



(12)发明专利

(10)授权公告号 CN 105461711 B

(45)授权公告日 2018.11.06

(21)申请号 201410271282.9

(22)申请日 2014.06.17

(65)同一申请的已公布的文献号
申请公布号 CN 105461711 A

(43)申请公布日 2016.04.06

(73)专利权人 正大天晴药业集团股份有限公司
地址 222006 江苏省连云港市海州区郁州
南路369号

(72)发明人 吴成德 于涛 陈曙辉

(51) Int. Cl.

C07D 471/04(2006.01)

C07D 519/00(2006.01)

A61K 31/519(2006.01)

A61K 31/5377(2006.01)

A61P 35/00(2006.01)

(56)对比文件

CN 103539777 A,2014.01.29,

US 2010311736 A1,2010.12.09,

US 2011092504 A1,2011.04.21,

WO 2014022128 A1,2014.02.06,

CN 103224496 A,2013.07.31,

审查员 申俊杰

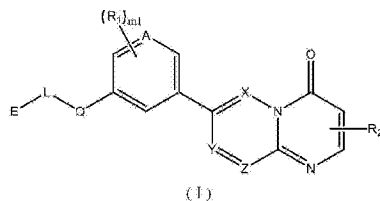
权利要求书11页 说明书60页

(54)发明名称

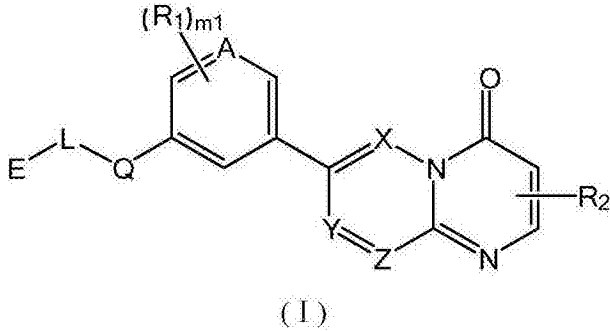
作为PI3K抑制剂的吡啶并[1,2-a]嘧啶酮类
似物

(57)摘要

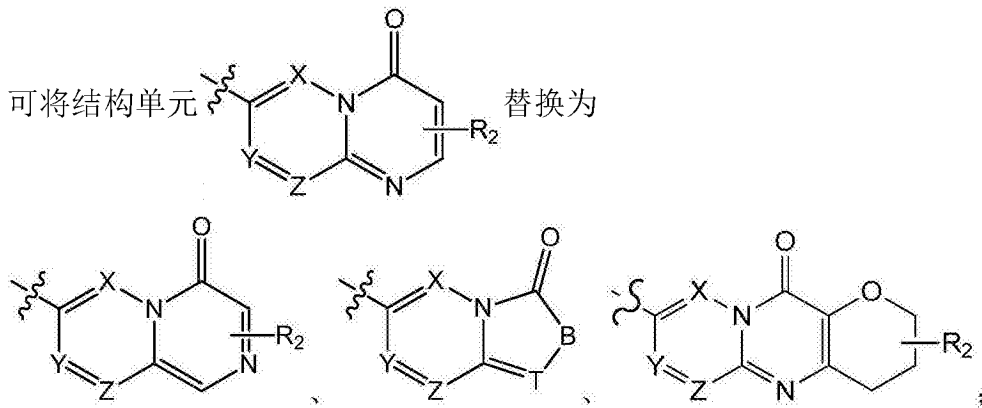
本发明公开了一类作为PI3K抑制剂的吡啶并[1,2-a]嘧啶酮类似物,具体地,本发明涉及式(I)所示化合物或其药学上可接受的盐。



1. 式 (I) 所示化合物或其药学上可接受的盐,



其中,



E 选自任选被 R_3 取代的 C_{1-6} 烷基、 C_{3-10} 环烷基或杂环烷基;

L 和 Q 中, 一个选自 $-C(R_{d1})(R_{d2})-$ 、 $-C(=O)N(R_{d3})-$ 、 $-N(R_{d4})-$ 、 $-C(=NR_{d5})-$ 、 $-S(=O)_2N(R_{d6})-$ 、 $-S(=O)N(R_{d7})-$ 、 $-O-$ 、 $-S-$ 、 $-C(=O)O-$ 、 $-C(=O)-$ 、 $-C(=S)-$ 、 $-S(=O)-$ 、 $-S(=O)_2-$ 或 $-N(R_{d8})C(=O)N(R_{d9})-$, 另一个选自单键或 $-C(R_{d1})(R_{d2})-$;

A、T 分别独立地选自 N 或 C (R_t);

X、Y、Z 中的 0 或 1 个选自 N, 其余选自 C (R_t);

B 选自 $-C(R_{d1})(R_{d2})-$ 、 $-C(=O)N(R_{d3})-$ 、 $-N(R_{d4})-$ 、 $-C(=NR_{d5})-$ 、 $-S(=O)_2N(R_{d6})-$ 、 $-S(=O)N(R_{d7})-$ 、 $-O-$ 、 $-S-$ 、 $-C(=O)O-$ 、 $-C(=O)-$ 、 $-C(=S)-$ 、 $-S(=O)-$ 、 $-S(=O)_2-$ 或 $-N(R_{d8})C(=O)N(R_{d9})-$;

m_1 分别独立地选自 0、1、2 或 3;

R_{1-3} 中的一个选自 其余选自 H、F、Cl、Br、I、CN、OH、SH、NH₂、CHO、

COOH, 或选自任选被 R_{01} 取代的 C_{1-10} 烷基或杂烷基、 C_{3-10} 环烷基或杂环烷基、被 C_{3-10} 环烷基或杂环烷基取代的 C_{1-10} 烷基或杂烷基;

D_1 选自单键、 $-C(R_{d1})(R_{d2})-$ 、 $-C(=O)N(R_{d3})-$ 、 $-N(R_{d4})-$ 、 $-C(=NR_{d5})-$ 、 $-S(=O)_2N(R_{d6})-$ 、 $-S(=O)N(R_{d7})-$ 、 $-O-$ 、 $-S-$ 、 $-C(=O)O-$ 、 $-C(=O)-$ 、 $-C(=S)-$ 、 $-S(=O)-$ 、 $-S(=O)_2-$ 或 $-N(R_{d8})C(=O)N(R_{d9})-$;

D_2 选自 $-C(R_{d1})(R_{d2})-$;

D_3 选自 $-N(R_{d4})-$ 、 $-C(=O)N(R_{d4})-$ 、 $-N(R_{d4})C(=O)-$ 、 $-N(R_{d4})C(=O)O-$ 、 $-N(R_{d4})OC(=O)-$ 、 $-N(R_{d4})C(=O)N(R_{d4})-$ 、 $-S(=O)-$ 、 $-S(=O)_2-$ 、 $-S(=O)_2N(R_{d6})-$ 、 $-S(=O)N(R_{d7})-$;

R_4 选自 H, 或选自任选被 R_{01} 取代的 C_{1-10} 烷基或杂烷基、 C_{3-10} 环烷基或杂环烷基、被 C_{3-10} 环

烃基或杂环烃基取代的C₁₋₁₀烷基或杂烷基；

n选自1、2、3、4、5或6；

任选地，任意两个R₁之间、同一个D₂中的R_{d1}与R_{d2}之间、两个D₂之间、R₄与一个D₂之间或者R₄与D₃之间共同连接到同一碳原子或杂原子上形成一个或两个3、4、5或6元碳环或杂环；

R_t、R_{d1}、R_{d2}分别独立地选自H、F、Cl、Br、I、CN、OH、SH、NH₂、CHO、COOH、C(=O)NH₂、S(=O)NH₂、S(=O)₂NH₂，或选自任选被R₀₁取代的C₁₋₁₀烷基或杂烷基、C₃₋₁₀环烃基或杂环烃基、被C₃₋₁₀环烃基或杂环烃基取代的C₁₋₁₀烷基或杂烷基；

R₀₁选自F、Cl、Br、I、CN、OH、SH、NH₂、CHO、COOH、R₀₂；

R₀₂选自C₁₋₁₀烷基、C₁₋₁₀烷氨基、N,N-二(C₁₋₁₀烷基)氨基、C₁₋₁₀烷氧基、C₁₋₁₀烷酰基、C₁₋₁₀烷氧羰基、C₁₋₁₀烷基磺酰基、C₁₋₁₀烷基亚磺酰基、C₃₋₁₀环烷基、C₃₋₁₀环烷氨基、C₃₋₁₀杂环烷氨基、C₃₋₁₀环烷氧基、C₃₋₁₀环烷基酰基、C₃₋₁₀环烷氧羰基、C₃₋₁₀环烷基磺酰基、C₃₋₁₀环烷基亚磺酰基、5-6元不饱和杂环基、6-12元芳基或杂芳基；

杂原子或杂原子团分别独立地选自-C(=O)N(R_{d3})-、-N(R_{d4})-、-C(=NR_{d5})-、-S(=O)₂N(R_{d6})-、-S(=O)N(R_{d7})-、-O-、-S-、=O、=S、-C(=O)O-、-C(=O)-、-C(=S)-、-S(=O)-、-S(=O)₂-和/或-N(R_{d8})C(=O)N(R_{d9})-；

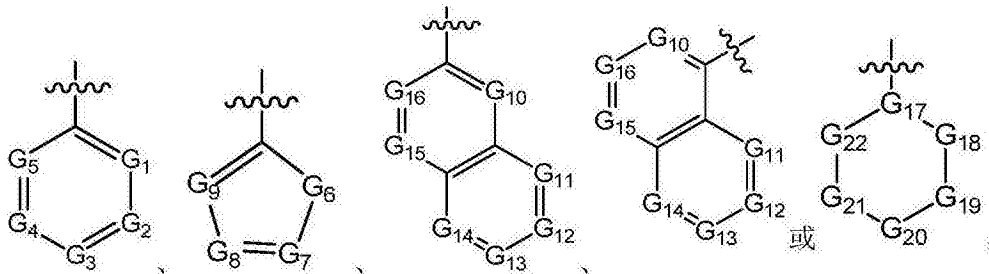
R_{d3-d9}分别独立地选自H、OH、NH₂、R₀₂；

R₀₂任选地被R₀₀₁取代；

R₀₀₁选自F、Cl、Br、I、CN、OH、N(CH₃)₂、NH(CH₃)、NH₂、CHO、COOH、三氟甲基、氨基、羟甲基、甲基、甲氧基、甲氧羰基、甲磺酰基、甲基亚磺酰基；

R₀₁、R₀₀₁杂原子或杂原子团的数目分别独立地选自0、1、2或3。

2. 根据权利要求1所述的式(I)所示化合物或其药学上可接受的盐，其中，E选自被R₃取代的C₁₋₆烷基或C₃₋₆环烷基，R₃的数目选自0、1、2或3，或者E选自



其中，

G₁₋₅中的0、1、2或3个选自N，其余选自C(R₃)；

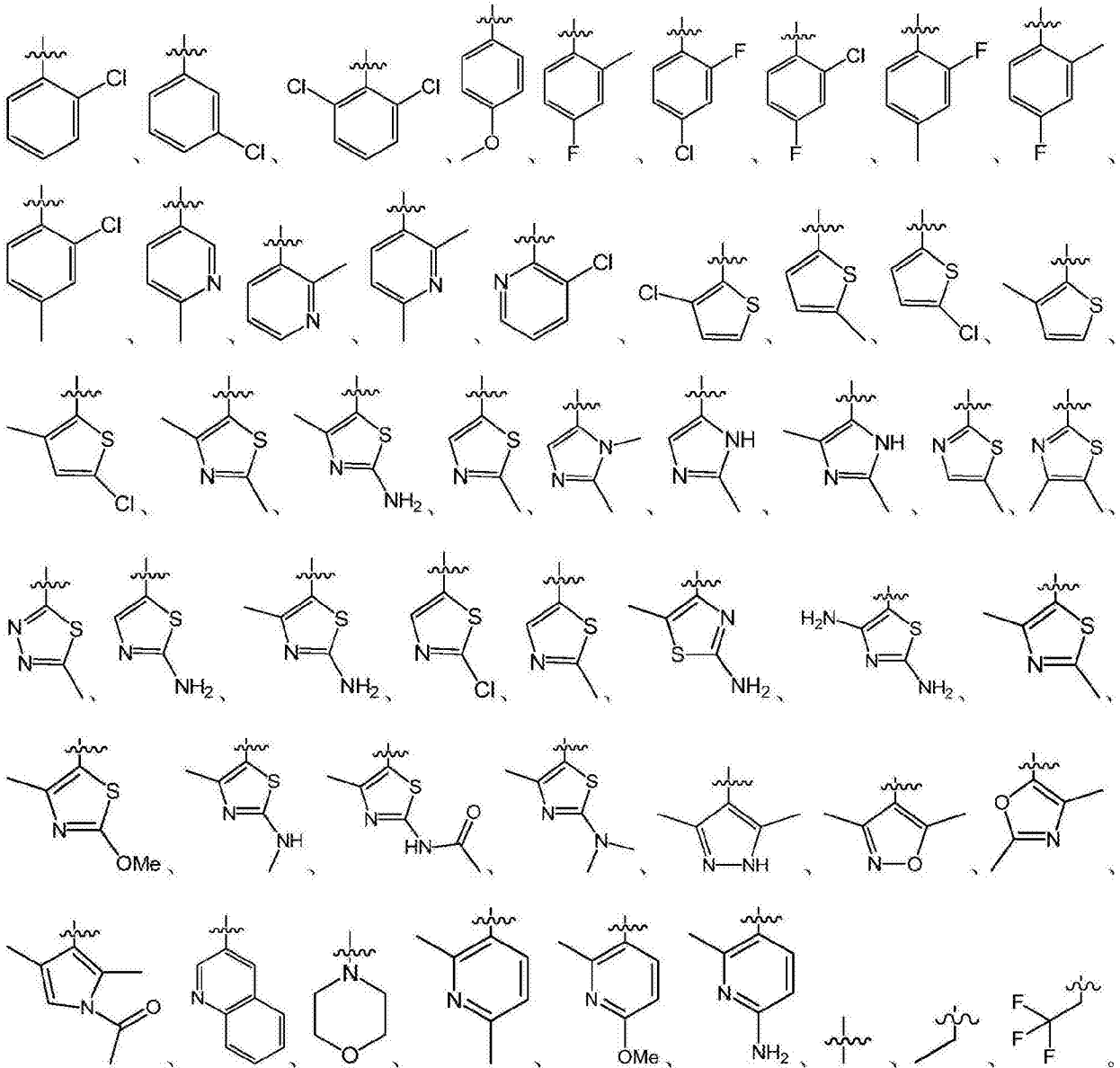
G₆选自-C(R₃)(R₃)-、-C(=O)N(R_{3a})-、-N(R_{3a})-、-C(=NR_{3a})-、-S(=O)₂N(R_{3a})-、-S(=O)N(R_{3a})-、-O-、-S-、-C(=O)O-、-C(=O)-、-C(=S)-、-S(=O)-、-S(=O)₂-或-N(R_{3a})C(=O)N(R_{3a})-；

G₇₋₉中的0、1或2个选自N，其余选自C(R₃)；

G₁₀₋₁₆中的0、1、2、3或4个选自N，其余选自C(R₃)；

G₁₇选自N或者C(R₃)；

G₁₈₋₂₂中的0、1、2或3个选自-C(=O)N(R_{3a})-、-N(R_{3a})-、-C(=NR_{3a})-、-S(=O)₂N(R_{3a})-、-S(=O)N(R_{3a})-、-O-、-S-、-C(=O)O-、-C(=O)-、-C(=S)-、-S(=O)-、-S(=O)₂-或-N(R_{3a})C(=O)N(R_{3a})-，其余选自-C(R₃)(R₃)-；

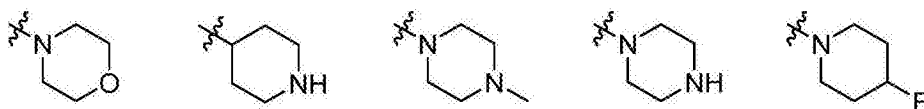


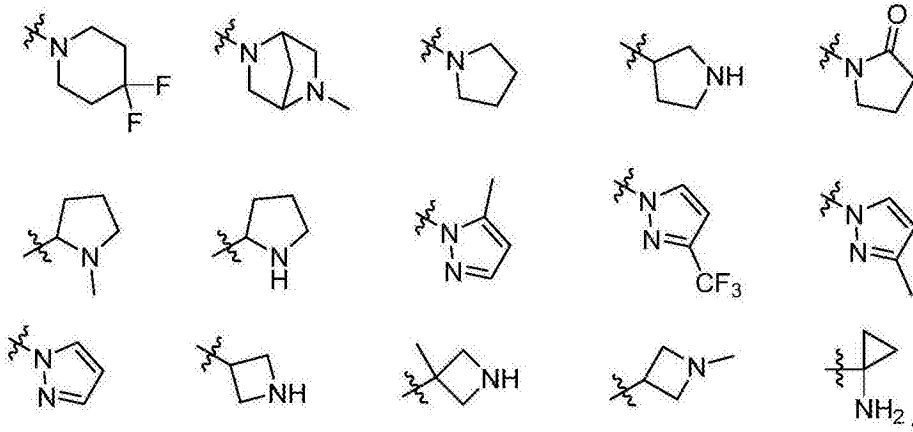
5. 根据权利要求1所述的式(I)所示化合物或其药学上可接受的盐,其中,L和Q中,一个选自-S(=O)₂NH-、-S(=O)₂-、-NH-、-NHC(=O)NH-,另一个选自单键、-CH₂-。

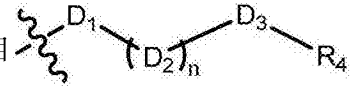
6. 根据权利要求1所述的式(I)所示化合物或其药学上可接受的盐,其中,X、Y、Z中的0或1个选自N,其余选自CH、C(CH₃)、C(CF₃)、CCl、CF。

7. 根据权利要求1所述的式(I)所示化合物或其药学上可接受的盐,其中,A、T分别独立地选自N、CH、C(CH₃)、C(CF₃)、CCl、CF;或者,B选自NH、N(CH₃)或N(CF₃)。

8. 根据权利要求1所述的式(I)所示化合物或其药学上可接受的盐,其中,任意两个R₁之间、同一个D₂中的R_{d1}与R_{d2}之间、两个D₂之间、R₄与一个D₂之间或者R₄与D₃之间所成的环选自:





9. 根据权利要求1所述的式(I)所示化合物或其药学上可接受的盐,其中, R_{1-3} 中的一个选自 , 其余选自H、F、Cl、Br、I、CN、OH、SH、NH₂、CHO、COOH、OR_a、N(R_b)

(R_c)、任选被R_d取代的C₁₋₃烷基或环丙基;D₁选自单键、-C(R_e)(R_e)-、-C(=O)N(R_a)-、-N(R_a)-、-C(=NR_a)-、-S(=O)₂N(R_a)-、-S(=O)N(R_a)-、-O-、-S-、-C(=O)O-、-C(=O)-、-C(=S)-、-S(=O)-、-S(=O)₂-或-N(R_a)C(=O)N(R_a)-;D₂选自-C(R_a)(R_a)-;

n选自1、2、3、4、5或6;

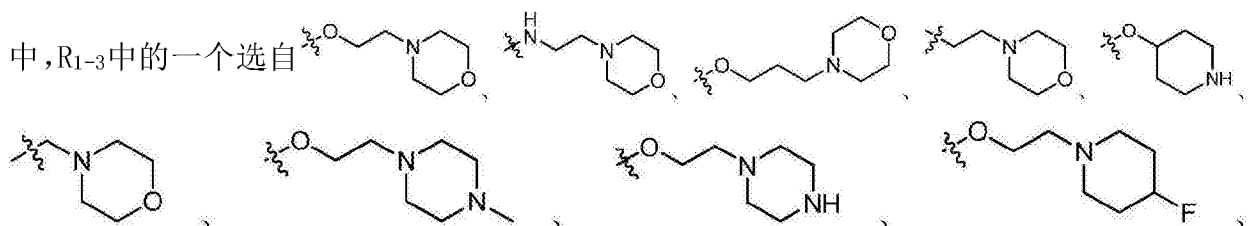
R_a、R_b、R_c分别独立地选自H、任选R_d取代的C₁₋₆烷基或C₃₋₆环烷基;

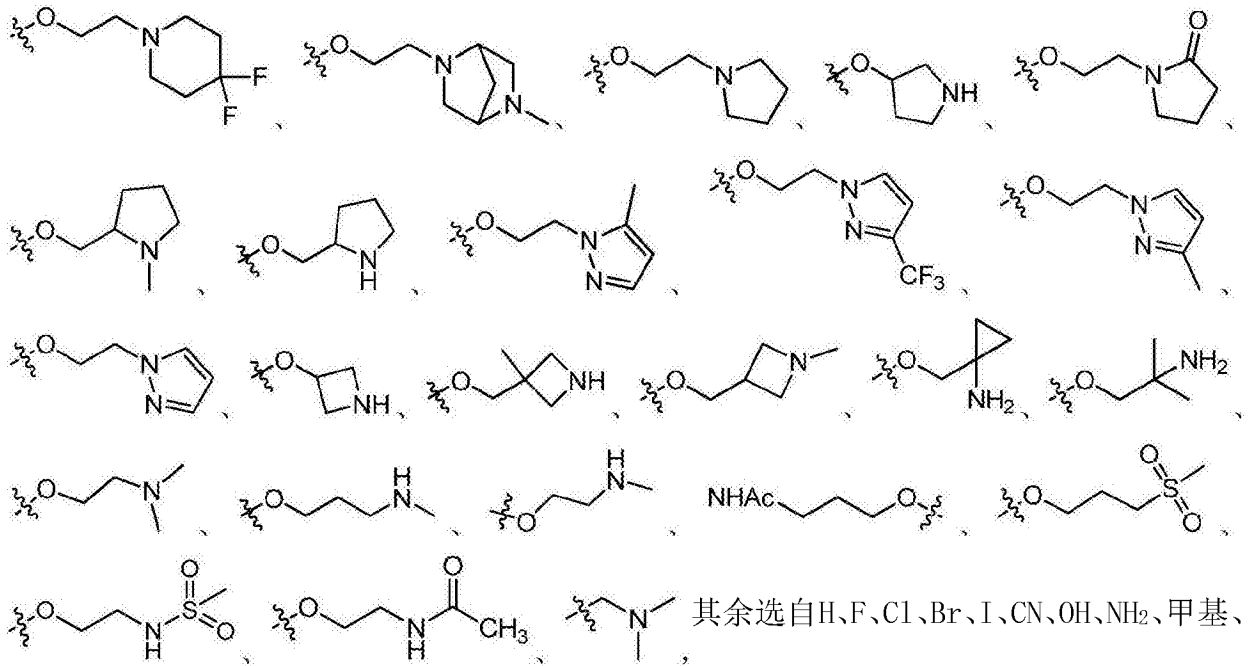
R_e选自H、任选R_d取代的C₁₋₆烷基或烷氧基、任选R_d取代的C₃₋₆环烷基或环烷氧基;

R_d选自F、Cl、Br、I、CN、OH、NH₂、CHO、COOH、CH₃、CF₃、CH₃O、CH₃CH₂O, R_d的数目选自0、1、2或3;

任选地,任意两个R₁之间、同一个D₂中的R_a与R_a之间、两个D₂之间、或R_a与一个D₂之间共同连接到同一碳原子或氧原子上形成一个或两个3、4、5或6元碳环或氧杂环,其中氧原子的数目为1或2。

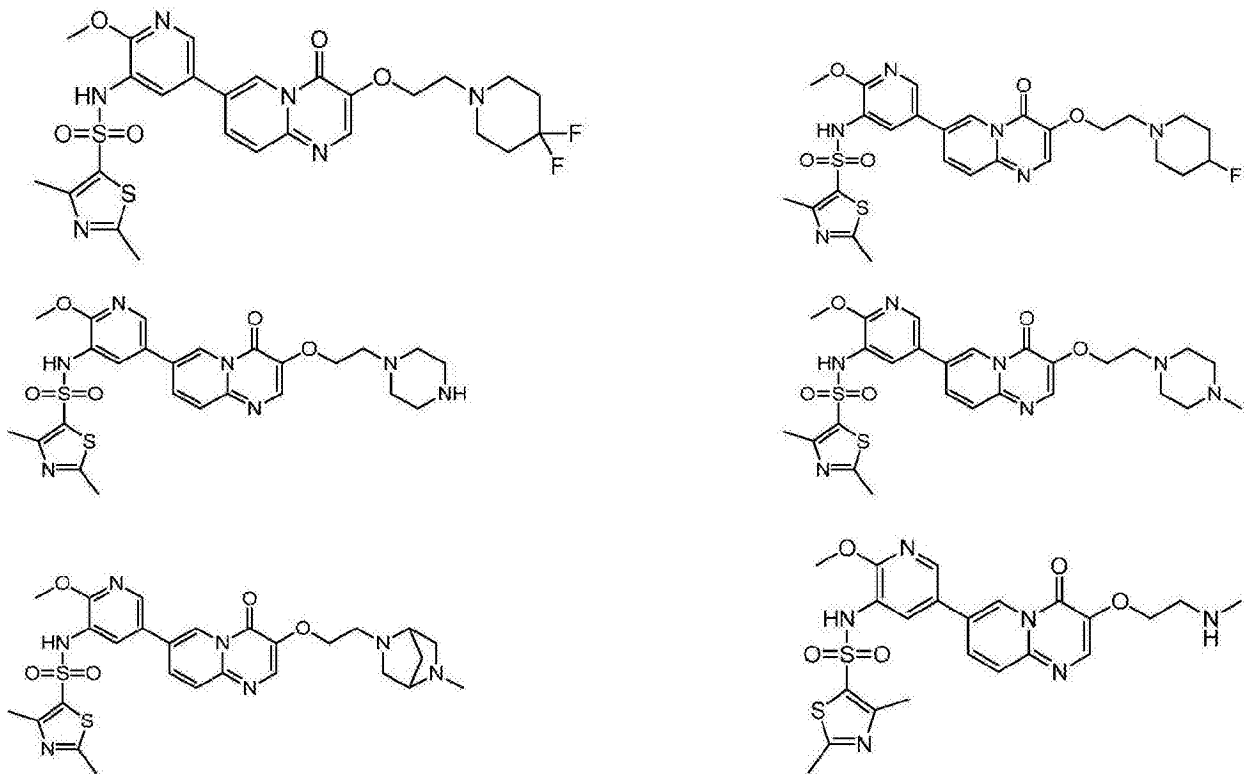
10. 根据权利要求9所述的式(I)所示化合物或其药学上可接受的盐,其中,任意两个R₁之间、同一个D₂中的R_a与R_a之间、两个D₂之间、或R_a与一个D₂之间所成的环选自环丙基、环丁基、环戊基、环己基、氧杂环丁基、1,3-二氧五环基。

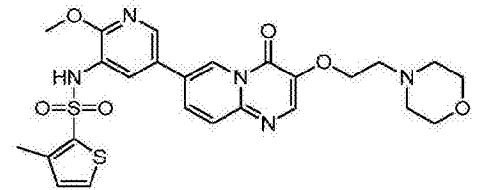
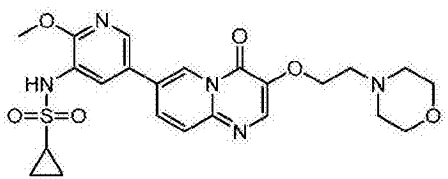
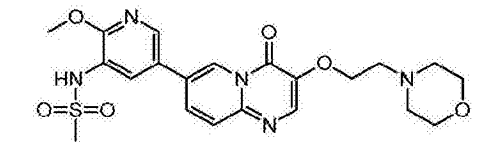
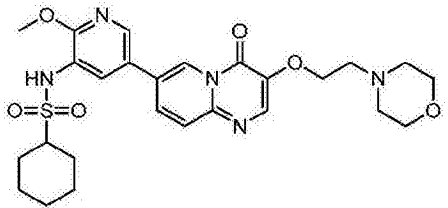
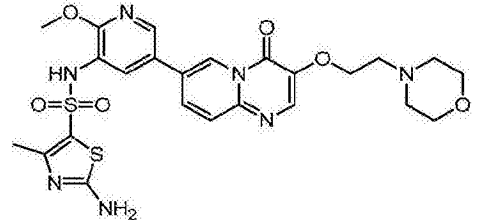
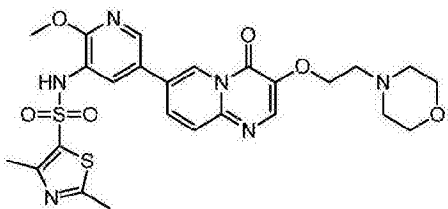
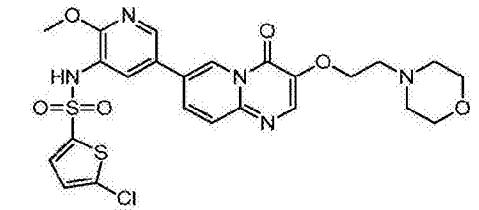
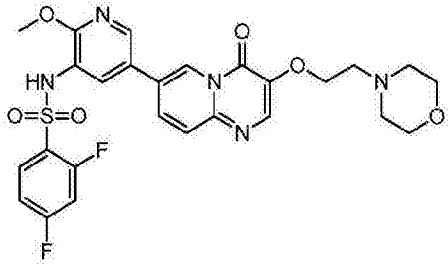
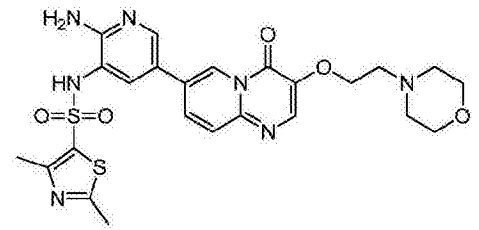
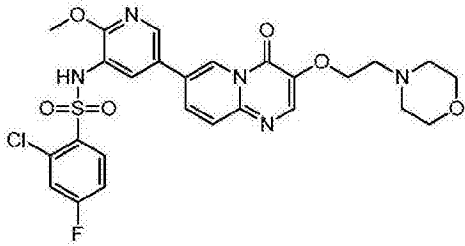
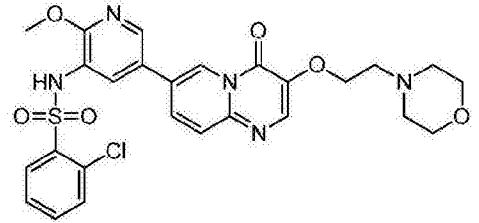
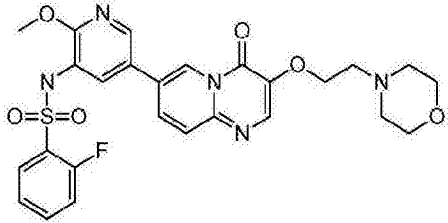
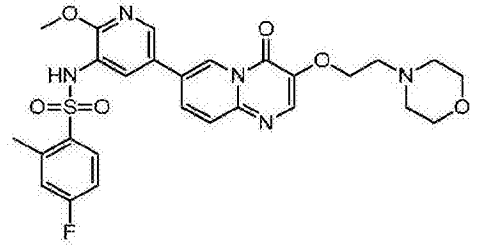
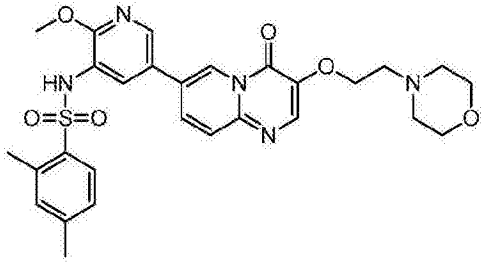
11. 根据权利要求1~10任意一项所述的式(I)所示化合物或其药学上可接受的盐,其中, R_{1-3} 中的一个选自 

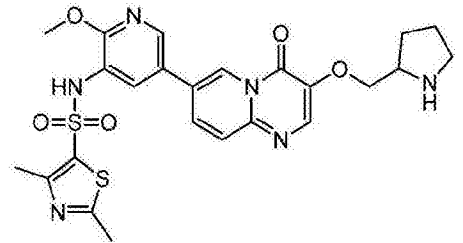
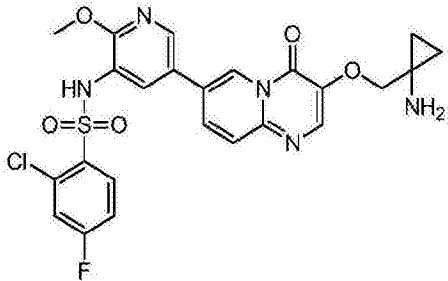
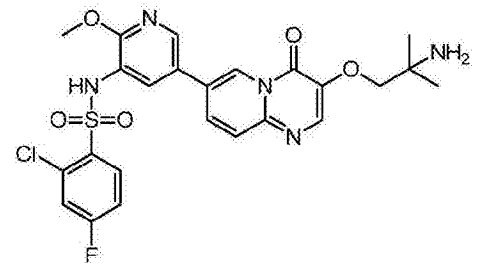
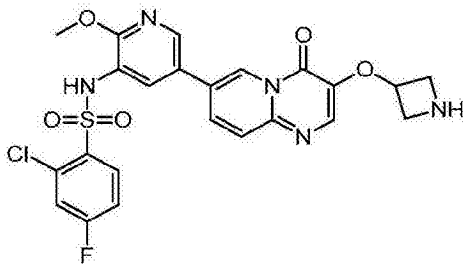
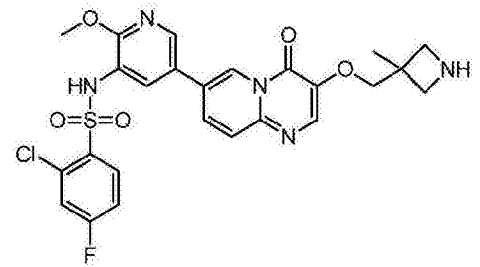
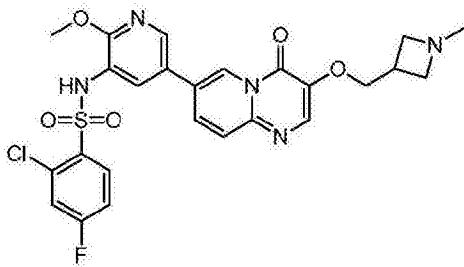
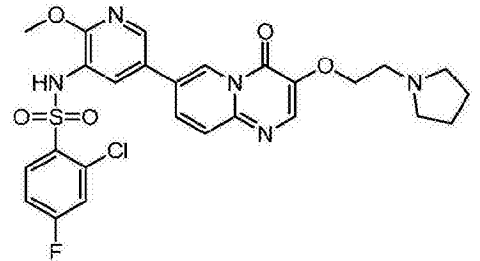
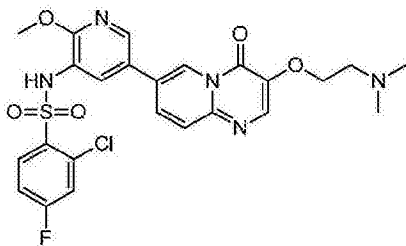
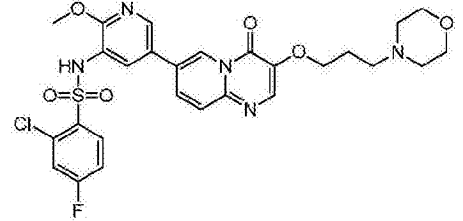
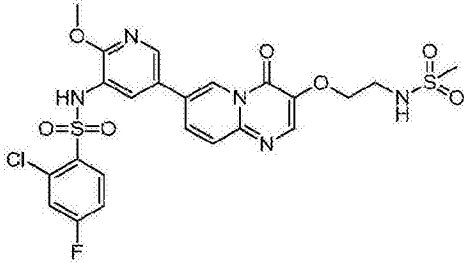
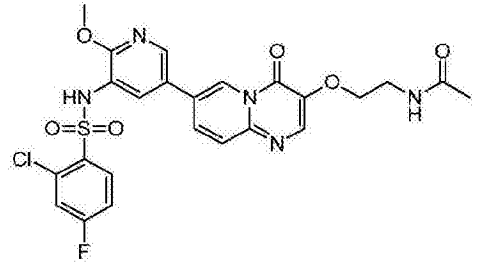
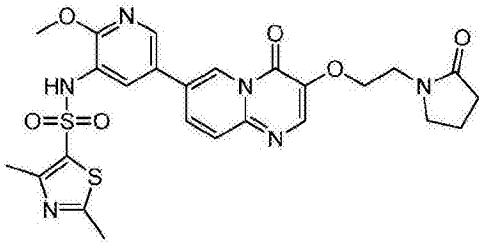


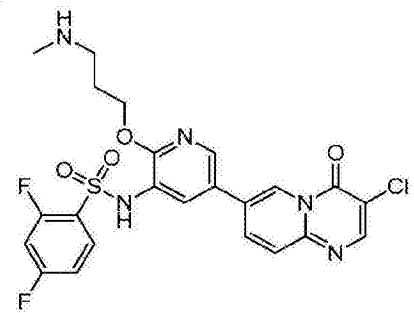
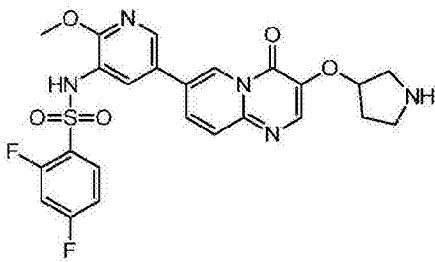
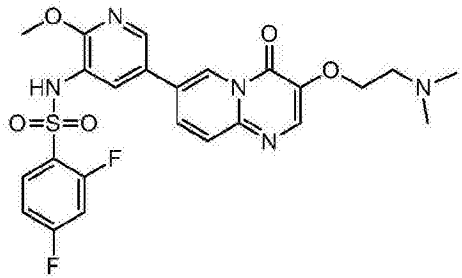
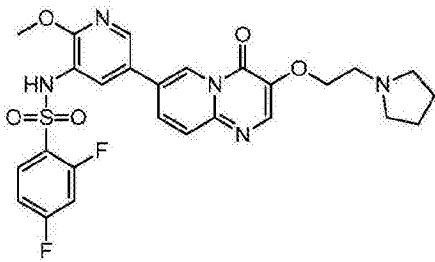
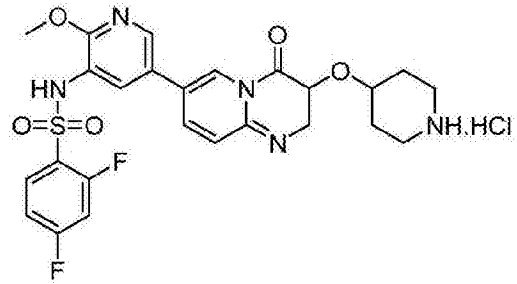
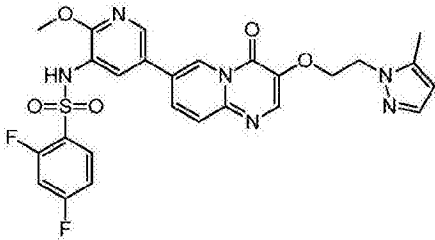
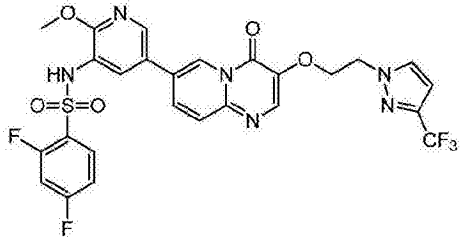
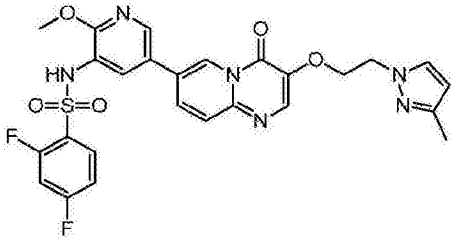
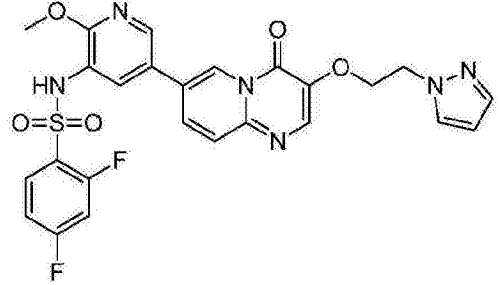
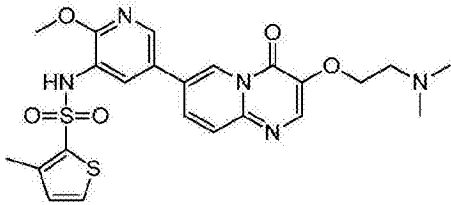
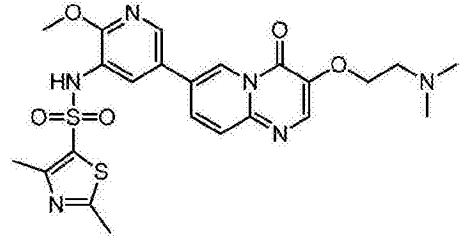
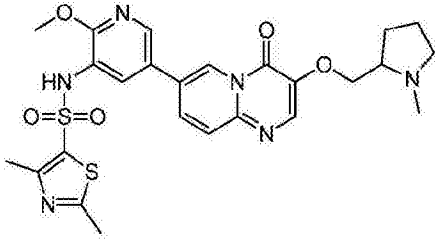
其余选自H、F、Cl、Br、I、CN、OH、NH₂、甲基、乙基、丙基、甲氧基、乙氧基、丙氧基、甲氨基、二甲氨基、卤代甲基、卤代乙基、卤代丙基、氨甲基、氨乙基、氨丙基、环丙基。

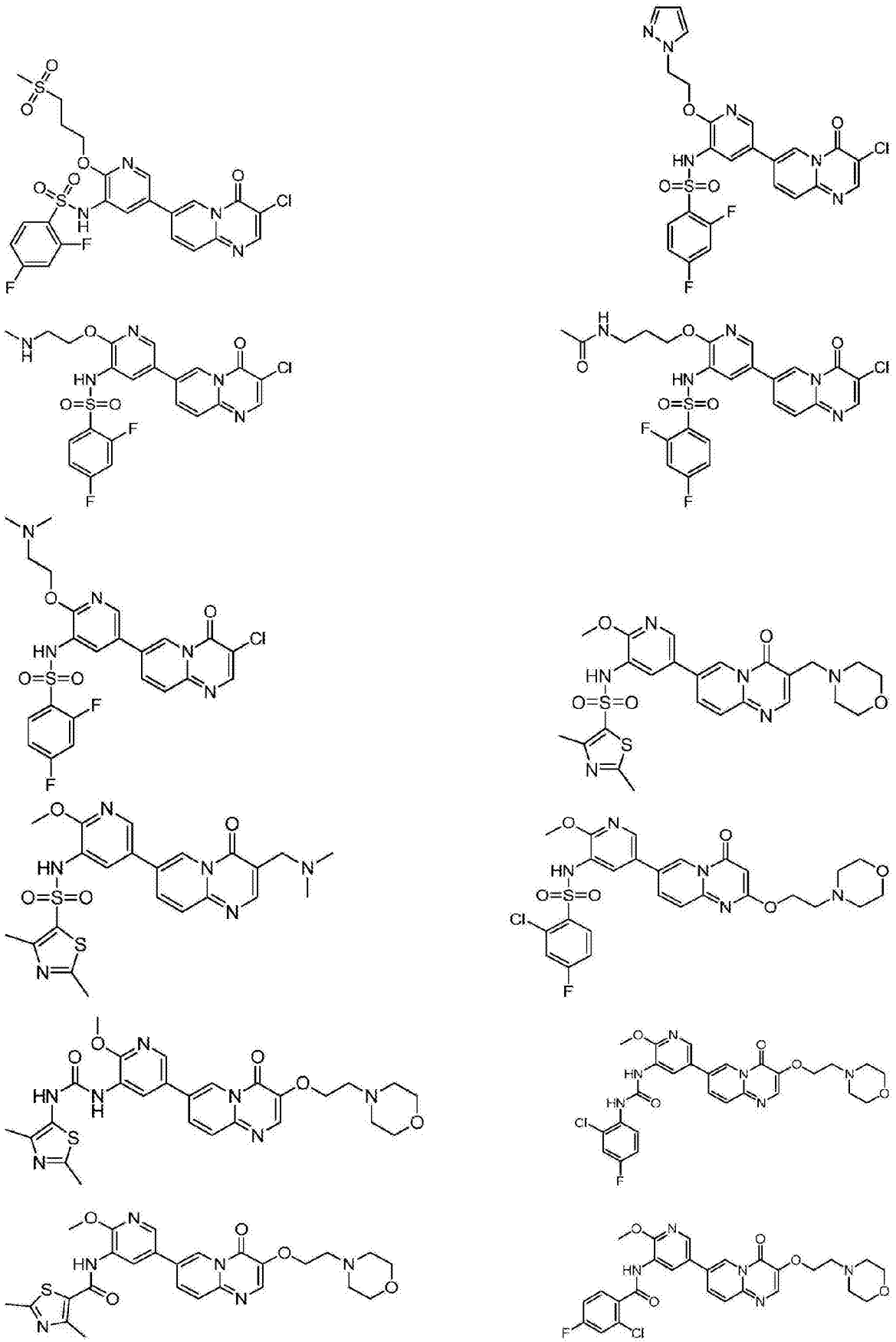
12. 根据权利要求1所述的式(I)所示化合物或其药学上可接受的盐,其选自:

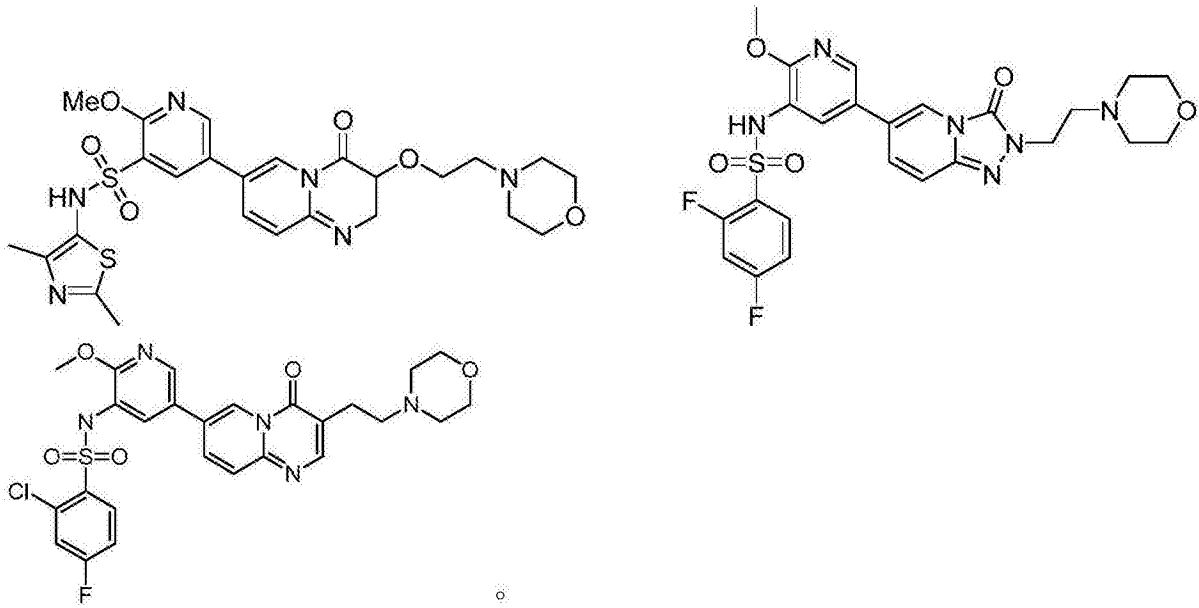












13. 如权利要求1所述的式(I)所示化合物或其药学上可接受的盐在制备治疗受益于抑制PI3K的疾病的药物中的用途。

14. 根据权利要求13所述的用途,其中所述受益于抑制PI3K的疾病选自肿瘤。

作为PI3K抑制剂的吡啶并[1,2-a]嘧啶酮类似物

技术领域

[0001] 本发明涉及一类作为PI3K抑制剂的吡啶并[1,2-a]嘧啶酮类似物,具体地,本发明涉及式(I)所示化合物或其药学上可接受的盐。

背景技术

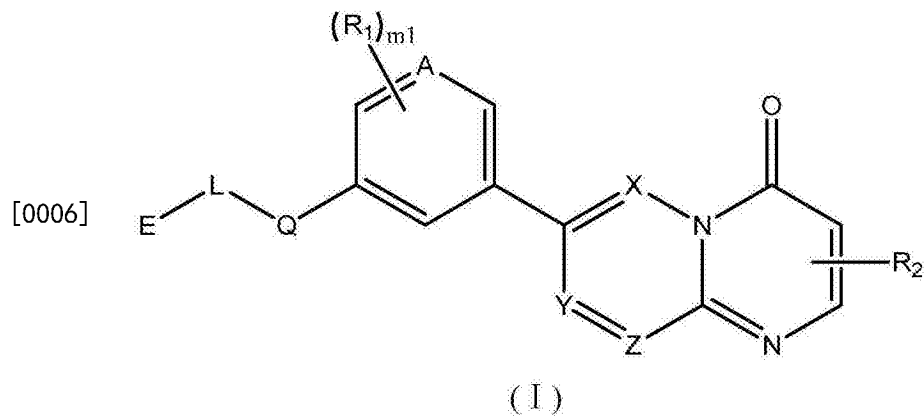
[0002] PI3K通路是人体癌细胞中最常发生变异的地方,可导致细胞的增殖,活化,放大信号。

[0003] PI3K激酶(磷脂酰肌醇3-激酶,PI3Ks)属于脂质激酶家族,能够磷酸化磷脂酰肌醇的肌醇环3'-OH端。磷脂酰肌醇3-激酶(phosphatidylinositol-3-kinase,PI3K)为一种由调节亚单位p85或p101和催化亚单位p110组成的脂激酶,通过催化磷脂酰肌醇4,5-二磷酸(phosphatidylinositol4,5-bisphosphate,PIP2)磷酸化为磷脂酰肌醇3,4,5-三磷酸(phosphatidylinositol3,4,5-trisphosphate,PIP3)而激活下游的Akt等从而对细胞的增殖、生存和代谢等起关键作用。因此抑制磷酸酯酰肌醇3激酶,可以影响PI3K通路,从而抑制癌细胞的增殖与活化。

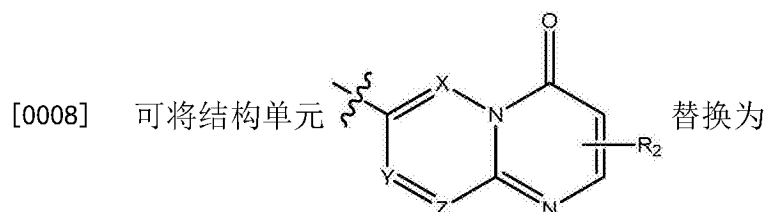
[0004] 肿瘤抑制基因PTEN(phosphatase and tension homolog deleted on chromosome ten)使PIP3去磷酸化生成PIP2,从而实现PI3K/Akt信号通路的负性调节,抑制细胞增殖和促进细胞凋亡。PI3K基因突变和扩增在癌症中频繁发生以及PTEN在癌症中缺失等都提示PI3K与肿瘤发生的密切关系。

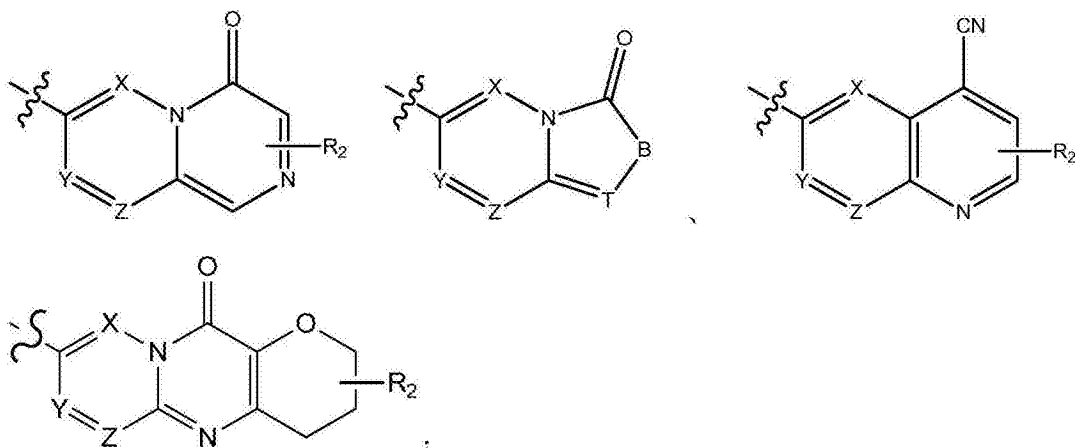
发明内容

[0005] 本发明的目的在于提供式(I)所示化合物或其药学上可接受的盐,



[0007] 其中,





[0009] E选自任选被R₃取代的C₁₋₆烷基、C₃₋₁₀环烷基或杂环烷基；

[0010] L和Q中，一个选自-C(R_{d1})(R_{d2})-、-C(=O)N(R_{d3})-、-N(R_{d4})-、-C(=NR_{d5})-、-S(=O)₂N(R_{d6})-、-S(=O)N(R_{d7})-、-O-、-S-、-C(=O)O-、-C(=O)-、-C(=S)-、-S(=O)-、-S(=O)₂-或-N(R_{d8})C(=O)N(R_{d9})-，另一个选自单键或-C(R_{d1})(R_{d2})-；

[0011] A、T分别独立地选自N或C(R_t)；

[0012] X、Y、Z中的0或1个选自N，其余选自C(R_t)；

[0013] B选自-C(R_{d1})(R_{d2})-、-C(=O)N(R_{d3})-、-N(R_{d4})-、-C(=NR_{d5})-、-S(=O)₂N(R_{d6})-、-S(=O)N(R_{d7})-、-O-、-S-、-C(=O)O-、-C(=O)-、-C(=S)-、-S(=O)-、-S(=O)₂-或-N(R_{d8})C(=O)N(R_{d9})-；

[0014] 杂原子或杂原子团分别独立地选自-C(=O)N(R_{d3})-、-N(R_{d4})-、-C(=NR_{d5})-、-S(=O)₂N(R_{d6})-、-S(=O)N(R_{d7})-、-O-、-S-、-C(=O)O-、-C(=O)-、-C(=S)-、-S(=O)-、-S(=O)₂-和/或-N(R_{d8})C(=O)N(R_{d9})-；

[0015] m₁分别独立地选自0、1、2或3；

[0016] R₁₋₃中的一个选自 其余选自H、F、Cl、Br、I、CN、OH、SH、

NH₂、CHO、COOH，或选自任选被R₀₁取代的C₁₋₁₀烷基或杂烷基、C₃₋₁₀环烷基或杂环烷基、被C₃₋₁₀环烷基或杂环烷基取代的C₁₋₁₀烷基或杂烷基；

[0017] D₁选自单键、-C(R_{d1})(R_{d2})-、-C(=O)N(R_{d3})-、-N(R_{d4})-、-C(=NR_{d5})-、-S(=O)₂N(R_{d6})-、-S(=O)N(R_{d7})-、-O-、-S-、-C(=O)O-、-C(=O)-、-C(=S)-、-S(=O)-、-S(=O)₂-或-N(R_{d8})C(=O)N(R_{d9})-；

[0018] D₂选自-C(R_{d1})(R_{d2})-；

[0019] D₃选自-N(R_{d4})-、-C(=O)N(R_{d4})-、-N(R_{d4})C(=O)-、-N(R_{d4})C(=O)O-、-N(R_{d4})OC(=O)-、-N(R_{d4})C(=O)N(R_{d4})-、-S(=O)-、-S(=O)₂-、-S(=O)₂N(R_{d6})-、-S(=O)N(R_{d7})-；

[0020] R₄选自H，或选自任选被R₀₁取代的C₁₋₁₀烷基或杂烷基、C₃₋₁₀环烷基或杂环烷基、被C₃₋₁₀环烷基或杂环烷基取代的C₁₋₁₀烷基或杂烷基；

[0021] n选自1、2、3、4、5或6；

[0022] 任选地，任意两个R₁之间、同一个D₂中的R_{d1}与R_{d2}之间、两个D₂之间、R₄与一个D₂之间或者R₄与D₃之间共同连接到同一碳原子或杂原子上形成一个或两个3、4、5或6元碳环或杂环；

[0023] R_t, R_{d1}, R_{d2} 分别独立地选自 H、F、Cl、Br、I、CN、OH、SH、NH₂、CHO、COOH、C(=O)NH₂、S(=O)NH₂、S(=O)₂NH₂，或选自任选被 R₀₁ 取代的 C₁₋₁₀ 烷基或杂烷基、C₃₋₁₀ 环烷基或杂环烷基、被 C₃₋₁₀ 环烷基或杂环烷基取代的 C₁₋₁₀ 烷基或杂烷基；

[0024] R₀₁ 选自 F、Cl、Br、I、CN、OH、SH、NH₂、CHO、COOH、R₀₂；

[0025] R₀₂ 选自 C₁₋₁₀ 烷基、C₁₋₁₀ 烷氨基、N,N-二(C₁₋₁₀ 烷基)氨基、C₁₋₁₀ 烷氧基、C₁₋₁₀ 烷酰基、C₁₋₁₀ 烷氧羰基、C₁₋₁₀ 烷基磺酰基、C₁₋₁₀ 烷基亚磺酰基、C₃₋₁₀ 环烷基、C₃₋₁₀ 环烷氨基、C₃₋₁₀ 杂环烷氨基、C₃₋₁₀ 环烷氧基、C₃₋₁₀ 环烷基酰基、C₃₋₁₀ 环烷氧羰基、C₃₋₁₀ 环烷基磺酰基、C₃₋₁₀ 环烷基亚磺酰基、5-6 元不饱和杂环基、6-12 元芳基或杂芳基；

[0026] 杂原子或杂原子团分别独立地选自 -C(=O)N(R_{d3})-、-N(R_{d4})-、-C(=NR_{d5})-、-S(=O)₂N(R_{d6})-、-S(=O)N(R_{d7})-、-O-、-S-、=O、=S、-C(=O)O-、-C(=O)-、-C(=S)-、-S(=O)-、-S(=O)₂- 和/或 -N(R_{d8})C(=O)N(R_{d9})-；

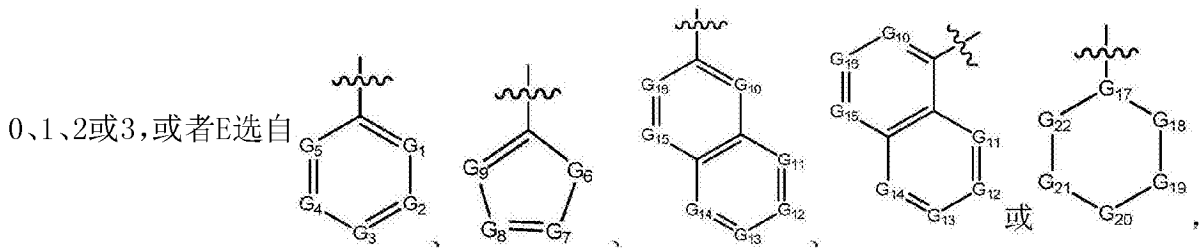
[0027] R_{d3-d9} 分别独立地选自 H、OH、NH₂、R₀₂；

[0028] R₀₂ 任选地被 R₀₀₁ 取代；

[0029] R₀₀₁ 选自 F、Cl、Br、I、CN、OH、N(CH₃)₂、NH(CH₃)、NH₂、CHO、COOH、三氟甲基、氨基、羟甲基、甲基、甲氧基、甲酰基、甲氧羰基、甲磺酰基、甲基亚磺酰基；

[0030] R₀₁、R₀₀₁、杂原子或杂原子团的数目分别独立地选自 0、1、2 或 3。

[0031] 本发明的一个方案中，上述 E 选自被 R₃ 取代的 C₁₋₆ 烷基或 C₃₋₆ 环烷基，R₃ 的数目选自



[0032] 其中，

[0033] G₁₋₅ 中的 0、1、2 或 3 个选自 N，其余选自 C(R₃)；

[0034] G₆ 选自 -C(R₃)(R₃)-、-C(=O)N(R_{3a})-、-N(R_{3a})-、-C(=NR_{3a})-、-S(=O)₂N(R_{3a})-、-S(=O)N(R_{3a})-、-O-、-S-、-C(=O)O-、-C(=O)-、-C(=S)-、-S(=O)-、-S(=O)₂- 或 -N(R_{3a})C(=O)N(R_{3a})-；

[0035] G₇₋₉ 中的 0、1 或 2 个选自 N，其余选自 C(R₃)；

[0036] G₁₀₋₁₆ 中的 0、1、2、3 或 4 个选自 N，其余选自 C(R₃)；

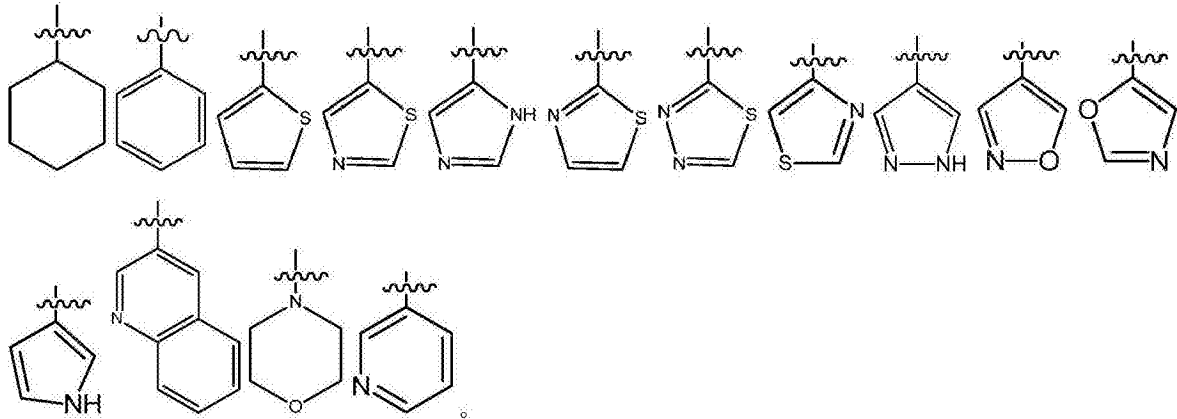
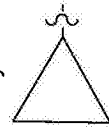
[0037] G₁₇ 选自 N 或者 C(R₃)；

[0038] G₁₈₋₂₂ 中的 0、1、2 或 3 个选自 -C(=O)N(R_{3a})-、-N(R_{3a})-、-C(=NR_{3a})-、-S(=O)₂N(R_{3a})-、-S(=O)N(R_{3a})-、-O-、-S-、-C(=O)O-、-C(=O)-、-C(=S)-、-S(=O)-、-S(=O)₂- 或 -N(R_{3a})C(=O)N(R_{3a})-，其余选自 -C(R₃)(R₃)-；

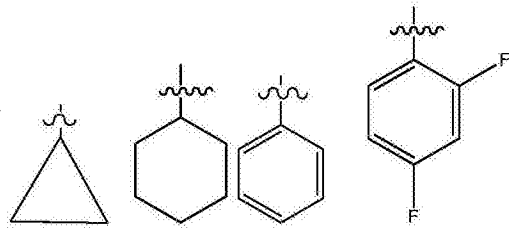
[0039] R_{3a} 选自 C₁₋₁₀ 烷基、C₁₋₁₀ 烷酰基、C₁₋₁₀ 烷氧羰基、C₁₋₁₀ 烷基磺酰基、C₁₋₁₀ 烷基亚磺酰基、C₃₋₁₀ 环烷基、C₃₋₁₀ 环烷基酰基、C₃₋₁₀ 环烷氧羰基、C₃₋₁₀ 环烷基磺酰基、C₃₋₁₀ 环烷基亚磺酰基、5-6 元不饱和杂环基、6-10 元芳基或杂芳基；

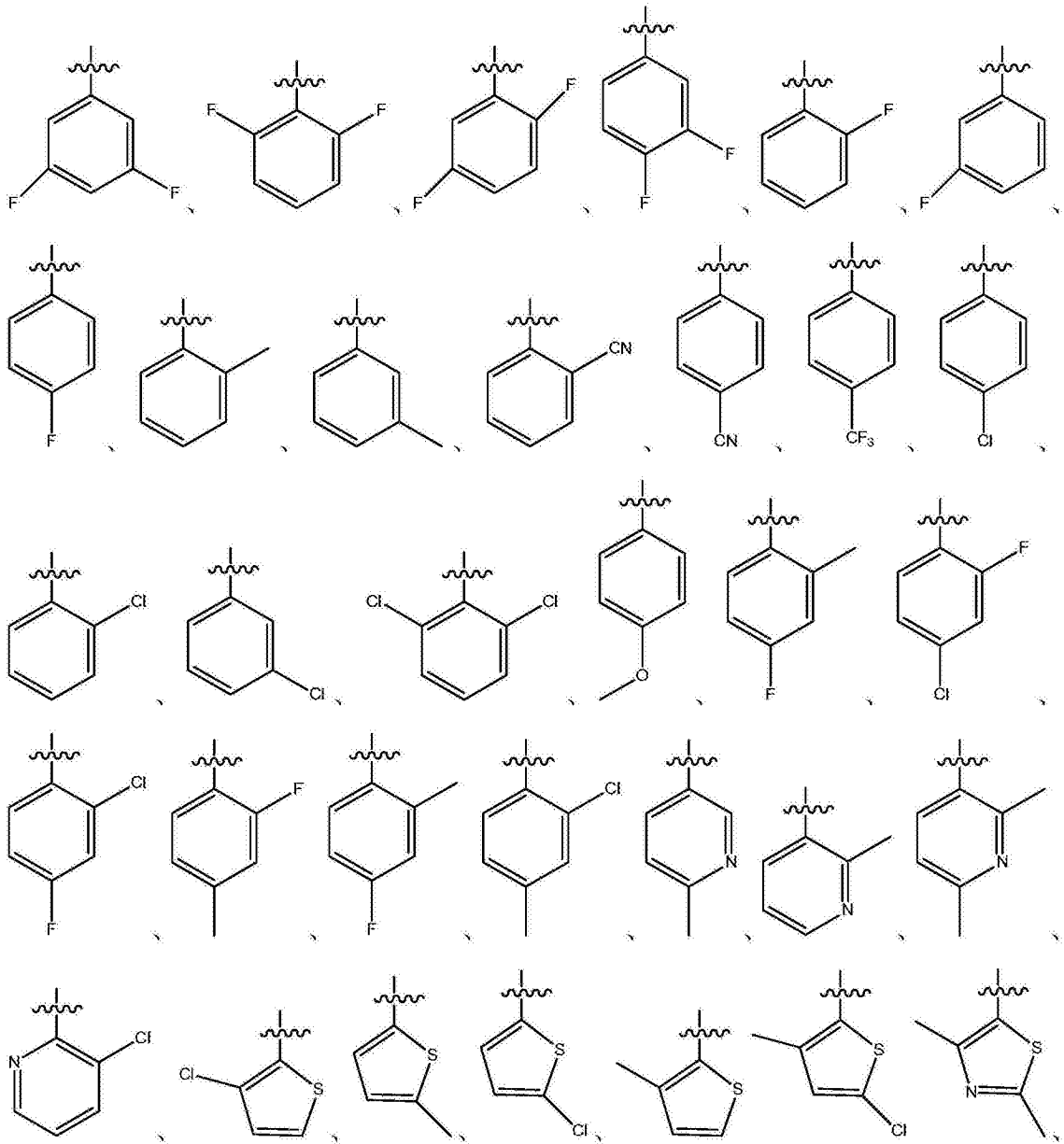
[0040] 其余变量如权利要求 1 所定义。

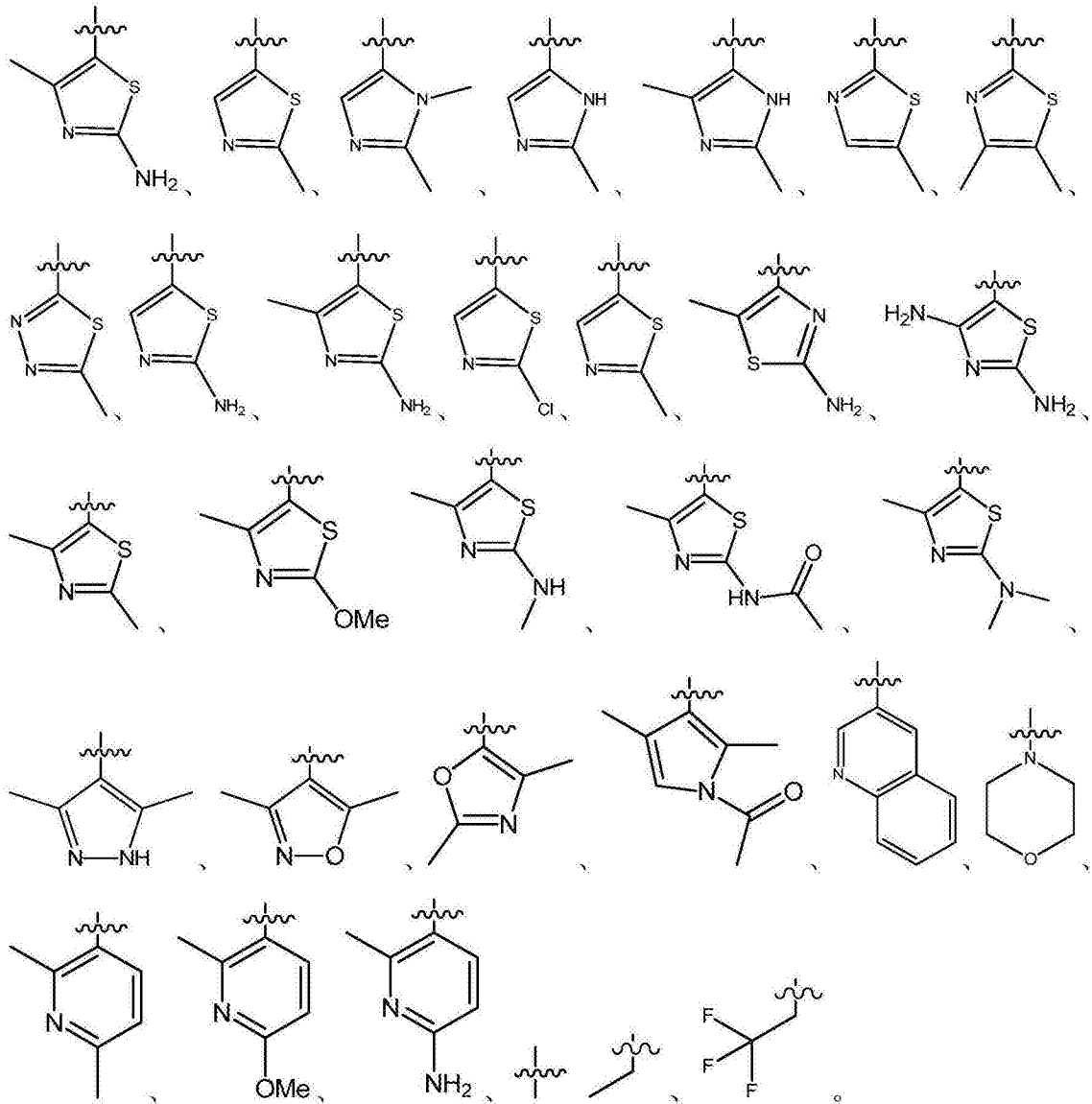
[0041] 本发明的一个方案中,上述E选自任选被R₃取代的甲基、乙基、丙基、



[0042] 本发明的一个方案中,上述E选自





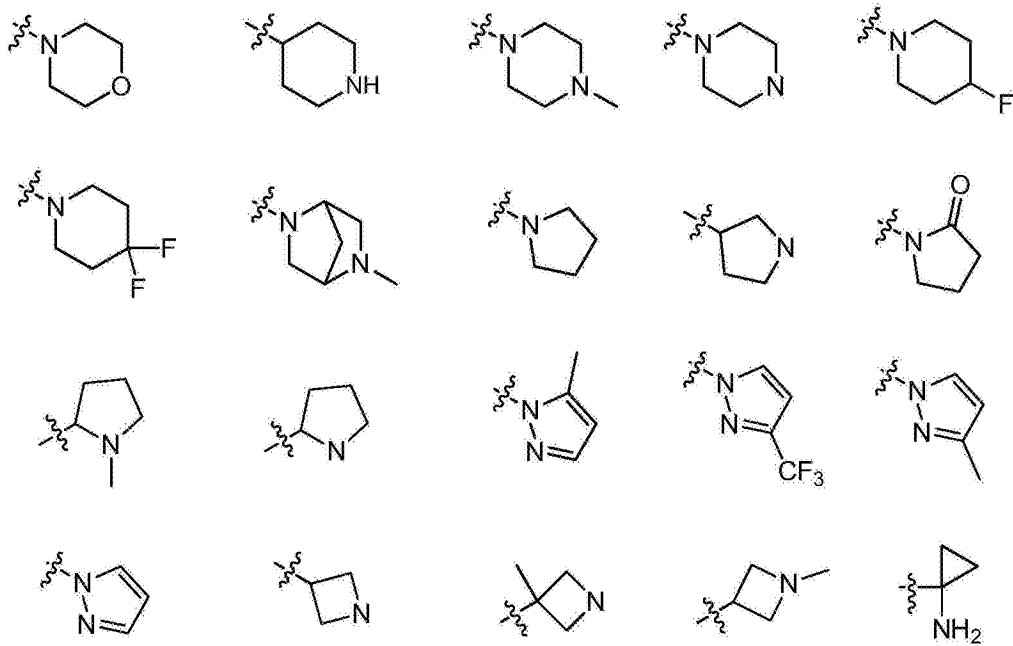


[0043] 本发明的一个方案中,上述L和Q中,一个选自-S(=O)₂NH-、-S(=O)₂-、-NH-、-NHC(=O)NH-,另一个选自单键、-CH₂-。

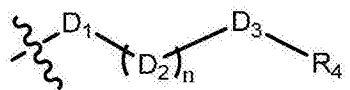
[0044] 本发明的一个方案中,上述X、Y、Z中的0或1个选自N,其余选自CH、C(CH₃)、C(CF₃)、CCl、CF。

[0045] 本发明的一个方案中,上述A、T分别独立地选自N、CH、C(CH₃)、C(CF₃)、CCl、CF;或者,B选自NH、N(CH₃)或N(CF₃)。

[0046] 本发明的一个方案中,上述任意两个R₁之间、同一个D₂中的R_{d1}与R_{d2}之间、两个D₂之间、R₄与一个D₂之间或者R₄与D₃之间所成的环选自:



[0047]

[0048] 本发明的一个方案中,上述 R_{1-3} 中的一个选自  其余选自

H、F、Cl、Br、I、CN、OH、SH、NH₂、CHO、COOH、OR_a、N(R_b) (R_c)、任选被R_d取代的C₁₋₃烷基或环丙基;

[0049] D₁选自单键、-C(R_e)(R_e)-、-C(=O)N(R_a)-、-N(R_a)-、-C(=NR_a)-、-S(=O)₂N(R_a)-、-S(=O)N(R_a)-、-O-、-S-、-C(=O)O-、-C(=O)-、-C(=S)-、-S(=O)-、-S(=O)₂-或-N(R_a)C(=O)N(R_a)-;

[0050] D₂选自-C(R_a)(R_a)-;

[0051] n选自1、2、3、4、5或6;

[0052] R_a、R_b、R_c分别独立地选自H、任选R_d取代的C₁₋₆烷基或C₃₋₆环烷基;

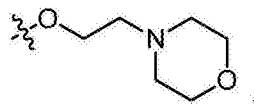
[0053] R_e选自H、任选R_d取代的C₁₋₆烷基或烷氧基、任选R_d取代的C₃₋₆环烷基或环烷氧基;

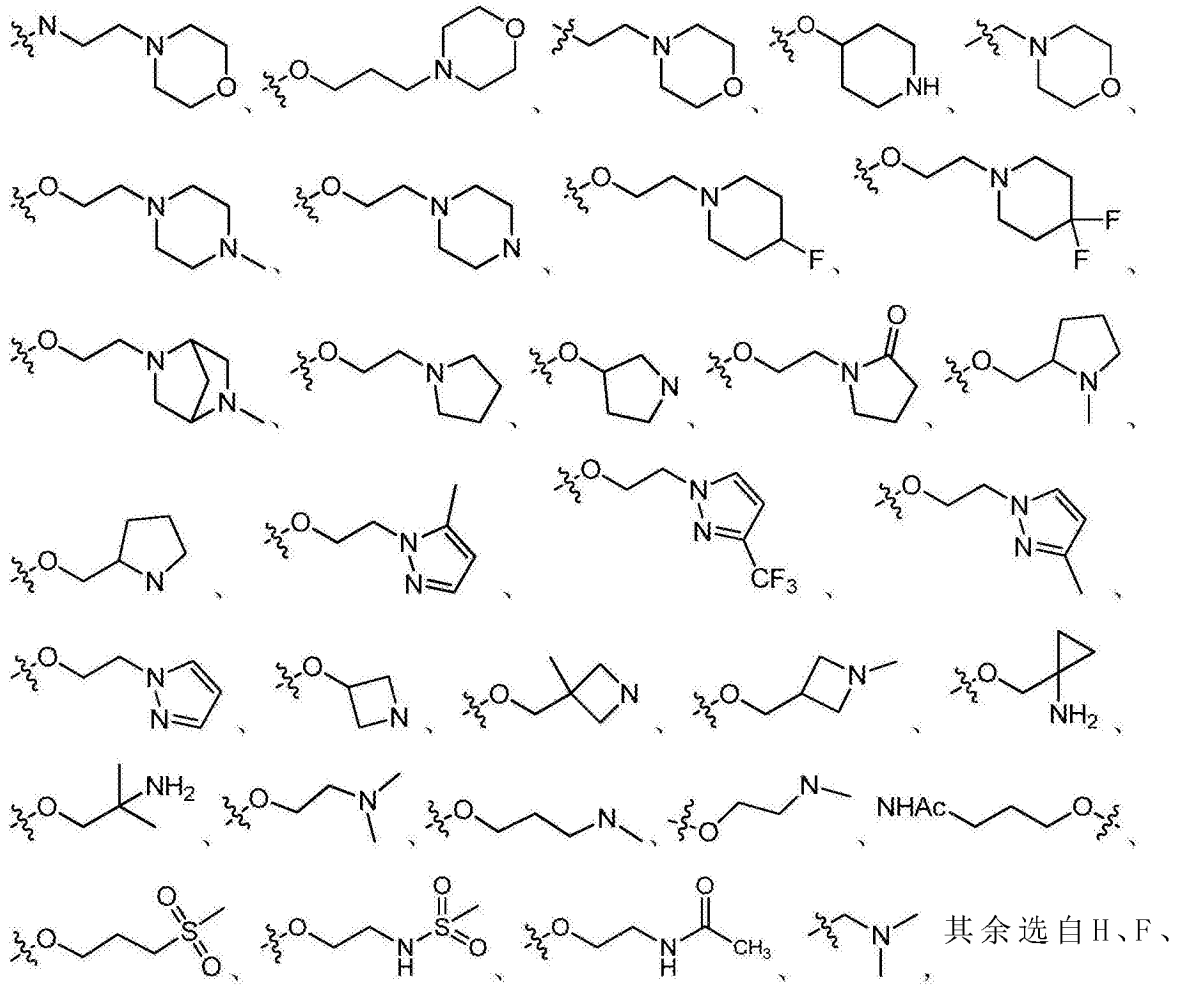
[0054] R_d选自F、Cl、Br、I、CN、OH、CHO、COOH、CH₃、CF₃、CH₃O、CH₃CH₂O、R_d的数目选自0、1、2或3;

[0055] 任选地,任意两个R₁之间、同一个D₂中的R_a与R_a之间、两个D₂之间、或R_a与一个D₂之间共同连接到同一碳原子或氧原子上形成一个或两个3、4、5或6元碳环或氧杂环,其中氧原子的数目为1或2。

[0056] 本发明的一个方案中,上述任意两个R₁之间、同一个D₂中的R_a与R_a之间、两个D₂之间、或R_a与一个D₂之间所成的环选自环丙基、环丁基、环戊基、环己基、氧杂环丁基、1,3-二氧五环基。

[0057] 本发明的一个方案中,上述 R_{1-3} 中的一个选自

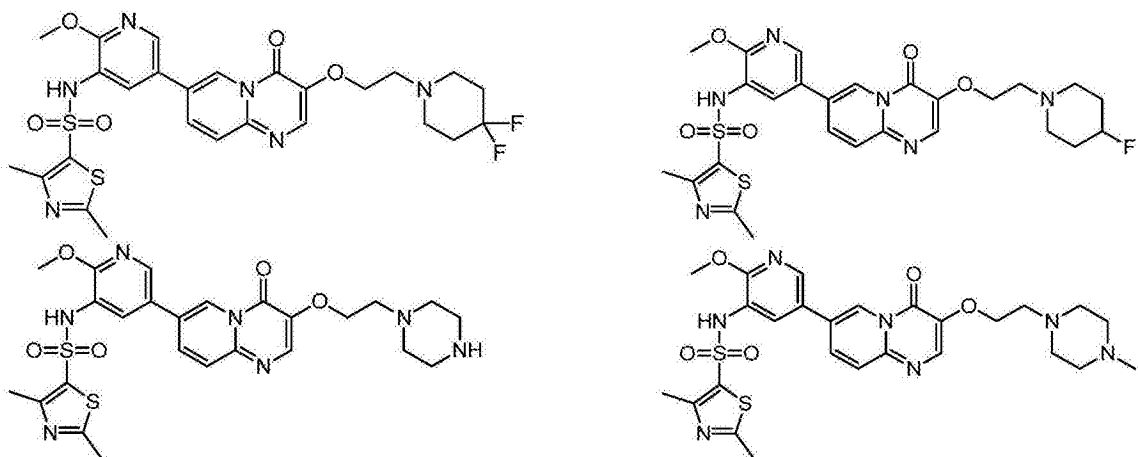




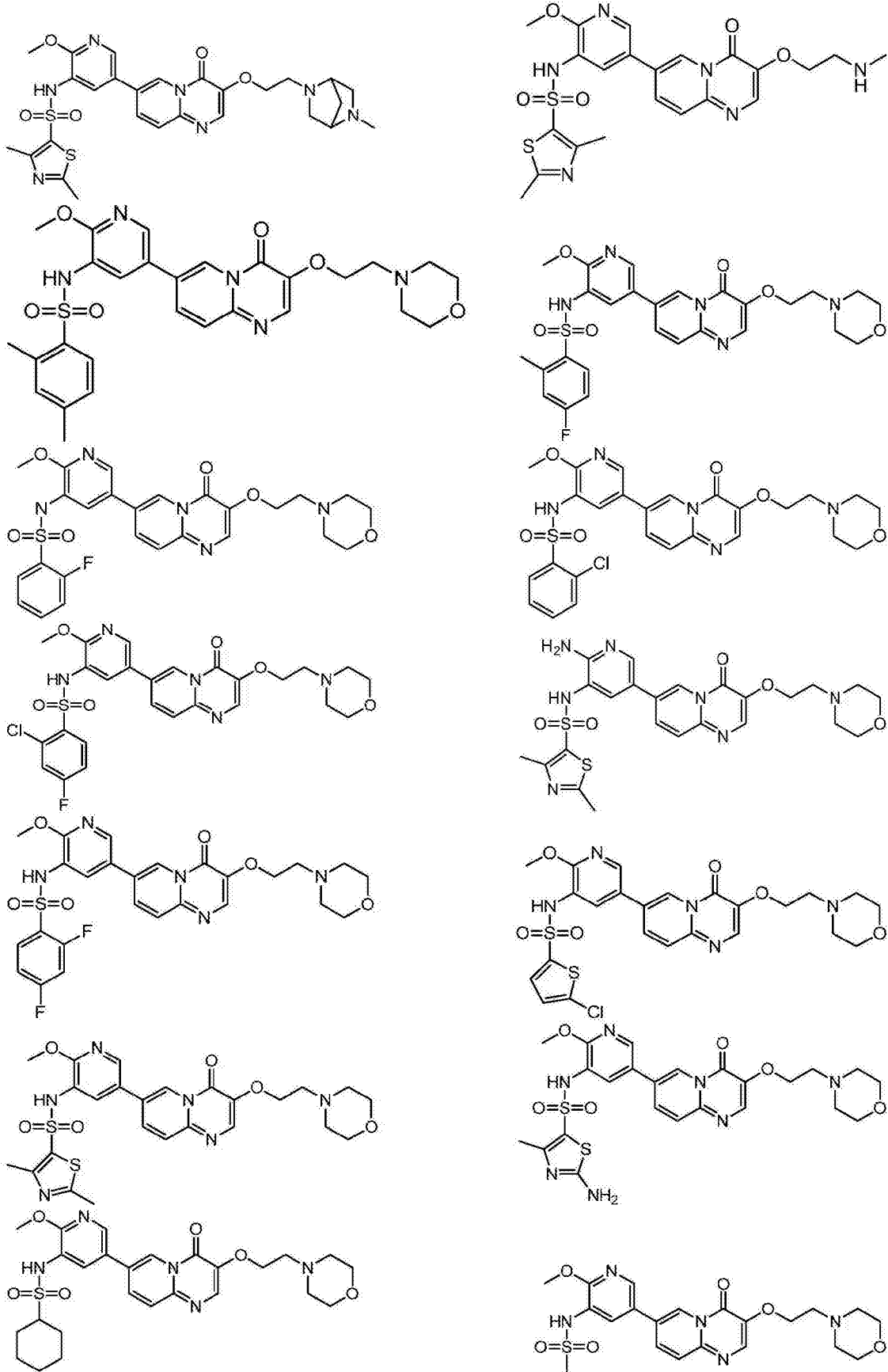
C1、Br、I、CN、OH、NH₂、甲基、乙基、丙基、甲氧基、乙氧基、甲氨基、二甲氨基、卤代甲基、卤代乙基、卤代丙基、氨基、氨基乙基、氨基丙基、环丙基。

[0058] 本发明的一个方案中，上述化合物或其药学上可接受的盐，其选自：

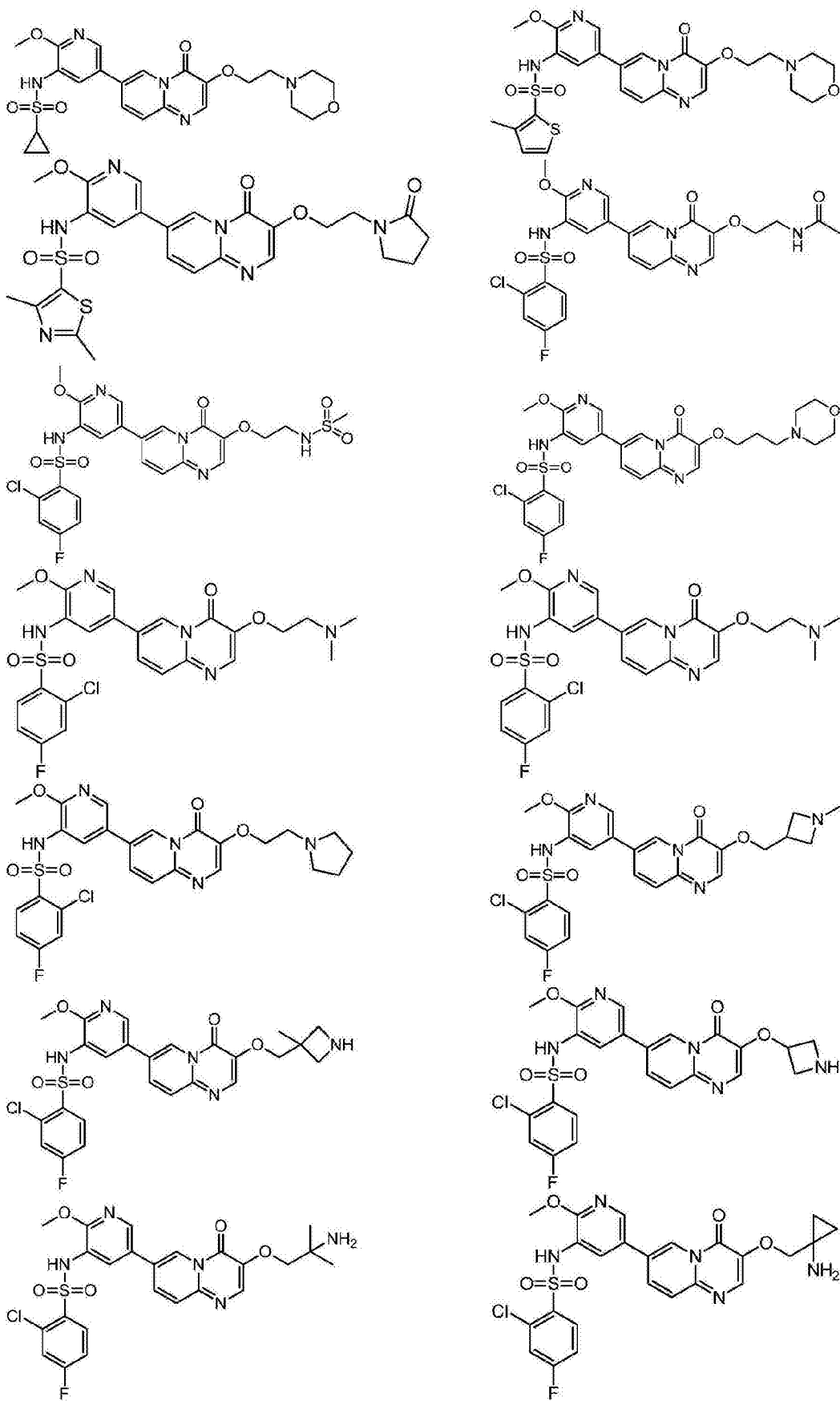
[0059]



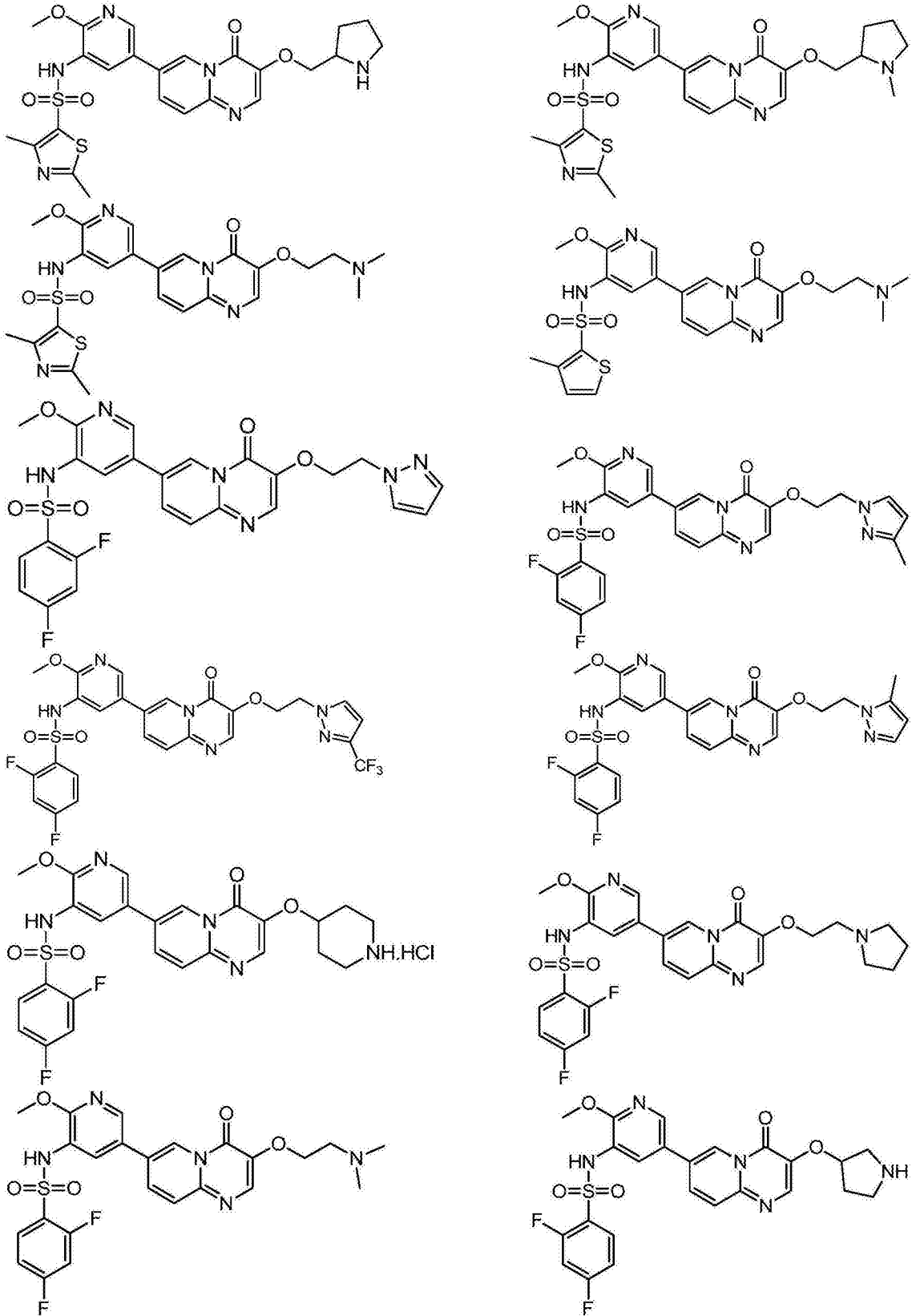
[0060]

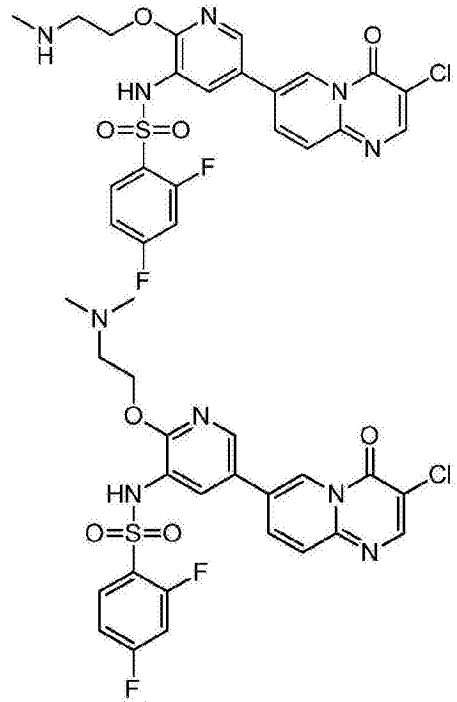
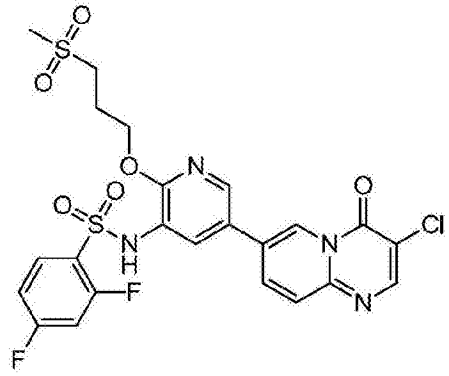
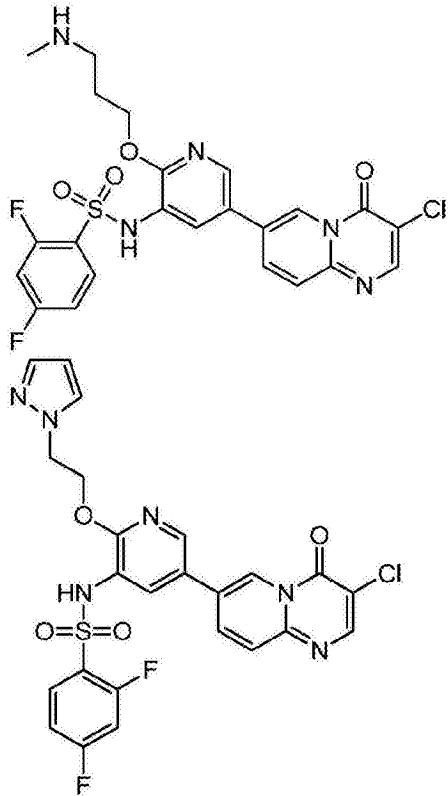


[0061]

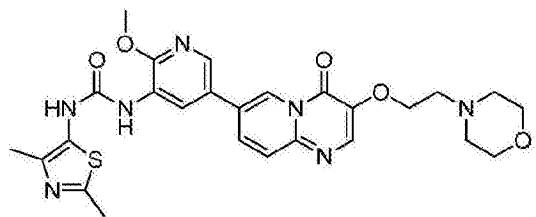
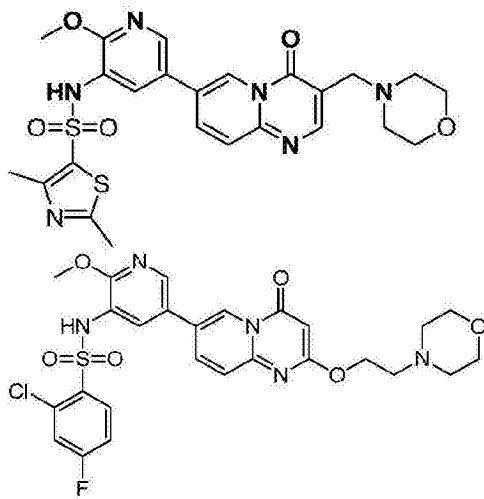
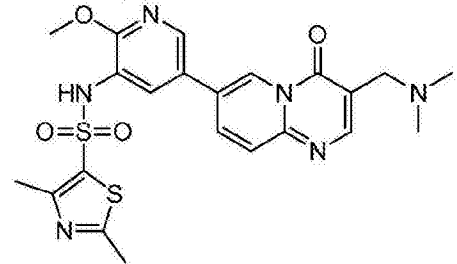
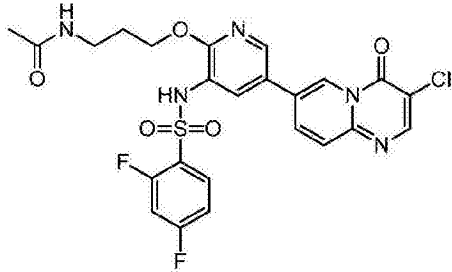


[0062]

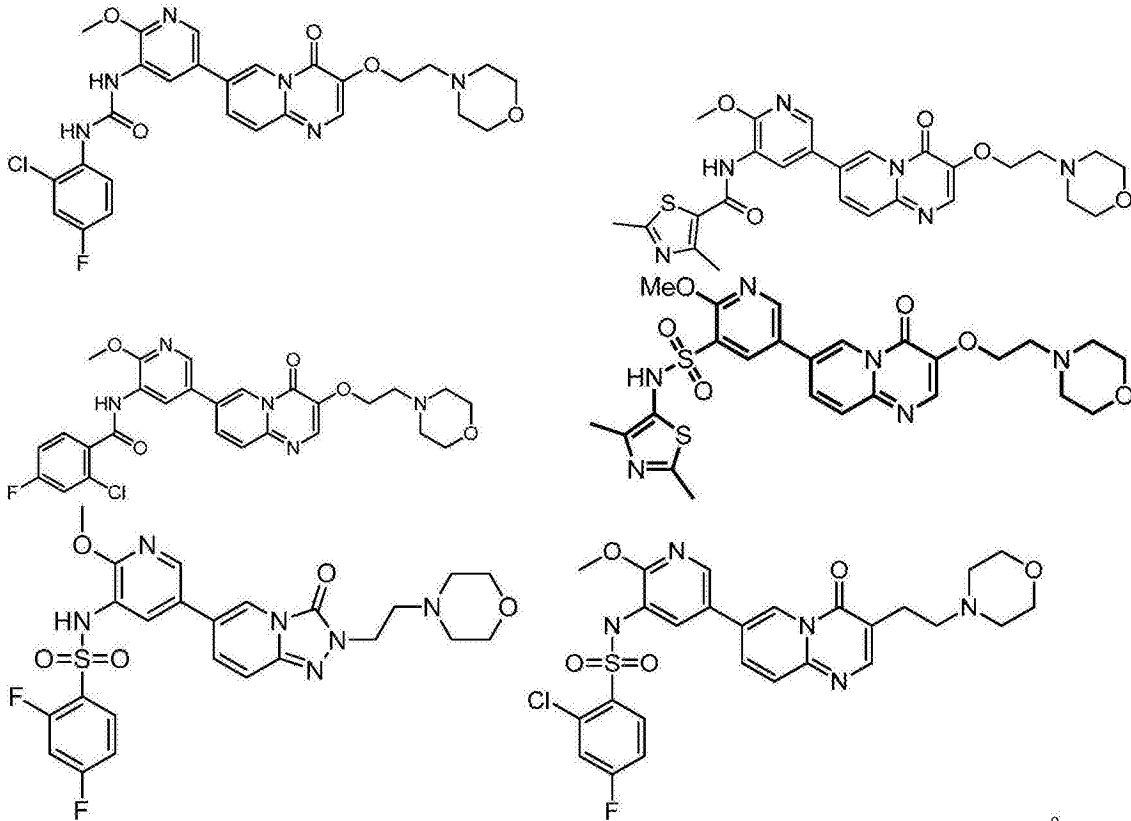




[0063]



[0064]



[0065] 相关定义:

[0066] 除非另有说明,本文所用的下列术语和短语旨在具有下列含义。一个特定的术语或短语在没有特别定义的情况下不应该被认为是不确定的或不清楚的,而应该按照普通的含义去理解。当本文中出現商品名时,意在指代其对应的商品或其活性成分。

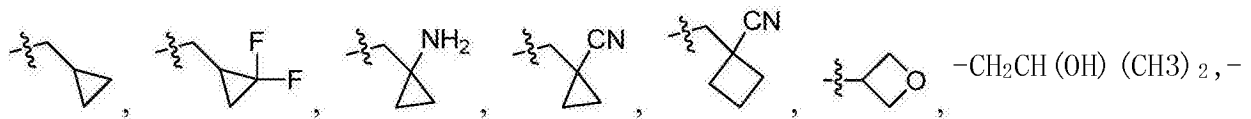
[0067] C_{1-10} 选自 C_1 、 C_2 、 C_3 、 C_4 、 C_5 、 C_6 、 C_7 、 C_8 、 C_9 和 C_{10} ; C_{3-10} 选自 C_3 、 C_4 、 C_5 、 C_6 、 C_7 、 C_8 、 C_9 和 C_{10} 。

[0068] C_{1-10} 烷基或杂烷基、 C_{3-10} 环基或杂环烷基、被 C_{3-10} 环烷基或杂环烷基取代的 C_{1-10} 烷基或杂烷基包括但不限于:

[0069] C_{1-10} 烷基、 C_{1-10} 烷氨基、N,N-二(C_{1-10} 烷基)氨基、 C_{1-10} 烷氧基、 C_{1-10} 烷酰基、 C_{1-10} 烷氧羰基、 C_{1-10} 烷基磺酰基、 C_{1-10} 烷基亚磺酰基、 C_{3-10} 环烷基、 C_{3-10} 环烷基氨基、 C_{3-10} 杂环烷基氨基、 C_{3-10} 环烷基氧基、 C_{3-10} 环烷基酰基、 C_{3-10} 环烷基氧羰基、 C_{3-10} 环烷基磺酰基、 C_{3-10} 环烷基亚磺酰基;

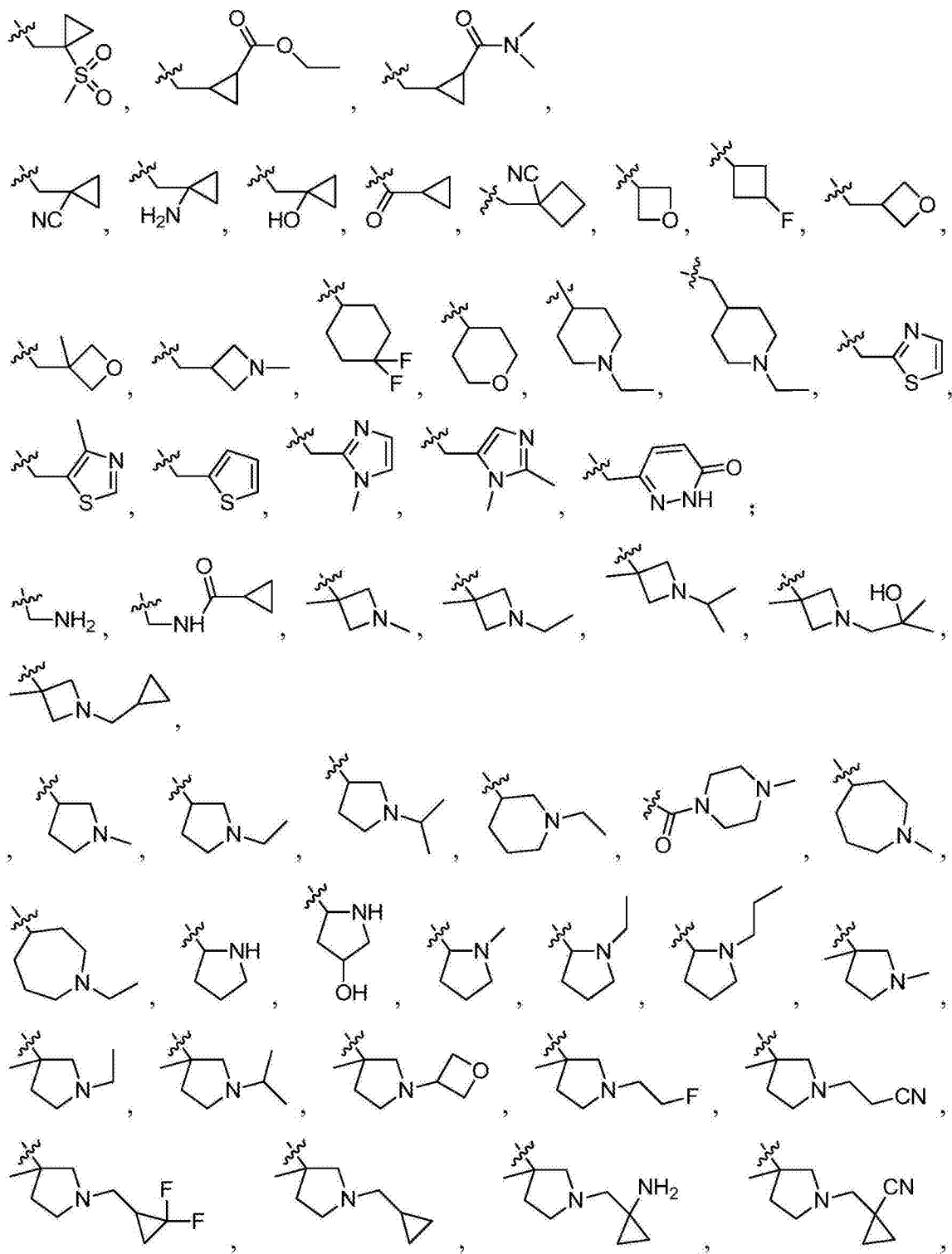
[0070] 甲基、乙基、正丙基、异丙基、 $-\text{CH}_2\text{C}(\text{CH}_3)(\text{OH})$ 、环丙基、环丁基、丙基亚甲基、环丙酰基、苄氧基、三氟甲基、氨基、羟甲基、甲氧基、甲酰基、甲氧羰基、甲磺酰基、甲基亚磺酰基、乙氧基、乙酰基、乙磺酰基、乙氧羰基、二甲基氨基、二乙基氨基、二甲基氨基羰基、二乙基氨基羰基;

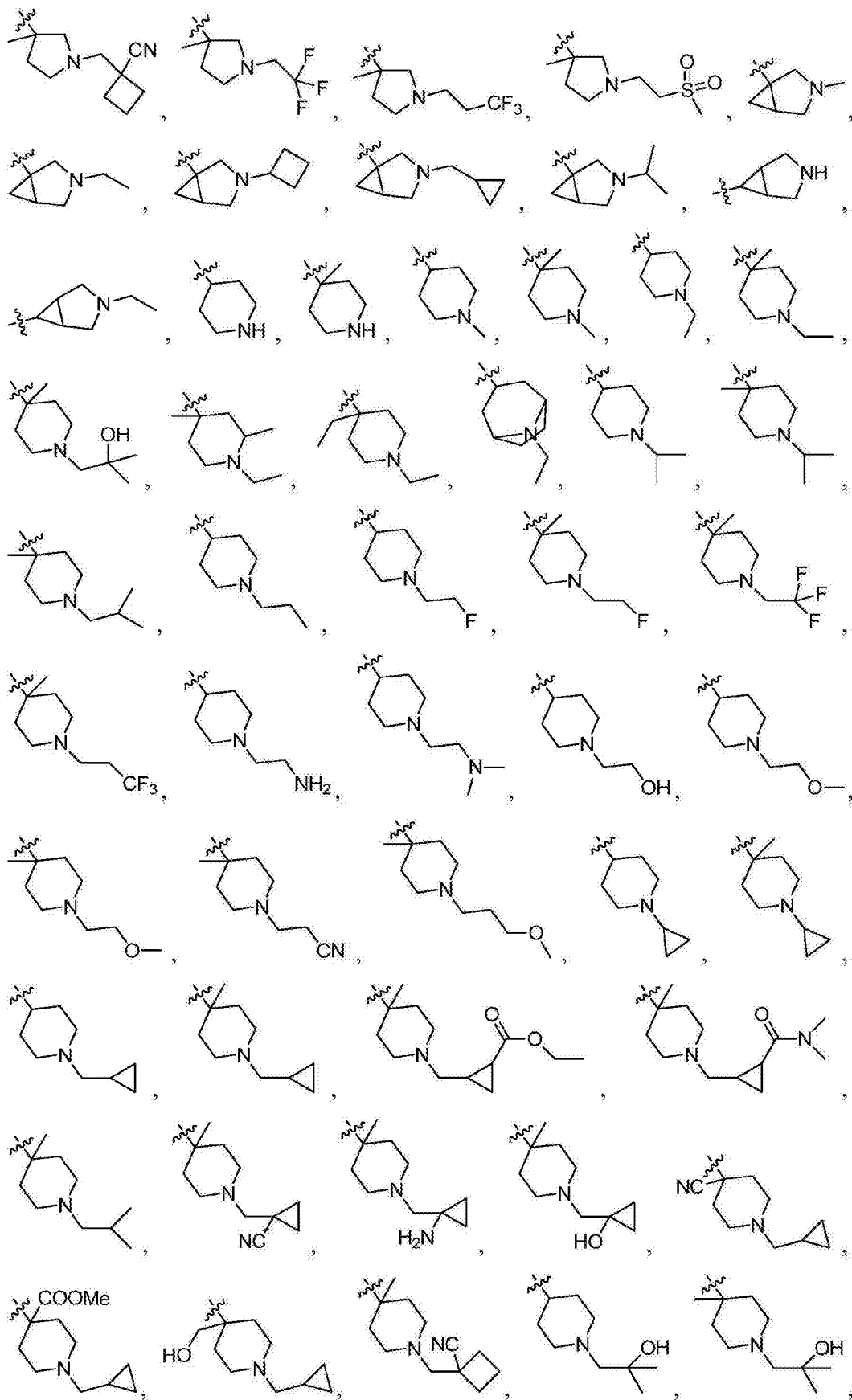
[0071] $\text{N}(\text{CH}_3)_2$, $\text{NH}(\text{CH}_3)$, $-\text{CH}_2\text{CF}_3$, $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CF}_3$, $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{F}$, $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{S}(=\text{O})_2\text{CH}_3$, $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CN}$,

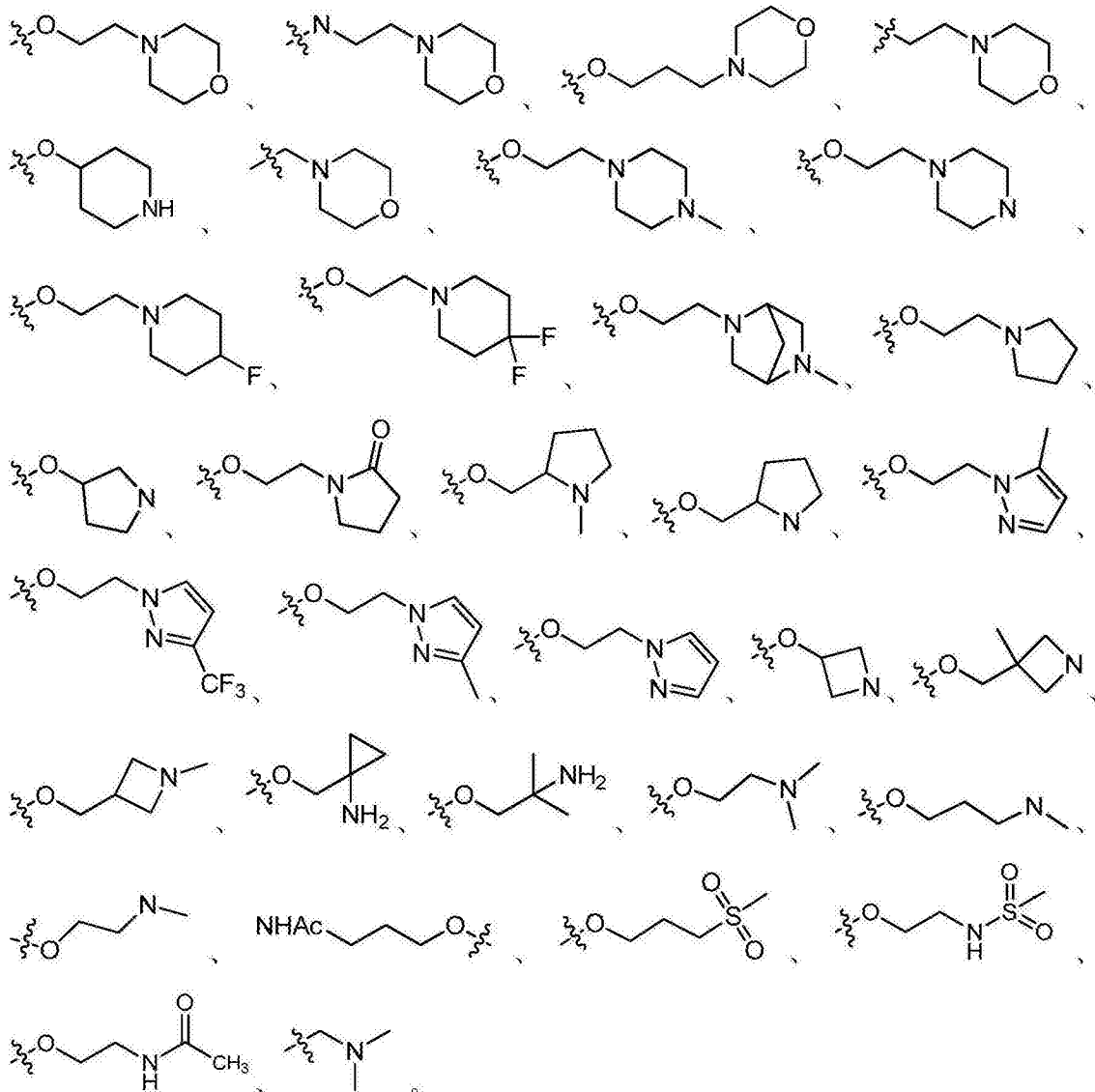


$-\text{CH}_2\text{CH}(\text{OH})(\text{CH}_3)_2$, $-\text{CH}_2\text{CH}(\text{F})(\text{CH}_3)_2$, $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{F}$, $-\text{CH}_2\text{CF}_3$, $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CF}_3$, $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{NH}_2$, $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OH}$, $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OCH}_3$, -

CH₂CH₂CH₂OCH₃, -CH₂CH₂N(CH₃)₂, -S(=O)₂CH₃, -CH₂CH₂S(=O)₂CH₃,







[0074] 这里所采用的术语“药学上可接受的”，是针对那些化合物、材料、组合物和/或剂型而言，它们在可靠的医学判断的范围之内，适用于与人类和动物的组织接触使用，而没有过多的毒性、刺激性、过敏性反应或其它问题或并发症，与合理的利益/风险比相称。

[0075] 术语“药学上可接受的盐”是指本发明化合物的盐，由本发明发现的具有特定取代基的化合物与相对无毒的酸或碱制备。当本发明的化合物中含有相对酸性的功能团时，可以通过在纯的溶液或合适的惰性溶剂中用足够量的碱与这类化合物的中性形式接触的方式获得碱加成盐。药学上可接受的碱加成盐包括钠、钾、钙、铵、有机氨或镁盐或类似的盐。当本发明的化合物中含有相对碱性的官能团时，可以通过在纯的溶液或合适的惰性溶剂中用足够量的酸与这类化合物的中性形式接触的方式获得酸加成盐。药学上可接受的酸加成盐的实例包括无机酸盐，所述无机酸包括例如盐酸、氢溴酸、硝酸、碳酸，碳酸氢根，磷酸、磷酸一氢根、磷酸二氢根、硫酸、硫酸氢根、氢碘酸、亚磷酸等；以及有机酸盐，所述有机酸包括如乙酸、丙酸、异丁酸、马来酸、丙二酸、苯甲酸、琥珀酸、辛二酸、反丁烯二酸、乳酸、扁桃酸、邻苯二甲酸、苯磺酸、对甲苯磺酸、柠檬酸、酒石酸和甲磺酸等类似的酸；还包括氨基酸（如精氨酸等）的盐，以及如葡萄糖醛酸等有机酸的盐（参见Berge et al., “Pharmaceutical Salts”, Journal of Pharmaceutical Science 66:1-19 (1977)）。本发明的某些特定的化合

物含有碱性和酸性的官能团,从而可以被转换成任一碱或酸加成盐。

[0076] 优选地,以常规方式使盐与碱或酸接触,再分离母体化合物,由此再生化合物的中性形式。化合物的母体形式与其各种盐的形式不同之处在于某些物理性质,例如在极性溶剂中的溶解度不同。

[0077] 本文所用的“药学上可接受的盐”属于本发明化合物的衍生物,其中,通过与酸成盐或与碱成盐的方式修饰所述母体化合物。药学上可接受的盐的实例包括但不限于:碱基比如胺的无机酸或有机酸盐、酸根比如羧酸的碱金属或有机盐等等。药学上可接受的盐包括常规的无毒性的盐或母体化合物的季铵盐,例如无毒的无机酸或有机酸所形成的盐。常规的无毒性的盐包括但不限于那些衍生自无机酸和有机酸的盐,所述的无机酸或有机酸选自2-乙酰氧基苯甲酸、2-羟基乙磺酸、乙酸、抗坏血酸、苯磺酸、苯甲酸、碳酸氢根、碳酸、柠檬酸、依地酸、乙烷二磺酸、乙烷磺酸、富马酸、葡庚糖、葡糖酸、谷氨酸、乙醇酸、氢溴酸、盐酸、氢碘酸盐、羟基、羟萘、羟乙磺酸、乳酸、乳糖、十二烷基磺酸、马来酸、苹果酸、扁桃酸、甲烷磺酸、硝酸、草酸、双羟萘酸、泛酸、苯乙酸、磷酸、多聚半乳糖醛、丙酸、水杨酸、硬脂酸、亚乙酸、琥珀酸、氨基磺酸、对氨基苯磺酸、硫酸、单宁、酒石酸和对甲苯磺酸。

[0078] 本发明的药学上可接受的盐可由含有酸根或碱基的母体化合物通过常规化学方法合成。一般情况下,这样的盐的制备方法是:在水或有机溶剂或两者的混合物中,经由游离酸或碱形式的这些化合物与化学计量的适当的碱或酸反应来制备。一般地,优选醚、乙酸乙酯、乙醇、异丙醇或乙腈等非水介质。

[0079] 除了盐的形式,本发明所提供的化合物还存在前药形式。本文所描述的化合物的前药容易地在生理条件下发生化学变化从而转成本发明的化合物。此外,前体药物可以在体内环境中通过化学或生化方法被转换到本发明的化合物。

[0080] 本发明的某些化合物可以以非溶剂化形式或者溶剂化形式存在,包括水合物形式。一般而言,溶剂化形式与非溶剂化的形式相当,都包含在本发明的范围之内。本发明的某些化合物可以以多晶或无定形形式存在。

[0081] 本发明的某些化合物可以具有不对称碳原子(光学中心)或双键。外消旋体、非对映异构体、几何异构体和单个的异构体都包括在本发明的范围之内。

[0082] 本文中消旋体、ambiscalemic and scalemic或者对映体纯的化合物的图示法来自Maehr, J. Chem. Ed. 1985, 62: 114-120。1985年, 62: 114-120。除非另有说明,用楔形键和虚线键表示一个立体中心的绝对构型。当本文所述化合物含有烯属双键或其它几何不对称中心,除非另有规定,它们包括E、Z几何异构体。同样地,所有的互变异构形式均包括在本发明的范围之内。

[0083] 本发明的化合物可以存在特定的几何或立体异构体形式。本发明设想所有的这类化合物,包括顺式和反式异构体、(-)-和(+)-对映体、(R)-和(S)-对映体、非对映异构体、(D)-异构体、(L)-异构体,及其外消旋混合物和其他混合物,例如对映异构体或非对映体富集的混合物,所有这些混合物都属于本发明的范围之内。烷基等取代基中可存在另外的不对称碳原子。所有这些异构体以及它们的混合物,均包括在本发明的范围之内。

[0084] 可以通过的手性合成或手性试剂或者其他常规技术制备光学活性的(R)-和(S)-异构体以及D和L异构体。如果想得到本发明某化合物的一种对映体,可以通过不对称合成或者具有手性助剂的衍生作用来制备,其中将所得非对映体混合物分离,并且辅助基团裂

开以提供纯的所需对映异构体。或者,当分子中含有碱性官能团(如氨基)或酸性官能团(如羧基)时,与适当的光学活性的酸或碱形成非对映异构体的盐,然后通过本领域所公知的分步结晶法或色谱法进行非对映异构体拆分,然后回收得到纯的对映体。此外,对映异构体和非对映异构体的分离通常是通过使用色谱法完成的,所述色谱法采用手性固定相,并任选地与化学衍生法相结合(例如由胺生成氨基甲酸盐)。

[0085] 本发明的化合物可以在一个或多个构成该化合物的原子上包含非天然比例的原子同位素。例如,可用放射性同位素标记化合物,比如氚(^3H),碘-125 (^{125}I)或C-14 (^{14}C)。本发明的化合物的所有同位素组成的变换,无论放射性与否,都包括在本发明的范围之内。

[0086] 术语“药学上可接受的载体”是指能够递送本发明有效量活性物质、不干扰活性物质的生物活性并且对宿主或者患者无毒副作用的任何制剂或载体介质代表性的载体包括水、油、蔬菜和矿物质、膏基、洗剂基质、软膏基质等。这些基质包括悬浮剂、增粘剂、透皮促进剂等。它们的制剂为化妆品领域或局部药物领域的技术人员所周知。关于载体的其他信息,可以参考Remington: The Science and Practice of Pharmacy, 21st Ed., Lippincott, Williams & Wilkins (2005), 该文献的内容通过引用的方式并入本文。

[0087] 术语“赋形剂”通常是指配制有效的药物组合物所需要载体、稀释剂和/或介质。

[0088] 针对药物或药理学活性剂而言,术语“有效量”或“治疗有效量”是指无毒的但能达到预期效果的药物或药剂的足够用量。对于本发明中的口服剂型,组合物中一种活性物质的“有效量”是指与该组合物中另一种活性物质联用时为了达到预期效果所需要的用量。有效量的确定因人而异,取决于受体的年龄和一般情况,也取决于具体的活性物质,个案中合适的有效量可以由本领域技术人员根据常规试验确定。

[0089] 术语“活性成分”、“治疗剂”,“活性物质”或“活性剂”是指一种化学实体,它可以有效地治疗目标紊乱、疾病或病症。

[0090] 术语“被取代的”是指特定原子上的任意一个或多个氢原子被取代基取代,包括重氢和氘的变体,只要特定原子的价态是正常的并且取代后的化合物是稳定的。当取代基为酮基(即=O)时,意味着两个氢原子被取代。酮取代不会发生在芳香基上。术语“任选被取代的”是指可以被取代,也可以不被取代,除非另有规定,取代基的种类和数目在化学上可以实现的基础上可以是任意的。

[0091] 当任何变量(例如R)在化合物的组成或结构中出现一次以上时,其在每一种情况下的定义都是独立的。因此,例如,如果一个基团被0-2个R所取代,则所述基团可以任选地至多被两个R所取代,并且每种情况下的R都有独立的选项。此外,取代基和/或其变体的组合只有在这样的组合会产生稳定的化合物的情况下才是被允许的。

[0092] 当一个取代基的键可以交叉连接到一个环上的两个原子时,这种取代基可以与这个环上的任意原子相键合。当所列举的取代基中没有指明其通过哪一个原子连接到化学结构通式中包括但未具体提及的化合物时,这种取代基可以通过其任何原子相键合。取代基和/或其变体的组合只有在这样的组合会产生稳定的化合物的情况下才是被允许的。

[0093] 烷基和杂烷基原子团(包括通常被称为亚烷基、链烯基、亚杂烷基、杂烯基、炔基、环烷基、杂环烷基、环烯基和杂环烯基的那些基团)的取代基一般被称为“烷基取代基”,它们可以选自但不限于下列基团中的一个或多个: $-\text{R}'$ 、 $-\text{OR}'$ 、 $=\text{O}$ 、 $=\text{NR}'$ 、 $=\text{N}-\text{OR}'$ 、 $-\text{NR}'\text{R}''$ 、 $-\text{SR}'$ 、卤素、 $-\text{SiR}'\text{R}''\text{R}'''$ 、 $\text{OC}(\text{O})\text{R}'$ 、 $-\text{C}(\text{O})\text{R}'$ 、 $-\text{CO}_2\text{R}'$ 、 $-\text{CONR}'\text{R}''$ 、 $-\text{OC}(\text{O})\text{NR}'\text{R}''$ 、 $-\text{NR}''\text{C}(\text{O})\text{R}'$ 、

$\text{NR}'\text{C}(\text{O})\text{NR}''\text{R}'''$ 、 $-\text{NR}''\text{C}(\text{O})_2\text{R}'$ 、 $-\text{NR}''''-\text{C}(\text{NR}'\text{R}''\text{R}''')=\text{NR}''''$ 、 $\text{NR}''''\text{C}(\text{NR}'\text{R}'')=\text{NR}''''$ 、 $-\text{S}(\text{O})\text{R}'$ 、 $-\text{S}(\text{O})_2\text{R}'$ 、 $-\text{S}(\text{O})_2\text{NR}'\text{R}''$ 、 $\text{NR}''\text{SO}_2\text{R}'$ 、 $-\text{CN}$ 、 $-\text{NO}_2$ 、 $-\text{N}_3$ 、 $-\text{CH}(\text{Ph})_2$ 和氟代(C_1 - C_4)烷基,取代基的数目为 $0\sim(2m'+1)$,其中 m' 是这类原子团中碳原子的总数。 R' 、 R'' 、 R''' 、 R'''' 和 R''''' 各自独立地优选氢、被取代或未被取代的杂烷基、被取代或未被取代的芳基(例如被1~3个卤素取代芳基)、被取代或未被取代的烷基、烷氧基、硫代烷氧基基团或芳烷基。当本发明的化合物包括一个以上的R基团时,例如,每一个R基团是独立地加以选择的,如同当存在一个以上的 R' 、 R'' 、 R''' 、 R'''' 和 R''''' 基团时的每个这些基团。当 R' 和 R'' 附着于同一个氮原子时,它们可与该氮原子结合形成5-,6-或7-元环。例如, $-\text{NR}'\text{R}''$ “意在包括但不仅限于1-吡咯烷基和4-吗啉基。根据上述关于取代基的讨论中,本领域技术人员可以理解,术语“烷基”意在包括碳原子键合于非氢基团所构成的基团,如卤代烷基(例如 $-\text{CF}_3$ 、 $-\text{CH}_2\text{CF}_3$)和酰基(例如 $-\text{C}(\text{O})\text{CH}_3$ 、 $-\text{C}(\text{O})\text{CF}_3$ 、 $-\text{C}(\text{O})\text{CH}_2\text{OCH}_3$ 等)。

[0094] 与烷基原子团所述取代基相似,芳基和杂芳基取代基一般统称为“芳基取代基”,选自例如 $-\text{R}'$ 、 $-\text{OR}'$ 、 $-\text{NR}'\text{R}''$ 、 $-\text{SR}'$ 、-卤素、 $-\text{SiR}'\text{R}''\text{R}'''$ 、 $\text{OC}(\text{O})\text{R}'$ 、 $-\text{C}(\text{O})\text{R}'$ 、 $-\text{CO}_2\text{R}'$ 、 $-\text{CONR}'\text{R}''$ 、 $-\text{OC}(\text{O})\text{NR}'\text{R}''$ 、 $-\text{NR}''\text{C}(\text{O})\text{R}'$ 、 $\text{NR}'\text{C}(\text{O})\text{NR}''\text{R}'''$ 、 $-\text{NR}''\text{C}(\text{O})_2\text{R}'$ 、 $-\text{NR}''''-\text{C}(\text{NR}'\text{R}''\text{R}''')=\text{NR}''''$ 、 $\text{NR}''''\text{C}(\text{NR}'\text{R}'')=\text{NR}''''$ 、 $-\text{S}(\text{O})\text{R}'$ 、 $-\text{S}(\text{O})_2\text{R}'$ 、 $-\text{S}(\text{O})_2\text{NR}'\text{R}''$ 、 $\text{NR}''\text{SO}_2\text{R}'$ 、 $-\text{CN}$ 、 $-\text{NO}_2$ 、 $-\text{N}_3$ 、 $-\text{CH}(\text{Ph})_2$ 、氟(C_1 - C_4)烷氧基和氟(C_1 - C_4)烷基等,取代基的数量为0到芳香环上开放化合价的总数之间;其中 R' 、 R'' 、 R''' 、 R'''' 和 R''''' 独立地优选自氢、被取代或未被取代的烷基、被取代或未被取代的杂烷基、被取代或未被取代的芳基和被取代或未被取代的杂芳基。当本发明的化合物包括一个以上的R基团时,例如,每个R基团是独立地加以选择的,如同当存在一个以上 R' 、 R'' 、 R''' 、 R'''' 和 R''''' 基团时的每个这些基团。

[0095] 芳基或杂芳基环的相邻原子上的两个取代基可以任选地被通式为 $-\text{T}-\text{C}(\text{O})-(\text{CRR}')_q-\text{U}-$ 的取代基所取代,其中T和U独立地选自 $-\text{NR}-$ 、 $-\text{O}-$ 、 $-\text{CRR}'-$ 或单键,q是0到3的整数。作为替代选择,芳基或杂芳基环的相邻原子上的两个取代基可以任选地被通式为 $-\text{A}(\text{CH}_2)_r-\text{B}-$ 的取代基所取代,其中A和B独立的选自 $-\text{CRR}'-$ 、 $-\text{O}-$ 、 $-\text{NR}-$ 、 $-\text{S}-$ 、 $-\text{S}(\text{O})-$ 、 $\text{S}(\text{O})_2-$ 、 $-\text{S}(\text{O})_2\text{NR}'-$ 或单键,r是1~4的整数。任选地,由此形成的新环上的一个单键可以替换为双键。作为替代选择,芳基或杂芳基环的相邻原子上的两个取代基可以任选地被通式为 $-\text{A}(\text{CH}_2)_r-\text{B}-$ 的取代基所取代,其中s和d分别独立的选自0~3的整数,X是 $-\text{O}-$ 、 $-\text{NR}'$ 、 $-\text{S}-$ 、 $-\text{S}(\text{O})-$ 、 $-\text{S}(\text{O})_2-$ 或 $-\text{S}(\text{O})_2\text{NR}'-$ 。取代基 R 、 R' 、 R'' 和 R'''' 分别独立地优选自氢和被取代或未被取代的(C_1 - C_6)烷基。

[0096] 除非另有规定,术语“卤代素”或“卤素”本身或作为另一取代基的一部分表示氟、氯、溴或碘原子。此外,术语“卤代烷基”意在包括单卤代烷基和多卤代烷基。例如,术语“卤代(C_1 - C_4)烷基”意在包括但不仅限于三氟甲基、2,2,2-三氟乙基、4-氯丁基和3-溴丙基等等。

[0097] 卤代烷基的实例包括但不仅限于:三氟甲基、三氯甲基、五氟乙基,和五氯乙基。“烷氧基”代表通过氧桥连接的具有特定数目碳原子的上述烷基。 C_1 - C_6 烷氧基包括 C_1 、 C_2 、 C_3 、 C_4 、 C_5 和 C_6 的烷氧基。烷氧基的例子包括但不限于:甲氧基、乙氧基、正丙氧基、异丙氧基、正丁氧基、仲丁氧基、叔丁氧基、正戊氧基和S-戊氧基。“环烷基”包括饱和环基,如环丙基、环丁基或环戊基。3-7环烷基包括 C_3 、 C_4 、 C_5 、 C_6 和 C_7 环烷基。“链烯基”包括直链或支链构型的烃链,其中该链上任何的稳定位点上存在一个或多个碳-碳双键,例如乙烯基和丙烯基。

[0098] 术语“卤”或“卤素”是指氟、氯、溴和碘。

[0099] 除非另有规定,术语“杂”表示杂原子或杂原子团(即含有杂原子的原子团),包括碳(C)和氢(H)以外的原子以及含有这些杂原子的原子团,例如包括氧(O)、氮(N)、硫(S)、硅(Si)、锗(Ge)、铝(Al)、硼(B)、-O-、-S-、=O、=S、-C(=O)O-、-C(=O)-、-C(=S)-、-S(=O)、-S(=O)₂-,以及任选被取代的-C(=O)N(H)-、-N(H)-、-C(=NH)-、-S(=O)₂N(H)-或-S(=O)N(H)-。

[0100] 除非另有规定,“环”表示被取代或未被取代的环烷基、杂环烷基、环烯基、杂环烯基、环炔基、杂环炔基、芳基或杂芳基。所谓的环包括单环、联环、螺环、并环或桥环。环上原子的数目通常被定义为环的元数,例如,“5~7元环”是指环绕排列5~7个原子。除非另有规定,该环任选地包含1~3个杂原子。因此,“5~7元环”包括例如苯基吡啶和哌啶基;另一方面,术语“5~7元杂环烷基环”包括吡啶基和哌啶基,但不包括苯基。术语“环”还包括含有至少一个环的环系,其中的每一个“环”均独立地符合上述定义。

[0101] 除非另有规定,术语“杂环”或“杂环基”意指稳定的含杂原子或杂原子团的单环、双环或三环,它们可以是饱和的、部分不饱和的或不饱和的(芳族的),它们包含碳原子和1、2、3或4个独立地选自N、O和S的环杂原子,其中上述任意杂环可以稠合到一个苯环上形成双环。氮和硫杂原子可任选被氧化(即NO和S(O)_p)。氮原子可以是被取代的或未取代的(即N或NR,其中R是H或本文已经定义过的其他取代基)。该杂环可以附着到任何杂原子或碳原子的侧基上从而形成稳定的结构。如果产生的化合物是稳定的,本文所述的杂环可以发生碳位或氮位上的取代。杂环中的氮原子任选地被季铵化。一个优选方案是,当杂环中S及O原子的总数超过1时,这些杂原子彼此不相邻。另一个优选方案是,杂环中S及O原子的总数不超过1。如本文所用,术语“芳族杂环基团”或“杂芳基”意指稳定的5、6、7元单环或双环或7、8、9或10元双环杂环基的芳香环,它包含碳原子和1、2、3或4个独立地选自N、O和S的环杂原子。氮原子可以是被取代的或未取代的(即N或NR,其中R是H或本文已经定义过的其他取代基)。氮和硫杂原子可任选被氧化(即NO和S(O)_p)。值得注意的是,芳香杂环上S和O原子的总数不超过1。桥环也包含在杂环的定义中。当一个或多个原子(即C、O、N或S)连接两个不相邻的碳原子或氮原子时形成桥环。优选的桥环包括但不限于:一个碳原子、两个碳原子、一个氮原子、两个氮原子和一个碳-氮基。值得注意的是,一个桥总是将单环转换成三环。桥环中,环上的取代基也可以出现在桥上。

[0102] 杂环化合物的实例包括但不限于:吡啶基、吡辛因基、苯并咪唑基、苯并呋喃基、苯并噻基呋喃基、苯并噻基苯基、苯并恶唑基、苯并恶唑啉基、苯并噻唑基、苯并三唑基、苯并四唑基、苯并异恶唑基、苯并异噻唑基、苯并咪唑啉基、呋唑基、4aH-呋唑基、呋啉基、苯并二氢吡喃基、色烯、噌啉基十氢喹啉基、2H,6H-1,5,2-二噻嗪基、二氢呋喃并[2,3-b]四氢呋喃基、呋喃基、呋喃基、咪唑烷基、咪唑啉基、咪唑基、1H-吡唑基、吡啶烯基、二氢吡啶基、中氮茛茛基、吡啶基、3H-吡啶基、isatino基、异苯并呋喃基、吡喃、异吡啶基、异二氢吡啶基、异吡啶基、吡啶基、异噻啉基、异噻唑基、异恶唑基、亚甲二氧基苯基、吗啉基、蔡啶基,八氢异喹啉基、恶二唑基、1,2,3-恶二唑基、1,2,4-恶二唑基、1,2,5-恶二唑基、1,3,4-恶二唑基、恶唑烷基、恶唑基、异恶唑基、羟吡啶基、噻啶基、菲啶基、菲咯啉基、吩嗪、吩噻嗪、苯并黄嘌呤基、酚恶嗪基、酞嗪基、哌嗪基、哌啶基、哌啶酮基、4-哌啶酮基、胡椒基、蝶啶基、嘌呤基、吡喃基、吡嗪基、吡啶烷基、吡啶啉基、吡啶基、吡嗪基、吡啶并恶唑、吡啶并咪唑、吡啶并噻唑、

吡啶基、嘧啶基、吡咯烷基、吡咯啉基、2H-吡咯基、吡咯基、吡唑基、喹啉基、喹啉基、4H-喹啉基、喹啉基、奎宁环基、四氢呋喃基、四氢异喹啉基、四氢喹啉基、四唑基、6H-1,2,5-噁二嗪基、1,2,3-噁二唑基、1,2,4-噁二唑基、1,2,5-噁二唑基、1,3,4-噁二唑基、噻蒎基、噻唑基、异噻唑基噻吩基、噻吩基、噻吩并恶唑基、噻吩并噻唑基、噻吩并咪唑基、噻吩基、三嗪基、1,2,3-三唑基、1,2,4-三唑基、1,2,5-三唑基、1,3,4-三唑基和咕吨基。还包括稠环和螺环化合物。

[0103] 除非另有规定,术语“烃基”或者其下位概念(比如烷基、烯基、炔基、苯基等等)本身或者作为另一取代基的一部分表示直链的、支链的或环状的烃原子团或其组合,可以是完全饱和的、单元或多元不饱和的,可以是单取代、二取代或多取代的,可以包括二价或多价原子团,具有指定数量的碳原子(如C₁-C₁₀表示1至10个碳)。“烃基”包括但不限于脂肪烃基和芳香烃基,所述脂肪烃基包括链状和环状,具体包括但不限于烷基、烯基、炔基,所述芳香烃基包括但不限于6-12元的芳香烃基,例如苯、萘等。在一些实施例中,术语“烷基”表示直链的或支链的原子团或它们的组合,可以是完全饱和的、单元或多元不饱和的,可以包括二价和多价原子团。饱和烃原子团的实例包括但不限于甲基、乙基、正丙基、异丙基、正丁基、叔丁基、异丁基、仲丁基、异丁基、环己基、(环己基)甲基、环丙基甲基,以及正戊基、正己基、正庚基、正辛基等原子团的同系物或异构体。不饱和烷基具有一个或多个双键或三键,其实例包括但不限于乙烯基、2-丙烯基、丁烯基、巴豆基、2-异戊烯基、2-(丁二烯基)、2,4-戊二烯基、3-(1,4-戊二烯基)、乙炔基、1-和3-丙炔基、3-丁炔基,以及更高级的同系物和异构体。

[0104] 除非另有规定,术语“杂烃基”或者其下位概念(比如杂烷基、杂烯基、杂炔基、杂芳基等等)本身或者与另一术语联合表示稳定的直链的、支链的或环状的烃原子团或其组合,有一定数目的碳原子和至少一个杂原子组成。在一些实施例中,术语“杂烷基”本身或者与另一术语联合表示稳定的直链的、支链的烃原子团或其组合,有一定数目的碳原子和至少一个杂原子组成。在一个典型实施例中,杂原子选自B、O、N和S,其中氮和硫原子任选地被氧化,氮杂原子任选地被季铵化。杂原子B、O、N和S可以位于杂烃基的任何内部位置(包括该烃基附着于分子其余部分的位置)。实例包括但不限于-CH₂-CH₂-O-CH₃、-CH₂-CH₂-NH-CH₃、-CH₂-CH₂-N(CH₃)-CH₃、-CH₂-S-CH₂-CH₃、-CH₂-CH₂-S(O)-CH₃、-CH₂-CH₂-S(O)₂-CH₃、-CH=CH-O-CH₃、-CH₂-CH=N-OCH₃和-CH=CH-N(CH₃)-CH₃。至多两个杂原子可以是连续的,例如-CH₂-NH-OCH₃。

[0105] 术语“烷氧基”、“烷氨基”和“烷硫基”(或硫代烷氧基)属于惯用表达,是指分别通过一个氧原子、氨基或硫原子连接到分子的其余部分的那些烷基基团。

[0106] 除非另有规定,术语“环烃基”、“杂环烃基”或者其下位概念(比如芳基、杂芳基、环烷基、杂环烷基、环烯基、杂环烯基、环炔基、杂环炔基等等)本身或与其他术语联合分别表示环化的“烃基”、“杂烃基”。此外,就杂烃基或杂环烃基(比如杂烷基、杂环烷基)而言,杂原子可以占据该杂环附着于分子其余部分的位置。环烷基的实例包括但不限于环戊基、环己基、1-环己烯基、3-环己烯基、环庚基等。杂环基的非限制性实例包括1-(1,2,5,6-四氢吡啶基)、1-哌啶基、2-哌啶基、3-哌啶基、4-吗啉基、3-吗啉基、四氢呋喃-2-基、四氢呋喃吡啶-3-基、四氢噻吩-2-基、四氢噻吩-3-基、1-哌嗪基和2-哌嗪基。

[0107] 除非另有规定,术语“芳基”表示多不饱和的芳族烃取代基,可以是单取代、二取代

或多取代的,它可以是单环或多环(优选1至3个环),它们稠合在一起或共价连接。术语“杂芳基”是指含有一至四个杂原子的芳基(或环)。在一个示范性实例中,杂原子选自B、N、O和S,其中氮和硫原子任选地被氧化,氮原子任选地被季铵化。杂芳基可通过杂原子连接到分子的其余部分。芳基或杂芳基的非限制性实施例包括苯基、1-萘基、2-萘基、4-联苯基、1-吡咯基、2-吡咯基、3-吡咯基、3-吡啶基、2-咪唑基、4-咪唑基、吡嗪基、2-恶唑基、4-恶唑基、2-苯基-4-恶唑基、5-恶唑基、3-异恶唑基、4-异恶唑基、5-异恶唑基、2-噁唑基、4-噁唑基、5-噁唑基、2-呋喃基、3-呋喃基、2-噻吩基、3-噻吩基、2-吡啶基、3-吡啶基、4-吡啶基、2-嘧啶基、4-嘧啶基、5-苯并噁唑基、嘌呤基、2-苯并咪唑基、5-吡唑基、1-异喹啉基、5-异喹啉基、2-喹啉基、5-喹啉基、3-喹啉基和6-喹啉基。上述任意一个芳基和杂芳基环系的取代基选自下文所述的可接受的取代基。

[0108] 为简便起见,芳基在与其他术语联合使用时(例如芳氧基、芳硫基、芳烷基)包括如上定义的芳基和杂芳基环。因此,术语“芳烷基”意在包括芳基附着于烷基的那些原子团(例如苄基、苄乙基、吡啶基甲基等),包括其中碳原子(如亚甲基)已经被例如氧原子代替的那些烷基,例如苯氧基甲基、2-吡啶氧甲基3-(1-萘氧基)丙基等。

[0109] 术语“离去基团”是指可以被另一种官能团或原子通过取代反应(例如亲和和取代反应)所取代的官能团或原子。例如,代表性的离去基团包括三氟甲磺酸酯;氯、溴、碘;磺酸酯基,如甲磺酸酯、甲苯磺酸酯、对溴苯磺酸酯、对甲苯磺酸酯等;酰氧基,如乙酰氧基、三氟乙酰氧基等等。

[0110] 术语“保护基”包括但不限于“氨基保护基”、“羟基保护基”或“巯基保护基”。术语“氨基保护基”是指适合用于阻止氨基氮位上副反应的保护基团。代表性的氨基保护基包括但不限于:甲酰基;酰基,例如链烷酰基(如乙酰基、三氯乙酰基或三氟乙酰基);烷氧基羰基,如叔丁氧基羰基(Boc);芳基甲氧羰基,如苄氧羰基(Cbz)和9-芴甲氧羰基(Fmoc);芳基甲基,如苄基(Bn)、三苯甲基(Tr)、1,1-二-(4'-甲氧基苯基)甲基;甲硅烷基,如三甲基甲硅烷基(TMS)和叔丁基二甲基甲硅烷基(TBS)等等。术语“羟基保护基”是指适合用于阻止羟基副反应的保护基。代表性羟基保护基包括但不限于:烷基,如甲基、乙基和叔丁基;酰基,例如链烷酰基(如乙酰基);芳基甲基,如苄基(Bn),对甲氧基苄基(PMB)、9-芴基甲基(Fm)和二苯基甲基(二苯甲基,DPM);甲硅烷基,如三甲基甲硅烷基(TMS)和叔丁基二甲基甲硅烷基(TBS)等等。

[0111] 本发明的化合物可以通过本领域技术人员所熟知的多种合成方法来制备,包括下面列举的具体实施方式、其与其他化学合成方法的结合所形成的实施方式以及本领域技术上人员所熟知的等同替换方式,优选的实施方式包括但不限于本发明的实施例。

[0112] 本发明所使用的所有溶剂是市售的,无需进一步纯化即可使用。反应一般是在惰性氮气下、无水溶剂中进行的。质子核磁共振数据记录在Bruker Avance III400(400MHz)分光仪上,化学位移以四甲基硅烷低场处的(ppm)表示。质谱是在安捷伦1200系列加6110(& 1956A)上测定。LC/MS或Shimadzu MS包含一个DAD:SPD-M20A(LC)和Shimadzu Micromass2020检测器。质谱仪配备有一个正或负模式下操作的电喷雾离子源(ESI)。

[0113] 本发明采用下述缩略词:aq代表水;HATU代表O-7-氮杂苯并三唑-1-基)-N,N,N',N'-四甲基脲六氟磷酸盐;EDC代表N-(3-二甲基氨基丙基)-N'-乙基碳二亚胺盐酸盐;m-CPBA代表3-氯过氧苯甲酸;eq代表当量、等量;CDI代表羰基二咪唑;DCM代表二氯甲烷;PE代

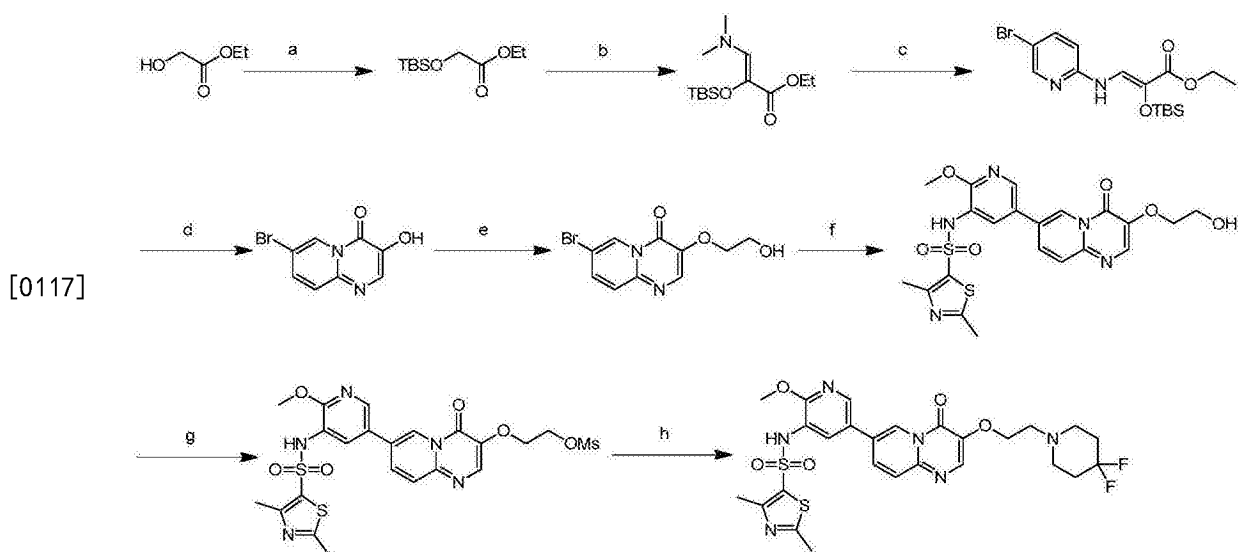
表石油醚;DIAD代表偶氮二羧酸二异丙酯;DMF代表N,N-二甲基甲酰胺;DMSO代表二甲亚砜;EtOAc代表乙酸乙酯;EtOH代表乙醇;MeOH代表甲醇;CBz代表苄氧羰基,是一种胺保护基团;BOC代表叔丁基羰基是一种胺保护基团;HOAc代表乙酸;NaCNBH₃代表氰基硼氢化钠;r.t.代表室温;O/N代表过夜;THF代表四氢呋喃;Boc₂O代表二-叔丁基二碳酸酯;TFA代表三氟乙酸;DIPEA代表二异丙基乙基胺;SOCl₂代表氯化亚砷;CS₂代表二硫化碳;TsOH代表对甲苯磺酸;NFSI代表N-氟-N-(苯磺酰基)苯磺酰胺;NCS代表1-氯吡咯烷-2,5-二酮;n-Bu₄NF代表氟化四丁基铵;iPrOH代表2-丙醇;mp代表熔点。

[0114] 化合物经手工或者ChemDraw®软件命名,市售化合物采用供应商目录名称。

具体实施方式

[0115] 为了更详细地说明本发明,给出下列实例,但本发明的范围并非限于此。

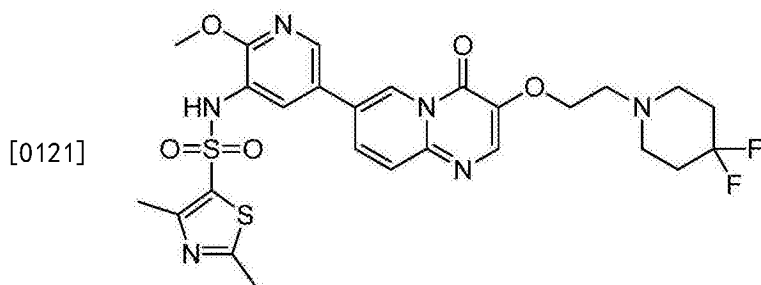
[0116] 流程1:



[0118] 反应条件:a)叔丁基二甲基硅氯,1氢-咪唑;b)1-叔丁氧基-N,N,N',N'-四甲基二胺基甲烷,加热;c)2-胺基-5-溴吡啶,醋酸,加热;d)醋酸,微波;e)碳酸钾,DMF,加热;f)R硼脂(硼酸),1,1'-双(二苯基膦)二茂铁氯化钨,碳酸钾,二氧六环,水,加热。g)甲磺酰氯,三乙胺,二氯甲烷,0度;h)4,4-二氟哌啶,二异丙基乙胺,乙腈,加热。

[0119] 实施例1

[0120] N-(5-(3-(2-(4,4-二氟-1-哌啶基)乙氧基)-4-氧代-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)-2-甲氧基吡啶-3-)-2,4-二甲基噻唑-5-磺酰胺



[0122] a) 2-((叔丁基二甲基硅)氧)乙酸乙酯

[0123] 将乙醇酸乙酯(100g, 961mmol)和1-氢-咪唑(130g, 1.9mol)溶于二氯甲烷(1L)置于三口圆底烧瓶中, 0度下加入叔丁基二甲基硅氯(158g, 1mol), 混合物在室温下搅拌8小时, 水洗(1L*3), 硫酸钠干燥浓缩得到黄色油状标题化合物(195g, 93%)。

[0124] $^1\text{H NMR}$ (400MHz, CDCl_3) ppm δ 4.14-4.09 (m, 4H), 1.20-1.16 (t, 3H), 0.83 (s, 9H), 0.01 (s, 6H) .

[0125] b) (Z)-乙基2-((叔丁基二甲基硅)氧)-3-(二甲胺基)丙烯酸酯

[0126] 将2-((叔丁基二甲基硅)氧)乙酸乙酯(96g, 0.44mol)和1-叔丁氧基-N,N,N',N'-四甲基二胺基甲烷(91.9g, 0.53mol)在回流状态下搅拌24小时。浓缩混合物, 残留液用硅胶柱色谱纯化得到黄色油状标题化合物(80g, 66.6%)。

[0127] $^1\text{H NMR}$ (400MHz, CDCl_3) ppm δ 6.68 (s, 1H), 4.13-4.11 (q, 2H), 2.96 (s, 6H), 1.28-1.24 (t, 3H), 0.95 (s, 9H), 0.14 (s, 6H) .

[0128] c) (Z)-乙基3-((5-溴吡啶-2-基)胺基)-2-((叔丁基二甲基硅)氧)丙烯酸酯

[0129] 将(Z)-乙基3-((5-溴吡啶-2-基)胺基)-2-((叔丁基二甲基硅)氧)丙烯酸酯(80g, 293mmol)和2-胺基-5-溴吡啶(50.6g, 293mmol)溶于乙酸(800mL)中, 80度下搅拌2小时。浓缩混合物, 残留物溶于乙酸乙酯(500mL)中, 用碳酸钠溶液(500mL)和饱和食盐水(500mL)洗, 硫酸钠干燥、浓缩, 所得残留物用硅胶柱色谱纯化得到黄色油状标题化合物(74g, 63.0%)。

[0130] $^1\text{H NMR}$ (400MHz, CDCl_3) ppm δ 8.24 (s, 1H), 7.75-7.72 (d, 1H), 7.63-7.60 (d, 1H), 6.75-6.72 (d, 1H), 6.57-6.54 (d, 1H), 4.25-4.20 (q, 2H), 1.34-1.30 (t, 3H), 1.02 (s, 9H), 0.22 (s, 6H) .

[0131] d) 7-溴-3-羟基-4-氢-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮

[0132] 将(Z)-乙基3-((5-溴吡啶-2-基)胺基)-2-((叔丁基二甲基硅)氧)丙烯酸酯(2g*34, 169mmol)溶于乙酸(13mL*34)中, 微波140度下搅拌4小时。浓缩混合物, 残留物溶于乙醇(50mL*34)中, 过滤得到标题化合物(20.4g, 50%)。

[0133] $^1\text{H NMR}$ (400MHz, CDCl_3) ppm δ 8.98 (s, 1H), 8.14 (s, 1H), 8.00-7.98 (d, 1H), 7.79-7.77 (d, 1H) .

[0134] e) 7-溴-3-(2-羟乙基)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮

[0135] 将2-溴乙醇(933mg, 7.47mmol), 7-溴-3-羟基-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮(600mg, 2.49mmol)和碳酸钾(1.03g, 7.47mmol)溶于N,N-二甲基甲酰胺(10mL)中, 氮气保护下110度搅拌反应1小时。LCMS显示反应完全。将反应液浓缩后得到粗品。粗品直接用于下一步。

[0136] f) N-(5-(3-(2-羟乙基)-4-氧代4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)-2-甲氧基吡啶-3-基)-2,4-二甲基噻唑-5-磺酰胺

[0137] 将7-溴-3-(2-羟乙基)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮(704mg, 2.49mmol)溶解在二氧六环(10mL)和水(2mL)中, 加入N-(2-甲氧基-5-(4,4,5,5-四甲基-1,3,2-二杂氧戊硼烷-2-基)吡啶-3-基)-2,4-二甲基噻唑-5-磺酰胺(1.06g, 2.49mmol), 碳酸钾(687mg, 4.97mmol)和1,1'-双(二苯基膦)二茂铁氯化钡(50mg)。反应液在100度下搅拌反应3小时。LCMS显示反应完全。将反应液过滤浓缩后得到粗品, 粗品用制备高效液相色谱法纯化得到白色固体状标题产物(500mg, 40%)。

[0138] ^1H NMR (400MHz, CDCl_3) ppm δ 9.09 (s, 1H), 8.24 (s, 1H), 8.18 (d, 1H), 8.01 (d, 1H), 7.80-7.67 (m, 1H), 4.28-4.22 (m, 2H), 4.01-3.92 (m, 5H), 2.65 (s, 3H), 2.56 (s, 3H).

[0139] g) 2-((7-(5-(2,4-二甲基噻唑2,4-二甲基噻唑-5-磺酰胺基)-6-甲氧基吡啶-3-基)-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-3-基)氧基)乙基甲磺酸酯

[0140] 将N-(5-(3-(2-羟基乙氧基)-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)吡啶-3-基)-2,4-二甲基噻唑-5-磺酰胺 (50.00mg, 99.30 μmol) 和三乙胺 (20.10mg, 198.60 μmol) 溶解在二氯甲烷中, 0度下加入甲烷磺酰氯 (13.65mg, 119.16 μmol)。0度下搅拌反应1小时。TLC显示反应完全, 向反应液中加入二氯甲烷 (10mL) 和水 (8mL)。有机相用饱和食盐水 (10mL) 洗, 无水硫酸钠干燥, 过滤, 浓缩得到粗品。粗品用硅胶柱色谱法纯化得到淡黄色固体状标题化合物 (55mg, 95.2%)。

[0141] ^1H NMR (400MHz, CDCl_3) ppm δ 9.08 (d, $J=1.10\text{Hz}$, 1H), 8.54 (d, $J=2.43\text{Hz}$, 1H), 8.21 (s, 1H), 7.67-7.79 (m, 3H), 4.58-4.66 (m, 2H), 4.43-4.50 (m, 2H), 4.01 (s, 3H), 3.17 (s, 3H), 2.74 (s, 3H), 2.46 (s, 3H).

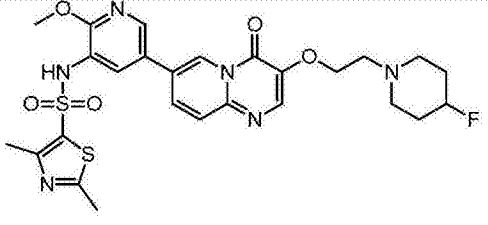
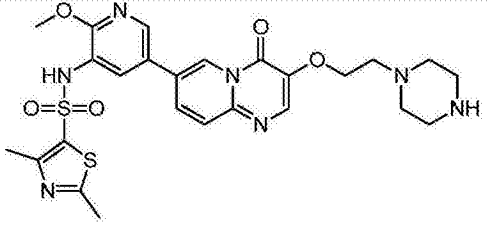
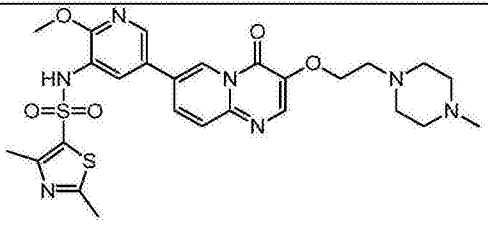
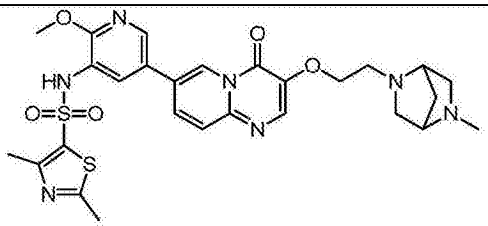
[0142] h) N-(5-(3-(2-(4,4-二氟-1-哌啶基)乙氧基)-4-氧代-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)-2-甲氧基吡啶-3-基)-2,4-二甲基噻唑-5-磺酰胺

[0143] 将2-((7-(5-(2,4-二甲基噻唑2,4-二甲基噻唑-5-磺酰胺基)-6-甲氧基吡啶-3-基)-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-3-基)氧基)乙基甲磺酸酯 (50.00mg, 85.96 μmol) 和4,4-二氟哌啶 (12.50mg, 103.16 μmol) 溶解在乙腈 (2mL) 中, 加入二异丙基乙胺 (22.22mg, 171.93 μmol)。50度搅拌反应12小时。液相质谱显示反应完全。将反应液过滤浓缩后得到粗品。粗品用制备高效液相色谱法纯化得到淡黄色固体状标题产物 (15.00mg, 28.77%)。

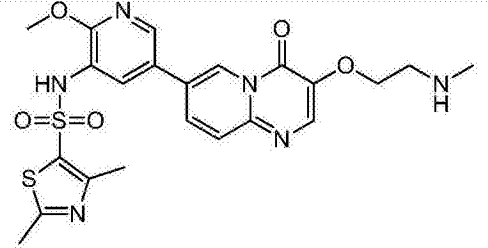
[0144] ^1H NMR (400MHz, CD_3OD) ppm δ 9.11 (d, $J=1.51\text{Hz}$, 1H), 8.30 (d, $J=2.26\text{Hz}$, 1H), 8.27 (s, 1H), 8.01-8.11 (m, 2H), 7.74 (d, $J=9.29\text{Hz}$, 1H), 4.35 (t, $J=5.40\text{Hz}$, 2H), 3.89 (s, 3H), 2.94-2.97 (m, 2H), 2.78 (d, $J=5.02\text{Hz}$, 4H), 2.64 (s, 3H), 2.49 (s, 3H), 1.98-2.05 (m, 4H).

[0145] 参照实施例1的制备方法还合成了以下5个化合物:

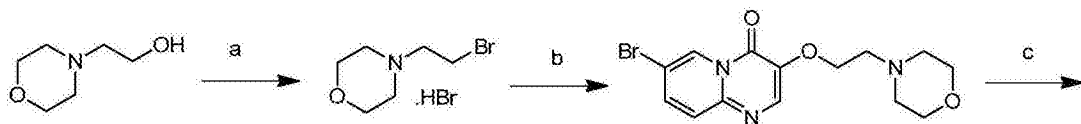
[0146]

实施例	结构	MS(ES) [M+H] ⁺
2		589
3		572
4		586
5		598

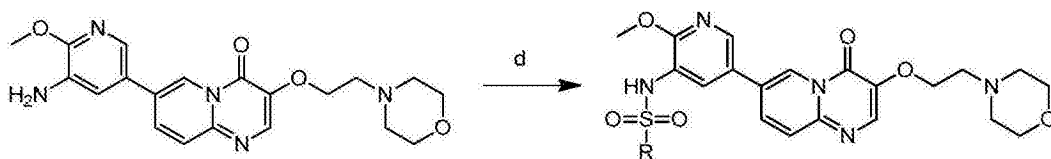
[0147]

6		517
---	--	-----

[0148] 流程2:



[0149]

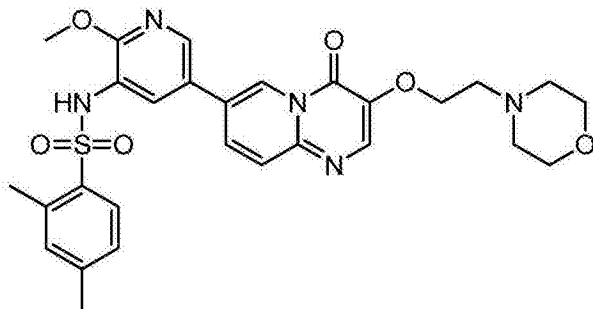


[0150] 反应条件:a) 2-吗啡啉乙醇,二溴三苯基膦,二氯甲烷;b) 7-溴-3-羟基-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮,碳酸钾,N,N-二甲基甲酰胺;c) 2-甲氧基-5-(4,4,5,5-四甲基-1,3,2-二氧硼-2-基)吡啶)-3-胺,1,1'-双(二苯基膦)二茂铁氯化钾,碳酸钾,二氧六环,水,加热;d) R基磺酰氯,吡啶。

[0151] 实施例7

[0152] 2,4-二甲基-N-(2-甲氧基-5-(3-(2-吗啡啉乙氧基)-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮-7-基)吡啶-3-基)苯磺酰胺

[0153]



[0154] a) 4-(2-溴乙基)吗啡啉氢溴酸盐

[0155] 在氮气保护下,0度下向溶有2-吗啡啉乙醇(4g,30.49mmol)的二氯甲烷(80mL)溶液中分批加入二溴三苯基膦(15.45g,36.59mmol)。混合液在15度下搅拌18小时。反应完全后,反应液过滤,滤饼用二氯甲烷洗涤后减压干燥得到近白色固体(5.1g,60.8%)。

[0156] $^1\text{H NMR}$ (400MHz, CDCl_3) ppm δ 4.06 (d, $J=12.2\text{Hz}$, 2H), 3.89-3.75 (m, 4H), 3.71-3.63 (m, 2H), 3.56 (d, $J=12.5\text{Hz}$, 2H), 3.28-3.18 (m, 2H)

[0157] b) 7-溴-3-(2-吗啡啉乙氧基)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮

[0158] 在氮气保护下,将7-溴-3-羟基-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮(1g,4.15mmol),4-(2-溴乙基)吗啡啉氢溴酸盐(1.14g,4.15mmol)和碳酸钾(1.72g,12.45mmol)置于N,N-二甲基甲酰胺(80mL)中并在120度下搅拌2小时。反应完成后,反应液浓缩除去N,N-二甲基甲酰胺。浓缩液中加入二氯甲烷并过滤。将滤液浓缩后得到呈棕色的固体产品(1.3g,88.4%)。

[0159] $^1\text{H NMR}$ (400MHz, CDCl_3) ppm δ 9.03 (d, $J=1.7\text{Hz}$, 1H), 8.07 (s, 1H), 7.51 (dd, $J=2.2, 9.5\text{Hz}$, 1H), 7.45-7.29 (m, 1H), 4.24 (t, $J=5.7\text{Hz}$, 2H), 3.75-3.56 (m, 4H), 2.78 (t, $J=5.6\text{Hz}$, 2H), 2.62-2.47 (m, 4H)

[0160] c) 7-(5-氨基-6-甲氧基吡啶-3-基)-3-(2-吗啡啉乙氧基)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮

[0161] 在氮气保护下,向溶有7-溴-3-(2-吗啡啉乙氧基)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮

(100mg, 0.28mmol), 2-甲氧基-5-(4,4,5,5-四甲基-1,3,2-二氧硼-2-基)吡啶)-3-胺 (46mg, 0.31mmol) 和碳酸钾 (117mg, 0.85mmol) 的二氧六环 (5mL) 混合液中加入 1,1'-双(二苯基膦)二茂铁氯化钨 (8mg, 0.008mmol) 和水 (1mL)。此混合液在氮气保护下于 90 度下搅拌 18 小时。反应完成后, 反应液用二氯甲烷萃取。有机相经无水硫酸钠干燥后浓缩。所得粗产品经制备级薄层色谱法和制备级液相色谱法纯化得到近白色固体 (23.82mg, 22.06%)。

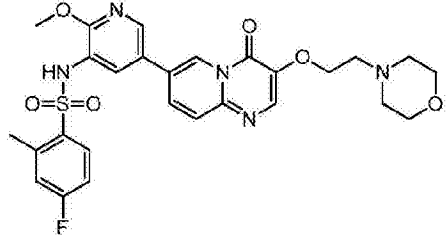
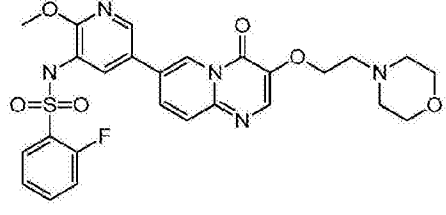
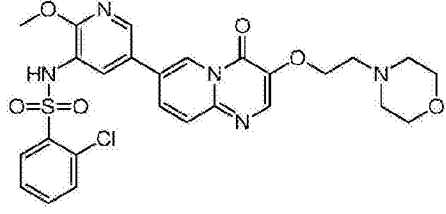
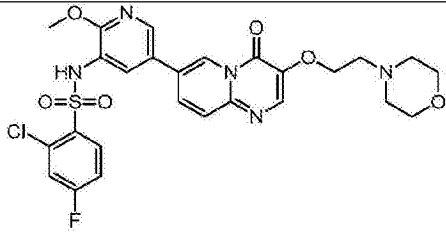
[0162] $^1\text{H NMR}$ (400MHz, CDCl_3) ppm δ 9.13 (d, $J=1.5\text{Hz}$, 1H), 8.46 (d, $J=2.5\text{Hz}$, 1H), 8.19 (s, 1H), 7.86 (dd, $J=2.5, 8.5\text{Hz}$, 1H), 7.79 (dd, $J=2.0, 9.0\text{Hz}$, 1H), 7.72-7.64 (m, 1H), 6.89 (d, $J=8.5\text{Hz}$, 1H), 4.33 (t, $J=5.5\text{Hz}$, 2H), 4.01 (s, 3H), 3.82-3.66 (m, 4H), 2.87 (t, $J=5.8\text{Hz}$, 2H), 2.62 (br. s., 4H)

[0163] d) 2,4-二甲基-N-(2-甲氧基-5-(3-(2-吗啡啉乙氧基)-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮-7-基)吡啶-3-基)苯磺酰胺

[0164] 向溶有 7-(5-氨基-6-甲氧基吡啶-3-基)-3-(2-吗啡啉乙氧基)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮 (100.00mg, 251.62 μmol) 的吡啶 (3mL) 溶液中滴加 2-甲基-4-氟苯磺酰氯 (61.8mg, 301.94 μmol)。反应液在 18 度下搅拌 18 小时。反应结束后, 吡啶减压蒸除。残余物溶于二氯甲烷并用水和饱和食盐水洗涤。有机相经无水硫酸钠干燥后浓缩得到粗产品。此粗产品经制备级液相色谱法纯化得到呈黄色的固体产品 (23.16mg, 16.11%)。

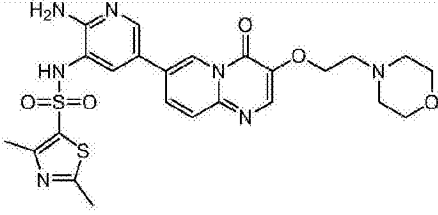
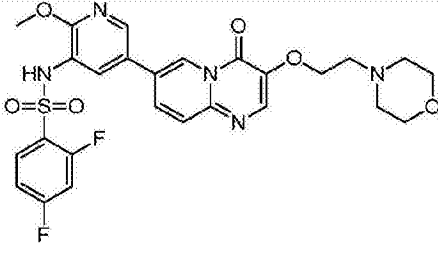
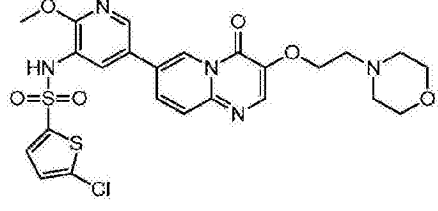
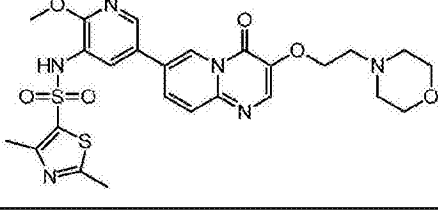
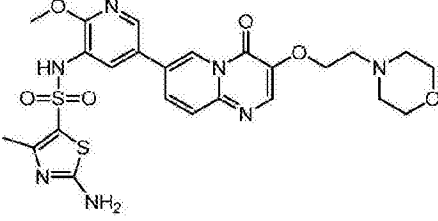
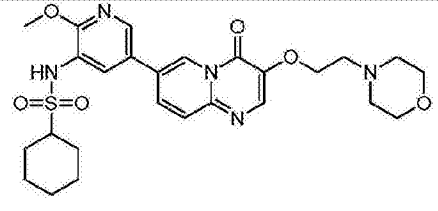
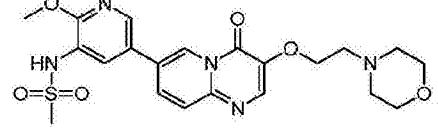
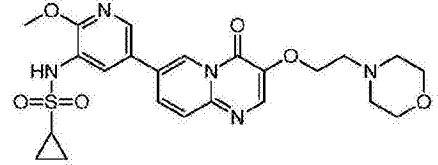
[0165] $^1\text{H NMR}$ (400MHz, CDCl_3) ppm δ 8.97 (s, 1H), 8.16 (s, 1H), 8.03 (d, $J=2.2\text{Hz}$, 1H), 7.91 (d, $J=8.1\text{Hz}$, 1H), 7.82 (d, $J=2.0\text{Hz}$, 1H), 7.65 (d, $J=1.0\text{Hz}$, 2H), 7.16 (d, $J=8.1\text{Hz}$, 1H), 7.10 (s, 1H), 4.31 (t, $J=5.6\text{Hz}$, 2H), 3.99 (s, 3H), 3.82-3.66 (m, 4H), 2.86 (t, $J=5.6\text{Hz}$, 2H), 2.64 (s, 3H), 2.61 (d, $J=4.2\text{Hz}$, 4H), 2.33 (s, 3H) .

[0166] 参照实施例 7 的制备方法还合成了以下 13 个化合物:

实施例	结构	MS(ES) [M+H] ⁺
8		570
9		556
10		572
11		590

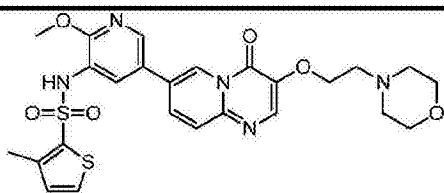
[0167]

[0168]

12		558
13		574
14		578
15		573
16		574
17		544
18		476
19		502

[0169]

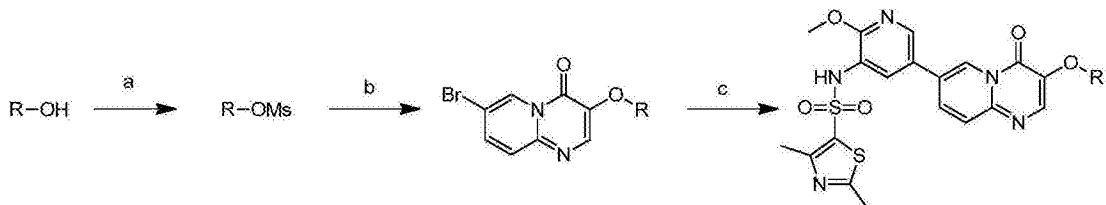
20



588

[0170] 流程3:

[0171]

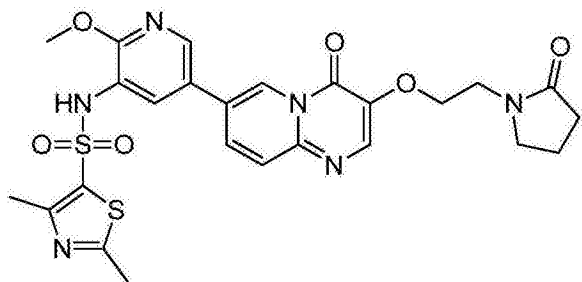


[0172] 反应条件:a) 甲烷磺酰氯,三乙胺,二氯甲烷;b) 碳酸钾,N,N-二甲基甲酰胺;c) N-(2-甲氧基-5-(4,4,5,5-t四甲基-1,3,2-二氧杂硼烷-2-基)吡啶-3-基)-2,4-二甲基噻唑-5-磺酰胺,钯,碳酸钾,二氧六环,水,加热。

[0173] 实施例21

[0174] N-(2-甲氧基-5-(4-氧代-3-(2-(2-氧代吡咯烷-1-基)乙氧基)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)吡啶-3-基)-2,4-二甲基噻唑-5-磺酰胺

[0175]



[0176] a) 2-(2-氧代吡咯烷-1-基)乙基甲烷磺酸酯

[0177] 在0度下,向溶有1-(2-羟基乙基)吡咯烷-2-酮(500.00mg,3.87mmol)和三乙胺(1.17g,11.61mmol)的二氯甲烷(5mL)溶液中加入甲烷磺酰氯(531.97mg,4.64mmol)。反应液在0度下搅拌1小时。反应完成后,反应液用水和盐水洗涤。有机相经无水硫酸钠干燥后浓缩得到黄色油状粗产品(470.00mg,58.60%)。

[0178] $^1\text{H NMR}$ (400MHz, CDCl_3) δ 4.35 (t, $J=5.1\text{Hz}$, 2H), 3.62 (t, $J=5.1\text{Hz}$, 2H), 3.51 (t, $J=7.1\text{Hz}$, 2H), 3.03 (s, 3H), 2.40 (t, $J=8.1\text{Hz}$, 2H), 2.06 (quin, $J=7.6\text{Hz}$, 2H)

[0179] b) 7-溴-3-(2-(2-氧代吡咯烷-1-基)乙氧基)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮

[0180] 在氮气保护下,将加有7-溴-3-羟基-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮(100.00mg, 414.87 μmol), 2-(2-氧代吡咯烷-1-基)乙基甲烷磺酸酯(257.94mg, 1.24mmol)和碳酸钾(229.36mg, 1.66mmol)的N,N-二甲基甲酰胺(10mL)混合液在120度下搅拌18小时。反应完成后,反应液浓缩。浓缩物经硅胶色谱柱纯化后得到黄色油状产品(210.00mg, 79.05%, 纯度: 55%)。

[0181] $^1\text{H NMR}$ (400MHz, CDCl_3) δ 9.02 (d, $J=1.7\text{Hz}$, 1H), 8.03 (s, 1H), 7.51 (dd, $J=2.1$, 9.4Hz, 1H), 7.44-7.37 (m, 1H), 4.23 (t, $J=5.1\text{Hz}$, 2H), 3.67 (s, 2H), 3.62 (t, $J=7.0\text{Hz}$, 2H), 2.34 (t, $J=8.0\text{Hz}$, 2H), 2.10-1.86 (m, 2H) .

[0182] c) N-(2-甲氧基-5-(4-氧代-3-(2-(2-氧代吡咯烷-1-基)乙氧基)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)吡啶-3-基)-2,4-二甲基噻唑-5-磺酰胺

[0183] 在氮气保护下,向加有7-溴-3-(2-(2-氧代吡咯烷-1-基)乙氧基)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮(210.00mg,327.96umol),N-(2-甲氧基-5-(4,4,5,5-t四甲基-1,3,2-二氧杂硼烷-2-基)吡啶-3-基)-2,4-二甲基噻唑-5-磺酰胺(145.19mg,327.96umol)和碳酸钾(135.98mg,983.87umol)的二氧六环(5mL)混合液中加入1,1'-双(二苯基磷)二茂铁氯化钯(2.40mg,3.28umol)和水(1mL)。在氮气保护下,混合液在90度下搅拌18小时。反应完成后,反应液浓缩。浓缩残余物经制备级薄层色谱法纯化得到黄色固体状目标化合物(60.07mg,30.41%)。

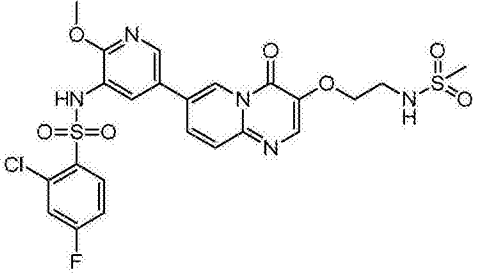
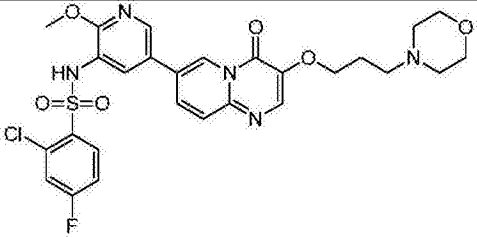
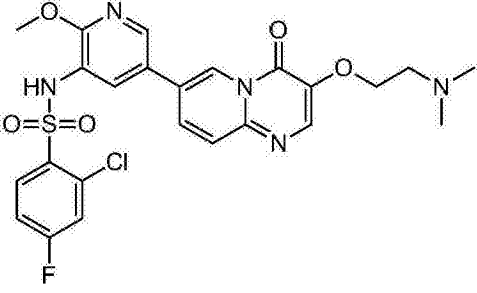
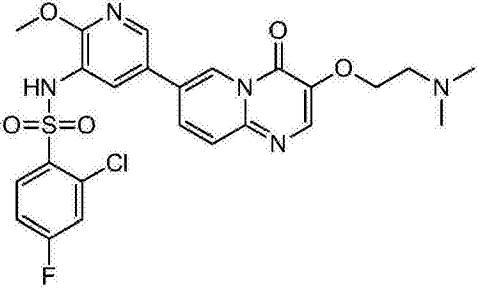
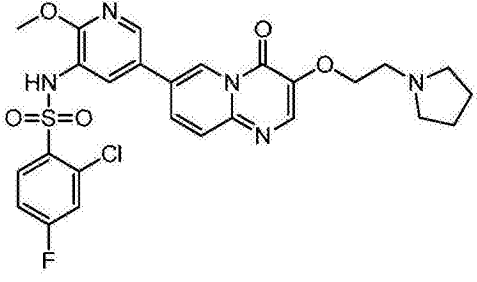
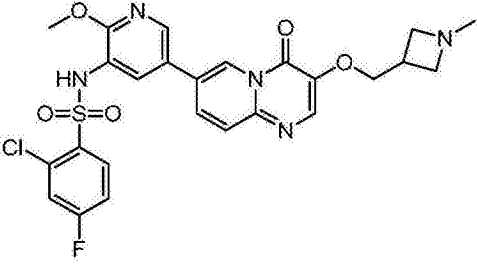
[0184] ¹H NMR(400MHz,CDC1₃) δ8.98(s,1H),8.20-8.06(m,3H),7.92(d,J=2.2Hz,1H),7.68(d,J=1.1Hz,2H),7.58(s,1H),7.28(d,J=2.4Hz,1H),7.20-7.09(m,1H),4.32(t,J=5.1Hz,2H),4.00(s,3H),3.84-3.65(m,4H),2.42(t,J=8.0Hz,2H),2.08(quin,J=7.6Hz,2H)

[0185] 参照实施例21的制备方法还合成了以下15个化合物:

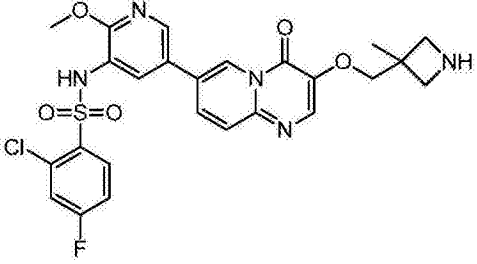
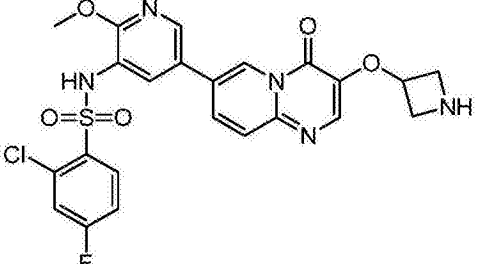
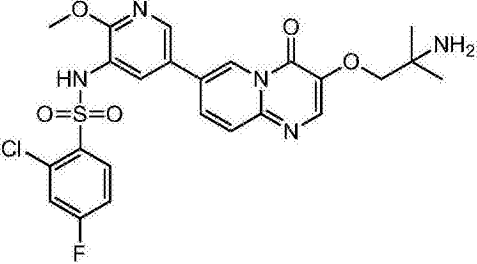
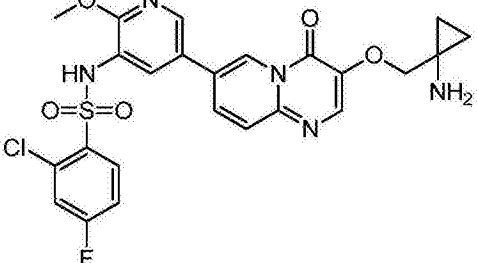
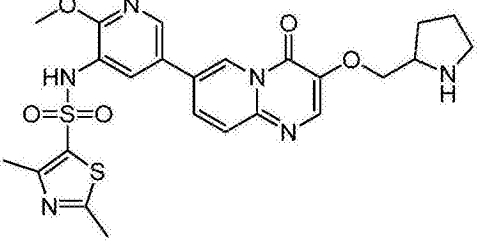
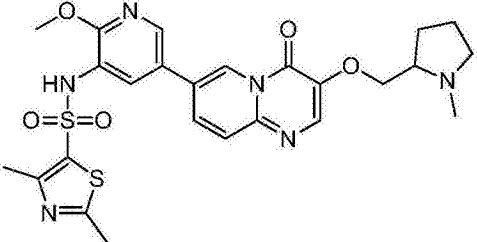
[0186]

实施例	结构	MS(ES) [M+H] ⁺
22		562

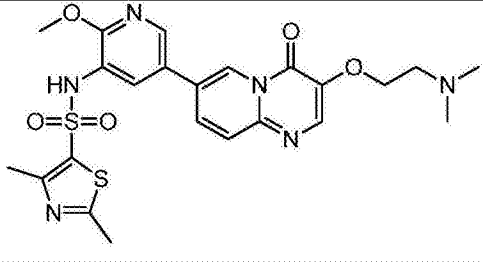
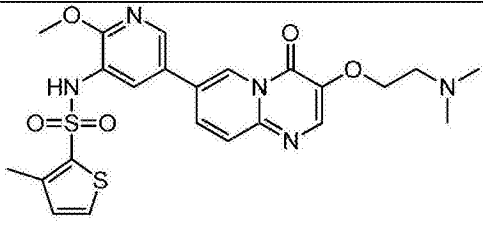
[0187]

23		598
24		604
25		548
26		548
27		574
28		560

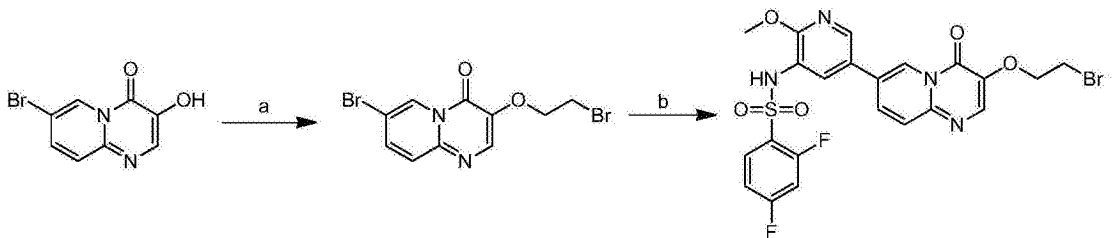
[0188]

29		560
30		532
31		548
32		546
33		543
34		557

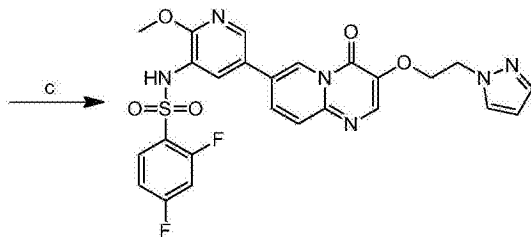
[0189]

35		531
36		516

[0190] 流程4:



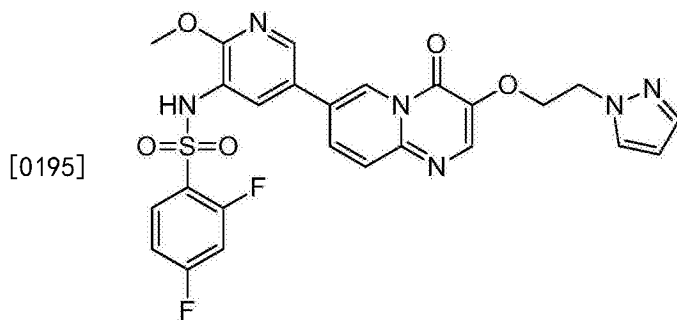
[0191]



[0192] 反应条件:a) 1,2-二溴乙烷,碳酸钾,DMF,加热;b) 2,4-二氟-N-(2-甲氧基-5-(4,4,5,5-四甲基-1,3,2-二杂氧戊硼烷-2-基)吡啶-3-基)苯磺酰胺,1,1'-双(二苯基膦)二茂铁氯化钨,碳酸钾,二氧六环,水,加热;c) 1H-吡唑,碳酸铯,乙腈,加热。

[0193] 实施例37

[0194] 2,4-二氟-N-(2-甲氧基-5-(4-氧代-3-(2-吡唑-1-乙氧基)吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)吡啶-3-基)苯磺酰胺



[0196] a) 7-溴-3-(2-溴乙氧基)吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮

[0197] 将7-溴-3-羟基-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮(600.00mg,2.49mmol)和1,2-二溴乙烷

(1.40g, 7.47mmol) 溶解在DMF (10mL) 中, 加入碳酸钾 (1.03g, 7.47mmol)。100度搅拌反应1.5小时。TLC显示反应完全, 将反应液冷却至室温。用硅胶柱色谱法纯化得到棕色固体状标题化合物 (550.00mg, 63.5%)。

[0198] ^1H NMR (400MHz, CDCl_3) ppm δ 9.10 (s, 1H), 8.20 (s, 1H), 7.61 (dd, $J=9.54, 1.71\text{Hz}$, 1H), 7.49 (d, $J=9.54\text{Hz}$, 1H), 4.49 (t, $J=6.36\text{Hz}$, 2H), 3.66 (t, $J=6.36\text{Hz}$, 2H)。

[0199] b) N-(5-(3-(2-溴乙氧基)-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)-2-甲氧基吡啶-3-基)-2,4-二氟苯磺酰胺

[0200] 将7-溴-3-(2-溴乙氧基)吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮 (550.00mg, 1.58mmol) 溶解在二氧六环 (15mL) 和水 (2mL) 中, 在氮气保护下加入2,4-二氟-N-(2-甲氧基-5-(4,4,5,5-四甲基-1,3,2-二杂氧戊硼烷-2-基)吡啶-3-基)苯磺酰胺 (673.67mg, 1.58mmol), 碳酸钾 (436.74mg, 3.16mmol) 和1,1'-双(二苯基磷)二茂铁氯化钡 (117.20mg, 158.00 μmol)。90度搅拌反应1.5小时。液相质谱显示反应完全。将反应液过滤浓缩后得到粗品。粗品用硅胶柱色谱法纯化得到淡黄色固体状标题产物 (250.00mg, 27.89%)。

[0201] ^1H NMR (400MHz, CDCl_3) ppm δ 9.03 (s, 1H), 8.24 (s, 1H), 8.12 (d, $J=2.20\text{Hz}$, 1H), 7.89-7.98 (m, 2H), 7.68-7.76 (m, 2H), 7.32 (br. s., 1H), 6.99-7.06 (m, 1H), 6.90-6.98 (m, 1H), 4.52 (t, $J=6.24\text{Hz}$, 2H), 3.98 (s, 3H), 3.69 (t, $J=6.36\text{Hz}$, 2H)。

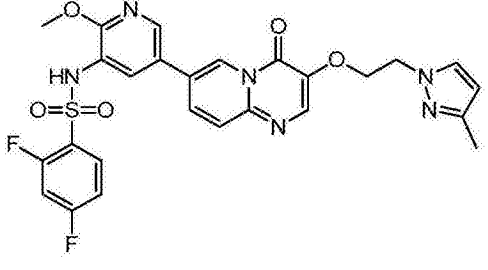
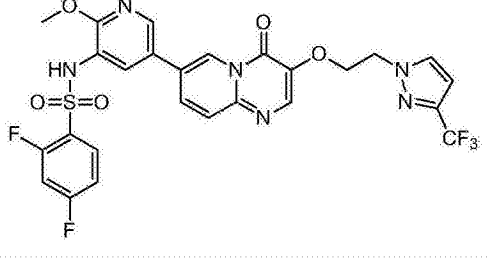
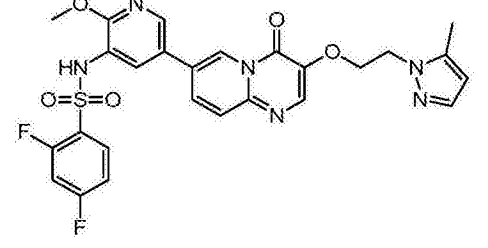
[0202] c) 2,4-二氟-N-(2-甲氧基-5-(4-氧代-3-(2-吡啶-1-乙氧基)吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)吡啶-3-基)苯磺酰胺

[0203] 将N-(5-(3-(2-溴乙氧基)-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)-2-甲氧基吡啶-3-基)-2,4-二氟苯磺酰胺 (50.00mg, 88.13 μmol) 和1H-吡啶 (9.00mg, 132.20 μmol) 溶解在乙腈 (0.5mL) 中, 加入碳酸铯 (57.43mg, 176.26 μmol)。70度搅拌反应2小时。液相质谱显示反应完全。将反应液过滤浓缩后得到粗品。粗品用制备高效液相色谱法纯化得到黄色固体状标题产物 (15.00mg, 30.69%)。

[0204] ^1H NMR (400MHz, CDCl_3) ppm δ 9.00 (d, $J=0.98\text{Hz}$, 1H), 8.11 (d, $J=2.20\text{Hz}$, 1H), 7.87-7.99 (m, 3H), 7.61-7.73 (m, 3H), 7.49-7.57 (m, 1H), 7.34 (br. s., 1H), 6.98-7.06 (m, 1H), 6.90-6.98 (m, 1H), 6.26 (t, $J=1.96\text{Hz}$, 1H), 4.57 (dd, $J=10.88, 4.28\text{Hz}$, 4H), 3.97 (s, 3H)。

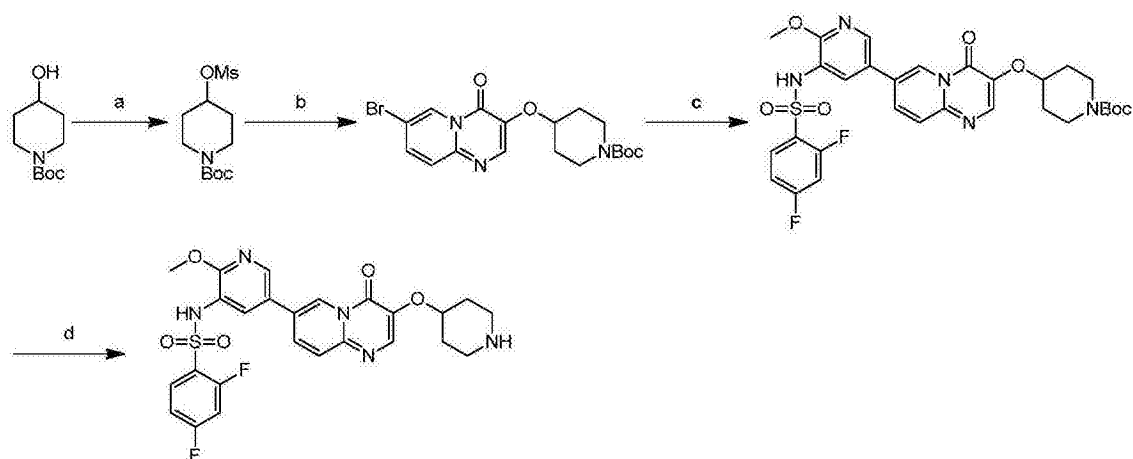
[0205] 参照实施例37的制备方法还合成了以下3个化合物:

[0206]

实施例	结构	MS(ES) [M+H] ⁺
38		569
39		623
40		569

[0207] 流程5:

[0208]

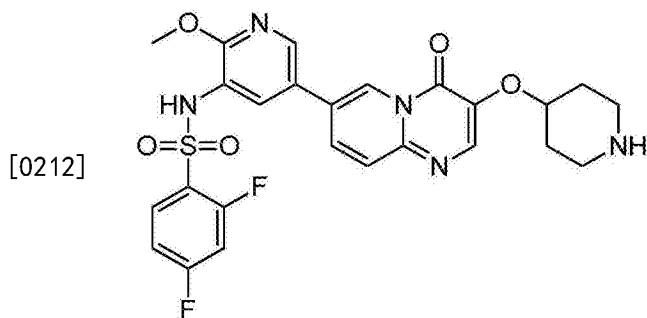


[0209] 反应条件:a) 甲烷磺酰氯,三乙胺,二氯甲烷,0度到室温;b) 碳酸钾,DMF,加热;c) R 硼脂(硼酸),1,1'-双(二苯基磷)二茂铁氯化钡,碳酸钾,二氧六环,水,加热;d) 盐酸-乙酸乙酯,乙酸乙酯,室温。

[0210] 实施例41

[0211] 2,4-二氟-N-(2-甲氧基-5-(4-氧代-3-(哌啶-4-氧基)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-

7-基)吡啶-3-基)苯磺酰胺



[0213] a) 叔丁基4-((甲磺酰)氧)哌啶-1-羧酸酯

[0214] 将叔丁基4-羟基哌啶-1-羧酸酯(1g, 4.97mmol)和三乙胺(1g, 9.95mmol)溶于二氯甲烷(4mL)中, 0度下滴加甲烷磺酰氯(1g, 8.72mmol)。滴加完后将反应液升至室温下搅拌反应2小时。将反应液倒入冰水中淬灭, 用二氯甲烷萃取, 有机相用饱和食盐水洗, 无水硫酸钠干燥, 过滤, 将滤液浓缩后得到红色固体状标题化合物(1.6g, 粗品)。

[0215] b) 叔丁基4-((7-溴-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-3-基)氧)哌啶-1-羧酸酯

[0216] 将叔丁基4-((甲磺酰)氧)哌啶-1-羧酸酯(200mg, 0.72mmol), 7-溴-3-羟基-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮(115mg, 0.48mmol)和碳酸钾(198mg, 1.43mmol)溶于N,N-二甲基甲酰胺(2mL)中, 氮气保护下120度搅拌反应2小时。将水加入到反应液中, 用乙酸乙酯萃取, 有机相用饱和食盐水洗, 无水硫酸钠干燥, 过滤, 将滤液浓缩后得到粗品。粗品用硅胶柱色谱法纯化得到红色固体状标题化合物(170mg, 84%)。

[0217] $^1\text{H NMR}$ (400MHz, CDCl_3) ppm δ 9.14-9.10 (m, 1H), 8.17 (s, 1H), 7.65-7.59 (m, 1H), 7.53-7.47 (m, 1H), 4.90-4.88 (m, 1H), 3.85 (m, 2H), 3.71-3.70 (m, 2H), 1.95 (s, 3H), 1.47 (s, 9H)。

[0218] c) 叔丁基4-((7-(5-(2,4-二氟苯磺酰胺)-6-甲氧基吡啶-3-基)-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-3-基)氧)哌啶-1-羧酸酯

[0219] 将叔丁基4-((7-溴-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-3-基)氧)哌啶-1-羧酸酯(130mg, 0.3mmol), 2,4-二氟-N-(2-甲氧基-5-(4,4,5,5-四甲基-1,3,2-二杂氧戊硼烷-2-基)吡啶-3-基)苯磺酰胺(130mg, 0.3mmol), 碳酸钾(85mg, 0.61umol)和1,1'-双(二苯基磷)二茂铁氯化钨(22mg, 0.03mmol)溶解在二氧六环(2mL)和水(0.4mL)中。反应液在氮气保护微波条件下100度搅拌反应2小时。粗品用硅胶柱色谱法纯化得到红色油状标题化合物(80mg, 30%)。

[0220] d) 2,4-二氟-N-(2-甲氧基-5-(4-氧代-3-(哌啶-4-氧基)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)吡啶-3-基)苯磺酰胺盐酸盐

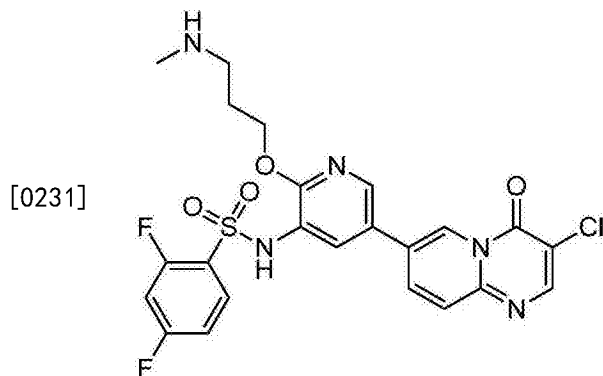
[0221] 将叔丁基4-((7-(5-(2,4-二氟苯磺酰胺)-6-甲氧基吡啶-3-基)-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-3-基)氧)哌啶-1-羧酸酯(28mg, 0.043mmol)溶解在乙酸乙酯(2mL)中, 加入盐酸/乙酸乙酯(15mL)。反应液室温下度搅拌反应1小时。将反应液过滤, 固体旋干后得到棕色固体状标题产物(7.4mg, 29%)。

[0222] $^1\text{H NMR}$ (400MHz, CD_3OD) ppm δ 9.24 (s, 1H), 8.47-8.46 (m, 2H), 8.37 (s, 1H), 8.13 (s, 1H), 7.97-7.86 (m, 2H), 7.26-7.21 (m, 1H), 7.12-7.08 (m, 1H), 4.85-4.84 (m, 1H), 3.86 (s, 1H), 3.55-3.50 (m, 2H), 3.31-3.25 (m, 2H), 2.19 (s, 4H)。

基-1,3,2-二氧杂硼烷-2-基)-1,3,2-二氧杂硼烷,1,1'-双(二苯基磷)二茂铁氯化钯,醋酸钾,二氧六环,加热;c)Pd/C,甲醇;d)7-溴-3-氯-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮,1,1'-双(二苯基磷)二茂铁氯化钯,碳酸钾,二氧六环,水,加热;e)2,4-二氟苯磺酰氯,吡啶;f)盐酸/二氧六环,二氧六环。

[0229] 实施例45

[0230] N-[5-(3-氯-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)-2-(3-(甲基氨基)丙氧基)吡啶-3-基]-2,4-二氟-苯磺酰胺



[0232] a) (3-((5-溴-3-硝基吡啶-2-基)氧)丙基)(甲基)氨基甲酸叔丁酯

[0233] 向加有氢氧化钾(723mg,12.89mmol)和碳酸钾(1.78g,12.89mmol)的甲苯(30mL)混合液中加入5-溴-2-氯-3-硝基吡啶(1.8g,7.58mmol),(3-羟基丙基)(甲基)氨基甲酸叔丁酯(1.72g,9.1mmol)和2-(2-甲氧基乙氧基)-N,N-二[2-(2-甲氧基乙氧基)乙基]乙胺(245mg,0.758mmol)。混合液在氮气保护下于15度搅拌18小时。反应完后,反应液过滤,滤液浓缩后经硅胶色谱柱纯化(PE:EA=20:1-4:1)得到黄色油状目标化合物(1.5g,50%)。

[0234] $^1\text{H NMR}$ (400MHz, CDCl_3) ppm δ 8.40 (d, $J=2.0\text{Hz}$, 1H), 8.36 (d, $J=2.2\text{Hz}$, 1H), 4.47 (t, $J=6.1\text{Hz}$, 2H), 3.40 (t, $J=6.8\text{Hz}$, 2H), 2.87 (s, 3H), 2.03 (s, 2H), 1.41 (s, 9H)

[0235] b) 甲基(3-((3-硝基-5-(4,4,5,5-四甲基-1,3,2-二氧杂硼烷-2-基)吡啶-2-基)氧)丙基)氨基甲酸叔丁酯

[0236] 在氮气保护下,向加有(3-((5-溴-3-硝基吡啶-2-基)氧)丙基)(甲基)氨基甲酸叔丁酯(1.5g,3.84mmol),4,4,5,5-四甲基-2-(4,4,5,5-四甲基-1,3,2-二氧杂硼烷-2-基)-1,3,2-二氧杂硼烷(1.17g,4.61mmol)和醋酸钾(1.13g,11.53mmol)的二氧六环(30mL)混合液中加入1,1'-双(二苯基磷)二茂铁氯化钯(97mg,0.11mmol)。此混合液在氮气保护下于80度搅拌18小时。反应经检测完成后,反应液过滤,滤液浓缩后经硅胶色谱法纯化得到黄色油状粗产品(0.9g,53%)。

[0237] $^1\text{H NMR}$ (400MHz, CDCl_3) ppm δ 8.65 (d, $J=1.5\text{Hz}$, 1H), 8.55 (d, $J=1.5\text{Hz}$, 1H), 4.52 (t, $J=5.7\text{Hz}$, 2H), 3.41 (t, $J=6.8\text{Hz}$, 2H), 2.87 (s, 3H), 2.04 (br. s., 2H), 1.41 (s, 9H), 1.33 (s, 12H).

[0238] c) (3-((3-氨基-5-(4,4,5,5-四甲基-1,3,2-二氧杂硼烷-2-基)吡啶-2-基)氧)丙基)(甲基)氨基甲酸叔丁酯

[0239] 向溶有甲基(3-((3-硝基-5-(4,4,5,5-四甲基-1,3,2-二氧杂硼烷-2-基)吡啶-2-基)氧)丙基)氨基甲酸叔丁酯(900mg,2.06mmol)的甲醇(10mL)溶液中加入Pd/C(90.00mg)。混合液在氢气氛围下于15度搅拌4小时。反应经检测完成后,反应液过滤,滤液浓缩后得到

黄色油状粗产品(870mg,95%)。

[0240] ^1H NMR (400MHz, CDCl_3) ppm δ 7.93 (s, 1H), 7.21 (s, 1H), 4.41 (t, $J=6.0\text{Hz}$, 2H), 3.39 (br. s., 2H), 2.85 (br. s., 3H), 2.00 (br. s., 2H), 1.41 (br. s., 9H), 1.31 (s, 12H)。

[0241] d) (3-((3-氨基-5-(3-氯-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)吡啶-2-基)氧)丙基)(甲基)氨基甲酸叔丁酯

[0242] 在氮气保护下,于室温向加有7-溴-3-氯-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮(503mg, 1.94mmol), (3-((3-氨基-5-(4,4,5,5-四甲基-1,3,2-二氧杂硼烷-2-基)吡啶-2-基)氧)丙基)(甲基)氨基甲酸叔丁酯(790mg, 1.94mmol)和碳酸钠(1M, 4.85mL, 4.85mmol)的二氧六环(10mL)混合液中加入1,1'-双(二苯基磷)二茂铁氯化钨(17mg, 0.019mmol)。此混合液在氮气保护下于80度搅拌18小时。反应经检测完成后,反应液过滤,滤液经无水硫酸钠干燥后减压浓缩。残余物经硅胶色谱柱纯化后得到黄色固体状目标化合物(600mg, 67%)。

[0243] ^1H NMR (400MHz, CDCl_3) δ 9.18 (d, $J=1.7\text{Hz}$, 1H), 8.48 (s, 1H), 7.97 (dd, $J=2.1, 9.2\text{Hz}$, 1H), 7.84-7.66 (m, 2H), 7.13 (d, $J=1.7\text{Hz}$, 1H), 4.45 (br. s., 2H), 3.43 (br. s., 2H), 2.88 (br. s., 3H), 2.05 (t, $J=6.5\text{Hz}$, 2H), 1.43 (s, 9H)。

[0244] e) (3-((5-(3-氯-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)-3-(2,4-二氟苯磺酰胺)吡啶-2-基)氧)丙基)(甲基)氨基甲酸叔丁酯

[0245] 向加有(3-((3-氨基-5-(3-氯-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)吡啶-2-基)氧)丙基)(甲基)氨基甲酸叔丁酯(600mg, 1.3mmol)的吡啶(5mL)混合液中加入2,4-二氟苯磺酰氯(333mg, 1.57mmol)。混合液在15度下反应18小时。反应完成后,反应液浓缩。残余物溶于二氯甲烷并用水、盐水洗涤。有机相经无水硫酸钠干燥后浓缩。所得物经硅胶色谱法纯化得到黄色固体状目标化合物(404mg, 48%)。

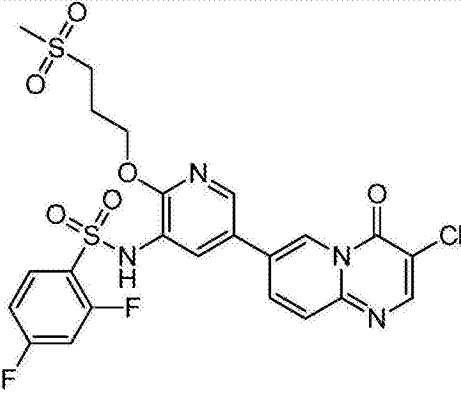
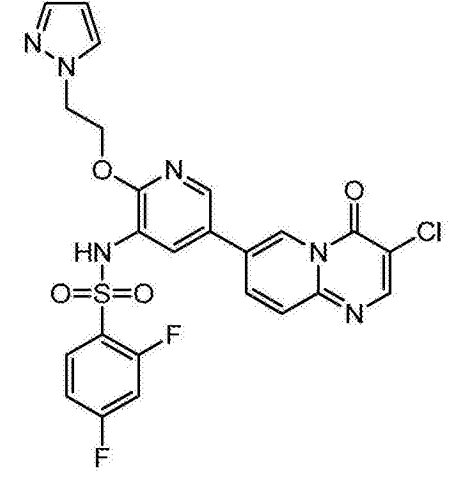
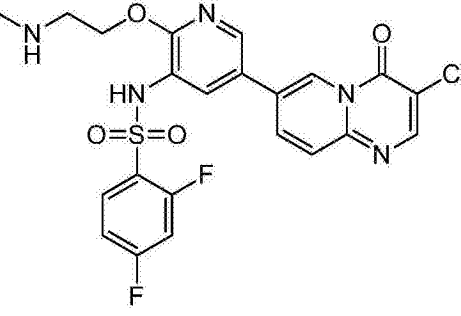
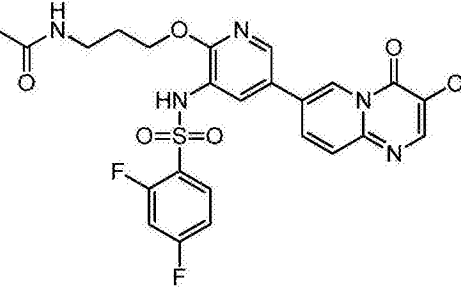
[0246] f) N-[5-(3-氯-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)-2-(3-(甲基氨基)丙氧基)吡啶-3-基]-2,4-二氟-苯磺酰胺

[0247] 向(3-((5-(3-氯-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)-3-(2,4-二氟苯磺酰胺)吡啶-2-基)氧)丙基)(甲基)氨基甲酸叔丁酯(450mg, 0.43mmol)的二氧六环(30mL)溶液中加入盐酸/二氧六环溶液(4mL)。混合液在15度下搅拌3小时。反应完成后,反应液浓缩。向浓缩残余物中加入碳酸氢钠水溶液。沉淀物滤出抽干,并用二氯甲烷洗涤得到浅黄色固体状目标产品(175.56mg, 75.9%)。

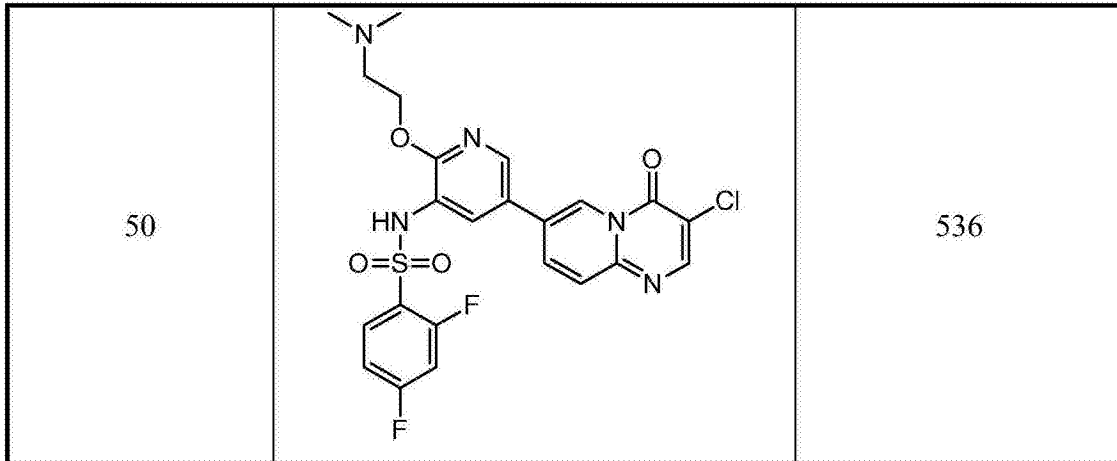
[0248] ^1H NMR (400MHz, $\text{DMSO}-d_6$) δ 8.81 (d, $J=1.5\text{Hz}$, 1H), 8.56 (s, 1H), 8.13 (dd, $J=2.0, 9.3\text{Hz}$, 1H), 8.02-7.89 (m, 1H), 7.85-7.73 (m, 2H), 7.47 (d, $J=2.2\text{Hz}$, 1H), 7.33-7.21 (m, 1H), 7.19-7.09 (m, 1H), 4.29 (t, $J=5.4\text{Hz}$, 2H), 3.20-3.08 (m, 2H), 2.72 (s, 3H), 2.08 (m, 2H)。

[0249] 参照实施例45的制备方法还合成了以下5个化合物:

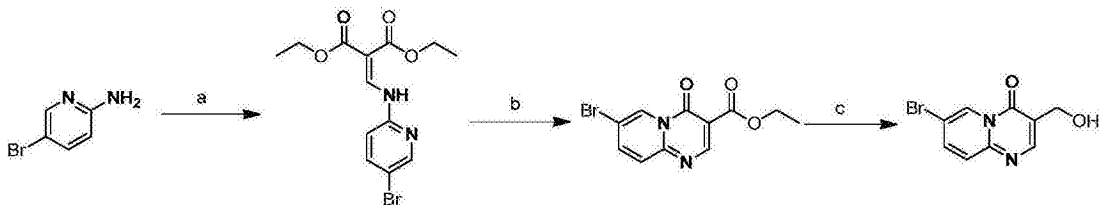
[0250]

实施例	结构	MS(ES) [M+H] ⁺
46		585
47		559
48		522
49		564

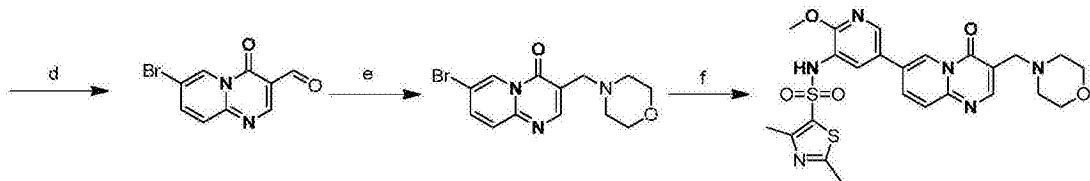
[0251]



[0252] 流程7:



[0253]

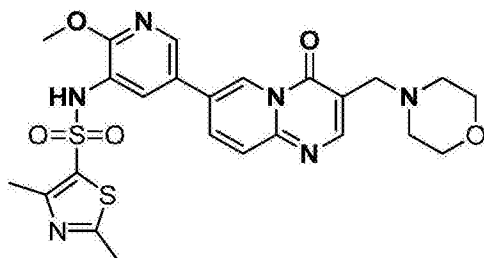


[0254] 反应条件:a) 乙氧基甲叉丙二酸二乙酯,乙醇,加热;b) 三溴氧磷,加热;c) DIBAL-H,四氢呋喃,-5-0度;d) 二氧化锰,二氧六环,加热;e) 吗啡啉,醋酸硼氢化钠,醋酸,甲醇,加热;f) N-[2-甲氧基-5-(4,4,5,5-四甲基-1,3,2-二杂氧戊硼烷-2-基)吡啶-3-基]-2,4-二甲基-5-磺酰胺,1,1'-双(二苯基膦)二茂铁氯化钨,碳酸钾,二氧六环,水,加热。

[0255] 实施例51

[0256] N-(2-甲氧基-5-(3-(吗啡啉甲基)-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)吡啶-3-基)-2,4-二甲基噻唑-5-磺酰胺

[0257]



[0258] a) 2-(((5-溴吡啶-2-基)氨基)亚甲基)丙二酸二乙酯

[0259] 将2-氨基-5-溴吡啶(1.72g,9.94mmol)和乙氧基甲叉丙二酸二乙酯(4.51g,20.87mmol)置于圆底烧瓶中,130度搅拌反应2小时。TLC显示反应完全,将混合物冷却至25度,过滤,滤饼用石油醚(20mL*3)淋洗后得到白色固体状标题化合物(3.14g,92%)。

[0260] $^1\text{H NMR}$ (400MHz, CDCl_3) ppm δ 11.10 (d, $J=12.47\text{Hz}$, 1H), 9.06 (d, $J=12.72\text{Hz}$, 1H),

8.38 (d, J=2.20Hz, 1H), 7.74 (dd, J=8.56, 2.45Hz, 1H), 6.76 (d, J=8.56Hz, 1H), 4.21-4.34 (m, 4H), 1.35 (dt, J=16.02, 7.15Hz, 6H).

[0261] b) 7-溴-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-3-羧酸乙酯

[0262] 将2-((5-溴吡啶-2-基)氨基)亚甲基)丙二酸二乙酯(21.76g, 63.41mmol)和三溴氧磷(54.54g, 190.23mmol)置于圆底烧瓶中, 80度搅拌反应4小时。TLC显示反应完全, 将混合物冷却至25度, 缓慢加入到冰水中。向混合物中加入碳酸钠水溶液, 调节pH至8左右。用二氯甲烷(300mL*3)萃取, 有机相用饱和食盐水(200mL*2)洗, 无水硫酸钠干燥, 过滤, 浓缩后得到白色固体状标题化合物(18.8g, 99.8%)。

[0263] ^1H NMR (400MHz, CDCl_3) ppm δ 9.36 (d, J=1.98Hz, 1H), 9.03 (s, 1H), 7.97 (dd, J=9.26, 1.98Hz, 1H), 7.67 (d, J=9.26Hz, 1H), 4.42 (q, J=7.06Hz, 2H), 1.41 (t, J=7.06Hz, 3H).

[0264] c) 7-溴-3-(羟甲基)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮

[0265] 将7-溴-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-3-羧酸乙酯(5.00g, 16.83mmol)溶解在四氢呋喃(150mL)置于三颈圆底烧瓶中, 在-5度下向上述混合物中滴加DIBAL-H(50.49mmol)的甲苯(50mL)溶液。将反应液0度下搅拌2小时。TLC显示反应完全, 向反应液中缓慢加入饱和氯化铵水溶液, 用乙酸乙酯(200mL*3)萃取, 用饱和食盐水(200mL*2)洗, 无水硫酸钠干燥, 过滤, 浓缩得到粗品。粗品用硅胶柱色谱法纯化得到砖红色固体状标题化合物(1.1g, 25.6%)。

[0266] ^1H NMR (400MHz, CDCl_3) ppm δ 9.15 (d, J=1.96Hz, 1H), 8.39 (s, 1H), 7.98 (dd, J=9.54, 2.20Hz, 1H), 7.59 (d, J=9.29Hz, 1H), 4.64 (s, 2H).

[0267] d) 7-溴-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-3-甲醛

[0268] 将7-溴-3-(羟甲基)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮(0.7g, 2.74mmol)溶解于二氧六环(15mL)置于50mL圆底烧瓶中, 加入二氧化锰(2.39g, 27.44mmol)。80度搅拌反应3小时。TLC显示反应完全, 将反应液冷却至室温。反应液用二氯甲烷(50mL)稀释, 过滤。将滤液浓缩得到黄色固体状标题化合物(0.6g, 86.5%)。

[0269] ^1H NMR (400MHz, CDCl_3) ppm δ 10.38 (s, 1H), 9.39 (d, J=2.21Hz, 1H), 8.90 (s, 1H), 8.06 (dd, J=9.26, 2.21Hz, 1H), 7.73 (d, J=9.26Hz, 1H).

[0270] e) 7-溴-3-(吗啡啉甲基)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮

[0271] 将7-溴-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-3-甲醛(88.00mg, 347.75 μmol)溶于甲醇(4mL)置于10mL母指瓶中, 加入吗啡啉(45.44mg, 521.63 μmol)和AcOH(41.77mg, 695.51 μmol)。50度搅拌2小时。向上述反应液中加入醋酸硼氢化钠(294.81mg, 1.39mmol), 在50度下继续搅拌12小时。TLC显示反应完全, 将反应液冷却至室温。用硅胶柱色谱法纯化得到黄色固体状标题化合物(45mg, 40%)。

[0272] ^1H NMR (400MHz, CDCl_3) ppm δ 9.13 (d, J=1.71Hz, 1H), 8.38 (s, 1H), 7.70 (dd, J=9.41, 2.08Hz, 1H), 7.49 (d, J=9.29Hz, 1H), 3.68-3.73 (m, 4H), 3.62 (s, 2H), 2.57 (br. s., 4H).

[0273] f) N-(2-甲氧基-5-(3-(吗啡啉甲基)-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)吡啶-3-基)-2,4-二甲基噻唑-5-磺酰胺

[0274] 将7-溴-3-(吗啡啉甲基)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮(60.00mg, 185.09 μmol)溶

解在二氧六环 (3mL) 和水 (0.5mL) 中,在氮气保护下加入N-[2-甲氧基-5-(4,4,5,5-四甲基-1,3,2-二杂氧戊硼烷-2-基)吡啶-3-基]-2,4-二甲基噻唑-5-磺酰胺 (86.60mg, 203.60 μ mol), 碳酸钾 (51.16mg, 370.18 μ mol) 和1,1'-双(二苯基膦)二茂铁氯化钾 (13.54mg, 18.51 μ mol)。80度搅拌反应2小时。液相质谱显示反应完全。将反应液过滤浓缩后得到粗品。粗品用制备高效液相色谱法纯化得到黄色固体状标题产物 (50.00mg, 50%)。

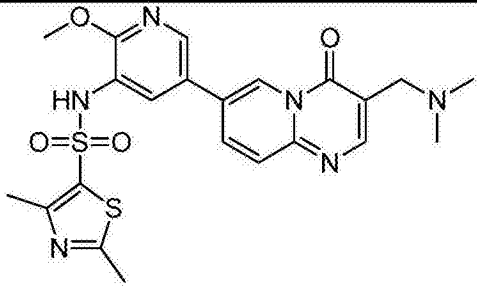
[0275] ^1H NMR (400MHz, CDCl_3) ppm δ 9.23 (s, 1H), 8.42 (s, 1H), 8.20 (d, $J=1.76\text{Hz}$, 1H), 8.06 (s, 1H), 7.90 (dd, $J=9.04, 1.76\text{Hz}$, 1H), 7.77 (d, $J=9.04\text{Hz}$, 1H), 4.00 (s, 3H), 3.76 (t, $J=4.41\text{Hz}$, 4H), 3.65 (s, 2H), 2.66 (s, 3H), 2.59 (s, 7H) .

[0276] 参照实施例51的制备方法还合成了以下1个化合物:

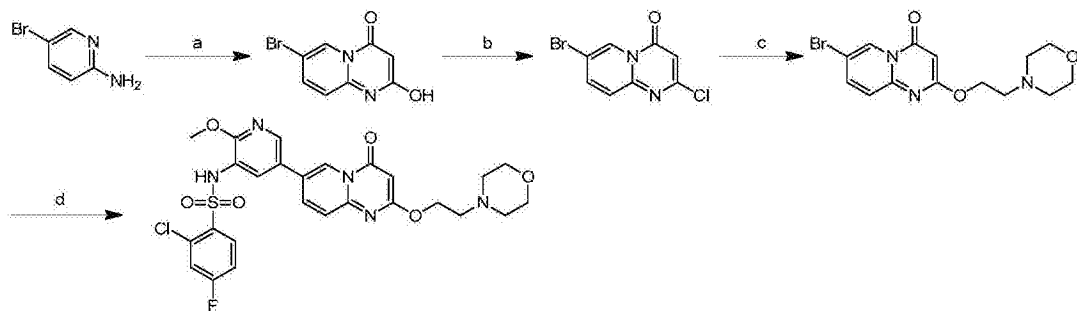
[0277]

实施例	结构	MS(ES) [M+H] ⁺
-----	----	------------------------------

[0278]

52		501
----	---	-----

[0279] 流程8:

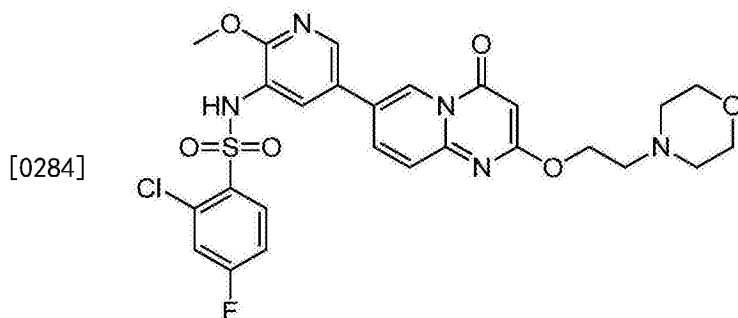


[0280]

[0281] 条件:a) 丙二酰氯,二氯甲烷,室温;b) 三氯氧磷,回流;c) N-(2-羟丙基)吗啡啉,钠氢,四氢呋喃,0度到室温;d) R硼脂(硼酸),1,1'-双(二苯基膦)二茂铁氯化钾,碳酸钾,二氧六环,水,加热。

[0282] 实施例53

[0283] 2-氯-4-氟-N-(2-甲氧基-5-(2-(2-吗啡啉乙氧基)-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]噻唑-7-基)吡啶-3-基)苯磺酰胺



[0285] a) 7-溴-2-羟基-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮

[0286] 将2-氨基-5-溴吡啶(1.0g, 5.7mmol)溶于二氯甲烷(10mL)置于50mL圆底烧瓶中, 0度下滴加丙二酰氯(977mg, 6.9mmol)。滴加完后将反应液升至15度, 反应在15度搅拌反应48小时。LCMS显示反应完全。将反应液过滤, 滤饼用二氯甲烷(20mL)淋洗后得到黄色固体状标题化合物(1.4g, 100%)。

[0287] b) 7-溴-2-氯-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮

[0288] 将7-溴-2-羟基-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮(900mg, 3.73mmol)溶于三氯氧磷(8mL)置于50mL圆底烧瓶中, 110度搅拌反应18小时。LCMS显示反应完全。将反应液冷却至室温, 缓慢倒入常温水(50mL)中淬灭, 用乙酸乙酯(20mL*3)萃取, 有机相用无水硫酸钠干燥, 过滤, 将滤液浓缩后得到粗品。粗品用硅胶柱色谱法纯化得到黄色固体状标题化合物(300mg, 31%)。

[0289] $^1\text{H NMR}$ (400MHz, DMSO-d_6) ppm δ 8.99 (d, 1H), 8.21 (dd, 1H), 7.65 (d, 1H), 6.56 (s, 1H) .

[0290] c) 7-溴-2-(2-吗啡啉乙氧基)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮

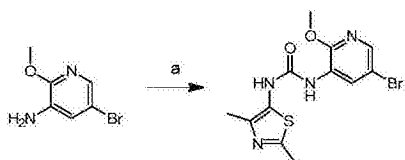
[0291] 将N-(2-羟丙基)吗啡啉(404mg, 3.08mmol)溶于四氢呋喃(5mL)置于50mL圆底烧瓶中, 0度下加入钠氢(308mg, 7.71mmol, 60%纯度), 0度下搅拌反应30分钟, 滴加7-溴-2-(2-吗啡啉乙氧基)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮(200mg, 770 μmol)。将反应液升至15度, 搅拌反应3小时。TLC显示反应完全。将反应液缓慢倒入冰水(50mL)中淬灭, 用乙酸乙酯(20mL*3)萃取, 有机相用无水硫酸钠干燥, 过滤, 将滤液浓缩后得到粗品。粗品用制备薄层层析法纯化得到标题化合物(40mg, 14%)。

[0292] d) 2-氯-4-氟-N-(2-甲氧基-5-(2-(2-吗啡啉乙氧基)-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)吡啶-3-基)苯磺酰胺

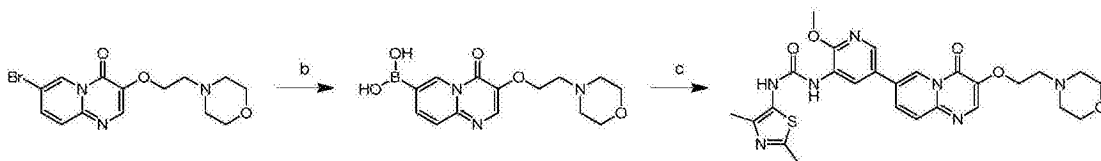
[0293] 将7-溴-2-(2-吗啡啉乙氧基)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮(70mg, 197 μmol)溶解在二氧六环(5mL)和水(1mL)中, 加入2-氯-4-氟-N-(2-甲氧基-5-(4,4,5,5-四甲基-1,3,2-二杂氧戊硼烷-2-基)吡啶-3-基)苯磺酰胺(87mg, 197 μmol), 碳酸钾(54mg, 395 μmol)和1,1'-双(二苯基膦)二茂铁氯化钨(7mg)。反应液在氮气保护下100度搅拌反应3小时。LCMS显示反应完全。将反应液浓缩后得到粗品。粗品用制备高效液相色谱法纯化得到白色固体状标题产物(50mg, 42%)。

[0294] $^1\text{H NMR}$ (400MHz, CDCl_3) ppm δ 9.08 (d, 1H), 8.14 (dd, 1H), 8.09 (d, 1H), 7.90 (d, 1H), 7.87 (dd, 1H), 7.58 (d, 2H), 7.28 (d, 1H), 7.19-7.12 (m, 1H), 5.86 (s, 1H), 4.58-4.48 (m, 2H), 3.99 (s, 3H), 3.76 (br. s., 4H), 2.85 (br. s., 2H), 2.62 (br. s., 3H) .

[0295] 流程9:



[0296]

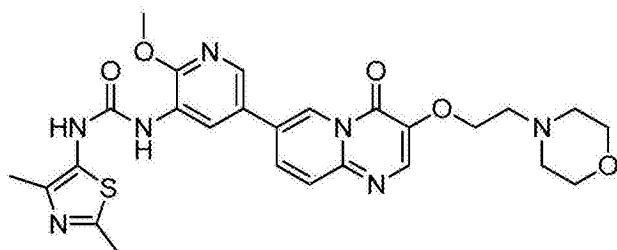


[0297] 反应条件:a) 三光气,三乙胺,2,4-二甲基-5-氨基噻唑,0度;无水二氯甲烷,室温;
b) 1,1'-双(二苯基膦)二茂铁氯化钯,醋酸钾,双联频哪醇硼酸酯,无水二氧六环,加热;c)
1-(2-甲氧基-5-溴吡啶-3-基)-3-(2,4-二甲基噻唑-5-基)脲,1,1'-双(二叔丁基膦)二茂
铁二氯化钯,三水合磷酸钾,四氢呋喃,水,加热。

[0298] 实施例54

[0299] 1-(2,4-二甲基噻唑-5-基)-3-(2-甲氧基-5-(3-(2-吗啉代乙基)-4-氧代-4H-吡
啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)吡啶-3-基)脲

[0300]



[0301] a) 1-(2-甲氧基-5-溴吡啶-3-基)-3-(2,4-二甲基噻唑-5-基)脲

[0302] 将2-甲氧基-3-氨基-5-溴吡啶(100.00mg, 492.52 μ mol)、三乙胺(498.38mg, 4.93mmol)和无水二氯甲烷(5mL)置于10mL三颈圆底烧瓶中,在0度、氮气保护下缓慢滴加三光气(438.47mg, 1.48mmol)二氯甲烷溶液(1mL),室温搅拌反应2小时。在0度、氮气保护下加入2,4-二甲基-5-氨基噻唑(162.20mg, 985.04 μ mol),室温搅拌反应过夜。液相质谱显示反应完全,向混合物中加入水(50mL),用二氯甲烷(50mL*3)萃取,合并有机相,用饱和食盐水(50mL*2)洗涤,无水硫酸钠干燥,过滤,浓缩,用硅胶色谱法得到标题化合物(85.00mg, 48%)。

[0303] ^1H NMR(400MHz, CD_3OD) ppm δ 8.57(d, 1H), 7.82(d, 1H), 4.02(s, 3H), 2.56(s, 3H), 2.26(s, 3H)。

[0304] b) (3-(2-吗啉代乙基)-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)硼酸

[0305] 将7-溴-3-(2-吗啉代乙基)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮(200.00mg, 564.65 μ mol)置于10mL长颈圆底烧瓶中,在室温下溶解于二氧六环(3mL)中,然后在氮气保护下加入双联频哪醇硼酸酯(430.16mg, 1.69mmol),醋酸钾(221.57mg, 2.26mmol),1,1'-双(二苯基膦基)二茂铁二氯化钯(41.32mg, 56.47 μ mol)。将混合物置于100度反应2小时。液相质谱显示反应完全。将反应液用乙酸乙酯(20mL)稀释,并用水(20mL*3)萃取,水相合并浓缩得标题化合物(120.00mg, 粗品),粗品未经纯化直接用作下一步反应。

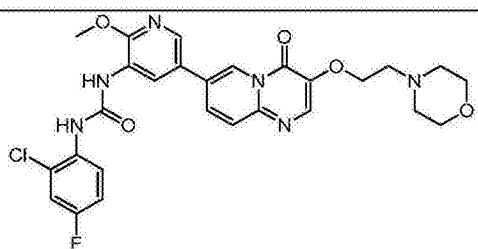
[0306] c) 1-(2,4-二甲基噻唑-5-基)-3-(2-甲氧基-5-(3-(2-吗啉代乙基)-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)吡啶-3-基)脲

[0307] 向3-(2-吗啉代乙基)-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)硼酸(120.00mg,粗品)四氢呋喃(4mL)和水(1mL)的溶液中加入1-(2-甲氧基-5-溴吡啶-3-基)-3-(2,4-二甲基噻唑-5-基)脲(30.00mg,83.98 μ mol),三水合磷酸钾(38.68mg,167.96 μ mol),1,1'-双(二叔丁基膦)二茂铁二氯化钨(5.47mg,8.40 μ mol),混合物在80度反应5小时。液相质谱显示反应完全。将反应液过滤浓缩后得到粗品。粗品用制备高效液相色谱法纯化得到标题产物(24.00mg,52%)。

[0308] ^1H NMR (400MHz, DMSO- d_6) ppm δ 8.92 (d, 1H), 8.73 (d, 1H), 8.18 (s, 1H), 8.13 (d, 1H), 8.01-8.03 (m, 1H), 7.66 (d, 1H), 4.19-4.22 (m, 2H), 4.01 (s, 3H), 3.54-3.56 (m, 4H), 2.67-2.70 (m, 2H), 2.45-2.49 (m, 7H), 2.23 (s, 3H)。

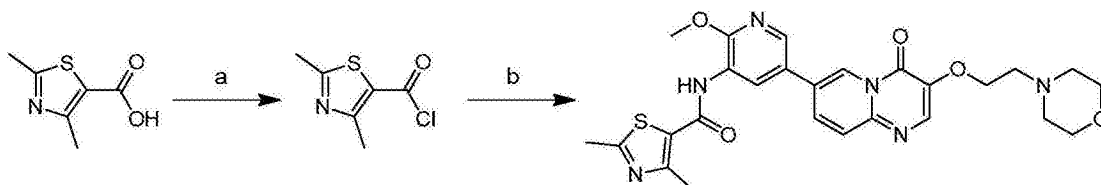
[0309] 参照实施例54的制备方法还合成了以下1个化合物:

[0310]

实施例	结构	MS(ES) [M+H] ⁺
55		569

[0311] 流程10:

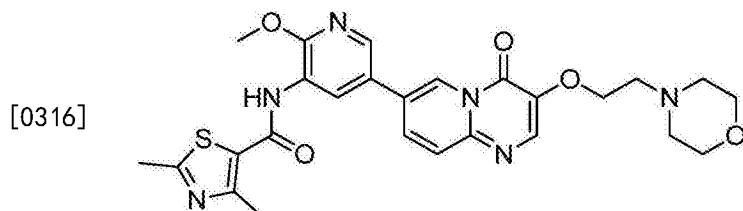
[0312]



[0313] 反应条件:a)氯化亚砷,二氯甲烷,室温;b)7-(5-氨基-6-甲氧基吡啶-3-基)-3-(2-吗啡啉乙氧基)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮,DMF,加热。

[0314] 实施例56

[0315] 氮-(2-甲氧基-5-(3-(2-吗啉代乙氧基)-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)吡啶-3-基)-2,4-二甲基噻唑-5-甲酰胺



[0317] a) 2,4-二甲基噻唑-5-甲酰氯

[0318] 将2,4-二甲基噻唑-5-羧酸(50.0mg,0.318mmol)和二氯甲烷(2mL)置于10mL圆底

烧瓶中,在0度下加入二氯亚砷(378.43mg,3.18mmol)室温下搅拌反应1小时。TLC显示反应完全。将混合物浓缩后得到黑色固体状标题化合物,不经纯化,直接进行下一步反应。

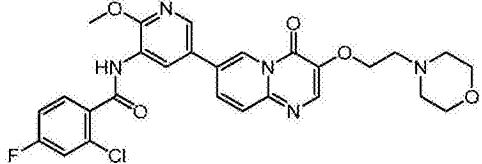
[0319] b) 氮-(2-甲氧基-5-(3-(2-吗啉代乙氧基)-4-氧代-4氢吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)吡啶-3-基)-2,4-二甲基噻唑-5-甲酰胺

[0320] 将2,4-二甲基噻唑-5-甲酰氯(50.0mg,0.284mmol),7-(5-氨基-6-甲氧基吡啶-3-基)-3-(2-吗啉代乙氧基)-4-氢-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮(113.1mg,0.284mmol),DMF(0.5mL)置于10mL圆底烧瓶中,60度搅拌反应0.5小时。TLC显示反应完全,将反应液冷却至室温,用制备薄层层析板纯化得到标题化合物(10g,80%)。

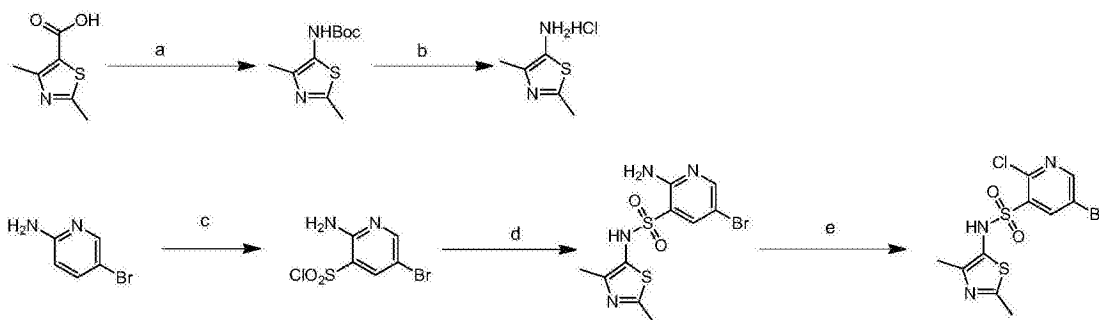
[0321] $^1\text{H NMR}$ (400MHz, CD_3OD) ppm δ 9.19 (s, 1H), 8.82 (d, 1H), 8.35-8.37 (m, 1H), 8.16-8.19 (m, 1H), 7.81 (d, 1H), 4.50-4.52 (m, 2H), 4.13 (s, 3H), 3.97 (s, 4H), 3.59 (s, 1H), 3.49 (s, 1H), 2.73 (d, 1H)。

[0322] 参照实施例56的制备方法还合成了以下1个化合物:

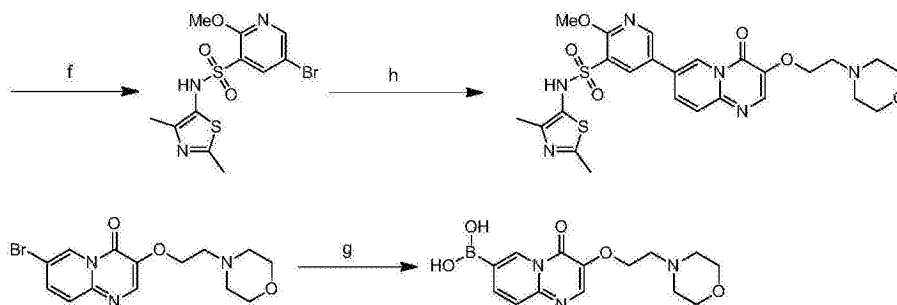
[0323]

实施例	结构	MS(ES) [M+H] ⁺
57		554

[0324] 流程11:



[0325]

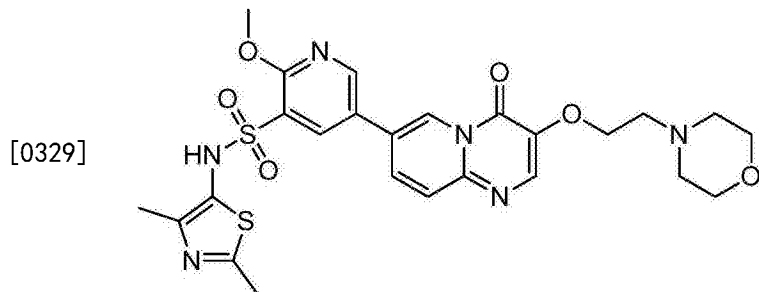


[0326] 反应条件:a) 三乙胺,叠氮磷酸二苯酯,叔丁醇,加热;b) 盐酸-乙酸乙酯,室温;c) 氯磺酸,加热;d) 吡啶,2,4-二甲基-5-氨基噻唑,二氧六环,加热;e) 亚硝酸钠,浓盐酸,冰浴;f) 甲醇钠,甲醇,加热;g) 双联噻哪醇硼酸酯,1,1'-双(二苯基膦)二茂铁氯化钡,醋酸

钾,二氧六环,加热;h) (3-(2-吗啡啉乙氧基)-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)硼酸, 1,1'-双(二苯基膦)二茂铁氯化钯,碳酸钾,二氧六环,水,加热。

[0327] 实施例58

[0328] N-(2,4-二甲基噻唑-5-基)-2-甲氧基-5-(3-(2-吗啡啉乙氧基)-4-氧代-4H-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)吡啶-3-磺酰胺



[0330] a) 叔丁基(2,4-二甲基噻唑-5-基)氨基甲酸酯

[0331] 将2,4-二甲基噻唑-5-羧酸(700.00mg, 4.45mmol), 叠氮磷酸二苯酯(1.65g, 6.00mmol), 三乙胺(1.13g, 11.13mmol)和叔丁醇(35mL)置于100mL圆底单口烧瓶中,85度搅拌反应4小时.TLC显示反应完全,将反应液冷却至室温,向其中加入H₂O(20mL),乙酸乙酯萃取三次,合并有机相,无水硫酸钠干燥,过滤,滤液旋干,得到的粗品用硅胶柱色谱法纯化得到标题化合物(900.00mg, 88.54%)。

[0332] ¹H NMR(400MHz, DMSO-d₆) δ9.46(br. s., 1H), 2.46(s, 3H), 2.14(s, 3H), 1.43(s, 9H)。

[0333] b) 2,4-二甲基-5-氨基噻唑盐酸盐

[0334] 将叔丁基(2,4-二甲基噻唑-5-基)氨基甲酸酯溶解在盐酸-乙酸乙酯(10mL)中,室温搅拌1小时后旋干,得到的粗品用乙酸乙酯打浆得到标题化合物(700mg)。

[0335] ¹H NMR(400MHz, DMSO-d₆) δ2.66(s, 3H), 2.19(s, 3H)。

[0336] c) 2-氨基-5-溴-3-磺酰氯吡啶

[0337] 将氯磺酸(136.18g, 57.80mmol)置于250mL圆底三颈瓶中,冷至-15度,氮气保护下,向其中滴加2-氨基-5-溴吡啶(10.00g, 57.80mmol)。滴加完毕后,将其油浴中逐渐升温至160度加热搅拌5小时。反应结束后,冷至室温,将其缓慢倒入冰中,待冰融化完,析出的固体经过滤,冰水洗涤得到标题化合物(10.00g, 63.72%)

[0338] ¹H NMR(400MHz, DMSO-d₆) δ8.27(d, J=2.3Hz, 1H), 8.08(d, J=2.0Hz, 1H)。

[0339] d) 2-氨基-5-溴-N-(2,4-二甲基噻唑-5-基)吡啶-3-磺酰胺

[0340] 将含有2-氨基-5-溴-3-磺酰氯吡啶(164.90mg, 607.33mmol)的二氧六环(3mL)溶液置于50mL圆底三颈烧瓶中,冷至0度,向其中加入吡啶(196.00mg, 2.48mmol)和2,4-二甲基-5-氨基噻唑盐酸盐(100.00mg, 607.33mmol)。反应溶液逐渐升至室温搅拌2小时,然后加热到50度反应1小时。反应结束后,冷至室温将其溶解在二氯甲烷和甲醇的混合溶液中(二氯甲烷:甲醇=20:1),搅拌30分钟后过滤,得到的滤液旋干,得到的粗品用硅胶柱色谱法纯化得到标题化合物(60.00mg, 27.20%)。

[0341] ¹H NMR(400MHz, CD₃OD) δ8.27(d, J=2.5Hz, 1H), 7.81(d, J=2.5Hz, 1H), 2.56(s, 3H), 2.06(s, 3H)。

[0342] e) 2-氯-5-溴-N-(2,4-二甲基噻唑-5-基)吡啶-3-磺酰胺

[0343] 将2-氨基-5-溴-N-(2,4-二甲基噻唑-5-基)吡啶-3-磺酰胺(100.00mg, 275.29 μ mol)置于25mL的圆底烧瓶中,冷至0度,向其中加入浓盐酸(7mL)。然后在0度条件下向其中滴加亚硝酸钠的水溶液(855.00mg, 12.39mmol, 1.5mL)。滴加完毕后,将其升至室温搅拌1小时,过滤,滤液用饱和的碳酸氢钠溶液调pH值至8。所得溶液旋干后,溶于二氯甲烷和甲醇的混合溶液中(二氯甲烷:甲醇=10:1),搅拌30分钟后过滤,得到的滤液旋干,得到的粗品用薄层色谱法纯化得到标题化合物(30.00mg, 28.48%)。

[0344] ^1H NMR(400MHz, CD_3OD) δ 8.76(d, $J=2.3\text{Hz}$, 1H), 8.40(d, $J=2.5\text{Hz}$, 1H), 2.55(s, 3H), 2.17(s, 3H)。

[0345] f) 2-甲氧基-5-溴-N-(2,4-二甲基噻唑-5-基)吡啶-3-磺酰胺

[0346] 将含有2-氯-5-溴-N-(2,4-二甲基噻唑-5-基)吡啶-3-磺酰胺(30.00mg, 78.39 μ mol)和甲醇钠(10.00mg, 185.19 μ mol)的甲醇溶液置于密闭的微波管中,加热至110度搅拌3小时。反应完毕后,将其冷至室温,向其中加入饱和碳酸氢钠(5mL),二氯甲烷萃取三次,合并有机相,无水硫酸钠干燥,过滤旋干得到标题化合物(20.00mg, 67.45%)。

[0347] ^1H NMR(400MHz, CD_3OD) δ 8.24(d, $J=2.5\text{Hz}$, 1H), 8.10(d, $J=2.5\text{Hz}$, 1H), 3.97(s, 3H), 2.44(s, 3H), 2.06(s, 3H)。

[0348] g) (3-(2-吗啡啉乙氧基)-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)硼酸

[0349] 将含有7-溴-3-(2-吗啡啉乙氧基)-4H-4-氧代吡啶并[1,2-a]嘧啶(80.00mg, 225.86 μ mol), 双联噁哪醇硼酸酯(172.06mg, 677.58 μ mol), 1,1'-双(二苯基膦)二茂铁氯化钯(49.58mg, 67.76 μ mol)和醋酸钾(66.50mg, 677.58 μ mol)的二氧六环(3mL)溶液置于50mL的圆底单口烧瓶中,氮气保护下加热至80度搅拌1小时。反应结束后,向其中加入水(5mL),乙酸乙酯萃取三次,水相旋干,得到的粗品用二氯甲烷和甲醇的混合溶液打浆(二氯甲烷:甲醇=20:1),过滤得到标题化合物(60.00mg, 83.24%)。

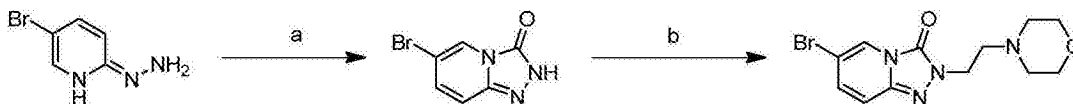
[0350] ^1H NMR(400MHz, CD_3OD) δ 9.00(br. s., 1H), 8.23(s, 1H), 8.00(d, $J=7.8\text{Hz}$, 1H), 7.53(d, $J=8.3\text{Hz}$, 1H), 4.31(br. s., 2H), 3.73(br. s., 4H), 2.87(br. s., 2H), 2.65(br. s., 4H), 1.22(s, 4H)。

[0351] h) N-(2,4-二甲基噻唑-5-基)-2-甲氧基-5-(3-(2-吗啡啉乙氧基)-4-氧代-4H-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)吡啶-3-磺酰胺

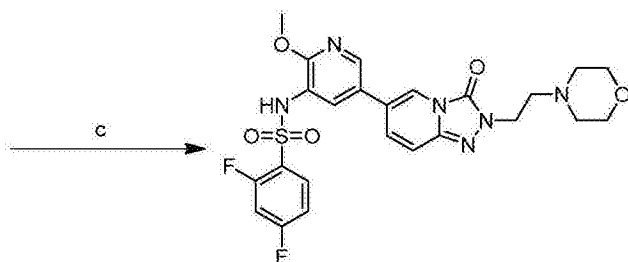
[0352] 将2-甲氧基-5-溴-N-(2,4-二甲基噻唑-5-基)吡啶-3-磺酰胺(20.00mg, 52.87 μ mol), (3-(2-吗啡啉乙氧基)-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)硼酸(60.00mg, 188.02 μ mol), 1,1'-双(二苯基膦)二茂铁氯化钯(3.87mg, 5.29 μ mol)和碳酸钾(21.92mg, 158.61 μ mol)溶于二氧六环(3mL)和水(0.3mL)中,氮气保护下,将反应液加热至80度搅拌1小时。反应结束后,将溶液旋干,得到的粗品制备高效液相色谱法纯化得到标题化合物(5.00mg, 16.51%)。

[0353] ^1H NMR(400MHz, CD_3OD) δ 9.14(s, 1H), 8.64(s, 1H), 8.39(d, $J=2.5\text{Hz}$, 1H), 8.26(s, 1H), 8.03(d, $J=11.3\text{Hz}$, 1H), 7.74(d, $J=9.3\text{Hz}$, 1H), 4.35(t, $J=5.4\text{Hz}$, 2H), 4.10(s, 3H), 3.76-3.69(m, 4H), 2.88(t, $J=5.5\text{Hz}$, 2H), 2.66(br. s., 4H), 2.44(s, 3H), 2.11(s, 3H); MS (ESI) m/z : 573 ($\text{M}+\text{H}^+$)。

[0354] 流程12:



[0355]

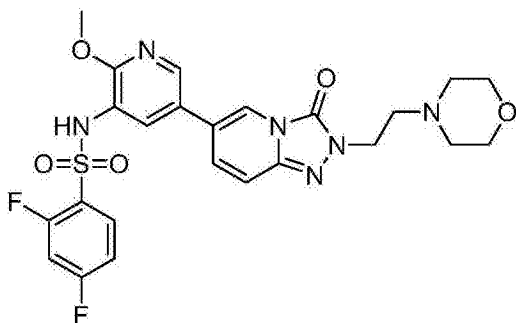


[0356] 反应条件:a) 羰基二咪唑,乙腈,加热;b) 4-(2-氯乙基)吗啡啉,碳酸铯,二甲亚砜,加热;c) 2,4-二氟-N-(2-甲氧基-5-(4,4,5,5-四甲基-1,3,2-二氧化硼-2-基)吡啶-3-基)苯磺酰胺,[1,1'-双(二苯基膦)二茂铁]氯化钡,碳酸钾,二氧六环,水,加热。

[0357] 实施例59

[0358] 2,4-二氟-N-(2-甲氧基-5-(2-(2-吗啡啉乙基)-3-氧代-2,3-二氢-[1,2,4]三氮唑[4,3-a]吡啶-6-基)嘧啶-3-基)苯磺酰胺

[0359]



[0360] a) 6-溴-[1,2,4]三氮唑[4,3-a]吡啶-3(2H)-酮

[0361] 将5-溴-2-亚联氨基-1,2-二氢吡啶(5.00g, 26.59mmol)和乙腈(100mL)置于250mL的圆底单口烧瓶中,然后在氮气保护的条件下加入羰基二咪唑(4.75g, 29.29mmol)。将反应溶液置于80度反应2小时。过滤析出固体,然后加入乙腈(20mL)打浆纯化,过滤得到标题化合物(3.90g, 68.53%)。

[0362] ^1H NMR (400MHz, DMSO- d_6) δ 12.63 (br. s., 1H), 8.07 (s, 1H), 7.28-7.19 (m, 2H)

[0363] b) 6-溴-2-(2-吗啡啉乙基)-[1,2,4]三氮唑[4,3-a]吡啶-3(2H)-酮

[0364] 将6-溴-[1,2,4]三氮唑[4,3-a]吡啶-3(2H)-酮(1.00g, 4.67mmol)溶解在二甲亚砜(10mL)中,加入碳酸铯(3.80g, 11.68mmol)和4-(2-氯乙基)吗啡啉(1.40g, 9.34mmol),得到溶液室温搅拌16小时。反应结束后过滤,滤液中加入水(10mL)然后用乙酸乙酯萃取三次,合并有机相,无水硫酸钠干燥,过滤,旋干,粗品用柱色谱分离纯化得到标题化合物(500.00mg, 32.72%)

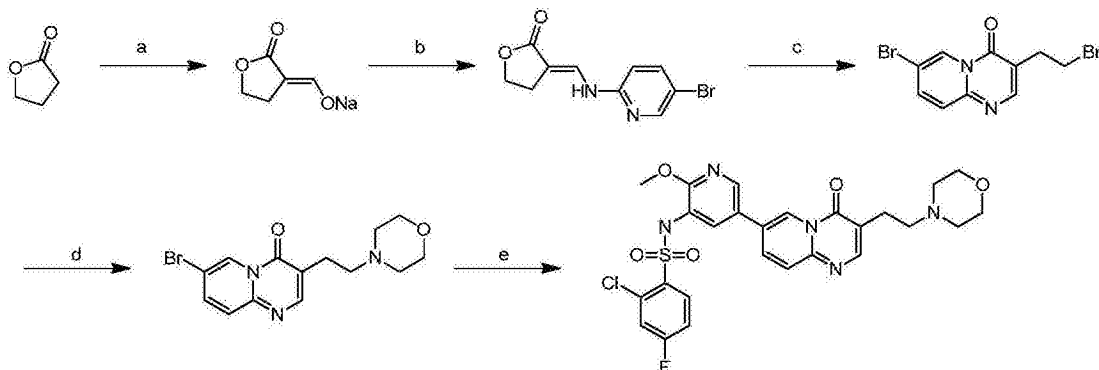
[0365] ^1H NMR (400MHz, DMSO- d_6) δ 8.14 (s, 1H), 7.38-7.19 (m, 2H), 4.02 (t, J=6.5Hz, 2H), 3.53-3.49 (m, 4H), 2.68 (t, J=6.3Hz, 2H), 2.41 (br. s., 4H).

[0366] c) 2,4-二氟-N-(2-甲氧基-5-(2-(2-吗啡啉乙基)-3-氧代-2,3-二氢-[1,2,4]三氮唑[4,3-a]吡啶-6-基)嘧啶-3-基)苯磺酰胺

[0367] 将6-溴-2-(2-吗啡啉乙基)-[1,2,4]三氮唑[4,3-a]吡啶-3(2H)-酮(100.00mg, 305.64 μ mol), 2,4-二氟-N-[2-甲氧基-5-(4,4,5,5-四甲基-1,3,2-二氧硼烷基-2-基)-3-吡啶基]苯磺酰胺(130.28mg, 305.64 μ mol), 碳酸钾(42.24mg, 305.64 μ mol)和1,1'-双(二苯基膦)二茂铁氯化钯(223.64mg, 305.64 μ mol)溶解在二氧六环(1.5mL)和水(0.3mL)中。在氮气保护的条件下,将上述反应液置于80度反应2小时。反应结束后,旋干,得到粗品用制备高效液相色谱法纯化得到标题化合物(50.00mg, 29.93%)。

[0368] $^1\text{H NMR}$ (400MHz, CD_3OD) δ 7.99-7.92 (m, 1H), 7.84 (s, 1H), 7.75 (d, $J=2.0\text{Hz}$, 1H), 7.60 (d, $J=2.0\text{Hz}$, 1H), 7.50-7.43 (m, 1H), 7.27 (d, $J=9.5\text{Hz}$, 1H), 7.08-6.95 (m, 2H), 4.18 (t, $J=6.3\text{Hz}$, 2H), 3.88 (s, 3H), 3.71-3.64 (m, 4H), 2.88-2.83 (m, 2H), 2.58 (br. s., 4H)。

[0369] 流程13:



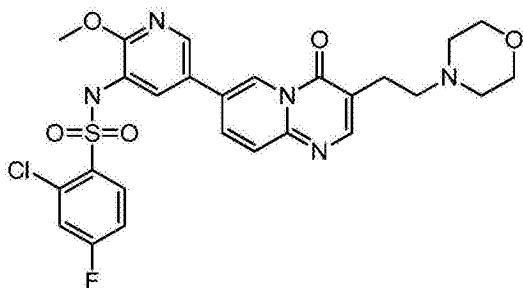
[0370]

[0371] 反应条件:a) 甲酸乙酯, 钠氢, 乙二醇二甲醚, 加热;b) 5-溴吡啶-2-胺, 醋酸铵, 加热;c) 三溴氧磷, 加热;d) 碳酸铯, 乙腈, 加热;e) R硼酸(硼酸酯), 1,1'-双(二苯基膦)二茂铁氯化钯, 碳酸钾, 二氧六环, 水, 加热。

[0372] 实施例60

[0373] 2-氯-4-氟-N-(2-甲氧基-5-(3-(2-乙基吗啡啉)-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)吡啶-3-基)苯磺酰胺

[0374]



[0375] a) (E)-(2-氧代二氢咪喃-3(2H)-亚烯基)甲醇钠

[0376] 将钠氢(0.93g, 23.23mmol)缓慢分批加入装有乙二醇二甲醚(96mL)的500mL圆底烧瓶中。搅拌状态下向上述混合物中滴加二氢咪喃-2(3H)-酮(2g, 23.23mmol)和甲酸乙酯(1.72g, 23.23mmol)的乙二醇二甲醚(12mL)溶液, 然后再加入乙醇(0.15mL)。反应液在60度搅拌反应16小时。将混合物冷却至25度, 过滤, 滤饼用乙酸乙酯(20mL*3)淋洗后得到黄绿色固体状标题化合物(2.1g, 66%)。

[0377] $^1\text{H NMR}$ (400MHz, D_2O) ppm δ 8.45-8.31 (m, 1H), 4.27 (t, 2H), 2.71 (t, 2H)。

[0378] b) (E)-3-(((5-溴吡啶-2-基)氨基)亚甲基)二氢咪喃-2(3H)-酮

[0379] 将(E)-(2-氧代二氢呋喃-3(2H)-亚烯基)甲醇钠(1.42g,10.4mmol),5-溴吡啶-2-胺(1.2g,6.94mmol)和醋酸铵(2.67g,34.68mmol)置于50mL圆底烧瓶中,120度搅拌反应1小时。液相质谱显示反应完全,将反应液冷却至室温,缓慢倒入冰水中,有固体析出,过滤,滤饼用水(20mL*3)淋洗后得到粗品固体标题化合物,然后再用石油醚(30mL)打浆得到灰色标题化合物(1.4g,75%)。

[0380] $^1\text{H NMR}$ (400MHz, CDCl_3) ppm δ 8.29 (d, 1H), 8.02 (d, 1H), 7.74 (dd, 1H), 6.79 (d, 1H), 4.44 (t, 2H), 2.90 (dt, 2H) .

[0381] c) 7-溴-3-(2-溴乙基)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮

[0382] 将(E)-3-(((5-溴吡啶-2-基)氨基)亚甲基)二氢呋喃-2(3H)-酮(1.4g, 5.2mmol)和三溴氧磷(6.98g,24.35mmol)置于50mL圆底烧瓶中,80度搅拌反应1.5小时。液相质谱显示反应完全,将反应液冷却至室温,缓慢倒入冰水中,调节pH值到8,用二氯甲烷(20mL*3)萃取,有机相用饱和食盐水洗,无水硫酸钠干燥,浓缩得到黄色固体状标题化合物(1.2g,69%)。

[0383] $^1\text{H NMR}$ (400MHz, CDCl_3) ppm δ 9.17 (d, 1H), 8.27 (s, 1H), 7.74 (dd, 1H), 7.54 (d, 1H), 3.73 (t, 2H), 3.21 (t, 2H) .

[0384] d) 7-溴-3-(2-乙基吗啡啉)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮

[0385] 将7-溴-3-(2-溴乙基)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮(0.2g,0.6mmol),吗啡啉(78.73mg,0.9mmol)和碳酸铯(0.59g,1.81mmol)置于50mL圆底烧瓶中,70度搅拌反应12小时。液相质谱显示反应完全,将反应液冷却至室温,加水,用二氯甲烷(20mL*3)萃取,有机相用饱和食盐水洗,无水硫酸钠干燥,浓缩得到油状粗品标题化合物,直接用于下一步反应。

[0386] e) 2-氯-4-氟-N-(2-甲氧基-5-(3-(2-乙基吗啡啉)-4-氧代-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-7-基)吡啶-3-基)苯磺酰胺

[0387] 将7-溴-3-(2-乙基吗啡啉)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮(0.59mmol)溶解在二氧六环(2mL)和水(0.4mL)中,在氮气保护下加入2-氯-4-氟-N-(2-甲氧基-5-(4,4,5,5-四甲基-1,3,2-二杂氧戊硼烷-2-基)吡啶-3-基)苯磺酰胺(0.59mmol),碳酸钾(1.18mmol)和1,1'-双(二苯基磷)二茂铁氯化钡(22mg)。将混合物置于微波反应条件下100度反应1小时。液相质谱显示反应完全。将反应液过滤浓缩后得到粗品。粗品用硅胶柱色谱和制备高效液相色谱法纯化得到标题产物。

[0388] $^1\text{H NMR}$ (400MHz, CDCl_3) ppm δ 9.08 (s, 1H), 8.29 (s, 1H), 8.17-8.09 (m, 2H), 7.94 (d, 1H), 7.85-7.77 (m, 1H), 7.75-7.68 (m, 1H), 7.28 (d, 1H), 7.18-7.12 (m, 1H), 4.00 (s, 3H), 3.79 (br. s., 3H), 2.93 (br. s., 1H) .

[0389] 实验例1体外酶活性测试

[0390] 本发明所有实施例中对PI3K(p110 α)激酶活性分别通过以下两种测试方法进行测试。

[0391] 方法一:

[0392] 反应缓冲液:HEPES50mM (pH7.0), Na₃PO₄ 30.02%, BSA0.01%, Orthovanadate0.1mM, 1%DMSO

[0393] Detection buffer:HEPES10mM (pH7.0), BSA0.02%, KF0.16M, EDTA4mM

[0394] 反应用酶:在昆虫细胞中表达的N-末端带His标记的人源重组全长PI3K p110 α 亚

基(分子量=128.4kDa)和不带标记的p85 α 亚基(分子量=83.6kDa)

[0395] 反应底物:10 μ M PIP2底物(PI(4,5)P2)

[0396] 反应条件:10 μ M PI(4,5)P2和10 μ M ATP

[0397] 反应步骤:

[0398] 1.在新鲜配置的反应液里准备好底物。

[0399] 2.将激酶加入底物反应液中,轻柔地混合。

[0400] 3.利用Acoustic技术(Echo550;nanoliter rang)将溶解在100%DMSO的化合物转移入激酶反应液中,在室温下孵育10分钟

[0401] 4.在反应体系中加入合适浓度的ATP。

[0402] 5.30 $^{\circ}$ C孵育半个小时

[0403] 6.加入终止液终止反应。

[0404] 7.加入检测混合物并孵育过夜。

[0405] 8.利用均相时间分辨荧光(HTRF)方法进行检测。(激发波长320nm,测量在615nm和665nm发射波长读数的比例)。

[0406] 方法二:

[0407] ADP-Glo实验方法

[0408] 化合物稀释:

[0409] 3倍梯度稀释待测化合物,共10个浓度点(10000nM到0.5nM)。

[0410] 实验方法:

[0411] 转移50nL化合物至反应板(PerkinElmer#6007299)中,加入3 μ L酶/底物混合物(0.33nM PI3K α ,Millipore#14-602-K/166.5 μ M PIP2),孵育20min后加入2 μ L ATP溶液(100 μ M)起始反应,室温反应2小时后,加入5 μ L ADP-Glo试剂终止激酶反应,室温孵育60分钟完全消化剩余未反应ATP,加入10 μ L激酶检测试剂,室温孵育40分钟后,在Envision上读取荧光。PIP2,ATP,ADP-Glo试剂及激酶检测试剂均来自ADP-Glo激酶检测试剂盒(Promega#V1792)。

[0412] 数据分析:

[0413] 采用标准4参数拟合法计算IC50(Model205,XL-fit,iDBS)。

[0414] 本发明所有实施例中对mTOR激酶活性分别通过以下测试方法进行测试。

[0415] 反应缓冲液:20mM Hepes(pH7.5),10mM MgCl₂,2mM MnCl₂,1mM EGTA,0.02%Brij35,0.02mg/ml BSA,0.1mM Na₃VO₄,2mM DTT,2%DMSO。

[0416] 反应用酶:在昆虫细胞中表达的N-末端带GST标记的人源重组mTOR片段(氨基酸1360-2549,分子量=163.9kDa)

[0417] 反应底物:在细菌中表达的N-末端带His标记的人源重组全长4EBP1(分子量=13.6kDa)

[0418] 反应条件:3 μ M 4EBP1和10 μ M ATP

[0419] 反应步骤:

[0420] 1.在新鲜制备的反应缓冲液中加入反应底物和其它反应因子。

[0421] 2.将激酶加入底物反应液中,轻柔地混合。

[0422] 3.利用Acoustic技术(Echo550;nanoliter rang)将溶解在100%DMSO的化合物转

移入激酶反应液中,在室温下孵育20分钟。

[0423] 4.在反应体系中加入合适浓度的³²P-ATP。

[0424] 5.室温中孵育两个小时。

[0425] 6.利用P81filter-binding方法检测激酶活性。

[0426] 实验结果见表3:

[0427] 表3体外酶活性测试结果

[0428]

实施例标题化合物	PI3K(p110α)酶活性_IC50	mTOR 酶活性_IC50	PI3K 测试方法
1	A	C	方法一
2	A	C	方法一
3	A	D	方法一
4	A	NT	方法二
5	A	NT	方法二
6	A	D	方法一
7	A	D	方法一
8	A	D	方法一
9	A	D	方法一
10	A	D	方法一
11	A	D	方法一
12	A	C	方法一
13	A	D	方法一
14	A	D	方法一
15	A	C	方法一

[0429]

16	A	C	方法一
20	A	C	方法一
21	A	NT	方法二
22	A	NT	方法二
23	A	NT	方法二
25	A	NT	方法二
33	A	NT	方法二
34	A	NT	方法二
35	A	C	方法一
36	A	D	方法一
37	A	C	方法一
38	B	NT	方法二
39	B	NT	方法二
40	B	NT	方法二
41	B	D	方法一
42	A	D	方法一
43	A	D	方法一
44	A	D	方法一
51	B	NT	方法二
52	B	NT	方法二
54	D	NT	方法二
56	D	NT	方法二
58	D	NT	方法二

[0430] 注：A≤1nM；1nM<B≤50nM；50nM<C≤200nM；200nM<D；NT表示未测。

[0431] 实验例2体外细胞活性测试

[0432] 实验步骤和方法：

[0433] 1. 将MCF-7细胞以每孔 2.5×10^4 个的密度种进96孔板中(使用的培养液需为含10%FBS的完整培养液)。

[0434] 2. 第二天将孔中的培养液抽走,将某一个浓度(初步筛选)或一系列浓度(IC₅₀测试)的化合物溶解在不含血清的培养液中,加入96孔板培养细胞2小时。

- [0435] 3. 把胰岛素溶解在不含血清的培养液中,加入细胞培养30分钟,胰岛素终浓度为10微克/毫升。
- [0436] 4. 等待反应时,按如下方法准备裂解液:
- [0437] a) 增强液(Enhancer Solution)需要提前从冰箱里取出融化。
- [0438] b) 将增强液(Enhancer Solution)用5X的裂解缓冲液(Lysis Buffer)稀释10倍,制备成浓缩裂解液。
- [0439] c) 将浓缩裂解液用双蒸水稀释5倍,制成裂解液。
- [0440] 5. 将孔内的培养液吸净,并用PBS迅速的润洗一次。
- [0441] 6. 每个孔加入150微升新鲜制备的裂解液,然后室温震荡10分钟。
- [0442] 7. 确认所有细胞都已脱落后,将裂解液同细胞碎片一起转移到1.5毫升管内。
- [0443] 8. 涡旋几次,使裂解液和细胞完全混合,然后将混合液在4℃用12000g离心10分钟。
- [0444] 9. 计算出需要的ELISA-one微板条的数目。把多出的微板条从框架上取下,放回储存袋中密封好。使用微板条之前,先用200微升双蒸水润洗一下每个孔,以除去上面的防腐剂。
- [0445] 10. 往每个孔中加入50微升的抗体混合液。(抗体混合液是通过将媒介抗体试剂和酶标抗体试剂等比例混合而成,注意制备抗体混合液时不要涡旋)
- [0446] 11. 向ELISA-One微板的每个孔中加入25微升细胞裂解产物。用粘性封口膜盖住微板,室温下在微板震荡仪上孵育1小时。
- [0447] 12. 每个孔用150微升1X清洗缓冲液洗3次。最后一次洗完后,将孔内的清洗缓冲液抽净。如果需要,可让1X清洗缓冲液在微板中停留最长30分钟,以留出时间准备底物混合液。
- [0448] 13. 底物混合液应随用随配。向每个孔内加入100微升底物混合液,然后用锡箔纸封住微板,室温下在微板震荡仪上孵育10分钟。
- [0449] 14. 向每个孔内加入10微升终止液,然后在微板震荡仪上稍微(5-10秒)混匀一下。
- [0450] 15. 装配好相应的ELISA-One滤镜组,读出荧光信号强度。
- [0451] 实验结果见表4:
- [0452] 表4体外细胞活性测试结果

[0453]

实施例标题化合物	细胞活性
1	A
2	A
3	D
4	B
5	D
7	A
8	B
9	C
10	B
11	A
12	D
15	A
21	A
22	C
23	B
33	D
34	B
37	C
42	C
43	B

[0454] 注： $A \leq 50\text{nM}$ ； $50\text{nM} < B \leq 100\text{nM}$ ； $100\text{nM} < C \leq 250\text{nM}$ ； $D > 250\text{nM}$ 。

[0455] 结论：本发明化合物对PI3K抑制作用显著，但对mTOR有较弱的抑制作用。