

19



OFICINA ESPAÑOLA DE
PATENTES Y MARCAS

ESPAÑA



11 Número de publicación: **2 569 486**

51 Int. Cl.:

C07D 471/04 (2006.01)
A01N 43/90 (2006.01)
A61K 31/437 (2006.01)
A01P 5/00 (2006.01)
A01P 7/04 (2006.01)
A61P 33/00 (2006.01)

12

TRADUCCIÓN DE PATENTE EUROPEA

T3

96 Fecha de presentación y número de la solicitud europea: **16.12.2010 E 10796566 (7)**

97 Fecha y número de publicación de la concesión europea: **16.03.2016 EP 2513104**

54 Título: **Compuestos de dihidroazol antiparasitarios y composiciones que comprenden los mismos**

30 Prioridad:

17.12.2009 US 287545 P

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

11.05.2016

73 Titular/es:

**MERIAL, INC. (100.0%)
3239 Satellite Boulevard, Bldg. 500
Duluth, GA 30096, US**

72 Inventor/es:

**LE HIR DE FALOIS, LOIC PATRICK;
LEE, HYOUNG LK;
WILKINSON, DOUGLAS EDWARD y
BECK, BRENT CHRISTOPHER**

74 Agente/Representante:

PONTI SALES, Adelaida

Observaciones :

Véase nota informativa (Remarks) en el folleto original publicado por la Oficina Europea de Patentes

ES 2 569 486 T3

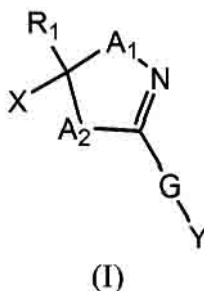
Aviso: En el plazo de nueve meses a contar desde la fecha de publicación en el Boletín europeo de patentes, de la mención de concesión de la patente europea, cualquier persona podrá oponerse ante la Oficina Europea de Patentes a la patente concedida. La oposición deberá formularse por escrito y estar 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

Compuestos de dihidroazol antiparasitarios y composiciones que comprenden los mismos

5 CAMPO DE LA INVENCION

[0001] La presente invención se refiere a compuestos de dihidroazol parasiticidas novedosos de fórmula (I):



10

en la que R₁, A₁, A₂, G, X e Y son como se definen a continuación, y a composiciones que comprenden al menos un compuesto de fórmula (I) en combinación con un portador farmacéuticamente aceptable o agrícolamente aceptable. La invención se refiere también a usos de los compuestos y a procedimientos que comprenden los compuestos para el tratamiento y la prevención de infecciones o infestaciones parasitarias y para controlar plagas en cosechas,

15

ANTECEDENTES DE LA INVENCION

[0002] Diversas publicaciones de patente han descrito derivados de isoxazolina que tienen propiedades plaguicidas, composiciones que comprenden estos compuestos y el uso de los compuestos en los campos de la agricultura y la medicina veterinaria. Las publicaciones de patente internacional nº WO2009/072621, WO 2009/001942, WO 2009/024541, WO 2009/035004, WO 2008/108448, WO 2005/085216, WO 2007/075459, WO 2007/079162, WO 2008/150393, WO 2008/154528, WO 2009/002809, WO 2009/003075, WO 2009/045999, WO 2009/051956, WO 2009/02451, WO 2008/122375, WO 2007/125984, WO 2008/130651, WO 2009/022746, JP 2008/133273, WO 2008/126665, WO 2009/049846 y WO 2008/019760 describen derivados de isoxazolina plaguicidas, composiciones que comprenden los compuestos y usos de los compuestos contra parásitos y plagas que dañan animales y plantas.

[0003] Más recientemente, las publicaciones de patente internacional nº WO 2009/141093, WO 2010/027051, WO 2010/005048, WO 2009/049845, WO 2009/04946, WO 2010/020521, WO 2010/020522, WO 2010/070068, WO 2010/084067, WO 2010/086225, WO 2010/108733, WO2010/070068, WO2010/079077, WO 2010/072781, WO2010/112545, WO2009/025983, WO2009/126668 y WO2010/090344 y las publicaciones de patente japonesa nº JP2010/235590 y JP2010/168367 han descrito también derivados de isoxazolina que tienen actividad plaguicida y composiciones que comprenden estos compuestos.

35

[0004] El documento WO 2009/097992 describe arilpirrolinas con actividad plaguicida, y los documentos WO 2008/128711 y WO 2010/043315 describen arilpirrolidinas que son activas contra plagas. El documento WO 2009/112275 describe compuestos de arilo de anillo condensado con actividad plaguicida.

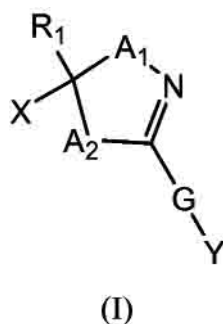
[0005] Aunque algunas de estas publicaciones describen compuestos que contienen un anillo de isoxazolina sustituido que tienen propiedades plaguicidas y parasiticidas, ninguna de las publicaciones anteriores describe compuestos de fórmula (I) que posean actividad parasitica y plaguicida, particularmente para controlar endoparásitos o ectoparásitos en o sobre animales.

45 RESUMEN DE LA INVENCION

[0006] La presente invención proporciona compuestos de dihidroazol novedosos e inventivos de fórmula (I) que son biológicamente activos contra endoparásitos y ectoparásitos que dañan animales y contra plagas de cosechas, plantas, material de propagación de plantas y material derivado de madera. Por consiguiente, la solicitud

proporciona composiciones parasitcidas y plaguicidas que comprenden los compuestos de dihidroazol en combinación con un portador farmacéuticamente aceptable o un portador agrícolamente aceptable. La presente invención proporciona también compuestos de fórmula (I) para el tratamiento o la prevención de una infección o infestación parasitaria en un animal y para controlar plagas que dañan plantas, material de propagación de plantas y material derivado de madera, que comprenden administrar una cantidad eficaz de un compuesto de la invención al animal o a las plantas, o al suelo en que crece la planta infectada, o al material derivado de madera, con una cantidad plaguicidamente eficaz de un compuesto de fórmula (I).

[0007] Es un primer objeto de la invención proporcionar compuestos de dihidroazol parasitcidas y plaguicidas novedosos e inventivos de fórmula (I):



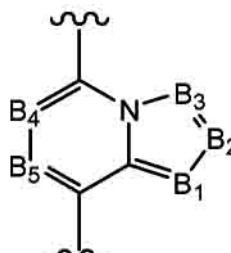
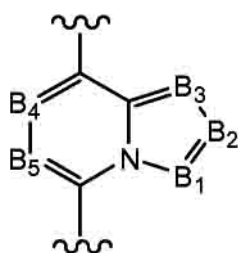
en la que:

R₁ es hidrógeno, halógeno, -CN o alquilo, halogenoalquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo, halogenoalquinilo, cicloalquilo, halogenocicloalquilo, alquilocicloalquilo o cicloalquilalquilo, cada uno de los cuales está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, hidroxilo, amino, alquilamino o dialquilamino, alquilo, cicloalquilo, halogenoalquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo, halogenoalquinilo, alcoxilo, halogenoalcoxilo, alquiltio, halogenoalquiltio, R₇S(O)-, R₇S(O)₂-, R₇C(O)-, R₇R₈NC(O)-, R₇OC(O)-, R₇C(O)O-, R₇C(O)NR₈-, -CN o -NO₂;

X es arilo o heteroarilo, que puede estar no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, hidroxilo, amino, alquilamino o dialquilamino, alquilo, cicloalquilo, halogenoalquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo, halogenoalquinilo, alcoxilo, halogenoalcoxilo, alquiltio, halogenoalquiltio, R₇S(O)-, R₇S(O)₂-, R₇C(O)-, R₇R₈NC(O)-, R₇OC(O)-, R₇C(O)O-, R₇C(O)NR₈-, -CN o -NO₂;

A₁ y A₂ son independientemente oxígeno, NR₂ o CR₇R₈;

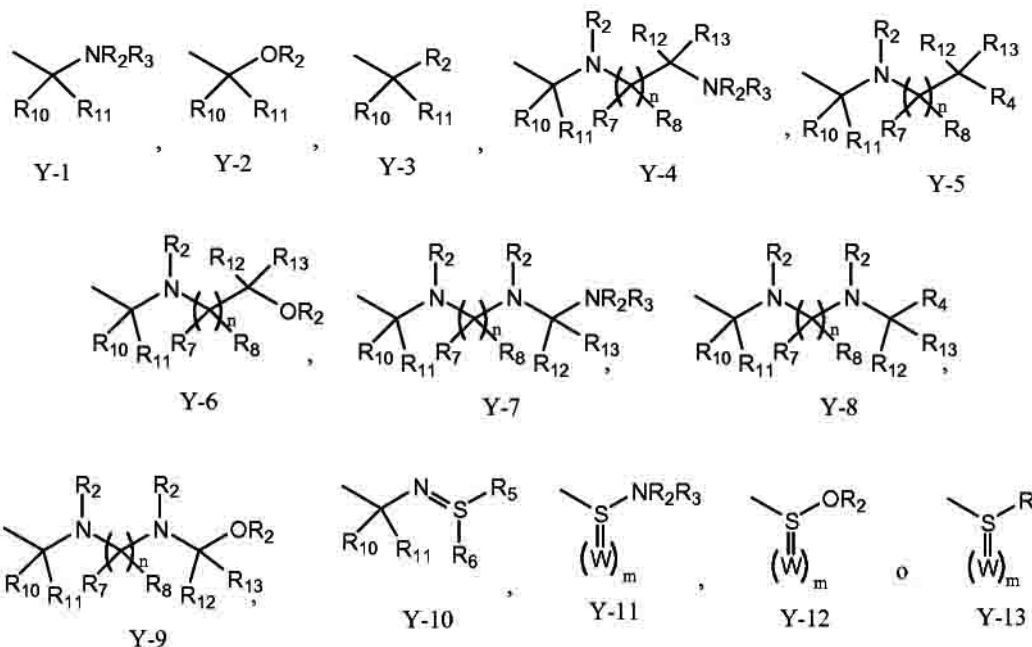
G es G-1 o G-2;



B₁, B₂, B₃, B₄ y B₅ son independientemente N o C-R₉;

Y es hidrógeno, halógeno, -CN; o Y es alquilo, halogenoalquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo, halogenoalquinilo, cicloalquilo, alquilocicloalquilo, cicloalquilalquilo, arilo, heterociclilo o heteroarilo, cada uno de los cuales está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, hidroxilo, amino, alquilamino o dialquilamino,

alquilo, cicloalquilo, halogenoalquilo, alqueno, halogenoalqueno, alquino, halogenoalquino, alcoxilo, halogenoalcoxilo, alquiltio, halogenoalquiltio, $R_7S(O)-$, $R_7S(O)_2-$, $R_7C(O)-$, $R_7R_8NC(O)-$, $R_7OC(O)-$, $R_7C(O)O-$, $R_7C(O)NR_8-$, $-CN$ o $-NO_2$; o Y es Y-1, Y-2, Y-3, Y-4, Y-5, Y-6, Y-7, Y-8, Y-9, Y-10, Y-11, Y-12 o Y-13;



R₂ y R₃ son independientemente hidrógeno, alquilo, halogenoalquilo, tioalquilo, alquiltioalquilo, hidroxialquilo, alcoxialquilo, alqueno, halogenoalqueno, alquino, halogenoalquino, cicloalquilo, $R_{10}S(O)-$, $R_{10}S(O)_2-$, $R_{10}C(O)-$, $R_{10}C(S)-$, $R_{10}R_{11}NC(O)-$, $R_{10}R_{11}NC(S)-$, $R_{10}OC(O)-$;

R₄, R₅ y R₆ son independientemente hidrógeno, alquilo, halogenoalquilo, tioalquilo, alquiltioalquilo, hidroxialquilo, alcoxialquilo, alqueno, halogenoalqueno, alquino, halogenoalquino, cicloalquilo, arilo o heteroarilo;

R₇ y R₈ son independientemente hidrógeno, alquilo, halogenoalquilo, tioalquilo, alquiltioalquilo, hidroxialquilo, alcoxialquilo, alqueno, halogenoalqueno, alquino o halogenoalquino;

R₉ es hidrógeno, halógeno, $-CN$ o alquilo, halogenoalquilo, alqueno, halogenoalqueno, alquino, halogenoalquino, cicloalquilo, halogenocicloalquilo, alquiltioalquilo o cicloalquiltioalquilo, cada uno de los cuales está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, hidroxilo, amino, alquilamino o dialquilamino, alquilo, cicloalquilo, halogenoalquilo, alqueno, halogenoalqueno, alquino, halogenoalquino, alcoxilo, halogenoalcoxilo, alquiltio, halogenoalquiltio, $R_7S(O)-$, $R_7S(O)_2-$, $R_7C(O)-$, $R_7R_8NC(O)-$, $R_7OC(O)-$, $R_7C(O)O-$, $R_7C(O)NR_8-$, $-CN$ o $-NO_2$;

R₁₀, R₁₁, R₁₂ y R₁₃ son cada uno independientemente hidrógeno, alquilo, halogenoalquilo, tioalquilo, alquiltioalquilo, hidroxialquilo, alcoxialquilo, alqueno, halogenoalqueno, alquino o halogenoalquino; o

R₁₀ junto con R₁₁ forman $=O$, $=S$ o $=NR_2$;

R₁₂ junto con R₁₃ forman $=O$, $=S$ o $=NR_2$;

W es O, S o NR_2 ;

n es 1-4; y

m es 0, 1 o 2.

[0008] Adicionalmente, esta invención proporciona composiciones antiparasitarias para el tratamiento o la

prevención de infecciones e infestaciones parasitarias en animales que comprenden una cantidad parasiticidamente eficaz de los compuestos de fórmula (I) en combinación con un portador farmacéuticamente aceptable. Las composiciones pueden formularse para administración oral, subcutánea, parenteral y tópica, incluyendo administración por vertido en la cruz y vertido dorsal.

5

[0009] Es otro objeto de la invención proporcionar composiciones plaguicidas que comprenden un compuesto de fórmula (I) para combatir plagas que son dañinas para plantas, material de propagación de plantas o material derivado de madera en combinación con un portador plaguicidamente eficaz.

10 **[0010]** Es otro objeto de la invención proporcionar composiciones veterinarias y agrícolas para combatir plagas y parásitos que comprenden una cantidad plaguicida o parasiticidamente eficaz de los compuestos de la invención, o sales veterinaria o agrícolamente aceptables de los mismos, en combinación con uno o más de otros agentes activos y un portador o diluyente veterinaria o agrícolamente aceptable.

15 **[0011]** Es otro objeto de la invención proporcionar material de propagación de plantas (p.ej., semillas) que comprende al menos un compuesto de fórmula (I) o sales agrícolamente aceptables del mismo, y material de propagación de plantas que se ha tratado con un compuesto de fórmula (I) o una composición que comprende el compuesto.

20 **[0012]** Es otro objeto de esta invención proporcionar compuestos de fórmula (I) para uso en los procedimientos de tratamiento y prevención de infecciones o infestaciones parasitarias en o sobre un animal, que comprenden tratar al animal infectado con una cantidad parasiticidamente eficaz de un compuesto de fórmula (I).

[0013] Es otro objeto de esta invención proporcionar procedimientos para combatir plagas en cosechas,
25 plantas, material de propagación de plantas o material derivado de madera, que comprende tratar la planta infectada, o el suelo en que crece la planta infectada o el material derivado de madera con una cantidad plaguicidamente eficaz de un compuesto de fórmula (I).

[0014] Es otro objeto de la invención proporcionar procedimientos para combatir o controlar plagas en un
30 lugar, que comprende administrar una cantidad plaguicida o parasiticidamente eficaz de un compuesto de fórmula (I), o sales veterinaria o agrícolamente aceptables del mismo, al lugar.

[0015] Es otro objeto de la invención proporcionar un compuesto de fórmula (I) para el tratamiento o la
35 prevención de una infección o infestación parasitaria en o sobre un animal. Es aún otro objeto de la invención el uso de un compuesto de fórmula (I) en la preparación de un medicamento para el tratamiento o la prevención de una infestación o infección parasitaria en o sobre un animal.

[0016] Es aún otro objeto de esta invención proporcionar procesos para la preparación de compuestos de
40 dihidroazol de fórmula (I).

[0017] Estas y otras realizaciones se dan a conocer en o resultan obvias a partir de, y están englobadas por, la siguiente descripción detallada.

DESCRIPCIÓN DETALLADA DE LA INVENCION

45

[0018] Se ha encontrado que los compuestos de dihidroazol novedosos e inventivos de la invención tienen una actividad superior contra plagas, incluyendo parásitos que causan daño a animales y plagas que dañan plantas, material de propagación de plantas y material que contiene madera o derivado de madera. Se ha encontrado sorprendentemente que los compuestos de dihidroazol de la invención son altamente eficaces contra plagas y
50 parásitos. Por consiguiente, los compuestos de la invención se han encontrado útiles para prevenir y tratar una infestación/infección parasitaria en un animal y para controlar y erradicar plagas que dañan plantas, material de propagación de plantas y material derivado de madera.

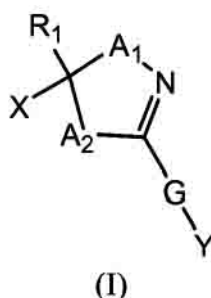
[0019] La presente invención proporciona compuestos de dihidroazol novedosos e inventivos y composiciones
55 que comprenden los compuestos. Además, la invención proporciona compuestos de fórmula (I) para uso en métodos para prevenir y/o tratar una infestación o infección parasitaria en un animal, y el uso de los compuestos para tratar una infestación o infección parasitaria en un animal o el uso de los compuestos en la fabricación de un medicamento para tratar una infestación o infección parasitaria en un animal. Se ha encontrado sorprendentemente que los compuestos de la presente invención tienen una potente actividad tanto contra ectoparásitos como endoparásitos

que dañan animales. En una realización, los compuestos de la presente invención pueden usarse para la prevención y/o el tratamiento de infecciones endoparasitarias de animales, incluyendo infecciones por nematodos parásitos. En otra realización, se usan los compuestos de la invención para la prevención y/o el tratamiento de infecciones endoparasitarias de animales por *Dirofilaria immitis*.

5

[0020] En otra realización, la presente invención proporciona usos de los compuestos para controlar y erradicar plagas que causan daño a plantas, material de propagación de plantas y material derivado de madera.

[0021] Es un primer objeto de la invención proporcionar compuestos de dihidroazol parasiticidas y plaguicidas
10 novedosos e inventivos de fórmula (I):



en la que:

15

R_1 es hidrógeno, halógeno, -CN, o alquilo, halogenoalquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo, halogenoalquinilo, cicloalquilo, halogenocicloalquilo, alquilocicloalquilo o cicloalquilalquilo, cada uno de los cuales está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, hidroxilo, amino, alquilamino o dialquilamino, alquilo, cicloalquilo, halogenoalquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo, halogenoalquinilo, alcoxilo, halogenoalcoxilo, alquiltio, halogenoalquiltio, $R_7S(O)-$, $R_7S(O)_2-$, $R_7C(O)-$, $R_7R_8NC(O)-$, $R_7OC(O)-$, $R_7C(O)O-$, $R_7C(O)NR_8-$, -CN o $-NO_2$;

20

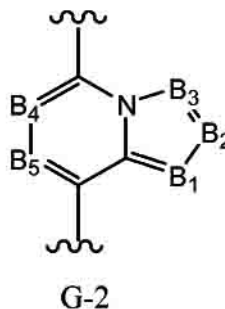
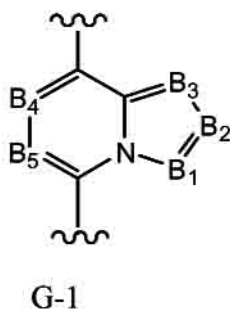
X es arilo o heteroarilo, que puede estar no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, hidroxilo, amino, alquilamino o dialquilamino, alquilo, cicloalquilo, halogenoalquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo, halogenoalquinilo, alcoxilo, halogenoalcoxilo, alquiltio, halogenoalquiltio, $R_7S(O)-$, $R_7S(O)_2-$, $R_7C(O)-$, $R_7R_8NC(O)-$, $R_7OC(O)-$, $R_7C(O)O-$, $R_7C(O)NR_8-$, -CN o $-NO_2$;

25

A_1 y A_2 son independientemente oxígeno, NR_2 o CR_7R_8 ;

G es G-1 o G-2;

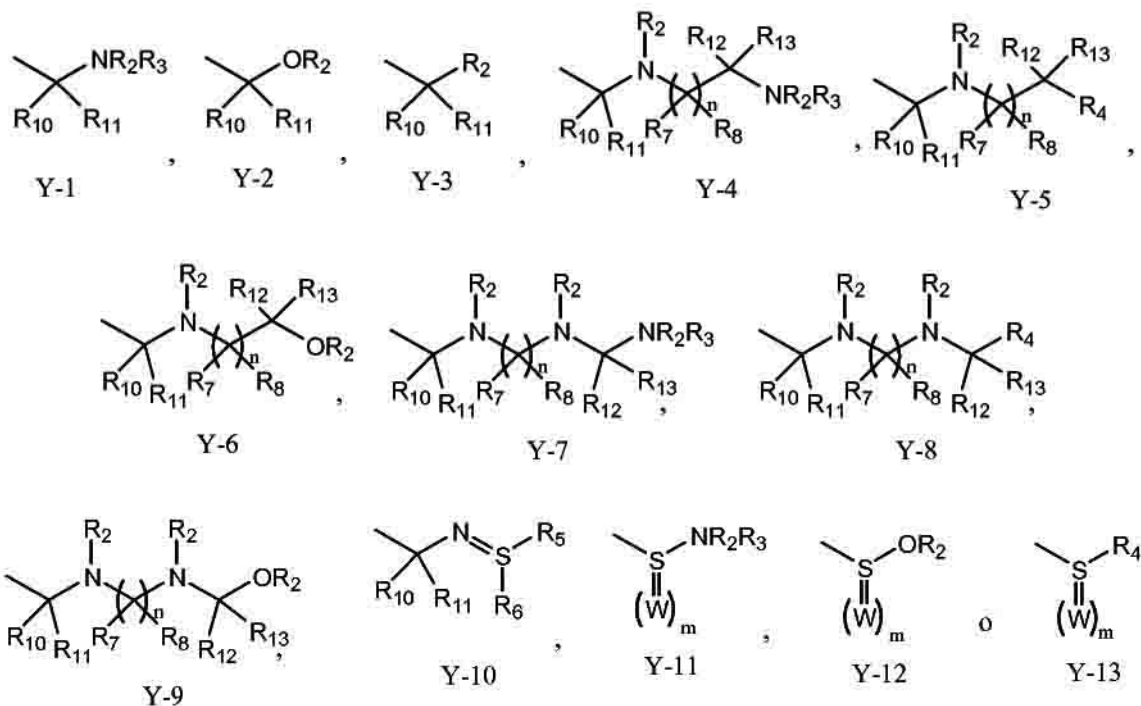
30



B_1 , B_2 , B_3 , B_4 y B_5 son independientemente N o C- R_9 ;

35 Y es hidrógeno, halógeno, -CN; o Y es alquilo, halogenoalquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo, halogenoalquinilo, cicloalquilo, alquilocicloalquilo, cicloalquilalquilo, arilo, heterociclilo o heteroarilo, cada uno de los cuales está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, hidroxilo, amino, alquilamino o dialquilamino, alquilo, cicloalquilo, halogenoalquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo, halogenoalquinilo, alcoxilo,

halogenoalcoxilo, alquiltio, halogenoalquiltio, $R_7S(O)-$, $R_7S(O)_2-$, $R_7C(O)-$, $R_7R_8NC(O)-$, $R_7OC(O)-$, $R_7C(O)O-$, $R_7C(O)NR_8-$, $-CN$ o $-NO_2$; o Y es Y-1, Y-2, Y-3, Y-4, Y-5, Y-6, Y-7, Y-8, Y-9, Y-10, Y-11, Y-12 o Y-13;



5

R_2 y R_3 son independientemente hidrógeno, alquilo, halogenoalquilo, tioalquilo, alquiltioalquilo, hidroxialquilo, alcoxialquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo, halogenoalquinilo, cicloalquilo, $R_{10}S(O)-$, $R_{10}S(O)_2-$, $R_{10}C(O)-$, $R_{10}C(S)-$, $R_{10}R_{11}NC(O)-$, $R_{10}R_{11}NC(S)-$ $R_{10}OC(O)-$;

10 R_4 , R_5 y R_6 son independientemente hidrógeno, alquilo, halogenoalquilo, tioalquilo, alquiltioalquilo, hidroxialquilo, alcoxialquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo, halogenoalquinilo, cicloalquilo, arilo o heteroarilo;

R_7 y R_8 son independientemente hidrógeno, alquilo, halogenoalquilo, tioalquilo, alquiltioalquilo, hidroxialquilo, alcoxialquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo;

15

R_9 es hidrógeno, halógeno, $-CN$ o alquilo, halogenoalquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo, halogenoalquinilo, cicloalquilo, halogenocicloalquilo, alquilocicloalquilo o cicloalquilalquilo, cada uno de los cuales está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, hidroxilo, amino, alquilamino o dialquilamino, alquilo, cicloalquilo, halogenoalquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo, halogenoalquinilo, alcoxilo, halogenoalcoxilo, alquiltio, halogenoalquiltio, $R_7S(O)-$, $R_7S(O)_2-$, $R_7C(O)-$, $R_7R_8NC(O)-$, $R_7OC(O)-$, $R_7C(O)O-$, $R_7C(O)NR_8-$, $-CN$ o $-NO_2$;

20

R_{10} , R_{11} , R_{12} y R_{13} son cada uno independientemente hidrógeno, alquilo, halogenoalquilo, tioalquilo, alquiltioalquilo, hidroxialquilo, alcoxialquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo; o

25 R_{10} junto con R_{11} forman $=O$, $=S$ o $=NR_2$; o

R_{12} junto con R_{13} forman $=O$, $=S$ o $=NR_2$;

W es O, S o NR_2 ;

30

n es 1-4; y

m es 0, 1 o 2.

[0022] En una realización, la invención proporciona compuestos de fórmula (I) en la que G es G-1. En otra realización, la invención proporciona compuestos de fórmula (I) en la que G es G-2.

[0023] En aún otra realización, la invención proporciona compuestos de fórmula (I) en la que R₁ es alquilo, halogenoalquilo, alqueno, halogenoalqueno, alquino o halogenoalquino.

[0024] En otra realización, la invención proporciona compuestos de fórmula (I) en la que A₁ es oxígeno y A₂ es CR₇R₈.

[0025] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que A₁ es oxígeno y A₂ es CR₇R₈, R₁ es alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄ y X es arilo.

[0026] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que A₁ es oxígeno y A₂ es NR₂, R₁ es alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄ y X es arilo.

[0027] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que A₁ es CR₇R₈ y A₂ es oxígeno, R₁ es alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄ y X es arilo.

[0028] En todavía otra realización, la invención proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que A₁ es oxígeno y A₂ es CR₇R₈, R₁ es alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄ y X es heteroarilo.

[0029] En otra realización, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente =O, =S o =NR₂.

[0030] En aún otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que R₁₂ y R₁₃ forman conjuntamente =O, =S o =NR₂.

[0031] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-1;

A₁ es oxígeno;

X es arilo;

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

Y es Y-1, Y-2 o Y-3.

[0032] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-1;

A₁ es oxígeno;

X es arilo;

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

Y es Y-4, Y-5 o Y-6.

[0033] En todavía otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-1;

A₁ es oxígeno;

X es arilo;

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

Y es Y-7, Y-8 o Y-9.

5 **[0034]** En aún otra realización, la invención proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-1;

A₁ es oxígeno;

10

X es arilo;

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

15 Y es Y-10, Y-11, Y-12 o Y-13.

[0035] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-1;

20

A₁ es oxígeno;

X es heteroarilo;

25 R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

Y es Y-1, Y-2 o Y-3.

[0036] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

30

G es G-1;

A₁ es oxígeno;

35 X es heteroarilo;

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

Y es Y-4, Y-5 o Y-6.

40

[0037] En todavía otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-1;

45 A₁ es oxígeno;

X es heteroarilo;

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

50

Y es Y-7, Y-8 o Y-9.

[0038] En aún otra realización, la invención proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

55 G es G-1;

A₁ es oxígeno;

X es heteroarilo;

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

Y es Y-10, Y-11, Y-12 o Y-13.

5

[0039] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

10 A₁ es oxígeno;

X es arilo;

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

15

Y es Y-1, Y-2 o Y-3.

[0040] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

20 G es G-2;

A₁ es oxígeno;

X es arilo;

25

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

Y es Y-4, Y-5 o Y-6.

30 **[0041]** En todavía otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

A₁ es oxígeno;

35

X es arilo;

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

40 Y es Y-7, Y-8 o Y-9.

[0042] En aún otra realización, la invención proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

45

A₁ es oxígeno;

X es arilo;

50 R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

Y es Y-10, Y-11, Y-12 o Y-13.

[0043] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

55

G es G-2;

A₁ es oxígeno;

X es heteroarilo;

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

5 Y es Y-1, Y-2 o Y-3.

[0044] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

10

A₁ es oxígeno;

X es heteroarilo;

15 R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

Y es Y-4, Y-5 o Y-6.

[0045] En todavía otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

20

G es G-2;

A₁ es oxígeno;

25 X es heteroarilo;

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

Y es Y-7, Y-8 o Y-9.

30

[0046] En aún otra realización, la invención proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

35 A₁ es oxígeno;

X es heteroarilo;

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

40

Y es Y-10, Y-11, Y-12 o Y-13.

[0047] En aún otra realización, la invención proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

45 G es G-1;

A₁ es oxígeno;

X es arilo o heteroarilo;

50

R₁ es halógeno, -CN, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo; e

Y es Y-1, Y-2 o Y-3.

55 **[0048]** En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-1;

A₁ es oxígeno;

X es arilo o heteroarilo;

R₁ es halógeno, -CN, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo; e

5 Y es Y-4, Y-5 o Y-6.

[0049] En todavía otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

10 G es G-1;

A₁ es oxígeno;

X es arilo o heteroarilo;

15 R₁ es halógeno, -CN, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo; e

Y es Y-7, Y-8 o Y-9.

20 **[0050]** En aún otra realización, la invención proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-1;

A₁ es oxígeno;

25 X es arilo o heteroarilo;

R₁ es halógeno, -CN, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo; e

30 Y es Y-10, Y-11, Y-12 o Y-13.

[0051] En aún otra realización, la invención proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

35 A₁ es oxígeno;

X es arilo o heteroarilo;

40 R₁ es halógeno, -CN, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo; e

Y es Y-1, Y-2 o Y-3.

[0052] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

45 G es G-2;

A₁ es oxígeno;

50 X es arilo o heteroarilo;

R₁ es halógeno, -CN, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo; e

Y es Y-4, Y-5 o Y-6.

55 **[0053]** En todavía otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

A₁ es oxígeno;

X es arilo o heteroarilo;

5 R₁ es halógeno, -CN, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo; e

Y es Y-7, Y-8 o Y-9.

10 **[0054]** En aún otra realización, la invención proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

A₁ es oxígeno;

15 X es arilo o heteroarilo;

R₁ es halógeno, -CN, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo; e

Y es Y-10, Y-11, Y-12 o Y-13.

20 **[0055]** En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-1;

25 A₁ es oxígeno;

X es arilo;

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

30 Y es arilo.

[0056] En todavía otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

35 G es G-2;

A₁ es oxígeno;

X es arilo;

40 R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

Y es arilo.

45 **[0057]** En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-1;

A₁ es oxígeno;

50 X es arilo;

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

55 Y es heteroarilo.

[0058] En todavía otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

A₁ es oxígeno;

X es arilo;

5

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

Y es heteroarilo.

10 **[0059]** En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-1;

A₁ es oxígeno;

15

X es heteroarilo;

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

20 Y es heteroarilo.

[0060] En todavía otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

25

A₁ es oxígeno;

X es heteroarilo;

30 R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

Y es heteroarilo.

[0061] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

35

G es G-1;

A₁ es oxígeno;

40 X es arilo;

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

Y es pirazolilo o triazolilo.

45

[0062] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

50 A₁ es oxígeno;

X es arilo;

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

55

Y es pirazolilo o triazolilo.

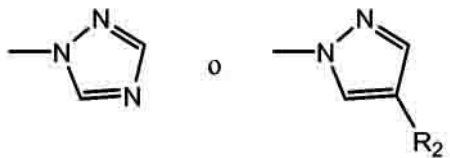
[0063] En aún otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-1;

A₁ es oxígeno;

5 X es arilo o heteroarilo;

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e Y es



10

[0064] En todavía otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

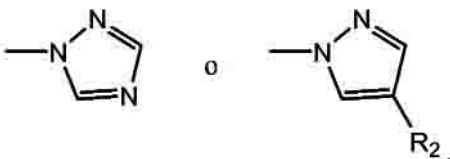
G es G-2;

15 A₁ es oxígeno;

X es arilo o heteroarilo;

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e Y es

20



[0065] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

25 G es G-1;

A₂ es oxígeno;

X es arilo; y

30

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo.

[0066] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

35 G es G-2;

A₂ es oxígeno;

X es arilo; y

40

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo.

[0067] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

45 G es G-1;

A₂ es NR₂;

X es arilo; y

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo.

[0068] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

A₂ es NR₂;

X es arilo; y

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo.

[0069] En todavía otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-1;

A₁ es oxígeno;

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

Y es arilo.

[0070] En todavía otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

A₁ es oxígeno;

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

Y es arilo.

[0071] En todavía otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-1;

A₁ es oxígeno;

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

Y es hidrógeno, halógeno, alquilo, halogenoalquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo.

[0072] En todavía otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

A₁ es oxígeno;

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

Y es hidrógeno, halógeno, alquilo, halogenoalquilo, alquénilo, halogenoalquénilo, alquínilo o halogenoalquínilo.

[0073] En diversas realizaciones de la invención, Y es un anillo heteroarilo de 5 miembros que tiene de 1 a 4 heteroátomos. En otra realización, Y es un anillo heteroarilo de 6 miembros que tiene de 1 a 4 heteroátomos. En otras realizaciones, Y es un anillo heterocíclico. En aún otras realizaciones de la invención, Y es pirrolilo, pirrolinilo, pirrolidinilo, pirazolilo, pirazolinilo, imidazolilo, imidazolinilo, triazolilo, tetrazolilo, tiofeno, oxazolilo, oxazolinilo, isotiazolilo, tiadazolilo, pirazolilo, furilo o tetrahidrofurilo. En aún otras realizaciones, Y es piridinilo, piperidinilo, morfolinilo, piridazinilo, pirimidinilo, pirazinilo, triazinilo, tetrazinilo, indolilo, benzofuranilo, isoindolilo, benzotiofeno, quinolilo, isoquinolilo, quinazolinilo, quinoxalinilo o ftalazinilo.

[0074] En otra realización, la invención proporciona compuestos de fórmula (I) en la que:

G es G-1;

R₁ es halógeno, -CN, alquénilo, halogenoalquénilo, alquínilo o halogenoalquínilo;

A₁ es oxígeno;

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄; e

Y es Y-1, Y-2 o Y-3; y

R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente =O.

[0075] En otra realización, la invención proporciona compuestos de fórmula (I) en la que:

G es G-1;

R₁ es halógeno, -CN, alquénilo, halogenoalquénilo, alquínilo o halogenoalquínilo;

A₁ es oxígeno;

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

Y es Y-4, Y-5 o Y-6;

R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente =O; y

R₁₂ y R₁₃ forman conjuntamente =O.

[0076] En otra realización, la invención proporciona compuestos de fórmula (I) en la que:

G es G-1;

R₁ es halógeno, -CN, alquénilo, halogenoalquénilo, alquínilo o halogenoalquínilo;

A₁ es oxígeno;

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄; e

Y es Y-7, Y-8 o Y-9;

R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente =O; y

R₁₂ y R₁₃ forman conjuntamente =O.

[0077] En otra realización, la invención proporciona compuestos de fórmula (I) en la que:

G es G-1;

R₁ es halógeno, -CN, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo;

A₁ es oxígeno;

5 X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄; e
Y es Y-10, Y-11, Y-12 o Y-13.

10 **[0078]** En otra realización, la invención proporciona compuestos de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

R₁ es halógeno, -CN, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo;

15 A₁ es oxígeno;

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄; e

20 Y es Y-1, Y-2 o Y-3; y

R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente =O.

[0079] En otra realización, la invención proporciona compuestos de fórmula (I) en la que:

25 G es G-2;

R₁ es halógeno, -CN, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo;

30 A₁ es oxígeno;

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

Y es Y-4, Y-5 o Y-6;

35 R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente =O; y

R₁₂ y R₁₃ forman conjuntamente =O.

40 **[0080]** En otra realización, la invención proporciona compuestos de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

R₁ es halógeno, -CN, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo;

45 A₁ es oxígeno;

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

50 Y es Y-7, Y-8 o Y-9;

R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente =O; y

R₁₂ y R₁₃ forman conjuntamente =O.

55 **[0081]** En otra realización, la invención proporciona compuestos de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

R₁ es halógeno, -CN, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo;

A₁ es oxígeno;

5 X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄; e
Y es Y-10, Y-11, Y-12 o Y-13.

[0082] En otra realización, la invención proporciona compuestos de fórmula (I) en la que:

10

G es G-1;

R₁ es halógeno, -CN, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo;

15 A₁ es oxígeno;

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

Y es Y-4, Y-5 o Y-6;

20

R₁₀ y R₁₁ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄; y

R₁₂ y R₁₃ forman conjuntamente =O.

25 **[0083]** En otra realización, la invención proporciona compuestos de fórmula (I) en la que:

G es G-1;

R₁ es halógeno, -CN, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo;

30

A₁ es oxígeno;

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄; e

35 Y es Y-7, Y-8 o Y-9;

R₁₀ y R₁₁ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄; y

R₁₂ y R₁₃ forman conjuntamente =O.

40

[0084] En otra realización, la invención proporciona compuestos de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

45 R₁ es halógeno, -CN, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo;

A₁ es oxígeno;

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

50

Y es Y-4, Y-5 o Y-6;

R₁₀ y R₁₁ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄; y

55 R₁₂ y R₁₃ forman conjuntamente =O.

[0085] En otra realización, la invención proporciona compuestos de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

R₁ es halógeno, -CN, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo;

A₁ es oxígeno;

5

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

Y es Y-7, Y-8 o Y-9;

10 R₁₀ y R₁₁ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄; y

R₁₂ y R₁₃ forman conjuntamente =O.

[0086] En otra realización, la invención proporciona compuestos de fórmula (I) en la que:

15

G es G-1;

R₁ es halógeno, -CN, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo;

20 A₁ es oxígeno;

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

Y es Y-4, Y-5 o Y-6;

25

R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente =O; y

R₁₂ y R₁₃ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄.

30 **[0087]** En otra realización, la invención proporciona compuestos de fórmula (I) en la que:

G es G-1;

R₁ es halógeno, -CN, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo;

35

A₁ es oxígeno;

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄; e

40 Y es Y-7, Y-8 o Y-9;

R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente =O; y

R₁₂ y R₁₃ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄.

45

[0088] En otra realización, la invención proporciona compuestos de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

50 R₁ es halógeno, -CN, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo;

A₁ es oxígeno;

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

55

Y es Y-4, Y-5 o Y-6;

R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente =O; y

R₁₂ y R₁₃ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄.

[0089] En otra realización, la invención proporciona compuestos de fórmula (I) en la que:

5 G es G-2;

R₁ es halógeno, -CN, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo;

A₁ es oxígeno;

10

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

Y es Y-7, Y-8 o Y-9;

15 R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente =O; y

R₁₂ y R₁₃ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄.

[0090] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

20

G es G-1;

B₁, B₂, B₃, B₄ y B₅ son cada uno C-R₉;

25 R₁ es alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

A₁ es oxígeno;

30

A₂ es CR₇R₈;

Y es Y-1, Y-4, Y-5 o Y-6;

35 R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄, alcoxi C₁-C₄-alquilo C₁-C₄ o alquil C₁-C₄-tioalquilo C₁-C₄; y

R₃ y R₉ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄.

40 **[0091]** En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

B₁, B₂, B₃, B₄ y B₅ son cada uno C-R₉;

45

R₁ es alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

50 A₁ es oxígeno;

A₂ es CR₇R₈;

Y es Y-1, Y-4, Y-5 o Y-6;

55

R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄, alcoxi C₁-C₄-alquilo C₁-C₄ o alquil C₁-C₄-tioalquilo C₁-C₄; y

R₃ y R₉ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄.

[0092] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-1;

5

B₁, B₂, B₄ y B₅ son cada uno C-R₉;

B₃ es N;

10 R₁ es alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

A₁ es oxígeno;

15

A₂ es CR₇R₈;

Y es Y-1, Y-4, Y-5 o Y-6;

20 R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄, alcoxi C₁-C₄-alquilo C₁-C₄ o alquil C₁-C₄-tioalquilo C₁-C₄; y

R₃ y R₉ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄.

25 **[0093]** En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

B₁ es N;

30

B₂, B₃, B₄ y B₅ son cada uno C-R₉;

R₁ es alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

35 X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

A₁ es oxígeno;

A₂ es CR₇R₈;

40

Y es Y-1, Y-4, Y-5 o Y-6;

R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄, alcoxi C₁-C₄-alquilo C₁-C₄ o alquil C₁-C₄-tioalquilo C₁-C₄; y

45

R₃ y R₉ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄.

[0094] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

50 G es G-1;

B₁, B₂, B₃, B₄ y B₅ son cada uno C-R₉;

R₁ es halogenoalquilo C₁-C₄;

55

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

A₁ es oxígeno;

A₂ es CH₂;

Y es Y-4 o Y-6;

5 R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente =O;

R₁₂ y R₁₃ forman conjuntamente =O;

10 R₂ es hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄, alcoxi C₁-C₄-alquilo C₁-C₄ o alquil C₁-C₄-tioalquilo C₁-C₄;

R₃ y R₉ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

R₇ y R₈ son independientemente hidrógeno o alquilo C₁₋₄; y

15 n es 1, 2 o 3.

[0095] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

20 B₁, B₂, B₃, B₄ y B₅ son cada uno C-R₉;

R₁ es halogenoalquilo C₁-C₄;

25 X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

A₁ es oxígeno;

A₂ es CH₂;

30 Y es Y-4 o Y-6;

R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente =O;

35 R₁₂ y R₁₃ forman conjuntamente =O;

R₂ es hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄, alcoxi C₁-C₄-alquilo C₁-C₄ o alquil C₁-C₄-tioalquilo C₁-C₄;

R₃ y R₉ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

40 R₇ y R₈ son independientemente hidrógeno o alquilo C₁₋₄; y

n es 1, 2 o 3.

45 **[0096]** En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-1;

B₃ es N;

50 B₁, B₂, B₄ y B₅ son cada uno C-R₉;

R₁ es halogenoalquilo C₁-C₄;

55 X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

A₁ es oxígeno;

A₂ es CH₂;

Y es Y-4 o Y-6;

R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente =O;

5

R₁₂ y R₁₃ forman conjuntamente =O;

R₂ es hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄, alcoxi C₁-C₄-alquilo C₁-C₄ o alquil C₁-C₄-tioalquilo C₁-C₄;

10 R₃ y R₉ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

R₇ y R₈ son independientemente hidrógeno o alquilo C₁₋₄; y

n es 1, 2 o 3.

15

[0097] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

20 B₁ es N;

B₂, B₃, B₄ y B₅ son cada uno C-R₉;

R₁ es halogenoalquilo C₁-C₄;

25

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

A₁ es oxígeno;

30 A₂ es CH₂;

Y es Y-4 o Y-6;

R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente =O;

35

R₁₂ y R₁₃ forman conjuntamente =O;

R₂ es hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄, alcoxi C₁-C₄-alquilo C₁-C₄ o alquil C₁-C₄-tioalquilo C₁-C₄;

40 R₃ y R₉ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

R₇ y R₈ son independientemente hidrógeno o alquilo C₁₋₄; y

n es 1, 2 o 3.

45

[0098] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-1;

50 B₁, B₂, B₃, B₄ y B₅ son cada uno C-R₉;

R₁ es CF₃;

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de cloro, fluoro, metilo o trifluorometilo;

55

A₁ es oxígeno;

A₂ es CH₂;

Y es Y-4 o Y-6;

R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente =O;

5 R₁₂ y R₁₃ forman conjuntamente =O;

R₂ es hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄, alcoxi C₁-C₄-alquilo C₁-C₄ o alquil C₁-C₄-tioalquilo C₁-C₄;

R₃ y R₉ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

10

R₇ y R₈ son independientemente hidrógeno o alquilo C₁₋₄; y

n es 1, 2 o 3.

15 **[0099]** En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

B₁, B₂, B₃, B₄ y B₅ son cada uno C-R₉;

20

R₁ es CF₃;

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de cloro, fluoro, metilo o trifluorometilo;

25 A₁ es oxígeno;

A₂ es CH₂;

Y es Y-4 o Y-6;

30

R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente =O;

R₁₂ y R₁₃ forman conjuntamente =O;

35 R₂ es hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄, alcoxi C₁-C₄-alquilo C₁-C₄ o alquil C₁-C₄-tioalquilo C₁-C₄;

R₃ y R₉ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

R₇ y R₈ son independientemente hidrógeno o alquilo C₁₋₄; y

40

n es 1, 2 o 3.

[0100] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

45 G es G-1;

B₃ es N;

B₁, B₂, B₄ y B₅ son cada uno C-R₉;

50

R₁ es CF₃;

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de cloro, fluoro, metilo o trifluorometilo;

55 A₁ es oxígeno;

A₂ es CH₂;

Y es Y-4 o Y-6;

R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente =O;

R₁₂ y R₁₃ forman conjuntamente =O;

5

R₂ es hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄, alcoxi C₁-C₄-alquilo C₁-C₄ o alquil C₁-C₄-tioalquilo C₁-C₄;

R₃ y R₉ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

10 R₇ y R₈ son independientemente hidrógeno o alquilo C₁₋₄; y

n es 1, 2 o 3.

[0101] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

15

G es G-2;

B₁ es N;

20 B₂, B₃, B₄ y B₅ son cada uno C-R₉;

R₁ es CF₃;

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de cloro, fluoro, metilo o trifluorometilo;

25

A₁ es oxígeno;

A₂ es CH₂;

30 Y es Y-4 o Y-6;

R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente =O;

R₁₂ y R₁₃ forman conjuntamente =O;

35

R₂ es hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄, alcoxi C₁-C₄-alquilo C₁-C₄ o alquil C₁-C₄-tioalquilo C₁-C₄;

R₃ y R₉ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

40 R₇ y R₈ son independientemente hidrógeno o alquilo C₁₋₄; y

n es 1, 2 o 3.

[0102] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

45

G es G-1;

B₁, B₂, B₃, B₄ y B₅ son cada uno C-H;

50 R₁ es CF₃;

X es fenilo que está no sustituido o sustituido con uno o más de cloro, fluoro, metilo o trifluorometilo;

A₁ es oxígeno;

55

A₂ es CH₂;

Y es Y-4 o Y-6;

R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente =O;

R₁₂ y R₁₃ forman conjuntamente =O;

5 R₂ es hidrógeno o metilo;

R₃ es hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

R₇ y R₈ son hidrógeno; y

10 n es 1, 2 o 3.

[0103] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

15 G es G-2;

B₁, B₂, B₃, B₄ y B₅ son cada uno C-H;

R₁ es CF₃;

20 X es fenilo que puede estar no sustituido o sustituido con uno o más de cloro, fluoro, metilo o trifluorometilo;

A₁ es oxígeno;

25 A₂ es CH₂;

Y es Y-4 o Y-6;

R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente =O;

30 R₁₂ y R₁₃ forman conjuntamente =O;

R₂ es hidrógeno o metilo;

35 R₃ es hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

R₇ y R₈ son hidrógeno; y

n es 1, 2 o 3.

40 **[0104]** En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-1;

45 B₃ es N;

B₁, B₂, B₄ y B₅ son cada uno C-H;

R₁ es CF₃;

50 X es fenilo que puede estar no sustituido o sustituido con uno o más de cloro, fluoro, metilo o trifluorometilo;

A₁ es oxígeno;

55 A₂ es CH₂;

Y es Y-4 o Y-6;

R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente =O;

R₁₂ y R₁₃ forman conjuntamente =O;

R₂ es hidrógeno o metilo;

5

R₃ es hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

R₇ y R₈ son hidrógeno; y

10 n es 1, 2 o 3.

[0105] En otra realización de la invención, se proporciona un compuesto de fórmula (I) en la que:

G es G-2;

15

B₁ es N;

B₂, B₃, B₄ y B₅ son cada uno C-H;

20 R₁ es CF₃;

X es fenilo que puede estar no sustituido o sustituido con uno o más de cloro, fluoro, metilo o trifluorometilo;

A₁ es oxígeno;

25

A₂ es CH₂;

Y es Y-4 o Y-6;

30 R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente =O;

R₁₂ y R₁₃ forman conjuntamente =O;

R₂ es hidrógeno o metilo;

35

R₃ es hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

R₇ y R₈ son hidrógeno; y

40 n es 1, 2 o 3.

Estereoisómeros y formas polimórficas

[0106] Se apreciará por los especialistas en la materia que los compuestos de la invención pueden existir y
 45 aislarse en formas ópticamente activas y racémicas. Los compuestos que tienen uno o más centros quirales, incluyendo en un átomo de azufre, pueden estar presentes como enantiómeros o diastereómeros únicos o como mezclas de enantiómeros y/o diastereómeros. Por ejemplo, es bien conocido en la materia que los compuestos de sulfóxido pueden ser ópticamente activos y pueden existir como enantiómeros únicos o mezclas racémicas. Además, los compuestos de la invención pueden incluir uno o más centros quirales, lo que da como resultado un número
 50 teórico de isómeros ópticamente activos. Cuando los compuestos de la invención incluyen n centros quirales, los compuestos pueden comprender hasta 2ⁿ isómeros ópticos. La presente invención engloba los enantiómeros o diastereómeros específicos de cada compuesto, así como mezclas de diferentes enantiómeros y/o diastereómeros de los compuestos de la invención, que posean las propiedades útiles descritas en la presente memoria. Las formas ópticamente activas pueden prepararse, por ejemplo, mediante resolución de las formas racémicas mediante
 55 técnicas de cristalización selectiva, mediante síntesis a partir de precursores ópticamente activos, mediante síntesis quiral, mediante separación cromatográfica usando una fase estacionaria quiral o mediante resolución enzimática.

[0107] Los compuestos de la presente invención pueden estar también presentes en diferentes formas sólidas tales como diferentes formas cristalinas o en forma de un sólido amorfo. La presente invención engloba diferentes

formas cristalinas así como formas amorfas de los compuestos de la invención.

[0108] Además, los compuestos de la invención pueden existir como hidratos o solvatos, en que se asocia una cierta cantidad estequiométrica de agua o un disolvente con la molécula en forma cristalina. Los hidratos y solvatos de los compuestos de fórmula (I) o (II) son también objeto de la invención.

Sales

[0109] Además de los compuestos neutros de fórmula (I), las formas salinas de los compuestos son también activas contra plagas animales. Los términos "sal veterinariamente aceptable" y "sal agrícolamente aceptable" se usan a lo largo de la memoria descriptiva para describir cualquier sal de los compuestos que sea aceptable para administración para aplicaciones veterinarias y agrícolas, y que proporcione el compuesto activo tras la administración.

[0110] En casos en que los compuestos sean suficientemente básicos o ácidos para formar sales de ácido o base no tóxicas, los compuestos pueden estar en forma de una sal veterinaria o agrícolamente aceptable. Las sales veterinaria o agrícolamente aceptables incluyen aquellas derivadas de bases y ácidos inorgánicos u orgánicos tales como litio, sodio o potasio y metales alcalinotérreos tales como calcio, magnesio y bario. Son también adecuadas sales que comprenden metales de transición incluyendo, pero sin limitación, manganeso, cobre, cinc y hierro. Además, están englobadas por la invención sales que comprenden cationes de amonio (NH_4^+) así como cationes de amonio sustituidos en que uno o más de los átomos de hidrógeno se reemplazan por grupos alquilo o arilo.

[0111] Son particularmente adecuadas las sales derivadas de ácidos inorgánicos incluyendo, pero sin limitación, ácidos halogenohídricos (HCl, HBr, HF, HI), ácido sulfúrico, ácido nítrico, ácido fosfórico y similares. Las sales inorgánicas adecuadas incluyen también, pero sin limitación, sales bicarbonato y carbonato. En algunas realizaciones, son ejemplos de sales veterinaria y agrícolamente aceptables las sales de adición de ácido orgánico formadas con ácidos orgánicos incluyendo, pero sin limitación, maleato, dimaleato, fumarato, tosilato, metanosulfonato, acetato, citrato, malonato, tartrato, succinato, benzoato, ascorbato, α -cetoglutarato y α -glicerofosfato. Por supuesto, pueden usarse otros ácidos orgánicos aceptables.

[0112] Pueden elaborarse también sales de metal alcalino (por ejemplo, sodio, potasio o litio) o metal alcalinotérreo (por ejemplo calcio) de los compuestos haciendo reaccionar un residuo suficientemente ácido en los compuestos con un hidróxido de metal alcalino o metal alcalinotérreo.

[0113] Pueden obtenerse sales veterinaria o agrícolamente aceptables usando procedimientos estándares bien conocidos en la materia, por ejemplo, haciendo reaccionar un compuesto suficientemente básico tal como una amina con un grupo funcional adecuadamente ácido presente en el compuesto, o haciendo reaccionar un ácido adecuado con un grupo funcional adecuadamente básico en el compuesto de la invención.

Definiciones

[0114] Con los fines de esta solicitud, a menos que se indique otra cosa en la memoria descriptiva, los siguientes términos tienen la terminología citada a continuación:

(1) Alquilo hace referencia tanto a cadenas carbonadas lineales y ramificadas como a grupos hidrocarbonados cíclicos. En una realización de alquilo, el número de átomos de carbono es de 1-20, en otras realizaciones de alquilo, el número de átomos de carbono es de 1-12, 1-10 o 1-8 átomos de carbono. En aún otra realización de alquilo, el número de átomos de carbono es de 1-6 o 1-4 átomos de carbono. Se contemplan también otros intervalos de números de carbonos dependiendo de la localización del resto alquilo en la molécula.

Los ejemplos de alquilo C_1 - C_{10} incluyen, pero sin limitación, metilo, etilo, propilo, 1-metiletilo, butilo, 1-metilpropilo, 2-metilpropilo, 1,1-dimetiletilo, pentilo, 1-metilbutilo, 2-metilbutilo, 3-metilbutilo, 2,2-dimetilpropilo, 1-etilpropilo, hexilo, 1,1-dimetilpropilo, 1,2-dimetilpropilo, 1-metilpentilo, 2-metilpentilo, 3-metilpentilo, 4-metilpentilo, 1,1-dimetilbutilo, 1,2-dimetilbutilo, 1,3-dimetilbutilo, 2,2-dimetilbutilo, 2,3-dimetilbutilo, 3,3-dimetilbutilo, 1-etilbutilo, 2-etilbutilo, 1,1,2-trimetilpropilo, 1,2,2-trimetilpropilo, 1-etil-1-metilpropilo, 1-etil-2-metilpropilo, heptilo, octilo, 2-etilhexilo, nonilo y decilo y sus isómeros. Alquilo C_1 - C_4 significa, por ejemplo, metilo, etilo, propilo, 1-metiletilo, butilo, 1-metilpropilo, 2-metilpropilo o 1,1-dimetiletilo.

Puede hacerse referencia a los grupos alquilo cíclicos, que están englobados por el término "alquilo", como "cicloalquilo" e incluyen aquellos con 3 a 10 átomos de carbono que tienen anillos fusionados únicos o múltiples. Los ejemplos no limitantes de grupos cicloalquilo incluyen adamantilo, ciclopropilo, ciclobutilo, ciclopentilo, ciclohexilo, cicloheptilo, ciclooctilo y similares.

Los grupos alquilo y cicloalquilo descritos en la presente memoria pueden estar no sustituidos o sustituidos con uno o más restos seleccionados del grupo consistente en alquilo, halógeno, halogenoalquilo, hidroxilo, carboxilo, acilo, aciloxilo, amino, alquilamino o dialquilamino, amido, arilamino, alcoxilo, ariloxilo, nitro, ciano, azido, tiol, imino, ácido sulfónico, sulfato, sulfonilo, sulfanilo, sulfínico, sulfamono, éster, fosfonilo, fosfinilo, fosforilo, fosfina, tioéster, tioéter, haluro de ácido, anhídrido, oxima, hidrozina, carbamato, ácido fosfónico, fosfato, fosfonato o cualquier otro grupo funcional viable que no inhiba la actividad biológica de los compuestos de la invención, no protegidos o protegidos según sea necesario como es conocido por los especialistas en la materia, por ejemplo como se enseña en Greene, *et al.*, "Projective Groups in Organic Synthesis", John Wiley and Sons, 4ª edición, 2007.

(2) Alquenilo hace referencia tanto a cadenas carbonadas lineales como ramificadas que tienen al menos un doble enlace carbono-carbono. En una realización de alquenilo, el número de dobles enlaces es de 1-3. En otra realización de alquenilo, el número de dobles enlaces es de 1. En una realización de alquenilo, el número de átomos de carbono es de 2-20; en otras realizaciones de alquenilo, el número de átomos de carbono es de 2-12, 2-10, 2-8 o 2-6. En aún otra realización de alquenilo, el número de átomos de carbono es de 2-4. Están también contemplados otros intervalos de dobles enlaces carbono-carbono y números de carbonos dependiendo de la localización del resto alquenilo en la molécula.

Los grupos "alquenilo C₂-C₁₀" pueden incluir más de un doble enlace en la cadena. Los ejemplos incluyen, pero sin limitación, etenilo, 1-propenilo, 2-propenilo, 1-metiletlenilo, 1-butenilo, 2-butenilo, 3-butenilo, 1-metil-1-propenilo, 2-metil-1-propenilo, 1-metil-2-propenilo, 2-metil-2-propenilo, 1-pentenilo, 2-pentenilo, 3-pentenilo, 4-pentenilo, 1-metil-1-butenilo, 2-metil-1-butenilo, 3-metil-1-butenilo, 1-metil-2-butenilo, 2-metil-2-butenilo, 3-metil-2-butenilo, 1-metil-3-butenilo, 2-metil-3-butenilo, 3-metil-3-butenilo, 1,1-dimetil-2-propenilo, 1,2-dimetil-1-propenilo, 1,2-dimetil-2-propenilo, 1-etil-1-propenilo, 1-etil-2-propenilo, 1-hexenilo, 2-hexenilo, 3-hexenilo, 4-hexenilo, 5-hexenilo, 1-metil-1-pentenilo, 2-metil-1-pentenilo, 3-metil-1-pentenilo, 4-metil-1-pentenilo, 1-metil-2-pentenilo, 2-metil-2-pentenilo, 3-metil-2-pentenilo, 4-metil-2-pentenilo, 1-metil-3-pentenilo, 2-metil-3-pentenilo, 3-metil-3-pentenilo, 4-metil-3-pentenilo, 1-metil-4-pentenilo, 2-metil-4-pentenilo, 3-metil-4-pentenilo, 4-metil-4-pentenilo, 1,1-dimetil-2-butenilo, 1,1-dimetil-3-butenilo, 1,2-dimetil-1-butenilo, 1,2-dimetil-2-butenilo, 1,2-dimetil-3-butenilo, 1,3-dimetil-1-butenilo, 1,3-dimetil-2-butenilo, 1,3-dimetil-3-butenilo, 2,2-dimetil-3-butenilo, 2,3-dimetil-1-butenilo, 2,3-dimetil-2-butenilo, 2,3-dimetil-3-butenilo, 3,3-dimetil-1-butenilo, 3,3-dimetil-2-butenilo, 1-etil-1-butenilo, 1-etil-2-butenilo, 1-etil-3-butenilo, 2-etil-1-butenilo, 2-etil-2-butenilo, 2-etil-3-butenilo, 1,1,2-trimetil-2-propenilo, 1-etil-1-metil-2-propenilo, 1-etil-2-metil-1-propenilo y 1-etil-2-metil-2-propenilo.

(3) Alquinilo hace referencia tanto a cadenas carbonadas lineales como ramificadas que tienen al menos un triple enlace carbono-carbono. En una realización de alquinilo, el número de triples enlaces es de 1-3. En otra realización de alquinilo, el número de triples enlaces es de 1. En una realización de alquinilo, el número de átomos de carbono es de 2-20; en otras realizaciones de alquinilo, el número de átomos de carbono es de 2-12, 2-10, 2-8 o 2-6. En aún otra realización de alquinilo, el número de átomos de carbono es de 2-4. Están también contemplados otros intervalos de dobles enlaces carbono-carbono y números de carbonos dependiendo de la localización del resto alquenilo en la molécula.

Por ejemplo, el término "alquinilo C₂-C₁₀" como se usa en la presente memoria hace referencia a un grupo hidrocarbonado insaturado de cadena lineal o ramificada que tiene de 2 a 10 átomos de carbono y contiene al menos un triple enlace, tal como etinilo, prop-1-in-1-ilo, prop-2-in-1-ilo, n-but-1-in-1-ilo, n-but-1-in-3-ilo, n-but-1-in-4-ilo, n-but-2-in-1-ilo, n-pent-1-in-1-ilo, n-pent-1-in-3-ilo, n-pent-1-in-4-ilo, n-pent-1-in-5-ilo, n-pent-2-in-1-ilo, n-pent-2-in-4-ilo, n-pent-2-in-5-ilo, 3-metilbut-1-in-3-ilo, 3-metilbut-1-in-4-ilo, n-hex-1-in-1-ilo, n-hex-1-in-3-ilo, n-hex-1-in-4-ilo, n-hex-1-in-5-ilo, n-hex-1-in-6-ilo, n-hex-2-in-1-ilo, n-hex-2-in-4-ilo, n-hex-2-in-5-ilo, n-hex-2-in-6-ilo, n-hex-3-in-1-ilo, n-hex-3-in-2-ilo, 3-metilpent-1-in-1-ilo, 3-metilpent-1-in-3-ilo, 3-metilpent-1-in-4-ilo, 3-metilpent-1-in-5-ilo, 4-metilpent-1-in-1-ilo, 4-metilpent-2-in-4-ilo o 4-metilpent-2-in-5-ilo y similares.

(4) Arilo hace referencia a una estructura de anillo carbocíclico aromático C₆-C₁₄ que tiene un anillo único o múltiples anillos fusionados. En algunas realizaciones, el anillo arilo puede estar fusionado con un anillo no aromático, siempre que el punto de unión a la estructura núcleo sea a través del anillo aromático. Los grupos arilo incluyen, pero sin limitación, fenilo, bifenilo y naftilo. En algunas realizaciones, arilo incluye tetrahidronaftilo e indanilo. Los

grupos arilo pueden estar no sustituidos o sustituidos con uno o más restos seleccionados de halógeno, ciano, nitro, hidroxilo, mercapto, amino, alquilo, alquenilo, alquinilo, cicloalquilo, cicloalquenilo, halogenoalquilo, halogenoalquenilo, halogenoalquinilo, halogenocicloalquilo, halogenocicloalquenilo, alcoxilo, alqueniloxilo, alquililoxilo, halogenoalcoxilo, halogenoalqueniloxilo, halogenoalquiniloxilo, cicloalcoxilo, cicloalqueniloxilo, halogenocicloalcoxilo, halogenocicloalqueniloxilo, alquiltio, halogenoalquiltio, ariltio, cicloalquiltio, halogenocicloalquiltio, alquilsulfinilo, alquenilsulfinilo, alquiniilsulfinilo, halogenoalquilsulfinilo, halogenoalquenilsulfinilo, halogenoalquiniilsulfinilo, alquilsulfonilo, alquenilsulfonilo, alquiniilsulfonilo, halogenoalquilsulfonilo, halogenoalquenilsulfonilo, halogenoalquiniilsulfonilo, alquilcarbonilo, halogenoalquilcarbonilo, alquilamino, alquenilamino, alquinilamino, dialquilamino, dialquenilamino, dialquinilamino o SF₅. En una realización de arilo, el resto es fenilo, naftilo, tetrahidronaftilo, fenilciclopropilo e indanilo. En otra realización de arilo, el resto es fenilo.

(5) Alcoxilo hace referencia a -O-alquilo, en el que alquilo es como se define en (1).

15 (6) Alcoxycarbonilo hace referencia a -C(=O)-O- alquilo, en el que alcoxilo es como se define en (5).

(7) Ciclo como prefijo (p.ej., cicloalquilo, cicloalquenilo, cicloalquinilo) hace referencia a una estructura de anillo cíclico saturado o insaturado que tiene de 3 a 8 átomos de carbono en el anillo, cuyo alcance se pretende que sea separado y distinto de la definición de arilo anterior. En una realización de ciclo, el intervalo de tamaños de anillo es de 4-7 átomos de carbono. En otra realización de ciclo, el intervalo de tamaños de anillo es de 3-4. Se contemplan también otros intervalos de números de carbonos dependiendo de la localización del resto ciclo en la molécula.

(8) Halógeno significa los átomos de flúor, cloro, bromo y yodo. La denominación "halogeno" (p.ej. como se ilustra en el término halogenoalquilo) hace referencia a todos los grados de sustitución desde una sustitución única a una sustitución perhalogeno (p.ej., como se ilustra con metilo como clorometilo ($-\text{CH}_2\text{Cl}$), diclorometilo ($-\text{CHCl}_2$), triclorometilo ($-\text{CCl}_3$)).

(9) Heterociclo o heterocíclico hacen referencia a grupos cíclicos totalmente saturados o insaturados, por ejemplo, sistemas de anillo monocíclico de 4 a 8 miembros, bicíclico de 7 a 11 miembros o tricíclico de 10 a 15 miembros, que tienen al menos un heteroátomo en al menos un anillo que contiene átomos de carbono. Cada anillo del grupo heterocíclico que contiene un heteroátomo puede tener 1, 2, 3 o 4 heteroátomos seleccionados de átomos de nitrógeno, átomos de oxígeno y/o átomos de azufre, en que los heteroátomos de nitrógeno y azufre pueden estar opcionalmente oxidados y los heteroátomos de nitrógeno pueden estar opcionalmente cuaternizados. El grupo heterocíclico puede estar conectado por cualquier heteroátomo o átomo de carbono del anillo o sistema de anillo.

(10) Heteroarilo hace referencia a un grupo aromático monovalente de 1 a 15 átomos de carbono, preferiblemente de 1 a 10 átomos de carbono, que tiene uno o más heteroátomos de oxígeno, nitrógeno y azufre en el anillo, preferiblemente de 1 a 4 heteroátomos o de 1 a 3 heteroátomos. Los heteroátomos de nitrógeno y azufre pueden estar opcionalmente oxidados. Dichos grupos heteroarilo pueden tener un único anillo (p.ej., piridilo o furilo) o 40 múltiples anillos fusionados, a condición de que el punto de conexión sea a través de un átomo de anillo heteroarílico. Los heteroarilos preferidos incluyen piridilo, piridazinilo, pirimidinilo, triazinilo, pirrolilo, quinolinilo, isoquinolinilo, quinazolinilo, quinoxalinilo, furanilo, tienilo, furilo, imidazolilo, oxazolilo, isoxazolilo, isotiazolilo, pirazolilo, benzofuranilo y benztienilo. Los anillos de heteroarilo pueden estar no sustituidos o sustituidos con uno o más restos como se describen para arilo anteriormente.

[0115] Los grupos heterocíclicos o heteoarílicos monocíclicos ejemplares incluyen también, pero sin limitación, pirrolidinilo, oxetanilo, pirazolinilo, imidazolinilo, imidazolidinilo, oxazolidinilo, isoxazolinilo, tiazolilo, tiadiazolilo, tiazolidinilo, isotiazolidinilo, tetrahidrofurilo, tienilo, oxadiazolilo, piperidinilo, piperazinilo, 2-oxopiperazinilo, 2-oxopiperidinilo, 2-oxopirrolodinilo, 2-oxoazepinilo, azepinilo, 4-piperidonilo, piridinilo, pirazinilo, piridazinilo, tetrahidropirranilo, morfolinilo, tiamorfolinilo, sulfóxido de tiamorfolinilo, tiamorfolinilsulfona, 1,3-dioxolano y tetrahidro-1,1-dioxotienilo, triazolilo y similares.

[0116] Los grupos heterocíclicos bicíclicos ejemplares incluyen, pero sin limitación, indolilo, benzotiazolilo, benzoxazolilo, benzodioxolilo, benzotienilo, quinuclidinilo, tetrahidroisoquinolinilo, bencimidazolilo, benzopirani-
55 indolizini-
lo, benzofurilo, cromonilo, cumarinilo, benzopirani-
lo, cinolinilo, quinoxalinilo, indazolilo, pirrolopiridilo,
furopiridinilo (tal como furo[2,3-*c*]piridinilo, furo[3,2-*b*]piridinilo) o furo[2,3-*b*]piridinilo), dihidroisindolilo,
dihidroquinazolinilo (tal como 3,4-dihidro-4-oxoquinazolinilo), tetrahidroquinolinilo y similares.

[0117] Los grupos heterocíclicos tricíclicos ejemplares incluyen, pero sin limitación, carbazolilo, bencidolilo,

fenantrolinilo, acridinilo, fenantridinilo, xantenilo y similares.

[0118] A menos que se observe específicamente otra cosa o resulte evidente por el contexto, "agente activo" o "ingrediente activo" o "agente terapéutico", como se usan en esta memoria descriptiva, significan un compuesto de dihidroazol de la invención.

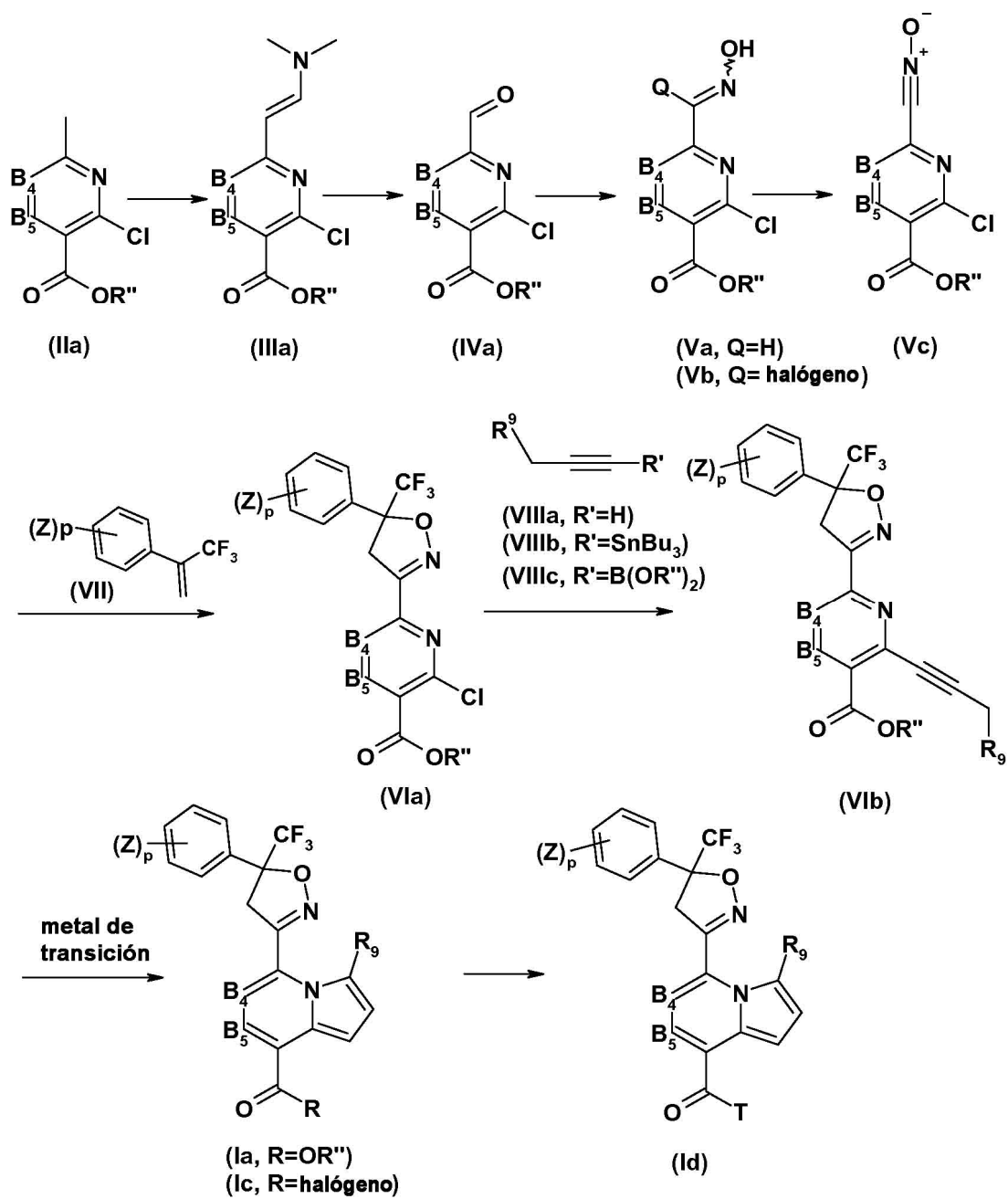
[0119] El término "lugar" pretende significar un hábitat, terreno de cría, zona, material o entorno en que un parásito crece o puede crecer, incluyendo en o sobre un animal.

10 Síntesis de compuestos

[0120] Los compuestos de dihidroazol de fórmula (I) pueden prepararse mediante procesos descritos en la presente memoria o mediante la adaptación de estos procesos o procesos conocidos en la materia para preparar compuestos con diferentes patrones de sustitución.

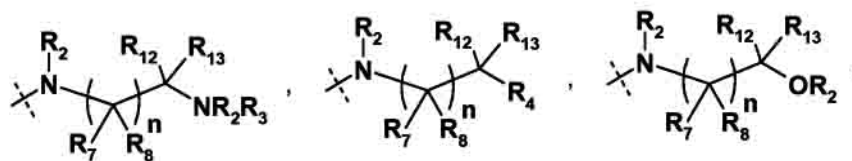
[0121] Por ejemplo, el Esquema 1 siguiente representa la preparación de compuestos de fórmula (I) en que G es G-2, B₁ y B₂ son C-H, B₃ es C-H o C-R₉, A₁ es oxígeno, A₂ es CH₂, R₁ es CF₃, X es un grupo fenilo opcionalmente sustituido e Y puede ser Y-1, Y-2, Y-4, Y-5, Y-6, Y-7, Y-8 o Y-9, en que R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente C=O, y R₂, R₃, R₄, R₇, R₈, R₁₂, R₁₃ y n son como se definen anteriormente. Resultará evidente para los especialistas en la materia que pueden protegerse ciertos grupos funcionales presentes en los compuestos usados en la síntesis, si es necesario, mediante un grupo protector adecuado tal como un éster alquílico, como se describe en "Protective Groups in Organic Synthesis (4^a edición)", eds. Peter G. M. Wuts and Theodora W. Greene, Wiley-Interscience Publishers, (2007). Además, resultará evidente para los especialistas en la materia que las reacciones descritas pueden realizarse en disolventes adecuados dependiendo de las condiciones de la reacción. Los tiempos y temperaturas de reacción pueden optimizarse, produciendo el producto deseado con un buen rendimiento y pureza. Además, los productos finales e intermedios pueden aislarse y purificarse, si es apropiado, o llevarse a la siguiente etapa sin aislamiento y/o purificación cuando sea posible. La purificación de los intermedios y productos puede realizarse mediante procedimientos adecuados, incluyendo procedimientos cromatográficos tales como cromatografía en columna ultrarrápida, HPLC y similares. La purificación de los intermedios y productos puede conseguirse también mediante cristalización de los intermedios y productos con un disolvente o mezcla de disolventes adecuados o una combinación de cristalización y cromatografía.

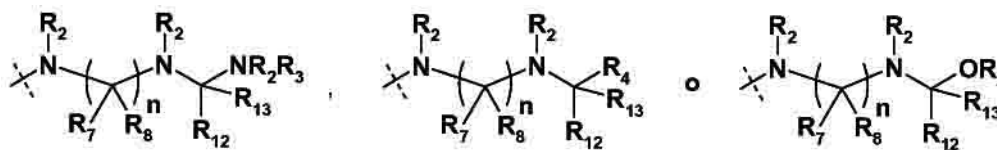
Esquema 1



en que R'' es H, alquilo o PG;

5 en que T es NR₂R₃,





en que R₂, R₃, R₄, R₇, R₈, R₁₂, R₁₃ y n son como se definen anteriormente

- 5 [0122] La reacción de un derivado del ácido 2-halogeno-6-metilnicotínico de fórmula (IIa) en que R" es H o un grupo protector de hidroxilo (PG) incluyendo, pero sin limitación, un compuesto de ácido 2-cloro-6-metilnicotínico, con un dialquilacetal de dialquilformamida, incluyendo dimetilacetal de dimetilformamida, produce un derivado de ácido 2-halogeno-6-(2-dialquilaminovinil)nicotínico de fórmula (IIIa). Se describen otros grupos protectores adecuados de grupos hidroxilo que pueden usarse en "Protective Groups in Organic Synthesis (4ª edición)", eds. Peter G. M. Wuts and Theodora W. Greene, Wiley-Interscience Publishers, (2007). Pueden encontrarse ejemplos de dicha transformación en la bibliografía tal como en *Tetrahedron Letters*, 1994, 35, 219-222 ("A mild method for the conversion of activated aryl methyl groups to carboxaldehydes via the uncatalyzed periodate cleavage of enamines" de M.G. Vetelino y J. W. Coe). Si es necesario, el grupo carboxilo del derivado de ácido nicotínico puede protegerse antes de la reacción incluyendo, pero sin limitación, como un éster tal como éster metílico del ácido 2-cloro-6-metilnicotínico

- [0123] Los aldehídos de fórmula (IVa) pueden prepararse mediante escisión oxidativa del resto alqueno del compuesto de fórmula (IIIa). Dicha transformación es bien conocida por los especialistas en la materia y puede realizarse, por ejemplo, con ozono, permanganato de potasio y metaperyodato de sodio. El proceso puede llevarse a cabo opcionalmente en un disolvente tal como cloruro de metileno, dietiléter o cloroformo y generalmente a temperaturas entre aproximadamente -100 y aproximadamente 100 °C. Se encuentra un resumen de dichos procedimientos en "Comprehensive Organic Transformations", VCH Publishers, (1989), R.C. Larock, pág. 595-596.

- [0124] La reacción del derivado de ácido formilnicotínico de fórmula (IVa) con hidroxilamina proporciona el derivado de 2-halogeno-6-hidroxiiminometilpiridina de fórmula (Va).

- [0125] El tratamiento del derivado de 2-halogeno-6-hidroxiiminometilpiridina de fórmula (Va) con un reactivo halogenante procurando el intermedio de clorooxima de fórmula (Vb), seguido de tratamiento con un derivado de vinilbenceno de fórmula (VII) incluyendo, pero sin limitación, 1,3-bisfluorometil-5-(1-trifluorometilvinil)benceno o 1,3-dicloro-5-(1-trifluorometilvinil)benceno, proporciona el anillo de isoxazolina en el compuesto de fórmula (VIa). La reacción prosigue mediante una reacción de cicloadición [3+2] 1,3-dipolar del derivado de vinilbenceno de fórmula (VII) con un intermedio de óxido de nitrilo de fórmula (Vc), que se produce mediante la deshidrohalogenación del intermedio de clorooxima de fórmula (Vb). En algunas realizaciones, puede conducirse la reacción en presencia de una base adecuada, incluyendo una base amina tal como trietilamina, diisopropiletilamina, *N*-etilmorfolina, piridina y similares, para facilitar la formación del compuesto de óxido de nitrilo de fórmula (Vc). Los reactivos halogenantes adecuados incluyen, pero sin limitación, *N*-clorosuccinimida, *N*-bromosuccinimida, hipoclorito de sodio, cloramina-T y similares.

- [0126] Está disponible una vista general de dichas reacciones de cicloadición [3+2] 1,3-dipolar en "March's Advanced Organic Chemistry: Reactions, Mechanisms, and Structure (6ª edición)", Michael B. Smith and Jerry March, Wiley-Interscience Publishers, (2007), pág. 1187-1192 y referencias citadas en el mismo.

- [0127] La formación del grupo bicíclico G-2 en los compuestos de fórmula (Ia-d) puede conseguirse mediante el tratamiento de un derivado de piridina 2-alquínilsustituido de fórmula (VIb) con un catalizador metal de transición tal como, pero sin limitación, cobre (I), platino (II), plata u oro, en un disolvente adecuado. Se describen en la bibliografía ejemplos de dicha cicloisomerización catalizada por metal de transición para formar una estructura heterocíclica (V. Gevorgyan *et al.*, *Organic Letters*, 2008, 10, 2307-2310; 2007, 9, páginas 3433-3436; *J. Am. Chem. Soc.*, 2001, 123, 2074-2075; *J. Am. Chem. Soc.*, 2006, 128, 12050-12051; *J. Am. Chem. Soc.*, 2007, 129, 9868-9878; Y. Liu *et al.*, *Organic Letters*, 2007, 9, 409-412 y 4323-4326; *J. Org. Chem.*, 2007, 72, 7783-7786; A. Hayford *et al.*, *Organic Letters*, 2005, 7, 4305-4308; R. Sarpong *et al.*, *Organic Letters*, 2007, 9, 1169-1171 y 4547-4550; 2007, 9, 1169-1171M-M. Cid *et al.*, *Organic Letters*, 2009, 11, 4802-4805; L. Sun *et al.*, "Organic Process Research & Development", 2007, 11, 1246-250).

- [0128] El compuesto 2-alquínilsustituido de fórmula (VIb) puede prepararse mediante una reacción de

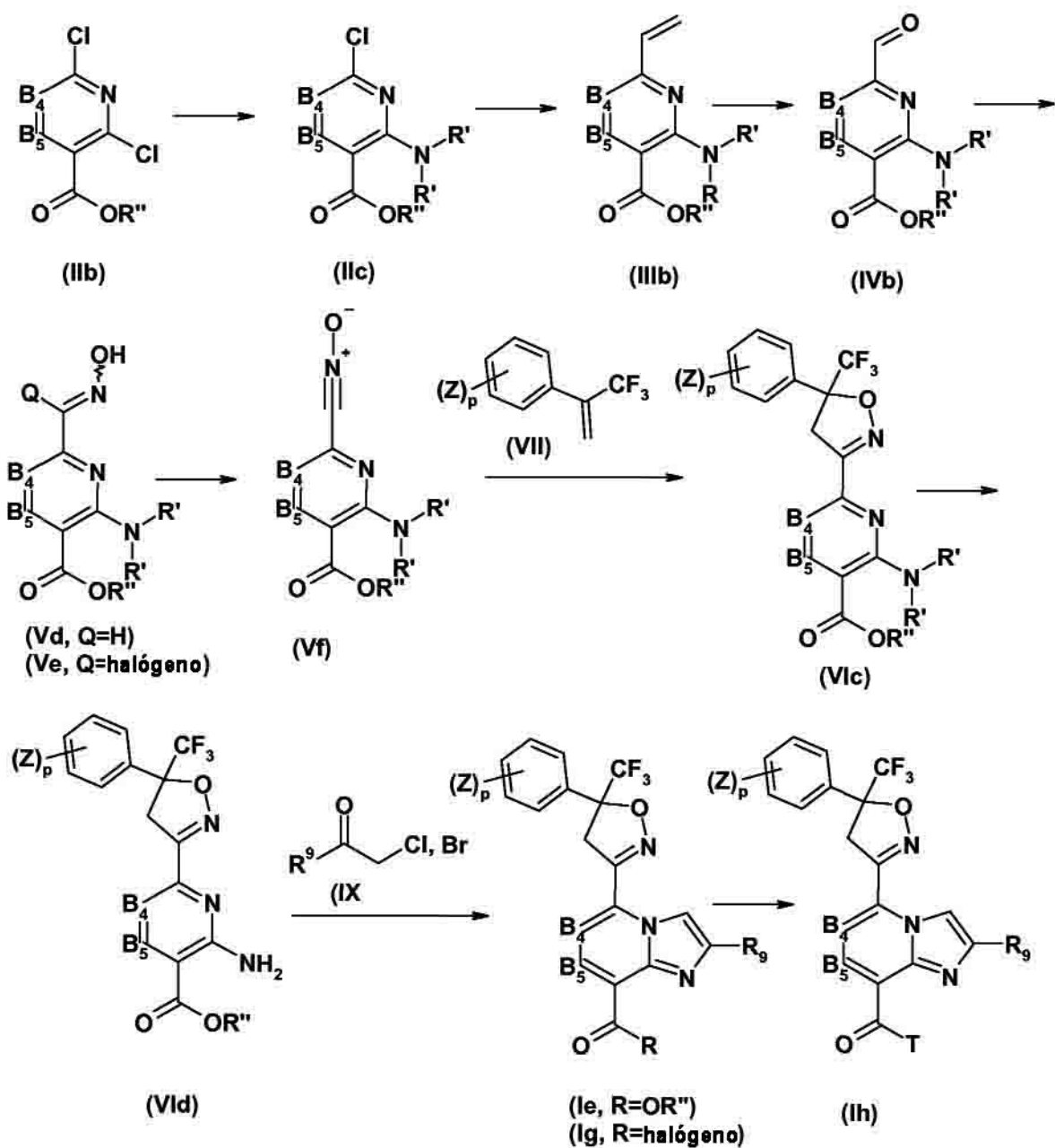
acoplamiento de un derivado de ácido 2-halogenonicotínico de fórmula (VIa) con un compuesto de alquino opcionalmente sustituido de fórmula (VIIIa-c) y un catalizador de paladio. Los especialistas en la materia reconocerán a esta reacción de acoplamiento, cuando el alquino sustituido es un compuesto de fórmula (VIIIa), como una reacción de acoplamiento de *Sonogashira*. Véase, por ejemplo, K. Sonogashira, Y. Tohda, N. Hagihara, 5 "A convenient synthesis of acetylenes: catalytic substitutions of acetylenic hydrogen with bromoalkenes, iodoarenes and bromopyridines". *Tetrahedron Letters*, 1975, 16, 4467-4470. Cuando el alquino sustituido es un compuesto de fórmula (VIIIb), incluyendo un compuesto de estannano de alquino, esta reacción de acoplamiento se conoce como reacción de acoplamiento de *Stille*. Véanse, por ejemplo, D. Milstein, J. K. Stille, *J. Am. Chem. Soc.*, 1978, 100, 3636 y J. K. Stille, *Angew. Chem. Int. Ed. Engl.* 1986, 25, 508-524. Se encuentra también una descripción de dichos 10 procedimientos en "March's Advanced Organic Chemistry: Reactions, Mechanisms, and Structure (6ª edición)", Michael B. Smith y Jerry March, Wiley-Interscience Publishers, (2007) pág. 792-795. Cuando el alquino sustituido es un compuesto de fórmula (VIIIc) incluyendo, pero sin limitación, éster de alquinoilboronato o un compuesto de ácido borónico, esta reacción de acoplamiento se conoce como la reacción de acoplamiento de *Suzuki-Miyaura*. Pueden encontrarse ejemplos de dicha reacción en A. Coehlo *et al.*, *Synlett*, 2002, 12, 2062-2064, y se describe una vista 15 general en N. Miyaura, A. Suzuki, *Chem. Rev.*, 1995, 95, 2457-2483. El disolvente para usar en la reacción incluye, por ejemplo pero sin limitación, éteres tales como tetrahidrofurano, dioxano y similares, hidrocarburos halogenados tales como 1,2-dicloroetano y similares, disolventes aromáticos tales como benceno, tolueno, xileno y similares. La temperatura de reacción está habitualmente en el intervalo de 0 a 200 °C, preferiblemente en el intervalo de 20 a 120 °C, y el tiempo de reacción está habitualmente en el intervalo de aproximadamente 0,5 a 72 horas.

20 **[0129]** Si se desea, el grupo carboxilo presente en el compuesto de fórmula (Ia) puede desprotegerse y acoplarse con una amina adecuada usando condiciones de acoplamiento bien conocidas, proporcionando el compuesto deseado de fórmula (Id). Están disponibles muchos procedimientos para formar enlaces amida entre un derivado de ácido carboxílico de fórmula (Ib) y una amina con el uso de agentes de acoplamiento. Se han 25 desarrollado procedimientos que usan reactivos tales como carbodiimidas como agentes de acoplamiento de amida. Estas carbodiimidas incluyen, por ejemplo, diciclohexilcarbodiimida (DCC), diisopropilcarbodiimida (DIC), clorhidrato de 1-(3-dimetilaminopropil)-3-etilcarbodiimida (EDC) y similares. Pueden usarse también otros agentes de acoplamiento de amida conocidos en la materia tales como 1-etoxycarbonil-2-dihidroquinolina (EEDQ), reactivos basados en fosfonio (p.ej., hexafluorofosfato de fosfonio (BOP) y otros) o uronio (p.ej. TBTU, HATU y otros) para 30 formar los enlaces amida. Además, pueden utilizarse también anhídridos para formar el enlace amida deseado. Se han usado también catalizadores tales como 1-hidroxibenzotriazol (HOBt) y derivados del mismo. Se encuentra un resumen de dichos procedimientos en "Comprehensive Organic Transformations", R.C. Larock, VCH Publishers (1989) pág. 972-972. Está también disponible una vista general de dichas transformaciones en "March's Advanced Organic Chemistry: Reactions, Mechanisms, and Structure (6ª edición)", Michael B. Smith and Jerry March, Wiley- 35 Interscience Publishers, (2007), pág. 1431-1434.

[0130] Es otra reacción general para la preparación de derivados de amida tales como el compuesto de fórmula (Id) el tratamiento de haluros de acilo tales como el compuesto de fórmula (Ic) con una amina. Dichas transformaciones son bien conocidas por los especialistas en la materia y está disponible una vista general de 40 dichas transformaciones en "March's Advanced Organic Chemistry: Reactions, Mechanisms, and Structure (6ª edición)", Michael B. Smith and Jerry March, Wiley-Interscience Publishers, (2007), pág.1427-1429.

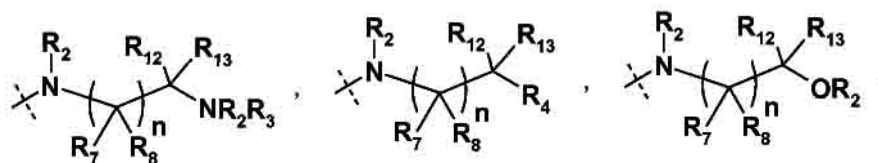
[0131] Pueden prepararse mediante el proceso mostrado en el Esquema 2 siguientes compuestos de fórmula (I) en que G es G-2, B₁ es N, B₃ es C-H, B₂ es C-H o C-R₁₇, A₁ es oxígeno, A₂ es CH₂, R₁ es CF₃, X es un grupo 45 fenilo opcionalmente sustituido e Y puede ser Y-1, Y-2, Y-4, Y-5, Y-6, Y-7, Y-8 o Y-9, en que R₁₀ y R₁₁ forman conjuntamente C=O y R₂, R₃, R₄, R₇, R₈, R₁₂, R₁₃ y n son como se definen anteriormente.

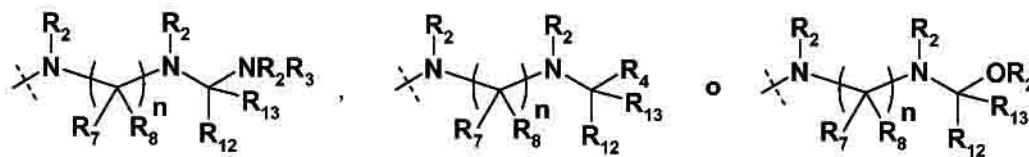
Esquema 2



en que R' es H o PG;

5 en que R'' es H, alquilo o PG; en que T es NR₂R₃,





en que R_2 , R_3 , R_4 , R_7 , R_8 , R_{12} , R_{13} y n son como se definen anteriormente.

- 5 **[0132]** Se hace reaccionar un derivado de ácido A 2,6-dihalogenonicotínico de fórmula (IIb) en que R'' es H o un grupo protector de hidroxilo (PG) incluyendo, pero sin limitación, ácido 2,6-dicloronicotínico que puede protegerse si es necesario, con hidróxido de amonio u otro equivalente de amina adecuado en un disolvente adecuado, proporcionando un derivado de ácido 2-amino-6-halogenonicotínico de fórmula (IIc) tal como ácido 2-amino-6-cloronicotínico en que R' es H o un derivado protegido del mismo. Se describen los grupos protectores adecuados de grupos hidroxilo que pueden usarse en "Protective Groups in Organic Synthesis (4ª edición)", eds. Peter G. M. Wuts and Theodora W. Greene, Wiley-Interscience Publishers, (2007). Véase para ejemplos de dichas transformaciones Y. Wensheng *et al.*, "Schering Corp. and Pharmacopeia Drug Discovery", WO2006088836.

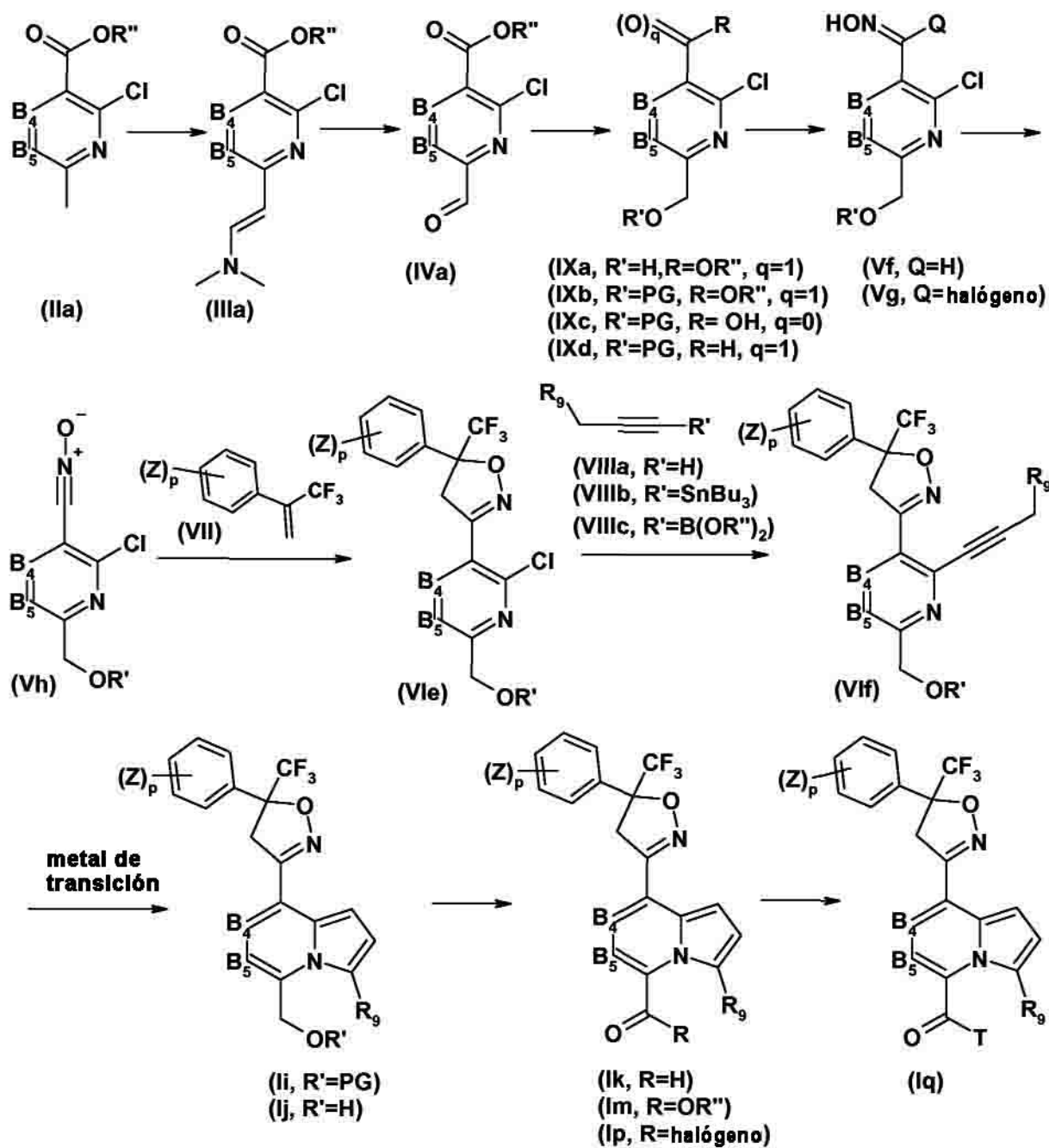
- 15 **[0133]** Se acopla el producto de fórmula (IIc) con un reactivo de metal vinílico en presencia de un catalizador adecuado tal como un catalizador de paladio, produciendo un compuesto de fórmula (IIlb) tal como ácido 2-amino-6-vinilnicotínico en que R' y R'' son H o un derivado protegido del mismo en que R' y/o R'' es PG. Cuando se usan reactivos de vinilestannano, esta reacción de acoplamiento se conoce como reacción de acoplamiento de *Stille* en las referencias bibliográficas citadas anteriormente. El grupo 2-amino puede protegerse si se requiere, en que R' son grupos protectores de amino (PG) como se definen en "Protective Groups in Organic Synthesis (4ª edición)", eds. Peter G. M. Wuts and Theodora W. Greene, Wiley-Interscience Publishers, (2007), pág. 696-926. Los aldehídos de fórmula (IVb) pueden prepararse como en el esquema 1 mediante escisión oxidativa del resto alqueno del compuesto de fórmula (IIlb).

- 25 **[0134]** La reacción del derivado de ácido formilnicotínico de fórmula (IVb) con hidroxilamina o un equivalente de hidroxilamina proporciona el derivado de hidroxiiminometilpiridina de fórmula (Vd). Un tratamiento similar del derivado de hidroxiiminometilpiridina de fórmula (Vd) como en el esquema 1 con un reactivo halogenante, procurando un intermedio de clorooxima de fórmula (Ve) seguido de tratamiento con un derivado de vinilbenceno de fórmula (VII), proporciona el anillo de isoxazolina en el compuesto de fórmula (VIc) a través de una reacción de cicloadición [3+2] 1,3-dipolar del derivado de vinilbenceno de fórmula (VII) con un intermedio de óxido de nitrilo de fórmula (Vf).

- 35 **[0135]** La retirada de cualquier grupo protector de amina, si se requiere, puede conseguirse mediante procedimientos estándares conocidos por los especialistas en la materia como se describen en "Protective Groups in Organic Synthesis (4ª edición)", eds. Peter G. M. Wuts and Theodora W. Greene, Wiley-Interscience Publishers, (2007), pág. 696-926. El tratamiento del compuesto de aminopiridina de fórmula (VIId) con un compuesto de α -halogenocarbonilo incluyendo, pero sin limitación, α -cloroacetaldehído, proporciona el grupo aromático bicíclico G-2 en que B_1 es nitrógeno presente en el compuesto de fórmula (Ie-g). La desprotección del grupo ácido carboxílico, si se requiere, seguida de acoplamiento con un grupo amino deseado de forma similar al procedimiento descrito en el esquema 1, produce los compuestos de fórmula (Ih).

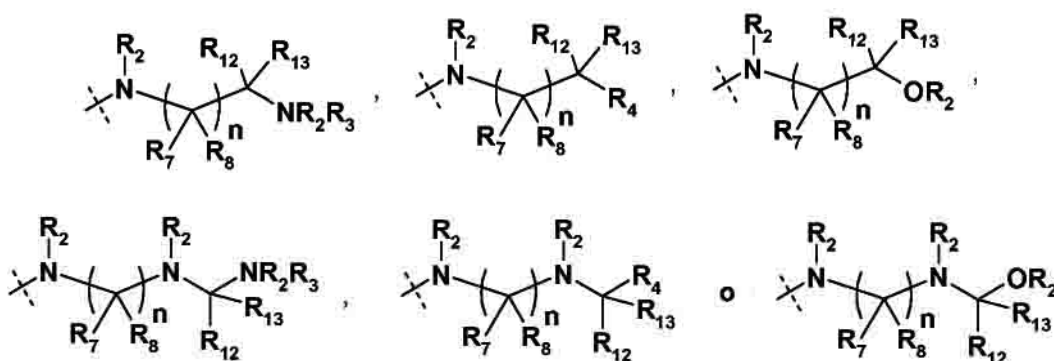
- 40 **[0136]** Pueden prepararse mediante el proceso mostrado en el Esquema 3 siguiente compuestos de fórmula (I) en que G es G-1, B_1 es C-H o C- R_{14} , B_2 y B_3 son C-H, A_1 es oxígeno, A_2 es CH_2 , R_1 es CF_3 , X es un grupo fenilo opcionalmente sustituido e Y puede ser Y-1, Y-2, Y-4, Y-5, Y-6, Y-7, Y-8 o Y-9, en que R_{10} y R_{11} forman conjuntamente C=O y R_2 , R_3 , R_4 , R_7 , R_8 , R_{12} , R_{13} y n son como se definen anteriormente.

Esquema 3



en que R' es H o PG;

5 en que R'' es H, alquilo o PG; en que T es NR₂R₃,



5 en que R₂, R₃, R₄, R₇, R₈, R₁₂, R₁₃ y n son como se definen anteriormente.

[0137] Los aldehídos de fórmula (IVa) pueden prepararse siguiendo procedimientos similares a los descritos en el Esquema 1. Puede lograrse la reducción selectiva del aldehído de fórmula (IVa) mediante tratamiento con un agente reductor tal como, pero sin limitación, cianoborohidruro de sodio, borohidruro de sodio, triacetoxiborohidruro de sodio, L-SELECTRIDE® (tri-sec-butil(hidruro)borato de litio), decaborano y similares, produciendo derivados alcohólicos de fórmula (IXa). Se encuentra un resumen de dichos procedimientos en "Comprehensive Organic Transformations", VCH Publishers, (1989), R.C. Larock, pág. 527-536. El disolvente para usar en la reacción incluye, por ejemplo pero sin limitación, éteres tales como dietiléter, tetrahidrofurano y similares, hidrocarburos halogenados tales como cloruro de metileno, cloroformo, 1,2-dicloroetano y similares. La temperatura de reacción está habitualmente en el intervalo de -78 a 150 °C, preferiblemente en el intervalo de 0 a 80 °C y el tiempo de reacción está habitualmente en el intervalo de 1 a 72 horas.

[0138] El grupo hidroxilo presente en los derivados alcohólicos de fórmula (IXa) puede protegerse, procurando compuestos de fórmula (IXb), con un grupo protector apropiado (PG) tal como, pero sin limitación, sililéteres como *tert*-butildimetilsililo (tBDMS) y similares. Se da una vista general de los procedimientos disponibles para proteger el grupo hidroxilo en "Protective Groups in Organic Synthesis (4ª edición)", eds. Peter G. M. Wuts and Theodora W. Greene, Wiley-Interscience Publishers, (2007), pág.16-299.

[0139] El grupo ácido o éster presente en los compuestos de fórmula (IXb) puede reducirse mediante tratamiento con un agente reductor tal como, pero sin limitación, hidruro de litio y aluminio, borohidruro de litio, borohidruro de sodio y similares, procurando derivados alcohólicos de fórmula (IXc) o procurando directamente derivados de aldehído de fórmula (IXd) con un agente reductor tal como, pero sin limitación hidruro de diisobutilaluminio (DIBAL-H). La reacción se efectúa habitualmente en un disolvente tal como dialquiléter (p.ej., dietiléter) o tetrahidrofurano (THF) y generalmente a temperaturas entre aproximadamente -100 y aproximadamente 40 °C. Se encuentra un resumen de dichos procedimientos en "Comprehensive Organic Transformations", VCH Publishers, (1989), R.C. Larock, pág. 548-552.

[0140] El grupo hidroxilo presente en los derivados de fórmula (IXc) puede oxidarse, procurando aldehídos de fórmula (IXd), mediante tratamiento con agentes oxidantes tales como, pero sin limitación, reactivos basados en dimetilsulfóxido (DMSO), reactivos de radical nitroxilo como 2,2,6,6-tetrametilpiperidin-1-oxilo (TEMPO), reactivos de yodo hipervalente como 1,1,1-triacetoxi-1,1-dihidro-1,2-benzoyodioxol-3(1*H*)-ona (el denominado reactivo peryodinano de *Dess-Martin*) y similares. Está disponible una vista general de dichas transformaciones en "March's Advanced Organic Chemistry: Reactions, Mechanisms, and Structure (6ª edición)", Michael B. Smith and Jerry March, Wiley-Interscience Publishers, (2007), sección 19-3 "Oxidation or Dehydrogenation of Alcohols to Aldehydes and Ketones" pág.1715-1728.

[0141] La reacción de los derivados de aldehído de fórmula (IXd) con hidroxilamina o un equivalente de hidroxilamina proporciona los derivados de hidroxiiminometilpiridina de fórmula (Vf). Un tratamiento similar del derivado de hidroxiiminometilpiridina de fórmula (Vf) como en el esquema 1 con un agente halogenante procurando el intermedio de clorooxima de fórmula (Vg), seguido de tratamiento con un derivado de vinilbenceno de fórmula (VII), proporciona el anillo de isoxazolina en el compuesto de fórmula (VIe) a través de una reacción de cicloadición [3+2] 1,3-dipolar del derivado de vinilbenceno de fórmula (VII) con un intermedio de óxido de nitrilo de fórmula (Vh).

[0142] El compuesto alquínilsustituido de fórmula (VIf) puede prepararse mediante una reacción de

acoplamiento de un halogenoderivado de fórmula (Vle) con un compuesto de alquino opcionalmente sustituido de fórmula (VIIIa-c) y un catalizador de paladio usando una metodología similar a la descrita en el Esquema 1.

[0143] Puede conseguirse la formación del grupo bicíclico G-1 en los compuestos de fórmula (Ii-j) mediante tratamiento de un derivado de piridina alquilinsustituido de fórmula (VIf) con un catalizador metal de transición tal como, pero sin limitación, cobre (I), platino (II), plata u oro en un disolvente adecuado usando una metodología similar a la descrita en el Esquema 1.

[0144] Puede conseguirse la retirada del grupo protector de hidroxilo presente en los compuestos de fórmula (Ii) procurando derivados alcohólicos de fórmula (Ij) mediante procedimientos estándares conocidos por los especialistas en la materia. Puede encontrarse un resumen de dichos procedimientos en "Protective Groups in Organic Synthesis (4ª edición)", eds. Peter G. M. Wuts and Theodora W. Greene, Wiley-Interscience Publishers, (2007), pág.16-299.

[0145] El grupo hidroxilo presente en los derivados de fórmula (Ij) puede oxidarse, procurando derivados de aldehído de fórmula (Ik), mediante tratamiento con agentes oxidantes tales como, pero sin limitación, aquellos descritos anteriormente, procurando compuestos de fórmula (IXd). El grupo hidroxilo presente en los derivados de fórmula (Ij), o los derivados de aldehído de fórmula (Ik), puede oxidarse procurando el ácido de fórmula (In) mediante tratamiento con agentes oxidantes tales como, pero sin limitación, permanganato de potasio, ácido crómico y una combinación de tetrametilpiperidin-1-oxilo (TEMPO) y clorito de sodio. Está disponible una vista general de dichas transformaciones en "March's Advanced Organic Chemistry: Reactions, Mechanisms, and Structure (6ª edición)", Michael B. Smith and Jerry March, Wiley-Interscience Publishers, (2007), sección 19-22 "Oxidation of Primary Alcohols to Carboxylic Acids or Carboxylic Esters" pág. 1768-1769 y sección 19-23 "Oxidation of Aldehydes to Carboxylic Acids" pag.1769-1773.

[0146] El acoplamiento del derivado de ácido de fórmula (In) o del derivado de acilo de fórmula (Ip) con un grupo amino deseado de forma similar al procedimiento descrito en el Esquema 1 produce el compuesto de fórmula (Iq).

[0147] Se apreciará por los especialistas en la materia que pueden usarse reactivos y condiciones alternativos para producir compuestos con diferentes patrones de sustitución.

[0148] La invención contempla adicionalmente separar los enantiómeros de la presente invención total o parcialmente o sintetizar compuestos enantioméricamente enriquecidos de la invención. La composición puede prepararse separando los enantiómeros total o parcialmente por procedimientos estándares, por ejemplo, mediante resolución química usando un ácido ópticamente activo o mediante el uso de cromatografía en columna o cromatografía en columna en fase inversa, usando una fase estacionaria sustancialmente activa ópticamente (o "quiral") como es conocido por los especialistas en la materia. La formación y/o aislamiento de enantiómeros específicos de un compuesto no es rutinario, y no hay procedimientos generales que puedan usarse para obtener enantiómeros específicos de todos los compuestos. Los procedimientos y condiciones usados para obtener enantiómeros específicos de un compuesto deben determinarse para cada compuesto específico. Los compuestos enantioméricamente enriquecidos de la invención pueden obtenerse también a partir de precursores enantioméricamente enriquecidos.

45 Composiciones veterinarias

[0149] Es otro aspecto de la invención la formación de composiciones parasiticidas que comprenden los compuestos de dihidroazol de la invención. La composición de la invención puede estar también en una variedad de formas que incluyen, pero sin limitación, formulaciones orales, formulaciones inyectables y formulaciones tópicas, dérmicas o subdérmicas. Se pretende administrar las formulaciones a un animal que incluye, pero sin limitación, mamíferos, aves y peces. Los ejemplos de mamíferos incluyen, pero sin limitación, seres humanos, bovinos, ovejas, cabras, llamas, alpacas, cerdos, caballos, asnos, perros, gatos y otros mamíferos de ganadería o domésticos. Los ejemplos de aves incluyen pavos, pollos, avestruces y otras aves de corral o domésticas.

[0150] La composición de la invención puede estar en una forma adecuada para uso oral, por ejemplo, como cebos (véase p.ej. la patente de EE.UU. nº 4.564.631), suplementos dietéticos, trociscos, pastillas para chupar, masticables, comprimidos, cápsulas duras o blandas, emulsiones, suspensiones acuosas u oleosas, soluciones acuosas u oleosas, formulaciones de poción oral, polvos o gránulos dispersables, premezclas, jarabes o elixires, formulaciones entéricas o pastas. Pueden prepararse composiciones pretendidas para uso oral según cualquier

procedimiento conocido en la materia para la fabricación de composiciones farmacéuticas, y dichas composiciones pueden contener uno o más agentes seleccionados del grupo consistente en agentes edulcorantes, agentes amargantes, agentes aromatizantes, agentes colorantes y agentes conservantes para proporcionar preparaciones farmacéuticamente elegantes y agradables.

5

[0151] Los comprimidos pueden contener el ingrediente activo mezclado con excipientes no tóxicos farmacéuticamente aceptables que son adecuados para la fabricación de comprimidos. Estos excipientes pueden ser, por ejemplo, diluyentes inertes tales como carbonato de calcio, carbonato de sodio, lactosa, fosfato de calcio o fosfato de sodio; agentes de granulación y disgregación, por ejemplo almidón de maíz o ácido alginico; agentes aglutinantes, por ejemplo almidón, gelatina o goma arábiga y agentes lubricantes, por ejemplo, estearato de magnesio, ácido esteárico o talco; los comprimidos pueden ser no recubiertos o pueden estar recubiertos mediante técnicas conocidas para retardar la disgregación y absorción en el tracto gastrointestinal, y proporcionar así una acción prolongada durante un periodo más largo. Por ejemplo, puede emplearse un material de retardo temporal tal como monoestearato de glicerilo o diestearato de glicerilo. Pueden recubrirse también mediante la técnica descrita en las patentes de EE.UU. nº 4.256.108, 4.166.452 y 4.265.874, formando comprimidos terapéuticos osmóticos para liberación controlada.

[0152] Las formulaciones para uso oral pueden ser cápsulas de gelatina, en las que el ingrediente activo se mezcla con un diluyente sólido inerte, por ejemplo, carbonato de calcio, fosfato de calcio o caolín. Las cápsulas pueden ser también cápsulas de gelatina blanda, en las que el ingrediente activo se mezcla con agua o disolventes miscibles tales como propilenglicol, polietilenglicoles (PEG) y etanol, o un medio oleoso, por ejemplo aceite de cacahuete, parafina líquida o aceite de oliva.

[0153] Las composiciones de la invención pueden estar también en forma de emulsiones de aceite en agua o agua en aceite. La fase oleosa puede ser un aceite vegetal, por ejemplo aceite de oliva o aceite de cacahuete, o un aceite mineral, por ejemplo parafina líquida o mezclas de estos. Los agentes emulsionantes adecuados pueden ser fosfatidas de origen natural, por ejemplo lecitina de soja, y ésteres o ésteres parciales derivados de ácidos grasos y anhídridos de hexitol, por ejemplo monooleato de sorbitán, y productos de condensación de los ésteres parciales con óxido de etileno, por ejemplo monooleato de polioxietilensorbitán. Las emulsiones pueden contener también agentes edulcorantes, agentes amargantes, agentes aromatizantes y/o conservantes.

[0154] En una realización de la formulación, la composición de la invención está en forma de una microemulsión. Las microemulsiones son bien adecuadas como vehículo portador líquido. Las microemulsiones son sistemas cuaternarios que comprenden una fase acuosa, una fase oleosa, un tensioactivo y un cotensioactivo. Son líquidos translúcidos e isotrópicos.

[0155] Las microemulsiones están compuestas por dispersiones estables de microgotitas de fase acuosa en fase oleosa, o al contrario de microgotitas de fase oleosa en fase acuosa. El tamaño de estas microgotitas es menor de 200 nm (de 1.000 a 100.000 nm para emulsiones). La película interfásica está compuesta por una alternancia de moléculas tensioactivas (TA) y cotensioactivas (Co-TA) que, al reducir la tensión interfásica, permite que se forme espontáneamente la microemulsión.

[0156] En una realización de la fase oleosa, puede formarse la fase oleosa a partir de aceites minerales o vegetales, a partir de glicéridos poliglicosilados insaturados o triglicéridos, o como alternativa a partir de mezclas de dichos compuestos. En una realización de la fase oleosa, la fase oleosa comprende triglicéridos; en otra realización de la fase oleosa, los triglicéridos son triglicéridos de cadena media, por ejemplo triglicérido caprílico/cáprico C₈-C₁₀. En otra realización de la fase oleosa, representará un intervalo de % v/v seleccionado del grupo consistente en de aproximadamente 2 a aproximadamente 15 %, de aproximadamente 7 a aproximadamente 10 % y de aproximadamente 8 a aproximadamente 9 % v/v de la microemulsión.

50

[0157] La fase acuosa incluye, por ejemplo, agua o derivados de glicol tales como propilenglicol, glicoléteres, polietilenglicoles o glicerol. En una realización de los derivados de glicol, se selecciona el glicol del grupo consistente en propilenglicol, dietilenglicolmonoetiléter, dipropilenglicolmonoetiléter y mezclas de los mismos. Generalmente, la fase acuosa representará una proporción de aproximadamente 1 a aproximadamente 4 % v/v de la microemulsión.

55

[0158] Los tensioactivos de la microemulsión incluyen dietilenglicolmonoetiléter, dipropilenglicolmonometiléter, glicéridos C₈-C₁₀ poliglicolizados o dioleato de poliglicerilo-6. Además de estos tensioactivos, los cotensioactivos incluyen alcoholes de cadena corta tales como etanol y propanol.

[0159] Algunos compuestos son comunes a los tres componentes discutidos anteriormente, concretamente fase acuosa, tensioactivo y cotensioactivo. Sin embargo, está dentro del nivel de conocimientos del profesional usar compuestos diferentes para cada componente de la misma formulación. En una realización de la cantidad de tensioactivo/cotensioactivo, la relación de cotensioactivo a tensioactivo será de aproximadamente 1/7 a 5 aproximadamente 1/2. En otra realización de la cantidad de cotensioactivo, habrá de aproximadamente 25 a aproximadamente 75 % v/v de tensioactivo y de aproximadamente 10 a aproximadamente 55 % v/v de cotensioactivo en la microemulsión.

[0160] Las suspensiones oleosas pueden formularse suspendiendo el ingrediente activo en un aceite vegetal, 10 por ejemplo aceite de cacahuete, aceite de oliva, aceite de sésamo o aceite de coco, o en un aceite mineral tal como parafina líquida. Las suspensiones oleosas pueden contener un agente espesante, por ejemplo cera de abejas, parafina dura o alcohol cetílico. Pueden añadirse agentes edulcorantes tales como sacarosa, sacarina o aspartamo, agentes amargantes y agentes aromatizantes para proporcionar una preparación oral agradable. Estas composiciones pueden conservarse mediante la adición de un antioxidante tal como ácido ascórbico u otros 15 conservantes conocidos.

[0161] Las suspensiones acuosas pueden contener el material activo en mezcla con excipientes adecuados para la fabricación de suspensiones acuosas. Dichos excipientes son agentes de suspensión, por ejemplo, 20 carboximetilcelulosa de sodio, metilcelulosa, hidroxipropilmetilcelulosa, alginato de sodio, polivinilpirrolidona, goma de tragacanto y goma arábiga; los agentes dispersantes o humectantes pueden ser una fosfatida de origen natural, por ejemplo lecitina, o productos de condensación de un óxido de alquileño con ácidos grasos, por ejemplo estearato de polioxietileno, o productos de condensación de óxido de etileno con alcoholes alifáticos de cadena larga, por ejemplo heptadecaetilenoxietanol, o productos de condensación de óxido de etileno con ésteres parciales 25 derivados de ácidos grasos y un hexitol tal como monooleato de polioxietilensorbitol, o productos de condensación de óxido de etileno con ésteres parciales derivados de ácidos grasos y anhídridos de hexitol, por ejemplo monooleato de polietilensorbitán. Las suspensiones acuosas pueden contener también uno o más conservantes, por ejemplo, p-hidroxibenzoato de etilo o n-propilo, uno o más agentes colorantes, uno o más agentes aromatizantes y uno o más agentes edulcorantes y/o agentes amargantes, tales como aquellos expuestos anteriormente.

[0162] Los polvos y gránulos dispersables adecuados para la preparación de una suspensión acuosa 30 mediante la adición de agua proporcionan el ingrediente activo en mezcla con un agente dispersante o humectante, agente de suspensión y uno o más conservantes. Los agentes dispersantes o humectantes y agentes de suspensión adecuados se ejemplifican por los ya mencionados anteriormente. Pueden estar presentes también excipientes adicionales, por ejemplo, agentes edulcorantes, amargantes, aromatizantes y colorantes. 35

[0163] Los jarabes y elixires pueden formularse con agentes edulcorantes, por ejemplo glicerol, propilenglicol, sorbitol o sacarosa. Dichas formulaciones pueden contener también un demulcente, un conservante, un agente o 40 agentes aromatizantes y/o un agente o agentes colorantes.

[0164] En otra realización de la invención, la composición puede estar en forma de pasta. Los ejemplos de 40 realizaciones en forma pasta incluyen, pero sin limitación, aquellos descritos en las patentes de EE.UU. nº 6.787.342 y 7.001.889.

[0165] Además del compuesto de dihidroazol de la invención, la pasta puede contener también sílice 45 pirógena, un modificador de la viscosidad, un portador, opcionalmente un absorbente y opcionalmente un colorante, estabilizador, tensioactivo o conservante.

[0166] El proceso para preparar una formulación de pasta comprende las etapas de:

- 50 (a) disolver o dispersar el compuesto de dihidroazol en el portador por mezclado;
- (b) añadir la sílice pirógena al portador que contiene el compuesto de dihidroazol disuelto y mezclar hasta que se dispersa la sílice en el portador;
- 55 (c) permitir que el intermedio formado en (b) sedimente durante un tiempo suficiente para permitir que escape el aire atrapado durante la etapa (b); y
- (d) añadir el modificador de la viscosidad al intermedio con mezclado, produciendo una pasta uniforme.

[0167] Las etapas anteriores son ilustrativas, pero no limitantes. Por ejemplo, la etapa (a) puede ser la última etapa.

[0168] En una realización de la formulación, la formulación es una pasta que contiene compuesto de dihidroazol, sílice pirógena, un modificador de la viscosidad, un absorbente, un colorante y un portador hidrófilo que es triacetina, un monoglicérido, un diglicérido o un triglicérido.

[0169] La pasta puede incluir también, pero sin limitación, un modificador de la viscosidad incluyendo PEG 200, PEG 300, PEG 400, PEG 600, monoetanolamina, trietanolamina, glicerol, propilenglicol, monooleato de polioxietilen-(20)-sorbitán (POLYSORBATE 80 o TWEEN 80) y poloxámeros (p.ej., PLURONIC L 81); un absorbente incluyendo carbonato de magnesio, carbonato de calcio, almidón y celulosa y sus derivados y un colorante seleccionado del grupo consistente en dióxido de titanio, óxido de hierro y azul FD&C nº 1 ALUMINUM LAKE.

[0170] Las composiciones pueden estar en forma de una suspensión acuosa u oleaginosa inyectable estéril o una solución inyectable. Esta suspensión puede formularse según técnicas conocidas usando aquellos agentes dispersantes o humectantes y agentes de suspensión adecuados que se han mencionado anteriormente. La preparación estéril inyectable puede ser también una solución o suspensión estéril inyectable en un diluyente o disolvente no tóxico parenteralmente aceptable, por ejemplo en solución de 1,3-butanodiol. Entre los vehículos y disolventes aceptables que pueden emplearse están agua, solución de Ringer y solución isotónica de cloruro de sodio. Pueden usarse también codisolventes tales como etanol, propilenglicol, glicerolformal o polietilenglicoles. Pueden usarse conservantes tales como fenol o alcohol bencílico.

[0171] Además, se emplean convencionalmente aceites estériles no volátiles como disolvente o medio de suspensión. Con este fin, puede emplearse cualquier aceite insípido no volátil incluyendo monoglicéridos o diglicéridos sintéticos. Además, los ácidos grasos tales como ácido oleico encuentran uso en la preparación de inyectables.

[0172] Las formulaciones tópicas, dérmicas y subdérmicas pueden incluir emulsiones, cremas, pomadas, geles, pastas, polvos, champús, formulaciones de vertido dorsal, soluciones y suspensiones de vertido en la cruz, e inmersiones y pulverizadores. La aplicación tópica de un compuesto inventivo o de una composición que incluye al menos un compuesto inventivo entre los agentes activos de la misma, en forma de una composición de vertido en la cruz o dorsal puede permitir que el compuesto inventivo sea absorbido a través de la piel consiguiendo niveles sistémicos, o distribuido a través de las glándulas sebáceas o sobre la superficie de la piel, consiguiendo los niveles por todo el pelaje. Cuando el compuesto se distribuye a través de las glándulas sebáceas, pueden actuar como depósitos, con lo que puede haber un efecto de larga duración (hasta varios meses). Las formulaciones de vertido en la cruz se aplican típicamente en una región localizada a la que se hace referencia como una zona relativamente pequeña en el animal en lugar de una gran porción de la superficie del animal. En una realización de una región localizada, la localización está entre los hombros. En otra realización de una región localizada, es una franja, p.ej. una franja de la cabeza a la cola del animal.

[0173] Se describen formulaciones de vertido dorsal en la patente de EE.UU. nº 6.010.710.

[0174] En algunas realizaciones, las formulaciones de vertido en la cruz pueden ser oleosas, y comprenden generalmente un diluyente o vehículo y también un disolvente (p.ej. un disolvente orgánico) para el ingrediente activo si este último no es soluble en el diluyente. En otras realizaciones, las formulaciones de vertido en la cruz pueden ser formulaciones no oleosas incluyendo basadas en alcohol.

[0175] Los disolventes orgánicos que pueden usarse en la invención incluyen, pero sin limitación, citrato de acetiltributilo, ésteres de ácido graso tales como éster dimetilico, acetona, acetonitrilo, alcohol bencílico, butildiglicol, dimetilacetamida, dimetilformamida, dipropilenglicol-n-butiléter, etanol, isopropanol, metanol, etilenglicolmonoetiléter, etilenglicolmonometiléter, monometilacetamida, dipropilenglicolmonometiléter, polioxietilenglicoles líquidos, propilenglicol, 2-pirrolidona incluyendo N-metilpirrolidona, dietilenglicolmonoetiléter, propilenglicolmonometiléter, propilenglicolmonoetiléter, etilenglicol, adipato de diisobutilo, adipato de diisopropilo (también conocido como CERAPHYL 230), triacetina, acetato de butilo, acetato de octilo, carbonato de propileno, carbonato de butileno, dimetilsufóxido, amidas orgánicas incluyendo dimetilformamida y dimetilacetamida y ftalato de dietilo, o una mezcla de al menos dos de estos disolventes.

[0176] En una realización de la invención, el portador farmacéutica o veterinariamente aceptable de la formulación comprende alcoholes C₁-C₁₀ o ésteres de los mismos (incluyendo acetatos tales como acetato de etilo,

acetato de butilo y similares), ácidos grasos saturados C₁₀-C₁₈ o ésteres de los mismos, ácidos grasos monoinsaturados C₁₀-C₁₈ o ésteres de los mismos, monoésteres o diésteres de diácidos alifáticos, monoésteres de glicerol (p.ej., monoglicéridos), diésteres de glicerol (p.ej., diglicéridos), triésteres de glicerol (p.ej., triglicéridos tales como triacetina), glicoles, glicoléteres, glicolésteres o carbonatos de glicol, polietilenglicoles de diversas purzas
5 (PEG) o monoéteres, diéteres, monoésteres o diésteres de los mismos (p.ej., dietienglicolmonoetiléter) o mezclas de los mismos.

[0177] Como vehículo o diluyente, puede hacerse mención a aceites vegetales tales como, pero sin limitación, aceite de soja, aceite de cacahuete, aceite de ricino, aceite de maíz, aceite de algodón, aceite de oliva, aceite de
10 semilla de uva, aceite de girasol, aceites de coco, etc.; aceites minerales tales como, pero sin limitación, vaselina, parafina, silicona, etc.; hidrocarburos alifáticos o cíclicos o, como alternativa, triglicéridos de cadena media (tales como C₈ a C₁₂).

[0178] En otra realización de la invención, puede añadirse un agente emoliente y/o dispersante y/o formador
15 de película. En una realización, el agente emoliente y/o dispersante y/o formador de película son aquellos agentes seleccionados del grupo consistente en:

(a) polivinilpirrolidona, polivinilalcoholes, copolímeros de acetato de vinilo y vinilpirrolidona, polietilenglicoles, alcohol bencílico, 2-pirrolidonas incluyendo, pero sin limitación, *N*-metilpirrolidona, manitol, glicerol, sorbitol, ésteres de sorbitán polioxietilenados, lecitina, carboximetilcelulosa de sodio, aceites de silicona, aceites de polidiorganosiloxano (tales como aceites de polidimetilsiloxano (PDMS)), por ejemplo aquellos que contienen funcionalidades de silanol, o un aceite 45V2;

(b) tensioactivos aniónicos tales como estearatos alcalinos, estearatos de sodio, potasio o amonio; estearato de calcio, estearato de trietanolamina; abietato de sodio; alquilsulfatos (p.ej., laurilsulfato de sodio y cetilsulfato de sodio); dodecylbencenosulfonato de sodio, dioctilsulfosuccinato de sodio; ácidos grasos (p.ej., aquellos derivados de aceite de coco);

(c) tensioactivos catiónicos tales como sales de amonio cuaternario hidrosolubles de fórmula N⁺R'R''R'''R''''', Y⁻ en
30 que los radicales R son radicales hidrocarburo opcionalmente hidroxilados e Y⁻ es un anión de un ácido fuerte tal como los aniones haluro, sulfato y sulfonato; el bromuro de cetiltrimetilamonio está entre los tensioactivos catiónicos que pueden usarse,

(d) sales de amina de fórmula N⁺HR'R''R''' en que los radicales R son radicales hidrocarbonados opcionalmente
35 hidroxilados; el clorhidrato de octadecilamina está entre los tensioactivos catiónicos que pueden usarse,

(e) tensioactivos no iónicos tales como ésteres de sorbitán que están opcionalmente polioxietilenados (p.ej., POLYSORBATE 80), alquiléteres polioxietilenados; alcoholes grasos polioxipropilados tales como polioxipropilenestirenéter; estearato de polietilenglicol, derivados de aceite de ricino polioxietilenados, ésteres de poliglicerol, alcoholes grasos polioxietilenados, ácidos grasos polioxietilenados, copolímeros de óxido de etileno y óxido de propileno,

(f) tensioactivos anfotéricos tales como los compuestos de betaína sustituidos con laurilo; o

45 (g) una mezcla de al menos dos de estos agentes.

[0179] El disolvente se usará en proporción a la concentración del compuesto de dihidroazol y su solubilidad en este disolvente. Se buscará tener el volumen menor posible. El vehículo constituye la diferencia hasta 100 %.

50 **[0180]** En una realización de la cantidad de emoliente, se usa el emoliente en una proporción de 0,1 a 50 % y de 0,25 a 5 % en volumen.

[0181] En otra realización de la invención, la composición puede estar en una solución lista para usar para aplicación tópica localizada, incluyendo una formulación de vertido en la cruz, como se describe en la patente de
55 EE.UU. n° 6.395.765. Además del compuesto de dihidroazol, la solución puede contener un inhibidor de la cristalización, un disolvente orgánico y un codisolvente orgánico.

[0182] En una realización de la cantidad de inhibidor de la cristalización, el inhibidor de la cristalización puede estar presente en una proporción de aproximadamente 1 a aproximadamente 30 % (p/v) en la composición. En otras

realizaciones, el inhibidor de la cristalización puede estar presente en una proporción de aproximadamente 1 a aproximadamente 20 % (p/v) y de aproximadamente 5 a aproximadamente 15 %. Son inhibidores aceptables aquellos cuya adición a la formulación inhibe la formación de cristales cuando se aplica la formulación. En algunas realizaciones, las formulaciones pueden incluir compuestos que funcionan como inhibidores de la cristalización distintos de los enumerados en la presente memoria. En estas realizaciones, puede determinarse la idoneidad de un inhibidor de la cristalización mediante una prueba en que se depositan 0,3 ml de una solución que comprende un 10 % (p/v) de compuesto de dihidroazol en el portador líquido y un 10 % del inhibidor sobre un portaobjetos de vidrio a 20 °C, y se permite reposar durante 24 horas. Se observa entonces el portaobjetos a simple vista. Son inhibidores aceptables aquellos cuya adición proporciona pocos (p.ej. menos de 10) o ningún cristal.

[0183] En una realización, el disolvente orgánico tiene una constante dieléctrica de aproximadamente 2 a aproximadamente 35, de aproximadamente 10 a aproximadamente 35 o de aproximadamente 20 a aproximadamente 30. En otras realizaciones, el disolvente tendrá una constante dieléctrica de entre aproximadamente 2 y aproximadamente 20, o entre aproximadamente 2 y aproximadamente 10. El contenido de este disolvente orgánico en la composición global complementará hasta 100 % la composición.

[0184] Como se discute anteriormente, el disolvente puede comprender una mezcla de disolventes, incluyendo una mezcla de un disolvente orgánico y un codisolvente orgánico. En una realización, el codisolvente orgánico tiene un punto de ebullición de menos de aproximadamente 300 °C o menos de aproximadamente 250 °C. En otras realizaciones, el codisolvente tiene un punto de ebullición de menos de aproximadamente 200 °C o menos de aproximadamente 130 °C. En aún otra realización de la invención, el codisolvente orgánico tiene un punto de ebullición de menos de aproximadamente 100 °C, o menos de aproximadamente 80 °C. En aún otras realizaciones, el codisolvente orgánico tendrá una constante dieléctrica en el intervalo seleccionado del grupo consistente en aproximadamente 2 a aproximadamente 40, de aproximadamente 10 a aproximadamente 40, o típicamente de aproximadamente 20 a aproximadamente 30. En algunas realizaciones de la invención, el codisolvente puede estar presente en la composición a una relación de codisolvente orgánico/disolvente orgánico (p/p) de aproximadamente 1/15 a aproximadamente 1/2. En algunas realizaciones, el codisolvente es volátil para actuar como promotor del secado, y es miscible con agua y/o con el disolvente orgánico.

[0185] La formulación puede comprender también un agente antioxidante que se pretende que inhiba la oxidación al aire, estando presente este agente a una proporción seleccionada en el intervalo consistente en aproximadamente 0,005 a aproximadamente 1 % (p/v) y de aproximadamente 0,01 a aproximadamente 0,05 %.

[0186] Los inhibidores de la cristalización que son útiles para la invención incluyen, pero sin limitación:

(a) polivinilpirrolidona, polivinilalcoholes, copolímeros de acetato de vinilo y vinilpirrolidona, polietilenglicoles de diversas purzas, alcohol bencílico, 2-pirrolidonas incluyendo, pero sin limitación, *N*-metilpirrolidona, dimetilsulfóxido, manitol, glicerol, sorbitol o ésteres polioxietilenados de sorbitán; lecitina o carboximetilcelulosa de sodio; un disolvente como se describe en la presente memoria que sea capaz de inhibir la formación de cristales; derivados acrílicos tales como acrilatos y metacrilatos u otros polímeros derivados de monómeros acrílicos y otros;

(b) tensioactivos aniónicos tales como estearatos alcalinos (p.ej. estearato de sodio, potasio o amonio); estearato de calcio o estearato de trietanolamina; abietato de sodio; alquilsulfatos que incluyen, pero sin limitación, laurilsulfato de sodio y cetilsulfato de sodio; dodecylbencenosulfonato de sodio o dioctilsulfosuccinato de sodio o ácidos grasos (p.ej., aceite de coco);

(c) tensioactivos catiónicos tales como sales de amonio cuaternario hidrosolubles de fórmula $N^+R'R''R'''R''''Y^-$, en que los radicales R son radicales hidrocarbonados opcionalmente hidroxilados idénticos o diferentes e Y es un anión de un ácido fuerte tal como aniones haluro, sulfato y sulfonato; el bromuro de cetiltrimetilamonio es uno de los tensioactivos catiónicos que pueden usarse;

(d) sales de amina de fórmula $N^+HR'R''R'''$, en que los radicales R son radicales hidrocarbonados opcionalmente hidroxilados idénticos o diferentes; el clorhidrato de octadecilamina es uno de los tensioactivos catiónicos que pueden usarse;

(e) tensioactivos no iónicos tales como ésteres opcionalmente polioxietilenados de sorbitán, p.ej. POLYSORBATE 80, o alquilesteres polioxietilenados; estearato de polietilenglicol, derivados polioxietilenados de aceite de ricino, ésteres de poliglicerol, alcoholes grasos polioxietilenados, ácidos grasos polioxietilenados o copolímeros de óxido de etileno y óxido de propileno;

(f) tensioactivos anfotéricos tales como compuestos de betaína sustituidos con laurilo; o

(g) una mezcla de al menos dos de los compuestos enumerados en (a)-(f) anteriormente.

5

En una realización del inhibidor de la cristalización, se usarán un par de inhibidores de la cristalización. Dichos pares incluyen, por ejemplo, la combinación de agente formador de película de tipo polimérico y de agente tensioactivo. Estos agentes se seleccionarán de los compuestos mencionados anteriormente como inhibidor de la cristalización.

10 **[0187]** En una realización del agente formador de película, los agentes son de tipo polimérico que incluye, pero sin limitación, diversas purezas de polivinilpirrolidona, polivinilalcoholes y copolímeros de acetato de vinilo y vinilpirrolidona.

[0188] En una realización de los agentes tensioactivos, los agentes incluyen, pero sin limitación, aquellos compuestos por tensioactivos no iónicos; en otra realización de los agentes tensioactivos, el agente es ésteres polioxietilenados de sorbitán y en aún otra realización del agente tensioactivo, los agentes incluyen diversas purezas de POLYSORBATE, por ejemplo POLYSORBATE 80.

[0189] En otra realización de la invención, el agente formador de película y el agente tensioactivo pueden incorporarse en cantidades similares o idénticas dentro del límite de las cantidades totales de inhibidor de la cristalización mencionadas en otro sitio.

[0190] En una realización de los agentes antioxidantes, los agentes son aquellos convencionales en la materia e incluyen, pero sin limitación, hidroxianisol butilado, hidroxitolueno butilado, ácido ascórbico, metabisulfito de sodio, galato de propilo, tiosulfato de sodio o una mezcla de no más de dos de ellos.

[0191] Los componentes de formulación no activos discutidos anteriormente son bien conocidos por el profesional de esta materia y pueden obtenerse comercialmente o mediante técnicas conocidas. Estas composiciones concentradas se preparan generalmente mediante el mezclado sencillo de los constituyentes como se definen anteriormente; ventajosamente, el punto de partida es mezclar el material activo en el disolvente principal y añadir entonces los demás ingredientes.

[0192] El volumen de las formulaciones tópicas aplicadas no está limitado siempre que la cantidad de sustancia administrada muestre ser segura y eficaz. Típicamente, el volumen aplicado depende del tamaño y el peso del animal, así como de la concentración del principio activo, la extensión de la infestación por parásitos y el tipo de administración. En algunas realizaciones, el volumen aplicado puede ser del orden de aproximadamente 0,3 a aproximadamente 5 ml o de aproximadamente 0,3 ml a aproximadamente 1 ml. En una realización del volumen, el volumen es del orden de aproximadamente 0,5 ml para gatos y del orden de aproximadamente 0,3 a aproximadamente 3 ml para perros, dependiendo del peso del animal. En otras realizaciones, el volumen aplicado puede ser de aproximadamente 5 ml a aproximadamente 10 ml, de aproximadamente 5 ml a aproximadamente 15 ml, de aproximadamente 10 ml a aproximadamente 20 ml o de aproximadamente 20 ml a aproximadamente 30 ml, dependiendo del tamaño del animal tratado y de la concentración del agente activo en la formulación, entre otros factores.

[0193] En otra realización de la invención, la aplicación de una formulación de vertido en la cruz según la presente invención puede proporcionar también una eficacia duradera y de amplio espectro cuando la solución se aplica al mamífero o ave. Las formulaciones de vertido en la cruz proporcionan la administración tópica de una solución concentrada, suspensión, microemulsión o emulsión para aplicación intermitente en un punto del animal, generalmente entre los hombros (solución de tipo vertido en la cruz).

50

[0194] Para las formulaciones de vertido en la cruz, el portador puede ser un vehículo portador líquido como se describe en la patente de EE.UU. nº 6.426.333. En una realización, la formulación de vertido en la cruz comprende un disolvente y un codisolvente en los que el disolvente puede ser acetona, acetonitrilo, alcohol bencílico, butildiglicol, dimetilacetamida, dimetilformamida, dipropilenglicol-n-butiléter, propilenglicolmonometiléter, propilenglicolmonoetiléter, adipato de diisobutilo, adipato de diisopropilo (también conocido como CERAPHYL 230), triacetina, acetato de butilo, acetato de octilo, carbonato de propileno, carbonato de butileno, dimetilsulfóxido, amidas orgánicas incluyendo dimetilformamida y dimetilacetamida, etanol, isopropanol, metanol, etilenglicolmonoetiléter, etilenglicolmonometiléter, monometilacetamida, dipropilenglicolmonometiléter, polioxietilenglicoles líquidos, propilenglicol, 2-pirrolidona incluyendo N-metilpirrolidona, dietilenglicolmonoetiléter, etilenglicol, ésteres de ácido

graso de ftalato de dietilo tales como éster dietílico o adipato de diisobutilo, y una mezcla de al menos dos de estos disolventes. En otra realización, las formulaciones de vertido en la cruz incluyen un codisolvente que es etanol absoluto, isopropanol o metanol, o una mezcla de los mismos. En otra realización, las composiciones incluyen alcohol bencílico como codisolvente.

5

[0195] En una realización de la invención, el portador farmacéutica o veterinariamente aceptable de la formulación comprende alcoholes C₁-C₁₀ o ésteres de los mismos (incluyendo acetatos tales como acetato de etilo, acetato de butilo y similares), ácidos grasos saturados C₁₀-C₁₈ o ésteres de los mismos, ácidos grasos monoinsaturados C₁₀-C₁₈ o ésteres de los mismos, monoésteres o diésteres de diácidos alifáticos, monoésteres de glicerol (p.ej., monoglicéridos), diésteres de glicerol (p.ej., diglicéridos), triésteres de glicerol (p.ej., triglicéridos tales como triacetina), glicoles, glicoléteres, glicolésteres o carbonatos de glicol, polietilenglicoles de diversas purzas (PEG) o monoéteres, diéteres, monoésteres o diésteres de los mismos (p.ej. dietilenglicolmonoetiléter) o mezclas de los mismos.

[0196] El vehículo portador líquido puede contener opcionalmente un inhibidor de la cristalización, incluyendo un tensioactivo aniónico, un tensioactivo catiónico, un tensioactivo no iónico, una sal de amina, un tensioactivo anfotérico o polivinilpirrolidona, polivinilalcoholes, copolímeros de acetato de vinilo y vinilpirrolidona, 2-pirrolidona incluyendo *N*-metilpirrolidona (NMP), dimetilsulfóxido, polietilenglicoles, alcohol bencílico, manitol, glicerol, sorbitol, ésteres polioxietilenados de sorbitán, lecitina y carboximetilcelulosa de sodio, disolventes como se definen en la presente memoria que pueden inhibir la formación de cristales y derivados acrílicos tales como acrilatos o metacrilatos, así como otros polímeros derivados de monómeros acrílicos, o una mezcla de estos inhibidores de la cristalización.

[0197] Las formulaciones de vertido en la cruz pueden prepararse disolviendo los ingredientes activos en el vehículo farmacéutica o veterinariamente aceptable. Como alternativa, la formulación de vertido en la cruz puede prepararse mediante encapsulación del ingrediente activo, dejando un residuo del agente terapéutico sobre la superficie del animal. Estas formulaciones variarán con respecto al peso del agente terapéutico en la combinación dependiendo de la especie de animal hospedador para tratar, la gravedad y tipo de infección y el peso corporal del hospedador.

30

[0198] Las formas de dosificación pueden contener de aproximadamente 0,5 mg a aproximadamente 5 g de un agente activo. En una realización de la forma de dosificación, la dosificación es de aproximadamente 1 mg a aproximadamente 500 mg de agente activo. Más típicamente, la dosificación es de aproximadamente 1 mg a aproximadamente 25 mg, de 1 mg de aproximadamente 50 mg, de 10 mg de aproximadamente 100 mg o de 20 mg a aproximadamente 200 mg. En otras realizaciones, la dosificación es de aproximadamente 50 mg a aproximadamente 300 mg, de 50 mg a aproximadamente 400 mg, de 50 mg a aproximadamente 500 mg, de 50 mg a aproximadamente 600 mg, de 50 mg a aproximadamente 800 mg o de 100 mg a aproximadamente 1000 mg.

[0199] En una realización de la invención, el agente activo está presente en la formulación a una concentración de aproximadamente 0,05 a aproximadamente 50 % en peso/volumen. En otras realizaciones, el agente activo puede estar presente en la formulación a una concentración de aproximadamente 0,1 a aproximadamente 30 %, de aproximadamente 0,5 a aproximadamente 20 % (p/v) o de aproximadamente 1 a aproximadamente 10 % (p/v). En otra realización de la invención, el agente activo está presente en la formulación a una concentración de aproximadamente 0,1 a 2% en peso/volumen. En todavía otra realización de la invención, el agente activo está presente en la formulación a una concentración de aproximadamente 0,25 a aproximadamente 1,5 % en peso/volumen. En aún otra realización de la invención, el agente activo está presente en la formulación a una concentración de aproximadamente 1 % en peso/volumen.

[0200] En una realización particularmente ventajosa de la invención, la dosis de los compuestos inventivos es de aproximadamente 0,01 mg/kg a aproximadamente 100 mg/kg de peso del animal. En otra realización, la dosis es de aproximadamente 0,1 mg/kg a aproximadamente 100 mg/kg de peso del animal. En otras realizaciones, la dosis de los compuestos de la invención es de aproximadamente 0,5 mg/kg a aproximadamente 70 mg/kg, de aproximadamente 0,5 mg/kg a aproximadamente 50 mg/kg o de aproximadamente 0,5 mg/kg a aproximadamente 30 mg/kg. En otras realizaciones preferidas, la dosis es de 0,5 mg/kg a aproximadamente 30 mg/kg, de 0,5 mg/kg a aproximadamente 20 mg/kg o de 0,5 mg/kg a aproximadamente 10 mg/kg. Más típicamente, en algunas realizaciones la dosis de compuestos activos es de aproximadamente 0,01 mg/kg a 5 mg/kg, de 0,1 mg/kg a aproximadamente 5 mg/kg, de aproximadamente 0,1 mg/kg a aproximadamente 3 mg/kg, o de aproximadamente 0,1 mg/kg a 1,5 mg/kg. En aún otras realizaciones de la invención, la dosis puede ser tan baja como de 0,1 mg/kg (0,02 mg/ml), de aproximadamente 0,2 mg/kg (0,04 mg/ml), de aproximadamente 0,3 mg/kg (0,06 mg/ml), de

aproximadamente 0,4 mg/kg (0,08 mg/ml), de aproximadamente 0,5 mg/kg (0,1 mg/ml), de aproximadamente 0,6 mg/kg (0,12 mg/ml), de aproximadamente 0,7 mg/kg (0,14 mg/ml), de aproximadamente 0,8 mg/kg (0,16 mg/ml), de aproximadamente 0,9 mg/kg (0,18 mg/ml) o de aproximadamente 1,0 mg/kg (0,2 mg/ml).

5 Composiciones agrícolas

[0201] Los compuestos de fórmula (I) pueden formularse de diversos modos, dependiendo de los parámetros biológicos y/o quimicofísicos dominantes. Son ejemplos de posibles formulaciones que son adecuadas: polvos humectables (WP), polvos hidrosolubles (SP), concentrados hidrosolubles, concentrados emulsionables (EC), emulsiones (EW) tales como emulsiones de aceite en agua y de agua en aceite, soluciones pulverizables, concentrados en suspensión (SC), dispersiones basadas en aceite o agua, soluciones que son miscibles con aceite, suspensiones en cápsula (CS), polvos (DP), productos de recubrimiento de semilla, gránulos para difusión y aplicación a suelo, gránulos (GR) en forma de microgránulos, gránulos de pulverizador, gránulos recubiertos y gránulos de adsorción, gránulos hidrodispersables (WG), gránulos hidrosolubles (SG), formulaciones de ULV, microcápsulas y ceras.

[0202] Las formas en estado sólido de los compuestos de fórmula (I) pueden prepararse mediante procedimientos conocidos en la materia, p.ej., Byrn *et al.*, "Solid-State Chemistry of Drugs", 2ª edición, SSCI Inc., (1999); Glusker *et al.*, "Crystal Structure Analysis – A Primer", 2ª edición, Oxford University Press, (1985).

[0203] Las formulaciones mencionadas pueden prepararse de manera conocida *per se*, por ejemplo mezclando los compuestos activos con al menos un disolvente o diluyente, emulsionante, dispersante y/o aglutinante o fijador, hidrorrepelente y opcionalmente uno o más de un desecante, estabilizador de UV, colorante, pigmento y otros auxiliares de procesamiento.

[0204] Estos tipos de formulación individuales son conocidos en principio y se describen, por ejemplo, en: Winnacker-Küchler, "Chemische Technologie" [Chemical Technology], volumen 7, C. Hauser Verlag, Munich, 4ª edición 1986; Wade van Valkenburg, "Pesticide Formulations", Marcel Dekker, N.Y., 1973; K. Martens, "Spray Drying Handbook", 3ª Ed. 1979, G. Goodwin Ltd. Londres.

[0205] Son también conocidos auxiliares de formulación necesarios tales como materiales inertes, tensioactivos, disolventes y otros aditivos y se describen, por ejemplo, en: Watkins, "Handbook of Insecticide Dust Diluents and Carriers", 2ª ed., Darland Books, Caldwell N.J.; H.v. Olfen, "Introduction to Clay Colloid Chemistry", 2ª ed., J. Wiley & Sons, N.Y.; C. Marsden, "Solvents Guide", 2ª ed., Interscience, N.Y. 1963; McCutcheon's "Detergents and Emulsifiers Annual", MC Publ. Corp., Ridgewood N.J.; Sisley and Wood, "Encyclopedia of Surface Active Agents", Chem. Publ. Co. Inc., N.Y. 1964; Schönfeldt, "Grenzflächenaktive Äthylenoxidaddukte" [Surface-active ethylene oxide adducts], Wiss. Verlagsgesell., Stuttgart 1976; Winnacker-Küchler, "Chemische Technologie" [Chemical Technology], volume 7, C. Hauser Verlag, München, 4ª ed. 1986.

[0206] Los polvos humectables son preparaciones que son uniformemente dispersables en agua y que, aparte de los compuestos de fórmula (I), comprenden también tensioactivos iónicos y/o no iónicos (humectantes, dispersantes), por ejemplo alquilfenoles polioxietilados, alcoholes grasos polioxietilados, aminas grasas polioxietiladas, poliglicoletersulfatos de alcohol graso, alcanosulfonatos o alquilbencensulfonatos, lignosulfonato de sodio, 2,2'-dinaftilmetano-6,6'-disulfonato de sodio, dibutilnaftalenosulfonato de sodio o si no oleilmetilaurinato de sodio, además de un diluyente o sustancia inerte. Para preparar los polvos humectables, se muelen finamente, por ejemplo, los compuestos de fórmula (I) en aparatos convencionales tales como molinos de martillos, molinos sopladores y molinos de chorro de aire y se mezclan con los auxiliares de formulación, simultáneamente o después.

[0207] Se preparan los concentrados emulsionables, por ejemplo, disolviendo los compuestos de fórmula (I) en un disolvente orgánico, por ejemplo butanol, ciclohexanona, dimetilformamida, xileno o si no productos aromáticos o hidrocarburos de alto punto de ebullición o mezclas de estos, con adición de uno o más tensioactivos iónicos y/o no iónicos (emulsionantes). Los emulsionantes que pueden usarse son, por ejemplo: sales de calcio de ácidos alquilarilsulfónicos tales como dodecilmencenosulfonato de calcio o emulsionantes no iónicos tales como poliglicolésteres de ácido graso, alquilarilpoliglicoléteres, poliglicoléteres de alcohol graso, condensados de óxido de propileno/óxido de etileno, alquilpoliéteres, ésteres de sorbitán tales como ésteres de ácido graso de sorbitán o ésteres de polioxietilensorbitán tales como ésteres de ácido graso de polioxietilensorbitán.

[0208] Los polvos se obtienen moliendo la sustancia activa con sustancias sólidas finamente divididas, por ejemplo talco o arcillas naturales, tales como caolín, bentonita o pirofilita, o tierra de diatomeas.

[0209] Los concentrados en suspensión pueden estar basados en agua o aceite. Pueden prepararse, por ejemplo, moliendo en húmedo mediante molinos de bolas comercialmente disponibles, si es apropiado con adición de tensioactivos como se han mencionado ya anteriormente, por ejemplo en el caso de otros tipos de formulación.

[0210] Las emulsiones, por ejemplo emulsiones de aceite en agua (EW), pueden prepararse por ejemplo mediante agitadores, molinos coloidales y/o mezclas estáticas usando disolventes orgánicos acuosos y, si es apropiado, tensioactivos como se han mencionado ya anteriormente, por ejemplo en el caso de otros tipos de formulación.

[0211] Los gránulos pueden prepararse pulverizando los compuestos de fórmula (I) sobre material inerte granulado adsorbente o aplicando concentrados de sustancia activa sobre la superficie de portadores tales como arena, caolinitas o material inerte granulado mediante aglutinantes, por ejemplo polivinilalcohol, poliacrilato de sodio o como alternativa aceites minerales. Las sustancias activas adecuadas pueden granularse también de manera convencional para la producción de gránulos fertilizantes, si se desea en mezcla con fertilizantes.

[0212] Los gránulos hidrodispersables se preparan, como norma, mediante procesos acostumbrados tales como secado por pulverización, granulación en lecho fluidificado, granulación en disco, mezclado en mezcladores de alta velocidad y extrusión sin material sólido inerte. Para preparar los gránulos de disco, lecho fluidificado, extrusor y pulverizador, véanse, por ejemplo, los procesos de "Spray-Drying Handbook" 3ª ed. 1979, G. Goodwin Ltd., London; J.E. Browning, "Agglomeration", Chemical and Engineering 1967, páginas 147 y siguientes; "Perry's Chemical Engineer's Handbook", 5ª Ed., McGraw-Hill, Nueva York 1973, pág. 8-57. En general, las preparaciones agroquímicas comprenden un intervalo seleccionado del grupo consistente en aproximadamente 0,1 a aproximadamente 99 % en peso, y de aproximadamente 0,1 a aproximadamente 95 % en peso, de compuestos de fórmula (I).

[0213] La concentración de los compuestos de fórmula (I) en los polvos humectables es, por ejemplo, de aproximadamente 10 a aproximadamente 90 % en peso, estando compuesto el resto hasta 100 % en peso por componentes de formulación acostumbrados. En el caso de concentrados emulsionables, la concentración de compuestos de fórmula (I) puede ascender a intervalos seleccionados del grupo consistente en aproximadamente 1 a aproximadamente 90 % y de aproximadamente 5 a aproximadamente 80 % en peso. Las formulaciones en forma de polvos comprenden habitualmente el intervalo seleccionado del grupo consistente en de aproximadamente 1 a aproximadamente 30 % en peso de compuestos de fórmula (I) y de aproximadamente 5 a aproximadamente 20 % en peso de compuestos de fórmula (I). Para soluciones pulverizables, comprenden un intervalo seleccionado del grupo consistente en aproximadamente 0,05 a aproximadamente 80 % en peso de los compuestos de fórmula (I) y de aproximadamente 2 a aproximadamente 50 % en peso de los compuestos de fórmula (I). En el caso de gránulos hidrodispersables, el contenido de los compuestos de fórmula (I) depende parcialmente de si los compuestos de fórmula (I) están en forma líquida o sólida y de cuáles auxiliares de granulación, cargas similares se estén usando. Los gránulos hidrodispersables, por ejemplo, comprenden un intervalo seleccionado del grupo consistente en entre aproximadamente 1 y aproximadamente 95 % y entre aproximadamente 10 y aproximadamente 80 % en peso.

[0214] Además, las formulaciones de los compuestos de fórmula (I) mencionadas comprenden, si es apropiado, los adhesivos, humectantes, dispersantes, emulsionantes, penetrantes, conservantes, agentes anticongelantes, disolventes, cargas, portadores, colorantes, antiespumantes, inhibidores de la evaporación, reguladores del pH y reguladores de la viscosidad que son convencionales en cada caso.

Los siguientes son ejemplos de composiciones agrícolas:

1. Productos para dilución con agua. Con fines de tratamiento de semilla, pueden aplicarse dichos productos a la semilla diluidos o no diluidos.

A) Concentrados hidrosolubles

Se disuelven 10 partes en peso de compuesto activo en 90 partes en peso de agua o un disolvente hidrosoluble. Como alternativa, se añaden humectantes u otros auxiliares. El compuesto activo se disuelve tras dilución con agua, con lo que se obtiene una formulación con 10 % (p/p) de compuesto activo.

B) Concentrados dispersables (DC)

Se disuelven 20 partes en peso de compuesto activo en 70 partes en peso de ciclohexanona con adición de 10 partes en peso de dispersante, por ejemplo polivinilpirrolidona. La dilución con agua da una dispersión, con lo que se obtiene una formulación con 20 % (p/p) de compuestos activos.

5 C) Concentrados emulsionables (EC)

Se disuelven 15 partes en peso de los compuestos activos en 7 partes en peso de xileno con adición de dodecylbencenosulfonato de calcio y aceite de ricino etoxilado (en cada caso, 5 partes en peso). La dilución con agua da una emulsión, con lo que se obtiene una formulación con 15 % (p/p) de compuestos activos.

10

D) Emulsiones

Se disuelven 25 partes en peso de compuesto activo en 35 partes en peso de xileno con adición de dodecylbencenosulfonato de calcio y aceite de ricino etoxilado (en cada caso, 5 partes en peso). Se introduce esta mezcla en 30 partes en peso de agua mediante una máquina emulsionadora (p.ej. Ultraturrax) y se elabora una emulsión homogénea. La dilución con agua da una emulsión, con lo que se obtiene una formulación con 25 % (p/p) de compuesto activo.

15

E) Suspensiones

20

En un molino de bolas agitado, se trituran 20 partes en peso del compuesto activo con adición de 10 partes en peso de dispersantes, humectantes y 70 partes en peso de agua o de disolvente orgánico, dando una suspensión fina de compuesto activo. La dilución con agua da una suspensión estable del compuesto activo, con lo que se obtiene una formulación con 20 % (p/p) de compuesto activo.

25

F) Gránulos hidrodispersables y gránulos hidrosolubles (WG, SG)

Se muelen finamente 50 partes en peso del compuesto activo con adición de 50 partes en peso de dispersantes y humectantes y se elaboran gránulos hidrodispersables o hidrosolubles mediante aparatos industriales (por ejemplo, extrusión, torre de pulverización, lecho fluidificado). La dilución con agua da una dispersión o solución estable del compuesto activo, con lo que se obtiene una formulación con 50 % (p/p) de compuesto activo.

30

G) Polvos hidrodispersables y polvos hidrosolubles

Se muelen 75 partes en peso de compuesto activo en un molino rotor-estator con adición de 25 partes en peso de dispersantes, humectantes y gel de sílice. La dilución con agua da una dispersión o solución estable del compuesto activo, con lo que se obtiene una formulación con 75 % (p/p) de compuesto activo.

35

H) Formulación de gel (GF)

40

En un molino de bolas agitado, se trituran 20 partes en peso del compuesto activo con adición de 10 partes en peso de dispersantes, 1 parte en peso de agente gelificante, humectantes y 70 partes en peso de agua o un disolvente orgánico, dando una suspensión fina de compuesto activo. La dilución con agua da una suspensión estable del compuesto activo, con lo que se obtiene una formulación con 20 % (p/p) de compuesto activo.

45

2. Productos para aplicar no diluidos para aplicaciones foliares. Con fines de tratamiento de semilla, pueden aplicarse dichos productos a la semilla diluidos o no diluidos.

I) Polvos espolvoreables

50

Se muelen finamente 5 partes en peso del compuesto activo y se mezclan íntimamente con 95 partes en peso de caolín finamente dividido. Esto da un producto espolvoreable que tiene un 5 % (p/p) de compuesto activo.

J) Gránulos

55

Se muelen finamente 0,5 partes en peso del compuesto activo y se asocian con 95,5 partes en peso de portadores, con lo que se obtiene una formulación con un 0,5 % (p/p) de compuesto activo. Los procedimientos actuales son extrusión, secado por pulverización o lecho fluidificado. Esto da gránulos para aplicar no diluidos para uso foliar.

K) Soluciones de ULV (UL)

Se disuelven 10 partes en peso del compuesto activo en 90 partes en peso de un disolvente orgánico, por ejemplo xileno. Esto da un producto que tiene un 10 % (p/p) de compuesto activo, que se aplica sin diluir para uso foliar.

5

Procedimientos de tratamiento

[0215] En otra realización, la invención proporciona compuestos de fórmula (I) para uso en procedimientos para el tratamiento o la prevención de una infestación o infección parasitaria en un animal (p.ej., un mamífero o ave), que comprende administrar una cantidad eficaz de un compuesto de dihidroazol de fórmula (I), o una composición que comprende el compuesto, al animal. Los mamíferos que pueden tratarse incluyen, pero sin limitación, seres humanos, gatos, perros, bovinos, pollos, venados, cabras, caballos, llamas, cerdos, ovejas y yaks. En una realización de la invención, los mamíferos tratados con seres humanos, gatos o perros. En otra realización, los animales tratados son bovinos, caballos, ovejas, cabras o cerdos.

15

[0216] En una realización, la invención proporciona un compuesto de fórmula (I) para uso en procedimientos para el tratamiento o la prevención de una infestación ectoparasitica en un animal. En diversas realizaciones, el ectoparásito es uno o más insectos o arácnidos incluyendo aquellos de los géneros *Ctenocephalides*, *Rhipicephalats*, *Dermacentor*, *Ixodes*, *Boophilus*, *Amblyomma*, *Haemaphysalis*, *Hyalomma*, *Sarcoptes*, *Psoroptes*, *Otodectes*, *Chorioptes*, *Hypoderma*, *Damalinia*, *Linognathus*, *Haematopinus*, *Solenoptes*, *Trichodectes* y *Felicola*.

20

[0217] En otra realización, para el tratamiento contra ectoparásitos, el ectoparásito es de los géneros *Ctenocephalides*, *Rhipicephalats*, *Dermacentor*, *Ixodes* y/o *Boophilus*. Los ectoparásitos incluyen, pero sin limitación, pulgas, garrapatas, ácaros, mosquitos, moscas, piojos, moscardas y combinaciones de los mismos. Los ejemplos específicos incluyen, pero sin limitación, pulgas de gato y perro (*Ctenocephalides felis*, *Ctenocephalides* sp. y similares), garrapatas (*Rhipicephalats* sp., *Ixodes* sp., *Dermacentor* sp., *Amblyoma* sp. y similares) y ácaros (*Demodex* sp., *Sarcoptes* sp., *Otodectes* sp. y similares), piojos (*Trichodectes* sp., *Cheyletiella* sp., *Lignonathus* sp. y similares), mosquitos (*Aedes* sp., *Culex* sp., *Anopheles* sp. y similares) y moscas (*Hematobia* sp., *Musca* sp., *Stomoxys* sp., *Dermatobia* sp., *Cochliomyia* sp. y similares). Los ejemplos adicionales de ectoparásitos incluyen, pero sin limitación, el género de garrapatas *Boophilus*, especialmente aquellas de la especie *microplus* (garrapata de bovinos), *decoloratus* y *annulatus*; miasis tales como por *Dermatobia hominis* (conocida como berne en Brasil) y *Cochliomyia hominivorax* (gusano barrenador); miasis de oveja tales como por *Lucilia sericata*, *Lucilia cuprina* (conocida como miasis por moscarda en Australia, Nueva Zelanda y Sudáfrica). Las moscas en sí, a saber aquellas cuyos adultos constituyen el parásito, tales como *Haematobia irritans* (mosca de los cuernos); piojos tales como *Linognathus vitulorum*, etc. y ácaros tales como *Sarcoptes scabiei* y *Psoroptes ovis*. La lista anterior no es exhaustiva y son bien conocidos en la materia otros ectoparásitos por ser dañinos para animales y seres humanos. Estos incluyen, por ejemplo, larvas de díptero migratorio.

25

30

35

[0218] En otra realización, la invención proporciona un compuesto de fórmula (I) para uso en procedimientos para el tratamiento o la prevención de una infección endoparasitica en un animal, que comprenden administrar una cantidad eficaz de un compuesto de dihidroazol de la invención al animal. En algunas realizaciones, los compuestos de la invención pueden usarse contra endoparásitos, incluyendo *Anaplocephala*, *Ancylostoma*, *Anecator*, *Ascaris*, *Capillaria*, *Cooperia*, *Dipylidium*, *Dirofilaria*, *Echinococcus*, *Enterobius*, *Fasciola*, *Haemonchus*, *Oesophagostomum*, *Ostertagia*, *Toxocara*, *Strongyloides*, *Toxascaris*, *Trichinella*, *Trichuris* y *Trichostrongylus*.

45

[0219] En una realización particularmente preferida, la invención proporciona un compuesto de fórmula (I) para uso en un procedimiento para la prevención y/o el tratamiento de infecciones por *Dirofilaria immitis*, que comprende administrar al animal una cantidad parasiticidamente eficaz de un compuesto de fórmula (I). Se ha encontrado sorprendentemente que los compuestos de la invención son activos tanto contra ectoparásitos como endoparásitos que dañan animales.

50

[0220] En otra realización de la invención, los compuestos y composiciones de la invención son adecuados para controlar plagas en un lugar. Por lo tanto, es una realización adicional de la invención un compuesto de fórmula (I) para uso en un procedimiento para controlar plagas en un lugar, que comprende aplicar una cantidad plaguicidamente eficaz de compuesto de fórmula (I) o composición que comprende el compuesto al lugar. Las plagas que pueden controlarse con los compuestos de la invención incluyen insectos tales como *Blatella germanica*, *Heliothis virescens*, *Leptinotarsa decemlineata*, *Tetramorium caespitum* y combinaciones de los mismos.

55

[0221] En aún otra realización, los compuestos y composiciones de la invención son eficaces para proteger

cosechas, plantas y material elaborado a partir de madera ante plagas. Por tanto, la invención proporciona un procedimiento para proteger cosechas, plantas, material de propagación de plantas y material elaborado a partir de madera ante plagas que dañan estos materiales, que comprende aplicar los compuestos de la invención o composiciones que comprenden los compuestos a las cosechas, plantas, material de propagación de plantas y material elaborado a partir de madera.

[0222] En otras realizaciones, los compuestos y composiciones de la invención pueden usarse contra nematodos fitoparasitoides incluyendo, por ejemplo, *Anguina* spp., *Aphelenchoides* spp., *Belonoaimus* spp., *Bursaphelenchus* spp., *Ditylenchus dipsaci*, *Globodera* spp., *Heliocotylenchus* spp., *Heterodera* spp., *Longidorus* spp., *Meloidogyne* spp., *Pratylenchus* spp., *Radopholus similis*, *Rotylenchus* spp., *Trichodorus* spp., *Tylenchorhynchus* spp., *Tylenchulus* spp., *Tylenchulus semipenetrans* y *Xiphinema* spp.

[0223] Además, los compuestos y composiciones de la invención pueden usarse también contra plagas, incluyendo pero sin limitación las siguientes plagas:

- (1) del orden de los *Isopoda*, por ejemplo *Oniscus asellus*, *Armadillidium vulgare* and *Porcellio scaber*;
- (2) del orden de los *Diplopoda*, por ejemplo *Blaniulus guttulatus*;
- (3) del orden de los *Chilopoda*, por ejemplo *Geophilus carpophagus* y *Scutigera* spp.;
- (4) del orden de los *Symphyla*, por ejemplo *Scutigera immaculata*;
- (5) del orden de los *Thysanura*, por ejemplo *Lepisma saccharina*;
- (6) del orden de los *Collembola*, por ejemplo *Onychiurus armatus*;
- (7) del orden de los *Blattaria*, por ejemplo *Blatta orientalis*, *Periplaneta americana*, *Leucophaea maderae* y *Blattella germanica*;
- (8) del orden de los *Hymenoptera*, por ejemplo *Diprion* spp., *Hoplocampa* spp., *Lasius* spp., *Monomorium pharaonis* y *Vespa* spp.;
- (9) del orden de los *Siphonaptera*, por ejemplo *Xenopsylla cheopis* y *Ceratophyllus* spp.;
- (10) del orden de los *Anoplura* (*Phthiraptera*), por ejemplo, *Damalinia* spp., *Haematopinus* spp., *Linognathus* spp., *Pediculus* spp., *Trichodectes* spp.;
- (11) del orden de los *Arachnida*, por ejemplo, *Acarus siro*, *Aceria sheldoni*, *Aculops* spp., *Aculus* spp., *Amblyomma* spp., *Argas* spp., *Boophilus* spp., *Brevipalpus* spp., *Bryobia praetiosa*, *Chorioptes* spp., *Dermanyssus gallinae*, *Eotetranychus* spp., *Epitrimerus pyri*, *Eutetranychus* spp., *Eriophyes* spp., *Hemitarsonemus* spp., *Hyalomma* spp., *Ixodes* spp., *Latrodectus mactans*, *Metatetranychus* spp., *Oligonychus* spp., *Ornithodoros* spp., *Panonychus* spp., *Phyllocoptruta oleivora*, *Polyphagotarsonemus latus*, *Psoroptes* spp., *Rhipicephalus* spp., *Rhizoglyphus* spp., *Sarcoptes* spp., *Scorpio maurus*, *Stenotarsonemus* spp., *Tarsonemus* spp., *Tetranychus* spp., *Vasates lycopersici*;
- (12) de la clase de los *Bivalva*, por ejemplo, *Dreissena* spp.;
- (13) del orden de los *Coleoptera*, por ejemplo, *Acanthoscelides obtectus*, *Adoretus* spp., *Agelastica alni*, *Agriotes* spp., *Amphimallon solstitialis*, *Anobium punctatum*, *Anoplophora* spp., *Anthonomus* spp., *Anthrenus* spp., *Apogonia* spp., *Atomaria* spp., *Attagenus* spp., *Bruchidius obtectus*, *Bruchus* spp., *Ceuthorrhynchus* spp., *Cleonus mendicus*, *Conoderus* spp., *Cosmopolites* spp., *Costelytra zealandica*, *Curculio* spp., *Cryptorhynchus lapathi*, *Dermestes* spp., *Diabrotica* spp., *Epilachna* spp., *Faustinus cubae*, *Gibbium psyllodes*, *Heteronychus arator*, *Hylamorpha elegans*, *Hylotrupes bajulus*, *Hypera postica*, *Hypothenemus* spp., *Lachnosterna consanguinea*, *Leptinotarsa decemlineata*, *Lissorhoptrus oryzophilus*, *Lixus* spp., *Lyctus* spp., *Meligethes aeneus*, *Melolontha melolontha*, *Migdolus* spp., *Monochamus* spp., *Naupactus xanthographus*, *Niptus hololeucus*, *Oryctes rhinoceros*, *Oryzaephilus surinamensis*, *Otiorrhynchus sulcatus*, *Oxycetonia jucunda*, *Phaedon cochleariae*, *Phyllophaga* spp., *Popillia japonica*, *Premnotypes* spp., *Psylliodes chrysocephala*, *Ptinus* spp., *Rhizobius ventralis*, *Rhizophorthera dominica*, *Sitophilus* spp., *Sfenophorus* spp., *Sternechus* spp., *Symphyletes* spp., *Tenebrio molitor*, *Tribolium* spp., *Trogoderma* spp., *Tychius* spp., *Xylotrechus* spp., *Zabrus* spp.;

- (14) del orden de los *Diptera*, por ejemplo, *Aedes* spp., *Anopheles* spp., *Bibio hortulanus*, *Calliphora erythrocephala*, *Ceratitis capitata*, *Chrysomya* spp., *Cochliomyia* spp., *Cordylobia anthropophaga*, *Culex* spp., *Cuterebra* spp., *Dacus oleae*, *Dermatobia hominis*, *Drosophila* spp., *Fannia* spp., *Gastrophilus* spp., *Hylemyia* spp., *Hyppobosca* spp.,
5 *Hypoderma* spp., *Liriomyza* spp., *Lucilia* spp., *Musca* spp., *Nezara* spp., *Oestrus* spp., *Oscinella frit*, *Pegomyia hyoscyami*, *Phorbia* spp., *Stomoxys* spp., *Tabanus* spp., *Tannia* spp., *Tipula paludosa*, *Wohlfahrtia* spp.;
- (15) de la clase de los *Gastropoda*, por ejemplo, *Arion* spp., *Biomphalaria* spp., *Bulinus* spp., *Deroceras* spp., *Galba* spp., *Lymnaea* spp., *Oncomelania* spp., *Succinea* spp.;
- 10 (16) de la clase de los helmintos, por ejemplo, *Ancylostoma duodenale*, *Ancylostoma ceylanicum*, *Acylostoma braziliensis*, *Ancylostoma* spp., *Ascaris lubricoides*, *Ascaris* spp., *Brugia malayi*, *Bunostomum* spp., *Chabertia* spp., *Clonorchis* spp., *Cooperia* spp., *Dicrocoelium* spp., *Dictyocaulus filaria*, *Diphyllbothrium latum*, *Dracunculus medinensis*, *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Enterobius vermicularis*, *Faciola*
15 spp., *Haemonchus* spp., *Heterakis* spp., *Hymenolepis nana*, *Hyostrongylus* spp., *Loa Loa*, *Nematodirus* spp., *Oesophagostomum* spp., *Opisthorchis* spp., *Onchocerca volvulus*, *Ostertagia* spp., *Paragonimus* spp., *Schistosomen* spp., *Strongyloides fuelleborni*, *Strongyloides stercoralis*, *Strongyloides* spp., *Taenia saginata*, *Taenia solium*, *Trichinella spiralis*, *Trichinella nativa*, *Trichinella britovi*, *Trichinella nelsoni*, *Trichinella pseudopsiralis*, *Trichostrongylus* spp., *Trichuris trichuria*, *Wuchereria bancrofti*.;
- 20 (17) del orden de los *Heteroptera*, por ejemplo, *Anasa tristis*, *Antestiopsis* spp., *Blissus* spp., *Calocoris* spp., *Campylomma livida*, *Cavelerius* spp., *Cimex* spp., *Creontiades dilutus*, *Dasynus piperis*, *Dichelops furcatus*, *Diconocoris hewetti*, *Dysdercus* spp., *Euschistus* spp., *Eurygaster* spp., *Heliopeltis* spp., *Horcias nobilellus*, *Leptocoris* spp., *Leptoglossus phyllopus*, *Lygus* spp., *Macropes excavatus*, *Miridae*, *Nezara* spp., *Oebalus* spp.,
25 *Pentomidae*, *Piesma quadrat*, *Piezodorus* spp., *Psallus seriatus*, *Pseudacysta perseae*, *Rhodnius* spp., *Sahlbergella singularis*, *Scotinophora* spp., *Stephanitis nashi*, *Tibraca* spp., *Triatoma* spp.;
- (18) del orden de los *Homoptera*, por ejemplo, *Acyrtosipon* spp., *Aeneolamia* spp., *Agonoscena* spp., *Aleurodes* spp., *Aleulobus barodensis*, *Aleurothrixus* spp., *Amrasca* spp., *Anuraphis cardui*, *Aonidiella* spp., *Aphanostigma*
30 *piri*, *Aphis* spp., *Arboridia apicalis*, *Aspidiella* spp., *Aspidiotus* spp., *Atanus* spp., *Aulacorthum solani*, *Bemisia* spp., *Brachycaudus helichrysi*, *Brachycolus* spp., *Brevicoryne brassicae*, *Calligypona marginata*, *Carneocephala filigida*, *Ceratovacuna lanigera*, *Cercopidae*, *Ceroplastes* spp., *Chaetosiphon fragaefolii*, *Chionaspis tegalensis*, *Chlorita onukii*, *Chromaphis juglandicola*, *Chrysomphalus ficus*, *Cicadulina mbila*, *Coccomytilus halli*, *Coccus* spp., *Cryptomyzus ribis*, *Dalbulus* spp., *Dialeurodes* spp., *Diaphorina* spp., *Diaspis* spp., *Doralis* spp., *Drosicha* spp.,
35 *Dysaphis* spp., *Dysmicoccus* spp., *Empoasca* spp., *Eriosoma* spp., *Erythroneura* spp., *Euscelis bilobatus*, *Geococcus coffeae*, *Homalodisca coagulata*, *Hyalopterus arundinis*, *Icerya* spp., *Idiocerus* spp., *Idioscopus* spp., *Laodelphax striatellus*, *Lecanium* spp., *Lepidosaphes* spp., *Lipaphis erysimi*, *Macrosiphum* spp., *Mahanarva fimbriolata*, *Melanaphis sacchari*, *Metcalfiella* spp., *Metopolophium dirhodum*, *Monellia costalis*, *Monelliopsis pecanis*, *Myzus* spp., *Nasonovia ribisnigri*, *Nephotettix* spp., *Nilaparvata lugens*, *Oncometopia* spp., *Orthezia praelonga*, *Parabemisia*
40 *myricae*, *Paratrioza* spp., *Parlatoria* spp., *Pemphigus* spp., *Peregrinus maidis*, *Fenacoccus* spp., *Phloeomyzus passerinii*, *Phorodon humuli*, *Phylloxera* spp., *Pinnaspis aspidistrae*, *Planococcus* spp., *Protopulvinaria pyriformis*, *Pseudaulacaspis pentagona*, *Pseudococcus* spp., *Psylla* spp., *Pteromalus* spp., *Pyrilla* spp., *Quadraspidiotus* spp., *Quesada gigas*, *Rastrococcus* spp., *Rhopalosiphum* spp., *Saissetia* spp., *Scaphoides titanus*, *Schizaphis graminum*, *Selenaspiduts artuculatus*, *Sogata* spp., *Sogatella furcifera*, *Sogatodes* spp., *Stictocephala festina*, *Tenalaphara*
45 *malayensis*, *Tinocallis caryaefoliae*, *Tomaspis* spp., *Toxoptera* spp., *Trialeurodes vaporariorum*, *Trioza* spp., *Typhlocyba* spp., *Unaspis* spp., *Viteus vitifolii*.;
- (19) del orden de los *Isoptera*, por ejemplo, *Reticulitermes* spp., *Odontotermes* spp.;
- 50 (20) del orden de los *Lepidoptera*, por ejemplo, *Acrionicta major*, *Aedia leucomelas*, *Agrotis* spp., *Alabama argillacea*, *Anticarsia* spp., *Barathra brassicae*, *Bucculatrix thurberiella*, *Bupalus piniarius*, *Cacoecia podana*, *Capua reticulana*, *Carpocapsa pomonella*, *Cheimatobia brumata*, *Chilo* spp., *Choristoneura fumiferana*, *Clysia ambiguella*, *Cnaphalocerus* spp., *Earias insulana*, *Ephestia kuehniella*, *Euproctis chrysorrhoea*, *Euxoa* spp., *Feltia* spp., *Galleria mellonella*, *Helicoverpa* spp., *Heliothis* spp., *Hofmannophila pseudospretella*, *Homona magnanima*, *Hyponomeuta*
55 *padella*, *Laphygma* spp., *Lithocolletis blancardella*, *Lithophane antennata*, *Loxagrotis albicosta*, *Lymantria* spp., *Malacosoma neustria*, *Mamestra brassicae*, *Mocis repanda*, *Mythimna separata*, *Oria* spp., *Oulema oryzae*, *Panolis flammea*, *Pectinophora gossypiella*, *Phyllocnistis citrella*, *Pieris* spp., *Plutella xylostella*, *Prodenia* spp., *Pseudaletia* spp., *Pseudoplusia includens*, *Pyrausta nubilalis*, *Spodoptera* spp., *Thermesia gemmatalis*, *Tinea pellionella*, *Tineola bisselliella*, *Tortrix viridana*, *Trichoplusia* spp.;

(21) del orden de los *Orthoptera*, por ejemplo, *Acheta domesticus*, *Blatta orientalis*, *Blattella germanica*, *Gryllotalpa* spp., *Leucophaea maderae*, *Locusta* spp., *Melanoplus* spp., *Periplaneta americana*, *Schistocerca gregaria*;

5 (22) del orden de los *Thysanoptera*, por ejemplo, *Baliothrips biformis*, *Enneothrips flavens*, *Frankliniella* spp., *Heliothrips* spp., *Hercinothrips femoralis*, *Kakothrips* spp., *Rhipiphorothrips cruentatus*, *Scirtothrips* spp., *Taeniothrips cardamoni*, *Thrips* spp.;

(23) de la clase de los protozoos, por ejemplo, *Eimeria* spp.

10

Combinaciones de agentes activos

[0224] Los compuestos de fórmula (I) o sus sales pueden emplearse como tales o en forma de sus preparaciones (formulaciones) como combinaciones con otras sustancias activas. Para usos agrícolas, los compuestos de fórmula (I) pueden usarse en combinación con, por ejemplo, insecticidas, atractores, esterilizantes, acaricidas, nematocidas, herbicidas, fungicidas y con antidotos, fertilizantes y/o reguladores del crecimiento, por ejemplo como una premezcla/mezcla preparada.

15

[0225] Las clasificaciones de fungicidas son bien conocidas en la materia e incluyen las clasificaciones del FRAC (Comité de acción de resistencia a fungicidas). Los fungicidas que pueden mezclarse opcionalmente con los compuestos de fórmula (I) incluyen, pero sin limitación carbamatos de metilbencimidazol tales como bencimidazoles y tiofanatos; dicarboximidas; inhibidores de la desmetilación tales como imidazoles, piperazinas, piridinas, pirimidinas y triazoles; fenilamidas tales como acilalaninas, oxazolidinonas y butirolactonas; aminas tales como morfolinas, piperidinas y espirocetalaminas; fosforotiolatos; ditiolanos; carboxamidas; hidroxi-(2-amino)pirimidinas; anilino pirimidinas; carbamatos de *N*-fenilo; inhibidores externos de quinona; fenilpirroles; quinolinas; hidrocarburos aromáticos; productos heteroaromáticos; reductasa de inhibidores de la biosíntesis de melanina; deshidratasa de inhibidores de la biosíntesis de melanina; hidroxianilidas (clase SBI III) tales como fenhexamida; de clase SBI IV tales como tiocarbamatos y alilaminas; polioxinas; fenilureas; inhibidores internos de quinona; benzamidas; antibiótico de ácido enopiranurónico; antibiótico de hexopiranosilo; antibiótico de glucopiranosilo; antibiótico de glucopiranosilo; cianoacetamidoximas; carbamatos; desacoplador de la fosforilación oxidativa; compuestos de organoestaño; ácidos carboxílicos; productos heteroaromáticos; fosfonatos; ácidos ftálmicos; benzotriazinas; bencenosulfonamidas; piridazinonas; amidas de ácido carboxílico; antibiótico de tetraciclina; tiocarbamato; benzotiadiazol BTH; benzoisotiazol; tiadiazolcarboxamida; tiazolcarboxamidas; benzamidoxima; quinazolinona; benzofenona; acilpicolida; compuestos inorgánicos tales como sales de cobre y azufre; ditiocarbamatos y relacionados; ftalimidas; cloronitrilos; sulfamidas; guanidinas; triazinas y quinonas.

30

35

[0226] Otros fungicidas que pueden mezclarse opcionalmente con los compuestos de fórmula (I) pueden ser también de las clases de compuestos descritas en las patentes de EE.UU. nº 7.001.903 y 7.420.062.

[0227] Son herbicidas que son conocidos por la bibliografía y se clasifican por el HRAC (Comité de acción de resistencia a herbicidas) y pueden combinarse con los compuestos de la invención, por ejemplo: de ariloxifenoxipropionato, ciclohexanodiona, fenilpirazolina, sulfonilurea, imidazolinona tal como imazapic e imazetapyr, triazolopirimidina, (tio)benzoato de pirimidinilo, sulfonilaminocarbonil triazolinona, triazina tal como atrazina, triazinona, triazolinona, uracilo, piridazinona, carbamato de fenilo, urea, amida, nitrilo, benzotiadiazinona, fenilpiridazina, bipiridilio tal como paracuat, difeniléter, fenilpirazol, *N*-fenilftalimida, tiadiazol, triazolinona, oxazolidindiona, pirimidindiona, piridazinona, piridincarboxamida, tricetona, isoxazol, pirazol, triazol, isoxazolidinona, urea tal como linurón, difeniléter, glicina tal como glifosato, ácido fosfínico tal como glufosinato de amonio, carbamato, dinitroanilina tal como pendimetilina, fosforoamidato, piridina, benzamida, ácido benzoico, cloroacetamida, metolaclor, acetamida, oxiacetamida, tetrazolinona, nitrilo, benzamida, triazolocarboxamida, ácido quinolincarboxílico, dinitrofenol, tiocarbamato, fosforoditioato, benzofurano, ácido clorocarbónico, ácido fenoxicarboxílico tal como 2,4-D, ácido benzoico tal como dicamba, ácido piridincarboxílico tal como clopiralid, triclopir, fluroxipir y picloram, ácido quinolincarboxílico, semicarbazona de ftalamato, ácido arilaminopropiónico y productos organoarsénicos.

45

50

[0228] Son otros herbicidas con que pueden mezclarse opcionalmente los compuestos descritos en las patentes de EE.UU. nº 7.432.226, 7.012.041 y 7.365.082.

[0229] Los antidotos de herbicida apropiados incluyen, pero sin limitación, benoxacor, cloquintocet, ciometrinilo, cipsosulfamida, diclormida, diciclonón, dietolato, fenclorazol, fenclorim, flurazol, fluxofenim, furilazol,

isoxadifeno, mefenpir, mefenato, anhídrido naftálico y oxabetrinilo.

[0230] Los bactericidas incluyen, pero sin limitación, bronopol, diclorofeno, nitrapirina, dimetilditiocarbamato de níquel, kasugamicina, octilina, ácido furanocarboxílico, oxitetraciclina, probenazol, estreptomina, tecloftalam, sulfato de cobre y otras preparaciones de cobre.

[0231] Los insecticidas/acaricidas/nematicidas incluyen aquellos compuestos mencionados en las patentes de EE.UU. nº 7.420.062 y 7.001.903, la publicación de patente de EE.UU. 2008/0234331 y los compuestos clasificados por el IRAC (Comité de acción de resistencia a insecticidas). Los ejemplos de insecticidas/acaricidas/nematicidas incluyen, pero sin limitación, carbamatos, triazemato, organofosforados, organocloruros de ciclodieno, fenilpirazoles, DDT, metoxiclor, piretroides, piretrinas, neonicotinoides, nicotina, bensultap, clorhidrato de cartap, análogos de nereistoxina, espinosinas, avermectinas y milbemicinas, análogos de hormona juvenil, fenoxicarb, haluros de alquilo, cloropirina, fluoruro de sulfurilo, crolita, pimetrozina, flonicamid, clorfentezina, hexitiazox, etoxazol, *Bacillus sphaericus*, diafenthiurón, miticidas de organoestaño, propargita, tetradifón, clorfenapir, DNOC, benzotureas, buprofezina, ciromazina, diacilhidrazinas, azadiractina, amitraz, hidrametilnón, acequinocilo, fluacripirim, acaricidas METI, rotenona, indoxacarb, metaflumizone, derivados de ácido tetrónico, fosforo de aluminio, cianuro, fosfina, bifenazato, fluoroacetato, inhibidores de monooxigenasa dependientes de P450, inhibidores de esterasa, diamidas, benzoximato, quinometionato, dicofol, piridililo, bórax, tártaro emético, fumigantes tales como bromuro de metilo, ditera, Clandosan y Sincocin.

[0232] Las composiciones veterinarias pueden incluir un compuesto de fórmula (I) en combinación con agentes farmacéuticos o veterinariamente activos adicionales. En algunas realizaciones, los agentes activos adicionales pueden ser uno o más compuestos parasiticidas, incluyendo acaricidas, antihelmínticos, endectocidas e insecticidas. Los agentes antiparasitarios pueden incluir tanto agentes ectoparasitarios como endoparasitarios.

[0233] Los agentes farmacéuticos veterinarios que pueden incluir en las composiciones de la invención son bien conocidos en la materia (véase, p.ej., "Plumb's Veterinary Drug Handbook", 5ª edición, ed. Donald C. Plumb, Blackwell Publishing, (2005) o "The Merck Veterinary Manual", 9ª edición, (enero de 2005)) e incluyen, pero sin limitación, acarbosa, maleato de acepromazina, acetaminofeno, acetazolamida, acetazolamida de sodio, ácido acético, ácido acetohidroxámico, acetilcisteína, acitretina, aciclovir, albendazol, sulfato de albuterol, alfentanilo, alopurinol, alprazolam, altrenogest, amantadina, sulfato de amikacina, ácido aminocaproico, hidrogenosulfato de aminopentamida, aminofilina/teofilina, amiodarona, amitraz, amitriptilina, besilato de amlodipina, cloruro de amonio, molibdenato de amonio, amoxicilina, clavulanato de potasio, desoxicolato de anfotericina B, anfotericina B basada en lípido, ampicilina, amprolio, antiácidos (orales), antivenina, apomorfina, sulfato de apramida, ácido ascórbico, asparaginasa, aspirina, atenolol, atipamezol, besilato de atracurio, sulfato de atropina, auranoquina, aurotioglucosa, azaperona, azatioprina, azitromicina, baclofeno, barbituratos, benazepril, betametasona, cloruro de betanecol, bisacodilo, subsalicilato de bismuto, sulfato de bleomicina, undecilenato de boldenona, bromuros, mesilato de bromocriptina, budenosida, buprenorfina, buspirona, busulfán, tartrato de butorfanol, cabergolina, calcitonina de salmón, calcitrol, sales de calcio, captopril, carbenicilina indanilo de sodio, carbimazol, carboplatino, carnitina, carprofeno, carvedilol, cefadroxilo, cefazolina de sodio, cefixima, clorsulón, cefoperazona de sodio, cefotaxima de sodio, cefotetán de disodio, cefoxitina de sodio, cefpodoxima proxetilo, ceftazidima, ceftiofur de sodio, ceftiofur, ceftioxona de sodio, cefalexina, cefalosporinas, cefapirina, carbón (activado), clorambucilo, cloranfenicol, clordiazepóxido, clordiazepoxide + bromuro de clidinio, clorotiazida, maleato de clorfeniramina, clorpromazina, clorpropamida, clortetraciclina, gonadotropina coriónica (HCG), cromo, cimetidina, ciprofloxacina, cisaprida, cisplatino, sales citrato, claritromicina, fumarato de clemastina, clenbuterol, clindamicina, clofazimina, clomipramina, clonazepam, clonidina, cloprostenol de sodio, clorazepato de dipotasio, clorsulón, cloxacilina, fosfato de codeína, colchicina, corticotropina (ACTH), cosintropina, ciclofosfamida, ciclosporina, ciproheptadina, citarabina, dacarbazina, dactinomicina/actinomicina D, dalteparina de sodio, danazol, dantroleno de sodio, dapsona, decoquinato, mesilato de deferoxamina, deracoxib, acetato de deslorelina, acetato de desmopresina, pivalato de desoxicorticosterona, detomidina, dexametasona, dexpantenol, dexrazoxano, dextrano, diazepam, diazóxido (oral), diclorfenamida, diclofenaco de sodio, dicloxacilina, citrato de dietilcarbamazina, dietilestilbestrol (DES), difloxacina, digoxina, dihidrotaquisterol (DHT), diltiazem, dimenhidrinato, dimercaprol/BAL, dimetilsulfóxido, dinoprost trometamina, difenilhidramina, fosfato de disopiramide, dobutamina, docusato/DSS, mesilato de dolasetrón, domperidona, dopamina, doramectina, doxapram, doxepina, doxorubicina, doxiciclina, edetato de calcio y disodio, EDTA de calcio, cloruro de edrofonio, enalapril/enalaprilat, enoxaparina de sodio, enrofloxacin, sulfato de efedrina, epinefrina, epyetina/eritropoyetina, eprinomectina, epsiprantel, eritromicina, esmolol, cipionato de estradiol, ácido etacrínico/etacrinato de sodio, etanol (alcohol), etidronato de sodio, etodolaco, etomidato, agentes eutanásicos con pentobarbital, famotidina, ácidos grasos (esenciales/omega), felbamato, fentanilo, sulfato ferroso, filgrastim, finasterida, fipronil, florfenicol, fluconazol, flucitosina, acetato de fludrocortisona, flumazenil, flumetasona, flunixin

meglumina, fluorouracilo (5-FU), fluoxetina, propionato de fluticasona, maleato de fluvoxamina, fomepizol (4-MP),
 furazolidona, furosemida, gabapentina, gemcitabina, sulfato de gentamicina, glimepirida, glipizida, glucagón, agentes
 glucocorticoides, glucosamina/sulfato de condroitina, glutamina, gliburida, glicerina (oral), glicopirrolato,
 5 gonadorelina, griseofulvina, guaifenesina, halotano, hemoglobina glutámero-200 (Oxyglobin®), heparina, hetalmidón,
 hialuronato de sodio, hidrazalina, hidrocortizida, bitartrato de hidrocodona, hidrocortisona, hidromorfona,
 hidroxiurea, hidroxizina, ifosfamida, imidacloprid, dipropionato de imidocarb, imipenem, cilastatina de sodio,
 imipramina, lactato de inamrinona, insulina, interferón alfa-2a (humano recombinante), yoduro (de sodio/potasio,
 ipecacuana (jarabe), ipodato de sodio, dextrano de hierro, isoflurano, isoproterenol, isotretinoína, isoxsuprina,
 itraconazol, ivermectina, caolín/pectina, ketamina, cetoconazol, cetoprofeno, ketorolaco trometamina, lactulosa,
 10 leuprolida, levamisol, levetiracetam, levotiroxina de sodio, lidocaína, lincomicina, liotironina de sodio, lisinopril,
 lomustina (CCNU), lufenurón, lisina, magnesio, manitol, marbofloxacin, mecloretamina, meclizina, ácido
 meclofenámico, medetomidina, triglicéridos de cadena media, acetato de medroxiprogesterona, acetato de
 megestrol, melarsomina, melatonina, meloxicam, melfalán, meperidina, mercaptopurina, meropenem, metformina,
 metadona, metazolamida, mandelato/hipurato de metenamina, metimazol, metionina, metocarbamol, metohexital de
 15 sodio, metotrexato, metoxiflurano, azul de metileno, metilfenidato, metilprednisolona, metoclopramida, metoprolol,
 metronidazol, mexiletina, mibolerona, midazolam, milbemicina oxima, aceite mineral, minociclina, misoprostol,
 mitotano, mitoxantrona, sulfato de morfina, moxidectina, naloxona, decanoato de mandrolona, naproxeno,
 analgésicos agonistas narcóticos (opiáceos), sulfato de neomicina, neoestigmina, niacinamida, nitazoxanida,
 nitenpiram, nitrofurantoína, nitroglicerina, nitroprusiato de sodio, nizatidina, novobiocina de sodio, nistatina, acetato
 20 de octeotida, olsalazina de sodio, omeprazol, ondansetrón, antidiarreicos opiáceos, orbifloxacin, oxacilina de sodio,
 oxazepam, cloruro de oxibutina, oximorfona, oxitetraciclina, oxitocina, pamidronato de disodio, Pancrelipase,
 bromuro de pancuronio, sulfato de paromomicina, parozetina, penicilamina, penicilinas de información general,
 penicilina G, penicilina V de potasio, pentazocina, pentobarbital de sodio, pentosano polisulfato de sodio,
 pentoxifilina, mesilato de pergolida, fenobarbital, fenoxibenzamina, fenilbutazona, fenilefrina, fenilpropanolamina,
 25 fenitoína de sodio, feromonas, fosfato parenteral, fitonadiona/vitamina K-1, pimobendano, piperazina, pirlimicina,
 piroxicam, glicosaminoglicano polisulfatado, ponazurilo, cloruro de potasio, cloruro de pralidoxima, prazosina,
 prednisolona/prednisona, pirimidona, procainamida, procarbazona, proclorperazina, bromuro de propantelina,
 inyección de *Propionibacterium acnes*, propofol, propranolol, sulfato de protamina, pseudoefedrina, muciloide hidrófilo
 de psilio, bromuro de piridostigmina, maleato de pirilamina, pirimetamina, quinacrina, quinidina, ranitidina, rifampina,
 30 s-adenosilmetionina (SAM), solución salina/laxante hiperosmótico, selamectina, selegilina/1-deprenilo, sertralina,
 sevelamer, sevoflurano, silimarina/cardo lechoso, bicarbonato de sodio, poliestirenosulfonato de sodio,
 estibogluconato de sodio, sulfato de sodio, tiosulfato de sodio, somatotropina, sotalol, espectinomina,
 espironolactona, estanozolol, estreptocinasa, estreptozocina, succímero, cloruro de succinilcolina, sucralfato, citrato
 de sufentanilo, sulfaclopiridazina de sodio, sulfadiazina/trimetoprim, sulfametoxazol/trimetoprim, sulfadimentoxina,
 35 sulfadimetoxina/orimetoprim, sulfasalazina, taurina, tepoxalina, terbinaftina, sulfato de terbutalina, testosterona,
 tetraciclina, tiacetarsamida de sodio, tiamina, tioguanina, tiopental de sodio, tiotepa, tiotropina, tiamulina, ticarcilina
 de disodio, tiletamina/zolazepam, tilmocina, tiopronina, sulfato de tobramicina, tocinida, tolazolina, ácido
 telfenámico, topiramato, tramadol, acetona de trimcinolona, trientina, trilostano, tartrato de trimepraxina con
 prednisolona, tripelenamina, tilosina, urdosiol, ácido valproico, vanadio, vancomicina, vasopresina, bromuro de
 40 vecuronio, verapamilo, sulfato de vinblastina, sulfato de vincristina, vitamina E/selenio, warfarina de sodio, xilazina,
 yohimbina, zafirlukast, zidovudina (AZT), acetato de cinc/sulfat de cinc, zonisamida y mezclas de los mismos.

[0234] En una realización de la invención, los compuestos de arilpirazol tales como fenilpirazoles (p.ej. fipronil,
 piriprol) pueden ser adecuados para combinación con los compuestos de dihidroazol de la invención. Los ejemplos
 45 de dichos compuestos de arilpirazol incluyen, pero sin limitación, aquellos descritos en las patentes de EE.UU. nº
 6.001.384, 6.010.710, 6.083.519, 6.096.329, 6.174.540, 6.685.954 y 6.998.131, cada una asignada a Merial, Ltd.,
 Duluth, GA.

[0235] En otra realización de la invención, pueden añadirse ácido nodulispórico y sus derivados (una clase de
 50 agentes acaricidas, antihelmínticos, antiparasitarios e insecticidas conocidos) a las composiciones de la invención.
 Estos compuestos se usan para tratar o prevenir infecciones en seres humanos y animales y se describen, por
 ejemplo, en las patentes de EE.UU. nº 5.399.582, 5.962.499, 6.221.894 y 6.399.786.

[0236] En otra realización, pueden añadirse compuestos antihelmínticos de la clase de aminoacetoniitrilo
 55 (AAD) de compuestos tales como monepantel (ZOLVIX) y similares a las composiciones de la invención. Estos
 compuestos se describen, por ejemplo, en el documento WO 2004/024704; Sager *et al.*, *Veterinary Parasitology*,
 2009, 159, 49-54; Kaminsky *et al.*, *Nature* vol. 452, 13 de marzo de 2008, 176-181.

[0237] En otra realización, las composiciones de la invención pueden incluir ventajosamente uno o más

compuestos de isoxazolina que tienen estructuras diferentes a los compuestos de la invención. Se describen diversos agentes activos que tienen un sistema de anillo de isoxazolina en los documentos WO 2007/079162, WO 2007/075459 y US 2009/0133319, WO 2007/070606 y US 2009/0143410, WO 2009/003075, WO 2009/002809, WO 2009/024541, WO 2005/085216 y US 2007/0066617 y WO 2008/122375.

5

[0238] Las composiciones de la invención pueden combinarse también con compuestos de paraherquamida y derivados de estos compuestos, incluyendo derquantel (véanse Ostlind *et al.*, Research in Veterinary Science, 1990, 48, 260-61 y Ostlind *et al.*, Medical and Veterinary Entomology, 1997, 11, 407-408). La familia de compuestos de paraherquamida son una clase conocida de compuestos que incluyen un núcleo de espirodioxepinoindol con actividad contra ciertos parásitos (véanse Tet. Lett. 1981, 22, 135; J. Antibiotics 1990, 43, 1380 y J. Antibiotics 1991, 44, 492). Además, la familia de compuestos de marcfortina estructuralmente relacionados, tales como las marcfortinas A-C, es también conocida y pueden combinarse con las formulaciones de la invención (véanse J. Chem. Soc. - Chem. Comm. 1980, 601 y Tet. Lett. 1981, 22, 1977). Pueden encontrarse referencias adicionales a los derivados de paraherquamida, por ejemplo, en los documentos WO 91/09961, WO 92/22555, WO 97/03988, WO 01/076370, WO 09/004432, patente de U.S. 5.703.078 y patente de EE.UU. 5.750.695.

[0239] En otra realización, las composiciones de la invención pueden combinarse con compuestos antihelmínticos de ciclopepsipéptido incluyendo emodépsido (véase Willson *et al.*, Parasitology, enero de 2003, 126(Pt 1): 79-86).

20

[0240] En algunas realizaciones, las composiciones de la invención pueden incluir uno o más agentes antinematodos incluyendo, pero sin limitación, agentes activos de la clase de compuestos de bencimidazol, la clase de imidazotiazol, la clase de tetrahidropirimidina o la clase de compuestos de organofosfato. En algunas realizaciones, pueden incluirse en las composiciones bencimidazoles incluyendo, pero sin limitación, tiabendazol, cambendazol, parabendazol, oxibendazol, mebendazol, flubendazol, fenbendazol, oxfendazol, albendazol, ciclobendazol, febantel, tiofanato y sus análogo de O,O-dimetilo.

25

[0241] En otras realizaciones, las composiciones pueden incluir compuestos de imidazotiazol incluyendo, pero sin limitación, tetramisol, levamisol y butamisol. En aún otras realizaciones, las composiciones de la invención pueden incluir agentes activos de tetrahidropirimidina incluyendo, pero sin limitación, pirantel, oxantel y morantel. Los agentes activos de organofosfato adecuados incluyen, pero sin limitación, cumafós, triclorfón, haloxón, naftalofós y diclorvós.

30

[0242] En otras realizaciones, las composiciones pueden incluir los compuestos antinematodos fenotiazina y piperazina como compuesto neutro y en diversas formas salinas; dietilcarbamazina; fenoles tales como disofenol; productos arsénicos tales como arsenamida; etanolaminas tales como befenio, closilato de tenio y metiridina; tintes de cianina incluyendo cloruro de pirvinio, pamoato de pirvinio y yoduro de ditiazanina; isotiocianatos incluyendo bitoscanato, suramina de sodio, fthalofina y diversos productos naturales incluyendo, pero sin limitación higromicina B, α -santonina y ácido caínico.

40

[0243] En otras realizaciones, las composiciones de la invención pueden incluir agentes antitrepatodos. Los agentes antitrepatodos adecuados incluyen, pero sin limitación, miracilos tales como miracilo D y mirasano; praziquantel, clonazepam y su derivado de 3-metilo, oltipraz, lucantona, hicantona, oxamniquina, amoscanato, niridazol, nitroxinil, diversos compuestos de bisfenol conocidos en la materia incluyendo hexaclorofeno, bitionol, bitionol sulfóxido y meniclofolán; diversos compuestos de salicilanilida incluyendo tribromsalán, oxiclozanida, clioxanida, rafoxanida, brotiana, bromoxanida y closantel; triclabendazol, diamfenetida, clorsulón, hetolina y emetina.

45

[0244] Los compuestos anticestodos pueden usarse también ventajosamente en las composiciones de la invención incluyendo, pero sin limitación, arecolina en diversas formas salinas, bunamidina, niclosamida, nitroscanato, paromomicina y paromomicina II.

50

[0245] En todavía otras realizaciones, las composiciones de la invención pueden incluir otros agentes activos que son eficaces contra parásitos artrópodos. Los agentes activos adecuados incluyen, pero sin limitación, bromocicleno, clordano, DDT, endosulfán, lindano, metoxiclor, toxafeno, bromofós, bromofós-etilo, carbofenotona, clorfenvinfós, clorpirifós, crotoxfós, citioato, diazinón, diclorentión, dimetoato, dioxatión, etión, famfur, fenitrotión, fentión, fospirato, yodofenfós, malatión, naled, fosadona, fosmet, foxim, propetamfós, Ronnel, estirofós, carbarilo, promacilo, propoxur, aletrina, cihalotrina, cipermetrina, deltametrina, fenvalerato, flucitrinato, permetrina, fenotrina, piretrinas, resmetrina, amitraz, benzoato de bencilo, disulfuro de carbono, crotamitón, diflubenzurón, difenilamina,

55

disulfiram, tiocianatoacetato de isobornilo, metopreno, monosulfiram, butóxido de pirenonilo, rotenona, acetato de trifenilestaño, hidróxido de trifenilestaño, DEET, ftalato de dimetilo y los compuestos 1,5a,6,9,9a,9b-hexahidro-4a(4H)-dibenzofuranocarboxaldehído (MGK-11), 2-(2-etilhexil)-3a,4,7,7a-tetrahidro-4,7-metano-1H-isoindol-1,3(2H)-diona (MGK-264), dicarboxilato de dipropil-2,5-piridina (MGK-326) y 2-(octiltio)etanol (MGK-874).

5

[0246] En otra realización de la invención, pueden añadirse a las composiciones de la invención una o más lactonas macrocíclicas, que actúan como acaricida, agente antihelmíntico e insecticida. Las lactonas macrocíclicas incluyen también, pero sin limitación, avermectinas tales como abamectina, dimadectina, doramectina, emamectina, eprinomectina, ivermectina, latidectina, lepimectina, selamectina y milbemecinas tales como milbemectina, milbemecina D, moxidectina y nemadectina. Se incluyen también los derivados de 5-oxo y 5-oxima de dichas avermectinas y milbemecinas. Se describen ejemplos de combinaciones de lactonas macrocíclicas con otros agentes activos en las patentes de EE.UU. nº 6.426.333, 6.482.425, 6.962.713 y 6.998.131 – cada una asignada a Merial, Ltd., Duluth, GA.

10

[0247] Los compuestos de lactona macrocíclica son conocidos en la materia y pueden obtenerse comercialmente o mediante técnicas de síntesis conocidas en la materia. Se hace referencia a la bibliografía industrial y comercial ampliamente disponible. Para las avermectinas ivermectina y abamectina, puede hacerse referencia, por ejemplo, al trabajo "Ivermectin and Abamectin", 1989, de M.H. Fischer y H. Mrozik, William C. Campbell, publicado por Springer Verlag., "Macrocyclic Lactones in Antiparasitic Therapy", 2002, de J Vercruysse y RS Rew publicado por CAB International o a Albers-Schönberg *et al.* (1981), "Avermectins Structure Determination", *J. Am. Chem. Soc.*, 103, 4216-4221. Para la doramectina, puede consultarse "Veterinary Parasitology", vol. 49, nº 1, julio de 1993, 5-15. Para las milbemecinas, puede hacerse referencia, entre otros, a Davies H.G. *et al.*, 1986, "Avermectins and Milbemycins", *Nat. Prod. Rep.*, 3, 87-121, Mrozik H. *et al.*, 1983, "Synthesis of Milbemycins from Avermectins", *Tetrahedron Lett.*, 24, 5333-5336, patente de EE.UU. nº 4.134.973 y EP 0.677.054.

25

[0248] Las lactonas macrocíclicas son productos naturales o derivados semisintéticos de los mismos. Las estructuras de las avermectinas y milbemecinas están estrechamente relacionadas, p.ej., compartiendo un anillo de lactona macrocíclico complejo de 16 miembros; las milbemecinas carecen del resto glicosídico de las avermectinas. Se dan a conocer los productos naturales avermectinas en la patente de EE.UU. nº 4.310.519 de Albers-Schönberg *et al.*, y se dan a conocer los compuestos de 22,23-dihidroavermectina en Chabala *et al.*, patente de EE.UU. nº 4.199.569. Se hace también mención a Kitano, patente de EE.UU. nº 4.468.390, Beuvry *et al.*, patente de EE.UU. nº 5.824.653, EP 0.007.812 A1, memoria descriptiva de patente de RU 1.390.336, EP 0.002.916 y patente de Nueva Zelanda de Ancare nº 237.086, entre otros. Se describen las milbemecinas de origen natural en Aoki *et al.*, patente de EE.UU. nº 3.950.360 así como en las diversas referencias citadas en "The Merck Index" 12ª ed., S. Budavari, Ed., Merck & Co., Inc. Whitehouse Station, Nueva Jersey (1996). Se describe la latidectina en el "International Nonproprietary Names for Pharmaceutical Substances (INN)", WHO Drug Information, vol. 17, nº 4, pag. 263- 286, (2003). Son bien conocidos en la materia derivados semisintéticos de estas clases de compuestos y se describen, por ejemplo, en la patente de EE.UU. nº 5.077.308, patente de EE.UU. nº 4.859.657, patente de EE.UU. nº 4.963.582, patente de EE.UU. nº 4.855.317, patente de EE.UU. nº 4.871.719, patente de EE.UU. nº 4.874.749, patente de EE.UU. nº 4.427.663, patente de EE.UU. nº 4.310.519, patente de EE.UU. nº 4.199.569, patente de EE.UU. nº 5.055.596, patente de EE.UU. nº 4.973.711, patente de EE.UU. nº 4.978.677, patente de EE.UU. nº 4.920.148 y EP 0.667.054.

30

35

40

[0249] En otra realización de la invención, puede añadirse a las composiciones de la invención la clase de acaricidas o insecticidas conocida como reguladores del crecimiento de insectos (IGR). Los compuestos pertenecientes a este grupo son bien conocidos por el profesional y representan un amplio intervalo de diferentes clases químicas. Estos compuestos actúan todos interfiriendo el desarrollo o el crecimiento de las plagas de insectos. Se describen reguladores del crecimiento de insectos, por ejemplo, en la patente de EE.UU. nº 3.748.356; la patente de EE.UU. nº 3.818.047; la patente de EE.UU. nº 4.225.598; la patente de EE.UU. nº 4.798.837; la patente de EE.UU. nº 4.751.225, los documentos EP 0.179.022 o U.K. 2.140.010, así como las patentes de EE.UU. nº 6.096.329 y 6.685.954. Los ejemplos de IGR adecuados para uso incluyen, pero sin limitación, metopreno, piriproxifeno, hidropreno, ciromazina, fluzazurón, lufenurón, novalurón, piretroides, formamidinas y 1-(2,6-difluorobenzil)-3-(2-fluoro-4-(trifluorometil)fenil)urea.

45

50

[0250] Un agente insecticida que puede combinarse con el compuesto de la invención formando una composición puede ser una espinosina (p.ej. espinosad) o un compuesto derivado de piridilmetilo sustituido tal como imidacloprid. Los agentes de esta clase se describen anteriormente y, por ejemplo, en la patente de EE.UU. nº 4.742.060 o el documento EP 0.892.060. Estaría bien dentro del nivel de conocimientos del profesional decidir cuál compuesto individual puede usarse en la formulación inventiva para tratar una infección/infestación parasitaria

55

particular. Para ectoparásitos, los agentes activos que pueden combinarse también incluyen, pero sin limitación, piretroides, organofosfatos y neonicotinoides tales como imidacloprid, así como compuestos tales como los antagonistas de receptor metaflumizona, amitraz y rianodina.

- 5 **[0251]** Cuando sea apropiado, el agente antihelmíntico, parasiticida e insecticida puede seleccionarse también del grupo de compuestos descritos anteriormente como adecuados para uso agroquímico.

- [0252]** En general, el agente activo adicional se incluye en una dosis de entre aproximadamente 0,1 µg y aproximadamente 1000 mg. Más típicamente, el agente activo adicional puede incluirse en una dosis de
10 aproximadamente 10 µg a aproximadamente 500 mg, de aproximadamente 1 mg a aproximadamente 300 mg, de aproximadamente 10 mg a aproximadamente 200 mg o de aproximadamente 10 mg a aproximadamente 100 mg. En una realización de la invención, el agente activo adicional se incluye en una dosis de entre aproximadamente 1 µg y aproximadamente 10 mg.

- 15 **[0253]** En otras realizaciones de la invención, el agente activo adicional puede incluirse en una dosis de aproximadamente 5 µg/kg a aproximadamente 50 mg/kg de peso del animal. En otras realizaciones, el agente activo adicional puede estar presente en una dosis de aproximadamente 0,01 mg/kg a aproximadamente 30 mg/kg, de aproximadamente 0,1 mg/kg a aproximadamente 20 mg/kg, o de aproximadamente 0,1 mg/kg a aproximadamente
20 10 mg/kg de peso del animal. En otras realizaciones, el agente activo adicional puede estar presente en una dosis de aproximadamente 5 µg/kg a aproximadamente 200 µg/kg o de aproximadamente 0,1 mg/kg a aproximadamente 1 mg/kg de peso del animal. En aún otra realización de la invención, el agente activo adicional se incluye en una dosis de entre aproximadamente 0,5 mg/kg a aproximadamente 50 mg/kg.

- [0254]** Las proporciones en peso del compuesto de dihidroazol y el agente activo adicional son, por ejemplo,
25 entre aproximadamente 5/1 y aproximadamente 10.000/1. Sin embargo, un especialista en la materia sería capaz de seleccionar la relación apropiada de compuesto de dihidroazol y agente activo adicional para el hospedador pretendido y el uso del mismo.

- [0255]** Es otro aspecto de la invención el proceso de elaboración de los compuestos de dihidroazol de la
30 invención.

- [0256]** Los compuestos de fórmula (I) pueden prepararse según los procesos descritos en la presente memoria o mediante la aplicación o adaptación de procedimientos conocidos (concretamente, procedimientos
35 usados hasta ahora o descritos en la bibliografía química).

- [0257]** La invención se describirá adicionalmente ahora mediante los siguientes ejemplos no limitantes.

EJEMPLOS

- 40 **[0258]** Se dan todas las temperaturas en grados centígrados; temperatura ambiente significa de 20 a 25 °C. Se adquirieron los reactivos de fuentes comerciales o se prepararon siguiendo procedimientos bibliográficos.

DCM = diclorometano

- 45 THF = tetrahidrofurano

MeOH = metanol

EtOH = etanol

- 50

AE = acetato de etilo

DMF = dimetilformamida

- 55 DMA = dimetilacetamida

DMFDMA = dimetilacetal de dimetilformamida

AcOH = ácido acético

TFA = ácido trifluoroacético

TEA = trietilamina

5

DIEA = diisopropiletilamina

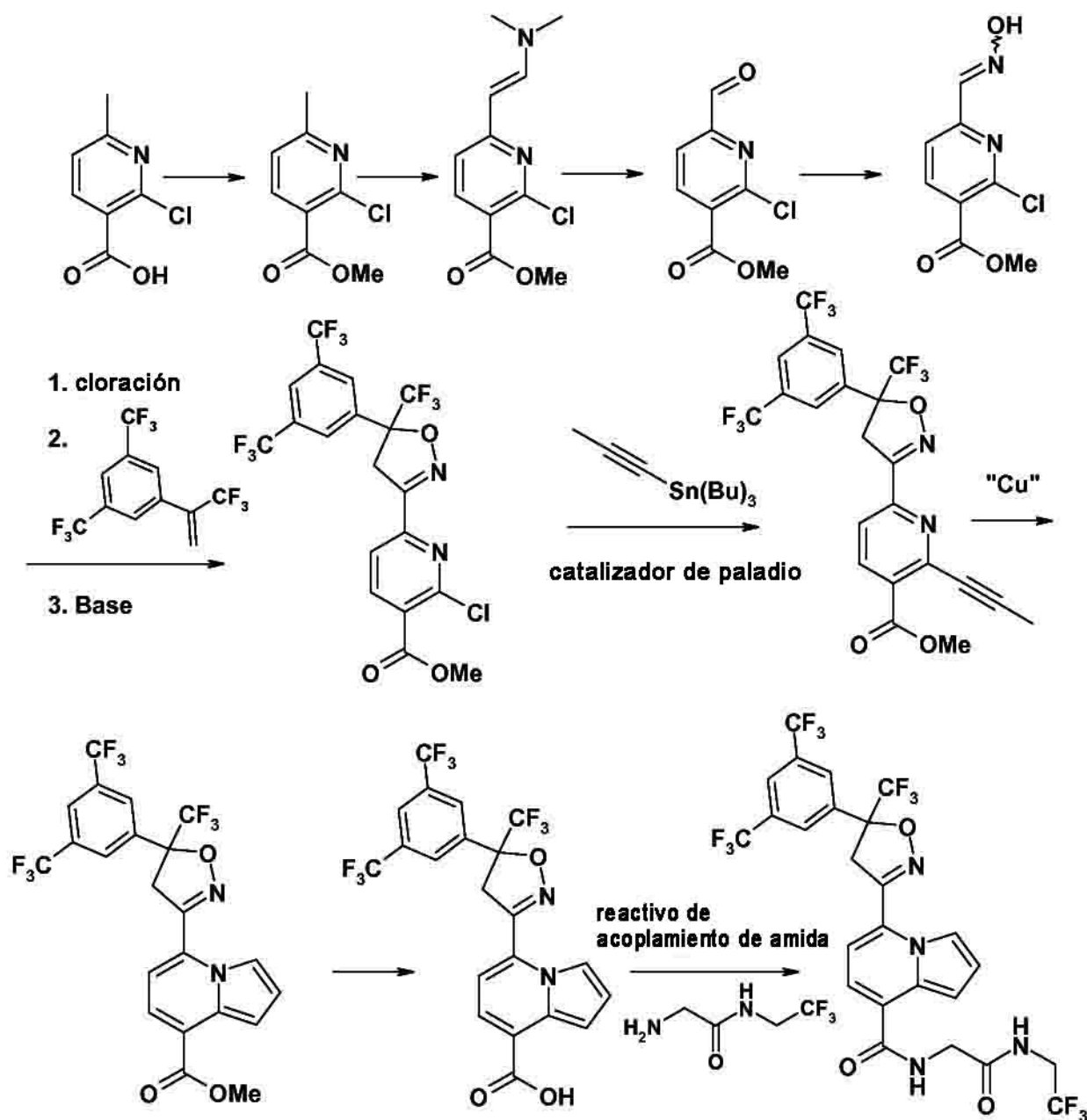
[0259] Se registraron los espectros de resonancia magnética de protón y flúor (respectivamente RMN-¹H y RMN-¹⁹F) en un espectrómetro de RMN Varian INOVA [400 MHz (¹H) o 500 MHz (¹H) y 377 MHz (¹⁹F)]. Se determinaron todos los espectros en los disolventes indicados. Se reseñan los desplazamientos químicos en ppm campo abajo del tetrametilsilano (TMS), referenciados al pico de protón residual del pico de disolvente respectivo para RMN-¹H. Se reseñan en hercios (Hz) las constantes de acoplamiento interprotónico.

[0260] Se obtuvieron los espectros de CL-EM usando dos sistemas diferentes. Para el procedimiento de CLEM 1, se obtuvieron los espectros de CL-EM usando un HPLC Agilent 1200SL equipado con un espectrómetro de masas 6130 funcionado con ionización por electropulverización; se obtuvieron los datos cromatográficos usando una columna Shimadzu Shim-pack XR-ODS de 3,0 x 30 mm, tamaño de partícula de 2,2 micrómetros y gradiente de agua:metanol de 15 % de metanol a 95 % de metanol en 2,2 minutos bajo un flujo de 1,5 ml/min; mantenimiento a 95 % de metanol al final del gradiente durante 0,8 minutos; y ambas fases móviles de agua y metanol contenían ácido fórmico al 0,1 %. Para el procedimiento de CLEM 2, se obtuvieron los espectros de CLEM usando un Waters ACQUITY UPLC™ equipado con un espectrómetro de masas Thermofinnigan AQA™ funcionando con ionización por electropulverización; se obtuvieron los datos cromatográficos usando una columna Supelco® Analytical Ascentis® Express de 2,1 x 50 mm, tamaño de partícula de 2,7 micrómetros (C18) y gradiente de agua:acetonitrilo de 5 % de acetonitrilo a 100 % de acetonitrilo en 0,8 minutos bajo un flujo de 1,5 m/min; se aplicó un mantenimiento a 100 % de metanol al final del gradiente durante 0,05 minutos y se tamponó la fase móvil acuosa con acetato de amonio (10 mM) y 0,1 % v/v de ácido acético. Cuando se reseñan los tiempos de retención de CLEM como TR, se especifica entonces el procedimiento CLEM 1 o 2.

[0261] Cuando se llevó a cabo la HPLC semipreparativa para purificar la mezcla de reacción, se usó un sistema HPLC Gilson modificado con regeneración fuera de línea; los datos cromatográficos se obtuvieron usando una columna Varian Pursuit™ XRS de 21,4 x 50 mm y 10 µm de tamaño de partícula (C18) y un gradiente de agua:metanol de 40 % de metanol a 100 % de metanol en 5 minutos bajo un flujo de 28 ml/min; y se tamponó una fase móvil acuosa con acetato de amonio (10 mM) e hidróxido de amonio al 0,1 % v/v. Se preparó el compuesto nº 1.008 del Ejemplo 1 según el siguiente Esquema de reacción general 4:

35

Esquema 4



Se prepararon los compuestos de los Ejemplos 2 a 4 según un esquema de reacción general similar al anterior, excepto porque se usó 1,3-dicloro-5-(1-trifluorometilvinil)benceno en la etapa de cicloadición [3+2] en lugar de 1,3-bis(trifluorometil)-5-(1-trifluorometilvinil)benceno y/o 2-metiltoetilamina en la última etapa de acoplamiento de amida en lugar de 2-amino-*N*-(2,2,2-trifluoroetil)acetamida.

[0262] Además, resultará evidente para un especialista en la materia que la secuencia sintética representada en el Esquema 4 puede usarse para preparar compuestos adicionales con diferentes patrones de sustitución usando derivados de estireno alternativos que tienen el patrón de sustitución deseado y aminas o alcoholes alternativos en la última etapa.

EJEMPLO 1. [(2,2,2-Trifluoroetilcarbamoil)metil]amida del ácido 5-[5-(3,5-bis(trifluorometil)fenil)-5-

trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]-indolizin-8-carboxílico (compuesto nº 1.008)

- [0263]** Se agitaron ácido 5-[5-(3,5-bistrifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]indolizin-8-carboxílico (50 mg), clorhidrato de 1-etil-(3-dimetilaminopropil)carbodiimida (EDAC·HCl, 22,5 mg), monohidrato de 1-hidroxibenzotriazol (HOBt·H₂O, 20 mg) y *N*-metilmorfolina (22 µl) en una mezcla de DMF-DCM (1/2, 1 ml) durante 20 minutos a temperatura ambiente antes de añadir 2-amino-*N*-(2,2,2-trifluoroetil)acetamida (50 mg, Ukrorgsynthesis Ltd. Kiev, Ucrania). Se agitó la mezcla de reacción durante una noche a temperatura ambiente. Se diluyó la mezcla con agua y AE. Se recogió la fase orgánica, se lavó con salmuera, se secó sobre sulfato de magnesio, se filtró y se concentró a presión reducida, dando un residuo que se purificó por cromatografía (SiO₂, DCM/MeOH), facilitando el compuesto del título en forma de un sólido naranja rojizo (11,1 mg, 17 %). EM (EP): M/Z [M+H]⁺ = 649. RMN-¹H (400 MHz, cloroformo-*d*): 3,88-4,04 (m, 3H), 4,33 (d, *J* = 5,3 Hz, 2H), 4,39 (d, *J* = 16,6 Hz, 1H), 6,84 (d, *J* = 7,4 Hz, 1H), 7,05-7,08 (m, 1H), 7,08-7,21 (m, 3H), 7,33 (t, *J* = 4,9 Hz, 1H), 8,01 (s, 1H), 8,13 (s, 2H), 8,72 (d, *J* = 1,8 Hz, 1H). RMN-¹⁹F (376 MHz, cloroformo-*d*): -80,0 (s, 3F), -72,9 (t, *J* = 9,2 Hz, 3F), -63,3 (s, 6F).
- 15 **[0264]** Se preparó el material de partida, ácido 5-[5-(3,5-bistrifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]indolizin-8-carboxílico como sigue:
- a. Se añadió cloruro de oxalilo (9,3 ml) a una solución de ácido 2-cloro-6-metilnicotínico (9 g) en DCM (500 ml). Después de agitar durante 30 minutos, se concentró la mezcla a presión reducida, dando un residuo que se trató con MeOH (500 ml) a 0 °C. Después de agitar durante una noche a temperatura ambiente, se concentró la mezcla a presión reducida, dando un residuo que se diluyó con agua y AE, se neutralizó con una solución acuosa saturada de bicarbonato de sodio y se extrajo 3 veces con AE. Se recogió la fase orgánica, se lavó con salmuera, se secó sobre sulfato de sodio, se filtró y se concentró a presión reducida, facilitando éster metílico del ácido 2-cloro-6-metilnicotínico (9,7 g, 99 %). RMN-¹H (400 MHz, cloroformo-*d*): 2,60 (s, 3H), 3,95 (s, 3H), 7,17 (d, *J* = 7,8 Hz, 1H), 8,09 (d, *J* = 7,8 Hz, 1H).
- b. Se calentó a 110 °C durante 16 horas una mezcla de éster metílico del ácido 2-cloro-6-metilnicotínico (2 g) en DMF (10 ml) y DMFDMA (3 ml) antes de añadir más DMFDMA (1 ml). Después de 3 horas a 110 °C, se enfrió la mezcla a temperatura ambiente, se diluyó con agua y se extrajo 3 veces con AE. Se recogió la fase orgánica, se lavó con salmuera, se secó sobre sulfato de sodio, se filtró y se concentró a presión reducida, dando un residuo que se purificó por cromatografía (SiO₂, heptano/AE/MeOH), facilitando éster metílico del ácido 2-cloro-6-(2-dimetilaminovinil)nicotínico (1,2 g, 46 %). RMN-¹H (400 MHz, cloroformo-*d*): 2,96 (s, 6H), 3,87 (s, 3H), 5,09 (d, *J* = 12,9 Hz, 1H), 6,71 (d, *J* = 8,4 Hz, 1H), 7,68 (d, *J* = 12,9 Hz, 1H), 7,92 (d, *J* = 8,2 Hz, 1H).
- 30 c. Se añadió peryodato de sodio (2,14 g) a una solución de éster metílico del ácido 2-cloro-6-(2-dimetilaminovinil)nicotínico (1,2 g) en una mezcla de THF (40 ml) y agua (10 ml). Después de 1 hora de agitación a temperatura ambiente, se inactivó la mezcla con una solución acuosa de tiosulfato de sodio y se filtró a través de un tapón de Celite®. Se diluyó el filtrado con más agua y se extrajo 3 veces con AE. Se recogió la fase orgánica, se lavó con salmuera, se secó sobre sulfato de sodio, se filtró y se concentró a presión reducida, facilitando éster metílico del ácido 2-cloro-6-formilnicotínico (1,02 g) que se usó sin purificación adicional en la siguiente etapa.
- d. Se añadió una solución de hidroxilamina al 50 % en agua (1 ml) a una solución de éster metílico del ácido 2-cloro-6-formilnicotínico en una mezcla de THF (40 ml) y agua (10 ml). Después de 1 hora a temperatura ambiente, se inactivó la reacción con una solución acuosa de tiosulfato de sodio y se extrajo 3 veces con AE. Se recogió la fase orgánica, se lavó con salmuera, se secó sobre sulfato de magnesio, se filtró y se concentró a presión reducida, facilitando éster metílico del ácido 2-cloro-6-(hidroxiiminometil)nicotínico en forma de un residuo sólido (1 g) que se usó sin purificación adicional en la siguiente etapa.
- 45 e. Se añadió *N*-clorosuccinimida (667 mg) a una solución de éster metílico del ácido 2-cloro-6-(hidroxiiminometil)nicotínico en DMF (5 ml) y se calentó la mezcla a 40 °C durante 20 minutos. Se enfrió la mezcla a aproximadamente 0 °C (baño de hielo) y después se añadieron 1,3-bistrifluorometil-5-(1-trifluorometilvinil)benceno (2 g, preparado a partir de 2-bromo-3,3,3-trifluoropropeno y ácido 3,5-bistrifluorometilfenilborónico comercialmente disponibles mediante el procedimiento descrito en *J. Fluorine. Chem.* **1999**, 95, 167-170) y TEA (0,75 ml) y se agitó la mezcla a temperatura ambiente durante una noche. Se diluyó la mezcla con agua y se extrajo 3 veces con AE. Se recogió la fase orgánica, se lavó con salmuera, se secó sobre sulfato de magnesio, se filtró y se concentró a presión reducida, dando un residuo que se purificó por cromatografía (SiO₂, heptano/AE), facilitando éster metílico del ácido 6-[5-(3,5-bistrifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]-2-cloronicotínico (500 mg, 22 % en 3 etapas). ES (EP): M/Z [M+H]⁺ = 521. TR = 2,24 min (procedimiento de CLEM 1).

f. Se agitaron calentados a 90 °C durante una noche éster metílico del ácido 6-[5-(3,5-bis(trifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il)-2-cloronicotínico (490 mg), tributil-(1-propil)estaño (426 mg) y [1,1'-bis(difenilfosfino)ferroceno]dicloropaladio (II) (39,5 mg) en tolueno (10 ml). Se dejó enfriar la mezcla a temperatura ambiente y se agitó entonces con una solución acuosa saturada de fluoruro de potasio. Se extrajo la mezcla 3 veces con AE. Se combinaron las fases orgánicas, se lavaron con salmuera, se secaron sobre sulfato de sodio, se filtraron a través de un tapón de Celite® y se concentraron a presión reducida, dando un residuo que se purificó por cromatografía (SiO₂, heptano/AE), facilitando éster metílico del ácido 6-[5-(3,5-bis(trifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il)-2-prop-1-inilnicotínico (360 mg, 64 %). RMN-¹H (400 MHz, cloroformo-*d*): 2,21 (s, 3H), 3,87-4,04 (m, 4H), 4,43 (d, *J* = 18,4 Hz, 1H), 7,97 (s, 1H), 8,01 (d, *J* = 8,2 Hz, 1H), 8,08 (s, 2H), 8,26 (d, *J* = 8,4 Hz, 1H). RMN-¹⁹F (376 MHz, cloroformo-*d*): -80,2 (s, 3F), -63,3 (s, 6F).

g. Se agitaron calentados a 130 °C durante una noche éster metílico del ácido 6-[5-(3,5-bis(trifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il)-2-prop-1-inilnicotínico (250 mg), cloruro de cobre (I) (35 mg) y TEA (0,3 ml) en DMA (3 ml). Se enfrió la mezcla a temperatura ambiente y se diluyó con agua. Se extrajo la mezcla 3 veces con AE. Se combinaron las fases orgánicas, se lavaron con salmuera, se secaron sobre sulfato de sodio, se filtraron y se concentraron a presión reducida, dando un residuo que se purificó por cromatografía (SiO₂, heptano/AE), facilitando éster metílico del ácido 5-[5-(3,5-bis(trifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il)]indolizina-8-carboxílico en forma de un sólido naranja rojizo (54 mg). EM (EP): *m/z* [*M*+*H*]= 525. TR= 2,35 min (procedimiento de CLEM 1).

h. Se agitaron éster metílico del ácido 5-[5-(3,5-bis(trifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il)]indolizina-8-carboxílico (94,5 mg) e hidróxido de litio (16 mg) en una mezcla 4 a 1 de THF/agua (4 ml) a temperatura ambiente durante 6 horas antes de dilución con más agua. Se acidificó la mezcla a un pH de aproximadamente 3 con una solución acuosa de ácido clorhídrico al 10 % y se extrajo con AE. Se recogió la fase orgánica, se secó sobre sulfato de magnesio, se filtró y se concentró a presión reducida, dando un residuo naranja rojizo (88 mg) usando directamente en la siguiente etapa de acoplamiento de amida.

EJEMPLO 2. (2-Metiltioetil)amida del ácido 5-[5-(3,5-bis(trifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il)]indolizina-8-carboxílico (compuesto nº 1.009)

Usando un procedimiento similar al descrito en el Ejemplo 1, excepto por usar 2-metiltioetilamina, se aisló el compuesto del título en forma de un sólido naranja rojizo (10,1 mg, 23 %). EM (EP): *m/z* [*M*+*H*]= 584. RMN-¹H (400 MHz, cloroformo-*d*): 2,18 (s, 3H), 2,83 (t, *J* = 6,2 Hz, 2H), 3,76 (c, *J* = 6,0 Hz, 2H), 3,98 (d, *J* = 16,6 Hz, 1H), 4,41 (d, *J* = 16,6 Hz, 1H), 6,79 (t, *J* = 4,8 Hz, 1H), 6,90 (d, *J* = 7,2 Hz, 1H), 7,05-7,11 (m, 1H), 7,13 (d, *J* = 3,1 Hz, 1H), 7,20 (d, *J* = 7,4 Hz, 1H), 8,00 (s, 1H), 8,13 (s, 2H), 8,75 (d, *J* = 1,6 Hz, 1H). RMN-¹⁹F (376 MHz, cloroformo-*d*): -80,0 (s, 3F), -63,3 (s, 6F).

EJEMPLO 3. [(2,2,2-Trifluoroetilcarbamoil)metil]amida del ácido 5-[5-(3,5-diclorofenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il)]indolizina-8-carboxílico (compuesto nº 1.011)

Usando un procedimiento similar al descrito en el Ejemplo 1, excepto por usar ácido 5-[5-(3,5-diclorofenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il)]indolizina-8-carboxílico (73 mg), se aisló el compuesto del título en forma de un sólido naranja rojizo (25,2 mg, 26 %). EM (EP): *m/z* [*M*+*H*]= 581. RMN-¹H (400 MHz, cloroformo-*d*): 3,80-4,01 (m, 3H), 4,24 (d, *J* = 16,6 Hz, 1H), 4,29 (d, *J* = 5,1 Hz, 2H), 6,77 (d, *J* = 7,4 Hz, 1H), 6,97-7,05 (m, 1H), 7,09 (d, *J* = 3,3 Hz, 1H), 7,12 (d, *J* = 7,4 Hz, 1H), 7,22 (s, 1H), 7,34 (t, *J* = 5,0 Hz, 1H), 7,43 (t, *J* = 1,6 Hz, 1H), 7,52 (s, 2H), 8,69 (d, *J* = 1,8 Hz, 1H). RMN-¹⁹F (376 MHz, cloroformo-*d*): -79,8 (s, 3F), -72,8 (s, 6F).

Se preparó el material de partida, ácido 5-[5-(3,5-diclorofenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il)]indolizina-8-carboxílico, usando un procedimiento similar al descrito en el Ejemplo 1, excepto por usar en la parte e 1,3-dicloro-5-(1-trifluorometilvinil)benzeno (preparado a partir de 2-bromo-3,3,3-trifluoropropeno y ácido 3,5-diclorofenilborónico comercialmente disponibles).

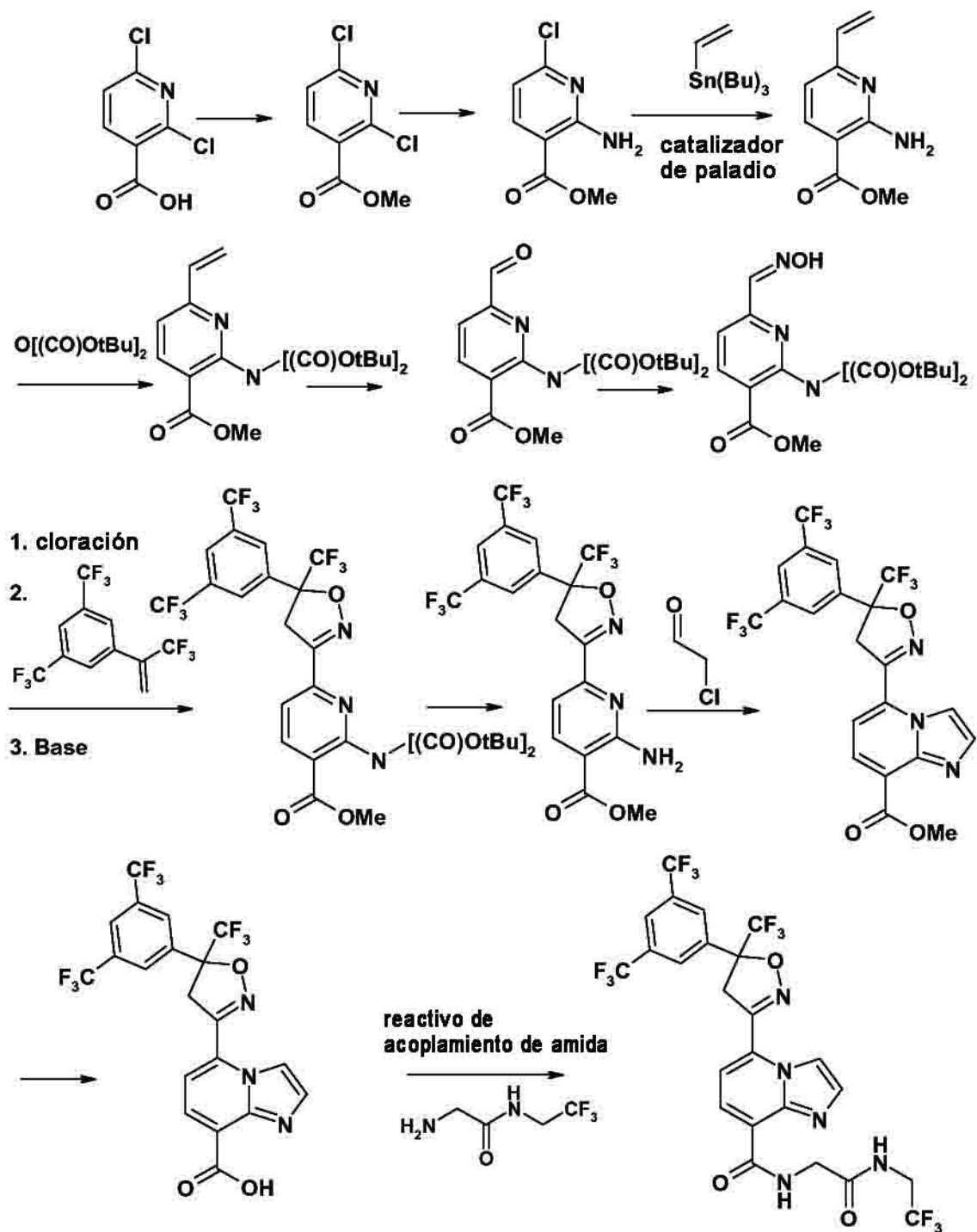
EJEMPLO 4. (2-Metiltioetil)amida del ácido 5-[5-(3,5-diclorofenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il)]indolizina-8-carboxílico (compuesto nº 1.013)

Usando un procedimiento similar al descrito en el Ejemplo 1, excepto por usar ácido 5-[5-(3,5-diclorofenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il)]indolizina-8-carboxílico (37 mg, descrito anteriormente en el Ejemplo 3) y 2-metiltioetilamina, se aisló el compuesto del título en forma de un sólido naranja rojizo (21,2 mg, 49 %). EM (EP): *m/z* [*M*+*H*]= 516. RMN-¹H (400 MHz, cloroformo-*d*): 2,17 (s, 3H), 2,83 (t, *J* = 6,2 Hz, 2H), 3,75 (c, *J* = 6,0 Hz, 2H), 3,91 (d, *J* = 16,6 Hz, 1H), 4,28 (d, *J* = 16,6 Hz, 1H), 6,83 (d, *J* = 7,4 Hz, 1H), 7,02-7,08 (m, 1H), 7,17 (d, *J* = 7,2 Hz,

1H), 7,46 (t, $J = 1,7$ Hz, 1H), 7,55 (s, 2H), 8,73 (d, $J = 1,6$ Hz, 1H). RMN- ^{19}F (376 MHz, cloroformo- d): -79,8 (s, 3F).

[0269] Se preparó el compuesto nº 1.006 del Ejemplo 5 según el siguiente esquema de reacción general 5:

5 Esquema 5



Se preparó el compuesto nº 1.007 del Ejemplo 7 según un esquema de reacción general similar al anterior, excepto por usar 2-metiltioetilamina en la última etapa de acoplamiento de amida en lugar de 2-amino-*N*-(2,2,2-trifluoroetil)acetamida.

[0270] Adicionalmente, resultará evidente para un especialista en la materia que la secuencia sintética representada en el Esquema 5 puede usarse para preparar compuestos adicionales que tienen diferentes sustituyentes usando derivados de estireno alternativos que tienen el patrón de sustitución deseado y aminas o alcoholes alternativos, obteniendo la amida o éster deseado en la última etapa.

EJEMPLO 5. [(2,2,2-Trifluoroetilcarbamoil)metil]amida del ácido 5-[5-(3,5-bistrifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]imidazo[1,2-a]piridin-8-carboxílico (compuesto nº 1.006)

[0271] Usando un procedimiento similar al descrito en el Ejemplo 1, excepto por usar ácido 5-[5-(3,5-bistrifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]imidazo[1,2-a]piridin-8-carboxílico (45 mg), se aisló el compuesto del título en forma de un sólido naranja rojizo (13,1 mg, 23 %). EM (EP): M/Z [M+H]⁺ = 650. RMN-¹H (400 MHz, cloroformo-*d*): 3,85-4,08 (m, 3H), 4,33 (d, *J* = 6,1 Hz, 2H), 4,44 (d, *J* = 16,8 Hz, 1H), 6,86-7,04 (m, 1H), 7,22 (d, *J* = 7,6 Hz, 1H), 7,87 (d, *J* = 1,0 Hz, 1H), 8,02 (s, 1H), 8,12 (s, 2H), 8,26 (d, *J* = 7,6 Hz, 1H), 8,92 (d, *J* = 1,0 Hz, 1H), 10,85-11,06 (m, 1H). RMN-¹⁹F (376 MHz, cloroformo-*d*): -80,1 (s, 3F), -72,9 (t, *J* = 9,2 Hz, 3F), -63,3 (s, 6F).

[0272] Se preparó el material de partida, ácido 5-[5-(3,5-bistrifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]imidazo[1,2-a]piridin-8-carboxílico, como sigue:

a. Se añadió cloruro de oxalilo (11,1 ml) a una solución de ácido 2,6-dicloronicotínico (8 g) en una mezcla de DCM (300 ml) y DMF (0,2 ml). Después de agitar durante 2 horas, se concentró la mezcla a presión reducida, dando un residuo que se trató con MeOH (300 ml) a 0 °C. Se agitó la mezcla a temperatura ambiente y se concentró entonces a presión reducida, dando un residuo que se diluyó con agua y AE, se neutralizó con una solución acuosa saturada de bicarbonato de sodio y se extrajo 3 veces con AE. Se combinaron las fases orgánicas, se lavaron con salmuera, se secaron sobre sulfato de sodio, se filtraron y se concentraron a presión reducida, facilitando éster metílico del ácido 2,6-dicloronicotínico (8 g, 93 %). RMN-¹H (400 MHz, cloroformo-*d*): 3,96 (s, 3H), 7,36 (d, *J* = 8,2 Hz, 1H), 8,16 (d, *J* = 8,0 Hz, 1H).

b. Se añadió una solución concentrada de hidróxido de amonio (2 ml) a una solución de éster metílico del ácido 2-cloro-6-metilnicotínico (2 g) en 1,4-dioxano (2 ml). Se selló la tapa de un tubo Pyrex de microondas de 10 ml de la muestra y se calentó a 100 °C durante 20 minutos usando una unidad de microondas Discover CEM (CEM, Matthews, NC-EE.UU.). Se ajustó esta reacción 3 veces más usando exactamente las mismas condiciones. Se combinaron las 4 mezclas de reacción y se concentraron a presión reducida, facilitando un residuo que se diluyó con agua y se extrajo 3 veces con AE. Se combinaron las fases orgánicas, se lavaron con salmuera, se secaron sobre sulfato de magnesio, se filtraron y se concentraron a presión reducida, dando un residuo que se purificó por cromatografía (SiO₂, heptano/AE), facilitando éster metílico del ácido 2-amino-6-cloronicotínico (3,44 g, 47 %). RMN-¹H (400 MHz, cloroformo-*d*): 3,89 (s, 3H), 6,63 (d, *J* = 8,0 Hz, 1H), 8,06 (d, *J* = 8,0 Hz, 1H).

c. Se agitaron calentados a 130 °C éster metílico del ácido 2-amino-6-cloronicotínico (3,44 g), tributil(vinil)estaño (5,4 ml) y tetraquis(trifenilfosfina)paladio (0) (6,5 g) en xileno (200 ml). Después de 1,5 horas, se dejó enfriar la mezcla a temperatura ambiente, se agitó entonces con una solución acuosa saturada de fluoruro de potasio durante 1,5 horas y se filtró por un tapón de Celite®. Se extrajo el filtrado 3 veces con AE. Se combinaron las fases orgánicas, se lavaron con salmuera, se secaron sobre sulfato de sodio, se filtraron y se concentraron a presión reducida, facilitando éster metílico del ácido 2-amino-6-vinilnicotínico (1,7 g, 52 %). RMN-¹H (400 MHz, cloroformo-*d*): 3,89 (s, 3H), 5,54 (dd, *J* = 10,6, 0,9 Hz, 1H), 6,27 (d, *J* = 17,4 Hz, 1H), 6,46 (s, 2H), 6,59-6,74 (m, 2H), 8,10 (d, *J* = 8,0 Hz, 1H).

d. Se calentaron a 40 °C durante una noche éster metílico del ácido 2-amino-6-vinilnicotínico (1,7 g), dicarbonato de di-*tert*-butilo (8,3 g) y 4-dimetilaminopiridina (1,4 g) en DCM (100 ml). Se concentró la mezcla a presión reducida, dando un residuo que se purificó por cromatografía (SiO₂, heptano/AE/MeOH), dando éster metílico del ácido 2-bis(*tert*-butoxicarbonil)amino-6-vinilnicotínico (2,85 g, 79 %). RMN-¹H (400 MHz, cloroformo-*d*): 1,40 (s, 18H), 3,90 (s, 3H), 5,63 (d, *J* = 10,9 Hz, 1H), 6,33 (d, *J* = 17,4 Hz, 1H), 6,83 (dd, *J* = 17,4, 10,7 Hz, 1H), 7,37 (d, *J* = 8,0 Hz, 1H), 8,32 (d, *J* = 8,0 Hz, 1H).

e. Se trató éster metílico del ácido 2-bis(*tert*-butoxicarbonil)amino-6-vinilnicotínico (2,85 g) disuelto en una mezcla de

DCM (75 ml) y metanol (25 ml) con gas ozono durante 10 minutos. Después de agitar durante 15 minutos a -78 °C, se purgó la mezcla con oxígeno y 20 minutos con nitrógeno y se inactivó entonces con dimetilsulfuro (0,5 ml) seguido de una solución de tiosulfato de sodio al 10 % (10 ml) y se diluyó con DCM. Se secó la fase orgánica sobre sulfato de sodio, se filtró y se concentró a presión reducida, dando éster metílico del ácido 2-bis(*terc*-butoxicarbonil)amino-6-formilnicotínico que se usó sin purificación adicional en la siguiente etapa. RMN-¹H (400 MHz, cloroformo-*d*): 1,42 (s, 18H), 3,95 (s, 3H), 8,01 (d, *J* = 7,8 Hz, 1H), 8,52 (d, *J* = 7,8 Hz, 1H), 10,07 (s, 1H).

f. Se añadió una solución de hidroxilamina al 50 % en agua (1,5 ml) a una solución de éster metílico del ácido 2-bis(*terc*-butoxicarbonil)amino-6-formilnicotínico en EtOH (50 ml). Después de 1 hora a temperatura ambiente, se diluyó la reacción con agua y se concentró a presión reducida retirando el EtOH. Se extrajo la mezcla residual 3 veces con AE. Se combinaron las fases orgánicas, se lavaron con salmuera, se secaron sobre sulfato de magnesio, se filtraron y se concentraron a presión reducida, facilitando éster metílico del ácido 2-bis(*terc*-butoxicarbonil)amino-6-(hidroximinometil)nicotínico en forma de un residuo sólido (2,77 g, 93 % en 2 etapas). RMN-¹H (400 MHz, cloroformo-*d*): 1,40 (s, 18H), 3,92 (s, 3H), 7,87 (d, *J* = 8,2 Hz, 1H), 8,22 (s, 1H), 8,37 (d, *J* = 8,0 Hz, 2H).

g. Se añadió *N*-clorosuccinimida (0,94 g) a una solución de éster metílico del ácido 2-bis(*terc*-butoxicarbonil)amino-6-(hidroximinometil)nicotínico (2,77 g) en DMF (10 ml) y se calentó la mezcla a 40 °C durante 2 horas. Se enfrió la mezcla a aproximadamente 0 °C (baño de hielo), se añadieron entonces 1,3-bistrifluorometil-5-(1-trifluorometilvinil)benceno (2,8 g, descrito en el Ejemplo 1) y TEA (1,05 ml) y se agitó la mezcla a temperatura ambiente durante una noche. Se diluyó la mezcla con agua y se extrajo 3 veces con AE. Se combinaron las fases orgánicas, se lavaron con salmuera, se secaron sobre sulfato de magnesio, se filtraron y se concentraron a presión reducida, dando un residuo que se purificó por cromatografía (SiO₂, heptano/AE), facilitando éster metílico del ácido 6-[5-(3,5-bistrifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]-2-bis(*terc*-butoxicarbonil)aminonicotínico (2,14 g, 43 %). RMN-¹H (400 MHz, cloroformo-*d*): 1,43 (s, 18H), 3,93 (d, *J* = 18,0 Hz, 1H), 3,93 (s, 3H), 4,33 (d, *J* = 18,2 Hz, 1H), 7,98 (s, 1H), 8,04-8,13 (m, 3H), 8,44 (d, *J* = 8,0 Hz, 1H). RMN-¹⁹F (376 MHz, cloroformo-*d*): -80,2 (s, 3F), -63,3 (s, 6F).

h. Se añadió TFA (5 ml) a una solución de éster metílico del ácido 6-[5-(3,5-bistrifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]-2-bis(*terc*-butoxicarbonil)aminonicotínico (2,14 g) en DCM (40 ml). Después de agitar durante una noche a temperatura ambiente, se inactivó la mezcla con una solución acuosa saturada de bicarbonato de sodio y se extrajo 3 veces con DCM. Se combinaron las fases orgánicas, se lavaron con salmuera, se secaron sobre sulfato de sodio, se filtraron y se concentraron a presión reducida, facilitando éster metílico del ácido 2-amino-6-[5-(3,5-bistrifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]nicotínico (1,12 g, 73 %) en forma de un sólido. RMN-¹H (400 MHz, cloroformo-*d*): 3,84 (d, *J* = 18,2 Hz, 1H), 3,91 (s, 3H), 4,30 (d, *J* = 18,4 Hz, 1H), 6,44 (s, 2H), 7,34 (d, *J* = 8,0 Hz, 1H), 7,97 (s, 1H), 8,08 (s, 2H), 8,19 (d, *J* = 8,0 Hz, 1H). RMN-¹⁹F (376 MHz, cloroformo-*d*): -80,1 (s, 3F), -63,3 (s, 6F).

i. Se agitaron calentados a 50 °C durante un fin de semana éster metílico del ácido 2-amino-6-[5-(3,5-bistrifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]nicotínico (200 mg) y una solución acuosa de cloroacetaldehído al 50 % (0,4 ml) en isopropanol (2 ml). Se enfrió la mezcla a temperatura ambiente y se diluyó con agua y AE, se neutralizó con una solución acuosa saturada de bicarbonato de sodio y se extrajo 3 veces con AE. Se combinaron las fases orgánicas, se lavaron con salmuera, se secaron sobre sulfato de sodio, se filtraron y se concentraron a presión reducida, dando un residuo que se purificó por cromatografía (SiO₂, DCM/MeOH), facilitando éster metílico del ácido 5-[5-(3,5-bistrifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]imidazo[1,2-*a*]piridin-8-carboxílico en forma de un sólido (200 mg).

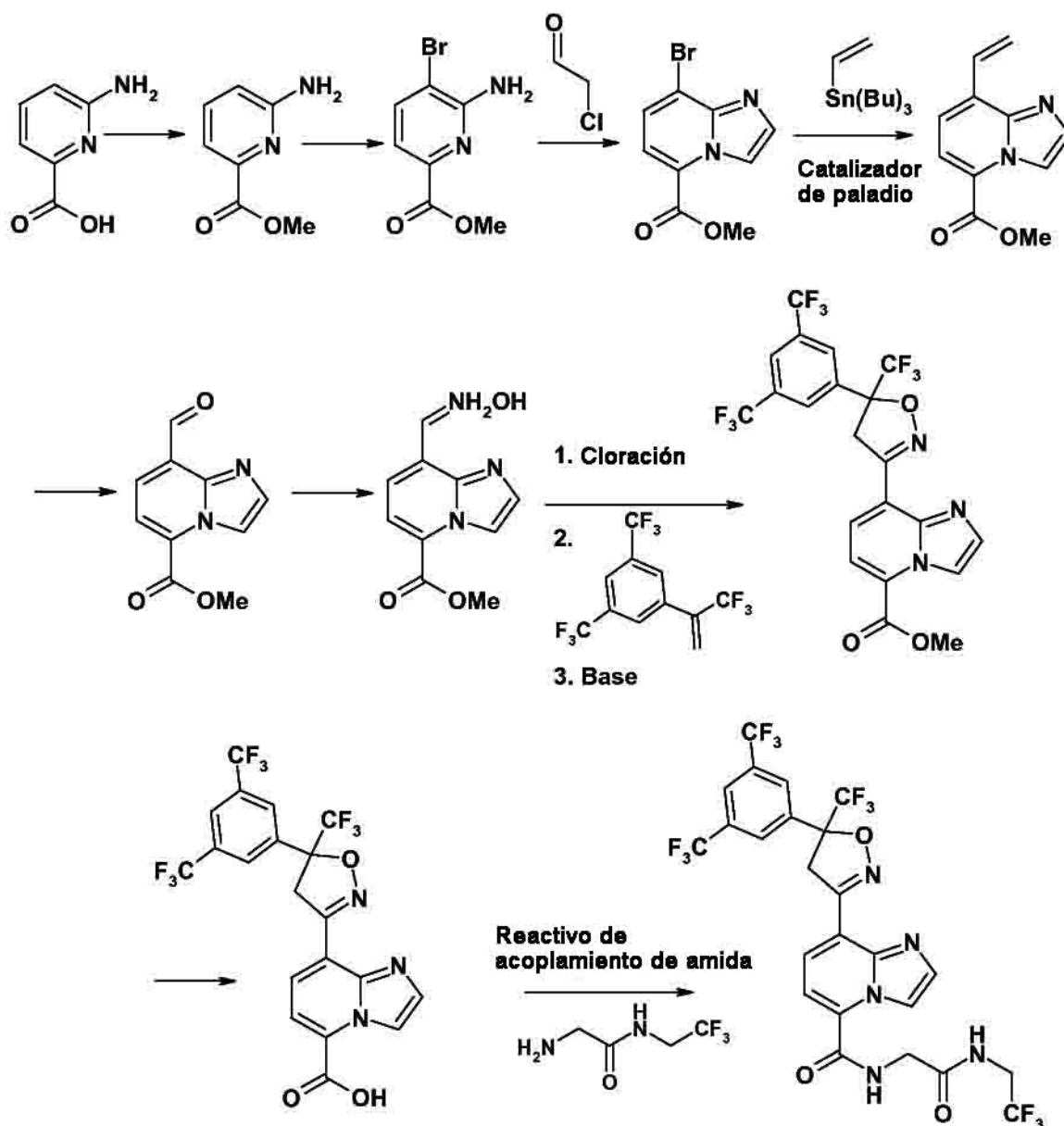
j. Se agitaron éster metílico del ácido 5-[5-(3,5-bistrifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]imidazo[1,2-*a*]piridin-8-carboxílico (200 mg) e hidróxido de litio (45 mg) en una mezcla 4 a 1 de THF/agua (2 ml) a temperatura ambiente durante 20 minutos antes de dilución con más agua. Se acidificó la mezcla a pH de aproximadamente 3 con una solución acuosa de ácido clorhídrico al 10 % y se extrajo con AE. Se recogió la fase orgánica, se secó sobre sulfato de magnesio, se filtró y se concentró a presión reducida, dando un residuo usado directamente en la siguiente etapa de acoplamiento de amida.

EJEMPLO 6. (2-Metiltioetil)amida del ácido 5-[5-(3,5-bistrifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]imidazo[1,2-*a*]piridin-8-carboxílico (compuesto n° 1.007)

[0273] Usando un procedimiento similar al descrito en el Ejemplo 1, excepto por usar ácido 5-[5-(3,5-bistrifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]imidazo[1,2-*a*]piridin-8-carboxílico (45 mg) y 2-metiltioetilamina (0,016 ml), se aisló el compuesto del título en forma de un sólido naranja rojizo (11,9 mg, 23 %). EM

(EP): M/Z [M+H]⁺ = 585. RMN-¹H (400 MHz, cloroformo-*d*): 2,22 (s, 3H), 2,85 (t, *J* = 6,8 Hz, 2H), 3,82 (c, *J* = 6,6 Hz, 2H), 4,01 (d, *J* = 17,0 Hz, 1H), 4,44 (d, *J* = 16,8 Hz, 1H), 7,21 (d, *J* = 7,6 Hz, 1H), 7,85 (s, 1H), 8,02 (s, 1H), 8,12 (s, 2H), 8,28 (d, *J* = 7,6 Hz, 1H), 8,90 (d, *J* = 1,0 Hz, 1H), 10,67 (s, 1H). RMN-¹⁹F (376 MHz, cloroformo-*d*): -80,0 (s, 3F), -63,3 (s, 6F). Se preparó el compuesto nº 2.004 del Ejemplo 7 según el siguiente Esquema de reacción general 5 6:

Esquema 6



10

[0274] Resultará evidente para un especialista en la materia que la secuencia sintética representada en el Esquema 6 puede usarse para preparar compuestos adicionales que tienen diferentes sustituyentes usando los reactivos apropiados. Por ejemplo, pueden prepararse compuestos que tienen diferentes sustituyentes en el anillo fenilo usando un derivado de estireno alternativo que tiene el patrón de sustitución deseado. Adicionalmente, 15 resultará evidente que pueden utilizarse una variedad de aminas o alcoholes para obtener la amida o éster deseado

en la última etapa.

EJEMPLO 7. [(2,2,2-Trifluoroetilcarbamoil)metil]amida del ácido 8-[5-(3,5-bistrifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]imidazo[1,2-a]piridin-5-carboxílico (compuesto nº 2.004)

[0275] Usando un procedimiento similar al descrito en el Ejemplo 1, excepto por usar ácido 8-[5-(3,5-bistrifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]imidazo[1,2-a]piridin-5-carboxílico, se aisló el compuesto del título en forma de un sólido (2,9 mg). EM (EP): M/Z [M+H]⁺ = 650. RMN-¹H (400 MHz, cloroformo-*d*): 3,91-4,07 (m, 2H), 4,27 (d, J = 4,9 Hz, 2H), 4,33-4,47 (m, 1H), 4,76-4,89 (m, 1H), 6,20-6,38 (m, 1H), 7,10-7,22 (m, 1H), 7,30-7,40 (m, 1H), 7,77 (s, 1H), 7,84-7,92 (m, 1H), 7,97 (s, 1H), 8,15 (s, 2H), 8,62 (s, 1H). RMN-¹⁹F (376 MHz, cloroformo-*d*): -80,1 (s, 3F), -72,9 (m, 3F), -63,3 (s, 6F).

[0276] Se preparó el material de partida, ácido 8-[5-(3,5-bistrifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]imidazo[1,2-a]piridin-5-carboxílico, como sigue:

a. Se añadió ácido sulfúrico a una solución de ácido 6-aminopiridin-2-carboxílico (10 g) en metanol (300 ml) y se calentó la mezcla a reflujo durante una noche. Se enfrió la mezcla a temperatura ambiente y se concentró entonces a presión reducida, dando un residuo que se diluyó con agua y AE, se neutralizó con una solución acuosa saturada de bicarbonato de sodio y se extrajo 3 veces con AE. Se combinaron las fases orgánicas, se lavaron con salmuera, se secaron sobre sulfato de sodio, se filtraron y se concentraron a presión reducida, facilitando éster metílico del ácido 6-aminopiridin-2-carboxílico (8,5 g, 77 %). EM (EP): M/Z [M+H]⁺ = 153. RMN-¹H (400 MHz, cloroformo-*d*): 3,96 (s, 3H), 4,77 (s a, 2H), 6,67 (d, J = 8,2 Hz, 1H), 7,50 (d, J = 7,0 Hz, 1H) y 7,55 (t, J = 7,7 Hz, 1H).

b. Se añadió lentamente una solución de bromo (2,57 ml) en cloroformo (40 ml) durante 30 minutos a una solución de éster metílico del ácido 6-aminopiridin-2-carboxílico (6,92 g) en cloroformo (300 ml). Se agitó la mezcla durante una noche a temperatura ambiente, se cargó entonces en sílice y se purificó por cromatografía (SiO₂, heptano/AE), facilitando éster metílico del ácido 6-amino-5-bromopiridin-2-carboxílico en forma de un sólido (2 g, 19 %) junto con éster metílico del ácido 6-amino-3-bromopiridin-2-carboxílico (3 g, 29 %) y éster metílico del ácido 6-amino-3,5-dibromopiridin-2-carboxílico (2,6 g, 18 %). RMN-¹H (400 MHz, cloroformo-*d*): 3,97 (s, 3H), 5,22 (s a, 2H), 7,38 (d, J = 7,8 Hz, 1H) y 7,79 (d, J = 7,8 Hz, 1H).

c. Se agitaron a 70 °C durante una noche éster metílico del ácido 6-amino-5-bromopiridin-2-carboxílico (2 g) y una solución acuosa de cloroacetaldehído al 50 % (2,8 ml) en isopropanol (100 ml). Se añadió más del 50 % de la solución acuosa de cloroacetaldehído (0,35 ml) a temperatura ambiente y se agitó la mezcla calentada a 80 °C durante 3 horas adicionales. Se enfrió la mezcla a temperatura ambiente, se cargó en sílice y se purificó por cromatografía (SiO₂, heptano/AE), facilitando éster metílico de ácido 8-bromoimidazo[1,2-a]piridin-5-carboxílico en forma de un sólido (2,3 g). EM (EP): M/Z [M+H]⁺ = 255. RMN-¹H (400 MHz, cloroformo-*d*): 4,00 (s, 3H), 7,51 (d, J = 7,6 Hz, 1H), 7,63 (d, J = 7,8 Hz, 1H), 7,82 (s, 1H) y 8,90 (s, 1H).

d. Se agitaron calentados a 70 °C durante una noche éster metílico del ácido 8-bromoimidazo[1,2-a]piridin-5-carboxílico (2,03 g), tributil(vinil)estaño (2,7 mL) y dicloruro de 1'-bis(difenilfosfino)ferrocenopaladio (II) (323 mg) en tolueno (100 ml). Se añadió más tributil(vinil)estaño (2,7 ml) a temperatura ambiente y se agitó la mezcla calentada a 90 °C durante una noche. Se dejó enfriar la mezcla a temperatura ambiente, se agitó entonces con una solución acuosa saturada de fluoruro de potasio durante 1,5 horas y se filtró por un tapón de Celite®. Se extrajo el filtrado 3 veces con AE. Se combinaron las fases orgánicas, se lavaron con salmuera, se secaron sobre sulfato de sodio, se filtraron y se concentraron a presión reducida, facilitando un residuo que se purificó por cromatografía (SiO₂, heptano/AE), facilitando éster metílico del ácido 8-vinilimidazo[1,2-a]piridin-5-carboxílico (753 mg, 42 %). RMN-¹H (400 MHz, cloroformo-*d*): 4,02 (s, 3H), 5,75 (d, J = 11,3 Hz, 1H), 6,58 (d, J = 17,6 Hz, 1H), 7,28-7,38 (m, 2H), 7,71-7,85 (m, 2H) y 8,89 (s, 1H).

e. Se añadió peryodato de sodio (216 mg) a una solución de éster metílico del ácido 8-vinilimidazo[1,2-a]piridin-5-carboxílico (98 mg) en una mezcla de THF (4 ml) y agua (1 ml). Después de agitar a temperatura ambiente, se añadió una solución acuosa de tetróxido de osmio (al 4 %) y se dejó agitar la mezcla durante 4 horas. Se inactivó entonces la mezcla con una solución acuosa de tiosulfato de sodio y se filtró a través de un tapón de Celite®. Se diluyó el filtrado con más agua y se extrajo 3 veces con AE. Se recogió la fase orgánica, se lavó con salmuera, se secó sobre sulfato de sodio, se filtró y se concentró a presión reducida, facilitando éster metílico del ácido 8-formilimidazo[1,2-a]piridin-5-carboxílico (1,02 g) que se usó sin purificación adicional en la siguiente etapa.

f. Se añadió una solución de hidroxilamina al 50 % en agua (1,5 ml) a una solución de éster metílico del ácido 8-

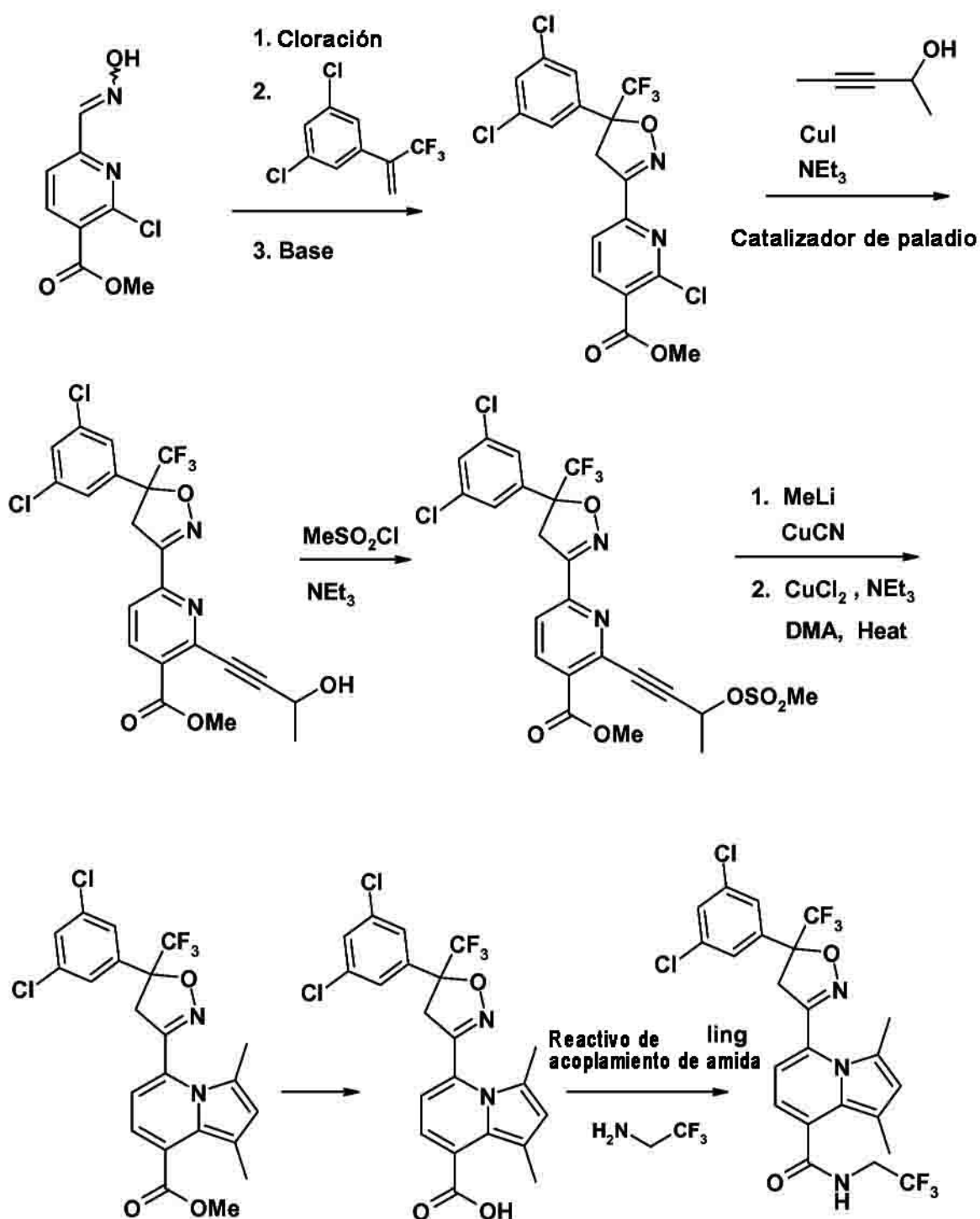
formilimidazo[1,2-a]piridin-5-carboxílico (0,29 mmol) en EtOH (3 ml). Después de 1 hora a temperatura ambiente, se diluyó la reacción con agua y se concentró a presión reducida, retirando el EtOH. Se extrajo la mezcla residual 3 veces con AE. Se combinaron las fases orgánicas, se lavaron con salmuera, se secaron sobre sulfato de magnesio, se filtraron y se concentraron a presión reducida, dando un residuo que se purificó por cromatografía (SiO₂, 5 heptano/AE), facilitando éster metílico del ácido 8-(hidroxiiminometil)imidazo[1,2-a]piridin-5-carboxílico en forma de un residuo sólido (12 mg).

g. Se añadió *N*-clorosuccinimida (16,2 mg) a una solución de éster metílico del ácido 8-(hidroxiiminometil)imidazo[1,2-a]piridin-5-carboxílico (12 mg) en DMF (0,5 ml) y se calentó la mezcla a 40 °C durante 10 20 minutos. Se enfrió la mezcla a aproximadamente 0 °C (baño de hielo), se añadieron entonces 1,3-bistrifluorometil-5-(1-trifluorometilvinil)benceno (22 mg descrito en el Ejemplo 1) y TEA (15 µl) y se agitó la mezcla a temperatura ambiente. Se purificó la mezcla por cromatografía (SiO₂, heptano/AE), facilitando éster metílico del ácido 8-[5-(3,5-bistrifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]imidazo[1,2-a]piridin-5-carboxílico (11 mg, 39 %). EM (EP): M/Z [M+H]= 526. RMN-¹⁹F (376 MHz, cloroformo-*d*): -80,2 (s, 3F) y -63,3 (s, 6F).

15 h. Se agitaron éster metílico del ácido 8-[5-(3,5-bistrifluorometilfenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]imidazo[1,2-a]piridin-5-carboxílico (9 mg) e hidróxido de litio (3 mg) en una mezcla 5 a 1 de THF/agua (0,6 ml) a temperatura ambiente durante 30 minutos antes de dilución con más agua. Se acidificó la mezcla a pH de aproximadamente 3 con una solución acuosa de ácido clorhídrico al 10 % y se extrajo con AE. Se recogió la fase 20 orgánica, se secó sobre sulfato de magnesio, se filtró y se concentró a presión reducida, dando un residuo usado directamente en la siguiente etapa de acoplamiento de amida.

[0277] Se preparó el compuesto nº 1.018 del Ejemplo 8 según el siguiente Esquema de reacción general 7:

25 Esquema 7



[0278] Resultará evidente para un especialista en la materia que la secuencia sintética representada en el Esquema 7 puede usarse para preparar compuestos adicionales que tienen diferentes sustituyentes usando 5 derivados de estireno alternativos que tienen el patrón de sustitución deseado y aminas o alcoholes alternativos, obteniendo la amida o éster deseado en la última etapa.

EJEMPLO 8. (2,2,2-Trifluoroetil)amida del ácido 5-[5-(3,5-diclorofenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]-1,3-dimetilindolizin-8-carboxílico (compuesto n° 1.018)

[0279] Usando un procedimiento similar al descrito en el Ejemplo 1, excepto por usar ácido 5-[5-(3,5-diclorofenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]-1,3-dimetilindolizin-8-carboxílico (90 mg) y 2,2,2-trifluoroetilamina (38 mg), se aisló el compuesto del título en forma de un sólido (85 mg, 81 %). $R_f = 0,35$ (AE/heptano 3:7). EM (EP): $M/Z [M+H] = 552$. RMN- 1H (400 MHz, $DMSO-d_6$): 2,18 (s, 3H), 2,19 (s, 3H), 4,11 (d c, $J = 9,7, 6,6$ Hz, 2H), 4,48 (d, $J = 18,7$ Hz, 1H), 4,56 (d, $J = 18,6$ Hz, 1H), 6,57 (s, 1H), 6,62 (d, $J = 7,0$ Hz, 1H), 7,04 (d, $J = 7,0$ Hz, 1H), 7,67 (d, $J = 1,7$ Hz, 2H), 7,84 (t, $J = 1,9$ Hz, 1H), 9,21 (t, $J = 6,3$ Hz, 1H). RMN- ^{19}F (376 MHz, $DMSO-d_6$): -78,8 (s, 3F) y -70,6 (t, $J = 9,9$ Hz, 3F).

[0280] Se preparó el material de partida, ácido 5-[5-(3,5-diclorofenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]-1,3-dimetilindolizin-8-carboxílico, como sigue:

15 a. Se añadió *N*-clorosuccinimida (1,6 g) a una solución de éster metílico del ácido 2-cloro-6-(hidroxiiminometil)nicotínico (2,49 g, descrito en el Ejemplo 1 a-d) en DMF (5 ml) y se calentó la mezcla a 40 °C durante 20 minutos. Se enfrió la mezcla a aproximadamente 0 °C (baño de hielo) y se añadieron entonces 1,3-dicloro-5-(1-trifluorometilvinil)benceno (3,1 g, preparado a partir de 2-bromo-3,3,3-trifluoropropeno y ácido 3,5-diclorofenilborónico comercialmente disponibles mediante el procedimiento descrito en *J. Fluorine. Chem.* 1999, 95, 167-170) y TEA (1,8 ml) y se agitó la mezcla a temperatura ambiente durante una noche. Se diluyó la mezcla con agua y se extrajo con AE. Se recogió la fase orgánica, se lavó con salmuera, se secó sobre sulfato de sodio, se filtró y se concentró a presión reducida, dando un residuo que se purificó por cromatografía (SiO_2 , heptano/AE), facilitando éster metílico del ácido 2-cloro-6-[5-(3,5-diclorofenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]nicotínico en forma de un sólido blanco (500 mg, 22 % en 3 etapas). $R_f = 0,35$ (AE/heptano 2:8). RMN- ^{19}F (376 MHz, $DMSO-d_6$): -80,1 (s, 3F).

30 b. Se agitaron calentados a 50 °C durante aproximadamente 40 horas éster metílico del ácido 2-cloro-6-[5-(3,5-diclorofenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]nicotínico (1,75 g), but-3-in-2-ol (0,33 g), yoduro de cobre (I) (40 mg) y cloruro de bis(trifenilfosfina)paladio (0,13 g) en (TEA 20 ml). Se dejó enfriar la mezcla a temperatura ambiente y se concentró a presión reducida, dando un residuo que se diluyó con AE. Se filtró la mezcla a través de un tapón de Celite® y se concentró a presión reducida, dando un residuo que se purificó por cromatografía (SiO_2 , heptano/AE), facilitando éster metílico del ácido 6-[5-(3,5-diclorofenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]-2-(3-hidroxibut-1-inil)nicotínico (0,5 g, 26 %) junto con el material de partida recuperado éster metílico del ácido 2-cloro-6-[5-(3,5-diclorofenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]nicotínico (1,2 g, 69 %). $R_f = 0,55$ (AE/heptano 1:1).

35 c. Se añadió TEA (0,21 ml) a una solución de éster metílico del ácido 6-[5-(3,5-diclorofenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]-2-(3-hidroxibut-1-inil)nicotínico (0,5 g) en THF (15 ml) enfriada a aproximadamente -30 °C, seguido de cloruro de metanosulfonilo (0,18 g). Se dejó elevar la temperatura de la mezcla a temperatura ambiente y se agitó durante 1 hora. Se filtró la mezcla y se concentró el filtrado a presión reducida, dando un residuo que se purificó por cromatografía (SiO_2 , heptano/AE), facilitando éster metílico de ácido 6-[5-(3,5-diclorofenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]-2-(3-metanosulfoniloxibut-1-inil)-nicotínico (0,6 g). $R_f = 0,7$ (AE/heptano 1:1). RMN- 1H (400 MHz, cloroformo- d): 1,83 (d, $J = 6,7$ Hz, 3H), 3,25 (s a, 3H), 3,88 (d, $J = 18,4$ Hz, 1H), 3,98 (s, 3H), 4,27 (d, $J = 18,3$ Hz, 1H), 5,62 (c, $J = 6,7$ Hz, 1H), 7,44 (t, $J = 1,8$ Hz, 1H), 7,52 (d, $J = 1,6$ Hz, 2H), 8,08 (d, $J = 8,3$ Hz, 1H) y 8,32 (d, $J = 8,3$ Hz, 1H). RMN- ^{19}F (376 MHz, cloroformo- d): -80,0 (s, 3F).

45 d. Se añadió gota a gota una solución de metil-litio en dietoximetano (0,5 ml de una solución 3 M de Aldrich) a una suspensión de cianuro de cobre (0,14 g) en THF (15 ml) enfriada a aproximadamente -50 °C. Se dejó agitar la mezcla durante 30 minutos antes de enfriarse a aproximadamente -75 °C. Se añadió gota a gota una solución de éster metílico del ácido 6-[5-(3,5-diclorofenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]-2-(3-metanosulfoniloxi-but-1-inil)nicotínico (0,54 g) en THF (7 ml) a la mezcla, que se dejó agitar a aproximadamente -75 °C durante 2 horas antes y se dejó elevar entonces la temperatura a temperatura ambiente durante una noche. Se inactivó la mezcla con una solución saturada de cloruro de amonio y se extrajo con AE. Se recogió la fase orgánica, se lavó con salmuera, se secó sobre sulfato de sodio, se filtró y se concentró a presión reducida, dando un residuo que se purificó por cromatografía (SiO_2 , heptano/AE), facilitando el intermedio aleno (0,5 g). $R_f = 0,4$ (AE/heptano 2:8). Se disolvió entonces este residuo en DMA (10 ml) y se añadieron cloruro de cobre (II) (50 mg) y TEA (0,75 ml) a la mezcla antes de calentar a 130 °C durante 5 horas en atmósfera de nitrógeno. Se enfrió la mezcla a temperatura ambiente y se concentró a presión reducida, dando un residuo que se purificó por cromatografía (SiO_2 , heptano/AE), facilitando éster metílico del ácido 5-[5-(3,5-diclorofenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]-1,3-dimetilindolizin-8-carboxílico (0,3 g, 60 %). $R_f = 0,35$ (AE/heptano 2:8). RMN- 1H (400 MHz, cloroformo- d): 2,28 (s, 3H), 2,31 (s, 3H), 3,73 (d, $J =$

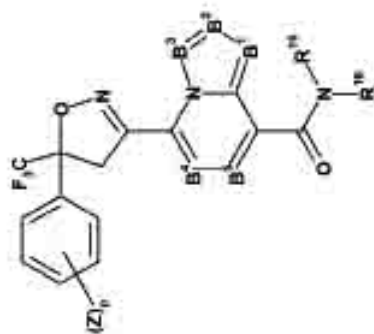
17,8 Hz, 1H), 3,96 (s, 3H), 4,07 (d, $J = 17,7$ Hz, 1H), 6,53 (s, 1H), 6,58 (d, $J = 7,0$ Hz, 1H), 6,89 (d, $J = 7,0$ Hz, 1H), 7,47 (t, $J = 1,8$ Hz, 1H) y 7,51 (d, $J = 1,6$ Hz, 2H). RMN- ^{19}F (376 MHz, cloroformo- d): -79,5 (s, 3F).

e. Se añadió una solución acuosa de hidróxido de litio 1,5 M (1,5 ml) a una solución de éster metílico del ácido 5-[5-
5 (3,5-diclorofenil)-5-trifluorometil-4,5-dihidroisoxazol-3-il]-1,3-dimetilindolizin-8-carboxílico (280 mg) en una mezcla 1 a 1 de THF/MeOH (10 ml), y se agitó la mezcla a temperatura ambiente durante una noche. Se acidificó la mezcla a un pH de aproximadamente 3 con una solución molar de ácido clorhídrico y se extrajo con AE. Se recogió la fase orgánica, se lavó con salmuera, se secó sobre sulfato de sodio, se filtró y se concentró a presión reducida, dando un sólido (270 mg) usado directamente en la siguiente etapa de acoplamiento de amida. RMN- ^1H (400 MHz, cloroformo- d) 2,29 (s, 3H), 2,40 (s, 3H), 3,75 (d, $J = 17,8$ Hz, 1H), 4,08 (d, $J = 17,8$ Hz, 1H), 6,56 (s, 1H), 6,60 (d, $J = 7,1$ Hz, 1H), 7,12 (d, $J = 7,1$ Hz, 1H), 7,48 (t, $J = 1,8$ Hz, 1H) y 7,52 (d, $J = 1,5$ Hz, 2H). RMN- ^{19}F (376 MHz, cloroformo- d): -79,5 (s, 3F).

[0281] Las Tablas 1 y 2 siguientes describen compuestos adicionales de fórmula (I) preparados según los
15 esquemas sintéticos generales y los ejemplos 1-6 descritos anteriormente.

Tabla 1

Nº de compuesto	(Z) _n	B ⁵	B ⁴	B ³	B ²	B ¹	R ¹⁵	R ¹⁶	MH+ de EM	TR (min)	Procedimiento de CLEM
1.001	3,5-Cl ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	N	H	CH ₂ Cl(O)/NHCH ₂ CF ₃	582	2,21	1
1.002	3,5-Cl ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	N	H	CH ₂ CF ₃	525	2,32	1
1.003	3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	N	CH ₃	CH ₂ CO ₂ CH ₃	597	2,06	1
1.004	3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	N	CH ₃	CH ₂ CO ₂ H	583	2,07	1
1.005	3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	N	CH ₃	CH ₂ Cl(O)/NHCH ₂ CF ₃	664	2,14	1
1.006	3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	N	H	CH ₂ Cl(O)/NHCH ₂ CF ₃	650	2,18	1
1.007	3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	N	H	CH ₂ CH ₂ SCH ₃	585	2,31	1
1.008	3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ Cl(O)/NHCH ₂ CF ₃	648	2,18	1
1.009	3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ CH ₂ SCH ₃	584	2,24	1
1.010	3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ CF ₃			
1.011	3,5-Cl ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ Cl(O)/NHCH ₂ CF ₃	581	2,20	1
1.012	3,5-Cl ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ CF ₃			
1.013	3,5-Cl ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ CH ₂ SCH ₃	516	2,26	1
1.014	3-Cl,5-CF ₃	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ Cl(O)/NHCH ₂ CF ₃			
1.015	3-Cl,5-CF ₃	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ CF ₃			
1.016	3-Cl,5-CF ₃	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ CH ₂ SCH ₃			



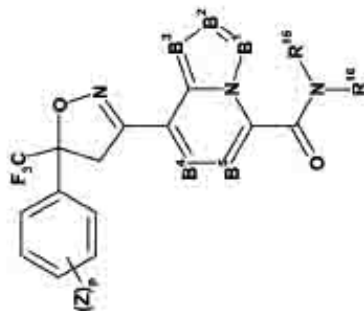
Nº de compuesto	(Z) _n	B ⁵	B ⁴	B ³	B ²	B ¹	R ¹⁰	R ¹⁰	MH+ de EM	TR (min)	Procedimiento de CLEM
1.017	3,5-Cl ₂	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH ₂ Cl(O)NHCH ₂ CF ₃	809	2,12	1
1.018	3,5-Cl ₂	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH ₂ CF ₃	552	2,17	1
1.019	3,5-Cl ₂	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH ₂ CH ₂ SCH ₃	544	2,16	1
1.020	3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH ₂ Cl(O)NHCH ₂ CF ₃			
1.021	3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH ₂ CF ₃			
1.022	3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH ₂ CH ₂ SCH ₃			
1.023	3-Cl,5-CF ₃	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH ₂ Cl(O)NHCH ₂ CF ₃			
1.024	3-Cl,5-CF ₃	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH ₂ CF ₃			
1.025	3-Cl,5-CF ₃	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH ₂ CH ₂ SCH ₃			

[0282] Los números 1.001 a 1.025 se asignan a los compuestos anteriores de la Tabla 1 para identificación y referencia de aquí en adelante.

5

Tabla 2

Nº de compuesto	(Z) ₁₀	B ¹¹	B ⁴	B ³	B ²	B ¹	R ¹⁵	R ¹⁶	MH+δ EM	TR (min)	Procedimiento de CLEM
2.001	3,5-Cl ₂	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH ₂ Cl(O)NHCH ₂ CF ₃			
2.002	3,5-Cl ₂	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH ₂ CF ₃			
2.003	3,5-Cl ₂	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH ₂ CH ₂ SCCH ₃			
2.004	3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH ₂ Cl(O)NHCH ₂ CF ₃	680	1,85	1
2.005	3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH ₂ CF ₃			
2.006	3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH ₂ CH ₂ SCCH ₃			
2.007	3-Cl,5-CF ₃	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH ₂ Cl(O)NHCH ₂ CF ₃			
2.008	3-Cl,5-CF ₃	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH ₂ CF ₃			
2.009	3-Cl,5-CF ₃	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH ₂ CH ₂ SCCH ₃			
2.010	3,5-Cl ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ Cl(O)NHCH ₂ CF ₃			
2.011	3,5-Cl ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ CF ₃			
2.012	3,5-Cl ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ CH ₂ SCCH ₃			
2.013	3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ Cl(O)NHCH ₂ CF ₃			
2.014	3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ CF ₃			



Nº de compuesto	(Z) _{ip}	B ⁶	B ⁴	B ³	B ²	B ¹	R ¹⁰	R ¹⁰	MH+ de EM	TR (min)	Procedimiento de CLEM
2.015	3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ CH ₂ SCH ₃			
2.016	3-Cl,5-CF ₃	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ C(O)NHCH ₂ CF ₃			
2.017	3-Cl,5-CF ₃	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ CF ₃			
2.018	3-Cl,5-CF ₃	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ CH ₂ SCH ₃			

[0283] Los números 2.001 a 2.018 se asignan a los compuestos anteriores para identificación y referencia de aquí en adelante.

5 **Actividad biológica contra parásitos**

PROCEDIMIENTO A: Procedimiento de cribado para ensayar la actividad de contacto de compuestos contra garrapatas

- 10 [0284] Se usó una solución del compuesto de ensayo para recubrir la pared interna de viales de vidrio y para tratar dos papeles de filtro. Una vez secado, se colocó un papel de filtro en la tapa del vial y el otro en el fondo del vial. Se infestó cada vial tratado con 10 *Rhipicephalus sanguineus* adultas (garrapata canina marrón). Se indujo el contacto de las garrapatas con los residuos manteniendo los viales en un entorno controlado (24 °C, 90-95 % de humedad relativa) y se efectuó la valoración a las 24, 48 horas después de la aplicación en comparación con
- 15 controles no tratados. Los compuestos de números 1.008, 1.009, 1.011 y 1.013 dieron un control de al menos un 80 % de las *Rhipicephalus sanguineus* en la valoración de 48 horas a una concentración de ensayo de 200 ppm o menos.

PROCEDIMIENTO B: Procedimiento de cribado para ensayar la actividad de contacto de compuestos contra pulgas

- [0285] Se dispensó una solución el compuesto de ensayo, usando una pipeta, sobre papel de filtro colocado en un vial de vidrio. Se dejó secar el papel de filtro antes de infestar cada vial con 10 *Ctenocephalides felis* adultas. Se mantuvieron las *Ctenocephalides felis* tratadas en un entorno controlado (24 °C, 90-95 % de humedad relativa) y
- 25 se efectuó la valoración a las 24, 48 y 72 horas después de la aplicación en comparación con controles no tratados. El compuesto de número 1.009 dio al menos un 80 % de control en la valoración de 72 horas a una concentración de ensayo de 100 ppm o menos.

PROCEDIMIENTO C: Procedimiento de cribado para ensayar la actividad de compuestos contra pulgas después de ingestión

- [0286] Se rellenó un recipiente de ensayo cilíndrico con 10 *Ctenocephalides felis* adultas. Se cerró un pocillo cilíndrico sobre un extremo con una película flexible autosellable y se puso sobre el recipiente de ensayo en una posición tal que las pulgas pudieran perforar la película y alimentarse con los contenidos del cilindro. Se pipeteó
- 35 entonces la solución de compuesto de ensayo en sangre bovina y se añadió al pocillo. Se mantuvo la parte del recipiente con *Ctenocephalides felis* a 20-22 °C y 40-60 % de humedad relativa, mientras que la parte del pocillo que contiene la sangre tratada se mantuvo a 37 °C y 40-60 % de humedad relativa. Se efectuó la valoración a las 72 horas después de la aplicación en comparación con controles no tratados. Los compuestos de números 1.001, 1.003, 1.005, 1.006, 1.007, 1.008, 1.009, 1.011 y 1.013 dieron al menos un 80 % de control a una concentración de
- 40 ensayo de 50 ppm o menos.

PROCEDIMIENTO D: Procedimiento de cribado para ensayar la actividad de contacto de compuestos contra moscas de establo

- 45 [0287] Se usó una solución del compuesto de ensayo para tratar un papel de filtro contenido en una placa Petri y se dejó evaporar hasta sequedad el papel de filtro. Se añadieron a cada placa un trozo pequeño de algodón absorbente humedecido con sacarosa al 10 % y 10 moscas adultas (*Stomoxys calcitrans*). Se taparon las placas y se mantuvieron a temperatura ambiente. Se efectuaron valoraciones a las 24 horas después de la infestación en comparación con los controles no tratados. El compuesto número 1.013 dio al menos un 80 % de control a una
- 50 concentración de ensayo de 5 µg/cm² o menos.

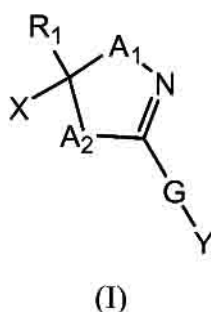
PROCEDIMIENTO E: Procedimiento de cribado para ensayar la actividad de los compuestos contra microfilarias de *Dirofilaria immitis*

- 55 [0288] Se añadieron de 400 a 600 microfilarias de *Dirofilaria immitis* a pocillos de una placa de microvaloración que contiene medio RPMI-1640 (Fisher Scientific) y el compuesto de ensayo en DMSO. Se mantuvo entonces la placa de microvaloración a 37 °C en un entorno que contiene un 5 % de CO₂. Se realizó una valoración a los 5 días para determinar la supervivencia de las microfilarias. Las microfilarias expuestas a DMSO y sin compuesto de ensayo sirvieron como controles. Los compuestos números 1.001 y 1.005 dieron al menos un 60 %

de inhibición de la motilidad a una concentración de ensayo de 5 ppm o menos.

[0289] La invención se describe adicionalmente mediante los siguientes párrafos numerados:

5 1. Un compuesto de dihidroazol de fórmula (I), o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo:



en la que:

10

R₁ es hidrógeno, halógeno, -CN o alquilo, halogenoalquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo, halogenoalquinilo, cicloalquilo, halogenocicloalquilo, alquilocicloalquilo o cicloalquilalquilo, cada uno de los cuales está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, hidroxilo, amino, alquilamino o dialquilamino, alquilo, cicloalquilo, halogenoalquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo, halogenoalquinilo, alcoxilo, halogenoalcoxilo, alquiltio, halogenoalquiltio, R₇S(O)-, R₇S(O)₂-, R₇C(O)-, R₇R₈NC(O)-, R₇OC(O)-, R₇C(O)O-, R₇C(O)NR₈-, -CN o -NO₂;

15

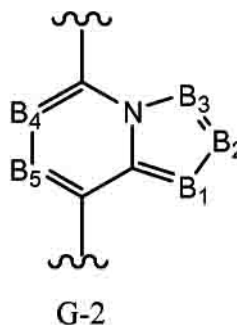
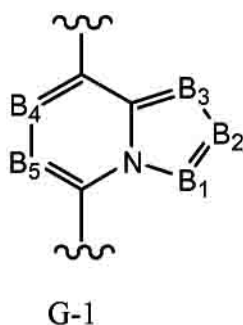
X es arilo o heteroarilo, que puede estar no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, hidroxilo, amino, alquilamino o dialquilamino, alquilo, cicloalquilo, halogenoalquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo, halogenoalquinilo, alcoxilo, halogenoalcoxilo, alquiltio, halogenoalquiltio, R₇S(O)-, R₇S(O)₂-, R₇C(O)-, R₇R₈NC(O)-, R₇OC(O)-, R₇C(O)O-, R₇C(O)NR₈-, -CN o -NO₂;

20

A₁ y A₂ son independientemente oxígeno, NR₂ o CR₇R₈;

G es G-1 o G-2;

25

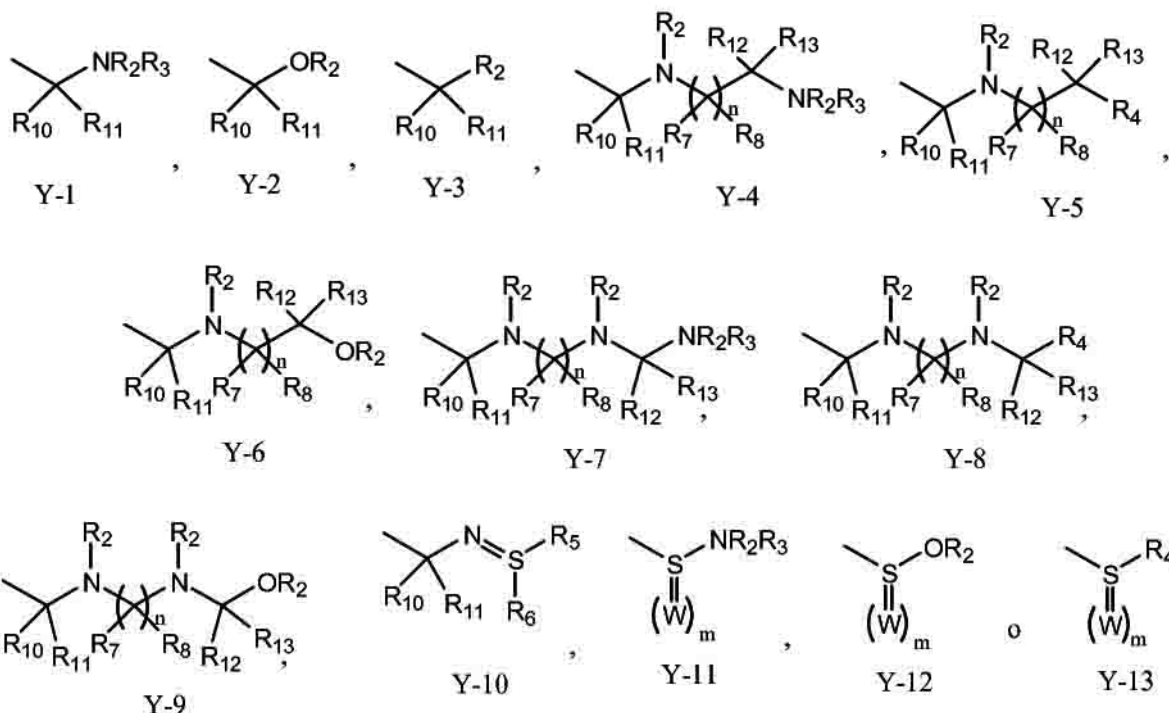


B₁, B₂, B₃, B₄ y B₅ son independientemente N o C-R₉;

30

Y es hidrógeno, halógeno, -CN; o Y es alquilo, halogenoalquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo, halogenoalquinilo, cicloalquilo, alquilocicloalquilo, cicloalquilalquilo, arilo, heterociclilo o heteroarilo, cada uno de los cuales está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, hidroxilo, amino, alquilamino o dialquilamino, alquilo, cicloalquilo, halogenoalquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo, halogenoalquinilo, alcoxilo, halogenoalcoxilo, alquiltio, halogenoalquiltio, R₇S(O)-, R₇S(O)₂-, R₇C(O)-, R₇R₈NC(O)-, R₇OC(O)-, R₇C(O)O-, R₇C(O)NR₈-, -CN o -NO₂; o Y es Y-1, Y-2, Y-3, Y-4, Y-5, Y-6, Y-7, Y-8, Y-9, Y-10, Y-11, Y-12 o Y-13;

35



5 R_2 y R_3 son independientemente hidrógeno, alquilo, halogenoalquilo, tioalquilo, alquiltioalquilo, hidroxialquilo, alcoxialquilo, alqueno, halogenoalqueno, alquino, halogenoalquino, cicloalquilo, $R_{10}S(O)-$, $R_{10}S(O)_2-$, $R_{10}C(O)-$, $R_{10}C(S)-$, $R_{10}R_{11}NC(O)-$, $R_{10}R_{11}NC(S)-$, $R_{10}OC(O)-$;

10 R_4 , R_5 y R_6 son independientemente hidrógeno, alquilo, halogenoalquilo, tioalquilo, alquiltioalquilo, hidroxialquilo, alcoxialquilo, alqueno, halogenoalqueno, alquino, halogenoalquino, cicloalquilo, arilo o heteroarilo;

R_7 y R_8 son independientemente hidrógeno, alquilo, halogenoalquilo, tioalquilo, alquiltioalquilo, hidroxialquilo, alcoxialquilo, alqueno, halogenoalqueno, alquino o halogenoalquino;

15 R_9 es hidrógeno, halógeno, $-CN$ o alquilo, halogenoalquilo, alqueno, halogenoalqueno, alquino, halogenoalquino, cicloalquilo, halogenocicloalquilo, alquilocicloalquilo o cicloalquilalquilo, cada uno de los cuales está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, hidroxilo, amino, alquilamino o dialquilamino, alquilo, cicloalquilo, halogenoalquilo, alqueno, halogenoalqueno, alquino, halogenoalquino, alcóxido, halogenoalcóxido, alquiltio, halogenoalquiltio, $R_7S(O)-$, $R_7S(O)_2-$, $R_7C(O)-$, $R_7R_8NC(O)-$, $R_7OC(O)-$, $R_7C(O)O-$, $R_7C(O)NR_8-$, $-CN$ o $-NO_2$;

20 R_{10} , R_{11} , R_{12} y R_{13} son cada uno independientemente hidrógeno, alquilo, halogenoalquilo, tioalquilo, alquiltioalquilo, hidroxialquilo, alcoxialquilo, alqueno, halogenoalqueno, alquino o halogenoalquino; o

R_{10} junto con R_{11} forman $=O$, $=S$ o $=NR_2$;

25 R_{12} junto con R_{13} forman $=O$, $=S$ o $=NR_2$;

W es O , S o NR_2 ;

30 n es 1-4; y

m es 0, 1 o 2.

2. El compuesto del párrafo 1, en el que G es $G-1$.

35 3. El compuesto del párrafo 1, en el que G es $G-2$.

4. El compuesto del párrafo 1, en el que:

G es G-1;

5

A₁ es oxígeno; y

X es arilo opcionalmente sustituido.

10 5. El compuesto del párrafo 1, en el que:

G es G-2;

A₁ es oxígeno; y

15

X es arilo opcionalmente sustituido.

6. El compuesto del párrafo 1, en el que:

20 A₁ es oxígeno;

X es arilo opcionalmente sustituido;

R₁ es hidrógeno, halógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

25

Y es Y-1, Y-2, Y-3, Y-4, Y-5, Y-6, Y-7, Y-8, Y-9, Y-10, Y-11, Y-12 o Y-13.

7. El compuesto del párrafo 1, en el que:

30 A₁ es oxígeno;

X es arilo opcionalmente sustituido;

R₁ es hidrógeno, halógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

35

Y es pirazolilo o triazolilo.

8. El compuesto del párrafo 1, en el que:

40 G es G-1;

B₁, B₂, B₃, B₄ y B₅ son cada uno C-R₉;

R₁ es alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

45

X es fenilo que puede estar no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

A₁ es oxígeno;

50

A₂ es CR₇R₈;

Y es Y-1, Y-4, Y-5, Y-6;

55 R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄, alcoxi C₁-C₄-alquilo C₁-C₄ o alquil C₁-C₄-tioalquilo C₁-C₄; y

R₃ y R₉ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄.

9. El compuesto del párrafo 1, en el que:

G es G-2;

5 B₁, B₂, B₃, B₄ y B₅ son cada uno C-R₉;

R₁ es alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

10 X es fenilo que puede estar no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

A₁ es oxígeno;

A₂ es CR₇R₈;

15 Y es Y-1, Y-4, Y-5, Y-6;

R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄, alcoxi C₁-C₄-alquilo C₁-C₄ o alquil C₁-C₄-tioalquilo C₁-C₄; y

20 R₃ y R₉ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄.

10. El compuesto del párrafo 1, en el que:

25 G es G-1;

B₁, B₂, B₄ y B₅ son cada uno C-R₉;

B₃ es N;

30 R₁ es alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

X es fenilo que puede estar no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

35 A₁ es oxígeno;

A₂ es CR₇R₈;

40 Y es Y-1, Y-4, Y-5, Y-6;

R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄, alcoxi C₁-C₄-alquilo C₁-C₄ o alquil C₁-C₄-tioalquilo C₁-C₄; y

45 R₃ y R₉ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄.

11. El compuesto del párrafo 1, en el que:

G es G-2;

50 B₂, B₃, B₄ y B₅ son cada uno C-R₉;

B₁ es N;

55 R₁ es alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

X es fenilo que puede estar no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

A₁ es oxígeno;

A₂ es CR₇R₈;

5 Y es Y-1, Y-4, Y-5, Y-6;

R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄, alcoxi C₁-C₄-alquilo C₁-C₄ o alquil C₁-C₄-tioalquilo C₁-C₄; y

10 R₃ y R₉ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄.

12. El compuesto del párrafo 8, en el que:

A₂ es CH₂;

15

R₉ es hidrógeno;

R₁₂ forma junto con R₁₃ =O, =S o =NR₂;

20 R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄; y

R₃, R₇ y R₈ son cada uno hidrógeno.

13. El compuesto del párrafo 9, en el que:

25

A₂ es CH₂;

R₉ es hidrógeno;

30 R₁₂ forma junto con R₁₃ =O, =S o =NR₂;

R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄; y

R₃, R₇ y R₈ son cada uno hidrógeno.

35

14. El compuesto del párrafo 8, en el que:

A₂ es CH₂;

40 R₉ es hidrógeno;

R₁₀ forma junto con R₁₁ =O, =S o =NR₂;

R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄; y

45

R₃, R₇ y R₈ son cada uno hidrógeno.

15. El compuesto del párrafo 9, en el que:

50 A₂ es CH₂;

R₉ es hidrógeno;

R₁₀ forma junto con R₁₁ =O, =S o =NR₂;

55

R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄; y

R₃, R₇ y R₈ son cada uno hidrógeno.

16. El compuesto del párrafo 8, en el que:

A₂ es CH₂;

5 R₉ es hidrógeno;

R₁₀ forma junto con R₁₁ =O, =S o =NR₂;

R₁₂ forma junto con R₁₃ =O, =S o =NR₂;

10

R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄; y

R₃, R₇ y R₈ son cada uno hidrógeno.

15 17. El compuesto del párrafo 10, en el que:

A₂ es CH₂;

R₉ es hidrógeno;

20

R₁₂ forma junto con R₁₃ =O, =S o =NR₂;

R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄; y

25 R₃, R₇ y R₈ son cada uno hidrógeno.

18. El compuesto del párrafo 11, en el que:

A₂ es CH₂;

30

R₉ es hidrógeno;

R₁₂ forma junto con R₁₃ =O, =S o =NR₂;

35 R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄; y

R₃, R₇ y R₈ son cada uno hidrógeno.

19. El compuesto del párrafo 10, en el que:

40

A₂ es CH₂;

R₉ es hidrógeno;

45 R₁₀ forma junto con R₁₁ =O, =S o =NR₂;

R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄; y

R₃, R₇ y R₈ son cada uno hidrógeno.

50

20. El compuesto del párrafo 11, en el que:

A₂ es CH₂;

55 R₉ es hidrógeno;

R₁₀ forma junto con R₁₁ =O, =S o =NR₂;

R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄; y

R₃, R₇ y R₈ son cada uno hidrógeno.

21. El compuesto del párrafo 10, en el que:

5

A₂ es CH₂;

R₉ es hidrógeno;

10 R₁₀ forma junto con R₁₁ =O, =S o =NR₂;

R₁₂ forma junto con R₁₃ =O, =S o =NR₂;

R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄; y

15

R₃, R₇ y R₈ son hidrógeno.

22. El compuesto del párrafo 11, en el que:

20 A₂ es CH₂;

R₉ es hidrógeno;

R₁₀ forma junto con R₁₁ =O, =S o =NR₂;

25

R₁₂ forma junto con R₁₃ =O, =S o =NR₂;

R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄; y

30 R₃, R₇ y R₈ son hidrógeno.

23. Una composición para el tratamiento o la prevención de una infección o infestación parasitaria que comprende una cantidad eficaz de un compuesto del párrafo 1 en combinación con un portador farmacéuticamente aceptable.

35 24. Un compuesto de fórmula (I) para uso en un procedimiento para el tratamiento o la prevención de una infección o infestación parasitaria en un animal, que comprende administrar al animal una cantidad eficaz de un compuesto del párrafo 1.

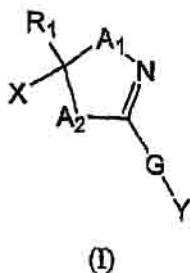
40 25. El compuesto del párrafo 1 para uso en el tratamiento o la prevención de una infección o infestación parasitaria en un animal.

26. Uso del compuesto del párrafo 1 en la fabricación de un medicamento para el tratamiento o la prevención de una infección o infestación parasitaria en un animal.

REIVINDICACIONES

1. Un compuesto de dihidroazol de fórmula (I), o una sal farmacéutica o agrícolamente aceptable del mismo:

5



en la que

10 R₁ es hidrógeno, halógeno, -CN o alquilo, halogenoalquilo, alquenoilo, halogenoalquenoilo, alquinilo, halogenoalquinilo, cicloalquilo, halogenocicloalquilo, alquilcicloalquilo o cicloalquilalquilo, cada uno de los cuales está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, hidroxilo, amino, alquilamino o dialquilamino, alquilo, cicloalquilo, halogenoalquilo, alquenoilo, halogenoalquenoilo, alquinilo, halogenoalquinilo, alcoxilo, halogenoalcoxilo, alquiltio, halogenoalquiltio, R₇S(O)-, R₇S(O)₂-, R₇C(O)-, R₇R₈NC(O)-, R₇OC(O)-, R₇C(O)O-, R₇C(O)NR₈-, -CN o -NO₂;

15

X es arilo o heteroarilo, que puede estar no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, hidroxilo, amino, alquilamino o dialquilamino, alquilo, cicloalquilo, halogenoalquilo, alquenoilo, halogenoalquenoilo, alquinilo, halogenoalquinilo, alcoxilo, halogenoalcoxilo, alquiltio, halogenoalquiltio, R₇S(O)-, R₇S(O)₂-, R₇C(O)-, R₇R₈NC(O)-, R₇OC(O)-, R₇C(O)O-, R₇C(O)NR₈-, -CN o -NO₂;

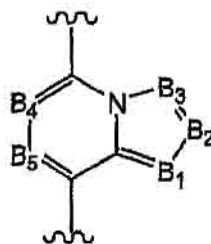
20

A₁ y A₂ son independientemente oxígeno, NR₂ o CR₇R₈;

G es G-1 o G-2;



G-1



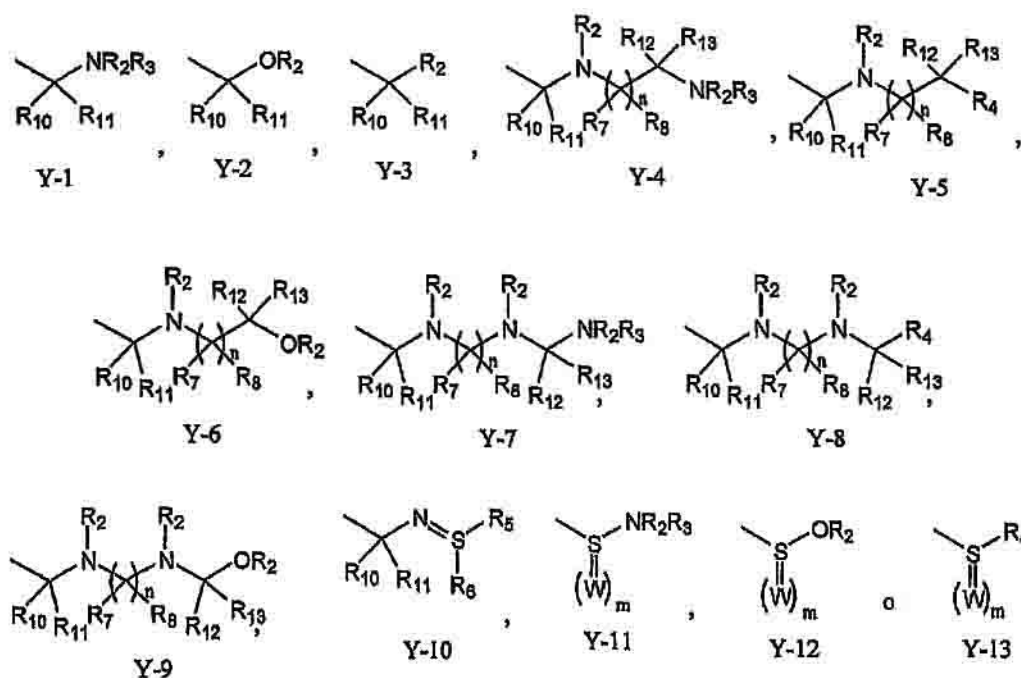
G-2

25

B₁, B₂, B₃, B₄ y B₅ son independientemente N o C-R₉;

Y es hidrógeno, halógeno, -CN; o Y es alquilo, halogenoalquilo, alquenoilo, halogenoalquenoilo, alquinilo, halogenoalquinilo, cicloalquilo, alquilcicloalquilo, cicloalquilalquilo, arilo, heterociclilo o heteroarilo, cada uno de los cuales está no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, hidroxilo, amino, alquilamino o dialquilamino, alquilo, cicloalquilo, halogenoalquilo, alquenoilo, halogenoalquenoilo, alquinilo, halogenoalquinilo, alcoxilo, halogenoalcoxilo, alquiltio, halogenoalquiltio, R₇S(O)-, R₇S(O)₂-, R₇C(O)-, R₇R₈NC(O)-, R₇OC(O)-, R₇C(O)O-, R₇C(O)NR₈-, -CN o -NO₂; o Y es Y-1, Y-2, Y-3, Y-4, Y-5, Y-6, Y-7, Y-8, Y-9, Y-10, Y-11, Y-12 o Y-13;

35



R₂ y R₃ son independientemente hidrógeno, alquilo, halogenoalquilo, tioalquilo, alquiltioalquilo, hidroxialquilo, alcoxialquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo, halogenoalquinilo, cicloalquilo, R₁₀S(O)-, R₁₀S(O)₂-, R₁₀C(O)-, R₁₀C(S)-, R₁₀R₁₁NC(O)-, R₁₀R₁₁NC(S)-, R₁₀OC(O)-;

R₄, R₅ y R₆ son independientemente hidrógeno, alquilo, halogenoalquilo, tioalquilo, alquiltioalquilo, hidroxialquilo, alcoxialquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo, halogenoalquinilo, cicloalquilo, arilo o heteroarilo;

10 R₇ y R₈ son independientemente hidrógeno, alquilo, halogenoalquilo, tioalquilo, alquiltioalquilo, hidroxialquilo, alcoxialquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo;

R₉ es hidrógeno, halógeno, -CN o alquilo, halogenoalquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo, halogenoalquinilo, cicloalquilo, halogenocicloalquilo, alquilocicloalquilo o cicloalquilalquilo, cada uno de los cuales está no sustituido o
15 sustituido con uno o más de halógeno, hidroxilo, amino, alquilamino o dialquilamino, alquilo, cicloalquilo, halogenoalquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo, halogenoalquinilo, alcoxilo, halogenoalcoxilo, alquiltio, halogenoalquiltio, R₇S(O)-, R₇S(O)₂-, R₇C(O)-, R₇R₈NC(O)-, R₇OC(O)-, R₇C(O)O-, R₇C(O)NR₈-, -CN o -NO₂;

R₁₀, R₁₁, R₁₂ y R₁₃ son cada uno independientemente hidrógeno, alquilo, halogenoalquilo, tioalquilo, alquiltioalquilo, hidroxialquilo, alcoxialquilo, alquenilo, halogenoalquenilo, alquinilo o halogenoalquinilo; o
20

R₁₀ junto con R₁₁ forman =O, =S o =NR₂;

R₁₂ junto con R₁₃ forman =O, =S o =NR₂;

25 W es O, S o NR₂;

n es 1-4; y

30 m es 0, 1 o 2.

2. El compuesto de la reivindicación 1, en el que G es G-1,

3. El compuesto de la reivindicación 1, en el que es G-2.

35

4. El compuesto de la reivindicación 1, en el que:

G es G-1;

5 A₁ es oxígeno; y

X es arilo opcionalmente sustituido,

5. El compuesto de la reivindicación 1, en el que:

10

G es G-2;

A₁ es oxígeno; y

15 X es arilo opcionalmente sustituido.

6. El compuesto de la reivindicación 1, en el que:

A₁ es oxígeno;

20

X es arilo opcionalmente sustituido;

R₁ es hidrógeno, halógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

25 Y es Y-1, Y-2, Y-3, Y-4, Y-5, Y-6, Y-7, Y-8, Y-9, Y-10, Y-11, Y-12 o Y-13.

7. Un compuesto según la reivindicación 1, en el que:

A₁ es oxígeno;

30

X es arilo;

R₁ es hidrógeno, alquilo o halogenoalquilo;

35 Y es Y-1, Y-2 Y-3, Y-4, Y-5 o Y-6; y

R₂ y R₃ son independientemente hidrógeno, alquilo, halogenoalquilo, tioalquilo o alquiltioalquilo.

8. El compuesto de la reivindicación 1, en el que:

40

A₁ es oxígeno;

X es arilo opcionalmente sustituido;

45 R₁ es hidrógeno, halógeno, alquilo o halogenoalquilo; e

Y es pirazolilo o triazolilo.

9. El compuesto de la reivindicación 1, en el que:

50

G es G-1;

B₁, B₂, B₃, B₄ y B₅ son cada uno C-R₉;

55 R₁ es alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

X es fenilo que puede estar no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

A₁ es oxígeno;

A₂ es CR₇R₈;

5 Y es Y-1, Y-4, Y-5, Y-6;

R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄, alcoxi C₁-C₄-alquilo C₁-C₄ o alquil C₁-C₄-tioalquilo C₁-C₄; y

10 R₃ y R₉ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄.

10. El compuesto de la reivindicación 1, en el que:

G es G-2;

15

B₁, B₂, B₃, B₄ y B₅ son cada uno C-R₉;

R₁ es alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

20 X es fenilo que puede estar no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

A₁ es oxígeno;

25 A₂ es CR₇R₈;

Y es Y-1, Y-4, Y-5, Y-6;

R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄, alcoxi C₁-C₄-alquilo C₁-C₄ o alquil C₁-C₄-tioalquilo C₁-C₄; y

30

R₃ y R₉ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄.

11. El compuesto de la reivindicación 1, en el que:

35

G es G-1;

B₁, B₂, B₄ y B₅ son cada uno C-R₉;

40 B₃ es N;

R₁ es alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

X es fenilo que puede estar no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

45

A₁ es oxígeno;

A₂ es CR₇R₈;

50

Y es Y-1, Y-4, Y-5, Y-6;

R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄, alcoxi C₁-C₄-alquilo C₁-C₄ o alquil C₁-C₄-tioalquilo C₁-C₄; y

55

R₃ y R₉ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄.

12. El compuesto de la reivindicación 1, en el que:

G es G-2;

B₂, B₃, B₄ y B₅ son cada uno C-R₉;

5 B₁ es N;

R₁ es alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

10 X es fenilo que puede estar no sustituido o sustituido con uno o más de halógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄;

A₁ es oxígeno;

A₂ es CR₇R₈;

15

Y es Y-1, Y-4, Y-5, Y-6;

R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄, alcoxi C₁-C₄-alquilo C₁-C₄ o alquil C₁-C₄-tioalquilo C₁-C₄; y

20

R₃ y R₉ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄.

13. El compuesto de la reivindicación 9 o 10, en el que:

25 A₂ es CH₂;

R₉ es hidrógeno;

R₁₂ forma junto con R₁₃ =O, =S o =NR₂;

30

R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄, halogenoalquilo C₁-C₄; y

R₃, R₇ y R₈ son cada uno hidrógeno.

35 **14.** Un compuesto según la reivindicación 1, en el que R₁₀ forma junto con R₁₁ =O.

15. Un compuesto según la reivindicación 1, en el que R₁₂ forma junto con R₁₃ =O.

16. El compuesto de la reivindicación 9 o 10, en el que:

40

A₂ es CH₂;

R₉ es hidrógeno;

45 R₁₀ forma junto con R₁₁ =O, =S o NR₂;

R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄; y

R₃, R₇ y R₈ son cada uno hidrógeno.

50

17. El compuesto de la reivindicación 9, en el que:

A₂ es CH₂;

55 R₉ es hidrógeno;

R₁₀ forma junto con R₁₁ =O, =S o =NR₂;

R₁₂ forma junto con R₁₃ =O, =S o =NR₂;

R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄; y

R₃, R₇ y R₈ son hidrógeno.

5

18. El compuesto de la reivindicación 11 o 12, en el que:

A₂ es CH₂;

10 R₉ es hidrógeno;

R₁₂ forma junto con R₁₃ =O, =S o =NR₂;

R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄; y

15

R₃, R₇ y R₈ son hidrógeno.

19. El compuesto de la reivindicación 11 o 12, en el que:

20 A₂ es CH₂;

R₉ es hidrógeno;

R₁₀ forma junto con R₁₁ =O, =S o =NR₂;

25

R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄; y

R₃, R₇ y R₈ son hidrógeno.

30 **20.** El compuesto de la reivindicación 11 o 12, en el que:

A₂ es CH₂;

R₉ es hidrógeno;

35

R₁₀ forma junto con R₁₁ =O, =S o =NR₂;

R₁₂ forma junto con R₁₃ =O, =S o =NR₂;

40 R₂ y R₄ son independientemente hidrógeno, alquilo C₁-C₄ o halogenoalquilo C₁-C₄; y

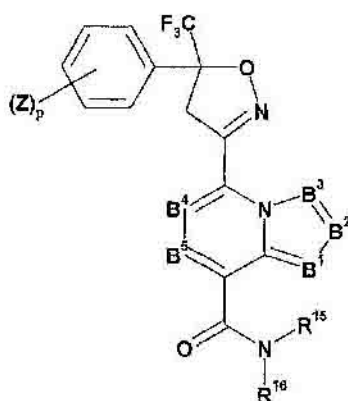
R₃, R₇ y R₈ son hidrógeno.

21. Un compuesto según la reivindicación 1, seleccionado de los siguientes:

45

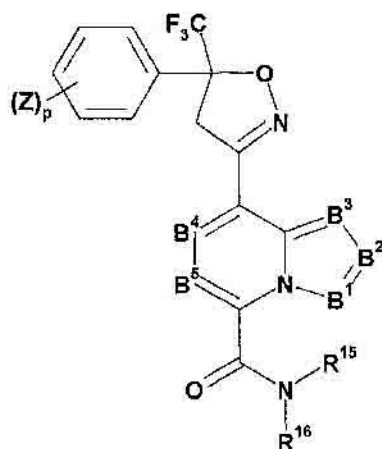
(Z) _p	B ⁵	B ⁴	B ³	B ²	B ¹	R ¹⁵	R ¹⁶
3,5-Cl ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	N	H	CH ₂ C(O)NHCH ₂ CF ₃
3,5-Cl ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	N	H	CH ₂ CF ₃
3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	N	CH ₃	CH ₂ CO ₂ CH ₃
3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	N	CH ₃	CH ₂ CO ₂ H
3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	N	CH ₃	CH ₂ C(O)NHCH ₂ CF ₃

(Z) _p	B ⁵	B ⁴	B ³	B ²	B ¹	R ¹⁵	R ¹⁶
3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	N	H	CH ₂ C(O)NHCH ₂ CF ₃
3,5-(CH ₃) ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	N	H	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ C(O)NHCH ₂ CF ₃
3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
3,5-(CH ₃) ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ CF ₃
3,5-Cl ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ C(O)NHCH ₂ CF ₃
3,5-Cl ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ CF ₃
3,5-Cl ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
3-Cl, 5-CF ₃	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ C(O)NHCH ₂ CF ₃
3-Cl, 5-CF ₃	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ CF ₃
3-Cl, 5-CF ₃	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
3,5-Cl ₂	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH ₂ C(O)NHCH ₂ CF ₃
3,5-Cl ₂	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH ₂ CF ₃
3,5-Cl ₂	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
3,5-(CH ₃) ₂	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH ₂ C(O)NHCH ₂ CF ₃
3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH ₂ CF ₃
3,5-(CH ₃) ₂	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
3-Cl, 5-CF ₃	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH ₂ C(O)NHCH ₂ CF ₃
3-Cl, 5-CF ₃	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH ₂ CF ₃
3-Cl, 5-CF ₃	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH ₂ CH ₂ SCH ₃



22.

Un compuesto según la reivindicación 1 seleccionado de los siguientes:



(Z) _p	B ⁵	B ⁴	B ³	B ²	B ¹	R ¹⁵	R ¹⁶
3,5-Cl ₂	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH ₂ C(O)NHCH ₂ CF ₃
3,5-Cl ₂	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH ₂ CF ₃
3,5-Cl ₂	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH ₂ C(O)NHCH ₂ CF ₃
3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH ₂ CF ₃
3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
3-Cl,5-CF ₃	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH ₂ C(O)NHCH ₂ CF ₃
3-Cl,5-CF ₃	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH ₂ CF ₃
3-Cl,5-CF ₃	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
3,5-Cl ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ C(O)NHCH ₂ CF ₃
3,5-Cl ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ CF ₃
3,5-Cl ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ C(O)NHCH ₂ CF ₃
3,5-(CF ₃) ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ CF ₃
3,5-(CH ₃) ₂	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ CH ₂ SCH ₃
3-Cl,5-CF ₃	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ C(O)NHCH ₂ CF ₃
3-Cl,5-CF ₃	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ CF ₃
3-Cl,5-CF ₃	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH ₂ CH ₂ SCH ₃

23. Una composición para uso en el tratamiento o la prevención de una infección o infestación parasitaria en un animal, que comprende una cantidad eficaz de un compuesto de fórmula (I) de la reivindicación 1, en 5 combinación con un portador farmacéuticamente aceptable.

24. Una composición para la protección de cosechas, plantas, material de propagación de plantas o

material procedente de madera ante plagas, que comprende una cantidad plaguicidamente eficaz de un compuesto de fórmula (I) de la reivindicación 1 en combinación con un portador o diluyente agrícolamente aceptable.

25. Un procedimiento para proteger cosechas y plantas en crecimiento del ataque o infestación por plagas
5 animales, que comprende poner en contacto una planta, o suelo o agua en que la planta está creciendo con un compuesto de fórmula (I) de la reivindicación 1.

26. Un procedimiento para prevenir o controlar la infestación de plagas animales en un lugar, que
comprende administrar una cantidad plaguicidamente eficaz o una cantidad parasiticidamente eficaz de un
10 compuesto de fórmula (I) de la reivindicación 1 al lugar; en el que el lugar excluye el cuerpo humano o animal.

27. El compuesto de la reivindicación 1 para uso en el tratamiento o la prevención de una infección o infestación parasitaria en un animal.

15 28. Uso del compuesto de la reivindicación 1 en la fabricación de un medicamento para el tratamiento o la prevención de una infección o infestación parasitaria en un animal.