

①9 RÉPUBLIQUE FRANÇAISE
INSTITUT NATIONAL
DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE
PARIS

①1 N° de publication : **2 676 445**
(à n'utiliser que pour les
commandes de reproduction)

②1 N° d'enregistrement national : **91 05937**

⑤1 Int Cl⁵ : C 07 D 471/04, 401/10, 205/04; A 61 K 31/44,
31/47/(C 07 D 471/04, 213:74, 213:68, 401:10, 205:04,
215:283)

①2

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A1

②2 Date de dépôt : 16.05.91.

③0 Priorité :

④3 Date de la mise à disposition du public de la
demande : 20.11.92 Bulletin 92/47.

⑤6 Liste des documents cités dans le rapport de
recherche : *Se reporter à la fin du présent fascicule.*

⑥0 Références à d'autres documents nationaux
apparentés :

⑦1 Demandeur(s) : LABORATORIOS DEL DR. ESTEVE,
(S.A.) — ES.

⑦2 Inventeur(s) : Corbera-Arjona Jordi, Frigola-
Constansa Jordi et Pares-Corominas Juan.

⑦3 Titulaire(s) :

⑦4 Mandataire : Cabinet Regimbeau Martin Schrimpf
Warcoin Ahner.

⑤4 Dérivés de pyridone amino acide azétidinyl substitués, leur préparation et leur application en tant que médicaments.

⑤7 La présente invention concerne des dérivés de pyridone azétidinyle substitués, comportant un groupement solubilisateur sur le noyau azétidinyle constitué par un aminoacide résiduel ou une chaîne polypeptidique constituée par deux à quatre ou plus résidus d'acides aminés, lesquels sont liés de façon covalente entre eux par des liaisons peptidiques, et leur procédé de préparation.

FR 2 676 445 - A1



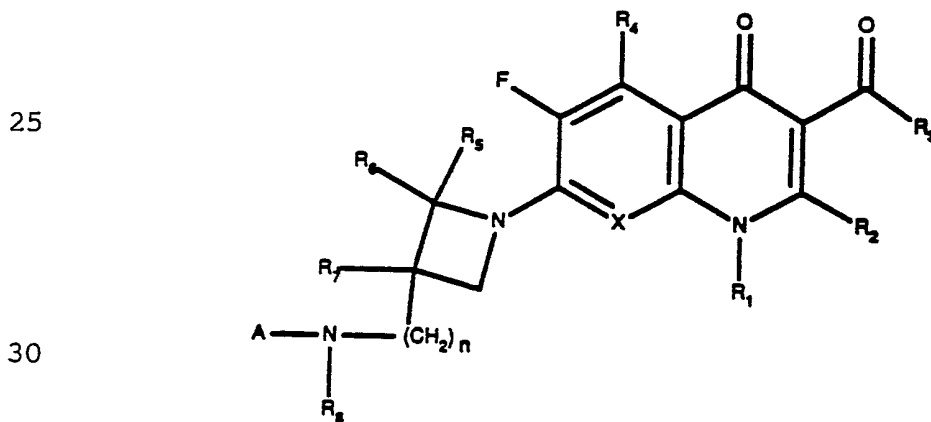
10 La présente invention décrit des nouveaux dérivés
azétidiniques des acides pyridonecarboxyliques tels que
1,4-dihydro-4-oxoquinoléine-3-carboxylique, 1,8-naphtyri-
dine-4-oxo-3-carboxylique et 2,3-dihydro-7-oxo-7H-pyrido-
[1,2,3-de]-1,4-benzoxazine-6-carboxylique, ainsi que des
15 dérivés azétidiniques d'isothiazolopyridone tels que
2,3,4,9-tétrahydroisothiazolo[5,4-b]naphtyridine-3,4-dione,
1,2,8,9-tétrahydro-7H-isothiazolo[4',5',:5,6]-pyrido[1,2,
3-de]-benzoxazine-7,8-dione, les sels thérapeutiquement
acceptables de ces composés, leur procédé de préparation,
20 ainsi que leur application comme médicaments.

 La présente invention est une suite de la demande
de brevet européen 88403352.3, où l'on décrit des dérivés
azétidiniques de quinolones et de pyridobenzoxazines.
C'est également une suite de la demande de brevet européen
25 90400684.8 où l'on décrit différents dérivés azétidiniques
de naphtyridines, de quinolones de pyridobenzoxazines.
C'est encore également une suite de la demande de brevet
européen 90401036.0 où l'on décrit différents dérivés
azétidiniques d'isothiazolonaphtyridines, d'isothiazolo-
30 quinolones et d'isothiazolol-pyrido-benzoxazines, tous
étant des composés possédant une très bonne activité anti-
microbienne, mais qui nonobstant possèdent une faible
solubilité à pH physiologique, ce qui réduit leur absorp-
tion par voie orale et possèdent également une faible
35 solubilité dans l'eau, ce qui rend difficile leur emploi

dans des formulations injectables pour application par voie intraveineuse, intramusculaire ou souscutanée.

La présente invention décrit des nouveaux dérivés azétidiniques de quinolones, de naphtyridines, de pyridobenzoxazines, d'isothiazolo-quinolones, d'isothiazolo-naphtyridines et d'isothiazolopyrido-benzoxazines dans lesquels l'anneau d'azétidine est 3-A-aminoazétidine ou bien 3-A-aminométhylazétidine dans lesquelles A est un groupe solubilisateur. Le groupe solubilisateur A est un résidu d'acide aminé ou une chaîne polypeptidique, de préférence un di-, tri- ou tétra-peptide, ou bien ces mêmes acides aminés ou chaînes polypeptidiques dans lesquels les groupes fonctionnels sont protégés convenablement par des groupes tels qu'un benzyloxycarbonyl, un tert-butoxycarbonyl, des éthers comme par exemple un benzyléther ou un tert-butyléther, le N-trifluoroacétyl ou d'autres groupes protecteurs bien connus pour la synthèse de peptides, ainsi que leurs sels thérapeutiquement acceptables.

Les composés objets de la présente invention répondent à la formule générale I



I

35 dans laquelle

X représente un atome d'azote ou bien un atome de carbone lié à un atome d'hydrogène (C-H) ou bien un atome de carbone lié à un atome d'halogène (C-Y) dans lequel Y représente un atome de fluor, de chlore ou de brome, ou bien un atome de carbone lié à un radical hydroxy (C-OH) ou alkyloxy (C-O-alkyl), ou bien un atome de carbone lié à un radical alkyle (C-alkyl), ou bien un atome de carbone lié à un radical alkyle halogéné (C-CF₃), ou bien un atome de carbone lié à un radical alkylamino (C-NH-alkyle).

R₁ représente un radical alkyle ou cycloalkyle inférieur, un radical halogénoalkyle inférieur, un radical hydroxyalkyle, un radical vinyle, un radical aryle ou un radical aryle substitué par un ou plus atomes de fluor, ou un radical alkylamino (NH-alkyle).

R₂ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle inférieur.

R₃ représente un radical hydroxy ou un radical alkyloxy inférieur de C₁ à C₄.

R₄ représente un atome d'hydrogène, un atome de fluor, un radical alkyl inférieur, un radical nitro, un radical amino ou un radical amino substitué.

R₅, R₆ et R₇ représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyl inférieur. Les substituants azétidiques peuvent avoir selon la nature et la position relative, jusqu'à deux centres chiraux, chacun d'eux avec une configuration "R" ou "S".

R₈ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle inférieur.

n est un nombre qui peut être 0 ou 1.

X et R₁ peuvent former ensemble une liaison représentée par un groupe C-CH₂-CH₂-CH-R₉ ou C-O-CH₂-CH-R₉ ou C-S-CH₂-CH-R₉ dans lesquels R₉ représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle inférieur ou un radical halogénoalkyle inférieur et possédant dans ces deux

derniers cas un centre chiral avec une configuration "R" ou "S".

R_1 et R_2 peuvent former ensemble une liaison représentée par un groupe $-CHR_{10}-S-$ dans lequel R_{10} représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle inférieur ou un radical halogénoalkyle inférieur et possédant dans ces deux derniers cas un centre chiral avec une configuration "R" ou "S".

R_2 et R_3 peuvent former ensemble une liaison représentée par un groupe $-S-NH-$.

A est un groupe solubilisateur qui est représenté par un aminoacide résiduel ou une chaîne peptidique constituée de deux à quatre ou plus résidus d'acides aminés, lesquels sont liés de façon covalente entre eux à travers des liaisons peptidiques, ainsi que leurs sels pharmaceutiquement acceptables.

Les résidus d'acides aminés de la présente invention comprennent les 20 acides aminés naturels, désignés moyennant leurs trois lettres symboliques, ainsi que d'autres acides aminés tel que la norvaline (Nva), homoserine, 4-hydroxyproline, hydroxylysine, ornitine, etc.

Par convention, les désignations symboliques des acides aminés sont les suivantes :

	Alanine	Ala
25	Arginine	Arg
	Asparagine	Asn
	Ac. Aspartique	Asp
	Ac. Glutamique	Glu
	Cystéine	Cys
30	Glutamine	Glu
	Glycine	Gly
	Histidine	His
	Isoleucine	Ile
	Leucine	Leu
35	Lysine	Lys

	Metionine	Met
	Phénylalanine	Phe
	Proline	Pro
	Sérine	Ser
5	Thréonine	Thr
	Tryptophane	Trp
	Tyrosine	Tyr
	Valine	Val

On doit signaler que le groupe 3-amino ou 3-aminométhyl du cycle d'azétidine forme une liaison avec le groupe carboxylique du résidu de l'acide aminé A. Dans le cas des chaînes polypeptidiques, les résidus d'acides aminés sont liés entre eux moyennant une liaison peptidique conventionnelle, ainsi le groupe alpha-amino du premier résidu d'acide aminé lié est lié au groupe carboxylique du second résidu d'alpha-aminoacide, etc.

La configuration stéréochimique des acides aminés de la présente invention peuvent être de la forme D- ou L- ou un mélange des deux, étant préférable, nonobstant, l'utilisation de résidus d'acides aminés sous forme L-.

Les composés, objets de la présente invention, sont particulièrement actifs face à des microorganismes bactériens et par conséquent ils sont utiles en médecine humaine ou vétérinaire pour la prophylaxie et la chimiothérapie des infections locales et systémiques produites par des pathogènes aérobies ou anaérobies, tant Gram-positifs comme Gram-négatifs. En plus de présenter une activité antibactérienne élevée, les composés objets de la présente invention montrent une augmentation de la solubilité tant à pH physiologique que dans l'eau, ainsi qu'une excellente biodisponibilité. D'autre part, les composés objets de la présente invention peuvent agir comme pro-drogues des azétidinylnaphtyridines, azétidinylisothiazolo-quinolones, azétidinylnaphtyridines, azétidinylnaphtyridines, azétidinylisothiazolo-quinolones, azétidinylisothiazolo-naphtyri-

dines ou azétidinylisothiazolopyrido-benzoxazines préalablement connus, étant donné que le groupe solubilisateur A, lorsque A est un résidu d'acide aminé ou une chaîne polypeptidique, peut subir une hydrolyse enzymatique qui produit la libération des azétidinylquinolones, des azétidinyl-naphtyridines, des azétidinylpyridobenzoxazines, des azétidinylisothiazolo-quinolones, des azétidinylisothiazolopyrido-benzoxazines préalablement connus.

Les composés de formule générale I et leurs sels physiologiquement acceptables, tels que les sels d'acides minéraux comme par exemple les chlorures, ainsi que les sels d'acides organiques comme par exemple les toluènesulfonates ou les méthylsulfonates, sont de préférence administrés sous cette forme dans les compositions pharmaceutiques.

SYNTHESE DES COMPOSES

Les composés de formule générale II qui ont un groupe 3-amino-1-azétidinyl ou un groupe 3-aminométhyl-1-azétidinyl, tous deux différemment substitués, et qui sont liés à la position 7 de différents naphtyridines et quinolones, ou qui sont liés à la position 10 des pyrido-benzoxazines ou qui sont liés à la position 7 des isothiazolo-naphtyridines et isothiazoloquinolones, ou qui sont liés à la position 11 des isothiazolopyrido-benzoxazines, qui l'utilisent pour préparer les composés hétérocycliques de la formule générale I, peuvent se préparer par des méthodes connues comme celles qui sont décrites dans les demandes de brevets européens 88403352.3, 90400684.8 et 90401036.0.

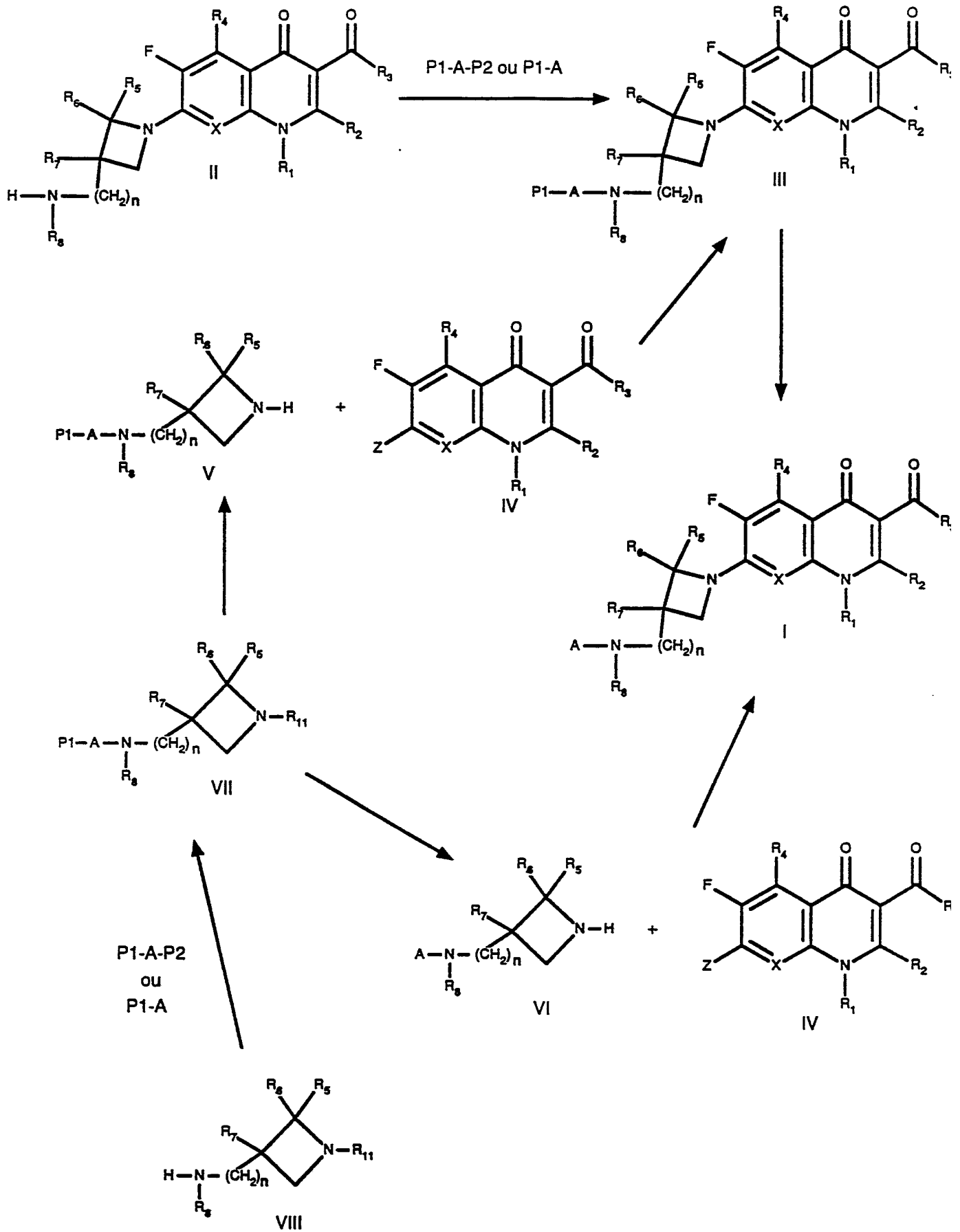
Les composés hétérocycliques de formule générale IV, que l'on peut utiliser comme produits de départ pour préparer les composés de formule générale II, peuvent se préparer par des méthodes connues dans la bibliographie, (H. Koga, A. Itoh, S. Murayama, S. Suzne et T. Irikura, J. Med. Chem., 1980, 23, 1358 ; H. Egawa, T. Miyamoto,

A. Minamida, Y. Nishimura, H. Okada, H. Uno et J. Matsumoto, J. Med. Chem., 1984, 27, 1543 ; D.T.W. Chu, P.B. Fernandes, A.K. Claiborne, L. Shen et A.G. Pernet, Drugs Exptl. Chim. Res., 14 (6), 379, (1988).

5 Les composés de formule générale VIII, que l'on peut utiliser comme produits de départ pour préparer les composés de formule générale I, peuvent se préparer par des méthodes connues comme celles qui se décrivent dans la demande de brevet européen 90401860.3.

10 Un schéma général pour la préparation des composés de la présente invention de formule générale I, moyennant des techniques de couplage d'acides aminés, est représenté dans le schéma suivant et détaillé dans les exemples 2aA, 3aA, 4aA, 2aL, 3aL, 4aL, 2bA, 3bA, 4bA,
15 2bL, 3bL, 4bL, 2ca, 3ca, 4ca, 3da, 4da.

-8-



Dans le schéma I, on représente différentes séquences de synthèses pour la préparation de composés de formule générale I dans laquelle A représente un résidu d'acide aminé.

5 SCHEMA I
Méthode A

Par réaction d'un composé de formule générale II, dans laquelle $R_1, R_2, R_3, R_4, R_5, R_6, R_7, R_8, R_9, R_{10}, X$ et n ont les significations mentionnées précédemment, avec un composé de formule générale P1-A-P2, dans laquelle A a les significations mentionnées précédemment, et P1 représente n'importe lequel des groupes protecteurs de groupes fonctionnels utilisés dans la synthèse des peptides (M. Bodansky, Principles of Peptide Synthesis)
15 (Reactivity and Structure : Concepts in Organic Chemistry, V.16) Ed. Springer Verlag, Berlin Heidelberg 1984. M. Bodansky and A. Bodansky, The practice of Peptide Synthesis (Reactivity and Structure : Concepts in Organic Chemistry, V.21), (Ed. Springer Verlag, Berlin Heidelberg
20 1984), tels que les protecteurs de la fonction amine comme par exemple benzyloxycarbonyl, tert-butoxycarbonyl, biphenylisopropylloxycarbonyl, 9-fluorénylméthoxy-carbonyl ainsi que d'autres groupes bien connus ; P1 représente aussi des groupes protecteurs de la chaîne
25 tels que les éthers comme par exemple benzyléther, tert-butyléther, N-trifluoroacétyl, ou des protecteurs du groupe carboxylique tels que les esters comme par exemple benzyl esters ou tert-butyl esters, ainsi que d'autres groupes protecteurs bien connus (Theodora W. Greene,
30 Protective Groups in Organic Chemistry, John Wiley and Sons, 1981) ; P 2 représente n'importe lequel des groupes activateurs de la fonction carboxylique utilisés dans la synthèse des peptides, comme par exemple le chlorure d'acide, un anhydride symétrique, un anhydride mixte
35 tel que l'isovalérique ou le pivalique, ainsi que

l'anhydride mixte du carbonate d'éthyle ou d'isobutyle, un ester activé tel que l'ester de N-hydroxysuccinimide, N-hydroxyphthalimide, cyanométhyle, O-nitrophényle, ainsi que l'emploi d'autres groupes activateurs de la fonction
5 carboxylique bien connus, on obtient un composé de formule générale III.

Le composé de formule générale III peut se former également par réaction de II avec un composé de formule générale Pl-A et avec l'aide de réactifs de couplage tels
10 que DCC (dicyclohexylcarbodiimide), DCC en présence de 1-hydroxybenzotriazol, ou DCC en présence de N-hydroxy-succinimide, ou en utilisant IIDQ (1-isobutyloxy-carbonyl-2-isobutyloxy-1,2-dihydroquinoline) ou EDC (N-éthyl-N'-3-diméthylaminopropylcarbodiimide chlorhydrate), ou d'autres
15 réactifs bien connus pour la formation de liaisons peptidiques.

La réaction s'effectue en présence d'un solvant approprié, par exemple le diméthylformamide, le diméthylsulfoxyde, un alcool, un éther comme par exemple l'éther
20 éthylique, le dioxane, le 1,2-diméthoxyéthane ou le tétrahydrofurane, l'acétate d'éthyle, le dichlorométhane, le chloroforme, le benzène, le toluène, la pyridine, ainsi qu'en milieu organo-aqueux comme la pyridine-eau.

La réaction a lieu en présence d'une base telle
25 que la N-éthylmorpholine, N-méthylmorpholine, l'hydroxyde de sodium, la pyridine ou la triéthylamine.

La température de réaction varie entre -15°C et celle de reflux du solvant et le temps de réaction est compris entre dix minutes et 24 heures.

30 Méthode B

Par réaction d'un composé de formule générale III, dans laquelle $R_1, R_2, R_3, R_4, R_5, R_6, R_7, R_8, R_9, R_{10}, X, A, Pl$ et n ont les significations mentionnées précédemment avec des réactifs utiles pour l'élimination de groupes
35 protecteurs de groupes fonctionnels présents dans les

aminoacides et peptides du composé de formule générale III, on obtient la préparation du composé de formule générale I.

Cette élimination des groupes protecteurs peut se réaliser moyennant une hydrogénation catalytique, réduction avec du sodium dans l'ammoniaque liquide, hydrazinolyse, acidolyse comme par exemple en utilisant l'acide bromhydrique dans l'acide acétique, l'acide bromhydrique dans l'acide trifluoroacétique, l'acide chlorhydrique dans l'acide acétique ou en utilisant l'acide trifluoroacétique, ainsi que moyennant une hydrolyse avec un alcali, une hydrolyse catalysée par des enzymes ou en employant d'autres méthodes bien connues dans la synthèse des peptides.

La réaction s'effectue en l'absence d'autres solvants ou bien dans un solvant tel qu'un alcool comme par exemple l'éthanol, le méthanol ou l'isopropanol, le diméthylformamide, le diméthylsulfoxyde, l'acide acétique, l'acide trifluoroacétique ou l'eau.

Les températures les plus appropriées varient entre -15°C et celle de reflux du solvant, et le temps de réaction est compris entre dix minutes et 24 heures.

Méthode C

Par réaction d'un composé de formule générale VIII dans laquelle R_5 , R_6 , R_7 , R_8 et n ont les significations mentionnées précédemment et dans laquelle R_{11} est un radical diphénylméthyle, composés déjà décrits dans la demande de brevet européen 90401860.3, avec un composé de formule générale P1-A-P2, ou un composé de formule générale P1-A dans lequel P1, A et P2 ont les significations mentionnées précédemment et en utilisant les techniques de formation de liaisons peptidiques mentionnées dans la Méthode A, on obtient un composé de formule générale VII.

Par élimination des groupes protecteurs R_{11} et P1, d'un composé de formule générale VII, moyennant des

procédés déjà mentionnés dans le paragraphe Méthode B, on obtient des composés de formule générale VI.

Par réaction d'un composé de formule générale IV dans laquelle R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , R_9 , R_{10} et X ont les significations mentionnées précédemment et Z représente un atome d'halogène, de préférence fluor ou chlore, avec une azétidine de formule générale VI, on obtient les composés de formule générale I. La réaction s'effectue en présence d'un solvant approprié, comme par exemple le diméthylformamide, le diméthylsulfoxyde, la pyridine, les trialkylamines telles que la triéthylamine, le dichlorométhane, le chloroforme, ainsi que des éthers tels que le tétrahydrofurane ou le dioxanne, ou un mélange de ces solvants. Les températures les plus appropriées varient entre la température ambiante et la température de reflux du solvant, et le temps de réaction est compris entre 1 heure et 24 heures.

Méthode D

Par hydrogénéolyse d'un composé de formule générale VII, dans laquelle R_5 , R_6 , R_7 , R_8 , A, Pl, n et R_{11} ont les significations mentionnées précédemment, moyennant l'utilisation d'un catalyseur de palladium, de préférence $Pd(OH)_2/C$ sous atmosphère d'hydrogène et dans un solvant approprié tel que l'alcool, comme par exemple l'éthanol ou le méthanol, et à une pression d'hydrogène comprise entre 1 atm. et 20 atm. et les températures appropriées varient entre 20°C et 70°C, on obtient des composés de formule générale V.

Par réaction d'un composé de formule générale IV, dans laquelle R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , R_9 , R_{10} et X ont les significations mentionnées précédemment, et Z représente un atome d'halogène, de préférence fluor ou chlore, avec une azétidine de formule générale V, on obtient les composés de formule générale III. La réaction s'effectue en présence d'un solvant approprié, par exemple le diméthylformamide, le diméthylsulfoxyde, la pyridine, les

trialkylamines telles que la triéthylamine, le dichlorométhane, le chloroforme ainsi que des éthers tels que le tétrahydrofurane ou le dioxane, ou un mélange de ces solvants. Les températures les plus appropriées varient
5 entre la température ambiante et la température de reflux du solvant, et le temps de réaction est compris entre 1 heure et 24 heures.

Méthode E

Par réaction d'un composé de formule générale I
10 avec un acide minéral ou organique dans un solvant approprié tel que l'éthanol ou le méthanol, on obtient le sel correspondant.

Dans les exemples suivants, on indiquera la préparation de nouveaux dérivés selon l'invention. On
15 décrira également quelques formes d'emploi typiques pour les différents domaines d'application.

Les exemples ci-après, donnés à simple titre d'illustration, ne doivent cependant en aucune façon limiter l'étendue de l'invention.

20 Exemple 2aA.- Préparation de l'acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-N-CBZ-Ala-amino-1-azétidiny]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.

On ajoute à une solution d'acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-amino-1-azétidiny]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-
25 dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique (1a) (700 mg, 2,11 mmoles) et N-méthylmorpholine (213 mg, 2,11 mmoles) dans du diméthylformamide sec (30 ml) refroidie à 0°C, l'ester N-CBZ-Ala-N-hydroxysuccinimide (742 mg, 2,31 mmoles) et on maintient à cette température pendant 1
30 heure puis à température ambiante pendant 8 heures. On additionne la solution résultante sur une solution d'acide chlorhydrique (200 ml, 0,5N) et il se forme un précipité que l'on filtre, on lave avec de l'eau, on sèche avec P₂O₅ et on obtient l'acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-N-CBZ-
35 Ala-amino-1-azétidiny]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-

dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique (2aA)
(1,1 g, 2,04 mmoles) de point de fusion 211-3°C.

$$[\alpha]_D^{20} = +27,7 \text{ (c = 0,78, DMSO)}$$

Données spectroscopiques

5 RMN ^1H (100 MHz) (DMSO- d_6 /TFA- d_1) : 1,11 (m,4H) ;
1,21 (d,J = 7,0 Hz, 3H) ; 1,59 (d,J = 6,1 Hz,3H) ; 3,60
(m,1H) ; 3,85-4,70 (a.c., 5H) ; 5,01 (s,2H) ; 7,30 (s,5H) ;
7,97 (d,J = 11,5 Hz, 1H) ; 8,56 (s,1H).

10 IR (KBr) : 3325, 1720, 1680, 1632, 1509, 1449,
1328 cm^{-1} .

Exemple 3aA.- Préparation de l'acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-Ala-amino-1-azétidiny]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.

On ajoute 80 mg de 10% -Pd/C à une solution
15 d'acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-N-CBZ-Ala-amino-1-azétidiny]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique (2aA) (960 mg, 1,78 mmoles) dans
80 ml de diméthylformamide, et on maintient sous atmosphère d'hydrogène pendant 24 heures. On filtre le catalyseur et on lave bien avec du diméthylformamide. On
20 fait évaporer le solvant à pression réduite, et le solide résultant se cristallise dans un mélange éthanol-eau,
et l'on obtient l'acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-Ala-amino-1-azétidiny]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-
25 1,8-naphtyridine-3-carboxylique (3aA) (500 mg, 1,23 mmoles).

$$\text{Pf.} = 220-222^\circ\text{C}$$

$$[\alpha]_D^{20} = +16,9 \text{ (c = 0,75, DMSO)}$$

30 RMN ^1H (100 MHz) (DMSO- d_6 /TFA) : 1,16 (m,4H),
1,39 (d,J=7,00 Hz, 3H), 1,65 (d,J = 6,2 Hz, 3H), 3,55-4,00
(m,2H), 4,00-4,80 (a.c., 4H), 8,02 (d,J = 11,6, 1H), 8,15
(é, 3H), 8,6 (s,1H), 8,95 (m,1H).

IR (KBr) : 3630-2420 (é), 1630, 1510, 1500,
1450, 1362, 1325 cm^{-1} .

Exemple 4aA.- Préparation du chlorhydrate de l'acide
35 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-Ala-amino-1-azétidiny]-1-cyclo-

propyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.

On traite 0,35 g (0,86 mmole) d'acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-Ala-amino-1-azétidinyll]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique (3aA) avec une solution d'EtOH-HCl, on fait évaporer le solvant à pression réduite et on obtient 0,37 g (0,84 mmole) du chlorhydrate de l'acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-Ala-amino-1-azétidinyll]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique (4aA).

Pf. 190-192°C

$[\alpha]_D^{20} = +16,2$ (c = 0,88, DMSO)

RMN ^1H (100 MHz) (DMSO- d_6 /TFA) : 1,10 (m,4H), 1,38 (d,J = 7,0 Hz, 3H), 1,63 (d,J = 6,2 Hz, 3H), 3,50-4,00 (m,2H), 4,00-4,80 (a.c., 4H), 8,00 (d,J = 11,5 Hz, 1H), 8,16 (é, 3H), 8,58 (s,1H), 9,13 (m,1H).

IR (KBr) 3620-2400 (é), 1718, 1686, 1631, 1561, 1490, 1449, 1328.

Exemple 2aL.- Préparation de l'acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-N-t-BOC-Leu-amino-1-azétidinyll]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.

A une solution de l'acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-amino-1-azétidyl]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique (1a) (400 mg, 1,20 mmole) et de N-méthylmorpholine (121 mg, 1,20 mmole) dans le diméthylformamide sec (20 ml) et refroidi à 0°C, on ajoute du N-t-BOC-Leu N-hydroxysuccinimide ester (433 mg, 1,32 mmole) et on maintient cette température pendant une heure, et à température ambiante pendant une nuit. On verse la solution résultante sur une solution d'acide chlorhydrique (200 ml, 0,5N) et il apparaît un précipité que l'on filtre, qu'on lave à l'eau et que l'on sèche dans un dessiccateur avec P_2O_5 , et l'on obtient l'acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-N-t-BOC-Leu-amino-1-azétidinyll]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-

-16-

naphtyridine-3-carboxylique (2aL), (600 mg, 1,10 mmole).

Pf. 117-120°C

$[\alpha]_{\text{D}}^{20} = +17,0$ (c = 0,71, DMSO).

RMN ^1H (100 MHz) (DMSO- d_6 /TFA- d_1) : 0,85

5 (d, J = 5,9 Hz, 6H), 1,14 (m, 4H), 1,35 (s, 12H), 1,59
(d, J = 5,9 Hz, 3H), 3,55-4,70 (a.c. 6H), 7,97 (d, J =
11,5 Hz, 1H), 8,57 (s, 1H).

IR (KBr) : 3318, 2962, 1719, 1631, 1509, 1447,
1368, 1331 cm^{-1} .

10 Exemple 3aL. - Préparation de l'acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-
3-Leu-amino-1-azétidinyll]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-
dihydro-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.

On mélange à froid 0,54 g (0,99 mmole) de
l'acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-N-t-BOC-Leu-amino-1-
15 azétidinyll]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-
1,8-naphtyridine-3-carboxylique (2aL) et 15 ml d'acide
trifluoracétique et on maintient pendant une heure à la
température ambiante. On y ajoute de l'éther et on filtre
le précipité qui apparaît, et on le lave à l'éther. On
20 dissout le sel ainsi formé dans l'eau et on ajuste à pH
environ 7,6 avec NH_3 , et il apparaît un précipité que
l'on filtre avec l'eau, qu'on lave et qu'on sèche dans
un dessiccateur avec P_2O_5 , et on obtient 0,25 g (0,56
mmole) d'acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-Leu-amino-1-azétidi-
25 nyl]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphty-
ridine-3-carboxylique (3aL).

Pf. = 216-218°C

$[\alpha]_{\text{D}}^{20} = +9,7$ (c = 0,76 DMSO)

RMN ^1H (100 MHz) (DMSO- d_6 /TFA) : 0,92 (d, J =

30 4,8 Hz, 6H), 1,13 (m, 4H), 1,65 (d, J = 5,9 Hz, 6H), 3,68
(m, 2H), 4,05-4,80 (m, 4H), 8,03 (d, J = 11,7 Hz, 1H), 8,15
(é, 3H), 8,60 (s, 1H), 9,09 (m, 1H).

IR (KBr) : 3331, 2962, 1724, 1636, 1571, 1509,
1449 cm^{-1} .

35

Exemple 4aL.- Préparation du chlorhydrate de l'acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-Leu-amino-1-azétidiny]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.

5 On traite 0,20 g (0,45 mmole) d'acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-Leu-amino-1-azétidiny]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique (3aL) avec une solution d'EtOH-ClH, on fait évaporer le solvant à pression réduite, et on obtient 0,21 g (0,44
10 mmole) de chlorhydrate de l'acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-Leu-amino-1-azétidiny]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique (4aL).

Pf. = 181-184°C

$[\alpha]_D^{20} = +23,8$ (c = 0,75, DMSO)

15 RMN ^1H (100 MHz) (DMSO- d_6 /TFA) : 0,89 (d, J = 5,2 Hz, 6H), 1,11 (m, 4H), 1,63 (d, J = 5,5 Hz, 6H), 3,43 (m, 2H), 4,05-4,80 (a.c., 4H), 8,01 (d, J = 11,4 Hz, 1H), 8,15 (é, 3H), 8,58 (s, 1H), 9,19 (m, 1H).

IR (KBr) : 3600-2400 (é), 1718, 1687, 1630,
20 1562, 1512, 1449, 1325 cm^{-1} .

Exemple 2bA.- Préparation de l'acide 7-(3-N-CBZ-Ala-amino-1-azétidiny)-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.

A une solution d'acide 7-(3-amino-1-azétidiny)-
25 1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique (1b) (780 mg, 2 mmoles) et de N-méthylmorpholine (202 mg, 2 mmole) dans le DMF sec (30 ml) et refroidie à 0°C, on ajoute le N-CBZ-Ala-N-hydroxysuccinimide ester (704 mg, 2,2 mmole) et on main-
30 tient à cette température pendant une heure, et à température ambiante pendant une nuit. On verse la solution résultante dans une solution d'HCl (200 ml, 0,5N) et il apparaît un précipité qu'on filtre et qu'on lave avec
35 H₂O, et qu'on sèche sur P₂O₅. On obtient 1,06 g (1,78 mmole) de l'acide 7-(3-N-CBZ-Ala-amino-1-azétidiny)-

1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique (2bA).

Pf. = 205-208°C

$[\alpha]_D^{20} = +11,9$ (c = 0,63, DMSO)

5 RMN ^1H (100 MHz) (DMSO- d_6 /TFA- d_1) : 1,18 (d, J = 7,0 Hz, 3H), 3,70-4,70 (a.c., 6H), 4,98 (s, 2H), 7,05-7,80 (a.c., 8H, ($\delta = 7,27, s$)), 7,97 (d, J = 11,3 Hz, 1H), 8,71 (s, 1H).

10 IR (KBr) : 1449, 1509, 1631, 1656, 1719, 3318 cm^{-1} .

Exemple 3bA.- Préparation de l'acide 7-(3-Ala-amino-1-azétidiny)-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.

15 On dissout 0,8 g (1,34 mmole) de l'acide 7-(3-N-CBZ-Ala-amino-1-azétidiny)-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique (2bA) dans 2 ml d'acide acétique. A cette solution, on ajoute 10 ml d'une solution d'acide acétique saturée en acide bromhydrique. On maintient à température ambiante pendant une heure, on ajoute de l'éther et il apparaît un précipité qu'on filtre et qu'on lave à l'éther. On dissout le sel dans l'eau et on ajuste à pH 7,6, et un solide se précipite, que l'on filtre, qu'on lave avec de l'eau et qu'on sèche dans un dessiccateur avec P_2O_5 , et on obtient 0,43 g (0,93 mmole) d'acide 7-(3-Ala-amino-1-azétidiny)-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique (3bA).

Pf. = 150-152°C

$[\alpha]_D^{20} = +7,80$ (c = 0,59, DMSO)

30 RMN ^1H (100 MHz) (d_6 -DMSO/TFA) (T = 310 K) : 1,33 (d, J = 7,0 Hz, 3H), 3,70-4,15 (m, 3H), 4,15-4,70 (m, 3H), 7,10-7,80 (a.c., 3H), 8,01 (d, J = 11,2 Hz, 1H), 8,1 (é, 3H), 8,72 (s, 1H), 9,10 (m, 1H)

35 IR (KBr) : 3418, 3262, 3075, 1636, 1561, 1510, 1459 cm^{-1} .

Exemple 4bA.- Préparation du chlorhydrate de l'acide 7-(3-Ala-amino-1-azétidiny1)-1-(2,4-difluorophény1)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.

On traite 0,33 g (0,71 mmole) d'acide 7-(3-Ala-amino-1-azétidiny1)-1-(2,4-difluorophény1)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique (3bA) avec une solution d'EtOH-ClH, on fait évaporer le solvant à pression réduite, et on obtient 0,35 g (0,70 mmole) de chlorhydrate de l'acide 7-(3-Ala-amino-1-azétidiny1)-1-(2,4-difluorophény1)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique (4bA).

Pf. = 204-207°C

$[\alpha]_D^{20} = +5,1$ (c = 0,84, DMSO).

RMN ^1H (100 MHz) (DMSO- d_6 /TFA) : 1,31 (d, J = 6,5 Hz, 3H), 3,70-4,70 (m, 6H), 7,10-7,80 (a.c. 3H), 7,85-8,15 (m, 4H), 8,71 (s, 1H), 8,94 (m, 1H).

IR (KBr) : 3600-2700 (é), 1725, 1687, 1632, 1492, 1450.

Exemple 2bL.- Préparation de l'acide 7-(3-N-t-BOC-Leu-amino-1-azétidiny1)-1-(2,4-difluorophény1)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.

A une solution de l'acide 7-(3-amino-1-azétidiny1)-1-(2,4-difluorophény1)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique (1b) (780 mg, 2 mmole) et de N-méthylmorpholine (202 mg, 2 mmole) dans le DMF sec (30 ml) et refroidie à 0°C, on ajoute du N-t-BOC-Leu-N-hydroxysuccinimide ester (721 mg, 2,2 mmole) et on maintient à cette température pendant une heure et à température ambiante pendant une nuit. On ajoute la solution résultante à une solution d'HCl (200 ml, 0,5N) et il apparaît un précipité qu'on filtre et qu'on lave avec de l'eau et qu'on sèche dans un dessiccateur avec P_2O_5 . On obtient 1,11 g (1,82 mmole) de l'acide 7-(3-N-t-BOC-Leu-amino-1-azétidiny1)-1-(2,4-difluorophény1)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique

(2bL).

Pf. = 123-127°C

$[\alpha]_{\text{D}}^{20} = +8,2$ (c = 0,75, DMSO),

RMN ^1H (100 MHz) (DMSO- d_6 /TFA- d_1) : 0,87

5 (d, J = 5,6 Hz, 6H), 1,38 (s, 12H), 3,80-4,70 (m, 6H),
7,15-7,90 (m, 3H), 8,05 (d, J = 11,3, Hz, 1H), 8,78 (s, 1H).

IR (KBr) : 3331, 2956, 1719, 1633, 1509, 1448
cm $^{-1}$.

10 Exemple 3bL.- Préparation de l'acide 7-(3-Leu-amino-1-azétidiny)-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.

On mélange à froid 0,8 g (1,32 mmole) de l'acide 7-(3-N-t-BOC-Leu-amino-1-azétidiny)-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-
15 carboxylique (2bL) et 10 ml d'acide trifluoracétique et on maintient une heure à la température ambiante. On y ajoute de l'éther et on filtre le précipité qui apparaît, et on le lave à l'éther. On dissout le sel ainsi formé dans l'eau et on l'agite à pH 7,6 avec NH_3 , et il appa-
20 raît un précipité qu'on filtre, qu'on lave à l'eau et qu'on sèche dans un dessiccateur avec P_2O_5 , et on obtient 0,56 g (1,11 mmole) de l'acide 7-(3-Leu-amino-1-azétidiny)-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique (3bL).

25 Pf. = 214-216°C

$[\alpha]_{\text{D}}^{20} = +3,8$ (c = 0,55, DMSO).

RMN ^1H (100 MHz) (DMSO- d_6 /TFA) (T = 320 K) :

0,89 (d, J = 5,3 Hz, 6H), 1,57 (m, 3H), 3,67 (m, 1H),
4,02 (m, 2H), 4,42 (m, 3H), 7,19-7,86 (m, 3H), 8,03 (d, J =
30 11,2 Hz, 1H), 8,16 (é, 3H), 8,74 (s, 1H), 8,99 (m, 1H).

IR (KBr) : 3600-2400 (é), 1725, 1637, 1561,
1509, 1460, 1357 cm $^{-1}$.

Exemple 4bL.- Préparation du chlorhydrate de l'acide 7-(3-Leu-amino-1-azétidiny)-1-(2,4-difluorophényl)-6-
35 fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.

On traite 0,45 g (0,89 mmole) d'acide 7-(3-Leu-amino-1-azétidiny1)-1-(2,4-difluorophény1)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique (3bL) avec une solution d'EtOH-ClH, on fait évaporer le solvant à pression réduite, et l'on obtient un solide qu'on cristallise avec EtOH-éther, et l'on obtient 0,43 g (0,79 mmole) du chlorhydrate de l'acide 7-(3-Leu-amino-1-azétidiny1)-1-(2,4-difluorophény1)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique (4bL).

10 Pf. = 190-195°C

$[\alpha]_D^{20} = +15,6$ (c = 0,76, DMSO).

15 RMN ^1H (100 MHz) (DMSO- d_6 /TFA) : 0,87 (d, J = 5,1 Hz, 6H), 1,54 (m, 3H), 3,60-4,70 (a.c., 6H), 7,15-7,80 (m, 3H), 8,03 (d, J = 11,2 Hz, 1H), 8,16 (é, 3H), 8,75 (s, 1H), 9,35 (m, 1H).

IR (KBr) : 3600-2400 (é), 1718, 1687, 1631, 1512, 1450 cm^{-1} .

20 Exemple 2ca.- Préparation de l'acide 7-(3-méthyl-3-N-CBZ-D-Ala-amino-1-azétidiny1)-1-cyclopropyl-6,8-difluoro-1,4-dihydro-4-oxo-3-quinoléinecarboxylique.

On neutralise une solution de N-CBZ-D-Alanine (319 mg, 1,43 mmoles) dans 7 ml de tétrahydrofurane sec et refroidie à -15°C avec de la N-méthylmorpholine (145 mg, 1,43 mmoles) et on additionne du chloroformiate d'isobutyle (195 mg, 1,43 mmoles). Cinq minutes plus tard, on additionne une suspension d'acide 7-(3-méthyl-3-amino-1-azétidiny1)-1-cyclopropyl-6,8-difluoro-1,4-dihydro-4-oxo-3-quinoléinecarboxylique (1c) (500 mg, 1,43 mmoles) dans 15 ml de diméthylformamide, on maintient le mélange à -15°C pendant 15 minutes et on laisse à température ambiante et sous forte agitation pendant 8 heures. On ajoute ensuite le mélange sur une solution froide de HCl (100 ml, 0,5N) et il se forme un précipité que l'on filtre, on lave avec de l'eau, on sèche avec P_2O_5 et on obtient 35 570 mg (1,03 mmoles) de l'acide 7-(3-méthyl-3-N-CBZ-D-Ala-

amino-1-azétidinyl)-1-cyclopropyl-6,8-difluoro-1,4-dihydro-4-oxo-3-quinoléinecarboxylique (2ca), de point de fusion 138-141°C.

Données spectroscopiques :

5 RMN ^1H (100 MHz) (DMSO- d_6 /TFA- d_1) : 0,85-1,28 (a.c., 7H), 1,54 (s, 3H), 3,79-4,60 (a.c., 6H), 5,00 (s, 2H), 7,30 (s, 5H), 7,64 (d, J = 13,1 Hz, 1H), 8,55 (s, 1H).

IR (KBr) : 3320, 1725, 1680, 1627, 1528, 1459, 1413, 1327 cm^{-1} .

10 Exemple 3ca.- Préparation de l'acide 7-(3-méthyl-3-D-Ala-amino-1-azétidinyl)-1-cyclopropyl-6,8-difluoro-1,4-dihydro-4-oxo-3-quinoléinecarboxylique.

A une solution de l'acide 7-(3-méthyl-3-N-CBZ-D-Ala-amino-1-azétidinyl)-1-cyclopropyl-6,8-difluoro-1,4-dihydro-4-oxoquinoléinecarboxylique (2ca) (196 mg, 0,35 mmole) dans 15 ml de diméthylformamide, on ajoute 15 mg de Pd /C à 10 % maintient sous atmosphère d'hydrogène pendant 24 heures. On filtre le catalyseur et on lave bien avec du diméthylformamide. On fait évaporer le solvant à pression réduite et le solide résultant cristallise dans un mélange d'éthanol-eau, et l'on obtient l'acide 7-(3-méthyl-3-D-Ala-amino-1-azétidinyl)-1-cyclopropyl-6,8-difluoro-1,4-dihydro-4-oxo-quinoléinecarboxylique (3ca) (63 mg, 0,15 mmole).

25 Pf. = 154-160°C

RMN ^1H (100 MHz) (DMSO- d_6 /TFA) : 1,15 (m, 4H), 1,36 (d, J = 6,5 Hz, 3H), 1,57 (s, 3H), 3,65-4,70 (a.c., 6H), 7,67 (d, J = 11,4 Hz, 1H), 8,05 (é, 3H), 8,56 (s, 1H), 8,90 (m, 1H).

30 IR (KBr) : 3600-2400 (é), 1718, 1675, 1628, 1528, 1467, 1326 cm^{-1} .

Exemple 4ca.- Préparation du chlorhydrate de l'acide 7-(3-méthyl-3-D-Ala-amino-1-azétidinyl)-1-cyclopropyl-6,8-difluoro-1,4-dihydro-4-oxo-3-quinoléinecarboxylique.

35 On traite 44 mg (0,11 mmole) d'acide 7-(3-

méthyl-3-D-Ala-amino-1-azétidiny1)-1-cyclopropyl-6,8-difluoro-1,4-dihydro-4-oxo-quinoléinecarboxylique (3ca) avec une solution d'EtOH-HCl, on fait évaporer le solvant à pression réduite et l'on obtient 42 mg (0,09 mmole) du
 5 chlorhydrate de l'acide 7-(3-méthyl-3-D-Ala-amino-1-azétidiny1)-1-cyclopropyl-6,8-difluoro-1,4-dihydro-4-oxo-3-quinoléinecarboxylique (4ca).

Pf. = 181-185°C

10 RMN ¹H (100 MHz) (DMSO-d₆/TFA) : 1,12 (m, 4H), 1,34 (d, J = 5,5 Hz, 3H), 1,55 (s, 3H), 3,70-4,70 (a.c., 6H), 7,68 (d, J = 12,7 Hz, 1H), 8,01 (é, 3H), 8,55 (s, 1H), 8,79 (m, 1H).

IR (KBr) : 3600-2400 (é), 1718, 1688, 1627, 1528, 1465, 1328 cm⁻¹.

15 Exemple 3da.- Préparation de l'acide 7-(3-méthyl-3-D-Ala-amino-1-azétidiny1)-1-cyclopropyl-6-fluoro-8-chloro-1,4-dihydro-4-oxo-3-quinoléinecarboxylique.

On neutralise une solution de N-CBZ-D-alanine (135 g, 6 mmoles) dans 30 ml de tétrahydrofurane sec et refroidi à -150°C avec de la N-méthylmorpholine
 20 (0,61 g, 6 mmoles) et on ajoute du chloroformiate d'isobutyle (0,82 g, 6 mmoles) 5 minutes plus tard, on ajoute une solution de 3-amino-3-méthyl-1-benzhydrylazétidine (1,52 g, 6 mmoles) dans 20 ml de tétrahydrofurane, on
 25 maintient le mélange à -10°C pendant 15 minutes. On laisse arriver la solution à la température ambiante, on filtre le précipité qui se forme et on fait évaporer le filtrat jusqu'à siccité, et l'on obtient, une fois cristallisé dans AcOEt-hexane, la 3-méthyl-3-N-CBZ-D-Ala-amino-1-
 30 benzhydrylazétidine, (1,83 g, 4 mmole) de point de fusion 90-98°C.

On traite 1,68 g (3,6 mmole) de 3-méthyl-3-N-CBZ-D-Ala-amino-1-benzhydrylazétidine avec de l'éthanol saturé en acide chlorhydrique, on fait évaporer le solvant
 35 à pression réduite, et l'on obtient 1,69 g (3,4 mmole)

de chlorhydrate de 3-méthyl-3-N-CBZ-D-Ala-amino-1-benzhydrylazétidine, de point de fusion 93-97°C.

A une solution de chlorhydrate de 3-méthyl-3-N-CBZ-D-Ala-amino-1-benzhydrylazétidine (1,63 g, 3,3 mmoles) dans 150 ml de méthanol, on ajoute 160 mg de Pd(OH)₂/C (20%) et on laisse sous atmosphère d'hydrogène (16 atm.) pendant une nuit. On filtre le catalyseur, on fait évaporer le solvant à pression réduite, et l'on obtient le chlorhydrate de 3-méthyl-3-D-Ala-aminoazétidine (600 mg, 3,1 mmole).

On mélange (100 mg, 0,33 mmole) de l'acide 1-cyclopropyl-6,7-difluoro-8-chloro-1,4-dihydro-4-oxo-3-quinoléinecarboxylique, (129 mg, 0,66 mmole) de chlorhydrate de 3-méthyl-3-D-Ala-aminoazétidine et (290 mg, 2,8 mmole) de triéthylamine dans 8 ml de pyridine anhydre. On maintient la solution à 70°C pendant 15 heures. On fait évaporer le solvant à pression réduite, et le produit brut résultant se cristallise à partir d'un mélange d'éthanol-eau, et l'on obtient 66 mg (0,15 mmole) d'acide 7-(3-méthyl-3-D-Ala-amino-1-azétidiny)-1-cyclopropyl-6-fluoro-8-chloro-1,4-dihydro-4-oxo-3-quinoléinecarboxylique (3da).

Pf. = 167-171°C

RMN ¹H (100 MHz) (DMSO-d₆/TFA) : 0,90-1,20 (m, 4H), 1,37 (d, J = 7,0 Hz, 3H), 1,57 (s, 3H), 3,81 (m, 1H), 4,10-4,70 (a.c., 5H), 7,75 (d, J = 13,7 Hz, 1H), 8,1 (m, 3H), 8,72 (s, 1H), 9,08 (m, 1H).

IR (KBr) : 3600-2400 (é), 1718, 1668, 1618, 1543, 1443, 1405, 1312 cm⁻¹.

Exemple 4da. - Préparation du chlorhydrate de l'acide 7-(3-méthyl-3-D-Ala-amino-1-azétidiny)-1-cyclopropyl-6-fluoro-8-chloro-1,4-dihydro-4-oxo-3-quinoléinecarboxylique.

On traite 35 mg (0,08 mmole) d'acide 7-(3-méthyl-3-D-Ala-amino-1-azétidiny)-1-cyclopropyl-6-

fluoro-8-chloro-1,4-dihydro-4-oxo-3-quinoléinecarboxy-
lique (3da) avec une solution d'EtOH-HCl, on fait évaporer le solvant à pression réduite et l'on obtient
36 mg (0,07 mmole) du chlorhydrate de l'acide 7-(3-
5 méthyl-3-D-Ala-amino-1-azétidiny1)-1-cyclopropyl-6-
fluoro-8-chloro-1,4-dihydro-4-oxo-3-quinoléinecarboxy-
lique.

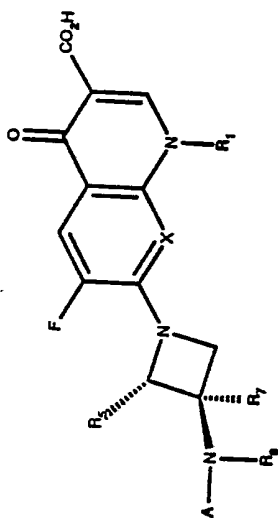
Pf. = 176-180°C.

10 RMN ^1H (100 MHz) (DMSO- d_6 /TFA) : 0,90-1,20
(m,4H), 1,36 (d,J = 6,9 Hz, 3H), 1,56 (s,3H), 3,80 (m,1H),
4,10-4,70 (a.c., 5H), 7,75 (d,J = 13,3 Hz, 1H), 8,00
(m,3H), 8,70 (s,1H), 9,00 (m,1H).

IR (KBr) : 3600-2400 (é), 1718, 1681, 1625,
1450, 1406, 1318 cm^{-1} .

15

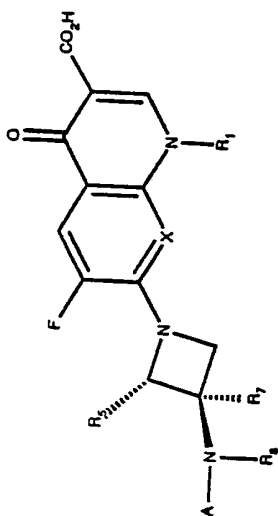
TABLEAU I



Exemple	R ₁	R ₅	R ₇	R ₈	X	A	stereochimie	Sel	p.f. (°C)	[α] _D ²⁰ (DMSO)	IR (cm ⁻¹) (KBr)
1a		CH ₃	H	H	N	H	(2S, 3R)	-		-	
1b		H	H	H	N	H	-	-		-	
1c		H	CH ₃	H	C-F	H	-	-		-	
1d		H	CH ₃	H	C-Cl	H	-	-		-	
1e		CH ₃	H	H	C-H	H	(2S, 3R)	-		-	
1f		CH ₃	H	H	N	H	(2R, 3S)	-		-	
2aA		CH ₃	H	H	N	N-CBZ-Ala	(2S, 3R)	-	211-213	+27,7 (c=0,78)	3325, 1720, 1680, 1632, 1509, 1449, 1328

2676445

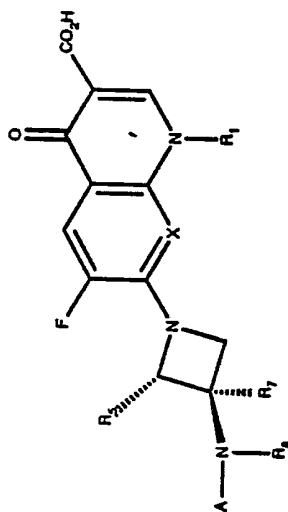
TABLEAU I (Cont.)



Exemple	R ₁	R ₅	R ₇	R ₈	X	A	stereochimie	Sel	p.f. (°C)	[α] _D ²⁰ (DMSO)	IR (cm ⁻¹) (KBr)
3aA		CH ₃	H	H	N	Ala	(2S,3R)	-	220-222	+16,9 (c=0,75)	3630-2420 (é), 1630, 1510, 1500, 1450, 1362, 1325
4aA		CH ₃	H	H	N	Ala	(2S,3R)	HCl	190-192	+16,2 (c=0,88)	3620-2400 (é), 1718, 1686, 1631, 1561, 1490, 1449, 1328
2aL		CH ₃	H	H	N	N-t-BOC-Leu	(2S,3R)	-	117-120	+17,0 (c=0,71)	3318, 2962, 1719, 1631, 1509, 1447, 1368, 1331
3aL		CH ₃	H	H	N	Leu	(2S,3R)	-	216-218	+9,7 (c=0,76)	3331, 2962, 1724, 1636, 1571, 1509, 1449
4aL		CH ₃	H	H	N	Leu	(2S,3R)	HCl	181-184	+23,8 (c=0,75)	3600-2400 (é), 1718, 1687, 1630, 1560, 1512, 1449, 1325
2bA		H	H	H	N	N-CBZ-Ala	-	-	205-208	+11,9 (c=0,63)	3318, 1719, 1656, 1631, 1509, 1449
3bA		H	H	H	N	Ala	-	-	150-152	+7,8 (c=0,59)	3418, 3262, 3075, 1636, 1561, 1510, 1459

2676445

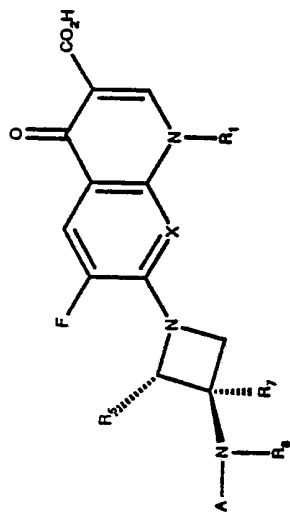
TABLEAU I (Cont.)



Exemple	R ₁	R ₅	R ₇	R ₈	X	A	stereochimie	Sel	p. f. (°C)	[α] _D ²⁰ (DMSO)	IR (cm ⁻¹) (KBr)
4bA		H	H	H	N	Ala	-	HCl	204-207	+5,1 (c=0,84)	3600-2700 (s), 1725, 1687, 1632, 1492, 1450
2bL		H	H	H	N	N-t-BOC-Ieu	-	-	123-127	+8,2 (c=0,75)	3331, 2956, 1719, 1633, 1509, 1448
3bL		H	H	H	N	Ieu	-	-	214-216	+3,8 (c=0,55)	3600-2400 (s), 1725, 1637, 1561, 1509, 1460, 1357
4bL		H	H	H	N	Ieu	-	HCl	190-195	+15,6 (c=0,76)	3600-2400 (s), 1718, 1687, 1631, 1512, 1450
2bG		H	H	H	N	N-t-BOC-Gly	-	-	228-230	-	3331, 1720, 1659, 1632, 1509, 1445, 1151
3bG		H	H	H	N	Gly	-	-	235-236 (dec.)	-	3600-2400 (s), 1638, 1568, 1512, 1466, 1370
4bG		H	H	H	N	Gly	-	HCl	274-277 (dec.)	-	3600-2400 (s), 1710, 1671, 1632, 1612, 1571, 1509, 1460

2676445

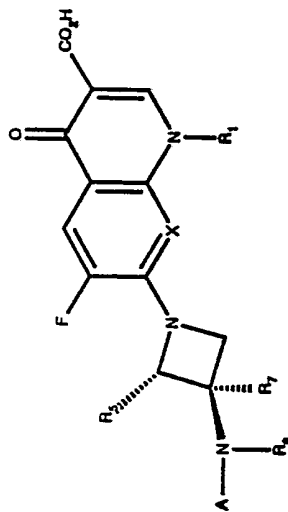
TABLEAU I (Cont.)



Exemple	R ₁	R ₅	R ₇	R ₈	X	A	stereochimie	Sel	p. f. (°C)	[α] _D ²⁰ (DMSO)	IR (cm ⁻¹) (KBr)
2ca		H	CH ₃	H	C-F	N-CBZ-D-Ala	-	-	138-141	-	3320, 1725, 1680, 1627, 1528, 1459, 1413, 1327
3ca		H	CH ₃	H	C-F	D-Ala	-	-	154-160	-	3620-2400 (6), 1718, 1675, 1628, 1528, 1467, 1326
4ca		H	CH ₃	H	C-F	D-Ala	-	HCl	181-185	-	3600-2400 (6), 1718, 1688, 1627, 1528, 1465, 1328
2da		H	CH ₃	H	C-Cl	N-CBZ-D-Ala	-	-	144-149	-	3325, 1725, 1622, 1438
3da		H	CH ₃	H	C-Cl	D-Ala	-	-	167-171	-	3600-2400 (6), 1718, 1668, 1618, 1545, 1443, 1405, 1312
4da		H	CH ₃	H	C-Cl	D-Ala	-	HCl	176-180	-	3600-2400 (6), 1718, 1681, 1625, 1450, 1406, 1318
2ea		CH ₃	H	H	C-H	N-CBZ-D-Ala	(2S, 3R)	-	121-124	-59, 5 (c=0, 63)	3560-3200 (6), 1735, 1655, 1508, 1460, 1401, 1325

2676445

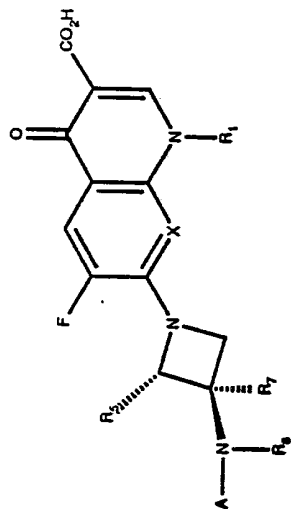
TABLEAU I (Cont.)



Exemple	R ₁	R ₅	R ₇	R ₈	X	A	stereochimie	Sel	p.f. (°C)	[α] _D ²⁰ (DMSO)	IR (cm ⁻¹) (KBr)
3ea		CH ₃	H	H	C-H	D-Ala	(2S, 3R)	-	144-146	-57,9 (c=0,43)	3600-2500 (s), 1630, 1509, 1475, 1420, 1340
4ea		CH ₃	H	H	C-H	D-Ala	(2S, 3R)	HCl	207-211	-	3600-2400 (s), 1718, 1687, 1637, 1506, 1462, 1393, 1318
2bN		H	H	H	N	N-t-BOC-Nva	-	-	141-143	+9,9 (c=0,61)	3331, 1719, 1633, 1509, 1449
3bN		H	H	H	N	Nva	-	-	176-179	+7,3 (c=0,54)	3400-2500 (s), 1725, 1635, 1569, 1510, 1459, 1368, 1275
4bN		H	H	H	N	Nva	-	HCl	196-200	+12,1 (c=0,77)	3400-2500 (s), 1725, 1687, 1639, 1509, 1449
2aa		CH ₃	H	H	N	N-CBZ-D-Ala	(2S, 3R)	-	177-182	-20,8 (c=0,61)	3368, 1720, 1632, 1509, 1448, 1331
3aa		CH ₃	H	H	N	D-Ala	(2S, 3R)	-	234-236	+6,7 (c=0,79)	3600-2500 (s), 1725, 1656, 1631, 1550, 1512, 1450, 1331

2676445

TABLEAU I (Cont.)



Exemple	R ₁	R ₅	R ₇	R ₈	X	A	stereochimie	Sel	P. f. (°C)	[α] _D ²⁰ (DMSO)	IR (cm ⁻¹) (KBr)
4aa		CH ₃	H	H	N	D-Ala	(2S,3R)	HCl	238-240	+3,4 (c=0,73)	3600-2400 (é), 1718, 1668, 1543, 1443, 1331
2ba		H	H	H	N	N-CBZ-D-Ala	-	-	200-203	-12,6 (c=0,81)	3293, 1719, 1656, 1631, 1543, 1509, 1449, 1331
3ba		H	H	H	N	D-Ala	-	-	155-157	-8,2 (c=0,69)	3418, 3263, 3075, 1635, 1560, 1509, 1460
4ba		H	H	H	N	D-Ala	-	HCl	202-205	-5,9 (c=0,53)	3600-2400 (é), 1725, 1685, 1631, 1492, 1449
2fa		CH ₃	H	H	N	N-CBZ-D-Ala	(2R,3S)	-	207-210	-27,1 (c=0,82)	3312, 1718, 1681, 1632, 1543, 1512, 1325, 1237
3fa		CH ₃	H	H	N	D-Ala	(2R,3S)	-	218-221	-16,2 (c=0,64)	3360-2400 (é), 1632, 1509, 1500, 1451, 1362, 1325
4fa		CH ₃	H	H	N	D-Ala	(2R,3S)	HCl	193-195	-16,1 (c=0,67)	3600-2400 (é), 1718, 1685, 1631, 1560, 1490, 1450, 1325

2676445

TABLEAU II

Exemple	Solvant	RMN- ¹ H (100 MHz)
2aA	DMSO-d ₆ /TFA-d ₁	1,11 (m,4H); 1,21 (d,J = 7,0 Hz, 3H); 1,59 (d,J = 6,1 Hz, 3H); 3,60 (m,1H); 3,85-4,70 (a.c., 5H); 5,01 (s,2H); 7,30 (s,5H); 7,97 (d,J = 11,5 Hz, 1H); 8,56 (s, 1H)
3aA	DMSO-d ₆ /TFA	1,16 (m,4H); 1,39 (d,J = 7,00 Hz, 3H); 1,65 (d,J = 6,2 Hz, 3H); 3,55-4,00 (m,2H), 4,00-4,80 (a.c., 4H), 8,02 (d,J = 11,6 Hz, 1H), 8,15 é, 3H); 8,60 (s,1H); 8,95 (m,1H)
4aA	DMSO-d ₆ /TFA	1,10 (m,4H), 1,38 (d,J = 7,00 Hz, 3H); 1,63 (d,J = 6,2 Hz, 3H); 3,50-4,00 (m,2H); 4,00-4,80 (a.c., 4H); 8,00 (d,J = 11,5 Hz, 1H); 8,16 (é, 3H); 8,58 (s,1H); 9,13 (m,1H)
2aL	DMSO-d ₆ /TFA-d ₁	0,85 (d,J = 5,9 Hz, 6H); 1,14 (m,4H); 1,35 (s,12 H); 1,59 (d,J = 5,9 Hz, 3H); 3,55-4,70 (a.c., 6H); 7,97 (d,J = 11,5 Hz, 1H); 8,57 (s,1H)
3aL	DMSO-d ₆ /TFA	0,92 (d,J = 4,8 Hz, 6H); 1,13 (m,4H); 1,65 (d,J = 5,9 Hz, 6H); 3,68 (m,2H); 4,05-4,80 (m,4H); 8,03 (d,J = 11,7 Hz, 1H); 8,15 (é, 3H); 8,60 (s,1H); 9,09 (m,1H)

TABLEAU II (Cont.)

Exemple	Solvant	RMN- ¹ H (100 MHz)
4aL	DMSO-d ₆ /TFA	0,89 (d, J = 5,2 Hz, 6H); 1,11 (m, 4H); 1,63 (d, J = 5,5 Hz, 6H); 3,43 (m, 2H); 4,05-4,80 (a.c., 4H); 8,01 (d, J = 11,4 Hz, 1H); 8,15 (é, 3H); 8,58 (s, 1H); 9,19 (m, 1H)
2bA	DMSO-d ₆ /TFA-d ₁	1,18 (d, J = 7,0 Hz, 3H); 3,70-4,70 (a.c., 6H); 4,98 (s, 2H); 7,05-7,80 (a.c., 8H (δ = 7,27, s)); 7,97 (d, J = 11,3 Hz, 1H); 8,71 (s, 1H)
3bA	DMSO-d ₆ /TFA	1.33 (d, J = 7,0 Hz, 3H); 3,70-4,15 (m, 3H); 4,15-4,70 (m, 3H); 7,10-7,80 (a.c., 3H); 8,01 (d, J = 11,2 Hz, 1H); 8,15 (é, 3H); 8,72 (s, 1H); 9,10 (m, 1H)
4bA	DMSO-d ₆ /TFA	1,31 (d, J = 6,5 Hz, 3H); 3,70-4,70 (m, 6H); 7,10-7,80 (a.c., 3H); 7,85-8,15 (m, 4H); 8,71 (s, 1H), 8,94 (m, 1H)
2bL	DMSO-d ₆ /TFA-d ₁	0,87 (d, J = 5,6 Hz, 6H); 1,38 (s, 12 H); 3,80-4,70 (m, 6H); 7,15-7,90 (m, 3H); 8,05 (d, J = 11,3 Hz, 1H); 8,78 (s, 1H)

TABLEAU II (Cont.)

Exemple	Solvant	RMN- ¹ H (100 MHz)
3bL	DMSO-d ₆ /TFA	0,89 (d, J = 5,3 Hz, 6H); 1,57 (m, 3H); 3,67 (m, 1H); 4,02 (m, 2H); 4,42 (m, 3H); 7,19-7,86 (m, 3H); 8,03 (d, J = 11,2 Hz, 1H); 8,16 (é, 3H); 8,74 (s, 1H); 8,99 (m, 1H)
4bL	DMSO-d ₆ /TFA	0,87 (d, J = 5,1 Hz, 6H); 1,54 (m, 3H); 3,60-4,70 (a.c., 6H); 7,15-7,80 (m, 3H); 8,03 (d, J = 11,2 Hz, 1H); 8,16 (é, 3H); 8,75 (s, 1H); 9,35 (m, 1H)
2bG	DMSO-d ₆ /TFA-d ₁	1,33 (s, 9H); 3,49 (s, 2H); 3,80-4,70 (m, 5H); 7,10-7,80 (m, 3H); 7,99 (d, J = 10,6 Hz, 1H); 8,73 (s, 1H)
3bG	DMSO-d ₆ /TFA	3,53 (d, J = 5,9 Hz, 2H); 3,65-4,70 (a.c., 5H); 7,15-7,80 (m, 3H); 7,80-8,15 (a.c., 4H (δ = 8,03, d, J = 11,3 Hz)); 8,77 (s, 1H); 8,97 (m, 1H)
4bG	DMSO-d ₆ /TFA	3,51 (d, J = 5,9 Hz, 2H); 3,70-4,80 (a.c., 5H); 7,05-7,80 (m, 3H); 7,80-8,15 (a.c., 4H (δ = 7,98, d, J = 11,3 Hz)); 8,70 (s, 1H); 9,00 (m, 1H)

TABLEAU II (Cont.)

Exemple	Solvant	RMN- ¹ H (100 MHz)
2ca	DMSO-d ₆ /TFA-d ₁	0,85-1,28 (a.c., 7H); 1,54 (s,3H); 3,79-4,60 (a.c., 6H); 5,00 (s,2H); 7,30 (s,5H); 7,64 (d,J = 13,1 Hz, 1H); 8,55 (s,1H)
3ca	DMSO-d ₆ /TFA	1,15 (m,4H); 1,36 (d,J = 6,5 Hz, 3H); 1,57 (s,3H); 3,65-4,70 (a.c., 6H); 7,67 (d,J = 11,4 Hz, 1H); 8,05 (é, 3H); 8,56 (s,1H); 8,90 (m,1H)
4ca	DMSO-d ₆ /TFA	1,12 (m,4H); 1,34 (d,J = 5,5 Hz, 3H); 1,55 (s,3H); 3,70-4,70 (a.c., 6H); 7,68 (d,J = 12,7 Hz, 1H); 8,01 (é, 3H); 8,55 (s,1H); 8,79 (m,1H)
2da	DMSO-d ₆ /TFA-d ₁	0,75-1,34 (a.c., 7H); 1,50 (s,3H); 3,84-4,64 (a.c., 6H); 4,98 (s,2H); 7,25 (s,5H); 7,69 (d,J = 12,9 Hz, 1H); 8,68 (s,1H)
3da	DMSO-d ₆ /TFA	0,90-1,20 (m,4H); 1,37 (d,J = 7,0 Hz, 3H); 1,57 (s,3H); 3,81 (m,1H); 4,10- 4,70 (a.c., 5H); 7,75 (d,J = 13,7 Hz, 1H); 8,1 (m,3H); 8,72 (s,1H); 9,08 (m,1H)

TABLEAU II (Cont.)

Exemple	Solvant	RMN- ¹ H (100 MHz)
4da	DMSO-d ₆ /TFA	0,90-1,20 (m,4H); 1,36 (d,J = 6,9 Hz, 3H); 1,56 (s,3H); 3,80 (m,1H); 4,10-4,70 (a.c., 5H); 7,75 (d,J = 13,3 Hz, 1H); 8,0 (m,3H); 8,70 (s,1H); 9,00 (m,1H)
2ea	DMSO-d ₆ /TFA-d ₁	1,15 (a.c., 6H); 3,60-4,45 (a.c., 5H); 4,97 (s,2H); 5,74 (d,J = 7,3 Hz, 1H); 7,10-7,80 (a.c., 8H (δ = 7,27, s, 5H)); 7,87 (d,J = 12,6,1H); 8,69 (s,1H)
3ea	DMSO-d ₆ /TFA	1,32 (a.c., 6H); 3,60-4,50 (a.c., 5H); 5,75 (d,J = 7,2 Hz, 1H); 7,10-7,60 (a.c., 3H); 7,86 (d,J = 12,7 Hz, 1H); 8,10 (s, 3H); 8,64 (s,1H); 8,75 (m,1H)
4ea	DMSO-d ₆ /TFA	1,33 (a.c., 6H); 3,60-4,50 (a.c., 5H); 5,76 (d,J = 7,2 Hz, 1H); 7,10-7,60 (a.c., 3H); 7,87 (d,J = 12,7 Hz, 1H); 8,10 (s, 3H); 8,65 (s,1H); 8,76 (m,1H)
2bN	DMSO-d ₆ /TFA-d ₁	0,81 (m,3H); 1,00-1,70 (a.c., 13H (δ = 1,33, s, 9H)); 3,70-4,70 (a.c., 6H); 7,10-7,85 (a.c., 3H); 8,01 (d,J = 11,3 Hz, 1H); 8,75 (s,1H)

TABLEAU II (Cont.)

Exemple	Solvant	RMN- ¹ H (100 MHz)
3bN	DMSO-d ₆ /TFA	0,82 (m,3H); 1,28 (m,2H); 1,61 (m,2H); 3,60-4,70 (a.c., 6H); 7,10-7,85 (a.c., 3H); 7,94 (d,J = 11,3 Hz; 1H); 8,10 (m,3H); 8,70 (s,1H); 9,01 (m,1H)
4bN	DMSO-d ₆ /TFA	0,86 (t,J = 6,9 Hz, 3H); 1,22 (m,2H); 1,64 (m,2H); 3,60-4,70 (a.c., 6H); 7,10-7,85 (a.c., 3H); 8,04 (d,J = 11,3 Hz, 1H); 8,12 (m,3H); 8,75 (s, 1H); 9,11 (m,1H)
2aa	DMSO-d ₆ /TFA-d ₁	1,03 (m,4H); 1,19 (d,J = 7,2 Hz, 3H); 1,54 (d,J = 6,0 Hz, 3H); 3,57 (m,1H); 3,85-4,80 (a.c., 5H); 4,96 (s,2H); 7,23 (s,5H); 7,87 (d,J = 11,5 Hz, 1H); 8,53 (s,1H)
3aa	DMSO-d ₆ /TFA	1,08 (m,4H); 1,35 (d,J = 6,6 Hz, 3H); 1,59 (d,J = 6,1 Hz, 3H); 3,50-4,80 (a.c., 6H); 7,95 (d,J = 11,9 Hz, 1H); 8,11 (m,3H); 8,55 (s,1H); 8,93 (m,1H)
4aa	DMSO-d ₆ /TFA	1,07 (m,4H); 1,36 (d,J = 7,0 Hz, 3H); 1,58 (d,J = 6,0 Hz, 3H); 3,50-4,80 (a.c., 6H); 7,91 (d,J = 11,5 Hz, 1H); 8,04 (m,3H); 8,54 (s,1H); 8,95 (m,1H)

TABLEAU II (Cont.)

Exemple	Solvant	RMN- ¹ H (100 MHz)
2ba	DMSO-d ₆ /TFA-d ₁	1,18 (d, J = 7,0 Hz, 3H); 3,70-4,70 (a.c., 6H); 4,99 (s, 2H); 7,10-7,80 (a.c., 8H, (δ = 7,28, s, 5H)); 7,98 (d, J = 11,3 Hz, 1H); 8,71 (s, 1H)
3ba	DMSO-d ₆ /TFA	1,32 (d, J = 7,0 Hz, 3H); 3,70-4,15 (m, 3H); 4,15-4,70 (m, 3H); 7,10-7,80 (a.c., 3H); 8,00 (d, J = 11,1 Hz, 1H); 8,13 (é, 3H); 8,71 (s, 1H); 9,08 (m, 1H)
4ba	DMSO-d ₆ /TFA	1,31 (d, J = 6,5 Hz, 3H); 3,70-4,70 (m, 6H); 7,10-7,80 (a.c., 3H); 7,85-8,15 (m, 4H); 8,70 (s, 1H); 8,93 (m, 1H)
2fa	DMSO-d ₆ /TFA-d ₁	1,12 (m, 4H); 1,22 (d, J = 7,0 Hz, 3H); 1,60 (d, J = 6,1 Hz, 3H); 3,61 (m, 1H); 3,85-4,70 (a.c., 5H); 5,02 (s, 2H); 7,31 (s, 5H); 7,98 (d, J = 11,5 Hz, 1H); 8,57 (s, 1H)
3fa	DMSO-d ₆ /TFA	1,16 (m, 4H); 1,39 (d, J = 7,0 Hz, 3H); 1,65 (d, J = 6,2 Hz, 3H); 3,55-4,00 (m, 2H); 4,00-4,80 (a.c., 4H); 8,02 (d, J = 11,6 Hz, 1H); 8,15 (é, 3H); 8,60 (s, 1H); 8,95 (m, 1H)
4fa	DMSO-d ₆ /TFA	1,11 (m, 4H); 1,39 (d, J = 7,0 Hz, 3H); 1,64 (d, J = 6,2 Hz, 3H); 3,50-4,00 (m, 2H); 4,00-4,80 (a.c., 4H); 8,01 (d, J = 11,5 Hz, 1H); 8,17 (é, 3H); 8,59 (s, 1H); 8,97 (m, 1H)

Solubilité

Un grand nombre des composés de l'invention manifestent une augmentation de la solubilité dans l'eau ainsi que de la solubilité à pH 7,4 lorsqu'on compare avec les composés de référence. L'augmentation de solubilité au pH physiologique peut favoriser l'absorption du produit et la solubilité élevée dans l'eau permet l'administration du composé par voie parentérale.

10

Exemple	A	Sel	Solubilité dans l'eau (µg/ml)	Solubilité pH 7,4 (µg/ml)
1a	H	-	23,0	16,5
4aA	Ala	HCl	>500	>500
4aL	Leu	HCl	>500	>500
1b	H	-	3,0	3,7
4bA	Ala	HCl	128,4	66,9
4bG	Gly	HCl	>500	7,6
4bL	Leu	HCl	>500	23,1
4aa	<u>D</u> -Ala	HCl	494,9	385,6

ACTIVITE BIOLOGIQUE

L'activité pharmacologique antimicrobienne de ces composés a été étudiée selon les références exposées ci-dessous.

- 5 Activité pharmacologique antimicrobienne :
 G.L. Daquet et Y.A. Chabbert, techniques en bactériologie,
 Vol. 3, Flammarion Médecine-Sciences, Paris 1972, et
 W.B. Hugo et A.D. Rusell, Pharmaceutical Microbiology,
 Blackwell Scientific Publications, London, 1977.
- 10 Milieu de culture et solvant :
 Agar d'antibiotiques n° 1 (Oxoid CM 327)
 Bouillon de triptone-soja (Oxoid CM 129)
 Solution Physiologique Ringer 1/4 (Oxoid BR 52)
 Agar Dextrose (BBL 11165)
- 15 Microorganismes :
 "Bacillus subtilis" ATCC 6633
 "Citrobacter freundii" ATCC 112606
 "Enterobacter aerogenes" ATCC 15038
 "Enterobacter cloacae" ATCC 23355
- 20 "Bacillus cereus" ATCC 1178
 "Escherichia coli" ATCC 10799
 "Escherichia coli" ATCC 23559
 "Klebsiella pneumoniae" ATCC 10031
 "Proteus vulgaris" ATCC 8427
- 25 "Morg. morganii" ATCC 8019
 "Pseudomonas aeruginosa" ATCC 9721
 "Pseudomonas aeruginosa" ATCC 10145
 "Salmonella typhimurium" ATCC 14028
 "Salmonella typhimurium" ATCC 6539
- 30 "Serratia marcescens" ATCC 13880
 "Shigella flexnerii" ATCC 12022
 "Staphylococcusepidermis" ATCC 155-1
 "Staphylococcus aureus" ATCC 25178
 "Streptococcus faecalis" ATCC 10541.

Préparation des inoculations

Chacun des microorganismes est ensemencé par strie dans des tubes d'Agar d'antibiotiques n° 1, et mis en incubation pendant 20 heures à 37°C. Ensuite, on prend
5 une anse de culture, on ensemence dans un bouillon de Triptone-soja et on incube pendant 20 heures à 37°C. On dilue à 1/4 la culture obtenue avec une solution physiologique Ringer, de façon à obtenir une suspension normalisée de 10^{-10} ufc/ml pour chaque organisme.

10 Préparation du milieu contenant les dérivés de formule générale I :

A partir d'une solution de 100 µg/ml, chaque produit est dilué dans l'Agar Dextrose (préalablement fondu et maintenu à 50°C) par dilutions successives de
15 façon à obtenir les concentrations suivantes : 64-32-16-8-4-2-1-0,5-0,25-0,125 µg de dérivé/ml du milieu.

Postérieurement, chaque concentration de chaque produit est répartie dans des boîtes de Petri de 10 cm de diamètre, à raison de 10 ml de milieu par boîte et
20 autant de boîtes que de microorganismes à tester.

Une fois le milieu refroidi, les boîtes sont ensemencées avec les inoculations à raison de 0,4 ml d'inoculation par boîte. On les étend avec une anse de Driglasky et on recueille le surnageant. Les boîtes en-
25 semencées sont incubées à 37°C pendant 20 heures.

Les résultats obtenus sont décrits dans les tableaux suivants. Les concentrations sont données en µg/ml.

MICROORGANISMES	E X E M P L 2676445				
	Acide pipémidique	4aA	4aL	4bA	4bL
Bacillus subtilis ATCC 6633	8	0,12	0,12	0,5	0,25
Bacillus cereus ATCC 11778	16	1	0,12	4	0,5
Strep. faecalis ATCC 10541	>64	8	2	8	1
Staph. aureus ATCC 25178	64	0,5	0,25	1	4
Staph. epidermidis ATCC 155-1	64	0,5	0,25	4	1
Ps. aeruginosa ATCC 9721	32	4	2	8	4
Ps. aeruginosa ATCC 10145	32	8	8	16	8
Citr. freundii ATCC 11606	4	0,25	0,12	1	1
Morg. morgani ATCC 8019	8	0,5	0,25	2	2
Proteus vulgaris ATCC 8427	16	1	0,25	8	2
Kleb. pneumoniae ATCC 10031	2	0,06	0,06	1	0,12
Sal. typhimurium ATCC 14028	8	0,5	0,12	2	1
Sal. typhi ATCC 6539	4	0,5	0,12	1	1
Escherichia coli ATCC 10799	16	0,5	0,12	2	1
Escherichia coli ATCC 23559	2	0,12	0,06	1	0,25
Ent. aerogenes ATCC 15038	32	0,5	0,12	1	0,5
Ent. cloacae ATCC 23355	8	0,12	0,12	1	0,5
Serr. marcescens ATCC 13880	16	1	0,25	8	2
Shigella flexnerii ATCC 12022	4	0,12	0,06	1	0,25

MICROORGANISMES	E X E M P L E 2676445			
	4bG	4ca	4bN	4aa
Bacillus subtilis ATCC 6633	1	0,25	0,25	0,12
Bacillus cereus ATCC 11778	1	1	0,5	0,5
Strep. faecalis ATCC 10541	16	8	4	1
Staph. aureus ATCC 25178	1	0,5	4	0,25
Staph. epidermidis ATCC 155-1	2	0,5	2	1
Ps. aeruginosa ATCC 9721	16	4	4	4
Ps. aeruginosa ATCC 10145	>32	16	16	8
Citr. freundii ATCC 11606	1	1	1	0,5
Morg. morganii ATCC 8019	4	1	2	2
Proteus vulgaris ATCC 8427	8	2	4	2
Kleb. pneumoniae ATCC 10031	1	0,25	0,12	0,5
Sal. typhimurium ATCC 14028	4	1	1	1
Sal. typhi ATCC 6539	1	0,5	1	0,5
Escherichia coli ATCC 10799	2	1	2	1
Escherichia coli ATCC 23559	0,5	0,5	0,25	0,25
Ent. aerogenes ATCC 15038	1	1	1	0,5
Ent. cloacae ATCC 23355	1	0,5	0,5	0,25
Serr. marcescens ATCC 13880	16	2	2	4
Shigella flexnerii ATCC 12022	0,5	0,25	0,12	0,12

En thérapeutique humaine, la dose d'administration est, bien sûr, fonction de la susceptibilité de la souche infective, de la nature de composé administré et de la voie d'administration. Elle sera généralement

5 comprise entre environ 0,200 et environ 300 mg pour chaque kilogramme de poids et par jour. Les dérivés de l'invention seront, par exemple, administrés sous forme de comprimés, de solutions ou de suspensions, ou bien de gélules.

10 On indiquera ci-après, à titre d'exemples, deux formes galéniques particulières des dérivés objets de la présente invention.

15

Exemple de formule par comprimé

20

Composé de l'exemple 4aL	250 mg
Cellule microcristalline	69 mg
Povidone	15 mg
Amidon de blé	36 mg
Dioxyde de silice colloïdale	2 mg
Stéarate de magnésium	<u>3 mg</u>
Poids comprimé	375 mg

25

Exemple de formule par gélule

30

Composé de l'exemple 4aL	250 mg
Glycéride polyoxyéthylénée	85 mg
Behenate de glycérine	<u>15 mg</u>
Excipiente gélatine molle q.s.	450 mg

35

5

Exemple de formule par injectable

10

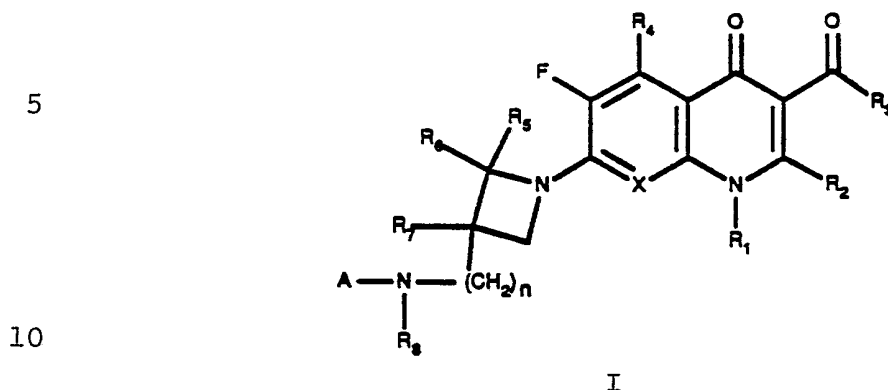
Composé de l'exemple 4aL
HCl 1M q.s.
H₂O pour injection q.s.

100 mg
pH 3-4
10 ml

* * *

REVENDEICATIONS

1. Les composés répondant à la formule générale I



et leurs sels pharmaceutiquement acceptables, formule dans laquelle

15 X représente un atome d'azote ou bien un atome de carbone lié à un atome d'hydrogène (C-H) ou bien un atome de carbone lié à un atome d'halogène (C-Y) dans lequel Y représente un atome de fluor, de chlore ou de brome, ou bien un atome de carbone lié à un radical hydroxy (C-OH) ou alkyloxy (C-O-alkyle), ou bien un atome de carbone lié à un radical alkyle (C-alkyle), ou bien un atome de carbone lié à un radical alkyle halogéné (C-CF₃), ou bien un atome de carbone lié à un radical alkylamino (C-NH-alkyle).

25 R₁ représente un radical alkyle ou cycloalkyle inférieur, un radical halogénoalkyle inférieur, un radical hydroxyalkyle, un radical vinyle, un radical aryle ou un radical aryle substitué par un ou plus atomes de fluor, ou un radical alkylamino (NH-alkyle).

30 R₂ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle inférieur.

R₃ représente un radical hydroxy ou un radical alkyloxy inférieur de C₁ à C₄.

35 R₄ représente un atome d'hydrogène, un atome de fluor, un radical alkyle inférieur, un radical nitro,

un radical amino ou un radical amino substitué.

R_5 , R_6 et R_7 représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle inférieur. Les substituants azétidiniques peuvent avoir, selon la nature et la position relative, jusqu'à deux centres chiraux, chacun d'eux
5 avec une configuration "R" ou "S".

R_8 représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle inférieur.

n est un nombre qui peut être 0 ou 1.

X et R_1 peuvent former ensemble une liaison
10 représentée par un groupe $C-CH_2-CH_2-CH-R_9$ ou $C-O-CH_2-CH-R_9$ ou $C-S-CH_2-CH-R_9$ dans lesquels R_9 représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle inférieur ou un radical halogénoalkyle inférieur et possédant dans ces
15 deux derniers cas un centre chiral avec une configuration "R" ou "S".

R_1 et R_2 peuvent former ensemble une liaison représentée par un groupe $-CHR_{10}-S-$ dans lequel R_{10} représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle inférieur ou un radical halogénoalkyle inférieur et possédant
20 dans ces deux derniers cas un centre chiral avec une configuration "R" ou "S".

R_2 et R_3 peuvent former ensemble une liaison représentée par un groupe $-S-NH-$.

25 A est un groupe solubilisateur qui est représenté par un acide aminé résiduel ou une chaîne polypeptidique constituée de deux à quatre ou plus résidus d'acides aminés, lesquels sont unis de façon covalente entre eux au travers de liaisons peptidiques.

30 Les résidus d'acides aminés de la présente invention comprennent les 20 acides aminés naturels, désignés moyennant leurs trois lettres symboliques, ainsi que d'autres acides aminés, notamment la norvaline (Nva), homoserine, 4-hydroxyproline, hydroxylysine, ornithine.

35 La configuration stéréochimique des acides aminés

de la présente invention peuvent être de la forme D- ou L- ou un mélange des deux, étant préférable, nonobstant, l'utilisation de résidus d'acides aminés sous forme L-.

2. Les composés répondant à la formule générale I, selon la revendication 1, sélectionnés parmi le groupe suivant :

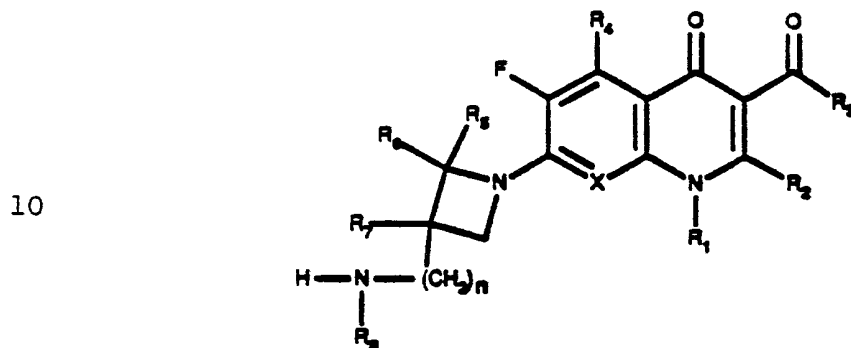
- * Acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-N-CBZ-Ala-amino-1-azétidiny]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.
- 10 * Acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-Ala-amino-1-azétidiny]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.
- * Chlorhydrate de l'acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-Ala-amino-1-azétidiny]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.
- 15 * Acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-N-t-BOC-Leu-amino-1-azétidiny]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.
- * Acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-Leu-amino-1-azétidiny]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.
- 20 * Chlorhydrate de l'acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-Leu-amino-1-azétidiny]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.
- 25 * Acide 7-(3-N-CBZ-Ala-amino-1-azétidiny)-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.
- * Acide 7-(3-Ala-amino-1-azétidiny)-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.
- 30 * Chlorhydrate de l'acide 7-(3-Ala-amino-1-azétidiny)-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.
- * Acide 7-(3-N-t-BOC-Leu-amino-1-azétidiny)-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphty-
- 35

- ridine-3-carboxylique.
- * Acide 7-(3-Leu-amino-1-azétidiny1)-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.
- 5 * Chlorhydrate de l'acide 7-(3-Leu-amino-1-azétidiny1)-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.
- * Acide 7-(3-N-t-BOC-Gly-amino-1-azétidiny1)-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.
- 10 * Acide 7-(3-Gly-amino-1-azétidiny1)-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.
- * Chlorhydrate de l'acide 7-(3-Gly-amino-1-azétidiny1)-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.
- 15 * Acide 7-(3-méthyl-3-N-CBZ-D-Ala-amino-1-azétidiny1)-1-cyclopropyl-6,8-difluoro-1,4-dihydro-4-oxo-3-quinoléinecarboxylique.
- 20 * Acide 7-(3-méthyl-D-3-Ala-amino-1-azétidiny1)-1-cyclopropyl-6,8-difluoro-1,4-dihydro-4-oxo-3-quinoléinecarboxylique.
- * Chlorhydrate de l'acide 7-(3-méthyl-3-D-Ala-amino-1-azétidiny1)-1-cyclopropyl-6,8-difluoro-1,4-dihydro-4-oxo-3-quinoléinecarboxylique.
- 25 * Acide 7-(3-méthyl-3-N-CBZ-D-Ala-amino-1-azétidiny1)-1-cyclopropyl-6-fluoro-8-chloro-1,4-dihydro-4-oxo-3-quinoléinecarboxylique.
- * Acide 7-(3-méthyl-3-D-Ala-amino-1-azétidiny1)-1-cyclopropyl-6-fluoro-8-chloro-1,4-dihydro-4-oxo-3-quinoléinecarboxylique.
- 30 * Chlorhydrate de l'acide 7-(3-méthyl-3-D-Ala-amino-1-azétidiny1)-1-cyclopropyl-6-fluoro-8-chloro-1,4-dihydro-4-oxo-3-quinoléinecarboxylique.
- 35 * Acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-N-CBZ-D-Ala-amino-1-azéti-

- dinyl]-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-3-quinoléinecarboxylique.
- 5 * Acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-D-Ala-amino-1-azétidinyll]-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-3-quinoléinecarboxylique.
- * Chlorhydrate de l'acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-D-Ala-amino-1-azétidinyll]-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-3-quinoléinecarboxylique.
- 10 * Acide 7-(3-N-t-BOC-Nva-amino-1-azétidinyll)-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.
- * Acide 7-(3-Nva-amino-1-azétidinyll)-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.
- 15 * Chlorhydrate de l'acide 7-(3-Nva-amino-1-azétidinyll)-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.
- * Acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-N-CBZ-D-Ala-amino-1-azétidinyll]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.
- 20 * Acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-D-Ala-amino-1-azétidinyll]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.
- * Chlorhydrate de l'acide 7-[(2S,3R)-2-méthyl-3-D-Ala-amino-1-azétidinyll]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.
- 25 * Acide 7-(3-N-CBZ-D-Ala-amino-1-azétidinyll)-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.
- 30 * Acide 7-(3-D-Ala-amino-1-azétidinyll)-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.
- * Chlorhydrate de l'acide 7-(3-D-Ala-amino-1-azétidinyll)-1-(2,4-difluorophényl)-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphtyridine-3-carboxylique.
- 35

3. Procédé de préparation des dérivés de formule I, selon les revendications 1 et 2, caractérisé par l'utilisation d'une des méthodes suivantes :

5 - Par réaction d'un composé de formule générale II

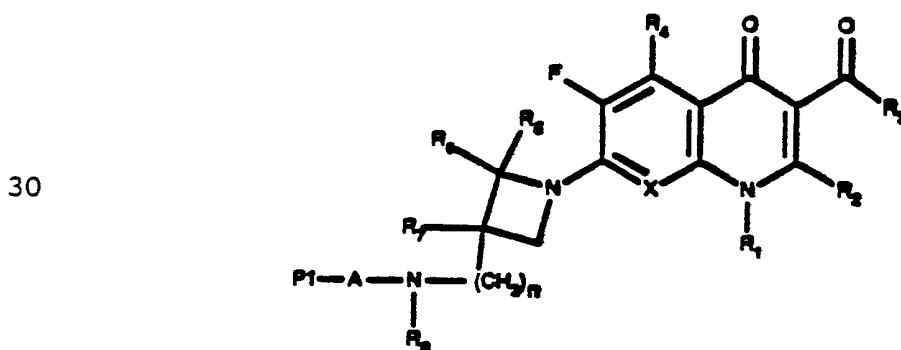


II

15 dans laquelle $R_1, R_2, R_3, R_4, R_5, R_6, R_7, R_8, R_9, R_{10}, X$ et n ont les significations mentionnées précédemment, avec un composé de formule générale P1-A-P2, dans laquelle A a les significations mentionnées précédemment et P1

20 représente n'importe lequel des groupes protecteurs de groupes fonctionnels utilisés dans la synthèse des peptides, et P2 représente n'importe lequel des groupes activateurs de la fonction carboxylique utilisés dans la synthèse des peptides, on obtient un composé de formule

25 générale III



35

III

dans laquelle $R_1, R_2, R_3, R_4, R_5, R_6, R_7, R_8, R_9, R_{10}, X, n, A$ et P , ont les significations mentionnées précédemment.

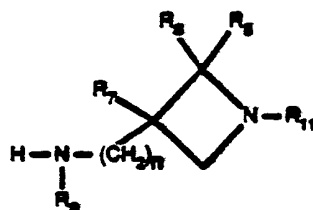
Le composé de formule générale III peut se former également par réaction de II avec un composé de formule générale P1-A et avec l'aide de réactifs de couplage bien connus pour la formation de liaisons peptidiques.

4. Procédé de préparation des dérivés de formule I, selon les revendications 1 et 2, caractérisé par l'utilisation de la méthode suivante :

- Par réaction d'un composé de formule générale III, dans laquelle $R_1, R_2, R_3, R_4, R_5, R_6, R_7, R_8, R_9, R_{10}, X, A, P1$ et n ont les significations mentionnées précédemment avec des réactifs utiles pour l'élimination de groupes protecteurs de groupes fonctionnels présents dans les aminoacides et peptides du composé de formule générale III, on réussit la préparation du composé de formule générale I, dans laquelle $R_1, R_2, R_3, R_4, R_5, R_6, R_7, R_8, R_9, R_{10}, X, A$ et n ont les significations mentionnées précédemment.

5. Procédé de préparation des dérivés de formule I, selon les revendications 1 et 2, caractérisé par l'utilisation de la méthode suivante :

- Par réaction d'un composé de formule générale VIII

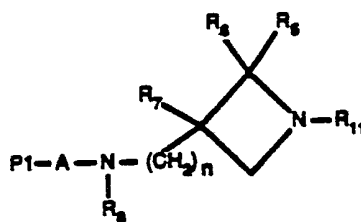


VIII

dans laquelle R_{11} représente un radical diphenylméthyle et R_5, R_6, R_7, R_8 et n ont les significations mentionnées précédemment avec un composé de formule générale P1-A-P2, ou un composé de formule générale P1-A dans lequel P1, A et P2 ont les significations mentionnées précédemment et en utilisant les techniques de formation de liaisons

peptidiques, on obtient un composé de formule générale VII

5



VII

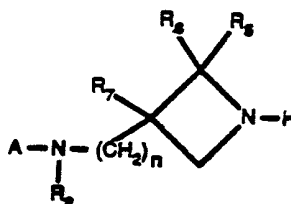
10

dans laquelle R_5 , R_6 , R_7 , R_8 , R_{11} , A, P et n ont les significations mentionnées précédemment.

15

Par élimination des groupes protecteurs R_{11} et P1, d'un composé de formule générale VII, on obtient des composés de formule générale VI

20



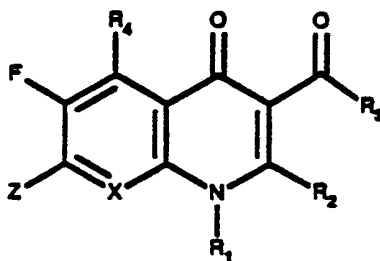
VI

25

dans laquelle R_5 , R_6 , R_7 , R_8 , A et n ont les significations mentionnées précédemment.

Par réaction d'un composé de formule générale IV

30



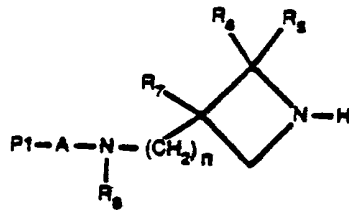
35

IV

dans laquelle R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , R_9 , R_{10} et X ont les significations mentionnées précédemment et Z représente un atome d'halogène, de préférence fluor ou chlore, avec une azétidine de formule générale VI, on obtient les composés de formule générale I.

6. Procédé de préparation des dérivés de formule I, selon les revendications 1 et 2, caractérisé par l'utilisation de la méthode suivante :

- Par hydrogénolyse d'un composé de formule générale VII, dans laquelle R_5 , R_6 , R_7 , R_8 , A, P1, n et R_{11} ont les significations mentionnées précédemment, moyennant l'utilisation d'un catalyseur de palladium, de préférence $Pd(OH)_2/C$ sous atmosphère d'hydrogène et dans le sein d'un solvant approprié tel qu'un alcool, comme par exemple l'éthanol ou le méthanol, et à une pression d'hydrogène comprise entre 1 atm. et 20 atm. et les températures appropriées oscillent entre 20°C, et 70°C on obtient les composés de formule générale V



V

dans laquelle R_5 , R_6 , R_7 , R_8 , P et n ont les significations mentionnées précédemment.

Par réaction d'un composé de formule générale IV, dans laquelle R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , R_9 , R_{10} et X ont les significations mentionnées précédemment, et Z représente un atome d'halogène, de préférence fluor ou chlore, avec une azétidine de formule générale V, on obtient les composés de formule générale III.

7. Procédé de préparation des dérivés de formule I, selon les revendications 1 et 2, caractérisé par l'utilisation de la méthode suivante :

- Par réaction d'un composé de formule générale I avec un acide minéral ou organique dans le sein d'un solvant approprié tel que l'éthanol ou le méthanol, on obtient le sel correspondant.

8. Utilisation des dérivés de formule générale I et leurs sels physiologiquement acceptables, selon l'une des revendications 1 à 2, pour la fabrication de médicaments destinés au traitement des infections microbiennes, particulièrement pour la prophylaxie et la chimiothérapie des infections locales et systémiques produites par des pathogènes aérobies ou anaérobies tant Gram-positifs comme Gram-négatifs en médecine humaine ou vétérinaire.

9. Utilisation des dérivés de formule générale I et leurs sels physiologiquement acceptables, selon les revendications 1 et 2, par voie parentérale.

10. Utilisation des dérivés de formule générale I et leurs sels thérapeutiquement acceptables, selon les revendications 1 et 2, comme pro-drogues des azétidinyloquinolones, azétidinylnaphtyridines, azétidinylopyridobenzoxazines, azétidinyloisothiazoloquinolones, azétidinyloisothiazolo-naphtyridines ou azétidinyloisothiazolopyrido-benzoxazines préalablement connus, étant donné que le groupe solubilisateur A, lorsque A est un résidu d'acide aminé ou une chaîne polypeptidique, peut subir une hydrolyse enzymatique qui produit la libération des azétidinyloquinolones, des azétidinylnaphtyridines, des azétidinylopyrido-benzoxazines, des azétidinyloisothiazoloquinolones, des azétidinyloisothiazolopyrido-benzoxazines préalablement connus.

11. A titre de produits intermédiaires, les composés représentés par les formules III, V, VI et VII dans lesquelles R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , R_5 , R_6 , R_7 , R_8 , R_9 , R_{10} , R_{11} , n, A et P ont les significations mentionnées précédemment.

* * *

INSTITUT NATIONAL
de la
PROPRIETE INDUSTRIELLE

RAPPORT DE RECHERCHE
établi sur la base des dernières revendications
déposées avant le commencement de la recherche

FR 9105937
FA 459574

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		Revendications concernées de la demande examinée
Catégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes	
X	EP-A-0 360 258 (ABBOTT LABORATORIES) * page 2, ligne 15 - ligne 30; revendications 1-12; exemples * ---	1,8-10
X	EP-A-0 304 087 (WARNER-LAMBERT COMPANY) * page 2, ligne 1 - ligne 7 * * page 3, ligne 19 - ligne 25; revendications 1,8-10,12 * ---	1,3-5, 8-10
A	EP-A-0 117 473 (BAYER AG) * revendications 1,7-10; exemple 27 * ---	1,3,8-10
A,D	EP-A-0 406 112 (LABORATORIES DEL DR. ESTEVE, S.A.) * le document en entier * ---	11
A,D	EP-A-0 394 120 (LABORATORIES DEL DR. ESTEVE, S.A.) * le document en entier * ---	1
A,D	EP-A-0 388 298 (LABORATORIES DEL DR. ESTEVE, S.A.) * le document en entier * ---	1
A,D	EP-A-0 324 298 (LABORATORIES DEL DR. ESTEVE, S.A.) * le document en entier * -----	1
Date d'achèvement de la recherche		Examineur
17 JANVIER 1992		BOSMA P.
<p>CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES</p> <p>X : particulièrement pertinent à lui seul Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un autre document de la même catégorie A : pertinent à l'encontre d'au moins une revendication ou arrière-plan technologique général O : divulgation non-écrite P : document intercalaire</p> <p>T : théorie ou principe à la base de l'invention E : document de brevet bénéficiant d'une date antérieure à la date de dépôt et qui n'a été publié qu'à cette date de dépôt ou qu'à une date postérieure. D : cité dans la demande L : cité pour d'autres raisons & : membre de la même famille, document correspondant</p>		

EPO FORM 1503 03.82 (POM13)