



OFICINA ESPAÑOLA DE PATENTES Y MARCAS

ESPAÑA



11 Número de publicación: 2 555 315

51 Int. Cl.:

C07B 43/06 (2006.01) C07C 209/58 (2006.01) C07C 211/42 (2006.01) C07C 231/10 (2006.01) C07C 233/14 (2006.01)

(12)

TRADUCCIÓN DE PATENTE EUROPEA

T3

(96) Fecha de presentación y número de la solicitud europea: 30.03.2007 E 07759847 (2)
 (97) Fecha y número de publicación de la concesión europea: 04.11.2015 EP 2013835

(54) Título: Preparación de amidas y aminas quirales

(30) Prioridad:

31.03.2006 US 787837 P

(45) Fecha de publicación y mención en BOPI de la traducción de la patente: 30.12.2015

(73) Titular/es:

SUNOVION PHARMACEUTICALS INC. (100.0%) 84 Waterford Drive Marlborough, MA 01752-7010, US

(72) Inventor/es:

ZHAO, HANG; KOENIG, STEFAN G.; VANDENBOSSCHE, CHARLES P.; SINGH, SURENDRA P.; WILKENSON, SCOTT H. y BAKALE, ROGER P.

(74) Agente/Representante:

LAZCANO GAINZA, Jesús

S 2 555 315 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

Preparación de amidas y aminas quirales

Campo de la invención

5

10

30

35

45

50

Esta invención se refiere a procesos apropiados para la preparación a gran escala de amidas y aminas quirales enriquecidas enantiomérica o diastereoméricamente preparadas por estos procesos.

Antecedentes de la invención

Las aminas primarias enriquecidas enantioméricamente se utilizan comúnmente como agentes de resolución de ácidos racémicos, como auxiliares quirales para síntesis asimétricas y como ligandos para catalizadores de metales de transición utilizados en catálisis asimétrica. Además, muchos productos farmacéuticos, tales como sertralina, contienen unidades estructurales de amina quiral. Los métodos efectivos para la preparación de tales compuestos son de gran interés para la industria farmacéutica. Particularmente valiosos son los procesos que permiten la preparación de cada enantiómero o diastereómero, en exceso enantiomérico o diastereomérico, según sea apropiado, a partir de materiales de partida proquirales o quirales.

Los métodos están disponibles para la preparación de aminas enriquecidas enantioméricamente. Por ejemplo, la adición de reactivos organometálicos a iminas o sus derivados se reporta por Watanabe et al., Tetrahedron Asymm. (1995)6:1531; Denmark et al., J. Am. Chem. Soc. (1987) 109:2224; Takahashi et al., Chem. Pharm. Bull.(1982) 30:3160; y la adición de reactivos organometálicos a oxazolidinas quirales se revela en Mokhallalatiet et al., Tetrahedron Lett. (1994) 35:4267. Aunque algunos de estos métodos se emplean ampliamente, pocos son susceptibles a la producción a gran escala de aminas.

Otras metodologías implican la resolución óptica de un único enantiómero o diastereómero de una mezcla. La resolución se puede llevar a cabo a través de biotransformaciones estereoselectivas o por la formación de sales diastereoméricas que se separan por cristalización. La utilidad y aplicabilidad de los métodos de resolución depende de la recristalización selectiva por lo general se limitan por la falta de disponibilidad de auxiliares quirales apropiados. Además, los procesos de resolución de mezclas racémicas proporcionan un rendimiento máximo de 50% para cualquier estereoisómero. Por lo tanto, la resolución de mezclas racémicas generalmente se considera como un proceso ineficiente.

Se ha descrito la preparación de una amina enriquecida enantioméricamente a través de la conversión de un precursor oxima a la correspondiente enamida, que se convierte posteriormente a la amina a través de hidrogenación asimétrica y desprotección, (WO 99/18065 de Johnson et al.). Sin embargo, los procesos, no son de aplicación general para un rango amplio de sustratos. Además, muchos de los procesos reconocidos requieren un amplio exceso de reactivo metálico para realizar la conversión. El resultado es la generación de cantidades significantes de residuos de metal sólido, un rango que es indeseable para los procesos de producción a gran escala.

Por lo tanto, se necesita un método escalable y rentable para la conversión de las oximas a las correspondientes enamidas, que no se basa en un reactivo metálico. La fácil, conversión de alto rendimiento de oximas de fácil acceso a las enamidas correspondientes sin el uso de reactivos metálicos sería una etapa importante hacia la síntesis a gran escala de amidas quirales y aminas. La presente invención aborda esta y otras necesidades.

Robin B. Boar et al, Journal of the Chemical society, Perkin Transactions 1: Organic and Bio-organic Chemistry (1972-1999), (13), 1975, 1237-1241 revela que las cetoximas se convierten en enimidas con rendimiento excelente mediante el reflujo de anhídrido acético en piridina.

40 Resumen de la invención

La presente invención provee un método conveniente y eficiente para la conversión de una oxima a la correspondiente enamida como se define en la reivindicación 1. El método de la invención logra la conversión deseada sin el uso de un reactivo metálico. El método es apropiado para la síntesis a gran escala de enamidas, amidas, aminas, y sus derivados.

Por lo tanto, en un primer aspecto, la presente invención provee un método para la conversión de una oxima en una enamida siendo el método un método de acuerdo con la reivindicación 1. El método incluye poner en contacto la oxima con una fosfina y un donador de acilo, en condiciones apropiadas para convertir la oxima en la enamida. El método produce enamidas con altos rendimientos y es aplicable en general a través de un amplio rango de estructuras de oxima. Las enamidas se convierten fácilmente a las correspondientes aminas. En una ruta de ejemplo, se describe en mayor detalle en este documento, la enamida se reduce a la correspondiente amida, que posteriormente es desacetilada para proveer la amina.

El método es particularmente útil para la síntesis a gran escala de especies bioactivas, tal como aquellas que tienen la 1,2,3,4-tetrahidro-N-alquilo-1-naftalenamina o subestructura 1,2,3,4-tetrahidro-1-naftalenamina. Ejemplos de

compuestos bioactivos con esta subestructura incluyen sertralina y análogos de la sertralina, y los *trans* isómeros de sertralina, norsertralina y análogos de la misma. La sertralina, (1S,4S)-*cis* 4-(3,4-diclorofenil)-1,2,3,4-tetrahidro-N-metil-1-naftalenamina, se aprobó para el tratamiento de depresión por la United States Food and Drug Administration, y está disponible bajo la marca comercial ZOLOFT® (Pfizer Inc., NY, N.Y., USA). En sujetos humanos, se ha demostrado que la sertralina se metaboliza a (1S,4S)-*cis* 4-(3,4-diclorofenil)-1,2,3,4-tetrahidro-1-naftalenamina, también conocida como desmetilsertralina o norsertralina.

Las enamidas proveen un precursor conveniente a los compuestos que incluyen la 1,2,3,4-tetrahidro-N-alquilo-1-naftalenamina o subestructura 1,2,3,4-tetrahidro-1-naftalenamina. De acuerdo con lo anterior, en un segundo aspecto, la presente invención provee un método de conversión de una oxima que tiene la fórmula:

en una enamida que tiene la fórmula:

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

En las fórmulas anteriores, el símbolo R⁴ representa arilo sustituido o no sustituido o heteroarilo sustituido o no sustituido. El símbolo R⁵ representa H, alquilo sustituido o no sustituido, heteroalquilo sustituido o no sustituido, arilo sustituido o no sustituido, heteroarilo sustituido o no sustituido o no sustituido o no sustituido. El método incluye poner en contacto dicha oxima con una fosfina y un donador de acilo en condiciones apropiadas para convertir dicha oxima en dicha enamida.

La presente descripción también provee una mezcla que comprende:

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & &$$

En las fórmulas anteriores, Q- es un anión. Los índices e y f independientemente son seleccionados de números desde 0 a 1. Los índices x y representan independientemente (R) o (S). En una realización de ejemplo, cuando x es (R), y es (R), y es (R), y es (R).

La presente invención provee un método general y eficiente para convertir las oximas en enamidas. Además, la invención provee un método para la síntesis estereoselectiva de sertralina y análogos de la sertralina, y los *trans*

5

25

isómeros de sertralina, norsertralina y análogos de la misma. Los adicionales objetivos, ventajas y realizaciones de la presente invención se establecen en la siguiente descripción detallada.

Descripción detallada de la invención

Abreviaturas

5 Como se utiliza en este documento, "COD" significa 1,5-ciclooctadieno.

Definiciones

Cuando los grupos sustituyentes se especifican por sus fórmulas químicas convencionales, escritas de izquierda a derecha, igualmente abarcan los sustituyentes idénticos químicamente, que resultarían de la escritura de la estructura de derecha a izquierda, por ejemplo, -CH₂O- se pretende preferiblemente también para recitar -OCH₂-.

- 10 El término "alquilo", por sí mismo o como parte de otro sustituyente, significa, a menos que se indique lo contrario, una cadena lineal o ramificada, o radical hidrocarburo cíclico, o combinación de los mismos, que puede ser completamente saturado, mono- o poliinsaturado y puede incluir radicales mono-, di- y multivalentes, que tiene el número de átomos de carbono designado (i.e. C₁-C₁₀ significa uno a diez carbonos). Ejemplos de radicales hidrocarburos saturados incluyen, pero no se limitan a, grupos tales como metilo, etilo, n-propilo, isopropilo, n-butilo, t-butilo, isobutilo, sec-butilo, ciclohexilo, (ciclohexil) metilo, ciclopropilmetilo, homólogos e isómeros de, por ejemplo, n-pentilo, n-hexilo, n-he 15 octilo, y similares. Un grupo alquilo insaturado es uno que tiene uno o más dobles enlaces o triples enlaces. Ejemplos de grupos alquilo insaturados incluyen, pero no se limitan a, vinilo, 2-propenilo, crotilo, 2-isopentenilo, 2-(butadienilo), 2,4pentadienilo, 3-(1,4-pentadienilo), etinilo, 1- y 3-propinilo, 3-butinilo, y los homólogos e isómeros superiores. El término "alquilo", a menos que se indique lo contrario, también preferiblemente incluyen los derivados de alquilo definidos con 20 más detalle a continuación, tal como "heteroalquilo". Los grupos alquilo que se limitan a grupos hidrocarburos se denominan "homoalquilo". El término "alquilo", como se utiliza en este documento se refiere a unidades estructurales alquilo, alquenilo y alquinilo, cada una de las cuales puede ser especie mono-, di- o polivalente. Los grupos alquilo preferiblemente son sustituidos, con uno o más grupos denominados a continuación, como un "grupo sustituyente alquilo".
- El término "alquileno" por sí mismo o como parte de otro sustituyente significa un radical divalente derivado a partir de un alcano, como se ejemplifica, pero no se limita, por -CH₂CH₂CH₂CH₂-, y además incluye los grupos descritos a continuación como "heteroalquileno". Por lo general, un grupo alquilo (o alquileno) tendrá desde 1 a 24 átomos de carbono, siendo preferidos los grupos que tienen 10 o menos átomos de carbono en la presente invención. Un "alquilo inferior" o "alquileno inferior" es un grupo alquilo o alquileno de cadena más corta, que generalmente tiene ocho o menos átomos de carbono.

Los términos "alcoxi," "alquilamino" y "alquiltio" (o tioalcoxi) se utilizan en su sentido convencional, y se refiere a los grupos alquilo unidos al resto de la molécula a través de un átomo de oxígeno, un grupo amino, o un átomo de azufre, respectivamente.

- El término "heteroalquilo," por sí mismo o en combinación con otro término, significa, a menos que se indique lo 35 contrario, una cadena lineal o ramificada estable, o radical alquilo cíclico que consiste en el número indicado de átomos de carbono y al menos un heteroátomo seleccionado entre el grupo que consiste en B, O, N, Si y S, en donde el heteroátomo opcionalmente se puede oxidar y el átomo de nitrógeno opcionalmente puede ser cuaternizado. El(los) heteroátomo(s) se pueden colocar en cualquier posición interna del grupo heteroalquilo o en un terminal de la cadena, por ejemplo, la posición a través de la cual el grupo alquilo se une al resto de la molécula. Ejemplos de grupos 40 "heteroalguilo" incluyen, pero no se limitan a, -CH₂-CH₂-O-CH₃, -CH₂-CH₂-NH-CH₃, -CH₂-CH₂-N(CH₃)-CH₃, -CH₂-S-CH₂-CH₃, -CH₂-CH₂, -S(O)-CH₃, -CH₂-CH₂-S(O)₂-CH₃, -CH=CH-O-CH₃, -Si(CH₃)₃, -CH₂-CH=N-OCH₃, y -CH=CH-N(CH₃)-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-CH₃-CH₂-CH₃-CH₂-CH₃-CH₂-CH₃-CH₂-CH₃-CH₂-CH₃-CH₂-CH₃-CH₃-CH₂-CH₃-C CH₃. Dos o más heteroátomos pueden ser consecutivos, tal como, por ejemplo, -CH₂-NH-OCH₃ y -CH₂-O-Si(CH₃)₃. Del mismo modo, el término "heteroalquileno" por sí mismo o como parte de otro sustituyente se refiere a un radical heteroalquilo divalente sustituido o no sustituido, como se ejemplifica, pero no se limita por, -CH2-CH2-SCH2-CH2- y -45 CH2-S-CH2-CH2-NH-CH2-. Para los grupos heteroalquileno, los heteroátomos también pueden ocupar cualquiera o ambos extremos de la cadena (por ejemplo, alquilenooxi, alquilenodioxi, alquilenoamino, alquilenodiamino, y similares). Aún más, para los grupos de unión alquileno y heteroalquileno, ninguna orientación del grupo de unión se implica por la dirección en la cual se escribe la fórmula del grupo de unión. Por ejemplo, la fórmula -C(O)₂R'- representa -C(O)₂R'- y, preferiblemente, -R'C(O)2-.
- Los términos "cicloalquilo" y "heterocicloalquilo", por sí mismos o en combinación con otros términos, representan, a menos que se indique lo contrario, versiones cíclicas de "alquilo" y "heteroalquilo", respectivamente. Adicionalmente, para heterocicloalquilo, un heteroátomo puede ocupar la posición en la que el heterociclo se une al resto de la molécula. Ejemplos de cicloalquilo incluyen, pero no se limitan a, ciclopentilo, ciclohexilo, 1-ciclohexenilo, 3-ciclohexenilo, cicloheptilo, y similares. Ejemplos de heterocicloalquilo incluyen, pero no se limitan a, 1-(1,2,5,6-tetrahidropiridilo), 1-piperidinilo, 2-piperidinilo, 3-morfolinilo, tetrahidrofuran-2-ilo, tetrahidrofuran-3-ilo, tetrahidrotien-3-ilo, 1-piperazinilo, 2-piperazinilo, y similares.

Los términos "halo" o "halógeno", por sí mismos o como parte de otro sustituyente, significan, a menos que se indique lo contrario, un átomo de flúor, cloro, bromo, o yodo. Adicionalmente, se entiende que los términos tal como "haloalquilo", incluyen monohaloalquilo y polihaloalquilo. Por ejemplo, el término "haloalquilo(C_1 - C_4)" se entiende que incluye, pero no se limita a, trifluorometilo, 2,2,2-trifluoroetilo, 4-clorobutilo, 3-bromopropilo, y similares.

- 5 El término "arilo" significa, a menos que se indique lo contrario, un sustituyente aromático, poliinsaturado que puede ser un solo anillo o múltiples anillos (preferiblemente de 1 a 3 anillos, uno o más de los cuales es opcionalmente un cicloalquilo o heterocicloalquilo), que se fusionan juntos o se unen covalentemente. El término "heteroarilo" se refiere a grupos arilo (o anillos) que contienen de uno a cuatro heteroátomos seleccionados entre N, O, y S, en donde los átomos de nitrógeno y azufre están opcionalmente oxidados, y el(los) átomo(s) de nitrógeno están opcionalmente 10 cuaternizados. Un grupo heteroarilo puede estar unido al resto de la molécula a través de un heteroátomo. Ejemplos no limitantes de grupos arilo y heteroarilo incluyen fenilo, 1-naftilo, 2-naftilo, 4-bifenilo, 1-pirrolilo, 2-pirrolilo, 3-pirrolilo, 3-pi pirazolilo, 2-imidazolilo, 4-imidazolilo, pirazinilo, 2-oxazolilo, 4-oxazolilo, 2-fenil-4-oxazolilo, 5-oxazolilo, 3-isoxazolilo, 4isoxazolilo, 5-isoxazolilo, 2-tiazolilo, 4-tiazolilo, 5-tiazolilo, 2-furilo, 3- furilo, 2-tienilo, 3-tienilo, 2-piridilo, 4-tiazolilo, 4-tiazolilo, 5-tiazolilo, piridilo, 2-pirimidilo, 4-pirimidilo, 5-benzotiazolilo, purinilo, 2-bencimidazolilo, 5-indolilo, 1- isoquinolilo, 5- isoquinolilo, 2-15 quinoxalinilo, 5-quinoxalinilo, 3-quinolilo, y 6-quinolilo. Los sustituyentes para cada uno de los sistemas de anillos arilo y heteroarilo indicados anteriormente se seleccionan entre el grupo de "sustituventes del grupo arilo" descritos a continuación.
- Para ser breves, el término "arilo" cuando se utiliza en combinación con otros términos (por ejemplo, ariloxi, arilatoxi, arilalquilo) incluye preferiblemente ambos anillos homoarilo y heteroarilo como se definió anteriormente. Por lo tanto, el término "arilalquilo" opcionalmente incluye aquellos radicales en los cuales un grupo arilo se une a un grupo alquilo (por ejemplo, bencilo, fenetilo, piridilmetilo y similares) incluyendo aquellos grupos alquilo en los que un átomo de carbono (por ejemplo, un grupo metileno) ha sido sustituido por, por ejemplo, un átomo de oxígeno (por ejemplo, fenoximetilo, 2-piridiloximetilo, 3- (1-naftiloxi) propilo, y similares).
- Los sustituyentes para los radicales alquilo y heteroalquilo (incluyendo aquellos grupos por lo general denominados 25 como alquilleno, alquenilo, heteroalquileno, heteroalquenilo, alquinilo, cicloalquilo, heterocicloalquilo, cicloalquenilo, y heterocicloalquenilo) se denominan genéricamente como "sustituyentes del grupo alquilo", y pueden ser uno o más de una variedad de grupos seleccionados entre :-OR', =O, =NR', =N-OR', -NR'R", -SR', -halógeno, -SiR'R"R"', -OC(O)R', -C(O)R', $-CO_2R'$, -CONR'R'', -OC(O)NR'R'', -NR''C(O)R', -NR'-C(O)NR''R''', $-NR''C(O)_2R'$, -NR-C(NR'R''R''')=NR''', -NR-C(NR'R''R''')=NR''', -NR-C(NR'R''R''')=NR'''C(NR'R")=NR"', -S(O)R', -S(O)₂R', -S(O)₂NR'R", -NRSO₂R', -CN y -NO₂ en un número que oscila desde cero a (2m'+1), donde m' es el número total de átomos de carbono en dicho radical. R', R", R", R"' y R"" cada preferiblemente de forma 30 independiente se refiere a hidrógeno, heteroalquilo sustituido o no sustituido, arilo sustituido o no sustituido, por ejemplo, arilo sustituido con 1-3 halógenos, alquilo sustituido o no sustituido, grupos alcoxi o tioalcoxi, o grupos arilalquilo. Cuando un compuesto de la descripción incluye más de un grupo R, por ejemplo, cada uno de los grupos R se selecciona de forma independiente como son cada uno de los grupos R', R", R" y R" cuando más de uno de estos grupos está presente. Cuando R' y R" están unidos al mismo átomo de nitrógeno, se pueden combinar con el átomo de 35 nitrógeno para formar un anillo de 5-, 6-, o 7-miembros. Por ejemplo, se entiende que -NR'R" incluye, pero no se limita a, 1-pirrolidinilo y 4-morfolinilo. De la discusión anterior de los sustituyentes, un experto en el arte entenderá que el término "alquilo" incluye grupos con átomos de carbono unidos a grupos diferentes de hidrógeno, tal como haloalquilo (por ejemplo, -CF₃ y -CH₂CF₃) y acilo (por ejemplo, -C(O)CH₃, -C(O)CF₃, -C(O)CH₂OCH₃, y similares).
- Similar a los sustituyentes descritos para el radical alquilo, los sustituyentes para los grupos arilo y heteroarilo se denominan genéricamente "sustituyentes de grupos arilo". Los sustituyentes se seleccionan entre :halógeno, -OR', =O, =NR', =NOR',-NR'R", -SR', -SiR'R"R"', -OC(O)R', -C(O)R', -CO₂R', -CONR'R", -OC(O)NR'R", -NR"C(O)R', -NR"-C(O)R', -NR"-C(O)NR"R", -NR"C(O)₂R', -NR-C(NR'R"R"')=NR"', -NR-C(NR'R")=NR"', -S(O)₂R', -S(O)₂R', -S(O)₂NR'R", -NRSO₂R', -CN y -NO₂, -R', -N₃, -CH(Ph)₂, fluoro-alcoxi (C₁-C₄), y fluoro-alquilo (C₁-C₄), en un número que oscila desde cero al número total de valencias abiertas en el sistema de anillo aromático; y donde R', R", R"' y R"" son preferiblemente de forma independiente seleccionados entre hidrógeno, alquilo sustituido o no sustituido, heteroalquilo sustituido o no sustituido, arilo sustituido o no sustituido y heteroarilo sustituido o no sustituido. Cuando un compuesto de la descripción incluye más de un grupo R, por ejemplo, cada uno de los grupos R se selecciona independientemente como son cada uno de los grupos R', R", R"' y R"" cuando más de uno de estos grupos está presente.
- Dos de los sustituyentes en los átomos adyacentes del anillo de arilo o heteroarilo pueden estar opcionalmente sustituidos con un sustituyente de la fórmula -T-C(O)-(CRR')_q-U-, en donde T y U son independientemente -NR-, -O-, -CRR'- o un enlace sencillo, y q es un número entero desde 0 a 3. Alternativamente, dos de los sustituyentes en los átomos adyacentes del anillo de arilo o heteroarilo se pueden remplazar opcionalmente por un sustituyente de fórmula -A-(CH₂)r-B-, en donde A y B son independientemente -CRR'-, -O-, -NR-, -S-, -S(O)-, -S(O)₂-, -S(O)₂NR'- o un enlace sencillo, y r es un número entero de 1 a 4. Uno de los enlaces sencillos del nuevo anillo así formado puede estar opcionalmente sustituido por un doble enlace. Alternativamente, dos de los sustituyentes en los átomos adyacentes del anillo de arilo o heteroarilo puede estar opcionalmente sustituido con un sustituyente de la fórmula -(CRR')_s-X-(CR"R"')_d-, donde s y d son independientemente números enteros desde 0 a 3, y X es -O-, -NR'-, -S-, -S(O)-, -S(O)2-, o -S(O)2NR'-. Los sustituyentes R, R', R" y R'" son preferiblemente independientemente seleccionados entre hidrógeno o alquilo (C₁-C₆) sustituido o no sustituido.

Como se utiliza en este documento, el término "heteroátomo" incluye oxígeno (O), nitrógeno (N), azufre (S) y silicio (Si).

El símbolo "R" es una abreviatura general que representa un grupo sustituyente que se selecciona entre alquilo sustituido o no sustituido, heteroalquilo sustituido o no sustituido, arilo sustituido o no sustituido, heteroarilo sustituido o no sustituido, y grupos heterociclilo sustituidos o no sustituidos.

El término "sal(es)" incluye las sales de los compuestos que se preparan con ácidos o bases relativamente no tóxicos, dependiendo de los sustituyentes particulares encontrados en los compuestos descritos en este documento. Cuando los compuestos de la presente descripción contienen funciones relativamente ácidas, se pueden obtener sales de adición de base poniendo en contacto la forma neutra de tales compuestos con una cantidad suficiente de la base deseada, ya sea pura o en un solvente inerte apropiado. Ejemplos de sales de adición de base incluyen sodio, potasio, calcio, amonio, amino orgánico, o sal de magnesio, o una sal similar. Cuando los compuestos de la presente descripción contienen funciones relativamente básicas, se pueden obtener sales de adición de ácido poniendo en contacto la forma neutra de tales compuestos con una cantidad suficiente del ácido deseado, ya sea puro o en un solvente inerte apropiado. Ejemplos de sales de adición de ácido incluyen las derivadas de ácidos inorgánicos como ácidos clorhídrico, bromhídrico, nítrico, carbónico, monohidrogenocarbónico, fosfórico, monohidrogenofosfórico, dihidrogenofosfórico, sulfúrico, monohidrogenosulfúrico, yodhídrico, o fosfórico, y similares, así como las sales derivadas a partir de ácidos orgánicos relativamente no tóxicos como acético, propiónico, isobutírico, butírico, maleico, málico, malónico, benzoico, succínico, subérico, fumárico, láctico, mandélico, ftálico, bencenosulfónico, p-tolilsulfónico, cítrico, tartárico, metanosulfónico, y similares. También se incluyen sales de aminoácidos tales como arginato y similares, y sales de ácidos orgánicos como ácidos glucurónico o galacturónico y similares (véase, por ejemplo, Berge et al., Journal of Pharmaceutical Science, 66: 1-19 (1977)). Ciertos compuestos específicos de la presente descripción contienen funcionalidades tanto básicas como ácidas que permiten que los compuestos se conviertan en sales de adición ya sea de base o de ácido. Los hidratos de las sales también están incluidos.

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

Cuando el compuesto preparado por un método de la invención es un agente farmacológico, la sal es preferiblemente una sal farmacéuticamente aceptable. Ejemplos de sales farmacéuticamente aceptables se presentan a continuación, y por lo general se conocen en el arte. Véase, por ejemplo, Wermuth, C., PHARMACEUTICAL SALTS: PROPERTIES, SELECTION AND USE- A HANDBOOK, Verlag Helvetica Chimica Acta (2002)

Las formas neutras de los compuestos son regeneradas preferiblemente poniendo en contacto la sal con una base o ácido y aislando el compuesto original de la manera convencional. La forma original del compuesto difiere de las diversas formas de sal en ciertas propiedades físicas, tales como la solubilidad en solventes polares, pero por lo demás las sales son equivalentes a la forma original del compuesto para los fines de la presente invención.

Además de formas de sal, la presente descripción provee los compuestos que están en una forma de profármaco. Los profármacos de los compuestos descritos en este documento son aquellos compuestos que experimentan fácilmente cambios químicos en condiciones fisiológicas para proveer los compuestos de la presente descripción. Adicionalmente, los profármacos se pueden convertir a los compuestos de la presente descripción por métodos químicos o bioquímicos en un entorno *ex vivo*. Por ejemplo, los profármacos se pueden convertir lentamente en los compuestos de la presente descripción cuando se colocan en un depósito de parche transdérmico con una enzima apropiada o reactivo químico.

Como se usa en este documento, y a menos que se indique lo contrario, el término "profármaco" significa un derivado de un compuesto que puede hidrolizar, oxidar, o de otra manera reaccionar bajo condiciones biológicas (*in vitro* o *in vivo*) para proveer el compuesto. Ejemplos de profármacos incluyen, pero no se limitan a, compuestos que comprenden unidades estructurales biohidrolizables tales como análogos de amidas biohidrolizables, ésteres biohidrolizables, carbamatos biohidrolizables, carbonatos biohidrolizables, ureidos biohidrolizables, y fosfato biohidrolizables. Otros ejemplos de profármacos incluyen compuestos que comprenden unidades estructurales NO, NO₂, -ONO, o -ONO₂. El término "profármaco" se concede un significado en este documento de tal manera que los profármacos no abarcan el compuesto original del profármaco. Cuando se utiliza para describir un compuesto de la descripción, el término "profármaco" también se puede interpretar en el sentido de excluir a otros compuestos de la descripción.

Como se utiliza en este documento, y a menos que se indique lo contrario, los términos "carbamato biohidrolizable", "carbonato biohidrolizable", "ureido biohidrolizable" y "fosfato biohidrolizable" significan un carbamato, carbonato, ureido y fosfato, respectivamente, de un compuesto que, ya sea: 1) no interfiere con la actividad biológica del compuesto pero puede conferir en este compuesto las propiedades ventajosas *in vivo*, tales como absorción, duración de la acción, o inicio de acción; o 2) es biológicamente inactivo pero se convierte *in vivo* en el compuesto biológicamente activo. Los ejemplos de carbamatos biohidrolizables incluyen, pero no se limitan a, alquilaminas inferiores, etilendiaminas sustituidas, aminoácidos, hidroxialquilaminas, heterocíclico y aminas heteroaromáticas, y aminas de poliéter.

Como se utiliza en este documento, y a menos que se indique lo contrario, el término "éster biohidrolizable" significa un éster de un compuesto que, o bien: 1) no interfiere con la actividad biológica del compuesto, pero puede conferir en este compuesto las propiedades ventajosas *in vivo*, tales como absorción, duración de la acción, o inicio de acción; o 2) es biológicamente inactivo, pero se convierte *in vivo* en el compuesto biológicamente activo. Los ejemplos de ésteres biohidrolizables incluyen, pero no se limitan a, ésteres de alquilo inferior, ésteres de alcoxiaciloxi, ésteres de alquilo acilamino alquilo y ésteres de colina.

Como se utiliza en este documento, y a menos que se indique lo contrario, el término "amida biohidrolizable" significa una amida de un compuesto que, o bien: 1) no interfiere con la actividad biológica del compuesto, pero puede conferir en este compuesto las propiedades ventajosas *in vivo*, tales como *absorción*, duración de la acción, o inicio de acción; o 2) es biológicamente inactivo, pero se convierte *in vivo* en el compuesto biológicamente activo. Los ejemplos de amidas biohidrolizables incluyen, pero no se limitan a, amidas de alquilo inferior, amidas de α-aminoácidos, amidas de alcoxiacilo y amidas de alquilaminoalquilcarbonilo.

Ciertos compuestos de la presente descripción pueden existir en formas no solvatadas, así como en formas solvatadas, incluyendo formas hidratadas. En general, las formas solvatadas son equivalentes a las formas no solvatadas y están abarcadas dentro del alcance de la presente descripción. Ciertos compuestos de la presente descripción pueden existir en múltiples formas cristalinas o amorfas. En general, todas las formas físicas son equivalentes para los usos contemplados por la presente descripción y están destinadas a estar dentro del alcance de la presente descripción.

Ciertos compuestos de la presente descripción poseen átomos de carbono asimétricos (centros ópticos) o dobles enlaces; los racematos, diastereómeros, isómeros geométricos e isómeros individuales están abarcados dentro del alcance de la presente descripción.

- 15 Como se utiliza en este documento, y a menos que se indique lo contrario, una composición que es "sustancialmente libre" de un compuesto significa que la composición contiene menos de aproximadamente 20% en peso, más preferiblemente menos de aproximadamente 10% en peso, incluso más preferiblemente menos de aproximadamente el 5% en peso, y más preferiblemente menos de aproximadamente 3% en peso del compuesto.
- Como se utiliza en este documento, el término "sustancialmente libre de su estereoisómero *cis*" significa que una mezcla de un compuesto se compone de una proporción significativamente mayor de su estereoisómero *trans*, que de su antípoda óptico. En una realización preferida de la invención, el término "sustancialmente libre de su estereoisómero *cis*" significa que el compuesto se compone de al menos aproximadamente 90% en peso de su estereoisómero trans y aproximadamente 10% en peso o menos de su estereoisómero *cis*" significa que el compuesto se compone de al menos aproximadamente 95% en peso de su estereoisómero trans y aproximadamente 5% en peso o menos de su estereoisómero *cis*" significa que el compuesto se compone de al menos aproximadamente libre de su estereoisómero *cis*" significa que el compuesto se compone de al menos aproximadamente 1% o menos de su estereoisómero *cis*.
- Las representaciones gráficas de los compuestos racémicos, ambiescalémicos y escalémicos o enantioméricamente puros utilizados en la presente memoria se toman de Maehr, J. Chem. Ed., 62: 114-120 (1985): las cuñas sólidas y quebradas se utilizan para indicar la configuración absoluta de un elemento quiral; las líneas onduladas indican la negación de cualquier implicación estereoquímica que el enlace que representa podría generar; líneas en negrita sólidas y quebradas son descriptores geométricos que indican la configuración relativa mostrada pero no implican ninguna estereoquímica absoluta; y contornos de cuña y líneas de puntos o discontinuas denotan compuestos enantioméricamente puros de configuración absoluta indeterminada.

Los términos "exceso enantiomérico" y "exceso diastereomérico" se utilizan indistintamente en este documento. Los compuestos con un solo estereocentro se conocen como que están presentes en "exceso enantiomérico". Aquellos con al menos dos estereocentros se conocen como que están presentes en "exceso diastereomérico."

Los compuestos de la presente descripción también pueden contener proporciones no naturales de isótopos atómicos en uno o más de los átomos que constituyen tales compuestos. Por ejemplo, los compuestos pueden ser radiomarcados con isótopos radiactivos, por ejemplo, tritio (³H), yodo-125 (125 l) o carbono-14 (14 C). Todas las variaciones isotópicas de los compuestos de la presente descripción, ya sea radiactivo o no, están destinadas a ser abarcadas dentro del alcance de la presente descripción.

Introducción

5

10

La presente invención provee un método mediado por un no-metal para la conversión de las oximas correspondientes en enamidas siendo el método un método de acuerdo con la reivindicación 1. Las enamidas se forman con altos rendimientos y purezas, haciéndolas sustratos apropiados para la hidrogenación asimétrica homogénea, un proceso que proporciona amidas enriquecidas enantioméricamente. Las amidas se pueden desproteger para proveer aminas enriquecidas enantioméricamente. Por este método se puede obtener cualquier enantiómero de la amina. De este modo, las cetonas y aldehídos se pueden transformar en aminas quirales enriquecidas enantioméricamente. El proceso es susceptible a la producción a gran escala.

Métodos

A. Oxima a enamida

En un primer aspecto, la presente invención provee un método para la conversión de una oxima en una enamida siendo el método un método de acuerdo con la reivindicación 1. El método incluye poner en contacto la oxima con una fosfina y un donador de acilo, en condiciones apropiadas para convertir la oxima en la enamida. Las condiciones de ejemplo se establecen en este documento.

5 La oxima de uso en el método de la invención tiene la fórmula:

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

Los símbolos R^1 , R^2 y R^3 representan radicales que son independientemente seleccionados entre H, alquilo sustituido o no sustituido, heteroarilo sustituido o no sustituido, heteroarilo sustituido o no sustituido y heterocicloalquilo sustituido o no sustituido. Al menos dos de R^1 , R^2 y R^3 se unen opcionalmente para formar un sistema de anillo seleccionado entre cicloalquilo sustituido o no sustituido, heterocicloalquilo sustituido o no sustituido, arilo sustituido o no sustituido o no sustituido o no sustituido.

En una realización de ejemplo, la oxima tiene la fórmula:

El símbolo Ar representa arilo sustituido o no sustituido o heteroarilo sustituido o no sustituido. R⁴ es H, alquilo sustituido o no sustituido, heteroarilo sustituido o no sustituido, heteroarilo sustituido o no sustituido, heteroarilo sustituido o no sustituido o no sustituido o heterocicloalquilo sustituido o no sustituido. El índice a es un número entero desde 1 a 4.

En una realización de ejemplo de acuerdo con este aspecto, R⁴ es arilo sustituido o no sustituido (por ejemplo, fenilo). En una realización de ejemplo adicional, R⁴ es fenilo sustituido con al menos un átomo de halógeno.

En incluso otra realización de ejemplo, R⁴ tiene la fórmula:

.

20

10

en la cual los símbolos X^1 y X^2 representan independientemente unidades estructurales halo seleccionadas. En una realización preferida, X^1 y X^2 son cada uno cloro.

En otra realización de ejemplo, la oxima tiene la fórmula:

en donde R⁴ se selecciona entre arilo sustituido o no sustituido y heteroarilo sustituido o no sustituido.

En una realización de ejemplo adicional, la oxima tiene la fórmula:

La preparación de oximas es bien conocida en el arte y se conoce un amplio rango de métodos y practicada fácilmente por los expertos en el arte. Por lo general, las oximas se preparan mediante la reacción de cetonas o aldehídos con hidroxilamina (o alquiloxiamina) bajo una de una variedad de condiciones. Véase, por ejemplo, Sandler and Karo, "ORGANIC FUNCTIONAL GROUP PREPARATIONS," Vol. 3, pp 372-381, Academic Press, New York, 1972.

En una realización de ejemplo, la tetralona ópticamente pura se convierte en la correspondiente oxima de acuerdo con el esquema 1.

Esquema 1

5

10

20

En el esquema 1, la tetralona 1 ópticamente pura se trata con clorhidrato de hidroxilamina y acetato de sodio en metanol para proveer la oxima 2. El compuesto 2 puede o bien, ser aislado o transferido como una solución en un solvente apropiado para la siguiente etapa. En otro método, una cetona se convierte en la oxima correspondiente en un solvente de hidrocarburo aromático, por ejemplo, tolueno.

De acuerdo con el proceso de la invención, la oxima se convierte en una enamida. En una realización de ejemplo, la enamida tiene la fórmula:

en la cual R¹-R³ son como se discutió anteriormente y R⁵ se selecciona entre H, alquilo sustituido o no sustituido, heteroalquilo sustituido o no sustituido o no sustituido y heterocicloalquilo sustituido o no sustituido.

En otra realización de ejemplo, la enamida tiene la fórmula:

en la cual R⁴ se selecciona entre arilo sustituido o no sustituido y heteroarilo sustituido o no sustituido. R⁵ se selecciona entre H, alquilo sustituido o no sustituido, heteroalquilo sustituido o no sustituido, arilo sustituido o no sustituido, heteroarilo sustituido o no sustituido y heterocicloalquilo sustituido.

5 Una enamida de ejemplo tiene la fórmula:

$$\begin{array}{c}
 & 0 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\
 & 1 \\$$

En una realización de ejemplo de acuerdo con este aspecto, C-4 de la cetona, oxima y enamida es de configuración-(S).

En una realización preferida, la enamida tiene la fórmula:

10 C-4 tiene una configuración seleccionada entre (R) y (S) y, en una realización preferida, C-4 es de configuración-(S).

En otra realización, el método provee una mezcla de enamida incluyendo ambos enantiómeros -(S) y -(R).

Donador de acilo

En una realización del ejemplo, el donador de acilo tiene la fórmula:

en la cual R⁵ es un miembro seleccionado entre H, alquilo sustituido o no sustituido, heteroalquilo sustituido o no sustituido, arilo sustituido o no sustituido, heteroarilo sustituido o no sustituido y heterocicloalquilo sustituido o no sustituido; en donde el donador de acilo es un miembro seleccionado entre un cloruro ácido (Z = Cl) y un éster de N-hidroxisuccinimidilo.

En una realización de ejemplo, el donador de acilo es un anhídrido de ácido, en el cual Z tiene la fórmula:

$$R^6$$
-C(O)-O-

en la cual R⁶ es un miembro seleccionado entre alquilo sustituido o no sustituido, heteroalquilo sustituido o no sustituido, arilo sustituido o no sustituido, heteroarilo sustituido o no sustituido y heterocicloalquilo sustituido o no sustituido.

En otra realización de ejemplo, R^5 y R^6 independientemente son seleccionados de unidades estructurales C_1 - C_4 sustituidas o no sustituidas.

En otra realización, el donador de acilo es un anhídrido, preferiblemente anhídrido acético (Ac₂O).

El donador de acilo puede estar presente en cualquier cantidad útil y la selección de esta cantidad está dentro de las capacidades de los expertos en el arte. En una realización de ejemplo, el donador de acilo se utiliza en una cantidad desde aproximadamente 1 a aproximadamente 3 equivalentes, preferiblemente desde aproximadamente 1 a aproximadamente 2 equivalentes y, más preferiblemente, desde aproximadamente 1 a aproximadamente 1.5 equivalentes con respecto al sustrato oxima.

Fosfina

5

Los reactivos de fósforo, tal como fosfinas, de cualquier estructura son de uso en la práctica de la presente invención. Por ejemplo, en general, las fosfinas tienen la fórmula:

$P(Q)_3$

en la cual cada Q es independientemente seleccionada entre H, alquilo sustituido o no sustituido y arilo sustituido o no sustituido.

- En una realización de ejemplo, cada Q es un miembro independientemente seleccionado entre alquilo C₁-C₆ sustituido o no sustituido y fenilo sustituido o no sustituido. Los reactivos de fósforo preferidos actualmente incluyen, pero no se limitan a, difenilfosfina (Ph₂PH), trifenilfosfina (Ph₃P), tri-n-butilfosfina (n-Bu₃P), trietilfosfina (Et₃P), tri-n-propilfosfina (n-Pr₃P), 1,2-bisdifenilfosfinoetano (Ph₂PCH₂CH₂PPh₂), dietil fosfito (Et₂OP(O)H), trifenil fosfito ((PhO)₃P), P-clorodifenilfosfina (Ph₂PCI), bromuro de metiltrifenilfosfonio (MePh₃PBr), y cloruro de benciltrifenilfosfonio (BnPh₃PCI).
- El reactivo de fósforo, tal como fosfina, se incorpora en la mezcla de reacción en sustancialmente cualquier cantidad útil. Las reacciones de ejemplo de la invención utilizan desde aproximadamente 0.5 equivalentes a aproximadamente 5 equivalentes, preferiblemente desde aproximadamente 1 equivalente a aproximadamente 3 equivalentes y, más preferiblemente, desde aproximadamente 1.1 equivalentes a aproximadamente 2 equivalentes del reactivo de fósforo con respecto al sustrato que contiene carbonilo.

25 Solvente

35

En una realización de ejemplo, la oxima se pone en contacto con los reactivos de fósforo (por ejemplo, fosfina) y el donador de acilo en presencia de un solvente orgánico. El solvente puede ser un solvente prótico o uno aprótico. En una realización preferida, el solvente es un solvente aprótico. En otra realización preferida, el solvente aprótico es un solvente aromático (por ejemplo, tolueno, xileno y combinaciones de los mismos).

30 En una realización de ejemplo, en la cual la oxima es el compuesto 3, el solvente es preferiblemente tolueno.

B. Enamida a amida

La actual invención también provee realizaciones en las cuales el método de la invención comprende además la conversión de la enamida en una amida. El método incluye, poner en contacto la enamida con un catalizador de hidrogenación e hidrógeno o un reactivo de transferencia de hidrógeno en condiciones apropiadas para hidrogenar un doble enlace carbono-carbono de la enamida, convirtiendo así la enamida en una amida.

Reactivos y condiciones de reacción de ejemplo para la conversión de la enamida en la amida se establecen, a continuación.

Catalizador

- Los dobles enlace carbono-carbono de la enamidas se reducen por procesos tales como transferencia de hidrógeno, en la cual un donador de hidrógeno tal como un alcohol secundario, y en particular se utiliza el isopropanol; y la hidrogenación, en la cual se utiliza hidrógeno molecular. Tanto la transferencia de hidrógeno como los procesos de hidrogenación requieren un catalizador o sistema catalítico para activar el agente reductor, a saber, un alcohol o hidrógeno molecular, respectivamente.
- En realizaciones seleccionadas de la presente invención, el sustrato enamida es quiral o proquiral y la reducción, transferencia de hidrógeno o hidrogenación se lleva a cabo de una manera estereoselectiva. En esta realización, se prefiere generalmente que el catalizador es un catalizador quiral. También se prefiere que el catalizador quiral sea un catalizador de metal de transición.

Numerosos informes han sido publicados sobre catalizadores de complejos de metales de transición quirales que se puedan utilizar en reacciones de hidrogenación asimétrica catalítica. Entre estos, se ha informado que los complejos de metales de transición de rutenio, iridio, rodio, paladio, níquel o similares, que contienen fosfinas ópticamente activas como ligandos, que muestran un excelente rendimiento como catalizadores para reacciones de síntesis asimétricas, y algunos de ellos ya se utilizan en Aplicación industrial. Véase, por ejemplo, ASYMMETRIC CATALYSIS IN ORGANIC SYNTHESIS, Ed., R. Noyori, Wiley & Sons (1994); and G. Franciò, et al., Angewandte Chemie. Int. Ed., 39: 1428-1430 (2000).

En una realización preferida, el metal en el catalizador es rodio (Rh), rutenio (Ru) o iridio (Ir).

En una realización de ejemplo, el catalizador de hidrogenación utilizado en los presentes métodos es un complejo quiral de un metal de transición con un ligando de fosfina quiral, incluyendo ligandos monodentados y bidentados. Por ejemplo, se prefieren ligandos bidentados que incluyen 1,2-bis (2,5-dimetilfosfolano) etano (MeBPE), P, P-1,2-fenilenobis{(2,5-endo-dimetil)-7-fosfabiciclo[2.2.1]heptano} (MePennPhos), 5,6-bis(difenilfosfino) biciclo[2.2.1]hept-2-eno (NorPhos) y 3,4-bis(difenilfosfino) N-bencilo pirrolidina (disponible comercialmente como catASium® D).

R,S,R,S-MePennPhos R,R-MeBPE R,R-NorPhos R,R-catASium® D

En una realización preferida para la fabricación del derivado de amida a partir de tetralonas, el catalizador quiral es (R,S,R,S)-MePennPhos(COD)RhBF₄. (R,R)-MeBPE(COD)RhBF₄, (R,R)-NorPhos(COD)RhBF₄ (Brunner et al., Angewandte Chemie 91(8): 655-6 (1979)), o (R,R)-catASium® D(COD)RhBF₄ (Nagel et al., Chemische Berichte 119(11): 3326-43 (1986)).

El catalizador está presente en la mezcla de reacción en cualquier cantidad útil. La determinación de una estructura de catalizador apropiado y una cantidad efectiva de este catalizador está sustancialmente dentro de las capacidades de los expertos en la técnica. En una realización de ejemplo, el catalizador está presente en una cantidad desde aproximadamente 0.005 % molar a aproximadamente 1 % molar. Generalmente, se prefiere que el catalizador esté presente en una cantidad desde aproximadamente 0.01 % molar a aproximadamente 0.5 % molar y, aún más preferiblemente, desde aproximadamente 0.02 % molar a aproximadamente 0.2 % molar.

En una realización de ejemplo, la enamida se hidrogena a la amida correspondiente en presencia desde aproximadamente 0.02 a aproximadamente 0.3 % molar, preferiblemente, desde aproximadamente 0.03 a aproximadamente 0.2 % molar, y aún más preferiblemente, desde aproximadamente 0.03 a aproximadamente 0.1 % molar del catalizador Rh-MeBPE.

En otra realización de ejemplo, la enamida se hidrogena para dar la amida en presencia de aproximadamente 0.1 a aproximadamente 1.0 % molar, preferiblemente aproximadamente 0.1 a aproximadamente 0.5 % molar y, más preferiblemente aproximadamente 0.3 % molar de un catalizador Rh-PennPhos.

En otra realización de ejemplo, la enamida se hidrogena para dar la amida en presencia de aproximadamente 0.005 a aproximadamente 1.0 % molar, preferiblemente aproximadamente 0.01 a aproximadamente 0.5 % molar y, más preferiblemente aproximadamente 0.02 a aproximadamente 0.1 % molar del catalizador (*R,R*)-NorPhos(COD)RhBF₄.

Un catalizador actualmente preferido de uso en la invención proporciona la amida con un alto rendimiento de al menos 85%, preferiblemente al menos 90% y más preferiblemente al menos 95% de rendimiento a partir de la enamida. Un catalizador generalmente preferido es uno que proporciona altos rendimientos de amidas cuando la síntesis es a gran escala de al menos 300 gramos, preferiblemente al menos 500 gramos, más preferiblemente al menos 750 gramos, e incluso aún más preferiblemente al menos 1000 g. Los catalizadores preferidos proveen las amidas en el alto rendimiento establecidos anteriormente cuando la reacción se lleva a cabo a gran escala, también establecidas anteriormente. Un catalizador de ejemplo que tiene estas propiedades deseables es (*R,R*)-NorPhos(COD)RhBF₄.

Presión de hidrógeno

5

20

30

45

Cuando la conversión del doble enlace C-C de la enamida al correspondiente enlace sencillo C-C se realiza por hidrogenación, la presión del hidrógeno en el recipiente de reacción se puede ajustar para optimizar el rendimiento de la reacción y estereoselectividad. Los métodos de la invención se practican con cualquier presión de hidrógeno útil, y los expertos en el arte entenderán cómo ajustar la presión de hidrógeno para optimizar el resultado deseado.

En una realización de ejemplo, la enamida se hidrogena, para proveer la amida, a una presión de hidrógeno de aproximadamente 2 a aproximadamente 10 bar, preferiblemente de aproximadamente 4 a aproximadamente 8 bar y, más preferiblemente, aproximadamente 5 a aproximadamente 6 bar.

Solvente

10

15

20

25

5 Los métodos de la invención no se limitan a la práctica con cualquier solvente o cualquier clase de solventes, por ejemplo, prótico, aprótico, aromático o alifático. La elección de un solvente apropiado para una reacción particular está sustancialmente dentro de las capacidades de los expertos en el arte.

En una realización de ejemplo, la enamida se convierte en la amida en presencia de un solvente, que es un solvente prótico, un solvente aprótico, o una mezcla de los mismos. En una realización preferida, el solvente es un solvente prótico, que es un alcohol, más preferiblemente, un alcohol C₁ a C₄. En otras realizaciones preferidas, el alcohol es metanol, etanol, n-propanol, iso-propanol, n-butanol, 2-butanol, o 2,2,2-trifluoroetanol (CF₃CH₂OH). En una realización actualmente preferida, el alcohol es iso-propanol.

En otra realización de ejemplo, el solvente aprótico es un solvente aromático, un solvente no aromático o una mezcla de ellos. Los solventes aromáticos de ejemplo de uso en la presente invención incluyen tolueno, benceno y xileno, y solventes aromáticos preferiblemente menos tóxicos tales como tolueno y xileno. Los solventes no aromáticos de ejemplo de uso en los métodos de la invención incluyen tetrahidrofurano (THF), diclorometano (CH₂Cl₂), acetato de etilo (EtOAc), y acetonitrilo (CH₃CN).

El solvente y el sustrato están presentes en esencialmente cualquier relación útil. En una realización de ejemplo, el solvente y sustrato están presentes en cantidades que proveen una solución de sustrato desde aproximadamente 0.05 M a aproximadamente 0.5 M, preferiblemente, desde aproximadamente 0.1 M a aproximadamente 0.3 M y, más preferiblemente, desde aproximadamente 0.12 M a aproximadamente 0.34 M.

Amidas

Las amidas formadas por los métodos de la invención tienen diversas estructuras y puede incluir alquilo, heteroalquilo, arilo y heteroarilo subestructuras. En una realización de ejemplo, la amida tiene la fórmula:

$$R^1$$
 R^5
 R^2

en la cual R¹-R³ y R⁵ son como se discutió anteriormente.

Como se discutió previamente, los métodos de la invención son útiles para la preparación de amidas que incluyen dentro de su estructura la 1,2,3,4-tetrahidro-N-alquilo-1-naftalenamina o subestructura 1,2,3,4-tetrahidro-1-naftalenamina. Por lo tanto, en una realización de ejemplo, la amida tiene la fórmula:

en la cual R⁴ y R⁵ son como se describen anteriormente.

Una amida de ejemplo es una trans amida, que tiene la fórmula:

30

13

Una amida adicional de ejemplo tiene la fórmula:

En una realización preferida, la amida tiene la fórmula:

5

En cada una de las fórmulas de amida anterior, C-1 y C-4 tienen una configuración independientemente seleccionada entre (R) y (S), y en una realización preferida, C-1 es de configuración (R), y C-4 es de configuración-(S).

Exceso enantiomérico o diastereomérico

10

En una realización preferida, el exceso enantiomérico (ee) de un enantiómero deseado o el exceso diastereomérico (de) de un diastereómero deseado, producido por el presente método es desde aproximadamente 60 % ee/de a aproximadamente 99% ee/de, preferiblemente desde aproximadamente 70 % ee/de a aproximadamente 99 % ee/de, más preferiblemente, desde aproximadamente 80 % ee/de a aproximadamente 99 % ee/de, aún más preferiblemente, desde aproximadamente 90 % ee/de a aproximadamente 99 % ee/de.

15

En otra realización preferida, la descripción provee una amida que tiene un exceso enantiomérico o diastereomérico de al menos aproximadamente 99%, preferiblemente, al menos aproximadamente 99.4% y, más preferiblemente, al menos aproximadamente 99.8%. Las amidas que son esencialmente libres de sus antípodas ópticos son accesibles a través de los métodos de la invención.

20

Cuando se utilizan los sistemas de catalizador de rodio basados en ligandos bidentados quirales, tales como los derivados a partir de ligandos 1,2-bis(fosfolano)etano (BPE), ligandos P,P-1,2-fenilenobis(7-fosfabiciclo[2.2.1]heptano) (PennPhos), ligandos 5,6-bis(fosfino)biciclo[2.2.1]hept-2-eno (NorPhos), o ligandos 3,4-bis(fosfino) pirrolidina (disponible comercialmente como catASium® D), la pureza diastereomérica de la amida derivado de la *trans* enamida correspondiente es sorprendentemente alta.

En una realización preferida, cuando la amida incluye la 1,2,3,4-tetrahidro-N-alquilo-1-naftalenamina o la subunidad 1,2,3,4-tetrahidro-1-naftalenamina, el método provee (1*R*,4*S*)-*trans* amida, que es sustancialmente libre de su isómero *cis*.

En una realización de ejemplo, la enamida se hidrogena a una presión de hidrógeno de aproximadamente 4 a aproximadamente 6 bar utilizando aproximadamente 0.03 a aproximadamente 0.05 % molar de un catalizador Rh-Me-BPE en isopropanol, para dar la *trans N*-acetil amida en aproximadamente 80 a aproximadamente 99 % de, preferiblemente al menos 95% de, y más preferiblemente al menos 99% de.

En otra realización de ejemplo, la enamida se hidrogena a una presión de hidrógeno de aproximadamente 4 a aproximadamente 5 bar, utilizando aproximadamente 0.2 a aproximadamente 0.5 % molar de un catalizador Rh-PennPhos en isopropanol, para dar la *trans N*-acetil amida en aproximadamente 80 a aproximadamente 99 % de, preferiblemente al menos 95% de, y más preferiblemente al menos 99% de.

En incluso otra realización de ejemplo la enamida se hidrogena a una presión de hidrógeno de aproximadamente 5 a aproximadamente 8 bar, utilizando aproximadamente 0.01 a aproximadamente 0.05% molar de catalizador (*R,R*)NorPhos(COD)RhBF₄ en isopropanol para dar la *trans N*-acetil amida en aproximadamente 80-99% de, preferiblemente al menos 95% de, y más preferiblemente al menos 99% de.

En una realización preferida, la hidrogenación se lleva a cabo a una concentración de enamida de aproximadamente 0.1 M a aproximadamente 0.3 M.

En una realización de ejemplo adicional, la amida enriquecida estereoisoméricamente se purifica, o se enriquece adicionalmente, por cristalización selectiva. En otra realización de ejemplo, la amida se purifica, o se enriquece, a una pureza enantiomérica o diastereomérica de aproximadamente 90 a aproximadamente 99% ee/de. En otra realización de ejemplo, la amida se purifica, o se enriquece, a una pureza enantiomérica o diastereomérica de aproximadamente 95 a aproximadamente 99% ee/de.

El producto de la hidrogenación o transferencia de hidrógeno puede ser enriquecido enantiomérica o diastereoméricamente por métodos conocidos en el arte, por ejemplo, cromatografía quiral, cristalización selectiva y similares. Generalmente se prefiere que el enriquecimiento proporcione un producto al menos aproximadamente 95% de los cuales es un estereoisómero sencillo. Más preferiblemente, al menos aproximadamente 97%, aún más preferiblemente al menos aproximadamente 99% es un estereoisómero sencillo.

En una realización actualmente preferida, la *trans* amida enriquecida se purifica, o enriquece, por cristalización selectiva, proporcionando el isómero *trans* deseado en aproximadamente 99% de.

30 C. Amida a amina

5

10

15

20

25

40

45

La presente invención también provee realizaciones en las cuales el método de la invención comprende además la conversión de una amida formada a partir de la correspondiente enamida a una amina. En una realización de ejemplo, el método incluye poner en contacto la amida con un reactivo desacilante en condiciones apropiadas para desacilar la amida, formando así una amina.

35 En una realización de ejemplo, la amina tiene la fórmula:

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

o una sal de la misma. Los radicales tienen las identidades establecidas anteriormente.

La amina puede ser de cualquier estructura deseada, sin embargo, es preferiblemente una amina quiral. Cuando la amina es quiral, el exceso enantiomérico (ee) de un enantiómero deseado o el exceso diastereomérico (de) de un diastereómero deseado producido mediante el presente método es desde aproximadamente 60% ee/de a aproximadamente 99% ee/de, preferiblemente desde aproximadamente 70% ee/de a aproximadamente 99% ee/de, más preferiblemente, desde aproximadamente 80% ee/de a aproximadamente 99% ee/de, aún más preferiblemente, desde aproximadamente 90% ee/de a aproximadamente 99% ee/de.

En otra realización preferida, la descripción provee una amina que tiene un exceso enantiomérico o diastereomérico de al menos aproximadamente 99%, preferiblemente, al menos aproximadamente 99.4% y, más preferiblemente, al menos

aproximadamente 99.8%. Las aminas que son esencialmente libres de sus antípodas ópticos son accesibles a través de los métodos de la invención.

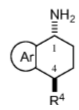
En una realización de ejemplo, la amina incluye la 1,2,3,4-tetrahidro-N-alquilo-1-naftalenamina o subestructura 1,2,3,4-tetrahidro-1-naftalenamina, y tiene la fórmula:

Ar 4

5

o una sal de la misma.

En una realización preferida, la amina es una trans amina, que tiene la fórmula:



o una sal de la misma.

10 Una amina d ejemplo tiene la fórmula:

en la cual Q- es un anión. El índice e es un número desde 0 a 1. El índice puede tomar un valor fraccionario, indicando que la sal de amina es una hemi-sal.

En una realización preferida, la amina tiene la fórmula:

15

en donde Q- y e son como se describen anteriormente.

C-1 y C-4 tienen una configuración independientemente seleccionada entre (R) y (S). Preferiblemente C-1 es de configuración-(R), y C-4 es de configuración-(S).

En otra realización preferida, la amina está en la configuración trans y es sustancialmente libre del isómero cis.

La amida es desacilada por cualquier proceso apropiado. Muchos métodos de amidas de desacilación a las correspondientes aminas son conocidos en el arte. En una realización de ejemplo, el reactivo desacilante es una enzima. Las enzimas de ejemplo, de uso en este proceso incluyen las de la clase EC 3.5.1 (por ejemplo, amidasa, aminoacilasa), y EC 3.4.19.

- En otra realización, el reactivo desacilante es un ácido o una base. El ácido o base puede ser ya sea inorgánico u orgánico. También son útiles, las mezclas de ácidos o mezclas de bases. Cuando el reactivo desacilante es un ácido, se prefiere generalmente que el ácido se seleccione de modo que la hidrólisis ácida produzca un producto que tenga una forma de la amina. En una realización de ejemplo, el ácido es ácido clorhídrico (HCl).
- Otras condiciones de desacilación, de uso en la presente invención incluyen, pero no se limitan a, complejo de ácido metanosulfónico/HBr en solventes alcohólicos, trifenilfosfito/halógeno (por ejemplo, bromo, cloro) y una secuencia hidróxido de dicarbonato/litio di-t-butilo.

En una realización preferida, la amida es desacilada, mediante el tratamiento con un agente de activación, por ejemplo, anhídrido trifluorometanosulfónico, fosgeno, y de preferencia, cloruro de oxalilo/piridina. La reacción se inactivó con un alcohol, preferiblemente un glicol, por ejemplo, propilenglicol.

Cuando la amida incluye la 1,2,3,4-tetrahidro-N-alquilo-1-naftalenamina o la subestructura 1,2,3,4-tetrahidro-1-naftalenamina, las condiciones de desacilación se seleccionan preferiblemente de tal manera que la formación de cualquiera de los productos secundarios dihidronaftaleno se reduzcan al mínimo.

La amina puede ser aislada o enriquecida. Un método actualmente preferido para aislar o enriquecer la amina, incluye al menos una etapa de cristalización selectiva.

20 La amina es opcionalmente N-alquilada o N-acila para preparar el N-alquilo correspondiente o derivado N-acilo.

En una realización de ejemplo, la invención provee un método apropiado para la preparación a gran escala de *trans* 4-(3,4-diclorofenil)-1,2,3,4-tetrahidro-1-naftalenamina 5 y formas de sal de la misma. En una realización de ejemplo, el proceso implica la síntesis de una enamida, por ejemplo, enamida 3, a partir de (4*S*)-tetralona 1 ópticamente pura a través de la oxima 2, y sometiendo la enamida 3 a hidrogenación asimétrica catalítica para proveer la amida 4, que tras la N-desacilación proporciona la *trans* 4-(3,4-diclorofenil)-1,2,3,4-tetrahidro-1-naftalenamina 5, o una sal de la misma (Esquema 2).

Esquema 2

25

30

35

40

En una realización preferida, el compuesto preparado por la ruta del esquema 2 es la (1*R*,4*S*)-*trans* 4-(3,4-diclorofenil)-1,2,3,4-tetrahidro-1-naftalenamina. Aún más preferida es la preparación del compuesto sustancialmente libre de su isómero *cis*.

Los compuestos de acuerdo con la fórmula 5 incluyen estereoisómeros de desmetilsertralina. El análogo N-metilo de 5 es un estereoisómero de la sertralina.

El uso clínico primario de sertralina está en el tratamiento de la depresión. Además, la Patente de los Estados Unidos No. 4,981,870 revela y reivindica el uso de sertralina y los compuestos relacionados para el tratamiento de psicosis, psoriasis, artritis reumatoide y la inflamación.

(1*R*,4*S*)-*trans* 4-(3,4-diclorofenil)-1,2,3,4-tetrahidro-1-naftalenamina y (1*S*,4*R*)-trans 4-(3,4-diclorofenil)-1,2,3,4-tetrahidro-1-naftalenamina son útiles en el tratamiento de trastornos relacionados con CNS que son modulados por la actividad de la monoamina (Solicitud de la Patente de los Estados Unidos No. 2004/0092605 para Jerussi et al.; referencias citadas). Los trastornos relacionados con CNS incluyen trastornos de la columna (por ejemplo, depresión), trastornos de ansiedad (por ejemplo, OCD), trastornos del comportamiento (por ejemplo, ADD y ADHD), trastornos de la alimentación, trastornos de abuso de sustancias y trastornos de la función sexual. Potencialmente, estas moléculas producen efectos secundarios disminuidos en comparación con los estándares actuales de tratamiento. Los compuestos también son útiles para la profilaxis de la migraña.

IV. Composiciones

También se describe en este documento una mezcla que comprende:

en la cual R⁴ es un miembro seleccionado entre arilo sustituido o no sustituido y heteroarilo sustituido o no sustituido. Q es un anión. Los índices e y f representan independientemente un número desde 0 a 1. Por lo tanto, las estructuras anteriores abarcan hemi-sales.

Los índices x y y son independientemente seleccionados entre (S) y (R). En una realización, cuando x es (S), y es (S) y cuando x es (R), y es (R). En otra realización, cuando x es (S), y es (R).

En una realización de ejemplo, R⁴ es arilo sustituido o no sustituido. Una unidad estructural arilo preferida es una unidad estructural sustituida o no sustituida por un fenilo.

También se describe en este documento que la mezcla comprende compuestos con las siguientes fórmulas:

en la cual e, f, x y y son como se describen anteriormente.

25

Las mezclas expuestas anteriormente son de uso en formulaciones farmacéuticas. Por lo general se reconoce que los estereoisómeros de compuestos bioactivos pueden tener diferentes propiedades. Por ejemplo, se conoce que el enantiómero-S del agente de bloqueo beta-adrenérgico, propanolol, es 100 veces más potente que el enantiómero-R. Sin embargo, la potencia no es la única preocupación en el campo de los productos farmacéuticos. La pureza óptica es importante ya que ciertos isómeros pueden realmente ser perjudiciales en vez de simplemente inertes. Las mezclas de diastereómeros se combinan de manera efectiva y modulan las propiedades de cada uno de los diastereómeros puros.

20 Así, en realizaciones seleccionadas, la descripción provee mezclas de compuestos diastereoméricos A y B.

De acuerdo con la presente descripción, una cantidad terapéuticamente efectiva de A o B, que puede ser un isómero puro o una mezcla de cualquiera A y B, también se pueden administrar a una persona en necesidad de terapia.

Los trastornos tratables con los compuestos preparados por los métodos de la presente invención incluyen, pero no se limitan a, depresión, trastorno depresivo mayor, trastorno bipolar, trastorno de fatiga crónica, trastorno afectivo estacional, agorafobia, trastorno de ansiedad generalizada, ansiedad fóbica, trastorno obsesivo compulsivo (TOC), trastorno de pánico, trastorno de estrés agudo, fobia social, fibromialgia, dolor neuropático, el trastorno de estrés postraumático, síndrome premenstrual, la menopausia, la perimenopausia y la menopausia masculina.

Además de sus efectos terapéuticos beneficiosos, los compuestos preparados por los métodos de la presente invención pueden proporcionar el beneficio adicional de evitar o reducir uno o más de los efectos adversos asociados con

tratamientos de trastorno del estado de ánimo convencionales. Tales efectos secundarios incluyen, por ejemplo, insomnio, dolor de pecho, aumento de peso, síntomas extrapiramidales, los niveles elevados de prolactina en suero y la disfunción sexual (incluyendo disminución de la libido, disfunción de la eyaculación y anorgasmia).

Los compuestos (y sus mezclas) preparadas por los métodos de la presente invención también son efectivos para el tratamiento de trastornos del comportamiento disruptivo, tal como el trastorno por déficit de atención (ADD) y trastorno de déficit de atención/hiperactividad (ADHD), que está en conformidad con su significado aceptado en la técnica, según lo dispuesto en el DSM-IV-TR™. Estos trastornos se definen como que afecta el comportamiento de alguien que resulta en acciones inapropiadas en el aprendizaje y situaciones sociales. Aunque se producen con mayor frecuencia durante la infancia, los trastornos de comportamiento perturbador también pueden ocurrir en la edad adulta.

5

35

55

- El término "tratar" cuando se utiliza en relación con los trastornos anteriores significa mejora, prevención o alivio de los síntomas y/o efectos asociados con estos trastornos e incluye la administración profiláctica de un compuesto de fórmula A o B, una mezcla de los mismos, o una sal farmacéuticamente aceptable de cualquiera, para disminuir sustancialmente la probabilidad o gravedad de la condición.
- Los compuestos puros y mezclas preparados por los métodos de la presente invención también son efectivos para el tratamiento de trastornos de la alimentación. Los trastornos de la alimentación se definen como un trastorno de hábitos de alimentación o apetito personal o de visualización de somatotipo inapropiado. Los trastornos de la alimentación incluyen, pero no se limitan a, anorexia nerviosa; bulimia nerviosa, obesidad y caquexia.
- Los trastornos del estado de ánimo, tales como los trastornos depresivos, por ejemplo, el trastorno distímico o trastorno depresivo mayor; trastornos bipolares, por ejemplo, trastorno bipolar I, trastorno bipolar II y trastorno ciclotímico; trastorno del estado de ánimo debido a una condición médica general con características depresivas, y/o de manía; y el trastorno del estado de ánimo inducido por sustancias, pueden ser tratados con compuestos y mezclas de la descripción.
- Los trastornos de ansiedad, tales como el trastorno de estrés agudo, agorafobia sin historia de trastorno de pánico, trastorno de ansiedad debido a enfermedad médica, el trastorno de ansiedad generalizada, trastorno obsesivo-compulsivo, trastorno de pánico con agorafobia, trastorno de pánico sin agorafobia, trastorno de estrés postraumático, fobia específica, fobia social, y trastorno de ansiedad inducido por sustancias son tratables con los compuestos y las mezclas de la descripción.
- Los compuestos y mezclas preparados por métodos de la invención también son efectivos para el tratamiento trastornos de la función cerebral. El término trastorno de la función cerebral, como se utiliza en este documento, incluye trastornos de la función cerebral que implican déficits intelectuales, y puede ser ejemplificado por la demencia senil, demencia de tipo Alzheimer, pérdida de memoria, amnesia/síndrome amnésico, epilepsia, trastornos de la conciencia, coma, disminución de la atención, trastornos del habla, enfermedad de Parkinson y autismo.
 - También, los compuestos y mezclas son de uso para tratar la esquizofrenia y otros trastornos psicóticos, tales como esquizofrenia catatónica, desorganizada, paranoica, residual o diferenciada; trastorno esquizofreniforme; trastorno esquizoafectivo; trastorno delirante; trastorno psicótico breve; trastorno psicótico compartido; trastorno psicótico debido a una enfermedad médica con delirios y/o alucinaciones.
 - Los compuestos de las fórmulas A y B también son efectivos para el tratamiento de la disfunción sexual en hombres y mujeres. Los trastornos de este tipo incluyen, por ejemplo, la disfunción eréctil y la disfunción orgásmica relacionada con trastornos del clítoris.
- Los compuestos y mezclas preparados por los métodos de la presente invención también son útiles en el tratamiento de abuso de sustancias, incluyendo, por ejemplo, la adicción a la cocaína, la heroína, nicotina, alcohol, ansiolíticos y fármacos hipnóticos, cannabis (marihuana), anfetaminas, alucinógenos, fenilciclidina, solventes volátiles, y nitritos volátiles. La adicción a la nicotina incluye la adicción de nicotina de todas las formas conocidas, tales como, por ejemplo, adicción a la nicotina resultante de fumar cigarrillo, cigarro y/o pipa, así como la adicción como resultado de mascar tabaco. A este respecto, debido a su actividad como inhibidores de la absorción de norepinefrina y dopamina, los compuestos de la presente descripción pueden funcionar para reducir el ansia por el estímulo de la nicotina. El bupropión (ZYBAN®, GlaxoSmithKline, Research Triangle Park, N.C., USA) es un compuesto que tiene actividad en los receptores tanto norepinefrina como dopamina, y se encuentra actualmente disponible en los Estados Unidos como una ayuda para el tratamiento para dejar de fumar. Como un beneficio más allá de la actividad terapéutica de bupropión, sin embargo, los compuestos de la presente descripción proveen un componente serotonérgico adicional.
 - Los compuestos puros y mezclas preparados por los métodos de la presente invención también son efectivos en la profilaxis de la migraña.
 - Los compuestos y mezclas preparados por los métodos de la presente invención también son útiles en el tratamiento de trastornos de dolor, incluyendo por ejemplo la fibromialgia, dolor crónico, y dolor neuropático. El término "fibromialgia" describe varios trastornos, todos caracterizados por dolor y rigidez adolorido en los tejidos blandos, incluyendo

músculos, tendones y ligamentos. Varios términos alternativos para los trastornos de la fibromialgia se han utilizado en el pasado, incluyendo la fibromialgia generalizada, síndrome de fibromialgia primaria, síndrome de fibromialgia secundaria, la fibromialgia localizada, y síndrome de dolor miofascial. Anteriormente, estos trastornos se denominan colectivamente síndromes de fibrositis o fibromiositis. Se cree que los trastornos de dolor neuropático son causados por anormalidades en los nervios, la médula espinal o el cerebro, e incluyen, pero no se limitan a: ardor y sensaciones de hormigueo, hipersensibilidad al tacto y frío, dolor miembro fantasma, neuralgia postherpética, y síndrome de dolor crónico (incluyendo, por ejemplo, la distrofia simpática refleja y causalgia).

La magnitud de una dosis profiláctica o terapéutica de un compuesto de las fórmulas A, B o mezclas de los mismos variará con la naturaleza y gravedad de la afección a tratar y la ruta de administración. La dosis, y quizás la frecuencia de dosis, también variarán de acuerdo con la edad, peso corporal y respuesta del paciente individual. En general, los rangos de dosis diarias totales de los compuestos de la presente descripción serán desde aproximadamente 1 mg por día a aproximadamente 500 mg por día, preferiblemente aproximadamente 1 mg por día a aproximadamente 200 mg por día, En dosis únicas o divididas. Las dosificaciones de menos de 1 mg por día de los compuestos de la descripción también están dentro del alcance de la presente descripción.

15 Se puede emplear cualquier ruta de administración apropiada. Por ejemplo, se pueden emplear ruta oral, rectal, intranasal, y parenteral (incluyendo subcutánea, intramuscular, e intravenosa). Las formas de dosificación pueden incluir comprimidos, comprimidos medicinales, dispersiones, suspensiones, soluciones, cápsulas y parches.

Las composiciones farmacéuticas de la presente descripción incluyen como ingrediente activo, un compuesto único, o una mezcla de compuestos, de fórmula A o B, o una sal farmacéuticamente aceptable de A o B, junto con un portador farmacéuticamente aceptable y, opcionalmente, con otros ingredientes terapéuticos.

El portador farmacéuticamente aceptable puede tomar una amplia variedad de formas, dependiendo de la ruta deseada de la administración, por ejemplo, oral o parenteral (incluyendo intravenosa). En la preparación de la composición para la forma de dosificación oral, cualquiera de los medios farmacéuticos usuales puede ser empleado, tal como, por ejemplo, agua, glicoles, aceites, alcoholes, agentes aromatizantes, conservantes y agentes colorantes en el caso de la preparación líquida oral, incluyendo la suspensión, elixires y soluciones. Los portadores tales como almidones, azúcares, celulosa microcristalina, diluyentes, agentes de granulación, lubricantes, aglutinantes y agentes disgregantes se pueden utilizar en el caso de preparaciones sólidas orales tales como polvos, cápsulas y comprimidos oblongos, siendo preferida la preparación oral sólida sobre las preparaciones líquidas. Las preparaciones orales sólidas preferidas son comprimidos o cápsulas, debido a su facilidad de administración. Si se desea, los comprimidos pueden recubrirse por técnicas acuosas o no acuosas estándar. También se pueden utilizar las formas de dosificación de liberación sostenida oral y parenteral.

Las formulaciones de ejemplo, son bien conocidas para los expertos en el arte, y los métodos generales para su preparación se encuentran en cualquier libro de texto de la escuela de farmacia estándar, por ejemplo, Remington, THE SCIENCE AND PRACTICE OF PHARMACY, 21st Ed., Lippincott.

Los siguientes ejemplos se proporcionan para ilustrar realizaciones seleccionadas de la invención y no se deben interpretar como limitantes de su alcance.

Ejemplos

5

10

20

25

30

Ejemplo 1: Síntesis de N-((S)-4-(3,4-diclorofenil)-3,4-dihidronaftalen-1-ilo)acetamida (3)

1.1. Síntesis de Oxima 2

Una suspensión formada de una mezcla de (*S*)-tetralona 1 (56.0 g, 0.192 mol), clorhidrato de hidroxilamina (14.7 g, 0.212 mol), y acetato de sodio (17.4 g, 0.212 mol) en metanol (168 mL) se calentó a reflujo, durante 1 a 5 horas bajo una atmósfera de N2. El progreso de la reacción se controló por HPLC. Después de que la reacción se completó, la mezcla de reacción se concentró *in vacuo*. El residuo se diluyó con tolueno (400 mL) y 200 mL de agua. La capa orgánica se separó y se lavó con 200 mL adicionales de agua. La capa orgánica se concentró y se secó para dar un sólido en bruto oxima 2 (58.9 g, 100%), punto de fusión 117-120 °C.

 1 H RMN (400 MHz, CDCl₃) δ (ppm) 9.17 (br, 1H, OH), 7.98 (m, 1H), 7.36 (d, 1H, J = 8.0 Hz), 7.29 (m, 2H), 7.20 (d, 1H, J = 2.4 Hz), 6.91 (m, 2H), 4.11 (dd, 1H, J = 7.2 Hz, 4.4 Hz), 2.82 (m, 2H), 2.21 (m, 1H), 2.08 (m, 1H). 13 C RMN (100 MHz, CDCl₃) δ 154.94, 144.41, 140.40, 132.83, 130.92, 130.82, 130.68, 130.64, 129.98, 129.38, 128.12, 127.64, 124.48, 44.52, 29.51, 21.27.

50 1.2. Síntesis de Enamida 3

La solución de la oxima en bruto 2 (59 g, 0.193 mol) en tolueno (500 mL) se purgó con N_2 durante 30 min. Se cargó Et_3P (25 g, 0.212 mol). Después de agitar, durante 10 min, se adicionó anhídrido acético (21.6 g, 20 mL, 0.212 mol). La mezcla de reacción se sometió a reflujo, durante 8 a 13 h. El progreso de la reacción se controló por HPLC. La mezcla

de reacción se enfrió a temperatura ambiente. Se adicionaron NaOH 6N (acuoso) (86 mL, 0.516 mol) y 1.0 M (n-Bu)₄NOH en metanol (1.0 mL). La hidrólisis se completó en aproximadamente 2 a 4h. La capa orgánica se separó y se diluyó con EtOAc (300 mL) y 2-BuOH (30 mL). La solución orgánica diluida se lavó con solución al 1% de HOAc (acuosa) (300 mL) y DI agua (3 x 300 mL) y se concentró a aproximadamente 350 mL de una lechada *in vacuo*. La lechada se diluyó con heptano (100 mL) y 2-BuOH (4 mL) y se calentó a reflujo para formar una solución clara. Se adicionó lentamente heptano (50 a 200 mL) hasta que se formó una solución turbia. La suspensión se enfrió lentamente a temperatura ambiente. El producto se separó por filtración, se lavó con 30% de tolueno y 70% heptano (3 x 100 mL) solución y se secó es un horno a vacío para dar 56.9 g del sólido de color blanco (enamida 3, 89% de rendimiento), punto de fusión 167-168 °C.

5

25

45

50

10 (S)-Tetralona 1 (50.0g, 0.172 mol) se suspendió en metanol (150 mL) con clorhidrato de hidroxilamina (13.1 g, 0.189 mol) y acetato de sodio (15.5 g, 0.189 mol). La suspensión resultante se calentó a reflujo, durante 2 a 6h bajo una atmósfera inerte controlando el progreso con HPLC. Al finalizar, la mezcla se enfrió a 25 °C, se diluyó con tolueno (300 mL) y se inactivó con NaOH 1.7 N (100 mL). La mezcla se concentró in vacuo bajo presión reducida, la capa acuosa se eliminó y la capa orgánica se lavó adicionalmente con agua DI (100 mL). Además, se cargó tolueno (300 mL) en el 15 recipiente y el agua se eliminó por destilación azeotrópica. Una vez a temperatura ambiente, se cargó n-Bu₃P (47.1 mL, 0.183 mol) en el reactor, seguido por anhídrido acético (32.5 mL, 0.344 mol). La reacción se calentó a reflujo y se controló por HPLC. Después de 20 - 24h, la reacción se enfrió a temperatura ambiente y se inactivó con NaOH 6 N (120 mL). Esta mezcla se dejó reaccionar, por 2 a 6h antes se eliminó la capa acuosa. La fase orgánica se lavó con agua DI (100 mL). La concentración de la mezcla in vacuo, el enfriamiento a temperatura ambiente y la dilución con isopropanol 20 (50 mL) se llevó a cabo antes de la adición de heptano para ayudar con la cristalización. Una carga inicial de heptano (50 mL) fue seguida por un adicional de 650 mL. La maduración de la lechada seguida por la filtración, lavado (4 x 100 mL heptano) y el secado produjeron un sólido de color amarillo claro (enamida 3, 44.1 g, 77%).

¹H RMN (400 MHz, C-Cl₃) δ (ppm) 7.35 (d, 1H, J = 8.4 Hz), 7.26 (m, 3H), 7.17 (m, 1H), 7.05 (dd, 1H, J = 8.0, 1.6 Hz), 7.00 (br, 1H), 6.87 (m, 0.82H, 82% de rotámero de NH), 6.80 (br, 0.18H, 18% de rotámero de NH), 6.31 (t, 0.82H, J = 4.8 Hz, 82% de rotámero de H), 5.91 (br, 0.18H, 18% de rotámero de H), 4.12 (br, 0.18H, 18% de rotámero de H), 4.03 (t, 0.82H, J = 8.0 Hz, 82% de rotámero de H), 2.72 (m, 1H), 2.61 (ddd, 1H, J = 16.8, 8.0, 4.8 Hz), 2.17 (s, 2.46H, 82% de rotámero de CH₃), 1.95 (s, 0.54H, 18% de rotámero de CH₃). 100 MHz 13C RMN (CDC₁₃) δ 169.3, 143.8, 137.7, 132.3, 131.8, 131.4, 130.5, 130.3, 130.2, 128.8, 128.1, 127.8, 127.2, 123.8, 122.5, 121.2, 117.5, 42.6, 30.3, 24.1.

Ejemplo 2: Síntesis de N-((1R,4S)-4-(3,4-diclorofenil)-1,2,3,4-tetrahidronaftalen-1-ilo)acetamida (4)

La enamida 3 (24 g, 72 mmol) se suspendió en isopropanol desgasificado (200 mL). La lechada resultante se transfirió al reactor apropiado. Antes de la adición de la solución del catalizador, el contenido del reactor se purgó con nitrógeno. Una solución del catalizador (*R*,*R*)-MeBPE(COD)RhBF4 (20.1 mg, 0.036 mmol, 0.05 % molar) en isopropanol (IPA) (100 mL) se adicionó en el reactor. El contenido se enfrió a 0 °C y se purgó con nitrógeno tres veces. A continuación, el reactor se purgó con hidrógeno y se presurizó a 90 psi. La reacción se maduró con agitación a 0 °C, durante 7.5 h y la conversión se controló por la absorción de hidrógeno. A continuación, el contenido se calentó a temperatura ambiente y se purgó con hidrógeno. Después de la purga con nitrógeno, los contenidos se secaron. La mezcla de reacción se calentó a 50 °C y se filtró a través de una almohadilla de Celite. La solución de color naranja clara se concentró a ~50% de volumen (150 mL) y se diluyó con tolueno (5.9 g, 5 % en peso). La suspensión se calentó a 65 °C y se adicionó gota a gota agua (14.7 mL) para formar una solución turbia. La lechada se enfrió lentamente a -10 °C y se maduró, durante 30 minutos. El sólido se filtró y se lavó con IPA frío (2 x 45 mL). La torta se secó a vacío a 45 °C durante la noche para proveer 20.0g (83% de rendimiento) de *trans* acetamida 4 (>99 % de).

¹H RMN (CDCl₃) 400 MHz δ 7.34 (dd, 2H, J = 7.9, 2.4 Hz), 7.23 (t, 1H, J = 7.5 Hz), 7.15 (m, 2H), 6.85 (dd, 1H, J = 8.2, 2.0 Hz), 6.82 (d, 1H, J = 7.7 Hz), 5.72 (d, 1H, J = 8.4 Hz), 5.31 (dd, 1H, J = 13.2, 8.1 Hz), 4.10 (dd, 1H, J = 7.0, 5.9Hz), 2.17 (m, 2H), 2.06 (s, 3H), 1.87 (m, 1H). 1.72 (m, 1H); ¹³C RMN (CDCl₃) 100 MHz δ 169.7, 146.9, 138.8, 137.7, 132.6, 130.8, 130.6, 130.5, 130.3, 128.4, 128.3, 127.9, 127.4, 47.9, 44.9, 30.5, 28.4, 23.8.

Ejemplo 3: Síntesis de (1R,4S)-4-(3,4-diclorofenil)-1,2,3,4-tetrahidronaftalen-1-amina clorhidrato (5)

Una solución de *trans*-acetamida 4 (9.0 g, 26.9 mmol), *n*-propanol (45 mL) y ácido clorhídrico 5M (45 mL) se sometió a reflujo, durante aproximadamente 48 h (90-93 °C). Durante este tiempo, la temperatura de reacción se mantuvo a ≥90 °C mediante la recolección periódica del destilado hasta que la temperatura de reacción fue >92 °C. Se adicionó periódicamente *n*-propanol adicional para mantener la solución en su volumen original. Después, la hidrólisis se completó, la solución se enfrió lentamente a 0 °C, dando lugar a una lechada, que se maduró por una hora a 0 °C. La mezcla de reacción se filtró, y la torta se lavó con metanol/agua 1:1 (20 mL), seguido por metil *t*-butil éter (20 mL). La torta húmeda se secó a vacío a 45 a 50 °C, para proveer 7.0 g de la amina clorhidrato 5 (80% de rendimiento).

¹H RMN (DMSO-d₆) δ 1.81 - 1.93 (m, 2H), 2.12 - 2.21 (m, 1H), 2.28 - 2.36 (m, 1H), 4.28 (t, 1H, J = 6.8), 4.59 (br.s, 1H), 6.84 (d, 1H, J = 7.6), 7.05 (dd, 1H, J = 8.4, 1.6), 7.25 (t, 1H, J = 7.6), 7.32 (t, 1H, J = 7.6), 7.37 (d, 1H, J = 1.6), 7.56 (d, 1H, J = 8.4), 7.76 (d, 1H, J = 7.2), 8.80 (br.s, 3H); ¹³C RMN (DMSO-d₆) 147.4, 138.9, 133.6, 131.0, 130.5, 130.4, 130.1, 129.0, 128.9, 128.4, 128.2, 126.8, 47.9, 43.1, 27.8, 25.2.

Ejemplo 4: Formación in situ/Acilación de la oxima

5

10

15

La oxima 2 fue acilada *in situ* para proveer el intermedio 2A, que se somete a acilación reductora para proveer una mezcla de la enamida acilada 3 y el análogo diacilado 3A. La reacción se llevó a cabo tanto en tolueno como en o-xileno a reflujo. A continuación, la mezcla de 3 y 3A se trató con una solución acuosa de una base tal como hidróxido de sodio o carbonato de sodio, con o sin un catalizador de transferencia de fase (por ejemplo, sulfato/hidróxido de tetrabutilamonio hidrógeno), para convertir el intermedio 3A en la enamida deseada 3. Las condiciones de reacción de ejemplo para la conversión de la oxima de 2 en una enamida 3 se muestran en los Esquemas 3a y 3 b.

Esquema 3a

Esquema 3b

Ejemplo 5: Hidrogenación asimétrica catalítica de la enamida 3, utilizando (*R*,*S*,*R*,*S*)-MePenn Phos(COD)RhBF₄ como el catalizador

Como se muestra en el esquema 4, la enamida 3 se sometió a hidrogenación asimétrica catalítica homogénea en presencia de un catalizador quiral, H_2 , y un solvente. En este ejemplo, el catalizador se derivó del complejo del metal de transición, rodio con el ligando de fosfina quiral, (1R,2S,4R,5S)-P,P-1,2-fenilenobis $\{(2,5-endo-dimetil)$ -7-fosfabiciclo[2.2.1]heptano $\{(R,S,R,S-MePennPhos)\}$. Las hidrogenaciones se realizaron a una concentración de sustrato de aproximadamente 0.12 M a aproximadamente 0.24 M del compuesto 3.

Esquema 4

Ejemplo 6: Hidrogenación asimétrica catalítica de la enamida 3, utilizando (R,R)-MeBPE $Rh(COD)BF_4$ como el catalizador

Como se muestra en el esquema 5, la enamida 3 se sometió a hidrogenación asimétrica catalítica homogénea en presencia de un catalizador quiral, H₂, y un solvente. En este ejemplo, el catalizador se derivó a partir del complejo del metal de transición rodio con el ligando de fosfina quiral, (*R*,*R*)-1,2-bis(2,5-dimetilfosfolano)etano (*R*,*R* -MeBPE). Las hidrogenaciones se llevaron a cabo en el intervalo de concentración de aproximadamente 0.12 M a aproximadamente 0.24 M con respecto al sustrato 3.

Esquema 5

10 Ejemplo 7: Hidrogenación asimétrica catalizada por (R,R)-Norphos(COD)RH-BF₄

Una lechada de la (*S*)-enacetamida, N-((*S*)-4-(3,4-diclorofenil)-3,4-dihidronaftalen-1-il)acetamida (60.4 g, 0.18 mol), en isopropanol (595.0 g) se purgó de oxígeno con ciclos de vacío/nitrógeno. Se adicionó el precursor de catalizador homogéneo (denominado como un "catalizador"), (R,R)-Norphos(COD)RH-BF₄ como una solución en metanol (34.6 mg, 0.025 % molar, 0.53 mL). Después de purgar el sistema con hidrógeno varias veces, el recipiente se llenó con hidrógeno a la presión de reacción deseada (aproximadamente 7 bar). La mezcla se agitó a 25 °C y el progreso de reacción se controló por absorción de hidrógeno. Una vez que se juzgó que la reacción se completa (absorción de hidrógeno y HPLC), se liberó la presión y el sistema se purgó varias veces con nitrógeno. La lechada de color amarillo claro se diluyó con isopropanol (194.7 g), se calentó hasta disolución (65 °C) y se filtró con pulimento. La mezcla se calentó a reflujo para disolver todos los sólidos. La solución se enfrió lentamente a 60-65 °C en cuyo momento el producto se cristalizó. El antisolvente, agua (262 g), se adicionó a aproximadamente 60-65 °C, después la mezcla se enfrió a 0 °C, durante dos horas y se mantuvo a esa temperatura durante la maduración. La filtración del sólido de color ligero fue seguida por lavado con isopropanol frío (2 x 61 g). El secado del sólido de color blanco bajo presión reducida a 50-55 °C proporcionó la (1*R*,4*S*)-acetamida en 99% de (56.6 g, 93% de rendimiento).

Ejemplo 8: Formación de oxima y enamida

15

20

(4S)-tetralona quiral (100.0 g, 0.34 mol) se hizo reaccionar con clorhidrato de hidroxilamina (28.7 g, 0.41 mol) y acetato de sodio (33.8 g, 0.41 mol) en tolueno (1.37 L), durante aproximadamente 2h a 103 °C. Se eliminó el agua de la mezcla de reacción por destilación azeotrópica. La reacción fue extintor a 25 °C con hidróxido de sodio 2 N (167.0 g). La fase acuosa se separó y la fase orgánica se lavó una vez con agua (400.0 g). Se adicionó tolueno (700.0 g) y la solución

orgánica resultante, que contiene la oxima, se secó por destilación azeotrópica a presión reducida a la concentración de reacción deseada. Se adicionó trietilfosfina (89.0 g, 0.38 mol, 50 % en peso en tolueno), seguido por la adición de anhídrido acético (38.5 g, 0.38 mol), que proporcionó el intermedio acetato de oxima. La mezcla de reacción se dejó reaccionar a reflujo (112-113 °C) hasta que el acetato de oxima restante es <2% del producto, como se determina por HPLC. La mezcla de reacción se enfrió a 20-25 °C y el subproducto menor la enimida se hidrolizó (a enacetamida) utilizando hidróxido de sodio 6 N (210 g), junto con el reactivo de transferencia de fase, hidróxido de tert-butilamonio (5.0 g). La mezcla bifásica se dejó para la separación de fases y la fase acuosa se descartó. La fase orgánica se lavó con una solución de 0.5% de ácido acético acuoso (67 °C, 600.0 g). La fase acuosa se eliminó y la fase orgánica se lavó una vez con agua (67 °C, 600,0 g) para eliminar las sales inorgánicas. La fase orgánica se concentró y la solución caliente fue filtrada con pulimento para eliminar las sales inorgánicas adicionales. Se adicionaron heptanos (150 g) y 2-butanol (7,0 g) y la lechada se calentó a 100 °C con el fin de lograr la disolución. La solución se enfrió a aproximadamente 85 °C para iniciar la cristalización. Se adicionaron heptanos adicionales (190 g) a la suspensión a 85 °C, y después la mezcla se enfrió a 0 °C. La suspensión se maduró a 0 °C durante 15 min., luego se filtró y se lavó tres veces con una solución que consiste en una mezcla de heptano y tolueno (125 g). El producto se secó al vacío a 35-45 °C. Se recuperaron 17.8 g (rendimiento 89%) de un sólido cristalino blanco, (S) -enacetamida.

5

10

15

El método de acuerdo con este ejemplo se aplicó a una serie de sustratos, cuyos resultados se exponen en la Tabla 1.

Tabla-1: Oximas y enamidas producidas

Entrada	Rendimiento, oxima	Tiempo de reacción de enamida	Enamida, rendimiento
1	Cuantitativo	16.5h	HN 89%
2	Cuantitativo	22h	74%
3	OMe 97%	23h	OMe 77%
4	96%	19h	HN HN 71%

_			-
5	Cuantitativo	24h	90%
6	99.8% 99.8%	21.5h	71%
7	99%	21.5h	Ph 64%
8	93%	5.3h	78%
9	Cuantitativo	10h	76%
10	Cuantitativo	10h	58%
11	99%	22.5h	HN H

			58%
12	NOH CN Ph 98%	28h	HN CN Ph 54%
13	Cuantitativo	<22h	54%

Ejemplo 9: Desprotección de amida

5

10

15

Una solución de (1*R*,4*S*)-acetamida en THF seco (212.7 g, 239.3 mL) se trató con piridina seca (8.7 g, 8.9 mL, 110 mmol). La solución clara, incolora resultante se enfrió a aproximadamente 0 °C. Se adicionó gota a gota cloruro de oxalilo (12.9 g, 8.9 mL, 101.6 mmol) a la solución agitada, con cuidado para controlar la reacción exotérmica y la efervescencia de CO y CO₂. La adición del reactivo de activación fue acompañada por la formación de una lechada. La lechada se dejó agitar en frío durante un período corto (aprox. 15 min) antes del muestreo para la evaluación de la conversión. Una vez que la reacción se había completado, se adicionó propilenglicol seco a la reacción, dando como resultado una exotermia menor. La reacción se calentó a 25 °C, tiempo durante el cual la lechada cambió de color y consistencia. El análisis por HPLC de una segunda muestra mostró la terminación antes de la adición de 1-propanol (96.9 g, 120.5 mL). Se adicionó HCl 6N (128.0 g, 120.0 mL). La mezcla se calentó para efectuar la disolución y la mezcla resultante se filtró con pulimento. Se eliminó THF por destilación atmosférica. Después de la concentración de la mezcla, se enfrió lentamente a 3 °C. La lechada de color claro resultante se filtró para producir una torta de color blanco crema. La torta se lavó primero con 17% en peso de n-PrOH en agua desionizada (72.6 g, 75 mL total) y luego con MTBE frío (55.5 g, 75 mL). La torta húmeda de color blanco crema se secó a vacío a 45-50 °C. El producto se recuperó en forma de un sólido de color blanco crema a blanco (24.8 g, 84.1 % rendimiento) con excelente pureza (>99% de pureza por HPLC).

Reivindicaciones

1. Un método para convertir una oxima en un enamida, comprendiendo dicho método: (a) poner en contacto dicha oxima con una fosfina y un donador de acilo, en condiciones apropiadas para convertir dicha oxima en dicho enamida; en donde dicha oxima tiene la fórmula:

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

en donde

R¹, R² y R³ son miembros independientemente seleccionados entre H, alquilo sustituido o no sustituido, heteroalquilo sustituido o no sustituido, arilo sustituido o no sustituido o no sustituido y heterocicloalquilo sustituido o no sustituido, y al menos dos de R¹, R² y R³ se unen opcionalmente para formar un sistema de anillo seleccionado entre cicloalquilo sustituido o no sustituido o no sustituido o no sustituido y heteroarilo sustituido o no sustituido;

en donde dicho donador de acilo tiene la fórmula:

Z-C(O)-R⁵

en donde

R⁵ es un miembro seleccionado entre H, alquilo sustituido o no sustituido, heteroalquilo sustituido o no sustituido, arilo sustituido o no sustituido, heteroarilo sustituido o no sustituido y heterocicloalquilo sustituido o no sustituido,

en donde Z-C(O)-R⁵ es un cloruro ácido (Z=Cl) o un éster de N-hidroxisuccinimidilo, o en donde Z tiene la fórmula:

R⁶-C(O)-O

en donde

R⁶ es un miembro seleccionado entre alquilo sustituido o no sustituido, heteroalquilo sustituido o no sustituido, arilo sustituido o no sustituido, heteroarilo sustituido o no sustituido y heterocicloalquilo sustituido o no sustituido,

en donde opcionalmente ambos R^5 y R^6 independientemente son seleccionados de unidades estructurales C_1 - C_4 sustituidas o no sustituidas;

en donde el término "alquilo" comprende una cadena lineal o ramificada o radical hidrocarburo cíclico o combinación de los mismos, que puede ser completamente saturado, mono- o poliinsaturado y puede incluir radicales mono-, di- y multivalentes;

en donde los sustituyentes para los radicales alquilo, heteroalquilo, cicloalquilo y heterocicloalquilo comprenden un grupo seleccionado del grupo que consiste en: -OR', =O, =NR', =N-OR', -NR'R", -SR', -halógeno, -SiR'R"R", -OC(O)R', -C(O)R', -CO_2R', -CONR'R", -OC(O)NR'R", -NR"C(O)R', -NR'-C(O)NR"R"', -NR"C(O)_2R', -NRC(NR'R"")=NR"',-NR-C(NR'R")=NR"', -S(O)_2R', -S(O)_2R', -S(O)_2NR'R", -NRSO_2R', -CN y -NO_2 en un número que oscila desde cero a (2m'+1), donde m' es el número total de átomos de carbono en dicho radical; en donde R', R", R'" y R"" son cada uno independientemente hidrógeno, heteroalquilo no sustituido, arilo no sustituido, alquilo no sustituido, grupos alcoxi o tioalcoxi, o grupos arilalquilo;

en donde los sustituyentes para los radicales arilo y heteroarilo comprenden un grupo seleccionado del grupo que consiste en: halógeno, -OR', =O, =NR', =N-OR', -NR'R" -SR' -SiR'R"R'"-OC(O)R' -C(O)R' -CO₂R' -CONR'R" -OC(O)NR'R, -NR"C(O)R', -NR'-C(O)NR"R"',-NR"C(O)₂R', -NR-C(NR'R"")=NR"", -NR-C(NR'R")=NR"', -S(O)R', -S(O)₂R', -S(O)₂R', -S(O)₂R', -CN y -NO₂, -R', -N₃, -CH(Ph)₂, fluoro-alcoxi(C₁-C₄), y fluoro-alquilo(C₁-C₄), en un número que oscila desde cero al número total de valencias abiertas en el sistema de anillo aromático; y donde R', R", R"" y R"" son cada uno independientemente hidrógeno, alquilo no sustituido, heteroalquilo no sustituido, arilo no sustituido y heteroarilo no sustituido.

2. El método de la reivindicación 1, en donde dicha oxima tiene la fórmula:

10

30

35

40

en donde

Ar es un miembro seleccionado entre arilo sustituido o no sustituido y heteroarilo sustituido o no sustituido:

R⁴ es un miembro seleccionado entre H, alquilo sustituido o no sustituido, heteroalquilo sustituido o no sustituido, arilo sustituido, heteroarilo sustituido o no sustituido y heterocicloalquilo sustituido o no sustituido;

١

5

15

a se selecciona entre los números enteros desde 1 a 4,

opcionalmente en donde R⁴ es arilo sustituido o no sustituido, por ejemplo, fenilo sustituido o no sustituido tal como, por ejemplo, fenilo sustituido con al menos un halógeno;

en donde el término "alquilo" comprende una cadena lineal o ramificada o radical hidrocarburo cíclico o combinación de los mismos, que puede ser completamente saturado, mono- o poliinsaturado y puede incluir radicales mono-, di- y multivalentes:

en donde los sustituyentes para los radicales alquilo, heteroalquilo y heterocicloalquilo comprenden un grupo seleccionado del grupo que consiste en: -OR', =O, =NR', =N-OR', -NR'R", -SR', - halógeno, -SiR'R"R", -OC(O)R', -C(O)R', -CO₂R, -CONR'R", -OC(O)NR'R", -NR"C(O)R', -NR'-C(O)NR"R"', -NR"C(O)₂R', -NR-C(NR'R"R"')=NR"", -NRC(NR'R")=NR"', -S(O)₂R', -S(O)₂R', -S(O)₂NR'R", -NRSO₂R', -CN y -NO₂ en un número que oscila desde cero a (2m'+ 1), donde m' es el número total de átomos de carbono en dicho radical; en donde R', R", R'" y R"" son cada uno independientemente hidrógeno, heteroalquilo no sustituido, arilo no sustituido, alquilo no sustituido, grupos alcoxi o tioalcoxi, o grupos arilalquilo;

en donde los sustituyentes para los radicales arilo y heteroarilo comprenden un grupo seleccionado del grupo que consiste en: halógeno, -OR', =O, =NR', =N-OR', -NR'R" -SR' -SiR'R"R"" -OC(O)R' -C(O)R' -CO₂R' -CONR'R" -OC(O)NR'R, -NR"C(O)R', -NR"C(O)NR"R"', -NR"C(O)₂R', -NR-C(NR'R"R"')=NR"", -NR-C(NR'R")=NR"', -S(O)R', -S(O)₂R', -S(O)₂NR'R", -NRSO₂R', -CN y -NO₂, -R', -N₃, -CH(Ph)₂, fluoro-alcoxi(C₁-C₄), y fluoro-alquilo(C₁-C₄), en un número que oscila desde cero al número total de valencias abiertas en el sistema de anillo aromático; y donde R', R", R"" y R"" son cada uno independientemente hidrógeno, alquilo no sustituido, heteroalquilo no sustituido, arilo no sustituido y heteroarilo no sustituido.

3. El método de acuerdo con las reivindicaciones 2. en donde R⁴ tiene la fórmula:

$$X^1$$

en donde

 X^1 y X^2 son cada uno independientemente halo, opcionalmente ambos son cloro.

4. El método de acuerdo con las reivindicaciones 2 o la reivindicación 3, en donde Ar es fenilo sustituido o no sustituido.

5. El método de acuerdo con las reivindicaciones 4, teniendo dicha oxima la fórmula:

6. El método de acuerdo con cualquier reivindicación precedente, en donde dicha fosfina tiene la fórmula:

 $P(Q)_3$

5 en donde

15

cada Q es un miembro independientemente seleccionado entre H, alquilo sustituido o no sustituido y arilo sustituido o no sustituido,

opcionalmente en donde

cada Q es un miembro independientemente seleccionado entre alquilo C₁-C₆ sustituido o no sustituido;

en donde el término "alquilo" comprende una cadena lineal o ramificada o radical hidrocarburo cíclico o combinación de los mismos, que puede ser completamente saturado, mono- o poliinsaturado y puede incluir radicales mono-, di- y multivalentes:

en donde los sustituyentes para los radicales alquilo comprenden un grupo seleccionado del grupo que consiste en: -OR', =O, =NR', =N-OR', -NR'R", -SR', -halógeno, -SiR'R"R", -OC(O)R',-C(O)R', -CO₂R', -CONR'R", -OC(O)NR'R", -NR"C(O)R', -NR"C(O)R', -NR"C(O)R', -NR-C(NR'R"")=NR"", -NR-C(NR'R")=NR"", -NR-C(NR'R")=NR"", -S(O)R', -S(O)R', -S(O)R', -S(O)R', -NR-C(NR'R")=NR", -NR-C(NR'R")=NR"', -

en donde los sustituyentes para los radicales arilo comprenden un grupo seleccionado del grupo que consiste en:

20 halógeno, -OR', =O, =NR', =N-OR', -NR'R" -SR' -SiR'R"R"' -OC(O)R' -C(O)R'-CO₂R' -CONR'R" -OC(O)NR'R, NR"C(O)R', -NR'-C(O)NR"R"', -NR"C(O)₂R', -NR-C(NR'R"")=NR"", -NR-C(NR'R")=NR"', -S(O)₂R', S(O)₂NR'R", -NRSO₂R', -CN y -NO₂, -R', -N₃, -CH(Ph)₂, fluoro-alcoxi(C₁-C₄), y fluoro-alquilo(C₁-C₄), en un número que
oscila desde cero al número total de valencias abiertas en el sistema de anillo aromático; y donde R', R", R"" y R"" son
cada uno independientemente hidrógeno, alquilo no sustituido, heteroalquilo no sustituido, arilo no sustituido y

25 heteroarilo no sustituido.

- 7. El método de acuerdo con cualquier reivindicación precedente, en donde dicho contacto es en solución con un solvente aprótico, opcionalmente en donde dicho solvente aprótico es un solvente aromático, por ejemplo, se selecciona entre tolueno, xileno y combinaciones de los mismos.
- 8. El método de acuerdo con las reivindicaciones 6 o la reivindicación 7, en donde dicha enamida tiene la fórmula:

Opcionalmente, en donde C-4 tiene una configuración seleccionada entre R, S y mezclas de los mismos, por ejemplo, es de configuración S.

9. El método de acuerdo con cualquier reivindicación precedente, dicho método comprendiendo, además:

5 (b) poner en contacto dicha enamida formada en la etapa (a), con un catalizador de hidrogenación e hidrógeno o reactivo de transferencia de hidrógeno en condiciones apropiadas para hidrogenar un doble enlace carbono-carbono de dicha enamida, convirtiendo así dicha enamida a una amida, opcionalmente en donde dicho catalizador es un catalizador quiral, por ejemplo, un complejo de un metal de transición con un ligando de fosfina quiral, y/o en donde dicha amida es una amida racémica o quiral, por ejemplo, dicha amida tiene la fórmula:

10

opcionalmente en donde C-1 y C-4 tienen una configuración independientemente seleccionada entre R y S, por ejemplo, en donde

C-1 es de configuración R; y

C-4 es de configuración S.

- 15 10. El método de acuerdo con las reivindicación 9, que comprende, además:
 - (c) poner en contacto dicha amida con un reactivo desacilante en condiciones apropiadas para desacilar -HNC(O)R⁵ de dicha amida, formando así una amina, opcionalmente comprendiendo el método, además:
 - (d) aislar dicha amina,

opcionalmente en donde dicho aislamiento comprende la cristalización selectiva y/o dicha amina tiene la fórmula:

$$\begin{array}{c} NH_2 \left(\cdot H^{\dagger}Q^{} \right)_{\epsilon} \\ \downarrow \\ \downarrow \\ CI \end{array}$$

en donde

Q- es un anión; y

e es 0 a 1,

5 opcionalmente en donde C-1 y C-4 tienen una configuración independientemente seleccionada entre R y S∼ por ejemplo, en donde

C-1 es de configuración R; y

C-4 es de configuración S.

11. El método de acuerdo con las reivindicaciones 1, en donde el método implica la conversión de una oxima que tiene la fórmula

en una enamida que tiene la fórmula:

$$\begin{array}{c}
 & 0 \\
 & R^5 \\
 & R^4
\end{array}$$

en donde

15 R⁴ se selecciona entre arilo sustituido o no sustituido y heteroarilo sustituido o no sustituido; y

R⁵ se selecciona entre H, alquilo sustituido o no sustituido, heteroalquilo sustituido o no sustituido, arilo sustituido o no sustituido, heteroarilo sustituido o no sustituido y heterocicloalquilo sustituido o no sustituido,

comprendiendo dicho método:

- (a) poner en contacto dicha oxima con una fosfina y un donador de acilo en condiciones apropiadas para convertir dicha oxima en dicha enamida.
- 12. El método de acuerdo con las reivindicaciones 11, en donde

C-4 es de configuración S, y/o dicha fosfina es una trialquilfosfina, y/o

5 en donde

dicha oxima, dicho donador de acilo y dicha fosfina se disuelven en un solvente aromático, y/o

en donde

dicho donador de acilo es un anhídrido de alquilo.

- 13. El método de acuerdo con las reivindicaciones 11 o la reivindicación 12, dicho método comprendiendo, además:
- (b) poner en contacto dicha enamida formada en la etapa (a) con un catalizador de hidrogenación quiral e hidrógeno bajo condiciones apropiadas para hidrogenar un doble enlace carbono-carbono conjugado a C(O) de dicha enamida, convirtiendo así dicha enamida a una amida que tiene la fórmula:

$$\begin{array}{c}
 & O \\
 & \downarrow \\$$

en donde

15 C-1 tiene una configuración seleccionada entre R y S,

opcionalmente en donde dicho catalizador quiral comprende complejo de rodio con un ligando de fosfina quiral, y opcionalmente

comprendiendo, además:

(c) poner en contacto dicha amida con un reactivo desacilante en condiciones apropiadas para desacilar -HNC(O)R⁵ de dicha amida, formando así una amina que tiene la fórmula:

en donde

Q- es un anión; y

e es 0 o 1,

opcionalmente en donde dicho reactivo desacilante es una enzima o es un ácido.