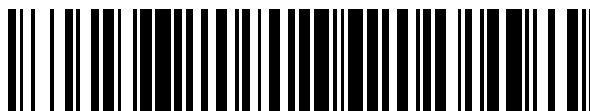


19



OFICINA ESPAÑOLA DE  
PATENTES Y MARCAS

ESPAÑA



11 Número de publicación: **2 517 602**

51 Int. Cl.:

**C07D 257/08** (2006.01)  
**C07D 403/10** (2006.01)  
**C07D 403/12** (2006.01)  
**C07D 403/14** (2006.01)  
**A61K 31/41** (2006.01)  
**A61K 31/497** (2006.01)  
**A61P 11/00** (2006.01)  
**A61P 13/02** (2006.01)  
**A61P 29/00** (2006.01)

12

TRADUCCIÓN DE PATENTE EUROPEA

T3

96 Fecha de presentación y número de la solicitud europea: **08.12.2008 E 08861446 (6)**

97 Fecha y número de publicación de la concesión europea: **13.08.2014 EP 2234989**

54 Título: **Derivados arilamida sustituidos con tetrazol y su utilización como antagonistas de receptores purinérgicos P2X<sub>3</sub> y/o P2X<sub>2/3</sub>**

30 Prioridad:

**17.12.2007 US 7891 P**

45 Fecha de publicación y mención en BOPI de la traducción de la patente:

**03.11.2014**

73 Titular/es:

**F. HOFFMANN-LA ROCHE AG (100.0%)  
GRENZACHERSTRASSE, 124  
4070 BASEL, CH**

72 Inventor/es:

**CHEN, LI;  
DILLON, MICHAEL PATRICK;  
FENG, LICHUN;  
HAWLEY, RONALD CHARLES y  
YANG, MINMIN**

74 Agente/Representante:

**ISERN JARA, Jorge**

**ES 2 517 602 T3**

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

## DESCRIPCIÓN

Derivados arilamida sustituidos con tetrazol y su utilización como antagonistas de receptores purinérgicos P2X<sub>3</sub> y/o P2X<sub>2/3</sub>

5 La presente invención se refiere a compuestos que resultan útiles para el tratamiento de enfermedades asociadas a receptores purinérgicos P2X, y más particularmente a antagonistas de P2X<sub>3</sub> y/o P2X<sub>2/3</sub> utilizables para el tratamiento de enfermedades, condiciones y trastornos genitourinarios, del dolor, inflamatorios, gastrointestinales y respiratorios.

10 La vejiga urinaria es responsable de dos funciones fisiológicas importantes: almacenamiento de orina y vaciado de orina. Este proceso implica dos etapas principales: (1) la vejiga se llena progresivamente hasta que la tensión en sus paredes se eleva sobre un nivel umbral, y (2) se produce un reflejo nervioso, denominado reflejo miccional, que vacía la vejiga o, en caso de que ello no se produzca, por lo menos provoca un deseo consciente de orinar. Aunque el reflejo miccional es un reflejo autónomo de la médula espinal, también puede resultar inhibido o mediado por  
15 centros en el córtex cerebral o cerebro.

Las purinas, que actúan mediante los purinorreceptores extracelulares, se han implicado en una diversidad de funciones fisiológicas y patológicas (ver Burnstock, Drug Dev. Res. 28:195-206, 1993). El ATP, y en menor grado la adenosina, pueden estimular las terminaciones de los nervios sensoriales, resultando en dolor intenso y en un  
20 incremento pronunciado de la descarga de los nervios sensoriales. Los receptores de ATP se han clasificado en dos familias principales, los purinorreceptores P2Y y P2X, basándose en la estructura molecular, los mecanismos de transducción y la caracterización farmacológica. Los purinorreceptores P2Y son receptores acoplados a proteína G, mientras que los purinorreceptores P2X son una familia de canales catiónicas activados por ATP. Los receptores purinérgicos, en particular los receptores P2X, es conocido que forman homomultímeros o heteromultímeros. Hasta  
25 el momento, se han clonado los ADNc de varios subtipos de receptores P2X, incluyendo: seis receptores homoméricos: P2X<sub>1</sub>; P2X<sub>2</sub>; P2X<sub>3</sub>; P2X<sub>4</sub>; P2X<sub>5</sub> y P2X<sub>7</sub>; y varios receptores heteroméricos: P2X<sub>2/3</sub>; P2X<sub>4,6</sub> y P2X<sub>1/5</sub> (ver, por ejemplo, Chen *et al.*, Nature 377:428-431, 1995; Lewis *et al.*, Nature 377:432-435, 1995; y Burnstock, Neuropharmacol. 36:1127-1139). La estructura y mapeado cromosómico de la subunidad del receptor P2X<sub>3</sub> genómico de ratón también han sido descritos (Souslova *et al.*, Gene 195:101-111, 1997). *In vitro*, la coexpresión de las subunidades de los receptores P2X<sub>2</sub> y P2X<sub>3</sub> resulta necesaria para producir corrientes activadas por ATP con las  
30 propiedades observadas en algunas neuronas sensoriales (Lewis *et al.*, Nature 377:432-435, 1995).

Se encuentran subunidades de receptores P2X en aferentes en urotelio de vejiga de roedor y humana. Existen datos que sugieren que podría liberarse ATP de las células epiteliales/endoteliales de la vejiga urinaria o de otros órganos huecos como resultado de la distensión (Burnstock, J. Anatomy 194:335-342, 1999; y Ferguson *et al.*, J. Physiol. 505:503-511, 1997). El ATP liberado de esta manera puede presentar una función en la transmisión de información a las neuronas sensoriales situadas en componentes subepiteliales, por ejemplo lámina propia suburotelial (Namasivayam *et al.*, BJU Intl. 84:854-860). Los receptores P2X han sido estudiados en varias neuronas, incluyendo neuronas sensoriales, simpáticas, parasimpáticas, mesentéricas y centrales (Zhong *et al.*, Br. J. Pharmacol. 125:771-781, 1998). Estos estudios indican que los receptores purinérgicos desempeñan un papel en la neurotransmisión aferente de la vejiga y que los moduladores de los receptores P2X resultan potencialmente útiles en el tratamiento de trastornos de la vejiga y otras enfermedades y condiciones genitourinarias.

La evidencia reciente también sugiere un papel para el ATP endógeno y los receptores purinérgicos en las respuestas nociceptivas en ratones (Tsuda *et al.*, Br. J. Pharmacol. 128:1497-1504, 1999). La activación inducida por ATP de los receptores P2X en las terminaciones de nervios ganglionares de la raíz dorsal en la médula espinal se ha demostrado que estimula la liberación de glutamato, un neurotransmisor clave implicado en la señalización nociceptiva (Gu y MacDermott, Nature 389:749-753, 1997). Se han identificado receptores P2X<sub>3</sub> en neuronas nociceptivas en la pulpa dental (Cook *et al.*, Nature 387:505-508, 1997). El ATP liberado de células dañadas puede inducir, de esta manera, dolor al activar receptores que contienen P2X<sub>3</sub> y/o P2X<sub>2/3</sub> en terminaciones de nervios sensoriales nociceptivos. Ello es consistente con la inducción de dolor por ATP aplicado intradérmicamente en el modelo de base de ampolla humana (Bleehen, Br. J. Pharmacol. 62:573-577, 1978). Se ha demostrado que los antagonistas de P2X son analgésicos en modelos animales (Driessen y Starke, Naunyn Schmiedebergs, Arch. Pharmacol. 350:618-625, 1994). Esta evidencia sugiere que P2X<sub>2</sub> y P2X<sub>3</sub> participan en la nocicepción y que los  
55 moduladores de los receptores de P2X resultan potencialmente útiles como analgésicos.

Otros investigadores han demostrado que los receptores P2X<sub>3</sub> se expresan en el colon humano y se expresan a niveles más altos en colon inflamado que en colon normal (Yiangou *et al.*, Neurogastroenterol. Mot. 13:365-69, 2001). Otros investigadores han implicado el receptor P2X<sub>3</sub> en la detección de la distensión o presión intraluminal en el intestino y en el inicio de contracciones reflejas (Bian *et al.*, J. Physiol. 551.1:309-22, 2003) y lo han relacionado con la colitis (Wynn *et al.*, Am. J. Physiol. Gastrointest. Liver Physiol. 287:G647-57, 2004).

Brouns *et al.* (Am. J. Respir. Cell Mol. Biol. 23:52-61, 2000) han encontrado que los receptores P2X<sub>3</sub> se expresan en cuerpos neuroepiteliales pulmonares (CNP), implicando el receptor en la transmisión del dolor en el pulmón. Más

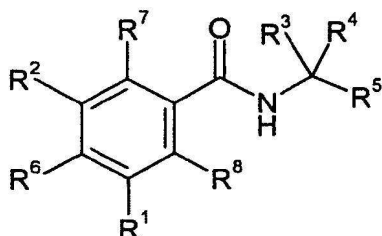
recientemente, otros han implicado los receptores P2X<sub>2</sub> y P2X<sub>3</sub> en la detección de pO<sub>2</sub> en los CNP pulmonares (Rong *et al.*, J. Neurosci. 23(36):11315-21, 2003).

5 El documento n° WO 2007/020194 describe compuestos que son moduladores de P2X<sub>3</sub> que resultan útiles en el tratamiento de los trastornos del dolor y genitourinarios, gastrointestinales y respiratorios.

10 El documento n° WO 2004/099146 describe inhibidores de benzamida del receptor P2X<sub>7</sub> que resultan útiles en el tratamiento de los trastornos mediados por IL-1, incluyendo enfermedades inflamatorias tales como osteoartritis y artritis reumatoide, alergias, asma, EPOC, cáncer, reperfusión o isquemia en el ictus o ataque cardiaco, enfermedades autoinmunitarias y otros trastornos.

15 De acuerdo con lo anteriormente expuesto, existe una necesidad de compuestos que actúen como moduladores de los receptores P2X, incluyendo antagonistas de receptores P2X<sub>3</sub> y P2X<sub>2/3</sub>, así como una necesidad de métodos de tratamiento de enfermedades, condiciones y trastornos mediados por receptores P2X<sub>3</sub> y/o P2X<sub>2/3</sub>. La presente invención satisface dichas necesidades, así como otras.

La invención proporciona compuestos de fórmula (I):



20 o una sal farmacéuticamente aceptable de los mismos, en la que:

- 25 R<sup>1</sup> es tetrazol-1-ilo sustituido opcionalmente en la posición 5 con alquilo C<sub>1-6</sub>, haloalquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub>, hidroxialquilo C<sub>1-6</sub>, alquilamino C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub>, cicloalquilo C<sub>3-6</sub> o cicloalquil C<sub>3-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub>;  
 R<sup>2</sup> es 5-metilo-piridín-2-ilo, 5-cloro-piridín-2-ilo, 5-fluoro-piridín-2-ilo, 5-metilo-3-fluoro-piridín-2-ilo, 5-metilo-3-cloro-piridín-2-ilo, 3,5-difluoro-piridín-2-ilo ó 3,5-dicloro-piridín-2-ilo;  
 R<sup>3</sup> es hidrógeno,  
 R<sup>4</sup> es hidrógeno o metilo, y  
 R<sup>5</sup> es hidroximetilo; metoximetilo; morfolín-4-ilometilo; piperidín-1-ilometilo sustituido opcionalmente en la posición 4 con metilo, metanosulfonilo o acetilo; 1,1-dioxo-tiomorfolín-1-ilo; piperidín-1-ilo sustituido opcionalmente una o dos veces seleccionados independientemente de entre metilo, metoxi o halo; piridinilo; pirimidinilo; pirazinilo; piridazinilo; pirazolilo; o tiazolilo; en el que cada uno de entre piridinilo, pirimidinilo, pirazinilo, piridazinilo, pirazolilo y tiazolilo puede sustituirse opcionalmente una o dos veces con un grupo o grupos seleccionados independientemente de entre metilo, metilamino, dimetilamino y halo;  
 30 R<sup>6</sup> es hidrógeno; alquilo C<sub>1-6</sub>; alquiloxi C<sub>1-6</sub>; halo; haloalquilo C<sub>1-6</sub>; o ciano; y  
 R<sup>7</sup> y R<sup>8</sup>, cada uno es independientemente alquilo C<sub>1-6</sub>; alquiloxi C<sub>1-6</sub>; halo; haloalquilo C<sub>1-6</sub>; o ciano; o uno de entre R<sup>7</sup> y R<sup>8</sup> es alquilo C<sub>1-6</sub>; alquiloxi C<sub>1-6</sub>; halo; haloalquilo C<sub>1-6</sub>; o ciano y el otro es hidrógeno.

40 La invención proporciona además composiciones farmacéuticas que comprenden los compuestos, métodos de utilización de los compuestos y métodos de preparación de los compuestos.

45 A menos que se indique lo contrario, los términos y expresiones utilizados en la presente solicitud, incluyendo la memoria y las reivindicaciones, presentan las definiciones proporcionadas posteriormente. Debe indicarse que, tal como se utiliza en la memoria y en las reivindicaciones adjuntas, las formas singulares "un", "una" y "el" o "la" incluyen los referentes plurales, a menos que el contexto indique claramente lo contrario.

El término "agonista" se refiere a un compuesto que incrementa la actividad de otro compuesto o sitio de receptor.

50 El término "alquilo" se refiere a una fracción hidrocarburo saturada lineal o ramificada monovalente que consiste únicamente de átomos de carbono e hidrógeno, que presenta entre uno y doce átomos de carbono. La expresión "alquilo inferior" se refiere a un grupo alquilo con uno a seis átomos de carbono, es decir, alquilo-C<sub>1-6</sub>. Entre los ejemplos de grupos alquilo se incluyen metilo, etilo, propilo, isopropilo, isobutilo, *sec*-butilo, *terc*-butilo, pentilo, n-hexilo, octilo y dodecilo.

55 El término "alqueno" se refiere a un radical hidrocarburo monovalente lineal de dos a seis átomos de carbono o a un radical hidrocarburo monovalente ramificado de tres a seis átomos de carbono, que contiene por lo menos un doble enlace, por ejemplo etenilo y propenilo.

- 5 El término "alquinilo" se refiere a un radical hidrocarburo monovalente lineal de dos a seis átomos de carbono o a un radical hidrocarburo monovalente ramificado de tres a seis átomos de carbono, que contiene por lo menos un triple enlace, por ejemplo etinilo y propinilo.
- 10 El término "alquileno" se refiere a un radical hidrocarburo divalente saturado lineal de uno a seis átomos de carbono o a un radical hidrocarburo divalente saturado ramificado de tres a seis átomos de carbono, por ejemplo metileno, etileno, 2,2-dimetiletileno, propileno, 2-metilpropileno, butileno y pentileno.
- 15 Los términos "alcoxi" y "alquiloxi", que pueden utilizarse intercambiamente, se refieren a un dominio de fórmula -OR, en la que R es una fracción alquilo tal como se define en la presente memoria. Entre los ejemplos de fracciones alcoxi se incluyen metoxi, etoxi e isopropoxi.
- 20 El término "alcoxialquilo" se refiere a una fracción de fórmula  $R^a-O-R^b$ , en la que  $R^a$  es alquilo y  $R^b$  es alquileno tal como se define en la presente memoria. Entre los grupos alcoxialquilo ejemplares se incluyen 2-metoxietilo, 3-metoxipropilo, 1-metil-2-metoxietilo, 1-(2-metoxietil)-3-metoxipropilo y 1-(2-metoxietil)-3-metoxipropilo.
- 25 El término "alquilcarbonilo" se refiere a una fracción de fórmula  $-R'-R''$ , en la que R' es oxo y R'' es alquilo tal como se define en la presente memoria.
- 30 El término "alquilsulfonilo" se refiere a una fracción de fórmula  $-R'-R''$ , en la que R' es  $-SO_2-$  y R'' es alquilo tal como se define en la presente memoria.
- 35 El término "alquilsulfonilalquilo" se refiere a una fracción de fórmula  $-R'-R''-R'''$ , en la que R' es alquileno, R'' es  $-SO_2-$  y R''' es alquilo tal como se define en la presente memoria.
- 40 El término "alquilamino" se refiere a una fracción de fórmula  $-NR-R'$ , en la que R es hidrógeno o alquilo y R' es alquilo tal como se define en la presente memoria.
- 45 El término "alcoxiamino" se refiere a una fracción de fórmula  $-NR-OR'$ , en la que R es hidrógeno o alquilo y R' es alquilo tal como se define en la presente memoria.
- 50 El término "alquilsulfanilo" se refiere a una fracción de fórmula  $-SR$ , en la que R es alquilo tal como se define en la presente memoria.
- 55 El término "aminoalquilo" se refiere a un grupo  $-R-R'$ , en el que R' es amino y R es alquileno tal como se define en la presente memoria. El término "aminoalquilo" incluye aminometilo, aminoetilo, 1-aminopropilo y 2-aminopropilo. La fracción amino de "aminoalquilo" puede sustituirse una o dos veces con alquilo, proporcionando "alquilaminoalquilo" y "dialquilaminoalquilo", respectivamente. El término "alquilaminoalquilo" incluye metilaminometilo, metilaminoetilo, metilaminopropilo y etilaminoetilo. El término "dialquilaminoalquilo" incluye dimetilaminometilo, dimetilaminoetilo, dimetilaminopropilo y N-metil-N-etilaminoetilo.
- 60 El término "aminoalcoxi" se refiere a un grupo  $-OR-R'$ , en el que R' es amino y R es alquileno tal como se define en la presente memoria.
- 65 El término "alquilsulfonilamido" se refiere a una fracción de fórmula  $-NR'SO_2-R$ , en la que R es alquilo y R' es hidrógeno o alquilo.
- El término "aminocarbonilalquilo" o "carbamilalquilo" se refiere a un grupo de fórmula  $-R-O-C(O)-NR'R''$ , en la que R es alquileno y R' y R'' son, cada uno independientemente, hidrógeno o alquilo tal como se define en la presente memoria.
- El término "alquinilalcoxi" se refiere a un grupo de fórmula  $-O-R-R'$ , en la que R es alquileno y R' es alquinilo tal como se define en la presente memoria.
- El término "antagonista" se refiere a un compuesto que reduce o impide la acción de otro compuesto o sitio de receptor.
- El término "arilo" se refiere a una fracción hidrocarburo aromático cíclico monovalente que consiste de un anillo aromático mono-, bi- o tri-cíclico. El grupo arilo puede sustituirse opcionalmente tal como se define en la presente memoria. Entre los ejemplos de fracciones arilo se incluyen fenilo, naftilo, fenantrilo, fluorenilo, indenilo, pentalenilo, azuleno, oxidifenilo, bifenilo, metilendifenilo, aminodifenilo, difenilsulfidilo, difenilsulfonilo, difenilisopropilidenilo, benzodioxanilo, benzofuranilo, benzodioxililo, benzopiranilo, benzoxazinilo, benzoxazinonilo, benzopiperadinilo, benzopiperazinilo, benzopirrolidinilo, benzomorfolinilo, metilendioxifenilo y etilendioxifenilo sustituidos opcionalmente, incluyendo derivados parcialmente hidrogenados de los mismos.

Los términos "arilalquilo" y "aralquilo", que pueden utilizarse intercambiablemente, se refieren a un radical  $-R^aR^b$ , en el que  $R^a$  es un grupo alquileo y  $R^b$  es un grupo arilo tal como se define en la presente memoria, por ejemplo fenilalquilos tales como bencilo, feniletilo, 3-(3-clorofenil)-2-metilpentilo, son ejemplos de arilalquilo.

5 El término "arilsulfonilo" se refiere a un grupo de fórmula  $-SO_2-R$ , en la que R es arilo tal como se define en la presente memoria.

10 El término "ariloxi" se refiere a un grupo de fórmula  $-O-R$ , en la que R es arilo tal como se define en la presente memoria.

El término "aralquilo" se refiere a un grupo de fórmula  $-O-R-R'$ , en la que R es alquileo y R' es arilo tal como se define en la presente memoria.

15 El término "cianoalquilo" se refiere a una fracción de fórmula  $-R'-R''$ , en la que R' es alquileo tal como se define en la presente memoria y R'' es ciano o nitrilo.

20 El término "cicloalquilo" se refiere a una fracción carbocíclica saturada monovalente que consiste de anillos mono- o bi-cíclicos. Los cicloalquilos pueden sustituirse opcionalmente con uno o más sustituyentes, en los que cada sustituyente es independientemente hidroxilo, alquilo, alcoxi, halo, haloalquilo, amino, monoalquilamino o dialquilamino, a menos que se indique específicamente lo contrario. Entre los ejemplos de fracciones cicloalquilo se incluyen ciclopropilo, ciclobutilo, ciclohexilo y cicloheptilo, incluyendo los derivados parcialmente insaturados de los mismos.

25 El término "cicloalquilalquilo" se refiere a una fracción de fórmula  $-R'-R''$ , en la que R' es alquileo y R'' es cicloalquilo tal como se define en la presente memoria.

30 El término "heteroalquilo" se refiere a un radical alquilo tal como se define en la presente memoria, en el que se sustituyen uno, dos o tres átomos de hidrógeno con un sustituyente seleccionado independientemente de entre el grupo que consiste de  $-OR^a$ ,  $-NR^bR^c$  y  $-S(O)_nR^d$  (en la que n es un número entero entre 0 y 2), en el entendimiento que el punto de unión del radical heteroalquilo se produce a través de un átomo de carbono, en el que  $R^a$  es hidrógeno, acilo, alquilo, cicloalquilo o cicloalquilalquilo;  $R^b$  y  $R^c$  son, independientemente, hidrógeno, acilo, alquilo, cicloalquilo o cicloalquilalquilo, y en el caso de que n sea 0,  $R^d$  es hidrógeno, alquilo, cicloalquilo o cicloalquilalquilo, y en el caso de que n sea 1 ó 2,  $R^d$  es alquilo, cicloalquilo, cicloalquilalquilo, amino, acilamino, monoalquilamino o dialquilamino. Entre los ejemplos representativos se incluyen 2-hidroxietilo, 3-hidroxiopropilo, 2-hidroxi-1-hidroximetiletilo, 2,3-dihidroxiopropilo, 1-hidroximetiletilo, 3-hidroxibutilo, 2,3-dihidroxibutilo, 2-hidroxi-1-metilpropilo, 2-aminoetilo, 3-aminopropilo, 2-metilsulfoniloetilo, aminosulfonilmetilo, aminosulfoniletilo, aminosulfonilpropilo, metiloaminosulfonilmetilo, metiloaminosulfoniletilo y metiloaminosulfonilpropilo.

40 El término "heteroarilo" se refiere a un radical monocíclico o bicíclico de 5 a 12 átomos anulares que presenta por lo menos un anillo aromático que contiene uno, dos o tres heteroátomos anulares seleccionados de entre N, O o S, siendo de C los átomos anulares restantes, con la condición de que el punto de unión del radical heteroarilo se encuentre en un anillo aromático. El anillo heteroarilo puede encontrarse sustituido opcionalmente tal como se define en la presente memoria. Entre los ejemplos de fracciones heteroarilo se incluyen imidazolilo, oxazolilo, isoxazolilo, 45 tiazolilo, isotiazolilo, oxadiazolilo, tiadiazolilo, pirazinilo, tienilo, benzotienilo, tiofenilo, furanilo, piranilo, piridilo, pirrolilo, pirazolilo, pirimidilo, quinolinilo, isoquinolinilo, benzofurilo, benzotiofenilo, benzotiopiranilo, bencimidazolilo, benzooxazolilo, benzooxadiazolilo, benzotiazolilo, benzotiadiazolilo, benzopiranilo, indolilo, isoindolilo, triazolilo, triazinilo, quinoxalinilo, purinilo, quinazolinilo, quinolizínilo, naftiridinilo, pteridinilo, carbazolilo, azepinilo, diazepinilo y acridinilo sustituidos opcionalmente, incluyendo derivados parcialmente hidrogenados de los mismos.

50 El término "heteroarilalquilo" o "heteroaralquilo" se refiere a un grupo de fórmula  $-R-R'$ , en la que R es alquileo y R' es heteroarilo tal como se define en la presente memoria.

55 El término "heteroarilsulfonilo" se refiere a un grupo de fórmula  $-SO_2-R$ , en la que R es heteroarilo tal como se define en la presente memoria.

El término "heteroariloxi" se refiere a un grupo de fórmula  $-O-R$ , en la que R es heteroarilo tal como se define en la presente memoria.

60 El término "heteroaralquilo" se refiere a un grupo de fórmula  $-O-R-R'$ , en la que R es alquileo y R' es heteroarilo tal como se define en la presente memoria.

Los términos "halo", "halógeno" y "haluro", que pueden utilizarse intercambiablemente, se refieren a un sustituyente flúor, cloro, bromo o yodo.

65

El término "haloalquilo" se refiere a alquilo tal como se define en la presente memoria en el que uno o más hidrógenos han sido sustituidos por el mismo halógeno o halógenos diferentes. Entre los haloalquilos ejemplares se incluyen  $-\text{CH}_2\text{Cl}$ ,  $-\text{CH}_2\text{CF}_3$ ,  $-\text{CH}_2\text{CCl}_3$  y perfluoroarilo (por ejemplo-  $\text{CF}_3$ ).

5 El término "haloalcoxi" se refiere a una fracción de fórmula  $-\text{OR}$ , en la que R es una fracción haloalquilo tal como se define en la presente memoria. Un haloalcoxi ejemplar es difluorometoxi.

El término "heterocicloamino" se refiere a un anillo saturado en el que por lo menos un átomo anular es N, NH o N-alquilo y los átomos anulares restantes forman un grupo alquileo.

10 El término "heterociclilo" se refiere a una fracción saturada monovalente, que consiste de uno a tres anillos, que incorpora uno, dos, tres o cuatro heteroátomos (seleccionados de entre nitrógeno, oxígeno o azufre). El anillo heterociclilo puede encontrarse sustituido opcionalmente tal como se define en la presente memoria. Entre los ejemplos de dominios heterociclilo se incluyen piperidinilo, piperazinilo, homopiperazinilo, azepinilo, pirrolidinilo, pirazolidinilo, imidazolinilo, imidazolidinilo, piridinilo, piridazinilo, pirimidinilo, oxazolidinilo, isoxazolidinilo, morfolinilo, tiazolidinilo, isotiazolidinilo, quinuclidinilo, quinolinilo, isoquinolinilo, bencimidazolilo, tiadiazoliloidinilo, benzotiazolidinilo, benzoazoliloidinilo, dihidrofurilo, tetrahidrofurilo, dihidropirano, tetrahidropirano, tiamorfolinilo, tiamorfolinilosulfóxido, tiamorfolinilosulfona, dihidroquinolinilo, dihidroisoquinolinilo, tetrahidroquinolinilo y tetrahidroisoquinolinilo sustituidos opcionalmente.

20 El término "heterociclilalquilo" se refiere a una fracción de fórmula  $-\text{R-R}'$ , en la que R es alquileo y R' es heterociclilo tal como se define en la presente memoria.

25 El término "heterocicliloxi" se refiere a una fracción de fórmula  $-\text{OR}$ , en la que R es heterociclilo tal como se define en la presente memoria.

El término "heterociclilalcoxi" se refiere a una fracción de fórmula  $-\text{OR-R}'$ , en la que R es alquileo y R' es heterociclilo tal como se define en la presente memoria.

30 El término "hidroxialcoxi" se refiere a una fracción de fórmula  $-\text{OR}$ , en la que R es hidroxialquilo tal como se define en la presente memoria.

El término "hidroxialquilamino" se refiere a una fracción de fórmula  $-\text{NR-R}'$ , en la que R es hidrógeno o alquilo y R' es hidroxialquilo tal como se define en la presente memoria.

35 El término "hidroxialquilaminoalquilo" se refiere a una fracción de fórmula  $-\text{R-NR-R}''$ , en la que R es alquileo, R' es hidrógeno o alquilo y R'' es hidroxialquilo tal como se define en la presente memoria.

40 El término "hidroxicarbonilalquilo" o "carboxialquilo" se refiere a un grupo de fórmula  $-\text{R}(\text{CO})-\text{OH}$ , en la que R es alquileo tal como se define en la presente memoria.

El término "hidroxialquilo" se refiere a una fracción alquilo tal como se define en la presente memoria, sustituida con uno o más, preferentemente uno, dos o tres grupos hidroxilo, con la condición de que el mismo átomo de carbono no porte más de un grupo hidroxilo. Entre los ejemplos representativos se incluyen hidroximetilo, 2-hidroxietilo, 2-hidroxipropilo, 3-hidroxipropilo, 1-(hidroximetil)-2-metilpropilo, 2-hidroxibutilo, 3-hidroxibutilo, 4-hidroxibutilo, 2,3-dihidroxipropilo, 2-hidroxil-1-hidroximetiletilo, 2,3-dihidroxibutilo, 3,4-dihidroxibutilo y 2-(hidroximetil)-3-hidroxipropilo.

45 El término "hidroxialquilo" se refiere a una fracción alquilo tal como se define en la presente memoria, sustituida con uno o más, preferentemente uno, dos o tres grupos hidroxilo, con la condición de que el mismo átomo de carbono no porte más de un grupo hidroxilo. Entre los ejemplos representativos se incluyen hidroximetilo, 2-hidroxietilo, 2-hidroxipropilo, 3-hidroxipropilo, 1-(hidroximetil)-2-metilpropilo, 2-hidroxibutilo, 3-hidroxibutilo, 4-hidroxibutilo, 2,3-dihidroxipropilo, 2-hidroxil-1-hidroximetiletilo, 2,3-dihidroxibutilo, 3,4-dihidroxibutilo y 2-(hidroximetil)-3-hidroxipropilo.

50 El término "hidroxicicloalquilo" se refiere a una fracción cicloalquilo tal como se define en la presente memoria, en la que uno, dos o tres átomos de hidrógeno en el radical cicloalquilo se han sustituido por un sustituyente hidroxilo. Entre los ejemplos representativos se incluyen 2-, 3- ó 4-hidroxiciclohexilo.

55 El término "urea" o "ureido" se refiere a un grupo de fórmula  $-\text{NR}'-\text{C}(\text{O})-\text{NR}''\text{R}'''$ , en la que cada uno de R', R'' y R''' es independientemente hidrógeno o alquilo.

El término "carbamato" se refiere a un grupo de fórmula  $-\text{O-C}(\text{O})-\text{NR}''\text{R}'''$ , en la que cada uno de R' y R'' es independientemente hidrógeno o alquilo.

60 El término "carboxi" se refiere a un grupo de fórmula  $-\text{O-C}(\text{O})-\text{OH}$ .

El término "sulfonamido" se refiere a un grupo de fórmula  $-\text{SO}_2-\text{NR}''\text{R}'''$ , en la que cada uno de R' y R'' es independientemente hidrógeno o alquilo.

65

La expresión "sustituido opcionalmente", utilizada asociada a "arilo", "fenilo", "heteroarilo", "cicloalquilo" o "heterociclilo" se refiere a arilo, fenilo, heteroarilo, cicloalquilo o heterociclilo que se sustituye opcionalmente independientemente con uno a cuatro sustituyentes, preferentemente uno o dos sustituyentes seleccionados de entre alquilo, cicloalquilo, cicloalquilalquilo, heteroalquilo, hidroxialquilo, halo, nitro, ciano, hidroxilo, alcoxi, amino, acilamino, mono-alquilamino, di-alquilamino, haloalquilo, haloalcoxi, heteroalquilo, -COR (en el que R es hidrógeno, alquilo, fenilo o fenilalquilo),  $-(CR'R'')_n-COOR$  (en el que n es un número entero entre 0 y 5, R' y R'' son, independientemente, hidrógeno o alquilo, y R es hidrógeno, alquilo, cicloalquilo, cicloalquilalquilo, fenilo o fenilalquilo) o  $-(CR'R'')_n-CONR^aR^b$  (en el que n es un número entero entre 0 y 5, R' y R'' son, independientemente, hidrógeno o alquilo, y R<sup>a</sup> y R<sup>b</sup> son, independientemente uno de otro, hidrógeno, alquilo, cicloalquilo, cicloalquilalquilo, fenilo o fenilalquilo). Entre determinados sustituyentes opcionales preferentes para "arilo", "fenilo", "heteroarilo", "cicloalquilo" o "heterociclilo" se incluyen alquilo, halo, haloalquilo, alcoxi, ciano, amino y alquilsulfonilo. Son sustituyentes más preferentes, metilo, flúor, cloro, trifluorometilo, metoxi, amino y metanosulfonilo.

La expresión "grupo saliente" se refiere al grupo que presenta el significado asociado convencionalmente al mismo en química orgánica sintética, es decir, un átomo o grupo desplazable bajo condiciones de reacción de sustitución. Entre los ejemplos de grupos salientes se incluyen halógeno, alcano- o arileno-sulfonilo, tales como metanosulfonilo, etanosulfonilo, tiometilo, bencenosulfonilo, tosilo y tienilo, dihalofosfinoilo, bencilo sustituido opcionalmente, isopropilo y acilo.

El término "modulador" se refiere a una molécula que interactúa con una diana. Entre las interacciones se incluyen agonista y antagonista, tal como se definen en la presente memoria.

El término "opcional" u "opcionalmente" se refiere a que el suceso o circunstancia descrito posteriormente puede producirse, aunque no necesariamente, y que la descripción incluye casos en los que se produce el suceso o circunstancia y casos en los que no se produce.

"Enfermedad" y "estado de enfermedad" se refieren a cualquier enfermedad, condición, síntoma, trastorno o indicación.

Las expresiones "solvente orgánico inerte" o "solvente inerte" se refieren a que el solvente es inerte bajo las condiciones de la reacción que se describen conjuntamente con el mismo, incluyendo, por ejemplo, benceno, tolueno, acetonitrilo, tetrahidrofurano, N,N-dimetilformamida, cloroformo, cloruro de metileno o diclorometano, dicloroetano, éter dietílico, acetato de etilo, acetona, metilacetona, metanol, etanol, propanol, isopropanol, *tert*-butanol, dioxano, piridina. A menos que se indique lo contrario, los solventes utilizados en las reacciones de la presente invención son solventes inertes.

La expresión "farmacéuticamente aceptable" se refiere a que resulta útil para preparar una composición farmacéutica que es generalmente segura, no tóxica y ni biológica ni de otro modo no deseable, e incluye lo que resulta aceptable para el uso farmacéutico tanto veterinario como humano.

La expresión "sales farmacéuticamente aceptables" de un compuesto se refiere a sales que son farmacéuticamente aceptables, tal como se define en la presente memoria, y que presentan la actividad farmacológica deseada del compuesto parental. Entre dichas sales se incluyen:

sales de adición de ácido formadas con ácidos orgánicos, tales como ácido clorhídrico, ácido bromhídrico, ácido sulfúrico, ácido nítrico y ácido fosfórico, o formadas con ácidos orgánicos, tales como ácido acético, ácido bencenosulfónico, ácido benzoico, ácido canforsulfónico, ácido cítrico, ácido etanosulfónico, ácido fumárico, ácido glucoheptónico, ácido glucónico, ácido glutámico, ácido glicólico, ácido hidroxinaftoico, ácido 2-hidroxietanosulfónico, ácido láctico, ácido maleico, ácido málico, ácido malónico, ácido mandélico, ácido metanosulfónico, ácido mucónico, ácido 2-naftalensulfónico, ácido propiónico, ácido salicílico, ácido succínico, ácido tartárico, ácido p-toluenosulfónico y ácido trimetilacético, o sales formadas al sustituirse un protón ácido presente en el compuesto parental por un ión metálico, por ejemplo un ión de metal alcalino, un ión de metal alcalino-térreo o un ión de aluminio, o que se coordina con una base orgánica o inorgánica. Entre las bases orgánicas aceptables se incluyen dietanolamina, etanolamina, N-metilglucamina, trietanolamina y trometamina. Entre las bases inorgánicas aceptables se incluyen hidróxido de aluminio, hidróxido de calcio, hidróxido potásico, carbonato sódico e hidróxido sódico.

Las sales farmacéuticamente aceptables preferentes son las sales formadas a partir de ácido acético, ácido clorhídrico, ácido sulfúrico, ácido metanosulfónico, ácido maleico, ácido fosfórico, ácido tartárico, ácido cítrico, sodio, potasio, calcio, cinc y magnesio.

Debe entenderse que todas las referencias a sales farmacéuticamente aceptables incluyen formas de adición de solvente (solvatos) o formas cristalinas (polimorfos) tal como se define en la presente memoria, de la misma sal de adición de ácido.

La expresión "grupo protector" o "grupo de protección" se refiere a que el grupo bloquea selectivamente un sitio reactivo en un compuesto multifuncional de manera que puede llevarse a cabo una reacción química selectivamente en otro sitio reactivo no protegido en el sentido convencionalmente asociado al mismo en la química sintética. Determinados procedimientos de la presente invención se basan en grupos protectores para bloquear átomos de nitrógeno y/o oxígeno reactivos presentes en los reactivos. Por ejemplo, las expresiones "grupo protector de amino" y "grupo protector de nitrógeno" se utilizan intercambiamente en la presente memoria y se refieren a los grupos orgánicos destinados a proteger el átomo de nitrógeno frente a reacciones no deseables durante procedimientos sintéticos. Entre los grupos protectores de nitrógeno ejemplares se incluyen trifluoroacetilo, acetamido, bencilo (Bn), benciloxicarbonilo (carbobenciloxi, CBZ), p-metoxibenciloxicarbonilo, p-nitrobenciloxicarbonilo y *tert*-butoxicarbonilo (BOC). El experto en la materia conocerá cómo seleccionar un grupo por su facilidad de eliminación y por su capacidad de resistir las reacciones siguientes.

El término "solvatos" se refiere a formas de adición de solvente que contienen cantidades estequiométricas o no estequiométricas de solvente. Algunos compuestos presentan una tendencia a atrapar una proporción molar fija de moléculas de solvente en el estado sólido cristalino, formando de esta manera un solvato. En el caso de que el solvente sea agua, el solvato formado es un hidrato; en el caso de que el solvente sea alcohol, el solvato formado es un alcoholato. Los hidratos se forman mediante la combinación de una o más moléculas de agua con una de las sustancias en las que el agua conserva su estado molecular como H<sub>2</sub>O, siendo esta combinación capaz de formar uno o más hidratos.

El término "sujeto" se refiere a mamíferos y no mamíferos. El término "mamíferos" se refiere a cualquier elemento de la clase Mammalia, incluyendo seres humanos; primates no humanos, tales como chimpancés y otros primates y especies de mono; animales de granja, tales como vacas, caballos, ovejas, cabras y cerdos; animales domésticos, tales como conejos, perros y gatos; animales de laboratorio, incluyendo roedores, tales como ratas, ratones y cobayas. Entre los ejemplos de no mamíferos se incluyen aves. El término "sujeto" no se refiere a ninguna edad o sexo en particular.

Las expresiones "trastornos del tracto urinario" o "uropatía", utilizadas intercambiamente con "síntomas del tracto urinario", se refieren a los cambios patológicos en el tracto urinario. Entre los ejemplos de trastornos del tracto urinario se incluyen incontinencia, hipertrofia prostática benigna (HPB), prostatitis, hiperreflexia del detrusor, obstrucción de la salida, polaquiuria, nocturia, urgencia urinaria, vejiga hiperactiva, hipersensibilidad pélvica, incontinencia de urgencia, uretritis, prostatodinia, cistitis e hipersensibilidad idiopática de la vejiga.

Las expresiones "estados de enfermedad asociados al tracto urinario" o "estados de enfermedad del tracto urinario" o "uropatía" utilizadas intercambiamente con "síntomas del tracto urinario" se refieren a los cambios patológicos en el tracto urinario, o disfunción del músculo liso de la vejiga urinaria o su innervación causadas por el almacenamiento o vaciado urinario. Entre los síntomas del tracto urinario se incluyen la vejiga hiperactiva (también conocida como hiperactividad del detrusor), la obstrucción de la salida, la insuficiencia de la salida y la hipersensibilidad pélvica.

La expresión "vejiga hiperactiva" o "hiperactividad del detrusor" incluye los cambios manifestados sintómicamente como urgencia, frecuencia, capacidad alterada de la vejiga, incontinencia, umbral de micción, contracciones inestables de la vejiga, espasticidad esfintérica, hiperreflexia del detrusor (vejiga neurogénica) e inestabilidad del detrusor.

La expresión "obstrucción de la salida" incluye la hipertrofia prostática benigna (HPB), la enfermedad de estenosis uretral, tumores, tasas de flujo bajas, dificultad para iniciar la micción, urgencia y dolor suprapúbico.

La expresión "insuficiencia de la salida" incluye la hipermotilidad uretral, la deficiencia esfintérica intrínseca, la incontinencia mixta y la incontinencia por estrés.

La expresión "hipersensibilidad pélvica" incluye el dolor pélvico, la cistitis (celular) intersticial, la prostatodinia, la prostatitis, la vulvadinia, la uretritis, la orquialgia y la vejiga hiperactiva.

La expresión "trastorno respiratorio" se refiere a la enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC), el asma y el broncoespasmo.

La expresión "trastorno gastrointestinal" ("trastorno GI") se refiere al síndrome del intestino irritable (SII), la enfermedad del intestino inflamatorio (EII), al trastorno cólico biliar y a otros trastornos biliares, al cólico renal, al SII con diarrea dominante y al dolor asociado a la distensión GI.

El término "dolor" incluye el dolor inflamatorio, dolor quirúrgico, dolor visceral, dolor dental, dolor premenstrual, dolor central, dolor debido a quemaduras, migraña o cefaleas en racimo, lesión nerviosa, neuritis, neuralgias, envenenamiento, dolor isquémico, cistitis intersticial, dolor del cáncer, infección vírica, parasitaria o bacteriana, lesión post-traumática o dolor asociado al síndrome del intestino irritable.



La expresión "cantidad terapéuticamente eficaz" se refiere a una cantidad de un compuesto que, administrada en un sujeto para el tratamiento de un estado de enfermedad, resulta suficiente para llevar a cabo dicho tratamiento para el estado de enfermedad. La "cantidad terapéuticamente eficaz" variará según el compuesto, estado de enfermedad bajo tratamiento, la gravedad o la enfermedad tratada, la edad y salud relativa del sujeto, la vía y forma de administración, el criterio del médico o veterinario responsable, y otros factores.

Las expresiones "las definidas anteriormente" y "las definidas en la presente memoria" en referencia a una variable incorporan como referencia la definición amplia de la variable, así como las definiciones preferentes, más preferentes y todavía más preferentes, en caso de existir.

El término "tratar" o "tratamiento" de un estado de enfermedad incluye:

- (i) prevenir el estado de enfermedad, es decir, causar que los síntomas clínicos del estado de enfermedad no se desarrollen en un sujeto que puede haber estado expuesto o estar predispuesto al estado de enfermedad, pero que todavía no experimenta o manifiesta síntomas del mismo.
- (ii) inhibir el estado de enfermedad, es decir, detener el desarrollo del estado de enfermedad o sus síntomas clínicos, o
- (iii) aliviar el estado de enfermedad, es decir, causar una regresión temporal o permanente del estado de enfermedad o de sus síntomas clínicos.

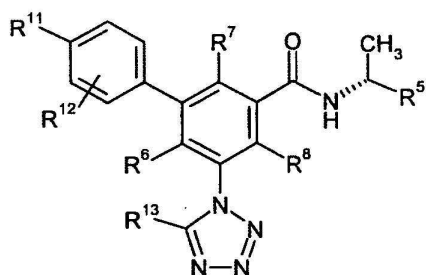
Los términos "tratar", "contactar" y "reaccionar" en referencia a una reacción química se refieren a añadir o mezclar dos o más reactivos bajo condiciones apropiadas para producir el producto indicado y/o deseado. Debe apreciarse que la reacción que produce el producto indicado y/o deseado puede no resultar directamente de manera necesaria de la combinación de dos reactivos que han sido añadidos inicialmente, es decir, puede existir uno o más intermediarios que se producen en la mezcla que finalmente conduce a la formación del producto indicado y/o deseado.

En general, la nomenclatura utilizada en la presente solicitud se basa en AutoNom™ v.4.0, un sistema computerizado del Beilstein Institute para la generación de nomenclatura sistemática de la IUPAC. Las estructuras químicas mostradas en la presente memoria se prepararon utilizando el programa ISIS®, versión 2.2. Cualquier valencia abierta que aparezca en un átomo de carbono, oxígeno, azufre o nitrógeno en las estructuras de la presente invención indica la presencia de un átomo de hidrógeno. En el caso de que exista un centro quiral en una estructura, pero no se muestre ninguna estereoquímica específica para el centro quiral, ambos enantiómeros asociados al centro quiral se encuentran comprendidos por la estructura.

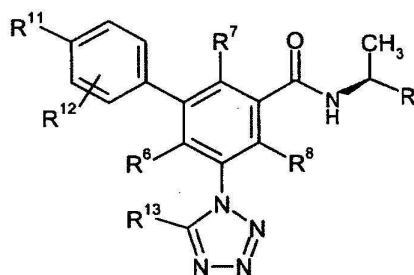
En la fórmula I:

- R<sup>1</sup> es tetrazol-1-ilo sustituido opcionalmente en la posición 5 con alquilo C<sub>1-6</sub>, haloalquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub>, hidroxialquilo C<sub>1-6</sub>, alquilamino C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub>, cicloalquilo C<sub>3-6</sub> o cicloalquil C<sub>3-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub>;
- R<sup>2</sup> es 5-metilo-piridín-2-ilo, 5-cloro-piridín-2-ilo, 5-fluoro-piridín-2-ilo, 5-metilo-3-fluoro-piridín-2-ilo, 5-metilo-3-cloro-piridín-2-ilo, 3,5-difluoro-piridín-2-ilo ó 3,5-dicloro-piridín-2-ilo;
- R<sup>3</sup> es hidrógeno,
- R<sup>4</sup> es hidrógeno o metilo, y
- R<sup>5</sup> es hidroximetilo; metoximetilo; morfolín-4-ilometilo; piperidín-1-ilometilo sustituido opcionalmente en la posición 4 con metilo, metanosulfonilo o acetilo; 1,1-dioxo-tiomorfolín-1-ilo; piperidín-1-ilo sustituido opcionalmente una o dos veces seleccionados independientemente de entre metilo, metoxi o halo; piridinilo; pirimidinilo; pirazinilo; piridazinilo; pirazolilo; o tiazolilo; en el que cada uno de entre piridinilo, pirimidinilo, pirazinilo, piridazinilo, pirazolilo y tiazolilo puede sustituirse opcionalmente una o dos veces con un grupo o grupos seleccionados independientemente de entre metilo, metiloamino, dimetiloamino y halo.

En determinadas realizaciones de la solicitud en las que R<sup>2</sup> es fenilo sustituido opcionalmente, R<sup>3</sup> es hidrógeno y R<sup>4</sup> es metilo, los compuestos de la invención pueden estar representados por la fórmula IIa o la fórmula IIb:



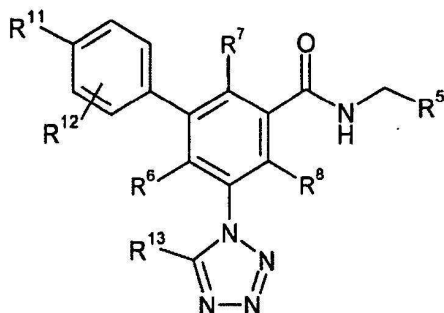
IIa;



IIb;

o una sal farmacéuticamente aceptable de los mismos, en la que:

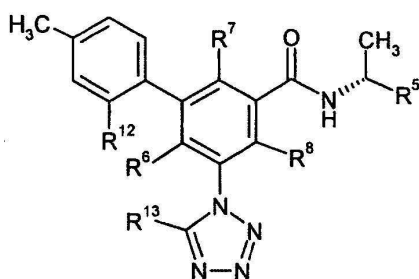
- 5  $R^{11}$  y  $R^{12}$ , cada uno, es hidrógeno; alquilo  $C_{1-6}$ ; alquiloxi  $C_{1-6}$ ; halo; haloalquilo  $C_{1-6}$ ; heteroalquilo  $C_{1-6}$ , alquilsulfonilo  $C_{1-6}$  o ciano;  
 $R^{13}$  es hidrógeno, alquilo  $C_{1-6}$ , haloalquilo  $C_{1-6}$ , heteroalquilo  $C_{1-6}$ , cicloalquilo  $C_{3-6}$  o cicloalquil  $C_{3-6}$ -alquilo  $C_{1-6}$ , o ciano, y  
 $R^5$ ,  $R^6$ ,  $R^7$  y  $R^8$  son tal como se define en la presente memoria. Estos compuestos son ejemplos de referencia.
- 10 En determinadas realizaciones de la solicitud en las que  $R^2$  es fenilo sustituido opcionalmente, y  $R^3$  y  $R^4$  es hidrógeno, los compuestos de la invención pueden estar representados por la fórmula IIc:



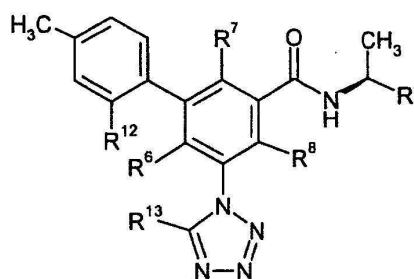
IIc;

- 15 o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, en la que  $R^5$ ,  $R^6$ ,  $R^7$ ,  $R^8$ ,  $R^{11}$ ,  $R^{12}$  y  $R^{13}$  son tal como se define en la presente memoria. Estos compuestos son ejemplos de referencia.

En determinadas realizaciones de la solicitud, los compuestos de la invención son de fórmula IIIa o IIIb:



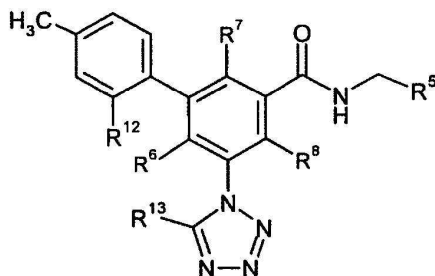
IIIa;



IIIb;

- 20 o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, en la que  $R^5$ ,  $R^6$ ,  $R^7$ ,  $R^8$ ,  $R^{11}$ ,  $R^{12}$  y  $R^{13}$  son tal como se define en la presente memoria. Estos compuestos son ejemplos de referencia.

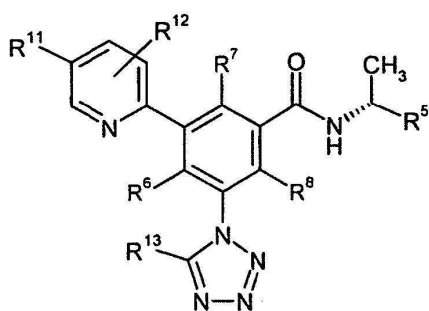
- 25 En determinadas realizaciones de la solicitud, los compuestos de la invención son de fórmula IIIc:



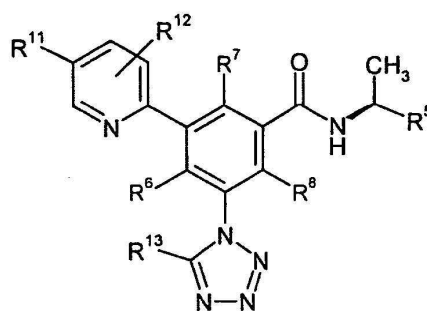
IIIc;

- 30 o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, en la que  $R^5$ ,  $R^6$ ,  $R^7$ ,  $R^8$ ,  $R^{11}$ ,  $R^{12}$  y  $R^{13}$  son tal como se define en la presente memoria. Estos compuestos son ejemplos de referencia.

En determinadas realizaciones de la solicitud en las que  $R^2$  es piridinilo sustituido opcionalmente,  $R^3$  es hidrógeno y  $R^4$  es metilo, los compuestos de la invención pueden estar representados por la fórmula IVa o la fórmula IVb:



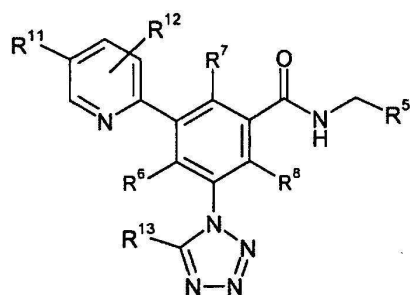
IVa;



IVb;

o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, en la que  $R^5$ ,  $R^6$ ,  $R^7$ ,  $R^8$ ,  $R^{11}$ ,  $R^{12}$  y  $R^{13}$  son tal como se define en la presente memoria. Estos compuestos son ejemplos de referencia.

5 En determinadas realizaciones de la solicitud en las que  $R^2$  es piridinilo sustituido opcionalmente, y  $R^3$  y  $R^4$  es hidrógeno, los compuestos de la invención pueden estar representados por la fórmula IVc:



IVc;

10 o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, en la que  $R^5$ ,  $R^6$ ,  $R^7$ ,  $R^8$ ,  $R^{11}$ ,  $R^{12}$  y  $R^{13}$  son tal como se define en la presente memoria. Estos compuestos son ejemplos de referencia.

15 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb, IVc,  $R^{11}$  es halo o metilo, y  $R^{12}$  es hidrógeno, halo o metilo.

En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc,  $R^5$  es:

20 alquilo  $C_{1-6}$  se seleccionan de entre metilo, etilo, propilo, isopropilo, n-butilo, isobutilo, *tert*-butilo, n-pentilo e isopentilo,

heteroalquilo- $C_{1-6}$  seleccionado de entre alquiloxi- $C_{1-6}$ -alquilo- $C_{1-6}$ , hidroxialquilo- $C_{1-6}$ , alquil- $C_{1-6}$ -sulfanil-alquilo- $C_{1-6}$ , alquil- $C_{1-6}$ -sulfonil-alquilo- $C_{1-6}$ , alquil  $C_{1-6}$ -sulfonil-alquilo  $C_{1-6}$ , aminoalquilo- $C_{1-6}$ , N-alquilamino- $C_{1-6}$ -alquilo- $C_{1-6}$  y N,N-dialquil- $C_{1-6}$ -aminoalquilo- $C_{1-6}$ , las partes alquilo de los cuales pueden sustituirse opcionalmente con halo;

25 cicloalquilo  $C_{3-7}$  seleccionado de entre ciclopropilo, ciclobutilo, ciclopentilo y ciclohexilo, cada uno sustituido opcionalmente; arilo seleccionado de entre fenilo sustituido opcionalmente y naftilo sustituido opcionalmente;

heteroarilo seleccionado de entre piridinilo, pirimidinilo, piidazinilo, pirazinilo, tienilo, pirrolilo, oxazolilo, tiazolilo, imidazolilo, pirazolilo, triazolilo, oxadiazolilo, 3-oxo-2,3-dihidro-isoxazolilo, tetrazolilo, imidazo[2,1-b]tiazolilo, imidazo[1,2-a]piridinilo, imidazo[4,5-b]piridinilo, bencimidazolilo, isoxazolilo e isotiazolilo, cada uno sustituido opcionalmente;

30 heterociclilo seleccionado de entre piperidinilo, piperazinilo, morfolinilo, tiomorfolinilo, 1-oxo-tio-morfolinilo, 1,1-dioxo-tiomorfolinilo, piranilo, pirrolidinilo, tetrahidrofuranilo, 2-oxa-8-aza-spiro[4.5]decán-8-ilo, 2-oxa-5-aza-biciclo[2.2.1]heptán-5-ilo y 3-oxa-8-aza-biciclo[3.2.1]octán-8-ilo y azetidino, cada uno sustituido opcionalmente; cicloalquil  $C_{3-7}$ -alquilo  $C_{1-6}$  seleccionado de entre ciclopropilalquilo  $C_{1-6}$ , ciclobutilalquilo  $C_{1-6}$ , ciclopentalalquilo  $C_{1-6}$  y ciclohexilalquilo  $C_{1-6}$ , estando la parte cicloalquilo de cada uno sustituida opcionalmente;

35 heteroarilalquilo  $C_{1-6}$  seleccionado de entre piridinilalquilo  $C_{1-6}$ , pirimidinilalquilo  $C_{1-6}$ , piridazinilalquilo  $C_{1-6}$ , pirazinilalquilo  $C_{1-6}$ , furanilalquilo  $C_{1-6}$ , tienilalquilo  $C_{1-6}$ , pirrolilalquilo  $C_{1-6}$ , oxazolilalquilo  $C_{1-6}$ , tiazolilalquilo  $C_{1-6}$ , imidazolilalquilo  $C_{1-6}$ , pirazolilalquilo  $C_{1-6}$ , triazolilalquilo  $C_{1-6}$ , oxadiazolilalquilo  $C_{1-6}$ , 3-oxo-2,3-dihidro-isoxazolilalquilo  $C_{1-6}$ , imidazo[2,1-b]tiazolilalquilo  $C_{1-6}$ , imidazo[1,2-a]piridinilalquilo  $C_{1-6}$ , imidazo[4,5-b]piridinilalquilo  $C_{1-6}$ , bencimidazolilalquilo  $C_{1-6}$ , isoxazolilalquilo  $C_{1-6}$  e isotiazolilalquilo  $C_{1-6}$ , estando la parte heteroarilo de cada uno sustituida opcionalmente;

40 heterocicilalquilo  $C_{1-6}$  seleccionado de entre piperidinilalquilo  $C_{1-6}$ , piperazinilalquilo  $C_{1-6}$ , morfolinilalquilo  $C_{1-6}$ , tiomorfolinilalquilo  $C_{1-6}$ , 1-oxo-tiomorfolinil-alquilo  $C_{1-6}$ , 1,1-dioxo-tiomorfolinil-alquilo  $C_{1-6}$ , piranilalquilo  $C_{1-6}$ , pirrolidinil-alquilo  $C_{1-6}$ , tetrahidrofuranil-alquilo  $C_{1-6}$ , 2-oxa-8-aza-spiro[4.5]decán-8-il-alquilo  $C_{1-6}$ , 2-oxa-5-aza-

biciclo[2.2.1]heptán-5-il-alquilo C<sub>1-6</sub>, 3-oxa-8-aza-biciclo[3.2.1]octán-8-il-alquilo C<sub>1-6</sub> y azetidín-alquilo C<sub>1-6</sub>, estando la parte heterocíclico de cada uno sustituida opcionalmente;

ariloxi-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre fenoxialquilo C<sub>1-6</sub> y naftiloxialquilo C<sub>1-6</sub>, estando la parte arilo de cada uno sustituida opcionalmente, o

5 -C(O)-R<sup>8</sup> o -CH<sub>2</sub>-C(O)-R<sup>8</sup>, en la que R<sup>8</sup> es tal como se ha definido en la presente memoria.

En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es:

10 alquilo C<sub>1-6</sub> se seleccionan de entre metilo, etilo, propilo, isopropilo, n-butilo, isobutilo, *tert*-butilo, n-pentilo e isopentilo,

heteroalquilo-C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre alquiloxi-C<sub>1-6</sub>-alquilo-C<sub>1-6</sub>, hidroxialquilo-C<sub>1-6</sub>, alquil-C<sub>1-6</sub>-sulfanil-alquilo-C<sub>1-6</sub>, alquil-C<sub>1-6</sub>-sulfonil-alquilo-C<sub>1-6</sub>, alquil C<sub>1-6</sub>-sulfonil-alquilo C<sub>1-6</sub>, aminoalquilo-C<sub>1-6</sub>, N-alquilamino-C<sub>1-6</sub>-alquilo-C<sub>1-6</sub> y N,N-dialquil-C<sub>1-6</sub>-aminoalquilo-C<sub>1-6</sub>, las partes alquilo de los cuales pueden sustituirse opcionalmente con halo;

15 cicloalquilo C<sub>3-7</sub> seleccionado de entre ciclopropilo, ciclobutilo, ciclopentilo y ciclohexilo, cada uno sustituido opcionalmente; arilo seleccionado de entre fenilo sustituido opcionalmente y naftilo sustituido opcionalmente;

heteroarilo seleccionado de entre piridinilo, pirimidinilo, piidazinilo, pirazinilo, tienilo, pirrolilo, oxazolilo, tiazolilo, imidazolilo, pirazolilo, triazolilo, oxadiazolilo, 3-oxo-2,3-dihidro-isoxazolilo, tetrazolilo, imidazo[2,1-b]tiazolilo, imidazo[1,2-a]piridinilo, imidazo[4,5-b]piridinilo, bencimidazolilo, isoxazolilo e isotiazolilo, cada uno sustituido opcionalmente;

20 heterocíclico seleccionado de entre piperdinilo, piperazinilo, morfolinilo, tiomorfolinilo, 1-oxo-tiomorfolinilo, 1,1-dioxo-tiomorfolinilo, piranilo, pirrolidiniltetrahidrofuranilo y azetidínilo, estando cada uno sustituido opcionalmente;

cicloalquil C<sub>3-7</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre ciclopropilalquilo C<sub>1-6</sub>, ciclobutilalquilo C<sub>1-6</sub>, ciclopentilalquilo C<sub>1-6</sub> y ciclohexilalquilo C<sub>1-6</sub>, estando la parte cicloalquilo de cada uno sustituida opcionalmente;

25 heteroarilalquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre piridinilalquilo C<sub>1-6</sub>, pirimidinilalquilo C<sub>1-6</sub>, piridazinilalquilo C<sub>1-6</sub>, pirazinilalquilo C<sub>1-6</sub>, furanilalquilo C<sub>1-6</sub>, tienilalquilo C<sub>1-6</sub>, pirrolilalquilo C<sub>1-6</sub>, oxazolilalquilo C<sub>1-6</sub>, tiazolilalquilo C<sub>1-6</sub>, imidazolilalquilo C<sub>1-6</sub>, isoxazolilalquilo C<sub>1-6</sub> e isotiazolilalquilo C<sub>1-6</sub>, estando la parte heteroarilo de cada uno sustituida opcionalmente;

heteroarilalquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre piridinilalquilo C<sub>1-6</sub>, piperazinilalquilo C<sub>1-6</sub>, morfolinilalquilo C<sub>1-6</sub>, tiomorfolinilalquilo C<sub>1-6</sub>, 1-oxo-tiomorfolinil-alquilo C<sub>1-6</sub>, 1,1-dioxotiomorfolinil-alquilo C<sub>1-6</sub>, piranilalquilo C<sub>1-6</sub>, pirrolidinilalquilo C<sub>1-6</sub>, tetrahidrofuranilalquilo C<sub>1-6</sub> y azetidínalquilo C<sub>1-6</sub>, estando la parte heterocíclico de cada uno sustituida opcionalmente;

30 ariloxi-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre fenoxialquilo C<sub>1-6</sub> y naftiloxialquilo C<sub>1-6</sub>, estando la parte arilo de cada uno sustituida opcionalmente, o

35 -C(O)-R<sup>8</sup> o -CH<sub>2</sub>-C(O)-R<sup>8</sup>, en la que R<sup>8</sup> es tal como se ha definido en la presente memoria.

En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb, IVc, R<sup>5</sup> es alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre metilo, etilo, propilo, isopropilo, n-butilo, isobutilo, *tert*-butilo, n-pentilo e isopentilo.

40 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es heteroalquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre alquiloxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub>, hidroxialquilo C<sub>1-6</sub>, alquilsulfanil C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub>, alquilsulfonil C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub>, alquilsulfonil C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub>, aminoalquilo C<sub>1-6</sub>, N-alquilamino C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub>, y N,N-dialquilamino C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub>.

45 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es cicloalquilo C<sub>3-7</sub> seleccionado de entre ciclopropilo, ciclobutilo, ciclopentilo y ciclohexilo, cada uno sustituido opcionalmente.

50 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es arilo seleccionado de entre fenilo sustituido opcionalmente y naftilo sustituido opcionalmente.

En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es heteroarilo seleccionado de entre piridinilo, pirimidinilo, piridazinilo, pirazinilo, tienilo, pirrolilo, oxazolilo, tiazolilo, imidazolilo, isoxazolilo e isotiazolilo, cada uno sustituido opcionalmente.

55 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es heterocíclico seleccionado de entre piperdinilo, piperazinilo, morfolinilo, tiomorfolinilo, 1-oxo-tiomorfolinilo, 1,1-dioxo-tiomorfolinilo, piranilo, pirrolidinilo y tetrahidrofuranilo, cada uno sustituido opcionalmente.

60 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es cicloalquilo C<sub>3-7</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre ciclopropilo-alquilo C<sub>1-6</sub>, ciclobutilo-alquilo C<sub>1-6</sub>, ciclopentilo-alquilo C<sub>1-6</sub> y ciclohexilo-alquilo C<sub>1-6</sub>, estando la parte cicloalquilo de cada uno sustituida opcionalmente.

65 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es heteroalquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre piridinil-alquilo C<sub>1-6</sub>, pirimidinil-alquilo C<sub>1-6</sub>, piridazinil-alquilo C<sub>1-6</sub>, pirazinil-alquilo C<sub>1-6</sub>, furanil-alquilo C<sub>1-6</sub>, tienil-alquilo C<sub>1-6</sub>, pirrolil-alquilo C<sub>1-6</sub>, oxazolil-alquilo C<sub>1-6</sub>, tiazolil-alquilo C<sub>1-6</sub>,

imidazolil-alquilo C<sub>1-6</sub>, isoxazolil-alquilo C<sub>1-6</sub> e isotiazolil-alquilo C<sub>1-6</sub>, estando la parte heteroarilo de cada uno sustituida opcionalmente.

5 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es heterociclil-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre piperdinil-alquilo C<sub>1-6</sub>, piperazinil-alquilo C<sub>1-6</sub>, morfolinil-alquilo C<sub>1-6</sub>, tiomorfolinil-alquilo C<sub>1-6</sub>, 1-oxo-tiomorfolinil-alquilo C<sub>1-6</sub>, 1,1-dioxo-tiomorfolinil-alquilo C<sub>1-6</sub>, piranil-alquilo C<sub>1-6</sub>, pirrolidinil-alquilo C<sub>1-6</sub> y tetrahidrofuranil-alquilo C<sub>1-6</sub>, estando la parte heterociclilo de cada uno sustituida opcionalmente.

10 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es ariloxi-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre fenoxi-alquilo C<sub>1-6</sub> y naftiloxi-alquilo C<sub>1-6</sub>, estando la parte arilo de cada uno sustituida opcionalmente.

15 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es -C(O)-R<sup>8</sup> y R<sup>8</sup> es tal como se define en la presente memoria.

En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es -CH<sub>2</sub>-C(O)-R<sup>9</sup>, en el que R<sup>9</sup> es tal como se define en la presente memoria.

20 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es:

alquilo C<sub>1-6</sub> se seleccionan de entre metilo, etilo, propilo, isopropilo, n-butilo, isobutilo, *tert*-butilo, n-pentilo e isopentilo,

25 alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre metoximetilo, etoximetilo, 2-(metoxi)-etilo, 2-(etoxi)-etilo, 3-(metoxi)-propilo, 3-(etoxi)-propilo, 3-metoxi-3-metilo-butilo, 4-metoxi-butilo, o 4-metoxi-4-metilo-pentilo;

alquilsulfanil C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre metilsulfanilmetilo, etilsulfanilmetilo, 2-(metilsulfanil)-etilo, 2-(etilsulfanil)-etilo, 3-(metilsulfanil)-propilo, 3-(etanil)-propilo, 3-metanosulfanil-3-metil-butilo, 4-metanosulfanil-butilo y 4-metilsulfanil-4-metilpentilo;

30 alquilsulfonil C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre metilsulfonilmetilo, etilsulfanilmetilo, 2-(metilsulfonil)-etilo, 2-(etilsulfonil)-etilo, 3-(metilsulfonil)-propilo, 3-(etanil)-propilo, 3-metanosulfonil-3-metil-butilo, 4-metanosulfonil-butilo y 4-metilsulfonil-4-metilpentilo;

hidroxialquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre hidroximetilo, 2-hidroxi-etilo, 3-hidroxi-propilo, 2-hidroxi-propilo, 2-hidroxi-2-metil-propilo, 3-hidroxi-3-metil-butilo, 4-hidroxi-4-metil-pentilo, 2-hidroxi-2-etil-propilo, 3-hidroxi-3-etil-butilo y 4-hidroxi-4-etil-pentilo;

35 aminoalquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre amino-metilo, 2-amino-etilo, 3-amino-propilo, 2-amino-propilo, 2-amino-2-metil-propilo, 3-amino-3-metil-butilo, 4-amino-4-metil-pentilo, 2-amino-2-etil-propilo, 3-amino-3-etil-butilo y 4-amino-4-etil-pentilo;

N-alquilamino C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre N-metilaminometilo, 2-(N-metilamino)-etilo, 3-(N-metilamino)-propilo, 2-(N-metilamino)-propilo, 2-(N-metilamino)-2-metilpropilo, 3-(N-metilamino)-3-metil-butilo, 4-(N-metilamino)-4-metil-pentilo, 2-(N-metilamino)-2-etil-propilo, 3-(N-metilamino)-3-etil-butilo y 4-(N-metilamino)-4-etil-pentilo;

40 N,N-dialquilamino C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre N,N-dimetilaminometilo, 2-(N,N-dimetilamino)-etilo, 3-(N,N-dimetilamino)-propilo, 2-(N,N-dimetilamino)-propilo, 2-(N,N-dimetilamino)-2-metilpropilo, 3-(N,N-dimetilamino)-3-metil-butilo, 4-(N,N-dimetilamino)-4-metil-pentilo, 2-(N,N-dimetilamino)-2-etil-propilo, 3-(N,N-dimetilamino)-3-etil-butilo, 4-(N,N-dimetilamino)-4-etil-pentilo, N,N-dietilaminometilo, 2-(N,N-dietilamino)-etilo, 3-(N,N-dietilamino)-propilo, 2-(N,N-dietilamino)-propilo, 2-(N,N-dietilamino)-2-metilpropilo, 3-(N,N-dietilamino)-3-metil-butilo, 4-(N,N-dietilamino)-4-metil-pentilo, 2-(N,N-dietilamino)-2-etil-propilo, 3-(N,N-dietilamino)-3-etil-butilo y 4-(N,N-dietilamino)-4-etil-pentilo;

45 N,N-dietilamino C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre N,N-dietilaminometilo, 2-(N,N-dietilamino)-etilo, 3-(N,N-dietilamino)-propilo, 2-(N,N-dietilamino)-propilo, 2-(N,N-dietilamino)-2-metilpropilo, 3-(N,N-dietilamino)-3-metil-butilo, 4-(N,N-dietilamino)-4-metil-pentilo, 2-(N,N-dietilamino)-2-etil-propilo, 3-(N,N-dietilamino)-3-etil-butilo y 4-(N,N-dietilamino)-4-etil-pentilo;

50 cicloalquilo C<sub>3-7</sub> seleccionado de entre ciclopropilo, ciclobutilo, ciclopentilo y ciclohexilo, cada uno sustituido opcionalmente; arilo seleccionado de entre fenilo sustituido opcionalmente, naft-1-ilo sustituido opcionalmente y naft-2-ilo sustituido opcionalmente;

heteroarilo seleccionado de entre piridín-2-ilo, piridín-3-ilo, piridín-4-ilo, pirimidín-2-ilo, piridazín-3-ilo, piridazín-4-ilo, pirazín-2-ilo, tien-2-ilo, tien-3-ilo, pirrol-2-ilo, pirrol-3-ilo, oxazol-2-ilo, oxazol-4-ilo, oxazol-5-ilo, tiazol-2-ilo, tiazol-4-ilo, tiazol-5-ilo, imidazol-1-ilo, imidazol-2-ilo, imidazol-4-ilo, isoxazol-3-ilo, isoxazol-4-ilo, isoxazol-5-ilo, isotiazol-3-ilo, isothi-azol-4-ilo e isotiazol-5-ilo, cada uno sustituido opcionalmente;

55 heterociclilo seleccionado de entre piperdín-1-ilo, piperidín-4-ilo, piperazín-1-ilo, morfólín-4-ilo, tiomorfolín-4-ilo, 1-oxo-tiomorfolín-4-ilo, 1,1-dioxotiomorfolín-4-ilo, pirán-4-ilo, pirrolidín-1-ilo, pirrolidín-3-ilo, tetrahidrofuran-2-ilo, tetrahidrofuran-3-ilo, 2-oxa-8-aza-spiro[4.5]decan-8-ilo, 2-oxa-5-aza-biciclo[2.2.1]heptán-5-ilo y 3-oxa-8-aza-biciclo[3.2.1]octán-8-ilo, cada uno sustituido opcionalmente;

60 cicloalquil C<sub>3-7</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre ciclopropilmetilo, ciclobutilmetilo, ciclopentilmetilo, ciclohexilmetilo, ciclopropiletilo, ciclobutiletilo, ciclopentiletilo, ciclohexiletilo, 3-(ciclopropil)-propilo, 3-(ciclobutil)-propilo, 3-(ciclopentil)-propilo y 3-(ciclohexil)-propilo, estando la parte cicloalquilo de cada uno sustituida opcionalmente;

65 heteroarilalquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre piridín-2-ilmetilo, piridín-3-ilmetilo, piridín-4-ilmetilo, pirimidín-2-ilmetilo, piridazín-3-ilmetilo, piridazín-4-ilmetilo, pirazín-2-ilmetilo, furan-2-ilmetilo, furan-3-ilmetilo, tien-2-ilmetilo,

5 tien-3-ilmetilo, pirrol-1-ilmetilo, pirrol-2-ilmetilo, pirrol-3-ilmetilo, oxazol-2-ilmetilo, oxazol-4-ilmetilo, oxazol-5-ilmetilo, tiazol-2-ilmetilo, tiazol-4-ilmetilo, tiazol-5-ilmetilo, imidazol-1-ilmetilo, imidazol-2-ilmetilo, imidazol-4-ilmetilo, isoxazol-3-ilmetilo, isoxazol-4-ilmetilo, isoxazol-5-ilmetilo, isotiazol-3-ilmetilo, isotiazol-4-ilmetilo, isotiazol-5-ilmetilo, piridín-2-iletilo, piridín-3-iletilo, piridín-4-iletilo, pirimidín-2-iletilo, piridazín-3-iletilo, piridazín-4-iletilo, pirazín-2-iletilo, furán-2-iletilo, furán-3-iletilo, tién-2-iletilo, tién-3-iletilo, pirrol-1-iletilo, pirrol-2-iletilo, pirrol-3-iletilo, oxazol-2-iletilo, oxazol-4-iletilo, oxazol-5-iletilo, tiazol-2-iletilo, ti-azol-4-iletilo, tiazol-5-iletilo, imidazol-1-iletilo, imidazol-2-iletilo, imidazol-4-iletilo, isoxazol-3-iletilo, isoxazol-4-iletilo, isoxazol-5-iletilo, isotiazol-3-iletilo, isotiazol-4-iletilo, isotiazol-5-iletilo, 3-(piridín-2-il)-propilo, 3-(piridín-3-il)-propilo, 3-(piridín-4-il)-propilo, 3-(pirimidín-2-il)-propilo, 3-(piridazín-3-il)-propilo, 3-(piridazín-4-il)-propilo, 3-(pirazín-2-il)-propilo, 3-(furán-2-il)-propilo, 3-(furán-3-il)-propilo, 3-(tién-2-il)-propilo, 3-(tién-3-il)-propilo, 3-(pirrol-1-il)-propilo, 3-(pirrol-2-il)-propilo, 3-(pirrol-3-il)-propilo, 3-(oxazol-2-il)-propilo, 3-(oxazol-4-il)-propilo, 3-(oxazol-5-il)-propilo, 3-(tiazol-2-il)-propilo, 3-(tiazol-4-il)-propilo, 3-(tiazol-5-il)-propilo, 3-(imidazol-1-il)-propilo, 3-(imidazol-2-il)-propilo, 3-(imidazol-4-il)-propilo, 3-(isoxazol-3-il)-propilo, 3-(isoxazol-4-il)-propilo, 3-(isoxazol-5-il)-propilo, 3-(isotiazol-3-il)-propilo, 3-(isotiazol-4-il)-propilo y 3-(isotiazol-5-il)-propilo, estando la parte heteroarilo de cada uno sustituida opcionalmente;

10 heterociclil-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre piperdín-1-ilmetilo, piperdín-4-ilmetilo, piperazín-1-ilmetilo, morfólín-4-ilmetilo, tiomorfolín-4-ilmetilo, 1-oxo-tiomorfolín-4-ilmetilo, 1,1-dioxo-tiomorfolín-4-ilmetilo, pirán-4-ilmetilo, pirrolidín-1-ilmetilo, pirrolidín-3-ilmetilo, tetrahidrofurán-2-ilmetilo, tetrahidrofurán-3-ilmetilo, piperdín-1-iletilo, piperdín-4-iletilo, piperazín-1-iletilo, morfólín-4-iletilo, tiomorfolín-4-iletilo, 1-oxo-tiomorfolín-4-iletilo, 1,1-dioxo-tiomorfolín-4-iletilo, pirán-4-iletilo, pirrolidín-1-iletilo, pirrolidín-3-iletilo, tetrahidro-furán-2-iletilo, tetrahidrofurán-3-iletilo, 3-(piperdín-1-il)-propilo, 3-(piperidín-4-il)-propilo, 3-(piperazín-1-il)-propilo, 3-(morfólín-4-il)-propilo, 3-(tiomorfolín-4-il)-propilo, 3-(1-oxo-tiomorfolín-4-il)-propilo, 3-(1,1-dioxo-tiomorfolín-4-il)-propilo, 3-(pirán-4-il)-propilo, pirrolidín-1-il)-propilo, 3-(pirrolidín-3-il)-propilo, 3-(tetrahidrofurán-2-il)-propilo, 3-(tetrahidrofurán-3-il)-propilo, 2-oxa-8-aza-spiro[4.5]decán-8-ilmetilo, 2-oxa-5-aza-biciclo-[2.2.1]heptán-5-ilmetilo, 3-oxa-8-aza-biciclo[3.2.1]octán-8-ilmetilo, estando la parte heterociclilo de cada uno sustituida opcionalmente, o

15 -C(O)-R<sup>8</sup> o -CH<sub>2</sub>-C(O)-R<sup>8</sup> en la que R<sup>8</sup> es alquilo C<sub>1-6</sub>, alquiloxi C<sub>1-6</sub>, N-alquilamino C<sub>1-6</sub>, N,N-dialquilamino C<sub>1-6</sub>, heterociclilo, N-cicloalquilamino C<sub>3-6</sub> o cicloalquiloxi C<sub>3-6</sub>. Preferentemente en dichas realizaciones R<sup>8</sup> es alquiloxi C<sub>1-6</sub>, N-alquilamino C<sub>1-6</sub> o N,N-dialquilamino C<sub>1-6</sub>.

20 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb, IVc, R<sup>5</sup> es alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre metilo, etilo, propilo, isopropilo, n-butilo, isobutilo, *terc*-butilo, n-pentilo e isopentilo.

25 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre metoximetilo, etoximetilo, 2-(metoxi)-etilo, 2-(etoxi)-etilo, 3-(metoxi)-propilo, 3-(etoxi)-propilo, 3-metoxi-3-metilo-butilo, 4-metoxi-butilo ó 4-metoxi-4-metilo-pentilo;

30 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es alquilsulfanil C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre metilsulfanilmetilo, etilsulfanilmetilo, 2-(metilsulfanil)-etilo, 2-(etilsulfanil)-etilo, 3-(metilsulfanil)-propilo, 3-(etanil)-propilo, 3-metanosulfanil-3-metilbutilo, 4-metanosulfanilbutilo y 4-metilsulfanil-4-metilpentilo.

35 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es alquilsulfanil C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre metilsulfanilmetilo, etilsulfanilmetilo, 2-(metilsulfanil)-etilo, 2-(etilsulfanil)-etilo, 3-(metilsulfanil)-propilo, 3-(etanil)-propilo, 3-metanosulfanil-3-metilbutilo, 4-metanosulfanilbutilo y 4-metilsulfanil-4-metilpentilo.

40 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es hidroxialquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre hidroximetilo, 2-hidroxi-etilo, 3-hidroxi-propilo, 2-hidroxi-propilo, 2-hidroxi-2-metilpropilo, 3-hidroxi-3-metilbutilo, 4-hidroxi-4-metilpentilo, 2-hidroxi-2-etilpropilo, 3-hidroxi-3-etilbutilo y 4-hidroxi-4-etilpentilo.

45 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es aminoalquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre aminometilo, 2-amino-etilo, 3-aminopropilo, 2-amino-propilo, 2-amino-2-metilpropilo, 3-amino-3-metilbutilo, 4-amino-4-metilpentilo, 2-amino-2-etilpropilo, 3-amino-3-etilbutilo y 4-amino-4-etilpentilo.

50 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es N-alquilamino C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre N-metilaminometil, 2-(N-metilamino)-etil, 3-(N-metilamino)-propilo, 2-(N-metilamino)-propilo, 2-(N-metilamino)-2-metilpropilo, 3-(N-metilamino)-3-metilbutilo, 4-(N-metilamino)-4-metilpentilo, 2-(N-metilamino)-2-etilpropilo, 3-(N-metilamino)-3-etilbutilo-4-(N-metilamino)-4-etilpentilo, N-etilaminometilo, 2-(N-etilamino)-etilo, 3-(N-etilamino)-propilo, 2-(N-etilamino)-propilo, 2-(N-etilamino)-2-metil-propilo, 3-(N-etilamino)-3-metilbutilo, 4-(N-etilamino)-4-metilpentilo, 2-(N-etilamino)-2-etil-propilo, 3-(N-etilamino)-3-etilbutilo y 4-(N-etilamino)-4-etilpentilo.

55 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es N,N-dialquilamino C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre N,N-dimetilaminometil, 2-(N,N-dimetilamino)-etilo, 3-(N,N-dimetilamino)-propilo, 2-(N,N-dimetilamino)-propilo, 2-(N,N-dimetilamino)-2-metilpropilo, 3-(N,N-dimetilamino)-3-

metilbutilo, 4-(N,N-dimetilamino)-4-metilpentilo, 2-(N,N-dimetilamino)-2-etilpropilo, 3-(N,N-dimetilamino)-3-etilbutilo 4-(N,N-dimetilamino)-4-etilpentilo, N,N-dietilaminometilo, 2-(N,N-dietilamino)-etilo, 3-(N,N-dietilamino)-propilo, 2-(N,N-dietilamino)-propilo, 2-(N,N-dietilamino)-2-metilpropilo, 3-(N,N-dietilamino)-3-metilbutilo, 4-(N,N-dietilamino)-4-metilopentilo, 2-(N,N-dietilamino)-2-etil-propilo, 3-(N,N-dietilamino)-3-etilbutilo y 4-(N,N-dietilamino)-4-etil-pentilo.

5 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es cicloalquilo C<sub>3-7</sub> seleccionado de entre ciclopropilo, ciclobutilo, ciclopentilo y ciclohexilo, cada uno sustituido opcionalmente.

10 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es arilo seleccionado de entre fenilo sustituido opcionalmente, naftil-1-ilo sustituido opcionalmente y naft-2-ilo sustituido opcionalmente.

15 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es heteroarilo seleccionado de entre piridín-2-ilo, piridín-3-ilo, piridín-4-ilo, pirimidín-2-ilo, piridazín-3-ilo, piridazín-4-ilo, pirazín-2-ilo, tien-2-ilo, tien-3-ilo, pirrol-2-ilo, pirrol-3-ilo, oxazol-2-ilo, oxazol-4-ilo, oxazol-5-ilo, tiazol-2-ilo, tiazol-4-ilo, tiazol-5-ilo, imidazol-1-ilo, imidazol-2-ilo, imidazol-4-ilo, isoxazol-3-ilo, isoxazol-4-ilo, isoxazol-5-ilo, isotiazol-3-ilo, isotiazol-4-ilo e isotiazol-5-ilo, cada uno sustituido opcionalmente.

20 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es heterociclilo seleccionado de entre piperdín-1-ilo, piperidín-4-ilo, piperazín-1-ilo, morfólin-4-ilo, tiomorfolín-4-ilo, 1-oxotiomorfolín-4-ilo, 1,1-dioxotiomorfolín-4-ilo, pirán-4-ilo, pirrolidín-1-ilo, pirrolidín-3-ilo, tetrahidrofurán-2-ilo y tetrahidrofurán-3-ilo, cada uno sustituido opcionalmente.

25 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es cicloalquil C<sub>3-7</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre ciclopropilmetilo, ciclobutilmetilo, ciclopentilmetilo, ciclohexilmetilo, ciclopropiletilo, ciclobutiletilo, ciclopentiletilo, ciclohexiletilo, 3-(ciclopropil)-propilo, 3-(ciclobutil)-propilo, 3-(ciclopentil)-propilo y 3-(ciclohexil)-propilo, estando la parte cicloalquilo de cada uno sustituida opcionalmente.

30 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es heteroarilaquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre piridín-2-ilmetilo, piridín-3-ilmetilo, piridín-4-ilmetilo, pirimidín-2-ilmetilo, piridazín-3-ilmetilo, piridazín-4-ilmetilo, pirazín-2-ilmetilo, furán-2-ilmetilo, furán-3-ilmetilo, tién-2-ilmetilo, tién-3-ilmetilo, pirrol-1-ilmetil, pirrol-2-ilmetil, pirrol-3-ilmetilo, oxazol-2-ilmetilo, oxazol-4-ilmetilo, oxazol-5-ilmetilo, tiazol-2-ilmetilo, tiazol-4-ilmetilo, tiazol-5-ilmetilo, imidazol-1-ilmetilo, imidazol-2-ilmetilo, imidazol-4-ilmetilo, isoxazol-3-ilmetilo, isoxazol-4-ilmetilo, isoxazol-5-ilmetilo, isotiazol-3-ilmetilo, isotiazol-4-ilmetilo, isotiazol-5-ilmetilo, piridín-2-iletilo, piridín-3-iletilo, piridín-4-iletilo, pirimidín-2-iletilo, piridazín-3-iletilo, piridazín-4-iletilo, pirazín-2-iletilo, furán-2-iletilo, furán-3-iletilo, tién-2-iletilo, tién-3-iletilo, pirrol-1-iletilo, pirrol-2-iletilo, pirrol-3-iletilo, oxazol-2-iletilo, oxazol-4-iletilo, oxazol-5-iletilo, tiazol-2-iletilo, tiazol-4-iletilo, tiazol-5-iletilo, imidazol-1-iletilo, imidazol-2-iletilo, imidazol-4-iletilo, isoxazol-3-iletilo, isoxazol-4-iletilo, isoxazol-5-iletilo, isotiazol-3-iletilo, isotiazol-4-iletilo, isotiazol-5-iletilo, 3-(piridín-2-il)-propilo, 3-(piridín-3-il)-propilo, 3-(piridín-4-il)-propilo, 3-(pirimidín-2-il)-propilo, 3-(piridazín-3-il)-propilo, 3-(piridazín-4-il)-propilo, 3-(pirazín-2-il)-propilo, 3-(furán-2-il)-propilo, 3-(furán-3-il)-propilo, 3-(tién-2-il)-propilo, 3-(tién-3-il)-propilo, 3-(pirrol-1-il)-propilo, 3-(pirrol-2-il)-propilo, 3-(pirrol-3-il)-propilo, 3-(oxazol-2-il)-propilo, 3-(oxazol-4-il)-propilo, 3-(oxazol-5-il)-propilo, 3-(tiazol-2-il)-propilo, 3-(tiazol-4-il)-propilo, 3-(tiazol-5-il)-propilo, 3-(imidazol-1-il)-propilo, 3-(imidazol-2-il)-propilo, 3-(imidazol-4-il)-propilo, 3-(isoxazol-3-il)-propilo, 3-(isoxazol-4-il)-propilo, 3-(isoxazol-5-il)-propilo, 3-(isotiazol-3-il)-propilo, 3-(isotiazol-4-il)-propilo y 3-(isotiazol-5-il)-propilo, estando la parte heteroarilo de cada uno sustituida opcionalmente.

50 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es heterociclialquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre piperdín-1-ilmetilo, piperdín-4-ilmetilo, piperazín-1-il-metilo, morfólin-4-ilmetilo, tiomorfolín-4-il-metilo, 1-oxo-tiomorfolín-4-ilmetilo, 1,1-dioxo-tiomorfolín-4-ilmetilo, pirán-4-ilmetilo, pirrolidín-1-ilmetilo, pirrolidín-3-il-metilo, tetrahidrofurán-2-ilmetilo, tetrahidrofurán-3-ilmetilo, piperdín-1-iletilo, piperdín-4-iletilo, piperazín-1-iletilo, morfólin-4-iletilo, tiomorfolín-4-iletilo, 1-oxo-tiomorfolín-4-iletilo, 1,1-dioxo-tiomorfolín-4-iletilo, pirán-4-iletilo, pirrolidín-1-iletilo, pirrolidín-3-iletilo, tetrahidrofurán-2-iletilo, tetrahidrofurán-3-iletilo, 3-(piperdín-1-il)-propilo, 3-(piperidín-4-il)-propilo, 3-(piperazín-1-il)-propilo, 3-(morfólin-4-il)-propilo, 3-(tiomorfolín-4-il)-propilo, 3-(1-oxo-tiomorfolín-4-il)-propilo, 3-(1,1-dioxo-tiomorfolín-4-il)-propilo, 3-(pirán-4-il)-propilo, pirrolidín-1-il)-propilo, 3-(pirrolidín-3-il)-propilo, 3-(tetrahidrofurán-2-il)-propilo, 3-(tetrahidrofurán-3-il)-propilo, 2-oxa-8-aza-spiro[4.5]decán-8-ilmetilo, 2-oxa-5-aza-biciclo-[2.2.1]heptán-5-ilmetilo, 3-oxa-8-aza-biciclo[3.2.1]octán-8-ilmetilo, estando la parte heterociclilo de cada uno sustituida opcionalmente.

60 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es -C(O)-R<sup>8</sup> en la que R<sup>8</sup> es alquilo C<sub>1-6</sub>, alquiloxi, N-alquilamino C<sub>1-6</sub>, N,N-dialquilamino C<sub>1-6</sub>, heterociclilo, N-cicloalquilamino C<sub>3-6</sub> o cicloalquiloxi C<sub>3-6</sub>.

En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es CH<sub>2</sub>-C(O)-R<sup>8</sup> en la que R<sup>8</sup> es alquilo C<sub>1-6</sub>, alquiloxi C<sub>1-6</sub>, N-alquilamino C<sub>1-6</sub>, N,N-dialquilamino C<sub>1-6</sub>, heterociclilo, N-cicloalquilamino C<sub>3-6</sub> o cicloalquiloxi C<sub>3-6</sub>.

5 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es:

heteroalquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre hidroximetilo, 2-hidroxi-2-metil-pentán-1-ilo y metoximetilo;  
heterociclil-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre morfolín-4-ilmetilo, piperidín-1-ilmetilo, piperazín-1-ilmetilo,  
10 tiomorfolín-1-ilmetilo, 4-metanosulfonil-piperazín-1-ilmetilo, 4-acetil-piperazín-1-ilmetilo, 4-acetil-3-metil-piperazín-  
1-ilmetilo, 3-oxipiperazín-1-ilmetilo, 4-metano-sulfonil-piperidín-1-ilmetilo, 4-fluoropiperidín-1-ilmetilo, 4,4-di-  
fluoropiperidín-1-ilmetilo, 3-fluoro-piperidín-1-ilmetilo, 4-metoxi-piperidín-1-ilmetilo, 3-metoxi-piperidín-1-ilmetilo,  
4-hidroxi-piperidín-1-ilmetilo, 3-hidroxipiperidín-1-ilmetilo, 4-metoxi-3-fluoro-piperidín-1-ilmetilo, 2,6-dimetilo-  
morfolín-4-ilmetilo, 1-oxitiomorfolín-4-ilmetilo y 1,1-di-oxitiomorfolín-4-ilmetilo, o  
heteroarilo seleccionado de entre pirazín-2-ilo, piridazín-3-ilo y tiazol-2-ilo.

15 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es heteroalquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre hidroximetilo, 2-hidroxi-2-metilpentán-1-ilo y metoximetilo.

20 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es heterociclil-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre morfolín-4-ilmetilo, piperidín-1-ilmetilo, piperazín-1-ilmetilo, tiomorfolín-  
1-ilmetilo, 4-metanosulfonil-piperazín-1-ilmetilo, 4-acetil-piperazín-1-ilmetilo, 4-acetil-3-metil-piperazín-1-ilmetilo, 3-  
oxipiperazín-1-ilmetilo, 4-metano-sulfonil-piperidín-1-ilmetilo, 4-fluoropiperidín-1-ilmetilo, 4,4-difluoropiperidín-1-  
ilmetilo, 3-fluoro-piperidín-1-ilmetilo, 4-metoxi-piperidín-1-ilmetilo, 3-metoxi-piperidín-1-ilmetilo, 4-hidroxi-piperidín-1-  
ilmetilo, 3-hidroxipiperidín-1-ilmetilo, 4-metoxi-3-fluoro-piperidín-1-ilmetilo, 2,6-dimetil-morfolín-4-ilmetilo, 1-  
25 oxitiomorfolín-4-ilmetilo y 1,1-dioxitiomorfolín-4-ilmetilo.

En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es heteroarilo seleccionado de entre pirazín-2-ilo, piridazín-3-ilo y tiazol-2-ilo.

30 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>13</sup> es trifluorometilo.

35 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>13</sup> es isopropilo.

40 En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo; y R<sup>5</sup> es alquilo C<sub>1-6</sub>; alquiloxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub>; hidroxialquilo C<sub>1-6</sub>; alquilsulfanil C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub>; alquilsulfonil C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub>; aminoalquilo C<sub>1-6</sub>; N-alquilamino C<sub>1-6</sub>-  
alquilo C<sub>1-6</sub>; N,N-dialquilamino C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub>; cicloalquilo C<sub>3-7</sub>; fenilo sustituido opcionalmente; naftilo sustituido  
opcionalmente; piridinilo sustituido opcionalmente; pirazinilo sustituido opcionalmente; piridazinilo sustituido  
opcionalmente; tiazolilo sustituido opcionalmente; piperidinilalquilo C<sub>1-6</sub> sustituido opcionalmente; piperazinil-alquilo  
C<sub>1-6</sub> sustituido opcionalmente; morfolinil-alquilo C<sub>1-6</sub> sustituido opcionalmente; tiomorfolinil-alquilo C<sub>1-6</sub> sustituido  
opcionalmente; pirrolidinil-alquilo C<sub>1-6</sub> sustituido opcionalmente; o -C(O)-R<sup>8</sup> ó -CH<sub>2</sub>-C(O)-R<sup>8</sup>, en la que R<sup>8</sup> es alquilo  
45 C<sub>1-6</sub>, alquiloxi C<sub>1-6</sub>, N-alquilamino C<sub>1-6</sub>, N,N-dialquilamino C<sub>1-6</sub>, heterociclilo, N-cicloalquilamino C<sub>3-6</sub> o cicloalquiloxi C<sub>3-6</sub>.

50 En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es alquilo C<sub>1-6</sub>. En dichas realizaciones R<sup>5</sup> puede ser alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre metilo, etilo, propilo, isopropilo, n-butilo, isobutilo, *terc*-butilo, n-pentilo e isopentilo,

55 En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es alquilo C<sub>1-6</sub>. En dichas realizaciones R<sup>5</sup> puede ser alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre metoximetilo, etoximetilo, 2-(metoxi)-etilo, 2-(etoxi)-etilo, 3-(metoxi)-propilo, 3-(etoxi)-propilo, 3-metoxi-3-metilo-butilo, 4-metoxi-butilo ó 4-metoxi-4-metilo-pentilo.

60 En determinadas realizaciones de fórmula IIa o IIb, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es alquilsulfanil C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub>. En dichas realizaciones R<sup>5</sup> puede ser alquilsulfanil C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre metilsulfanilmetilo, etilsulfanilmetilo, 2-(metilsulfanil)-etilo, 2-(etilsulfanil)-etilo, 3-(metilsulfanil)-propilo, 3-(etanil)-propilo, 3-metanosulfanil-3-metilbutilo, 4-metanosulfanil-butilo y 4-metilsulfanil-4-metilpentilo.

65 En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es alquilsulfonil C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub>. En dichas



realizaciones R<sup>5</sup> puede ser alquilsulfonil C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre metilsulfonilmetilo, etilsulfanilmetilo, 2-(metilsulfonil)-etilo, 2-(etilsulfonil)-etilo, 3-(metilsulfonil)-propilo, 3-(etanil)-propilo, 3-metanosulfonil-3-metilbutilo, 4-metanosulfonilbutilo y 4-metilsulfonil-4-metilpentilo.

5 En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es hidroxialquilo C<sub>1-6</sub>. En dichas realizaciones, R<sup>5</sup> puede ser hidroxialquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre hidroximetilo, 2-hidroxietilo, 3-hidroxipropilo, 2-hidroxipropilo, 2-hidroximetilpropilo, 3-hidroximetilbutilo, 4-hidroximetilpentilo, 2-hidroximetilpropilo, 3-hidroximetilbutilo y 4-hidroximetilpentilo.

10 En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es aminoalquilo C<sub>1-6</sub>. En dichas realizaciones, R<sup>5</sup> puede ser aminoalquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre aminometilo, 2-aminoetilo, 3-aminopropilo, 2-amino-propilo, 2-amino-2-metilpropilo, 3-amino-3-metilbutilo, 4-amino-4-metilpentilo, 2-amino-2-etilpropilo, 3-amino-3-etilbutilo y 4-amino-4-etilpentilo.

15 En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es alquilamino C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub>. En dichas realizaciones, R<sup>5</sup> puede ser N-alquilamino C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre N-metilaminometilo, 2-(N-metilamino)-etilo, 3-(N-metilamino)-propilo, 2-(N-metilamino)-propilo, 2-(N-metilamino)-2-metilpropilo, 3-(N-metilamino)-3-metilbutilo, 4-(N-metilamino)-4-metilpentilo, 2-(N-metilamino)-2-etilpropilo, 3-(N-metilamino)-3-etilbutilo-4-(N-metilamino)-4-etilpentilo, N-etilaminometilo, 2-(N-etilamino)-etilo, 3-(N-etilamino)-propilo, 2-(N-etilamino)-propilo, 2-(N-etilamino)-2-metil-propilo, 3-(N-etilamino)-3-metilbutilo, 4-(N-etilamino)-4-metilpentilo, 2-(N-etilamino)-2-etilpropilo, 3-(N-etilamino)-3-etilbutilo y 4-(N-etilamino)-4-etilpentilo.

20 En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es N,N-dialquilamino C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub>. En dichas realizaciones, R<sup>5</sup> puede ser N,N-dialquilamino C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre N,N-dimetilaminometilo, 2-(N,N-dimetilamino)-etilo, 3-(N,N-dimetilamino)-propilo, 2-(N,N-dimetilamino)-propilo, 2-(N,N-dimetilamino)-2-metilpropilo, 3-(N,N-dimetilamino)-3-metilbutilo, 4-(N,N-dimetilamino)-4-metilpentilo, 2-(N,N-dimetilamino)-2-etilpropilo, 3-(N,N-dimetilamino)-3-etilbutilo 4-(N,N-dimetilamino)-4-etilpentilo, N,N-dietilaminometilo, 2-(N,N-dietilamino)-etilo, 3-(N,N-dietilamino)-propilo, 2-(N,N-dietilamino)-propilo, 2-(N,N-dietilamino)-2-metilpropilo, 3-(N,N-dietilamino)-3-metilbutilo, 4-(N,N-dietilamino)-4-metilpentilo, 2-(N,N-dietilamino)-2-etil-propilo, 3-(N,N-dietilamino)-3-etilbutilo y 4-(N,N-dietilamino)-4-etilpentilo.

25 En determinadas realizaciones de fórmula IIa o IIb, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es fenilo sustituido opcionalmente. En dichas realizaciones, R<sup>5</sup> puede ser fenilo sustituido opcionalmente una, dos o tres veces con alquilo C<sub>1-6</sub>; alquiloxi C<sub>1-6</sub>; halo; haloalquilo C<sub>1-6</sub>; heteroalquilo C<sub>1-6</sub>, alquilsulfonilo C<sub>1-6</sub> o ciano. En determinadas realizaciones, R<sup>5</sup> es fenilo sustituido una o dos veces con halo, ciano, trifluorometilo, metanosulfonilo, metoxi o metilo.

30 En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es piridinilo sustituido opcionalmente. En dichas realizaciones, R<sup>5</sup> puede ser piridín-2-ilo, piridín-3-ilo o piridín-4-ilo cada uno sustituido opcionalmente una, dos o tres veces con alquilo C<sub>1-6</sub>; alquiloxi C<sub>1-6</sub>; halo; haloalquilo C<sub>1-6</sub>; heteroalquilo C<sub>1-6</sub>, alquilsulfonilo C<sub>1-6</sub> o ciano. En determinadas realizaciones R<sup>5</sup> es piridín-2-ilo.

35 En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es pirazinilo sustituido opcionalmente. En dichas realizaciones, R<sup>5</sup> puede ser pirazín-2-ilo sustituido opcionalmente una, dos o tres veces con alquilo C<sub>1-6</sub>; alquiloxi C<sub>1-6</sub>; halo; haloalquilo C<sub>1-6</sub>; heteroalquilo C<sub>1-6</sub>, alquilsulfonilo C<sub>1-6</sub> o ciano. En determinadas realizaciones R<sup>5</sup> es pirazín-2-ilo.

40 En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es pirimidinilo sustituido opcionalmente. En dichas realizaciones, R<sup>5</sup> puede ser pirimidín-2-ilo sustituido opcionalmente una, dos o tres veces con alquilo C<sub>1-6</sub>; alquiloxi C<sub>1-6</sub>; halo; haloalquilo C<sub>1-6</sub>; heteroalquilo C<sub>1-6</sub>, alquilsulfonilo C<sub>1-6</sub> o ciano. En determinadas realizaciones R<sup>5</sup> es pirimidín-2-ilo.

45 En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es piridazinilo sustituido opcionalmente. En dichas realizaciones, R<sup>5</sup> puede ser piridazín-3-ilo sustituido opcionalmente una, dos o tres veces con alquilo C<sub>1-6</sub>; alquiloxi C<sub>1-6</sub>; halo; haloalquilo C<sub>1-6</sub>; heteroalquilo C<sub>1-6</sub>, alquilsulfonilo C<sub>1-6</sub> o ciano. En determinadas realizaciones R<sup>5</sup> es piridazín-3-ilo.

50 En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es piridazinilo sustituido opcionalmente. En dichas realizaciones, R<sup>5</sup> puede ser piridazín-3-ilo sustituido opcionalmente una, dos o tres veces con alquilo C<sub>1-6</sub>; alquiloxi C<sub>1-6</sub>; halo; haloalquilo C<sub>1-6</sub>; heteroalquilo C<sub>1-6</sub>, alquilsulfonilo C<sub>1-6</sub> o ciano. En determinadas realizaciones R<sup>5</sup> es piridazín-3-ilo.

55 En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es piridazinilo sustituido opcionalmente. En dichas realizaciones, R<sup>5</sup> puede ser piridazín-3-ilo sustituido opcionalmente una, dos o tres veces con alquilo C<sub>1-6</sub>; alquiloxi C<sub>1-6</sub>; halo; haloalquilo C<sub>1-6</sub>; heteroalquilo C<sub>1-6</sub>, alquilsulfonilo C<sub>1-6</sub> o ciano. En determinadas realizaciones R<sup>5</sup> es piridazín-3-ilo.

60 En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es piridazinilo sustituido opcionalmente. En dichas realizaciones, R<sup>5</sup> puede ser piridazín-3-ilo sustituido opcionalmente una, dos o tres veces con alquilo C<sub>1-6</sub>; alquiloxi C<sub>1-6</sub>; halo; haloalquilo C<sub>1-6</sub>; heteroalquilo C<sub>1-6</sub>, alquilsulfonilo C<sub>1-6</sub> o ciano. En determinadas realizaciones R<sup>5</sup> es piridazín-3-ilo.

65 En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es piridazinilo sustituido opcionalmente. En dichas realizaciones, R<sup>5</sup> puede ser piridazín-3-ilo sustituido opcionalmente una, dos o tres veces con alquilo C<sub>1-6</sub>; alquiloxi C<sub>1-6</sub>; halo; haloalquilo C<sub>1-6</sub>; heteroalquilo C<sub>1-6</sub>, alquilsulfonilo C<sub>1-6</sub> o ciano. En determinadas realizaciones R<sup>5</sup> es piridazín-3-ilo.

En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es tiazolilo sustituido opcionalmente. En dichas realizaciones, R<sup>5</sup> puede ser tiazolil-2-ilo sustituido opcionalmente una, dos o tres veces con alquilo C<sub>1-6</sub>; alquiloxi C<sub>1-6</sub>; halo; haloalquilo C<sub>1-6</sub>; heteroalquilo C<sub>1-6</sub>, alquilsulfonilo C<sub>1-6</sub> o ciano.

En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es piperidinil-alquilo C<sub>1-6</sub> sustituido opcionalmente. En dichas realizaciones R<sup>5</sup> puede ser piperidín-1-ilmetilo, 4-hidroxipiperidinil-1-ilmetilo, 4-metoxipiperidín-1-ilmetilo, 4-metanosulfonil-piperidín-1-ilmetilo, 4-fluoropiperidín-1-ilmetilo ó 4,4-difluoropiperidín-1-ilmetilo.

En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es piperazinil-alquilo C<sub>1-6</sub> sustituido opcionalmente. En dichas realizaciones R<sup>5</sup> puede ser piperazín-1-ilmetilo, 4-metil-piperazín-1-ilmetilo, 4-metanosulfonil-piperazín-1-ilmetilo, 4-acetil-piperazín-1-ilmetilo, 3-metil-piperazín-1-ilmetilo, 3,4-dimetil-piperazín-1-ilmetilo, 3-metil-4-metanosulfonil-piperazín-1-ilmetilo, 3-metil-4-acetil-piperazín-1-ilmetilo, 3,5-dimetil-piperazín-1-ilmetilo, 3,4,5-trimetil-piperazín-1-ilmetilo, 3,5-dimetil-4-metanosulfonil-piperazín-1-ilmetilo, 3,5-dimetil-4-acetil-piperazín-1-ilmetilo, 4-(pirimidín-2-il)-piperazín-1-ilmetilo ó 3-metoxi-piperazín-1-ilmetilo.

En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es morfolinil-alquilo C<sub>1-6</sub> sustituido opcionalmente. En dichas realizaciones R<sup>5</sup> puede ser morfolín-4-ilmetilo.

En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno o alquilo C<sub>1-6</sub>, y R<sup>5</sup> es tiomorfolinil-alquilo C<sub>1-6</sub> sustituido opcionalmente. En dichas realizaciones R<sup>5</sup> puede ser tiomorfolín-4-ilmetilo, 1-oxo-tiomorfolín-4-ilmetilo ó 1,1-dioxotiomorfolín-4-ilmetilo.

En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es pirrolidinil-alquilo C<sub>1-6</sub> sustituido opcionalmente. En dichas realizaciones R<sup>5</sup> puede ser pirrolidín-1-ilmetilo ó 3-hidroxipirrolidín-1-ilmetilo.

En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> -C(O)-R<sup>8</sup> en el que R<sup>8</sup> es alquilo C<sub>1-6</sub>, alquiloxi C<sub>1-6</sub>, N-alquilamino C<sub>1-6</sub>, N,N-dialquilamino C<sub>1-6</sub>, heterociclilo, N-cicloalquilamino C<sub>3-6</sub> o cicloalquiloxi C<sub>3-6</sub>.

En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> -CH<sub>2</sub>-C(O)-R<sup>8</sup> en el que R<sup>8</sup> es alquilo C<sub>1-6</sub>, alquiloxi C<sub>1-6</sub>, N-alquilamino C<sub>1-6</sub>, N,N-dialquilamino C<sub>1-6</sub>, heterociclilo, N-cicloalquilamino C<sub>3-6</sub> o cicloalquiloxi C<sub>3-6</sub>.

En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es:

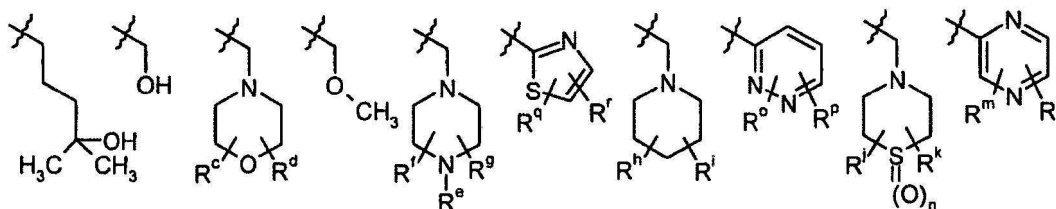
heteroalquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre hidroximetilo, 2-hidroxi-2-metil-pentán-1-ilo y metoximetilo;  
 heterociclil-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre morfolín-4-ilmetilo, piperidín-1-ilmetilo, piperazín-1-ilmetilo, tiomorfolín-1-ilmetilo, 4-metanosulfonil-piperazín-1-ilmetilo, 4-acetil-piperazín-1-ilmetilo, 4-acetil-3-metil-piperazín-1-ilmetilo, 3-oxipiperazín-1-ilmetilo, 4-metano-sulfonil-piperidín-1-ilmetilo, 4-fluoropiperidín-1-ilmetilo, 4,4-difluoropiperidín-1-ilmetilo, 3-fluoropiperidín-1-ilmetilo, 4-metoxipiperidín-1-ilmetilo, 3-metoxipiperidín-1-ilmetilo, 4-hidroxipiperidín-1-ilmetilo, 3-hidroxipiperidín-1-ilmetilo, 4-metoxi-3-fluoro-piperidín-1-ilmetilo, 2,6-dimetilo-morfolín-4-ilmetilo, 1-oxitiorfolín-4-ilmetilo y 1,1-dioxitiorfolín-4-ilmetilo, o  
 heteroarilo seleccionado de entre pirazín-2-ilo, piridazín-3-ilo y tiazol-2-ilo.

En determinadas realizaciones de fórmula IIa, IIb o IIc, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es heteroalquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre hidroximetilo, 2-hidroxi-2-metilpentán-1-ilo y metoximetilo.

En determinadas realizaciones de fórmula IIa o IIb, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es heterociclil-alquilo C<sub>1-6</sub> seleccionado de entre morfolín-4-ilmetilo, piperidín-1-ilmetilo, piperazín-1-ilmetilo, tiomorfolín-1-ilmetilo, 4-metanosulfonil-piperazín-1-ilmetilo, 4-acetil-piperazín-1-ilmetilo, 4-acetil-3-metil-piperazín-1-ilmetilo, 3-oxipiperazín-1-ilmetilo, 4-metano-sulfonil-piperidín-1-ilmetilo, 4-fluoropiperidín-1-ilmetilo, 4,4-difluoropiperidín-1-ilmetilo, 3-fluoropiperidín-1-ilmetilo, 4-metoxipiperidín-1-ilmetilo, 3-metoxipiperidín-1-ilmetilo, 4-hidroxipiperidín-1-ilmetilo, 3-hidroxipiperidín-1-ilmetilo, 4-metoxi-3-fluoropiperidín-1-ilmetilo, 2,6-dimetilmorfolín-4-ilmetilo, 1-oxitiorfolín-4-ilmetilo y 1,1-dioxitiorfolín-4-ilmetilo.

En determinadas realizaciones de fórmula IIa o IIb, R<sup>11</sup> es flúor, cloro o metilo, R<sup>12</sup> es hidrógeno, flúor o cloro, R<sup>13</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub> o ciclopropilo, y R<sup>5</sup> es heteroarilo seleccionado de entre pirazín-2-ilo, piridazín-3-ilo y tiazol-2-ilo.

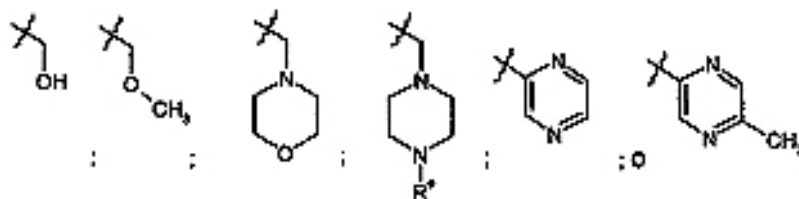
5 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es:



en la que:

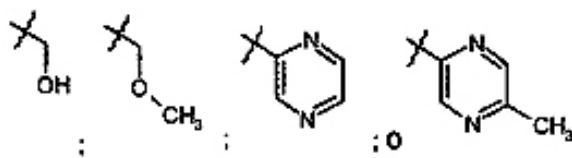
- 10 n es 0, 1 ó 2;  
 R<sup>c</sup> y R<sup>d</sup>, cada uno independientemente, es hidrógeno o alquilo C<sub>1-6</sub>;  
 R<sup>e</sup> es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, acetilo o alquilsulfonylo C<sub>1-6</sub>;  
 R<sup>f</sup> y R<sup>g</sup>, cada uno independientemente es hidrógeno o alquilo C<sub>1-6</sub>;  
 15 R<sup>h</sup> y R<sup>i</sup>, cada uno independientemente, es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, flúor, hidroxilo o alquilo C<sub>1-6</sub>;  
 R<sup>j</sup> y R<sup>k</sup>, cada uno independientemente, es hidrógeno o alquilo C<sub>1-6</sub>, y  
 R<sup>l</sup>, R<sup>m</sup>, R<sup>n</sup>, R<sup>o</sup>, R<sup>p</sup>, R<sup>q</sup> y R<sup>r</sup>, cada uno independientemente, es hidrógeno, alquilo C<sub>1-6</sub>, halo, alcoxi C<sub>1-6</sub>, alquilsulfonylo C<sub>1-6</sub> - haloalquilo C<sub>1-6</sub> o ciano.

20 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es:



en las que R<sup>e</sup> es tal como se define en la presente memoria.

25 En determinadas realizaciones de cualquiera de las fórmulas IIa, IIb, IIc, IIIa, IIIb, IIIc, IVa, IVb o IVc, R<sup>5</sup> es:



30 en las que cualquiera de R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup>, R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup>, R<sup>9</sup>, R<sup>10</sup>, R<sup>11</sup>, R<sup>12</sup>, R<sup>13</sup>, R<sup>a</sup>, R<sup>b</sup>, R<sup>c</sup>, R<sup>d</sup>, R<sup>e</sup>, R<sup>f</sup>, R<sup>g</sup>, R<sup>h</sup>, R<sup>i</sup>, R<sup>j</sup>, R<sup>k</sup>, R<sup>l</sup>, R<sup>m</sup>, R<sup>n</sup>, R<sup>o</sup>, R<sup>p</sup>, R<sup>q</sup> o R<sup>r</sup> es alquilo o contiene una fracción alquilo, siendo dicho alquilo preferentemente alquilo inferior, es decir, alquilo C<sub>1-6</sub>, y más preferentemente alquilo C<sub>1-4</sub>.

La invención proporciona además la utilización de un compuesto de fórmula (I) para la preparación de un medicamento destinado al tratamiento de una enfermedad mediada por un antagonista del receptor P2X<sub>3</sub>, un antagonista del receptor P2X<sub>2/3</sub>, o ambos. La enfermedad puede ser una enfermedad genitourinaria o una enfermedad del tracto urinario. En otros casos la enfermedad puede ser una enfermedad asociada a dolor. La enfermedad del tracto urinario puede ser: una capacidad reducida de la vejiga, micción frecuente, incontinencia de urgencia, incontinencia por estrés, hiperreactividad de la vejiga, hipertrofia prostática benigna, prostatitis, hiperreflexia del detrusor, polaquiuria, nicturia, urgencia urinaria, vejiga hiperactiva, hipersensibilidad pélvica, uretritis, síndrome del dolor pélvico, prostatodinia, cistitis o hipersensibilidad idiopática de la vejiga. La enfermedad asociada al dolor puede ser: dolor inflamatorio, dolor quirúrgico, dolor visceral, dolor dental, dolor premenstrual, dolor central, dolor debido a quemaduras, migraña o cefaleas en racimo, lesión nerviosa, neuritis, neuralgias, envenenamiento, dolor isquémico, cistitis intersticial, dolor del cáncer, infección vírica, parasitaria o bacteriana, lesión post-traumática o dolor asociado al síndrome del intestino irritable. La enfermedad puede ser un trastorno respiratorio, tal como el trastorno pulmonar obstructivo crónico (EPOC), el asma o el broncoespasmo, o un trastorno

gastrointestinal (GI), tal como el síndrome del intestino irritable (SII), la enfermedad del intestino inflamatorio (EII), el trastorno cólico biliar y otros trastornos biliares, el cólico renal, el SII con diarrea dominante y el dolor asociado a la distensión GI.

- 5 Se muestran en la Tabla 1 compuestos representativos según los métodos de la invención.

TABLA 1

Nº	Nombre (Autonom)	MP o M+H
12	5-(5-Isopropil-tetrazol-1-il)-2-metoxi-3-(5-metil-piridín-2-il)-N-(1-pirazín-2-il-etil)-benzamida	459
13	5-(5-Isopropil-tetrazol-1-il)-2-metoxi-N-(5-metil-pirazín-2-il-metil)-3-(5-metil-piridín-2-il)-benzamida	459
23	2-Fluoro-N-((S)-2-hidroxi-1-metil-etil)-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-3-(5-metil-piridín-2-il)-benzamida	399
24	2-Fluoro-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-3-(5-metil-piridín-2-il)-N-(1-pirazín-2-il-etil)-benzamida	447
25	2-Fluoro-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-N-5-metil-pirazín-2-ilmetil)-3-(5-metil-piridín-2-il)-benzamida	447
26	2-Fluoro-N-((S)-2-hidroxi-1-metil-etil)-3-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-5-(5-metil-piridín-2-il)-benzamida	399
27	2-Fluoro-3-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-5-(5-metil-piridín-2-il)-N-(1-pirazín-2-il-etil)-benzamida	447
28	2-Fluoro-3-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-N-(5-metil-pirazín-2-ilmetil)-5-(5-metil-piridín-2-il)-benzamida	447
31	2-Cloro-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-3-(5-metil-piridín-2-il)-N-(1-pirazín-2-il-etil)-benzamida	463
32	2-Cloro-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-N-(5-metil-pirazín-2-ilmetil)-3-(5-metil-piridín-2-il)-benzamida	463
33	2-Cloro-3-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-5-(5-metil-piridín-2-il)-N-(1-pirazín-2-il-etil)-benzamida	463
34	2-Fluoro-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-N-(6-metil-piridazín-3-il-metil)-3-(5-metil-piridín-2-il)-benzamida	447

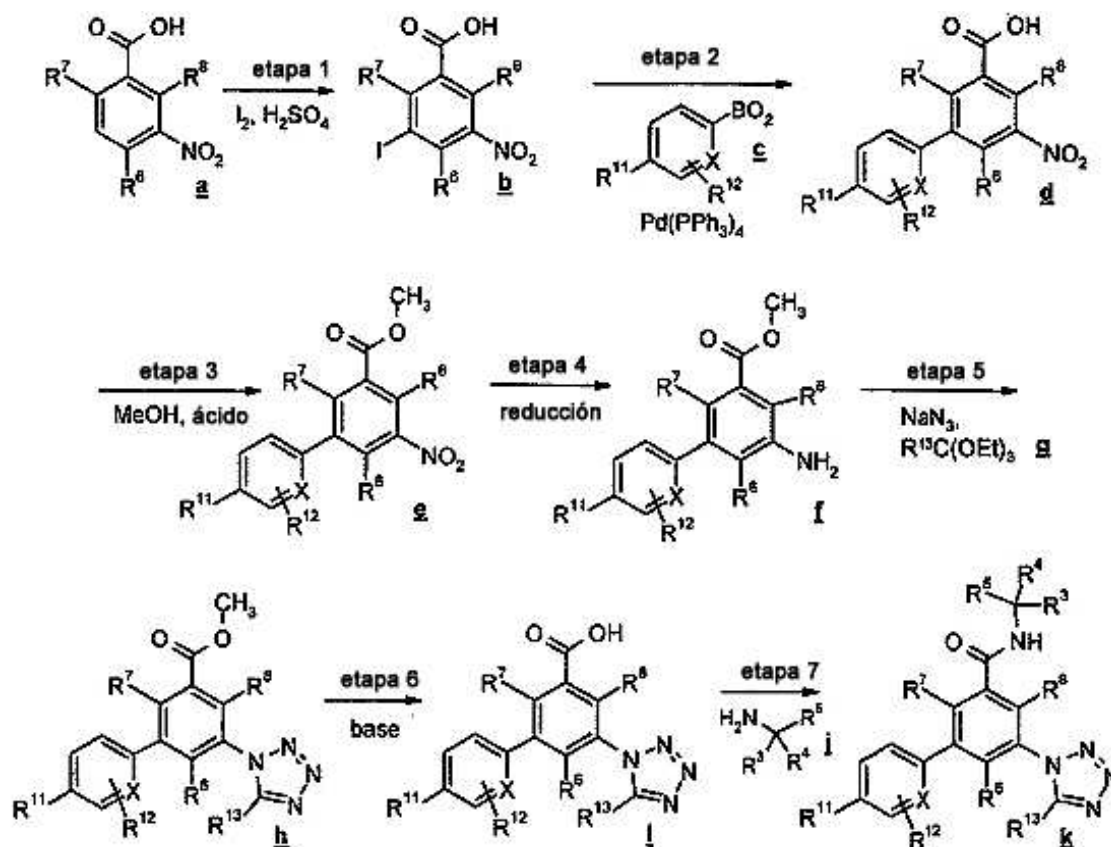
- 10 Los compuestos de la presente invención pueden prepararse mediante una diversidad de métodos ilustrados en los esquemas de reacción sintética ilustrativos que se muestran y describen posteriormente.

15 Los materiales de partida y reactivos utilizados en la preparación de dichos compuestos generalmente son los disponibles de proveedores comerciales tales como Aldrich Chemical Co., o se preparan mediante métodos conocidos por el experto en la materia siguiendo procedimientos proporcionados en referencias estándares. Los esquemas de reacción sintética siguientes son meramente ilustrativos de algunos métodos mediante los que pueden sintetizarse los compuestos de la presente invención, y diversas modificaciones de estos esquemas de reacción sintética podrán ser realizados y concebidos por el experto en la materia tras hacer referencia a la exposición contenida en la presente solicitud.

20 Los materiales de partida y los intermediarios de los esquemas de reacción sintética pueden aislarse y purificarse si se desea utilizando técnicas convencionales, incluyendo la filtración, la destilación, la cristalización y la cromatografía. Dichos materiales pueden caracterizarse por medios convencionales, incluyendo constantes físicas y datos espectrales.

25 A menos que se indique lo contrario, las reacciones descritas en la presente memoria típicamente se llevan a cabo bajo una atmósfera inerte a presión atmosférica en un intervalo de temperaturas de entre -78°C y aproximadamente 150°C, más preferentemente de entre aproximadamente 0°C y aproximadamente 125°C, y más preferente y convenientemente a aproximadamente la temperatura de laboratorio (o ambiente) (TA), por ejemplo a aproximadamente 20°C.

30 El Esquema A, a continuación, ilustra un procedimiento sintético utilizable para preparar compuestos específicos de fórmula (I), en la que X es C o N, y R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup>, R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup>, R<sup>11</sup>, R<sup>12</sup> y R<sup>13</sup> son tal como se define en la presente memoria. Los compuestos en los que X es C son compuestos de referencia.

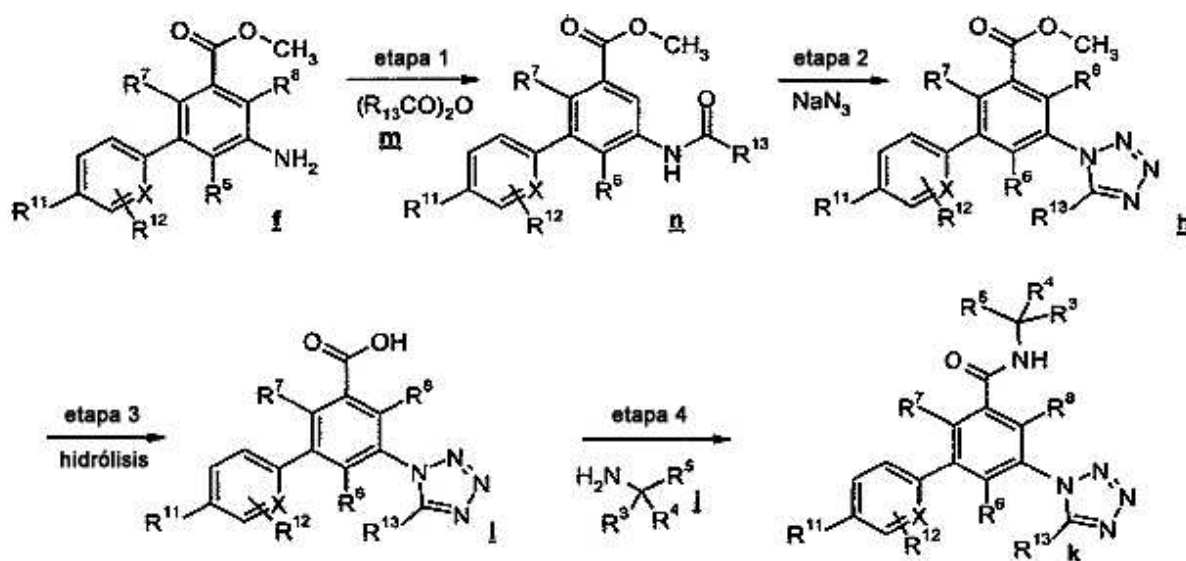
**ESQUEMA A**

En la etapa 1 del Esquema A, el ácido nitrobenzoico **a** se somete a yodación bajo condiciones de ácido sulfúrico, proporcionando el ácido yodonitrobenzoico **b**. El compuesto ácido benzoico **b** se hace reaccionar con el compuesto ácido arilborónico **c** en presencia de catalizador de tetrakis-(trifenilfosfina)paladio, proporcionando el compuesto ácido bifenílico **d**. El grupo ácido del ácido bifenílico **d** se protege mediante esterificación en la etapa 3 para formar metil-éster de ácido bifenílico **e**. El éster bifenílico **e** seguidamente se somete a reducción, formando bifenilamina **f** en la etapa 4. Tiene lugar una acilación en la etapa 5, en la que la bifenilamina **f** se trata con azida sódica y compuesto acetal **g**, proporcionando el compuesto bifenil tetrazol **h**. En la etapa 6, el grupo éster del compuesto **h** se hidroliza, proporcionando el compuesto ácido **i**. En la etapa 7, se lleva a cabo la formación de amida mediante la reacción del compuesto bifenil tetrazol **i** con amina **j** en presencia de carbodiimida, proporcionando el compuesto **k**, que es un compuesto de fórmula I según la invención.

Resultan posibles muchas variaciones del Esquema A, que podrá concebir el experto en la materia. El ácido arilborónico se muestra en la etapa 2 como siendo un ácido fenilborónico, aunque puede sustituirse por ácidos piridinilborónicos en otras realizaciones de la invención. En muchas realizaciones, el compuesto amina **h** es una amina secundaria con una estereoquímica específica. En determinadas realizaciones la formación de amida de la etapa 7 puede llevarse a cabo antes de la formación de tetrazol en la etapa 5. El metanol en la etapa 3 puede sustituirse por otros alcoholes inferiores. En determinadas realizaciones, el ácido arilborónico **c** puede sustituirse por el compuesto bromuro de arilcinc correspondiente (no mostrado).

El Esquema B, a continuación, ilustra un procedimiento sintético utilizable para preparar compuestos específicos de fórmula (I), en la que X es C o N, y  $\text{R}^3, \text{R}^4, \text{R}^5, \text{R}^6, \text{R}^7, \text{R}^8, \text{R}^{11}, \text{R}^{12}$  y  $\text{R}^{13}$  son tal como se define en la presente memoria. Los compuestos en los que X es C son compuestos de referencia.

25

**ESQUEMA B**

En la etapa 1 del Esquema B, el compuesto bifenilamina **f** se somete a N-acilación mediante reacción con el anhídrido **m**, proporcionando el compuesto amida **n**. El anhídrido **m** puede sustituirse con el cloruro de ácido correspondiente en muchas realizaciones. La amida **n** experimenta ciclización en la etapa 2 mediante reacción con azida sódica, rindiendo el compuesto bifeniltetrazol **h**. Siguiendo el procedimiento del Esquema A, anteriormente, seguidamente el compuesto **h** puede hidrolizarse en la etapa 3, formando el compuesto ácido **i**, que se hace reaccionar con amina **j**, proporcionando el compuesto **k**, que es un compuesto de fórmula I tal como se ha indicado anteriormente.

Tal como en el Esquema A, resultan posibles muchas variaciones del Esquema B, que podrá concebir el experto en la materia.

Se describen información específica para producir los compuestos de la invención en la sección de Ejemplos, posteriormente.

Los compuestos de la invención son utilizables para el tratamiento de un amplio abanico de enfermedades, condiciones y trastornos genitourinarios, incluyendo estados de enfermedad del tracto urinario asociados a la obstrucción de la salida de la vejiga y condiciones de incontinencia urinaria, tales como una capacidad reducida de la vejiga, polaquiuria, incontinencia de urgencia, incontinencia por estrés, hiperreactividad de la vejiga, hipertrofia prostática benigna, prostatitis, hiperreflexia del detrusor, polaquiuria, nicturia, urgencia urinaria, vejiga hiperactiva, hipersensibilidad pélvica, uretritis, síndrome del dolor pélvico, prostatodinia, cistitis o hipersensibilidad idiopática de la vejiga, y otros síntomas relacionados con la vejiga hiperactiva.

Se espera que los compuestos de la invención resulten útiles como analgésicos en el tratamiento de enfermedades y condiciones asociadas a dolor de una amplia diversidad de causas, incluyendo dolor inflamatorio, dolor quirúrgico, dolor visceral, dolor dental, dolor premenstrual, dolor central, dolor debido a quemaduras, migraña o cefaleas en racimo, lesiones nerviosas, neuritis, neuralgias, envenenamiento, daño isquémico, cistitis intersticial, dolor del cáncer, infección vírica, parasitaria o bacteriana, lesiones post-traumáticas (incluyendo fracturas y lesiones deportivas) y dolor asociado a trastornos funcionales del intestino, tales como el síndrome del intestino irritable.

Además, los compuestos de la invención resultan útiles para tratar trastornos respiratorios, incluyendo el trastorno pulmonar obstructivo crónico (EPOC), el asma y el broncoespasmo.

Adicionalmente, los compuestos de la invención resultan útiles para tratar trastornos gastrointestinales, incluyendo el síndrome del intestino irritable (SII), la enfermedad del intestino inflamatorio (EII), el trastorno cólico biliar y otros trastornos biliares, el cólico renal, el SII con diarrea dominante y el dolor asociado a la distensión GI.

La invención incluye composiciones farmacéuticas que comprenden por lo menos un compuesto de la presente invención o un isómero individual, mezcla racémica o no racémica de isómeros o una sal o solvato farmacéuticamente aceptable de los mismos, conjuntamente con por lo menos un portador farmacéuticamente aceptable, y opcionalmente otros ingredientes terapéuticos y/o profilácticos.

En general, los compuestos de la invención se administran en una cantidad terapéuticamente eficaz mediante cualquiera de los modos aceptados de administración para agentes que presentan utilidades similares. Los intervalos de dosis adecuados son de típicamente 1 a 500 mg diarios, preferentemente de 1 a 100 mg diarios, y más preferentemente de 1 a 30 mg diarios, dependiendo de numerosos factores tales como la gravedad de la enfermedad que debe tratarse, la edad y la salud relativa del sujeto, la potencia del compuesto utilizado, la vía y forma de administración, la indicación a la que se refiere la administración, y las preferencias y experiencia del médico responsable. El experto ordinario en la materia del tratamiento de dichas enfermedades podrá, sin necesidad de experimentación indebida y basándose en sus conocimientos personales y la exposición de la presente solicitud, determinar una cantidad terapéuticamente eficaz de los compuestos de la presente invención para una enfermedad dada.

Los compuestos de la invención pueden administrarse en forma de formulaciones farmacéuticas, incluyendo las adecuadas para la administración oral (incluyendo bucal y sublingual), rectal, nasal, tópica, pulmonar, vaginal o parenteral (incluyendo intramuscular, intraarterial, intratecal, subcutánea e intravenosa) o en una forma adecuada para la administración mediante inhalación o insuflado. El modo preferente de administración generalmente es oral utilizando un régimen de dosificación diaria conveniente que puede ajustarse según el grado de la afección.

Un compuesto o compuestos de la invención, conjuntamente con uno o más adyuvantes, portadores o diluyentes convencionales, pueden presentarse en forma de composiciones farmacéuticas y dosis unitarias. Las composiciones farmacéuticas y formas de dosificación unitaria pueden comprender ingredientes convencionales en proporciones convencionales, con o sin compuestos o principios activos adicionales, y las formas de dosificación unitaria pueden contener cualquier cantidad eficaz apropiada del ingrediente activo adecuada al intervalo de dosificación diaria que se pretende utilizar. Las composiciones farmacéuticas pueden utilizarse en forma de sólidos, tales como tabletas o cápsulas rellenas, semisólidos, polvos, formulaciones de liberación sostenida, o líquidos, tales como soluciones, suspensiones, emulsiones, elixires o cápsulas rellenas para la utilización oral, o en forma de supositorios para la administración rectal o vaginal, o en forma de soluciones inyectables estériles para la utilización parenteral. Las formulaciones que contienen un (1) miligramo de ingrediente activo o, más generalmente, entre aproximadamente 0,01 y cien (100) miligramos en cada tableta, son, por consiguiente, formas de dosificación unitaria representativas adecuadas.

Los compuestos de la invención pueden formularse en una amplia diversidad de formas de dosificación de administración oral. Las composiciones farmacéuticas y formas de dosificación pueden comprender un compuesto o compuestos de la presente invención o sales farmacéuticamente aceptables de los mismos a modo de componente activo. Los portadores farmacéuticamente aceptables pueden ser sólidos o líquidos. Entre las preparaciones en forma sólida se incluyen polvos, tabletas, píldoras, cápsulas, sellos, supositorios y gránulos dispersables. Un portador sólido puede ser una o más sustancias que también pueden actuar como diluyentes, agentes saborizantes, solubilizadores, lubricantes, agentes de suspensión, ligantes, conservantes, agentes desintegrantes de tableta o un material de encapsulado. En polvo, el portador generalmente es un sólido finamente dividido que es una mezcla con el componente activo finamente dividido. En tabletas, el componente activo generalmente se mezcla con el portador, que presenta la capacidad ligante necesaria, en proporciones adecuadas y se compacta en la forma y tamaño deseados. Los polvos y tabletas preferentemente contienen entre aproximadamente uno (1) y aproximadamente setenta (70) por ciento de compuesto activo. Entre los portadores se incluyen carbonato de magnesio, estearato de magnesio, talco, azúcar, lactosa, pectina, dextrina, almidón, gelatina, tragacanto, metilcelulosa, carboximetilcelulosa sódica, una cera de bajo punto de fusión y manteca de cacao. El término "preparación" pretende incluir la formulación del compuesto activo con material de encapsulado como portador, proporcionando una cápsula en la que el componente activo, con o sin portadores, se encuentra circundado por un portador, que se encuentra asociado con el mismo. De manera similar se encuentran incluidos sellos y pastillas. Las tabletas, polvos, cápsulas, píldoras, sellos y pastillas pueden encontrarse como formas sólidas adecuadas para la administración oral.

Entre otras formas adecuadas para la administración oral se incluyen preparaciones en forma líquida, incluyendo emulsiones, jarabes, elixires, soluciones acuosas, suspensiones acuosas o preparaciones en forma sólida destinadas a convertirse poco antes de la utilización en preparaciones en forma líquida. Pueden prepararse emulsiones en soluciones, por ejemplo en soluciones acuosas de propilenglicol, o pueden contener agentes emulsionantes, tales como lecitina, monooleato de sorbitán o acacia. Pueden prepararse soluciones acuosas mediante la disolución del componente activo en agua y la adición de colorantes, saborizantes, estabilizadores y agentes espesantes adecuados. Pueden prepararse suspensiones acuosas mediante la dispersión del componente activo finamente dividido en agua con material viscoso, tal como gomas naturales o sintéticas, resinas, metilcelulosa, carboximetilcelulosa sódica y otros agentes de suspensión bien conocidos. Entre las preparaciones en forma sólida se incluyen soluciones, suspensiones y emulsiones, y pueden contener, además del componente activo, colorantes, saborizantes, estabilizadores, tampones, edulcorantes artificiales y naturales, dispersantes, espesantes y agentes solubilizadores.

Los compuestos de la invención pueden formularse para la administración parenteral (por ejemplo mediante inyección, por ejemplo la inyección de bolo o la infusión continua) y pueden presentarse en forma de dosis unitaria en ampollas, jeringas prerrellenas, infusión de volúmenes reducidos o recipientes multidosis con un conservante

- añadido. Las composiciones pueden presentarse en formas tales como suspensiones, soluciones o emulsiones en vehículos aceitosos o acuosos, por ejemplo soluciones en polietilenglicol acuoso. Entre los ejemplos de portadores, diluyentes, solventes o vehículos aceitosos o no acuosos se incluyen propilenglicol, polietilenglicol, aceites vegetales (por ejemplo aceite de oliva) y ésteres orgánicos inyectables (por ejemplo oleato de etilo) y pueden contener agentes de formulación tales como agentes conservantes, humectantes, emulsionantes o de suspensión, estabilizadores y/o dispersantes. Alternativamente, el ingrediente activo puede encontrarse en forma de polvos, obtenidos mediante el aislamiento aséptico de sólido estéril o mediante la liofilización a partir de solución, para la constitución antes del uso con un vehículo adecuado, por ejemplo agua sin pirógenos estéril.
- 5
- 10 Los compuestos de la invención pueden formularse para la administración tópica en la epidermis en forma de pomadas, cremas o lociones, o como parche transdérmico. Las pomadas y cremas pueden formularse, por ejemplo, con una base acuosa o aceitosa con la adición de agentes espesantes y/o gelificantes adecuados. Las lociones pueden formularse con una base acuosa o aceitosa y en general también contendrán uno o más agentes emulsionantes, agentes estabilizadores, agentes dispersantes, agentes de suspensión, agentes espesantes y
- 15 agentes colorantes. Entre las formulaciones adecuadas para la administración tópica en la boca se incluyen pastillas que comprenden agentes activos en una base saborizada, habitualmente sacarosa y acacia o tragacanto, pastillas que comprenden el ingrediente activo en una base inerte, tal como gelatina y glicerina, o sacarosa y acacia, y enjuagues bucales que comprenden el ingrediente activo en un portador líquido adecuado.
- 20 Los compuestos de la invención pueden formularse para la administración como supositorios. Una cera de bajo punto de fusión, tal como una mezcla de glicéridos de ácido graso o manteca de cacao, en primer lugar se funde y el componente activo se dispersa homogéneamente, por ejemplo mediante agitación. La mezcla homogénea fundida seguidamente se vierte en moldes de tamaño conveniente, se deja que se enfríe y que solidifique.
- 25 Los compuestos de la invención pueden formularse para la administración vaginal. Los pesarios, tampones, cremas, geles, pastas, espumas o sprays que contienen además el ingrediente activo dichos portadores es conocido de la técnica que resultan apropiados.
- 30 Los compuestos de la invención pueden formularse para la administración nasal. Las soluciones o suspensiones se aplican directamente en la cavidad nasal por medios convencionales, por ejemplo con un cuentagotas, pipeta o pulverizador. Las formulaciones pueden proporcionarse en una forma de dosis única o multidosis. En este último caso, de un cuentagotas o pipeta, ello puede conseguirse al administrar el paciente un volumen predeterminado apropiado de la solución o suspensión. En el caso de un pulverizador, ello puede conseguirse, por ejemplo, mediante una bomba de pulverización-atomización dosificadora.
- 35 Los compuestos de la invención pueden formularse para la administración de aerosol, particularmente en el tracto respiratorio e incluyendo la administración intranasal. El compuesto generalmente presenta un tamaño de partícula pequeño, por ejemplo del orden de cinco (5) micrómetros o menos. Dicho tamaño de partícula puede obtenerse por medios conocidos de la técnica, por ejemplo mediante micronizado. El ingrediente activo se proporciona en un paquete presurizado con un propelente adecuado, tal como clorofluorocarbono (CFC), por ejemplo diclorodifluorometano, triclorofluorometano o diclorotetrafluoroetano, o dióxido de carbono u otro gas adecuado. El aerosol puede contener convenientemente además un surfactante, tal como lecitina. La dosis de fármaco puede controlarse mediante una válvula dosificadora. Alternativamente, los ingredientes activos pueden proporcionarse en forma de polvos secos, por ejemplo una mezcla de polvos del compuesto en una base de polvos adecuada, tal como
- 40 lactosa, almidón, derivados de almidón, tal como hidroxipropilmetilcelulosa y polivinilpirrolidona (PVP). El portador de polvos formará un gel en la cavidad nasal. La composición de polvos puede presentarse en forma de dosificación unitaria, por ejemplo en cápsulas o cartuchos de, por ejemplo, gelatina o paquetes blíster a partir de los que pueden administrarse los polvos mediante un inhalador.
- 45
- 50 En caso de que se desee, las formulaciones pueden prepararse con recubrimientos entéricos adaptados para la administración mediante liberación sostenida o controlada del ingrediente activo. Por ejemplo, los compuestos de la presente invención pueden formularse en dispositivos de administración de fármaco transdérmica o subcutánea. Estos sistemas de administración resultan ventajosos en el caso de que resulte necesaria la liberación sostenida del compuesto y en el caso de que el cumplimiento por parte del paciente de un régimen de tratamiento resulte crucial.
- 55 Los compuestos en los sistemas de administración transdérmica frecuentemente se adhieren a un soporte sólido adhesivo en la piel. El compuesto de interés también puede agruparse con un intensificador de la penetración, por ejemplo Azona (1-dodecilaza-cicloheptán-2-ona). Los sistemas de administración de liberación sostenida se insertan subcutáneamente en la capa subdérmica quirúrgicamente o mediante inyección. Los implantes subdérmicos encapsulan el compuesto en una membrana liposoluble, por ejemplo goma de silicona, o en un polímero
- 60 biodegradable, por ejemplo ácido poliláctico.
- Las preparaciones farmacéuticas preferentemente se encuentran en formas de dosificación unitaria. En dicha forma, la preparación se subdivide en dosis unitarias que contienen cantidades apropiadas del componente activo. La forma de dosificación unitaria puede ser una preparación empacquetada, conteniendo el paquete cantidades discretas de preparación, tal como tabletas empacquetadas, cápsulas y polvos en viales o ampollas. Además, la forma de
- 65



dosificación unitaria puede ser la cápsula, tableta, sello o pastilla misma, o puede ser el número apropiado de cualquiera de ellos en forma empaquetada.

5 Otros portadores farmacéuticos adecuados y sus formulaciones se describen en Remington: The Science and Practice of Pharmacy 1995, editado por Martin, Mack Publishing Company, 19a edición, Easton, Pennsylvania. Se describen a continuación formulaciones farmacéuticas representativas que contienen un compuesto de la presente invención.

10 EJEMPLOS

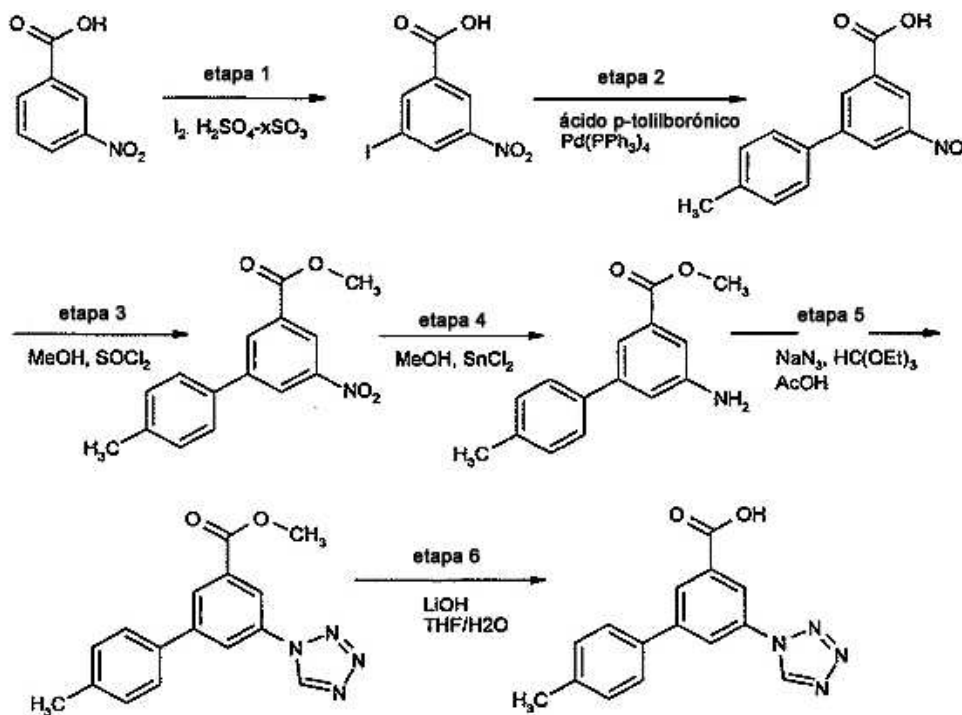
Las preparaciones y ejemplos siguientes se proporcionan con el fin de permitir al experto en la materia que entienda más claramente y ponga en práctica la presente invención.

15 A menos que se indique lo contrario, todas las temperaturas, incluyendo los puntos de fusión (es decir, PF), se expresan en grados Celsius (°C). Debe apreciarse que la reacción que produce el producto indicado y/o deseado puede no resultar directamente de manera necesaria de la combinación de dos reactivos que han sido añadidos inicialmente, es decir, puede existir uno o más intermediarios que se producen en la mezcla que finalmente conduce a la formación del producto indicado y/o deseado. Pueden utilizarse las abreviaturas siguientes en las preparaciones y Ejemplos.

20 Abreviaturas: DBU: 1,8-diazabicyclo[5.4.0]undec-7-eno; DCM: diclorometano/cloruro de metileno; DMF: N,N-dimetilformamida; DMAP: 4-dimetilaminopiridina; EDCI: 1-etil-3-(3'-dimetilaminopropil)carbodiimida; EtOAc: acetato de etilo; EtOH: etanol; cg: cromatografía de gases; HMPA: hexametilfosforamida; HOBt: N-hidroxibenzotriazol; HPLC: cromatografía líquida de alto rendimiento; mCPBA: ácido m-cloroperbenzoico; MeCN: acetonitrilo; NMM: N-metilmorfolina; NMP: N-metilpirrolidinona; TEA: trietilamina; THF: tetrahidrofurano; LDA: diisopropilamina de litio; CCF: cromatografía de capa fina.

Preparación 1: ácido 4'-metil-5-tetrazol-1-ilbifenil-3-carboxílico

30 El procedimiento sintético utilizado en la presente preparación se describe de manera general a continuación, en el Esquema C.



**ESQUEMA C**

35 Etapa 1: ácido 3-yodo-5-nitrobenzoico

A una solución bajo agitación de yodo (137,95 g, 0,5436 mmoles) en ácido sulfúrico fumante (250 ml) se añadió ácido m-nitrobenzoico (64,6 g, 0,3866 mmoles) a TA. La mezcla de reacción se calentó lentamente a 85°C durante 2 horas y se agitó a la misma temperatura durante 12 horas adicionales. La mezcla de reacción se enfrió hasta la TA y se vertió en hielo y la solución acuosa se extrajo con diclorometano. La fase orgánica se separó y se lavó con agua, solución de Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 2,0 M y solución hipersalina, y después se secó sobre Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Se eliminó el solvente bajo presión reducida, rindiendo ácido 3-yodo-5-nitrobenzoico en forma de sólido ligeramente amarillo (111 g), rendimiento: 98%. EM (M+H)=294.

#### Etapa 2: ácido 4'-metil-5-nitrobifenil-3-carboxílico

A una solución bajo agitación de ácido 3-yodo-5-nitrobenzoico (15,48 g, 52,83 mmoles) y Pd(Ph<sub>3</sub>P)<sub>4</sub> (1,84 g, 1,69 mmoles) en 300 ml de tolueno y 50 ml de etanol se añadió ácido p-tolilborónico (7,87 g, 58,11 mmoles) y una solución de Cs<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> (18,89 g, 58,11 mmoles) en 20 ml de agua a TA.

La reacción se llevó a reflujo durante 18 horas y después se enfrió hasta la TA. A la solución se añadió NaOH 2 N y la mezcla de reacción se agitó durante 30 minutos. Se separó la fase orgánica y se ajustó la fase acuosa a pH<4 utilizando HCl 12 N. El precipitado sólido resultante se filtró y se lavó con tolueno, proporcionando 13,2 g de ácido 4'-metil-5-nitro-bifenil-3-carboxílico en forma de sólido amarillo pálido (97,2%). EM (M+H)=258.

#### Etapa 3: metil-éster de ácido 4'-metil-5-nitro-bifenil-3-carboxílico

A una solución de ácido 4'-metil-5-nitro-bifenil-3-carboxílico (10,00 g, 0,039 moles) en metanol se añadió SOCl<sub>2</sub> (5,09 g, 0,043 moles) a 0°C. La mezcla de reacción se dejó que se calentase hasta la TA y seguidamente se calentó bajo reflujo durante 2 horas. Se eliminó el solvente bajo vacío, proporcionando metil-éster de ácido 4'-metil-5-nitro-bifenil-3-carboxílico (9,72 g, 92%) en forma de sólido amarillo pálido. EM (M+H)=273.

#### Etapa 4: metil-éster de ácido 5-amino-4'-metil-bifenil-3-carboxílico

A una solución de metil-éster de ácido 4'-metil-5-nitro-bifenil-3-carboxílico (10,00 g, 36,9 mmoles) en metanol se añadió SnCl<sub>2</sub> (27,98 g, 147,6 mmoles) a TA. La mezcla de reacción se sometió a reflujo durante 3 horas y después se enfrió. Se eliminó el solvente al vacío y el residuo se disolvió en H<sub>2</sub>O, después se basificó mediante la adición de Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> hasta pH=9. La mezcla se extrajo con CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> y la fase orgánica se lavó con agua, seguido de solución hipersalina y se secó sobre Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Se eliminó el solvente bajo vacío, proporcionando metil-éster de ácido 5-amino-4'-metil-bifenil-3-carboxílico (8,48 g, 95%) en forma de aceite amarillo. EM (M+H)=242.

#### Etapa 5: metil-éster de ácido 4'-metil-5-tetrazol-1-il-bifenil-3-carboxílico

A una solución de metil-éster de ácido 5-amino-4'-metil-bifenil-3-carboxílico (10 g, 41,5 mmoles) y NaN<sub>3</sub> (4,99 g, 76,76 mmoles) en AcOH (80 ml) se añadió HC(OEt)<sub>3</sub> (29,5 g, 199,2 mmoles) a TA, y después se calentó hasta el reflujo durante 4 h. Se eliminó el solvente bajo vacío y el residuo se purificó mediante cromatografía de gel de sílice, proporcionando metil-éster de ácido 4'-metil-5-tetrazol-1-il-bifenil-3-carboxílico (11,22 g, 92%) en forma de sólido amarillo pálido. EM (M+H)=295.

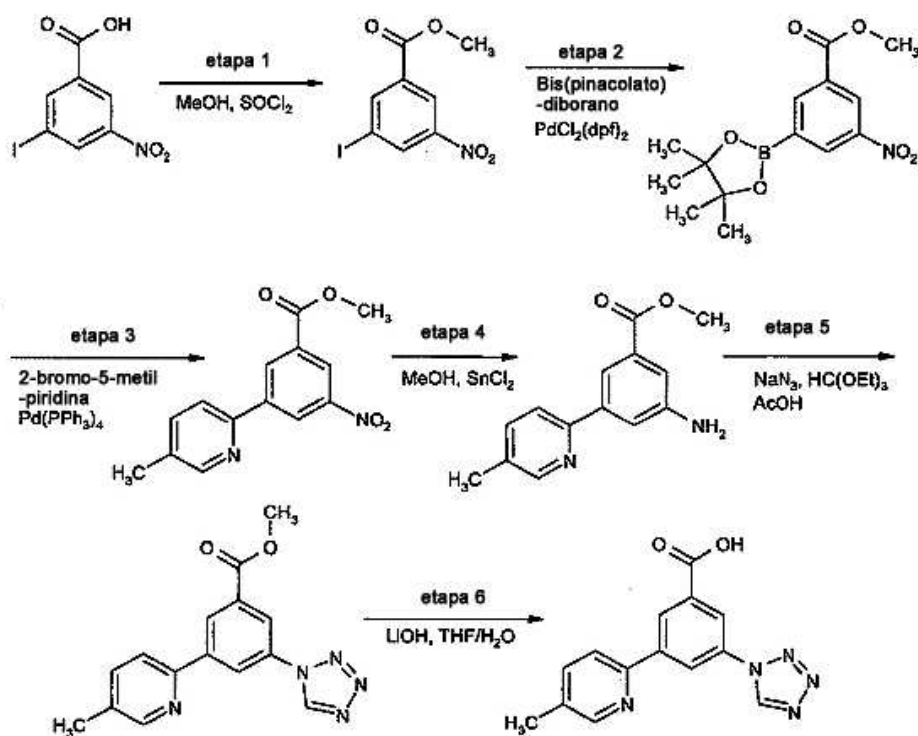
#### Etapa 6: ácido 4'-metil-5-tetrazol-1-ilbifenil-3-carboxílico

Una solución de LiOH H<sub>2</sub>O (1,86 g, 44,2 mmoles) en H<sub>2</sub>O (40 ml) se añadió gota a gota a una suspensión de metil-éster de ácido 4'-metil-5-tetrazol-1-il-bifenil-3-carboxílico (10 g, 34 mmoles) en THF (25 ml) a 0°C. Se dejó que la mezcla de reacción se calentase hasta la TA y se agitó hasta clarificarse la solución de reacción. Se eliminó el solvente bajo vacío y la solución acuosa se acidificó mediante la adición de HCl al 10% a pH=3. El precipitado resultante se recogió y se secó, proporcionando ácido 4'-metil-5-tetrazol-1-il-bifenil-3-carboxílico en forma de sólido blanco (8,85 g, 93%). EM (M+H)=281.

De manera similar se prepararon, utilizando los ácidos fenilborónicos apropiadamente sustituidos en la etapa 2: ácido 2'-fluoro-4'-metil-5-tetrazol-1-il-bifenil-3-carboxílico, EM (M+H)=299; ácido 2'-cloro-4'-metil-5-tetrazol-1-il-bifenil-3-carboxílico, EM (M+H)=315; ácido 2',4'-difluoro-5-tetrazol-1-il-bifenil-3-carboxílico, EM (M+H)=303; ácido 2'-cloro-4'-fluoro-5-tetrazol-1-il-bifenil-3-carboxílico, EM (M+H)=319; ácido 2',4'-dicloro-5-tetrazol-1-il-bifenil-3-carboxílico, MS (M+H)=335; y ácido 4'-cloro-2'-fluoro-5-tetrazol-1-il-bifenil-3-carboxílico, EM (M+H)=319.

#### Preparación 2: ácido 3-(5-metil-piridín-2-il)-5-tetrazol-1-il-benzoico

El procedimiento sintético utilizado en la presente preparación se describe de manera general a continuación, en el Esquema D.



ESQUEMA D

Etapa 1: metil-éster de ácido 3-yodo-5-nitrobenzoico

5 A una solución de ácido 3-yodo-5-nitrobenzoico (20,00 g, 0,068 moles) en metanol (50 ml) se añadió  $\text{SOCl}_2$  (5,45 ml, 0,075 moles) a 0°C. La mezcla de reacción se dejó que se calentase hasta la TA y seguidamente se calentó bajo reflujo durante 2 horas. La reacción se enfrió y se eliminó el solvente bajo vacío, proporcionando metil-éster de ácido 3-yodo-5-nitro-benzoico en forma de sólido amarillo pálido (20,67 g, 99%). EM (M+H)=309.

10 Etapa 2: metil-éster de ácido 3-nitro-5-(4,4,5,5-tetrametil-[1,3,2]dioxaborolán-2-il)-benzoico

A una solución bajo agitación de metil-éster de ácido 3-yodo-5-nitrobenzoico (5,0 g, 0,016 moles), bis(pinacolato)diborano (4,55 g, 0,018 moles) y KOAc (4,80 g, 0,049 moles) en DMSO (50 ml) se añadió  $\text{PdCl}_2(\text{dppf})_2$  (0,40 g, 0,50 mmoles). Se burbujeó  $\text{N}_2$  a través de la mezcla y se calentó a 80°C durante 2 h. Tras enfriar la mezcla de reacción hasta la TA, se añadió  $\text{H}_2\text{O}$  (20 ml) y la mezcla se extrajo con  $\text{Et}_2\text{O}$  (3x30 ml). La capa orgánica se separó y se lavó con  $\text{H}_2\text{O}$  y solución hipersalina y se secó sobre  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ . Se eliminó el solvente y el residuo se purificó mediante cromatografía de columna (EtOAc/hexano=1:3), proporcionando metil-éster de ácido 3-nitro-5-(4,4,5,5-tetrametil-[1,3,2]dioxaborolán-2-il)-benzoico en forma de un sólido blanco (3,30 g, 67%). EM (M+H)=308.

20 Etapa 3: metil-éster de ácido 3-(5-metil-piridín-2-il)-5-nitro-benzoico

A una solución de metil-éster de ácido 3-nitro-5-(4,4,5,5-tetrametil-[1,3,2]dioxaborolán-2-il)-benzoico (100 mg, 0,326 mmoles), 2-bromo-5-metil-piridina (56 mg, 0,326 mmoles),  $\text{K}_3\text{PO}_4$  (138 mg, 0,652 mmoles) en dimetoxi-etileno (3 ml) y agua (1 ml) se añadió  $\text{Pd}(\text{PPh}_3)_4$  (11,3 mg, 0,001 mmoles). Se burbujeó  $\text{N}_2$  a través de la mezcla y se calentó en un horno microondas a 130°C durante 30 minutos. Se enfrió la mezcla de reacción, se eliminó el solvente bajo presión reducida y el residuo se purificó mediante cromatografía de columna (EtOAc/hexano=1:3), proporcionando metil-éster de ácido 3-(5-metilpiridín-2-il)-5-nitrobenzoico en forma de un sólido blanco (50 mg, 56%). EM (M+H)=273.

30 Etapa 4: metil-éster de ácido 3-amino-5-(5-metil-piridín-2-il)-benzoico

A una solución de metil-éster de ácido 3-(5-metil-piridín-2-il)-5-nitrobenzoico (410 mg, 36,9 mmoles) en metanol se añadió  $\text{SnCl}_2$  (1,36 g, 6,03 mmoles) a TA. La mezcla de reacción se sometió a reflujo durante 3 horas y después se enfrió. Se eliminó el solvente al vacío y el residuo se disolvió en  $\text{H}_2\text{O}$  y se basificó mediante la adición de  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  hasta pH=9. La mezcla se extrajo con  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  y la fase orgánica se lavó con agua y solución hipersalina, y se secó sobre  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ . Se eliminó el solvente al vacío, proporcionando metil-éster de ácido 3-amino-5-(5-metil-piridín-2-il)-benzoico (362 mg, 100%) en forma de aceite amarillo. EM (M+H)=244.

Etapa 5: metil-éster de ácido 3-(5-metil-piridín-2-il)-5-tetrazol-1-il-benzoico

5 A una solución de metil-éster de ácido 3-amino-5-(5-metil-piridín-2-il)-benzoico (362 mg, 1,51 mmoles) y  $\text{NaN}_3$  (182 g, 2,8 mmoles) en AcOH se añadió  $\text{HC}(\text{OEt})_3$  (1.074 mg, 7,25 mmoles) a TA. La mezcla de reacción se calentó hasta el refluxo durante 4 horas y después se enfrió hasta la TA. Se eliminó el solvente al vacío y el residuo se purificó mediante cromatografía de gel de sílice, proporcionando metil-éster de ácido 3-(5-metilpiridín-2-il)-5-tetrazol-1-il-benzoico (440 mg, 100%) en forma de sólido amarillo pálido. EM (M+H)=296.

10 Etapa 6: ácido 3-(5-metil-piridín-2-il)-5-tetrazol-1-il-benzoico

15 Una solución de hidrato de LiOH (82 mg, 1,94 mmoles) en  $\text{H}_2\text{O}$  (7 ml) se añadió gota a gota a una suspensión de metil-éster de ácido 3-(5-metilpiridín-2-il)-5-tetrazol-1-il-benzoico (440 mg, 1,49 mmoles) en THF (4 ml) a  $0^\circ\text{C}$ . Se dejó que la mezcla de reacción se calentase hasta la TA y se agitó hasta clarificarse la solución de reacción. Se eliminó el solvente bajo vacío y la solución acuosa resultante se acidificó mediante la adición de HCl al 10% a pH=6-7. El precipitado resultante se recogió y se secó, proporcionando ácido 3-(5-metilpiridín-2-il)-5-tetrazol-1-il-benzoico en forma de sólido amarillo (390 mg, 93%). EM (M+H)=282.

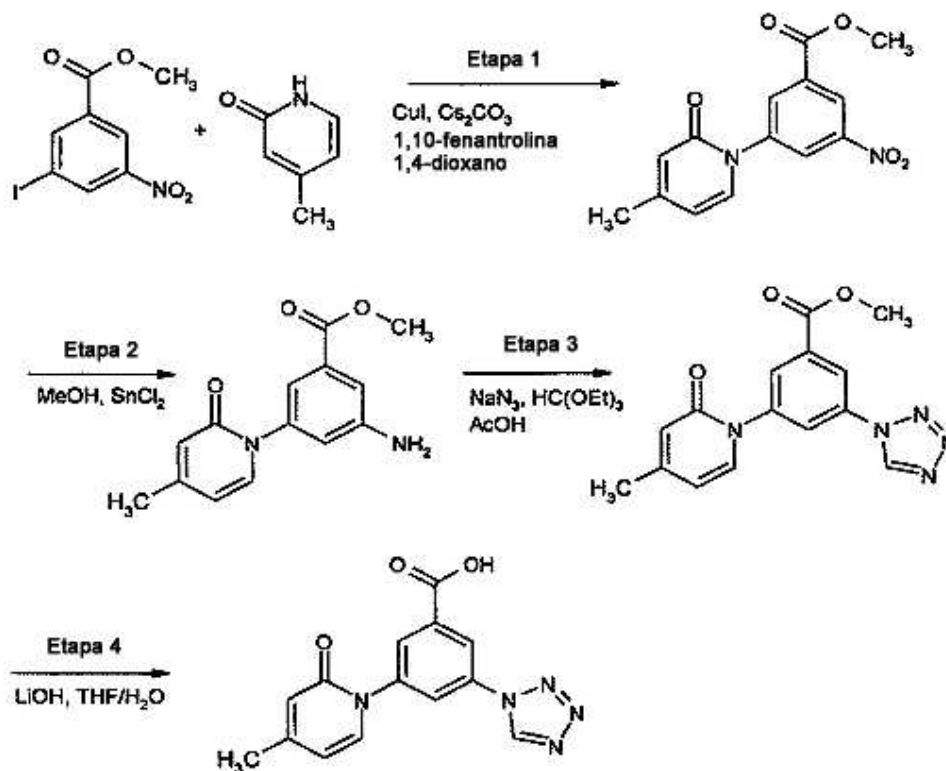
20 De manera similar se preparó 3-(5-fluoropiridín-2-il)-N-(1-metil-2-morfólin-4-iletíl)-5-tetrazol-1-il-benzamida, EM (M+H)=412.

Se preparó de manera similar, aunque omitiendo la etapa 6, el ácido 3-amino-5-(5-metilpiridín-2-il)-benzoico, EM (M+H)=229.

25 Se preparó de manera similar, aunque sustituyendo 2-bromo-5-metilpiridina por 2,5-dicloropiridina en la etapa 3 y omitiendo la etapa 6, ácido 3-amino-5-(cloropiridín-2-il)-benzoico, EM (M+H)=249.

Preparación 3: ácido 3-(4-metil-2-oxo-2H-piridín-1-il)-5-tetrazol-1-il-benzoico

30 El procedimiento sintético utilizado en la presente preparación se describe de manera general a continuación, en el Esquema E.

**ESQUEMA E**

Etapa 1: metil-éster de ácido 3-(4-metil-2-oxo-2H-piridín-1-il)-5-nitrobenzoico

5 A un matraz de fondo redondo de 25 ml se añadió 2-hidroxi-4-metilpiridina (17,9 mg, 0,164 mmoles), metil-éster de ácido 3-yodo-5-nitrobenzoico (40 mg, 0,137 mmoles), CuI (5,2 mg, 0,027 mmoles) y 1,4-dioxano (10 ml). La mezcla de reacción se agitó durante 5 minutos para disolver 2-hidroxi-4-metilpiridina y metil-éster de ácido 3-yodo-5-nitrobenzoico, después de lo cual se añadió 1,10-fenantrolina (9,84 mg, 0,055 mmoles), seguido de K<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> (174 mg, 0,082 mmoles). Se burbujeó N<sub>2</sub> a través de la mezcla de reacción y se calentó a 110°C durante 24 horas. Tras enfriar hasta la TA, la mezcla se diluyó con H<sub>2</sub>O y se extrajo con acetato de etilo. La capa orgánica agrupada se lavó con solución hipersalina, se secó sobre Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> y se concentró bajo presión reducida. Se purificó el residuo mediante cromatografía flash, proporcionando metil-éster de ácido 3-(4-metil-2-oxo-2H-piridín-1-il)-5-nitrobenzoico en forma de un sólido amarillo pálido (39,45 mg, 61%). EM (M+H)=289.

Etapa 2: metil-éster de ácido 3-amino-5-(4-metil-2-oxo-2H-piridín-1-il)-benzoico

15 A una solución de metil-éster de ácido 3-(4-metil-2-oxo-2H-piridín-1-il)-5-nitrobenzoico (1.000 mg, 3,47 mmoles) en metanol se añadió SnCl<sub>2</sub> (2,63 g, 13,9 mmoles) a TA. La mezcla de reacción se sometió a reflujo durante 3 horas y después se enfrió hasta la TA. Se eliminó el solvente al vacío y el residuo se disolvió en H<sub>2</sub>O y se basificó mediante la adición de Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> hasta pH=9. La mezcla se extrajo con CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> y la fase orgánica agrupada se lavó con agua y solución hipersalina y se secó sobre Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Se eliminó el solvente al vacío, proporcionando metil-éster de ácido 3-amino-5-(4-metil-2-oxo-2H-piridín-1-il)-benzoico (895 mg, 100%) en forma de sólido amarillo. EM (M+H)=260.

Etapa 3: metil-éster de ácido 3-(4-metil-2-oxo-2H-piridín-1-il)-5-tetrazol-1-il-benzoico

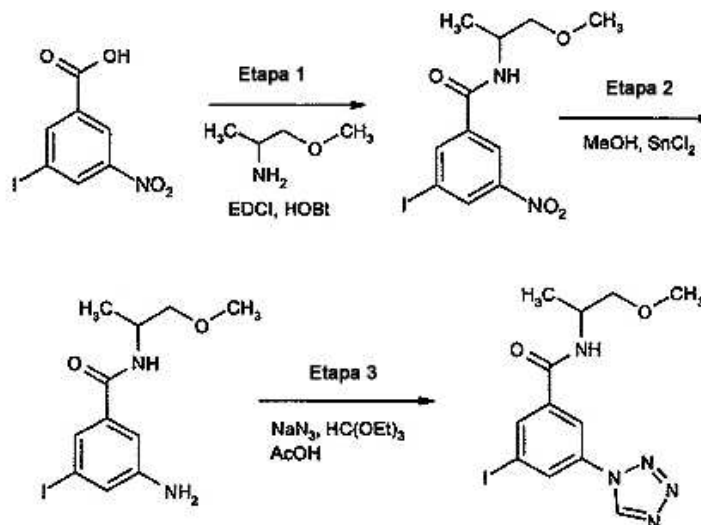
25 A una solución de metil-éster de ácido 3-amino-5-(4-metil-2-oxo-2H-piridín-1-il)-benzoico (500 mg, 1,93 mmoles) y NaN<sub>3</sub> (233 g, 3,58 mmoles) en AcOH se añadió HC(OEt)<sub>3</sub> (1.378,6 mg, 9,3 mmoles) a TA. La mezcla de reacción se calentó hasta el reflujo durante 4 horas y después se enfrió hasta la TA. Se eliminó el solvente al vacío y el residuo se purificó mediante cromatografía de gel de sílice, proporcionando metil-éster de ácido 3-(4-metil-2-oxo-2H-piridín-1-il)-5-tetrazol-1-il-benzoico en forma de sólido amarillo pálido (602 mg, 100%). EM (M+H)=312.

30 Etapa 4: ácido 3-(4-metil-2-oxo-2H-piridín-1-il)-5-tetrazol-1-il-benzoico

35 Una solución de LiOH H<sub>2</sub>O (95 mg, 2,25 mmoles) en H<sub>2</sub>O (7 ml) se añadió gota a gota a una suspensión de metil-éster de ácido 3-(4-metil-2-oxo-2H-piridín-1-il)-5-tetrazol-1-il-benzoico (500 mg, 1,61 mmoles) en THF (4 ml) a 0°C. Se dejó que la mezcla de reacción se calentase hasta la TA y se agitó hasta clarificar la solución de reacción. Se eliminó el solvente bajo vacío y la solución acuosa resultante se acidificó mediante la adición de HCl al 10% a pH=2. El precipitado resultante se recogió y se secó, proporcionando ácido 3-(4-metil-2-oxo-2H-piridín-1-il)-5-tetrazol-1-il-benzoico en forma de sólido amarillo (453 mg, 95%). EM (M+H)=298.

40 Preparación 4: 3-yodo-N-(2-metoxi-1-metiletil)-5-tetrazol-1-il-benzamida

El procedimiento sintético utilizado en la presente preparación se describe de manera general a continuación, en el Esquema F.



**ESQUEMA F**

Etapa 1: 3-yodo-N-(2-metoxi-1-metiletil)-5-nitrobenzamida

Se añadió EDCI (7,07 g, 36,9 mmoles) en una parte a una solución bajo agitación de ácido 3-yodo-5-nitrobenzoico (2,31 g, 24,6 mmoles), HOBt (4,985 g, 36,9 mmoles), 2-amino-1-metoxipropano (2,73 ml, 24,6 mmoles) y NMP (4,06 ml, 36,9 mmoles) en CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (120 ml) y DMF (10 ml) a 0°C. Se dejó que la reacción se calentase hasta la TA y se agitó durante la noche. A continuación, la mezcla de reacción se lavó con NaOH 2 N, agua y solución hipersalina y se secó sobre Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Se eliminó el solvente al vacío, proporcionando 2,50 g de 3-yodo-N-(2-metoxi-1-metiletil)-5-nitrobenzamida en forma de un sólido amarillo, EM (M+H)=365. Este material fue utilizado sin purificación adicional.

Etapa 2: 3-yodo-5-(2-metoxi-1-metil-etilcarbamoil)-fenil-amonio

A una solución de 3-yodo-N-(2-metoxi-1-metiletil)-5-nitrobenzamida (8,05 g, 20,5 mmoles) en metanol se añadió SnCl<sub>2</sub> (17,34 g, 76,87 mmoles) a TA. La mezcla de reacción se sometió a reflujo durante 3 horas. Se eliminó el solvente al vacío y el residuo se disolvió en H<sub>2</sub>O y después se basificó mediante la adición de Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> hasta pH=9. La mezcla se extrajo con CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> y la fase orgánica se lavó con agua y solución hipersalina y se secó sobre Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Se eliminó el solvente al vacío, proporcionando 3-yodo-5-(2-metoxi-1-metil-etilcarbamoil)-fenilamonio (7,40 g, 92,5%) en forma de aceite amarillo. EM (M+H)=336.

Etapa 3: 3-yodo-N-(2-metoxi-1-metiletil)-5-tetrazol-1-il-benzamida

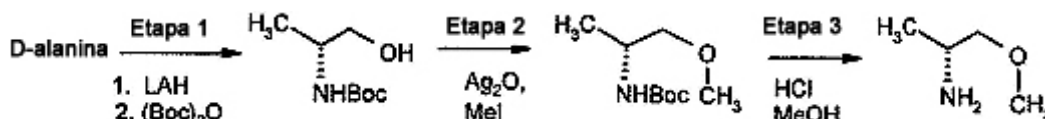
A una solución de 3-yodo-5-(2-metoxi-1-metil-etilcarbamoil)-fenilamonio (7,47 g, 22,4 mmoles) y NaN<sub>3</sub> (2,68 g, 41,2 mmoles) en AcOH (100 ml) se añadió HC(OEt)<sub>3</sub> (18,3 ml, 110 mmoles) a TA. La mezcla de reacción se calentó hasta el reflujo durante 4 horas y después se enfrió hasta la TA. Se eliminó el solvente al vacío y el residuo se purificó mediante cromatografía de gel de sílice, proporcionando 3-yodo-N-(2-metoxi-1-metil-etil)-5-tetrazol-1-il-benzamida en forma de sólido blanco (6,30 g, 72%). EM (M+H)=388.

De manera similar, utilizando las aminas apropiadas en la etapa 1, se preparó:

N-(1-Furán-2-il-etil)-3-iodo-5-tetrazol-1-il-benzamida, EM (M+H)=410, y  
3-Yodo-N-(1-metil-2-morfolín-4-iletel)-5-tetrazol-1-il-benzamida, EM (M+H)=443.

Preparación 5: (S)-2-metoxi-1-metiletilamina

El procedimiento sintético utilizado en la presente preparación se describe de manera general a continuación, en el Esquema G.

ESQUEMA GEtapa 1: (S)-Boc-2-aminopropanol

Se añadió D-alanina (3,5 g, 39,3 mmoles) en porciones pequeñas a una suspensión de LiAlH<sub>4</sub> (2,89 g, 76,26 mmoles) en THF bajo reflujo. Se continuó el reflujo durante 12 horas, después la mezcla de reacción se enfrió a 0°C y el exceso de reactivo se desactivó mediante la adición cuidadosa de una solución acuosa de NaOH al 15% (3 ml) y agua (9 ml). Tras agitar a TA durante 10 minutos, se añadió una solución de (Boc)<sub>2</sub>O (8,31 g, 38,13 mmoles) en CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (40 ml). La mezcla de reacción se agitó a 60°C durante 6 horas, se enfrió hasta la TA, se filtró a través de una almohadilla de Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> anhidro y el filtrado se concentró bajo vacío. La purificación del residuo mediante cromatografía de columna de gel de sílice proporcionó (S)-Boc-2-aminopropanol en forma de un sólido blanco, rendimiento: 63%. EM (M+H)=176.

Etapa 2: (S)-Boc-2-metoxi-1-metiletilamina

A una solución de (S)-Boc-2-aminopropanol (2,00 g, 11,4 mmoles) se añadió sucesivamente Ag<sub>2</sub>O (5,89 g, 25,4 mmoles) y yoduro de metilo (16,00 g, 112,7 mmoles) a TA. La mezcla de reacción se agitó a TA durante 2 días. Se separó el sólido mediante filtración y el filtrado se concentró bajo vacío, proporcionando (S)-Boc-2-metoxi-1-metil-etilamina en forma de un aceite incoloro que se utilizó sin purificación adicional.

Etapa 3: (S)-2-metoxi-1-metiletilamina

5 Se añadió (S)-Boc-2-metoxi-1-metiletilamina disuelta en MeOH (40 ml) y HCl 3 M (10 ml). La mezcla de reacción se agitó durante la noche a TA y después se eliminó el solvente bajo presión reducida y el residuo se coevaporó con EtOH adicional (20 ml), proporcionando (S)-2-metoxi-1-metiletilamina en forma de aceite marrón pálido en forma hidrocloreto (1,42 g, 100%). EM (M+H)=90.

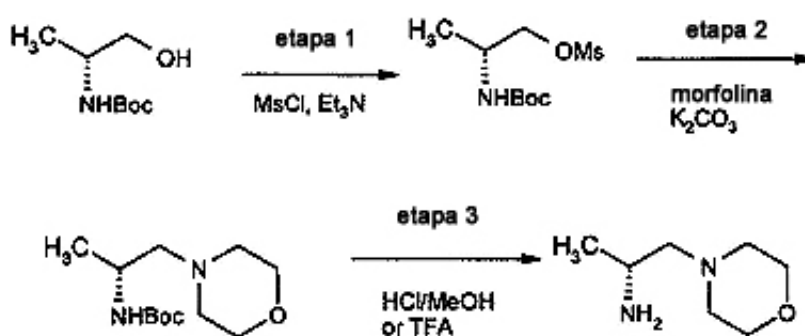
De manera similar se preparó (S)-2-etoxi-1-metiletilamina.

10

Se preparó de manera similar a partir de L-alanina, (R)-2-metoxi-1-metiletilamina y (R)-2-etoxi-1-metiletilamina.

Preparación 6: (S)-1-metil-2-morfolín-4-il-etilamina

15 El procedimiento sintético utilizado en la presente preparación se describe de manera general a continuación, en el Esquema H.

**ESQUEMA H**20 Etapa 1: 2-*tert*-butoxicarbonilamino-propil-éster de ácido metanosulfónico

A una solución de (S)-Boc-2-aminopropanol (4,91 g, 0,028 mmoles), Et<sub>3</sub>N (1,5 equiv.) en CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> a 0°C se añadió cloruro de metanosulfonilo (1,1-1,2 equiv.). La reacción se agitó a 0°C durante 30 minutos. Se añadió agua (5 ml) y la capa orgánica se separó, se lavó con solución acuosa saturada de NaHCO<sub>3</sub> y solución hipersalina, y se secó con MgSO<sub>4</sub>. Se eliminó el solvente bajo vacío, proporcionando 2-*tert*-butoxicarbonilamino-propil-éster de ácido metanosulfónico en forma de un sólido blanco, rendimiento: 98%. EM (M+H)=254.

25

Etapa 2: *tert*-butil-éster de ácido (1-metil-2-morfolín-4-iletíl)-carbámico

30 A una solución de 2-*tert*-butoxicarbonilamino-propil-éster de ácido metanosulfónico (23 mmoles) en CH<sub>3</sub>CN (20 ml) se añadió morfolina (28 mmoles) y K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> (23 mmoles) a TA. La mezcla de reacción se llevó a 50°C y se mantuvo a la misma temperatura durante la noche. La mezcla de reacción se enfrió y se eliminó el solvente bajo presión reducida, y el residuo se trató con CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (50 ml) y H<sub>2</sub>O (50 ml). Se separó la capa orgánica y se extrajo la capa acuosa con CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>. Se secó la capa orgánica agrupada sobre Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Se eliminó el solvente bajo presión reducida y el residuo se purificó mediante cromatografía de columna (acetato de etilo), proporcionando *tert*-butil-éster de ácido (1-metil-2-morfolín-4-iletíl)-carbámico en forma de líquido viscoso; rendimiento: 62%. EM (M+H)=245.

35

Etapa 3: (S)-1-metil-2-morfolín-4-il-etilamina

40 A una solución de *tert*-butil-éster de ácido (1-metil-2-morfolín-4-iletíl)-carbámico (0,30 g, 1,22 mmoles) en metanol (10 ml) se añadió HCl 2 N (5 ml) a 0°C. Se dejó que la mezcla de reacción se calentase hasta la TA y se agitó durante la noche. Se eliminó el solvente bajo vacío, proporcionando (S)-1-metil-2-morfolín-4-iletilamina en forma de un sólido amarillo pálido (250 mg, 96%). EM (M+H)=145.

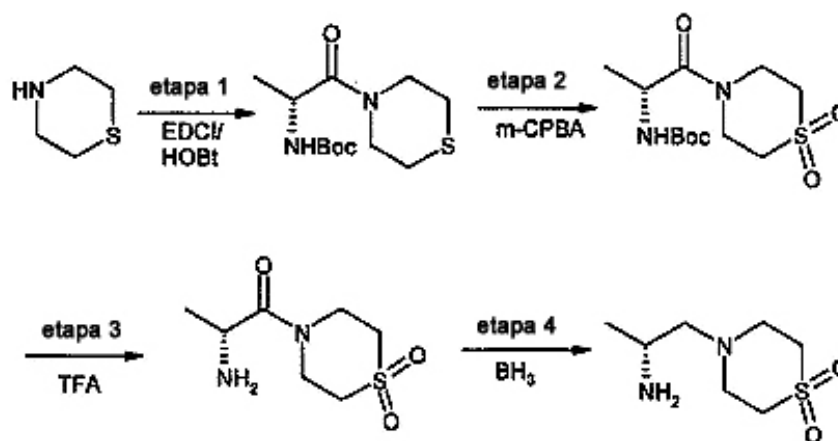
40

45 Se prepararon de manera similar (S)-1-metil-2-tiomorfolín-4-il-etilamina, (S)-1-[4-(2-aminopropil)-piperazín-1-il]-etanona, (S)-1-(2-amino-propil)-piperidín-4-ol, (S)-1-(2-amino-propil)-piperidín-3-ol, (S)-1-metil-2-(4-metil-piperazín-1-il)-etilamina, (S)-1-metil-2-(4-metanosulfonyl-piperazín-1-il)-etilamina, (S)-4-(2-amino-propil)-piperazín-2-ona, 1-metil-2-piperidín-1-il-etilamina, 1-(2-amino-propil)-pirrolidín-3-ol, (S)-2-(4-metoxi-piperidín-1-il)-1-metiletilamina, (S)-2-(3-metoxi-piperidín-1-il)-1-metil-etilamina, (S)-2-(4-metanosulfonyl-piperidín-1-il)-1-metil-etilamina, y otros 2-amino-1-heterociclipropanos.

50

Preparación 7: (S)-2-(1,1-dioxo-1λ<sup>6</sup>-tiomorfolín-4-il)-1-metil-etilamina

5 El procedimiento sintético utilizado en la presente preparación se describe de manera general a continuación, en el Esquema I.

**ESQUEMA I**Etapa 1: *tert*-butil-éster de ácido (1-metil-2-oxo-2-tiomorfolín-4-iletíl)-carbámico

10 A una solución de ácido 2-*tert*-butoxicarbonilamino-propiónico (3,5 g, 18,5 mmoles), HOBt (22,2 mmoles), NMP (22,2 mmoles) y EDCI (22,2 mmoles) en CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> se añadió tiomorfolina (2,29 g, 22,2 mmoles) a 0°C. La mezcla de reacción se agitó a 0°C durante la noche y después se lavó con solución acuosa al 2% de NaOH, agua y solución hipersalina, y se secó sobre Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Se eliminó el solvente al vacío, proporcionando *tert*-butil-éster de ácido (1-metil-2-oxo-2-tiomorfolín-4-iletíl)-carbámico (5,0 g), rendimiento: 98%. EM (M+H)=275.

Etapa 2: *tert*-butil-éster de ácido 2[2-(1,1-dioxo-1λ<sup>6</sup>-tiomorfolín-4-il)-1-metil-2-oxoetil]-carbámico

20 A una solución de *tert*-butil-éster de ácido (1-metil-2-oxo-2-tiomorfolín-4-iletíl)-carbámico (5,0 g, 18,2 mmoles) en CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> se añadió m-CPBA (11,4 g, 46,25 mmoles) a 0°C. La mezcla de reacción se agitó a TA durante la noche. Se eliminaron los sólidos mediante filtración y el filtrado se lavó con Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> y se secó sobre Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Se eliminó el solvente al vacío, proporcionando *tert*-butil-éster de ácido [2-(1,1-dioxo-1λ<sup>6</sup>-tiomorfolín-4-il)-1-metil-2-oxoetil]-carbámico (5,6 g), rendimiento: 100%. EM (M+H)=307.

Etapa 3: 2-amino-1-(1,1-dioxo-1λ<sup>6</sup>-tiomorfolín-4-il)-propán-1-ona

25 A una solución de *tert*-butil-éster de ácido [2-(1,1-dioxo-1λ<sup>6</sup>-tiomorfolín-4-il)-1-metil-2-oxoetil]-carbámico (5,6 g, 18,2 mmoles) en CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (70 ml) se añadió ácido trifluoroacético (5 ml) a 0°C. Se dejó que la mezcla de reacción se calentase hasta la TA y se agitó durante 3 horas. Tras eliminar el CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> y el exceso de ácido trifluoroacético bajo presión reducida, se obtuvo 2-amino-1-(1,1-dioxo-1λ<sup>6</sup>-tiomorfolín-4-il)-propán-1-ona (6,0 g, rendimiento: 100%) en forma de un sólido blanco. EM (M+H)=207.

Etapa 5: (S)-2-(1,1-dioxo-1λ<sup>6</sup>-tiomorfolín-4-il)-1-metil-etilamina

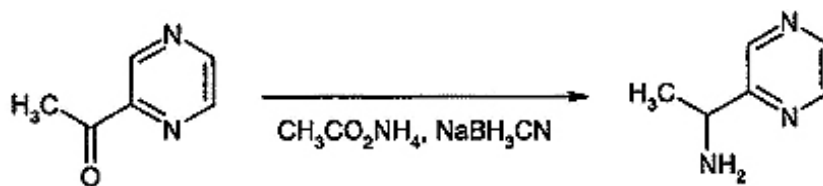
35 Una mezcla de 2-amino-1-(1,1-dioxo-1λ<sup>6</sup>-tiomorfolín-4-il)-propán-1-ona (6,0 g, 18,2 mmoles) y BH<sub>3</sub> (1 M en THF, 110 ml) se calentó bajo reflujo durante 48 h, después se enfrió hasta la TA y se desactivó con MeOH. Se eliminaron los volátiles bajo vacío. Se añadió HCl 2 N (100 ml) al residuo y se calentó bajo reflujo durante 18 h. Se eliminó el solvente bajo vacío, proporcionando (S)-2-(1,1-dioxo-1λ<sup>6</sup>-tiomorfolín-4-il)-1-metil-etilamina (4,5 g) en forma de sólido blanco, rendimiento: 90%. EM (M+H)=193.

Preparación 8: 1-pirazín-2-iletilamina

40 El procedimiento sintético utilizado en la presente preparación se describe de manera general a continuación, en el Esquema J.

45



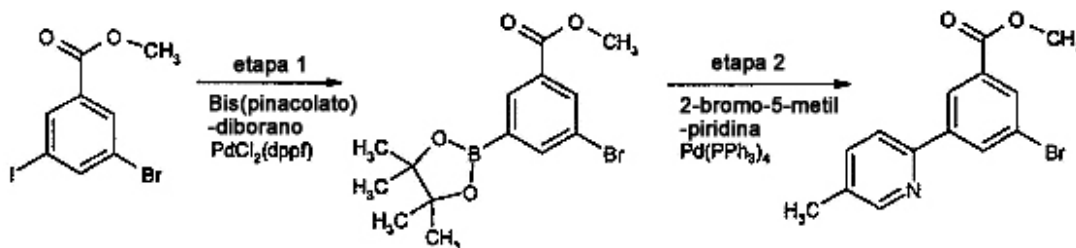
**ESQUEMA J**

A una solución de 1-pirazín-2-iletanona (2,0 g, 15,85 mmoles) y acetato amónico (19,337 g, 158,5 mmoles) en metanol (50 ml) se añadió cianoborohidruro sódico (0,7 g, 11,1 mmoles) en una porción. La mezcla de reacción se agitó durante la noche a TA. Tras la eliminación del metanol, se añadió agua (20 ml) al residuo y la solución resultante se basificó mediante la adición de hidróxido sódico a pH=13. La solución acuosa se extrajo con diclorometano y la fase orgánica agrupada se secó sobre sulfato sódico. La eliminación del solvente bajo presión reducida proporcionó 14,62 g de 1-pirazín-2-iletilamina; rendimiento: 75%. EM (M+H)=124.

Se prepararon de manera similar a partir de las heteroaril-metil-cetonas o fenil-metil-cetonas apropiadas: 1-piridín-2-il-etilamina, 1-piridín-3-il-etilamina, 1-piridín-4-il-etilamina, 1-(2-fluoro-fenil)-etilamina, 1-(3-fluoro-fenil)-etilamina, 1-(4-metanosulfonyl-fenil)-etilamina, 1-tien-3-il-etilamina, 1-furán-2-il-etilamina, 1-(5-metil-furán)-2-il-etilamina, 1-tiazol-2-il-etilamina, 1-tien-2-il-etilamina, 1-pirimidín-2-il-etilamina, C-(6-metil-piridazín-3-il)-metilamina, C-(5-metil-pirazín-2-il)-metilamina y 1-piridazín-4-il-etilamina.

Preparación 9: metil-éster de ácido 3-bromo-5-(5-metil-piridín-2-il)-benzoico

El procedimiento sintético utilizado en la presente preparación se describe de manera general a continuación, en el Esquema K.

**ESQUEMA K**Etapa 1: metil-éster de ácido 3-bromo-5-(4,4,5,5-tetrametil-[1,3,2]dioxaborolán-2-il)-benzoico

Se añadieron metil-éster de ácido 3-bromo-5-yodobenzoico (14,16 g, 41,53 mmoles), bis(pinacolato)-diborano (11,60 g, 45,7 mmoles), PdCl<sub>2</sub>(dppf)<sub>2</sub> (1,02 g, 1,256 mmoles) y acetato potásico (12,22 g, 124,6 mmoles) a 50 ml de DMSO y la mezcla de reacción se agitó a 80°C durante 20 horas y después se enfrió hasta la TA. La mezcla de reacción se diluyó con agua y se extrajo con éter dietílico. Los extractos orgánicos agrupados se secaron sobre MgSO<sub>4</sub>, se filtraron y se concentraron bajo presión reducida, proporcionando 18,5 g de metil-éster de ácido 3-bromo-5-(4,4,5,5-tetrametil-[1,3,2]dioxaborolán-2-il)-benzoico, que se utilizó directamente en la etapa siguiente sin purificación adicional.

Etapa 2: metil-éster de ácido 3-bromo-5-(5-metilpiridín-2-il)-benzoico

Una mezcla de 2-bromo-5-metilpiridina (10,27 g, 59,68 mmoles) y tetrakis(trifenilfosfina) de paladio (1,88 g, 1,65 mmoles) en 300 ml de DME se agitó a 60°C bajo nitrógeno durante 30 minutos. A dicha mezcla se añadió metil-éster de ácido 3-bromo-5-(4,4,5,5-tetrametil-[1,3,2]dioxaborolán-2-il)-benzoico (18,5 g, 54,25 mmoles), seguido de K<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> (23,03 g, 108,5 mmoles) en 40 ml de agua. La mezcla se sometió a reflujo durante ocho horas, después se enfrió hasta la TA y se dividió entre agua y EtOAc. Las capas orgánicas agrupadas se lavaron con agua, se secaron sobre MgSO<sub>4</sub>, se filtraron y se concentraron bajo presión reducida. Se purificó el residuo mediante cromatografía flash (EtOAc/hexanos 5:1), proporcionando 8,5 g de metil-éster de ácido 3-bromo-5-(5-metil-piridín-2-il)-benzoico, EM (M+H)=306.

Se prepararon de manera similar:

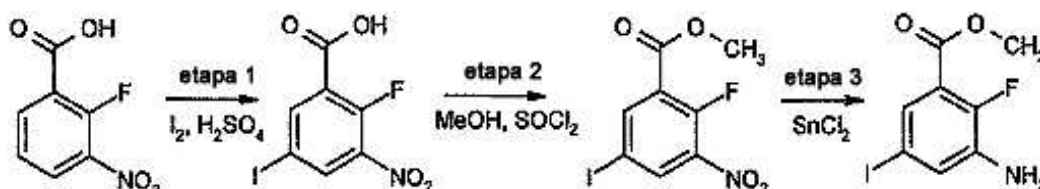
metil-éster de ácido 3-bromo-5-(2-cloro-5-metilpiridín-2-il)-benzoico, EM (M+H)=341,  
 metil-éster de ácido 3-bromo-5-(2-fluoro-5-metilpiridín-2-il)-benzoico, EM (M+H)=325, y  
 metil-éster de ácido 3-bromo-5-(5-cloropiridín-2-il)-benzoico, EM (M+H)=327.

5

Preparación 10: metil-éster de ácido 3-amino-2-fluoro-5-yodobenzoico

El procedimiento sintético utilizado en la presente preparación se describe de manera general a continuación, en el Esquema L.

10



**ESQUEMA L**

Etapa 1: ácido 2-fluoro-5-yodo-3-nitrobenzoico

15 A una solución a TA de I<sub>2</sub> (3,84 g, 15,1 mmoles) en ácido sulfúrico fumante (20 ml) se añadió ácido 2-fluoro-5-nitrobenzoico (2,0 g, 10,8 mmoles). La mezcla de reacción se calentó lentamente hasta 85°C y se agitó durante 12 horas y después se enfrió hasta la TA y se vertió sobre hielo. La mezcla acuosa se extrajo con cloruro de metileno y las capas orgánicas agrupadas se lavaron con solución acuosa saturada de Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> y solución hipersalina, se secaron sobre Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, se filtraron y se concentraron bajo presión reducida, proporcionando 3,2 g (95%) de ácido 2-fluoro-5-yodo-3-nitrobenzoico.

20

Etapa 2: metil-éster de ácido 2-fluoro-5-yodo-3-nitrobenzoico

25 Se añadieron ácido 2-fluoro-5-yodo-3-nitrobenzoico (2,0 g, 6,43 mmoles) y SOCl<sub>2</sub> (918 mg, 7,72 mmoles) a 20 ml de MeOH y la mezcla se sometió a reflujo durante dos horas y después se enfrió hasta la TA. Se evaporó el solvente bajo presión reducida y el residuo se disolvió en EtOAc. La solución de EtOAc se lavó con solución hipersalina, se secó sobre Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, se filtró y se concentró bajo presión reducida, proporcionando 2,0 g (96%) de metil-éster de ácido 2-fluoro-5-yodo-3-nitrobenzoico.

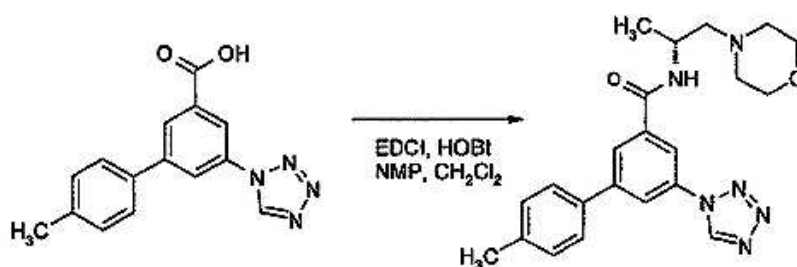
30

Etapa 3: metil-éster de ácido 3-amino-2-fluoro-5-yodobenzoico

35 Se añadieron metil-éster de ácido 2-fluoro-5-yodo-3-nitrobenzoico (1,0 g, 3,08 mmoles) y SnCl<sub>2</sub> (2,33 g, 12,3 mmoles) a 20 ml de EtOAc y la mezcla se sometió a reflujo durante dos horas. La mezcla de reacción se enfrió hasta la TA y se concentró bajo presión reducida. Se disolvió el residuo en 20 ml de solución acuosa saturada de NaHCO<sub>3</sub> y la mezcla acuosa se extrajo con EtOAc. Las capas orgánicas agrupadas se lavaron con y solución hipersalina, se secaron sobre Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, se filtraron y se concentraron bajo presión reducida, proporcionando 560 mg (62%) de metil-éster de ácido 3-amino-2-fluoro-5-yodobenzoico, EM (M+H)=296.

40 Ejemplo 1: (1-metil-2-morfolín-4-iletíl)-amida de ácido 4'-metil-5-tetrazol-1-ilbifenil-3-carboxílico

El procedimiento sintético utilizado en el presente ejemplo se describe de manera general posteriormente, en el Esquema M. Este compuesto no se encuentra cubierto por las reivindicaciones.

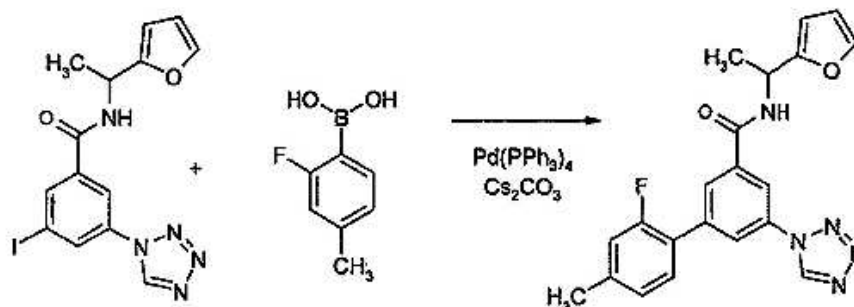
**ESQUEMA M**

Se añadió EDCI (54,0 mg, 0,282 mmoles) en una porción a 0°C a una solución de ácido 4'-metil-5-tetrazol-1-il-bifenil-3-carboxílico (60,0 mg, 0,214 mmoles), HOBT (40,0 mg, 0,296 mmoles) y NMP (101,5 mg, 1,000 mmoles) en CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (3 ml). Tras agitar la reacción a 0°C durante 1 hora, se añadió (S)-1-metil-2-morfolín-4-iletilamina (50,0 mg, 0,230 mmoles). Se dejó que la mezcla de reacción se calentase hasta la TA y se agitó durante la noche. Se eliminó el solvente bajo presión reducida y el residuo se purificó mediante cromatografía de columna (EtOAc), proporcionando (1-metil-2-morfolín-4-iletil)-amida de ácido 4'-metil-5-tetrazol-1-ilbifenil-3-carboxílico en forma de sólido blanco (70 mg, 81%). EM (M+H)=407.

En la Tabla 1 se muestran compuestos adicionales preparados mediante el procedimiento del Ejemplo 1, utilizando la amina y ácidos tetrazol-bifenil-carboxílicos apropiados.

Ejemplo 2: (1-furán-2-iletil)-amida de ácido 2'-fluoro-4'-metil-5-tetrazol-1-ilbifenil-3-carboxílico

El procedimiento sintético utilizado en el presente ejemplo se describe de manera general posteriormente, en el Esquema N. Este compuesto no se encuentra cubierto por las reivindicaciones.

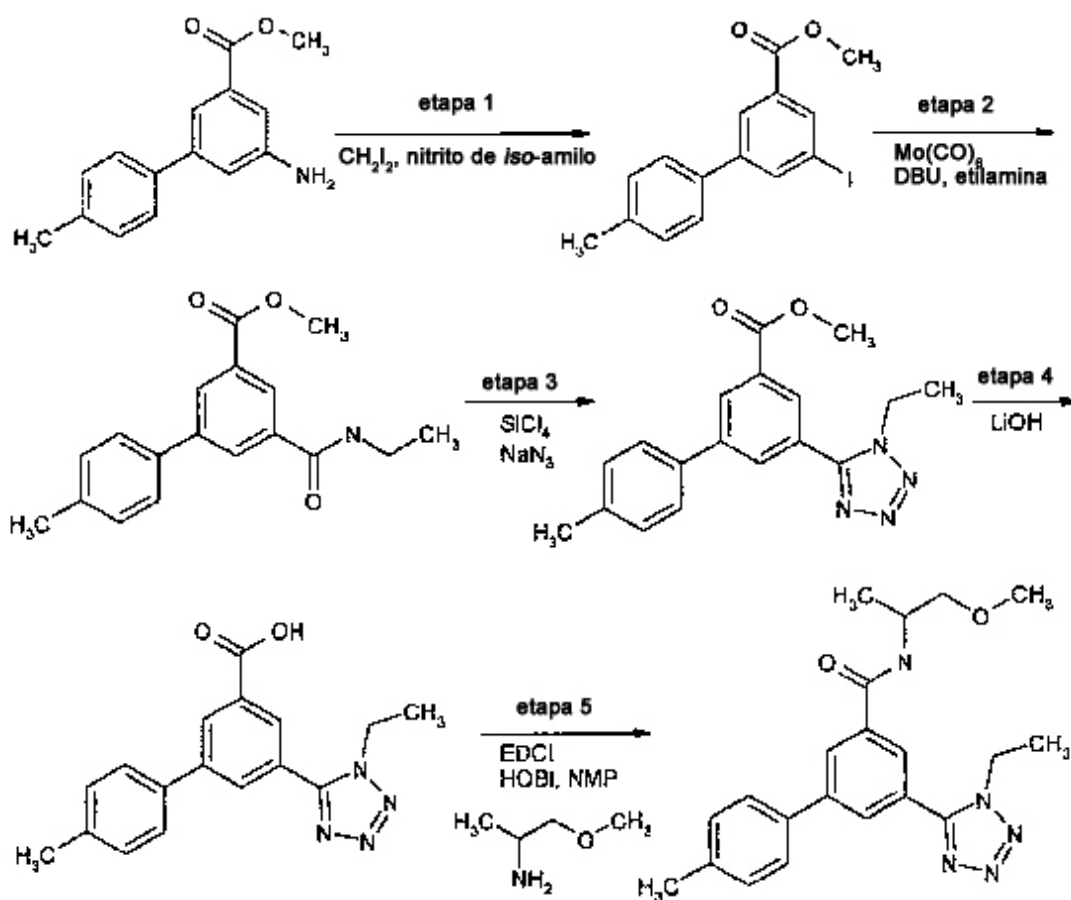
**ESQUEMA N**

Una mezcla de N-(1-furán-2-iletil)-3-yodo-5-tetrazol-1-il-benzamida (60 mg, 0,146 mmoles), ácido 2-fluoro-4-metil-fenilborónico (27,1 mg, 0,176 mmoles), Cs<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> (0,35 ml, 0,5 N, 0,176 mmoles) y Pd(PH<sub>3</sub>P)<sub>4</sub> (8,5 mg, 0,00735 mmoles) en tolueno (1,5 ml) y THF (1,5 ml) se agitó bajo calentamiento en horno microondas durante 30 minutos a 130°C. Tras enfriar la mezcla de reacción, se eliminó el solvente bajo vacío y el residuo se purificó mediante cromatografía de columna (hexano/EtOAc=1:2), proporcionando (1-furán-2-iletil)-amida de ácido 2'-fluoro-4'-metil-5-tetrazol-1-ilbifenil-3-carboxílico en forma de un sólido blanco (57 mg, 98%). EM (M+H)=392.

En la Tabla 1 se muestran compuestos adicionales preparados utilizando el procedimiento del Ejemplo 2.

Ejemplo 3: (2-metoxi-1-metiletil)-amida de ácido 5-(1-etil-1H-tetrazol-5-il)-4'-metil-bifenil-3-carboxílico

El procedimiento sintético utilizado en el presente ejemplo se describe de manera general posteriormente, en el Esquema O. Este compuesto no se encuentra cubierto por las reivindicaciones.



## ESQUEMA O

### Etapa 1: metil-éster de ácido 5-yodo-4'-metil-bifenil-3-carboxílico

5 Una mezcla de metil-éster de ácido 5-amino-4'-metil-bifenil-3-carboxílico (10,9 g, 45,2 mmoles), nitrito de isoamilo (36,5 ml, 271,4 mmoles) y diyodometano (23 ml, 271,4 mmoles) se agitó a la TA durante 1 hora. A continuación, la mezcla se calentó a 65°C y se mantuvo a esta temperatura durante 8 horas. La mezcla de reacción se llevó a TA y después se le añadió una solución bajo agitación de piperidina /CH<sub>3</sub>CN (V: V=90 ml: 90 ml). Se generó una reacción exotérmica vigorosa. El exceso de reactivos volátiles se eliminó mediante evaporación giratoria. El residuo se diluyó con acetato de etilo, se lavó con ácido clorhídrico al 10%, agua y solución hipersalina, y se secó sobre Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> anhidro, se filtró y se concentró al vacío. El residuo se purificó mediante cromatografía de columna flash, eluyendo con n-hexano, seguido de n-hexano/acetato de etilo (20:1), proporcionando metil-éster de ácido 5-yodo-4'-metil-bifenil-3-carboxílico en forma de sólido blanco-amarillo (10,5 g, 66%).

### Etapa 2: metil-éster de ácido 5-etilcarbamoil-4'-metil-bifenil-3-carboxílico

20 Un vial de 20 ml se cargó con metil-éster de ácido 5-yodo-4'-metil-bifenil-3-carboxílico (500 mg, 1,42 mmoles), Pd(OAc)<sub>2</sub> (9,6 mg, 0,043 mmoles), Mo(CO)<sub>6</sub> (413,5 mg, 1,566 mmoles), etilamina (2,0 M en MeOH, 1,068 ml, 2,136 mmoles), DBU (426 ml, 2,848 mmoles) y THF seco (10 ml). El vial se tapó inmediatamente con un septo de teflón bajo aire y se irradió con un horno microondas hasta 100°C durante 15 minutos. Tras enfriar, la mezcla de reacción se filtró a través de una almohadilla corta de Celite y el solvente, y se eliminó el exceso de DBU bajo presión reducida. El residuo se purificó mediante HPLC preparativa, proporcionando 210 mg de metil-éster de ácido 5-etilcarbamoil-4'-metilbifenil-3-carboxílico (rendimiento: 50%). EM (M+H)=298.

### Etapa 3: metil-éster de ácido 5-(1-etil-1H-tetrazol-5-il)-4'-metil-bifenil-3-carboxílico

30 Se añadió azida sódica (145,8 mg, 16,2 mmoles) a una solución de metil-éster de ácido 5-etilcarbamoil-4'-metilbifenil-3-carboxílico (210 mg, 0,7 mmoles) y SiCl<sub>4</sub> (0,62 ml, 5,4 mmoles) en acetonitrilo seco (14 ml). Tras la reacción se agitó a TA durante 24 horas, la mezcla de reacción se vertió en solución acuosa saturada fría de

$\text{Na}_2\text{CO}_3$ . Esta mezcla se extrajo con acetato de etilo y se secó con  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  anhidro. Se eliminó el solvente bajo presión reducida, proporcionando 200 mg de metil-éster de ácido 5-(1-etil-1H-tetrazol-5-il)-4'-metil-bifenil-3-carboxílico (rendimiento: 89%). EM (M+H)=323.

5 Etapa 4: ácido 5-(1-etil-1H-tetrazol-5-il)-4'-metil-bifenil-3-carboxílico

Una solución de  $\text{LiOH} \cdot \text{H}_2\text{O}$  (39,1 mg, 0,931 mmoles) en  $\text{H}_2\text{O}$  (8 ml) se añadió gota a gota a una suspensión de metil-éster de ácido 5-(1-etil-1H-tetrazol-5-il)-4'-metil-bifenil-3-carboxílico (200 mg, 0,621 mmoles) en THF (5 ml) a  $0^\circ\text{C}$ . Se dejó que la mezcla de reacción se calentase hasta la TA y se agitó hasta clarificarse la mezcla. Se eliminó el THF bajo vacío y la solución acuosa se acidificó mediante la adición de HCl al 10% a pH=3. El precipitado se recogió y se secó, proporcionando ácido 5-(1-etil-1H-tetrazol-5-il)-4'-metil-bifenil-3-carboxílico en forma de sólido blanco (162 mg, 84%). EM (M+H)=309.

15 Etapa 5: (2-metoxi-1-metiletil)-amida de ácido 5-(1-etil-1H-tetrazol-5-il)-4'-metil-bifenil-3-carboxílico

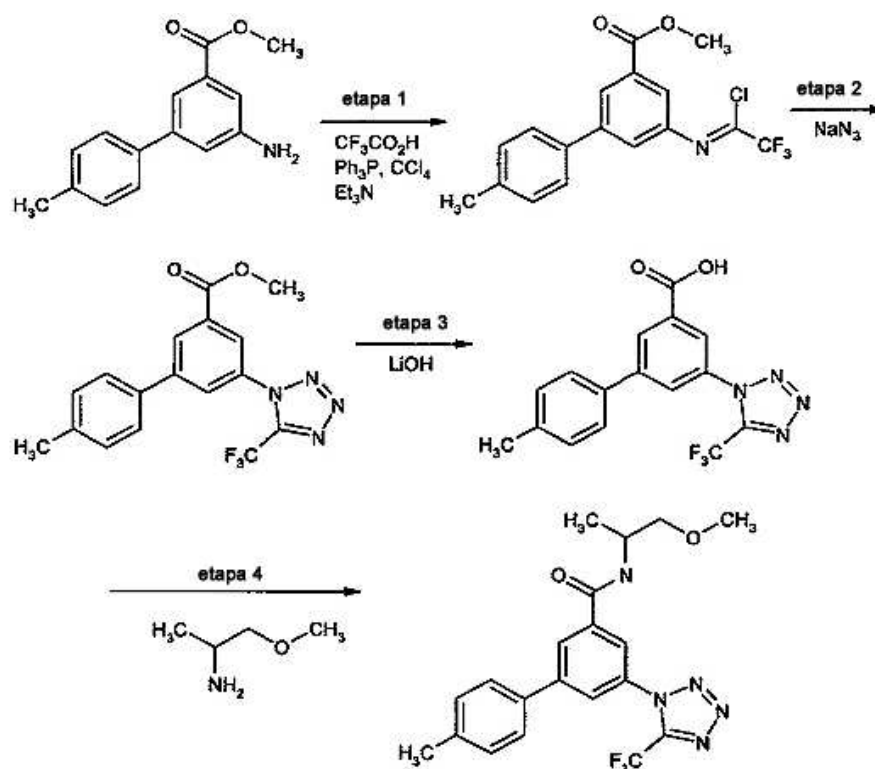
Se añadió EDCI (54,0 mg, 0,282 mmoles) en una porción a una solución de ácido 5-(1-etil-1H-tetrazol-5-il)-4'-metil-bifenil-3-carboxílico (70,0 mg, 0,229 mmoles), HOBt (40,0 mg, 0,296 mmoles) y NMP (101,5 mg, 1,000 mmoles) en  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  (5 ml) a  $0^\circ\text{C}$ . Tras agitar la reacción a la misma temperatura durante 1 hora, se añadió 2-metoxi-1-metiletilamina (64,3 mg, 0,72 mmoles). Se dejó que la mezcla de reacción se calentase hasta la TA y se agitó durante la noche. Se eliminó el solvente bajo presión reducida y el residuo se purificó mediante cromatografía de columna, proporcionando (2-metoxi-1-metiletil)-amida de ácido 5-(1-etil-1H-tetrazol-5-il)-4'-metil-bifenil-3-carboxílico en forma de sólido blanco (40 mg, 46%). EM (M+H)=380.

En la Tabla 1 se muestran compuestos adicionales preparados utilizando el procedimiento anteriormente indicado.

25 Ejemplo 4: (2-metoxi-1-metiletil)-amida de ácido 4'-metil-5-(5-trifluorometil-tetrazol-1-il)-bifenil-3-carboxílico

El procedimiento sintético utilizado en el presente ejemplo se describe de manera general posteriormente, en el Esquema P. Este compuesto no se encuentra cubierto por las reivindicaciones.

30



**ESQUEMA P**

Etapa 1: metil-éster de ácido 5-[1-cloro-2,2,2-trifluoro-et-(Z)-ilidén-amino]-4'-metil-bifenil-3-carboxílico

5 Una mezcla de  $\text{CF}_3\text{COOH}$  (5,19 mmoles, 398 ml),  $\text{PPh}_3$  (15,56 mmoles, 4,08 g) y  $\text{NEt}_3$  (6,22 mmoles, 868 ml) en 10 ml de  $\text{CCl}_4$  se agitó a  $0^\circ\text{C}$  durante 10 minutos. A continuación, se añadió metil-éster de ácido 5-amino-4'-metil-bifenil-3-carboxílico (1,5 g, 6,22 mmoles) a la mezcla de reacción y la mezcla se agitó bajo reflujo durante 2 horas. Se eliminó el solvente bajo presión reducida y el residuo se purificó mediante cromatografía de columna flash, eluyendo con n-hexano: acetato de etilo (10:1), proporcionando metil-éster de ácido 5-[1-cloro-2,2,2-trifluoro-et-(Z)-ilidén-amino]-4'-metil-bifenil-3-carboxílico en forma de aceite amarillo pálido (1,3 g, rendimiento: 60%).

Etapa 2: metil-éster de ácido 4'-metil-5-(5-trifluorometil-tetrazol-1-il)-bifenil-3-carboxílico

10 Una mezcla de  $\text{NaN}_3$  (481 mg, 7,4 mmoles) y metil-éster de ácido 5-[1-cloro-2,2,2-trifluoro-et-(Z)-ilidén-amino]-4'-metil-bifenil-3-carboxílico (1,3 g, 3,7 mmoles) en 10 ml de ACN seco se agitó a TA durante 16 horas. La mezcla de reacción se vertió en solución acuosa helada de  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  y se extrajo con acetato de etilo. La capa orgánica se lavó una vez con solución hipersalina, se secó sobre  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  anhidro, se filtró y se concentró al vacío. El metil-éster de ácido 4'-metil-5-(5-trifluorometil-tetrazol-1-il)-bifenil-3-carboxílico en bruto resultante (1,34 g, rendimiento: 99%) se utilizó directamente en la etapa siguiente.

Etapa 3: ácido 4'-metil-5-(5-trifluorometil-tetrazol-1-il)-bifenil-3-carboxílico

20 A una solución bajo agitación de metil-éster de ácido 4'-metil-5-(5-trifluorometil-tetrazol-1-il)-bifenil-3-carboxílico (3,7 mmoles, 1,34 g) en 50 ml de THF se añadió una solución de  $\text{LiOH}\cdot\text{H}_2\text{O}$  (18,5 mmoles, 776,3 mg) en 12 ml de agua. La mezcla de reacción se calentó hasta el reflujo durante 3,5 horas y después se enfrió hasta la TA. Se eliminó el solvente bajo presión reducida y el pH del residuo líquido se ajustó a 2,0 mediante la adición de solución acuosa 2 N de HCl. La mezcla se extrajo con acetato de etilo y las capas de acetato de etilo agrupadas se secaron sobre  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  anhidro y se concentraron al vacío, proporcionando ácido 4'-metil-5-(5-trifluorometil-tetrazol-1-il)-bifenil-3-carboxílico en forma de sólido amarillo pálido (1,25 g, rendimiento: 97%).

Etapa 4: (2-metoxi-1-metiletil)-amida de ácido 4'-metil-5-(5-trifluorometil-tetrazol-1-il)-bifenil-3-carboxílico

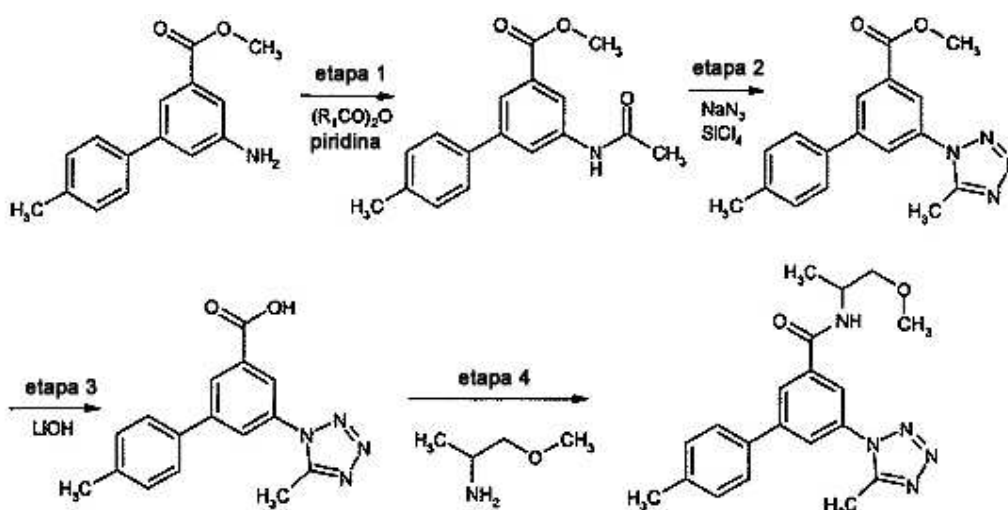
30 Se hizo reaccionar (2-metoxi-1-metiletil)-amida de ácido 4'-metil-5-(5-trifluorometil-tetrazol-1-il)-bifenil-3-carboxílico con 2-metoxi-1-metil-etilamina utilizando el procedimiento de la etapa 4 del Ejemplo 3, proporcionando ácido 4'-metil-5-(5-trifluorometil-tetrazol-1-il)-bifenil-3-carboxílico. EM (M+H)=420.

35 De manera similar, aunque sustituyendo el metil-éster de ácido 5-amino-4'-metil-bifenil-3-carboxílico por metil-éster de ácido 3-amino-5-(5-metilpiridín-2-il)-benzoico en la etapa 1 y sustituyendo 2-metoxi-1-metil-etilamina por C-(5-metilpirazín-2-il)-metilamina en la etapa 4, se preparó N-(5-metil-pirazín-2-ilmetil)-3-(5-metilpiridín-2-il)-5-(5-trifluorometil-tetrazol-1-il)-benzamida, EM (M+H)=455.

En la Tabla 1 se muestran compuestos adicionales preparados utilizando el procedimiento anteriormente indicado.

40 Ejemplo 5: (2-metoxi-1-metiletil)-amida de ácido 4'-metil-5-(5-metil-tetrazol-1-il)-bifenil-3-carboxílico

El procedimiento sintético utilizado en el presente ejemplo se describe de manera general posteriormente, en el Esquema Q. Este compuesto no se encuentra cubierto por las reivindicaciones.



ESQUEMA Q

Etapa 1: metil-éster de ácido 5-acetilamino-4'-metil-bifenil-3-carboxílico

5 A una solución bajo agitación de metil-éster de ácido 5-amino-4'-metil-bifenil-3-carboxílico (3,672 mmoles, 884,9 mg) y piridina (36,7 mmoles, 3 ml) en 8 ml de  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  seco se añadió anhídrido acético (7,3 mmoles) a TA. La mezcla se agitó a la TA durante 1 hora y después se diluyó con acetato de etilo (150 ml). La capa orgánica se lavó con solución acuosa saturada de  $\text{CuSO}_4$ , solución hipersalina, se secó sobre  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  anhidro, se filtró y se concentró al vacío, proporcionando metil-éster de ácido 5-acetilamino-4'-metilbifenil-3-carboxílico (rend. cuant.), que se utilizó directamente en la etapa siguiente.

Etapa 2: metil-éster de ácido 4'-metil-5-(5-metil-tetrazol-1-il)-bifenil-3-carboxílico

15 Una mezcla de tetraclorosilano (10,07 mmoles, 2 ml),  $\text{NaN}_3$  (30,21 mmoles, 1,96 g) y metil-éster de ácido 5-acetilamino-4'-metil-bifenil-3-carboxílico (3,36 mmol, 950,9 mg) en 10 ml de acetonitrilo seco, se agitó a TA durante 16 horas. La mezcla de reacción se vertió en solución acuosa helada de  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  y se extrajo con acetato de etilo (100 ml). La capa orgánica se lavó con solución hipersalina, se secó sobre  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  anhidro, se filtró y se concentró al vacío. El metil-éster de ácido 4'-metil-5-(5-metil-tetrazol-1-il)-bifenil-3-carboxílico en bruto resultante (880 mg, rendimiento: 85%) se utilizó directamente en la etapa siguiente.

Etapa 3: ácido 4'-metil-5-(5-metil-tetrazol-1-il)-bifenil-3-carboxílico

25 A una solución bajo agitación de metil-éster de ácido 4'-metil-5-(5-metil-tetrazol-1-il)-bifenil-3-carboxílico (1 mmol, 308 mg) en 10 ml de THF se añadió una solución de  $\text{LiOH}\cdot\text{H}_2\text{O}$  (5 mmoles, 210 mg) en 2 ml de agua. La mezcla de reacción se calentó hasta el reflujo durante 3,5 horas y después se enfrió hasta la TA. Se eliminó el solvente bajo presión reducida y el pH del residuo líquido se ajustó a 2,0 mediante la adición de solución acuosa 2 N de  $\text{HCl}$ . La mezcla se extrajo con acetato de etilo y las capas de acetato de etilo agrupadas se secaron sobre  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  anhidro y se concentraron al vacío, proporcionando ácido 4'-metil-5-(5-metil-tetrazol-1-il)-bifenil-3-carboxílico en forma de sólido blanco (279 mg, rendimiento: 95%).

Etapa 4: (2-metoxi-1-metiletil)-amida de ácido 4'-metil-5-(5-metil-tetrazol-1-il)-bifenil-3-carboxílico

35 A una solución bajo agitación de ácido 4'-metil-5-(5-metil-tetrazol-1-il)-bifenil-3-carboxílico (0,3402 mmoles, 100 mg),  $\text{HOBt}$  (0,6804 mmoles, 91,9 mg), 2-metoxi-1metil-etilamina (0,4083 mmoles, 43 ml) y  $\text{NMP}$  (1,0206 mmoles, 112 ml) en  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  (1 ml) y  $\text{DMF}$  (0,5 ml) se añadió  $\text{EDCI}$  (0,6804 mmoles, 130,4 mg) a TA y la mezcla se agitó a TA durante 18 horas. La mezcla se extrajo con acetato de etilo y la capa orgánica se lavó con solución acuosa 2 N de  $\text{NaOH}$  y solución acuosa 1 N de  $\text{HCl}$ , y se secó sobre  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  anhidro, se filtró y se concentró al vacío. El residuo se purificó mediante cromatografía de columna flash, eluyendo con n-hexano: acetato de etilo (4: 1), proporcionando (2-metoxi-1-metiletil)-amida de ácido 4'-metil-5-(5-metil-tetrazol-1-il)-bifenil-3-carboxílico (polvos blancos, rendimiento: 90%).

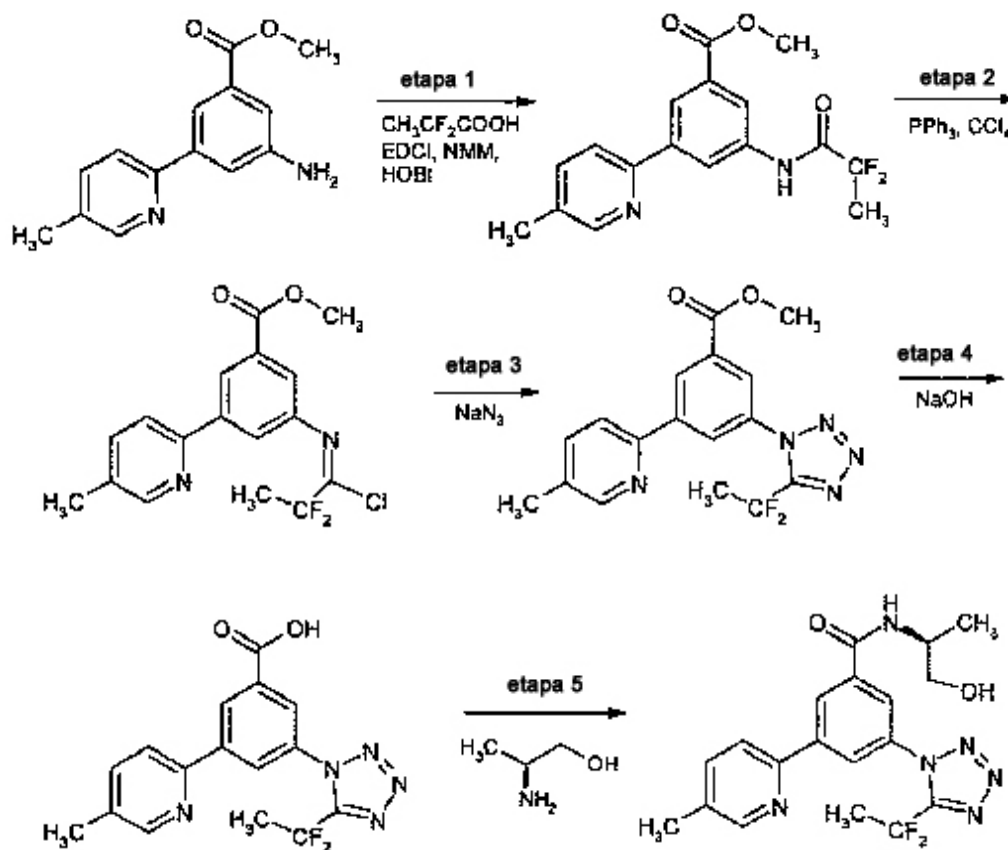
40  $\text{EM (M+H)}=366$ .

En la Tabla 1 se muestran compuestos adicionales preparados utilizando el procedimiento anteriormente indicado.

Ejemplo 6: 3-[5-(1,1-difluoroetil)-tetrazol-1-il]-N-((S)-2-hidroxi-1-metiletil)-5-(5-metilpiridín-2-il)-benzamida

El procedimiento sintético utilizado en el presente ejemplo se describe de manera general posteriormente, en el Esquema R. Este compuesto no se encuentra cubierto por las reivindicaciones.

5



### ESQUEMA R

#### Etapa 1: metil-éster de ácido 3-(2,2-difluoropropionilamino)-5-(5-metil-piridín-2-il)-benzoico

- 10 Se añadieron metil-éster de ácido 3-amino-5-(5-metilpiridín-2-il)-benzoico (0,7 g, 2,89 mmoles, de la Preparación 2), ácido 2,2-difluoropropiónico (0,370 g, 2,89 mmoles), EDCI (4,34 mmoles) y HOBt (4,34 mmoles) y NMM (14,45 mmoles) a 25 ml de acetonitrilo. La mezcla de reacción se agitó a TA durante 21 horas, después de lo cual se eliminó el acetonitrilo bajo presión reducida. El residuo se dividió entre agua y EtOAc, y las capas orgánicas agrupadas se lavaron con agua, se secaron (MgSO<sub>4</sub>), se filtraron y se concentraron bajo presión reducida.
- 15 Se purificó el residuo mediante cromatografía flash (EtOAc/hexanos 35:1), proporcionando 0,630 g de metil-éster de ácido 3-(2,2-difluoro-propionilamino)-5-(5-metil-piridín-2-il)-benzoico en forma de un sólido blanco, EM (M+H)=335.

#### Etapa 2: metil-éster de ácido 3-(1-cloro-2,2-difluoro-propilidén-amino)-5-(5-metil-piridín-2-il)-benzoico

- 20 Se añadieron metil-éster de ácido 3-(2,2-difluoropropionilamino)-5-(5-metil-piridín-2-il)-benzoico (0,630 g, 1,88 mmoles) y trifetilfosfina (0,989 g, 3,77 mmoles) a 15 ml de CCl<sub>4</sub>. La mezcla de reacción se calentó a 95°C y se agitó bajo nitrógeno durante 48 horas. La mezcla de reacción se filtró y el filtrado se concentró bajo presión reducida, proporcionando 0,612 g de metil-éster de ácido 3-(1-cloro-2,2-difluoro-propilidén-amino)-5-(5-metil-piridín-2-il)-benzoico, que se utilizó directamente en la etapa siguiente sin purificación adicional.

25

#### Etapa 3: metil-éster de ácido 3-[5-(1,1-difluoroetil)-tetrazol-1-il]-5-(5-metil-piridín-2-il)-benzoico

- Se añadieron metil-éster de ácido 3-(1-cloro-2,2-difluoropropilidén-amino)-5-(5-metil-piridín-2-il)-benzoico (0,611 g, 1,732 mmoles) y NaN<sub>3</sub> (0,225 g, 3,464 mmoles) a 10 ml de acetonitrilo y la mezcla se agitó a TA durante 90 minutos.
- 30 Se eliminó el solvente bajo presión reducida y el residuo se dividió entre agua y EtOAc. Las capas orgánicas agrupadas se lavaron con agua, se secaron (MgSO<sub>4</sub>), se filtraron y se concentraron bajo presión reducida, proporcionando 0,605 g de metil-éster de ácido 3-[5-(1,1-difluoroetil)-tetrazol-1-il]-5-(5-metil-piridín-2-il)-benzoico en



forma de unos polvos blancos, EM (M+H)=360.

Etapa 4: ácido 3-[5-(1,1-difluoroetil)-tetrazol-1-il]-5-(5-metilpiridín-2-il)-benzoico

- 5 Se añadieron metil-éster de ácido 3-[5-(1,1-difluoroetil)-tetrazol-1-il]-5-(5-metilpiridín-2-il)-benzoico (0,605 g, 0,68 mmoles) a una mezcla de metanol (10 ml), cloruro de metileno (2 ml) y solución acuosa 3 N de NaOH (0,5 ml). La mezcla de reacción se agitó a TA durante 18 horas, después de lo cual se eliminó el solvente bajo presión reducida. El residuo líquido se diluyó con agua y se acidificó hasta pH 5 mediante la adición de solución acuosa 1 N de HCl. La mezcla resultante se extrajo con EtOAc y las capas orgánicas agrupadas se lavaron con agua, se secaron (MgSO<sub>4</sub>), se filtraron y se concentraron bajo presión reducida, proporcionando 0,552 g de metil-éster de ácido 3-[5-(1,1-difluoroetil)-tetrazol-1-il]-5-(5-metilpiridín-2-il)-benzoico.

Etapa 5: 3-[5-(1,1-difluoroetil)-tetrazol-1-il]-N-((S)-2-hidroxi-1-metiletil)-5-(5-metilpiridín-2-il)-benzamida

- 15 Se hizo reaccionar ácido 3-[5-(1,1-difluoroetil)-tetrazol-1-il]-5-(5-metilpiridín-2-il)-benzoico con (R)-2-aminopropán-1-ol utilizando el procedimiento de la etapa 4 del Ejemplo 5, proporcionando 3-[5-(1,1-difluoroetil)-tetrazol-1-il]-N-((S)-2-hidroxi-1-metiletil)-5-(5-metilpiridín-2-il)-benzamida, EM (M+H)=403.

20 De manera similar se preparó, aunque sustituyendo (R)-2-aminopropán-1-ol en la etapa 4 por C(5-metilpirazín-2-il)-metilamina, 3-[5-(1,1-difluoroetil)-tetrazol-1-il]-N-(5-metilpirazín-2-ilmetil)-5-(5-metilpiridín-2-il)-benzamida, EM (M+H)=451.

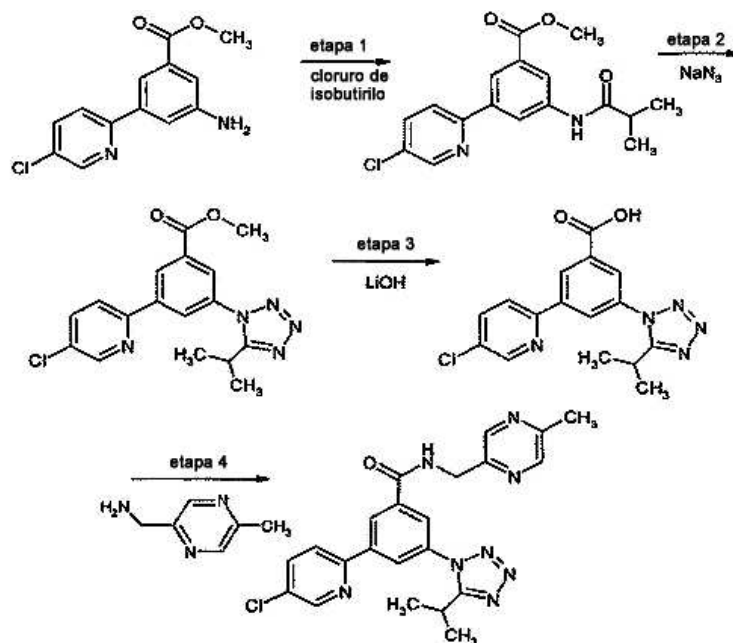
25 De manera similar se preparó, aunque sustituyendo (R)-2-aminopropán-1-ol en la etapa 4 por 1-pirazín-2-il-etilamina, 3-[5-(1,1-difluoroetil)-tetrazol-1-il]-N-(1-pirazín-2-iletal)-5-(5-metilpiridín-2-il)-benzamida, EM (M+H)=451.

25 De manera similar se preparó, aunque sustituyendo (R)-2-aminopropán-1-ol en la etapa 4 por ciclopropilamina, N-ciclopropil-3-[5-(1,1-difluoroetil)-tetrazol-1-il]-N-(5-metilpiridín-2-il)-benzamida, EM (M+H)=385.

30 En la Tabla 1 se muestran compuestos adicionales preparados utilizando el procedimiento anteriormente indicado.

Ejemplo 7: 3-(5-cloropiridín-2-il)-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-N-(5-metilpirazín-2-ilmetil)-benzamida

35 El procedimiento sintético utilizado en el presente ejemplo se describe de manera general posteriormente, en el Esquema S. Este compuesto no se encuentra cubierto por las reivindicaciones.



**ESQUEMA S**

Etapa 1: metil-éster de ácido 3-(5-cloropiridín-2-il)-5-isobutirilamino-benzoico

Se disolvieron metil-éster de ácido 3-amino-5-(5-cloropiridín-2-il)-benzoico (1,5 g, 5,71 mmoles, a partir de la preparación 2) y Et<sub>3</sub>N

(2,39 ml, 17,13 mmoles) en 30 ml de cloruro de metileno y se añadió cloruro de isobutirilo (72 ml, 6,85 mmoles). La mezcla de reacción se agitó a TA durante dos horas y después se dividió entre agua y cloruro de metileno. Las capas orgánicas agrupadas se secaron (MgSO<sub>4</sub>), se filtraron y se concentraron bajo presión reducida, proporcionando 1,29 g de metil-éster de ácido 3-(5-cloropiridín-2-il)-5-isobutirilamino-benzoico, EM (M+H)=333.

#### Etapa 2: metil-éster de ácido 3-(5-cloropiridín-2-il)-5-(5-isopropiltetrazol-1-il)-benzoico

Se disolvió metil-éster de ácido 3-(5-cloropiridín-2-il)-5-isobutirilamino-benzoico (1,90 g, 5,71 mmoles) en acetonitrilo y se añadió NaN<sub>3</sub> (3,71 g, 5,71 mmoles) y SiCl<sub>4</sub> (1,64 ml, 14,28 mmoles). La mezcla de reacción se agitó a 60°C durante 18 horas y después se enfrió y se vertió en solución acuosa saturada fría de NaHCO<sub>3</sub>. La mezcla resultante se extrajo con EtOAc y las capas orgánicas agrupadas se secaron (MgSO<sub>4</sub>), se filtraron y se concentraron bajo presión reducida, proporcionando 1,84 g de metil-éster de ácido 3-(5-cloropiridín-2-il)-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-benzoico, EM (M+H)=358.

#### Etapa 3: ácido 3-(5-cloropiridín-2-il)-5-(5-isopropiltetrazol-1-il)-benzoico

Se disolvió metil-éster de ácido 3-(5-cloropiridín-2-il)-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-benzoico (1,84 g, 5,14 mmoles) en una mezcla de MeOH (15 ml), agua (2 ml) y THF (2 ml) y se añadió LiOH (308 mg, 12,86 mmoles). La mezcla de reacción se agitó a TA durante 18 horas, se llevó el pH a neutro mediante la adición de HCl 1 N y después se extrajo con EtOAc. Las capas orgánicas agrupadas se secaron (MgSO<sub>4</sub>), se filtraron y se concentraron bajo presión reducida, proporcionando 1,70 g de ácido 3-(5-cloropiridín-2-il)-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-benzoico, Pf=179,5°C a 181,2°C, EM (M+H)=344.

#### Etapa 4: 3-(5-cloropiridín-2-il)-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-N-(5-metilpirazín-2-ilmetil)-benzamida

Se disolvió ácido 3-(5-cloropiridín-2-il)-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-benzoico (650 mg, 1,89 mmoles), C-(5-metilpirazín-2-il)-metilamina (233 mg, 1,89 mmoles), EDCI (362 mg, 1,89 mmoles), HOBt (255 mg, 1,89 mmoles) y Et<sub>3</sub>N (1,32 ml, 9,45 mmoles) a 10 ml de cloruro de metileno. La mezcla de reacción se agitó a TA durante 18 horas, y después se dividió entre agua y cloruro de metileno. Las capas orgánicas agrupadas se secaron (MgSO<sub>4</sub>), se filtraron y se concentraron bajo presión reducida. El residuo resultante se purificó mediante cromatografía flash (80% a 100% de EtOAc/hexanos), proporcionando 492 mg de 3-(5-cloropiridín-2-il)-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-N-(5-metilpirazín-2-ilmetil)-benzamida, EM (M+H)=449.

De manera similar se preparó, aunque sustituyendo C-(5-metilpirazín-2-il)-metilamina por 1-pirazín-2-iletilamina en la etapa 4 por 3-(5-cloropiridín-2-il)-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-N-(1-pirazín-2-iletil)-benzamida, EM (M+H)=449.

De manera similar se preparó, aunque sustituyendo C-(5-metilpirazín-2-il)-metilamina por 3,5-difluoropiridín-2-ilmetilamina en la etapa 4 por 3-(5-cloropiridín-2-il)-N-(3,5-difluoropiridín-2-ilmetil)-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-benzamida, Pf=80,0°C a 82°C.

De manera similar se preparó, aunque sustituyendo C-(5-metilpirazín-2-il)-metilamina por (S)-2-hidroxi-1-metiletilamina en la etapa 4 por 3-(5-cloropiridín-2-il)-N-((S)-2-hidroxi-1-metiletil)-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-benzamida, Pf=124,0°C a 125,0°C.

De manera similar se preparó, aunque sustituyendo C-(5-metilpirazín-2-il)-metilamina por ciclopropamina en la etapa 4, 3-(5-cloropiridín-2-il)-N-ciclopropil-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-benzamida, Pf=107,0°C a 108,0°C.

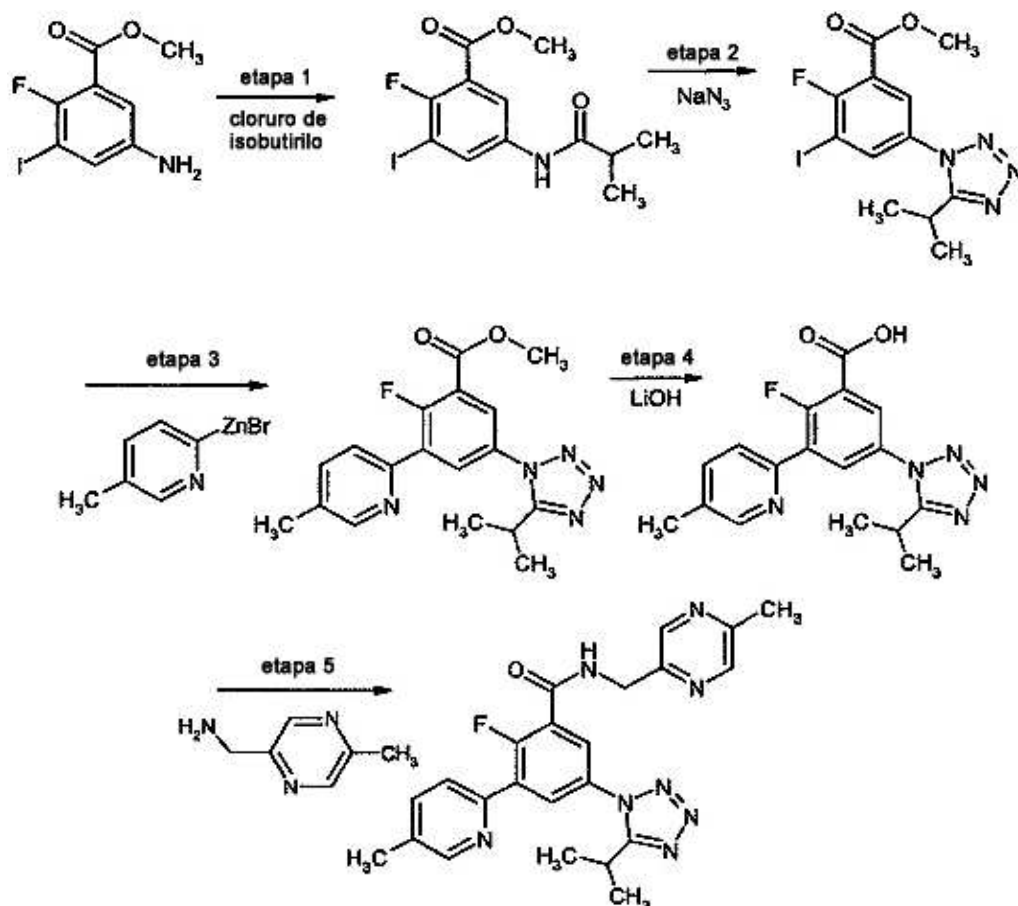
De manera similar, aunque sustituyendo metil-éster de ácido 3-amino-5-(5-cloropiridín-2-il)-benzoico por metil-éster de ácido 3-amino-5-(5-metilpiridín-2-il)-benzoico, se preparó 3-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-N-(5-metilpirazín-2-ilmetil)-5-(5-metilpiridín-2-il)-benzamida, EM (M+H)=429. De manera similar, aunque sustituyendo cloruro de isobutirilo en la etapa 1 por cloruro de 3-metilbutirilo, se preparó 3-(5-cloropiridín-2-il)-5-(5-isobutil-tetrazol-1-il)-N-(5-metilpirazín-2-ilmetil)-benzamida, EM (M+H)=463.

De manera similar, aunque sustituyendo metil-éster de ácido 3-amino-5-(5-cloropiridín-2-il)-benzoico en lugar de metil-éster de ácido 5-amino-4'-metil-bifenil-3-carboxílico, se preparó (5-metilpirazín-2-ilmetil)-amida de ácido 5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-4'-metil-bifenil-3-carboxílico, Pf=152°C a 154,5°C.

En la Tabla 1 se muestran compuestos adicionales preparados utilizando el procedimiento anteriormente indicado.

#### Ejemplo 8: 2-fluoro-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-N-(5-metilpirazín-2-ilmetil)-3-(5-metilpiridín-2-il)-benzamida

El procedimiento sintético utilizado en el presente ejemplo se describe de manera general a continuación, en el Esquema T.

**ESQUEMA T**

5

**Etapa 1: metil-éster de ácido 2-fluoro-5-isobutirilamino-3-(5-metilpiridín-2-il)-benzoico**

Se disolvió metil-éster de ácido 5-amino-2-fluoro-3-(5-metilpiridín-2-il)-benzoico (560 mg, 1,9 mmoles) en 20 ml de cloruro de metileno y la mezcla se enfrió a 0°C. Se añadió cloruro de isobutirilo (221 mg, 2,1 mmoles) y trietilamina (575 mg, 5,7 mmoles) y la mezcla se agitó a 0°C durante 30 minutos. La mezcla de reacción se lavó con solución acuosa saturada de NaHCO<sub>3</sub> y solución hipersalina, se secó sobre Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, se filtró y se concentró bajo presión reducida, proporcionando 690 mg (99%) de metil-éster de ácido 2-fluoro-5-isobutirilamino-3-(5-metilpiridín-2-il)-benzoico.

**Etapa 2: metil-éster de ácido 2-fluoro-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-3-(5-metilpiridín-2-il)-benzoico**

Se añadieron metil-éster de ácido 2-fluoro-5-isobutirilamino-3-(5-metilpiridín-2-il)-benzoico (690 mg, 1,89 mmoles), NaN<sub>3</sub> (1,1 g, 17 mmoles) y SiCl<sub>4</sub> (964 mg, 5,67 mmoles) a 20 ml de acetonitrilo, y la mezcla de reacción se sometió a reflujo durante 18 horas. La mezcla de reacción se enfrió hasta la TA y se concentró bajo presión reducida. Se disolvió el residuo en 20 ml de solución acuosa saturada de NaHCO<sub>3</sub> y la mezcla resultante se extrajo con EtOAc. Las capas orgánicas agrupadas se lavaron con solución hipersalina, se secaron sobre Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, se filtraron y se concentraron bajo presión reducida, proporcionando 610 g (83%) de metil-éster de ácido 2-fluoro-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-3-(5-metilpiridín-2-il)-benzoico.

**Etapa 3: metil-éster de ácido 2-fluoro-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-3-(5-metilpiridín-2-il)-benzoico**

Se añadió metil-éster de ácido 2-fluoro-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-3-(5-metilpiridín-2-il)-benzoico (500 mg, 1,28 mmoles), bromuro de 5-metilpiridín-cinc (3,1 ml de solución 0,5 M de THF (Combi-block Inc., San Diego, CA, USA)) y tetrakis(trifenilfosfeno)paladio (148 mg, 0,128 mmoles) a 10 ml de THF a 0°C. La mezcla de reacción se agitó a 0°C durante dos horas y después se eliminó el solvente bajo presión reducida. El residuo se purificó mediante

5 cromatografía flash (15% a 35% de EtOAc en hexanos), proporcionando 280 mg (62%) de metil-éster de ácido 2-fluoro-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-3-(5-metilpiridín-2-il)-benzoico.

5 Etapa 4: ácido 2-fluoro-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-3-(5-metilpiridín-2-il)-benzoico

Se hidrolizó metil-éster de ácido 2-fluoro-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-3-(5-metilpiridín-2-il)-benzoico en ácido 2-fluoro-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-3-(5-metilpiridín-2-il)-benzoico utilizando el procedimiento de la etapa 3 del Ejemplo 7.

10 Etapa 2: 2-fluoro-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-N-(5-metilpirazín-2-ilmetil)-3-(5-metilpiridín-2-il)-benzamida

10 Se hizo reaccionar ácido 2-fluoro-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-3-(5-metilpiridín-2-il)-benzoico con C-(5-metilpirazín-2-il)-metilamina utilizando el procedimiento de la etapa 4 del Ejemplo 7, proporcionando 2-fluoro-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-N-(5-metilpirazín-2-ilmetil)-3-(5-metilpiridín-2-il)-benzamida, EM (M+H)=447.

15 En la Tabla 1 se muestran compuestos adicionales preparados utilizando el procedimiento anteriormente indicado.

Ejemplo 9: formulaciones

20 Se formularon preparaciones farmacéuticas para la administración por diversas vías, tal como se muestra en las Tablas siguientes. Las expresiones "ingrediente activo" o "compuesto activo" utilizadas en las Tablas se refieren a uno o más de los compuestos de fórmula I.

Composición para la administración oral

Ingrediente	% p/p
Ingrediente activo	20,0%
Lactosa	79,5%
Estearato de magnesio	0,5%

25 Se mezclaron los ingredientes y se dispensaron en cápsulas que contenían aproximadamente 100 mg cada una; una cápsula se aproximaría a una dosis diaria total.

30 Composición para la administración oral

Ingrediente	% p/p
Ingrediente activo	20,0%
Estearato de magnesio	0,5%
Croscarmelosa sódica	2,0%
Lactosa	76,5%
PVP (polivinilpirrolidina)	1,0%

35 Se agruparon los ingredientes y se granularon utilizando un solvente tal como metanol. A continuación se secó la formulación y se formó en tabletas (que contenían aproximadamente 20 mg de compuesto activo) con una tableteadora apropiada.

Composición para la administración oral

Ingrediente	Cantidad
Compuesto activo	1,0 g
Ácido fumárico	0,5 g
Cloruro sódico	2,0 g
Metilparabeno	0,15 g
Propilparabeno	0,05 g
Azúcar granulado	25,5 g
Sorbitol (solución al 70%)	12,85 g
Veegum K (Vanderbilt Co.)	1,0 g
Saborizante	0,035 ml
Colorantes	0,5 mg
Agua destilada	c.s. para 100 ml

40 Se mezclaron los ingredientes para formar una suspensión para la administración oral.

Formulación parenteral

## ES 2 517 602 T3

Ingrediente	% p/p
Ingrediente activo	0,25 g
Cloruro sódico	c.s. para hacer isotónico
Agua para inyección	100 ml

5 Se disolvió el ingrediente activo en una parte del agua para inyección. A continuación se añadió una cantidad suficiente de cloruro sódico bajo agitación para hacer isotónica la solución. Se completó la solución hasta el peso deseado con el resto del agua para inyección; se filtró a través de un filtro de membrana de 0,2 micrómetros y se empaquetó bajo condiciones estériles.

### Formulación para supositorios

Ingrediente	% p/p
Ingrediente activo	1.0%
Polietilenglicol 1000	74.5%
Polietilenglicol 4000	24.5%

10 Se fundieron juntos los ingredientes y se mezclaron en un baño de vapor y se vertieron en moldes que contenían 2,5 g de peso total.

### Formulación tópica

Ingredientes	Gramos
Compuesto activo	0.2-2
Span 60	2
Tween 60	2
Aceite mineral	5
Petrolato	10
Metilparabeno	0.15
Propilparabeno	0.05
BHA (hidroxianisol butilado)	0.01
Agua	c.s. para 100

20 Se agruparon todos los ingredientes, excepto el agua, y se calentaron a aproximadamente 60°C bajo agitación. A continuación, se añadió una cantidad suficiente de agua a aproximadamente 60°C bajo agitación vigorosa para emulsionar los ingredientes y seguidamente se añadió agua, c.s. para aproximadamente 100 g.

### Formulaciones de spray nasal

25 Se prepararon varias suspensiones acuosas que contenían entre 0,025 y 0,5 por ciento de compuesto activo como formulaciones de spray nasal. Las formulaciones opcionalmente contenían ingredientes activos tales como, por ejemplo, celulosa microcristalina, carboximetilcelulosa sódica y dextrosa. Puede añadirse ácido clorhídrico para ajustar el pH. Las formulaciones de spray nasal pueden administrarse con una bomba dosificadora de spray nasal, que típicamente administra 50 a 100 microlitros de formulación por accionamiento. Un programa de dosificación típico es de 2 a 4 sprays cada 4 a 12 horas.

30 Ejemplo 10: ensayo FLIPR (lector de placas de imágenes fluorimétricas) de P2X<sub>3</sub>/P2X<sub>2/3</sub>

35 Se transfectaron células CHO-K1 con subunidades de receptor P2X<sub>3</sub> de rata clonada o P2X<sub>2/3</sub> humano y se subcultivaron en matraces. 18-24 horas antes del experimento de FLIPR, se liberaron las células de sus matraces, se centrifugaron y se resuspendieron en medio nutritivo a una densidad de 2,5x10<sup>5</sup> células/ml. Se dividieron las células en alícuotas en placas de 96 pocillos de paredes negras a una densidad de 50.000 células/pocillo y se incubaron durante la noche en 5% de CO<sub>2</sub> a 37°C. El día del experimento, las células se lavaron en tampón de FLIPR (solución salina equilibrada de Hank sin calcio ni magnesio, HEPES 10 mM, CaCl<sub>2</sub> 2 mM, probenecid 2,5 mM, FB). Cada pocillo recibió 100 ml de FB y 100 ml del pigmento fluorescente Fluo-3 AM [conc. final: 2 mM]. Tras una incubación de carga de pigmento de 1 hora a 37°C, se lavaron las células 4 veces con FB y se dejaron 75 ml/pocillo 40 finales de FB en cada pocillo.

45 Se añadieron los compuestos de ensayo (disueltos en DMSO a 10 mM y diluidos en serie con FB) o vehículo a cada pocillo (25 ml de una solución 4X) y se dejó que se equilibrasen durante 20 minutos a TA. A continuación, se introdujeron las placas en el FLIPR y se obtuvo una medición de fluorescencia de línea base (excitación a 488 nm y emisión a 510-570 nm) durante 10 segundos antes de la adición de 100 ml/pocillo de agonista o vehículo. El

agonista era una solución 2X de  $\alpha, \beta$ -meATP productora de una concentración final de 1 mM (P2X<sub>3</sub>) ó 5 mM (P2X<sub>2/3</sub>). Se midió la fluorescencia durante 2 minutos adicionales a intervalos de 1 segundo tras la adición de agonista. Se realizó una adición final de yonomicina (5 mM, concentración final) a cada pocillo de la placa de ensayo de FLIPR para determinar la viabilidad celular y la fluorescencia máxima del calcio citosólico ligado al pigmento. Se midió la fluorescencia máxima en respuesta a la adición de  $\alpha, \beta$ -meATP (en ausencia y en presencia de compuestos de ensayo) y se generaron curvas de inhibición mediante regresión lineal. Se utilizó PPADS, un antagonista de P2X estándar, a modo de control positivo.

Utilizando el ensayo anteriormente indicado, se determinó que todos los compuestos de la Tabla 1 eran activos para el receptor P2X<sub>3</sub>. La mayoría de los compuestos presentaban una IC<sub>50</sub> de entre aproximadamente 6,0 y aproximadamente 8,8 para P2X<sub>3</sub>. Muchos de los compuestos presentaban una IC<sub>50</sub> de entre aproximadamente 8,0 y aproximadamente 8,8 para P2X<sub>3</sub>. Por ejemplo ((S)-2-hidroxi-1-metiletil)-amida de ácido 5-(5-isobutil-tetrazol-1-il)-4'-metil-bifenil-3-carboxílico presentaba una IC<sub>50</sub> de aproximadamente 8,8.

Utilizando el ensayo anteriormente indicado, se determinó que la mayoría de los compuestos de la Tabla 1 eran activos para el receptor P2X<sub>2/3</sub>. La mayoría de los compuestos presentan una IC<sub>50</sub> de entre aproximadamente 5,5 y aproximadamente 8,1 para P2X<sub>2/3</sub>. Muchos de los compuestos presentan una IC<sub>50</sub> de entre aproximadamente 7,0 y aproximadamente 8,1 para P2X<sub>2/3</sub>. Por ejemplo (1-pirazín-2-iletíl)-amida de ácido 5-(5-etil-tetrazol-1-il)-4'-metil-bifenil-3-carboxílico mostró una IC<sub>50</sub> de aproximadamente 8,1.

Ejemplo 11: ensayo *in vivo* del asma y la función pulmonar

Se inmunizaron ratones BALB/cJ mediante un protocolo de inmunización estándar. Brevemente, se inmunizaron ratones (N=8/grupo) i.p. con ovoalbúmina (OVA: 10 mg) en alúmina los días 0 y 14. A continuación, se retaron los ratones con OVA aerosolizado (al 5%) los días 21 y 22. Los animales recibieron vehículo (p.o.) o un compuesto de la invención (100 mg/kg p.o.) desde el día 20.

Se evaluó la función pulmonar el día 23 utilizando el sistema Buxco para medir PenH en respuesta a un reto de aerosol de metacolina. A continuación se eutanizaron los ratones y se recogieron muestras de plasma al final del estudio.

Ejemplo 12: ensayo de contracción de la vejiga inducida por volumen

Se anestesiaron ratas Sprague-Dawley hembra (200 a 300 g) con uretano (1,5 g/kg, s.c.). Se traqueotomizaron los animales y se canuló una arteria carótica y la vena femoral para la medición de la presión sanguínea y la administración de fármaco, respectivamente. Se llevó a cabo una laparotomía y se ligaron los uréteres y se realizó una sección de los mismos en posición próxima a la ligación. Se ligó el meato uretral externo con sutura de seda y se canuló la vejiga urinaria a través de la cúpula para la infusión de solución salina y la medición de la presión vesical.

Tras un periodo de estabilización de 15 a 30 minutos, se infundió la vejiga con solución salina a TA a 100 ml/min hasta observar contracciones de la vejiga inducidas por volumen continuo (CVIVC). A continuación se redujo la tasa de infusión a 3-5 ml/min durante 30 minutos antes de vaciar la vejiga y dejar reposar durante 30 minutos. Todas las infusiones posteriores se llevaron a cabo tal como se indica, excepto en que se mantuvo la tasa de infusión más baja durante sólo 15 minutos en lugar de 30 minutos. Se repitieron los ciclos de llenado y vaciado de la vejiga hasta que los volúmenes umbral (VU: el volumen necesario para inducir la primera contracción de micción de la vejiga) variaban en menos de 10% en dos líneas base consecutivas y la frecuencia de contracción era de 2 ó menos contracciones en cada periodo de 10 minutos tras la tasa de infusión más lenta. Tras establecer VU y CVIVC reproducibles, se vació la vejiga y el animal recibió una dosis de fármaco o vehículo (0,5 ml/kg, i.v.) 3 minutos antes de iniciar la siguiente infusión programada.

Ejemplo 13: ensayo de dolor con formalina

Se introdujeron ratas Sprague-Dawley macho (180 a 220 g) en cilindros individuales de Plexiglass y se dejó que se aclimatasen al ambiente experimental durante 30 minutos. Se administraron por vía subcutánea vehículo, fármaco o control positivo (morfina 2 mg/kg) a razón de 5 ml/kg. Quince minutos después de la dosificación se inyectó formalina (al 5% en 50 ml) en la superficie plantar de la pata trasera derecha utilizando una aguja de calibre 26. Las ratas fueron devueltas inmediatamente a la cámara de observación. Se colocaron espejos en torno a la cámara para permitir la observación sin obstáculos de la pata de inyección de formalina. Se registró la duración del comportamiento nocifensivo de cada animal por parte de un observador ciego al tratamiento utilizando un temporizador automático de comportamiento. Se registraron separadamente el lamido y agitación/elevación de pata trasera en intervalos de 5 min durante un total de 60 min. La suma del tiempo dedicado a lamer o agitar en segundos entre los tiempos 0 y 5 min se considera la fase temprana, mientras que la etapa tardía se considera la suma de los segundos dedicados a lamer o agitar entre los 15 y 40 min. Se recogió una muestra de plasma.

## Ejemplo 14: ensayo de dolor en el colon

5 Se alojaron 1-2 ratas Sprague-Dawley macho adultas (350 a 425 g; Harlan, Indianapolis, IN) en cada jaula en instalaciones de cuidado animal. Se anestesiaron profundamente las ratas con pentobarbital sódico (45 mg/kg) administrado intraperitonealmente. Se colocaron electrodos y se fijaron en la musculatura oblicua externa para el registro electromiográfico (EMG). Los cables de los electrodos se tunelaron subcutáneamente y se exteriorizaron en la nuca para permitir el acceso. Tras la cirugía, las ratas se alojaron separadamente y se dejó que se recuperasen durante 4 a 5 días antes de los ensayos.

10 Se distendieron el colon descendente y el recto mediante el hinchado de presión controlada de un balón de látex flexible de 7 a 8 cm de longitud atado en torno a un tubo flexible. Se lubricó el balón, se insertó en el colon por el ano y se ancló con cinta el catéter de balón a la base de la cola. Se consiguió la distensión colorrectal (DCR) mediante la apertura de una válvula de solenoide a un reservorio de aire a presión constante. Se controló la presión intracolónica y se realizó un seguimiento continuo mediante un dispositivo de control de la presión. Se cuantificó la respuesta como la respuesta visceromotora (RVM), una contracción de la musculatura abdominal y de la pata trasera. Se cuantificó la actividad de EMG producida por la contracción de la musculatura oblicua externa utilizando software Spike2 (Cambridge Electronic Design). Cada prueba de distensión duraba 60 s, y se cuantificó la actividad de EMG durante 20 s antes de la distensión (línea base), durante 20 s de distensión y 20 s después de la distensión. El incremento del número total de pulsos registrados durante la distensión superiores a la línea base se define como la respuesta. Se obtuvieron respuestas de línea base estables a la DCR (10, 20, 40 y 80 mmHg, 20 segundos, separados por 4 minutos) en ratas conscientes, no sedadas, antes de ningún tratamiento.

25 Se evaluaron los compuestos para los efectos sobre las respuestas a la distensión del colon inicialmente en un modelo de nocicepción visceral aguda y en un modelo de hipersensibilidad del colon producida por el tratamiento intracolónico con Zymosan (1 ml, 25 mg/ml) instilado en el colon con una aguja de sonda insertada hasta una profundidad de 6 cm. Los grupos experimentales consistían de 8 ratas cada uno.

30 Nocicepción visceral aguda: para someter a ensayo los efectos del fármaco sobre la nocicepción visceral aguda, se administraron 1 de 3 dosis de fármaco, vehículo o control positivo (morfinina, 2,5 mg/kg) tras establecer las respuestas de línea base; se realizó un seguimiento de las respuesta a la distensión durante los siguientes 60 a 90 minutos. Hipersensibilidad visceral: para someter a ensayo los efectos de fármaco o vehículo tras el tratamiento intracolónico con Zymosan, se proporcionó tratamiento intracolónico tras establecer las respuestas de línea base. Antes del ensayo de fármaco a las 4 horas, se evaluaron las respuestas a la distensión con el fin de establecer la presencia de hipersensibilidad. En las ratas tratadas con Zymosan, se administró 1 de 3 dosis de fármaco, vehículo o control positivo (morfinina, 2,5 mg/kg) 4 horas después del tratamiento de Zymosan y se realizó un seguimiento de las respuestas a la distensión durante los siguientes 60 a 90 minutos.

## Ejemplo 15: alodinia al frío en ratas con una lesión de constricción crónica del nervio ciático

40 Se determinaron los efectos de los compuestos de la presente invención sobre la alodinia al frío utilizando el modelo de lesión de constricción crónica (LCC) de dolor neuropático en ratas, en el que se midió la alodinia al frío en un baño de agua fría con un suelo de placa metálica a una profundidad de 1,5 a 2,0 cm y una temperatura de 3°C a 4°C (Gogas K.R. *et al.*, *Analgesia* 3:1-8, 1997).

45 Concretamente, se anestesiaron ratas de LCC; se localizó la trifurcación del nervio ciático y se realizaron 4 ligaduras (sutura 4-0 ó 5-0 gut crómico) circulares en torno al nervio ciático en posición próxima a la trifurcación. A continuación se dejó que las ratas se recuperasen de la cirugía. Los días 4-7 después de la cirugía, se evaluaron inicialmente las ratas para alodinia inducida por frío introduciendo individualmente los animales en el baño de agua fría y registrando el número total de elevaciones de la pata lesionada durante un periodo de tiempo de 1 min: la pata lesionada se levanta sacándola del agua. Las elevaciones de pata asociados a la locomoción o recolocación del cuerpo no se registraron. Las ratas que mostraban 5 elevaciones por min o más el día 4-7 posterior a la cirugía se consideró que mostraban alodinia al frío y se utilizaron en los estudios posteriores. En los estudios agudos, se administraron vehículo, compuesto de referencia o compuestos de la presente invención, por vía subcutánea (s.c.) 30 minutos antes de los ensayos. Se determinaron los efectos de la administración repetida de los compuestos de la presente invención sobre la alodinia al frío 14, 20 ó 38 h después de la última dosis oral del régimen siguiente: administración oral (p.o.) de vehículo, referencia o un compuesto de la presente invención a intervalos de ~12 h (BID) durante 7 días.

## Ejemplo 16: dolor de cáncer óseo en ratones C3H/HeJ

60 Se determinaron los efectos de compuestos de la presente invención sobre el dolor óseo entre los días 7 y 18 tras la inyección intramedular de células de sarcoma 2472 en el fémur distal de ratones C3H/HeJ.

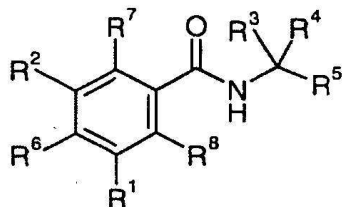
65 Concretamente, se cultivaron y se mantuvieron según recomendaciones de la ATCC, células tumorales NCTC 2472 (American type Culture Collection, ATCC), que se ha demostrado previamente que forman lesiones líticas en el

5 hueso tras la inyección intramedular. Se inyectaron aproximadamente  $10^5$  células directamente en la cavidad medular del fémur distal en ratones C3H/HeJ anestesiados. Desde el día 7, se evaluaron los ratones para comportamientos nocifensivos espontáneos (de evitación y de defensa; "flinching & guarding"), comportamientos nocifensivos inducidos por palpación (de evitación y de defensa), de defensa ambulatoria forzada y uso de las extremidades. Se determinaron los efectos de los compuestos de la presente invención tras una única administración aguda (s.c.) el día 7-día 15. Además, se determinaron los efectos de la administración repetida (BID) de compuestos de la presente invención entre los días 7 y 15 dentro de la hora siguiente a la primera dosis los días 7, 9, 11, 13 y 15.



## REIVINDICACIONES

1. Compuesto de fórmula (I):



I

o una sal farmacéuticamente aceptable de los mismos, en la que:

- R<sup>1</sup> es tetrazol-1-ilo sustituido opcionalmente en la posición 5 con alquilo C<sub>1-6</sub>, haloalquilo C<sub>1-6</sub>, alcoxi C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub>, hidroxialquilo C<sub>1-6</sub>, alquilamino C<sub>1-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub>, cicloalquilo C<sub>3-6</sub> o cicloalquil C<sub>3-6</sub>-alquilo C<sub>1-6</sub>;
- R<sup>2</sup> es 5-metilo-piridín-2-ilo, 5-cloropiridín-2-ilo, 5-fluoropiridín-2-ilo, 5-metilo-3-fluoropiridín-2-ilo, 5-metilo-3-cloropiridín-2-ilo, 3,5-difluoropiridín-2-ilo ó 3,5-dicloropiridín-2-ilo;
- R<sup>3</sup> es hidrógeno;
- R<sup>4</sup> es hidrógeno o metilo, y
- R<sup>5</sup> es hidroximetilo; metoximetilo; morfolín-4-ilometilo; piperidín-1-ilmetilo sustituido opcionalmente en la posición 4 con metilo, metanosulfonilo o acetilo; 1,1-dioxo-tiomorfolín-1-ilo; piperidín-1-ilo sustituido opcionalmente una o dos veces seleccionados independientemente de entre metilo, metoxi o halo; piridinilo; pirimidinilo; pirazinilo; piridazinilo; pirazolilo; o tiazolilo; en el que cada uno de entre piridinilo, pirimidinilo, pirazinilo, piridazinilo, pirazolilo y tiazolilo puede sustituirse opcionalmente una o dos veces con un grupo o grupos seleccionados independientemente de entre metilo, metiloamino, dimetiloamino y halo;
- R<sup>6</sup> es hidrógeno, alquilo-C<sub>1-6</sub>, alquilo-C<sub>1-6</sub>, halo, haloalquilo C<sub>1-6</sub> o ciano, y
- R<sup>7</sup> y R<sup>8</sup>, cada uno es independientemente alquilo C<sub>1-6</sub>; alquilo-C<sub>1-6</sub>; halo; haloalquilo C<sub>1-6</sub>; o ciano; o uno de entre R<sup>7</sup> y R<sup>8</sup> es alquilo C<sub>1-6</sub>; alquilo-C<sub>1-6</sub>; halo; haloalquilo C<sub>1-6</sub>; o ciano y el otro es hidrógeno.
2. Compuesto según la reivindicación 1, en el que R<sup>1</sup> es tetrazol-1-ilo sustituido opcionalmente en la posición 5 con isopropilo o trifluorometilo.
3. Compuesto según la reivindicación 1, en el que R<sup>4</sup> es metilo.
4. Compuesto según la reivindicación 1, en el que R<sup>5</sup> es hidroximetilo, metoximetilo, pirazín-2-ilo ó 5-metil-pirazín-2-ilo.
5. Compuesto según la reivindicación 1, en el que R<sup>6</sup> es hidrógeno.
6. Compuesto según la reivindicación 1, en el que uno de entre R<sup>7</sup> y R<sup>8</sup> es flúor y el otro es hidrógeno.
7. Composición farmacéutica que comprende un portador farmacéuticamente aceptable, y un compuesto según la reivindicación 1.
8. Utilización de un compuesto de fórmula I según la reivindicación 1 para la preparación de un medicamento destinado al tratamiento de una condición de dolor seleccionada de entre dolor inflamatorio, dolor quirúrgico, dolor visceral, dolor dental, dolor premenstrual, dolor central, dolor debido a quemaduras, migraña o cefaleas en racimo, lesiones nerviosas, neuritis, neuralgias, envenenamiento, daño isquémico, cistitis intersticial, dolor del cáncer, infección vírica, parasitaria o bacteriana, lesiones post-traumáticas o dolor asociado a síndrome intestinal irritable, o un trastorno respiratorio seleccionado de entre el trastorno pulmonar obstructivo crónico (EPOC), asma y broncoespasmo.
9. Utilización de un compuesto de fórmula I según la reivindicación 1 para la preparación de un medicamento destinado al tratamiento de una condición inflamatoria y/o autoinmunitaria.
10. Compuesto de fórmula I según la reivindicación 1, en el que dicho compuesto se selecciona de entre el grupo que consiste de:
- 2-Fluoro-N-((S)-2-hidroxi-1-metil-etil)-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-3-(5-metil-piridín-2-il)-benzamida;
- 2-Fluoro-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-3-(5-metil-piridín-2-il)-N-(1-pirazín-2-il-etil)-benzamida;
- 2-Fluoro-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-N-(5-metil-pirazín-2-ilmetil)-3-(5-metil-piridín-2-il)-benzamida;
- 2-Fluoro-N-((S)-2-hidroxi-1-metil-etil)-3-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-5-(5-metil-piridín-2-il)-benzamida;

ES 2 517 602 T3

2-Fluoro-3-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-5-(5-metil-piridín-2-il)-*N*-(1-pirazín-2-il-etil)-benzamida;  
2-Fluoro-3-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-*N*-(5-metil-pirazín-2-ilmetil)-5-(5-metil-piridín-2-il)-benzamida;  
y  
2-Fluoro-5-(5-isopropil-tetrazol-1-il)-*N*-(6-metil-piridazín-3-ilmetil)-3-(5-metil-piridín-2-il)-benzamida.

5