 1.38 (d, <i>J</i> = 5.1 Hz, 2H), 1.21 (t, <i>J</i> = 12.2 Hz, 2H).
----	-----	---	--	---

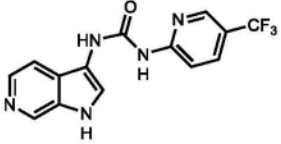
[1393]

24	312	中间体 2a (1H-吡咯并 [2,3-c]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 6-环己基吡啶- 3-胺		方法 N: MS- ESI:336.2 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.29 (s, 1H), 8.71 (d, <i>J</i> = 1.1 Hz, 1H), 8.67 (s, 1H), 8.65 (s, 1H), 8.50 (d, <i>J</i> = 2.7 Hz, 1H), 8.10 (d, <i>J</i> = 5.5 Hz, 1H), 7.88 (dd, <i>J</i> = 8.5, 2.7 Hz, 1H), 7.72 (d, <i>J</i> = 2.5 Hz, 1H), 7.49 (d, <i>J</i> = 5.5 Hz, 1H), 7.16 (d, <i>J</i> = 8.5 Hz, 1H), 2.65 – 2.54 (m, 1H), 1.87 – 1.65 (m, 5H), 1.58 – 1.14 (m, 5H).
----	-----	--	--	---

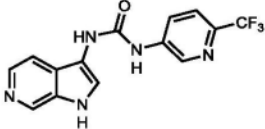
[1394]

25	313	中间体 2a (1H-吡咯并 [2,3-c]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 5-环己基吡啶- 2-胺		方法 A: MS-ESI:336.2 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.29 (d, <i>J</i> = 2.6 Hz, 1H), 8.55 – 8.49 (m, 2H), 8.23 (dd, <i>J</i> = 4.7, 1.6 Hz, 1H), 7.92 (dd, <i>J</i> = 7.9, 1.6 Hz, 1H), 7.55 (d, <i>J</i> = 2.4 Hz, 1H), 7.38 (t, <i>J</i> = 2.0 Hz, 1H), 7.28 – 7.20 (m, 1H), 7.17 (t, <i>J</i> = 7.8 Hz, 1H), 7.08 (dd, <i>J</i> = 7.9, 4.6 Hz, 1H), 6.82 (dt, <i>J</i> = 7.5, 1.5 Hz, 1H), 2.50 – 2.41 (m, 1H), 1.85 – 1.68 (m, 5H), 1.46 – 1.12 (m, 5H).
----	-----	--	--	---

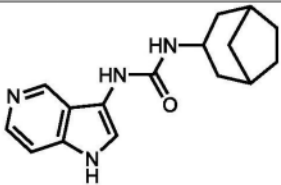
[1395]

26	311	中间体 2a (1H-吡咯并 [2,3-c]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 5-(三氟甲基) 吡啶-2-胺		方法 A: MS-ESI: 322.2 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.39 (s, 1H), 10.15 (s, 1H), 9.92 (s, 1H), 8.79 – 8.72 (m, 2H), 8.17 – 8.10 (m, 2H), 7.84 – 7.75 (m, 3H), 7.56 (d, <i>J</i> = 5.5 Hz, 1H). F NMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ – 59.81, – 60.01, – 60.04
----	-----	---	--	--

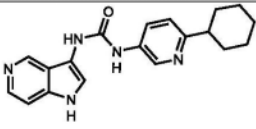
[1396]

27	310	<p>中间体 2a (1H-吡咯并 [2,3-c]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 6-(三氟甲基) 吡啶-3-胺</p>		<p>方法 L: MS-ESI: 322.1 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.39 – 11.34 (m, 1H), 9.30 (s, 1H), 8.91 (s, 1H), 8.78 (d, <i>J</i> = 2.5 Hz, 1H), 8.72 (d, <i>J</i> = 1.2 Hz, 1H), 8.25 (dd, <i>J</i> = 8.7, 2.5 Hz, 1H), 8.11 (d, <i>J</i> = 5.5 Hz, 1H), 7.82 (d, <i>J</i> = 8.7 Hz, 1H), 7.76 (d, <i>J</i> = 2.5 Hz, 1H), 7.52 (d, <i>J</i> = 5.5 Hz, 1H). ¹³CNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ – 65.32, – 65.33, – 65.37</p>
----	-----	---	--	--

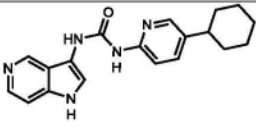
[1397]

28	161	中间体 3f (1H-吡咯并[3,2-c]吡啶-3-羰基叠氮化物); 双环[3.2.1]辛-3-胺盐酸盐		方法 H: MS-ESI: 285.2 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, MeOH- <i>d</i> ₄) δ 8.55 (d, <i>J</i> = 1.1 Hz, 1H), 7.93 (d, <i>J</i> = 5.9 Hz, 1H), 7.26 (s, 1H), 7.17 (dd, <i>J</i> = 5.9, 1.0 Hz, 1H), 3.77 (tt, <i>J</i> = 11.5, 5.6 Hz, 1H), 2.08 (s, 2H), 1.75 – 1.67 (m, 2H), 1.57 – 1.41 (m, 4H), 1.32 – 1.20 (m, 2H), 1.09 (t, <i>J</i> = 11.9 Hz, 2H).
----	-----	---	--	---

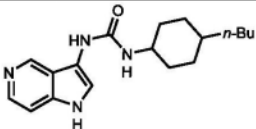
[1398]

29	315	中间体 3f (1H-吡咯并[3,2-c]吡啶-3-羰基叠氮化物); 6-环己基吡啶-3-胺		方法 L: MS-ESI: 336.2 [M+H ⁺] ¹ HNMR (300 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.16 (s, 1H), 8.82 (s, 1H), 8.81 (s, 1H), 8.67 (s, 1H), 8.50 (d, <i>J</i> = 2.6 Hz, 1H), 8.14 (d, <i>J</i> = 5.7 Hz, 1H), 7.88 (dd, <i>J</i> = 8.5, 2.7 Hz, 1H), 7.54 (d, <i>J</i> = 2.2 Hz, 1H), 7.30 (dd, <i>J</i> = 5.8, 1.1 Hz, 1H), 7.16 (d, <i>J</i> = 8.5 Hz, 1H), 2.65 – 2.55 (m, 1H), 1.88 – 1.65 (m, 5H), 1.59 – 1.09 (m, 5H).
----	-----	---	--	--

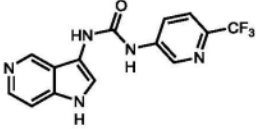
[1399]

30	316	<p>中间体 3f (1H-吡咯并[3,2-c]吡啶-3-羰基叠氮化物);</p> <p>5-环己基吡啶-2-胺</p>		<p>方法 A: MS-ESI: 336.2 [M+H⁺]</p> <p>¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.21 (s, 1H), 10.90 (s, 1H), 9.47 (d, <i>J</i> = 4.3 Hz, 1H), 8.87 (s, 1H), 8.26 (d, <i>J</i> = 2.3 Hz, 1H), 8.19 (d, <i>J</i> = 5.7 Hz, 1H), 7.69 – 7.59 (m, 2H), 7.41 – 7.29 (m, 2H), 2.53 – 2.47 (m, 1H), 1.85 – 1.67 (m, 5H), 1.50 – 1.12 (m, 5H).</p>
----	-----	--	--	---

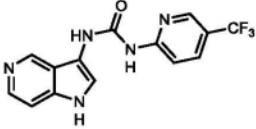
[1400]

31	317	<p>中间体 3f (1H-吡咯并[3,2-c]吡啶-3-羰基叠氮化物);</p> <p>4-丁基环己-1-胺</p>		<p>方法 A: MS-ESI: 315.2 [M+H⁺]</p> <p>¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.14 (s, 1H), 8.79 (s, 1H), 8.42 – 8.35 (m, 1H), 8.17 – 8.11 (m, 1H), 7.49 (s, 1H), 7.33 (s, 1H), 6.25 – 5.88 (m, 1H), 3.85 – 3.34 (m, 1H), 1.90 (d, <i>J</i> = 11.9 Hz, 1H), 1.74 (d, <i>J</i> = 12.8 Hz, 1H), 1.65 – 1.46 (m, 3H), 1.35 – 1.01 (m, 9H), 1.02 – 0.84 (m, 4H).</p>
----	-----	---	--	---

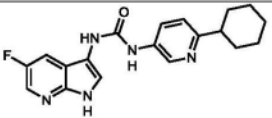
[1401]

32	318	<p>中间体 3f (1H-吡咯并[3,2-c]吡啶-3-羰基叠氮化物);</p> <p>6-(三氟甲基)吡啶-3-胺</p>		<p>方法 L: MS-ESI: 322.1 [M+H⁺]</p> <p>¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.25 (s, 1H), 9.31 (s, 1H), 9.07 (s, 1H), 8.86 (s, 1H), 8.79 (d, <i>J</i> = 2.5 Hz, 1H), 8.26 (dd, <i>J</i> = 8.6, 2.5 Hz, 1H), 8.17 (d, <i>J</i> = 5.7 Hz, 1H), 7.82 (d, <i>J</i> = 8.7 Hz, 1H), 7.59 (d, <i>J</i> = 2.2 Hz, 1H), 7.34 (d, <i>J</i> = 5.7 Hz, 1H).</p> <p>¹³CNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ -65.32, -65.37</p>
----	-----	---	--	---

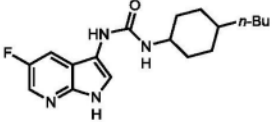
[1402]

33	319	<p>中间体 3f (1H-吡咯并[3,2-c]吡啶-3-羰基叠氮化物);</p> <p>5-(三氟甲基)吡啶-2-胺</p>		<p>方法 A: MS-ESI: 322.1 [M+H⁺]</p> <p>¹HNMR (400 MHz, MeOH-<i>d</i>₄) δ 8.88 (s, 1H), 8.71 (d, <i>J</i> = 2.1 Hz, 1H), 8.20 (d, <i>J</i> = 5.9 Hz, 1H), 8.04 (dd, <i>J</i> = 8.9, 2.5 Hz, 1H), 7.68 (s, 1H), 7.53 (d, <i>J</i> = 8.9 Hz, 1H), 7.43 (dd, <i>J</i> = 5.9, 1.1 Hz, 1H).</p> <p>¹³CNMR (400 MHz, MeOH-<i>d</i>₄) δ -63.33</p>
----	-----	---	--	---

[1403]

34	272	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 6-环己基吡啶-3-胺</p>		<p>方法 N: MS-ESI: 354.2 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.52 (s, 1H), 8.67 (s, 1H), 8.62 (s, 1H), 8.50 (d, <i>J</i> = 2.6 Hz, 1H), 8.24 – 8.19 (m, 1H), 7.87 (dd, <i>J</i> = 8.5, 2.7 Hz, 1H), 7.75 (dd, <i>J</i> = 9.4, 2.8 Hz, 1H), 7.63 (d, <i>J</i> = 2.6 Hz, 1H), 7.16 (d, <i>J</i> = 8.5 Hz, 1H), 2.65 – 2.54 (m, 1H), 1.85 – 1.69 (m, 5H), 1.52 – 1.31 (m, 4H), 1.29 – 1.18 (m, 1H). FNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ - 140.03</p>
----	-----	--	--	--

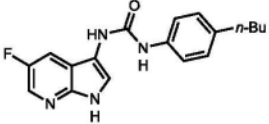
[1404]

35	273	中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 4-丁基环己-1-胺		方法 N: MS-ESI: 333.4 [M+H ⁺] ¹ H NMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.32 (s, 1H), 8.29 – 8.00 (m, 2H), 7.8 – 7.40 (m, 2H), 5.95 (m, 1H), 3.40 (m, 1H), 1.89 (m, 1H), 1.75 (d, <i>J</i> = 12.8 Hz, 1H), 1.62 – 1.49 (m, 3H), 1.40 – 1.10 (m, 9H), 1.10 – 0.70 (m, 4H). F NMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ -140.48
----	-----	---	--	--

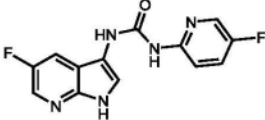
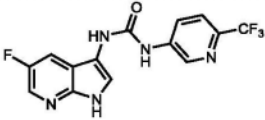
[1405]

36	274	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 3-丁基苯胺</p>		<p>方法 N: MS-ESI: 327.2 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.49 (s, 1H), 8.53 (s, 2H), 8.49 (s, 2H), 8.21 (t, <i>J</i> = 2.2 Hz, 1H), 7.73 (dd, <i>J</i> = 9.4, 2.8 Hz, 1H), 7.63 (d, <i>J</i> = 2.5 Hz, 1H), 7.34 (t, <i>J</i> = 1.9 Hz, 1H), 7.26 (dt, <i>J</i> = 8.2, 1.6 Hz, 1H), 7.17 (t, <i>J</i> = 7.8 Hz, 1H), 6.79 (d, <i>J</i> = 7.4 Hz, 1H), 2.56 (t, <i>J</i> = 7.6 Hz, 2H), 1.55 (tt, <i>J</i> = 7.7, 6.3 Hz, 2H), 1.37 – 1.28 (m, 2H), 0.91 (t, <i>J</i> = 7.3 Hz, 3H). FNMR(400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ - 140.11</p>
----	-----	---	--	--

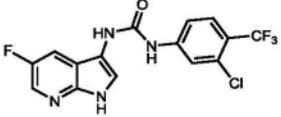
[1406]

37	275	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 4-丁基苯胺</p>		<p>方法 A: MS-ESI: 327.2 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.48 (d, <i>J</i> = 2.4 Hz, 1H), 8.49 (s, 1H), 8.47 (s, 1H), 8.21 (t, <i>J</i> = 2.4 Hz, 1H), 7.73 (dd, <i>J</i> = 9.4, 2.8 Hz, 1H), 7.62 (d, <i>J</i> = 2.5 Hz, 1H), 7.37 (d, <i>J</i> = 8.4 Hz, 2H), 7.09 (d, <i>J</i> = 8.4 Hz, 2H), 2.53 (t, <i>J</i> = 8.8 Hz, 2H), 1.59 – 1.47 (m, 2H), 1.34 – 1.24 (m, 2H), 0.90 (t, <i>J</i> = 7.3 Hz, 3H). FNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ - 139.88</p>
----	-----	---	--	--

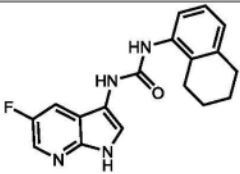
[1407]

38	280	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 5-氟吡啶-2-胺</p>		<p>方法 E: MS-ESI: 290.1 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆): δ 11.57 (s, 1H), 9.84 (s, 1H), 9.47 (s, 1H), 8.33-8.34 (d, <i>J</i> = 0.4 Hz, 1H), 8.23 (s, 1H), 7.65-7.78(m, 4H). FNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆): δ -73.41, -136.73, -139.82</p>
39	281	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 2-三氟甲基-5-氨基吡啶</p>		<p>方法 G: MS-ESI: 340.1 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.61 (s, 1H), 9.32 (s, 1H), 8.87 (s, 1H), 8.78 (d, <i>J</i> = 2.5 Hz, 1H), 8.28 – 8.20 (m, 2H), 7.85 – 7.75 (m, 2H), 7.67 (d, <i>J</i> = 2.6 Hz, 1H). FNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ -65.37, -139.81</p>

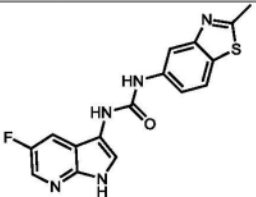
[1408]

40	282	中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 3-氯-4-(三氟甲基)苯胺		方法 A: MS-ESI: 373.0 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.63 – 11.58 (m, 1H), 9.28 (s, 1H), 8.81 (s, 1H), 8.23 (s, 1H), 7.96 (d, <i>J</i> = 2.1 Hz, 1H), 7.81 – 7.70 (m, 2H), 7.66 (d, <i>J</i> = 2.6 Hz, 1H), 7.52 (dd, <i>J</i> = 8.6, 2.1 Hz, 1H). FNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ -59.83, -139.82
----	-----	---	--	--

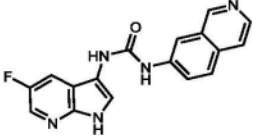
[1409]

41	284	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物);</p> <p>5,6,7,8-四氢萘-1-胺</p>		<p>方法 L: MS-ESI: 325.1 [M+H⁺]</p> <p>¹H NMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.47 (s, 1H), 8.85 (s, 1H), 8.24 – 8.19 (m, 1H), 7.77 – 7.70 (m, 2H), 7.69 (d, <i>J</i> = 8.0 Hz, 1H), 7.63 (d, <i>J</i> = 2.6 Hz, 1H), 7.03 (t, <i>J</i> = 7.8 Hz, 1H), 6.77 (d, <i>J</i> = 7.5 Hz, 1H), 2.73 (t, <i>J</i> = 6.2 Hz, 2H), 2.60 (t, <i>J</i> = 6.4 Hz, 2H), 1.81 (dd, <i>J</i> = 7.8, 3.7 Hz, 2H), 1.77 – 1.67 (m, 2H).</p> <p>F NMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ - 65.37, -140.20</p>
----	-----	---	--	--

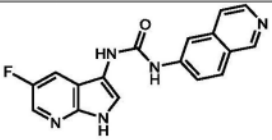
[1410]

42	286	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 2-甲基苯并[d]噻唑-5-胺</p>		<p>方法 A: MS-ESI: 342.1 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.53 (d, <i>J</i> = 2.5 Hz, 1H), 8.87 (s, 1H), 8.64 (s, 1H), 8.25 – 8.19 (m, 1H), 8.15 (d, <i>J</i> = 2.1 Hz, 1H), 7.89 (d, <i>J</i> = 8.7 Hz, 1H), 7.78 (dd, <i>J</i> = 9.4, 2.8 Hz, 1H), 7.66 (d, <i>J</i> = 2.6 Hz, 1H), 7.45 (dd, <i>J</i> = 8.7, 2.1 Hz, 1H), 2.78 (s, 3H). FNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ -140.01, -140.05</p>
----	-----	--	--	---

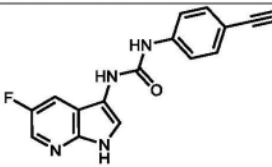
[1411]

43	287	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 异喹啉-7-胺</p>		<p>方法 A: MS-ESI: 322.1 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, MeOH-<i>d</i>₄) δ 8.11 – 8.09 (d, <i>J</i> = 8.0 Hz, 2H), 7.66 – 7.60 (m, 2H), 7.56 – 7.54 (d, <i>J</i> = 8.0 Hz, 1H), 6.68 – 6.67 (d, <i>J</i> = 6.8 Hz, 1H), 3.65 (s, 3H), 2.94– 2.90 (t, <i>J</i> = 8.0 Hz, 2H), 1.61– 1.57 (m, 2H), 1.41 – 1.35 (m, 2H), 0.92 – 0.88(t, <i>J</i> = 7.6 Hz, 3H). FNMR (400 MHz, MeOH-<i>d</i>₄) δ - 139.59, -139.72, - 139.97</p>
----	-----	--	--	--

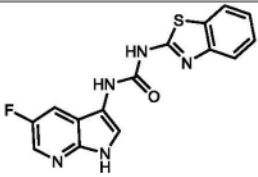
[1412]

44	288	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 异喹啉-6-胺</p>		<p>方法 A: MS-ESI: 322.1 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-d₆) δ 11.58 (s, 1H), 9.15 (d, <i>J</i> = 8.8 Hz, 2H), 8.77 (s, 1H), 8.39 (d, <i>J</i> = 5.8 Hz, 1H), 8.24 (t, <i>J</i> = 2.2 Hz, 1H), 8.19 (d, <i>J</i> = 2.0 Hz, 1H), 8.04 (d, <i>J</i> = 8.8 Hz, 1H), 7.79 (dd, <i>J</i> = 9.4, 2.8 Hz, 1H), 7.72 – 7.66 (m, 2H), 7.66 (dd, <i>J</i> = 8.9, 2.1 Hz, 1H).</p>
----	-----	--	--	--

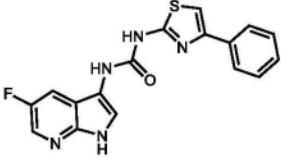
[1413]

45	291	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 4-乙炔基苯胺</p>		<p>方法 L: MS-ESI: 295.1 [M+H⁺] ¹HNMR (300 MHz, DMSO-d₆) δ 11.51 (s, 1H), 8.81 (s, 1H), 8.56 (s, 1H), 8.21 (t, <i>J</i> = 2.2 Hz, 1H), 7.73 (dd, <i>J</i> = 9.5, 2.8 Hz, 1H), 7.62 (d, <i>J</i> = 2.6 Hz, 1H), 7.50 (d, <i>J</i> = 8.3 Hz, 2H), 7.38 (d, <i>J</i> = 8.3 Hz, 2H), 4.00 (s, 1H).</p>
----	-----	--	--	---

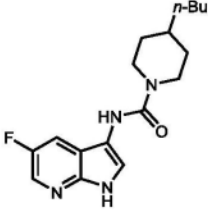
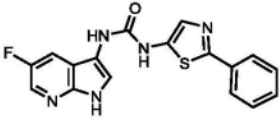
[1414]

46	292	中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 苯并[d]噻唑-2-胺		方法 H: MS-ESI: 328.1 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.67 (s, 1H), 10.87 (s, 1H), 9.21 (s, 1H), 8.24 (s, 1H), 7.90 (d, <i>J</i> = 6.8 Hz, 1H), 7.83 (d, <i>J</i> = 13.4 Hz, 1H), 7.72 (s, 1H), 7.65 (s, 1H), 7.39 (t, <i>J</i> = 8.0 Hz, 1H), 7.24 (t, <i>J</i> = 7.6 Hz, 1H). FNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ - 139.62
----	-----	--	--	--

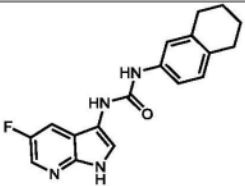
[1415]

47	293	中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 5-苯基噻唑-2-胺		方法 I: MS-ESI: 354.1 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.65 (s, 1H), 10.64 (s, 1H), 8.86 (s, 1H), 8.24 (s, 1H), 7.79 (s, 1H), 7.76 (s, 1H), 7.70 (d, <i>J</i> = 2.1 Hz, 1H), 7.59 (d, <i>J</i> = 7.2 Hz, 2H), 7.41 (t, <i>J</i> = 7.7 Hz, 2H), 7.29 (t, <i>J</i> = 7.4 Hz, 1H). FNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ - 139.72
----	-----	---	--	---

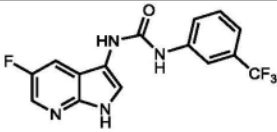
[1416]

48	294	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 4-丁基哌啶盐酸盐</p>		<p>方法 I: MS-ESI: 319.2 [M+H⁺] ¹HNMR (300 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.35 (s, 1H), 8.24-8.15 (d, <i>J</i> = 26.9 Hz, 2H), 7.86 (dd, <i>J</i> = 9.8, 2.9 Hz, 1H), 7.51 (d, <i>J</i> = 2.7 Hz, 1H), 4.12 (d, <i>J</i> = 13.8 Hz, 2H), 2.75 (t, <i>J</i> = 12.3 Hz, 2H), 1.67 (d, <i>J</i> = 13.0 Hz, 2H), 1.27 (s, 7H), 1.04 (d, <i>J</i> = 12.2 Hz, 2H), 0.88 (s, 3H).</p>
49	295	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 2-苯基噻唑-5-胺</p>		<p>方法 A: MS-ESI: 354.1 [M+H⁺] ¹HNMR (300 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.62 (s, 1H), 9.93 (s, 1H), 8.83 (s, 1H), 8.22 (s, 1H), 7.88 – 7.72 (m, 3H), 7.65 (d, <i>J</i> = 2.3 Hz, 1H), 7.55 – 7.31 (m, 4H).</p>

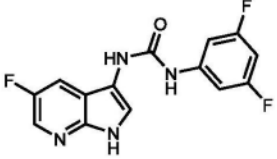
[1417]

50	296	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物);</p> <p>5,6,7,8-四氢萘-2-胺</p>		<p>方法 A: MS-ESI: 325.1 [M+H⁺]</p> <p>¹HNMR (300 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.45 (s, 1H), 8.42 (d, <i>J</i> = 18.6 Hz, 2H), 8.19 (s, 1H), 7.71 (dd, <i>J</i> = 9.4, 2.8 Hz, 1H), 7.60 (d, <i>J</i> = 2.6 Hz, 1H), 7.22 – 7.09 (m, 2H), 6.93 (d, <i>J</i> = 8.4 Hz, 1H), 2.65 (d, <i>J</i> = 10.5 Hz, 4H), 1.71 (s, 4H).</p>
----	-----	---	--	--

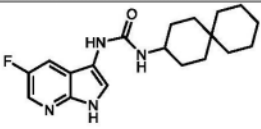
[1418]

51	297	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物);</p> <p>3-(三氟甲基)苯胺</p>		<p>方法 A: MS-ESI: 339.1 [M+H⁺]</p> <p>¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.55 (brs, 1H), 9.04 (s, 1H), 8.69 (s, 1H), 8.22 (dd, <i>J</i> = 2.8, 1.7 Hz, 1H), 8.05 (d, <i>J</i> = 2.1 Hz, 1H), 7.77 (dd, <i>J</i> = 9.4, 2.8 Hz, 1H), 7.68 – 7.59 (m, 2H), 7.51 (t, <i>J</i> = 8.0 Hz, 1H), 7.32 – 7.26 (m, 1H).</p> <p>¹⁹FNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆): δ -61.23, -61.26, -139.2</p>
----	-----	--	---	--

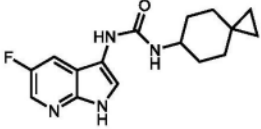
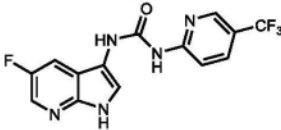
[1419]

52	298	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 3,5-二氟苯胺</p>		<p>方法 N: MS-ESI: 307.1 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.60 – 11.55 (m, 1H), 9.05 (s, 1H), 8.71 (s, 1H), 8.22 (dd, <i>J</i> = 2.7, 1.7 Hz, 1H), 7.76 (dd, <i>J</i> = 9.4, 2.8 Hz, 1H), 7.64 (d, <i>J</i> = 2.5 Hz, 1H), 7.29 – 7.17 (m, 2H), 6.77 (tt, <i>J</i> = 9.4, 2.3 Hz, 1H). FNMR(400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ - 109.86, -139.89</p>
----	-----	---	--	---

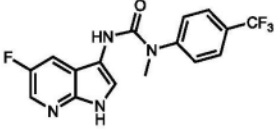
[1420]

53	300	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物);</p> <p>螺[5.5]十一碳-3-胺盐酸盐</p>		<p>方法 A: MS-ESI: 345.2 [M+H⁺]</p> <p>¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.33 (s, 1H), 8.20 – 8.11 (m, 2H), 7.67 (dd, <i>J</i> = 9.5, 2.8 Hz, 1H), 7.52 (d, <i>J</i> = 2.5 Hz, 1H), 5.91 (d, <i>J</i> = 7.9 Hz, 1H), 3.55 – 3.42 (m, 1H), 1.69 – 1.52 (m, 4H), 1.44 – 1.26 (m, 10H), 1.25 – 1.08 (m, 4H).</p> <p>¹³CNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆): δ - 140.10, -140.24, -140.47</p>
----	-----	--	--	---

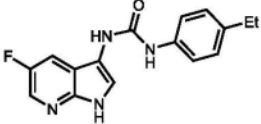
[1421]

54	305	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物);</p> <p>中间体 31 (螺[2.5]辛-6-胺盐酸盐)</p>		<p>方法 A: MS-ESI: 303.2 [M+H⁺]</p> <p>¹HNMR (300 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.31 (brs, 1H), 8.20 – 8.09 (m, 2H), 7.65 (dd, <i>J</i> = 9.4, 2.8 Hz, 1H), 7.52 (s, 1H), 5.95 (d, <i>J</i> = 7.9 Hz, 1H), 3.61 – 3.47 (m, 1H), 1.86 – 1.75 (m, 2H), 1.65 – 1.55 (m, 2H), 1.43 – 1.26 (m, 2H), 1.09 – 0.98 (m, 2H), 0.34 – 0.15 (m, 4H).</p>
55	138	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物);</p> <p>5-(三氟甲基)吡啶-2-胺</p>		<p>方法 N: MS-ESI: 340.1 [M+H⁺]</p> <p>¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.63 (s, 1H), 10.13 (s, 1H), 9.91 (s, 1H), 8.78 (s, 1H), 8.28 – 8.22 (m, 1H), 8.13 (dd, <i>J</i> = 8.9, 2.5 Hz, 1H), 7.83 (dd, <i>J</i> = 9.2, 2.7 Hz, 1H), 7.77 – 7.70 (m, 2H).</p>

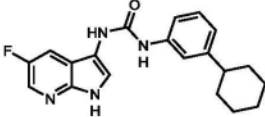
[1422]

56	172	中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); N-甲基-4-(三氟甲基)苯胺		方法 A: MS-ESI: 353.1 [M+H ⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.50 (s, 1H), 8.54 (s, 1H), 8.18-8.17 (m, 1H), 7.84-7.82 (m, 1H), 7.73 (d, <i>J</i> = 8.4 Hz, 2H), 7.60 (d, <i>J</i> = 8.4 Hz, 2H), 7.53 (d, <i>J</i> = 2.0 Hz, 1H), 3.40 (s, 3H). ¹³CNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ -60.47, -140.44
----	-----	---	--	---

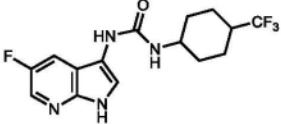
[1423]

57	174	中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 4-乙基苯胺		方法 J: MS-ESI: 299.1 [M+H ⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.49 (s, 1H), 8.51 (s, 1H), 8.49 (s, 1H), 8.21 (dd, <i>J</i> = 2.8, 1.7 Hz, 1H), 7.73 (dd, <i>J</i> = 9.4, 2.8 Hz, 1H), 7.62 (d, <i>J</i> = 2.6 Hz, 1H), 7.42 – 7.34 (m, 2H), 7.14 – 7.08 (m, 2H), 2.65 (q, <i>J</i> = 7.6 Hz, 2H), 1.16 (t, <i>J</i> = 7.6 Hz, 3H). ¹³CNMR (DMSO- <i>d</i> ₆ , 400 MHz, ppm): δ - 140.12
----	-----	---	--	--

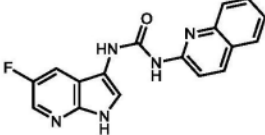
[1424]

58	271	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 3-环己基苯胺</p>		<p>方法 A: MS-ESI: 353.2 [M+H⁺] ¹HNMR (300 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.48 (s, 1H), 8.53 (s, 1H), 8.49 (s, 1H), 8.24 – 8.16 (m, 1H), 7.72 (dd, <i>J</i> = 9.5, 2.8 Hz, 1H), 7.62 (d, <i>J</i> = 2.6 Hz, 1H), 7.37 (s, 1H), 7.23 (d, <i>J</i> = 8.0 Hz, 1H), 7.16 (t, <i>J</i> = 7.8 Hz, 1H), 6.81 (d, <i>J</i> = 7.5 Hz, 1H), 2.50 – 2.42 (m, 1H), 1.85 – 1.66 (m, 5H), 1.45 – 1.18 (m, 5H). ¹³CNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ – 140.10</p>
----	-----	--	--	--

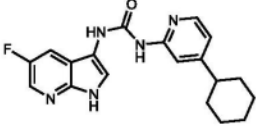
[1425]

59	270	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 4-(三氟甲基)环己-1-胺</p>		<p>方法 A: MS-ESI: 345.1 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.35 (s, 1H), 8.19 – 8.16 (m, 1H), 8.13 (s, 1H), 7.66 (dt, <i>J</i> = 9.4, 2.8 Hz, 1H), 7.53 (dd, <i>J</i> = 7.7, 2.5 Hz, 1H), 6.29 (d, <i>J</i> = 7.4 Hz, 1H), 3.93 – 3.38 (m, 1H), 2.39 – 2.25 (m, 1H), 1.98 (d, <i>J</i> = 12.0 Hz, 1H), 1.89 (d, <i>J</i> = 12.6 Hz, 1H), 1.81 – 1.67 (m, 3H), 1.66 – 1.43 (m, 2H), 1.41 – 1.11 (m, 1H). FNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 71.88, -72.05, -14.42, -140.45</p>
----	-----	---	--	---

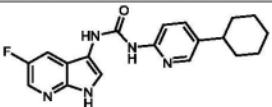
[1426]

60	269	中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 喹啉-2-胺		方法 A: MS-ESI: 322.1 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.66 (s, 1H), 11.60 (s, 1H), 10.11 (s, 1H), 8.31 (d, <i>J</i> = 9.0 Hz, 1H), 8.28 – 8.25 (m, 1H), 7.92 – 7.90 (m, 1H), 7.89 – 7.87 (m, 1H), 7.85 – 7.73 (m, 3H), 7.51 – 7.40 (m, 2H). FNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ – 139.50
----	-----	---	--	---

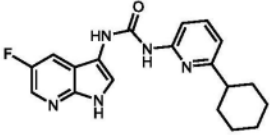
[1427]

61	262	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 4-环己基吡啶-2-胺</p>		<p>方法 A: MS-ESI: 354.2 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.58 – 11.53 (m, 1H), 10.64 (s, 1H), 9.45 (s, 1H), 8.26 – 8.20 (m, 2H), 7.76 (dd, <i>J</i> = 9.3, 2.8 Hz, 1H), 7.70 (d, <i>J</i> = 2.5 Hz, 1H), 7.32 (s, 1H), 6.90 (dd, <i>J</i> = 5.2, 1.5 Hz, 1H), 2.53 – 2.45 (m, 1H), 1.76 (dd, <i>J</i> = 36.5, 10.5 Hz, 5H), 1.46 – 1.14 (m, 5H). FNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ – 139.86</p>
----	-----	--	--	--

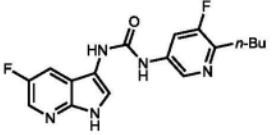
[1428]

62	261	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 5-环己基吡啶-2-胺</p>		<p>方法 L: MS-ESI: 354.2 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.55 (s, 1H), 10.64 (s, 1H), 9.42 (s, 1H), 8.27 – 8.22 (m, 2H), 7.78 (dd, <i>J</i> = 9.3, 2.8 Hz, 1H), 7.71 (d, <i>J</i> = 2.6 Hz, 1H), 7.65 (dd, <i>J</i> = 8.6, 2.5 Hz, 1H), 7.35 (d, <i>J</i> = 8.5 Hz, 1H), 2.54 – 2.48 (m, 1H), 1.88 – 1.67 (m, 5H), 1.50 – 1.18 (m, 5H). FNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ – 139.86</p>
----	-----	--	--	---

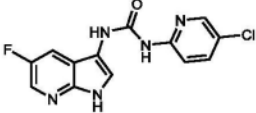
[1429]

63	260	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 6-环己基吡啶-2-胺</p>		<p>方法 M: MS-ESI: 354.2 [M+H⁺] ¹HNMR (300 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.59 (d, <i>J</i> = 2.6 Hz, 1H), 10.92 (s, 1H), 9.54 (s, 1H), 8.28 – 8.20 (m, 1H), 7.75 – 7.60 (m, 1H), 7.14 (d, <i>J</i> = 8.2 Hz, 1H), 6.87 (d, <i>J</i> = 7.5 Hz, 1H), 2.74 – 2.61 (m, 1H), 1.99 – 1.89 (m, 2H), 1.85 – 1.68 (m, 3H), 1.58 – 1.42 (m, 2H), 1.46 – 1.17 (m, 3H). ¹³CNMR (300 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ – 140.02</p>
----	-----	---	--	---

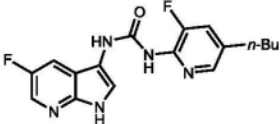
[1430]

64	255	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物);</p> <p>中间体 36 (6-丁基-5-氟吡啶-3-胺)</p>		<p>方法 A: MS-ESI: 346.1 [M+H⁺]</p> <p>¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.57 (s, 1H), 8.96 (s, 1H), 8.70 (s, 1H), 8.34 (dd, <i>J</i> = 2.2, 1.2 Hz, 1H), 8.25 – 8.19 (m, 1H), 7.91 (dd, <i>J</i> = 12.4, 2.1 Hz, 1H), 7.76 (dd, <i>J</i> = 9.5, 2.8 Hz, 1H), 7.64 (d, <i>J</i> = 2.4 Hz, 1H), 2.71 (td, <i>J</i> = 7.6, 2.3 Hz, 2H), 1.68 – 1.56 (m, 2H), 1.36 – 1.27 (m, 2H), 0.90 (t, <i>J</i> = 7.4 Hz, 3H).</p> <p>¹³CNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ – 125.99, – 126.10, – 126.13, – 126.36, – 126.38, – 139.23, – 139.24, – 139.90</p>
----	-----	---	--	--

[1431]

65	254	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 5-氯吡啶-2-胺</p>		<p>方法 O: MS-ESI: 306.0 [M+H⁺] ¹H NMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 9.88 (s, 1H), 9.55 (s, 1H), 8.43 – 8.38 (m, 1H), 8.24 (dd, <i>J</i> = 2.8, 1.7 Hz, 1H), 7.87 (dd, <i>J</i> = 9.0, 2.7 Hz, 1H), 7.78 (dd, <i>J</i> = 9.3, 2.8 Hz, 1H), 7.70 (s, 1H), 7.65 (d, <i>J</i> = 9.0 Hz, 1H). ¹³C NMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ – 139.79</p>
----	-----	---	--	--

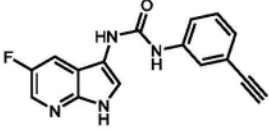
[1432]

66	253	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物);</p> <p>中间体 37 (5-丁基-3-氟吡啶-2-胺)</p>		<p>方法 A: MS-ESI: 346.0 [M+H⁺]</p> <p>¹H NMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.58 (s, 1H), 10.98 (s, 1H), 8.24 (t, <i>J</i> = 2.2 Hz, 1H), 8.15 (d, <i>J</i> = 1.9 Hz, 1H), 7.81 (dd, <i>J</i> = 9.2, 2.8 Hz, 1H), 7.72 (s, 1H), 7.66 (dd, <i>J</i> = 11.6, 1.9 Hz, 1H), 2.60 (t, <i>J</i> = 7.7 Hz, 2H), 1.62 – 1.54 (m, 2H), 1.37 – 1.27 (m, 2H), 0.92 (t, <i>J</i> = 7.3 Hz, 3H).</p> <p>FNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ – 139.82</p>
----	-----	---	--	---

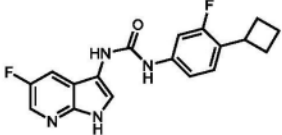
[1433]

67	252	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物);</p> <p>1-(2,2,2-三氟乙基)哌啶-4-胺</p>		<p>方法 A: MS-ESI: 359.1 [M+H⁺]</p> <p>¹HNMR (300 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.34 (s, 1H), 8.17 (s, 1H), 8.15 (s, 1H), 7.66 (dd, <i>J</i> = 9.5, 2.8 Hz, 1H), 7.51 (d, <i>J</i> = 2.2 Hz, 1H), 5.95 (d, <i>J</i> = 7.7 Hz, 1H), 3.54 – 3.32 (m, 1H), 3.21 – 2.07 (m, 2H), 2.90 – 2.80 (m, 2H), 2.53 – 2.32 (m, 3H), 1.85 – 1.70 (m, 2H), 1.51 – 1.33 (m, 2H).</p> <p>¹³CNMR (300 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ – 68.08, – 140.56</p>
----	-----	--	--	---

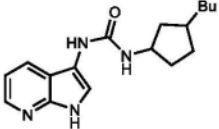
[1434]

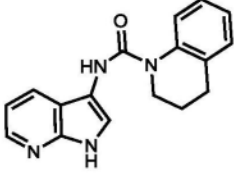
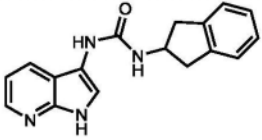
68	251	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 3-乙炔基苯胺</p>		<p>方法 L: MS-ESI: 295.1 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.54 (s, 1H), 8.74 (s, 1H), 8.59 (s, 1H), 8.22 (t, <i>J</i> = 2.2 Hz, 1H), 7.76 (dd, <i>J</i> = 9.4, 2.8 Hz, 1H), 7.71 (t, <i>J</i> = 1.9 Hz, 1H), 7.64 (d, <i>J</i> = 2.3 Hz, 1H), 7.46 – 7.41 (m, 1H), 7.29 (t, <i>J</i> = 7.9 Hz, 1H), 7.07 (dt, <i>J</i> = 7.6, 1.3 Hz, 1H), 4.16 (s, 1H). FNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ – 139.98, - 139.99</p>
----	-----	--	--	---

[1435]

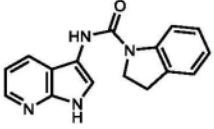
69	250	<p>中间体 2 (5-氟-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 4-环丁基-3-氟苯胺</p>		<p>方法 A: MS-ESI: 343.1 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.53 (s, 1H), 8.74 (s, 1H), 8.54 (s, 1H), 8.24 – 8.19 (m, 1H), 7.73 (dd, <i>J</i> = 9.3, 2.8 Hz, 1H), 7.63 (d, <i>J</i> = 2.3 Hz, 1H), 7.42 (dd, <i>J</i> = 13.2, 2.1 Hz, 1H), 7.23 (t, <i>J</i> = 8.6 Hz, 1H), 7.12 (dd, <i>J</i> = 8.3, 2.1 Hz, 1H), 3.66 – 3.57 (m, 1H), 2.32 – 2.21 (m, 2H), 2.16 – 2.05 (m, 2H), 2.07 – 1.89 (m, 1H), 1.85 – 1.77 (m, 1H). FNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ – 117.28, -140.01</p>
----	-----	--	--	---

[1436]

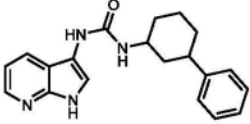
70	285	中间体 3a (1H-吡咯并 [2,3-b]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 3-丁基环戊-1- 胺		方法 A: MS-ESI: 301.2 [M+H ⁺] ¹ HNMR (300 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.10 (s, 2H), 8.17 (dd, <i>J</i> = 4.7, 1.6 Hz, 2H), 8.11 (d, <i>J</i> = 5.6 Hz, 2H), 7.85 (dt, <i>J</i> = 8.0, 1.8 Hz, 2H), 7.43 (s, 2H), 7.01 (dd, <i>J</i> = 8.0, 4.7 Hz, 2H), 6.02 (t, <i>J</i> = 7.1 Hz, 2H), 4.03 – 3.88 (m, 1H), 2.16 -2.06 (m, 1H), 2.00 – 1.56 (m, 4H), 1.49 – 1.05 (m, 9H), 0.93 – 0.82 (m, 3H).
----	-----	--	--	---

71	301	<p>中间体 3a (1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 1,2,3,4-四氢喹啉</p>		<p>方法 H: MS-ESI: 293.1 [M+H⁺] ¹HNMR (300 MHz, MeOH-<i>d</i>₄) δ 8.23 – 8.16 (m, 1H), 8.00 (dd, <i>J</i> = 8.0, 1.5 Hz, 1H), 7.56 – 7.43 (m, 2H), 7.25 – 7.19 (m, 2H), 7.16 – 7.01 (m, 2H), 3.88 – 3.78 (m, 2H), 2.84 (t, <i>J</i> = 6.6 Hz, 2H), 2.08 – 1.99 (m, 2H).</p>
[1437] 72	302	<p>中间体 3a (1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 2,3-二氢-1H-茚-2-胺</p>		<p>方法 A: MS-ESI: 293.1 [M+H⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO-<i>d</i>₆) δ 11.17 (d, <i>J</i> = 12.4 Hz, 1H), 8.26 – 8.18 (m, 1H), 7.86 (d, <i>J</i> = 7.6 Hz, 1H), 7.49 (d, <i>J</i> = 12.4 Hz, 1H), 7.35 – 7.12 (m, 4H), 7.07 – 6.98 (m, 1H), 6.37 – 6.28 (m, 1H), 4.47 (s, 1H), 3.29 – 3.16 (m, 2H), 2.73 – 2.58 (m, 2H).</p>

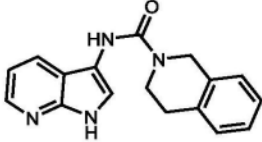
[1438]

73	303	中间体 3a (1H-吡咯并 [2,3-b]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 二氢吲哚		方法 A: MS-ESI: 279.1 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, MeOH- <i>d</i> ₄) δ 8.23 (dd, <i>J</i> = 4.8, 1.5 Hz, 1H), 8.10 (dd, <i>J</i> = 7.9, 1.5 Hz, 1H), 7.90 (d, <i>J</i> = 8.0 Hz, 1H), 7.48 (s, 1H), 7.26 – 7.19 (m, 1H), 7.19 – 7.10 (m, 2H), 6.95 (td, <i>J</i> = 7.4, 1.1 Hz, 1H), 4.21 (dd, <i>J</i> = 9.1, 8.1 Hz, 2H), 3.29 (t, <i>J</i> = 8.6 Hz, 2H).
----	-----	--	--	---

[1439]

74	304	中间体 3a (1H-吡咯并 [2,3-b]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 3-苯基环己-1- 胺		方法 C: MS-ESI: 335.2 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.13 (d, <i>J</i> = 2.5 Hz, 1H), 8.25 – 8.15 (m, 2H), 7.86 (dd, <i>J</i> = 7.9, 1.6 Hz, 1H), 7.43 (d, <i>J</i> = 2.4 Hz, 1H), 7.34 – 7.26 (m, 2H), 7.28 – 7.22 (m, 2H), 7.22 – 7.14 (m, 1H), 7.02 (dd, <i>J</i> = 7.9, 4.6 Hz, 1H), 5.94 (d, <i>J</i> = 7.9 Hz, 1H), 3.66 – 3.54 (m, 1H), 2.68 – 2.59 (m, 1H), 2.03 (d, <i>J</i> = 12.1 Hz, 1H), 1.95 (d, <i>J</i> = 12.4 Hz, 1H), 1.85 (dt, <i>J</i> = 12.8, 3.3 Hz, 1H), 1.76 (d, <i>J</i> = 12.4 Hz, 1H), 1.55 – 1.41 (m, 1H), 1.43 – 1.27 (m, 2H), 1.25 – 1.13 (m, 1H).
----	-----	--	--	--

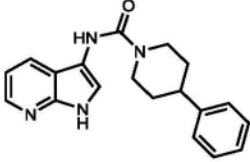
[1440]

75	306	中间体 3a (1H-吡咯并 [2,3-b]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 1,2,3,4-四氢异 喹啉		方法 C: MS-ESI: 293.1 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.24 (brs, 1H), 8.41 (s, 1H), 8.19 (dd, <i>J</i> = 4.6, 1.6 Hz, 1H), 8.04 (dd, <i>J</i> = 8.0, 1.6 Hz, 1H), 7.44 (d, <i>J</i> = 2.4 Hz, 1H), 7.20 (s, 4H), 7.02 (dd, <i>J</i> = 8.0, 4.6 Hz, 1H), 4.67 (s, 2H), 3.74 (t, <i>J</i> = 5.9 Hz, 2H), 2.87 (t, <i>J</i> = 5.9 Hz, 2H).
----	-----	---	--	--

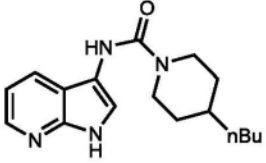
[1441]

76	307	中间体 3a (1H-吡咯并 [2,3-b]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 3-苯基哌啶		方法 K: MS-ESI: 321.2 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.21 (s, 1H), 8.37 (s, 1H), 8.18 (dd, <i>J</i> = 4.6, 1.7 Hz, 1H), 8.02 (dd, <i>J</i> = 8.0, 1.6 Hz, 1H), 7.43 (d, <i>J</i> = 2.5 Hz, 1H), 7.36 – 7.32 (m, 4H), 7.29 – 7.20 (m, 1H), 7.01 (dd, <i>J</i> = 7.9, 4.6 Hz, 1H), 4.24 (d, <i>J</i> = 12.6 Hz, 2H), 2.95 – 2.79 (m, 2H), 2.76 – 2.69 (m, 1H), 1.96 (d, <i>J</i> = 12.9 Hz, 1H), 1.81 – 1.54 (m, 3H).
----	-----	--	--	---

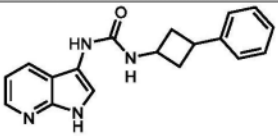
[1442]

77	308	中间体 3a (1H-吡咯并 [2,3-b]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 4-苯基哌啶		方法 K: MS-ESI: 321.2 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.21 (s, 1H), 8.35 (s, 1H), 8.18 (dd, <i>J</i> = 4.7, 1.6 Hz, 1H), 8.05 (dd, <i>J</i> = 7.9, 1.6 Hz, 1H), 7.45 (d, <i>J</i> = 2.5 Hz, 1H), 7.36 – 7.25 (m, 4H), 7.25 – 7.16 (m, 1H), 7.02 (dd, <i>J</i> = 7.9, 4.6 Hz, 1H), 4.36 – 4.27 (m, 2H), 2.95 – 2.85 (m, 2H), 2.79 – 2.69 (m, 1H), 1.86 – 1.77 (m, 2H), 1.66 – 1.54 (m, 2H).
----	-----	--	--	--

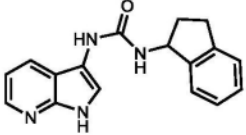
[1443]

78	132	中间体 3a (1H-吡咯并 [2,3-b]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 4-丁基哌啶		方法 L: MS-ESI: 301.2 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.19 (s, 1H), 8.27 (d, <i>J</i> = 2.6 Hz, 1H), 8.18 (dd, <i>J</i> = 4.8, 2.4 Hz, 1H), 8.02 (d, <i>J</i> = 8.0 Hz, 1H), 7.42 (d, <i>J</i> = 2.6 Hz, 1H), 7.04 – 6.99 (m, 1H), 4.15 (dd, <i>J</i> = 13.2, 3.4 Hz, 2H), 2.82 – 2.70 (m, 2H), 1.74 – 1.64 (m, 2H), 1.46 – 1.20 (m, 7H), 1.14 – 0.99 (m, 2H), 0.94 – 0.85 (m, 3H).
----	-----	--	--	--

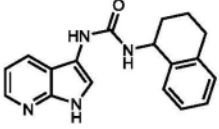
[1444]

79	133	中间体 3a (1H-吡咯并 [2,3-b]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 3-苯基环丁-1- 胺		方法 K: MS-ESI: 307.1 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.21 – 11.15 (m, 1H), 8.24 – 8.15 (m, 2H), 7.89 (dd, <i>J</i> = 8.1, 1.6 Hz, 1H), 7.45 (d, <i>J</i> = 2.4 Hz, 1H), 7.38 – 7.24 (m, 4H), 7.23 – 7.14 (m, 1H), 7.08 – 7.00 (m, 1H), 6.37 (d, <i>J</i> = 8.3 Hz, 1H), 4.25 – 4.10 (m, 1H), 3.17 – 3.06 (m, 1H), 2.69 – 2.59 (m, 1H), 2.45 – 2.31 (m, 1H), 2.06 – 1.93 (m, 2H).
----	-----	--	--	---

[1445]

80	134	中间体 3a (1H-吡咯并 [2,3-b]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 2,3-二氢-1H- 茚-1-胺		方法 L: MS-ESI: 293.1 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ11.19 (s, 1H), 8.27 – 8.17 (m, 2H), 7.88 (dd, <i>J</i> = 8.0, 1.6 Hz, 1H), 7.51 (d, <i>J</i> = 2.4 Hz, 1H), 7.36 – 7.30 (m, 1H), 7.30 – 7.18 (m, 3H), 7.05 (dd, <i>J</i> = 7.9, 4.6 Hz, 1H), 6.37 (d, <i>J</i> = 8.2 Hz, 1H), 5.21 (q, <i>J</i> = 7.8 Hz, 1H), 2.94 (ddd, <i>J</i> = 15.8, 8.7, 3.6 Hz, 1H), 2.82 (dt, <i>J</i> = 15.9, 8.2 Hz, 1H), 2.45 (ddd, <i>J</i> = 11.6, 7.9, 3.8 Hz, 1H), 1.80 (dq, <i>J</i> = 12.5, 8.4 Hz, 1H).
----	-----	---	--	---

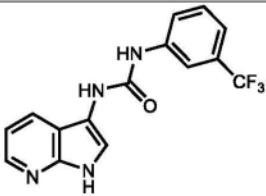
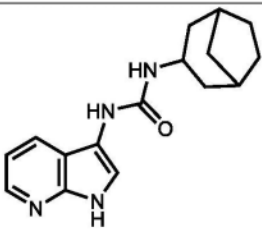
[1446]

81	135	中间体 3a (1H-吡咯并 [2,3-b]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 1,2,3,4-四氢萘 -1-胺		方法 L: MS-ESI: 307.1 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.19 (s, 1H), 8.23 – 8.17 (m, 2H), 7.85 (dd, <i>J</i> = 8.0, 1.6 Hz, 1H), 7.51 (d, <i>J</i> = 2.4 Hz, 1H), 7.34 – 7.30 (m, 1H), 7.19 – 7.15 (m, 2H), 7.14 – 7.08 (m, 1H), 7.04 (dd, <i>J</i> = 8.0, 4.7 Hz, 1H), 6.37 (d, <i>J</i> = 8.5 Hz, 1H), 4.92 – 4.84 (m, 1H), 2.84 – 2.67 (m, 2H), 1.98 – 1.74 (h, <i>J</i> = 4.9 Hz, 4H).
----	-----	---	--	--

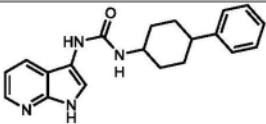
[1447]

82	136	中间体 3a (1H-吡咯并 [2,3-b]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 1,2,3,4-四氢萘 -2-胺盐酸盐		方法 K: MS-ESI: 307.1 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.14 (s, 1H), 8.25 (s, 1H), 8.19 (dd, <i>J</i> = 4.6, 1.6 Hz, 1H), 7.88 – 7.81 (m, 1H), 7.47 (d, <i>J</i> = 2.4 Hz, 1H), 7.15 – 7.06 (m, 4H), 7.03 (dd, <i>J</i> = 7.9, 4.6 Hz, 1H), 6.12 (d, <i>J</i> = 7.7 Hz, 1H), 4.02 – 3.98 (m, 1H), 3.05 (dd, <i>J</i> = 16.4, 5.1 Hz, 1H), 2.89 – 2.81 (m, 2H), 2.72 – 2.61 (m, 1H), 2.03 – 1.94 (m, 1H), 1.79 – 1.71 (m, 1H).
----	-----	--	--	---

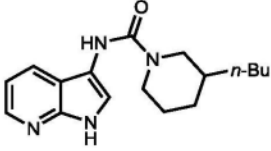
[1448]

83	150	中间体 3a (1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 3-(三氟甲基)苯胺		方法 M: MS-ESI: 321.1 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, MeOH- <i>d</i> ₄) δ 8.24 (d, <i>J</i> = 4.8 Hz, 1H), 8.04 (d, <i>J</i> = 7.9 Hz, 1H), 7.94 (s, 1H), 7.64 (d, <i>J</i> = 7.8 Hz, 1H), 7.58 (s, 1H), 7.51 – 7.46 (m, 1H), 7.31 (d, <i>J</i> = 7.8 Hz, 1H), 7.16 (dd, <i>J</i> = 7.9, 4.8 Hz, 1H).
84	160	中间体 3a (1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 双环[3.2.1]辛-3-胺盐酸盐		方法 L: MS-ESI: 285.2 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, MeOH- <i>d</i> ₄) δ 8.02 – 7.98 (m, 1H), 7.79 – 7.73 (m, 1H), 7.29 – 7.22 (m, 1H), 6.94 – 6.88 (m, 1H), 3.82 – 3.71 (m, 1H), 2.11 – 2.01 (m, 2H), 1.72 – 1.65 (m, 2H), 1.58 – 1.42 (m, 4H), 1.33 – 1.19 (m, 2H), 1.12 – 1.02 (m, 2H).

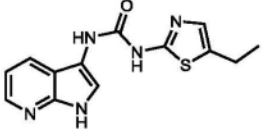
[1449]

85	166	中间体 3a (1H-吡咯并 [2,3-b]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 4-苯基环己-1- 胺		方法 K: MS-ESI: 335.2 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.14 (d, <i>J</i> = 2.6 Hz, 1H), 8.23 – 8.15 (m, 2H), 7.87 (dd, <i>J</i> = 7.9, 1.6 Hz, 1H), 7.46 (d, <i>J</i> = 2.4 Hz, 1H), 7.32 – 7.22 (m, 4H), 7.24 – 7.13 (m, 1H), 7.03 (dd, <i>J</i> = 7.9, 4.7 Hz, 1H), 5.93 (d, <i>J</i> = 7.8 Hz, 1H), 3.59 – 3.48 (m, 1H), 2.55 – 2.49 (m, 1H), 2.05 – 1.98 (m, 2H), 1.87 – 1.78 (m, 2H), 1.62 – 1.50 (m, 2H), 1.38 – 1.26 (m, 2H).
----	-----	--	--	--

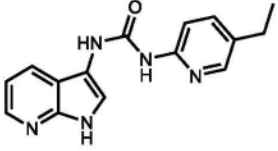
[1450]

86	167	中间体 3a (1H-吡咯并 [2,3-b]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 3-丁基哌啶		方法 N: MS-ESI: 301.2 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.18 (brs, 1H), 8.26 (s, 1H), 8.17 (dd, <i>J</i> = 4.6, 1.6 Hz, 1H), 8.00 (dd, <i>J</i> = 8.0, 1.6 Hz, 1H), 7.41 (d, <i>J</i> = 2.5 Hz, 1H), 7.01 (dd, <i>J</i> = 8.0, 4.6 Hz, 1H), 4.07 – 3.99 (m, 2H), 2.84 – 2.75 (m, 1H), 2.51 – 2.43 (m, 1H), 1.86 – 1.78 (m, 1H), 1.68 – 1.59 (m, 1H), 1.46 – 1.05 (m, 9H), 0.93 – 0.85 (m, 3H).
----	-----	--	--	--

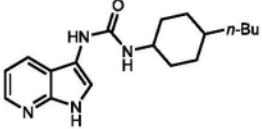
[1451]

87	168	中间体 3a (1H-吡咯并 [2,3-b]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 5-乙基噻唑-2- 胺		方法 A: MS-ESI: 288.1 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.39 (s, 1H), 10.27 (brs, 1H), 8.88 (s, 1H), 8.24 (dd, <i>J</i> = 4.7, 1.6 Hz, 1H), 7.91 (d, <i>J</i> = 7.8 Hz, 1H), 7.57 (d, <i>J</i> = 2.5 Hz, 1H), 7.13 – 7.03 (m, 2H), 2.72 (qd, <i>J</i> = 7.5, 1.2 Hz, 2H), 1.22 (t, <i>J</i> = 7.5 Hz, 3H).
----	-----	--	--	--

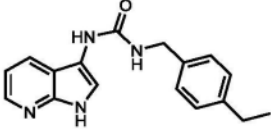
[1452]

88	169	中间体 3a (1H-吡咯并 [2,3-b]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 5-乙基吡啶-2- 胺		方法 A: MS-ESI: 282.1 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.36 – 11.31 (m, 1H), 10.66 (s, 1H), 9.42 (s, 1H), 8.25 (dd, <i>J</i> = 4.6, 1.6 Hz, 1H), 8.21 (d, <i>J</i> = 2.4 Hz, 1H), 7.96 (dd, <i>J</i> = 7.8, 1.6 Hz, 1H), 7.67 – 7.59 (m, 2H), 7.38 (d, <i>J</i> = 8.5 Hz, 1H), 7.10 (dd, <i>J</i> = 7.8, 4.6 Hz, 1H), 2.57 (q, <i>J</i> = 7.6 Hz, 2H), 1.19 (t, <i>J</i> = 7.6 Hz, 3H).
----	-----	--	--	---

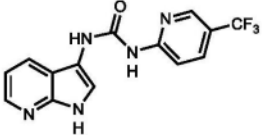
[1453]

89	170	中间体 3a (1H-吡咯并 [2,3-b]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 4-丁基环己-1- 胺		方法 E: MS-ESI: 315.2 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.11 (d, <i>J</i> = 2.7 Hz, 1H), 8.22 – 8.13 (m, 2H), 7.87 – 7.83 (m, 1H), 7.45 – 7.41 (m, 1H), 7.06 – 6.99 (m, 1H), 6.17 – 5.81 (m, 1H), 3.44 – 3.33 (m, 1H), 1.94 – 1.86 (m, 1H), 1.78 – 1.69 (m, 1H), 1.65 – 1.45 (m, 2H), 1.34 – 1.07 (m, 9H), 1.02 – .83 (m, 4H).
----	-----	--	--	---

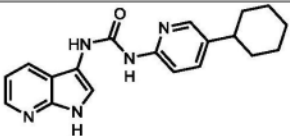
[1454]

90	171	中间体 3a (1H-吡咯并 [2,3-b]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); (4-乙基苯基) 甲胺		方法 E: MS-ESI: 295.1 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.20 – 11.15 (m, 1H), 8.34 (s, 1H), 8.19 (dd, <i>J</i> = 4.7, 1.6 Hz, 1H), 7.89 (dd, <i>J</i> = 8.0, 1.6 Hz, 1H), 7.46 (d, <i>J</i> = 2.5 Hz, 1H), 7.23 (d, <i>J</i> = 8.0 Hz, 2H), 7.17 (d, <i>J</i> = 8.0 Hz, 2H), 7.03 (dd, <i>J</i> = 8.0, 4.7 Hz, 1H), 6.46 (t, <i>J</i> = 5.9 Hz, 1H), 4.27 (d, <i>J</i> = 5.9 Hz, 2H), 2.58 (q, <i>J</i> = 7.6 Hz, 2H), 1.17 (t, <i>J</i> = 7.6 Hz, 3H).
----	-----	--	--	--

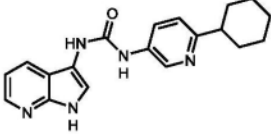
[1455]

91	265	中间体 3a (1H-吡咯并 [2,3-b]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 5-(三氟甲基) 吡啶-2-胺		方法 A: MS-ESI: 322.1 [M+H ⁺] ¹HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.44 – 11.39 (m, 1H), 10.15 (s, 1H), 9.90 (s, 1H), 8.78 – 8.72 (m, 1H), 8.26 (dd, <i>J</i> = 4.7, 1.6 Hz, 1H), 8.13 (dd, <i>J</i> = 8.9, 2.5 Hz, 1H), 8.00 (dd, <i>J</i> = 8.0, 1.6 Hz, 1H), 7.79 (dd, <i>J</i> = 8.9, 4.0 Hz, 1H), 7.64 (d, <i>J</i> = 2.3 Hz, 1H), 7.11 (dd, <i>J</i> = 7.9, 4.7 Hz, 1H). ¹³CNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ - 60.01, - 60.05
----	-----	--	--	--

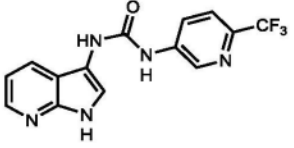
[1456]

92	264	中间体 3a (1H-吡咯并 [2,3-b]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 5-环己基吡啶- 2-胺		方法 A: MS-ESI: 336.2 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.37 – 11.32 (m, 1H), 10.75 (s, 1H), 9.43 (s, 1H), 8.28 – 8.21 (m, 2H), 7.97 (dd, <i>J</i> = 7.9, 1.6 Hz, 1H), 7.68 – 7.59 (m, 2H), 7.35 (d, <i>J</i> = 8.6 Hz, 1H), 7.10 (dd, <i>J</i> = 7.9, 4.7 Hz, 1H), 2.51 – 2.47 (m, 1H), 1.84 – 1.66 (m, 5H), 1.49 – 1.16 (m, 5H).
----	-----	---	--	---

[1457]

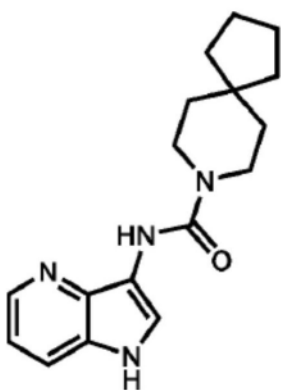
93	263	中间体 3a (1H-吡咯并 [2,3-b]吡啶-3- 羰基叠氮化 物); 6-环己基吡啶- 3-胺		方法 L: MS-ESI: 336.2 [M+H ⁺] ¹ HNMR (300 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.29 (s, 1H), 8.75 (d, <i>J</i> = 5.5 Hz, 2H), 8.49 (d, <i>J</i> = 2.6 Hz, 1H), 8.21 (dd, <i>J</i> = 4.7, 1.6 Hz, 1H), 7.98 – 7.91 (m, 1H), 7.87 (dd, <i>J</i> = 8.5, 2.7 Hz, 1H), 7.53 (d, <i>J</i> = 2.5 Hz, 1H), 7.15 (d, <i>J</i> = 8.5 Hz, 1H), 7.06 (dd, <i>J</i> = 7.9, 4.7 Hz, 1H), 2.65 – 2.53 (m, 1H), 1.87 – 1.65 (m, 5H), 1.55 – 1.08 (m, 5H).
----	-----	---	--	--

[1458]

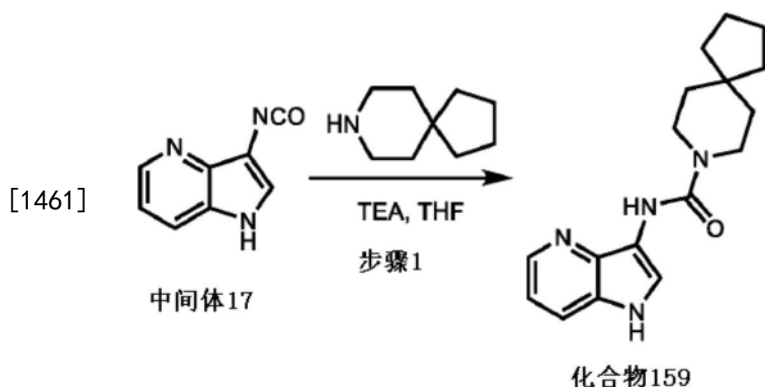
94	257	中间体 3a (1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-羰基叠氮化物); 6-(三氟甲基)吡啶-3-胺		方法 L: MS-ESI: 322.1 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.40 (s, 1H), 9.27 (s, 1H), 8.88 (s, 1H), 8.77 (d, <i>J</i> = 2.5 Hz, 1H), 8.29 – 8.21 (m, 2H), 7.96 (dd, <i>J</i> = 8.0, 1.6 Hz, 1H), 7.82 (d, <i>J</i> = 8.7 Hz, 1H), 7.58 (d, <i>J</i> = 2.5 Hz, 1H), 7.09 (dd, <i>J</i> = 7.9, 4.7 Hz, 1H). F NMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ -65.36
----	-----	--	--	--

[1459] 实施例95:合成化合物159

[1460]



化合物 159



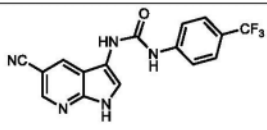
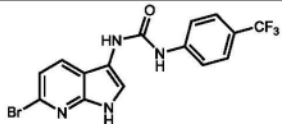
[1462] 3-异氰酸根合-1H-吡咯并[3,2-b]吡啶 (100.0mg, 0.6mmol, 1.0当量) 溶解在THF (10mL) 中。加入TEA (127.2mg, 1.3mmol, 2.0当量) 和氮杂螺癸烷 (87.5mg, 0.6mmol, 1.0当量), 并在室温下搅拌30分钟。然后通过加入水将反应淬灭。所得溶液用3x30mL的DCM萃取。合并有机层并在真空下浓缩。粗产物通过方法P纯化。分离出N-(1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基)-8-氮杂螺[4.5]癸烷-8-甲酰胺 (25.0mg, 13.3%), 为白色固体。

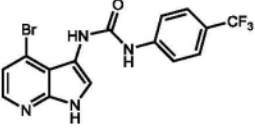
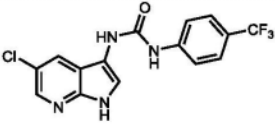
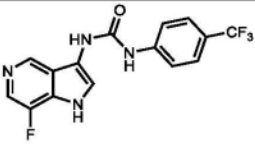
[1463] LCMS: 方法A, MS-ESI, 299.2 [M+H⁺]。

[1464] ¹HNMR: (400MHz, DMSO-d₆) δ 10.89 (s, 1H), 8.29 (dd, J=4.6, 1.4Hz, 1H), 8.02 (s, 1H), 7.75-7.67 (m, 2H), 7.11 (dd, J=8.2, 4.5Hz, 1H), 3.48-3.41 (m, 4H), 1.67-1.55 (m, 4H), 1.48-1.38 (m, 8H)。

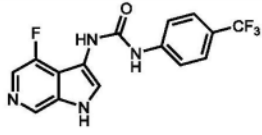
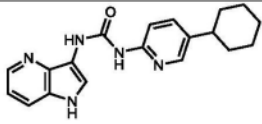
[1465] 通过该方法制备的类似物:

实施 例 #	化 合 物 #	起 始 物 质	最 终 化 合 物	LCMS 和 NMR 数 据
[1466] 96	159	中间 体 17 (3- 异 氰 酸 根 合 -1H-吡 咯 并 [3,2-b] 吡 啶); 8- 氮 杂 螺 [4.5]癸 烷		方 法 A: MS-ESI: 299.2 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO-d ₆) δ 10.89 (s, 1H), 8.29 (dd, J = 4.6, 1.4 Hz, 1H), 8.02 (s, 1H), 7.75 – 7.67 (m, 2H), 7.11 (dd, J = 8.2, 4.5 Hz,

				1H), 3.48 – 3.41 (m, 4H), 1.67 – 1.55 (m, 4H), 1.48 – 1.38 (m, 8H).	
97	151	中间体 6a (3-氨基-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-5-甲腈盐酸盐); 1-异氰酸根合-4-(三氟甲基)苯		方法 N: MS-ESI: 346.1 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 12.12 (s, 1H), 9.18 (s, 1H), 8.96 (s, 1H), 8.62 (d, <i>J</i> = 2.0 Hz, 1H), 8.46 (s, 1H), 7.78 – 7.68 (m, 3H), 7.64 (d, <i>J</i> = 8.5 Hz, 2H).	
[1467]	98	266	中间体 35 (6-溴-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-胺); 1-异氰酸根合-4-(三氟甲基)苯		方法 L: MS-ESI: 399.0 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.66 (s, 1H), 9.07 (s, 1H), 8.82 (s, 1H), 7.92 (d, <i>J</i> = 8.2 Hz, 1H), 7.70 (d, <i>J</i> = 8.6 Hz, 2H), 7.64 (d, <i>J</i> = 8.6 Hz, 2H), 7.60 (d, <i>J</i> = 2.4 Hz, 1H), 7.27 (d, <i>J</i> = 8.2 Hz, 1H). ¹³CNMR: (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ – 59.99

99	278	中间体 6c (4-溴-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-胺); 1-异氰酸根合-4-(三氟甲基)苯		方法 C: MS-ESI: 399.0 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.96 – 11.91 (m, 1H), 9.40 (br s, 1H), 8.08 (d, <i>J</i> = 5.1 Hz, 1H), 7.97 (s, 1H), 7.72 – 7.66 (m, 3H), 7.62 (d, <i>J</i> = 8.5 Hz, 2H), 7.32 (d, <i>J</i> = 5.1 Hz, 1H).
100	283	中间体 6b (5-氯-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-胺); 1-异氰酸根合-4-(三氟甲基)苯		方法 A: MS-ESI: 355.7 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.66 (s, 1H), 9.06 (s, 1H), 8.77 (s, 1H), 8.23 (s, 1H), 8.02 (s, 1H), 7.70 (d, <i>J</i> = 8.6 Hz, 2H), 7.65 – 7.61 (m, 3H). ¹⁹ FNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ – 58.98
101	165	中间体 6 (7-氟-1H-吡咯并[3,2-c]吡啶-3-胺) 盐酸盐);		方法 C: MS-ESI: 339.1 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.89 (s, 1H), 9.15 (s, 1H),

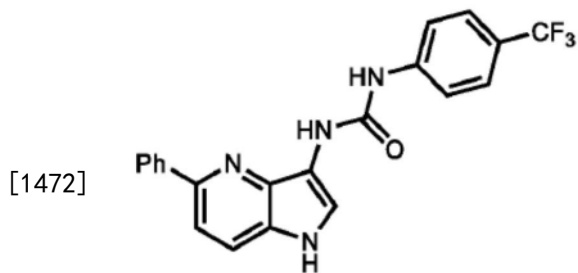
[1468]

		1-异氰酸根合-4-(三氟甲基)苯		9.02 (s, 1H), 8.72 (d, $J = 2.6$ Hz, 1H), 8.16 (d, $J = 3.2$ Hz, 1H), 7.82 – 7.58 (m, 5H).
102	164	中间体 6d (4-氟-1H-吡咯并[2,3-c]吡啶-3-胺); 1-异氰酸根合-4-(三氟甲基)苯		方法 L: MS-ESI: 339.1 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 11.70 (br s, 1H), 9.49 (s, 1H), 8.59 (d, $J = 2.4$ Hz, 1H), 8.39 (s, 1H), 8.00 (d, $J = 2.4$ Hz, 1H), 7.82 (s, 1H), 7.69-7.55 (m, 4H).
103	326	中间体 17 (3-异氰酸根合-1H-吡咯并[3,2-b]吡啶); 中间体 30 (5-环己基吡啶-2-胺)		方法 L: MS-ESI: 336.2 [M+H ⁺] ¹ HNMR (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 10.95 (d, $J = 12.2$ Hz, 1H), 10.80 (s, 1H), 9.57 (d, $J = 13.2$ Hz, 1H), 8.35 (dt, $J = 11.2, 5.4$ Hz, 1H), 8.17 (d, $J = 12.7$ Hz, 1H), 7.94 – 7.84 (m, 1H), 7.75 (dt, $J = 15.9, 8.2$ Hz, 1H), 7.70 –

[1469]

[1470]			7.60 (m, 1H), 7.41 (s, 1H), 7.17 (ddd, $J = 14.6, 8.5, 4.6$ Hz, 1H), 2.65 – 2.51 (m, 1H), 2.10 – 1.65 (m, 5H), 1.51 – 1.71 (m, 5H).
--------	--	--	---

[1471] 实施例158:合成化合物328



化合物 328

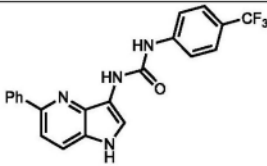
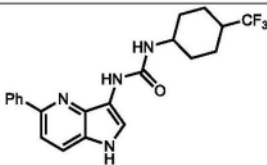


[1474] 使用方案11中所述的方法合成。将粗产物通过方法P纯化。得到26mg (26.2%)的1-(5-苯基-1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基)-3-(4-(三氟甲基)苯基)脲,为灰白色固体。

[1475] LCMS:方法L,MS-ESI,397.1[M+H⁺]

[1476] ¹HNMR:(300MHz,DMSO-d₆)δ10.98(s,1H),9.63(s,1H),8.72(s,1H),8.22-8.14(m,2H),7.91-7.78(m,2H),7.78-7.59(m,5H),7.50(t,J=7.6Hz,2H),7.39(t,J=7.2Hz,1H)。

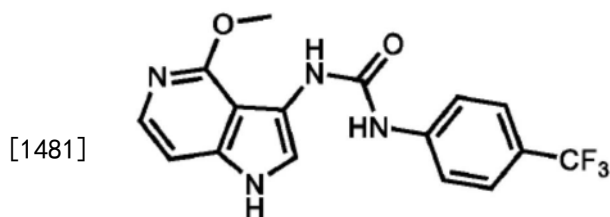
[1477] 通过该方法制备的类似物:

实施例	化合物 #	起始原料	最终化合物	LCMS 和 NMR 数据
159	328	中间体 4a (1-(5-溴-1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基)-3-(4-(三氟甲基)苯基)脲); 苯基硼酸		方法 L: MS-ESI: 397.1 [M+H ⁺] ¹HNMR: (300 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 10.98 (s, 1H), 9.63 (s, 1H), 8.72 (s, 1H), 8.22 – 8.14 (m, 2H), 7.91 – 7.78 (m, 2H), 7.78 – 7.59 (m, 5H), 7.50 (t, J = 7.6 Hz, 2H), 7.39 (t, J = 7.2 Hz, 1H).
160	335	中间体 20 (1-(5-溴-1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基)-3-(4-(三氟甲基)环己基)脲); 苯基硼酸		方法 A: MS-ESI: 403.2 [M+H ⁺] ¹HNMR: (400 MHz, DMSO- <i>d</i> ₆) δ 10.81 (s, 1H), 8.59 (d, J = 1.9 Hz, 1H), 8.48 (s, 1H), 7.91 (d, J = 1.9 Hz, 1H), 7.76 – 7.73 (m, 3H), 7.52-7.48 (t, J = 7.7 Hz, 2H), 7.39 – 7.37 (m, 1H), 6.89 (d, J =

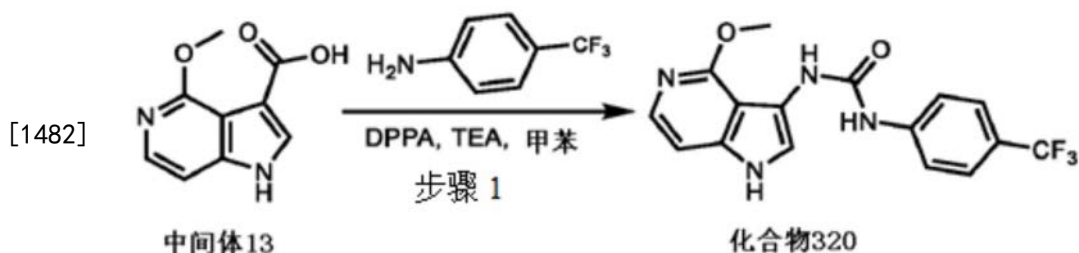
[1478]

[1479]			7.7 Hz, 1H), 3.94-3.92 (m, 1H), 2.33 - 2.25 (m, 1H), 1.78 - 1.71 (m, 4H), 1.63 - 1.50 (m, 4H).
--------	--	--	--

[1480] 实施例161:合成化合物320



化合物 320

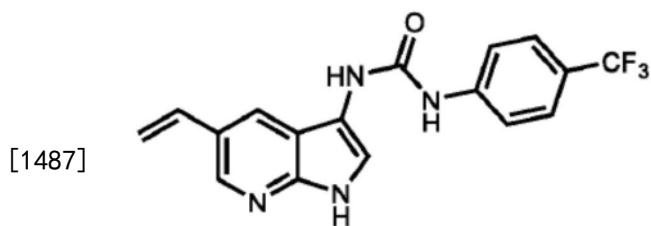


[1483] 氮气下向密封管中的搅拌的4-甲氧基-1H-吡咯并[3,2-c]吡啶-3-羧酸(80.0mg, 0.4mmol, 1.0当量)的甲苯(5.0mL)溶液加入TEA(126.0mg, 1.2mmol, 3.0当量)和4-(三氟甲基)苯胺(80.0mg, 0.5mmol, 1.2当量)。室温下将DPPA(149.0mg, 0.5mmol, 1.3当量)逐滴加入混合物中。将所得溶液在95℃下搅拌4小时。将反应用水(20.0mL)淬灭。用3×20mL EtOAc萃取所得溶液,合并有机层,并用无水硫酸钠干燥。将得到的混合物在真空下浓缩。粗产物通过方法R纯化,得到42.1mg(28.9%)的1-(4-甲氧基-1H-吡咯并[3,2-c]吡啶-3-基)-3-(4-(三氟甲基)苯基)脲,为灰白色固体。

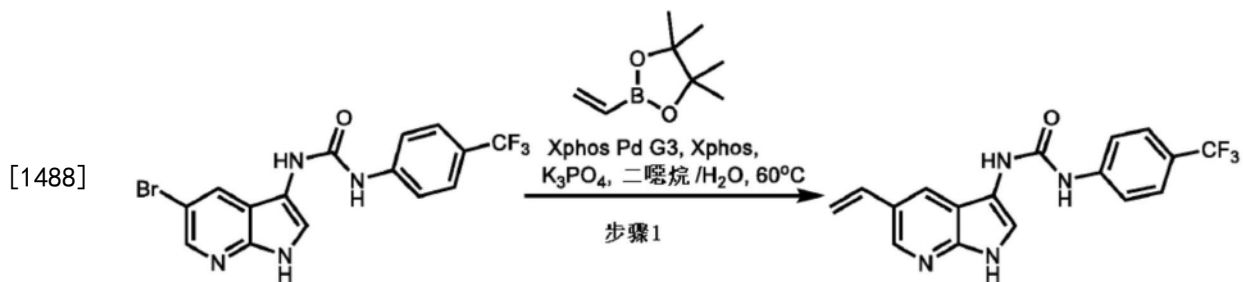
[1484] LCMS:方法L,MS-ESI,351.1[M+H⁺]。

[1485] ¹HNMR:(400MHz,DMSO-d₆)δ11.4(s,1H),9.36(s,2H),9.32(s,1H),7.71(d,J=8.8Hz,2H),7.67(d,J=8.8Hz,2H),7.64(d,J=7.2Hz,1H),7.01(d,J=5.6Hz,1H),6.08(s,1H),3.94(s,3H)。

[1486] 实施例162:合成化合物276



化合物 276



中间体 4

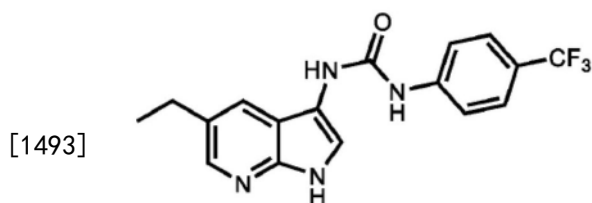
化合物 276

[1489] 3-[5-溴-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基]-1-[4-(三氟甲基)苯基]脲 (300.0mg, 0.8mmol, 1.0当量) 溶解在二噁烷 (50.0mL) 中。氮气下, 加入H₂O (10.0mL), 2-乙炔基-4,4,5,5-四甲基-1,3,2-二氧杂硼烷 (173.7mg, 1.1mmol, 1.5当量), XPhos Pd G3 (30.0mg, 0.04mmol, 0.05当量), XPhos (30.0mg, 0.06mmol, 0.08当量) 和K₃PO₄ (319.1mg, 1.5mmol, 2.0当量), 并在80℃搅拌2小时。将所得溶液在真空下浓缩, 并应用于硅胶柱, 以EtOAc作为洗脱剂。粗产物通过方法Q纯化。得到10mg (3.9%) 的3-[5-乙炔基-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基]-1-[4-(三氟甲基)苯基]脲, 为白色固体。

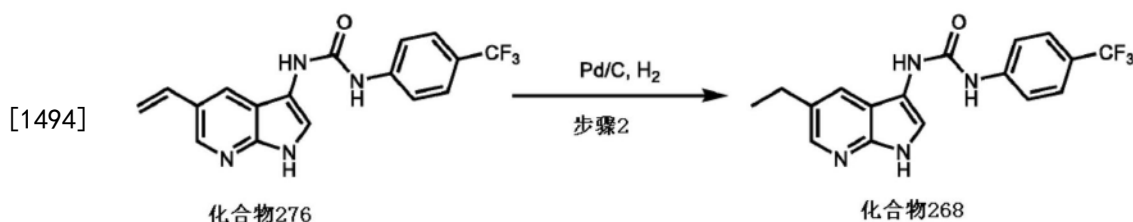
[1490] LCMS: 方法G, MS-ESI, 347.1 [M+H⁺].

[1491] ¹HNMR: (400MHz, DMSO-d₆) δ 11.40 (s, 1H), 9.25 (s, 1H), 8.93 (s, 1H), 8.37 (d, J=2.1Hz, 1H), 8.08 (d, J=2.1Hz, 1H), 7.71 (d, J=8.5Hz, 2H), 7.63 (d, J=8.5Hz, 2H), 7.57 (d, J=2.5Hz, 1H), 6.87 (dd, J=17.7, 11.1Hz, 1H), 5.82 (dd, J=17.7, 1.0Hz, 1H), 5.24 (dd, J=11.0, 1.0Hz, 1H)。

[1492] 实施例163: 合成化合物268



化合物 268



化合物 276

化合物 268

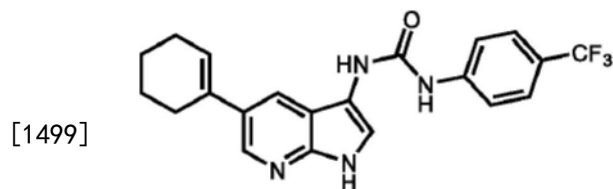
[1495] 使用如方案28所述的方法合成。粗产物通过方法Q纯化。得到10mg (6.6%) 的3-[5-

乙基-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基]-1-[4-(三氟甲基)苯基]脲,为白色固体。

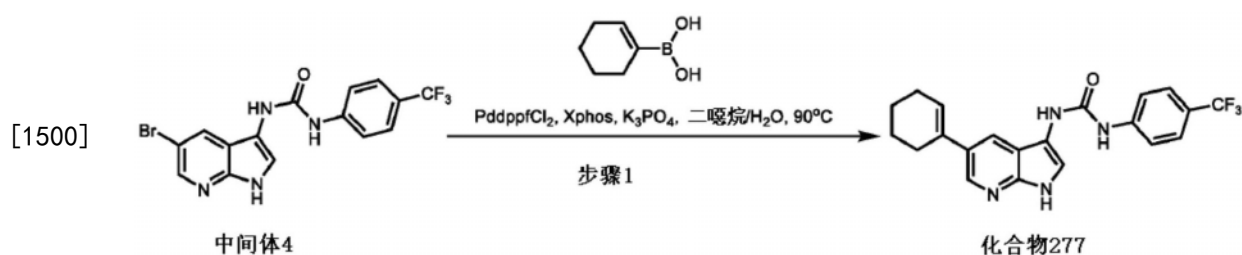
[1496] LCMS:方法D,MS-ESI,349.1[M+H⁺].

[1497] ¹HNMR:(400MHz,DMSO-d₆) δ11.22(d,J=2.4Hz,1H),9.02(s,1H),8.67(s,1H),8.12(d,J=2.0Hz,1H),7.75(d,J=2.0Hz,1H),7.70(d,J=8.6Hz,2H),7.63(d,J=8.7Hz,2H),7.53(d,J=2.5Hz,1H),2.73(q,J=7.6Hz,2H),1.26(t,J=7.6Hz,3H)。

[1498] 实施例164:合成化合物277



化合物 277



中间体4

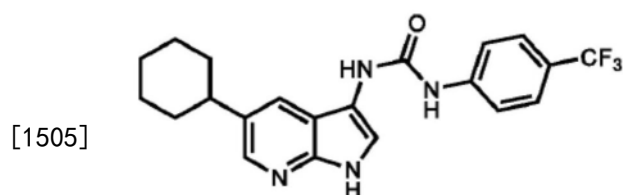
化合物277

[1501] 使用实施例162中描述的方法合成。得到460mg(76.5%)的3-[5-(环己-1-烯-1-基)-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基]-1-[4-(三氟甲基)苯基]脲,为灰白色粗固体。

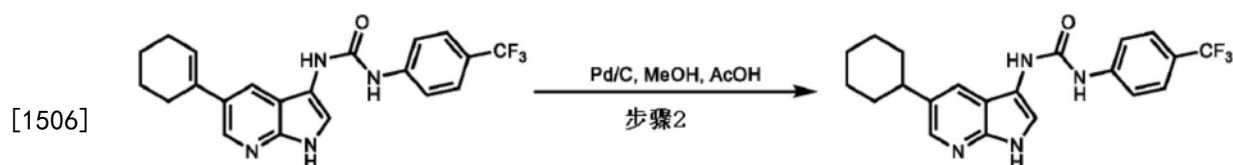
[1502] LCMS:方法G,MS-ESI,401.2[M+H⁺].

[1503] ¹HNMR:(400MHz,DMSO-d₆) δ11.26(s,1H),9.35(s,1H),9.05(s,1H),8.33(d,J=2.2Hz,1H),7.97(d,J=2.2Hz,1H),7.71(d,J=8.6Hz,2H),7.62(d,J=8.6Hz,2H),7.55(d,J=2.5Hz,1H),6.18-6.11(m,1H),2.48-2.42(m,2H),2.25-2.18(m,2H),1.83-1.73(m,2H),1.70-1.61(m,2H)。

[1504] 实施例165:合成化合物267



化合物 267



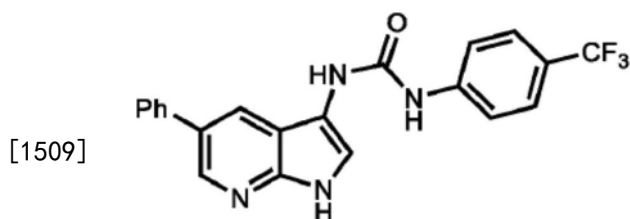
化合物277

化合物267

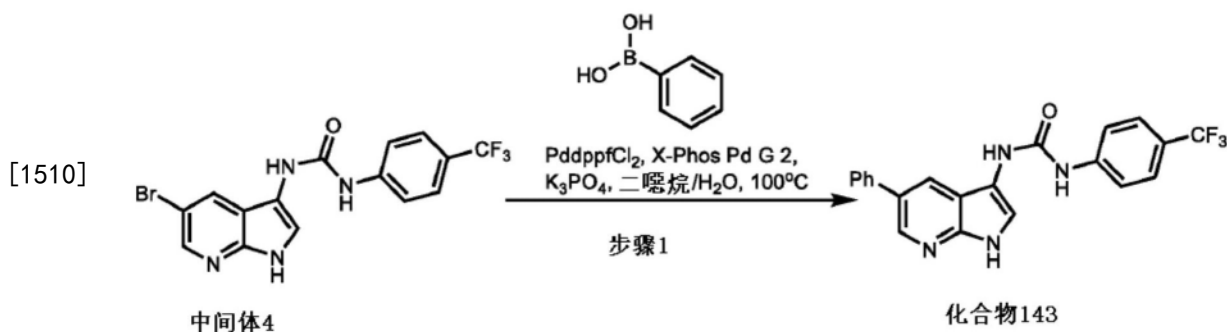
[1507] 使用实施例163中所述的方法合成。粗产物通过方法P纯化。得到62mg(30.9%)的3-[5-环己基-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基]-1-[4-(三氟甲基)苯基]脲,为灰白色固体。LCMS:方法D,MS-ESI,403.2[M+H⁺].¹HNMR:(400MHz,DMSO-d₆) δ11.21(d,J=2.6Hz,1H),9.02

(s, 1H), 8.70 (s, 1H), 8.13 (d, J=2.1Hz, 1H), 7.77 (d, J=2.1Hz, 1H), 7.70 (d, J=8.6Hz, 2H), 7.64 (d, J=8.6Hz, 2H), 7.53 (d, J=2.5Hz, 1H), 2.69-2.59 (m, 1H), 1.91-1.69 (m, 5H), 1.55-1.21 (m, 5H)。¹⁹FNMR: (400MHz, DMSO-d₆) δ-59.95。

[1508] 实施例166:合成化合物143



化合物 143



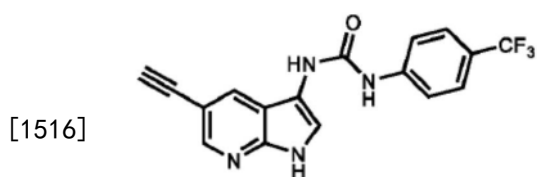
[1511] 使用方案11描述的方法合成。粗产物通过方法P纯化。分离出1-(5-苯基-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基)-3-(4-(三氟甲基)苯基)脲 (30mg, 21%), 为灰白色固体。

[1512] LCMS:方法G, MS-ESI, 397.1 [M+H⁺]

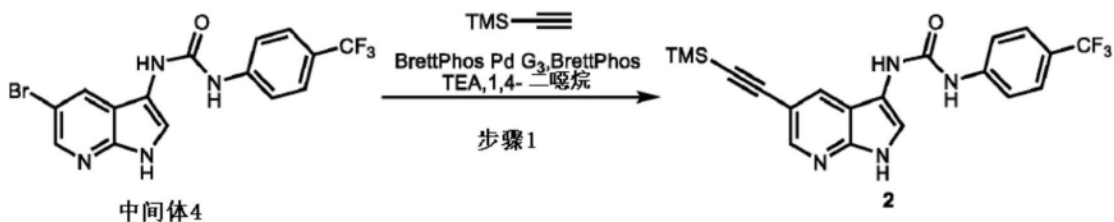
[1513] ¹HNMR: (400MHz, DMSO-d₆) δ11.47 (d, J=2.4Hz, 1H), 9.07 (s, 1H), 8.84 (s, 1H), 8.55 (d, J=2.1Hz, 1H), 8.19 (d, J=2.1Hz, 1H), 7.75-7.68 (m, 4H), 7.67-7.60 (m, 3H), 7.52 (t, J=7.6Hz, 2H), 7.39 (t, J=7.6Hz, 1H)。

[1514] ¹⁹FNMR: (400MHz, DMSO-d₆) δ-59.93, -59.97

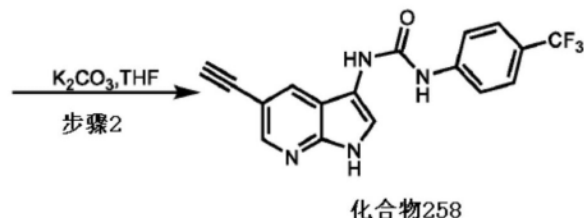
[1515] 实施例167:合成化合物258



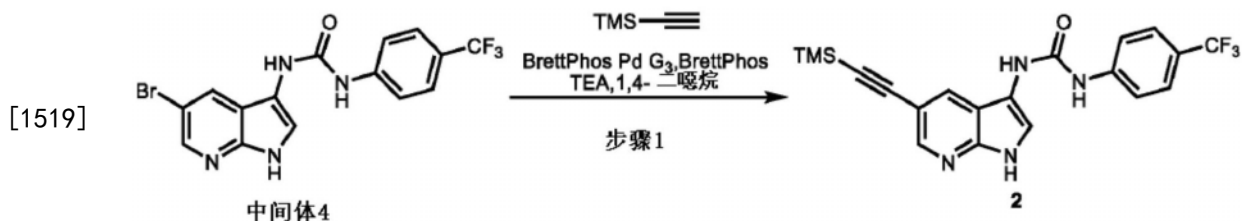
化合物 258



[1517]



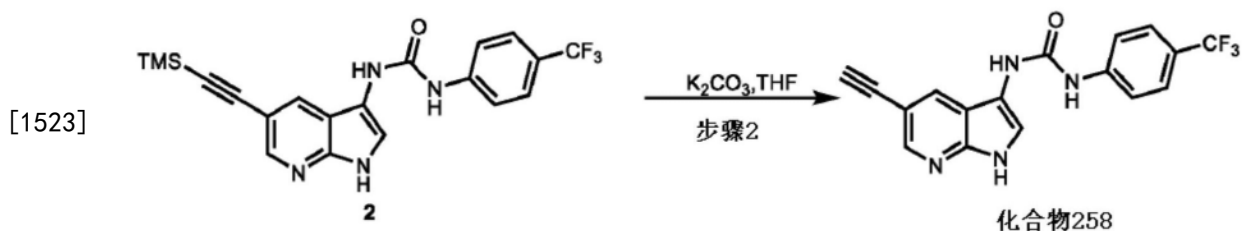
[1518] 1.合成1-(4-(三氟甲基)苯基)-3-(5-(三甲基甲硅烷基)乙炔基)-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基)脲



[1520] 3-[5-溴-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基]-1-[4-(三氟甲基)苯基]脲(200.0mg, 0.5mmol, 1.0当量)溶解在1,4-二噁烷(10.0mL)中。加入三甲基甲硅烷基乙炔(59.1mg, 0.6mmol, 1.2当量), BrettPhos(26.9mg, 0.05mmol, 0.1当量), BrettPhos Pd G3(45.4mg, 0.05mmol, 0.1当量)和TEA(101.4mg, 1.0mmol, 2.0当量), 将反应混合物在90℃下搅拌16小时。滤出固体, 应用于硅胶柱, 以EtOAc/PE(1:1)作为洗脱剂。得到110mg(52.7%)的1-[4-(三氟甲基)苯基]-3-[5-[2-(三甲基甲硅烷基)乙炔基]-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基]脲, 为黄色固体。

[1521] LCMS:方法A, MS-ESI, 417.1[M+H⁺].

[1522] 2.合成1-(5-乙炔基-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基)-3-(4-(三氟甲基)苯基)脲

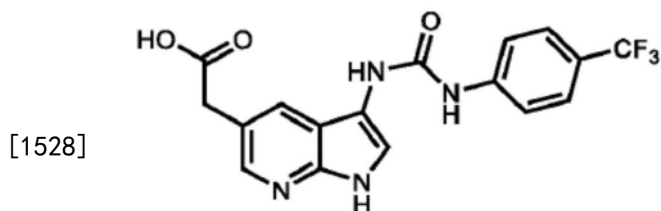


[1524] 1-[4-(三氟甲基)苯基]-3-[5-[2-(三甲基甲硅烷基)乙炔基]-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基]脲(150.0mg, 0.4mmol, 1.0当量)溶解在THF(5mL)中。加入K₂CO₃(149.3mg, 1.2mmol, 3.0当量), 并在室温下搅拌4小时。将得到的混合物冷却至室温, 并在真空下浓缩, 然后应用于硅胶柱, 以EtOAc/PE(1:1)作为洗脱剂。粗产物通过方法P纯化。得到22mg(17.8%)的3-[5-乙炔基-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基]-1-[4-(三氟甲基)苯基]脲, 为灰白色固体。

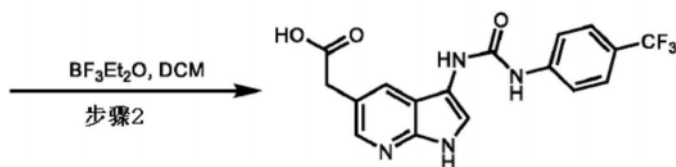
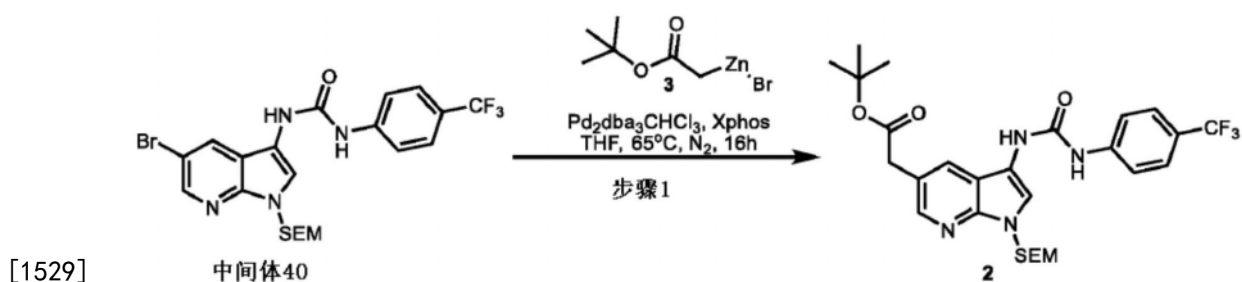
[1525] LCMS:方法A, MS-ESI, 345.1[M+H⁺].

[1526] ^1H NMR: (400MHz, DMSO- d_6) δ 11.67 (s, 1H), 9.04 (s, 1H), 8.81 (s, 1H), 8.34 (d, J=2.0Hz, 1H), 8.09 (d, J=2.0Hz, 1H), 7.71 (d, J=8.6Hz, 2H), 7.67-7.61 (m, 3H), 4.19 (s, 1H)。
 ^{19}F NMR: (400MHz, DMSO- d_6) δ -59.98

[1527] 实施例168:合成化合物256

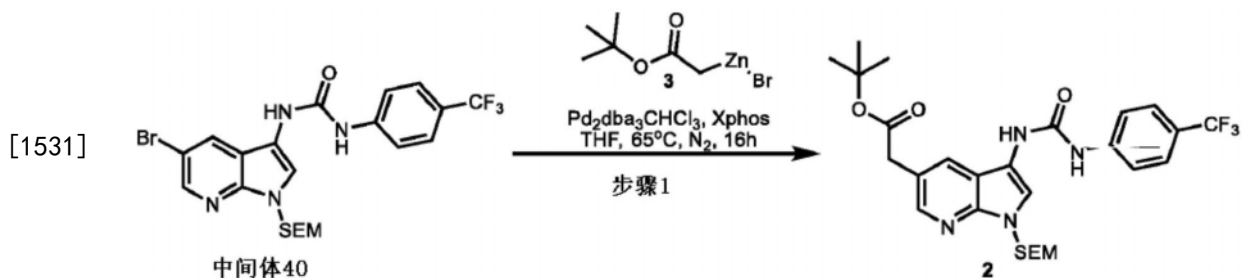


化合物 256



化合物256

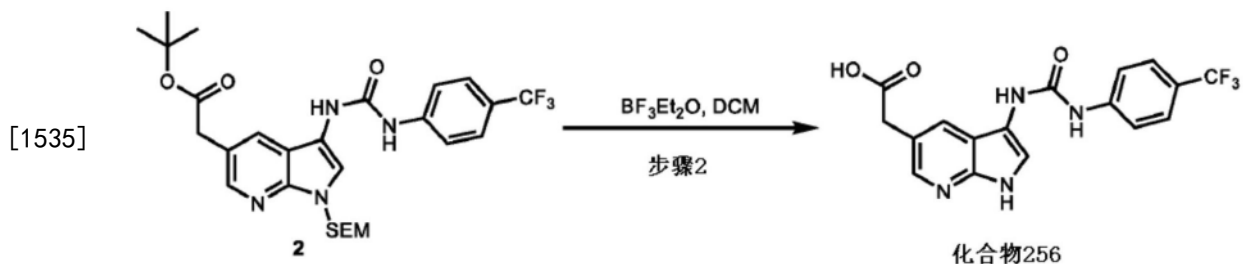
[1530] 1.合成2-(3-(3-(4-(三氟甲基)苯基)脲基)-1-((2-(三甲基-甲硅烷基)乙氧基)甲基)-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-5-基)乙酸叔丁酯



[1532] 1-(5-溴-1-((2-(三甲基甲硅烷基)乙氧基)甲基)-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基)-3-(4-(三氟甲基)苯基)脲(800.0mg, 1.5mmol, 1.0当量)溶解在THF(10.0mL)中。加入Pd₂(dba)₃CH₂Cl(145.0mg, 0.15mmol, 0.1当量), XPhos(71.6mg, 0.15mmol, 0.1当量)和(2-(叔丁氧基)-2-氧代乙基)溴化锌(II)(1.9g, 7.5mmol, 5.0当量),并在氮气气氛下于65°C下搅拌16小时。然后通过加入20mL水淬灭反应,并用EtOAc(3×50mL)萃取。将合并的层经无水硫酸钠干燥,并在真空下浓缩,应用于硅胶柱,以EtOAc/PE(1:4)作为洗脱剂。得到500.0mg(59.1%)的2-(3-(3-(4-(三氟甲基)苯基)脲基)-1-((2-(三甲基甲硅烷基)乙氧基)甲基)-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-5-基)乙酸叔丁酯,为黄色固体。

[1533] LCMS:方法C,MS-ESI,565.2[M+H⁺]。

[1534] 2-合成2-(3-(3-(4-(三氟甲基)苯基)脲基)-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-5-基)乙酸

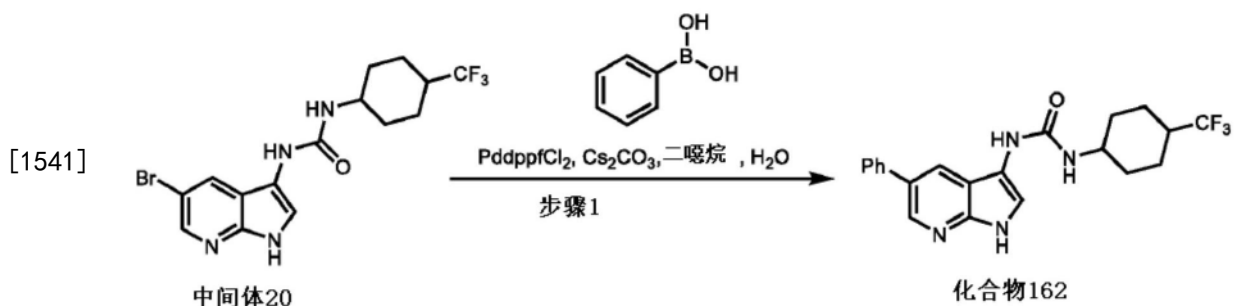
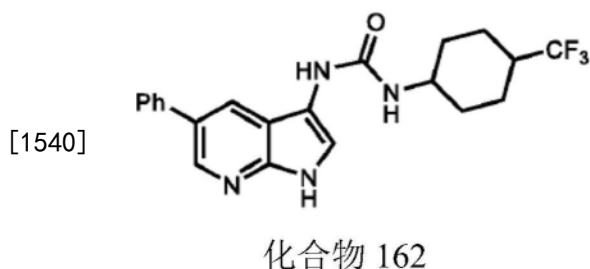


[1536] 2-[3-([4-(三氟甲基)Ph]氨基甲酰基)氨基]-1-[[2-(三甲基甲硅烷基)乙氧基]甲基]吡咯并[2,3-b]吡啶-5-基]乙酸叔丁酯(50.0mg, 0.1mmol, 1.0当量)溶解在DCM(4.00mL)中。在0℃下滴加三氟化硼醚化物(25.1mg, 0.2mmol, 2.0当量),并在室温下搅拌90分钟。用两滴冰水淬灭混合物,并在真空下浓缩。所得残余物通过方法Q纯化。分离出[3-([4-(三氟甲基)苯基]氨基甲酰基)氨基]-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-5-基]乙酸(7.0mg, 20.9%),为白色固体。

[1537] LCMS:方法O,MS-ESI,379.1[M+H⁺]。

[1538] ¹HNMR:(400MHz,DMSO-d₆)δ11.04(s,1H),8.32(brs,1H),8.10(s,1H),7.82-7.69(m,2H),7.64-7.54(m,3H),3.57(s,2H)。¹⁹FNMR:(400MHz,DMSO-d₆)δ-59.72

[1539] 实施例171:合成化合物162

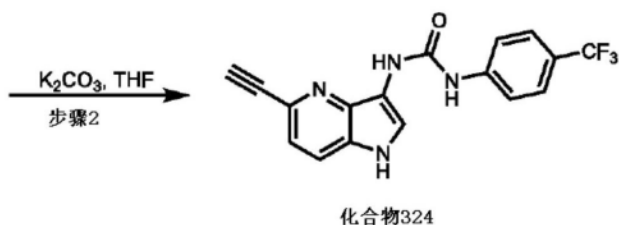
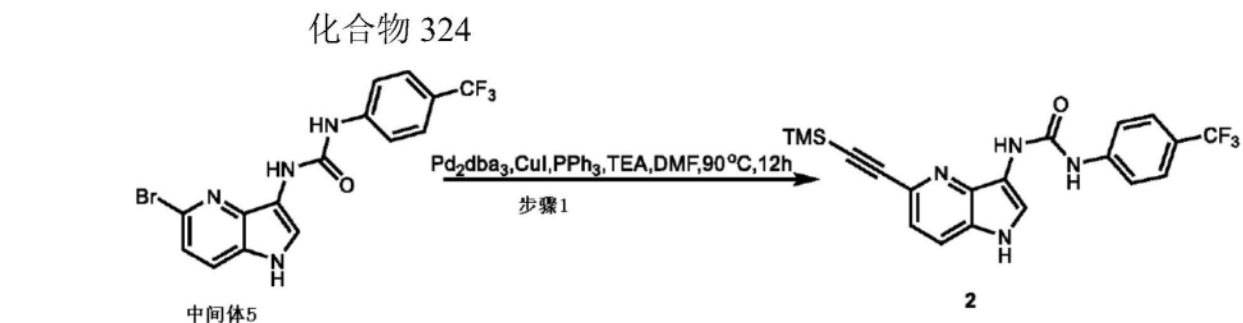
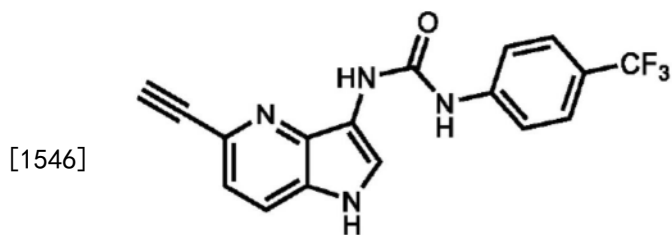


[1542] 使用如方案28所述的方法合成。粗产物通过方法Q进一步纯化。得到6.5mg(6.6%)的3-[5-苯基-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基]-1-[4-(三氟甲基)环己基]脲,为黄色固体。

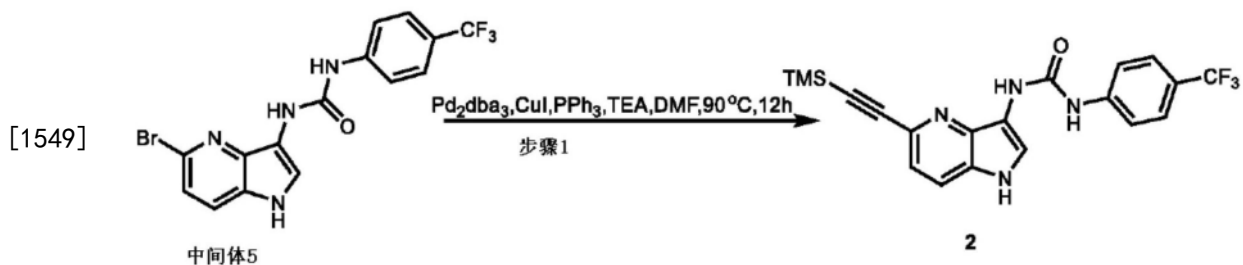
[1543] LCMS:方法L,MS-ESI,403.2[M+H⁺]。

[1544] ¹HNMR:(400MHz,DMSO-d₆)δ11.24(s,1H),8.51(s,1H),8.34(s,1H),8.10(s,1H),7.74-7.67(m,2H),7.55-7.46(m,3H),7.40-7.36(m,1H),6.34(d,J=7.6Hz,1H),3.92(s,1H),2.64-2.56(m,1H),1.85-1.71(m,4H),1.66-1.45(m,4H)。

[1545] 实施例172:合成化合物324



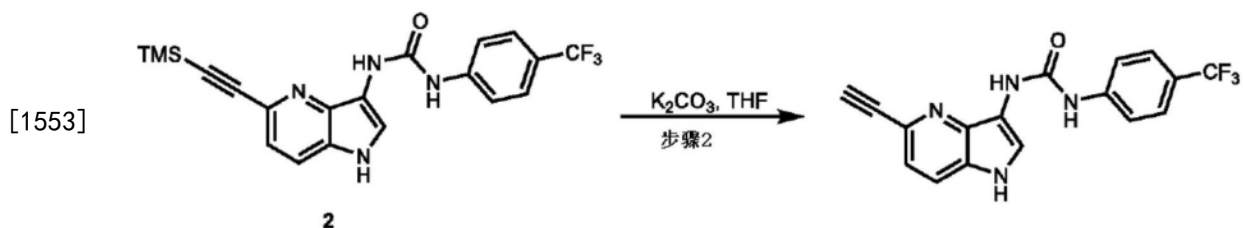
[1548] 1.合成1-[4-(三氟甲基)苯基]-3-[5-(三甲基甲硅烷基)乙炔基]-1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基]脲



[1550] 氮气下,3-[5-溴-1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基]-1-[4-(三氟甲基)苯基]脲(200.0mg,0.5mmol,1.0当量)溶解在DMF(5.0mL)中。氮气下加入三甲基甲硅烷基乙炔(49.2mg,0.5mmol,1.0当量),TEA(101.4mg,1.0mmol,2.0当量),CuI(47.7mg,0.3mmol,0.5当量),Pd(dba)₂(28.8mg,0.05mmol,0.1当量)和PPh₃(13.2mg,0.05mmol,0.1当量),并在90℃搅拌12小时。滤出固体,并将所得混合物在真空下浓缩。粗产物通过使用EA/PE(1/3)的快速柱纯化。得到100mg(47.9%)的1-[4-(三氟甲基)苯基]-3-[5-[2-(三甲基甲硅烷基)乙炔基]-1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基]脲,为淡黄色固体。

[1551] LCMS:方法C,MS-ESI,417.1[M+H⁺]。

[1552] 2.合成1-(5-乙炔基-1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基)-3-(4-(三氟甲基)苯基)脲

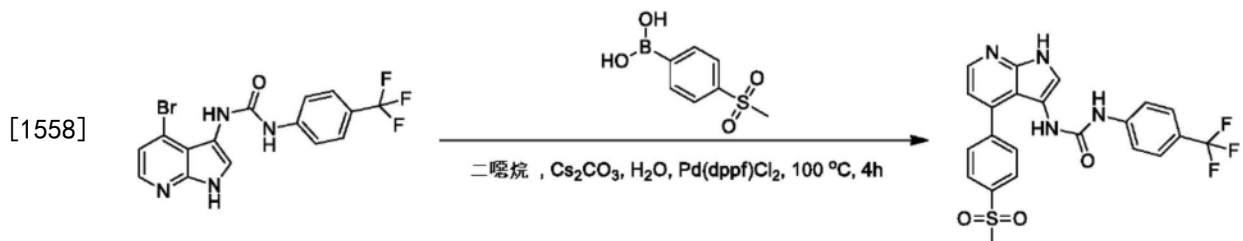


[1554] 使用实施例167的方法进行合成。粗产物通过方法P纯化。得到5.5mg (7.6%)的3-[5-乙炔基-1H-吡咯并[3,2-b]吡啶-3-基]-1-[4-(三氟甲基)苯基]脲,为灰白色固体。

[1555] LCMS:方法C,MS-ESI,345.1[M+H⁺]

[1556] ¹HNMR:(300MHz,DMSO-d₆) δ11.14(s,1H),9.41(s,1H),8.91(s,1H),8.40(d,J=1.7Hz,1H),7.94(d,J=2.7Hz,1H),7.87(d,J=1.7Hz,1H),7.71-7.58(m,4H),4.26(s,1H)。

[1557] 实施例173:合成化合物240



[1559] 程序1:1-(4-溴-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基)-3-(4-(三氟甲基)苯基)脲(80mg,200μmol,1.0当量)和(4-(甲基磺酰基)苯基)硼酸(300μmol,1.5当量)混合在二噁烷中(2mL)中。然后在氮气气氛下加入Cs₂CO₃水溶液(2.0M,2.0当量,200u1)和Pd(dppf)Cl₂(0.05当量)。将混合物在100°C下搅拌4小时,然后加入水(2mL)。将所得混合物用EtOAc(5mL×3)萃取。收集有机层,并用Speedvac除去溶剂。残留物通过制备型HPLC纯化,得到最终化合物。

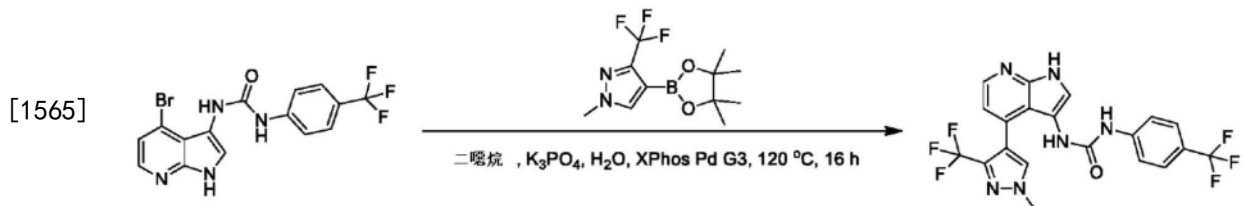
[1560] 仪器GILSON 281和Shimadzu LCMS2010A;色谱柱名称Xtimate C18150*25mm*5μm;流动相MeOH-水(0.225%FA);开始(%)42,结束(%)67;梯度时间(分钟)12.5;流速(mL/分钟)30;检测器MS触发器。

[1561] Agilent 1200HPLC/6100系列MSD或等效的API-ES;梯度:3.4分钟内90% A(0.04% TFA的水溶液)和10%B(0.02% TFA的乙腈溶液)至0%A和100% B,流速0.8ml/分钟;色谱柱:XBridge C18,2.1*50mm,5μm或等效形式;温度:40°C;检测器:DAD,220nm。

[1562] MS-ESI,475.1[M+H⁺]

[1563] ¹H NMR(400MHz,DMSO-d₆) δppm 11.89(br s,1H)8.78(br s,1H)8.32(d,J=5.02Hz,1H)7.81-7.90(m,2H)7.76(d,J=8.28Hz,2H)7.45-7.61(m,4H)7.34(d,J=8.53Hz,2H)7.08(d,J=4.77Hz,1H)2.86(br s,3H)。

[1564] 实施例174:合成化合物234



[1566] 程序2:1-(4-溴-1H-吡咯并[2,3-b]吡啶-3-基)-3-(4-(三氟甲基)苯基)脲(80mg,

200umol, 1.0当量)和1-甲基-4-(4,4,5,5-四甲基-1,3,2-二氧杂硼烷-2-基)-3-(三氟甲基)-1H-吡唑(300umol, 1.5当量)混合在二噁烷(2mL)中。然后在氮气气氛下向该混合物中加入 K_3PO_4 水溶液(2.0M, 2.0当量, 200 μ L)和XPhos Pd G3(0.05当量)。将混合物在120 $^{\circ}$ C下搅拌16小时, 然后加入水(2mL)。将所得混合物用EtOAc(5mL \times 3)萃取。收集有机层, 并通过Speedvac除去溶剂。残留物通过制备型HPLC纯化, 得到最终化合物。

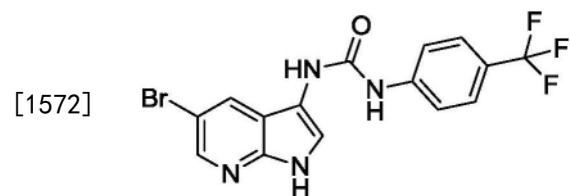
[1567] 仪器GILSON 281和Shimadzu LCMS2010A; 色谱柱名称Xtimate C18150*25mm*5um; 流动相MeOH-水(0.225%FA); 开始(%)51, 结束(%)72; 梯度时间(分钟)12.5; 流速(mL/min)30; 检测器MS触发器。

[1568] Agilent 1200HPLC/6100系列MSD或等效的API-ES; 梯度: 3.4分钟内90% A(0.04% TFA的水溶液)和10%B(0.02% TFA的乙腈溶液)至0%A和100% B, 流速0.8ml/分钟; 色谱柱:XBridge C18, 2.1*50mm, 5 μ m或等效形式; 温度:40 $^{\circ}$ C; 检测器:DAD, 220nm。

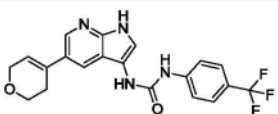
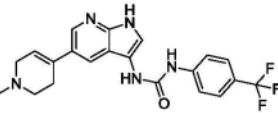
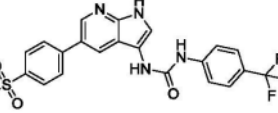
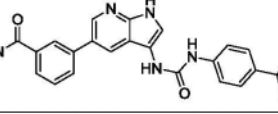
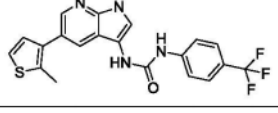
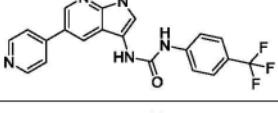
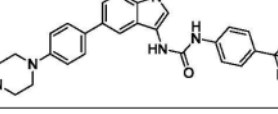
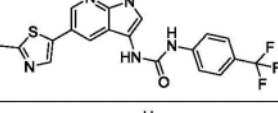
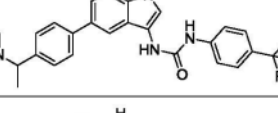
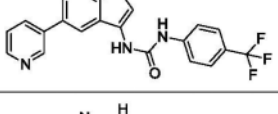
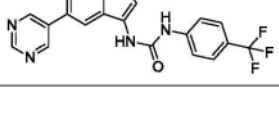
[1569] MS-ESI, 469.1[M+H $^+$]。

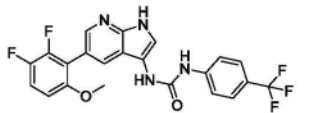
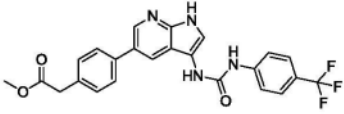
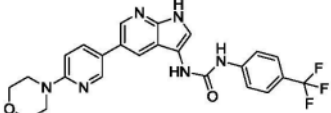
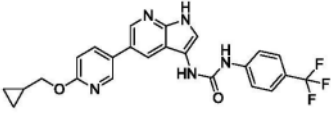
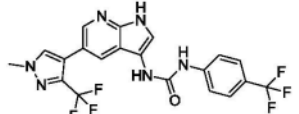
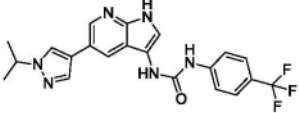
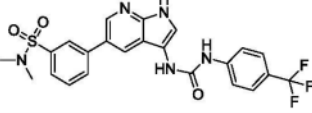
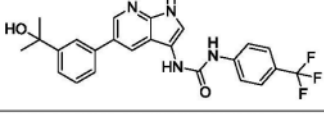
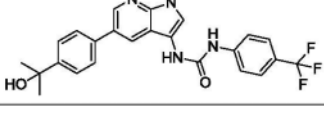
[1570] 1H NMR(400MHz, DMSO- d_6) δ ppm 11.76(br s, 1H) 8.99(br s, 1H) 8.24(d, J=4.77Hz, 1H) 7.97(s, 1H) 7.47-7.59(m, 5H) 7.34(br s, 1H) 6.90(d, J=4.77Hz, 1H) 3.76(s, 3H)。

[1571] 通过下面的中间体与相应的硼酸酯的偶联, 通过上述方法合成了以下化合物:

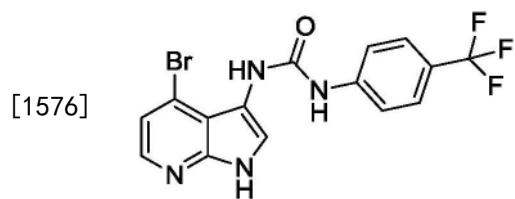


[1573]

实施例#	化合物 #	最终化合物	催化剂条件	LC-MS, MS-ESI, - [M+H ⁺]
175	212		程序 1	403
176	213		程序 1	416
177	207		程序 1	475.1
178	243		程序 1	440
179	200		程序 2	417.1
180	185		程序 1	398.2
181	197		程序 1	495.3
182	242		程序 2	418
183	196		程序 1	468.2
184	210		程序 1	398
185	208		程序 1	399.2

	186	214		程序 1	463.1
	187	241		程序 1	469
	188	188		程序 1	483.2
	189	211		程序 1	468.1
[1574]	190	198		程序 2	469.1
	191	193		程序 2	429.1
	192	204		程序 1	504.2
	193	215		程序 1	455.1
	194	209		程序 1	455.1

[1575] 对于以下硼酸酯,通过上述方法合成了以下化合物:



[1577]

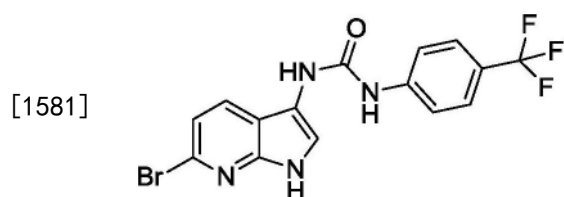
实施例#	化合物#	最终化合物	催化剂条件	LC-MS, MS-ESI, -- [M+H ⁺]
195	203		程序 1	403.2
196	195		程序 1	416.1
197	184		程序 1	414.1
173	240		程序 1	475.1
198	239		程序 1	440.2
199	238		程序 2	417.1
200	206		程序 1	398.1
201	187		程序 1	495.2
202	202		程序 1	476.1

[1578]

203	237		程序 2	418
204	192		程序 1	468.1
205	189		程序 1	398.1
206	236		程序 1	399
207	201		程序 1	463.2
208	194		程序 1	469.1
209	191		程序 1	483.1
210	235		程序 1	468.2
174	234		程序 2	469.1
211	186		程序 2	429.2

	212	199		程序 1	504.2
[1579]	213	205		程序 1	455.2
	214	190		程序 1	455.1

[1580] 对于以下硼酸酯,通过上述方法合成了以下化合物:



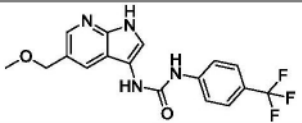
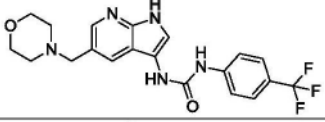
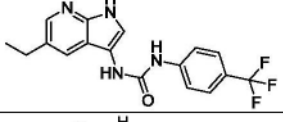
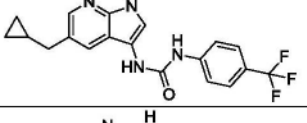
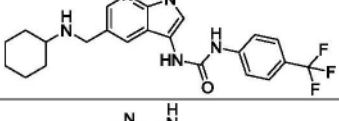
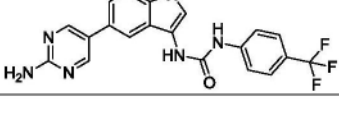
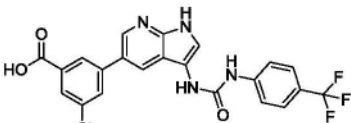
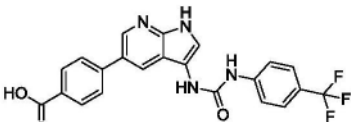
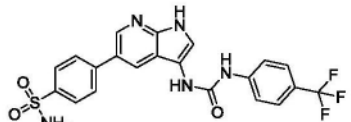
实施例#	化合物#	最终化合物	催化剂条件	LC-MS, MS-ESI, -- [M+H ⁺]	
	215	233		程序 1	403
[1582]	216	232		程序 1	475
	217	231		程序 1	440
	218	230		程序 2	417

[1583]

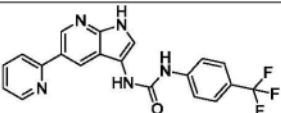
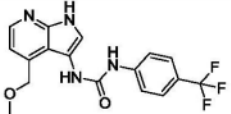
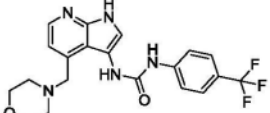
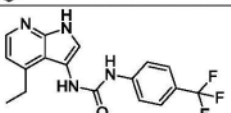
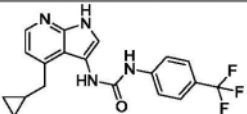
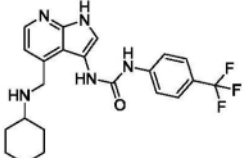
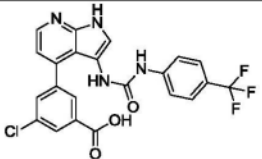
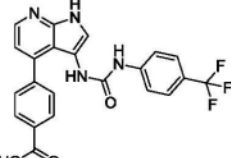
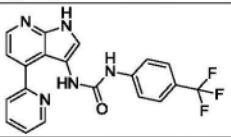
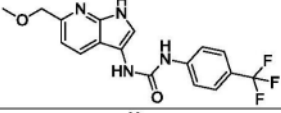
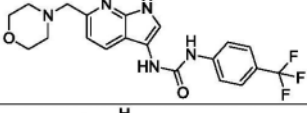
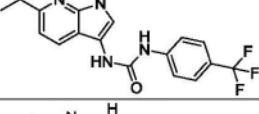
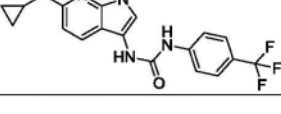
219	229		程序 1	398
220	228		程序 1	495.2
221	227		程序 1	476
222	226		程序 1	468
223	225		程序 1	398
224	224		程序 1	399
225	223		程序 1	463
226	222		程序 1	483
227	221		程序 1	468.2
228	220		程序 1	504
229	219		程序 1	455
230	218		程序 1	455.2

[1584]

[1585] 使用与本文其他地方所述相似的方法合成以下化合物。

实施例#	化合物#	最终化合物
231	338	
232	339	
233	340	
234	341	
235	342	
236	343	
237	344	
238	345	
239	346	

[1586]

240	347	
241	348	
242	349	
243	350	
244	351	
245	352	
246	353	
247	354	
248	355	
249	356	
250	357	
251	358	
252	359	

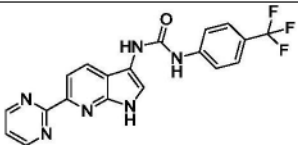
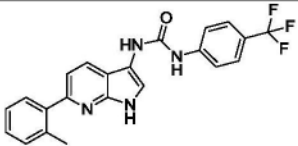
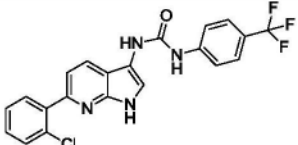
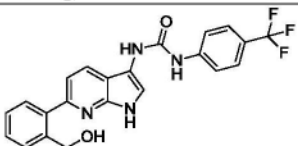
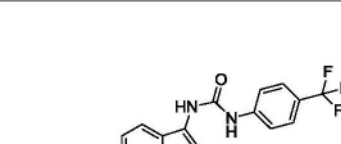
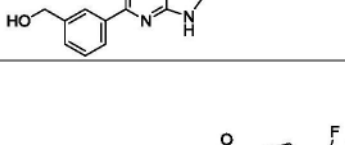
[1587]

253	360	
254	361	
255	362	
256	363	
257	364	
258	365	
259	366	
260	367	
261	368	
262	369	

[1588]

263	370	
264	371	
265	372	
266	373	
267	374	
268	375	
269	376	
270	377	
271	378	
272	379	
273	380	
274	381	

[1589]

	275	382	
	276	383	
	277	384	
[1590]	278	385	
	279	386	
	280	387	

[1591] 生物试验

[1592] 使用THP1-DualTM细胞 (KO-IFNAR2) 测量本文所述化合物对STING途径的激活。

[1593] THP1-DualTMKO-IFNAR2细胞 (获自Invivogen公司) 保存在RPMI, 10%FCS, 5ml P/S, 2mM L-glut, 10mM HEPES和1mM丙酮酸钠中。用Echo将化合物点在空的384孔组织培养板 (Greiner 781182) 中, 最终浓度为0.0017-100 μ M。将细胞以每孔40 μ L, 2 \times 10⁶细胞/mL的浓度接种到TC板中。为了用STING配体活化, 在Optimem培养基中制备了2'3'cGAMP (MW 718.38, 获自Invivogen公司)。

[1594] 为每个1 \times 384平板准备以下溶液:

[1595] • 溶液A: 2mL Optimem, 具有以下刺激物之一:

[1596] 60 μ L的10mM 2'3'cGAMP \rightarrow 150 μ M储备液

[1597] • 溶液B: 2mL Optimem与60 μ L Lipofectamine 2000 \rightarrow 室温下孵育5分钟

[1598] 将2mL溶液A和2mL溶液B混合并在室温 (RT) 下孵育20分钟。将20 μ L转染溶液 (A+B) 添加到铺板细胞的顶部, 最终2'3'cGAMP浓度为15 μ M。然后将板立即以340g离心1分钟, 然后在37 $^{\circ}$ C, 5%CO₂, >98%湿度下孵育24小时。然后测量荧光素酶报告分子活性。通过使用本领域已知的标准方法计算EC₅₀值。

[1599] 荧光素酶报告基因测定: 将测定中的10 μ L上清液转移至带有平底和方形孔的白色384孔板中。将一袋QUANTI-LucTMPlus溶于25mL水中。每25mL QUANTI-LucTMPlus溶液添加

100 μ L QLC稳定剂。然后,每孔添加50 μ L QUANTI-LucTMPlus/QLC溶液。在酶标仪(Platereader)(例如,Spectramax I3X(Molecular Devices GF3637001))上测量发光。

[1600] 然后测量荧光素酶报道分子活性。通过使用本领域已知的标准方法计算EC₅₀值。

[1601] 表A显示了化合物在STING报告基因分析中的活性:<0.008 μ M=“+++++”; \geq 0.008且<0.04 μ M=“++++”; \geq 0.04且<0.2 μ M=“+++”; \geq 0.2且<1 μ M=“++”; \geq 1且<5 μ M=“+”; \geq 5且<100 μ M=“+” μ M。

[1602] 表A.

化合物 #	hSTING: EC ₅₀ (μ M)
132	++
133	+
135	+
136	+
137	++

[1603]

[1604]

138	+++
139	+++
140	++
141	+
142	++
143	++
144	++
145	+++
146	++
147	++++
148	++
149	+
150	++
151	+++
152	+
154	+
156	+
157	+
159	+
160	+
161	+
162	+
163	+++
164	+
165	+++
166	+++
167	+
168	+
169	+

[1605]

170	+++
171	+
172	+
173	++++
174	++++
180	+
183	+
183b	+
186	+
188	+
189	+
192	+
193	+++
195	+
196	+
197	++
198	++
203	+
204	++
205	+
206	+
207	+
209	++
210	++
211	+++
212	++
213	+
214	+
215	++

[1606]

245	+
246	++
247	++
248	+++
249	+
250	+++
251	+++
252	+
255	+++
257	+
258	+++
259	+++
260	++
261	++++
263	+++
264	+++
265	+++
267	++
268	+++
270	+
271	+++
272	++++
273	+++
274	++++
275	++++
276	+++
279	+
280	++
281	++

[1607]

282	+++
283	++++
284	++
285	++
286	++
287	++
288	+
289	+
291	++++
292	+++
293	+++
294	+
295	+++
296	++++
297	+++
298	++
299	+
300	+++
301	+
302	+
303	+
304	+
305	++
306	+
307	+
309	
312	++
313	++
314	++

[1608]

315	++
316	+++
317	+++
318	+
319	++
320	+
321	+
322	++
324	+
325	+
326	+++
328	+
329	+++
330	++
331	++
332	++
335	++
336	+++
337	+