



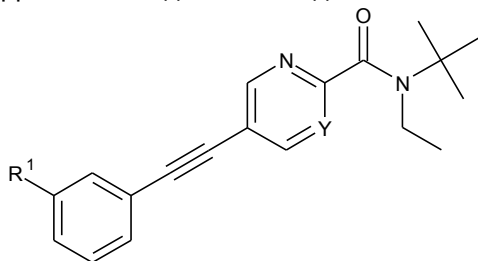
УКРАЇНА

(19) **UA** (11) **114008** (13) **C2**
(51) МПК (2017.01)**C07D 213/81** (2006.01)**A61K 31/44** (2006.01)**A61P 25/24** (2006.01)**A61P 25/16** (2006.01)**A61P 1/00**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА
ІНТЕЛЕКТУАЛЬНОЇ
ВЛАСНОСТІ
УКРАЇНИ**(12) ОПИС ДО ПАТЕНТУ НА ВИНАХІД**

(21) Номер заявки:	а 2015 04679	(72) Винахідник(и):	Єшкє Георг (CH), Ліндемманн Лотар (CH), Річчі Антоніо (CH), Рюхер Даніель (FR), Штадлер Хайнц (CH), Віейра Ерік (CH)
(22) Дата подання заявки:	15.10.2013	(73) Власник(и):	Ф. ХОФФМАНН-ЛЯ РОШ АГ, Grenzacherstrasse 124, CH-4070 Basel, Switzerland (CH)
(24) Дата, з якої є чинними права на винахід:	10.04.2017	(74) Представник:	Новікова Лідія Аркадіївна, реєстр. №36
(31) Номер попередньої заявки відповідно до Паризької конвенції:	12188943.0	(56) Перелік документів, взятих до уваги експертизою:	US 2009/042855 A1, 12.02.2009 WO 2011/051201 A1, 05.05.2011
(32) Дата подання попередньої заявки відповідно до Паризької конвенції:	18.10.2012		
(33) Код держави-учасниці Паризької конвенції, до якої подано попередню заявку:	EP		
(41) Публікація відомостей про заявку:	10.07.2015, Бюл.№ 13		
(46) Публікація відомостей про видачу патенту:	10.04.2017, Бюл.№ 7		
(86) Номер та дата подання міжнародної заявки, поданої відповідно до Договору РСТ	РСТ/EP2013/071476, 15.10.2013		

(54) ПОХІДНІ ЕТИНІЛУ ЯК МОДУЛЯТОРИ АКТИВНОСТІ РЕЦЕПТОРА MGLUR5**(57) Реферат:**

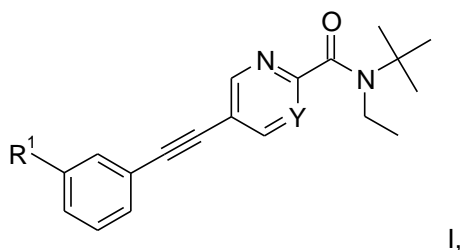
Даний винахід належить до етинільних похідних формули (I)



де Y означає N або CH, R¹ означає фтор- або хлор-, або до їх фармацевтично прийнятної кислотно-адитивної солі. Сполуки загальної формули I є антагоністами метаботропного рецептора глутамату (негативні алостеричні модулятори) для застосування в лікуванні тривожності і болю, депресії, синдрому Мартіна-Белл, розладів аутичного спектра, хвороби Паркінсона і гастроезофагального рефлюксу (GERD).

UA 114008 C2

Даний винахід відноситься до етинільних похідних формули I:



5

де

Y позначає N або CH;

R¹ позначає фтор- або хлор-;

або до їх фармацевтично прийнятної кислотно-адитивної солі, до рацемічної суміші або до її відповідного енантіомера, та/або оптичного ізомеру, та/або стереоізомеру.

10

Тепер несподівано виявили, що сполуки загальної формули I є антагоністами метаботропного рецептора глутамату (NAM - негативні алостеричні модулятори). Сполуки формули I відрізняються наявністю цінних терапевтичних властивостей. Їх можна використовувати в лікуванні або попередженні розладів, опосередкованих рецептором mGluR5 (метаботропний рецептор глутамату 5).

15

У центральній нервовій системі (ЦНС) передача стимулів відбувається за допомогою взаємодії нейромедіатора, який випускається нейроном, з нейрорецептором.

Глутамат є важливим збудливим нейромедіатором в мозку і відіграє унікальну роль в безлічі функцій центральної нервової системи (ЦНС). Рецептори стимулів, залежні від глутамату, ділять на дві головні групи. Перша головна група, а саме іонотропні рецептори, формують контрольовані лігандом іонні канали. Метаботропні рецептори глутамату (mGluR) належать до другої головної групи і, крім того, належать до сімейства рецепторів, пов'язаних з G-білком.

20

В даний час відомо вісім різних членів даних mGluR, і деякі з них навіть мають підтипи. Згідно гомології їх послідовностей, механізмів трансдукції сигналу і селективності відносно агоністів ці вісім рецепторів можна підрозділяти на три підгрупи:

25

mGluR1 і mGluR5 належать до групи I, mGluR2 і mGluR3 належать до групи II, і mGluR4, mGluR6, mGluR7 і mGluR8 належать до групи III.

Негативні алостеричні модулятори метаботропних рецепторів глутамату, що належать до першої групи, можна використовувати для лікування або попередження гострих та/або хронічних неврологічних розладів, таких як хвороба Паркінсона, синдром Мартіна-Белл, аутистичні розлади, когнітивні розлади і порушення пам'яті, а також хронічного і гострого болю і гастроєзофагального рефлюксу (GERD).

30

Інші свідчення, що піддаються лікуванню, у зв'язку з цим є обмеженою функцією мозку, викликаною операціями шунтування або трансплантами, поганою подачею крові в мозок, травмами спинного мозку, травмами голови, гіпоксією, викликаною вагітністю, зупинкою серця і гіпоглікемією. Інші свідчення, що піддаються лікуванню, є ішемією, хореєю Гентінгтона, бічним аміотрофічним склерозом (ALS), деменцією, викликаною СНІД (синдром набутого імунodefіциту), травми ока, ретинопатію, ідіопатичний паркінсонізм або паркінсонізм, викликаний лікарськими засобами, а також стани, які приводять до функцій глутаматної недостатності, такі як, наприклад, м'язові спазми, конвульсії, мігрень, нетримання сечі, нікотинова залежність, опіатна залежність, тривожність, блювота, дискінезія і депресія.

40

Розладами, повністю або частково опосередкованими mGluR5, є, наприклад, гострі, травматичні і хронічні дегенеративні процеси нервової системи, такі як хвороба Альцгеймера, старече недоумство, хвороба Паркінсона, хорея Гентінгтона, бічний аміотрофічний склероз і розсіяний склероз, психіатричні розлади, такі як шизофренія і тривожність, депресія, біль і залежність від лікарських засобів (Expert Opin. Ther. Patents (2002), 12 (12)).

45

Селективні антагоністи mGluR5 є особливо корисними для лікування розладів, коли бажаним є зменшення активації рецептора mGluR5, таких як тривожність і біль, депресія, синдром Мартіна-Белл, розлади аутичного спектру, хвороба Паркінсона і гастроєзофагальний рефлюкс (GERD).

50

Цілями даного винаходу є сполуки формули I та їх фармацевтично прийнятні солі, вищезазначені сполуки як фармацевтично активні речовини та їх одержання. Іншими цілями даного винаходу є лікарські засоби на основі сполуки згідно винаходу та їх виготовлення, а також застосування даних сполук в контролі або попередженні розладів, опосередкованих

рецептором mGluR5 (NAM), які є тривожністю і болем, депресією, синдромом Мартіна-Белл, розладами аутичного спектру, хворобою Паркінсона і гастроєзофагальним рефлюксом (GERD), і, відповідно, одержанням відповідних лікарських засобів.

Одним втіленням даного винаходу є сполуки формули I, де Y позначає N.

5 Дані сполуки є:

трет-бутил-етил-амід 5-(3-фтор-фенілетиніл)-піримідин-2-карбонової кислоти

трет-бутил-етил-амід 5-(3-хлор-фенілетиніл)-піримідин-2-карбонової кислоти.

Одним іншим втіленням даного винаходу є сполуки формули I, де Y позначає CH.

Дані сполуки є:

10 трет-бутил-етил-амід 5-(3-фтор-фенілетиніл)-піридин-2-карбонової кислоти

трет-бутил-етил-амід 5-(3-хлор-фенілетиніл)-піридин-2-карбонової кислоти.

Конкретне втілення даного винаходу складається з наступних сполук:

трет-бутил-етил-амід 5-(3-фтор-фенілетиніл)-піридин-2-карбонової кислоти

трет-бутил-етил-амід 5-(3-хлор-фенілетиніл)-піридин-2-карбонової кислоти

15 трет-бутил-етил-амід 5-(3-фтор-фенілетиніл)-піримідин-2-карбонової кислоти

трет-бутил-етил-амід 5-(3-хлор-фенілетиніл)-піримідин-2-карбонової кислоти.

Сполуки, які є аналогічними сполукам за даним винаходом, загалом, були описані як позитивні алостеричні модулятори рецептора mGluR5. Несподівано виявили, що замість позитивних алостеричних модуляторів mGluR5 були одержані високоефективні антагоністи mGluR5, які мають повністю протилежну фармакологію в порівнянні з позитивними алостеричними модуляторами.

Головну відмінність між позитивними і негативними алостеричними модуляторами можна побачити на фігурі. Позитивний алостеричний модулятор mGluR5 (PAM) приводить до підвищеної активності рецептора (мобілізація Ca^{2+}) у присутності фіксованої концентрації глутамату, тоді як алостеричний антагоніст (негативний алостеричний модулятор, NAM) приводить до зменшення активації рецептора. На фігурі показана загальна поведінка NAM і PAM за тих же самих умов. Афіність відносно рецептора на фігурі складає приблизно 10^{-7} М для PAM і від 10^{-7} М до 10^{-8} М для NAM. Дані значення також можна вимірювати з використанням аналізу зв'язування з витісненням радіоактивного ліганду (MPEP), див. опис аналізу.

Фігура: порівняння позитивного алостеричного модулятора (PAM) mGluR5 і антагоніста mGluR5 (негативний алостеричний модулятор - NAM).

Свідчення, на які можуть бути направлені дані сполуки, є не однаковими: NAM mGluR5 є корисними для свідчень, коли бажаним є зменшення надмірної активності рецептора, таких як тривожність і біль, депресія, синдром Мартіна-Белл, розлади аутичного спектру, хвороба Паркінсона і гастроєзофагальний рефлюкс (GERD). PAM mGluR5, з іншого боку, є корисними при свідченнях, коли бажаною є нормалізація зниженої активності рецептора, таких як психоз, епілепсія, шизофренія, хвороба Альцгеймера і асоційовані когнітивні розлади, а також склероз туберози.

Дана відмінність може бути продемонстрована на практиці, наприклад, в тваринній моделі тривожності, як, наприклад, в "конфліктному тесті Фогеля пиття у щурів", коли сполуки за винаходом демонструють анксиолітичну активність, тоді як PAM mGluR не демонструють активність в даній тваринній моделі.

Біологічні аналізи і дані:

45 Аналіз внутріклітинної мобілізації Ca^{2+}

Була одержана моноклональна лінія клітин HEK-293 (клітини ембріональної нирки людини), стабільно трансфікована кДНК, яка кодує людський рецептор mGlu5; для роботи з позитивними алостеричними модуляторами (PAM) mGlu5 була відібрана лінія клітин з низькими рівнями експресії рецептора і низькою конститутивною активністю рецептора для забезпечення розрізнення агоністичної активності в порівнянні з активністю PAM. Клітини культивували згідно стандартним протоколам (Freshney, 2000) в середовищі Ігла, модифікованому за Дульбекко, з високою концентрацією глюкози, доповненої 1 мМ глутаміном, 10 % (об./об.) інактивованою нагріванням сироваткою телят корів, пеніциліном/стрептоміцином, 50 мкг/мл гігроміцину і 15 мкг/мл бластицидину (всі реактиви для культури клітин і антибіотики - від Invitrogen, Базель, Швейцарія).

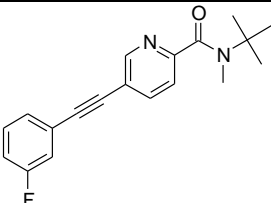
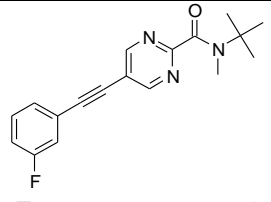
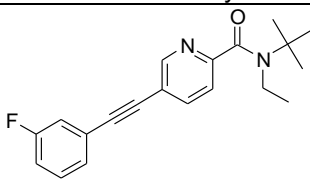
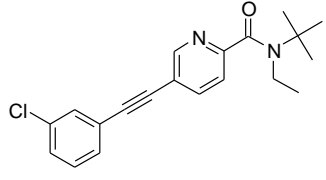
55 Приблизно за 24 г до експерименту 5×10^4 клітин/лунку висівали на покриті полі-D-лізином 96-лункові планшети з чорним/прозорим дном. Клітини завантажували 2,5 мкМ Fluo-4AM в завантажувальному буфері (1xHBSS (збалансований сольовий розчин Хенкса), 20 мМ HEPES) протягом 1 г при 37 °C і п'ять разів промивали завантажувальним буфером. Клітини переносили в Functional Drug Screening System 7000 (Hamamatsu, Париж, Франція) і додавали 11

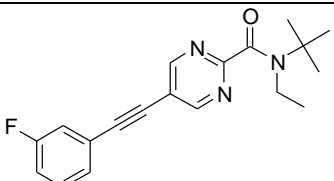
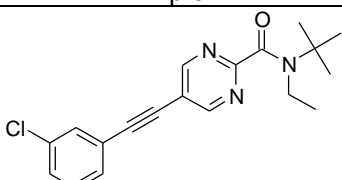
напівлогарифмічних серійних розведень дослідної сполуки при 37 °C, і клітини інкубували протягом 10-30 хвилин із записом флуоресценції онлайн. Після даної стадії предінкубації до клітин додавали агоніст - L-глутамат в концентрації, відповідною EC₂₀ (ефективна концентрація, що дає 20 % від максимального ефекту) (типово близько 80 мкМ), із записом флуоресценції онлайн; для того, щоб врахувати варіації в чутливості клітин від доби до доби, EC₂₀ глутамату визначали негайно перед кожним експериментом шляхом запису всієї кривої відповіді на глутамат залежно від дози.

Відповіді вимірювали як пікове збільшення флуоресценції мінус початковий рівень (тобто флуоресценція без додавання L-глутамату) при нормуванні за максимальним стимулюючим ефектом, одержаним з насичуючими концентраціями L-глутамату. Графіки будували з вказівкою % максимального стимулюючого ефекту, використовуючи XLIft, програму для апроксимації кривих, яка ітераційно відкладає на графіці дані з використанням алгоритму Льюенбюрга-Марквардта. Використовуваним рівнянням конкурентного аналізу в одному сайті було $y = A + ((B - A) / (1 + ((x / C) ^ D)))$, де y позначає % від максимального стимулюючого ефекту, A позначає мінімальний y, B позначає максимальний y, C позначає EC₅₀, x позначає log10 концентрації конкуруючої сполуки, і D позначає нахил кривої (коефіцієнт Хілла). З даних кривих розраховували EC₅₀ (концентрація, при якій досягається напівмаксимальна стимуляція), коефіцієнт Хілла, а також максимальна відповідь в % від максимальної стимулюючої відповіді, одержаної з насичуючими концентраціями L-глутамату.

Позитивні сигнали, одержані під час предінкубації з досліджуваними сполуками, що є PAM (тобто до застосування EC₂₀ концентрації L-глутамату), указували на агоністичну активність, відсутність таких сигналів демонструвала недолік агоністичних активностей. Падіння сигналу, спостережуване після додавання EC₂₀ концентрації L-глутамату, вказувало на інгібуючу активність досліджуваної сполуки.

У наведеному нижче списку прикладів показані відповідні результати для сполук, які всі мають значення EC₅₀, менші або рівні 100 нМ.

Приклад	PAM mGLu5 EC ₅₀ [нМ]	Ефективність [%]
 Еталонна сполука 1	16	64
 Еталонна сполука 2	23	55
 Пр.1	неактивна	
 Пр.2	неактивна	

Приклад	PAM mGlu5 EC ₅₀ [нМ]	Ефективність [%]
 Пр.3	неактивна	
 Пр.4	неактивна	

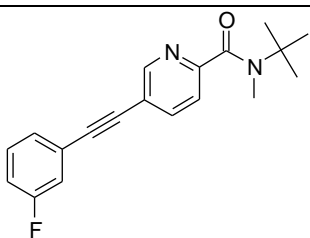
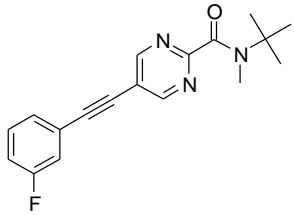
Аналіз зв'язування МРЕР:

Для експериментів по зв'язуванню кДНК, що кодує людський рецептор mGlu 5a, тимчасово трансфікували в клітини EBNA з використанням методики, описаної Schlaeger і Christensen [Cytotechnology 15:1-13 (1998)]. Гомогенати клітинної мембрани зберігали при -80 °С до доби аналізу, після чого їх відтавали, ресуспендували і політронізували в буфері для зв'язування, який містить 15 mM Tris-HCl, 120 mM NaCl, 100 mM KCl, 25 mM CaCl₂, 25 mM MgCl₂, pH 7,4, до кінцевої концентрації в аналізі, що становить 20 мкг білка/лунку.

Визначали ізоТЕРМИ насичення шляхом додавання на дані мембрани дванадцяти концентрацій [³H]МРЕР (0,04-100 нМ) (у загальному об'ємі 200 мкл) на 1 г при 4 °С. Експерименти по конкуренції проводили з фіксованою концентрацією [³H]МРЕР (2 нМ), і значення IC₅₀ (напівмаксимальна інгібуюча концентрація) досліджуваних сполук оцінювали з використанням 11 концентрацій (0,3-10000 нМ). Інкубації проводили протягом 1 г при 4 °С.

В кінці інкубації мембрани фільтрували на Unifilter (96-лунковий білий мікропланшет із зв'язаним фільтром CF/C, предінкубованим 1 г в 0,1 % PEI в промивальному буфері, Packard Bioscience, Meriden, CT) з колектором клітин Filtermate 96 (Packard Bioscience) і 3 рази промивали холодним 50 mM буфером Tris-HCl, pH 7,4. Неспецифічне зв'язування вимірювали у присутності 10 мкМ МРЕР. Радіоактивність на фільтрі рахували (3 хв) на сцинтиляційному лічильнику для мікропланшетів Packard Top-count з поправкою гасіння після додавання 45 мкл Microscint 40 (Canberra Packard S.A., Цюрих, Швейцарія) і струшування протягом 20 хв.

У наведеному нижче списку прикладів показані відповідні результати для всіх сполук, які мають значення EC₅₀, менші або рівні 100 нМ.

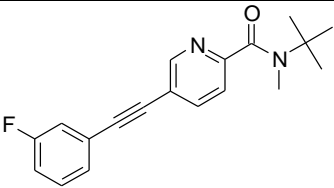
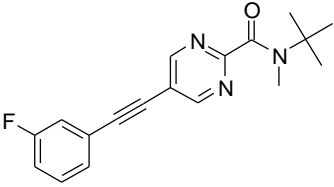
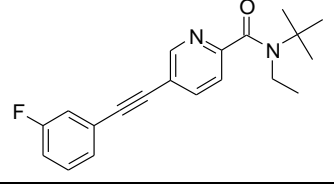
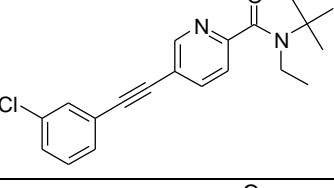
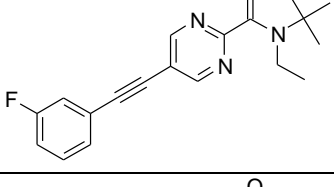
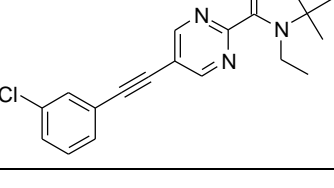
Приклад	Зв'язування mGlu5-MPEP EC ₅₀ (нМ)
 Еталонна сполука 1	29
 Еталонна сполука 2	51

Приклад	Зв'язування mGlu5-MPEP EC ₅₀ (нМ)
1	42
2	24
3	94
4	46

Порівняння сполук за винаходом з еталонними сполуками 1 і 2

Як можна бачити в наведеній нижче таблиці, сполуки за винаходом (NAM) демонструють профіль, що чітко відрізняється, в порівнянні із структурно схожими еталонними сполуками 1 і 2 (PAM).

5

Приклади	Структура	Аналіз PAM mGlu5 EC ₅₀ (нМ)	Зв'язування MPEP K _i (нМ)	Профіль активності
Еталонна сполука 1		16	29	PAM
Еталонна сполука 2		23	51	PAM
1		неактивна	42	NAM
2		неактивна	24	NAM
3		неактивна	94	NAM
4		неактивна	46	NAM

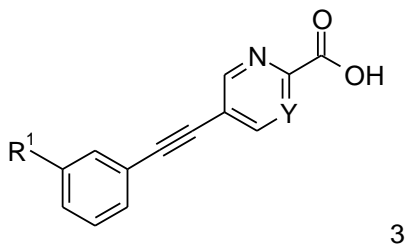
Сполуки формули I можна виготовляти наведеними нижче способами, способами, наведеними в прикладах, або аналогічними способами. Відповідні умови реакції для індивідуальних стадій реакції відомі фахівцеві в даній області. Послідовність реакцій не обмежується послідовністю, показаною на схемах, проте, послідовність стадій реакції можна вільно змінювати, залежно від початкових речовин та їх відповідної реакційної здатності.

10

Початкові речовини або є у продажу, або можуть бути одержані способами, аналогічними способам, приведеним нижче, способами, описаними в посиланнях, процитованих в описі або в прикладах, або способами, відомими в даній області.

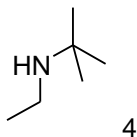
Дані сполуки формули I та їх фармацевтично прийнятні солі можна одержувати способами, відомими в даній області, наприклад, варіантами способу, описаними нижче, причому даний спосіб включає

проведення взаємодії сполуки формули



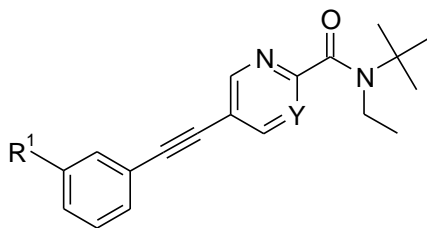
10

із сполукою формули



15

з утворенням сполуки формули I

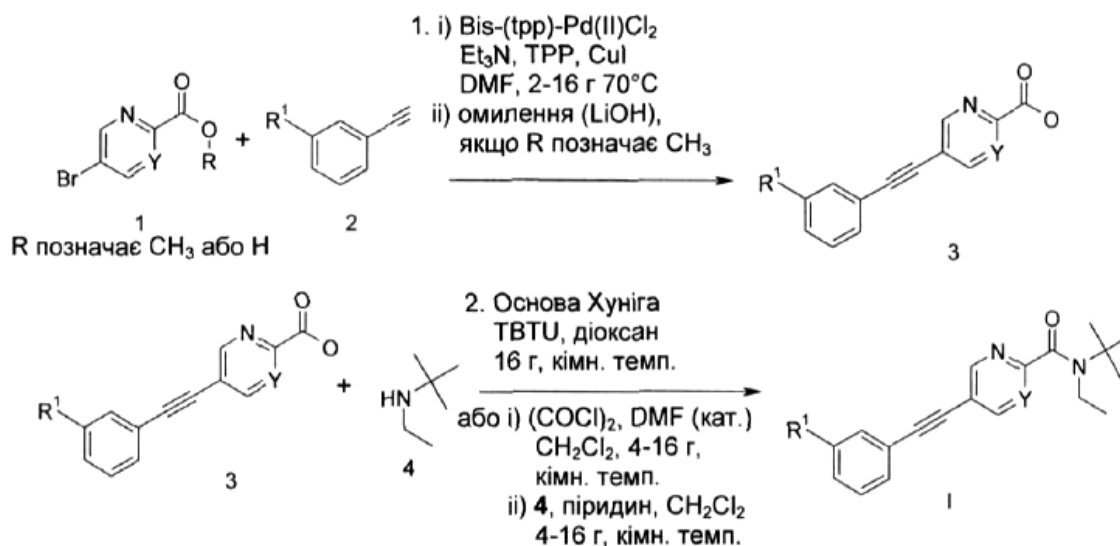


20

де заступники описані вище.

Одержання сполук формули I надалі детальніше описано на схемі 1 та в прикладах 1-4.

Схема 1



Етиніл-піридинову або етиніл-піримідинову сполуку формули I можна одержувати, наприклад, поєднанням Соногашира метилового ефіру 5-бром-піридин-2-карбонової кислоти або метилового ефіру 5-бром-піримідин-2-карбонової кислоти 1 з відповідним чином заміщеним арилацетиленом 2, з подальшим омиленням з основою, такою як LiOH, з одержанням відповідної кислоти 3, або поєднанням Соногашира 5-бром-піридин-2-карбонової кислоти або 5-бром-піримідин-2-карбонової кислоти 1 з відповідним чином заміщеним арилацетиленом 2 з прямим одержанням відповідної кислоти 3. Бажані етинільні сполуки загальної формули I (схема 1) одержують проведенням взаємодії відповідної кислоти 3 з трет-бутилетиламіном 4 у присутності основи, такої як основа Хуніга, і пептидного зв'язуючого реактиву, такого як TBUTU, в розчиннику, такому як діоксан, або одержанням in situ відповідного хлорангідриду з оксалілхлоридом і DMF (кат.) в розчиннику, такому як дихлорметан, з подальшою реакцією з трет-бутилетиламіном 4 у присутності основи, такої як піридин.

Фармацевтично прийнятні солі сполук формули I можуть бути легко виготовлені згідно способам, відомим як такі, і враховуючи природу сполуки, яка підлягає перетворенню на сіль. Для утворення фармацевтично прийнятних солей основних сполук формули I підходять неорганічні або органічні кислоти, такі як, наприклад, соляна кислота, бромисто-воднева кислота, сірчана кислота, азотна кислота, фосфорна кислота або лимонна кислота, мурашина кислота, фумарова кислота, малеїнова кислота, оцтова кислота, янтарна кислота, винна кислота, метансульфонова кислота, п-толуолсульфонова кислота і тому подібні. Для утворення фармацевтично прийнятних солей кислотних сполук підходять сполуки, які містять лужні метали або лужноземельні метали, наприклад, натрій, калій, кальцій, магній або тому подібні, основні аміни або основні амінокислоти.

Крім того, даний винахід також відноситься до лікарських засобів, що містять одну або більше ніж одну сполуку за даним винаходом і фармацевтично прийнятні ексципієнти, для лікування і попередження розладів, опосередкованих рецептором mGluR5 (NAM), таких як тривожність і біль, депресія, синдром Мартіна-Белл, розлади аутичного спектру, хвороба Паркінсона і гастроезофагальний рефлюкс (GERD). Винахід також відноситься до застосування сполуки згідно даному винаходу, а також її фармацевтично прийнятної солі для виготовлення лікарських засобів для лікування і попередження розладів, опосередкованих рецептором mGluR5 (NAM), як описано вище.

Фармакологічна активність сполук була протестована з використанням наступного способу:

кДНК, що кодує шурячий рецептор mGlu 5a, була тимчасово трансфікована в клітини EBNA з використанням методики, описаної E.-J. Schlaeger і K. Christensen (Cytotechnology 1998, 15, 1-13). Вимірювання [Ca²⁺]_{внутр.} проводили на клітинах EBNA, трансфікованих mGlu 5a, після інкубації клітин з Fluo 3-AM (доступним у FLUKA, кінцева концентрація 0,5 мкМ) протягом 1 години при 37 °C, з подальшими 4 промивками буфером для аналізу (DMEM, доповнена солями Хенкса і 20 мМ HEPES). Вимірювання [Ca²⁺]_{внутр.} проводили з використанням планшет-рідера

для флуориметричної візуалізації (FLIPR, Molecular Devices Corporation, La Jolla, CA, США). Коли сполуки були оцінені як антагоністи, їх тестували відносно 10 мкМ глутамату в якості агоніста.

Криві інгібування (антагоністи) апроксимували з використанням чотирьохпараметричного логістичного рівняння, що дає IC_{50} , і коефіцієнт Хілла, використовуючи програму ітераційної нелінійної апроксимації кривих Origin (Microcal Software Inc., Northampton, MA, США).

Наведені значення K_i протестованих сполук. Значення K_i визначається за допомогою наступної формули:

$$K_i = \frac{IC_{50}}{1 + \frac{[L]}{EC_{50}}}$$

у якій значення IC_{50} є тими концентраціями, протестованих сполук в мкМ, за допомогою яких виявляється 50 %-на протидія ефекту сполук. $[L]$ є концентрацією, і значення IC_{50} є концентрацією сполук в мкМ, яка здійснює 50 %-ну стимуляцію.

Сполуки за даним винаходом є антагоністами рецептора mGluR5a. Активності сполук формули I, зміряні в описаному вище аналізі, знаходяться в інтервалі K_i менше 100 мкМ.

Сполуки формули I та їх фармацевтично прийнятні солі можна використовувати як лікарські засоби, наприклад, у формі фармацевтичних препаратів. Фармацевтичні препарати можна вводити перорально, наприклад, у формі таблеток, покритих таблеток, драже, твердих і м'яких желатинових капсул, розчинів, емульсій або суспензій. Проте введення також може здійснюватися ректально, наприклад, у формі супозиторіїв, або парентерально, наприклад, у формі ін'єкційних розчинів.

Сполуки формули I та їх фармацевтично прийнятні солі можна переробляти з фармацевтично інертними неорганічними або органічними носіями для одержання фармацевтичних препаратів. Як такі носії для таблеток, покритих таблеток, драже і твердих желатинових капсул можна використовувати, наприклад, лактозу, кукурудзяний крохмаль або його похідні, тальк, стеаринову кислоту або її солі і тому подібне. Відповідними носіями для м'яких желатинових капсул є, наприклад, рослинні олії, воски, жири, напівтверді і рідкі поліоли і тому подібне; проте, залежно від природи активної речовини, у разі м'яких желатинових капсул носії зазвичай не потрібні. Відповідними носіями для одержання розчинів і сиропів є, наприклад, вода, поліоли, сахароза, інвертований цукор, глюкоза і тому подібне. Для водних ін'єкційних розчинів водорозчинних солей сполук формули I можна використовувати ад'юванти, такі як спирти, поліоли, гліцерин, рослинні олії і тому подібне, але, як правило, вони не є необхідними. Відповідними носіями для супозиторіїв є, наприклад, природні або отверджені масла, воски, напіврідкі або рідкі поліоли і тому подібне.

Крім того, фармацевтичні препарати можуть містити консерванти, солюбілізатори, стабілізатори, зволожувачі, емульгатори, підсолоджувачі, барвники, коригенти, солі для зміни осмотичного тиску, буфери, маскуючі агенти або антиоксиданти. Крім того, вони також можуть містити інші терапевтично корисні речовини.

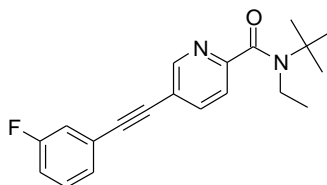
Як згадано раніше, метою даного винаходу також є лікарські засоби, що містять сполуку формули I або її фармацевтично прийнятні солі і терапевтично інертний ексципієнт, як і спосіб одержання таких лікарських засобів, який включає об'єднання одної або більше ніж одної сполуки формули I або її фармацевтично прийнятної солі і, якщо бажано, одної або більше ніж одної іншої терапевтично корисної речовини в лікарську форму спільно з одним або більше ніж одним терапевтично інертним носієм.

Дозування може варіювати в широких межах і, природно, адаптується для індивідуальних вимог у кожному конкретному випадку. Загалом, ефективне дозування для перорального або парентерального введення складає 0,01-20 мг/кг/доба, причому дозування 0,1-10 мг/кг/доба є переважним для всіх описаних свідчень. Щодобове дозування для дорослої людини, що важить 70 кг, відповідно, складає 0,7-1400 мг на добу, переважно 7-700 мг на добу.

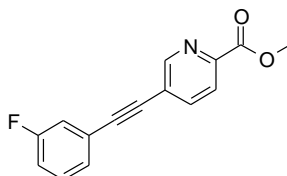
Наступні приклади наведені для додаткового пояснення винаходу.

Приклад 1

трет-Бутил-етил-амід 5-(3-фтор-фенілетиніл)-піридин-2-карбонової кислоти



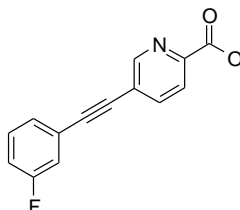
Стадія 1: метиловий ефір 5-(3-фтор-фенілетиніл)-піридин-2-карбонової кислоти



5

Біс-(трифенілфосфін)-паладій(II) дихлорид (406 мг, 580 мкмоль, 0,05 екв.) розчиняли в 25 мл DMF (диметилформамід). Додавали при кімнатній температурі метиловий ефір 5-бром-піридин-2-карбонової кислоти (2,5 г, 11,6 ммоль) і 3-фторфенілацетилен (2,22 г, 18,5 ммоль, 1,6 екв.). Додавали триетиламін (3,5 г, 4,84 мл, 34,7 ммоль, 3 екв.), трифенілфосфін (91 мг, 347 мкмоль, 0,03 екв.) і йодид міді(I) (66 мг, 347 мкмоль, 0,03 екв.), і суміш перемішували протягом 20 годин при 80 °С. Реакційну суміш охолоджували і упарювали насухо з використанням сорбенту Isolute®. Неочищений продукт очищали флеш-хроматографією на силікагелі (70 г), здійснюючи елюцію градієнтом етилацетат:гептан від 0:100 до 80:20. Бажаний метиловий ефір 5-(3-фтор-фенілетиніл)-піридин-2-карбонової кислоти (1,95 г, вихід 66 %) одержували у вигляді світло-жовтої твердої речовини, МС (мас-спектрометрія): m/e дорівнює 256,3 ($M+H^+$).

Стадія 2: 5-(3-фтор-фенілетиніл)-піридин-2-карбонова кислота



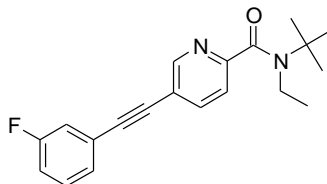
20

Метиловий ефір 5-(3-фтор-фенілетиніл)-піридин-2-карбонової кислоти (1,9 г, 7,44 ммоль) (Приклад 1, стадія 1) розчиняли в THF (тетрагідрофуран) (30 мл) і воді (30 мл), і додавали при кімнатній температурі LiOH (357 мг, 24,9 ммоль, 2 екв.). Суміш перемішували протягом 16 годин при кімнатній температурі. Реакційну суміш підкисляли 4 н. HCl до pH 2,5, і випаровували THF з одержанням жовтої суспензії. Дану суспензію охолоджували до 0-5 °С і фільтрували. Кристали промивали холодною водою і здійснювали упарювання насухо. Бажану 5-(3-фтор-фенілетиніл)-піридин-2-карбонову кислоту (1,71 г, вихід 95 %) одержували у вигляді світло-жовтої твердої речовини. МС: m/e дорівнює 239,9 ($M+H^+$).

25

Стадія 3: трет-бутил-етил-амід 5-(3-фтор-фенілетиніл)-піридин-2-карбонової кислоти

30



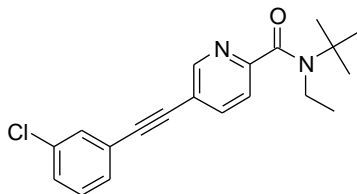
5-(3-фтор-фенілетиніл)-піридин-2-карбонову кислоту (100 мг, 0,41 ммоль) (Приклад 1, стадія 2) розчиняли в діоксані (1 мл) і додавали при кімнатній температурі основу Хуніга (217 мкл, 1,24 ммоль, 3 екв.), трет-бутилетиламін (63 мг, 0,62 ммоль, 1,5 екв.) і TBUTU (146 мг, 0,45 ммоль, 1,1 екв.). Дану суміш перемішували протягом 16 годин при кімнатній температурі. Реакційну суміш упарювали і екстрагували насиченим розчином $NaHCO_3$ і двічі невеликим об'ємом дихлорметану. Неочищений продукт очищали флеш-хроматографією шляхом безпосереднього

35

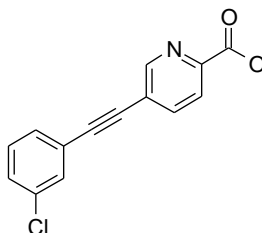
завантаження шарів дихлорметану на колонку з силікагелем і елювання градієнтом етилацетат:гептан від 0:100 до 100:0. Бажаний трет-бутил-етил-амід 5-(3-фтор-фенілетиніл)-піридин-2-карбонової кислоти (102 мг, вихід 76 %) одержували у вигляді світло-жовтого масла, МС: m/e дорівнює 325,3 ($M+H^+$).

5 Приклад 2

трет-бутил-етил-амід 5-(3-хлор-фенілетиніл)-піридин-2-карбонової кислоти

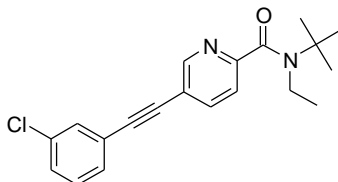


10 Стадія 1: 5-(3-хлор-фенілетиніл)-піридин-2-карбонова кислота



15 Сполуку, зазначену в заголовку, одержували у вигляді білої твердої речовини, МС: m/e дорівнює 258,4/260,4 ($M+H^+$), використовуючи хімію, аналогічну хімії, описаній в Прикладі 1, стадія 1, з 5-бром-піридин-2-карбонової кислоти і 3-хлорфенілацетилену.

Стадія 2: трет-бутил-етил-амід 5-(3-хлор-фенілетиніл)-піридин-2-карбонової кислоти

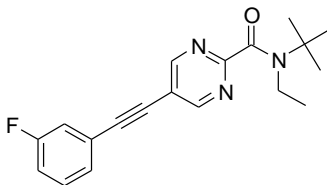


20

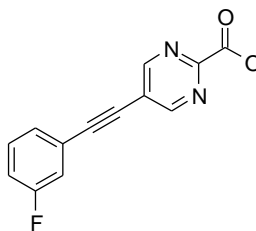
Сполуку, зазначену в заголовку, одержували у вигляді світло-жовтого масла, МС: m/e дорівнює 341,5/343,5 ($M+H^+$), використовуючи хімію, аналогічну хімії, описаній в Прикладі 1, стадія 3, з 5-(3-хлор-фенілетиніл)-піридин-2-карбонової кислоти (Приклад 2, стадія 1) і трет-бутилетиламіну.

25 Приклад 3

трет-Бутил-етил-амід 5-(3-фтор-фенілетиніл)-піримідин-2-карбонової кислоти

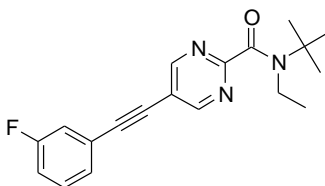


30 Стадія 1: 5-(3-фтор-фенілетиніл)-піримідин-2-карбонова кислота



Сполуку, зазначену в заголовку, було одержано у вигляді світло-жовтої твердої речовини, МС: m/e дорівнює 243,4 ($M+H^+$), використовуючи хімію, аналогічну хімії, описаній в Прикладі 1, стадія 1, з 5-бром-піримідин-2-карбонової кислоти і 3-фторфенілацетилену.

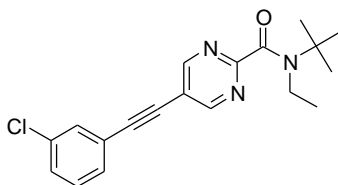
Стадія 2: трет-бутил-етил-амід 5-(3-фтор-фенілетиніл)-піримідин-2-карбонової кислоти



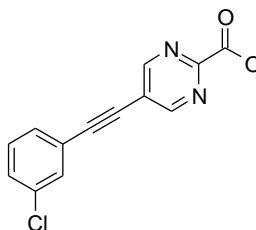
5-(3-фтор-фенілетиніл)-піримідин-2-карбонову кислоту (100 мг, 0,41 ммоль) (Приклад 3, стадія 1) суспендували в дихлорметані (1 мл) і DMF (10 мкл). Додавали по краплях оксалілхлорид (40 мкл, 0,45 ммоль, 1,1 екв.) при кімнатній температурі, і перемішували суміш протягом 1 години при температурі флегмоутворення. Потім реакційну суміш додавали до суміші діізопропілетиламіну (235 мкл, 1,34 ммоль, 3,3 екв.) і трет-бутилетиламіну (43 мг, 0,41 ммоль, 1 екв.) в THF (2 мл). Дану суміш перемішували протягом 16 годин при кімнатній температурі і упарювали у присутності сорбента Isolute® насухо. Неочищений продукт очищали флеш-хроматографією на колонці з 20 г силікагелю, елюючи градієнтом гептан:етилацетат від 100:0 до 0:100. Бажаний трет-бутил-етил-амід 5-(3-фтор-фенілетиніл)-піримідин-2-карбонової кислоти (97 мг, вихід 78 %) одержували у вигляді білої твердої речовини, МС: m/e дорівнює 326,5 ($M+H^+$).

Приклад 4

трет-бутил-етил-амід 5-(3-хлор-фенілетиніл)-піримідин-2-карбонової кислоти

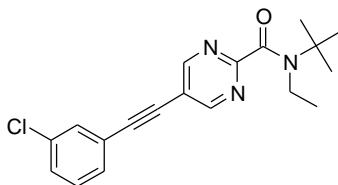


Стадія 1: 5-(3-хлор-фенілетиніл)-піримідин-2-карбонова кислота



Сполуку, зазначену в заголовку, одержували у вигляді білої твердої речовини, МС: m/e дорівнює 259,4/261,4 ($M+H^+$), використовуючи хімію, аналогічну хімії, описаній в Прикладі 1, стадія 1, з 5-бром-піримідин-2-карбонової кислоти і 3-хлорфенілацетилену.

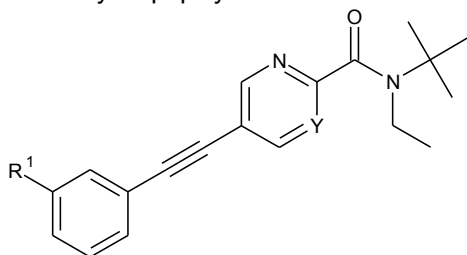
Стадія 2: трет-бутил-етил-амід 5-(3-хлор-фенілетиніл)-піримідин-2-карбонової кислоти



- 5 Сполуку, зазначену в заголовку, одержували у вигляді білої твердої речовини, МС: m/e дорівнює 342,6/344,6 (M+H⁺), використовуючи хімію, аналогічну хімії, описаній в Прикладі 3, стадія 2, з 5-(3-хлор-фенілетиніл)-піримідин-2-карбонової кислоти (Приклад 4, стадія 1) і трет-бутилетиламіну.

ФОРМУЛА ВИНАХОДУ

- 10 1. Сполука формули I



де

Y означає N або CH;

R¹ означає фтор- або хлор-;

- 15 або її фармацевтично прийнятна кислотна-адитивна сіль.

2. Сполука формули I за п. 1, де Y означає N.

3. Сполука формули I за п. 2, яка означає

трет-бутилетиламід 5-(3-фторфенілетиніл)-піримідин-2-карбонової кислоти або

трет-бутилетиламід 5-(3-хлорфенілетиніл)-піримідин-2-карбонової кислоти.

- 20 4. Сполука формули I за п. 1, де Y означає CH.

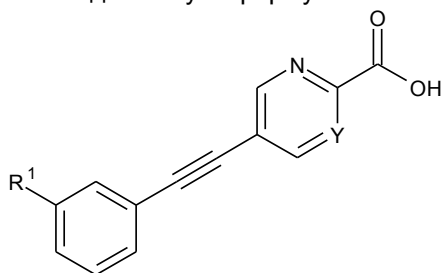
5. Сполука формули I за п. 4, яка означає

трет-бутилетиламід 5-(3-фторфенілетиніл)-піридин-2-карбонової кислоти або

трет-бутилетиламід 5-(3-хлорфенілетиніл)-піридин-2-карбонової кислоти.

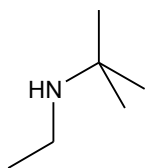
6. Сполука за будь-яким з пп. 1-5 для застосування як терапевтично активної речовини.

- 25 7. Спосіб одержання сполуки формули I, як описано в п. 1, що включає варіант проведення взаємодії сполуки формули



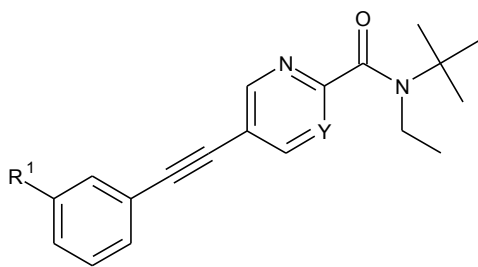
3

із сполукою формули



4

- 30 з утворенням сполуки формули I



, (I)

де заступники описані вище.

8. Фармацевтична композиція, яка містить сполуку за будь-яким з пп. 1-5 і терапевтично активний носій.

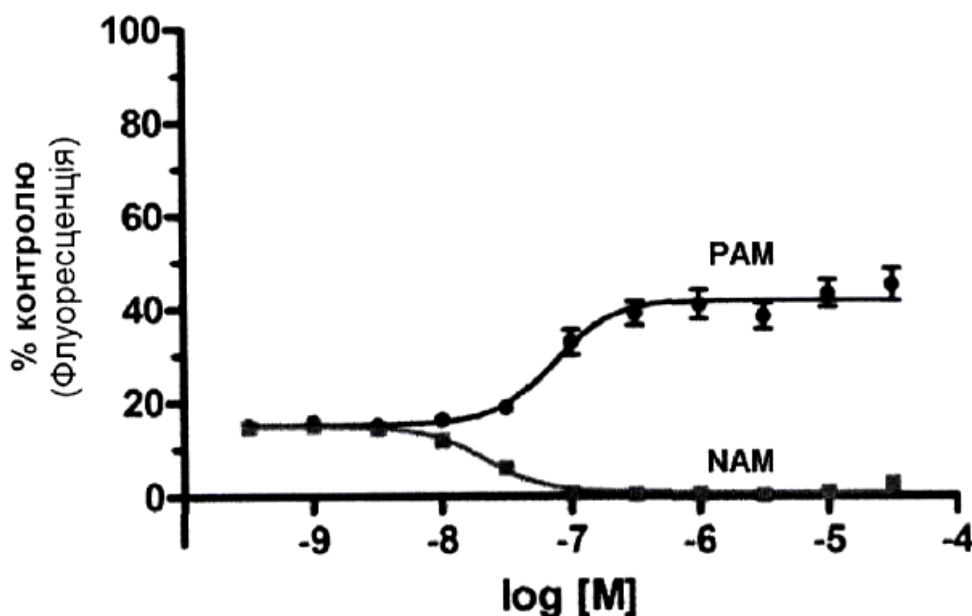
5 9. Застосування сполуки за будь-яким з пп. 1-5 для лікування тривожності і болю, депресії, синдрому Мартіна-Белл, розладів аутичного спектра, хвороби Паркінсона і гастроєзофагального рефлюксу (GERD).

10 10. Застосування сполуки за будь-яким з пп. 1-5 для виготовлення лікарського засобу для лікування тривожності і болю, депресії, синдрому Мартіна-Белл, розладів аутичного спектра, хвороби Паркінсона і гастроєзофагального рефлюксу (GERD).

11. Сполука за будь-яким з пп. 1-5 для лікування тривожності і болю, депресії, синдрому Мартіна-Белл, розладів аутичного спектра, хвороби Паркінсона і гастроєзофагального рефлюксу (GERD).

12. Спосіб лікування тривожності і болю, депресії, синдрому Мартіна-Белл, розладів аутичного спектра, хвороби Паркінсона і гастроєзофагального рефлюксу (GERD), який включає введення ефективної кількості сполуки, як визначено за будь-яким з пп. 1-5.

Мобілізація Ca^{2+} (mGlu5 людини)



Комп'ютерна верстка Т. Вахричева

Державна служба інтелектуальної власності України, вул. Василя Липківського, 45, м. Київ, МСП, 03680, Україна

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

