



OFICINA ESPAÑOLA DE PATENTES Y MARCAS

ESPAÑA

 \bigcirc Número de publicación: $2\ 359\ 939$

(51) Int. Cl.:

C07D 401/12 (2006.01) **C07D 403/12** (2006.01) **C07D 413/12** (2006.01) **A61K 31/538** (2006.01) **A61P 31/14** (2006.01)

(12)

TRADUCCIÓN DE PATENTE EUROPEA

Т3

- 96 Número de solicitud europea: 06778070 .0
- 96 Fecha de presentación : 28.07.2006
- 97 Número de publicación de la solicitud: **1919899** 97) Fecha de publicación de la solicitud: 14.05.2008
- (54) Título: Inhibidores macrocíclicos del virus de la hepatitis C.
- (30) Prioridad: 29.07.2005 EP 05107071
- 73) Titular/es: TIBOTEC PHARMACEUTICALS **Eastgate Village Eastgate Little Island** CO Cork, IE MEDIVIR AB.
- Fecha de publicación de la mención BOPI: 30.05.2011
- (72) Inventor/es: **De Kock, Herman Augustinus**; Simmen, Kenneth Alan; Jönsson, Carl Erik Daniel; Ayesa Álvarez, Susana; Classon, Björn Olof; Nilsson, Karl Magnus; Rosenquist, Asa Annica Kristina; Samuelsson, Bengt Bertil y Wallberg, Hans Kristian
- 45) Fecha de la publicación del folleto de la patente: 30.05.2011
- (74) Agente: Lehmann Novo, María Isabel

ES 2 359 939 T3

Aviso: En el plazo de nueve meses a contar desde la fecha de publicación en el Boletín europeo de patentes, de la mención de concesión de la patente europea, cualquier persona podrá oponerse ante la Oficina Europea de Patentes a la patente concedida. La oposición deberá formularse por escrito y estar motivada; sólo se considerará como formulada una vez que se haya realizado el pago de la tasa de oposición (art. 99.1 del Convenio sobre concesión de Patentes Europeas).

DESCRIPCIÓN

Inhibidores macrocíclicos del virus de la hepatitis C.

5

10

15

20

25

35

40

La presente invención se refiere a compuestos macrocíclicos que tienen actividad inhibidora sobre la replicación del virus de la hepatitis C (HCV). La misma concierne adicionalmente a composiciones que comprenden estos compuestos como ingredientes activos y a procesos para la preparación de estos compuestos y composiciones.

El virus de la hepatitis C es la causa principal de enfermedad hepática crónica en todo el mundo y se ha convertido en un foco de investigación médica considerable. HCV es un miembro de la familia de virus Flaviviridae en el género hepacivirus, y está estrechamente relacionado con el género flavivirus, que incluye cierto número de virus implicados en enfermedades humanas, tales como virus del dengue y el virus de la fiebre amarilla, y con la familia de pestivirus animales, que incluye el virus de la diarrea viral de los bovinos (BVDV). HCV es un virus de RNA monocatenario de sentido positivo, con un genoma de aproximadamente 9.600 bases. El genoma comprende regiones no traducidas 5' y 3' que adoptan estructuras de RNA secundarias, y un marco de lectura abierta central que codifica una sola poliproteína de alrededor de 3010-3030 aminoácidos. La poliproteína codifica 10 productos génicos que son generados a partir de la poliproteína precursora por una serie orquestada de escisiones endoproteolíticas co- y post-traduccionales mediadas por proteasas tanto del hospedador como del virus. Las proteínas estructurales virales incluyen la proteína central de la nucleocápsida, y dos glicoproteínas E1 y E2 de la envoltura. Las proteínas no estructurales (NS) codifican ciertas funciones enzimáticas virales esenciales (helicasa, polimerasa, proteasa), así como proteínas de función desconocida. La replicación del genoma viral está mediada por una RNA-polimerasa dependiente de RNA, codificada por una proteína no estructural 5b (NS5B). Además de la función de polimerasa, se ha demostrado que las funciones de helicasa y proteasa virales, codificadas ambas en la proteína bifuncional NS3, son esenciales para la replicación del RNA de HCV. Además de la serina-proteasa NS3, HCV codifica también una metaloproteinasa en la región NS2.

Después de la infección aguda inicial, una mayoría de individuos infectados desarrollan hepatitis crónica dado que el HCV se replica preferentemente en los hepatocitos pero no es directamente citopático. En particular, la falta de una respuesta enérgica de los linfocitos T y la alta propensión del virus a mutar parecen promover una tasa elevada de infección crónica. La hepatitis crónica puede progresar a fibrosis hepática que conduce a su vez a cirrosis, enfermedad hepática de etapa final, y HCC (carcinoma hepatocelular), convirtiéndola en la causa principal de los trasplantes de hígado.

Existen 6 genotipos principales de HCV y más de 50 subtipos, que están distribuidos geográficamente de modo diferente. El HCV tipo 1 es el genotipo predominante en Europa y los Estados Unidos. La gran heterogeneidad genética del HCV tiene implicaciones diagnósticas y clínicas importantes, explicando quizás las dificultades en el desarrollo de vacunas y la falta de respuesta a la terapia.

La transmisión del HCV puede ocurrir por contacto con sangre o productos de sangre contaminados, por ejemplo después de transfusiones de sangre o uso de drogas intravenosas. La introducción de tests de diagnóstico utilizados en la selección de sangre ha conducido a una tendencia decreciente en la incidencia del HCV post-transfusión. Sin embargo, dada la lenta progresión a la enfermedad hepática de etapa final, las infecciones existentes continuarán presentando una carga médica y económica importante durante décadas.

Las terapias actuales del HCV están basadas en interferón alfa (IFN- α) (pegilado) en combinación con ribavirina. Esta terapia de combinación proporciona una respuesta virológica sostenida en más del 40% de los pacientes infectados por los virus del genotipo 1 y aproximadamente 80% de los infectados por los genotipos 2 y 3. Además de la eficacia limitada sobre el HCV tipo 1, esta terapia de combinación tiene efectos secundarios importantes y es deficientemente tolerada en muchos pacientes. Los efectos secundarios principales incluyen síntomas parecidos a la gripe, anormalidades hematológicas, y síntomas neuropsiquiátricos. Por tanto, existe necesidad de tratamientos más eficaces, cómodos y mejor tolerados.

Recientemente, dos inhibidores peptidomiméticos de la proteasa del HCV han ganado atención como candidatos clínicos, a saber BILN-2061 descrito en WO00/59929 y VX-950 descrito en WO03/87092. Cierto número de inhibidores similares de la proteasa de HCV han sido descritos también en la bibliografía académica y de patentes. Se ha puesto ya de manifiesto que la administración sostenida de BILN-2061 o VX-950 selecciona mutantes de HCV que son resistentes al fármaco respectivo, denominados mutantes de escape de fármaco. Estos mutantes de escape de fármaco tienen mutaciones características en el genoma de la proteasa del HCV, particularmente D168V, D168A y/o A156S. De acuerdo con ello, se requieren fármacos adicionales con patrones de resistencia diferentes que proporcionen opciones de tratamiento a los pacientes que fallan, y es probable que la terapia de combinación con fármacos múltiples sea la norma en el futuro, incluso para tratamiento de primera línea.

La experiencia con fármacos del HIV, y en particular con los inhibidores de la proteasa de HIV, ha puesto de manifiesto ulteriormente que la farmacocinética subóptima y los regímenes de dosificación complejos dan rápidamente como resultado fallos de cumplimiento inadvertidos. Esto significa, a su vez, que la concentración valle de 24 horas (concentración mínima en plasma) para los fármacos respectivos en un régimen de HIV cae frecuentemente por debajo del umbral Cl₉₀ o DE₉₀ durante largas partes del día. Se considera que un nivel valle de 24 horas de al menos la Cl₅₀, y más realísticamente, la Cl₉₀ o DE₉₀, es esencial para ralentizar el desarrollo de mutantes de escape de fármaco.

La consecución de la farmacocinética y el metabolismo de los fármacos necesarios para permitir tales niveles valle constituyen un reto difícil para el diseño de fármacos. La fuerte naturaleza peptidomimética de los inhibidores de la proteasa de HCV de la técnica anterior, con enlaces peptídicos múltiples, plantea dificultades farmacocinéticas para regímenes de dosificación eficaces.

- 5 Existe necesidad de inhibidores de HCV que puedan resolver las desventajas de la terapia actual del HCV tales como efectos secundarios, eficacia limitada, aparición de resistencia, y fallos de cumplimiento.
 - WO05/037214 se refiere a ácidos carboxílicos macrocíclicos y acilsulfonamidas como inhibidores de la replicación del HCV, así como composiciones farmacéuticas, métodos de tratamiento de una infección por el virus de la hepatitis C y métodos de tratamiento de la fibrosis hepática.
- La presente invención se refiere a inhibidores del HCV que son superiores en una o más de las propiedades farmacológicas conexas siguientes, a saber potencia, citotoxicidad reducida, farmacocinética mejorada, perfil de resistencia mejorado, dosificación aceptable y carga de píldoras.
 - Adicionalmente, los compuestos de la presente invención tienen un peso molecular relativamente bajo y son fáciles de sintetizar, partiendo de materias primas que están disponibles comercialmente o están fácilmente disponibles por procedimientos de síntesis conocidos en la técnica.

La presente invención concierne a inhibidores de la replicación de HCV, que pueden representarse por la fórmula (I):

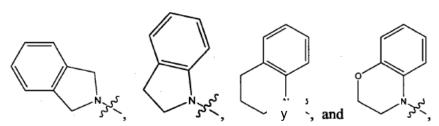
y los *N*-óxidos, sales, y estereoisómeros de la misma, en donde cada línea de trazos (representada por - - - - -) representa un enlace doble opcional;

- 20 **X** es N, CH y donde **X** lleva un enlace doble, es C;
 - R^1 es $-OR^6$, $-NH-SO_2R^7$;
 - R² es hidrógeno, y donde X es C o CH, R² puede ser también C₁₋₆alquilo;
 - R³ es hidrógeno, C₁₋₆alquilo, C₁₋₆alcoxiC₁₋₆alquilo, o C₃₋₇cicloalquilo;
 - n es 3, 4, 5 ó 6;

30

15

R⁴ y R⁵, considerados junto con el átomo de nitrógeno al que están unidos, forman un sistema de anillos bicíclico seleccionado de



en donde dicho sistema de anillos puede estar sustituido opcionalmente con 1, 2 ó 3 sustituyentes seleccionados independientemente de halo, hidroxi, oxo, nitro, ciano, carboxilo, C_{1-6} alquilo, C_{1-6} alquilo, C_{1-6} alcoxicarbonilo, amino, azido, mercapto, polihalo C_{1-6} alquilo;

- R^6 es hidrógeno; arilo; Het; C_{3-7} cicloalquilo sustituido opcionalmente con C_{1-6} alquilo; o C_{1-6} alquilo sustituido opcionalmente con C_{3-7} cicloalquilo, arilo o con Het;
- R^7 es arilo; Het; C_{3-7} cicloalquilo sustituido opcionalmente con C_{1-6} alquilo; o C_{1-6} alquilo sustituido opcionalmente con C_{3-7} cicloalquilo, arilo o con Het;
- arilo, como grupo o parte de un grupo, es fenilo o naftilo, cada uno de los cuales puede estar sustituido opcionalmente con 1, 2 \acute{o} 3 sustituyentes seleccionados de halo, hidroxi, nitro, ciano, carboxilo, $C_{1-\acute{e}}$ alquilo, $C_{1-\acute{e}}$ alquilo, $C_{1-\acute{e}}$ alquilo, polihalo $C_{1-\acute{e}}$ alquilo, $C_{1-\acute{e}}$ alquilo, polihalo $C_{1-\acute{e}}$ alquilo, pirrolidinilo, piperidinilo, piperazinilo, 4- $C_{1-\acute{e}}$ alquil-piperazinilo, 4- $C_{1-\acute{e}}$ alquilo; piperazinilo, y morfolinilo; en donde los grupos morfolinilo y piperidinilo pueden estar sustituidos opcionalmente con uno o con dos radicales $C_{1-\acute{e}}$ alquilo;
 - **Het**, como grupo o parte de un grupo, es un anillo heterocíclico de 5 ó 6 miembros saturado, parcialmente insaturado o completamente insaturado que contiene 1 a 4 heteroátomos cada uno de los cuales se selecciona independientemente de nitrógeno, oxígeno y azufre, y que está sustituido opcionalmente con 1, 2 ó 3 sustituyentes seleccionados cada uno independientemente del grupo constituido por halo, hidroxi, nitro, ciano, carboxilo, C₁₋₆alquilo, C₁₋₆alquilo, C₁₋₆alquilo, carboxilo, C₁₋₆alquilo, carboxilo, amino, mono- o di-C₁₋₆alquilamino, azido, mercapto, polihaloC₁₋₆alquilo, polihaloC₁₋₆alcoxi, C₃₋₇cicloalquilo, pirrolidinilo, piperidinilo, piperazinilo, 4-C₁₋₆alquil-piperazinilo, 4-C₁₋₆alquilcarbonil-piperazinilo; en donde los grupos morfolinilo y piperidinilo pueden estar sustituidos opcionalmente con uno o con dos radicales C₁₋₆alquilo.
- La invención se refiere adicionalmente a métodos para la preparación de los compuestos de fórmula (I), los *N*-óxidos, sales de adición y formas estereoquímicamente isómeras de la misma, sus compuestos intermedios, y el uso de los compuestos intermedios en la preparación de los compuestos de fórmula (I).
 - La invención se refiere a los compuestos de fórmula (I) *per se*, los *N*-óxidos, sales de adición, y formas estereoquímicamente isómeras de la misma, para uso como medicamento. La invención se refiere adicionalmente a composiciones farmacéuticas que comprenden los compuestos mencionados anteriormente para administración a un individuo que padece infección de HCV. Las composiciones farmacéuticas pueden comprender combinaciones de los compuestos mencionados anteriormente con otros agentes anti-HCV.
 - La invención se refiere también al uso de un compuesto de fórmula (I), o un *N*-óxido, sal de adición, o formas estereoquímicamente isómeras de la misma, para la fabricación de un medicamento para inhibir la replicación del HCV. O bien, la descripción se refiere a un método de inhibición de la replicación del HCV en un animal de sangre caliente, comprendiendo dicho método la administración de una cantidad eficaz de un compuesto de fórmula (I), o un *N*-óxido, sal de adición, o formas estereoquímicamente isómeras de la misma.

Como se utilizan en lo anterior y en lo sucesivo, se aplican las definiciones siguientes a no ser que se indique otra cosa.

El término halo es genérico para fluoro, cloro, bromo y yodo.

15

25

30

45

50

- El término "polihaloC₁₋₆alquilo", como grupo o parte de un grupo, v.g. en polihaloC₁₋₆alcoxi, se define como C₁₋₆alquilo 35 mono- o poli-halosustituido, en particular C₁₋₆alquilo sustituido con hasta 1, 2, 3, 4, 5, 6 o más átomos de halógeno, tal como metilo o etilo con uno o más átomos de flúor, por ejemplo difluorometilo, trifluorometilo. Se prefiere trifluorometilo. Se incluyen también grupos perfluoroC₁₋₆alquilo, que son grupos C₁₋₆alquilo en los cuales todos los átomos de hidrógeno están reemplazados por átomos de flúor, v.g. pentafluoroetilo. En el caso en que más de un átomo de halógeno está unido a un grupo alquilo dentro de la definición de polihaloC₁₋₆alquilo, los átomos de halógeno pueden ser iguales o diferentes.
 - Como se utiliza en esta memoria, "C₁₋₄alquilo", como grupo o parte de un grupo, define radicales hidrocarbonados saturados de cadena lineal o ramificada que tienen de 1 a 4 átomos de carbono, tales como por ejemplo metilo, etilo, 1-propilo, 2-propilo, 1-butilo, 2-butilo, 2-metil-1-propilo; "C₁₋₆alquilo" abarca radicales C₁₋₄alquilo y los homólogos superiores de los mismos que tienen 5 ó 6 átomos de carbono tales como, por ejemplo, 1-pentilo, 2-pentilo, 3-pentilo, 1-hexilo, 2-hexilo, 2-metil-1-butilo, 2-metil-1-butilo, 2-metil-1-butilo, 3-metil-2-pentilo, y análogos. De interés entre los grupos C₁₋₆alquilo, es C₁₋₄alquilo.
 - El término "C₂₋₆alquenilo", como grupo o parte de un grupo, define radicales hidrocarbonados de cadena lineal y ramificada que tienen enlaces carbono-carbono saturados y al menos un enlace doble, y que tienen de 2 a 6 átomos de carbono, tales como, por ejemplo, etenilo (o vinilo), 1-propenilo, 2-propenilo (o alilo), 1-butenilo, 2-butenilo, 3-butenilo, 2-metil-2-propenilo, 2-pentenilo, 3-pentenilo, 2-hexenilo, 4-hexenilo, 2-metil-2-butenilo, 2-metil-2-pentenilo y análogos. Entre los grupos C₂₋₆alquenilo presenta interés C₂₋₄alquenilo.
 - El término " C_{2-6} alquinilo", como grupo o parte de un grupo, define radicales hidrocarbonados de cadena lineal y ramificada que tienen enlaces carbono-carbono saturados y al menos un enlace triple, y que tienen de 2 a 6 átomos de carbono, tales como, por ejemplo, etinilo, 1-propinilo, 2-propinilo, 1-butinilo, 2-butinilo, 3-butinilo, 2-pentinilo, 3-pentinilo, 2-hexinilo, 3-hexinilo y análogos. De interés entre los grupos C_{2-6} alquinilo es C_{2-4} alquinilo.

C₃₋₇cicloalquilo es genérico para ciclopropilo, ciclobutilo, ciclopentilo, ciclohexilo y cicloheptilo.

 $C_{1.6}$ alcanodiílo define radicales hidrocarbonados saturados bivalentes de cadena lineal y ramificada que tienen de 1 a 6 átomos de carbono tales como, por ejemplo, metileno, etileno, 1,3-propanodiílo, 1,4-butanodiílo, 1,2-propanodiílo, 2,3-butanodiílo, 1,5-pentanodiílo, 1,6-hexanodiílo y análogos. De interés entre $C_{1.6}$ alcanodiílo es $C_{1.4}$ alcanodiílo.

5 C_{1-6} alcoxi significa C_{1-6} alquiloxi en donde C_{1-6} alquilo es como se define arriba.

20

Como se utiliza anteriormente en esta memoria, el término (=O) u oxo, forma un resto carbonilo cuando está unido a un átomo de carbono, un resto sulfóxido cuando está unido a un átomo de azufre y un resto sulfonilo cuando dos de dichos términos están unidos a un átomo de azufre. Siempre que un anillo o sistema de anillos está sustituido con un grupo oxo, el átomo de carbono al cual está enlazado el oxo es un carbono saturado.

El radical Het es un heterociclo como se especifica en esta memoria descriptiva y en las reivindicaciones. Ejemplos de Het comprenden, por ejemplo, pirrolidinilo, piperidinilo, morfolinilo, tiomorfolinilo, piperazinilo, pirrolilo, imidazolilo, oxazolilo, isoxazolilo, tiazinolilo, isotiazinolilo, isotiazolilo, oxadiazolilo, tiadiazolilo, triazolilo (con inclusión de 1, 2, 3-triazolilo, 1,2,4-triazolilo), tetrazolilo, furanilo, tienilo, piridilo, piridilo, piridazinilo, pirazolilo, triazinilo y análogos. De interés entre los radicales Het son aquéllos que son insaturados, en particular aquéllos que tienen un carácter aromático. De interés adicional son aquellos radicales Het que tienen uno o dos nitrógenos.

Cada uno de los radicales Het mencionados en este párrafo y en los siguientes puede estar sustituido opcionalmente con el número y clase de sustituyentes mencionados en las definiciones de los compuestos de fórmula (I) o cualquiera de los subgrupos de compuestos de fórmula (I). Algunos de los radicales Het mencionados en este párrafo y en los siguientes pueden estar sustituidos con 1, 2 ó 3 sustituyentes hidroxi. Tales anillos sustituidos con hidroxi pueden existir como sus formas tautómeras que llevan grupos ceto. Por ejemplo, un resto 3-hidroxipiridazina puede encontrarse en su forma tautómera 2*H*-piridazin-3-ona. Donde Het es piperazinilo, el mismo está sustituido preferiblemente en su posición 4 por un sustituyente enlazado al nitrógeno 4 con un átomo de carbono, v.g. 4-C₁₋₆alquilo, 4-polihaloC₁₋₆alquilo, C₁₋₆alquilo, C₁₋₆alquilo, C₁₋₆alquilo, C₃₋₇cicloalquilo.

Radicales Het interesantes comprenden, por ejemplo, pirrolidinilo, piperidinilo, morfolinilo, tiomorfolinilo, piperazinilo, pirrolido, pirrazolido, triazolido, triazinilo, o cualquiera de tales heterociclos condensados con un anillo de benceno, tales como indolido, indazolido (en particular 1H-indazolido), indolinilo, quinolinilo, tetrahidroquinolinilo (en particular 1,2,3,4-tetrahidroquinolinilo), isoquinolinilo, tetrahidroisoquinolinilo, quinazolinilo, falazinilo, bencimidazolilo, benzoxazolilo, benzoxazolilo, benzotiazolilo, benzotiazolilo, benzotiadiazolilo, benzotianilo, benzotienilo.

Los radicales Het pirrolidinilo, piperidinilo, morfolinilo, tiomorfolinilo, piperazinilo, y piperazinilo sustituido en posición 4 están enlazados preferiblemente por su átomo de nitrógeno (es decir 1-pirrolidinilo, 1-piperidinilo, 4-tiomorfolinilo, 4-morfolinilo, 1-piperazinilo, 1-piperazinilo sustituido en posición 4).

Debe indicarse que las posiciones de los radicales en cualquier resto molecular utilizado en las definiciones pueden ser cualesquiera en dicho resto con tal que el mismo sea químicamente estable.

Los radicales utilizados en las definiciones de las variables incluyen todos los isómeros posibles a no ser que se indique otra cosa. Por ejemplo, piridilo incluye 2-piridilo, 3-piridilo y 4-piridilo; pentilo incluye 1-pentilo, 2-pentilo.

Cuando cualquier variable ocurre más de una vez en cualquier constituyente, cada definición es independiente.

Siempre que se utilizan más adelante en esta memoria, debe entenderse que el término "compuestos de fórmula (I)", o "los presentes compuestos" o términos similares, incluye los compuestos de fórmula (I), cada uno y cualquiera de los subgrupos de los mismos, sus *N*-óxidos, sales de adición, y formas estereoquímicamente isómeras. Una realización comprende los compuestos de fórmula (I) o cualquier subgrupo de compuestos de fórmula (I) especificados en esta memoria, así como los *N*-óxidos, sales, y las posibles formas estereoisómeras de los mismos. Otra realización comprende los compuestos de fórmula (I) o cualquier subgrupo de compuestos de fórmula (I) especificados en esta memoria, tanto las sales como las posibles formas estereoisómeras de la misma.

Los compuestos de fórmula (I) tienen varios centros de quiralidad y existen como formas estereoquímicamente isómeras. El término "formas estereoquímicamente isómeras", como se utiliza en esta memoria, define todos los compuestos posibles constituidos por los mismos átomos enlazados por la misma secuencia de enlaces pero que tienen diferentes estructuras tridimensionales que no son intercambiables, que pueden poseer los compuestos de fórmula (I).

Con referencia a los casos en que se utiliza (*R*) o (*S*) para designar la configuración absoluta de un átomo quiral dentro de un sustituyente, la designación se hace teniendo en consideración el compuesto total y no el sustituyente aisladamente considerado.

A no ser que se mencione o indique otra cosa, la designación química de un compuesto abarca la mixtura de todas las formas estereoquímicamente isómeras posibles, que puede poseer dicho compuesto. Dicha mixtura puede contener

todos los diastereoisómeros y/o enantiómeros de la estructura molecular básica de dicho compuesto. Todas las formas estereoquímicamente isómeras de los compuestos de la presente invención, tanto en forma pura como mezclados unos con otros, deben considerarse abarcadas dentro del alcance de la presente invención.

- Las formas estereoisómeras puras de los compuestos y compuestos intermedios que se mencionan en esta memoria se definen como isómeros sustancialmente exentos de otras formas enantiómeras o diastereoisómeras de la misma estructura molecular básica de dichos compuestos o compuestos intermedios. En particular, el término "estereoisoméramente puro" concierne a compuestos o compuestos intermedios que tienen un exceso de estereoisómero de al menos 80% (es decir como mínimo 90% de un isómero y como máximo 10% del otro u otros isómeros posibles) hasta un exceso de estereoisómero de 100% (es decir 100% de un isómero y nada del otro u otros); de modo más particular, compuestos o compuestos intermedios que tienen un exceso de estereoisómero de 90% hasta 100%, de modo aún más particular que tienen un exceso de estereoisómero de 94% hasta 100% y de modo muy particular que tienen un exceso de estereoisómero de 97% hasta 100%. Los términos "enantioméricamente puro" y "diastereoisómeramente puro" deben interpretarse de manera similar, pero haciendo referencia entonces al exceso enantiomérico, y al exceso diastereomérico, respectivamente, de la mixtura en cuestión.
- Formas estereoisómeras puras de los compuestos y compuestos intermedios de esta invención pueden obtenerse por aplicación de procedimientos conocidos en la técnica. Por ejemplo, los enantiómeros pueden separarse unos de otros por cristalización selectiva de sus sales diastereoisómeras con ácidos o bases ópticamente activos. Ejemplos de los mismos son ácido tartárico, ácido dibenzoiltartárico, ácido ditoluoiltartárico y ácido canfosulfónico. Alternativamente, los enantiómeros se pueden separar por técnicas cromatográficas utilizando fases estacionarias quirales. Dichas formas estereoquímicamente isómeras puras pueden derivarse también de las formas estereoquímicamente isómeras puras correspondientes de los materiales de partida apropiados, con la condición de que la reacción transcurra estereoespecíficamente. Preferiblemente, si se desea un estereoisómero específico, dicho compuesto se sintetizará por métodos estereoespecíficos de preparación. Estos métodos emplearán ventajosamente materiales de partida enantioméricamente puros.
- Los racematos diastereoisómeros de los compuestos de fórmula (I) pueden obtenerse separadamente por métodos convencionales. Métodos físicos de separación apropiados que pueden emplearse ventajosamente son, por ejemplo, cristalización selectiva y cromatografía, v.g. cromatografía en columna.
- Para algunos de los compuestos de fórmula (I), sus *N*-óxidos, sales, solvatos y los compuestos intermedios utilizados en la preparación de los mismos, no se determinó experimentalmente la configuración estereoquímica absoluta. Una persona experta en la técnica puede determinar la configuración absoluta de tales compuestos utilizando métodos conocidos en la técnica tales como, por ejemplo, difracción de rayos X.

35

40

45

- La presente invención tiene por objeto también incluir todos los isótopos de los átomos que ocurren en los presentes compuestos. Los isótopos incluyen aquellos átomos que tienen el mismo número atómico pero diferentes números másicos. A modo de ejemplo general y sin limitación, los isótopos de hidrógeno incluyen tritio y deuterio. Los isótopos de carbono incluyen C-13 y C-14.
- Debe entenderse también que la presente descripción incluye profármacos de los compuestos de fórmula (I). El término "profármaco", como se utiliza a lo largo de este texto, significa los derivados farmacológicamente aceptables tales como ésteres, amidas y fosfatos, tales que el producto resultante de la biotransformación *in vivo* del derivado es el fármaco activo como se define en los compuestos de fórmula (I). Se incorpora por la presente la referencia por Goodman y Gilman (The Pharmacological Basis of Therapeutics, 8th ed, McGraw-Hill, Int. Ed. 1992, "Biotransformation of Drugs", p. 13-15) que describe profármacos en general. Los profármacos tienen preferiblemente excelente solubilidad en agua, biodisponibilidad incrementada y son metabolizados fácilmente en los inhibidores activos *in vivo*. Los profármacos de un compuesto de la presente invención pueden prepararse por modificación de grupos funcionales presentes en el compuesto de tal modo que las modificaciones se escinden, sea por manipulación de rutina o *in vivo*, para dar el compuesto paterno.
- Se prefieren profármacos éster farmacéuticamente aceptables que son hidrolizables *in vivo* y se derivan de aquellos compuestos de fórmula (I) que tienen un grupo hidroxi o un grupo carboxilo. Un éster hidrolizable *in vivo* es un éster que se hidroliza en el cuerpo humano o animal para producir el ácido o alcohol paterno. Esteres farmacéuticamente aceptables adecuados para carboxi incluyen C₁₋₆alcoximetil-ésteres, por ejemplo metoximetilo, C₁₋₆alcanoiloximetil-ésteres, por ejemplo pivaloiloximetilo, ftalidil-ésteres, C₃₋₈cicloalcoxicarboniloxiC₁₋₆alquil-ésteres, por ejemplo 1-ciclohexil carboniloxietilo; 1,3-dioxolen-2-onilmetil-ésteres, por ejemplo 5-metil-1,3-dioxolen-2-onilmetilo; y C₁₋₆alcoxicarboniloxietil-ésteres, por ejemplo 1-metoxicarboniloxietilo, que pueden formarse en cualquier grupo carboxi en los compuestos de esta invención.
- Un éster hidrolizable *in vivo* de un compuesto de la fórmula (I) que contiene un grupo hidroxi incluye ésteres inorgánicos tales como ésteres fosfato y α-aciloxialquil-éteres y compuestos afines que como resultado de la hidrólisis *in vivo* del éster se descomponen para dar el grupo hidroxi paterno. Ejemplos de α-aciloxialquil-éteres incluyen acetoxi-metoxi y 2,2-dimetilpropioniloxi-metoxi. Una selección de grupos formadores de ésteres hidrolizables *in vivo* para hidroxi incluyen alcanoílo, benzoílo, fenilacetilo, y benzoílo y fenilacetilo sustituidos, alcoxicarbonilo (para dar ésteres alquil-carbonato), dialquilcarbamoílo y *N*-(dialquilaminoetil)-*N*-alquilcarbamoílo (para dar carbamatos), dialquilamino-acetilo y carboxiaceti-

lo. Ejemplos de sustituyentes en benzoílo incluyen morfolino y piperazino enlazados a través de un átomo de nitrógeno del anillo por un grupo metileno a la posición 3 o 4 del anillo benzoílo.

Para uso terapéutico, las sales de los compuestos de fórmula (I) son aquéllas en las cuales el contra-ion es farmacéuticamente aceptable. Sin embargo, las sales de ácidos y bases que no son farmacéuticamente aceptables pueden encontrar uso también, por ejemplo, en la preparación o purificación de un compuesto farmacéuticamente aceptable. Todas las sales, sean farmacéuticamente aceptables o no, están incluidas dentro del ámbito de la presente invención.

5

30

Debe entenderse que las sales de adición de ácido y base farmacéuticamente aceptables que se mencionan anteriormente en esta memoria comprenden las formas de sal de adición de ácido y base terapéuticamente activas y no tóxicas que pueden formar los compuestos de fórmula (I). Las sales de adición de ácido farmacéuticamente aceptables pueden obtenerse convenientemente por tratamiento de la forma de base con un ácido apropiado de este tipo. Ácidos apropiados comprenden, por ejemplo, ácidos inorgánicos tales como hidrácidos halogenados, v.g. ácido clorhídrico o bromhídrico, sulfúrico, nítrico, fosfórico y los ácidos afines; o ácidos orgánicos tales como, por ejemplo, los ácidos acético, propanoico, hidroxiacético, láctico, pirúvico, oxálico (es decir etanodioico), malónico, succínico (es decir ácido butanodioico), maleico, fumárico, málico (es decir ácido hidroxibutanodioico), tartárico, cítrico, metanosulfónico, etanosulfónico, bencenosulfónico, p-toluenosulfónico, ciclámico, salicílico, p-aminosalicílico, pamoico y los ácidos afines.

Inversamente, dichas formas de sal pueden convertirse por tratamiento con una base apropiada en la forma de base libre.

Los compuestos de fórmula (I) que contienen un protón ácido pueden convertirse también en sus formas de sal de adición de metal o amina no tóxicas por tratamiento con bases orgánicas e inorgánicas apropiadas. Formas de sales apropiadas con bases comprenden, por ejemplo, las sales de amonio, las sales de metal alcalino y alcalinotérreo, v.g. las sales de litio, sodio, potasio, magnesio, calcio y análogas, sales con bases orgánicas, v.g. las sales de benzatina, *N*-metil-D-glucamina, sales de hidrabamina, y sales con aminoácidos tales como, por ejemplo, arginina, lisina y análogos.

El término sal de adición, como se utiliza anteriormente en esta memoria, comprende también los solvatos que pueden formar los compuestos de fórmula (I) así como las sales de los mismos. Dichos solvatos son por ejemplo hidratos, alcoholatos y análogos.

El término "amina cuaternaria", como se utiliza anteriormente en esta memoria, define las sales de amonio cuaternario que pueden formar los compuestos de fórmula (I) por reacción entre un nitrógeno básico de un compuesto de fórmula (I) y un agente de cuaternización apropiado, tal como, por ejemplo, un haluro de alquilo, haluro de arilo o haluro de arilalquilo opcionalmente sustituido, v.g. yoduro de metilo o yoduro de bencilo. Pueden utilizarse también otras sustancias reaccionantes con grupos lábiles satisfactorios, tales como alquil-trifluorometanosulfonatos, alquil-metanosulfonatos y alquil-p-toluenosulfonatos. Una amina cuaternaria tiene un nitrógeno cargado positivamente. Contraiones farmacéuticamente aceptables incluyen cloro, bromo, yodo, trifluoroacetato y acetato. El contraión de elección puede introducirse utilizando resinas cambiadoras de iones.

Debe entenderse que las formas de *N*-óxido de los presentes compuestos comprenden los compuestos de fórmula (I) en donde uno o varios átomos de nitrógeno están oxidados para formar el denominado *N*-óxido.

Se apreciará que los compuestos de fórmula (I) pueden tener propiedades de fijación de metales, propiedades quelantes o propiedades formadoras de complejos, y por consiguiente pueden existir como complejos metálicos o quelatos metálicos. Debe entenderse que dichos derivados metalados de los compuestos de fórmula (I) están incluidos dentro del alcance de la presente descripción.

40 Algunos de los compuestos de fórmula (I) pueden existir también en su forma tautómera. Dichas formas, aunque no se indican específicamente en la fórmula anterior, deben considerarse incluidas dentro del alcance de la presente invención.

Como se ha mencionado arriba, los compuestos de fórmula (I) tienen varios centros asimétricos. Con objeto de hacer referencia más eficientemente a cada uno de estos centros asimétricos, se utilizará el sistema de numeración que se indica en la fórmula estructural siguiente:

$$R^{5}$$
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{7}
 R^{7}

Los centros asimétricos están presentes en las posiciones 1, 4 y 6 del macrociclo, así como en el átomo de carbono 3' del anillo de 5 miembros, el átomo de carbono 2' cuando el sustituyente R^2 es C_{1-6} alquilo, y en el átomo de carbono 1' cuando X es CH. Cada uno de estos centros asimétricos puede existir en su configuración R o S.

5 La estereoquímica en la posición 1 corresponde preferiblemente a la de una configuración de L-aminoácido, es decir la de L-prolina.

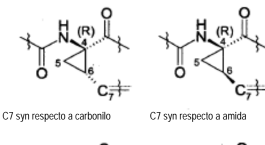
10

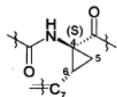
Cuando X es CH, los 2 grupos carbonilo sustituidos en las posiciones 1' y 5' del anillo de ciclopentano se encuentran preferiblemente en una configuración trans. El sustituyente carbonilo en posición 5' se encuentra preferiblemente en aquella configuración que corresponde a una configuración de L-prolina. Los grupos carbonilo sustituidos en las posiciones 1' y 5' son preferiblemente como se representa a continuación en la estructura de la fórmula siguiente;

Los compuestos de fórmula (I) incluyen un grupo ciclopropilo como se representa en el fragmento estructural siguiente:

en donde C_7 representa el carbono de la posición 7 y los carbonos de la posición 4 y 6 son átomos de carbono asimétricos del anillo de ciclopropano.

A pesar de otros posibles centros asimétricos en otros segmentos de los compuestos de fórmula (I), la presencia de estos dos centros asimétricos significa que los compuestos pueden existir como mixturas de diastereoisómeros, tales como los diastereoisómeros de los compuestos de fórmula (I) en los cuales el carbono de la posición 7 tiene la configuración syn respecto al carbonilo o syn respecto a la amida como se muestra a continuación:





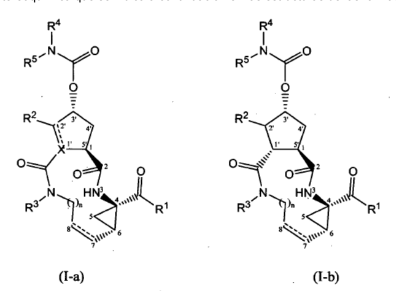
H (S) 5

C7 syn respecto a carbonilo

C7 syn respecto a amida

Una realización concierne a compuestos de fórmula (I) en donde el carbono de la posición 7 tiene la configuración syn respecto al carbonilo. Otra realización concierne a compuestos de fórmula (I) en donde la configuración en el carbono de la posición 4 es R. Un subgrupo específico de compuestos de fórmula (I) son aquéllos en los cuales el carbono de la posición 7 tiene la configuración syn respecto al carbonilo y en donde la configuración en el átomo de carbono de la posición 4 es R.

Los compuestos de fórmula (I) pueden incluir un residuo prolina (cuando X es N) o un residuo ciclopentilo o ciclopentenilo (cuando X es CH o C). Se prefieren los compuestos de fórmula (I) en donde el sustituyente de la posición 1 (o 5') y el sustituyente carbamato en la posición 3' se encuentran en una configuración trans. De particular interés son aquellos compuestos de fórmula (I) en donde la posición 1 tiene la configuración correspondiente a L-prolina y el sustituyente carbamato en la posición 3' tiene una configuración trans respecto a la posición 1. Preferiblemente, los compuestos de fórmula (I) tienen la estereoquímica que se indica a continuación en las estructuras de las formas (I-a) y (I-b):



- Una realización de la presente invención concierne a compuestos de fórmula (I) o de fórmula (I-a) o de cualquier subgrupo de compuestos de fórmula (I), en donde se aplican una o más de las condiciones siguientes:
 - (a) R² es hidrógeno;

5

- (b) X es nitrógeno;
- (c) está presente un enlace doble entre los átomos de carbono 7 y 8.
- Una realización de la presente invención concierne a compuestos de fórmula (I) o de las fórmulas (I-a), (I-b), o de cualquier subgrupo de compuestos de fórmula (I), en donde se aplican una o más de las condiciones siguientes:
 - (a) R² es hidrógeno;

- (b) X es CH;
- (c) está presente un enlace doble entre los átomos de carbono 7 y 8.

Subgrupos particulares de compuestos de fórmula (I) son los representados por las formas estructurales siguientes:

$$R^{5}$$
 R^{5}
 R^{5

- 5 Entre los compuestos de fórmula (I-c) y (I-d), ofrecen un interés particular aquéllos que tienen la configuración estereoquímica de los compuestos de fórmulas (I-a), y (I-b), respectivamente.
 - El enlace doble entre los átomos de carbono 7 y 8 en los compuestos de fórmula (I), o en cualquier subgrupo de compuestos de fórmula (I), puede encontrarse en una configuración cis o *trans*. Preferiblemente, el enlace doble entre los átomos de carbono 7 y 8 está en configuración cis, como se representa en las fórmulas (I-c) y (I-d).
- Un enlace doble entre los átomos de carbono 1' y 2' puede estar presente en los compuestos de fórmula (I), o en cualquier subgrupo de compuestos de fórmula (I), como se representa a continuación en la fórmula (I-e):

$$R^{5}$$
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{7}
 R^{7}

Otro subgrupo particular adicional de compuestos de fórmula (I) son los representados por las fórmulas estructurales siguientes:

$$R^{4}$$
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{5}

Entre los compuestos de las fórmulas (I-f), (I-g) o (I-h), ofrecen un interés particular aquéllos que tienen la configuración estereoquímica de los compuestos de las fórmulas (I-a) y (I-b).

En (I-a), (I-b), (I-c), (I-d), (I-e), (I-f), (I-g) y (I-h), en caso aplicable, **X**, **n**, **R**¹, **R**², **R**³, **R**⁴ y **R**⁵ son como se especifica en las definiciones de los compuestos de fórmula (I) o en cualquiera de los subgrupos de compuestos de fórmula (I) especificados en esta memoria.

10

15

20

Se comprenderá que los subgrupos arriba definidos de compuestos de fórmulas (I-a), (I-b), (I-c), (I-d), (I-e), (I-f), (I-g) o (I-h), así como cualesquier otro subgrupo definido en esta memoria, debe considerarse que comprenden también cualesquiera profármacos, *N*-óxidos, sales de adición, aminas cuaternarias, complejos metálicos y formas estereoquímicamente isómeras de tales compuestos.

Cuando n es 2, el resto -CH₂- delimitado por "n" corresponde a etanodiílo en los compuestos de fórmula (I) o en cualquier subgrupo de compuestos de fórmula (I). Cuando n es 3, el resto -CH₂- delimitado por "n" corresponde a propanodiílo en los compuestos de fórmula (I) o en cualquier subgrupo de compuestos de fórmula (I). Cuando n es 4, el resto -CH₂- delimitado por "n" corresponde a butanodiílo en los compuestos de fórmula (I) o en cualquier subgrupo de compuestos de fórmula (I). Cuando n es 5, el resto -CH₂- delimitado por "n" corresponde a pentanodiílo en los compuestos de fórmula (I). Cuando n es 6, el resto -CH₂- delimitado por "n" corresponde a hexanodiílo en los compuestos de fórmula (I) o en cualquier subgrupo de compuestos de fórmula (I). Subgrupos particulares de los compuestos de fórmula (I) son aquellos compuestos en los cuales n es 4 ó 5.

- Realizaciones de la invención son compuestos de fórmula (I) o cualquiera de los subgrupos de compuestos de fórmula (I) en donde
- (a) R^1 es -OR 6 , en particular en donde R^6 es C_{1-6} alquilo, tal como metilo, etilo, o terc-butilo y muy preferiblemente donde R^6 es hidrógeno;

- (b) R^1 es -NHS(=O)₂ R^7 , en particular en donde R^7 es C_{1-6} alquilo, C_{3-7} cicloalquilo, o arilo, v.g. en donde R^7 es metilo, ciclopropilo, o fenilo; o
- (c) R¹ es -NHS(=O)₂R⁷, en particular en donde R⁷ es C₃₋₇cicloalquilo sustituido con C₁₋₆alquilo, preferiblemente en donde R⁷ es ciclopropilo, ciclobutilo, ciclopentilo, o ciclohexilo, cualquiera de los cuales está sustituido con C₁₋₄alquilo, es decir con metilo, etilo, propilo, isopropilo, butilo, terc-butilo, o isobutilo.

Realizaciones adicionales de la invención son compuestos de fórmula (I) o cualquiera de los subgrupos de compuestos de fórmula (I) en donde R^1 es -NHS(=O)₂ R^7 , en particular en donde R^7 es ciclopropilo sustituido con C_{1-4} alquilo, es decir con metilo, etilo, propilo, o isopropilo.

Realizaciones adicionales de la invención son compuestos de fórmula (I) o cualquiera de los subgrupos de compuestos de fórmula (I) en donde R^1 es -NHS(=O)₂ R^7 , en particular en donde R^7 es 1-metilciclopropilo.

Realizaciones adicionales de la invención son compuestos de fórmula (I) o cualquiera de los subgrupos de compuestos de fórmula (I) en donde

(a) R² es hidrógeno;

5

35

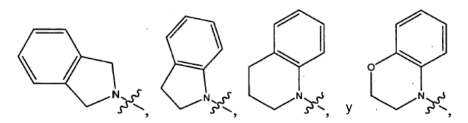
- (b) R^2 es C_{1-6} alquilo, preferiblemente metilo.
- Realizaciones de la invención son compuestos de fórmula (I) o cualquiera de los subgrupos de compuestos de fórmula (I) en donde
 - (a) X es N, C (estando unido X por un enlace doble) o CH (estando unido X por un enlace simple) y R² es hidrógeno;
 - (b) X es C (estando unido X por un enlace doble) y R^2 es C_{1-6} alquilo, preferiblemente metilo.

Realizaciones adicionales de la invención son compuestos de fórmula (I) o cualquiera de los subgrupos de compuestos de fórmula (I) en donde

- (a) R³ es hidrógeno;
- (b) R^3 es C_{1-6} alquilo;
- (d) R^3 es C_{1-6} alcoxi C_{1-6} alquilo o C_{3-7} cicloalquilo.

Realizaciones preferidas de la invención son compuestos de fórmula (I) o cualquiera de los subgrupos de compuestos de fórmula (I) en donde R^3 es hidrógeno, o C_{1-6} alquilo, más preferiblemente hidrógeno o metilo.

Realizaciones de la invención son compuestos de fórmula (I) o cualquiera de los subgrupos de compuestos de fórmula (I) donde R^4 y R^5 considerados junto con el átomo de nitrógeno al cual están unidos forman un sistema de anillos bicíclico seleccionado de



and en donde dicho sistema de anillos puede estar sustituido opcionalmente con uno o dos sustituyentes seleccionados independientemente de halo, hidroxi, oxo, ciano, carboxilo, C_{1-6} alquilo, C_{1-6} alcoxi, C_{1-6} alcoxi C_{1-6} alquilo, C_{1-6} alquilo, amino, y polihalo C_{1-6} alquilo.

Otros subgrupos de los compuestos de fórmula (I) son aquellos compuestos de fórmula (I) o cualquier subgrupo de compuestos de fórmula (I) especificados en esta memoria, en donde R⁴ y R⁵ considerados junto con el átomo de nitrógeno al cual están unidos forman un sistema de anillos bicíclico seleccionado de

en donde dicho sistema de anillos puede estar sustituido opcionalmente con uno o dos sustituyentes seleccionados independientemente de fluoro, cloro, hidroxi, oxo, ciano, carboxilo, metilo, etilo, isopropilo, terc-butilo, metoxi, etoxi, isopropoxi, terc-butoxi, metoxietilo, etoximetilo, metoxicarbonilo, etoxicarbonilo, amino, y trifluorometilo.

Realizaciones de la invención son compuestos de fórmula (I) o cualquiera de los subgrupos de compuestos de fórmula (I) en donde R⁴ y R⁵ considerados junto con el átomo de nitrógeno al cual están unidos forman un sistema de anillos bicíclico seleccionado de:

en donde el fenilo de dicho sistema de anillos bicíclico está sustituido opcionalmente con uno o dos sustituyentes seleccionados independientemente de halo, hidroxi, ciano, carboxilo, C_{1-6} alquilo, C_{1-6} alcoxi, C_{1-6} alcoxi-carbonilo, amino, y polihalo C_{1-6} alquilo.

Realizaciones de la invención son compuestos de fórmula (I) o cualquiera de los subgrupos de compuestos de fórmula (I) en donde R⁴ y R⁵ considerados junto con el átomo de nitrógeno al cual están unidos forman un sistema de anillos bicíclico seleccionado de:

en donde dicho sistema de anillos bicíclico está sustituido opcionalmente en la parte fenilo, preferiblemente en las posiciones arriba indicadas con líneas de puntos con uno o dos sustituyentes seleccionados independientemente de halo, hidroxi, ciano, carboxilo, C₁₋₆alguilo, C₁₋₆alcoxi, C₁₋

Realizaciones de la invención son compuestos de fórmula (I) o cualquiera de los subgrupos de compuestos de fórmula (I) en donde R⁴ y R⁵ considerados junto con el átomo de nitrógeno al cual están unidos, forman un sistema de anillos bicíclico seleccionado de:

donde los anillos pirrolidina, piperidina, o morfolina de dicho sistema de anillos bicíclico están sustituidos opcionalmente con uno o dos sustituyentes seleccionados independientemente de C_{1-6} alquilo, C_{1-6} alcoxi y C_{1-6} alcoxi C_{1-6} alquilo.

Realizaciones de la invención son compuestos de fórmula (I) o cualquiera de los subgrupos de compuestos de fórmula (I) en donde R⁴ y R⁵ considerados junto con el átomo de nitrógeno al cual están unidos, forman un sistema de anillos bicíclico seleccionado de:

en donde el fenilo de dicho sistema de anillos bicíclico está sustituido opcionalmente con un sustituyente seleccionado independientemente de halo, hidroxi, ciano, carboxilo, $C_{1\text{-}6}$ alquilo, $C_{1\text{-}6}$ alcoxi, $C_{1\text{-}6}$ alcoxi-carbonilo, amino, y polihalo $C_{1\text{-}6}$ alquilo; y en donde los anillos pirrolidina, piperidina, o morfolina de dicho sistema de anillos bicíclico están sustituidos opcionalmente con un sustituyente seleccionado independientemente de $C_{1\text{-}6}$ alquilo, $C_{1\text{-}6}$ alquilo.

15

20

Realizaciones de la invención son compuestos de fórmula (I) o cualquiera de los subgrupos de compuestos de fórmula (I) en donde R⁴ y R⁵ considerados junto con el átomo de nitrógeno al cual están unidos, forman un sistema de anillos bicíclico seleccionado de:

en donde dicho sistema de anillos bicíclico está sustituido opcionalmente en las posiciones arriba indicadas con uno o dos sustituyentes seleccionados independientemente de C_{1-6} alquilo, C_{1-6} alcoxi, y C_{1-6} alcoxi C_{1-6} alquilo.

Realizaciones preferidas de la invención son compuestos de fórmula (I) o cualquiera de los subgrupos de compuestos de fórmula (I) en donde R⁴ y R⁵, considerados junto con el átomo de nitrógeno al cual están unidos, forman un sistema de anillos bicíclico seleccionado de:

Los compuestos de fórmula (I) están constituidos por tres bloques de construcción P1, P2, P3. El bloque de construcción P1 contiene adicionalmente una cola P1'. El grupo carbonilo marcado con un asterisco en el compuesto (I-c) siguiente puede formar parte del bloque de construcción P2 o del bloque de construcción P3. Por razones de química, el bloque de construcción P2 de los compuestos de fórmula (I) en donde X es C, incorpora el grupo carbonilo unido a la posición 1'.

5

10

15

20

El enlace de los bloques de construcción P1 con P2, P2 con P3, y P1 con P1' (cuando R^1 es -NH-SO₂ R^7) implica formación de un enlace amida. El enlace de los bloques P1 y P3 implica formación de enlace doble. El enlace de los bloques de construcción P1, P2 y P3 para preparar los compuestos (I-i) o (I-j) puede realizarse en cualquier secuencia dada. Uno de los pasos implica una ciclación, como resultado de la cual se forma el macrociclo.

Se representan a continuación compuestos (I-i) que son compuestos de fórmula (I) en la cual los átomos de carbono C7 y C8 están unidos por un enlace doble, y compuestos (I-j) que son compuestos de fórmula (I) en la cual los átomos de carbono C7 y C8 están unidos por un enlace simple. Los compuestos de fórmula (I-j) se pueden preparar a partir de los compuestos de fórmula (I-i) por reducción del enlace doble en el macrociclo:

$$R^{5}$$
 R^{5}
 R^{5

Debe entenderse que los procedimientos de síntesis descritos más adelante en esta memoria son aplicables tanto para los racematos, los compuestos intermedios o compuestos finales estereoquímicamente puros, como para cualesquiera mezclas de estereoisómeros. Los racematos o mixturas de productos estereoquímicos pueden separarse en formas estereoisómeras en cualquier etapa de los procedimientos de síntesis. En una realización, los compuestos intermedios y productos finales tienen la estereoquímica arriba especificada en los compuestos de fórmula (I-a) y (I-b).

En los procedimientos de síntesis descritos más adelante en esta memoria, R⁸ representa un radical

en donde la línea de puntos representa el enlace por el cual está unido el radical al resto de la molécula.

En una realización preferida, los compuestos (I) en los que el enlace entre C_7 y C_8 es un enlace doble, que son compuestos de fórmula (I-i), como se define arriba, se pueden preparar como se reseña en el esquema de reacción siguiente:

- La formación del macrociclo puede llevarse a cabo por una reacción de metátesis de olefinas en presencia de un catalizador metálico adecuado tal como v.g. el catalizador basado en Ru consignado por Miller, S.J., Blackwell, H.E., Grubbs, R.H. J. Am. Chem. Soc. 118, (1996), 9606-9614; Kingsbury, J. S., Harrity, J. P. A., Bonitatebus, P. J., Hoveyda, A. H., J. Am. Chem. Soc. 121, (1999), 791-799; y Huang et al., J. Am. Chem. Soc. 121, (1999), 2674-2678; por ejemplo un catalizador Hoveyda-Grubbs.
- Pueden utilizarse catalizadores de rutenio estables al aire tales como cloruro de bis(triciclohexilfosfina)-3-fenil-1H-inden1-ilideno-rutenio (Neolyst M1®) o dicloruro de bis(triciclohexilfosfina)-[(feniltio)metileno]rutenio(IV). Otros catalizadores
 que pueden utilizarse son catalizadores Grubbs de primera y segunda generación, es decir bencilidenobis(triciclohexilfosfina)diclororrutenio y (1,3-bis-(2,4,6-trimetilfenil)-2-imidazolidinilideno)-dicloro(fenilmetileno)(triciclohexilfosfina)rutenio, respectivamente. De particular interés son los catalizadores Hoveyda-Grubbs de primera y
 segunda generación, que son dicloro(o-isopropoxifenilmetileno)(triciclohexilfosfina)-rutenio(II) y 1,3-bis-(2,4,6trimetilfenil)-2-imidazolidinilideno)-dicloro(o-isopropoxifenilmetileno)rutenio, respectivamente. Pueden utilizarse también
 para esta reacción otros catalizadores que contienen otros metales de transición tales como Mo.
- Las reacciones de metátesis pueden conducirse en un disolvente adecuado tal como por ejemplo éteres, v.g. THF, dioxano; hidrocarburos halogenados, v.g. diclorometano, CHCl₃, 1,2-dicloroetano y análogos, hidrocarburos, v.g. tolueno. En una realización preferida, la reacción de metátesis se conduce en tolueno. Estas reacciones se conducen a temperaturas elevadas en atmósfera de nitrógeno.
 - Los compuestos de fórmula (I) en donde el enlace entre C7 y C8 en el macrociclo es un enlace simple, es decir los compuestos de fórmula (I-j), se pueden preparar a partir de los compuestos de fórmula (I-i) por una reducción del enlace doble C₇-C₈ en los compuestos de fórmula (I-i). Esta reducción puede conducirse por hidrogenación catalítica con hidrógeno en presencia de un catalizador de metal noble tal como, por ejemplo, Pt, Pd, Rh, Ru o níquel Raney. Presenta interés el Rh sobre alúmina. La reacción de hidrogenación se conduce preferiblemente en un disolvente tal como, v.g. un alcohol tal como metanol, etanol, o un éter tal como THF, o mixturas de los mismos. También puede añadirse agua a estos disolventes o mixturas de disolventes.

25

El grupo R¹ puede conectarse al bloque de construcción P1 en cualquier etapa de la síntesis, es decir antes o después de la ciclación, o antes o después de la ciclación y reducción como se describe anteriormente en esta memoria. Los compuestos de fórmula (I) en donde R¹ representa -NHSO₂R², compuestos que se representan por la fórmula (I-k-1), se pueden preparar por enlace del grupo R¹ a P1 por formación de un enlace amida entre ambos restos. Análogamente, los compuestos de fórmula (I) en donde R¹ representa -OR⁶, es decir los compuestos (I-k-2), se pueden preparar por unión del grupo R¹ a P1 por formación de un enlace éster. En una realización, los grupos -OR⁶ se introducen en el último paso de la síntesis en los compuestos (I) como se reseña en los esquemas de reacción siguientes, en donde G representa un grupo:

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{2}$$

$$R^{2}$$

$$R^{3}$$

$$R^{3}$$

$$R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{2}$$

$$R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{2}$$

$$R^{3}$$

$$R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{2}$$

$$R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{2}$$

$$R^{3}$$

$$R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{2}$$

$$R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{2}$$

$$R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{5}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{5}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{5$$

El compuesto intermedio (2a) se puede acoplar con la amina (2b) por una reacción de formación de amida tal como cualquiera de los procedimientos para la formación de un enlace amida descritos más adelante en esta memoria. En particular, (2a) se puede tratar con un agente de acoplamiento, por ejemplo *N,N'*-carbonildiimidazol (CDI), EEDQ, IIDQ, EDCI o hexafluorofosfato de benzotriazol-1-il-oxi-tris-pirrolidino-fosfonio (disponible comercialmente como PyBOP®), en un disolvente tal como un éter, v.g. THF o un hidrocarburo halogenado, v.g. diclorometano, cloroformo, dicloroetano y puede hacerse reaccionar con la sulfonamida deseada (2b), preferiblemente después de reacción de (2a) con el agente de acoplamiento. Las reacciones de (2a) con (2b) se conducen preferiblemente en presencia de una base, por ejemplo una trialquilamina tal como trietilamina o diisopropiletilamina, o 1,8-diazabiciclo[5.4.0]undec-7-eno (DBU). El compuesto intermedio (2a) puede convertirse también en una forma activada, v.g. una forma activada de fórmula general (G-CO-Z, en donde Z representa halo, o el resto de un éster activo, v.g. Z es un grupo ariloxi tal como fenoxi, p-nitrofenoxi, pentafluorofenoxi, triclorofenoxi, pentaclorofenoxi, y análogos; o Z puede ser el resto de un anhídrido mixto. En una realización, G-CO-Z es un cloruro de ácido (G-CO-Cl) o un anhídrido de ácido mixto (G-CO-O-CO-R o G-CO-O-CO-OR, siendo R en el último v.g. C₁₋₄alquilo, tal como metilo, etilo, propilo, isopropilo, butilo, t.butilo, isobutilo, o bencilo). La forma activada G-CO-Z se hace reaccionar con la sulfonamida (2b).

5

10

15

La activación del ácido carboxílico en (2a) como se ha descrito en las reacciones anteriores, puede conducir a una reacción de ciclación interna para dar una azalactona intermedia de fórmula

en donde X, R², R³, R⁴, R⁵, n son como se ha especificado arriba y en donde los centros estereogénicos pueden tener la configuración estereoquímica especificada anteriormente, por ejemplo como en (I-a) o (I-b). Los compuestos intermedios (2a-1) pueden aislarse de la mixtura de reacción utilizando metodología convencional, y el compuesto intermedio (2a-1) aislado se hace reaccionar luego con (2b), o la mixtura de reacción que contiene (2a-1) puede hacerse reaccionar ulteriormente con (2b) sin aislamiento de (2a-1). En una realización, en donde la reacción con el agente de acoplamiento se conduce en un disolvente inmiscible con el agua, la mixtura de reacción que contiene (2a-1) puede lavarse con agua o con agua ligeramente básica a fin de eliminar todos los productos secundarios solubles en agua. La solución lavada así obtenida puede hacerse reaccionar luego con (2b) sin pasos de purificación adicionales. Por otra parte, el aislamiento de los compuestos intermedios (2a-1) puede proporcionar ciertas ventajas en el sentido de que el producto aislado, después de purificación adicional opcional, puede hacerse reaccionar con (2b), dando lugar a menos productos secundarios y un acabado más fácil de la reacción.

5

10

15

20

25

El compuesto intermedio (2a) puede acoplarse con el alcohol (2c) por una reacción de formación de éster. Por ejemplo, (2a) y (2c) se hacen reaccionar juntos con eliminación de agua sea físicamente, v.g. por eliminación azeotrópica del agua, o químicamente por utilización de un agente deshidratante. El compuesto intermedio (2a) puede convertirse en una forma activada (G-CO-Z), tal como las formas activadas mencionadas anteriormente, y se hace reaccionar ulteriormente con el alcohol (2c). Las reacciones de formación de ésteres se conducen preferiblemente en presencia de una base tal como un carbonato o hidrogenocarbonato de metal alcalino, v.g. hidrogenocarbonato de sodio o potasio, o una amina terciaria tal como las aminas mencionadas en esta memoria en relación con las reacciones de formación de metal alcalino, en particular una trialquilamina, v.g. trietilamina. Disolventes que pueden utilizarse en las reacciones de formación de ésteres comprenden éteres tales como THF; hidrocarburos halogenados tales como diclorometano, CH₂Cl₂; hidrocarburos tales como tolueno; disolventes apróticos polares tales como DMF, DMSO, DMA; y los disolventes análogos.

Los compuestos de fórmula (I) en donde R³ es hidrógeno, compuestos que se representan por (I-1), se pueden preparar también por eliminación de un grupo protector PG de un compuesto intermedio correspondiente protegido en el nitrógeno (3a), como el esquema de reacción siguiente. El grupo protector PG, en particular, es cualquiera de los grupos protectores de nitrógeno mencionados más adelante en esta memoria y puede eliminarse utilizando procedimientos mencionados también más adelante:

$$R^2$$
 OR^8
 R^2
 OR^8
 R^2
 OR^8
 R^2
 OR^8
 OR^8

Los materiales de partida (3a) en la reacción anterior se pueden preparar siguiendo los procedimientos para la preparación de compuestos de fórmula (I), pero utilizando compuestos intermedios en los cuales el grupo R³ es PG.

Los compuestos de fórmula (I) pueden prepararse también por reacción de un compuesto intermedio (4a) con una anilina (4b) en presencia de un reactivo de formación de carbamato como se reseña en el esquema de reacción siguiente en donde los diversos radicales tienen los significados especificados anteriormente:

$$R^{2}$$
 R^{5}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{4}
 R^{2}
 R^{5}
 R^{4}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{1}
 R^{3}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{1}
 R^{1}

La reacción de los compuestos intermedios (4a) con el reactivo de formación de carbamato se conduce en los mismos disolventes y bases que los utilizados para la formación del enlace amida como se describe más adelante en esta memoria.

Las reacciones de formación de carbamato pueden conducirse utilizando una diversidad de métodos, en particular por reacción de aminas con cloroformiatos de alquilo; por reacción de alcoholes con cloruros de carbamoílo o isocianatos; por reacciones que implican complejos metálicos o agentes de transferencia de acilo. Véase por ejemplo, Greene, T. W. y Wuts, P. G. M., "Protective Groups in Organic Synthesis"; 1999; Wiley and Sons, p. 309-348. El monóxido de carbono y ciertos catalizadores metálicos pueden utilizarse para sintetizar carbamatos a partir de diversas materias primas, con inclusión de aminas. Metales tales como paladio, iridio, uranio y platino pueden utilizarse como catalizadores. Pueden utilizarse también métodos que utilizan dióxido de carbono para la síntesis de carbamatos que han sido también publicados (véase por ejemplo, Yoshida, Y., et al., *Bull. Chem. Soc.* Japan 1989, 62, 1534; y Aresta, M., et al., *Tetrahedron*, 1991, 47, 9489).

Un enfoque para la preparación de carbamatos implica el uso de compuestos intermedios

15

en donde Q es un grupo lábil tal como halo, en particular cloro y bromo, o un grupo utilizado en ésteres activos para formación de enlace amida, tales como los mencionados anteriormente, por ejemplo fenoxi o fenoxi sustituido, tal como p. cloro y p. nitrofenoxi, triclorofenoxi, pentaclorofenoxi, N-hidroxi-succinimidilo, y análogos. Los compuestos intermedios (4b) se pueden derivar de alcoholes (4a) y fosgeno, formando así un cloroformiato, o por transferencia del cloro en el último a compuestos intermedios (5a) que son compuestos intermedios de fórmula (5) en donde Q es Q¹. En este y los siguientes procedimientos de reacción, Q¹ representa cualquiera de los restos éster activos tales como los mencionados anteriormente. Los compuestos intermedios (4b) se hacen reaccionar con (4a), obteniéndose los compuestos (1).

25

20

Los compuestos intermedios (4b-1), que son compuestos intermedios (4b) en donde Q es Q¹, pueden prepararse también por reacción del alcohol (4a) con carbonatos Q¹-CO-Q¹ tales como, por ejemplo, bisfenol, bis-(fenol sustituido) o bis-N-hidroxi-succinimidil-carbonatos:

Los reactivos (5a) pueden prepararse también a partir de cloroformiatos CI-CO-Q¹ como sigue:

10

40

Las reacciones anteriores para preparar los reactivos (4b-1) se pueden conducir en presencia de las bases y disolventes mencionados más adelante en esta memoria para la síntesis de enlaces amida, en particular trietilamina y diclorometano.

Alternativamente, con objeto de preparar los compuestos de fórmula (I), se forma primeramente un enlace amida entre los bloques de construcción P2 y P1, seguido por acoplamiento del bloque de construcción P3 al resto P1 en P1-P2, y una formación subsiguiente de enlace carbamato o éster entre P3 y el resto P2 en P2-P1-P3 con cierre concomitante del anillo.

Otra metodología alternativa adicional de síntesis es la formación de un enlace amida entre los bloques de construcción P2 y P3, seguido por el acoplamiento del bloque de construcción P1 al resto P3 en P3-P2, y una formación final de enlace amida entre P1 y P2 en P1-P3-P2 con cierre de anillo concomitante.

Los bloques de construcción P1 y P3 pueden enlazarse a una secuencia P1-P3. Si se desea, el enlace doble que une P1 y P3 puede reducirse. La secuencia P1-P3 así formada, reducida o no, puede acoplarse al bloque de construcción P2 y la secuencia P1-P3-P2 que se forma de este modo puede ciclarse subsiguientemente, por formación de un enlace amida.

Los bloques de construcción P1 y P3 en cualquiera de los enfoques previos pueden enlazarse por formación de enlace doble, v.g. por la reacción de metátesis de olefinas descrita más adelante en esta memoria, o por una reacción de tipo Wittig. Si se desea, el enlace doble así formado puede reducirse, análogamente a como se ha descrito arriba para la conversión de (I-i) en (I-j). El enlace doble puede reducirse también en una etapa posterior, es decir después de la adición de un tercer bloque de construcción, o después de la formación del macrociclo. Los bloques de construcción P2 y P1 se unen por formación del enlace amida y P3 y P2 se unen por formación de carbamato o éster.

La cola P1' puede unirse al bloque de construcción P1 en cualquier etapa de la síntesis de los compuestos de fórmula (I), por ejemplo antes o después del acoplamiento de los bloques de construcción P2 y P1; antes o después del acoplamiento del bloque de construcción P3 a P1; o antes o después del cierre del anillo.

Los bloques de construcción individuales pueden prepararse primeramente y acoplarse seguidamente entre sí o, alternativamente, pueden acoplarse entre sí precursores de los bloques de construcción y modificarse en una etapa posterior para dar la composición molecular deseada.

La formación de enlaces amida puede llevarse a cabo utilizando procedimientos estándar tales como los utilizados para acoplamiento de aminoácidos en la síntesis de péptidos. Lo último implica el acoplamiento deshidratante de un grupo carboxilo de una sustancia reaccionante con un grupo amino de la otra sustancia reaccionante para formar una unión de enlace amida. La formación del enlace amida puede realizarse por reacción de los materiales de partida en presencia de un agente de acoplamiento o por conversión de la funcionalidad carboxilo en una forma activa tal como un éster activo, anhídrido mixto o un cloruro o bromuro de ácido carboxílico. Descripciones generales de tales reacciones de acoplamiento y los reactivos utilizados en ellas pueden encontrarse en libros de texto generales sobre química de péptidos, por ejemplo, M. Bodanszky, "Peptide Chemistry", 2ª edición revisada, Springer-Verlag, Berlín, Alemania (1993).

Ejemplos de reacciones de acoplamiento con formación de enlaces amida incluyen el método de la azida, el método del anhídrido de ácido mixto carbónico-carboxílico mixto (cloroformiato de isobutilo), el método de la carbodiimida (diciclo-hexilcarbodiimida, diisopropilcarbodiimida, o carbodiimida soluble en agua tal como *N*-etil-*N'*-[3-dimetilamino]propil]carbodiimida), el método del éster activo (v.g. *p*-nitrofenilo, *p*-clorofenilo, triclorofenilo, pentaclorofenilo

lo, pentafluorofenilo, imido N-hidroxisuccínico y los ésteres afines), el método del reactivo K de Woodward, el método del 1,1-carbonildiimidazol (CDI o N,N'-carbonidiimidazol), los reactivos de fósforo o métodos de oxidación-reducción. Algunos de estos métodos pueden mejorarse por adición de catalizadores adecuados, v.g. en el método de la carbodiimida por adición de 1-hidroxibenzotriazol, DBU (1,8-diazabiciclo[5.4.0]undec-7-eno), o 4-DMAP). Agentes de acoplamiento adicionales son hexafluorofosfato de (benzotriazol-1-iloxi)tris-(dimetilamino)fosfonio, sea por sí mismo o en presencia de 1-hidroxi-benzotriazol o 4-DMAP; o tetrafluoroborato de 2-(1*H*-benzotriazol-1-il)-*N*,*N*,*N'*,*N'*-tetra-metiluronio, o hexafluorofosfato de O-(7-azabenzotriazol-1-il)-*N*,*N*,*N'*,*N'*-tetrametiluronio. Estas reacciones de acoplamiento pueden realizarse sea en solución (fase líquida) o en fase sólida.

- Una formación preferida de enlace amida se lleva a cabo empleando N-etiloxicarbonil-2-etiloxi-1,2-dihidroquinolina (EEDQ) o N-isobutiloxi-carbonil-2-isobutiloxi-1,2-dihidro-quinolina (IIDQ). Al contrario que en el procedimiento clásico del anhídrido, EEDQ e IIDQ no requieren base ni temperaturas de reacción bajas. Típicamente, el procedimiento implica hacer reaccionar cantidades equimolares de los componentes carboxílico y amina en un disolvente orgánico (pueden utilizarse una gran diversidad de disolventes). A continuación se añade EEDQ o IIDQ en exceso y la mixtura se deja en agitación a la temperatura ambiente.
- Las reacciones de acoplamiento se conducen preferiblemente en un disolvente inerte, tal como hidrocarburos halogenados, v.g. diclorometano, cloroformo, disolventes apróticos dipolares tales como acetonitrilo, dimetilformamida, dimetilacetamida, DMSO, HMPT, éteres tales como tetrahidrofurano (THF).
- En muchos casos, las reacciones de acoplamiento se realizan en presencia de una base adecuada tal como una amina terciaria, v.g. trietilamina, diisopropiletilamina (DIPEA), *N*-metilmorfolina, *N*-metilpirrolidina, 4-DMAP o 1,8-diazabiciclo[5.4.0]undec-7-eno (DBU). La temperatura de reacción puede variar entre 0°C y 50°C y el tiempo de reacción puede variar entre 15 min y 24 h.
 - Los grupos funcionales en los bloques de construcción que están enlazados unos a otros pueden protegerse para evitar la formación de enlaces indeseables. Grupos protectores apropiados que pueden utilizarse se enumeran por ejemplo en Greene, "Protective Groups in Organic Chemistry", John Wiley & Sons, Nueva York (1999) y "The Peptides: Analysis, Synthesis, Biology", Vol. 3, Academic Press, Nueva York (1987).

Los grupos carboxilo pueden protegerse como un éster que puede escindirse para dar el ácido carboxílico. Grupos protectores que pueden utilizarse incluyen 1) alquil-ésteres tales como metilo, trimetilsililo y *terc*-butilo; 2) alquilaril-ésteres tales como bencilo y bencilo sustituido; o 3) ésteres que pueden ser escindidos por una base moderada o por medios de reducción moderados tales como tricloroetil- y fenacil-ésteres.

- 30 Los grupos amino pueden protegerse por una diversidad de grupos protectores de N, tales como:
 - 1) grupos acilo tales como formilo, trifluoroacetilo, ftalilo, y *p*-toluenosulfonilo;
 - 2) grupos carbamato aromáticos tales como benciloxicarbonilo (Cbz o Z) y benciloxicarbonilos sustituidos, y 9-fluorenilmetiloxicarbonilo (Fmoc):
- grupos carbamato alifáticos tales como terc-butiloxicarbonilo (Boc), etoxicarbonilo, diisopropilmetoxi-carbonilo, y
 aliloxicarbonilo;
 - 4) grupos alquil-carbamato cíclicos tales como ciclopentiloxicarbonilo y adamantiloxicarbonilo;
 - 5) grupos alquilo tales como trifenilmetilo, bencilo o bencilo sustituido tal como 4-metoxibencilo;
 - 6) trialquilsililo, tal como trimetilsililo o t.Bu-dimetilsililo; y

5

25

45

7) grupos que contienen tiol tales como feniltiocarbonilo y ditiasuccinoílo. Grupos protectores de amino interesantes 40 son Boc y Fmoc.

Preferiblemente, el grupo protector de amino se escinde antes del paso de acoplamiento siguiente. La eliminación de los grupos protectores de N puede realizarse siguiendo procedimientos conocidos en la técnica. Cuando se utiliza el grupo Boc, los métodos de elección son ácido trifluoroacético, puro o en diclorometano, o HCI en dioxano o en acetato de etilo. La sal de amonio resultante se neutraliza luego sea antes del acoplamiento o in situ con soluciones básicas tales como tampones acuosos o aminas terciarias en diclorometano o acetonitrilo o dimetilformamida. Cuando se utiliza el grupo Fmoc, los reactivos de elección son piperidina o piperidina sustituida en dimetilformamida, pero puede utilizarse cualquier amina secundaria. La desprotección se lleva a cabo a una temperatura comprendida entre 0°C y la temperatura ambiente, usualmente alrededor de 15-25°C, o 20-22°C.

Otros grupos funcionales que pueden interferir en las reacciones de acoplamiento de los bloques de construcción pueden protegerse también. Por ejemplo, los grupos hidroxilo pueden protegerse como benciléteres o benciléteres sustituidos, v.g. 4-metoxibencil-éter, benzoil-ésteres o benzoil-ésteres sustituidos, v.g. 4-nitrobenzoil-éster, o con grupos trialquilsililo (v.g. trimetilsililo o *terc*-butildimetilsililo). Otros grupos amino pueden estar protegidos por grupos protectores que pueden escindirse selectivamente. Por ejemplo, cuando se utiliza Boc como el grupo protector de α-amino, son adecuados los grupos protectores de la cadena lateral siguientes: pueden utilizarse restos p-toluenosulfonilo (tosilo) para proteger grupos amino adicionales; pueden utilizarse bencil(Bn)-éteres para proteger los grupos hidroxi; y pueden utilizarse bencil-ésteres para proteger otros grupos carboxilo. O bien, cuando se selecciona Fmoc para la protección de α-amino, son aceptables usualmente grupos protectores basados en *terc*-butilo. Por ejemplo, puede utilizarse Boc para grupos amino adicionales; terc-butil-éteres para grupos hidroxilo, y *terc*-butil-ésteres para grupos carboxilo adicionales.

5

10

15

2.0

25

Cualquiera de los grupos protectores pueden eliminarse en cualquier etapa del procedimiento de síntesis pero, preferiblemente, los grupos protectores de cualquiera de las funcionalidades no implicadas en los pasos de reacción se eliminan una vez que se ha completado la construcción del macrociclo. La eliminación de los grupos protectores puede hacerse de cualquier manera que venga dictada por la elección de los grupos protectores, maneras que son bien conocidas por los expertos en la técnica.

Los compuestos intermedios de fórmula (la) en donde X es N, compuestos intermedios que se representan por la fórmula (la-1), pueden prepararse utilizando una reacción de formación de urea, partiendo de compuestos intermedios (5a) que se hacen reaccionar con una alquenamina (5b) en presencia de un agente de introducción de carbonilo como se reseña en el esquema de reacción siguiente:

Los agentes de introducción de carbonilo (CO) incluyen fosgeno, o derivados de fosgeno tales como carbonil-diimidazol (CDI), y análogos. En una realización se hace reaccionar (5a) con el agente de introducción de CO en presencia de una base adecuada y un disolvente, que pueden ser las bases y disolventes utilizados en las reacciones de formación de amida descritas anteriormente. Después de ello, se añade la amina (5b), obteniéndose así los compuestos intermedios (1a-1) como en el esquema anterior. En una realización particular, la base es un hidrogenocarbonato, v.g. NaHCO₃, o una amina terciaria tal como trietilamina y análogas, y el disolvente es un éter o un hidrocarburo halogenado, v.g. THF, CH₂Cl₂, CHCl₃, y análogos. Una ruta alternativa utilizando condiciones de reacción similares implica hacer reaccionar primeramente el agente de introducción de CO con la amina (5b) y hacer reaccionar a continuación el compuesto intermedio así formado con (5a).

Los compuestos intermedios (1a-1) pueden prepararse alternativamente como sigue:

PG¹ es un grupo protector de O, que puede ser cualquiera de los grupos mencionados en esta memoria, y en particular es un grupo benzoílo o benzoílo sustituido, tal como 4-nitrobenzoílo. En el último caso, este grupo puede eliminarse por reacción con un hidróxido de metal alcalino (LiOH, NaOH, KOH), en particular donde PG¹ es 4-nitrobenzoílo, con LiOH, en un medio acuoso que comprende agua y un disolvente orgánico soluble en agua tal como un alcanol (metanol, etanol) y THF.

Los compuestos intermedios (6a) se hacen reaccionar con (5b) en presencia de un agente de introducción de carbonilo, similar a los arriba descritos, y esta reacción produce los compuestos intermedios (6c). Éstos se desprotegen, en particular utilizando las condiciones de reacción mencionadas anteriormente. El alcohol resultante (6d) se hace reaccionar con los compuestos intermedios (4b) en una reacción de formación de carbamato, como se ha descrito arriba para la reacción de (4a) con (4b), y esta reacción da como resultado los compuestos intermedios (1a-1).

Los compuestos intermedios de fórmula (1a), en donde X es C, compuestos intermedios que se representan por la fórmula (1a-2), se pueden preparar por una reacción de formación de amida partiendo de los compuestos intermedios (7a) que se hacen reaccionar con una alquenamina (5b) como se muestra en el esquema de reacción siguiente, utilizando condiciones de reacción para preparación de amidas tales como las arriba descritas:

$$R^2$$
 R^3
 R^3

Los compuestos intermedios (1a-1) pueden prepararse alternativamente como sigue:

5

10

PG¹ es un grupo protector de O como se ha descrito arriba. Pueden utilizarse las mismas condiciones de reacción que se han descrito anteriormente: formación de amida como se ha descrito arriba, eliminación de PG¹ como en la descripción de los grupos protectores e introducción de R³ como en las reacciones de (4a) con las aminas (4b).

Los compuestos intermedios de fórmula (2a) se pueden preparar por ciclación en primer lugar de una amida abierta (9a) para dar un éster macrocíclico (9b), que se convierte a su vez en un compuesto intermedio (2a) como sigue:

$$R^2$$
 R^3
 R^3

PG² es un grupo protector de carboxilo, v.g. uno de los grupos protectores de carboxilo arriba mencionados, en particular un C₁₋₄alquil- o bencil-éster, v.g., un metil-, etil- o t.butil-éster. La reacción de (9a) para dar (9b) es una reacción de metátesis y se conduce como se ha descrito arriba. La eliminación de PG² como se ha expuesto arriba, produce los compuestos intermedios (2a). Donde PG¹ es un C₁₋₄alquil-éster, el mismo se elimina por hidrólisis alcalina, v.g. con NaOH o preferiblemente LiOH, en un disolvente acuoso, v.g. una mixtura C₁₋₄alcanol/agua, tal como metanol/agua o etanol/agua. Un grupo bencilo puede eliminarse por hidrogenación catalítica.

15 En una síntesis alternativa, pueden prepararse los compuestos intermedios (2a) como sigue:

$$R^2$$
 R^3
 R^3
 R^3
 R^4
 R^5
 R^6
 R^6

El grupo PG¹ se selecciona de tal modo que el mismo puede escindirse selectivamente en PG². PG² puede ser v.g. metil- o etil-ésteres, que pueden eliminarse por tratamiento con un hidróxido de metal alcalino en un medio acuoso, en cuyo caso PG¹ v.g. es t.butilo o bencilo. O alternativamente, PG² puede ser t.butil-ésteres eliminables en condiciones débilmente ácidas o PG¹ puede ser bencil-ésteres eliminables con ácido fuerte o por hidrogenación catalítica, siendo en los dos últimos casos PG¹, v.g., un éster benzoico tal como un éster 4-nitrobenzoico.

En primer lugar, los compuestos intermedios (10a) se ciclan para dar los ésteres macrocíclicos (10b), se desprotegen los últimos por eliminación del grupo PG¹ para dar compuestos intermedios (10c), que se hacen reaccionar con anilinas (4b), seguido por eliminación del grupo protector de carboxilo, PG². La ciclación, desprotección de PG¹ y PG², y el acoplamiento con (4b) son como se ha descrito arriba.

Los grupos R¹ pueden introducirse en cualquier etapa de la síntesis, sea como la última etapa como se ha descrito arriba, o anteriormente, antes de la formación del macrociclo, como se ilustra en el esquema siguiente:

R⁸ eliminación de PG² R² NH OPG² L¹ NH OH
$$R^8$$
 (2b) R^8 NH NH-SO₂R⁶ (11a) R^8 (11b) R^8 R^8 (2c) R^8 (11d) R^8 R^8 (11d)

En el esquema anterior, R², R⁶, R⁷, R⁸, X y PG² son como se define arriba y L¹ es un grupo P3:

5

5

20

25

30

en donde n y R³ son como se define arriba y donde X es N, L¹ puede ser también un grupo protector de nitrógeno (PG, como se define arriba) y donde X es C, L¹ puede ser también un grupo -COOPG²a, en donde el grupo PG²a es un grupo protector de carboxilo similar a PG², pero en donde PG²a es escindible selectivamente a PG². En una realización, PG²a es t.butilo y PG² es metilo o etilo.

Los compuestos intermedios (11c) y (11d) en los que L¹ representa un grupo (b) corresponden a los compuestos intermedios (1a) y pueden procesarse ulteriormente como se ha especificado arriba.

Acoplamiento de los bloques de construcción P1 y P2

Los bloques de construcción P1 y P2 se enlazan utilizando una reacción de formación de amida siguiendo los procedimientos arriba descritos. El bloque de construcción P1 puede tener un grupo protector de carboxilo PG² (como en (12b)) o puede estar unido ya al grupo P1' (como en (12c)). L² es un grupo protector de N (PG), o un grupo (b), como se ha especificado arriba. L³ es hidroxi, -OPG¹ o un grupo -O-R³ como se ha especificado arriba. Donde en cualquiera de los esquemas de reacción siguientes L³ es hidroxi, antes de cada paso de reacción, el mismo puede protegerse como un grupo -OPG¹ y, en caso deseado, desprotegerse subsiguientemente para dar de nuevo una función hidroxi libre. Análogamente al modo arriba descrito, la función hidroxi puede convertirse en un grupo -O-R³:

En el procedimiento del esquema anterior, un ciclopropil-aminoácido (12b) o (12c) se acopla a la función ácido del bloque de construcción P2 (12a) con la formación de un enlace amida, siguiendo los procedimientos arriba descritos. Se obtienen compuestos intermedios (12d) o (12e). Donde en los últimos L^2 es un grupo (b), los productos resultantes son secuencias P3-P2-P1 que abarcan algunos de los compuestos intermedios (11c) o (11d) en el esquema de reacción previo. La eliminación del grupo protector de ácido en (12d), utilizando las condiciones apropiadas para el grupo protector utilizado, seguida por acoplamiento con una amina H_2N -SO $_2R^7$ (2b) o con HOR^6 (2c) como se ha descrito arriba, produce de nuevo los compuestos intermedios (12e), en donde -COR 1 son grupos amida o éster. Donde L^2 es un grupo protector de N, el mismo puede eliminarse produciendo los compuestos intermedios (5a) o (6a). En una realización, PG en esta reacción es un grupo BOC y PG^2 es metilo o etilo. Donde, adicionalmente, L^3 es hidroxi, el material de partida (12a) es Boc-L-hidroxiprolina. En una realización particular, PG es BOC, PG^2 es metilo o etilo y L^3 es -O- R^8 .

En una realización, L² es un grupo (b) y estas reacciones implican el acoplamiento de P1 a P2-P3, lo cual da como resultado los compuestos intermedios (1a-1) o (1a) arriba mencionados. En otra realización, L² es un grupo PG protector de N, que es como se ha especificado arriba, y la reacción de acoplamiento da como resultado compuestos intermedios (12d-1) o (12e-1), de los cuales puede eliminarse el grupo PG, utilizando condiciones de reacción arriba mencionadas, obteniéndose los compuestos intermedios (12-f) o respectivamente (12g), que abarcan compuestos intermedios (5a) y (6a) como se ha especificado arriba:

En una realización, el grupo L^3 en los esquemas anteriores representa un grupo -O-PG 1 que puede introducirse en un material de partida (12a) en donde L^3 es hidroxi. En este caso, PG 1 se selecciona de tal modo que el mismo puede escindirse selectivamente en el grupo L^2 que es PG.

De manera similar, los bloques de construcción P2 en los cuales X es C, que son derivados de ciclopentano o ciclopenteno, pueden enlazarse a bloques de construcción P1 tal como se reseña en el esquema siguiente en el cual R¹, R², L³, PG² y PG^{2a} son grupos protectores de carboxilo. PG^{2a} se selecciona típicamente de tal modo que el mismo puede escindirse selectivamente en un grupo PG². La eliminación del grupo PG^{2a} en (13c) produce los compuestos intermedios (7a) o (8a), que pueden hacerse reaccionar con (5b) como se ha descrito arriba:

NH₂ OPG²

$$R^2$$

OH

 R^2
 R^2
 R^3
 R^2
 R^3
 R^3

En una realización particular, donde X es C, R^2 es H, y donde X y el carbono que lleva R^2 están unidos por un enlace simple (siendo P2 un resto ciclopentano), PG^{2a} y L^3 considerados junto forman un enlace y el bloque de construcción P2 se representa por la fórmula:

10

El ácido bicíclico (14a) se hace reaccionar con (12b) o (12c) análogamente a como se ha descrito arriba para dar (14b) y (14c) respectivamente, en donde la lactona se abre para dar los compuestos intermedios (14c) y (14e). La lactona puede abrirse utilizando procedimientos de hidrólisis de ésteres, por ejemplo utilizando las condiciones de reacción arriba descritas para la eliminación alcalina de un grupo PG¹ en (9b), en particular utilizando condiciones básicas tales como un hidróxido de metal alcalino, v.g. NaOH, KOH, y en particular LiOH.

Los compuestos intermedios (14c) y (14e) pueden procesarse ulteriormente como se describe más adelante en esta memoria.

Síntesis de los bloques de construcción P2

5 Los bloques de construcción P2 contienen un resto pirrolidina, ciclopentano, o ciclopenteno sustituido con un grupo -O-R⁸.

Los bloques de construcción P2 que contienen un resto pirrolidina pueden derivarse de hidroxi-prolina disponible comercialmente.

La preparación de los bloques de construcción P2 que contienen un anillo ciclopentano puede realizarse como se mues-10 tra en el esquema siguiente:

$$O = (17a)$$
 $O = (17b)$
 $O =$

El ácido bicíclico (17b), puede prepararse, por ejemplo, a partir de 3,4-bis(metoxicarbonil)-ciclopentanona (17a), como ha sido descrito por Rosenquist et al. en Acta Chem. Scand. 46 (1992) 1127-1129. Un primer paso en este procedimiento implica la reducción del grupo ceto con un agente reductor como borohidruro de sodio en un disolvente tal como metanol, seguido por hidrólisis de los ésteres y finalmente cierre de anillo para dar la lactona bicíclica (17b) utilizando procedimientos de formación de lactona, en particular por utilización de anhídrido acético en presencia de una base débil tal como piridina. La funcionalidad ácido carboxílico en (17b) puede protegerse luego por introducción de un grupo protector de carboxilo apropiado, tal como un grupo PG², que es como se ha especificado arriba, proporcionándose así el éster bicíclico (17c). En particular, el grupo PG² es lábil en medio ácido, tal como un grupo t.butilo y se introduce v.g. por tratamiento con isobuteno en presencia de un ácido de Lewis o con dicarbonato de di-*terc*-butilo en presencia de una base tal como una amina terciaria como dimetilamino-piridina o trietilamina en un disolvente como diclorometano. La apertura de lactona de (17c) utilizando las condiciones de reacción arriba descritas, en particular con hidróxido de litio, produce el ácido (17d), que puede utilizarse ulteriormente en reacciones de acoplamiento con los bloques de cons-

trucción P1. El ácido libre en (17d) puede protegerse también, preferiblemente con un grupo protector de ácido PG^{2a} , que puede escindirse selectivamente en PG^{2} , y la función hidroxi puede convertirse en un grupo -OPG 1 o en un grupo -O-R 8 . Los productos obtenidos por la eliminación del grupo PG^{2} son compuestos intermedios (17g) y (17i) que corresponden a los compuestos intermedios (13a) o (16a) arriba especificados.

Los compuestos intermedios con estereoquímica específica pueden prepararse por resolución de los compuestos intermedios en la secuencia de reacción anterior. Por ejemplo, (17b) puede resolverse siguiendo procedimientos conocidos en la técnica, v.g. por formación de sal con una base ópticamente activa o por cromatografía quiral, y los estereoisómeros resultantes pueden procesarse ulteriormente como se ha descrito arriba. Los grupos OH y COOH en (17d) se encuentran en posición cis. Los análogos trans pueden prepararse por inversión de la estereoquímica en el carbono que lleva la función OH utilizando reactivos específicos en las reacciones de introducción de OPG¹ u O-R² que invierten la estereoquímica, tal como, v.g., por aplicación de una reacción de Mitsunobu.

En una realización, los compuestos intermedios (17d) se acoplan a bloques P1 (12b) o (12c), reacciones de acoplamiento que corresponden al acoplamiento de (13a) o (16a) con los mismos bloques P1, utilizando las mismas condiciones. La introducción subsiguiente de un sustituyente -O-R⁸ como se ha descrito arriba, seguida por eliminación del grupo de protección de ácido PG² proporciona los compuestos intermedios (8a-1), que son una subclase de los compuestos intermedios (7a), o parte de los compuestos intermedios (16a). Los productos de reacción de la eliminación de PG² pueden acoplarse ulteriormente a un bloque de construcción P3. En una realización, PG² en (17d) es t.butilo, que puede eliminarse en condiciones ácidas, v.g. con ácido trifluoroacético:

15

25

20 Un bloque de construcción P2 insaturado, es decir un anillo ciclopenteno, puede prepararse como se ilustra en el esquema siguiente:

Una reacción de bromación-eliminación de 3,4-bis(metoxicarbonil)ciclopentanona (17a) como ha sido descrita por Dolby et al. en J. Org. Chem. 36 (1971) 1277-1285, seguida por reducción de la funcionalidad ceto con un agente reductor como borohidruro de sodio, proporciona el ciclopentenol (19a). La hidrólisis selectiva de ésteres utilizando por ejemplo hidróxido de litio en un disolvente como una mezcla de dioxano y agua, proporciona el ciclopentenol-monoéster sustituido con hidroxi (19b).

Un bloque de construcción P2 insaturado en donde R² puede ser también distinto de hidrógeno, puede prepararse como se muestra en el esquema siguiente:

La oxidación del 3-metil-3-buten-1-ol (20a) disponible comercialmente, en particular por un agente oxidante como clorocromato de piridinio, proporciona (20b), que se convierte en el metil-éster correspondiente, v.g. por tratamiento con cloruro de acetilo en metanol, seguido por una reacción de bromación con bromo, produciéndose el α-bromo-éster (20c). El último puede condensarse luego con el alquenil-éster (20e), obtenido a partir de (20d) por una reacción de formación de éster. El éster en (20e) es preferiblemente un t.butil-éster que puede prepararse a partir del ácido correspondiente (20d) disponible comercialmente, v.g. por tratamiento con dicarbonato de di-terc-butilo en presencia de una base como dimetilaminopiridina. El compuesto intermedio (20e) se trata con una base tal como diisopropil-amiduro de litio en un disolvente tal como tetrahidrofurano, seguido por reacción con (20c) para dar el alquenil-diéster (20f). La ciclación de (20f) por una reacción de metátesis de olefinas, realizada como se ha descrito arriba, proporciona el derivado de ciclopenteno (20g). La epoxidación estereoselectiva de (20g) puede llevarse a cabo utilizando el método de epoxidación asimétrica de Jacobsen para obtener el epóxido (20h). Finalmente, una reacción de apertura del epóxido en condiciones básicas, v.g. por adición de una base, en particular DBN (1,5-diazabiciclo-[4.3.0]non-5-eno), proporciona el alcohol (20i). Opcionalmente, el enlace doble en el compuesto intermedio (20i) puede reducirse, por ejemplo por hidrogenación catalítica utilizando un catalizador como paladio sobre carbono, proporcionando el compuesto de ciclopentano correspondiente. El t.butil-éster puede eliminarse para dar el ácido correspondiente, que se acopla subsiguientemente a un bloque de construcción P1.

5

10

15

20

El grupo -O-R⁸ puede introducirse en los anillos de pirrolidina, ciclopentano o ciclopenteno en cualquier etapa conveniente de la síntesis de los compuestos de acuerdo con la presente invención. Un enfoque consiste en introducir primeramente el grupo -O-R⁸ en dichos anillos y añadir subsiguientemente los otros bloques de construcción deseados, es decir P1 (opcionalmente con la cola P1') y P3, seguido por la formación del macrociclo. Otro enfoque consiste en acoplar los bloques de construcción P2, que no llevan sustituyente -O-R⁸ alguno, con cada uno de P1 y P3, y añadir el grupo -O-R⁸ sea antes o después de la formación del macrociclo. En el último procedimiento, los restos P2 tienen un grupo hidroxi, que puede protegerse por un grupo protector de hidroxi, PG¹.

Los grupos R⁸ pueden introducirse en los bloques de construcción P2 por reacción de los compuestos intermedios hidroxi-sustituidos (21a) o (21b) con compuestos intermedios (4b) similares como se ha descrito arriba para la síntesis de (I) a partir de (4a). Estas reacciones se representan en los esquemas siguientes, en donde L² es como se ha especificado arriba y L⁵ y L^{5a}, independientemente uno de otro, representan hidroxi, un grupo protector de carboxilo -OPG² o -OPG^{2a}, o L⁵ puede representar también un grupo P1 tal como un grupo (d) o (e) como se ha especificado arriba, o L^{5a} puede representar también un grupo P3 tal como un grupo (b) como se ha especificado arriba. Los grupos PG² y PG^{2a} son como se ha especificado arriba. Donde los grupos L⁵ y L^{5a} son PG² o PG^{2a}, los mismos se seleccionan de tal modo que cada grupo puede escindirse selectivamente en el otro. Por ejemplo, uno de L⁵ y L^{5a} puede ser un grupo metilo o etilo y el otro un grupo bencilo o terc-butilo.

En una realización en (21a), L² es PG y L⁵ es -OPG², o en (21d), L⁵a es -OPG² y L⁵ es -OPG² y los grupos PG² se eliminan como se ha descrito arriba.

OH

$$(21a)$$
 $(21b)$
 $(21c)$
 $(21c)$
 $(21d)$
 $(21e)$
 $(21e)$
 $(21e)$
 $(21e)$
 $(21e)$
 $(21e)$

En otra realización, el grupo L^2 es BOC, L^5 es hidroxi y el material de partida (21a) es BOC-hidroxiprolina disponible comercialmente, o cualquier otra forma estereoisómera de la misma, v.g. BOC-L-hidroxiprolina, en particular el isómero trans de la última. Donde L^5 en (21b) es un grupo protector de carboxilo, el mismo puede eliminarse siguiendo procedimientos descritos anteriormente para (21c). En otra realización adicional, PG en (21b-1) es Boc y PG 2 es un alquil-éster inferior, en particular un metil-éster o etil-éster. La hidrólisis del último éster en el ácido puede realizarse por procedimientos estándar, v.g. hidrólisis ácida con ácido clorhídrico en metanol o con un hidróxido de metal alcalino tal como NaOH, en particular con LiOH. En otra realización, los análogos de ciclopentano o ciclopenteno hidroxi-sustituidos (21d) se convierten en (21e), que, donde L^5 y L^{5a} son -OPG 2 o -OPG 2a , pueden convertirse en los ácidos (21f) correspondientes por eliminación del grupo PG 2 . La eliminación de PG 2a en (21e-1) conduce a compuestos intermedios similares.

Los compuestos intermedios (4b) que son aminoderivados, son compuestos conocidos o se pueden preparar fácilmente utilizando procedimientos conocidos en la técnica.

Síntesis de los bloques de construcción P1

5

10

El ciclopropil-aminoácido utilizado en la preparación del fragmento P1 está disponible comercialmente o se puede preparar utilizando procedimientos conocidos en la técnica.

En particular, el amino-vinil-ciclopropil-etil-éster (12b) se puede obtener de acuerdo con el procedimiento descrito en WO00/09543 o como se ilustra en el esquema siguiente, en donde PG² es un grupo protector de carboxilo como se ha especificado arriba:

El tratamiento de la imina disponible comercialmente u obtenible fácilmente (31a) con 1,4-dihalobuteno en presencia de una base produce (31b) que, después de hidrólisis, proporciona el ciclopropil-aminoácido (12b), que tiene el sustituyente alilo *syn* respecto al grupo carboxilo. La resolución de la mezcla de enantiómeros (12b) da como resultado (12b-1). La resolución se realiza utilizando procedimientos conocidos en la técnica tales como separación enzimática; cristalización con un ácido quiral; o derivatización química; o por cromatografía quiral en columna. Los compuestos intermedios (12b) o (12b-1) pueden acoplarse a los derivados apropiados P2 como se ha descrito arriba.

5

25

Los bloques de construcción P1 para la preparación de compuestos de acuerdo con la fórmula general (I) en donde R¹ es -OR⁶ o -NH-SO₂R⁷ se pueden preparar por reacción de los aminoácidos (32a) con el alcohol o amina apropiado respectivamente en condiciones estándar para formación de ésteres o amidas. Los ciclopropil-aminoácidos (32a) se preparan por introducción de un grupo PG protector de N, y eliminación de PG², y los aminoácidos (32a) se convierten en las amidas (12c-1) o los ésteres (12c-2), que son subgrupos de los compuestos intermedios (12c), como se reseña en el esquema de reacción siguiente, en donde PG es como se ha especificado arriba.

La reacción de (32a) con la amina (2b) es un procedimiento de formación de amidas. La reacción similar con (2c) es una reacción de formación de ésteres. Ambas pueden realizarse siguiendo los procedimientos arriba descritos. Esta reacción proporciona compuestos intermedios (32b) o (32c), de los cuales se elimina el grupo protector de amino por métodos estándar tales como los arriba descritos. Esto da a su vez como resultado el compuesto intermedio (12c-1) deseado. Los materiales de partida (32a) se pueden preparar a partir de los compuestos intermedios (12b) arriba mencionados por introducción primeramente de un grupo PG protector de N y eliminación subsiguiente del grupo PG².

En una realización, la reacción de (32a) con (2b) se realiza por tratamiento del aminoácido con un agente de acoplamiento, por ejemplo N,N'-carbonil-diimidazol (CDI) o análogo, en un disolvente como THF seguido por reacción con (2b) en presencia de una base tal como 1,8-diazabiciclo[5.4.0]undec-7-eno (DBU). Alternativamente, el aminoácido puede tratarse con (2b) en presencia de una base como diisopropiletilamina, seguido por tratamiento con un agente de acoplamiento tal como hexafluorofosfato de benzotriazol-1-il-oxi-tris-pirrolidino-fosfonio (disponible comercialmente como PyBOP®) para efectuar la introducción del grupo sulfonamida.

A su vez, los compuestos intermedios (12c-1) o (12c-2) pueden acoplarse a los derivados apropiados de prolina, ciclopentano o ciclopenteno como se ha descrito arriba.

Síntesis de los bloques de construcción P3

5

10

25

30

35

40

45

Los bloques de construcción P3 están disponibles comercialmente o se pueden preparar de acuerdo con metodologías conocidas por los expertos en la técnica. Una de estas metodologías se muestra en el esquema siguiente y utiliza aminas monoaciladas, tales como trifluoroacetamida o una amina protegida con Boc.

En el esquema anterior, R junto con el grupo CO forma un grupo protector de N, en particular R es t-butoxi, trifluorometilo; R^3 y n son como se define arriba y LG es un grupo lábil, en particular halógeno, v.g. cloro o bromo.

Las aminas monoaciladas (33a) se tratan con una base fuerte tal como hidruro de sodio y se hacen reaccionar subsiguientemente con un reactivo LG-C₅₋₈alquenilo (33b), en particular haloC₅₋₈alquenilo, para formar las aminas protegidas correspondientes (33c). La desprotección de (33c) proporciona (5b), que son bloques de construcción P3. La desprotección dependerá del grupo funcional R, así si R es *t*-butoxi, la desprotección de la amina correspondiente protegida con Boc puede realizarse con un tratamiento ácido, v.g. ácido trifluoroacético. Alternativamente, cuando R es por ejemplo trifluorometilo, la eliminación del grupo R se realiza con una base, v.g. hidróxido de sodio.

El esquema siguiente ilustra otro método adicional para preparación de un bloque de construcción P3, a saber una síntesis de Gabriel de C_{5-8} alquenilaminas primarias, que puede llevarse a cabo por tratamiento de una ftalimida (34a) con una base, tal como NaOH o KOH, y con (33b), que es como se ha especificado arriba, seguido por hidrólisis de la N-alquenil-imida intermedia para generar una C_{5-8} alquenilamina primaria (5b-1):

En el esquema anterior, n es como se define arriba.

Los compuestos de fórmula (I) se pueden convertir unos en otros siguiendo reacciones de transformación de cuerpos funcionales conocidas en la técnica. Por ejemplo, los grupos amino pueden alquilarse en N, los grupos nitro reducirse a grupos amino, y un átomo de halógeno puede intercambiarse por otro átomo de halógeno.

Los compuestos de fórmula (I) se pueden convertir en las formas de N-óxido correspondientes siguiendo procedimientos conocidos en la técnica para convertir un nitrógeno trivalente en su forma de N-óxido. Dicha reacción de oxidación en N puede llevarse a cabo generalmente por reacción del material de partida de fórmula (I) con un peróxido orgánico o inorgánico apropiado. Peróxidos inorgánicos apropiados comprenden, por ejemplo, peróxido de hidrógeno, peróxidos de metal alcalino o metal alcalinotérreo, v.g. peróxido de sodio, peróxido de potasio; peróxidos orgánicos apropiados pueden comprender peroxiácidos tales como, por ejemplo, ácido bencenocarboperoxoico o ácido bencenocarboperoxoico halo-sustituido, v.g. ácido 3-clorobencenocarboperoxoico, ácidos peroxoalcanoicos, v.g. ácido peroxoacético, hidroperóxidos de alquilo, v.g. hidroperóxido de terc-butilo. Disolventes adecuados son, por ejemplo, agua, alcoholes inferiores, v.g. etanol y análogos, hidrocarburos, v.g. tolueno, cetonas, v.g. 2-butanona, hidrocarburos halogenados, v.g. diclorometano, y mezclas de tales disolventes.

Formas estereoquímicamente isómeras puras de los compuestos de fórmula (I) se pueden obtener por aplicación de procedimientos conocidos en la técnica. Los diastereoisómeros pueden separarse por métodos físicos tales como cristalización selectiva y técnicas cromatográficas, v.g. distribución en contracorriente, cromatográfía líquida y análogas.

Los compuestos de fórmula (I) se pueden obtener como mezclas racémicas de enantiómeros que pueden separarse unos de otros siguiendo procedimientos de resolución conocidos en la técnica. Los compuestos racémicos de fórmula (I), que son suficientemente básicos o ácidos, pueden convertirse en las formas de sal diastereoisómeras correspondientes por reacción con un ácido quiral adecuado, o respectivamente una base quiral. Dichas formas de sal diastereoisómeras se separan subsiguientemente, por ejemplo, por cristalización selectiva o fraccionada, y los enantiómeros se liberan de ellas por medio de álcali o ácido. Una manera alternativa de separar las formas enantioméricas de los compuestos de fórmula (I) implica cromatografía líquida, en particular cromatografía líquida utilizando una fase estacionaria quiral. Dichas formas estereoquímicamente isómeras puras pueden derivarse también de las formas estereoquímicamente isómeras puras correspondientes de los materiales de partida apropiados, con tal que la reacción ocurra estereo-específicamente. Preferiblemente, si se desea un estereoisómero específico, dicho compuesto puede sintetizarse por

métodos estereoespecíficos de preparación. Estos métodos pueden emplear ventajosamente materiales de partida enantioméricamente puros.

En un aspecto adicional, la presente invención concierne a una composición farma-céutica que comprende una cantidad terapéuticamente eficaz de un compuesto de fórmula (I) como se especifica en esta memoria, o un compuesto de cualquiera de los subgrupos de compuestos de fórmula (I) que se especifican en esta memoria, y un vehículo farmacéuticamente aceptable. En este contexto, una cantidad terapéuticamente eficaz es una cantidad suficiente para actuar profilácticamente contra, estabilizar o reducir una infección viral, y en particular invención viral de HCV, en individuos infectados o individuos expuestos al riesgo de ser infectados. En otro aspecto adicional, esta invención se refiere a un proceso de preparación de una composición farmacéutica como se especifica en esta memoria, que comprende mezclar íntimamente un vehículo farmacéuticamente aceptable con una cantidad terapéuticamente eficaz de un compuesto de fórmula (I), como se especifica en esta memoria, o de un compuesto de cualquiera de los subgrupos de compuestos de fórmula (I) que se especifican en esta memoria.

5

10

15

20

25

30

35

40

55

60

Por consiguiente, los compuestos de la presente invención o cualquier subgrupo de los mismos pueden formularse en diversas formas farmacéuticas para propósitos de administración. Como composiciones apropiadas se pueden citar todas las composiciones empleadas usualmente para administración sistémica de fármacos. Para preparar las composiciones farmacéuticas de esta invención, una cantidad eficaz del compuesto particular, opcionalmente en forma de sal de adición o complejo metálico, como el ingrediente activo, se combina en mezcla íntima con un vehículo farmacéuticamente aceptable, vehículo que puede tomar una gran diversidad de formas dependiendo de la forma de preparación deseada para administración. Estas composiciones farmacéuticas se encuentran deseablemente en forma de dosificación unitaria adecuada, particularmente, para administración por vía oral, rectal, percutánea, o por inyección parenteral. Por ejemplo, en la preparación de las composiciones en forma de dosificación oral, puede emplearse cualquiera de los medios farmacéuticos usuales tales como, por ejemplo, agua, glicoles, aceites, alcoholes y análogos en el caso de preparaciones orales líquidas tales como suspensiones, jarabes, elixires, emulsiones y soluciones; o vehículos sólidos tales como almidones, azúcares, caolín, lubricantes, aglomerantes, agentes desintegrantes y análogos en el caso de polvos, píldoras, cápsulas, y tabletas. Debido a su facilidad de administración, tabletas y cápsulas representan las formas unitarias de dosificación oral más ventajosas, en cuyo caso se emplean obviamente vehículos farmacéuticos sólidos. Para composiciones parenterales, el vehículo comprenderá usualmente aqua estéril, al menos en gran parte, aunque pueden incluirse otros ingredientes, por ejemplo, para facilitar la solubilidad. Pueden prepararse por ejemplo soluciones inyectables, en las cuales el vehículo comprende solución salina, solución de glucosa o una mixtura de solución salina y solución de glucosa. Pueden prepararse también suspensiones inyectables, en cuyo caso se pueden emplear vehículos líquidos apropiados, agentes de suspensión y análogos. Se incluyen también preparaciones en forma sólida que tienen por objeto convertirse en preparaciones en forma líquida poco antes de su utilización. En las composiciones adecuadas para administración percutánea, el vehículo comprende opcionalmente un agente mejorador de la penetración y/o un agente humectante adecuado, combinado opcionalmente con aditivos adecuados de cualquier naturaleza en menores proporciones, aditivos que no introducen un efecto deletéreo importante en la piel.

Los compuestos de la presente invención pueden administrarse también por inhalación oral o insuflación por medio de métodos y formulaciones empleados en la técnica para administración por esta vía. Así, en general, los compuestos de la presente invención pueden administrarse a los pulmones en la forma de una solución, una suspensión o un polvo seco, prefiriéndose una solución. Cualesquiera sistemas desarrollados para el suministro de soluciones, suspensiones o polvos secos por inhalación oral o insuflación son adecuados para la administración de los presentes compuestos.

Así, la presente invención proporciona también una composición farmacéutica adaptada para administración por inhalación o insuflación a través de la boca que comprende un compuesto de fórmula (I) y un vehículo farmacéuticamente aceptable. Preferiblemente, los compuestos de la presente invención se administran por inhalación de una solución en dosis nebulizadas o aerosolizadas.

Es especialmente ventajoso formular las composiciones farmacéuticas arriba mencionadas en forma de dosis unitaria para facilidad de administración y uniformidad de dosificación. Forma de dosis unitaria, como se utiliza en esta memoria, hace referencia a unidades físicamente discretas adecuadas como dosis unitarias, conteniendo cada unidad una cantidad predeterminada de ingrediente activo calculada para producir el efecto terapéutico deseado en asociación con el vehículo farmacéutico requerido. Ejemplos de tales formas de dosis unitaria son tabletas (con inclusión de tabletas ranuradas o recubiertas), cápsulas, píldoras, supositorios, paquetes de polvos, pastillas, soluciones o suspensiones inyectables y análogas, y múltiplos segregados de las mismas.

Los compuestos de fórmula (I) presentan propiedades antivirales. Infecciones virales y sus enfermedades asociadas que pueden tratarse utilizando los compuestos y métodos de la presente invención incluyen aquellas infecciones causadas por el HCV y otros flavivirus patógenos tales como fiebre Amarilla, fiebre del Dengue (tipos 1-4), encefalitis de St. Louis, encefalitis Japonesa, encefalitis del valle Murray, virus del Nilo Occidental y virus Kunjin. Las enfermedades asociadas con HCV incluyen fibrosis, inflamación y necrosis hepática progresiva conducente a cirrosis, enfermedad hepática de etapa final, y HCC; y para los otros flavivirus patógenos las enfermedades incluyen fiebre amarilla, fiebre del dengue, fiebre hemorrágica y encefalitis. Cierto número de los compuestos de esta invención son activos además contra cepas mutadas de HCV. Adicionalmente, muchos de los compuestos de esta invención presentan un perfil farmacocinético favorable y tienen propiedades atractivas en términos de biodisponibilidad, con inclusión de una semivida aceptable,

AUC (área bajo la curva) y valores pico, y carencia de fenómenos desfavorables tales como comienzo rápido insuficiente y retención tisular.

La actividad antiviral *in vitro* contra HCV de los compuestos de fórmula (I) se testó en un sistema de replicones celulares de HCV basado en Lohmann et al. (1999) Science 285: 110, 113, con las modificaciones ulteriores descritas por Krieger et al. (2001) Journal of Virology 75: 4614-4624, que se ilustra ulteriormente en la sección de ejemplos. Este modelo, si bien no es un modelo completo de infección para HCV, está aceptado generalmente como el modelo más robusto y eficiente de replicación autónoma del RNA de HCV disponible actualmente. Los compuestos que exhiben actividad anti-HCV en este modelo celular se consideran candidatos para desarrollo ulterior en el tratamiento de las infecciones de HCV en los mamíferos. Se apreciará que es importante distinguir entre compuestos que interfieren específicamente con las funciones del HCV y aquéllos que ejercen efectos citotóxicos o citostáticos en el modelo de replicones de HCV, y como consecuencia causan una disminución en el RNA de HCV o concentración de enzimas informadoras asociadas. Se conocen en el campo ensayos para la evaluación de la citotoxicidad celular basados por ejemplo en la actividad de enzimas mitocondriales utilizando tintes rédox fluorógenos tales como resazurina. Adicionalmente, existen contrafiltros celulares para la evaluación de la inhibición no selectiva de la actividad de genes informadores asociados, tales como luciferasa de luciérnaga. Tipos de células apropiados pueden equiparse por transfección estable con un gen informador de luciferasa cuya expresión depende de un promotor génico constitutivamente activo, y dichas células pueden utilizarse como contrafiltro para eliminar los inhibidores no selectivos.

5

10

15

35

40

50

55

Debido a sus propiedades antivirales, en particular sus propiedades anti-HCV, los compuestos de fórmula (I) o cualquier subgrupo de los mismos, sus profármacos, *N*-óxidos, sales de adición, aminas cuaternarias, complejos metálicos y formas estereoquímicamente isómeras, son útiles en el tratamiento de individuos que sufren una infección viral, particularmente una infección de HCV, y para la profilaxis de estas infecciones. En general, los compuestos de la presente invención pueden ser útiles en el tratamiento de animales de sangre caliente infectados con virus, en particular flavivirus tales como HCV.

Los compuestos de la presente invención o cualquier subgrupo de los mismos pueden utilizarse por tanto como medicamentos. Dichos uso como medicamento o método de tratamiento comprende la administración sistémica a individuos infectados por virus o a individuos propensos a infecciones virales de una cantidad eficaz para combatir las afecciones asociadas con la infección viral, en particular la infección de HCV.

La presente invención se refiere también al uso de los presentes compuestos o cualquier subgrupo de los mismos en la fabricación de un medicamento para el tratamiento o la prevención de infecciones virales, particularmente infección de 30 HCV.

La presente descripción se refiere adicionalmente a un método de tratamiento de un animal de sangre caliente infectado por un virus, o que se encuentra en riesgo de ser infectado por un virus, en particular por HCV, comprendiendo dicho método la administración de una cantidad antiviralmente eficaz de un compuesto de fórmula (I), como se especifica en esta memoria, o de un compuesto de cualquiera de los subgrupos de compuestos de fórmula (I), como se especifican en esta memoria.

Asimismo, la combinación de compuestos anti-HCV conocidos con anterioridad, tales como, por ejemplo, interferón- α (IFN- α), interferón- α pegilado y/o ribavirina, y un compuesto de fórmula (I) puede utilizarse como medicamento en una terapia de combinación. El término "terapia de combinación" se refiere a un producto que contiene obligadamente (a) un compuesto de fórmula (I), y (b) opcionalmente otro compuesto anti-HCV, como una preparación combinada para uso simultáneo, separado o secuencial en el tratamiento de infecciones de HCV, en particular, en el tratamiento de infecciones con HCV.

Los compuestos anti-HCV abarcan agentes seleccionados de un inhibidor de la polimerasa de HCV, un inhibidor de la proteasa de HCV, un inhibidor de otra diana en el ciclo vital del HCV, y un agente inmunomodulador, un agente antiviral, y combinaciones de los mismos.

Los inhibidores de la polimerasa de HCV incluyen, pero sin carácter limitante, NM283 (valopicitabina), R803, JTK-109, JTK-003, HCV-371, HCV-086, HCV-796 y R-1479.

Los inhibidores de las proteasas de HCV (inhibidores NS2-NS3 e inhibidores NS3-NS4A) incluyen, pero sin carácter limitante, los compuestos de WO02/18369 (véase, v.g., página 273, líneas 9-22 y página 274, línea 4 a página 276, línea 11); BILN-2061, VX-950, GS-9132 (ACH-806), SCH-503034, y SCH-6. Otros agentes que pueden utilizarse son los descritos en WO98/17679, WO00/056331 (Vertex); WO98/22496 (Roche); WO99/07734, (Boehringer Ingelheim), WO2005/073216, WO2005073195 (Medivir) y agentes estructuralmente similares.

Inhibidores de otras dianas en el ciclo vital del HCV, con inclusión de helicasa NS3; inhibidores de metaloproteasas, inhibidores oligonucleotídicos antisentido, tales como ISIS-14803, AVI-4065 y análogos; siRNA's tales como SIRPLEX-140-N y análogos; RNA de horquilla corta (shRNA) codificado por vector; DNAzimas; ribozimas específicas de HCV tales como heptazima, RPI.13919 y análogos; inhibidores de entrada tales como HepeX-C, HuMax-HepC y análogos; inhibidores de α-glucosidasas tales como celgosivir, UT-231B y análogos; KPE-02003002; y BIVN 401.

Agentes inmunomoduladores incluyen, pero sin carácter limitante: compuestos de isoformas de interferón naturales y recombinantes, con inclusión de α -interferón, β -interferón, γ -interferón, ω -interferón y análogos, tales como Intron A®, Roferon-A®, Canferon-A300®, Advaferon®, Infergen®, Humoferon®, Sumiferon MP®, Alfaferone®, IFN-beta®, Feron® y análogos; compuestos de interferón derivatizados con polietilenglicol (pegilados), tales como PEG interferón- α -2a (Pegasys®), PEG interferón- α -2b (PEG-Intron®), IFN- α -con1 pegilado y análogos; formulaciones de acción prolongada y derivatizaciones de compuestos de interferón tales como el interferón albuferón alfa fusionado con albúmina y análogos; compuestos que estimulan la síntesis de interferón en las células, tales como resiquimod y análogos; interleuquinas; compuestos que mejoran el desarrollo de respuesta de las células T adyuvantes tipo 1, tales como SCV-07 y análogos; agonistas de los receptores de tipo peaje tales como CpG-10101 (actilón), isatoribina y análogos; timosina α -1; ANA-245; ANA-246; dihidrocloruro de histamina; propagermanio; tetraclorodecaóxido; ampligén; IMP-321; KRN-7000; anticuerpos, tales como civacir, XTL-6865 y análogos; y vacunas profilácticas y terapéuticas tales como InnoVac C, HCV E1E2/MF59 y análogas.

5

10

20

25

30

40

45

Otros agentes antivirales incluyen, pero sin carácter limitante, ribavirina, amantadina, viramidina, nitazoxanida, telbivudina; NOV-205; taribavirina; inhibidores de la entrada de ribosoma interno; inhibidores virales de amplio espectro, tales como inhibidores IMPDH (v.g. los compuestos de US5,807,876, US6,498,178, US6,344,465, US6,054,472, WO97/40028, WO98/40381, WO00/56331, y ácido micofenólico y derivados del mismo, con inclusión, pero sin carácter limitante, de VX-950, merimepodib (VX-497, VX-148, y/o VX-944); o combinaciones de cualquiera de los anteriores.

Así, para combatir o tratar infecciones de HCV, los compuestos de fórmula (I) pueden co-administrarse en combinación con, por ejemplo, interferón-α (IFN-α), interferón-α pegilado y/o ribavirina, así como agentes terapéuticos basados en anticuerpos dirigidos contra epítopes de HCV, RNA interferente pequeño (Si RNA), ribozimas, DNAzimas, RNA antisentido, antagonistas de molécula pequeña de, por ejemplo, proteasa NS3, helicasa NS3 y polimerasa NS5B.

De acuerdo con ello, la presente invención se refiere al uso de un compuesto de fórmula (I) o cualquier subgrupo de los mismos como se define arriba para la fabricación de un medicamento útil para inhibir la actividad de HCV en un mamífero infectado con virus HCV, en donde dicho medicamento se utiliza en una terapia de combinación, comprendiendo preferiblemente dicha terapia de combinación un compuesto de fórmula (I) y otro compuesto inhibidor de HCV, v.g. IFN-α (pegilado) y/o ribavirina.

En otro aspecto adicional, se proporcionan combinaciones de un compuesto de fórmula (I) como se especifica en esta memoria y un compuesto anti-HIV. Los últimos son preferiblemente aquellos inhibidores de HIV que tienen un efecto positivo sobre el metabolismo de los fármacos y/o agentes farmacocinéticos que mejoran la biodisponibilidad. Un ejemplo de un inhibidor de HIV de este tipo es ritonavir.

Como tal, la presente invención proporciona adicionalmente una combinación que comprende (a) un inhibidor de la proteasa NS3/4A de HCV de fórmula (I) o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo; y (b) ritonavir o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.

El compuesto ritonavir, y las sales farmacéuticamente aceptables del mismo, y métodos para su preparación se describen en WO94/14436. Para formas de dosificación preferidas de ritonavir, véase US6.037.157, y los documentos citados en dicho lugar: US5.484.801, US08/402690, WO95/07696 y WO95/09614. Ritonavir tiene la fórmula siguiente:

En una realización adicional, la combinación que comprende (a) un inhibidor de la proteasa NS3/4A de HCV de fórmula (I) o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo; y (b) ritonavir o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, comprende adicionalmente un compuesto anti-HCV adicional seleccionado de los compuestos que se describen en esta memoria.

En una realización de la presente invención, se proporciona un proceso para preparar una combinación como se describe en esta memoria, que comprende el paso de combinar un inhibidor de la proteasa NS3/4A de HCV de fórmula (I) o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, y ritonavir o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo. Una realización alternativa de esta invención proporciona un proceso en el cual la combinación comprende uno o más agentes adicionales como se describen en esta memoria.

Las combinaciones de la presente invención pueden utilizarse como medicamentos. Dicho uso como medicamento o método de tratamiento comprende la administración sistémica a individuos infectados con HCV de una cantidad eficaz para combatir las afecciones asociadas con HCV y otros flavi- y pestivirus patógenos. Por consiguiente, las combinaciones de la presente invención pueden utilizarse en la fabricación de un medicamento útil para tratar, prevenir o combatir una infección o enfermedad asociada con infección de HCV en un mamífero, en particular para tratar las afecciones asociadas con HCV y otros flavi- y pestivirus patógenos.

5

50

En una realización de la presente invención, se proporciona una composición farma-céutica que comprende una combinación de acuerdo con una cualquiera de las realizaciones descritas en esta memoria y un excipiente farmacéuticamente aceptable. En particular, la presente invención proporciona una composición farmacéutica que comprende (a) una cantidad terapéuticamente eficaz de un inhibidor de la proteasa NS3/4A de HCV de la fórmula (I) o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, (b) una cantidad terapéuticamente eficaz de ritonavir o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, y (c) un excipiente farmacéuticamente aceptable. Opcionalmente, la composición farmacéutica comprende además un agente adicional seleccionado de un inhibidor de la polimerasa de HCV, un inhibidor de otra diana en el ciclo vital del HCV, un agente inmunomodulador, un agente antiviral, y combinaciones de los mismos.

Las composiciones pueden formularse en formas adecuadas de dosificación farma-céutica tales como las formas de dosificación arriba descritas. Cada uno de los ingredientes activos pueden formularse por separado y las formulaciones pueden co-administrarse, o puede proporcionarse una formulación que contiene ambos y en caso deseado otros ingredientes activos.

- 20 Como se utiliza en esta memoria, debe entenderse que el término "composición" abarca un producto que comprende los ingredientes especificados, así como cualquier producto que sea resultado, directa o indirectamente, de la combinación de los ingredientes especificados.
- En una realización, las combinaciones proporcionadas en esta memoria pueden formularse también como una preparación combinada para uso simultáneo, separado o secuencial en la terapia de HIV. En tal caso, el compuesto de fórmula general (I) o cualquier subgrupo del mismo, se formula en una composición farmacéutica que contiene otros excipientes farmacéuticamente aceptables, y se formula por separado ritonavir en una composición farmacéutica que contiene otros excipientes farmacéuticamente aceptables. Convenientemente, estas dos composiciones farmacéuticas separadas pueden formar parte de un kit para uso simultáneo, separado o secuencial.
- Así, los componentes individuales de la combinación de la presente invención pueden administrarse por separado en momentos diferentes durante el curso de la terapia o simultáneamente en formas de combinación divididas o simples. Debe entenderse por tanto que la presente invención abarca la totalidad de dichos regímenes de tratamiento simultáneo o alternante, y el término "administración" debe interpretarse de acuerdo con ello. En una realización preferida, las formas de dosificación separadas se administran aproximadamente al mismo tiempo.
- En una realización, la combinación de la presente invención contiene una cantidad de ritonavir, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, que es suficiente para mejorar clínicamente la biodisponibilidad del inhibidor de la proteasa NS3/4A de HCV de fórmula (I) con relación a la biodisponibilidad cuando dicho inhibidor de la proteasa NS3/4A de HCV de fórmula (I) se administra solo.
- En otra realización, la combinación de la presente invención contiene una cantidad de ritonavir, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, que es suficiente para aumentar al menos una de las variables farmacocinéticas del inhibidor de la proteasa NS3/4A de HCV de fórmula (I) seleccionada de t_{1/2}, C_{min}, C_{max}, C_{SS}, AUC a las 12 horas, o AUC a las 24 horas, con relación a dicha al menos una variable farmacocinética cuando el inhibidor de la proteasa de NS3/4A de HCV de fórmula (I) se administra solo.
- Una realización adicional de la descripción se refiere a un método para mejorar la biodisponibilidad de un inhibidor de la proteasa NS3/4A de HCV que comprende administrar a un individuo que se encuentra en necesidad de dicha mejora una combinación como se define en esta memoria, que comprende una cantidad terapéuticamente eficaz de cada componente de dicha combinación.
 - En una realización adicional, la invención se refiere al uso de ritonavir o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, como un mejorador de al menos una de las variables farmacocinéticas de un inhibidor de la proteasa NS3/4A de HCV de fórmula (I) seleccionada de t_{1/2}, C_{min}, C_{max}, C_{SS}, AUC a las 12 horas, o AUC a las 24 horas; con la salvedad de que dicho uso no se practica en el cuerpo humano o animal.
 - El término "individual", como se utiliza en esta memoria, se refiere a un animal, preferiblemente un mamífero, muy preferiblemente un humano, que ha sido objeto de tratamiento, observación o experimentación.
- La biodisponibilidad se define como la fracción de dosis administrada que alcanza la circulación sistémica. t_{1/2} representa la semivida o el tiempo requerido para que la concentración en plasma descienda a mitad de su valor original. C_{SS} es la concentración en estado estacionario, es decir la concentración para la cual la tasa de aporte de fármaco es igual a la tasa de eliminación. C_{min} se define como la concentración más baja (mínima) medida durante el intervalo de dosifica-

ción. C_{max} representa la concentración más alta (máxima) medida durante el intervalo de dosificación. AUC se define como el área bajo la curva concentración en plasma-tiempo durante un periodo de tiempo definido.

Las combinaciones de esta invención pueden administrarse a humanos en intervalos de dosificación específicos para cada componente comprendido en dichas combinaciones. Los componentes comprendidos en dichas combinaciones pueden administrarse juntos o por separado. Los inhibidores de la proteasa NS3/4A de fórmula (I) o cualquier subgrupo de los mismos, y ritonavir o una sal o éster farmacéuticamente aceptable del mismo, pueden tener niveles de dosificación del orden de 0,02 a 5,0 gramos por día.

5

50

55

60

Cuando el inhibidor de la proteasa NS3/4A de HCV de fórmula (I) y ritonavir se administran en combinación, la relación en peso de inhibidor de la proteasa NS3/4A de HCV de fórmula (I) a ritonavir está comprendida convenientemente en el 10 intervalo de aproximadamente 40:1 a aproximadamente 1:15, o desde aproximadamente 30:1 a aproximadamente 1:15, o desde aproximadamente 15:1 a aproximadamente 1:15, como intervalo típico desde aproximadamente 10:1 a aproximadamente 1:10, y como intervalo más típico desde aproximadamente 8:1 a aproximadamente 1:8. Son útiles también relaciones en peso de los inhibidores de la proteasa NS3/4A de HCV de fórmula (I) a ritonavir que van desde aproximadamente 6:1 a aproximadamente 1:6, o desde aproximadamente 4:1 a aproximadamente 1:4, o desde aproximadamen-15 te 3:1 a aproximadamente 1:3, o desde aproximadamente 2:1 a aproximadamente 1:2, o desde aproximadamente 1,5:1 a aproximadamente 1:1,5. En un aspecto, la cantidad en peso de los inhibidores de la proteasa NS3/4A de HCV de fórmula (I) es igual o mayor que la de ritonavir, estando comprendida convenientemente la relación en peso del inhibidor de la proteasa NS3/4A de HCV de fórmula (I) a ritonavir en el intervalo que va desde aproximadamente 1:1 a aproximadamente 15:1, como intervalo típico desde aproximadamente 1:1 a aproximadamente 10:1, y como intervalo más típico desde aproximadamente 1:1 a aproximadamente 8:1. Son útiles también relaciones en peso del inhibidor de la proteasa 20 NS3/4A de HCV de fórmula (I) a ritonavir que van desde aproximadamente 1:1 a aproximadamente 6:1, o desde aproximadamente 1:1 a aproximadamente 5:1, o desde aproximadamente 1:1 a aproximadamente 4:1, o desde aproximadamente 3:2 a aproximadamente 3:1, o desde aproximadamente 1:1 a aproximadamente 2:1, o desde aproximadamente 1:1 a aproximadamente 1,5:1.

El término "cantidad terapéuticamente eficaz" tal como se utiliza en esta memoria, significa aquella cantidad de compuesto o componente o agente farmacéutico activo que provoca la respuesta biológica o medicinal en un tejido, sistema, animal o humano que es deseada, considerando la presente invención, por un investigador, veterinario, doctor en medicina u otro clínico, que incluye el alivio de los síntomas de la enfermedad que se esté tratando. Dado que la presente invención se refiere a combinaciones que comprenden dos o más agentes, la "cantidad terapéuticamente eficaz" es aquella cantidad de los agentes considerados junto, tal que el efecto combinado produce la respuesta biológica o medicinal deseada. Por ejemplo, la cantidad terapéuticamente eficaz de una composición que comprende (a) el compuesto de fórmula (I) y (b) ritonavir, sería la cantidad del compuesto de fórmula (I) y la cantidad de ritonavir que, cuando se administran juntos, producen un efecto combinado que es terapéuticamente eficaz.

En general, se contempla que una cantidad antiviral eficaz diaria sería de 0,01 mg/kg a 500 mg/kg de peso corporal, más preferiblemente de 0,1 mg/kg a 50 mg/kg de peso corporal. Puede ser apropiado administrar la dosis requerida como una, dos, tres, cuatro o más (sub-)dosis a intervalos apropiados a lo largo del día. Dichas (sub-)dosis pueden formularse como formas de dosificación unitarias, por ejemplo, que contienen de 1 a 1000 mg, y en particular 5 a 200 mg de ingrediente activo por forma de dosis unitaria.

La dosificación y frecuencia exactas de administración dependen del compuesto particular de fórmula (I) utilizado, la afección particular que se esté tratando, la gravedad de la afección que se esté tratando, la edad, el peso, el sexo, el alcance del trastorno y la condición física general del paciente particular, así como de otra medicación que pueda estar tomando el individuo, como es bien conocido por los expertos en la técnica. Adicionalmente, es evidente que dicha cantidad diaria eficaz puede reducirse o aumentarse dependiendo de la respuesta del individuo tratado y/o dependiendo de la evaluación del médico que prescriba los compuestos de la presente invención. Los intervalos de cantidad diaria eficaz mencionados anteriormente son por tanto únicamente líneas orientativas.

De acuerdo con una realización, el inhibidor de la proteasa NS3/4A de HCV de fórmula (I) y ritonavir pueden co-administrarse una o dos veces al día, con preferencia por vía oral, donde la cantidad de los compuestos de fórmula (I) por dosis es de aproximadamente 1 a aproximadamente 2500 mg, y la cantidad de ritonavir por dosis es de 1 a aproximadamente 2500 mg. En otra realización, las cantidades por dosis para co-administración una o dos veces al día son desde aproximadamente 50 a aproximadamente 1500 mg del compuesto de fórmula (I) y desde aproximadamente 50 a aproximadamente 1500 mg de ritonavir. En otra realización adicional, las cantidades por dosis para co-administración una o dos veces al día son de aproximadamente 100 a aproximadamente 100 mg del compuesto de fórmula (I) y de aproximadamente 100 a aproximadamente 150 a aproximadamente 800 mg del compuesto de fórmula (I) y de aproximadamente 100 a aproximadamente 600 mg de ritonavir. En otra realización adicional, las cantidades por dosis para co-administración una o dos veces al día son de aproximadamente 200 a aproximadamente 600 mg del compuesto de fórmula (I) y de aproximadamente 100 a aproximadamente 400 mg de ritonavir. En otra realización adicional, las cantidades por dosis para co-administración una o dos veces al día son de aproximadamente 200 a aproximadamente 600 mg del compuesto de fórmula (I) y de aproximadamente 20 a aproximadamente 300 mg de ritonavir. En otra realización adicional, las cantidades por dosis para co-administración una o dos veces al día son de aproximadamente 300 mg de ritonavir. En otra realización adicional, las cantidades por dosis para co-administración una o dos veces al día son de aproximadamente 300 mg de ritonavir. En otra realización adicional, las cantidades por dosis para co-administración una o dos veces al día son de aproximadamente 300 mg de ritonavir. En otra realización adicional, las cantidades por dosis para co-administración una o dos veces al día son de aproximadamente 300 mg de ritonavir. En otra realiza

aproximadamente 100 a aproximadamente 400 mg del compuesto de fórmula (I) y de aproximadamente 40 a aproximadamente 100 mg de ritonavir

Combinaciones ilustrativas del compuesto de fórmula (I) (mg)/ritonavir (mg) para dosificación una o dos veces al día incluyen 50/100, 100/100, 150/100, 200/100, 250/100, 300/100, 350/100, 400/100, 450/100, 50/133, 100/133, 150/133, 200/133, 250/133, 300/133, 50/150, 100/150, 150/150, 200/150, 250/150, 50/200, 100/200, 150/200, 200/200, 250/200, 300/200, 50/300, 80/300, 150/300, 200/300, 250/300, 300/300, 200/600, 400/600, 600/600, 800/600, 1000/600, 200/666, 400/666, 600/666, 800/666, 1000/666, 1200/666, 200/800, 400/800, 600/800, 800/800, 1000/800, 1200/800, 200/1200, 400/1200, 600/1200, 800/1200, 1000/1200, and 1200/1200. Otras combinaciones ilustrativas del compuesto de fórmula (I) (mg)/ritonavir (mg) para dosificación una o dos veces al día incluyen 1200/400, 800/400, 600/400, 400/200, 600/200, 600/100, 500/100, 400/50, 300/50, y 200/50.

En una realización de la presente descripción se proporciona un artículo de fabricación que comprende una composición eficaz para tratar una infección de HCV o para inhibir la proteasa NS3 de HCV; y material de empaquetado que comprende una etiqueta que indica que la composición puede utilizarse para tratar infección por el virus de la hepatitis C; en donde la composición comprende un compuesto de la fórmula (I) o cualquier subgrupo de la misma, o la composición que se describe en esta memoria.

Otra realización de la presente descripción comprende a un kit o envase que comprende un compuesto de la fórmula (I) o cualquier subgrupo de la misma, o una combinación de acuerdo con la invención que combina un inhibidor de la proteasa NS3/4A de HCV de fórmula (I) o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, y ritonavir o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, en una cantidad eficaz para uso como patrón o reactivo en un test o ensayo para determinar la aptitud de posibles productos farmacéuticos para inhibir la proteasa NS3/4A de HCV, el crecimiento de HCV, o ambas cosas. Este aspecto de la invención puede encontrar aplicación en programas de investigación farmacéutica.

Los compuestos y combinaciones de la presente invención pueden utilizarse en ensayos diana-analito de alta capacidad tales como los que miden la eficacia de dicha combinación en el tratamiento del HCV.

25 Ejemplos

5

10

15

20

30

35

Los ejemplos siguientes tienen por objeto ilustrar la presente invención y no limitar la misma a ellos.

Generalidades: Los análisis LC/MS se realizaron en un Waters Alliance 2795 HT conectado a un espectrómetro de masas Micromass ZMD utilizando ionización por electropulverización en modo positivo. *Eluyente*: A: agua, 0,1% TFA, B: acetonitrilo, 0,1% TFA. *Detección*: UV (red de diodos: 210-300 nm). *Gradientes*: Método A: 20 a 70% B en A (1,5 ml min⁻¹) durante 5 min. Método B: 30 a 80% B en A (1,5 ml min⁻¹) durante 5 min. Método C: 40 a 80% B en A (1,5 ml min⁻¹) durante 5 min. Método D: 50 a 90% B en A (1,5 ml min⁻¹) durante 5 min. Método E: 20 a 70% B en A (0,9 ml min⁻¹) durante 2,5 min. Método F: 30 a 80% en A (0,9 ml min⁻¹) durante 2,5 min. Método G: 40 a 80% B en A (0,9 ml min⁻¹) durante 2,5 min. Método H: 50 a 90% B en A (0,9 ml min⁻¹) durante 2,5 min. *Columna*: métodos A-D: Columna Phenomonex, Synergi MAX RP-80A (5,0 cm, 4,6 mm Ø, 4 μm). Métodos E-H: Columna Phenomonex, Synergi MAX RP-80A (3,0 cm, 3,0 mm Ø, 4 μm).

 $\underline{\text{Ejemplo 1:}} \hspace{0.1in} \textbf{Sintesis del \'acido 1-[(3-oxo-2-oxa-biciclo[2.2.1]heptano-5-carbonil)-amino]-2-vinil-ciclopropano-carboxílico-etil-\'ester (\textbf{3}).}$

A una solución de **1** (857 mg, 5,5 mmoles), en DMF (14 ml) y DCM (25 ml) a la temperatura ambiente, se añadieron **2** (1,15 g, 6,0 mmoles), HATU (2,29 g, 6,0 mmoles) y DIPEA (3,82 ml, 22 mmoles). La reacción se agitó en atmósfera de N₂ a la temperatura ambiente durante 1 h. El análisis LC/MS indicó conversión completa, y la mixtura de reacción se concentró a vacío. El residuo se redisolvió en DCM (100 ml) y HCl 0,1M (aq) y se separaron las fases. La fase orgánica se lavó con NaHCO₃ (aq) y salmuera, se secó (MgSO₄) y se filtró. La eliminación del disolvente a vacío proporcionó el compuesto diana **3** (1,6 g, 99%). LC/MS (Método A): t_R = 2,46 min, >95%, m/z (ESI[†]): 294 (MH[†]).

<u>Ejemplo 2</u>: Síntesis del ácido 2-(1-etoxicarbonil-2-vinilciclopropilcarbamoil)-4-hidroxi-ciclopentano-carboxílico, sal de diisopropiletilamina (4):

A una solución de **3** (800 mg, 2,73 mmoles) en agua (15 ml) en un recipiente de reacción microondas de 20 ml se añadió DIPEA (1,2 ml, 6,8 mmoles) y una varilla de agitación. Se cerró herméticamente el recipiente de reacción y la suspensión espesa inmiscible se agitó enérgicamente antes de la inserción en la cámara del microondas. Después de 1 min de pre-agitación, la reacción se irradió durante 40 min a una temperatura de ajuste de 100°C. Después de enfriar a 40°C, la solución transparente se concentró a vacío, y el aceite pardo residual se co-evaporó 3 veces con acetonitrilo para eliminar cualquier agua residual. El producto bruto **4**, en forma de una sal de DIPEA, se llevó inmediatamente al paso siguiente. LC/MS (Método A): t_R = 1,29 min, >95%, m/z (ESI[†]): 312 (MH[†]).

5

10

<u>Ejemplo 3</u>: Síntesis del ácido 1-{[2-(hex-5-enilmetilcarbamoil)-4-hidroxiciclopentano-carbonil]amino}-2-vinilciclopropano-carboxílico-etil-éster (6):

El compuesto **4** (5,5 mmoles) bruto se disolvió en DCM (50 ml) y DMF (14 ml), seguido por adición de HATU (2,09 g, 5,5 mmoles), **5** (678 mg, 6,0 mmoles) y DIPEA (3,08 ml, 17,5 mmoles) a la temperatura ambiente. La reacción se agitó a la temperatura ambiente durante 1 h. El análisis LC/MS indicó conversión completa, y la mixtura de reacción se concentró a vacío. El residuo se redisolvió en acetato de etilo (100 ml) y la capa orgánica se lavó con HCl 0,1M (aq), K₂CO₃ (aq) y salmuera, se secó (MgSO₄) y se filtró. La evaporación del disolvente a vacío dio un aceite que se purificó por cromatografía flash (sílice, acetato de etilo/metanol) para proporcionar el compuesto diana **6** (1,65 g, 74%). TLC (sílice): metanol/acetato de etilo 5:95, R_f = 0,5; LC/MS (Método A): t_R = 3,44 min, >95%, m/z (ESI⁺) = 407 (MH⁺).

<u>Ejemplo 4</u>: Síntesis del ácido 1-{[2-(hex-5-enilmetilcarbamoil)-4-hidroxiciclopentano-carbonil]amino}-2-vinilciclopropano carboxílico (7):

El compuesto **6** (493 mg, 1,21 mmoles) se disolvió en DMF (1 ml) y se transfirió a un recipiente de reacción microondas de 20 ml. A continuación, se añadieron LiOH acuoso (2M, 10,5 ml) y una varilla de agitación. Se cerró herméticamente el recipiente de reacción y la suspensión espesa inmiscible se agitó enérgicamente antes de inserción en la cámara del microondas. La reacción se irradió durante 30 min a 130°C. La mixtura de reacción se enfrió a 40°C y la solución clara

se acidificó a pH 2 con HCl acuoso (1M, 24 ml) y se extrajo 3 veces con acetato de etilo (20 ml). Las capas orgánicas agrupadas se lavaron con salmuera, se secaron (MgSO₄) y se filtraron. El disolvente se evaporó a vacío para proporcionar el compuesto **7** (410 mg, 90%). LC/MS (Método A): $t_R = 2,46$ min, >95%, m/z (ESI⁺): 379 (MH⁺).

<u>Ejemplo 5</u>; Síntesis del ácido 4-hidroxi-ciclopentano-1,2-dicarboxílico-1-[(1-ciclopropano-sulfonilaminocarbonil-2-vinil-ciclopropil)amida] 2-(hex-5-enil-metil-amida) (8):

5

10

15

El ácido **7** (410 mg, 1,09 mmoles) bruto se disolvió en DMF (1,5 ml) y DCM (4,5 ml), seguido por adición de EDAC (417 mg, 2,18 mmoles) a la temperatura ambiente. La mixtura se dejó incubar con agitación a temperatura ambiente. Después de 10 min, se añadió DMAP (133 mg, 1,09 mmoles) seguido por otros 20 min de incubación a la temperatura ambiente. A continuación, se añadieron una solución pre-mezclada de amida del ácido ciclopropanosulfónico (527 mg, 4,36 mmoles) y DBU (663 mg, 4,36 mmoles) en DMF (2 ml) y se añadió DCM (2 ml) seguido por calentamiento en el microondas a 100°C durante 30 min. La solución roja resultante se concentró a vacío y se redisolvió en acetato de etilo (20 ml). La fase orgánica se lavó con HCl 1M (aq) (3 x 10 ml) y salmuera (10 ml), se secó (MgSO₄) y se filtró. El disolvente se evaporó a vacío para proporcionar la sulfonamida bruta que se purificó ulteriormente por cromatografía (sílice, acetato de etilo/metanol, 97,5:2,5) para dar el compuesto diana **8** (403 mg, 77%); LC/MS (Método A): t_R = 3,31 min, >95%, m/z (ESI[†]) = 482 (MH[†]).

 $\underline{\textit{Ejemplo 6-1}}: Sintesis \ del \ \'{a}cido \ 2,3-dihidroindol-1-carboxílico-3-(1-ciclopropanosulfonil-aminocarbonil-2-vinilciclopropil carbamoil)-4-(hex-5-enilmetilcarbamoil)ciclopentil-\'{e}ster (\emph{11}):$

- 20 El compuesto **8** (19,4 mg, 40 μmoles) se disolvió en DCM (1,8 ml) seguido por adición de NaHCO₃ sólido (14 mg, 160 μmoles) y una varilla de agitación. A esta suspensión espesa se añadió luego fosgeno en tolueno (1,93 M, 430 μl, 0,8 mmoles) y la mixtura se agitó enérgicamente durante 2 h para proporcionar el cloroformiato **9**. LC/MS (Método G): t_R = 2,65 min, >95%, m/z (ESI⁺) = 544 (MH⁺). El disolvente se evaporó a vacío y el residuo se coevaporó 3 veces con DCM para eliminar cualquier fosgeno residual.
- El cloroformiato **9** producido se redisolvió subsiguientemente en DCM (1 ml) y se añadió 2,3-dihidroindol (68 μmoles). La mixtura se mantuvo en agitación a la temperatura ambiente durante 2 horas, después de lo cual la LC/MS indicó conversión completa. A continuación, se añadió DCM (1 ml) y la solución resultante se lavó dos veces con HCl 1M (aq), NaHCO₃ (aq) y salmuera. La fase orgánica se secó (MgSO₄) y se filtró. La evaporación del disolvente a vacío dio un producto bruto que se purificó ulteriormente por LC/MS preparativa para proporcionar el compuesto **10**: LC/MS (Método H): t_R = 1,58 min, >95%, m/z (ESI⁺) = 627 (MH⁺).

<u>Ejemplo 6-2</u>: Ácido 3,4-dihidro-2*H*-quinolina-1-carboxílico-3-(1-ciclopropanosulfonil-amino-carbonil-2-vinilciclopropil carbamoil)-4-(hex-5-enilmetilcarbamoil)-ciclopentil-éster (11).

El compuesto del título se sintetizó a partir de 1,2,3,4-tetrahidroquinolina de acuerdo con el procedimiento descrito en el Ejemplo 6-1. LC/MS (método H): t_R = 1,74 min, >95%, m/z (ESI[†]) = 641 (MH⁺).

 $\underline{\text{Ejemplo 6-3}}\text{:} \text{ \'Acido 2,3-dihidrobenzo[1,4]oxazina-4-carbox\'ilico-3-(1-ciclopropano-sulfonil-aminocarbonil-2-vinilciclopropil carbamoil)-4-(hex-5-enilmetilcarbamoil)-ciclopentil-\'ester (\textbf{12}).}$

El compuesto del título se sintetizó a partir de 3,4-dihidro-2H-benzo[1,4]oxazina de acuerdo con el procedimiento descrito en el Ejemplo 6-1. LC/MS (método H): t_R = 1,56 min, >95%, m/z (ESI[†]) = 643 (MH⁺).

<u>Ejemplo 6-4</u>: Ácido 1,3-dihidroisoindol-2-carboxílico-3-(1-ciclopropanosulfonil-amino-carbonil-2-vinilciclopropil carbamoil)-4-(hex-5-enilmetilcarbamoil)-ciclopentil-éster (13).

El compuesto del título se sintetizó a partir de 2,3-dihidro-1H-isoindol de acuerdo con el procedimiento descrito en el 15 Ejemplo 6-1. LC/MS (método H): $t_R = 1,37 \text{ min}$, >95%, m/z (ESI⁺) = 327 (MH⁺).

<u>Ejemplo 7</u>: Ácido 3,4-dihidro-1*H*-isoquinolina-2-carboxílico-3-(1-ciclopropanosulfonilamino-carbonil-2-vinilciclopropil carbamoil)-4-(hex-5-enilmetil-carbamoil)-ciclopentil-éster (**16**).

Se disolvió cloroformiato de p-nitrofenilo (25,9 mg, 0,129 mmoles) en MeCN (1 ml). Se añadió a esta solución NaHCO₃ sólido (15,7 mg, 0,19 mmoles) y la suspensión se enfrió en un baño de hielo/agua. Se añadió luego a la solución enfriada una solución de 1,2,3,4-tetrahidro-isoquinolina (0,123 mmoles) en MeCN (0,5 ml) y la reacción se dejó incubar a la temperatura ambiente durante 2 h. El análisis LC/MS indicó la conversión completa en el compuesto 15. Esta solución se añadió luego a una mixtura de 8 (49,2 mg, 102 μ moles) y NaH (60% en aceite) (4,5 mg, 112 μ moles) seguido por calentamiento de la reacción a 50°C durante una hora. La reacción se extinguió con NH₄Cl (aq.) (5 ml) y se añadió EtO-Ac (5 ml). La capa orgánica se lavó con HCl 1M (aq.) y salmuera, se secó (MgSO₄) y se filtró. La evaporación del disolvente dio un aceite que se purificó ulteriormente utilizando LC/MS preparativa para proporcionar el producto diana 16: LC/MS (método X): t_R = 5,13 min, >90%, m/z (ESI $^+$) = 641 (MH $^+$).

5

10

15

20

El compuesto **10** (14,6 µmoles) se disolvió en DCE (secado sobre tamices moleculares, gaseado con N_2) (10 ml) en un recipiente de reacción microondas de 20 ml con una varilla de agitación. Se añadió a esta solución catalizador Hoveyda-Grubbs de segunda generación (2,3 mg, 3,6 µmoles) y el recipiente de reacción se purgó con N_2 (g) y se cerró herméticamente. La reacción se irradió durante 15 min con una temperatura de ajuste de 150°C. El disolvente se eliminó a vacío y el residuo se purificó por cromatografía flash (sílice; DCM, y luego 10% MeOH en DCM). El producto se purificó subsiguientemente por LC/MS preparativa para proporcionar el compuesto diana **17**: LC/MS (método H): t_R = 1,13 min, >95%, m/z (ESI⁺) = 599 (MH⁺).

<u>Ejemplo 8-2</u>: Ácido 3,4-dihidro-1*H*-isoquinolina-2-carboxílico-4-ciclopropanosulfonil-amino-carbonil-13-metil-2,14-dioxo-3,13-diaza-triciclo[13.3.0.0^{4,6}]octadec-7-en-17-il-éster (**18**).

El compuesto del título se preparó a partir del ácido 3,4-dihidro-1*H-*2-carboxílico-4-(1-ciclopropano-sulfonil aminocarbonil-2-vinilciclopropilcarbamoil)-4-(hex-5-enilmetil-carbamoil)-ciclopentil-éster (**16**) siguiendo el procedimiento descrito en el Ejemplo 8-1. LC/MS (método A): t_R = 4,51 min, >95%, m/z (ESI⁺) = 613 (MH⁺).

El compuesto del título se preparó a partir del ácido 2,3-dihidrobenzo[1,4]oxazina-4-carboxílico-3-(1-ciclopropano-sulfonilaminocarbonil-2-vinilciclopropilcarbamoil)-4-(hex-5-enilmetil-carbamoil)ciclopentil-éster (12) siguiendo el procedimiento descrito en el Ejemplo 8-1: LC/MS (método H): t_R = 1,11 min, >95%, m/z (ESI⁺) = 615 (MH⁺).

15

El compuesto del título se preparó a partir del ácido 1,3-dihidroisoindol-2-carboxílico-3-(1-ciclopropanosulfonil-aminocarbonil-2-vinilciclopropilcarbamoil)-4-(hex-5-enilmetil-carbamoil)ciclopentil-éster (13) siguiendo el procedimiento descrito en el Ejemplo 8-1: LC/MS (método F): $t_R = 2,33 \text{ min}, >95\%, \text{m/z} \text{ (ESI}^+) = 599 \text{ (MH}^+).$

<u>Ejemplo 8-5</u>: Ácido 3,4-dihidro-2*H*-quinolina-1-carboxílico-4-ciclopropano-sulfonilamino-carbonil-13-metil-2,14-dioxo-3,13-diaza-triciclo[13.3.0.0^{4,6}]octadec-7-en-17-il-éster (**21**).

El compuesto del título se preparó a partir del ácido 3,4-dihidro-2*H*-quinolina-1-carboxílico-3-(1-ciclopropanosulfonil-5 aminocarbonil-2-vinilciclopropilcarbamoil)-4-(hex-5-enilmetil-carbamoil)ciclopentil-éster (**11**) siguiendo el procedimiento descrito en el Ejemplo 8-1: LC/MS (método H): t_R = 1,25 min, >95%, m/z (ESI⁺) = 613 (MH⁺).

Ejemplo 9:

Ácido 2-(1-etoxicarbonil-2-vinil-ciclopropilcarbamoil)-4-hidroxi-pirrolidina-1-carboxílico-terc-butil-éster (22).

4-Hidroxi-prolina protegida con Boc (4 g, 17,3 mmoles), HATU (6,9 g, 18,2 mmoles) y ácido 1-amino-2-vinil-ciclopropanocarboxílico-etil-éster preparado como se describe en WO03/099274 (3,5 g, 18,3 mmoles) se disolvieron en DMF (60 ml) y se enfriaron a 0°C en un baño de hielo. Se añadió diisopropiletil-amina (DIPEA) (6 ml). Se retiró el baño de hielo y la mixtura se dejó a la temperatura ambiente durante una noche. Se añadió luego diclorometano (~ 80 ml) y la fase orgánica se lavó con hidrogenocarbonato de sodio acuoso, ácido cítrico, agua, salmuera, y se secó sobre sulfato de sodio. La purificación por cromatografía flash (éter → 7% metanol en éter) dio el compuesto del título puro (6,13 g, 96%).

Ejemplo 10:

Ácido 2-(1-etoxicarbonil-2-vinil-ciclopropilcarbamoil)-4-(4-nitro-benzoiloxi)-pirrolidina-1-carboxílico- terc-butil-éster (23).

El compuesto **22** (del Ejemplo 9) (11,8 g, 32,0 mmoles) y piridina (27 ml, 305 mmoles) se disolvieron en DCM (200 ml) y se enfriaron a 0°C, se añadió cloruro de 4-nitrobenzoílo (6,6 g, 35,6 mmoles) y la solución se agitó a la temperatura ambiente durante una noche. La mixtura de reacción se lavó con NaHCO₃ (aq.), ácido cítrico acuoso y salmuera, se secó sobre MgSO₄ y se evaporó sobre sílice. El producto bruto se purificó por cromatografía en columna sobre sílice (EtOAc/n-heptano = 50/50) para dar 11,84 g, 72% del compuesto del título **5**.

Ejemplo 11:

Ácido 4-nitro-benzoico-5-(1-etoxicarbonil-2-vinil-ciclopropilcarbamoil)-pirrolidin-3-il-éster (24).

El compuesto **23** (11,84 g, 22,9 mmoles) se desprotegió en TFA (30 ml), se disolvió en DCM (100 ml) y se trató luego por métodos conocidos en la técnica química para dar el compuesto del título (9,37 g, 98%).

Ejemplo 12:

5

Ácido 4-nitrobenzoico-5-(1-etoxicarbonil-2-vinil-ciclopropilcarbamoil)-1-[hept-6-enil-(4-metoxi-bencil)-carbamoil]-pirrolidin-3-il-éster (25).

El compuesto **24** (4,68 g, 11.2 mmoles) se disolvió en THF (100 ml), se añadió NaHCO₃ (s) (aproximadamente 5 ml) seguido por solución de fosgeno (20% en tolueno, 11,6 ml, 22,5 mmoles). La mixtura de reacción se agitó enérgicamente durante 1 h y se filtró luego, se evaporó y se redisolvió en DCM (100 ml). Se añadió NaHCO₃ (s) (aproximadamente 5 ml) seguido por hept-6-enil-(4-metoxi-bencil)-amina (3,92 g, 16,8 mmoles). La mixtura de reacción se agitó a la temperatura ambiente durante una noche, se enfrió y se evaporó sobre sílice. El producto bruto se purificó por cromatografía en columna sobre sílice (EtOAc/n-heptano: 25/75) para dar el compuesto del título (6,9 g, 91%).

Ejemplo 13:

20

Ácido 14-(4-metoxi-bencil)-18-(4-nitro-benzoiloxi)-2,15-dioxo-3,14,16-triazatriciclo-[14.3.0.0^{4,6}]nonadec-7-eno-4-carboxílico-etil-éster (26).

El compuesto **25** (406 mg, 0,6 mmoles) se disolvió en DCE (250 ml) y se desgaseó. Se añadió catalizador Hoveyda-Grubbs de segunda generación (26 mg, 0,042 mmoles) y la solución se calentó a reflujo. Después de 3 h, se evaporó la solución y se utilizó directamente en el paso siguiente.

Ejemplo 14:

<u>Ácido 18-hidroxi-14-(4-metoxi-bencil)-2,15-dioxo-3,14,16-triaza-triciclo[14.3.0.0^{4,6}]-nonadec-7-eno-4-etil-éster (27).</u>

El compuesto bruto **26** (445 mg) se disolvió en THF (20 ml), MeOH (10 ml) y agua (10 ml). Después de enfriar a 0°C, se añadió LiOH 1M (2 ml). Después de 1,5 h, la hidrólisis se había completado, se añadió HOAc (1 ml) y la solución se evaporó a aproximadamente 10 ml. Se añadió agua y la mixtura se extrajo con DCM (2 x 30 ml). La fase orgánica combinada se lavó con NaHCO₃ (aq), agua, salmuera, y se secó sobre MgSO₄. El producto bruto se purificó por cromatografía en columna sobre sílice (DCM/MeOH: 100/0-80/20) para dar el compuesto del título (201 mg, 67%).

Ejemplo 15:

5

10

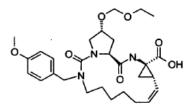
15

20

Ácido 18-etoximetoxi-14-(4-metoxi-bencil)-2,15-dioxo-3,14,16-triaza-triciclo-[14.3.0.0^{4,6}]-nonadec-7-eno-4-carboxílico-etil-éster (28).

A una solución agitada del alcohol **27** (1,35 g, 2,70 mmoles, 75% de pureza) y N-etil-diisopropilamina (1,42 ml, 8,1 mmoles) en diclorometano (15 ml) a 0°C se añadió clorometil-etil-éter (0,5 ml, 5,4 mmoles). Después de agitar a la temperatura ambiente, la mixtura de reacción se enfrió a 0°C, se añadieron cantidades adicionales de N-etildiisopropilamina (1 ml, 5,7 mmoles) y clorometil-metil-éter (0,3 ml, 3,2 mmoles), y se agitó luego durante 16 horas más a la temperatura ambiente. Se aplicó luego directamente la mixtura de reacción a una columna de gel de sílice y se eluyó utilizando elución escalonada en gradiente (acetato de etilo en hexano 50-80%). La concentración de las fracciones apropiadas dio el compuesto del título como un jarabe ligeramente pardo que cristalizó al dejarlo en reposo (0,8 g, 53%) LR-MS: Calculado para C₃₀H₄₄N₃O₇: 558. Encontrado: 558 [M+H].

Ejemplo 16:



Ácido 18-etoximetoxi-14-(4-metoxi-bencil)-2,15-dioxo-3,14,16-triaza-triciclo-[14.3.0.0^{4,6}]-nonadec-7-eno-4-carboxílico (29).

Una solución del éster **28** (0,775 g, 1,39 mmoles) en THF-metanol-LiOH 1M aq 1:1:1 (36 ml) se agitó a la temperatura ambiente durante 3,5 h, después de lo cual la TLC (diclorometano-metanol 95:5 y 9:1) y la LC-MS indicaron la conversión completa en el ácido carboxílico. La mixtura de reacción se concentró luego a aproximadamente 1/3 de su volumen, se diluyó después con agua (10 ml) y se acidificó a aproximadamente pH 4 utilizando ácido cítrico acuoso al 10% (60 ml), como resultado de lo cual se formó un precipitado. La mixtura se lavó con acetato de etilo (3 x 25 ml) y las capas orgánicas combinadas se lavaron con salmuera (2 x 50 ml), se secaron luego (Na₂SO₃), se filtraron y se concentraron. El residuo se concentró a partir de tolueno (3 x 10 ml) lo cual dio el compuesto del título bruto como una espuma blanquecina (0,75 g, cuantitativo). LR-MS: Calculado para C₂₈H₄₀N₃O₇: 530. Encontrado: 530 [M-H].

Ejemplo 17:

Compuesto 30

A una solución del ácido carboxílico **29** (aproximadamente 1,39 mmoles) en diclorometano (10 ml) a la temperatura ambiente se añadió N-etil-N'-(3-dimetilaminopropil)carbodiimida x HCl (0,32 g, 1,67 mmoles) y se agitó luego durante una noche, después de lo cual la LC-MS indicó la conversión completa del ácido en el producto. La mixtura de reacción se diluyó luego con diclorometano (10 ml), se lavó con agua (3 x 10 ml), se secó a continuación (Na₂SO₃), se filtró y se concentró para dar un sólido incoloro (rendimiento bruto: 0,7 g) que se utilizó inmediatamente en el paso siguiente. LR-MS: Calculado para C₂₈H₃₈N₃O₆: 512. Encontrado: 512 [M+H].

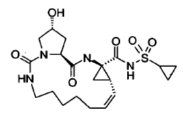
10 Ejemplo 18:

Ácido ciclopropanosulfónico-[18-etoximetoxi-14-(4-metoxi-bencil)-2,15-dioxo-3,14,16-triaza-triciclo[14.3.0.0^{4,6}]nonadec-7-eno-4-carbonil]-amida (31)

A una solución agitada de la oxazolinona **30** bruta (0,328 g, 0,64 mmoles) en diclorometano (4 ml) se añadieron ciclo-propilsulfonamida (0,117 g, 0,96 mmoles) y 1,8-diazabiciclo[5.4.0]-undec-7-eno (0,19 ml, 1,3 mmoles), y se agitó luego a la temperatura ambiente durante una noche. La mixtura de reacción se monitorizó por LC-MS, se diluyó luego con diclorometano (20 ml), se lavó sucesivamente con ácido cítrico acuoso al 10% (3 x 15 ml) y salmuera (1 x 15 ml), se secó a continuación (Na₂SO₄), se filtró y se concentró para dar una espuma blanquecina. La cromatografía en columna del residuo utilizando elución escalonada en gradiente (acetato de etilo en tolueno 60-100%) seguido por concentración y secado de las fracciones apropiadas, dio el compuesto del título como una espuma incolora (0,27 g, 66% en 3 pasos).

Datos NMR (500 MHz, DMSO-d₆): 1 H, 0,9-1,6 (m, 14H), 1,80 (m, 1H), 1,90 (m, 1H), 2,0-2,2 (m, 3H), 2,25 (m, 1H), 2,95 (m, 1H), 3,05 (m, 1H), 3,3-3,4 (m, 2H), 3,50 (q, 2H), 3,7-3,8 (m, 4H), 3,97 (d, 1H), 4,3-4,4 (m, 2H), 4,55 (d, H-1), 4,63 (m, 2H), 5,12 (m, 1 II), 5,70 (m, 1H), 6,88 (d, 2H), 7,19 (d, 2H), 8,12 (s, 1H), LR-MS: Calculado para $C_{31}H_{45}N_4O_8S$: 633. Encontrado: 633 [M+H].

25 Ejemplo 19



Ácido ciclopropanosulfónico-(18-hidroxi-2,15-dioxo-3,14,16-triaza-triciclo[14.3.0.0^{4,6}]-nonadec-7-eno-4-carbonil]-amida (32)

Una solución del acetal **31** (0,038 g, 0,06 mmoles) en THF-metanol-ácido clorhídrico aq. 2M 1:1:1 (1,5 ml) se agitó a la temperatura ambiente durante 30 min, se añadió luego más ácido clorhídrico concentrado (0,1 ml) y se agitó después a la temperatura ambiente durante una noche. La mixtura de reacción se neutralizó luego utilizando hidrogenocarbonato de sodio acuoso saturado, y se concentró después sobre sílice. La cromatografía flash del residuo utilizando acetato de etilo-metanol 9:1 dio una espuma incolora (0,020 g, 73%). LR-MS: Calculado para C₂₀H₂₉N₄O₆S: 453. Encontrado: 453 [M-H].

Ejemplo 20-1

Ácido 1,3-dihidro-isoindol-2-carboxílico-4-ciclopropanosulfonilaminocarbonil-2,15-dioxo-3,14,16-triaza-triciclo[14.3.0.0^{4,6}] nonadec-7-en-18-il-éster (33)

Se disolvió el alcohol **32** (25 mg, 55 μmoles) en DCM seco (2 ml). Se añadieron a esta solución NaHCO₃ sólido (14 mg, 165 μmoles) y fosgeno (1,9 M en tolueno, 868 μl, 1,65 mmoles). La mixtura se agitó durante 48 h para proporcionar el cloroformiato intermedio. LC/MS (método F) t_R = 2,32 min, m/z (ESI⁺) = 516 (MH⁺). Se eliminó el disolvente a vacío y el residuo se coevaporó con DCM para eliminar cualquier cantidad residual de fosgeno. El cloroformiato producido se redisolvió subsiguientemente en DCE seco (2 ml) y se añadió isoindolina (83 μmoles) seguida por K₂CO₃ sólido (110 μmoles) y tamices moleculares 4 Å en polvo (1 espátula). La mixtura se calentó a 100°C durante 45 min, transcurrido cuyo tiempo el análisis LC/MS indicó que no quedaba cantidad alguna de cloroformiato residual. La mezcla de reacción se filtró y el filtrado se concentró a vacío para proporcionar un producto bruto que se purificó por LC/MS preparativa para dar el compuesto del título. LC/MS (método H) t_R = 1,55 min, > 95%, m/z (ESI⁺) = 600 (MH⁺)

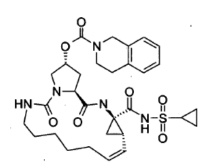
Ejemplo 20-2

<u>Ácido 2,3-dihidro-indol-1-carboxílico-4-ciclopropanosulfonilaminocarbonil-2,15-dioxo-3,14,16-triaza-triciclo[14.3.0.0^{4,6}] nonadec-7-en-18-il-éster (**34**)</u>

El compuesto del título se preparó de acuerdo con el procedimiento descrito en el Ejemplo 20-1, excepto que se utilizó indolina en lugar de isoindolina. LC/MS (método H) $t_R = 1,68 \text{ min}$, 95%, m/z (ESI⁺) = 600 (MH⁺)

20 <u>Ejemplo 20-3</u>

15



<u>Ácido</u> 3,4-dihidro-1H-isoquinolina-2-carboxílico-4-ciclopropanosulfonilamino-carbonil-2,15-dioxo-3,14,16-triaza-triciclo [14.3.0.0^{4,6}] nonadec-7-en-18-il-éster (**35**)

El compuesto del título se preparó de acuerdo con el procedimiento descrito en el Ejemplo 20-1, excepto que se utilizó 1,2,3,4-tetrahidro-isoquinolina en lugar de isoindolina. LC/MS (método H) t_R = 1,60 min, 95%, m/z (ESI⁺) = 614 (MH⁺)

Ejemplo 20-4

 $\frac{\text{Ácido}}{\text{4.5}} \frac{3,4-\text{dihidro-2H-quinolina-1-carboxílico-4-ciclopropanosulfonilaminocarbonil-2,15-dioxo-3,14,16-triaza-triciclo [14.3.0.0]^{4.6} \\ \text{Inonadec-7-en-18-il-éster} \frac{\textbf{(36)}}{\text{1000}} \frac{1}{\text{1000}} \frac{1}{\text{1$

El compuesto del título se preparó de acuerdo con el procedimiento descrito en el Ejemplo 20-1, excepto que se utilizó 1,2,3,4-tetrahidro-quinolina en lugar de isoindolina. LC/MS (método H) t_R = 1,77 min, 95%, m/z (ESI⁺) = 614 (MH⁺)

Ejemplo 20-5

 $\frac{\text{\'Acido}}{10} \frac{\text{5-metil-2,3-dihidro-indol-1-carbox\'ilico-4-ciclopropanosulfonilaminocarbonil-2,15-dioxo-3,14,16-triaza-triciclo}{[14.3.0.0^{4.6}]_{nonadec-7-en-18-il-\'ester}}$

El compuesto del título se preparó de acuerdo con el procedimiento descrito en el Ejemplo 20-1, excepto que se utilizó 5-metil-2,3-dihidro-1H-indol en lugar de isoindolina. LC/MS (método H); t_R = 1,91 min, 95%, m/z (ESI⁺) = 614 (MH⁺)

Ejemplo 20-6

 $\frac{\text{Acido}}{\text{5-dimetilsulfamoil-2,3-dihidro-indol-1-carboxílico-4-ciclopropanosulfonil-aminocarbonil-2,15-dioxo-3,14,16-triaza-triciclo[14.3.0.0<math>^{4.6}$]nonadec-7-en-18-il-éster (38)

El compuesto del título se preparó de acuerdo con el procedimiento descrito en el Ejemplo 20-1, excepto que se utilizó ácido 2,3-dihidro-1H-indol-5-sulfónico-dimetilamida en lugar de isoindolina. LC/MS (método H); t_R = 1,53 min, 95%, m/z (ESI $^+$) = 707 (MH $^+$)

Ejemplo 21: Síntesis de ciclopentano cristalino

Síntesis del ácido 3-oxo-2-oxa-biciclo[2.2.1]heptano-5-carboxílico-terc-butil-éster (40)

Se añadieron DMAP (14 mg, 0,115 mmoles) y Boc₂O (252 mg, 1,44 mmoles) a una solución agitada de **39** (180 mg, 1,15 mmoles) en 2 ml de CH₂Cl₂ en atmósfera inerte de argón a 0°C. La reacción se dejó calentar a la temperatura ambiente y se agitó durante una noche. La mixtura de reacción se concentró y el producto bruto se purificó por cromatografía flash en columna (gradiente de tolueno/acetato de etilo 15:1, 9:1, 6:1, 4:1, 2:1), lo cual dio el compuesto del título (124 mg, 51%) como cristales blancos:

¹H-NMR (300 MHz, CD₃OD) δ 1,45 (s, 9H), 1,90 (d, J= 11,0 Hz, 1H), 2,10-2,19 (m, 3H), 2,76-2,83 (m, 1H), 3,10 (s, 1H), 4,99 (s, 1H); ¹³C-NMR (75,5 MHz, CD₃OD) δ 27,1, 33,0, 37,7, 40,8, 46,1, 81,1, 81,6, 172,0, 177,7.

Método alternativo para la preparación del compuesto 40:

El compuesto **39** (13,9 g, 89 mmoles) se disolvió en diclorometano (200 ml), y se enfrió luego a aproximadamente -10°C bajo nitrógeno. Se borboteó luego isobutileno en la solución hasta que el volumen total hubo aumentado a aproximadamente 250 ml, lo cual dio una solución turbia. Se añadió BF₃.dietiléter (5,6 ml, 44,5 mmoles, 0,5 eq.) y la mixtura de reacción se mantuvo a aproximadamente -10°C bajo nitrógeno. Después de 10 min, se obtuvo una solución clara. La reacción se monitorizó por TLC (acetato de etilo/tolueno 3:2 acidificado con unas cuantas gotas de ácido acético y hexano/acetato de etilo 4:1, tiñendo con solución básica de permanganato. Al cabo de 70 min quedaban solamente trazas del compuesto **39** y se añadió NaHCO₃ acuoso saturado (200 ml) a la mixtura de reacción, la cual se agitó luego enérgicamente durante 10 min. La capa orgánica se lavó con NaHCO₃ saturado (3 x 200 ml) y salmuera (1 x 150 ml), se secó luego con sulfito de sodio, se filtró y el residuo se evaporó para dar un residuo aceitoso. El producto precipitó por adición de hexano al residuo. La adición de más hexano y calentamiento a reflujo dieron una solución clara a partir de la cual cristalizó el producto. Los cristales se recogieron por filtración, se lavaron con hexano (temperatura ambiente), y se secaron luego al aire durante 72 horas, dando agujas incoloras (12,45 g, 58,7 mmoles, 66%).

25 Ejemplo 22: Actividad de los compuestos de fórmula (I)

Ensayo de replicones

5

10

15

20

30

35

40

45

Los compuestos de fórmula (I) se examinaron en cuanto a actividad en la inhibición de la replicación del RNA de HCV en un ensayo celular. El ensayo demostró que los compuestos de fórmula (I) exhibían actividad contra los replicones de HCV funcionales en un cultivo de células. El ensayo celular estaba basado en un constructo de expresión bicistrónico, como ha sido descrito por Lohmann et al. (1999) Science vol. 285 pp. 110-113 con las modificaciones descritas por Krieger et al. (2001) Journal of Virology 75: 4614-4624,en una estrategia de apantallado multidiana. En esencia, el método era como sigue:

El ensayo utilizaba la línea de células Huh-7 luc/neo transfectada de manera estable (a la que se hace referencia en lo sucesivo como Huh-Luc). Esta línea de células alberga un RNA que codifica un constructo de expresión bicistrónico que comprende las regiones de tipo salvaje NS3-NS5B del HCV tipo 1b traducidas desde un Sitio de Entrada de Ribosoma Interno (IRES) del virus de la encefalomiocarditis (EMCV), precedidas por una porción informadora (FfL-luciferasa), y una porción marcadora seleccionable (neo[®], neomicina-fosfotransferasa). El constructo está limitado por NTRs (regiones no traducidas) 5' y 3' del HCV tipo 1b. El cultivo continuado de las células replicón en presencia de G418 (neo[®]) depende de la replicación del RNA de HCV. Las células replicón transfectadas establemente que expresan RNA de HCV, que se replica autónomamente y a niveles altos, codificando *inter alia* luciferasa, se utilizan para apantallar los compuestos antivirales.

Las células replicón se extendieron en placas de 384 pocillos en presencia de los compuestos de test y de control que se añadieron en diversas concentraciones. Después de una incubación de 3 días, la replicación del HCV se midió por ensayo de la actividad de luciferasa (utilizando sustratos y reactivos estándar de ensayo de luciferasa, y un procesador de imágenes de microplacas Perkin Elmer ViewLuxTM ultraHTS). Las células replicón en los cultivos de control tienen alta expresión de luciferasa en ausencia de cualquier inhibidor. La actividad inhibidora del compuesto sobre la actividad de luciferasa se monitorizó en las células Huh-Luc, haciendo posible una curva dosis-respuesta para cada compuesto

testado. Se calcularon luego los valores CE50, valor que representa la cantidad del compuesto requerida para reducir al 50% el nivel de actividad de luciferasa detectado, o más específicamente, la capacidad del RNA del replicón de HCV enlazado genéticamente para replicarse.

Ensavo de inhibición

La finalidad de este ensayo *in vitro* era medir la inhibición de los complejos de proteasa NS3/4A de HCV por los compuestos de la presente invención. El ensayo proporciona una indicación de la eficacia que podrían tener los compuestos de la presente invención en la inhibición de la actividad proteolítica del NS3/4A de HCV.

La inhibición de la enzima proteasa NS3 de longitud total de la hepatitis C se midió esencialmente como se describe en Poliakov, 2002 Prot. Expression & Purification 25, 363-371. Resumidamente, la hidrólisis de un sustrato depsipéptido, Ac-DED(Edans)

EEAbuψ[COO]ASK(Dabcyl)-NH₂ (AnaSpec, San José, EE.UU.), se midió espectrofluorométricamente en presencia de un cofactor peptídico KKGSVVIVGRIVLSGK (Åke Engström, Department of Medical Biochemistry and Microbiology, Uppsala University, Suecia). [Landro, 1997 #Biochem 36 9340-9348]. La enzima (1 nM) se incubó en HEPES 50 mM, pH 7,5, DTT 10 mM, 40% glicerol, 0,1% n-octil-D-glucosido, con cofactor NS4A 25 μM e inhibidor a 30°C durante 10 min, después de lo cual se inició la reacción por adición de sustrato 0,5 μM. Los inhibidores se disolvieron en DMSO, se trataron por ultrasonidos durante 30 s y se agitaron tumultuosamente. Las soluciones se guardaron a -20°C entre las medidas.

La concentración final de DMSO en la muestra de ensayo se ajustó a 3,3%. La tasa de hidrólisis se corrigió por los efectos internos de los filtros de acuerdo con procedimientos publicados [Liu, Analytical Biochemistry 1999, 267, 331-335].

Se estimaron los valores Ki por análisis de regresión no lineal (GraFit, Erithacus Software, Staines, MX, Reino Unido), utilizando un modelo para inhibición competitiva y un valor fijo para Km (0,15 μM). Se realizó un mínimo de dos réplicas para todas las medidas.

La Tabla 1 siguiente enumera compuestos que se prepararon de acuerdo con uno cualquiera de los ejemplos anteriores. Las actividades de los compuestos testados se representan también en la Tabla I.

25

10

Compuesto Nº.	₽ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~	n	CE ₅₀ (μM) Ensayo de replicones	Ki (nM) Ensayo enzimático
1		4	0.809	5.1
2		4	3.369	14.7
3		4	>10	62
. 5		4	>10	12
6	*N	4	>10	24

REIVINDICACIONES

1. Un compuesto que tiene la fórmula

un N-óxido, sal, o estereoisómero de la misma,

5 en donde cada línea de trazos (representada por - - - - -) representa un enlace doble opcional;

X es N, CH y donde X lleva un enlace doble, es C;

R¹ es -OR⁶, -NH-SO₂R⁷;

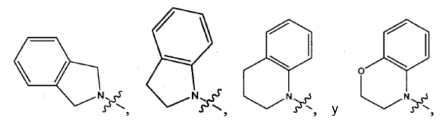
R² es hidrógeno, y donde X es C o CH, R² puede ser también C₁₋₆alquilo;

R³ es hidrógeno, C₁₋₆alquilo, C₁₋₆alcoxiC₁₋₆alquilo, o C₃₋₇cicloalquilo;

10 **n** es 3, 4, 5 ó 6;

25

R⁴ y R⁵, considerados junto con el átomo de nitrógeno al que están unidos, forman un sistema de anillos bicíclico seleccionado de



- en donde dicho sistema de anillos puede estar sustituido opcionalmente con 1, 2 ó 3 sustituyentes seleccionados independientemente de halo, hidroxi, oxo, nitro, ciano, carboxilo, C_{1-6} alquilo, C_{1-6} alcoxi, C_{1-6} alcoxi C_{1-6} alquilo, C_{1-6} alquilo
 - R^6 es hidrógeno; arilo; Het; C_{3-7} cicloalquilo sustituido opcionalmente con C_{1-6} alquilo; o C_{1-6} alquilo sustituido opcionalmente con C_{3-7} cicloalquilo, arilo o con Het;
- R^7 es arilo; Het; $C_{3\text{--}7}$ cicloalquilo sustituido opcionalmente con $C_{1\text{--}6}$ alquilo; o $C_{1\text{--}6}$ alquilo sustituido opcionalmente con $C_{3\text{--}7}$ cicloalquilo, arilo o con Het;
 - **arilo**, como grupo o parte de un grupo, es fenilo o naftilo, cada uno de los cuales puede estar sustituido opcionalmente con 1, 2 ó 3 sustituyentes seleccionados de halo, hidroxi, nitro, ciano, carboxilo, C_{1-6} alquilo, C_{1-6} alquilo, C_{1-6} alquilo, carboxilo, car

Het, como grupo o parte de un grupo, es un anillo heterocíclico de 5 ó 6 miembros saturado, parcialmente insaturado o completamente insaturado que contiene 1 a 4 heteroátomos cada uno de los cuales se selecciona independientemente de nitrógeno, oxígeno y azufre, y que está sustituido opcionalmente con 1, 2 ó 3 sustituyentes seleccionados cada

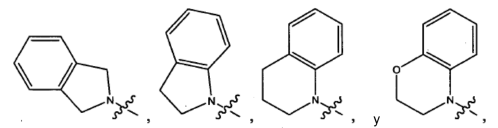
uno independientemente del grupo constituido por halo, hidroxi, nitro, ciano, carboxilo, C_{1-6} alquilo, C_{1-6} alquilo, C_{1-6} alquilo, C_{1-6} alquilo, con di- C_{1-6} alquilo, con di- C_{1-6} alquilo, con di- C_{1-6} alquilo, con di- C_{1-6} alquilo, poliharlo- C_{1-6} alquilo, pirrolidinilo, piperidinilo, piperazinilo, C_{1-6} alquil-piperazinilo, C_{1-6} alquilo, piperazinilo, y morfolinilo; en donde los grupos morfolinilo y piperidinilo pueden estar sustituidos opcionalmente con uno o con dos radicales C_{1-6} alquilo.

2. Un compuesto de acuerdo con la reivindicación 1, en el cual el compuesto tiene la fórmula (I-c), (I-d), o (I-e):

5

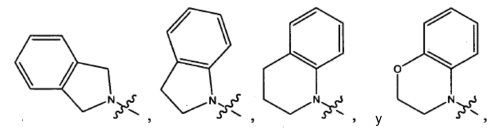
10

3. Un compuesto de acuerdo con una cualquiera de las reivindicaciones 1-2, en donde R⁴ y R⁵, considerados junto con el átomo de nitrógeno al cual están unidos, forman un sistema de anillos bicíclico seleccionado de



en donde el fenilo de dicho sistema de anillos bicíclico está sustituido opcionalmente con uno o dos sustituyentes seleccionados independientemente de halo, hidroxi, ciano, carboxilo, C_{1-6} alquilo, C_{1-6} alcoxi, C_{1-6} alcoxi-carbonilo, amino, y polihalo C_{1-6} alquilo.

4. Un compuesto de acuerdo con una cualquiera de las reivindicaciones 1-2, en donde R⁴ y R⁵, considerados junto con el átomo de nitrógeno al cual están unidos, forman un sistema de anillos bicíclico seleccionado de



en donde los anillos de pirrolidina, piperidina, o morfolina de dicho sistema de anillos bicíclico están sustituidos opcionalmente con uno o dos sustituyentes seleccionados independientemente de C_{1-6} alquilo, C_{1-6} alquilo, C_{1-6} alquilo.

- 10 5. Un compuesto de acuerdo con una cualquiera de las reivindicaciones 1-4, en donde
 - (a) R¹ es -OR⁶, en donde R⁶ es C₁₋₆alquilo o hidrógeno; o
 - (b) R^1 es -NHS(=0)₂ R^7 , en donde R^7 es metilo, ciclopropilo, o fenilo.
 - 6. Un compuesto de acuerdo con una cualquiera de las reivindicaciones 1-5 distinto de un N-óxido, o sal.
 - 7. Una combinación que comprende

5

- 15 (a) un compuesto como se define en una cualquiera de las reivindicaciones 1 a 6 o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo; v
 - (b) ritonavir, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.
 - 8. Una composición farmacéutica que comprende un vehículo, y como ingrediente activo una cantidad eficaz como antiviral de un compuesto de acuerdo con una cualquiera de las reivindicaciones 1-6 o una combinación de acuerdo con la reivindicación 7.
 - 9. Un compuesto de acuerdo con cualquiera de las reivindicaciones 1-6 o una combinación de acuerdo con la reivindicación 7, para uso como medicamento.
 - 10. Uso de un compuesto de acuerdo con cualquiera de las reivindicaciones 1-6 o una combinación de acuerdo con la reivindicación 7, para la fabricación de un medicamento para inhibir la replicación del HCV.
- 25 11. Un compuesto de acuerdo con cualquiera de las reivindicaciones 1-6 o una cantidad eficaz de cada componente de la combinación de acuerdo con la reivindicación 7 para uso en un método de inhibición de la replicación del HCV.
 - 12. Un proceso para preparación de un compuesto de acuerdo con cualquiera de las reivindicaciones 1-6, en donde dicho proceso comprende:
- (a) preparar un compuesto de fórmula (I) en donde el enlace entre C₇ y C₈ es un enlace doble, que es un compuesto de fórmula (I-i), por formación de un enlace doble entre C₇ y C₈, en particular por una reacción de metátesis de olefinas, con ciclación concomitante para dar el macrociclo como se reseña en el esquema de reacción siguiente:

$$R^2$$
 R^2
 R^2
 R^3
 R^3
 R^1
 R^3
 R^1
 R^3
 R^1
 R^3
 R^1
 R^3
 R^1
 R^1

en donde en los esquemas de reacción anteriores y siguientes R⁸ representa un radical

(b) convertir un compuesto de fórmula (I-i) en un compuesto de fórmula (I) en donde el enlace entre C₇ y C₈ en el macrociclo es un enlace simple, es decir un compuesto de fórmula (I-j):

por una reducción del enlace doble C₇-C₈ en los compuestos de fórmula (I-j);

5

(c) preparar un compuesto de fórmula (I) en donde R¹ representa -NHSO₂R³, representándose dichos compuestos por la fórmula (I-k-1), por formación de un enlace amida entre un compuesto intermedio (2a) y una sulfonilamina (2b), o preparación de un compuesto de fórmula (I) en donde R¹ representa -OR⁶, es decir un compuesto (I-k-2), por formación de un enlace éster entre un compuesto intermedio (2a) y un alcohol (2c) como se reseña en el esquema siguiente en el cual G representa un grupo:

$$R^{2}$$
 R^{2}
 R^{3}
 R^{3

5

(d) preparar un compuesto de fórmula (I) en donde R³ es hidrógeno, representándose dicho compuesto por (I-1), a partir de un compuesto intermedio correspondiente protegido en el nitrógeno (3a), en donde PG representa un grupo protector de nitrógeno:

(e) hacer reaccionar un compuesto intermedio (4a) con una amina (4b) en presencia de un reactivo formador de carbamato como se reseña en el esquema de reacción siguiente:

- (f) convertir los compuestos de fórmula (I) unos en otros por una reacción de transformación de grupos funcionales; o
- 5 (g) preparar una forma de sal por reacción de la forma libre de un compuesto de fórmula (l) con un ácido o una base.