



OFICINA ESPAÑOLA DE PATENTES Y MARCAS

ESPAÑA



11) Número de publicación: 2 424 342

51 Int. Cl.:

C07D 495/04 (2006.01) A61K 31/381 (2006.01) A61P 29/00 (2006.01)

12 TRADUCCIÓN DE PATENTE EUROPEA

T3

- (96) Fecha de presentación y número de la solicitud europea: 23.03.2010 E 10751712 (0)
 (97) Fecha y número de publicación de la concesión europea: 29.05.2013 EP 2411396
- (54) Título: Derivados de la tienopirimidinadiona como moduladores del TRPA1
- (30) Prioridad:

21.04.2009 US 171355 P 23.03.2009 IN MU06652009 16.12.2009 IN MU29062009 12.01.2010 US 294470 P 23.09.2009 IN MU22132009 15.10.2009 US 251994 P

Fecha de publicación y mención en BOPI de la traducción de la patente: **01.10.2013**

73) Titular/es:

GLENMARK PHARMACEUTICALS S.A. (100.0%) Chemin de la Combeta, 5 2300 La Chaux-de-Fonds, CH

(72) Inventor/es:

KUMAR, SUKEERTHI; THOMAS, ABRAHAM; WAGHMARE, NAYAN TATERAO; MARGAL, SANJAY; KHAIRATKAR-JOSHI, NEELIMA y MUKHOPADHYAY, INDRANIL

(74) Agente/Representante:

DE ELZABURU MÁRQUEZ, Alberto

DESCRIPCIÓN

Derivados de la tienopirimidinadiona como moduladores del TRPA1.

Campo técnico

5

10

15

20

25

30

35

40

La presente solicitud de patente se refiere a derivados de la tienopirimidinadiona como moduladores del TRPA1 con actividad de potencial de receptor transitorio anquirina 1 (TRPA1).

Antecedentes de la invención

Los canales o receptores de potencial de receptor transitorio (TRP) son receptores del dolor. Se han clasificado en siete subfamilias: las familias TRPC (canónico), TRPV (vanilloide), TRPM (melastatina), TRPP (policistina), TRPML (mucolipina), TRPA (anquirina, ANKTM1) y TRPN (NOMPC). La familia TRPC se puede dividir en 4 subfamilias (i) TRPC1, (ii) TRPC2, (iii) TRPC3, TRPC6, TRPC7 y (iv) TRPC4, TRPC5 en función de las similitudes funcionales entre secuencias. Actualmente, la familia TRPV tiene 6 miembros, la TRPV5 y la TRPV6 están relacionadas más estrechamente entre ellas que con la TRPV1, la TRPV2, la TRPV3 o la TRPV4. La TRPA1 se relaciona lo más estrechamente con la TRPV3 y está relacionada más estrechamente con la TRPV1 y la TRPV2 que con la TRPV5 y la TRPV6. La familia TRPM tiene 8 miembros. Los constituyentes incluyen los siguientes: el miembro fundador TRPM1 (melastatina o LTRPC1), TRPM3 (KIAA1616 o LTRPC3), TRPM7 (TRP-PLIK, ChaK(1), LTRPC7), TRPM6 (ChaK2), TRPM2 (TRPC7 o LTRPC2), TRPM8 (TRP-p8 o CMR1), TRPM5 (MTR1 o LTRPC5) y TRPM4 (FLJ20041 (mucolipina 1), TRPML2 (mucolipina 2) y TRPML3 (mucolipina 3). La familia TRPP consiste en dos grupos de canales: aquellos de los que se predice que tienen seis dominios transmembranales y aquellos que tienen seis dominios transmembranales. Se cree que la TRPP1 (PKD1, PC1), la PKD-REJ y la PKD-ILI tienen todas once dominios transmembranales. El único miembro en mamíferos de la familia TRPA es ANKTM1.

Se cree que el TRPA1 se expresa en las neuronas nociceptivas. Las neuronas nociceptivas del sistema nervioso sienten el daño periférico y transmiten señales de dolor. El TRPA1 está enlazado a la membrana y lo más probablemente actúa como canal activado por voltaje heterodimérico. Se cree que tiene una estructura secundaria particular, su extremo N-terminal está cubierto con una gran número de repeticiones de anquirina que se cree que forman una estructura similar a un resorte. El TRPA1 es activado por varios estímulos nocivos, incluyendo temperaturas frías (activadas a 17°C), compuestos naturales picantes (por ejemplo, mostaza, canela y ajo) e irritantes medioambientales (MacPherson L. J et al., Nature 2007, 445; 541-545). Los compuestos nocivos activan los canales iónicos TRPA1 mediante la modificación covalente de las cisteínas para formar aductos enlazados covalentemente. Se han identificado varias moléculas endógenas producidas durante la inflamación/daño de los tejidos como activadores patológicos del receptor TRPA1. Estas incluyen el peróxido de hidrógeno que se produce debido al estrés oxidativo generado durante la inflamación, el alquenil aldehído 4-HNE un producto de la peroxidación lipídica intracelular y la ciclopentenona prostaglandina 15dPGJ2 que es producido por la PGD2 durante la respuesta inflamatoria/alérgica. El TRPA1 también es activado de forma dependiente del receptor por la bradiquinina (BK) que se libera durante el daño de los tejidos en las terminales periféricas.

La diferencia entre el TRPA1 y otros receptores TRP es que el enlace del TRPA1 al ligando permanece durante horas debido a que la respuesta fisiológica (por ejemplo, el dolor) se prolonga mucho. Por lo tanto para disociar el electrófilo es necesario un antagonista eficaz.

Los documentos WO 2009/158719, WO 2009/002933, WO 2008/0949099, WO 2007/073505. WO 2004/055054 y WO 2005/089206 describen los canales TRP como dianas para el tratamiento del dolor y estados relacionados.

En los intentos para descubrir mejores analgésicos para el tratamiento tanto del dolor agudo como del crónico y para desarrollar tratamientos para varios estados de dolor neuropático y nociceptivo, existe una necesidad de un tratamiento terapéutico más eficaz y seguro para las enfermedades, estados y/o trastornos modulados por el TRPA1.

45 Compendio de la invención

La presente invención se refiere a compuestos de fórmula (I):

o una de sus sales farmacéuticamente aceptables,

en la que,

5

15

 R^1 y R^2 , que pueden ser iguales o diferentes, se eligen independientemente entre hidrógeno alquilo, haloalquilo, alquenilo, alquinilo, cicloalquilo, cicloalquilalquilo y arilalquilo, sustituidos o no sustituidos, $(CR^xR^y)_nOR^x$, COR^x

R³ se elige entre hidrógeno, alquilo, alquenilo, alquinilo, cicloalquilo, cicloalquilalquilo o cicloalquenilo, sustituidos o no sustituidos:

L es un grupo de unión elegido entre $-(CR^xR^y)_n$, $-O-(CR^xR^y)_n$, -C(O)-, $-NR^x$, $-S(O)_mNR^x$, $-NR^x(CR^xR^y)_n$, $y - S(O)_mNR^x(CR^xR^y)_n$;

 Z_1 y Z_2 son independientemente azufre o CR^a , con la condición de que uno entre Z_1 o Z_2 es siempre azufre y otro es CR^a :

 R^a se elige entre hidrógeno, ciano, halógeno, alquilo, haloalquilo, alquenilo, alquinilo, cicloalquilo o cicloalquilalquilo, sustituidos o no sustituidos, OR^x , $(CR^xR^y)_nOR^x$, COR^x , COR^x , COR^x , $CONR^xR^y$, $S(O)_mNR^xR^y$, NR^xR^y , NR^xR^y , $NR^x(CR^xR^y)_nOR^x$, $(CH_2)_nNR^xR^y$, $(CH_2)_nCHR^xR^y$, $NR^x(CR^xR^y)_nCONR^xR^y$, $(CH_2)_nNHCOR^x$, $(CH_2)_nNH(CH_2)_nSO_2R^x$, $(CH_2)_nNHSO_2R^x$, SR^x y OR^x :

U se elige entre arilo sustituido o no sustituido, heterociclos de cinco miembros sustituidos o no sustituidos elegidos entre el grupo que consiste en tiazol, isotiazol, oxazol, isoxazol, tiadiazol, oxadiazol, pirazol, imidazol, furano, tiofeno, pirroles, 1,2,3-triazoles y 1,2,4-triazol, o heterociclos de seis miembros sustituidos o no sustituidos elegidos entre el grupo que consiste en pirimidina, piridina y piridazina;

V se elige entre hidrógeno, ciano, nitro, -NR^xR^y, halógeno, hidroxilo, alquilo, alquenilo, alquinilo, cicloalquilo, cicloalquilo, biarilo, haloalcoxi, cicloalquilalcoxi, arilo, arilalquilo, biarilo, heteroarilo, heteroarilalquilo, anillo heterocíclico o heterocicliloalquilo, sustituidos o no sustituidos, -C(O)OR^x, -OR^x, -C(O)NR^xR^y, -C(O)R^x y −SO₂NR^xR^y; o U y V juntos pueden formar un anillo cíclico de 3 a 7 miembros, saturado o insaturado, opcionalmente sustituido, que puede incluir opcionalmente uno o más heteroátomos elegidos entre O, S y N;

en cada caso, R^x y R^y se eligen independientemente entre hidrógeno, hidroxilo, halógeno, alquinlo, alquenilo, alquinilo, cicloalquilo, cicloalquilalquilo, cicloalquenilo, arilo, arilalquilo, heteroarilo, heteroarilalquilo, anillo heterocíclico o heterociclialquilo, sustituidos o no sustituidos; y

en cada caso, "m" y "n" se eligen independientemente de 0 a 2, ambos inclusive.

Según un modo de realización, se proporciona un compuesto de fórmula (la):

$$R^1$$
 N
 R^2
 R^3
 R^4
 R^3
 R^4
 R^4

30

40

o una de sus sales farmacéuticamente aceptables,

en la que,

R¹ y R², que pueden ser iguales o diferentes, se eligen independientemente entre hidrógeno alquilo, haloalquilo, alquenilo, alquinilo, cicloalquilo, cicloalquilalquilo o arilalquilo, sustituidos o no sustituidos, (CR^xR^y)_nOR^x, COR^x, COOR^x, CONR^xR^y, (CH₂)_nNR^xR^y, (CH₂)_nCHR^xR^y y (CH₂)_nNHCOR^x;

 $R^a \ se \ elige \ entre \ hidrógeno, \ ciano, \ halógeno, \ alquilo, \ haloalquilo, \ alquenilo, \ alquinilo, \ cicloalquilo o \ cicloalquilalquilo, \ sustituidos o no sustituidos, <math display="block"> OR^x, \ COR^x, \ COOR^x, \ CONR^xR^y, \ S(O)_mNR^xR^y, \ NR^xR^y, \ NR^x(CR^xR^y)_nOR^x, \ (CH_2)_nNHCOR^x, \ (CH_2)_nNH(CH_2)_nSO_2R^x, \ (CH_2)_nNHSO_2R^x, \ SR^x \ y \ OR^x.$

U se elige entre arilo sustituido o no sustituido, heterociclos de cinco miembros sustituidos o no sustituidos elegidos entre el grupo que consiste en tiazol, isotiazol, oxazol, isoxazol, tiadiazol, oxadiazol, pirazol, imidazol, furano, tiofeno, pirroles, 1,2,3-triazoles y 1,2,4-triazol, o heterociclos de seis miembros sustituidos o no sustituidos elegidos entre el grupo que consiste en pirimidina, piridina y piridazina;

V se elige entre halógeno, ciano, nitro, -NR^xR^y, halógeno, hidroxilo, alquilo, alquenilo, alquinilo, cicloalquilo, cicloalquilo, haloalcoxi, cicloalquilalcoxi, arilo, arilalquilo, biarilo, heteroarilo, heteroarilalquilo, anillo heterocíclico o heterocicliloalquilo, sustituidos o no sustituidos, -C(O)OR^x, -OR^x, -C(O)NR^xR^y, -C(O)R^x y -SO₂NR^xR^y; o U y V juntos pueden formar un anillo cíclico de 3 a 7 miembros, saturado o insaturado, opcionalmente sustituido, que puede incluir opcionalmente uno o más heteroátomos elegidos entre O, S y N;

en cada caso, R^x y R^y se eligen independientemente entre hidrógeno, hidroxilo, halógeno, alquilo, alquenilo, alquinilo, cicloalquilo, cicloalquilo, cicloalquenilo, arilo, arilalquilo, heteroarilo o heteroarilalquilo, anillo heterocíclico o heterociclialquilo, sustituidos o no sustituidos; y

en cada caso, "m" y "n" se eligen independientemente de 0 a 2, ambos inclusive.

Los modos de realización siguientes son ilustrativos de la presente invención y no se pretende que limiten las reivindicaciones a los modos de realización específicos que se dan como ejemplo.

Según un modo de realización se proporcionan específicamente compuestos de fórmula (la) en la que R^a es hidrógeno o alquilo (C_1 - C_4).

Según otro modo de realización se proporcionan específicamente compuestos de fórmula (la) en la que R¹ y R² son alguilo (C₁-C₄), preferiblemente metilo.

Según todavía otro modo de realización, se proporcionan específicamente compuestos de fórmula (la) en la que "U" es un heterociclo de cinco miembros sustituido o no sustituido, preferiblemente tiazol, imidazol, isoxazol, pirazol o tiadiazol.

Según todavía otro modo de realización, se proporcionan específicamente compuestos de fórmula (la) en la que "U" es un heterociclo de seis miembros sustituido o no sustituido, preferiblemente pirimidina.

Según todavía otro modo de realización, se proporcionan específicamente compuestos de la fórmula (la) en la que "V" es un arilo sustituido o no sustituido, preferiblemente fenilo. En este modo de realización, los sustituyentes en el fenilo pueden ser uno o más y se eligen independientemente entre halógeno (por ejemplo, F, Cl o Br), ciano, alquilo (por ejemplo, t-butilo), haloalquilo (por ejemplo CF₃) y haloalcoxi (por ejemplo OCHF₂, OCF₃, OCH₂CF₃ u OCH₂CH₂CF₃).

Según un modo de realización, se proporciona un compuesto de la fórmula (Ib):

o una de sus sales farmacéuticamente aceptables,

30 en la que:

35

5

15

25

U, V, R¹ y R^a son como se han definido anteriormente.

Los modos de realización siguientes son ilustrativos de la presente invención y no pretenden limitar las reivindicaciones a los modos de realización específicos dados como ejemplo.

Según un modo de realización se proporcionan específicamente compuestos de fórmula (lb) en la que R^a es hidrógeno.

Según otro modo de realización se proporcionan específicamente compuestos de fórmula (Ib) en la que R^1 y R^2 son metilo

Según todavía otro modo de realización, se proporcionan específicamente compuestos de fórmula (lb) en la que "U" es un heterociclo de cinco miembros, sustituido o no sustituido, preferiblemente tiazol.

Según todavía otro modo de realización, se proporcionan específicamente compuestos de la fórmula (Ib) en la que "V" es un arilo sustituido o no sustituido, preferiblemente fenilo. En este modo de realización, los sustituyentes en el fenilo pueden ser uno o más y se eligen independientemente entre halógeno (por ejemplo, F, Cl o Br), alquilo (CH₂CH(CH₃)₂), haloalquilo (por ejemplo CF₃) y haloalcoxi (por ejemplo OCHF₂, OCF₃ o OCH₂CF3).

Según un modo de realización, se proporciona un compuesto de la fórmula (Ic):

o una de sus sales farmacéuticamente aceptables,

5 en la que:

10

15

 R^1 , R^2 y R^a , que pueden ser iguales o diferentes, son cada uno de ellos independientemente hidrógeno o alquilo (C_1 - C_4):

R⁴, R⁵, R⁶, R⁷, R⁸ y R⁹, que pueden ser iguales o diferentes, se eligen cada uno de ellos independientemente entre el grupo que consiste en hidrógeno, halógeno, ciano, hidroxilo, nitro, amino, alquilo, alcoxi, haloalquilo, haloalcoxi, cicloalquilaquilo, cicloalquenilo, cicloalquilalcoxi, arilo, arilaquilo, biarilo, heteroarilaquilo, anillo heterocíclico o heterociclialquilo, sustituidos o no sustituidos.

Los modos de realización siguientes son ilustrativos de la presente invención y no se pretende que limiten las reivindicaciones a los modos de realización específicos dados como ejemplo.

Según un modo de realización se proporcionan específicamente compuestos de fórmula (Ic) en la que R¹ y R² son metilo.

Según otro modo de realización, se proporcionan específicamente compuestos de la fórmula (Ic) en la que R⁴, R⁵, R⁶ y R⁷ se eligen independientemente entre hidrógeno, fluoro, trifluorometilo o trifluorometoxi.

Según todavía otro modo de realización se proporcionan específicamente compuestos de la fórmula (Ic) en la que R⁸ es hidrógeno.

Según todavía otro modo de realización se proporcionan específicamente compuestos de la fórmula (Ic) en la que R⁹ es hidrógeno.

Según un modo de realización, se proporciona un compuesto de la fórmula (Id):

o una de sus sales farmacéuticamente aceptables,

en la que:

30

 R^1 , R^2 y R^a , que pueden ser iguales o diferentes, son cada uno de ellos independientemente hidrógeno o alquilo (C₁-C₄):

R⁴, R⁵, R⁶, R⁷, R⁸ y R⁹, que pueden ser iguales o diferentes, se eligen cada uno de ellos independientemente entre el grupo que consiste en hidrógeno, halógeno, ciano, hidroxilo, nitro, amino, alquilo, alcoxi, haloalquilo, haloalcoxi, cicloalquila, cicloalquilalquilo, cicloalquenilo, cicloalquilalcoxi, arilo, arilalquilo, biarilo, heteroarilo, heteroarilalquilo, anillo heterocíclico o heterociclialquilo, sustituidos o no sustituidos.

Los modos de realización siguientes son ilustrativos de la presente invención y no se pretende que limiten las reivindicaciones a los modos de realización específicos dados como ejemplo.

Según un modo de realización se proporcionan específicamente compuestos de fórmula (Id) en la que R¹ y R² son metilo.

Según otro modo de realización, se proporcionan específicamente compuestos de la fórmula (Id) en la que R⁴, R⁵, R⁶ y R⁷ se eligen independientemente entre hidrógeno, fluoro, trifluorometilo o trifluorometoxi.

5 Según todavía otro modo de realización se proporcionan específicamente compuestos de la fórmula (Id) en la que R⁸ es hidrógeno.

Según todavía otro modo de realización se proporcionan específicamente compuestos de la fórmula (Id) en la que R⁹ es hidrógeno.

Se debe entender que las fórmulas (I), (Ia), (Ib), (Ic) y (Id) incluyen estructuralmente todos los estereoisómeros, enantiómeros y diastereomeros, y las sales farmacéuticamente aceptables deben entenderse a partir de la estructura química de los géneros descritos en la presente memoria.

Particularmente se contemplan compuestos de las fórmulas (I), (Ia), (Ib), (Ic) y (Id) que presentan una CI₅₀ humana de menos de 250nM, preferiblemente menos de 100nM, más preferiblemente menos de 50nM con respecto a la actividad TRPA1 medida por el método descrito en la presente solicitud de patente.

- El compuesto de la presente invención, como modulador del TRPA1, se usa en la presente memoria porque es más selectivo para una isoforma de TRP que otros, por ejemplo 2 veces, 5 veces, 10 veces y más preferiblemente al menos 20, 40, 50, 60, 70, 80 o menos 100 o incluso 1.000 veces más selectivo para el TRPA1 que uno o más entre el TRPC6, TRPV5, TRPV6, TRPM8, TRPV1, TRPV2, TRPV4 y/o TRPV3.
- Según otro aspecto, la presente solicitud de patente proporciona una composición farmacéutica que incluye al menos un compuesto descrito en la presente memoria y al menos un excipiente farmacéuticamente aceptable (tal como un vehículo o diluyente farmacéuticamente aceptable). Preferiblemente, la composición farmacéutica comprende una cantidad terapéuticamente eficaz de al menos un compuesto descrito en la presente memoria. Los compuestos descritos en la presente solicitud de patente pueden asociarse con un excipiente farmacéuticamente aceptable (tal como un vehículo o un diluyente) o diluirse con un vehículo, o estar contenido en un vehículo que puede estar en forma de una cápsula, sobre, papel u otro contenedor.

Los compuestos de la presente invención pueden administrarse como composición farmacéutica que contiene, por ejemplo de 0,1 a 99,5% (más preferiblemente de 0,5 a 90%) de ingrediente activo en combinación con un vehículo farmacéuticamente aceptable. La dosis última dependerá del estado que se quiere tratar, la vía de administración y la edad, peso y condición del paciente y será el juicio del médico.

- Los compuestos de la presente invención pueden ser usados en la elaboración de medicamentos para el tratamiento de cualquiera de las enfermedades descritas en la presente memoria. Los compuestos y las composiciones farmacéuticas descritas en la presente memoria son útiles para modular los receptores TRPA1, donde se cree que la modulación está relacionada con varios estados de enfermedad.
- El compuesto de la presente invención se puede administrar solo o en combinación con otros agentes terapéuticos.

 Por ejemplo, el modulador del TRPA1 se puede administrar conjuntamente con uno más agentes anti-inflamatorios, agentes anti-acné, agentes antiarrugas, agentes antiescaras, agentes antipsoriasis, agentes antiproliferativos, agentes antifúngicos, agentes antivirales, agentes antisépticos, agentes antimigraña, agentes queratolíticos o inhibidores del crecimiento del vello.
- Según otro aspecto, la presente solicitud de patente proporciona además un compuesto de fórmula (I) para usarlo en un método para inhibir los receptores TRPA1 en un sujeto que lo necesita, mediante la administración al sujeto de uno o más compuestos descritos en la presente memoria en una cantidad eficaz para producir la inhibición de dichos receptores.

Descripción detallada de la invención

Definiciones

50

45 Los términos "halógeno" o "halo" incluyen flúor, cloro, bromo o yodo.

El término "alquilo" se refiere a un radical de cadena hidrocarbonada lineal o ramificada que consiste únicamente en átomos de carbono y de hidrógeno, que no contiene insaturaciones, que tiene de uno a ocho átomos de carbono y que está unido al resto de la molécula mediante un enlace sencillo, por ejemplo: metilo, etilo, n-propilo, 1-metiletil (isopropil), n-butilo, n-pentilo y 1,1-dimetiletil (*ter*-butilo). El término "alquilo C₁₋₆" se refiere a una cadena alquílica que tiene de 1 a 6 átomos de carbono. A menos que se exponga o se enumere lo contrario, todos los grupos alquilo descritos en la presente memoria pueden ser de cadena lineal o ramificada, sustituidos o no sustituidos.

El término "alquenilo" se refiere a un grupo hidrocarbonado alifático que contiene un doble enlace carbono-carbono y que puede ser una cadena lineal o ramificada que tiene de 2 a aproximadamente 10 átomos de carbono, por

ES 2 424 342 T3

ejemplo etenilo, 1-propenilo, 2-propenilo (alilo), iso-propenilo, 2-metil-1-propenilo, 1-butenilo y 2-butenilo. A menos que se exponga o se enumere lo contrario, todos los grupos alquenilo descritos en la presente memoria pueden ser de cadena lineal o ramificada, sustituidos o no sustituidos.

El término "alquinilo" se refiere a un radical hidrocarbonado de cadena lineal o ramificada que contiene al menos un triple enlace carbono-carbono y que tiene de 2 a aproximadamente 12 átomos de carbono (prefiriéndose radicales que tienen de 2 a aproximadamente 10 átomos de carbono), por ejemplo etinilo, propinilo y butinilo. A menos que se exponga o se enumere lo contrario, todos los grupos alquinilo descritos en la presente memoria pueden ser de cadena lineal o ramificada, sustituidos o no sustituidos.

5

25

45

50

55

El término "alcoxi" se refiere a un radical hidrocarbonado alifático saturado, de cadena lineal o ramificada, enlazado a un átomo de oxígeno que está unido a la estructura central. Los ejemplos de grupos alcoxi incluyen, pero sin limitarse a ellos, metoxi, etoxi, propoxi, isopropoxi, butoxi, isobutoxi, ter-butoxi, pentoxi, 2-metil-butoxi y similares. A menos que se exponga o se enumere lo contrario, todos los grupos alcoxi descritos en la presente memoria pueden ser de cadena lineal o ramificada, sustituidos o no sustituidos.

El término "haloalquilo" y "haloalcoxi" se refiere a un grupo alquilo o alcoxi, según sea el caso, sustituido con uno o más átomos halógenos, donde los grupos alquilo y alcoxi son como se han definido anteriormente. El término "halo", como se usa en la presente memoria de forma intercambiable con el término "halógeno", significa F, Cl, Br o I. Los ejemplos de "haloalquilo" incluyen, pero sin limitarse a ellos, trifluorometilo, difluorometilo, 2,2,2-trifluoroetilo, clorometilo, diclorometilo, triclorometilo, 1-bromoetilo y similares. Los ejemplos de "haloalcoxi" incluyen, pero sin limitarse a ellos, fluorometoxi, difluorometoxi, trifluorometoxi, 2,2,2-trifluoroetoxi, pentafluoroetoxi, pentacloroetoxi, clorometoxi, diclorometoxi, triclorometoxi, 1-bromoetoxi y similares. A menos que se exponga o se enumere lo contrario, todos los grupos "haloalquilo" y "haloalcoxi" descritos en la presente memoria pueden ser de cadena lineal o ramificada, sustituidos o no sustituidos.

El término "cicloalquilo" se refiere a un sistema de anillo no aromático mono- o multi-cíclico de 3 a aproximadamente 12 átomos de carbono, tales como ciclopropilo, ciclobutilo, ciclopentilo y ciclohexilo. Los ejemplos de grupos cicloalquilo multicíclicos incluyen, pero sin limitarse a ellos, los grupos perhidronaftilo, adamantilo y norbonilo, grupos cíclicos enlazados o grupos espiro bicíclicos, por ejemplo espiro-(4,4)-non-2-ilo. A menos que se exponga o se enumere lo contrario, todos los grupos cicloalquilo descritos en la presente memoria pueden ser de cadena lineal o ramificada, sustituidos o no sustituidos.

El término "cicloalquilalquilo" se refiere a un radical que contiene un anillo cíclico que tiene de 3 a aproximadamente 8 átomos de carbono enlazados directamente a un grupo alquilo. El grupo cicloalquilalquilo puede estar unido a la estructura principal en cualquier átomo de carbono en el grupo alquilo que dé lugar a la creación de una estructura estable. Los ejemplos no limitantes de dichos grupos incluyen ciclopropilmetilo, ciclobutiletilo y ciclopentiletilo. A menos que se exponga o se enumere lo contrario, todos los grupos cicloalquilalquilo descritos en la presente memoria pueden ser de cadena lineal o ramificada, sustituidos o no sustituidos.

El término "cicloalquilalcoxi" se usa para designar un radical alcoxi sustituido con un grupo cicloalquilo, donde "alcoxi" y "cicloalquilo" son como se han definido anteriormente (bien en el aspecto más amplio o en un aspecto preferido). Los ejemplos de grupos cicloalquilalcoxi incluyen ciclopropilmetoxi, 1- ó 2-ciclopropiletoxi, 1-, 2- ó 3-ciclopropilpropoxi, 1-, 2-, 3- ó 4-ciclopropilbutoxi, ciclobutilmetoxi, 1- ó 2-ciclobutiletoxi, 1-, 2- ó 3-ciclobutilpropoxi, 1-, 2-, 3- ó 4-ciclobutilbutoxi, ciclopentilmetoxi, 1- ó 2-ciclopentiletoxi, 1-, 2- ó 3-ciclopentilpropoxi, 1-, 2-, 3- ó 4-ciclopentilbutoxi, ciclohexilmetoxi, 1- ó 2-ciclohexiletoxi y 1-, 2- ó 3-ciclohexilpropoxi. Preferiblemente, "cicloalquilalcoxi" es cicloalquil (C₃₋₆)-alcoxi (C₁₋₆). A menos que se exponga o se enumere lo contrario, todos los grupos cicloalquilalcoxi descritos en la presente memoria pueden estar sustituidos o no sustituidos.

El término "cicloalquenilo" se refiere a un radical que contiene un anillo cíclico que tiene de 3 a aproximadamente 8 átomos de carbono con al menos un doble enlace carbono-carbono, tal como ciclopropenilo, ciclobutenilo y ciclopentenilo. A menos que se exponga o se enumere lo contrario, todos los grupos cicloalquenilo descritos en la presente memoria pueden estar sustituidos o no sustituidos.

En término "arilo" significa un sistema aromático carbocíclico que contiene uno, dos o tres anillos, en el que dichos anillos pueden estar condensados. Si los anillos están condensados, uno de los anillos debe estar totalmente insaturado y el (los) anillo(s) condensado(s) debe(n) estar totalmente saturado(s), parcialmente insaturado(s) o totalmente insaturado(s). El término "condensado" significa que hay un segundo anillo (unido o formado) que tiene dos átomos adyacentes en común (es decir, compartidos) con el primer anillo. El término "arilo" incluye los radicales aromáticos, tal como fenilo, naftilo, tetrahidronaftilo, indano y bifenilo. A menos que se exponga o se enumere lo contrario, todos los grupos arilo descritos en la presente memoria pueden estar sustituidos o no sustituidos.

El término "arilalquilo" se refiere a grupos arilo, como se han definido anteriormente, enlazados directamente a un grupo alquilo, como se ha definido anteriormente, por ejemplo $-CH_2C_6H_5$ o $-C_2H_4C_6H_5$. A menos que se exponga o se enumere lo contrario, todos los grupos arilalquilo descritos en la presente memoria pueden estar sustituidos o no sustituidos.

El término "anillo heterocíclico" se refiere a un radical de anillo estable de 3 a 15 miembros que consiste en átomos de carbono y de uno a cinco heteroátomos elegidos entre nitrógeno, fósforo, oxígeno y azufre. Para los objetivos de esta invención, el radical de anillo heterocíclico puede ser un sistema de anillos monocíclico, bicíclico o tricíclico, que puede incluir sistemas de anillos condensados, enlazados o espiro, y los átomos de nitrógeno, fósforo, carbono, oxígeno y azufre en el radical de anillo heterocíclico pueden estar opcionalmente oxidados hasta varios estados de oxidación. Además, el átomo de nitrógeno puede estar opcionalmente cuaternizado; y el radical de anillo puede estar parcial o totalmente saturado (es decir, heterocíclico o heteroarilo). Los ejemplos de dichos radicales de anillo heterocíclico incluyen, pero sin limitarse a ellos, azetidinilo, acridinilo, bezodioxolilo, benzodioxanilo, benzofuranilo, carbazolilo, cinnolinilo, dioxolanilo, indolizinilo, naftiridinilo, perhidroazepinilo, fenazinilo, fenotiazinilo, fenoxazinilo, ftalazinilo, piridilo, pteridinilo, purinilo, quinazolinilo, quinoxalinilo, quinolinilo, isoquinolinilo, tetrazolilo, imidazolilo, tetrahidroisoguinolilo, piperidinilo, piperazinilo, 2-oxopiperazinilo, 2-oxopiperidinilo, 2-oxopirrolidinilo, 2-oxoazepinilo, azepinilo, pirrolilo, 4-piperidonilo, pirrolidinilo, pirazinilo, pirimidinilo, piridazinilo, oxazolilo, oxazolinilo, oxazolidinilo, triazolilo, indanilo, isoxazolilo, isoxazolidinilo, morfolinilo, tiazolilo, tiazolilo, tiazolilo, tiazolilo, isoxazolilo, quinuclidinilo, isotiazolidinilo, indolilo, isoindolilo, indolinilo, isoindolinilo, octahidroindolilo, octahidroisoindolilo, quinolilo, isoquinolilo, tiadiazolilo, bencimidazolilo. decahidroisoguinolilo, benzopiranilo, benzotiazolilo. benzooxazolilo, tetrahidrofurilo, tetrahidropiranilo, tienilo, benzotienilo, tiamorfolinilo, sulfóxido de tiamorfolinilo, tiam dioxafosfolanilo, oxadiazolilo, cromanilo e isocromanilo. El radical de anillo heterocíclico puede estar unido a la estructura principal en cualquier heteroátomo o átomo de carbono que dé lugar a la creación de una estructura estable. A menos que se exponga o se enumere lo contrario, todos los anillos heterocíclicos descritos en la presente memoria pueden estar sustituidos o no sustituidos.

5

10

15

20

40

45

50

El término "heterociclilo" se refiere a un radical de anillo heterocíclico como se ha definido anteriormente. El radical de anillo heterocíclico puede estar unido a la estructura principal en cualquier heteroátomo o átomo de carbono que dé lugar a la creación de una estructura estable. A menos que se exponga o se enumere lo contrario, todos los grupos heterociclilo descritos en la presente memoria pueden estar sustituidos o no sustituidos.

- El término "heterociclilalquilo" se refiere a un radical de anillo heterocíclico enlazado directamente a un grupo alquilo. El radical de anillo heterociclilalquilo puede estar unido a la estructura principal en cualquier átomo de carbono del grupo alquilo que dé lugar a la creación de una estructura estable. A menos que se exponga o se enumere lo contrario, todos los grupos heterociclilalquilo descritos en la presente memoria pueden estar sustituidos o no sustituidos.
- El término "heteroarilo" se refiere a un radical de anillo heterocíclico aromático. El radical de anillo heteroarilo puede estar unido a la estructura principal en cualquier heteroátomo o átomo de carbono que dé lugar a la creación de una estructura estable. A menos que se exponga o se enumere lo contrario, todos los grupos heteroarilo descritos en la presente memoria pueden estar sustituidos o no sustituidos.
- El término "heteroarilalquilo" se refiere a un radical de anillo heteroarilo enlazado directamente a un grupo alquilo. El radical heteroarilalquilo puede estar unido a la estructura principal en cualquier átomo de carbono en el grupo alquilo que dé lugar a la creación de una estructura estable. A menos que se exponga o se enumere lo contrario, todos los grupos heteroarilalquilo descritos en la presente memoria pueden estar sustituidos o no sustituidos.
 - A menos que se especifique de otra forma, el término "sustituido" como se usa en la presente memoria se refiere a la sustitución con una o más combinaciones cualesquiera de los siguientes sustituyentes: hidroxi, halógeno, carboxilo, ciano, nitro, oxo (=O), tio (=S), alquilo sustituido o no sustituido, haloalquilo sustituido o no sustituido, alcoxi sustituido o no sustituido, haloalcoxi sustituido o no sustituido, alquenilo sustituido o no sustituido, arilo sustituido, arilo sustituido o no sustituido, cicloalquenilaquilo sustituido o no sustituido, arilo sustituido o no sustituido, arilo sustituido o no sustituido, arilo sustituido, neteroarilo sustituido o no sustituido, anillo heterociclolaquillo sustituido o no sustituido, neteroarilaquilo sustituido o no sustituido, guanidina sustituida o no sustituida, -COOR*, -C(O) R*, -C(S)R*, -C(O)NR*R*, -C(O)ONR*R*, -NR*C(S)R*, -NR*C(S)R*,
- El término "tratar" o "tratamiento" de un estado, trastorno o condición incluye: (a) prevenir o retrasar la aparición de los síntomas clínicos del estado, trastorno o condición que se desarrollan en un sujeto que puede estar aquejado o predispuesto al estado, trastorno o condición pero que todavía no siente o muestra los síntomas clínicos o subclínicos del estado, trastorno o condición; (b) inhibir el estado, trastorno o condición, es decir detener o reducir el desarrollo de la enfermedad o de al menos uno de sus síntomas clínicos o subclínicos; o (c) aliviar la enfermedad, es decir producir la regresión del estado, trastorno o condición de al menos uno de sus síntomas clínicos o subclínicos.

El término "sujeto" incluye mamíferos (especialmente humanos) y otros animales, tales como animales domésticos, (p. ej. animales domésticos incluyendo gatos y perros) y animales no domésticos (tales como los salvajes).

Una "cantidad terapéuticamente eficaz" significa la cantidad de un compuesto que, cuando se administra a un sujeto para tratar un estado, trastorno o condición, es suficiente para realizar dicho tratamiento. La "cantidad terapéuticamente eficaz" variará dependiendo del compuesto, la enfermedad y su gravedad y la edad, peso, estado físico y capacidad de respuesta del sujeto que debe ser tratado.

Los compuestos descritos en la presente solicitud de patente pueden formar sales. Los ejemplos no limitantes de las sales farmacéuticamente aceptables que forman parte de esta solicitud de patente incluyen las sales derivadas de bases inorgánicas o de bases orgánicas, sales de bases quirales, sales de aminoácidos naturales y sales de aminoácidos no naturales.

Algunos compuestos de la presente invención, incluyendo los compuestos de la fórmula (I), (Ia), (Ib), (Ic) y (Id) son capaces de presentar formas estereoisoméricas (p. ej. diasterómeros y enantiómeros). La presente invención incluye estas formas estereoisoméricas (incluyendo los diasterómeros y enantiómeros) y sus mezclas. Las diferentes formas estereoisoméricas de los compuestos de la presente invención pueden separarse por métodos conocidos en la técnica o se puede obtener un isómero dado por síntesis estereoespecífica o asimétrica. También se contemplan las formas tautoméricas y mezclas de compuestos descritas en la presente memoria.

Composiciones farmacéuticas

5

10

15

20

30

40

45

50

55

La composición farmacéutica de la presente solicitud de patente incluye al menos un compuesto descrito en la presente memoria y al menos un excipiente farmacéuticamente aceptable (tal como un vehículo o diluyente farmacéuticamente aceptable). Preferiblemente, la composición farmacéutica incluye el (los) compuesto(s) descrito(s) en la presente memoria en una cantidad suficiente para inhibir el TRPA1 en un sujeto (p. ej. un humano). La actividad inhibidora de los compuestos de las fórmulas (I), (Ia), (Ib), (Ic) y (Id) puede medirse mediante un ensayo proporcionado a continuación.

El compuesto de la presente invención puede estar asociado con un excipiente farmacéuticamente aceptable (tal como un vehículo o un diluyente) o estar diluido con un vehículo, o estar contenido en un vehículo que puede estar en forma de una cápsula, sobre, papel u otro contenedor.

Las composiciones farmacéuticas se pueden preparar por técnicas conocidas en la técnica. Por ejemplo, el compuesto activo puede estar mezclado con un vehículo, o estar diluido con un vehículo, o estar contenido en un vehículo que puede estar en forma de ampolla, cápsula, sobre, papel u otro contenedor. Cuando el vehículo sirve como diluyente, puede ser un material sólido, semisólido o líquido que actúa como vehículo, excipiente o medio para el compuesto activo. El compuesto activo puede estar adsorbido en un contenedor sólido granular, por ejemplo, en un sobre.

Las composiciones farmacéuticas pueden estar en formas convencionales, por ejemplo, cápsulas, comprimidos, aerosoles, disoluciones, suspensiones o productos para aplicación tópica.

35 Métodos de tratamiento

Los compuestos y las composiciones farmacéuticas de la presente invención pueden ser administrados para tratar cualquier trastorno, condición o enfermedad que pueda ser tratada mediante la inhibición del TRPA1. Por ejemplo, los compuestos y las composiciones farmacéuticas de la presente invención son adecuadas para el tratamiento o la profilaxis de las siguientes enfermedades, estados y trastornos mediados o asociados con la actividad de los receptores TRPA1: dolor, dolor crónico, síndrome del dolor regional complejo, dolor neuropático, dolor postoperatorio, dolor artrítico reumatoide, dolor osteoartrítico, dolor de espalda, dolor visceral, dolor por cáncer, algesia, neuralgia, migraña, neuropatías, neuropatías inducidas por la quimioterapia, irritación ocular, irritación bronquial, irritación de la piel (dermatitis atópica), sabañones (ulceración por frío), espasticidad, catatonia, catalepsia, enfermedad de Parkinson, neuropatía diabética, ciática, neuropatía relacionada con el VIH, neuralgia post-herpética, fibromialgia, daño nervioso, isquemia, neurodegeneración, ictus, dolor posterior al ictus, esclerosis múltiple, enfermedades respiratorias, asma, tos, COPD, trastornos inflamatorios, esofagitis, trastorno del reflujo gastroesofágico (abreviado generalmente como GERD por sus iniciales en inglés: gastroeosophagal reflux disorder), síndrome del intestino irritable, enfermedad inflamatoria del intestino, hipersensibilidad pélvica, incontinencia urinaria, cistitis, quemaduras, psoriasis, eczema, emesis, úlcera gástrica duodenal y prurito. La conexión entre el efecto terapéutico y la inhibición del TRPA1 se ilustra, por ejemplo, en Story, G. M. et al., Cell 2003, 112, 819-829; McMahon, S. B. y Wood, J. N. Cell 2006, 124, 1123-1125; Voorhoeve, P. M. et al., Cell 2006, 124, 1169-1181; Wissenbach, U., Niemeyer, B. A. y Flockerzi, V. Biology of the Cell 2004, 96, 47-54, y las referencias citadas en la presente memoria.

El dolor puede ser agudo o crónico. Mientras que el dolor agudo es generalmente autolimitante, el dolor crónico persiste durante 3 meses o más y puede llevar a cambios significativos en la personalidad, el estilo de vida, la capacidad funcional y la calidad general de la vida del paciente (K. M. Foley, *Pain* en *Cecil Textbook of Medicine*, J. C. Bennett & F. Plum (eds.), 20ª edición, **1996**, 100-107). La sensación de dolor puede desencadenarse por varios

estímulos físicos o químicos y las neuronas sensoriales que median la respuesta a este estímulo dañino se denominan "nociceptores". Los nociceptores son neuronas aferentes sensoriales primarias (fibras C y $A\delta$) que son activadas por una gran variedad de estímulos nocivos, incluyendo las modalidades químicas, mecánicas, térmicas y de protón (pH < 6). Los nociceptores son los nervios que sienten y responden a partes del cuerpo que padecen el daño. Señalan la irritación del tejido, el daño inminente o el daño real. Cuando se activan, transmiten las señales del dolor (a través de los nervios periféricos así como de la médula espinal) al cerebro.

El dolor crónico puede clasificarse bien como nociceptivo o bien como neuropático. El dolor nociceptivo incluye el dolor inducido por daño de los tejidos y el dolor inflamatorio tal como el asociado con la artritis. El dolor neuropático está producido por el daño de los nervios sensoriales del sistema nervioso central o periférico y se mantiene mediante un proceso somatosensorial aberrante. El dolor está generalmente bien localizado, es constante y a menudo con una calidad dolorosa o punzante. El dolor visceral es el subtipo de dolor nociceptivo que implica los órganos internos. Tiende a ser episódico y poco localizado. El dolor nociceptivo está generalmente limitado en el tiempo, lo que significa que el dolor del tejido se cura, el dolor generalmente se soluciona (la artritis es una notable excepción ya que el dolor no está limitado en el tiempo).

Métodos generales de preparación

(1)

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

Los compuestos descritos en la presente memoria, incluyendo los compuestos de la fórmula general (I), (Ia), (Ib), (Ic) y (Id) y los ejemplos específicos se preparan usando técnicas conocidas para los expertos en la técnica mediante las secuencias de reacción descritas en los esquemas 1-10, así como por otros métodos. Además, en los siguientes esquemas de síntesis en los que se mencionan ácidos, bases, reactivos, agentes de acoplamiento, disolventes, etc. específicos, se entiende que se pueden usar otros ácidos, bases, reactivos, agentes de acoplamiento, etc. y se incluyen en el alcance de la presente invención. Los compuestos obtenidos usando las secuencias generales de reacción pueden tener una pureza insuficiente. Estos compuestos pueden ser purificados usando cualquiera de los métodos de purificación de compuestos orgánicos conocidos por los expertos en la técnica, por ejemplo cristalización o cromatografía en columna de alúmina o de gel de sílice, usando disolventes diferentes en relaciones adecuadas. Todos los estereoisómeros posibles se contemplan dentro del alcance de esta invención.

Un enfoque general para la síntesis de las tienopirimidinilacetamidas de la fórmula general (I), en la que Z¹, Z², R¹, R², R³, U, V y L son como se han definido anteriormente en la descripción, se prepara como se describe en el esquema 1. La reacción de acoplamiento de los compuestos de la fórmula (1) con las aminas de la fórmula (2) en presencia de un agente de acoplamiento adecuado, tal como hidrocloruro de 1-etil-3-(3'-dimetilaminopropil)carbodiimida (EDCI), y una base en un disolvente adecuado da compuestos de la fórmula (3). La N-alquilación selectiva de los compuestos de la fórmula (3) con un agente de alquilación adecuado de la fórmula (4) en presencia de una base y un disolvente da compuestos de la fórmula general (I).

(3)

Esquema 1

Un enfoque general para la síntesis de tieno[2,3-d]pirimidinilacetamidas de la fórmula general (la'), en la que R¹, R², U y V son como se han definido anteriormente, se prepara como se ha descrito en el esquema 2. La síntesis se inicia a partir del ácido 1,3-dialquilbarbitúrico de la fórmula (5) disponible comercialmente. El conocido 6-cloro-5formil-1,3-dimetiluracilo (6) se prepara según el procedimiento publicado (Singh, J. S. et al. Synthesis 1988, 342-344) por formilación del intermedio (5) con POCl₃ y DMF. El tratamiento del 6-cloro-5-formil-1,3-dimetiluracilo (6) con hidroxilamina en metanol seguido por deshidratación con oxicloruro de fósforo da el 6-cloro-5-ciano-1,3-dimetiluracilo de la fórmula (7). El tratamiento de los compuestos de la fórmula (7) con el mercaptoacetato de alquilo de la fórmula (8) (en la que R es alquilo) en presencia de una base adecuada proporciona el amino éster de la fórmula (9) mediante una reacción de acoplamiento seguido por ciclación in situ. Esta conversión es similar a la descrita por Motoi, Y. et al., J. Heterocyclic Chem. 1990, 717-721. El amino éster (9) por diazotización seguida por sustitución del halogenuro con un halogenuro de cobre (tal como bromuro de cobre o yoduro de cobre) proporciona un intermedio de fórmula (10) en la que X es halógeno. El halogenuro de arilo de fórmula (10) por reacción con un pinacol éster del ácido alil-borónico de la fórmula (11) en presencia de un catalizador de paladio, tal como dicloruro de bis(trifenilfosfina)paladio o tetrakis(trifenilfosfina)paladio (0) da el derivado de alilo de la fórmula (12) [p. ej., un procedimiento similar al del acoplamiento de Suzuki-Miyaura descrito por Kotha et al., Synlett 2005, 12, 1877-1890]. La hidrólisis y descarboxilación del derivado de tiofeno de alilo de la fórmula (12) usando cobre en presencia de quinolina a elevada temperatura da la alil-tienopirimidinadiona de la fórmula (14) [procedimiento similar al publicado por Ludo, E. J. Kennis et al. en Biorg. & Med. Chem. Lett. 2000, 10, 71-74 y Mashraqui, S. H. et al. en Tetrahedron 2005 65, 3507-3513]. La ozonolisis de los compuestos de la formula (14) en metanol en condiciones básicas seguido por hidrólisis del éster (15) con ácido acuoso proporciona compuestos de la fórmula (16). (Esta conversión es similar a la descrita por Mohler, D. L. *et al.*, *Synthesis* **2002**, 745-748). El acoplamiento de los compuestos de la fórmula (16) con las aminas respectivas de la fórmula (2) usando un método de acoplamiento de amida estándar da los compuestos de fórmula general (la').

Esquema 2 1. NH2OH.HCV KOH/ MeOH/H₂O (6)nitrito de t-butilo / CuX disolvente (10)hidrólisis descarboxilación O₃/KOH metanol (13)hidrólisis amidación À² (15)(16)(la')

Una aproximación para la síntesis de tieno[2,3-d]pirimidinilacetamidas de la fórmula (Ia) en la que R^a es un grupo alquilo (p. ej., metilo, etilo, propilo, isopropilo) y R^1 , R^2 , U y V son como se han definido anteriormente, se muestra en el esquema 3. El tiofeno funcionalizado de la fórmula (18) se prepara mediante una reacción de acoplamiento de 3 componentes (síntesis de Gewald) usando molononitrilo, un aldehído apropiado y polvo de azufre (Byrn S. R. et al., J. Pharm. Sci. 2001 90, 371). El compuesto de la fórmula (18) se convierte en los compuestos de la fórmula (19) mediante una secuencia de transformaciones bien conocida en la técnica de la síntesis orgánica. La ciclación de los compuestos de la fórmula (19) con trifosgeno da los compuestos de la fórmula (20) que por N-alquilación selectiva proporcionan los compuestos de la fórmula (21). La halogenación de la fórmula (21) (p. ej., N-bromosuccinimida o Nvodosuccinimida en presencia de BF₃-eterato o ácido trifluorometanosulfónico) da los compuestos de la fórmula (22). Esta conversión es según el procedimiento publicado por George, O. L. et al., J. Am. Chem. Soc. 2004 126, 15770-15776. El acoplamiento de Suzuki-Miyaura del halogenuro de arilo de la fórmula (22) con los ácidos alil-borónico de la fórmula (11) en presencia de Pd (0) proporciona los tiofeno de alilo de la fórmula (23) como se ha descrito en el esquema 1. La transformación de los compuestos de la fórmula (23) en los compuestos de la fórmula (24) puede realizarse por métodos conocidos por los expertos en la técnica [p.ej. Postema, M. H. D. et al. en J. Org. Chem. 2003 68, 4748-4754]. Los compuestos de la fórmula (24) se pueden convertir en los compuestos de la fórmula (25) por métodos de oxidación bien conocidos en la bibliografía. El acoplamiento de los compuestos de fórmula (25) con las aminas respectivas de la fórmula (2) usando un método de acoplamiento de amina estándar da los compuestos de la fórmula general (la).

25

10

15

20

5

Esquema 3

NC R^a-CHO /S_B NC
$$H_2$$
NO H_2 NO

Un enfoque general para la síntesis de tieno[3,4-d|pirimidinilacetamidas de la fórmula (lb') en la que R¹, R², U y V son como se han definido anteriormente se prepara como se muestra en el ejemplo 4. El derivado de 6-metiluracilo (26) conocido se puede preparar por dos métodos diferentes. En un enfoque, se condensa N,N-dimetilurea con anhídrido acético en presencia de piridina como ha sido publicado por Egg, H. et al. en Synthesis 1982 1071-1073. Alternativamente, el intermedio (26) se puede preparar por alquilación del 6-metiluracilo según el procedimiento publicado por Siverman, R. B. et al., J. Am. Chem. Soc. 1982 104, 6434-6439. La acilación de Friedel-Crafts del intermedio (26) en presencia de una cantidad catalítica de un ácido de Lewis, p. ej. ZnCl2, da los compuestos de la fórmula (27). Un procedimiento similar ha sido publicado por Tsupak, E. B. et al. en J. Chemistry Heterocyclic Compounds 2003 39, 953-959]. La ciclación de los compuestos de la fórmula (27) por síntesis de Gewald da la 5metiltieno[3,4-d]pirimidinadiona de la fórmula (28) esperada como ha sido descrito por Tormyshey, V. M. et al. en Synlett. 2006 2559-2164. La reacción de los compuestos de la fórmula (28) con carbonato de dialquilo en presencia de una base adecuada, tal como hidruro de sodio en un disolvente adecuado da el diéster de la fórmula (29). La desalcoxicarbonilación de los compuestos de la fórmula (29) usando una base adecuada, tal como hidruro de sodio, o usando DMSO/NaCl/agua proporciona el éster de tieno[3,4-d]pirimidinadiona de la fórmula (30) deseado. La reacción de acoplamiento del éster de la fórmula (30) con aminas de la fórmula (2) apropiadas usando una base adecuada, tal como hidruro de sodio, en presencia de un disolvente adecuado, tal como tolueno seco o xileno, proporciona los compuestos de la fórmula general (Ib').

20 Esquema 4

5

10

15

25

30

Otro enfoque para la síntesis de las tieno[3,4-d]pirimidinilacetamidas de la fórmula (Ib) en la que R^a es un grupo alquilo tal como metilo, etilo, propilo, etc., y R¹, R², U y V son como se han definido anteriormente, se pueden preparar como se muestra en el esquema 5. El derivado de uracilo (26), preparado como se describe en el esquema 4, se trata con un halogenuro de alquilo de la fórmula R^aX en presencia de una base adecuada, tal como diisopropilamida de litio, para obtener los compuestos de la fórmula (31). Un enfoque similar ha sido publicado por Biriyakkanavar, J. et al. en Tetrahedron Lett. 1992, 33 (41) 6173-6176. La acilación de Friedel-Crafts de los intermedios de fórmula (31) da la cetona (32). La ciclación de los compuestos de fórmula (32) mediante la síntesis de Gewald da la tieno[3,4-d]pirimidinadiona de la fórmula (33). Los compuestos de fórmula (33) se pueden convertir en el éster de la fórmula (34) por reacción de (33) con carbonato de dialquilo en presencia de una base fuerte, tal como hidruro de sodio, seguido por desalcoxicarbonilación como se ha descrito en el ejemplo 4. La reacción de

acoplamiento del éster de fórmula (34) con las aminas apropiadas de la fórmula (2) usando una base adecuada, tal como hidruro de sodio, en presencia de un disolvente adecuado, tal como tolueno seco o xileno, proporciona los compuestos de la fórmula general (Ib).

5

10

15

20

25

Un enfoque alternativo para la síntesis de las tieno[3,4-d]pirimidinilacetamidas de la fórmula (Ib') en la que R¹, R², U y V son como se han definido anteriormente, se pueden preparar como se muestra en el esquema 6. La formilación del derivado de uracilo (26) con oxicloruro de fósforo y DMF seco da el derivado de 5-formilo de la fórmula (35) como ha sido descrito por Shirahashi, M. et al. en Yakugaku Zasshi 1971 91, 1372. El tratamiento del derivado de 5-formilo (35) con hidrocloruro de hidroxilamina seguido por deshidratación con oxicloruro de fósforo da el derivado de 5-ciano de la fórmula (36). Un enfoque similar ha sido publicado por Hirota, K. et al. en Heterocycle 1998 47, 871-882. El aminotiofeno de la fórmula (37) se obtiene por reacción del intermedio de fórmula (36) con polvo de azufre y morfolina en las condiciones de la reacción de Gewald. El amino-tiofeno de (37) por diazotización seguido por sustitución de halogenuro con un halogenuro metálico, tal como bromuro de cobre o yoduro de cobre, proporciona un derivado de halogenuro de la fórmula (38). El halogenuro de arilo de la fórmula (38) se puede transformar en el tiofeno de alilo de la fórmula (39) mediante la reacción de acoplamiento de Suzuki-Miyaura con el pinacol éster del ácido alil-borónico de la fórmula (11) en presencia de catalizador de Pd (0). El tiofeno de alilo de la fórmula (39) se puede convertir en el ácido tieno[3,4-d]pirimidinilacético de la fórmula (40) por escisión oxidativa del doble enlace terminal como se ha descrito en el esquema 1. El acoplamiento de los compuestos de la fórmula (40) con aminas de la fórmula general (2) usando un método de acoplamiento de amidas estándar proporciona los compuestos de la fórmula general (lb').

Esquema 6

Un enfoque general para la síntesis de los compuestos de la fórmula (Ic) o (Id) en la que R^a es hidrógeno o alquilo y R¹, R², R⁴, R⁵, R⁶, R⁷, R⁸ y R⁹ son como se han definido anteriormente se prepara como se muestra en el esquema 7. El acoplamiento de los compuestos de la fórmula (25) con las aminas respectivas de la fórmula (46) usando un método de acoplamiento de amidas estándar da los compuestos de la fórmula general (Ic).

De forma similar, el acoplamiento de los compuestos de la fórmula (40) con las aminas respectivas de fórmula (46) usando un método de acoplamiento de amidas estándar da los compuestos de la fórmula general (Id).

Esquema 7

$$R^{1} \longrightarrow R^{a} \longrightarrow R^{a$$

- El esquema 8 muestra la síntesis de 2-amino-4-aril tiazoles de la fórmula (46) (en los que R⁴, R⁵, R⁶, R⁷, R⁸ y R⁹ son como se han definido anteriormente) que se prepara a partir de acetofenonas de la fórmula (45) usando enfoques conocidos. Algunas acetofenonas di- y tri-sustituidas no estaban disponibles comercialmente y se prepararon a partir del correspondiente derivado del ácido benzoico de fórmula (41) en tres etapas. Así, el ácido de la fórmula (41) se convierte en el correspondiente cloruro de ácido de fórmula (42) usando cloruro de oxalilo en presencia de cantidades catalíticas de DMF en diclorometano seco. El cloruro de ácido de la fórmula (42) se convierte en la correspondiente amida de Weinerb de la fórmula (44) tratándolo con el hidrocloruro de *N*, *O*-dimetilhidroxilamina de la fórmula (43) en presencia de una base adecuada, tal como trietilamina. La adición de yoduro de alquil-magnesio a la amida de Weinreb de la fórmula (44) proporciona el derivado de acetofenona de la fórmula (45).
- La conversión del derivado de acetofenona de la fórmula (45) en el aril-tiazol 2-amino-4-sustituido de la fórmula (46) se puede realizar mediante dos enfoques como se describe en el esquema 8. En el primer caso, la acetofenona se convirtió en el bromuro de fenacilo correspondiente que, a su vez, se hace reaccionar con tiourea en un disolvente adecuado, tal como tetrahidrofurano, en condiciones de reflujo. Alternativamente, el derivado de acetofenona de la fórmula (45) se puede convertir en el 2-amino-4-aril-tiazol (46) en una etapa mediante su reacción con tiourea y yodo en etanol a reflujo (Carroll, K. *et al. J. Am. Chem. Soc.* **1950** 3722, y Naik, S. J. y Halkar, *U. P. ARKIVOC* **2005**, xiii, 141-149).

Esquema 8

La síntesis de la 2-amino-4-arilimidazolamina de la fórmula (48) (en la que R⁴, R⁵, R⁶, R⁷, R⁸ y R⁹ son como se han definido anteriormente) se describe en el esquema 9. Así, la reacción del derivado de acetofenona de la fórmula (45) con bromo en ácido acético da bromuro de fenacilo que, por reacción con acetilguanidina en acetonitrilo a la temperatura de reflujo, da el N-acetilimidazol de la fórmula (47). La N-desacetilación de (47) en condiciones ácidas proporciona el 2-amino-4-arilimidazol de la fórmula (48). Este procedimiento es similar al publicado por Thomas, L. en *J. Org. Chem.* **1994** 59, 7229-7305.

25

Esquema 9

Algunos de los 5-amino-3-fenilpirazoles usados para la síntesis de los compuestos de la presente invención estaban disponibles comercialmente. Los 3-amino-1-arilpirazoles que no estaban disponibles comercialmente se prepararon como se muestra en el ejemplo 10. La reacción del derivado de fenilhidrazina de la fórmula (49) con acrilonitrilo en presencia de una base adecuada, tal como etóxido de sodio o metóxido de sodio, en etanol a reflujo proporciona el derivado dihidro del compuesto de fórmula (50). El intermedio de fórmula (50) por oxidación con N-bromosuccinimida como ha sido descrito por Duffin, G. F. *et al.*, *J. Chem. Soc.* **1954** 408-415, da los derivados 3-amino-1-arilpirazonles de fórmula (51) (en la que R⁴, R⁵, R⁶, R⁷ y R⁸ son como se han definido anteriormente).

Esquema 10

Parte experimental

5

10

15

20

25

30

35

40

A menos que se indique de otra forma, la preparación incluye la distribución de la mezcla de reacción entre las fases orgánica y acuosa indicadas entre paréntesis, la separación de las fases y el secado la fase orgánica sobre sulfato de sodio, filtración y evaporación del disolvente. La purificación, a menos que se indique de otra forma, incluye la purificación por técnicas de cromatografía en gel de sílice, usando generalmente una mezcla de acetato de etilo/éter de petróleo de una polaridad adecuada como fase móvil. El uso de un sistema de eluyente diferente se indica entre paréntesis. En el texto se usan las siguientes abreviaturas: DMSO-d6: sulfóxido de hexadeuterodimetilo; DMAP: 4-dimetilaminopiridina; DMF: N,N-dimetilformamida; J: constante de acoplamiento en unidades de Hz; TA o ta: temperatura ambiente (22-26°C). Aq: AcOEt: acetato de etilo acuoso; equiv. o eq.: equivalentes.

Intermedios

Intermedio 1

Ácido (1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotienol[2,3-d]pirimidin-5-il)acético

Etapa 1 6-Cloro-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidropirimidina-5-carboxaldehído: Se añadió lentamente oxicloruro fosforoso (690 ml) a N,N-dimetilformamida seca (180 ml) a 0°C. A continuación, se dejó que se calentara la mezcla a temperatura ambiente. Se añadió ácido 1,3-dimetilbarbitúrico (60 g, 384,27 mmoles) en porciones y se mantuvo a reflujo durante 45 minutos. El exceso de oxicloruro de fósforo y DMF se destiló a presión reducida y el residuo viscoso se vertió en agua con hielo (2.000 ml). Se dejó que la mezcla de reacción volviera a temperatura ambiente y se extrajo con cloroformo (3 x 500 ml). Los extractos orgánicos combinados se secaron sobre Na₂SO₄ y se concentraron. El material bruto obtenido se agitó a continuación en acetato de etilo al 10% en hexano (150 ml) para obtener 58 g del producto como un sólido amarillo pálido. RMN de ¹H (300 MHz, CDCl₃) δ 3,41 (s, 3H), 3,69 (s, 3H), 10,18 (br s, 1H).

Etapa 2 Oxima del 6-cloro-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidropirimidina-5-carboxaldehído: A una mezcla del intermedio de la etapa 1 (56 g, 262,37 mmoles) e hidrocloruro de hidroxilamina (22,8 g, 327,97 mmoles) en metanol (525 ml) se le añadió gota a gota una disolución de KOH (18,3 g, 327,97 mmoles) en agua (32 ml) durante un periodo de 1 hora mientras que la mezcla de reacción se mantenía por debajo de 10°C. La mezcla se agitó a temperatura ambiente durante 1 hora y el precipitado de oxima resultante se recogió por filtración, se lavó con agua (2 x 50 ml), metanol (2 x 150 ml) y se secó para dar 46,3 g del producto como un sólido amarillo pálido. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 3,19 (s, 3H), 3,51 (s, 3H), 7,94 (s, 1H), 11,40 (br s, 1H).

Etapa 3 6-Cloro-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidropirimidina-5-carbonitrilo: El intermedio de la etapa 2 (46 g, 263,48 mmoles) se añadió en porciones a oxicloruro fosforoso (410 ml) a temperatura ambiente y la mezcla de reacción se agitó durante 2 horas adicionales. El exceso de oxicloruro de fósforo se evaporó a presión reducida. El residuo bruto obtenido se lavó con dietil éter varias veces y se trituró con agua. El sólido obtenido se filtró, se lavó con metanol y se secó para dar 33,4 g del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 3,38 (s, 3H), 3,69 (s, 3H).

5

10

15

20

25

30

50

- **Etapa 4** 5-Amino-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidina-6-carboxilato de etilo: Una mezcla del intermedio de la etapa 3 (32 g, 160,00 mmoles), mercapto-acetato de etilo (19,4 ml, 176,88 mmoles) y carbonato de sodio anhidro (17,0 g, 105,99 mmoles) en etanol (800 ml) se mantuvo a reflujo con agitación durante 3 horas. La mezcla de reacción se enfrió a temperatura ambiente. El sólido obtenido se recogió por filtración, se lavó con agua y con etanol y se secó para dar 41,6 g del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, CDCl₃) δ 1,35 (t, J = 6,6 Hz, 3H), 3,39 (s, 3H), 3,49 (s, 3H), 4,29 (q, J = 6,9 Hz, 2H), 6,83 (br s, 2H).
- **Etapa 5** 5-Bromo-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidina-6-carboxilato de etilo: A una disolución agitada de nitrito de *ter*-butilo (26,3 ml, 220,21 mmoles) en acetonitrilo (590 ml) se le añadió lentamente bromuro de cobre (31,5 g, 220,21 mmoles) durante 10-15 minutos. Se añadió el intermedio de la etapa 4 (41,4 g, 146,191 mmoles) en porciones a temperatura ambiente. La mezcla de reacción se calentó a 65°C durante 3 horas. La mezcla se enfrió a temperatura ambiente, la reacción se detuvo con una disolución saturada de tiosulfato de sodio, se añadió HCl 1N (200 ml) y se extrajo con acetato de etilo. Las fases orgánicas combinadas se lavaron con agua, se secaron sobre sulfato de sodio y se concentraron. A continuación se purificó el producto crudo obtenido por cromatografía en columna de gel de sílice usando acetato de etilo al 3% en cloroformo para dar 24,6 g del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, CDCl₃) δ 1,41 (t, J = 6,9 Hz, 3H), 2,42 (s, 3H), 3,57 (s, 3H), 4,39 (q, J = 6,9 Hz, 2H).
- **Etapa 6** 5-Alil-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidina-6-carboxilato de etilo: A una disolución agitada del intermedio de la etapa 5 (24,5 g, 70,60 mmoles) en THF seco (350 ml) se le añadió carbonato de cesio (46,0 g, 141,20 mmoles) y pinacol éster del ácido alil-borónico (23,8 ml, 127,08 mmoles) en atmósfera de nitrógeno y la mezcla se desgasificó durante 10 minutos. Se añadió tetrakis(trifenilfosfina)paladio (0) (8,1 g, 7,06 mmoles) y la mezcla de reacción se mantuvo a reflujo durante 24 horas en atmósfera de nitrógeno. La mezcla de reacción se diluyó con agua (250 ml) y se extrajo con acetato de etilo (3 x 100 ml). Los extractos combinados se concentraron y el residuo obtenido se purificó por cromatografía en columna de gel de sílice usando acetato de etilo al 5% en éter de petróleo para dar 4,62 g del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, CDCl₃) δ 1,39 (t, J = 7,2 Hz, 3H), 3,41 (s, 3H), 3,56 (s, 3H), 4,18-4,24 (m, 2H), 4,31-4,40 (m, 2H), 4,99-5,15 (m 2H), 5,95-6,03 (m, 1H).
- Etapa 7 Ácido 5-alil-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidina-6-carboxílico: A una disolución agitada del intermedio de la etapa 6 (4,6 g, 14,93 mmoles) en etanol (50 ml) se le añadió KOH acuoso 1,25M (15,5 ml) y la mezcla se mantuvo a reflujo durante 2 horas. El disolvente se concentró a presión reducida y se acidificó con HCl 1N. El sólido separado se filtró y se secó para dar 3,50 g del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, CDCl₃) δ 3,42 (s, 3H), 3,56 (s,3H), 4,24 (d, J = 6,0 Hz, 2H), 5,01-5,18 (m, 2H), 5,95-6,05 (m, 1H).
- Etapa 8 5-Alil-1,3-dimetiltieno[2,3-d]pirimidina-2,4(1H,3H)-diona: Se añadió polvo de cobre (231 mg, 3,642 átomos gramo) a una suspensión del intermedio 7 (3,4 g, 12,142 mmoles en quinolina (60 ml) y la mezcla resultante se agitó y se calentó a 235°C durante 3 horas en atmósfera de nitrógeno. La mezcla de reacción se enfrió a temperatura ambiente, se diluyó con acetato de etilo, se lavó con HCl 1N y agua. Las fases orgánicas combinadas se secaron y se concentraron. La purificación del producto bruto por cromatografía en columna de gel de sílice usando acetato de etilo al 5% en éter de petróleo dio 2,17 g del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, CDCl₃) δ 3,41 (s, 3H), 3,55 (s, 3H), 3,71 (s, 2H), 5,09-5,15 (m, 2H), 5,97-6,10 (m, 1H), 6,50 (s, 1H).
 - **Etapa 9** (1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetato de metilo: A una disolución del intermedio de la etapa 8 (2,14 g, 9,033 mmoles) en diclorometano (106 ml) se le añadió una disolución de NaOH metanólico 2,5M (60 ml). La disolución se enfrió (-78°C) y se burbujeó ozono gaseoso durante 90 minutos. La mezcla de reacción se calentó a temperatura ambiente, se diluyó con agua y se extrajo con acetato de etilo. Las fases orgánicas combinadas se lavaron con agua, se secaron sobre Na_2SO_4 y se concentraron. El residuo obtenido se purificó por cromatografía en columna de gel de sílice usando acetato de etilo al 5% en éter de petróleo para proporcionar 1,35 g del producto como un sólido de color amarillo pálido. RMN de 1 H (300 MHz, CDCl₃) δ 3,39 (s, 3H), 3,47 (s, 3H), 3,74 (s, 3H), 3,95 (s, 2H), 6,70 (s, 1H).
- Etapa 10 Ácido (1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acético: Una mezcla del intermedio de la etapa 9 (1,3 g, 4,850 mmoles) y H₂SO₄ 6N (12 ml) en 1,4-dioxano (12 ml) se agitó a temperatura de reflujo durante 1 hora para dar una disolución homogénea de color amarillo pálido. Esta disolución se enfrió, se diluyó con agua y se extrajo con acetato de etilo (2 x 50 ml). Las fases orgánicas combinadas se lavaron con agua, se secaron sobre Na₂SO₄ y se concentraron. El residuo obtenido se trituró con dietil éter, el sólido obtenido se recogió por filtración para dar 450 mg del producto como un sólido blanco. RMN de ¹H (DMSO-d₆, 300 MHz δ 3,21 (s, 3H), 3,45 (s, 3H), 3,79 (s, 2H), 7,01 (s, 1H), 12,22 (br s, 1H).

Intermedio 2

10

15

30

35

40

45

50

Acido (1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acético

Etapa 1 2-Amino-5-metiltiofeno-3-carbonitrilo: A una disolución agitada de propionaldehído (87,99 g, 1514 mmoles) y polvo de azufre (48,4 g, 1.514 mmoles) en DMF seco (320 ml), se le añadió gota a gota trietilamina (127,7 ml, 909 5 mmoles) a 0°C. A continuación se calentó la disolución oscura resultante hasta temperatura ambiente durante un periodo de 1 hora. Una disolución de malononitrilo (100 g, 1.514 mmoles) en DMF seco (180 ml) se transfirió a un embudo de adición y se añadió gota a gota. La mezcla parduzca resultante se agitó durante la noche a temperatura ambiente. La mezcla de reacción se diluyó con agua y se extrajo con acetato de etilo (3 x 500 ml), se secó sobre Na₂SO₄ y se concentró. El residuo obtenido se purificó por cromatografía en columna de gel de sílice usando acetato de etilo al 10% en éter de petróleo para obtener 25,8 g del producto como un sólido de color marrón pálido. RMN de ¹H (300 MHz, CDCl₃) δ 2,28 (s, 3H), 4,60 (br, s, 2H), 6,33 (s, 1H).

Etapa 2 2-Amino-5-metiltiofeno-3-carboxamida: El intermedio de la etapa 1 (25,5 g, 163,46 mmoles) se añadió en porciones a ácido sulfúrico concentrado (163 ml) con agitación y a continuación la mezcla se calentó a 55°C durante 1 hora. La mezcla de reacción se enfrió a temperatura ambiente y se vertió sobre hielo picado. La mezcla se alcalinizó por adición de amonio líquido. El sólido preparado se recogió por filtración para dar 16,8 g del producto como un sólido de color marrón pálido. RMN de ¹H (300 MHz, CDCl₃) δ 2,27 (s, 3H), 5,34 (br. S, 2H), 6,01 (br. S, 2H), 6,33 (s, 1H).

Etapa 3 6-Metiltieno[2,3-d]pirimidina-2,4-(1H,3H)-diona: A una disolución acuosa del intermedio de la etapa 2 (16,5 q, 94.82 mmoles) en THF seco (316 ml) se le añadió trifosgeno (14.07 q, 47.41 mmoles) y la mezcla se mantuvo a 20 reflujo durante la noche en atmósfera de nitrógeno. La mezcla se enfrió a temperatura ambiente y se diluyó con agua (200 ml) con agitación. El sólido precipitado se recogió por filtración y se secó para dar 13,8 g del producto deseado. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆), δ 2,36 (s, 3H), 6,82 (s, 1H), 11,07 (br. S, 1H), 11,79 (br. S, 1H).

Etapa 4 1,3,6-Trimetiltieno[2,3-d]pirimidina-2,4-(1H,3H)-diona: A una disolución del intermedio de la etapa 3 (13,5 g, 25 74,17 mmoles) en DMF seco (148 ml) se le añadió K₂CO₃ anhidro (51,25 g, 370,85 mmoles) y la mezcla se agitó a temperatura ambiente durante 1 hora. Se añadió yoduro de metilo (34,74 g, 244,78 mmoles) lentamente con agitación y se agitó adicionalmente a temperatura ambiente durante 24 horas. La mezcla de reacción se diluyó con agua y el sólido precipitado se filtró, se lavó con agua y se secó para dar 12,6 mg del producto como un sólido de color marrón. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆), δ 2,42 (s, 3H), 3,22 (s, 3H), 3,42 (s, 3H), 6,90 (s, 1H).

Etapa 5 5-Yodo-1,3,6-trimetiltieno[2,3-d]pirimidina-2,4-(1H,3H)-diona: A una disolución agitada del intermedio de la etapa 4 (12,5 g, 59,52 mmoles) en dietil-eteratotrifluoruro de boro (300 ml) se le añadió N-yodosuccinimida (19,9 g, 89,28 mmoles) y la mezcla se agitó durante 3 horas a temperatura ambiente en atmósfera de nitrógeno. La mezcla de reacción se diluyó con aqua (100 ml), se extrajo con acetato de etilo (3 x 200 ml) y las fases orgánicas combinadas se lavaron con agua (2 x 150 ml), se secaron sobre Na₂SO₄ y se concentraron a presión reducida. El producto bruto se purificó por cromatografía en columna de gel de sílice usando acetato de etilo al 2% en cloroformo para obtener 9,7 g del producto como un sólido de color marrón pálido. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆), δ 2,37 (s, 3H), 3,21 (s, 3H), 3,42 (s, 3H); MS (m/z) 337,11 (M + H) $^{+}$.

Etapa 6 5-Alil-1,3,6-trimetiltieno[2,3-d]pirimidina-2,4-(1H,3H)-diona: Este compuesto se preparó como se ha descrito en la etapa 6 del intermedio 1. El acoplamiento del intermedio de la etapa 5 (9,0 g, 26,78 mmoles) con el pinacol éster del ácido alil-borónico (9,0 ml, 48,21 mmoles), en presencia de tetrakis(trifenilfosfina)paladio (0) (3,09 g, 2,678 mmoles) y fluoruro de cesio (8,13 g, 53,56 mmoles) en THF seco, da 4,5 g del compuesto del título como un sólido de color blanco sucio. RMN de 1 H (300 MHz, CDCl₃), δ 2,22 (s, 3H), 3,40 (s, 3H), 3,51 (s, 3H), 3,66 (d, J = 5,4 Hz, 2H), 5,00-4,92 (m, 2H), 6,03-5,90 (m, 1H).

Etapa 7 (1,3,6-Trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetaldehído: Se añadió tetraóxido de osmio (2.5% en ter-butanol, 10 mg, 0.008 mmoles) a una lechada del intermedio de la etapa 6 (1.0 g, 4.0 mmoles), peryodato de sodio (1,78 g, 8,48 mmoles) en THF:H2O (1:4, 80 ml) y la mezcla resultante se agitó a temperatura ambiente durante 6 horas. La reacción se detuvo por adición de una disolución saturada de tiosulfato de sodio y se extrajo con acetato de etilo (3 x 150 ml). Los extractos orgánicos combinados se lavaron con salmuera, se secaron sobre Na2SO4 y la evaporación del disolvente dio 0.92 q del compuesto del título como un sólido blanco. RMN de ¹H (300 MHz, CDCl₃), δ 2,32 (s, 3H), 3,38 (s, 3H), 3,52 (s, 3H), 4,01 (s, 2H), 9,79 (br. S, 1H).

Etapa 8 Ácido (1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)-acético: A una disolución del intermedio de la etapa 7 (900 mg, 3,57 mmoles) y ácido sulfámico (693 mg; 7,142 mmoles) en acetona (17,8 ml) se le añadió clorito de sodio (484 mg, 5,357 mmoles) en agua (5,35 ml) y la mezcla de reacción se agitó durante 2 horas. El disolvente se evaporó, se diluyó con agua y se acidificó con HCl 1N. El sólido obtenido se filtró y se secó para dar 375 mg del compuesto del título como un sólido de color blanco. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d_e), δ 2,30 (s, 3H), 3,20 (s, 3H), 3,42 (s, 3H), 3,80 (s, 2H), 12,19 (br s, 1H); MS (m/z) 249,10 (M + H) $^+$.

Intermedio 3

5

10

Ácido (6-etil-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acético

Este compuesto se preparó en 8 etapas siguiendo el procedimiento descrito para la preparación del intermedio 2, excepto que se usó butiraldehído en lugar de propionaldehído en la primera etapa. El compuesto se aisló como un sólido blanco. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d $_6$), δ 1,12-1,27 (m, 3H), 2,50-2,78 (m, 2H), 3,23 (s, 3H), 3,43 (s, 3H), 3,80 (s, 2H), 12,19 (br s, 1H).

Intermedio 4

Ácido (1,3-dimetil-2,4-dioxo-6-propil-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acético

Este compuesto se preparó en 8 etapas siguiendo el procedimiento descrito para la preparación del intermedio 2, excepto que se usó valeraldehído en lugar de propionaldehído en la primera etapa. El compuesto se aisló como un sólido blanco. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆), δ 0,91 (t, J = 7,5 Hz, 3H), 1,51-160 (m, 2H), 2,69 (t, J = 6,9 Hz, 2H), 3,20 (s, 3H), 3,35 (s, 3H), 3,79 (s, 2H), 12,19 (br s, 1H).

Intermedio 5

Ácido (6-isopropil-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acético

20

25

30

Este compuesto se preparó en 8 etapas siguiendo el procedimiento descrito para la preparación del intermedio 2, excepto que se usó isovaleraldehído en lugar de propionaldehído en la primera etapa. El compuesto se aisló como un sólido blanco. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d $_6$), δ 1,22 (d, J = 6,3 Hz, 6H), 3,20 (s, 3H), 3,32-3,38 (m, 1H, solapado con el pico de DMSO), 3,44 (s, 3H), 3,83 (s, 2H), 12,19 (br s, 1H).

Intermedio 6

(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)acetato de etilo

Etapa 1 1,3,6-Trimetilpirimidina-2,4(1H,3H)-diona: A una disolución de N,N-dimetil urea (10,0 g, 113,588 mmoles) y 4-dimetilamino-piridina (13,873 g, 113,588 mmoles) en piridina seca (30 ml), se le añadió gota a gota anhídrido acético (32,30 ml, 340,67 mmoles) a 0°C. La mezcla de reacción se agitó a temperatura ambiente durante la noche. La reacción se detuvo en HCl 2N (250 ml) y se extrajo con cloroformo (2 x 250 ml). La fase orgánica se lavó con HCl 1N (100 ml), una disolución de bicarbonato de sodio (75 ml), salmuera (75 ml) y se secó (Na₂SO₄). El disolvente se

evaporó a presión reducida para obtener 10,25 g del producto como un sólido amarillo. RMN de 1 H (300 MHz, CDCl₃), δ 2,24 (s, 3H), 3,33 (s, 3H), 3,40 (s, 3H), 5,62 (s, 1H).

- **Etapa 2** 5-Acetil-1,3,6-trimetilpiridina-2,4(1H,3H)-diona: Una mezcla del intermedio de la etapa 1 (10,0 g, 62,893 mmoles), cloruro de acetilo (4,47 ml, 62,893 mmoles) y cloruro de zinc anhidro (8,57 g, 62,893 mmoles) en benceno seco (150 ml) se mantuvo a reflujo durante 48 horas. El disolvente se evaporó completamente a presión reducida, se diluyó con agua (500 ml) y se extrajo con cloroformo (3 x 150 ml). Las fases orgánicas combinadas se lavaron con agua (150 ml), se secaron (Na₂SO₄) y se concentraron. El residuo obtenido se purificó por cromatografía en columna de gel de sílice usando acetato de etilo al 30% en éter de petróleo para obtener 4,7 g del producto como un sólido de color amarillo pálido. RMN de ¹H (300 MHz, CDCl₃), δ 2,38 (s, 3H), 2,55 (s, 3H), 3,37 (s, 3H), 3,48 (s, 3H).
- Etapa 3 1,3,5-Trimetiltieno[3,4-d]pirimidin-2,4(1H, 3H)-diona: A una disolución agitada del intermedio de la etapa 2 (3,0 g, 14,150 mmoles) en etanol seco (56 ml) se le añadió morfolina (1,854 ml, 21,226 mmoles), azufre (679,2 mg, 21,226 mmoles) y ácido acético (424 μl, 7,075 mmoles) a temperatura ambiente. Después de mantener a reflujo durante 72 horas, la mezcla de reacción se enfrió a temperatura ambiente, se diluyó con agua (150 ml) y se extrajo con acetato de etilo (150 ml). Las fases orgánicas combinadas se lavaron con una disolución de bicarbonato de sodio (75 ml), y con salmuera (50 ml), se secaron (Na₂SO₄) y se filtraron. El filtrado se concentró a presión reducida. El residuo obtenido después del a evaporación del disolvente se purificó por cromatografía en columna de gel de sílice usando acetato de etilo al 15% en éter de petróleo para obtener 1,5 g del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, CDCl₃), δ 2,87 (s, 3H), 3,39 (s, 3H), 3,46 (s, 3H), 6,25 (s, 1H).
- Etapa 4 1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)acetato de dietilo: A una disolución agitada del intermedio de la etapa 3 (2,3 g, 10,952 mmoles) en carbonato de dietilo (43 ml) se le añadió hidruro de sodio (dispersión al 60% en aceite mineral, 1,05 g, 26,29 mmoles) y se mantuvo a reflujo durante 48 horas. La mezcla de reacción se enfrió a temperatura ambiente, se detuvo la reacción con agua y se extrajo con acetato de etilo (3 x 75 ml). Las fases orgánicas combinadas se lavaron con salmuera (50 ml), se secaron sobre Na₂SO₄ y se concentraron. La purificación del producto bruto por cromatografía en columna de gel de sílice usando acetato de etilo al 12% en éter de petróleo permite obtener 1,56 g del producto como un sólido amarillo. RMN de ¹H (300 MHz, CDCl₃), δ 1,30 (t, J = 6,9 Hz, 6H), 3,39 (s, 3H), 3,48 (s, 3H), 4,20-4,31 (m, 4H), 6,40 (s, 1H), 6,58 (s, 1H).
 - **Etapa 5** 1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)acetato de etilo: A una disolución agitada del intermedio de la etapa 4 (1,5 g, 4,237 mmoles) en etanol seco (17 ml) se le añadió una cantidad catalítica de hidruro de sodio (dispersión al 60% en aceite mineral, 16,94 mg, 0,423 mmoles) a temperatura ambiente y se mantuvo a reflujo durante 2 horas El disolvente se evaporó completamente a presión reducida y se diluyó con agua, el sólido obtenido se filtró y se secó para obtener 615 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, CDCl₃), δ 1,29 (t, J = 7,2 Hz, 3H), 3,38 (s, 3H), 3,47 (s, 3H), 4,22 (q, J = 7,2 Hz, 2H), 4,37 (s, 2H), 6,44 (s, 1H).

Procedimiento general para la preparación de los 2-amino-4-aril tiazoles

Método 1

30

5

A una disolución del derivado de acetofenona (1,0 equiv.) en ácido acético glacial (5 vol.) se le añadió bromo líquido (1,0 equiv.) a 0°C y la mezcla de reacción se agitó a temperatura ambiente durante 2 horas. La mezcla de reacción se diluyó con agua y se extrajo con acetato de etilo, se lavó con salmuera y se secó sobre Na₂SO₄. El producto bruto obtenido por concentración se disolvió en THF seco (10 volúmenes) y se añadió tiourea (2,0 equiv.) y se mantuvo a reflujo durante la noche. La mezcla de reacción se diluyó con acetato de etilo, se lavó con una disolución de tiosulfato de sodio y la fase orgánica se trató con HCl 1N para producir la formación de la sal de amina. La sal precipitada se recogió por filtración. A continuación, la sal se trató con una disolución saturada de NaHCO₃ para regenerar la amina. La mezcla se extrajo con diclorometano (2 x 50 ml) y los extractos orgánicos combinados se lavaron con agua y salmuera. El disolvente se evaporó a presión reducida para obtener el derivado 2-amino-4-ariltiazol.

45 Método 2

50

Una disolución del derivado de acetofenona (1,0 equiv.), tiourea (2,0 equiv.) y yodo (1,0 equiv.) en etanol seco (5 vol.) se mantuvo a reflujo durante 24 horas. La mezcla de reacción se diluyó con acetato de etilo y se separaron las fases. La fase orgánica se lavó con una disolución de tiosulfato de sodio para eliminar el yodo. La disolución de acetato de etilo se trató con HCl 1N y la sal precipitada se recogió por filtración. La amina libre se regeneró como se ha descrito en el método 1 dado anteriormente.

Todos los derivados de 2-amino-4-aril-tiazol se prepararon bien por el método 1 o bien por el método 2, comenzando con las aril alquil cetonas apropiadas. La información estructural y los datos de caracterización para los intermedios elegidos se dan en la tabla 1.

Tabla 1: Detalles estructurales y datos de RMN de ¹H de los intermedios 2-aminotiazol elegidos.

N°	Estructura	Fórmula Mol. (Peso Mol.)	RMN de ¹ H (δ ppm, 300 MHz)
1.	H ₂ N CF ₃	C ₄ H ₃ F ₃ N ₂ S 168,14	DMSO-d ₆ : 7,26 (s, 1H), 7,42 (br. s, 2H)
2.	H ₂ N LN CI	C ₉ H ₇ CIN ₂ S 210,68	DMSO-d ₆ : 7,05 (s, 1H), 7,07 (br. s, 2H), 7,39 (d, J = 7,8 Hz, 2H), 7,78 (d, J = 8,4, 2H)
3.	H ₂ N N OCF ₃	C ₁₀ H ₆ F ₄ N ₂ S 262,24	CDCl ₃ : 5,08 (br s, 2H), 6,75 (s, 1H), 7,10 (d, J = 7,8 Hz, 1H), 7,36 (t, J = 7,8 Hz, 1H), 7,61-7,68 (m, 2H)
4.	H_2N N F CF_3	C ₁₀ H ₆ F ₄ N ₂ S 262,23	DMSO-d ₆ : 7,24 (br, s, 2H), 7,40 (s, 1H), 7,73-7,88 (m, 3H)
5.	H ₂ N N CF ₃	C ₁₀ H ₆ F ₄ N ₂ S 262,23	DMSO-d ₆ : 7,20 (br, s, 2H), 7,24 (s, 1H), 7,52 (t, J = 8,7 Hz, 1H), 8,13 (d, J = 6,0 Hz, 2H)
6.	H ₂ N N F	C ₁₀ H ₆ F ₄ N ₂ S 262,23	DMSO-d ₆ : 7,23 (br s, 2H); 7,41 (s, 1H); 7,55 (d, J = 9,0, 1H); 7,89 (d, J = 10,2, 1H); 7,99 (s, 2H)
7.	H ₂ N N F CF ₃	C ₁₀ H ₆ F ₄ N ₂ S 262,23	CDCl ₃ : 5,00 (br s, 2H); 7,16 (s, 1H); 7,37 (d, J = 11,7, 1H); 7,44 (d, J = 8,4, 1H); 8,18 (t, J = 7,8, 1H)
8.	H ₂ N N F CF ₃	C ₁₀ H ₆ F ₄ N ₂ S 262,23	CDCl ₃ : 5,04 (br s, 2H), 7,10 (s, 1H), 7,27 (t, J = 7,5 Hz, 1H), 7,51 (t, J = 6,9 Hz, 1H), 8,21-8,28 (m, 1H)
9	H ₂ N N OCF ₃	C ₁₀ H ₆ F ₄ N ₂ OS 278,23	DMSO-d ₆ : 7,18 (br, s, 3H), 7,50 (t, J = 8,7, 1H), 7,85-7,92 (m, 2H)
10.	H_2N N OCF_3	C ₁₀ H ₆ F ₄ N ₂ OS 278,23	DMSO-d ₆ : 7,18 (br, s, 2H), 7,24 (s, 1H), 7,55 (d, J = 8,1 Hz, 1H), 7,73 (d, J = 8,7, 1H), 7,80-7,87 (m, 1H)
11.	H ₂ N N CI	C ₉ H ₆ Cl ₂ N ₂ S 245,13	CDCl ₃ : 7,85 (s, 1H); 7,56 (dd, J = 8,4, 2,1, 1H); 7,39 (d, J = 8,4, 1H); 6,72 (s, 1H); 5,01 (br. S, 2H)
12.	H ₂ N N F CF ₃	C ₁₀ H₅F₅N₂S 280,22	DMSO-d ₆ : 7,05 (s, 1H), 7,21 (br. S, 2H), 7,35-7,48 (m, 1H), 8,21-8,35 (m, 1H)
13.	H ₂ N N CF ₃	C ₁₀ H ₅ F ₅ N ₂ S 280,22	DMSO-d ₆ : 7,24 (s, 1H), 7,28 (br. S, 2H), 7,65 (t, J = 7,2, 1H), 7,94 (t, J = 7,5, 1H)
14.	H_2N N F CF_3	C ₁₀ H₅F₅N₂S 280,22	DMSO-d ₆ : 7,05 (s, 1H), 7,21 (br, s, 2H), 7,43 (t, J = 9,0 Hz, 1H), 8,35-8,23 (m, 1H)

15.	H_2N N N N N N N N N N	C ₁₃ H ₁₆ N ₂ S 232,35	DMSO-d ₆ : 1,28 (s, 9H), 6,89 (s, 1H), 7,01 (br, s, 1H), 7,34 (d, J = 9,0 Hz, 2H), 7,67 (d, J = 8,1 Hz, 2H)
16.	H ₂ N N CN	C ₁₀ H ₇ N ₃ S 201,25	DMSO-d ₆ : 7,17 (br. S, 2H), 7,31 (s, 1H), 7,79 (d, J = 8,4, 2H), 7,94 (d, J = 8,4 Hz, 2H)
17.	H ₂ N N F F	C ₉ H ₆ F ₅ N ₂ S 212,22	CDCl ₃ : 5,06 (br. S, 2H), 7,00-7,12 (m, 3H), 7,70-7,78 (m, 1H)
18.	H ₂ N N F	C ₉ H ₆ F ₂ N ₂ S 212,22	CDCl ₃ : 5,04 (br. S, 2H), 6,80-6,93 (m, 3H), 7,95-8,04 (m, 1H)
19.	S OCHF ₂	C ₁₀ H ₆ F ₄ N ₂ OS 278,23	DMSO-d ₆ : 7,20 (br. S, 2H), 7,24 (t, J = 72,3 Hz, 1H), 7,48 (s, 1H), 7,65 (d, J = 9,0, 2H)
20.	H ₂ N N F O CF ₃	C ₁₁ H ₇ F ₅ N ₂ OS 310,24	DMSO-d ₆ : 4,82 (q, J = 9,0, 2H), 7,16 (br. S, 2H), 7,21 (s, 1H), 7,55 (s, 1H), 7,59 (s, 1H)
21.	H ₂ N N	C ₁₃ H ₁₆ N ₂ S 232,35	DMSO-d ₆ : 7,68 (d, J = 7,8, 2H); 7,13 (d, J = 8,1, 2H); 7,03 (br. S, 2H); 6,92 (s, 1H); 2,43 (d, J = 6,9, 2H); 1,86-1,76 (m, 1H); 0,86 (d, J = 6,6, 6H)

Preparación de la 4-[3-fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1H-imidazol-2-amina:

5

10

15

20

25

Etapa 1 N-{4-[3-fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1H-imidazol-2-il}acetamida: A una disolución agitada de 2-bromo-1-[3-fluoro-4-(trifluorometil)fenil]etanona (4,5 g, 15,73 mmoles) en acetonitrilo (45 ml) se le añadió acetilguanidina (2,38 g, 23,60 mmoles) a temperatura ambiente. Después de mantener a reflujo durante 4 horas, la mezcla de reacción se enfrió a temperatura ambiente y se diluyó con acetato de etilo y agua. Se separaron las fases. La fase acuosa se extrajo 2-3 veces con acetato de etilo y las fases orgánicas combinadas se lavaron con agua y después con salmuera, se secaron (Na₂SO₄) y se filtraron. El filtrado se concentró a presión reducida. El residuo obtenido después de la evaporación del disolvente se purificó por cromatografía en columna de gel de sílice usando metanol al 2% en cloroformo para obtener 1,15 g del producto como un sólido amarillo. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 2,07 (s, 3H), 7,58 (s, 1H), 7,69-7,78 (m, 3H), 11,31 (br s, 1H), 11,91 (br s, 1H).

Etapa 2 4-[3-Fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1H-imidazol-2-amina: A una disolución agitada del intermedio de la etapa 1 (1,1 g, 3,829 mmoles) en una mezcla de metanol (20 ml) y agua (20 ml) se le añadió H_2SO_4 concentrado (2 ml) y la mezcla resultante se mantuvo a reflujo durante 24 horas. La mezcla de reacción se enfrió a temperatura ambiente, se alcalinizó con una disolución de carbonato de potasio (pH = 10) y se extrajo con acetato de etilo (2 x 50 ml). La fase orgánica se secó (Na_2SO_4) y se filtró. El filtrado se concentró a presión reducida. El residuo obtenido después de la evaporación del disolvente se purificó por cromatografía en columna de gel de sílice usando metanol al 5% en cloroformo para obtener 290 mg del producto como un sólido de color amarillo. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 5,55 (br s, 2H), 7,32 (s, 1H), 7,59-7,67 (m, 3H), 11,30 (br s, 1H).

Preparación de la 4-[3-(trifluorometoxi)fenil]-1H-imidazol-2-amina:

Etapa 1 N-{4-[3-(trifluorometoxi)fenil]-1H-imidazol-2-il}acetamida: El compuesto del título se preparó según el procedimiento descrito usando 2-bromo-1-[3-(trifluorometoxi)fenil]etanona (1,7 g, 6,00 mmoles) y acetilguanidina (0,91 g, 9,01 mmoles) en acetonitrilo (17 ml) para obtener 460 g del producto como un sólido de color amarillo. RMN

de 1 H (300 MHz, CDCl₃) δ 2,07 (s, 3H), 5,50 (s, 1H), 7,10-7,15 (m, 1H), 7,39 (t, J = 7,8, 1H), 7,47-7,64 (m, 3H), 7,92 (s, 1H).

Etapa 2 4-[3-(Trifluorometoxi)fenil]-1H-imidazol-2-amina: El compuesto del título se preparó según el procedimiento descrito usando el intermedio de la etapa 1 (450 mg, 1,578 mmoles) en una mezcla de metanol-agua (22 ml) y H_2SO_4 conc. (1 ml) para dar 130 mg del producto como un sólido de color amarillo. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 5,75 (br s, 2H), 7,08 (d, J = 8,1, 1H), 7,21 (s, 1H), 7,41 (t, J = 7,8, 1H), 7,55-7,64 (m, 2H), 11,30 (br s, 1H).

Preparación de la 1-(4-bromofenil)-1H-pirazol-3-amina

El compuesto del título se preparó mediante la reacción de la 4-bromofenilhidrazina con acrilonitrilo en presencia de una base adecuada, tal como etóxido de sodio, en etanol a reflujo seguido por oxidación con N-bromosuccinimida. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 3,81 (br s, 2H), 5,84 (s, 1H), 7,41 (d, J = 8,7 Hz, 2H), 7,47 (d, J 0 8,7 Hz, 2H), 7,63 (s, 1H).

La 4-(4-bromofenil)pirimidin-2-amina se preparó mediante la reacción de la 4-bromoacetofenona con N,N-dimetilformamida dimetil acetal seguido por ciclación con hidrocloruro de dimetileno en presencia de una base adecuada, tal como carbonato de potasio, en monoetil éter de dimetilenglicol a reflujo. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 6,69 (br s, 2H), 7,11 (d, J = 5,1 Hz, 1H), 7,67 (d, J = 8,4 Hz, 2H), 7,99 (d, J = 8,1 Hz, 2H), 8,29 (d, J = 4,8, 1H).

La 3-(4-clorofenil)isoxazol-5-amina, 5-(4-bromofenil)isoxazol-3-amina, 3-(4-clorofenil)-1H-pirazol-5-amina y 5-(4-bromofenil)-1,3,4-tiadiazol-2-amina usadas en esta síntesis estaban disponibles comercialmente y se adquirieron en Aldrich.

20 Los ejemplos ilustrativos descritos en la presente memoria se sintetizaron acoplando derivados del ácido tienopirimidinacético con las arilaminas apropiadas.

Ejemplos

15

Procedimiento general para la preparación de los ejemplos

Método A

A una disolución agitada de un derivado ácido carboxílico (1,0 equiv.) en 1,2-dicloroetano se le añadió EDCI (1,2 equiv.), HOBt (0,3 equiv.) y 4-dimetilaminopiridina (0,1 equiv.) y la mezcla se agitó a temperatura ambiente durante 10-15 minutos. A continuación, se añadió la amina apropiada (1,0 equiv.) y la mezcla se agitó a la misma temperatura durante 48 horas. El disolvente se evaporó a presión reducida y el residuo obtenido se diluyó con metanol y se agitó a temperatura ambiente durante 30 minutos. El sólido separado se recogió por filtración. El producto sólido se purificó adicionalmente por recristalización en isopropanol o metanol para obtener los productos deseados.

Método B

A una disolución agitada del derivado ácido carboxílico (1,0 equiv.) en una mezcla de tetrahidrofurano y N,N-dimetilformamida (3:1) se le añadió EDCI (2,0 equiv.) y la mezcla se agitó durante 30 minutos. Se añadió una amina apropiada y la mezcla se mantuvo a 80°C con agitación durante otras 24 horas. Se evaporó a presión reducida la mayor parte del tetrahidrofurano y la mezcla se acidificó a pH 6,0 por adición de ácido clorhídrico 2N. El sólido precipitado se recogió por filtración. El producto se purificó adicionalmente por cristalización o por cromatografía en columna de gel de sílice usando una mezcla de metanol-cloroformo.

Método C

A una disolución agitada de la tiazolamina apropiada (1,2 equiv.) en tolueno seco se la añadió hidruro de sodio y la mezcla se agitó a temperatura ambiente durante 30 minutos. Se añadió éster del ácido acético tienopirimidina (1,0 equiv.) y la mezcla se calentó a reflujo durante la noche. La mezcla se enfrió y se acidificó a pH 6,0 por adición de ácido clorhídrico 2N. El precipitado sólido se recogió por filtración. El producto se purificó adicionalmente por cristalización o por cromatografía en columna de gel de sílice usando una mezcla de metanol y cloroformo.

45

35

2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)-N-[4-(trifluorometil)-1,3-tiazol-2-il]acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 1 (100 mg, 0,393 mmoles) con 4-(trifluorometil)-1,3-tiazol-2-amina (66 mg, 0,393 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (90 mg, 0,471 mmoles), HOBt (16 mg, 0,118 mmoles) y DMAP (5 mg, 0,039 mmoles) en 1,2-dicloroetano (4 ml) para dar 27 mg del producto como un sólido de color blanco. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d_θ) δ 3,18 (s, 3H), 3,46 (s, 3H), 4,05 (s, 2H), 7,07 (s, 1H), 7,91 (s, 1H), 12,70 (br s, 1H); APCI-MS (*m/z*) 404,97 (M + H)⁺.

Ejemplo 2

5

10

15

20

25

N-[4-(4-Clorofenil)-1,3-tiazol-2-il]-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 1 (200 mg, 0,709 mmoles) con 4-(4-clorofenil)-1,3-tiazol-2-amina (149 mg, 0,709 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (163 mg, 0,851 mmoles), HOBt (28 mg, 0,212 mmoles) y DMAP (8,60 mg, 0,079 mmoles) en 1,2-dicloroetano (4 ml) para dar 95 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de 1 H (300 MHz, DMSOde) δ 3,19 (s, 3H), 3,47 8s, 3H), 4,06 (s, 2H), 7,07 (s, 1H), 7,50 (d, J = 8,4 Hz, 2H), 7,66 (s, 1H), 7,92 (d, J = 8,4 Hz, 2H), 12,41 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 445,27 (M + H) $^+$.

Ejemplo 3

2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)-N-{4-[3-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-il}acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 1 (150 mg, 0,590 mmoles) con 4-[3-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (155 mg, 0,590 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (135 mg, 0,708 mmoles), HOBt (24 mg, 0,177 mmoles) y DMAP (7,21 mg, 0,059 mmoles) en 1,2-dicloroetano (6 ml) para dar 40 mg del producto como un sólido de color blanco. RMN de 1 H (300 MHz, DMSOde) $\bar{\delta}$ 3,19 (s, 3H), 3,47 (s, 3H), 4,07 (s, 2H), 7,07 (s, 1H), 7,32 (d, J = 7,8 Hz, 1H), 7,58 (t, J = 7,8 Hz, 1H), 7,78 (s, 1H), 7,87 (s, 1H), 7,94 (d, J = 8,1 Hz, 1H), 12,44 (br s, 1H); ESI-MS (m/z) 497,03 (M + H) † .

Ejemplo 4

2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)-N-[4-(4-isobutilfenil]-1,3-tiazol-2-il}acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 1 (100 mg, 0,393 mmoles) con 4-(4-isobutilfenil)-1,3-tiazol-2-amina (91 mg, 0,393 mmoles) en presencia de

hidrocloruro de EDCI (90 mg, 0,472 mmoles), HOBt (16 mg, 0,117 mmoles) y DMAP (5 mg, 0,039 mmoles) en 1,2-dicloroetano (4 ml) para dar 42 mg del producto como un sólido de color blanco. RMN de 1 H (300 MHz, CDCl₃) δ 0,88 (d, J = 6,3 Hz, 6H), 1,83-1,90 (m, 1H), 2,48 (d, J = 6,9 Hz, 2H), 3,51 (s, 3H), 3,57 (s, 3H), 4,06 (s, 2H), 6,88 (s, 1H), 7,04 (s, 1H), 7,16 (d, J = 7,8 Hz, 2H), 7,72 (d, J = 7,8 Hz, 2H), 10,73 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 469,14 (M + H) $^{+}$.

5 Ejemplo 5

 $2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)-N-\{4-[3-(fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il\}acetamida$

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 1 (102 mg, 0,401 mmoles) con 4-[3-fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (105 mg, 0,401 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (92 mg, 0,481 mmoles), HOBt (16 mg, 0,120 mmoles) y DMAP (5 mg, 0,040 mmoles) en 1,2-dicloroetano (4 ml) para dar 16 mg del producto como un sólido de color blanco. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 3,19 (s, 3H), 3,47 (s, 3H), 4,07 (s, 2H), 7,07 (s, 1H), 7,83-8,01 (m, 4H), 12,51 (br s, 1H); ESI-MS (*m/z*) 499,05 (M + H)[†].

15 Ejemplo 6

2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)-N-{4-[4-(fluoro-3-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il}acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 1 (102 mg, 0,401 mmoles) con 4-[4-fluoro-3-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (105 mg, 0,401 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (92 mg, 0,481 mmoles), HOBt (16 mg, 0,120 mmoles) y DMAP (5 mg, 0,040 mmoles) en 1,2-dicloroetano (4 ml) para dar 23 mg del producto como un sólido de color blanco. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 3,19 (s, 3H), 3,47 (s, 3H), 4,06 (s, 2H), 7,07 (s, 1H), 7,64 (t, J = 9,0 Hz, 1H), 7,83 (s, 1H), 8,08-8,36 (m, 2H), 12,48 (br s, 1H); ESI-MS (*m/z*) 499,10 (M + H)[†].

25 Ejemplo 7

2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)-N-{4-[2-fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il}acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 1 (150 mg, 0,590 mmoles) con 4-[2-fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (155 mg, 0,590 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (135 mg, 0,708 mmoles), HOBt (24 mg, 0,177 mmoles) y DMAP (7,21 mg, 0,059 mmoles) en 1,2-dicloroetano (6 ml) para dar 35 mg del producto como un sólido de color blanco. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 3,19 (s, 3H), 3,47 (s, 3H), 4,08 (s, 2H), 7,08 (s, 1H), 7,70-7,84 (m, 3H), 8,23-8,28 (m, 1H), 12,52 8br s, 1H); APCI-MS (*m/z*) 497,21 (M + H)⁺.

2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)-N-{4-[3-fluoro-5-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il}acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 1 (100 mg, 0,393 mmoles) con 4-[3-fluoro-5-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (103 mg, 0,393 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (90 mg, 0,471 mmoles), HOBt (16 mg, 0,117 mmoles) y DMAP (5 mg, 0,039 mmoles) en 1,2-dicloroetano (6 ml) para dar 21 mg del producto como un sólido de color blanco. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 3,19 (s, 3H), 3,47 (s, 3H), 4,07 (s, 2H), 7,07 (s, 1H), 7,64 (d, J = 8,1 Hz, 1H), 7,97 (s, 1H), 8,06 (d, J = 9,0 Hz, 1H), 8,13 (s, 1H), 12,49 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 497,20 (M – H).

10 Ejemplo 9

5

 $2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno \cite{2},3-d] pirimidin-5-il)-N-\{4-\cite{2}-fluoro-3-(trifluorometil) fenil\cite{2}-1,3-tiazol-2-il\} acetamida$

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 1 (100 mg, 0,393 mmoles) con 4-[2-fluoro-3-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (103 mg, 0,393 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (90 mg, 0,472 mmoles), HOBt (16 mg, 0,117 mmoles) y DMAP (5 mg, 0,039 mmoles) en 1,2-dicloroetano (6 ml) para dar 40 mg del producto como un sólido de color blanco. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 3,19 (s, 3H), 3,47 (s, 3H), 4,08 (s, 2H), 7,07 (s, 1H), 7,53 (t, J = 7,5 Hz, 1H), 7,66 (s, 1H), 7,77 (t, J = 6,9 Hz, 1H), 8,30-8,37 (m, 1H), 12,49 (br s, 1H); APCI-MS (*m/z*) 499,51 (M + H)⁺.

20 **Ejemplo 10**

 $2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)-N-\{4-[4-fluoro-3-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-il\}acetamida$

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 1 (100 mg, 0,393 mmoles) con 4-[4-fluoro-3-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (103 mg, 0,393 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (90 mg, 0,472 mmoles), HOBt (16 mg, 0,118 mmoles) y DMAP (5 mg, 0,039 mmoles) en 1,2-dicloroetano (4 ml) para dar 35 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 3,19 (s, 3H), 3,47 (s, 3H), 4,06 (s, 2H), 7,07 (s, 1H), 7,59 (t, J = 8,7 Hz, 1H), 7,76 (s, 1H), 8,00-8,06 (m, 2H), 12,44 (br s, 1H); APCI-MS (*m/z*) 513,11 (M – H).

2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)-N-{4-[3-fluoro-3-fluoro-4-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-il}acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 1 (100 mg, 0,393 mmoles) con 4-[3-fluoro-4-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (109 mg, 0,393 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (90 mg, 0,471 mmoles), HOBt (16 mg, 0,117 mmoles) y DMAP (5 mg, 0,039 mmoles) en 1,2-dicloroetano (4 ml) para dar 35 mg del producto como un sólido de color blanco. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 3,19 (s, 3H), 3,47 (s, 3H), 4,07 (s, 2H), 7,07 (s, 1H), 7,64 (t, J = 8,1 Hz, 1H), 7,80 (s, 1H), 7,85 (d, J = 8,7 Hz, 1H), 7,93-8,01 (m, 1H), 12,45 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 515,02 (M + H) $^{+}$.

10 **Ejemplo 12**

5

15

N-[4-(3,4-Diclorofenil)-1,3-tiazol-2-il]-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 1 (100 mg, 0,393 mmoles) con 4-(3,4-diclorofenil)-1,3-tiazol-2-amina (96,5 mg, 0,393 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (90 mg, 0,471 mmoles), HOBt (16 mg, 0,118 mmoles) y DMAP (5 mg, 0,039 mmoles) en 1,2-dicloroetano (4 ml) para dar 40 mg del producto como un sólido de color blanco. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 3,19 (s, 3H), 3,47 (s, 3H), 4,06 (s, 2H), 7,07 (s, 1H), 7,70 (d, J = 8,4 Hz, 1H), 7,80 (s, 1H), 7,89 (d, J = 6,9 Hz, 1H), 8,14 (s, 1H), 12,43 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 479,32 (M – H) $^+$.

Ejemplo 13

20 N-{4-[2,4-Difluoro-3-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 1 (100 mg, 0,393 mmoles) con 4-(2,4-difluoro-3-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (110 mg, 0,393 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (90 mg, 0,471 mmoles), HOBt (16 mg, 0,117 mmoles) y DMAP (5 mg, 0,039 mmoles) en 1,2-dicloroetano (4 ml) para dar 20 mg del producto como un sólido de color blanco. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 3,19 (s, 3H), 3,47 (s, 3H), 4,07 (s, 2H), 7,08 (s, 1H), 7,55 (t, J = 9,0 Hz, 1H), 7,62 (s, 1H), 8,34 (q, J = 6,9 Hz, 1H), 12,50 (br s, 1H); ESI-MS (*m/z*) 517,09 (M + H)[†].

[N-{4-[2,4-Difluoro-3-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida]sodio

A una disolución del ejemplo 13 (50 mg, 0,096 mmoles) en THF seco (1 ml) se le añadió hidruro de sodio (dispersión al 60% en aceite mineral, 5 mg, 0,106 mmoles) a temperatura ambiente y se agitó durante 2 horas. El exceso de disolvente se eliminó a presión reducida y el sólido obtenido se lavó con hexano (2 x 5 ml), dietil éter seco (5 ml) y se secó bien para dar 50 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 3,23 (s, 3H), 3,46 (s, 3H), 3,81 (s, 2H), 6,89 (s, 1H), 7,04 (s, 1H), 7,40 (t, J = 9,6 Hz, 1H), 8,41 (q, J = 6,9 Hz, 1H); ESI-MS (m/z) 517,09 (M + H)⁺.

10 **Ejemplo 15**

N-{4-[2,3-Difluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 1 (100 mg, 0,393 mmoles) con 4-(2,3-difluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (110 mg, 0,393 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (90 mg, 0,472 mmoles), HOBt (16 mg, 0,117 mmoles) y DMAP (5 mg, 0,039 mmoles) en 1,2-dicloroetano (4 ml) para dar 27 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 3,19 (s, 3H), 3,47 (s, 3H), 4,08 (s, 2H), 7,08 (s, 1H), 7,70-7,80 (m, 2H), 7,98-8,04 (m, 1H), 12,56 (br s, 1H), APCI-MS (*m/z*) 517,06 (M + H)⁺.

20 **Ejemplo 16**

N-{4-[3,5-Difluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 1 (100 mg, 0,393 mmoles) con 4-(3,5-difluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (110 mg, 0,393 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (90 mg, 0,472 mmoles), HOBt (16 mg, 0,117 mmoles) y DMAP (5 mg, 0,039 mmoles) en 1,2-dicloroetano (4 ml) para dar 30 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 3,19 (s, 3H), 3,47 (s, 3H), 4,07 (s, 2H), 7,07 (s, 1H), 7,83 (s, 1H), 7,87 (s, 1H), 8,06 (s, 1H), 12,51 (br s, 1H); APCI-MS (*m/z*) 517,01 (M + H)⁺.

N-[4-(4-ter-butilfenil)-1,3-tiazol-2-il]-2-(1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 2 (100 mg, 0,373 mmoles) con 4-(4-ter-butilfenil)1,3-tiazol-2-amina (86 mg, 0,373 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (85 mg, 0,447 mmoles), HOBt (15 mg, 0,111 mmoles) y DMAP (5 mg, 0,037 mmoles) en 1,2-dicloroetano (4 ml) para dar 38 mg del producto como un sólido de color blanco. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 1,30 (s, 9H), 2,35 (s, 3H), 3,18 (s, 3H), 3,44 (s, 3H), 4,05 (s, 2H), 7,45 (d, J = 7,8 Hz, 2H), 12,39 (s, 1H); APCI-MS (m/z) 483,05 (M + H) $^+$.

Ejemplo 18

5

15

25

10 N-{4-[3-(Trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 2 (100 mg, 0,373 mmoles) con 4-(3-trifluorometoxifenil)-1,3-tiazol-2-amina (97 mg, 0,373 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (85 mg, 0,447 mmoles), HOBt (15 mg, 0,111 mmoles) y DMAP (5 mg, 0,037 mmoles) en 1,2-dicloroetano (4 ml) para dar 21 mg del producto como un sólido de color blanco. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 2,36 (s, 3H), 3,18 (s, 3H), 3,44 (s, 3H), 4,06 (s, 2H), 7,33 (d, J = 7,2 Hz, 1H), 7,58 (t, J = 7,8 Hz, 1H), 7,78 (s, 1H), 7,97-7,85 (m, 2H), 12,45 (s, 1H); APCI-MS (m/z) 511,02 (M + H) $^+$.

Ejemplo 19

20 N-{4-[4-(Clorofenil)-1,3-tiazol-2-il]-2-(1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 2 (200 mg, 0,746 mmoles) con 4-(4-clorofenil)-1,3-tiazol-2-amina (157 mg, 0,746 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (171 mg, 0,895 mmoles), HOBt (30 mg, 0,223 mmoles) y DMAP (9,11 mg, 0,074 mmoles) en 1,2-dicloroetano (4 ml) para dar 13 mg del producto como un sólido de color blanco. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 2,36 (s, 3H), 3,18 (s, 3H), 3,44 (s, 3H), 4,06 (s, 2H), 7,50 (d, J = 8,7 Hz, 2H), 7,65 (s, 1H), 7,92 (d, J = 8,4 Hz, 1H), 12,40 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 461,11 (M + H) $^+$.

N-{4-[3,4-(Diclorofenil)-1,3-tiazol-2-il]-2-(1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 2 (100 mg, 0,373 mmoles) con 4-(3,4-diclorofenil)-1,3-tiazol-2-amina (91 mg, 0,373 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (85 mg, 0,445 mmoles), HOBt (15 mg, 0,111 mmoles) y DMAP (5 mg, 0,037 mmoles) en 1,2-dicloroetano (3,7 ml) para dar 13 mg del producto como un sólido de color blanco. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 2,36 (s, 3H), 3,18 (s, 3H), 3,44 (s, 3H), 4,06 (s, 2H), 7,71 (d, J = 8,1 Hz, 1H), 8,15 (s, 1H), 12,45 (br s, 1H), APCI-MS (m/z) 495,40 (M + H) $^+$.

Ejemplo 21

5

10

N-[4-(2,3-Diflluorofenil)-1,3-tiazol-2-il]-2-(1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 2 (100 mg, 0,373 mmoles) con 4-(2,3-difluorofenil)-1,3-tiazol-2-amina (80 mg, 0,373 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (85 mg, 0,447 mmoles), HOBt (15 mg, 0,111 mmoles) y DMAP (5 mg, 0,037 mmoles) en 1,2-dicloroetano (4 ml) para dar 15 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 2,36 (s, 3H), 3,18 (s, 3H), 3,44 (s, 3H), 4,06 (s, 2H), 7,28-7,46 (m, 2H), 7,59 (s, 1H), 7,78-7,87 (M, 1H), 12,48 (br s, 1H), APCI-MS (*m/z*) 510,95 (M + H)⁺.

20 **Ejemplo 22**

N-[4-(2,4-Diflluorofenil)-1,3-tiazol-2-il]-2-(1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 2 (100 mg, 0,373 mmoles) con 4-(2,4-difluorofenil)-1,3-tiazol-2-amina (97 mg, 0,373 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (85 mg, 0,447 mmoles), HOBt (15 mg, 0,111 mmoles) y DMAP (4,5 mg, 0,037 mmoles) en 1,2-dicloroetano (3 ml) para dar 15 mg del producto como un sólido de color blanco. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 2,36 (s, 3H), 3,18 (s, 3H), 3,44 (s, 3H), 4,06 (s, 2H), 7,22 (t, J = 6,6 Hz, 1H), 7,33-7,41 (m, 1H), 7,46 (s, 1H), 8,06 (d, J = 7,2 Hz, 1H), 12,43 (br s, 1H); ESI-MS (*m/z*) 463,06 (M + H)[†].

N-{4-[4-Fluoro-3-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 2 (100 mg, 0,373 mmoles) con 4-[4-fluoro-3-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (97 mg, 0,373 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (85 mg, 0,445 mmoles), HOBt (15 mg, 0,111 mmoles) y DMAP (4,5 mg, 0,037 mmoles) en 1,2-dicloroetano (3,7 ml) para dar 28 mg del producto como un sólido de color blanco. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 2,36 (s, 3H), 3,18 (s, 3H), 3,44 (s, 3H), 4,06 (s, 2H), 7,61 (d, J = 9,0 Hz, 1H), 7,82 (s, 1H), 8,24-8,30 (m, 2H), 12,47 (br s, 1H); APCI-MS (*m/z*) 513,09 (M + H)⁺.

Ejemplo 24

 $N-\{4-[3-Fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il\}-2-(1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida$

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 2 (100 mg, 0,373 mmoles) con 4-[3-fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (97 mg, 0,373 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (85 mg, 0,447 mmoles), HOBt (15 mg, 0,111 mmoles) y DMAP (5 mg, 0,037 mmoles) en 1,2-dicloroetano (4 ml) para dar 24 mg del producto como un sólido de color blanco. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 2,36 (s, 3H), 3,18 (s, 3H), 3,44 (s, 3H), 4,06 (s, 2H), 8,01-7,85 (m, 4H), 12,49 (s, 1H); APCI-MS (*m/z*) 513,14 (M + H)⁺.

Ejemplo 25

N-{4-[4-Fluoro-3-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

25 El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 2 (180 mg, 0,671 mmoles) con 4-[4-fluoro-3-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (187 mg, 0,671 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (154 mg, 0,805 mmoles), HOBt (27,2 mg, 0,201 mmoles) y DMAP (8,19 mg, 0,0071 mmoles) en 1,2-dicloroetano (7 ml) para dar 17,5 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 2,35 (s, 3H), 3,18 (s, 3H), 3,44 (s, 3H), 4,06 (s, 2H), 7,58 (t, J = 9,0 Hz, 1H), 7,74 (s, 1H), 8,00-8,06 (m, 2H), 12,40 (br s, 1H); APCI-MS (*m/z*) 529,00 (M + H)⁺.

N-{4-[3-Fluoro-4-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 2 (180 mg, 0,671 mmoles) con 4-[3-fluoro-4-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (187 mg, 0,671 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (154 mg, 0,805 mmoles), HOBt (27,2 mg, 0,201 mmoles) y DMAP (8,19 mg, 0,0071 mmoles) en 1,2-dicloroetano (7 ml) para dar 54 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 2,36 (s, 3H), 3,18 (s, 3H), 3,44 (s, 3H), 4,06 (s, 2H), 7,65 (t, J = 9,3 Hz, 1H), 7,80 (s, 1H), 7,85 (d, J = 8,7 Hz, 1H), 7,98 (d, J = 9,0, 1H), 12,47 (br s, 1H); APCI-MS (*m/z*) 529,06 (M + H)⁺.

Ejemplo 27

 $N-\{2,4-Difluoro-3-(trifluorometil)fenil\}-1,3-tiazol-2-il\}-2-(1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida$

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método B) por acoplamiento del intermedio 2 (150 mg, 0,559 mmoles) con 4-(2,4-difluoro-3-(trifluorometoxi)fenil)1,3-tiazol-2-amina (156 mg, 0,559 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (214 mg, 1,119 mmoles) y DMAP (13,5 mg, 0,119 mmoles) en una mezcla de THF:DMF (3:1, 2,8 ml) para dar 27 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, CDCl₃) δ 2,55 (s, 3H), 3,53 (2s, 6H), 4,04 (s, 2H), 7,07 (t, J = 9,0 Hz, 1H), 7,38 (s, 1H), 8,33 (q, J = 8,7 Hz, 1H), 10,96 (br s, 1H); APCI-MS (*m/z*) 513,14 (M + H)⁺.

Ejemplo 28

N-[4-(3-Trifluorometoxifenil]-1H-imidazol-2-il]-2-(1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 2 (140 mg, 0,522 mmoles) con 4-[3-(trifluorometoxi)fenil]-1H-imidazol-2-amina (126 mg, 0,522 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (120 mg, 0,626 mmoles), HOBt (21 mg, 0,156 mmoles) y DMAP (6,38 mg, 0,052 mmoles) en 1,2-dicloroetano (4 ml) para dar 30 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 2,36 (s, 3H), 3,20 (s, 3H), 3,44 (s, 3H), 4,10 (s, 2H), 7,10-7,16 (m, 1H), 7,39-7,50 (m, 2H), 7,68 (s, 1H), 7,72-7,80 (m, 1H), 11,38 (br s, 1H), 11,68 (br s, 1H); APCI-MS (*m/z*) 494,11 (M + H)[†].

Ejemplo 29

N-{4-[3-Fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1H-imidazol-2-il}-2-(1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 2 (150 mg, 0,559 mmoles) con 4-[3-fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1H-imidazol-2-amina (137 mg, 0,559 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (128 mg, 0,671 mmoles), HOBt (22 mg, 0,167 mmoles) y DMAP (6,83 mg, 0,055 mmoles) en 1,2-dicloroetano (6 ml) para dar 16,5 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d₆) $\bar{\delta}$ 2,36 (s, 3H), 3,20 (s, 3H), 3,44 (s, 3H), 3,98 (s, 2H), 7,57 (s, 1H), 7,70-7,80 (m, 3H), 11,40 (br s, 1H), 11,83 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 496,26 (M + H) $^+$.

Ejemplo 30

5

N-[4-(4-Cianofenil]-1,3-tiazol-2-il]-2-(6-etil-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 3 (150 mg, 0,531 mmoles) con 4-(4-cianofenil)-1,3-tiazol-2-amina (107 mg, 0,531 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (122 mg, 0,638 mmoles), HOBt (21 mg, 0,159 mmoles) y DMAP (6,4 mg, 0,053 mmoles) en 1,2-dicloroetano (5,3 ml) para dar 10 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 1,19 (t, J = 7,5 Hz, 3H), 2,79 (q, J = 7,8, 2H), 3,18 (s, 3H), 3,47 (s, 3H), 4,07 (s, 2H), 7,87-7,93 (m, 3H), 8,09 (d, J = 8,4 Hz, 2H), 12,48 (br s, 1H); ESI-MS (*m/z*) 464,31 (M – H)⁻.

Ejemplo 31

N-{4-[3-Fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(6-etil-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

20 El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método B) por acoplamiento del intermedio 3 (115 mg, 0,407 mmoles) con 4-[3-fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (106 mg, 0,407 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (156 mg, 0,814 mmoles) y DMAP (10 mg, 0,081 mmoles) en THF:DMF seco (3:1, 14 ml) para dar 15 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 1,19 (t, J = 7,5 Hz, 3H), 2,79 (q, J = 7,2 Hz, 2H), 3,18 (s, 3H), 3,45 (s, 3H), 4,07 (s, 2H), 7,80-8,04 (m, 4H), 12,51 (br s, 1H), APCI-MS (m/z) 527,09 (M + H)⁺.

Ejemplo 32

N-[4-(2,4-Diffuoro-3-triffuorometil)fenil)-1,3-tiazol-2-il]-2-(6-etil-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

30 El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método B) por acoplamiento del intermedio 3 (200 mg, 0,709 mmoles) con 4-(2,4-difluoro-3-(trifluorometil)fenil)-1,3-tiazol-2-amina (199 mg, 0,709 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (271 mg, 1,41 mmoles) y DMAP (17 mg, 0,141 mmoles) en THF:DMF seco (3:1, 3,54 ml) para dar 13 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 1,33 (t, J = 7,2 Hz, 3H), 2,99 (q, J = 8,1, 2H), 3,40 (s, 3H), 3,52 (s, 3H), 4,03 (s, 2H), 7,07 (d, J = 9,0 Hz, 1H), 7,38 (s, 1H), 8,33 (q, J = 8,4 Hz, 1H), 10,98 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 545,08 (M + H)⁺.

N-{4-[4-(Difluorometoxi)-3,5-difluorofenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(6-etil-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 3 (125 mg, 0,443 mmoles) con 4-[4-(difluorometoxi-3,5-difluorofenil]-1,3-tiazol-2-amina (123 mg, 0,443 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (102 mg, 0,531 mmoles), HBOt (18 mg, 0,132 mmoles) y DMAP (5,4 mg, 0,044 mmoles) en 1,2-dicloroetano (4,5 ml) para dar 18 mg del producto como un sólido de color blanco. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 1,19 (t, J = 7,5 Hz, 3H), 2,78 (q, J = 7,5, 2H), 3,18 (s, 3H), 3,45 (s, 3H), 4,07 (s, 2H), 7,28 (t, J = 72,3 Hz, 1H), 7,76-7,87 (m, 3H), 12,47 (br s, 1H; ESI-MS (*m/z*) 464,31 (M – H).

Ejemplo 34

 $N-\{4-[3,5-Difluoro-4-(2,2,2-trifluoroetoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-il\}-2-(6-etil-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida$

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 3 (150 mg, 0,531 mmoles) con 4-[3,5-difluoro-4-(2,2,2-trifluoroetoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (165 mg, 0,531 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (122 mg, 0,638 mmoles), HBOt (21 mg, 0,159 mmoles) y DMAP (6,5 mg, 0,053 mmoles) en 1,2-dicloroetano (3 ml) para dar 60 mg del producto como un sólido de color blanco. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 1,19 (d, J = 7,5 Hz, 3H), 2,78 (q, J = 7,8 Hz, 2H), 3,18 (s, 3H), 3,45 (s, 3H), 4,06 (s, 2H), 4,86 (q, J = 8,7 Hz, 2H), 7,62-7,79 (m, 3H), 12,45 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 575,75 (M + H)[†].

Ejemplo 35

N-{4-[3-fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-6-propil-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método B) por acoplamiento del intermedio 4 (200 mg, 0,674 mmoles) con 4-[3-fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (176 mg, 0,674 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (258 mg, 1,349 mmoles) y DMAP (16 mg, 0,134 mmoles) en THF:DMF (3:1, 3,37 ml) para dar 12 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, CDCl₃) δ 0,94-1,04 (m, 3H), 1,54.1,60 (m, 2H), 2,70-2,78 (m, 2H), 3,18 (s, 3H), 3,45 (s, 3H), 4,07 (s, 2H), 7,85-8,00 (m, 4H), 12,47 (br s, 1H); ESI-MS (*m/z*) 540,85 (M + H)⁺.

N-{4-[4-Difluorometoxi-3,5-difluorofenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-6-propil-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método B) por acoplamiento del intermedio 4 (150 mg, 0,506 mmoles) con 4-[4-difluorometoxi-3,5-difluorofenil]-1,3-tiazol-2-amina (140 mg, 0,506 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (194 mg, 1,102 mmoles) y DMAP (12,3 mg, 0,101 mmoles) en la mezcla de THF:DMF (3:1, 2,53 ml) para dar 12 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 1,00-1,06 (m, 3H), 1,45-1,64 (m, 2H), 2,64-2,84 (m, 2H), 3,17 (s, 3H) 3,45 (s, 3H), 4,06 (s, 2H), 7,28 (t, J = 73,2 Hz, 1H), 7,75-7,87 (m, 3H), 12,46 (br s, 1H), APCI-MS (m/z) 55,57 (M + H)⁺.

Ejemplo 37

N-{4-[3-Fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(6-isopropil-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 5 (110 mg, 0,371 mmoles) con 4-[3-fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (97 mg, 0,371 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (85 mg, 0,445 mmoles), HOBt (15 mg, 0,111 mmoles) y DMAP (4,5 mg, 0,037 mmoles) en 1,2-dicloroetano (3,7 ml) para dar 46 mg del producto como un sólido de color blanco. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 1,25 (d, J = 6,0 Hz, 6H), 3,18 8s, 3H), 3,38-3,43 (m, 1H), 3,46 (s, 3H), 4,10 (s, 2H), 7,86-8,05 (m, 4H), 12,52 (br s, 1H), APCI-MS (*m/z*) 541,09 (M + H)⁺.

Ejemplo 38

N-[3-(4-Clorofenil)-isoxazol-5-il]-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d] pirimidin-5-il) acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 1 (100 mg, 0,393 mmoles) con 3-(4-clorofenil)isoxazol-5-amina (76 mg, 0,393 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (90 mg, 0,472 mmoles), HOBt (16 mg, 0,118 mmoles) y DMAP (5 mg, 0,039 mmoles) en 1,2-dicloroetano (4 ml) para dar 50 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 3,20 (s, 3H), 3,47 (s, 3H), 4,01 (s, 2H), 6,67 (s, 1H), 7,07 (s, 1H), 7,55 (d, J = 8,4 Hz, 2H), 7,85 (d, J = 8,4 Hz, 2H), 11,90 (br s, 1H); APCI-MS (*m/z*) 429,17 (M – H)⁻.

N-[5-(4-Bromofenil)-isoxazol-3-il]-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 1 (100 mg, 0,393 mmoles) con 5-(4-bromofenil)isoxazol-3-amina (94 mg, 0,393 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (90 mg, 0,472 mmoles), HOBt (16 mg, 0,118 mmoles) y DMAP (5 mg, 0,039 mmoles) en 1,2-dicloroetano (4 ml) para dar 45 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d $_6$) δ 3,20 (s, 3H), 3,47 (s, 3H), 3,99 (s, 2H), 7,05 (s, 1H), 7,33 (s, 1H), 7,72 (d, J = 8,1 Hz, 2H), 7,81 (d, J = 8,4 Hz, 2H), 11,20 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 475,01 (M + H) $^+$.

10 **Ejemplo 40**

5

15

25

N-[1-(4-Bromofenil)-1H-pirazol-3-il]-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 1 (100 mg, 0,393 mmoles) con 1-(4-bromofenil)-1H-pirazol-3-amina (93,5 mg, 0,393 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (90 mg, 0,472 mmoles), HOBt (16 mg, 0,118 mmoles) y DMAP (5 mg, 0,039 mmoles) en 1,2-dicloroetano (6 ml) para dar 45 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de 1 H (300 MHz, DMSOde) δ 3,21 (s, 3H), 3,46 (s, 3H), 3,95 (s, 2H), 6,75 (s, 1H), 7,02 (s, 1H), 7,67 (d, J = 8,7 Hz, 2H), 7,74 (d, J = 9,0 Hz, 2H), 8,41 (s, 1H), 10,82 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 475,95 (M + H) † .

Ejemplo 41

20 N-[3-(4-Clorofenil)-1H-pirazol-5-il]-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 1 (100 mg, 0,393 mmoles) con 3-(4-clorofenil)-1H-pirazol-5-amina (76 mg, 0,393 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (90 mg, 0,471 mmoles), HOBt (16 mg, 0,117 mmoles) y DMAP (5 mg, 0,039 mmoles) en 1,2-dicloroetano (6 ml) para dar 36 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d $_6$) δ 3,22 (s, 3H), 3,46 (s, 3H), 3,93 (s, 2H), 6,86 (s, 1H), 7,01 (s, 1H), 7,50 (d, J = 8,4, 1H), 7,70 (d, J = 8,1, 1H), 10,51 (s, 1H), 12,86 (br s, 1H); ESI-MS (m/z) 428,22 (M – H) $^-$.

Ejemplo 42

N-[5-(4-Bromofenil)-1,3,4-tiadiazol-2-il]-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 1 (100 mg, 0,393 mmoles) con 5-(4-bromofenil)-1,3,4-tiadiazol-2-amina (101 mg, 0,393 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (90 mg, 0,472 mmoles), HOBt (16 mg, 0,118 mmoles) y DMAP (5 mg, 0,039 mmoles) en 1,2-dicloroetano (4 ml) para dar 45 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d₆) $\bar{\delta}$ 3,18 (s, 3H), 3,47 (s, 3H), 4,11 (s, 2H), 7,09 (s, 1H), 7,72 (d, J = 8,4 Hz, 2H), 7,87 (d, J = 8,1 Hz, 2H), 12,85 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 493,93 (M + H) † .

Ejemplo 43

5

N-[4-(4-Bromofenil)-pirimidin-2-il]-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método A) por acoplamiento del intermedio 1 (100 mg, 0,393 mmoles) con 4-(4-bromofenil)-pirimidin-2-amina (98 mg, 0,393 mmoles) en presencia de hidrocloruro de EDCI (90 mg, 0,472 mmoles), HOBt (16 mg, 0,118 mmoles) y DMAP (5 mg, 0,039 mmoles) en 1,2-dicloroetano (4 ml) para dar 28 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, CF₃CO₂D) δ 3,57 (s, 3H), 3,77 (s, 3H), 4,45 (s, 2H), 7,18 (s, 1H), 7,80-7,86 (m,2H), 8,06-8,18 (m, 3H), 8,64-8,70 (m, 1H); APCI-MS (*m/z*) 485,96 (M)[†].

Ejemplo 44

2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)-N-[4-(4-isobutilfenil)-1,3-tiazol-2-il]acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método C) por acoplamiento del intermedio 6 (150 mg, 0,531 mmoles) con 4-(4-isobutilfenil)-1,3-tiazol-2-amina (148 mg, 0,638 mmoles) en presencia de hidruro de sodio (dispersión al 60% en aceite mineral, 43 mg, 1,062 mmoles) en tolueno seco (6 ml) para dar 17 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 0,90 (d, J = 6,9 Hz, 6H), 1,82-192 (m, 1H), 2,48 (d, J = 7,5 Hz, 2H), 3,48 (s, 1H), 3,49, (s, 3H), 4,40 (s, 2H), 6,48 (s, 1H), 7,06 (s, 1H), 7,17 (d, J = 7,8 Hz, 2H), 7,73 (d, J = 7,8 Hz, 2H), 10,57 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 469,20 (M + H)⁺.

Ejemplo 45

25

30

N-[4-(4-Clorofenil)-1,3-tiazol-2-il]-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il) acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método C) por acoplamiento del intermedio 6 (150 mg, 0,531 mmoles) con 4-(4-clorofenil)-1,3-tiazol-2-amina (133 mg, 0,637 mmoles) en presencia de hidruro de sodio (dispersión al 60% en aceite mineral, 43 mg, 1,062 mmoles) en tolueno seco (6 ml) para dar 90 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de ¹H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 3,19 (s, 3H), 3,38 (s, 3H),4,55 (s, 2H), 7,01 (s, 1H), 7,49 (d, J = 8,4, 2H), 7,68 (s, 1H), 7,93 (d, J = 7,8, 2H), 12,59 (br s, 1H); APCI-MD (*m/z*) 447,09 (M + H)⁺.

Ejemplo 46

2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)-N-[4-(3-trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il]acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método C) por acoplamiento del intermedio 6 (150 mg, 0,531 mmoles) con 4-[3-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (155 mg, 0,638 mmoles) en presencia de hidruro de sodio (dispersión al 60% en aceite mineral, 43 mg, 1,062 mmoles) en tolueno seco (6 ml) para dar 42 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 3,19 (s, 3H), 3,39 (s, 3H), 4,55 (s, 2H), 7,02 (s, 1H), 7,65-7,72 (m, 2H), 7,88 (s, 1H), 8,20-8,26 (m, 2H), 12,66 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 481,05 (M + H) $^+$.

10 **Ejemplo 47**

5

15

20

25

2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)-N-[4-(4-trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il]acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método C) por acoplamiento del intermedio 6 (150 mg, 0,531 mmoles) con 4-[4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (155 mg, 0,638 mmoles) en presencia de hidruro de sodio (dispersión al 60% en aceite mineral, 43 mg, 1,062 mmoles) en tolueno seco (6 ml) para dar 23 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d₆) \bar{o} 3,20 (s, 3H), 3,40 (s, 3H), 4,56 (s, 2H), 7,03 (s, 1H), 7,81 (d, J = 8,1, 2H), 7,86 (s, 1H), 8,12 (d, J = 8,4, 2H), 12,66 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 481,11 (M + H) $^+$.

Ejemplo 48

2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)-N-{4-[3-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-il}acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método C) por acoplamiento del intermedio 6 (150 mg, 0,531 mmoles) con 4-[3-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (165 mg, 0,638 mmoles) en presencia de hidruro de sodio (dispersión al 60% en aceite mineral, 43 mg, 1,062 mmoles) en tolueno seco (6 ml) para dar 240 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 3,19 (s, 3H), 3,40 (s, 3H), 4,55 (s, 2H), 7,03 (s, 1H), 7,33 (d, J = 8,4 Hz, 1H), 7,58 (t, J = 7,8 Hz, 1H), 7,81 (s, 1H), 7,87 (s, 1H), 7,95 (d, J = 8,4 Hz, 1H), 12,63 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 497,09 (M + H) † .

Ejemplo 49

30 2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)-N-{4-[4-fluoro-3-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il}acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método C) por acoplamiento del intermedio 6 (150 mg, 0,531 mmoles) con 4-[4-fluoro-3-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (167 mg, 0,638 mmoles) en presencia de hidruro de sodio (dispersión al 60% en aceite mineral, 43 mg, 1,062 mmoles) en tolueno seco (6 ml) para dar 90 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d₆) \bar{o} 3,19 (s, 3H), 3,39 (s, 3H), 4,55 (s, 2H), 7,03 (s, 1H), 7,61 (t, J = 9,0 Hz, 1H), 7,86 (s, 1H), 8,24-8,30 (m, 2H), 12,66 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 499,00 (M + H) $^+$.

Ejemplo 50

10

15

20

25

2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)-N-{4-[3-fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il}acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método C) por acoplamiento del intermedio 6 (150 mg, 0,531 mmoles) con 4-[3-fluoro-4-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (167 mg, 0,638 mmoles) en presencia de hidruro de sodio (dispersión al 60% en aceite mineral, 43 mg, 1,062 mmoles) en tolueno seco (6 ml) para dar 68 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d $_6$) δ 3,19 (s, 3H), 3,39 (s, 3H), 4,56 (s, 2H), 7,03 (s, 1H), 7,83-7,97 (m, 3H), 7,99 (s, 1H), 12,68 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 499,09 (M + H) $^+$.

Ejemplo 51

2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)-N-{4-[2-fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il}acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método C) por acoplamiento del intermedio 6 (90 mg, 0,319 mmoles) con 4-[2-fluoro-4-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (100 mg, 0,382 mmoles) en presencia de hidruro de sodio (dispersión al 60% en aceite mineral, 25 mg, 0,638 mmoles) en tolueno seco (4 ml) para dar 150 mg del producto como un sólido de color blanco. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 3,20 (s, 3H), 3,39 (s, 3H), 4,55 (s, 2H), 7,02 (s, 1H), 7,68-7,82 (m, 3H), 8,27 (t, J = 7,8 Hz, 1H), 12,46 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 9,99,05 (M + H) $^{+}$.

Ejemplo 52

2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)-N-{4-[3-fluoro-4-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-il}acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método C) por acoplamiento del intermedio 6 (150 mg, 0,531 mmoles) con 4-[3-fluoro-4-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (177 mg, 0,638 mmoles) en presencia de hidruro de sodio (dispersión al 60% en aceite mineral, 43 mg, 1,062 mmoles) en tolueno seco (6 ml)

para dar 35 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 3,19 (s, 3H), 3,39 (s, 3H), 4,56 (s, 2H), 7,03 (s, 1H), 7,67 (t, J = 7,8 Hz, 1H), 7,82-7,89 (m, 2H), 7,98 (d, J = 9,0 Hz, 1H), 12,65 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 515,18 (M + H) $^{+}$.

Ejemplo 53

5

10

15

20

25

30

35

N-[4-(3,4-Diclorofenil)-1,3-tiazol-2-il]-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il) acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método C) por acoplamiento del intermedio 6 (150 mg, 0,531 mmoles) con 4-[3,4-(diclorofenil)-1,3-tiazol-2-amina (156 mg, 0,638 mmoles) en presencia de hidruro de sodio (dispersión al 60% en aceite mineral, 43 mg, 1,062 mmoles) en tolueno seco (6 ml) para dar 15 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d $_6$) δ 3,19 (s, 3H), 3,39 (s, 3H), 4,55 (s, 2H), 7,03 (s, 1H), 7,71 (d, J = 8,4 Hz, 1H), 7,84 (s, 1H), 7,89 (d, J = 6,6 Hz, 1H), 12,65 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 481,07 (M + H) $^+$.

Ejemplo 54

 $2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)-N-\{4-[3-fluoro-5-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il\}acetamida$

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método C) por acoplamiento del intermedio 6 (150 mg, 0,531 mmoles) con 4-[3-fluoro-5-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (167,8 mg, 0,638 mmoles) en presencia de hidruro de sodio (dispersión al 60% en aceite mineral, 43 mg, 1,062 mmoles) en tolueno seco (6 ml) para dar 13 mg del producto como un sólido de color blanco. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 3,19 (s, 3H), 3,39 (s, 3H), 4,56 (s, 2H), 7,03 (s, 1H), 7,65 (d, J = 8,4, 1H), 8,01 (s, 1H), 8,06 (d, J = 10,2 Hz, 1H), 8,13 (s, 1H), 12,68 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 499,07 (M + H) $^+$.

Ejemplo 55

2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)-N-{4-[4-fluoro-3-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-il}acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método C) por acoplamiento del intermedio 6 (150 mg, 0,531 mmoles) con 4-[4-fluoro-3-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (177 mg, 0,638 mmoles) en presencia de hidruro de sodio (dispersión al 60% en aceite mineral, 36 mg, 0,744 mmoles) en tolueno seco (6 ml) para dar 55 mg del producto como un sólido de color blanco. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d $_6$) δ 3,19 (s, 3H), 3,39 (s, 3H), 4,55 (s, 2H), 7,03 (s, 1H), 7,59 (d, J 0 8,7 Hz, 1H), 7,80 (s, 1H), 8,00-8,05 (m, 2H), 12,63 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 513,12 (M – H) $^+$.

Ejemplo 56

N-{4-[2,3-Difluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il}2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método C) por acoplamiento del intermedio 6 (150 mg, 0,531 mmoles) con 4-[2,3-difluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (179 mg, 0,638 mmoles) en presencia de hidruro de sodio (dispersión al 60% en aceite mineral, 43 mg, 1,062 mmoles) en tolueno seco (6 ml) para dar 42 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d $_6$) δ 3,19 (s, 3H), 3,40 (s, 3H), 4,57 (s, 2H), 7,03 (s, 1H), 7,74 (t, J = 7,5, 1H), 7,81 (s, 1H), 8,02 (d, J = 6,6, 1H), 12,73 (br s, 1H),; APCI-MS (m/z) 517,04 (M + H) $^+$.

Eiemplo 57

5

10

15

20

25

N-{4-[2,4-Difluoro-3-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il}2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)acetamida

$$H_3C._N$$
 CH_3
 CH_3
 CH_3

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método C) por acoplamiento del intermedio 6 (150 mg, 0,531 mmoles) con 4-[2,4-difluoro-3-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (179 mg, 0,638 mmoles) en presencia de hidruro de sodio (dispersión al 60% en aceite mineral, 43 mg, 1,062 mmoles) en tolueno seco (6 ml) para dar 42 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d₆) $\bar{0}$ 3,19 (s, 3H), 3,39 (s, 3H), 4,56 (s, 2H), 7,03 (s, 1H), 7,51 (t, J = 9,0 Hz, 1H), 7,64 (s, 1H), 8,34 (q, J = 6,9 Hz, 1H), 12,67 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 517,39 (M + H) † .

Ejemplo 58

N-{4-[3,5-Difluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método C) por acoplamiento del intermedio 6 (150 mg, 0,531 mmoles) con 4-[3,5-difluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (179 mg, 0,638 mmoles) en presencia de hidruro de sodio (dispersión al 60% en aceite mineral, 43 mg, 1,062 mmoles) en tolueno seco (6 ml) para dar 40 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d₆) \bar{o} 3,19 (s, 3H), 3,39 (s, 3H), 4,56 (s, 2H), 7,03 (s, 1H), 7,83 (s, 1H), 8,09 (s, 1H), 12,70 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 517,04 (M + H) $^{+}$.

Ejemplo 59

N-{4-[4-(Difluorometoxi)-difluorofenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)acetamida

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método C) por acoplamiento del intermedio 6 (150 mg, 0,531 mmoles) con 4-[4-(difluorometoxi)-3,5-difluorofenil]-1,3-tiazol-2-amina (176 mg, 0,638 mmoles) en presencia de hidruro de sodio (dispersión al 60% en aceite mineral, 43 mg, 1,062 mmoles) en tolueno seco (6 ml) para dar 50 mg del producto como un sólido de color marrón. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d₆) δ 3,19 (s, 3H), 3,39 (s, 3H), 4,56 (s, 2H), 7,03 (s, 1H), 7,27 (t, J = 73,8, 1H), 7,77 (s, 1H), 7,80 (s, 1H), 7,88 (s, 1H), 12,64 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 481,05 (M + H) † .

Ejemplo 60

N-{4-[3,5-Difluoro-4-(2,2,2-trifluoro-etoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)acetamida

10

15

20

5

El compuesto del título se preparó según el procedimiento general (Método C) por acoplamiento del intermedio 6 (150 mg, 0,531 mmoles) con 4-[3,5-difluoro-4-(2,2,2-trifluoroetoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-amina (197 mg, 0,638 mmoles) en presencia de hidruro de sodio (dispersión al 60% en aceite mineral, 43 mg, 1,062 mmoles) en tolueno seco (6 ml) para dar 45 mg del producto como un sólido de color blanco sucio. RMN de 1 H (300 MHz, DMSO-d₆) \bar{o} 3,22 (s, 3H), 3,45 (s, 3H), 4,61 (s, 2H), 4,91 (q, J = 8,7 Hz, 2H), 7,08 (s, 1H), 7,76 (d, J = 9,9 Hz, 2H), 7,86 (s, 1H), 12,66 (br s, 1H); APCI-MS (m/z) 547,17 (M + H) $^+$.

Actividad farmacológica

Se estudió la actividad TRPA1 en los ejemplos ilustrativos de la presente invención según el procedimiento modificado descrito en (a) Toth, A. *et al.*, *Life Sciences* **2003** 73, 487-498; (b) McNamara C. R. *et al.*, *Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A.* **2007** 104, 13525-13530. El estudio de los compuestos se puede realizar por otros métodos y procedimientos conocidos por los expertos en la técnica.

Estudio de los antagonistas del TRPA1 usando el método de absorción del ⁴⁵Calcio

La activación de la inhibición del receptor de TRPA1 se midió mediante la inhibición de la absorción celular del calcio radiactivo inducida por el isocianato de alilo (AITC).

25

30

Los compuestos de ensayo se disolvieron en DMSO al 100% para preparar una disolución madre 10mM y a continuación se diluyeron usando un medio sencillo con BSA al 0,1% y CaCl $_2$ 1,8mM para obtener la concentración deseada. La concentración final de DMSO en la reacción era de 0,5% (v/v). Se cultivaron células CHO que expresaban el TRPA1 humano en medio F-12 DMEM con FBS al 10%, disolución de penicilina al 1%-estreptomicina y 400 µg/ml de G-418. Se cultivaron células CHO que expresaban el TRPA1 de rata en medio F-12 DMEM con FBS al 10%, disolución de penicilina al 1%-estreptomicina y 400 µg/ml de zeocina. Las células se sembraron 24 horas antes del ensayo en placas de 96 pocillos de forma que se obtuvieron ~ 50.000 células por pocillo el día del experimento. Las células se trataron con los compuestos de ensayo durante 10 minutos seguido por adición de AITC hasta una concentración final de 30µM (para el TRPA1 humano) y/o de 10µM (para el TRPA1 de rata) y 5 µCi/ml de 45 Ca $^{+2}$ durante 3 minutos. Las células se lavaron y se lisaron usando una disolución tampón que contenía Triton X-100 al 1%, desoxicolato y SDS al 0,1%. La radiactividad en el lisado se midió en un dispositivo Packard TopCount después de la adición de un líquido de centelleo. (Toth, A. *et al.*, *Life Sciences* (2003) 73, 487-498; (b) McNamara C. R. *et al.*, *Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A.* (2007) 104, 13525-13530).

35

Se representaron las curvas de respuesta a la concentración como el % de la respuesta máxima obtenida en ausencia del antagonista de ensayo. Los valores de la Cl_{50} se pueden calcular a partir de la curva de respuesta a la concentración por análisis de regresión no lineal usando un programa GraphPad PRISM.

40

45

Los compuestos preparados se analizaron usando el procedimiento de ensayo anterior y los resultados obtenidos se dan en las tablas 2 y 3 para el receptor humano y de rata, respectivamente. El porcentaje de inhibición para las concentraciones de 1,0mM y 10,0mM se da en las tablas junto con detalles de la CI_{50} (nM) para ejemplos elegidos. Los valores de la CI_{50} (nM) de los compuestos se indican en las tablas 2 y 3, en las que "A" se refiere al valor de la CI_{50} de menos de 50 nM y "B" se refiere al valor de la CI_{50} en el intervalo de 50,01 a 500,0 nM.

Tabla 2: Resultados del estudio in vitro (humanos) de los compuestos de la invención

Ejemplos	Porcentaje de inhibición		Valor do Cl., (intervalo)
	a 1,0 μM	a 10,0 μM	Valor de Cl₅o (intervalo) en humanos
Ejemplo 1	13,22	45,97	-
Ejemplo 2	98,95	98,83	В
Ejemplo 3	88,95	98,49	В
Ejemplo 4	29,07	99,47	-
Ejemplo 5	95,27	99,86	A
Ejemplo 6	100,0	100,0	A
Ejemplo 7	80,36	99,80	A
Ejemplo 8	89,82	99,91	A
Ejemplo 9	99,16	98,42	A
Ejemplo 10	98,22	99,45	A
Ejemplo 11	98,63	97,11	A
Ejemplo 12	99,73	99,82	Α
Ejemplo 13	98,20	98,09	A
Ejemplo 14	-	-	A
Ejemplo 15	60,05	96,77	-
Ejemplo 16	99,12	99,11	A
Ejemplo 17	97,52	98,77	В
Ejemplo 18	98,55	100,00	В
Ejemplo 19	95,03	98,18	В
Ejemplo 20	98,97	99,58	A
Ejemplo 21	95,42	100,00	В
Ejemplo 22	89,80	100,00	В
Ejemplo 23	97,67	99,01	A
Ejemplo 24	98,49	99,93	A
Ejemplo 25	98,54	98,80	A
Ejemplo 26	100,00	100,00	A
Ejemplo 27	93,22	99,13	A
Ejemplo 28	10,03	46,83	-
Ejemplo 29	91,66	97,99	В
Ejemplo 30	88,92	98,44	В
Ejemplo 31	98,03	98,46	A
Ejemplo 32	99,23	99,28	A
Ejemplo 33	96,94	96,89	A
Ejemplo 34	97,40	98,42	Α
Ejemplo 35	99,14	99,96	A
Ejemplo 36	98,90	99,78	Α
Ejemplo 37	99,01	97,73	A
Ejemplo 38	25,04	87,93	-
Ejemplo 39	47,83	78,58	-
Ejemplo 40	99,86	100,0	A
Ejemplo 41	0,0	0,0	-
Ejemplo 42	9,74	74,57	-

Ejemplo 43	30,51	4,42	-
Ejemplo 44	91,40	93,23	В
Ejemplo 45	93,98	98,89	В
Ejemplo 46	93,89	98,51	A
Ejemplo 47	97,89	98,79	A
Ejemplo 48	95,48	98,89	В
Ejemplo 49	95,96	99,84	А
Ejemplo 50	99,49	100,00	A
Ejemplo 51	96,93	99,71	A
Ejemplo 52	97,98	94,44	A
Ejemplo 53	97,77	99,28	В
Ejemplo 54	95,09	99,69	А
Ejemplo 55	99,59	99,80	A
Ejemplo 56	94,42	99,46	А
Ejemplo 57	96,92	91,02	A
Ejemplo 58	84,93	95,78	А
Ejemplo 59	89,33	91,42	А
Ejemplo 60	97,99	97,42	А

Tabla 3: Resultados del estudio in vitro (rata) de los compuestos de la invención

	Porcentaje de inhibición		Valor de Cl₅₀ (intervalo) en humanos
Ejemplos	a 1,0 μM	a 10,0 μM	-
Ejemplo 2	91,39	99,34	-
Ejemplo 3	82,36	99,66	-
Ejemplo 5	-	-	А
Ejemplo 6	99,71	99,87	В
Ejemplo 7	26,59	100,0	-
Ejemplo 8	95,53	100,0	В
Ejemplo 9	100,0	100,0	В
Ejemplo 10	96,08	100,0	В
Ejemplo 11	98,77	99,84	Α
Ejemplo 12	97,80	100,0	В
Ejemplo 13	-	-	Α
Ejemplo 14	-	-	Α
Ejemplo 16	38,72	98,72	-
Ejemplo 17	93,11	99,23	В
Ejemplo 18	95,68	100,0	-
Ejemplo 19	89,38	99,24	-
Ejemplo 20	83,44	91,19	В
Ejemplo 21	93,55	99,74	-
Ejemplo 22	89,79	99,84	-
Ejemplo 23	100,0	99,68	В
Ejemplo 24	99,77	99,97	В
Ejemplo 25	99,15	99,35	В

ES 2 424 342 T3

Ejemplo 26	98,25	98,10	В
Ejemplo 27	97,94	98,05	В
Ejemplo 30	46,41	83,57	-
Ejemplo 31	96,78	97,31	В
Ejemplo 32	99,90	98,85	A
Ejemplo 33	96,47	97,29	В
Ejemplo 34	88,68	93,28	В
Ejemplo 35	90,09	98,26	В
Ejemplo 36	99,09	99,49	В
Ejemplo 37	94,86	97,04	A
Ejemplo 44	84,10	95,27	-
Ejemplo 45	66,21	94,79	-
Ejemplo 46	93,17	99,74	В
Ejemplo 47	88,93	99,59	-
Ejemplo 48	92,52	100,0	-
Ejemplo 49	89,89	99,03	В
Ejemplo 50	57,41	99,12	-
Ejemplo 51	93,05	99,98	В
Ejemplo 52	92,35	98,12	В
Ejemplo 53	42,66	97,94	-
Ejemplo 54	41,58	91,85	-
Ejemplo 55	70,44	99,94	-
Ejemplo 56	96,89	100,0	В
Ejemplo 57	97,04	100,0	A
Ejemplo 58	71,08	71,70	-
Ejemplo 59	12,65	87,60	-
Ejemplo 60	20,96	95,94	-
			-

REIVINDICACIONES

1.- Un compuesto de la fórmula (I):

$$\begin{array}{c|c}
 & & & & \\
R^1 & & & & \\
O & & \\
O & & & \\
O & &$$

o una de sus sales farmacéuticamente aceptables,

5 en la que,

25

30

 R^1 y R^2 , que pueden ser iguales o diferentes, se eligen independientemente entre hidrógeno alquilo, haloalquilo, alquenilo, cicloalquilo, cicloalquilalquilo y arilalquilo, sustituidos o no sustituidos, $(CR^xR^y)_nOR^x$, COR^x ,

R³ se elige entre hidrógeno, alquilo, alquenilo, alquinilo, cicloalquilo, cicloalquilalquilo o cicloalquenilo, sustituidos o no sustituidos:

L es un grupo de unión elegido entre $-(CR^xR^y)_{n^-}$, $-O-(CR^xR^y)_{n^-}$, -C(O)-, $-NR^x$ -, $-S(O)_mNR^x$ -, $-NR^x(CR^xR^y)_{n^-}$ y $-S(O)_mNR^x(CR^xR^y)_{n^-}$;

 Z_1 y Z_2 son independientemente azufre o CR^a , con la condición de que uno entre Z_1 o Z_2 es siempre azufre y otro es CR^a :

R^a se elige entre hidrógeno, ciano, halógeno, alquilo, haloalquilo, alquenilo, alquinilo, cicloalquilo y cicloalquilalquilo, sustituidos o no sustituidos, OR^x, (CR^xR^y)_nOR^x, COR^x, COOR^x, CONR^xR^y, S(O)_mNR^xR^y, NR^xR^y, NR^x(CR^xR^y)_nOR^x, (CH₂)_nNHCOR^x, (CH₂)_nNHCOR^x, (CH₂)_nNHCO_R^x, SR^x y OR^x.

U se elige entre arilo sustituido o no sustituido, heterociclos de cinco miembros sustituidos o no sustituidos elegidos entre el grupo que consiste en tiazol, isotiazol, oxazol, isoxazol, tiadiazol, oxadiazol, pirazol, imidazol, furano, tiofeno, pirroles, 1,2,3-triazoles y 1,2,4-triazol, o heterociclos de seis miembros sustituidos o no sustituidos elegidos entre el grupo que consiste en pirimidina, piridina y piridazina;

V se elige entre hidrógeno, ciano, nitro, -NR^xR^y, halógeno, hidroxilo, alquinlo, alquinlo, alquinlo, cicloalquillo, cicloalquillo, haloalcoxi, cicloalquillo, arillo, arillaquillo, biarillo, heteroarillo, heteroarillo, anillo heterocíclico y heterocicliloalquillo, sustituidos o no sustituidos, -C(O)OR^x, -OR^x, -C(O)NR^xR^y, -C(O)R^x y -SO₂NR^xR^y; o U y V juntos pueden formar un anillo cíclico de 3 a 7 miembros, saturado o insaturado, opcionalmente sustituido, que puede incluir opcionalmente uno o más heteroátomos elegidos entre O, S y N;

en cada caso, R^x y R^y se eligen independientemente entre hidrógeno, hidroxilo, halógeno, alquilo, alquenilo, alquinilo, cicloalquilo, cicloalquilo, cicloalquilo, arilo, arilalquilo, heteroarilo, heteroarilalquilo, anillo heterocíclico y heterociclialquilo, sustituidos o no sustituidos; y

en cada caso, "m" y "n" se eligen independientemente de 0 a 2, ambos inclusive.

- 2.- El compuesto según la reivindicación 1, en el que L es CH₂.
- 3.- El compuesto según cualquiera de las reivindicaciones 1 y 2, en el que R¹ y R² con alquilo (C₁-C₄).
- 4.- El compuesto según la reivindicación 3, en el que el alquilo (C₁-C₄) es metilo.
- 35 5- El compuesto según cualquiera de las reivindicaciones 1 a 4, en el que R³ es hidrógeno.
 - 6.- El compuesto según cualquiera de las reivindicaciones 1 a 5, en el que U es tiazol, imidazol, isoxazol, pirazol, tiadiazol o pirimidina.
 - 7.- El compuesto según cualquiera de las reivindicaciones 1 a 6, en el que V es arilo sustituido o no sustituido.
 - 8.- El compuesto según la reivindicación 7, en el que el arilo es fenilo.

9.- El compuesto según la reivindicación 1 que tiene la estructura:

o una de sus sales farmacéuticamente aceptables,

en la que R¹, R² y R^a, que pueden ser iguales o diferentes, son, cada uno de ellos independientemente, hidrógeno o alquilo (C₁-C₄);

R⁴, R⁵, R⁶, R⁷, R⁸ y R⁹, que pueden ser iguales o diferentes, se eligen, cada uno de ellos independientemente, entre el grupo que consiste en hidrógeno, halógeno, ciano, hidroxilo, nitro, amino, alquilo, alcoxi, haloalquilo, haloalcoxi, cicloalquilo, cicloalquilalquilo, cicloalquilalquilo, cicloalquilalcoxi, arilo, arilalquilo, biarilo, heteroarilo, heteroarilalquilo, anillo heterocíclico y heterociclialquilo, sustituidos o no sustituidos.

- 10.- El compuesto según la reivindicación 9, en el que R¹ y R² son alquilo (C₁-C₄).
 - 11.- El compuesto según la reivindicación 10, en el que el alquilo (C₁-C₄) es metilo.
 - 12.- El compuesto según cualquiera de las reivindicaciones 9 a 11, en el que R⁴ y R⁵ se eligen independientemente entre el grupo que consiste en hidrógeno, fluoro, trifluorometilo y trifluorometoxi.
- 13.- El compuesto según cualquiera de las reivindicaciones 9 a 12, en el que R⁶ y R⁷ se eligen independientemente entre el grupo que consiste en hidrógeno, fluoro, trifluorometilo y trifluorometoxi.
 - 14.- El compuesto según cualquiera de las reivindicaciones 9 a 13, en el que R⁸ y R⁹ son hidrógeno.
 - 15.- El compuesto según la reivindicación 1, elegido entre:
 - 2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)-N-[4-(trifluorometil)-1,3-tiazol-2-il]acetamida N-[4-(4-Clorofenil)-1,3-tiazol-2-il]-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida
- 20 2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)-N-{4-[3-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-il} acetamida
 - 2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)-N-[4-(4-isobutilfenil]-1,3-tiazol-2-il}acetamida
 - $2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d] pirimidin-5-il)-N-\{4-[3-(fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il\} acetamida$
- 25 2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)-N-{4-[4-(fluoro-3-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il} acetamida
 - $2-(1,3-\text{Dimetil}-2,4-\text{dioxo}-1,2,3,4-\text{tetrahidrotieno} \text{[}2,3-\text{d]}\text{pirimidin}-5-\text{il})-\text{N-}\{4-\text{[}2-\text{fluoro}-4-(\text{trifluorometil})\text{fenil}]-1,3-\text{tiazol}-2-\text{il}\}$ acetamida
 - 2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)-N-{4-[3-fluoro-5-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il} acetamida
 - $2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)-N-\{4-[2-fluoro-3-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il\} acetamida$
 - $2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)-N-\{4-[4-fluoro-3-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-il\}acetamida$
- 35 2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)-N-{4-[3-fluoro-4-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-il}acetamida
 - $N-[4-(3,4-\text{Diclorofenil})-1,3-\text{tiazol}-2-\text{il}]-2-(1,3-\text{dimetil}-2,4-\text{dioxo}-1,2,3,4-\text{tetrahidrotieno}[2,3-\text{d}]\text{pirimidin}-5-\text{il})acetamida \\ N-\{4-[2,4-\text{Difluoro}-3-(\text{trifluorometil})\text{fenil}]-1,3-\text{tiazol}-2-\text{il}\}-2-(1,3-\text{dimetil}-2,4-\text{dioxo}-1,2,3,4-\text{tetrahidrotieno}[2,3-\text{d}]\text{pirimidin}-5-\text{il})acetamida \\ N-\{4-[2,4-\text{Difluorometil}]-1,3-\text{diazol}-2-\text{il}\}-2-(1,3-\text{dimetil}-2,4-\text{dioxo}-1,2,3,4-\text{tetrahidrotieno}[2,3-\text{d}]\text{pirimidin}-5-\text{il})acetamida \\ N-\{4-[2,4-\text{Difluorometil}]-1,3-\text{diazol}-2-\text{il}\}-2-(1,3-\text{dimetil}-2,4-\text{dioxo}-1,2,3,4-\text{tetrahidrotieno}[2,3-\text{d}]\text{pirimidin}-5-\text{il})acetamida \\ N-\{4-[2,4-\text{Difluorometil}]-1,3-\text{diazol}-2-\text{il}\}-2-(1,3-\text{diazol}-2,4-\text{dioxo}-1,2,3-\text{diazol}-2-\text{il})acetamida \\ N-\{4-[2,4-\text{Difluorometil}]-1,3-\text{diazol}-2-\text{il}\}-2-(1,3-\text{diazol}$
- 40 [N-{4-[2,4-Difluoro-3-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida]sodio

у

30

5

ES 2 424 342 T3

N-{4-[2,3-Difluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida,

o una de sus sales farmacéuticamente aceptables.

- 16.- El compuesto según la reivindicación 1, elegido entre:
- 5 N-{4-[3,5-Difluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida
 - $N-[4-(4-\textit{ter}-\text{butilfenil})-1,3-\text{tiazol}-2-\text{il}]-2-(1,3,6-\text{trimetil}-2,4-\text{dioxo}-1,2,3,4-\text{tetrahidrotieno}[2,3-\text{d}]\text{pirimidin}-5-\text{il})\text{acetamida}\\ N-[4-[3-(\text{Trifluorometoxi})\text{fenil}]-1,3-\text{tiazol}-2-\text{il}}-2-(1,3,6-\text{trimetil}-2,4-\text{dioxo}-1,2,3,4-\text{tetrahidrotieno}[2,3-\text{d}]\text{pirimidin}-5-\text{il})\\ \text{acetamida}\\$
- N-{4-[4-(Clorofenil)-1,3-tiazol-2-il]-2-(1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida
 N-{4-[3,4-(Diclorofenil)-1,3-tiazol-2-il]-2-(1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida
 N-[4-(2,3-Diflluorofenil)-1,3-tiazol-2-il]-2-(1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida
 N-[4-(2,4-Diflluorofenil)-1,3-tiazol-2-il]-2-(1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida
 N-{4-[4-Fluoro-3-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida
 - $N-\{4-[3-Fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il\}-2-(1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida$
 - $N-\{4-[4-Fluoro-3-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-il\}-2-(1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida$
- N-{4-[3-Fluoro-4-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida
 - $N-\{2,4-\text{Difluoro-3-(trifluorometil)fenil}\}-1,3-\text{tiazol-2-il}\}-2-(1,3,6-\text{trimetil-2},4-\text{dioxo-1},2,3,4-\text{tetrahidrotieno}[2,3-\text{d}]\text{pirimidin-5-il})$
 - N-[4-(3-Trifluorometil)fenil]-1H-imidazol-2-il]-2-(1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il) acetamida
 - $N-\{4-[3-Fluoro-4.(trifluorometil)fenil]-1H-imidazol-2-il\}-2-(1,3,6-trimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida$

N-[4-(4-Cianofenil]-1,3-tiazol-2-il]-2-(6-etil-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d] pirimidin-5-il) acetamida

30 o una de sus sales farmacéuticamente aceptables.

25

35

У

- 17.- El compuesto según la reivindicación 1, elegido entre:
- $N-\{4-[3-Fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il\}-2-(6-etil-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida$
- N-[4-(2,4-Difluoro-3-trifluorometil)fenil)-1,3-tiazol-2-il]-2-(6-etil-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d] pirimidin-5-il)acetamida
 - $N-\{4-[4-(Difluorometoxi)-3,5-difluorofenil]-1,3-tiazol-2-il\}-2-(6-etil-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]-2-il\}-2-(6-etil-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]-2-il\}-2-(6-etil-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]-2-il\}-2-(6-etil-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]-2-il\}-2-(6-etil-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]-2-il\}-2-(6-etil-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]-2-il\}-2-(6-etil-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]-2-il]-2-il\}-2-(6-etil-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]-2-il]-2-i$
 - $N-\{4-[3,5-\text{Difluoro-}4-(2,2,2-\text{trifluoroetoxi})\text{fenil}]-1,3-\text{tiazol-}2-\text{il}\}-2-(6-\text{etil-}1,3-\text{dimetil-}2,4-\text{dioxo-}1,2,3,4-\text{tetrahidrotieno}[2,3-\text{d]}\text{pirimidin-}5-\text{il})\text{acetamida}$
- 40 N-{4-[3-Fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-6-propil-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d] pirimidin-5-il)acetamida
 - $N-\{4-[4-Difluorometoxi-3,5-difluorofenil]-1,3-tiazol-2-il\}-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-6-propil-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]\\pirimidin-5-il)acetamida$
- N-{4-[3-Fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(6-isopropil-1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d] pirimidin-5-il)acetamida
 - $N-[3-(4-Clorofenil)-isoxazol-5-il]-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida \\ N-[5-(4-Bromofenil)-isoxazol-3-il]-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida \\ N-[1-(4-Bromofenil)-1H-pirazol-3-il]-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida \\ N-[3-(4-Clorofenil)-1H-pirazol-5-il]-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)acetamida \\ N-[3-(4-Clorofenil)-1H-pirazol-3-il]-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)acetamida \\ N-[3-(4-Clorofenil)-1H-pirazol-3-il]-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)acetamida \\ N-[3-(4-Clorofenil)-1H-pirazol-3-il]-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-3-il)acetamida \\ N-[3-(4-Clorofenil)-1H-pirazol-3-il]-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-dimetil-$
- N-[5-(4-Bromofenil)-1,3,4-tiadiazol-2-il]-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida N-[4-(4-Bromofenil)-pirimidin-2-il]-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[2,3-d]pirimidin-5-il)acetamida 2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)-N-[4-(4-isobutilfenil)-1,3-tiazol-2-il]acetamida y

N-[4-(4-Clorofenil)-1,3-tiazol-2-il]-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)acetamida o una de sus sales farmacéuticamente aceptables.

- 18.- El compuesto según la reivindicación 1, elegido entre:
- 2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)-N-[4-(3-trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il]acetamida 2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)-N-[4-(4-trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il]acetamida 2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)-N-[4-[3-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-il} acetamida
 - $2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)-N-\{4-[4-fluoro-3-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il\} acetamida$
- 10 2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)-N-{4-[3-fluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il} acetamida
 - $2-(1,3-\text{Dimetil}-2,4-\text{dioxo}-1,2,3,4-\text{tetrahidrotieno}[3,4-\text{d}] pirimidin-5-\text{il})-N-\{4-[2-\text{fluoro}-4-(\text{trifluorometil})\text{fenil}]-1,3-\text{tiazol}-2-\text{il}\}$ acetamida
- 2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)-N-{4-[3-fluoro-4-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-il}acetamida
 - $N-[4-(3,4-\text{Diclorofenil})-1,3-\text{tiazol}-2-\text{il}]-2-(1,3-\text{dimetil}-2,4-\text{dioxo}-1,2,3,4-\text{tetrahidrotieno}[3,4-\text{d}]\text{pirimidin}-5-\text{il})\text{acetamida}\\2-(1,3-\text{Dimetil}-2,4-\text{dioxo}-1,2,3,4-\text{tetrahidrotieno}[3,4-\text{d}]\text{pirimidin}-5-\text{il})-N-\{4-[3-\text{fluoro}-5-(\text{trifluorometil})\text{fenil}]-1,3-\text{tiazol}-2-\text{il}\}\\\text{acetamida}$
- 2-(1,3-Dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)-N-{4-[4-fluoro-3-(trifluorometoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-il}acetamida
 - $N-\{4-[2,3-Difluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il\}-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)acetamida$
 - $N-\{4-[2,4-\text{Difluoro}-3-(\text{trifluorometil})\text{fenil}]-1,3-\text{tiazol}-2-\text{il}\}-2-(1,3-\text{dimetil}-2,4-\text{dioxo}-1,2,3,4-\text{tetrahidrotieno}[3,4-\text{d}]\text{pirimidin}-5-\text{il})\text{acetamida}$
- N-{4-[3,5-Difluoro-4-(trifluorometil)fenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)acetamida
 - $N-\{4-[4-(Difluorometoxi)-3,5-difluorofenil]-1,3-tiazol-2-il\}-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d]pirimidin-5-il)acetamida$

٧

- N-{4-[3,5-Difluoro-4-(2,2,2-trifluoro-etoxi)fenil]-1,3-tiazol-2-il}-2-(1,3-dimetil-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahidrotieno[3,4-d] pirimidin-5-il)acetamida
 - o una de sus sales farmacéuticamente aceptables.
 - 19.- El compuesto según la reivindicación 1 que tiene la estructura:

- o una de sus sales farmacéuticamente aceptables.
 - 20.- El compuesto según la reivindicación 1, que tiene la estructura:

o una de sus sales farmacéuticamente aceptables

40 21.- El compuesto según la reivindicación 1, que tiene la estructura:

o una de sus sales farmacéuticamente aceptables.

22.- El compuesto según la reivindicación 1, que tiene la estructura:

- 5 o una de sus sales farmacéuticamente aceptables.
 - 23.- El compuesto según la reivindicación 1, que tiene la estructura:

o una de sus sales farmacéuticamente aceptables.

- 24.- Una composición farmacéutica que comprende uno o más compuestos según una cualquiera de las reivindicaciones 1 a 23, y uno o más excipientes, vehículos y diluyentes farmacéuticamente aceptables o una mezcla de ellos.
 - 25.- El compuesto según una cualquiera de las reivindicaciones 1 a 23 para usarlo en la prevención o el tratamiento de una enfermedad o estado asociado con la función TRPA1 en un sujeto.
- 26.- El compuesto según una cualquiera de las reivindicaciones 1 a 23, para usarlo en la prevención o el tratamiento de los síntomas de una enfermedad o estado asociado con la función TRPA1 elegidos entre el dolor, dolor crónico, síndrome del dolor regional complejo, dolor neuropático, dolor post-operatorio, dolor artrítico reumatoide, dolor osteoartrítico, dolor de espalda, dolor visceral, dolor por cáncer, algesia, neuralgia, migraña, neuropatías, neuropatía diabética, ciática, neuropatía relacionada con el VIH, neuralgia post-herpética, fibromialgia, daño nervioso, isquemia, neurodegeneración, ictus, dolor posterior al ictus, esclerosis múltiple, enfermedades respiratorias, asma, tos, COPD,
 trastornos inflamatorios, esofagitis, trastorno del reflujo gastroesofágico (GERD), síndrome del intestino irritable, enfermedad inflamatoria del intestino, hipersensibilidad pélvica, incontinencia urinaria, cistitis, quemaduras, psoriasis, eczema, emesis, úlcera gástrica duodenal y prurito.
 - 27.- El compuesto según una cualquiera de las reivindicaciones 1 a 23 para usarlo en el tratamiento del dolor, donde el compuesto está en una cantidad terapéuticamente eficaz.
- 25 28.- El compuesto según una cualquiera de las reivindicaciones 1 a 23 para usarlo en el tratamiento del dolor, donde el dolor es dolor crónico, dolor neuropático, dolor reumatoide o dolor osteoartrítico.