



ДЕРЖАВНА СЛУЖБА
ІНТЕЛЕКТУАЛЬНОЇ
ВЛАСНОСТІ
УКРАЇНИ

УКРАЇНА

(19) **UA** (11) **103637** (13) **C2**
(51) МПК
A01N 43/90 (2006.01)

(12) ОПИС ДО ПАТЕНТУ НА ВІНАХІД

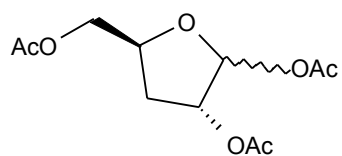
(21) Номер заявки:	а 2011 06699	(72) Винахідник(и):	Хейлі Грегорі Джей (US)
(22) Дата подання заявки:	16.11.2009	(73) Власник(и):	АНАДИС ФАРМАСЬЮТИКАЛЗ, ІНК., 5871 Oberlin Drive #200, San Diego, CA 92121, United States of America (US)
(24) Дата, з якої є чинними права на винахід:	11.11.2013	(74) Представник:	Войтенко Олександр Петрович, реєстр. №23
(31) Номер попередньої заявки відповідно до Паризької конвенції:	61/115,134	(56) Перелік документів, взятих до уваги експертизою:	US 2005/090660 A1; 28.04.2005 US 2004/097742 A1; 20.05.2004 US 2005/080252 A1; 14.04.2005 US 7 309 717 B2; 18.12.2007 US 2004/175808 A1; 09.09.2004 US 2007/225246 A1; 27.09.2007 ZHU ET AL.: 'Preparation of Monoacetylated Diols via Cyclic Ketene Acetals' JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY vol. 60, 1995, pages 5729 - 5731 WATANAKE K. A.: "Nucleosides. 116. 1-(beta- D-xylofuranosyl)-5-fluorocytosines with a leaving group on the 3' position. Potential double-barreled masked precursors of anticancer nucleotides" Journal of Medicinal Chemistry, 1980, vol. 23, no.10, p.1088-1094 Yoon, Sung-Hwa et al.: "Synthesis and cytotoxicities of four stereoisomers of muricatacin from D-glucose" Bioorganic & Medicinal Chemistry, 1998, vol. 6, 6(7), p. 1043-1049 Streicher H. et al.: "Synthesis of functionalized cyclohexenephosphonates and their inhibitory activity towards bacterial sialidases" Tetrahedron, 2002, vol. 58, no. 38, p. 7573- 7581
(32) Дата подання попередньої заявки відповідно до Паризької конвенції:	17.11.2008		
(33) Код держави-учасниці Паризької конвенції, до якої подано попередню заявку:	US		
(41) Публікація відомостей про заявку:	11.07.2011, Бюл.№ 13		
(46) Публікація відомостей про видачу патенту:	11.11.2013, Бюл.№ 21		
(86) Номер та дата подання міжнародної заявки, поданої відповідно до Договору РСТ	PCT/US2009/064605, 16.11.2009		

(54) СПОСІБ ОДЕРЖАННЯ ДЕЗОКСИРИБОФУРАНОЗНИХ СПОЛУК

(57) Реферат:

Винахід стосується способів одержання дезоксирибофуранозних сполук, таких як сполука (2)

UA 103637 C2



2

які є корисними проміжними сполуками в одержанні фармацевтичних сполук, таких як 5-аміно-3-(2'-О-ацетил-3'-дезоксид-β-D-рибофуранозил)-3Н-тіазоло[4,5-d]піримідин-2-он і тому подібні.

ГАЛУЗЬ ТЕХНІКИ

Цей винахід відноситься до способів одержання дезоксирибофуранозних сполук, які є корисними проміжними сполуками для одержання фармацевтичних сполук, таких як 5-аміно-3-(2'-О-ацетил-3'-дезоксид-β-D-рибофуранозил)-3Н-тіазоло[4,5-d]піримідин-2-он і тому подібних.

5 ПОПЕРЕДНІЙ РІВЕНЬ ТЕХНІКИ

Нуклеозидні аналоги - це важливий клас сполук, корисних при лікуванні захворювань. Наприклад, нуклеозидні аналоги використовувалися при лікуванні різних видів раку і вірусних інфекцій. Після входження в клітину нуклеозидні аналоги часто фосфорилуються шляхами нуклеозидного порятунку, в яких ці аналоги фосфорилуються до відповідних моно-, ди- і

10 трифосфатів. Серед інших внутрішньоклітинних призначень трифосфорилізовані нуклеозидні аналоги часто служать субстратами ДНК- або РНК-полімераз і захоплюються у склад ДНК і/або РНК. Коли трифосфорилізовані нуклеозидні аналоги є сильними інгібіторами полімерази, тоді вони можуть індукувати передчасну термінацію молекул нуклеїнової кислоти, що знаходяться на стадії виникнення. Коли трифосфорилізовані нуклеозидні аналоги захоплюються у реплікати

15 або транскрипти нуклеїнової кислоти, тоді може виникнути генна експресії або руйнування функції.

Деякі нуклеозидні аналоги можуть бути ефективними завдяки їх здатності інгібувати аденозинкіназу. Аденозинкіназа каталізує фосфорилування аденозину до аденозин 5'-монофосфату (АМР). Інгібування аденозинкінази може ефективно збільшувати позаклітинний

20 рівень аденозину у людей і таким чином служити лікувальним засобом при ішемічних станах, таких як удар, запалення, артрит, судоми і епілепсія.

Протягом декількох останніх десятиріч спостерігалися значні зусилля, витрачені на дослідження терапевтичних застосувань нуклеозидних аналогів. Наприклад, певні піримідо[4,5-d]піримідинові нуклеозиди, описані в патенті США № 5041542 на ім'я Robins та ін., є ефективними при лікуванні проти L1210 у мишей BDF1. Крім того, 3-β-D-рибофуранозилтіазоло[4,5-d]піримідини, що демонструють значну імуноактивність, включаючи

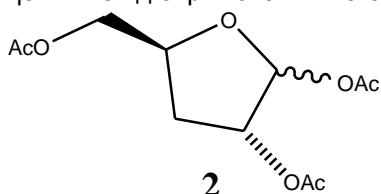
25 проліферацію клітин селезінки миші та in vivo активність проти вірусу Semliki Forest, описані в патентах США №№. 5041426 і 4880784 на ім'я Robins та ін. В ряді публікацій також описані неглікозильні похідні тіазоло[4,5-d]піримідинової складової. Дивіться, наприклад, патенти США №№ 5994321 і 5446045; Revankar et al., J. Het. Chem., 30, 1341-49 (1993); і Lewis et al., J. Het. Chem., 32, 547-56 (1995).

Було продемонстровано, що сполуки 3,5-дизаміщеного-3Н-тіазоло[4,5-d]піримідин-2-ону мають імуномодуляторну активність. Одержання та придатність цього класу сполук обговорюється в публікації патентної заявки США № US2006/0160830 (заявка США №

35 11/304,691) та заявці США № 11/873,202, які обидві в їх повному обсязі включені в цей опис шляхом посилання.

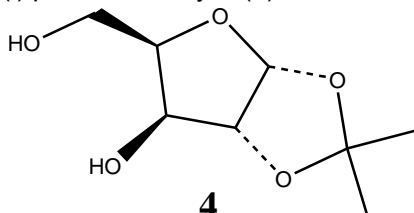
СУТЬ ВІНАХОДУ

Цей винахід спрямований на спосіб одержання сполуки (2),

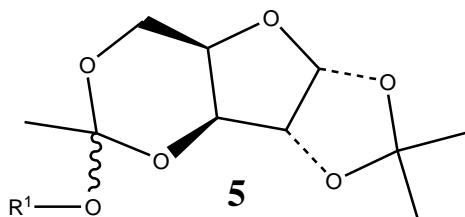


при якому здійснюють:

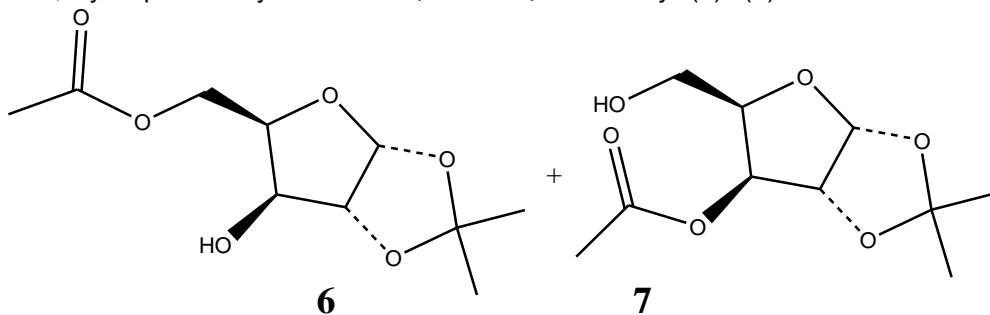
(i) реакцію сполуки (4) з алкілкетенацеталем і каталітичною кислотою



з утворенням циклічної сполуки Формули (5)



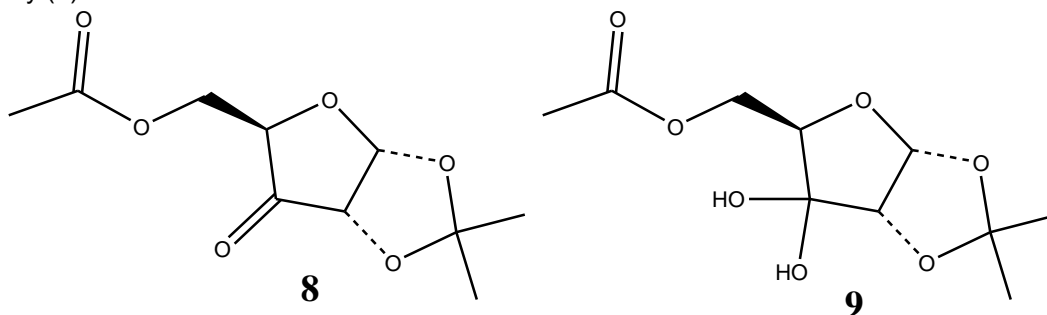
де R^1 являє собою нижчий алкіл,
(ii) гідроліз сполуки Формули (5) водою і каталітичною або стехіометричною кількістю кислоти, з утворенням суміші моноацил-заміщених сполук (6) і (7)



5

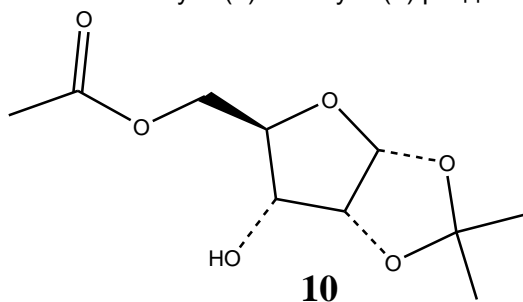
(iii) збалансування суміші моноацил-заміщених сполук (6) і (7), щоб спричинити надлишок сполуки (6),

(iv) окиснення суміші сполуки 6 і сполуки 7, з утворенням суміші кетону (8) і гідратованого кетону (9)



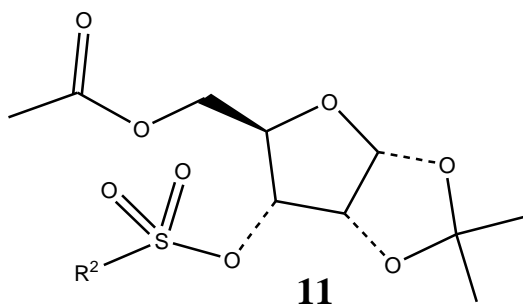
10

(v) відновлення суміші кетону (8) і гідратованого кетону (9), з утворенням сполуки (10), або відновлення сполуки (8) і сполуки (9) роздільно, з утворенням сполуки (10)

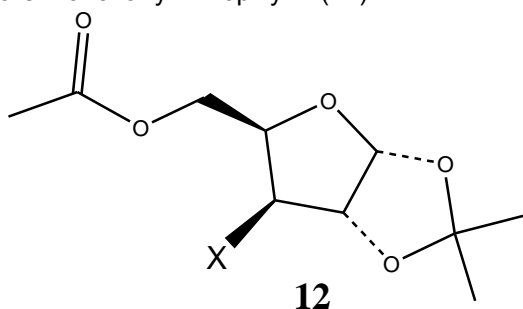


15

(vi) сульфування сполуки (10) сульфуючим агентом у присутності основи, з утворенням сполуки Формули (11)

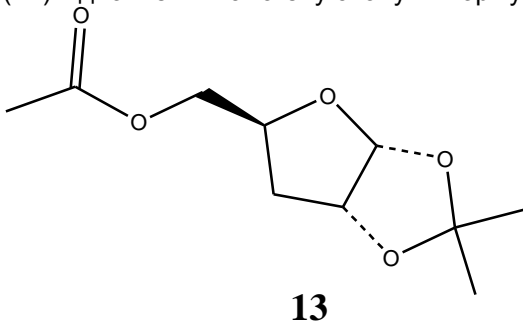


де R^2 являє собою необов'язково заміщений алкіл або арил,
(vii) заміщення сульфонатного естеру сполуки Формули (11) атомом галогену, з утворенням галогенної сполуки Формули (12)



5

де X являє собою галоген,
(viii) відновлення галогену сполуки Формули (12) до атома водню, з утворенням сполуки (13)



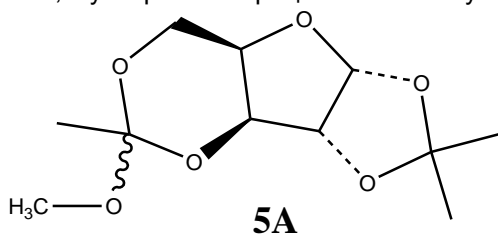
, та

(ix) обробку сполуки (13) кислим каталізатором і ацилюючим агентом, з утворенням сполуки (2).

В одному варіанті здійснення винаходу R^1 являє собою $-CH_3$ або $-CH_2CH_3$.

В одному варіанті здійснення винаходу R^2 являє собою необов'язково заміщений C_1-C_6 алкіл або феніл. В іншому варіанті здійснення винаходу R^2 являє собою $-CF_3$, $-CH_3$ або $-C_6H_4CH_3$. В іншому варіанті здійснення винаходу R^2 являє собою $-CF_3$.

В іншому варіанті здійснення винаходу цей винахід відноситься до способу піддавання реакції сполуки (4) з кетендиметилацеталем у присутності каталітичної метансульфонової кислоти, з утворенням трициклічної сполуки (5A) в ізопропілацетаті



В іншому варіанті здійснення цей винахід стосується способу приготування суміші моноацетилуваних сполук (6) і (7) шляхом обробки сполуки (5A) водою і 1 мольним відсотком метансульфонової кислоти.

В іншому варіанті здійснення цей винахід стосується способу збалансування суміші сполук (6) і (7), щоб спричинити надлишок сполуки (6), шляхом нагрівання вище $70^\circ C$.

В іншому варіанті здійснення цей винахід стосується способу збалансування суміші сполук (6) і (7), щоб спричинити надлишок більше ніж у 90 % сполуки (6) над сполукою (7).

В іншому варіанті здійснення цей винахід стосується способу збалансування суміші сполук (6) і (7) на користь сполуки (6) шляхом нагрівання вище 70 °C у присутності ізопропілацетату і води.

В іншому варіанті здійснення цей винахід стосується способу окиснення суміші сполук (6) і (7), з утворенням сполуки (8) і її гідратованої форми (9).

В іншому варіанті здійснення цей винахід стосується способу окиснення суміші сполук (6) і (7), з утворенням сполуки (8) і її гідратованої форми (9), за допомогою використання гіпохлориту натрію у присутності 2,2,6,6-тетраметилпіперидин 1-оксиду (TEMPO) і ацетату натрію у дві фази з ізопропілацетатом.

В іншому варіанті здійснення цей винахід стосується способу відновлення сполук (8) або (9) або їх суміші, з утворенням сполуки (10) як єдиного ізомеру.

В іншому варіанті здійснення цей винахід стосується способу відновлення суміші сполук (8) і (9), з утворенням сполуки (10) як єдиного ізомеру, використовуючи триацетоксиборогідрид натрію.

В іншому варіанті здійснення цей винахід стосується способу відновлення суміші сполук (8) і (9), з утворенням сполуки (10) як єдиного ізомеру, використовуючи триацетоксиборогідрид натрію у вологому ізопропілацетаті.

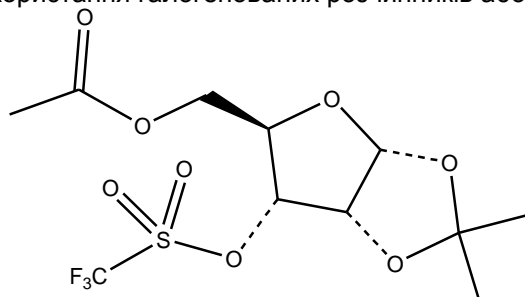
В іншому варіанті здійснення цей винахід стосується способу відділення сполуки (8) від сполуки (9).

В іншому варіанті здійснення цей винахід стосується способу відновлення сполуки (8), з утворенням сполуки (10) як єдиного ізомеру.

В іншому варіанті здійснення цей винахід стосується способу відновлення сполуки (8), з утворенням сполуки (10) як єдиного ізомеру, використовуючи платину на вуглецю як каталізатор в присутності водню.

В іншому варіанті здійснення цей винахід стосується способу сульфування сполуки (10) сульфуючим агентом у присутності 4-(N, N-диметиламіно)піридину (DMAP), з утворенням сполуки Формули (11).

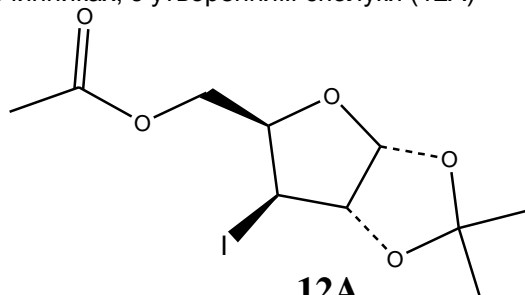
В іншому варіанті здійснення цей винахід стосується способу сульфування сполуки (10) трифторметансульфоновим ангідридом у присутності DMAP, з утворенням сполуки (11A), без використання галогенованих розчинників або температур нижче 0 °C



11A

В іншому варіанті здійснення цей винахід стосується способу сульфування сполуки (10) трифторметансульфоновим ангідридом у присутності DMAP, з утворенням сполуки (11A), в суміші ізопропілацетату і диметоксіетану при 5-10 °C.

В іншому варіанті здійснення цей винахід стосується способу заміщення сульфоніл-заміщеної сполуки (11A) йодидом при менше ніж 60 °C у низькокиплячих органічних розчинниках, з утворенням сполуки (12A)



12A

В іншому варіанті здійснення цей винахід стосується способу заміщення сульфоніл-

заміщеної сполуки (11A) йодидом натрію у вологому ізопропілацетаті і диметоксіетані при 55 °C, з утворенням сполуки (12A).

В іншому варіанті здійснення цей винахід стосується способу відновлення сполуки (12A), з утворенням водневої сполуки (13).

5 В іншому варіанті здійснення цей винахід стосується способу відновлення сполуки (12A), з утворенням водневої сполуки (13), використовуючи каталітичне гідрогенування.

В іншому варіанті здійснення цей винахід стосується способу відновлення сполуки (12A), з утворенням водневої сполуки (13), використовуючи гідроксид паладію на вуглецю (каталізатор Перлмана (Pearlman)) в присутності водню.

10 В іншому варіанті здійснення цей винахід стосується способу відновлення сполуки (12A), з утворенням водневої сполуки (13), використовуючи водень і каталітичний гідроксид паладію на вуглецю (каталізатор Перлмана (Pearlman)) у присутності аміної основи, такої як діізопропілетиламін або триетиламін.

15 В іншому варіанті здійснення цей винахід стосується способу відновлення сполуки (12A), з утворенням водневої сполуки (13), використовуючи водень і каталітичний гідроксид паладію на вуглецю (каталізатор Перлмана (Pearlman)) у присутності діізопропілетиламіну в етанолі і ізопропілацетату.

20 В іншому варіанті здійснення цей винахід стосується способу відновлення сполуки (12A), з утворенням водневої сполуки (13), використовуючи водень і каталітичний паладій на вуглецю у присутності триетиламіну в етилацетаті.

В іншому варіанті здійснення цей винахід стосується способу обробки сполуки (13) каталітичною кількістю сірчаної кислоти і додаванням протягом 12 годин оцтового ангідриду як ацилюючого агента в оцтовій кислоті, з утворенням сполуки (2).

25 Спосіб за цим винаходом є особливо корисним для масштабного комерційного виробництва описаних тут сполук. Способи є простими в здійсненні, надійними і ефективними. Зокрема, способи особливо корисні для великомасштабного виробництва дезоксицукрів. До того ж, способи рентабельні і демонструють ефективну продуктивність і значно вищий загальний вихід у порівнянні зі способами одержання, які використовуються у цій галузі.

ДОКЛАДНИЙ ОПИС ВИНАХОДУ

30 Термін "що включає" (та його граматичні варіанти), як використовується тут, використовується у сенсі, що включає значення "що має" або "включаючий", "маючий", а не у виключному сенсі "що складається тільки з". Терміни з неозначеним артиклем "а" і означеним артиклем "the", як використовується тут, треба розуміти так, що містять в собі як множину, так і однину.

35 Як використовується тут, термін "галогенід" або "галоген" відноситься до фторидів, хлоридів, бромідів і йодидів. Термін "галоген" відноситься до фтору, хлору, броду і йоду.

40 Термін "алкіл", як застосовується тут, якщо інше не вказано, включає насичені одновалентні вуглеводневі радикали, що мають нерозгалужені, розгалужені або циклічні складові (включаючи сконденсовані та біциклічні складові, з'єднані містчковим зв'язком, та спіроциклічні складові), або комбінацію вищезгаданих складових. Стосовно алкільної групи, щоб вона мала циклічні складові, то ця група повинна мати принаймні три атоми вуглецю.

Термін "арил", як застосовується тут, якщо інше не вказано, включає органічний радикал, що походить від ароматичного вуглеводню завдяки видаленню одного водню, такий як феніл або нафтил.

45 "Алкільні" і "арильні" групи необов'язково заміщені 1-5 замісниками, вибраними з -ОН, галогену, -CN, C₁-C₆ алкілу, арилалкілу, C₁-C₆ алкокси, C₁-C₆ алкенілу, C₁-C₆ гідроксилу, C₁-C₆ гідроксіалкілу, аміно, C₁-C₆ алкіламіну, C₁-C₆ діалкіламіну, де алкільні групи можуть бути далі заміщені одним або більше галогенами.

Термін "Ас" означає ацетил.

50 Термін "алкілкетенацеталь" означає 1,1-діалкоксіетен.

Термін "каталітичний" означає залучення або дію як каталізатора.

Термін "стехіометричний" означає еквівалентну кількість.

55 Сполуки цього опису можуть існувати як єдині стереоізомери, рацемати та/або різноманітні суміші енантіомерів та/або діастереомерів. Всі такі єдині стереоізомери, рацемати та/або різноманітні суміші енантіомерів та/або діастереомерів знаходяться в обсязі розкриття цього винаходу.

Як використовується тут, термін "окиснювальний агент" відноситься до речовини або різновидів часток, молекул, радикалів тощо, що набувають електрони в хімічній реакції, а термін "відновлювальний агент" відноситься до речовини, що втрачає електрони в хімічній реакції.

60 Термін "імуномодулятор" означає природні або синтетичні продукти, спроможні

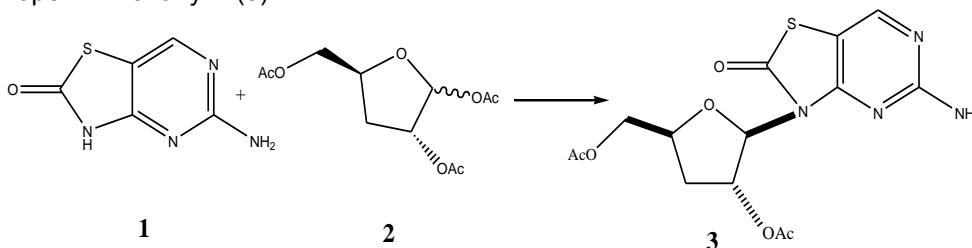
модифікувати нормальну або порушену імунну систему шляхом стимуляції або пригнічення.

Терміни "R" і "S" означають специфічну стереохімічну конфігурацію замісника при асиметричному атомі вуглецю в хімічній структурі, яку наведено.

Сполуки винаходу можуть демонструвати явище таутомерії. Незважаючи на те, що наведені вище формули не можуть виразно показати усі можливі таутомерні форми, слід розуміти, що наведені вище формули призначені для того, щоб представити будь-яку таутомерну форму зображеної сполуки, і не повинні обмежуватися лише специфічною формою сполуки, зображеної на структурних формулах.

Як взагалі зрозуміло фахівцям у цій галузі, оптично чиста сполука, що має один хіральний центр (тобто, один асиметричний атом вуглецю), є такою, що складається по суті з одного з двох можливих енантіомерів (тобто є енантіомерно чистою), та оптично чиста сполука, що має більш ніж один хіральний центр, є такою, що вона є як діастереомерно чистою, так і енантіомерно чистою. Переважно, сполуки цього винаходу застосовуються у формі, яка є принаймні на 90 % вільною від інших енантіомерів або діастереомерів цих сполук, тобто у формі, що містить принаймні 90 % єдиного ізомеру (80 % надлишку енантіомеру ("e.e.") або надлишку діастереомеру ("d.e.")), більш переважно принаймні 95 % (90 % надлишку енантіомеру або надлишку діастереомеру), навіть більш переважно принаймні 97,5 % (95 % надлишку енантіомеру або надлишку діастереомеру) та найбільш переважно принаймні 99 % (98 % надлишку енантіомеру або надлишку діастереомеру).

Сполука (2) корисна як проміжна сполука при приготуванні фармацевтичних сполук, таких як 5-аміно-3-(2'-О-ацетил-3'-дезоксид-β-D-рибофуранозил)-3Н-тіазоло[4,5-d]піримідин-2-он (3), і їх фармацевтично прийнятних солей. Як описано в заявці США № 11/873,202, дезоксирибофуранозну сполуку (2) сполучають з 5-аміно-3Н-тіазоло[4,5-d]піримідин-2-оном (1), з утворенням сполуки (3)



25

Сполука (3) використовується у способах лікування або профілактики хвороб. Наприклад, сполука (3) використовується у способах лікування або профілактики початку утворення та/або розвитку пухлин або різних видів раку. Також описані способи лікування або профілактики інфекцій патогенних збудників, таких як, наприклад, віруси, зокрема вірус гепатиту В або вірус гепатиту С. Сполука (3) також використовується в способах модуляції активності імунних цитокінів.

30

ПРИКЛАДИ

Наступні приклади призначені тільки для ілюстративних цілей і не призначені обмежувати обсяг формули винаходу.

35

У схемах синтезу, наведених нижче, якщо не вказано інше, усі температури позначаються у градусах Цельсія, а усі частини та відсотки вказано за масою.

Реактиви були придбані у комерційних постачальників, таких як Aldrich Chemical Company або Lancaster Synthesis Ltd., і використовувалися без подальшого очищення, якщо інше не вказано. Всі розчинники були придбані у комерційних постачальників, таких як Aldrich, EMD Chemicals або Fisher, та їх застосовували у тому вигляді, в якому їх отримали.

40

Реакції, наведені нижче, виконували взагалі в умовах позитивного тиску азоту або аргону при температурі навколишнього середовища (якщо не вказано інше) у безводних розчинниках, а до реакційних колб пристосували гумові перегородки для введення субстратів та реактивів шприцом або додатковою лішкою для рідин або лішкою для порошків у випадку твердих речовин.

45

Реакції проаналізували шляхом тонкошарової хроматографії (TLC, ТШХ) та/або РХ-МС (LC-MS) та їх припиняли, звертаючи увагу на витрату початкового матеріалу. Аналітичну тонкошарову хроматографію (TLC) виконували на скляних планшетах, попередньо покритих силікагелем 60 F₂₅₄, розміром 0,25 мм (EMD Chemicals), та за нею спостерігали за допомогою ультрафіолетового випромінювання (254 нм), та/або з йодом на силікагелі, та/або нагріванням з барвником для TLC, таким як етанолова фосфомолібденова кислота, розчин пара-анісальдегіду з кислотою, розчин нітгидрину, розчин перманганату калію або розчин сульфату церію. Препаративну тонкошарову хроматографію (prepTLC) виконували на скляних планшетах, попередньо покритих силікагелем 60 F₂₅₄, розміром 0,5 мм (20 × 20 см, від Thomson Instrument

50

Company), та за нею спостерігали за допомогою ультрафіолетового випромінювання (254 нм).

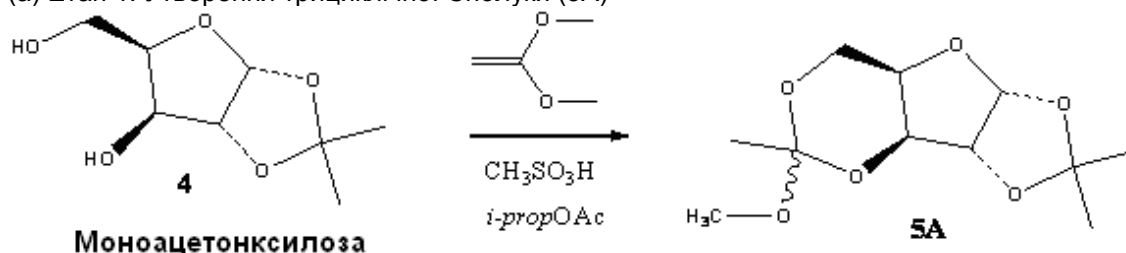
Сpektри ^1H -ЯМР та ^{13}C -ЯМР реєстрували на апараті Varian Mercury-VX400 при 400 МГц. Сpektри ЯМР отримали стосовно розчинів CDCl_3 (надані у ppm (млн $^{-1}$)), застосовуючи хлороформ як контрольний стандарт (7,27 млн $^{-1}$ для протона та 77,00 млн $^{-1}$ для вуглецю), CD_3OD (3,4 та 4,8 млн $^{-1}$ для протонів та 49,3 млн $^{-1}$ для вуглецю), $\text{DMSO}-d_6$ (2,49 млн $^{-1}$ для протона) або тетраметилсилан як внутрішній стандарт (0,00 млн $^{-1}$), коли він був доречним. Інші розчинники для ЯМР застосовувалися за необхідністю. Для позначення піків мультиплетності застосовуються наступні аббревіатури: с (синглет), д (дублет), т (триплет), к (квартет), м (мультиплет), шир. (розширений), шир. с (широкий синглет), дд (дублет дублетів), дт (дублет триплетів). Константи взаємодії, якщо наводяться, визначаються у герцах (Гц).

Інфрачервоні (IR) спектри реєструвалися на спектрометрі ATR FT-IR Spectrometer як чисті оливи або тверді речовини, та коли їх наведено, вони визначаються у хвильових числах (см $^{-1}$). Мас-спектри, які наведено, являють собою (+)-ES або APCI (+) LC/MS (рідинна хроматографія/мас-спектроскопія), яку проводив відділ аналітичної хімії фірми Anadys Pharmaceuticals, Inc. Елементний аналіз був проведений Atlantic Microlab, Inc., з м. Норкросс, штат Джорджія. Точки плавлення (Т. пл.) (mp) визначали на відкритому капілярному апараті, та вони не корегувалися.

В наданих схемах синтезу та в описаних експериментальних процедурах застосовано багато звичайних хімічних аббревіатур: DME (1,2-диметоксіетан), MTBE (метил трет-бутиловий етер), TEMPO (2,2,6,6-тетраметилпіперидин 1-оксил), 2,2-DMP (2,2-диметоксипропан), Ac (ацетил), ACN (ацетонітрил), Bn (бензил), BOC (трет-бутоксикарбоніл), Bz (бензоїл), DBU (1,8-діазабіцикло[5,4,0]ундец-7-ен), DCC (N, N'-дициклогексилкарбодіімід), DCE (1,2-дихлоретан), DCM (дихлорметан), DEAD (діетилазодикарбоксилат), DIEA (діізопропілетиламін), DMA (N, N-диметилацетамід), DMAP (4-(N, N-диметиламіно)піридин), DMF (N, N-диметилформамід), DMSO (ДМСО) (диметилсульфоксид), EDC (1-(3-диметиламінопропіл)-3-етилкарбодіімиду гідрохлорид), Et (етил), EtOAc (етилацетат), EtOH (етанол), HATU (O-(7-азабензотриазол-1-іл)-1,1,3,3-тетраметилуронію гексафторфосфат), HBTU (O-бензотриазол-1-іл-N, N,N',N'-тетраметилуронію гексафторфосфат), HF (фтороводень), HOBt (1-гідроксибензотриазолу гідрат), HPLC (рідинна хроматографія високого розрізнення), IPA (ізопропіловий спирт), KO^tBu (трет-бутоксид калію), LDA (діізопропіламід літію), MCPBA (3-хлорпероксибензойна кислота), Me (метил), MeCN (ацетонітрил), MeOH (метанол), NaNH (гідрид натрію), NaOAc (ацетат натрію), NaOEt (етоксид натрію), Phe (фенілаланін), PPTS (p-толуолсульфонат піридинію), PS (з полімерним носієм), Py (піридин), PyBOP (бензотриазол-1-ілокси)трипіролідинофосфонію гексафторфосфат), TEA (триетиламін), TFA (трифтороцтова кислота), TFAA (трифтороцтовий ангідрид), THF (тетрагідрофуран), TLC (тонкошарова хроматографія), Tol (толуол), Val (валін) тощо.

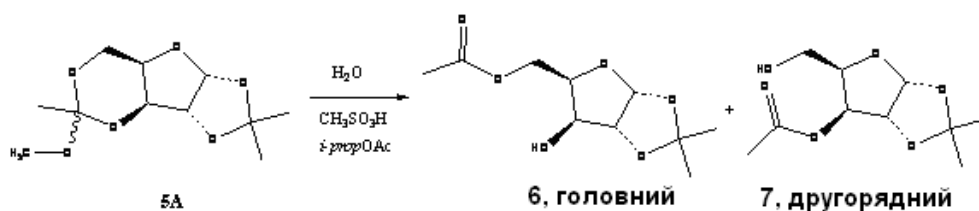
Приклад 1: Одержання сполуки (6) (основної) і сполуки (7) (другорядної)

(а) Етап 1: Утворення трициклічної Сполуки (5A)



4-Літрову 4-горлову колбу, споряджену впуском для азоту, додатковою лійкою, термометром і механічною мішалкою, завантажили моноацетонксилозою (152,16 г, 800 ммоль) і ізопропілацетатом (1200 мл) і перемішували доти, поки тверді речовини розчинилися, утворюючи трохи мутний розчин. Додали кетендиметилацеталь (3,36 мл, 35,5 ммоль) і реакційну суміш охолодили до 3 °С, використовуючи льодяну баню. Додали метансульфонову кислоту (0,52 мл, 8 ммоль), а потім краплями додавали кетендиметилацеталь (80 мл, 844,5 ммоль) протягом 45 хвилин. Температура реакційної суміші досягла 10 °С впродовж додавання. Коли додавання завершилося, тоді тонкошарова хроматографія з використанням 80 % MTBE у гексані показала повне чисте перетворення на значно швидше утворюваний трицикл 5A. Льодяну баню видалили.

(b) Етап 2: Гідроліз сполуки 5A до суміші моноацетатів



До зазначеної вище реакційної суміші додали воду (72 мл, 4000 ммоль), усю й одразу, і суміш перемішували при температурі навколишнього середовища протягом 90 хвилин. Тонкошарова хроматографія реакційної суміші із застосуванням 80 % MTBE у гексані показала, що утворилися два нові середньополяризовані продукти, причому з повільнішою швидкістю утворення з цих двох був головний продукт.

Реакційну суміш перенесли до 2-літрової розділювальної лійки і струшували з 120 мл водного розчину (60 мл 1,0М NaHCO₃, 60 мл 30 % NaCl), фази розділили і органічну фазу перенесли до круглодонної колби і леткі речовини видалили у вакуумі.

(с) Етап 3: Збалансування до Сполуки (6).

Речовину, виділену при випарюванні, розчинили у щойно приготованому ізопропілацетаті (1200 мл) і воді (72 мл) і нагрівали до 77 °С протягом 12 годин, потім охолодили до температури навколишнього середовища. Аналіз за допомогою тонкошарової хроматографії із застосуванням 80 % MTBE у гексані показав, що швидше утворюваним з цих двох продуктів є головний продукт при присутності тільки слідів повільніше утворюваного продукту.

0,2 мл зразка реакційної суміші випарили до сухості, в результаті чого одержали 37 мг твердої речовини. ¹H ЯМР підтвердив, що бажаний ацетат сполуки (6) є продуктом, присутнім у значно більшій кількості. ¹H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) □: 5,92 (1H, д, J=3,3 Гц), 4,51-4,56 (2H, м), 4,24-4,28 (1H, м), 4,13-4,19 (2H, м), 2,98 (1H, д, J=4,0 Гц), 2,11 (3H, с), 1,51 (3H, с), 1,33 (3H, с).

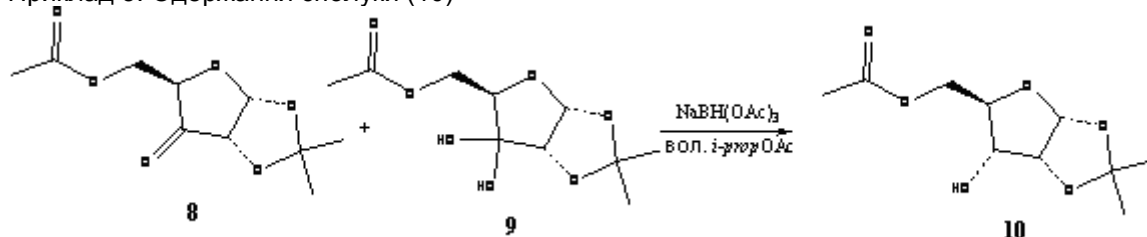
Приклад 2: Одержання сполук (8) і (9)

4-Літрову колбу, що вже містить приблизно 0,8 моль сполуки (6) у вологому ізопропілацетаті з попереднього етапу, спорядили впуском для азоту, додатковою лійкою, термометром і механічною мішалкою. Додали TEMPO (800 мг) і суміш перемішували і охолодили на льодяній бані. В окремій колбі водний розчин, що містив 64,3 г броміду натрію, 98,4 г ацетату натрію, розчинили в 320 мл деіонізованої води, охолодили до 5 °С. Коли температура реакційної суміші досягла 5 °С, тоді додали до неї цей попередньо охолоджений водний розчин, з утворенням двофазної реакційної суміші. До холодного розчину додавали краплями 735 мл водного розчину гіпохлориту натрію (титрованого безпосередньо перед використанням, 10,15 % або 1,36М, 1,002 моль, 1,25 еквівалента) протягом 2 годин, підтримуючи екзотермічне додавання при 7 °С або нижче. Коли додавання завершили, тоді перемішування продовжували протягом 30 хвилин, і TLC (80 % MTBE-гексан) показала повне перетворення на повільніше утворюваний кетон.

Реакційну суміш перенесли до 4-літрової розділювальної лійки і фази розділилися. Темну органічну частину промили один раз 160 мл водного 2,5 % розчину тіосульфату натрію. Одержану блідо-жовту органічну частину промили 160 мл 30 % розчину хлориду натрію. Водні фази об'єднали і додали 44,1 г твердого хлориду натрію і перемішували до тих пір, поки вся соль розчинилася. Одержаний водний розчин екстрагували двічі 400 мл порціями ізопропілацетату, органічні екстракти об'єднали і промили один раз 50 мл 30 % розчину хлориду натрію. Всі органічні порції об'єднали, в результаті чого отримали трохи мутний розчин.

Порцію у 0,25 мл цього розчину випарили, в результаті чого отримали 14 мг твердої речовини. ¹H ЯМР підтвердив присутність як кетону, так і гідрату у вигляді суміші приблизно 1:1. ¹H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) □: 6,09 (1H, д, J=4,4 Гц, сполука 8), 5,84 (1H, д, J=3,9 Гц, сполука 9), 4,61 (1H, дд, J₁=11,7 Гц, J₂=6,3 Гц, сполука 9), 4,56 (1H, т, J=3,3 Гц, сполука 8), 4,36-4,42 (2H, м, Сполуки 8 і 9), 4,20-4,24 (2H, м, Сполуки 8 і 9), 4,06-4,15 (2H, м, Сполуки 8 і 9), 2,11 (3H, с, сполука 9), 2,05 (3H, с, сполука 8), 1,58 (3H, с, сполука 9), 1,50 (3H, с, сполука 8), 1,43 (3H, с, сполука 8), 1,36 (3H, с, сполука 9).

Приклад 3: Одержання сполуки (10)



4-Літрову 4-горлову колбу, споряджену впуском для азоту, додатковою лійкою, термометром і механічною мішалкою, завантажили мутним органічним розчином кетону (8) і його гідрату (9). Його охолодили до 4 °С при перемішуванні, використовуючи льодяну баню. До цього холодного розчину додали з 15 хвилинними інтервалами чотири порції у 42,4 г твердого

5 триацетоксиборогідриду натрію. Після останнього додавання реакційну суміш перемішували при 5 °С протягом 60 хвилин.

Продовжуючи перемішування при 5 °С, швидко додали 1,0 М водний розчин карбонату натрію (800 мл). Температура реакційної суміші піднялася до 12 °С, і виникло виділення невеликої кількості газу. Суміш значною мірою густішала. Після перемішування протягом 15

10 хвилин реакційну суміш перенесли до 4-літрової розділювальної лійки, і фази розділили, водна частина містила певну кількість твердої речовини. Органічну частину перемішували з 2,0 М водним розчином карбонату натрію (400 мл) протягом 10 хвилин, фази розділилися, і обидві водні фази об'єднали. Тверду речовину у водній фазі відфільтрували, а потім розчинили у воді (600 мл) і додали назад до одержаної гомогенної водної фази. Водну фазу екстрагували двома

15 200 мл порціями ізопропілацетату і органічні частини об'єднали. Загальна маса органічної фази становила 2370,5 г.

Порцію у 5 г органічної фази випарили, в результаті чого отримали 243 мг оливи, що кристалізувалася під вакуумом. Розрахований вихід: 2370,5 г розчину × 0,243 г продукту/5 г розчину = 115,2 г (496,15 ммоль, 62 %) сполуки 10. ¹H ЯМР показав, що це є дуже чистий зразок. ¹H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) □: 5,82 (1H, д, J=3,9 Гц), 4,58 (1H, т, J=4,3 Гц), 4,43 (1H, дд, J₁=12,4 Гц, J₂=2,4 Гц), 4,16-4,20 (1H, м), 3,93-3,97 (1H, м), 3,81-3,87 (1H, м), 2,45 (1H, д, J=10,8 Гц), 2,10 (3H, с), 1,58 (3H, с), 1,38 (3H, с).

20 4-Літрову 4-горлову колбу, споряджену короткою дистиляційною насадкою, температурним зондом і механічною мішалкою, завантажили 2370,5 г органічної фази. Її нагрівали до видалення 2400 мл дистиляту при атмосферному тиску. Додали до колби щойно приготований ізопропілацетат (1500 мл) і 1500 мл видалили шляхом перегонки. Реакційну суміш у колбі потім розвели 920 мл ізопропілацетату, в результаті чого отримали трохи мутний розчин. Цей розчин був одразу готовий для використання на наступному етапі.

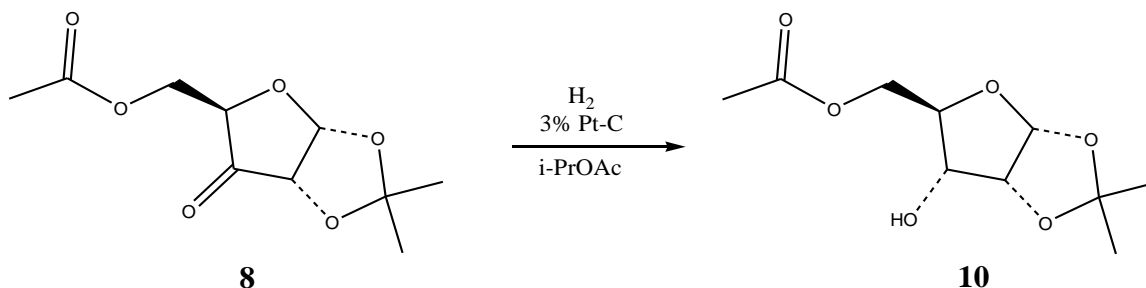
25 Приклад 4: Альтернативне одержання сполук (8) і (10)
(а) Етап 1: Одержання сполуки (8)
Колбу, що містила сполуку 6 (приблизно 0,2 моль) у вологому ізопропілацетаті з Прикладу 1, спорядили впуском для азоту, термометром, додатковою лійкою і магнітною мішалкою. Додали ТЕМРО (200 мг) і суміш перемішували і охолодили на льодяній бані з температурою 0 °С. В окремій колбі водний розчин, що містив бромід натрію (16,08 г) і ацетат натрію (24,6 г), розчинені в деіонізованій воді (80 мл), охолодили до 5 °С. Коли температура реакційної суміші досягла 5 °С, тоді до неї додали попередньо охолоджений водний розчин, щоб утворити двофазну реакційну суміш.

30 До цієї холодної суміші додавали краплями водний розчин гіпохлориту натрію (з поміткою 10-15 %; 180 мл) протягом 1 години, підтримуючи екзотермічне додавання при 7 °С або нижче. Коли додавання завершили, тоді TLC (80 % MTBE-гексани) показала повне перетворення на кетон нижчого R_f. Охолоджувальну баню видалили і додали твердий NaCl (25 г). Після перемішування протягом 30 хвилин, суміш перенесли до 1-л розділювальної лійки і фази потім розділилися. Темну органічну частину струшували з 1,0 М NaHCO₃ (25 мл), а потім додали 2,0 М Na₂SO₃ (30 мл) і струшування продовжували доти, поки усі кольори зникли (виникало деяке

40 виділення газу).
Отриману чисту органічну частину промили один раз 15 % водним NaCl (20 мл). Чисту органічну фазу перенесли до 1-л колби, спорядженої температурним зондом, дистиляційною насадкою і магнітною мішалкою. Температуру довели до 85 °С, щоб відігнати розчинник. Коли відгонку зупинили, тоді температуру підняли до 105 °С, щоб завершити відгонку. Перегонну колбу охолодили до температури навколишнього середовища і суміш розвели ізопропілацетатом (100 мл). Додали активований вуглець (Darco G60; 5 г) і суміш перемішували при температурі навколишнього середовища протягом 90 хвилин. Цю суміш профільтрували, використовуючи Celite, і тверді речовини промили ізопропілацетатом (2 × 30 мл). Блідо-жовтий фільтрат мав масу 220,5 г. 2,0 мл цього розчину (маса = 1,826 г) випарили, в результаті чого одержали 0,189 г блідо-жовтої оливи. Розрахунок показав концентрацію розчину в 0,41 М сполуки 8 і загальний вихід 22,86 г (49,6 % від моноацетонксилози). ¹H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) □: 1,43 (3H, с), 1,50 (3H, с), 2,05 (3H, с), 4,21 (1H, дд, J₁=11,9 Гц, J₂=3,9 Гц), 4,37 (1H, д, J=4,7 Гц), 4,40 (1H, дд, J₁=12,5 Гц, J₂=3,2 Гц), 4,56 (1H, т, J=3,1 Гц), 6,09 (1H, д, J=3,8 Гц). ¹H-ЯМР показав, що присутня тільки сполука 8 (сполука 9 відсутня).

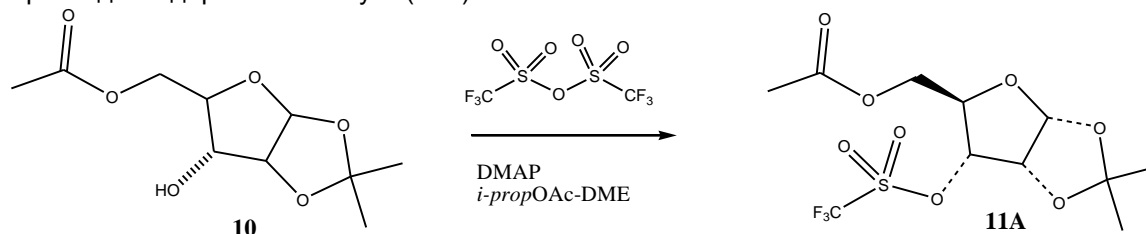
50 б. Етап 2: Одержання сполуки (10)

60



250-мл тригорлову круглодонну колбу, споряджену температурним зондом, балоном, заповненим газоподібним воднем, і магнітною мішалкою, завантажили 62 мл 0,41 М розчину сполуки 8, одержаної вище, і вологим 3 % Pt-C (2,05 г, Johnson Matthey типу B101018-3, лот C-9264, 58,25 % води). Температуру встановили на рівні 26 °С, суміш дегазували шляхом поміщення у вакуум і три рази промили газоподібним воднем, а потім суміш енергійно перемішували в атмосфері водню протягом 16 годин. GC-аналіз показав повне перетворення на сполуку 10. Розчин профільтрували через допоміжний фільтрувальний матеріал Celite, тверді речовини промили ізопропілацетатом (2 × 30 мл), і прозорий безбарвний фільтрат потім випарили, в результаті чого отримали 5,74 г оливи, що кристалізувалася. ¹H-ЯМР підтвердив, що сполука (10) була єдиним продуктом.

Приклад 5: Одержання сполуки (11A)

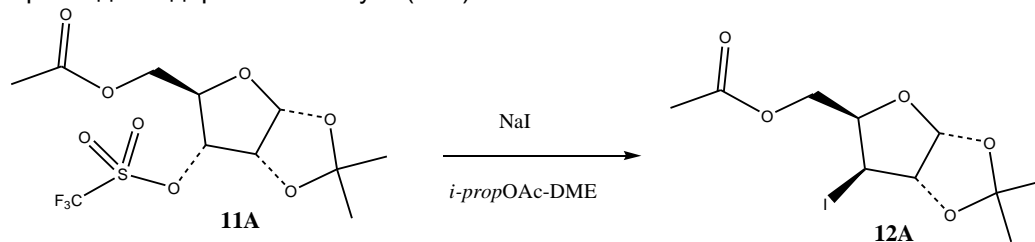


4-Літрову колбу, що вже містила приблизно 496,15 ммоль сполуки 10 в сухому ізопропілацетаті з Прикладу 3, спорядили впуском для азоту, термометром, резиновою мембраною і механічною мішалкою. В окремій колбі DMAP (90,92 г, 744,23 ммоль, 1,5 екв.) розчинили в 255 мл гарячого DME. Гарячий розчин додали до реакційної суміші у колбі і реакційну суміш охолодили на льодяній бані до 5 °С. Трифторометансульфоновий ангідрид (104,34 мл, 620,19 ммоль, 1,25 екв.) додали при 1,17 мл/хвилину, використовуючи шприц-насос. Максимальна температура, досягнута протягом додавання, становила 7 °С. Коли додавання завершили, а температура реакційної суміші повернулася до 5 °С, тоді TLC (20 % EtOAc-толуол) показала завершення, чисте перетворення до швидше утворюваного трифлату.

До реакційної суміші, що мала 5 °С, додали 1,0М HCl (745 мл), викликаючи екзотермічне підвищення температури до 9 °С. Після перемішування протягом 5 хвилин реакційну суміш перенесли до розділювальної лійки, і фази розділили. Органічну фазу промили двома порціями 1,0 М HCl (300 мл) і один раз 240 мл водного розчину (120 мл 1,0 М NaHCO₃, 120 мл 30 % хлориду натрію). Усі водні фази об'єднали і екстрагували один раз 500 мл ізопропілацетату. Екстракт промили двома 100 мл порціями 1,0 М HCl і один раз 80 мл водного розчину (40 мл 1,0 М NaHCO₃, 40 мл 30 % хлориду натрію). Всі органічні фази об'єднали, в результаті чого одержали трохи мутний розчин трифлату 11A.

Порцію у 0,25 мл цього розчину випарили, в результаті чого одержали 22 мг оливи. ¹H ЯМР показав, що це був дуже чистий зразок з невеликою кількістю залишкового ізопропілацетату. ¹H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ: 5,85 (1H, д, J=3,9 Гц), 4,85 (1H, дд, J₁=8,6 Гц, J₂=4,6 Гц), 4,77 (1H, т, J=4,3 Гц), 4,37-4,42 (2H, м), 4,22-4,26 (1H, м), 2,11 (3H, с), 1,61 (3H, с), 1,40 (3H, с).

Приклад 6: Одержання сполуки (12A)



4-Літрову 4-горлову колбу, споряджену впуском для азоту, температурним зондом, конденсатором і механічною мішалкою, завантажили ізопропілацетатним розчином трифлату

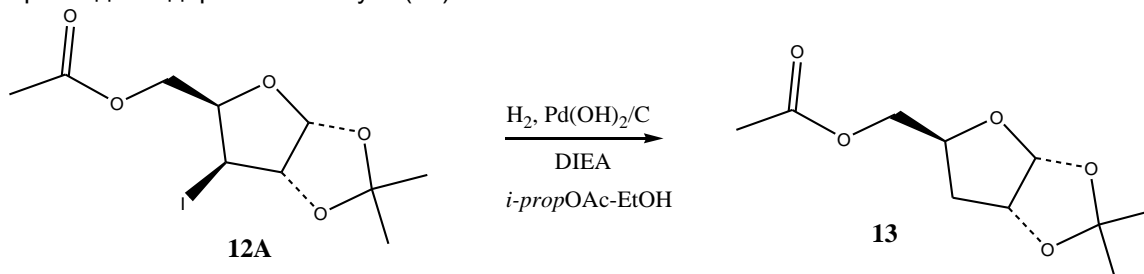
(повинно було бути 496,15 ммоль) і 255 мл DME. Додали твердий йодид натрію (111,55 г, 744,23 ммоль, 1,5 екв.) і суміш перемішували при 55 °C протягом 17 годин. TLC (10 % EtOAc-толуол) показала повне перетворення на йодид.

Додали воду (400 мл) і суміш швидко перемішували протягом п'яти хвилин. Суміш перенесли до розділювальної лійки, і фази розділили. Органічну фазу промили один раз 400 мл водного розчину (200 мл 1,0М NaHCO₃ і 200 мл 30 % NaCl). Водні фази об'єднали і екстрагували один раз ізопропілацетатом (400 мл). Екстракт промили один раз водою (100 мл) і один раз 100 мл водного розчину (50 мл 1,0М NaHCO₃ і 50 мл 30 % NaCl). Усі органічні фази об'єднали.

Розчин сполуки 12A перенесли до 3-літрової круглодонної колби, спорядженої короткою дистиляційною насадкою. Два літри розчинника видалили шляхом простої перегонки. Суміш охолодили до температури навколишнього середовища і залишковий об'єм мав становити 500 мл. До цього додали 183 мл ізопропілацетату і 208 мл 200 пробного етанолу, щоб створити 0,5М розчин сполуки 12A в 20 % розчині етанол/ізопропілацетат.

Узяли аліквоту у 0,2 мл і випарили, в результаті чого одержали 42 мг оливи. ¹H ЯМР показав, що це був дуже чистий зразок сполуки 12A. ¹H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ : 6,02 (1H, д, J=2,9 Гц), 5,04 (1H, д, J=2,9 Гц), 4,35 (1H, д, J=3,1 Гц), 4,15-4,24 (2H, м), 3,77-3,80 (1H, м), 2,10 (3H, с), 1,52 (3H, с), 1,33 (3H, с).

Приклад 7: Одержання сполуки (13)



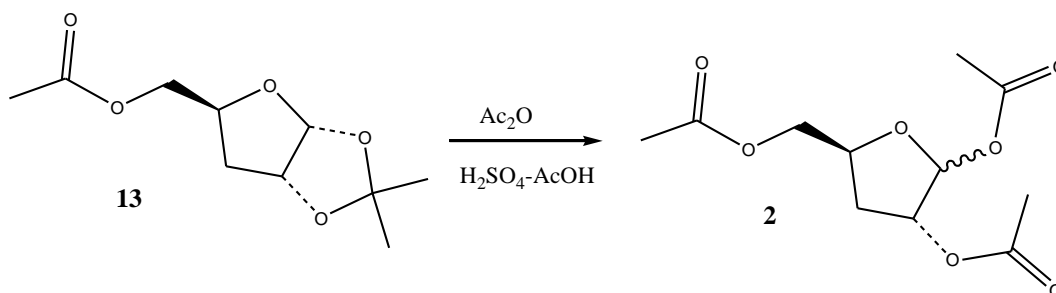
3-Літрову круглодонну колбу, споряджену великою магнітною перемішувальною пластиною, завантажили розчином сполуки 12A (повинно бути 496,15 ммоль у вигляді 0,5 М розчину в 20 % суміші етанол/ізопропілацетат), діізопропілетиламіном (112,34 мл, 644,8 ммоль, 1,3 екв.) і 20,37 г 20 % Pd(OH)₂/C (каталізатор Перлмана (Pearlman)). Під час швидкого перемішування реакційну суміш дегазували за допомогою легкого вакууму і потім заповнювали газоподібним воднем три рази. Реакційну суміш потім перемішували в атмосфері водню протягом 18 годин. TLC (10 % EtOAc-толуол) показала чисте повне перетворення на повільніше утворювану водневу сполуку.

Реакційну суміш профільтрували через Celite і темну тверду речовину промили двома 200 мл порціями ізопропілацетату. Фільтрат перенесли до 4-літрової розділювальної лійки і промили один раз 1,0 М HCl (645 мл), один раз 200 мл водного розчину (100 мл 2,5 % тіосульфату натрію, 100 мл 1,0М NaHCO₃) і один раз 200 мл 30 % NaCl. Всі водні фази об'єднали і екстрагували двома 200 мл порціями ізопропілацетату. Екстракти об'єднали і промили один раз 80 мл водного розчину (40 мл 2,5 % тіосульфату натрію, 40 мл 1,0М NaHCO₃) і один раз 80 мл 30 % NaCl. Органічні частини об'єднали, перенесли до 3-літрової круглодонної колби і 1,5 літри розчинника видалили шляхом атмосферної відгонки. Охолоджений залишок мав об'єм у 450 мл. Додали 50 мл ізопропілацетату, щоб утворити розчин ближче до 1,0 М, додали 10 г вугілля Norit і суміш перемішували дві години при температурі навколишнього середовища.

Цю суміш потім профільтрували через Celite, в результаті чого отримали прозорий фільтрат золотистого кольору. Фільтрат концентрували у вакуумі, в результаті чого отримали 103,47 г (478,52 ммоль) прозорої оливи золотистого кольору. ¹H ЯМР показав дуже високу чистоту сполуки 13. ¹H ЯМР (400 МГц, CDCl₃) δ : 5,83 (1H, д, J=3,7 Гц), 4,74 (1H, т, J=4,2 Гц), 4,39-4,45 (1H, м), 4,28 (1H, дд, J₁=11,8 Гц, J₂=3,1 Гц), 4,08 (1H, дд, J₁=12,5 Гц, J₂=6,2 Гц), 2,07-2,12 (4H, м), 1,62-1,69 (1H, м), 1,52 (3H, с), 1,33 (3H, с).

Сполука 13 може бути далі очищена шляхом вакуумної перегонки, якщо необхідно. BP=70 °C при 0,025 мм Hg.

Приклад 8: Одержання сполуки (2)



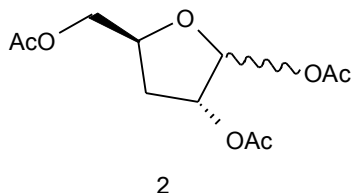
25 мл круглодонну колбу, споряджену магнітною мішалкою і резиноюю мембраною, завантажили сполукою 13 (640 мг, 2,96 ммоль) і 5 мл оцтової кислоти. У окремій колбі оцтовий ангідрид (0,562 мл, 6 ммоль, 2 екв.) розвели оцтовою кислотою до загального об'єму у 2,0 мл і 0,1 мл цього розчину оцтового ангідриду додали до реакційної суміші. Додали сірчану кислоту (0,15 мл 1,0М розчину в оцтовій кислоті, 0,15 ммоль, 0,05 екв.) до реакційної суміші, а потім решту цього розчину оцтового ангідриду (1,9 мл) додавали протягом 12 годин, використовуючи шприц-помпу. TLC (30 % EtOAc-гексан) показала дуже чисте перетворення на бажану сполуку 2.

Реакційну суміш розвели толуолом і випарили у вакуумі. Залишок розчинили в МТБЕ, перемішували з 10 % карбонатом натрію протягом 15 хвилин, і фази розділилися. Органічну частину висушили (MgSO_4), профільтрували через маленький шар силікагелю і випарили, в результаті чого одержали 680 мг (2,61 ммоль) прозорої оливи. ^1H ЯМР показав, що це була чиста суміш обох аномерів.

Важливо відзначити, що побудова і впорядкування способів і етапів, наведених в варіантах здійснення за прикладами, є тільки ілюстративними. Незважаючи на те, що тільки декілька варіантів здійснення цього розкриття винаходу були описані детально, фахівці у цій галузі легко зрозуміють, що можна здійснити багато модифікацій без суттєвого відходу від нових ідей і переваг предмету цього винаходу, викладеного в формулі винаходу. Відповідно, усі такі модифікації повинні включатися в обсяг цього розкриття винаходу, визначеного в доданій формулі винаходу. Порядок або послідовність будь-якого способу або етапів способів можуть варіюватися або переставлятися згідно з альтернативними варіантами здійснення. Інші заміщення, модифікації, зміни і вилучення можуть бути зроблені в побудові, робочих умовах та режимах і впорядкуванні варіантів здійснення без відходу від духу цього розкриття винаходу, визначеного в доданій формулі винаходу.

ФОРМУЛА ВИНАХОДУ

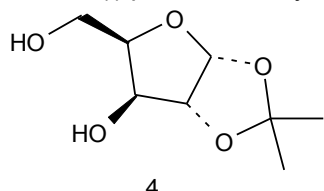
1. Спосіб одержання сполуки (2)



2

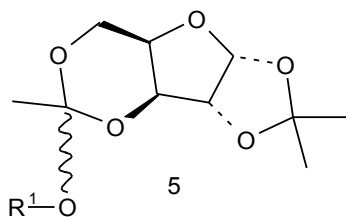
при якому здійснюють:

(i) реакцію сполуки (4) з алкілкетенацеталем і каталітичною кислотою

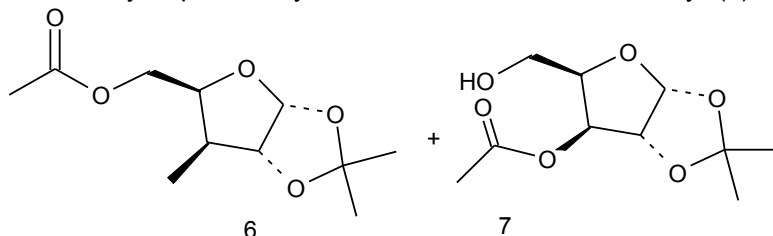


4

з утворенням циклічної сполуки Формули (5)



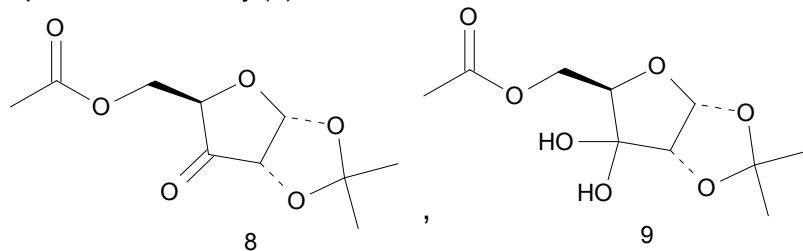
де R^1 являє собою нижчий алкіл,
(ii) гідроліз сполуки Формули (5) водою і каталітичною або стехіометричною кількістю кислоти, з утворенням суміші моноацилзаміщених сполук (6) і (7)



5

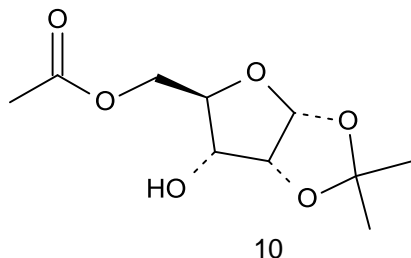
(iii) збалансування суміші моноацилзаміщених сполук (6) і (7), щоб спричинити утворення надлишку сполуки (6),

(iv) окиснення суміші сполуки 6 і сполуки 7, з утворенням суміші кетону (8) і гідратованого кетону (9)



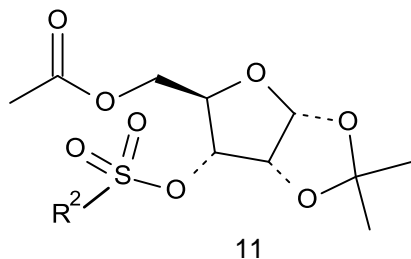
10

(v) відновлення суміші кетону (8) і гідратованого кетону (9), з утворенням сполуки (10), або відновлення сполуки (8) і сполуки (9) роздільно, з утворенням сполуки (10)

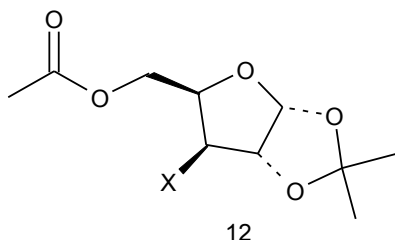


15

(vi) сульфування сполуки (10) сульфуючим агентом у присутності основи, з утворенням сполуки Формули (11)



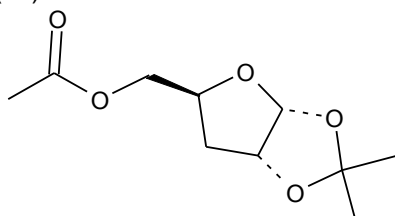
де R^2 являє собою необов'язково заміщений алкіл або арил,
(vii) заміщення сульфонатного естеру сполуки Формули (11) атомом галогену, з утворенням галогенної сполуки Формули (12)



12

де X являє собою галоген,
(viii) відновлення галогену сполуки Формули (12) до атома водню, з утворенням сполуки

(13)



13

5

, та
(ix) обробку сполуки (13) кислим каталізатором і ацилюючим агентом, з утворенням сполуки (2).

2. Спосіб за п. 1, де R^1 являє собою $-CH_3$ або $-CH_2CH_3$.

3. Спосіб за п. 1, де R^2 являє собою $-CF_3$, $-CH_3$ або $-C_6H_4CH_3$.

10

4. Спосіб за п. 1, де на стадії (i) сполуку (4) піддають реакції з кетендиметилацеталем у присутності каталітичної метансульфонової кислоти, з утворенням трициклічної сполуки (5A), в ізопропілацетаті.

5. Спосіб за п. 1, де на стадії (iii) здійснюють збалансування суміші сполук (6) і (7), щоб спричинити надлишок сполуки (6), шляхом нагрівання вище $70^\circ C$.

15

6. Спосіб за п. 5, де збалансування суміші сполук (6) і (7) спричиняє утворення надлишку більше ніж у 90 % сполуки (6) над сполукою (7).

7. Спосіб за п. 1, де на стадії (iv) суміш сполук (6) і (7) окиснюють за допомогою гіпохлориту натрію у присутності TEMPO і ацетату натрію у дві фази з ізопропілацетатом.

20

8. Спосіб за п. 1, де на стадії (v) сполуку (10) утворюють як єдиний ізомер, використовуючи триацетоксиборогідрид натрію.

9. Спосіб за п. 1, де сполуку (8) виділяють із суміші сполук (8) і (9).

10. Спосіб за п. 9, в якому здійснюють відновлення сполуки (8), з утворенням сполуки (10) як єдиного ізомеру.

25

11. Спосіб за п. 10, де відновлення виконують, використовуючи платину на вуглєці як каталізатор в присутності водню.

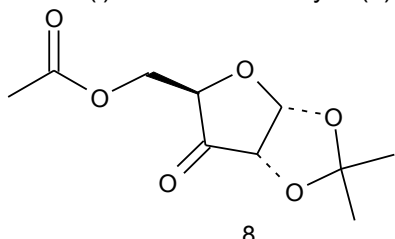
12. Спосіб за п. 1, де на стадії (vi) основа являє собою DMAP.

13. Спосіб за п. 1, де на стадії (viii) при відновленні сполуки Формули (12) використовують гідроксид паладію на вуглєці (каталізатор Перлмана) в присутності водню.

14. Спосіб одержання сполуки Формули (11), при якому здійснюють:

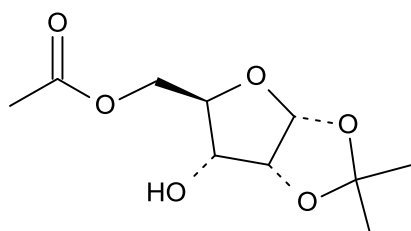
30

(i) окиснення сполуки (6) з утворенням сполуки (8)



8

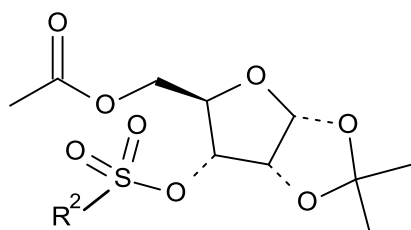
(ii) відновлення сполуки (8), з утворенням сполуки (10)



10

, та

(iii) сульфування сполуки (10) сульфуючим агентом у присутності основи, з утворенням сполуки Формули (11)



11

,

5 де R^2 являє собою необов'язково заміщений алкіл або арил.

15. Спосіб за п. 14, де R^2 являє собою $-CF_3$, $-CH_3$ або $-C_6H_4CH_3$.

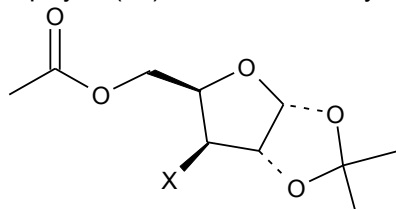
16. Спосіб за п. 14, де сполуку (6) окиснюють за допомогою гіпохлориту натрію у присутності TEMPO і ацетату натрію у дві фази з ізопропілацетатом.

17. Спосіб за п. 14, де відновлення сполуки (8) утворює єдиний ізомер сполуки (10).

10 18. Спосіб за п. 15, де відновлення виконують, використовуючи платину на вуглєці як каталізатор у присутності водню.

19. Спосіб за п. 14, де сульфуючий агент являє собою трифторометансульфоновий ангідрид, а основа являє собою DMAP.

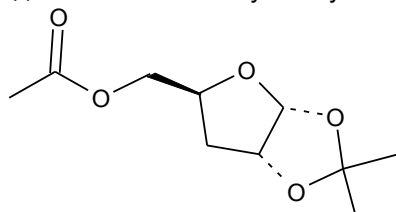
15 20. Спосіб за п. 14, в якому далі здійснюють заміщення сульфонатного естеру сполуки Формули (11) атомом галогену, з утворенням галогенної сполуки Формули (12)



12

,

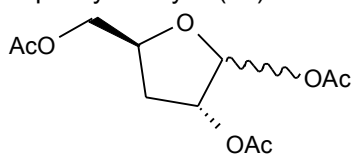
де X являє собою галоген,
відновлення галогену сполуки Формули (12) до атома водню, з утворенням сполуки (13)



13

, та

20 обробку сполуки (13) кислим каталізатором і ацилюючим агентом, з утворенням сполуки (2)

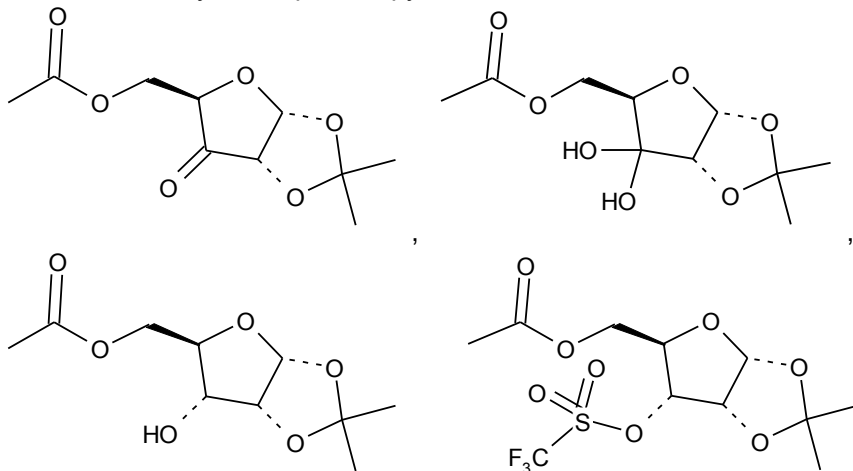


2

21. Спосіб за п. 20, де при відновленні сполуки Формули (12) використовують гідроксид паладію на вуглєці (каталізатор Перлмана) в присутності водню.

22. Спосіб за п. 20, де кислий каталізатор являє собою сірчану кислоту, а ацилюючий агент являє собою оцтовий ангідрид.

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



5

та

Комп'ютерна верстка І. Скворцова

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

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