



OFICINA ESPAÑOLA DE PATENTES Y MARCAS

ESPAÑA



11 Número de publicación: 2 817 051

51 Int. Cl.:

C07D 487/04 (2006.01) A61K 31/5025 (2006.01) A61P 29/00 (2006.01)

(12)

TRADUCCIÓN DE PATENTE EUROPEA

T3

(86) Fecha de presentación y número de la solicitud internacional: 08.12.2014 PCT/EP2014/076836

(87) Fecha y número de publicación internacional: 18.06.2015 WO15086499

(96) Fecha de presentación y número de la solicitud europea: 08.12.2014 E 14808640 (8)

(97) Fecha y número de publicación de la concesión europea: 24.06.2020 EP 3080127

(54) Título: Derivados de imidazopirimidina como moduladores de la actividad de TNF

(30) Prioridad:

09.12.2013 GB 201321736

(45) Fecha de publicación y mención en BOPI de la traducción de la patente: **06.04.2021**

(73) Titular/es:

UCB BIOPHARMA SPRL (100.0%) Allée de la Recherche 60 1070 Brussels, BE

(72) Inventor/es:

ALI, MEZHER HUSSEIN; BROOKINGS, DANIEL CHRISTOPHER; BROWN, JULIEN ALISTAIR; JACKSON, VICTORIA ELIZABETH; KROEPLIEN, BORIS y PORTER, JOHN ROBERT

74) Agente/Representante:

PONS ARIÑO, Ángel

DESCRIPCIÓN

Derivados de imidazopirimidina como moduladores de la actividad de TNF

15

50

5 La presente invención se refiere a una clase de derivados de imidazol condensados y a su uso en terapia. Más particularmente, la presente invención se refiere a derivados de imidazo[1,2-a]pirimidina sustituida farmacológicamente activos. Estos compuestos son moduladores de la señalización de TNFα y son en consecuencia beneficiosos como agentes farmacéuticos, especialmente en el tratamiento de trastornos inflamatorios y autoinmunitarios adversos, trastornos neurológicos y neurodegenerativos, trastornos del dolor y nociceptivos, trastornos cardiovasculares, trastornos metabólicos, trastornos oculares y trastornos oncológicos.

TNFα es el miembro prototípico de la superfamilia del factor de necrosis tumoral (TNF) de proteínas que comparten una función primaria de regulación de la supervivencia celular y muerte celular. Una característica estructural común a todos los miembros conocidos de la superfamilia de TNF es la formación de complejos triméricos que se unen con, y activan, receptores de la superfamilia de TNF específicos. A modo de ejemplo, TNFα existe en formas solubles y transmembrana y señaliza a través de dos receptores, conocidos como TNFR1 y TNFR2, con criterios de valoración funcionales distintos.

Ya están disponibles en el mercado diversos productos capaces de modular la actividad de TNFα. Todos están aprobados para el tratamiento de trastornos inflamatorios y autoinmunitarios tales como artritis reumatoide y enfermedad de Crohn. Todos los productos aprobados en la actualidad son macromoleculares y actúan inhibiendo la unión de TNFα humano con su receptor. Los inhibidores de TNFα macromoleculares típicos incluyen anticuerpos anti-TNFa; y proteínas de fusión de receptores de TNFα solubles. Los ejemplos de anticuerpos anti-TNFa disponibles en el mercado incluyen anticuerpos completamente humanos tales como adalimumab (Humira®) y golimumab (Simponi®), anticuerpos quiméricos tales como infliximab (Remicade®) y fragmentos Fab' pegilados tales como certolizumab pegol (Cimzia®). Un ejemplo de una proteína de fusión del receptor de TNFα disponible en el mercado es etanercept (Enbrel®).

Miembros de la superfamilia de TNF, incluyendo TNFα en sí mismo, están implicados en una diversidad de funciones fisiológicas y patológicas que se cree que desempeñan un papel en una serie de afecciones de importancia médica significativa (véase, por ejemplo, M.G. Tansey y D.E. Szymkowski, Drug Discovery Today, 2009, 14, 1082-1088; y F.S. Carneiro et al., J. Sexual Medicine, 2010, 7, 3823-3834).

Los compuestos de acuerdo con la presente invención, que son potentes moduladores de la actividad de TNFα, son por lo tanto beneficiosos en el tratamiento y/o la prevención de diversas enfermedades humanas. Estas incluyen trastornos autoinmunitarios e inflamatorios; trastornos neurológicos y neurodegenerativos; trastornos del dolor y nociceptivos; trastornos cardiovasculares; trastornos metabólicos; trastornos oculares; y trastornos oncológicos.

Además, los compuestos de acuerdo con la presente invención pueden ser beneficiosos como patrones farmacológicos para su uso en el desarrollo de nuevos ensayos biológicos y en la búsqueda de nuevos agentes farmacológicos. Por tanto, en una realización, los compuestos de la presente invención pueden ser útiles como radioligandos en ensayos para detectar compuestos farmacológicamente activos. En una realización alternativa, determinados compuestos de la presente invención pueden ser útiles para acoplar con un fluoróforo para proporcionar conjugados fluorescentes que pueden utilizarse en ensayos (por ejemplo un ensayo de polarización de fluorescencia) para detectar compuestos farmacológicamente activos.

La solicitud de patente internacional WO 2013/186229 en trámite junto con la presente (publicada el 19 de diciembre de 2013), WO 2014/009295 (publicada el 16 de enero de 2014) y WO 2014/009296 (también publicada el 16 de enero de 2014) describen derivados de imidazol condensados que son moduladores de la actividad del TNFα humano.

Ninguna de las técnicas anteriores disponibles hasta la fecha, sin embargo, desvela o sugiere la clase estructural precisa de los derivados de imidazopirimidina proporcionados por la presente invención.

Los compuestos de acuerdo con la presente invención inhiben de forma potente la unión de un conjugado de fluorescencia a TNFα cuando se someten a ensayo en el ensayo de polarización de fluorescencia descrito en el presente documento. De hecho, cuando se someten a ensayo en dicho ensayo, los compuestos de la presente invención muestran un valor de Cl₅₀ de 50 mM o menos, en general de 20 mM o menos, habitualmente de 5 mM o menos, normalmente de 1 mM o menos, convenientemente de 500 nM o menos, idealmente de 100 nM o menos y, preferentemente, de 20 nM o menos (el experto en la materia apreciará que una cifra de Cl₅₀ *menor* indica un compuesto *más activo*).

Determinados compuestos de acuerdo con la presente invención neutralizan de forma potente la actividad del TNFα en una estirpe celular indicadora derivada de HEK-293 disponible en el mercado conocida como HEK-Blue™ CD40L. Esta es una estirpe celular transfectada con HEK-293 estable que expresa SEAP (fosfatasa alcalina embrionaria secretada) con el control del promotor mínimo de IFNβ condensado con cinco sitios de unión a NF-κB. La secreción de SEAP por estas células se estimula de una manera dependiente de la concentración por TNFα. Cuando se someten

a ensayo en el bioensayo de HEK-293, al que se también hace referencia en el presente documento como ensayo de genes indicadores, determinados compuestos de la presente invención muestran un valor de Cl₅₀ de 50 mM o menos, en general de 20 mM o menos, habitualmente de 5 mM o menos, normalmente de 1 mM o menos, convenientemente de 500 nM o menos, idealmente de 100 nM o menos y, preferentemente, de 20 nM o menos (como se ha indicado anteriormente, el experto en la materia apreciará que una cifra de Cl₅₀ *menor* indica un compuesto *más activo*).

El documento WO 03/000682 describe una clase de inhibidores de P38 de heteroarilo condensado sustituido con (pirimidil)(fenilo) y su uso en el tratamiento de enfermedades mediadas por citocinas.

10 El documento WO 01/64674 describe una clase de derivados de tiazol 2,4-disustituido y su uso en el tratamiento de enfermedades mediadas por citocinas.

El documento WO 91/00092 describe el uso de varios compuestos que comprenden un imidazol sustituido con diarilo condensado con un segundo anillo heterocíclico que contiene un cabeza de puente de nitrógeno para inhibir la producción de TNF.

El documento WO 2007/015866 describe una clase de compuestos bicíclicos condensados y su uso en la inhibición de la actividad de la cinasa p38 y en el tratamiento de enfermedades tales como enfermedades inflamatorias, enfermedades autoinmunitarias, trastornos de destrucción ósea, trastornos proliferativos, trastornos angiogénicos, enfermedades infecciosas, enfermedades neurodegenerativas y enfermedades víricas.

La presente invención proporciona un compuesto de fórmula (IIB) o un *N*-óxido del mismo, o una sal o solvato farmacéuticamente aceptable del mismo, o un cocristal del mismo:

$$R^{23}$$
 R^{12}
 R^{13}
 R^{14}
 R^{15}
 R^{16}

en donde

25

15

20

E representa -CH₂-;

30 Q representa -CH₂-;

Z representa hidrógeno o metilo;

V representa C-R²² o N;

R¹² representa hidrógeno, flúor, cloro, trifluorometilo, metilo o etoxicarboniletilo;

R¹⁵ representa halógeno o difluorometoxi;

35 R¹⁶ representa hidrógeno o halógeno;

 R^{21} representa hidroxialquilo (C_{1-6}); o R^{21} representa heterocicloalquilo (C_{3-7}), grupo que puede estar opcionalmente sustituido con uno, dos o tres sustituyentes seleccionados independientemente entre alquilsulfonilo C_{1-6} , oxo y carboxi;

R²² representa hidrógeno, halógeno o alquilo C₁₋₆; y

40 R²³ representa hidrógeno, alquilo C₁₋₆, trifluorometilo o alcoxi C₁₋₆.

En el presente documento, también se desvela un compuesto de fórmula (I) o un *N*-óxido del mismo, o una sal o solvato farmacéuticamente aceptable del mismo, o un derivado de glucurónido del mismo o un cocristal del mismo:

$$R^2$$
 N
 N
 Q - Z
 R^3
 E - Y

45

en donde

15

40

- E representa un enlace covalente; o E representa -O-, -S-, -S(O)-, -S(O)₂- o -N(R⁴)-; o E representa una cadena de alquileno C_{1-4} opcionalmente sustituido, lineal o ramificada;
- Q representa un enlace covalente; o Q representa -O-, -S-, -S(O)-, -S(O)2-, -S(O)(NR⁵)-, -N(R⁵)-, -C(O)N(R⁵)-, -N(R⁵)C(O)-, -S(O)2N(R⁵)- o -N(R⁵)S(O)2-; o Q representa una cadena de alquileno C_{1-6} opcionalmente sustituido, lineal o ramificada que comprende opcionalmente uno, dos o tres enlaces que contienen heteroátomo seleccionados independientemente entre -O-, -S-, -S(O)-, -S(O)2-, -S(O)(NR⁵)-, -N(R⁵)-, -C(O)N(R⁵)-, -N(R⁵)C(O)-, -S(O)2N(R⁵)- y -N(R⁵)S(O)2-;
- Y representa cicloalquilo C₃₋₇, arilo, heterocicloalquilo C₃₋₇ o heteroarilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes;
 - Z representa hidrógeno, halógeno o trifluorometilo; o Z representa alquilo C_{1-6} , cicloalquilo C_{3-7} , arilo, heterocicloalquilo C_{3-7} , heterocicloalquenilo C_{3-7} o heteroarilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes; o Z representa $-Z^1-Z^2$ o $-Z^1-C(O)-Z^2$, cualquiera de tales restos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes;
 - Z¹ representa un radical divalente derivado de un grupo arilo, heterocicloalquilo C₃₋₇ o heteroarilo;
 - Z² representa arilo, heterocicloalquilo C₃₋₇, heterocicloalquenilo C₃₋₇ o heteroarilo;
 - R^1 , R^2 y R^3 representan independientemente hidrógeno, halógeno, ciano, nitro, hidroxi, trifluorometilo, trifluorometoxi, $-OR^a$, $-SR^a$, $-SO_2R^a$, $-SF_s$, $-NR^bR^c$, $-NR^cCO_2R^d$, $-NR^cCO_2R^d$, $-NHCONR^bR^c$, $-NR^cSO_2R^e$, $-R^cSO_2R^e$,
- N(SO₂R^e)₂, -NHSO₂NR^bR^c, -COR^d, -CO₂R^d, -CONR^bR^c, -CON(OR^a)R^b, -SO₂NR^bR^c o -SO(NR^b)R^d; o alquilo C₁₋₆, alquenilo C₂₋₆, alquinilo C₂₋₆, cicloalquilo C₃₋₇, cicloalquenilo C₄₋₇, cicloalquil C₃₋₇-alquilo (C₁₋₆), arilo, arilalquilo (C₁₋₆), heterocicloalquilo C₃₋₇, heterocicloalquil C₃₋₇-alquilo (C₁₋₆), heterocicloalquenilo C₃₋₇, heterobicicloalquilo C₄₋₉, heteroaril-alquilo (C₁₋₆), heterocicloalquil (C₃₋₇)-alquil (C₃₋₇)-alquil (C₁₋₆)-heteroaril-, cicloalquenilo (C₄₋₇)-heteroaril-, bicicloalquil (C₄₋₇)-heteroaril-, bicicloalquil (C₄₋₇)-heteroaril-, bicicloalquil (C₄₋₇)-heteroaril-, cicloalquil (C₄₋₇)-heteroaril-, bicicloalquil (C₄₋₇
- 9)-heteroaril-, heterocicloalquilheteroaril (C₃₋₇)-, heterocicloalquil (C₃₋₇)-alquil (C₁₋₆)-heteroaril-, heterocicloalquenil (C₃₋₇)-heteroaril-, heterobicicloalquil (C₄₋₉)-heteroaril- o espiroheterocicloalquil (C₄₋₉)-heteroaril-, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente situido con uno o más sustituyentes;
 - R⁴ y R⁵ representan independientemente hidrógeno o alquilo C₁₋₆;
- Rª representa alquilo C₁₋₆, arilo, aril-alquilo (C₁₋₆), heteroarilo o heteroaril-alquilo (C₁₋₆), cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes;
 - R^b y R^c representan independientemente hidrógeno o trifluorometilo; o alquilo C_{1-6} , cicloalquilo C_{3-7} , cicloalquil C_{3-7} representan independientemente hidrógeno o trifluorometilo; o alquilo C_{1-6} , cicloalquilo C_{3-7} , cicloalquilo C_{3-7} , heterocicloalquilo C_{3-7} -alquilo (C_{1-6}), heterocicloalquilo C_{3-7} , heterocicloalquilo C_{3-7} -alquilo (C_{1-6}), cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes; o
- R^b y R^c, cuando se toman junto con el átomo de nitrógeno al que ambos están unidos, representan azetidin-1-ilo, pirrolidin-1-ilo, oxazolidin-3-ilo, isoxazolidin-2-ilo, tiazolidin-3-ilo, isotiazolidin-2-ilo, piperidin-1-ilo, morfolin-4-ilo, tiomorfolin-4-ilo, piperazin-1-ilo, homopiperidin-1-ilo, homomorfolin-4-ilo u homopiperazin-1-ilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes;
 - R^d representa hidrógeno; o alquilo C₁₋₆, cicloalquilo C₃₋₇, arilo, heterocicloalquilo C₃₋₇ o heteroarilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes; y
 - Re representa alquilo C₁₋₆, arilo o heteroarilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.
- La presente invención también proporciona un compuesto de fórmula (IIB) como se ha definido anteriormente o un *N*óxido del mismo, o una sal o solvato farmacéuticamente aceptable del mismo, o un cocristal del mismo, para su uso
 en terapia.
- La presente invención también proporciona un compuesto de fórmula (IIB) como se ha definido anteriormente o un *N*óxido del mismo, o una sal o solvato farmacéuticamente aceptable del mismo, o un cocristal del mismo, para su uso
 en el tratamiento y/o la prevención de trastornos para los que se indica la administración de un modulador de la función
 de TNFα.
- En otro aspecto, la presente invención proporciona un compuesto de fórmula (IIB) como se ha definido anteriormente o un *N*-óxido del mismo, o una sal o solvato farmacéuticamente aceptable del mismo, o un cocristal del mismo, para su uso en el tratamiento y/o la prevención de un trastorno inflamatorio o autoinmunitario, un trastorno neurológico o neurodegenerativo, dolor o un trastorno nociceptivo, un trastorno cardiovascular, un trastorno metabólico, un trastorno ocular o un trastorno oncológico.
- Donde se indica que cualquiera de los grupos en los compuestos de fórmula (IIB) anteriores está opcionalmente sustituido, este grupo puede estar sin sustituir o sustituido con uno o más sustituyentes. Normalmente, tales grupos estarán sin sustituir o sustituidos con uno o dos sustituyentes.
- Para su uso en medicina, las sales de los compuestos de fórmula (IIB) serán sales farmacéuticamente aceptables.
 Otras sales pueden, sin embargo, ser útiles en la preparación de los compuestos para el uso en la invención o de sus sales farmacéuticamente aceptables. Se describen los principios habituales que subyacen a la selección y preparación de sales farmacéuticamente aceptables, por ejemplo, en Handbook of Pharmaceutical Salts: Properties, Selection and

Use, ed. P.H. Stahl & C.G. Wermuth, Wiley-VCH, 2002. Las sales farmacéuticamente aceptables adecuadas de los compuestos de uso en la presente invención incluyen sales de adición de ácidos que pueden, por ejemplo, formarse mezclando una solución del compuesto de uso en la invención con una solución de un ácido farmacéuticamente aceptable, tal como ácido clorhídrico, ácido sulfúrico, ácido metanosulfónico, ácido fumárico, ácido maleico, ácido succínico, ácido acético, ácido benzoico, ácido cítrico, ácido tartárico o ácido fosfórico. Además, donde los compuestos de uso en la invención portan un resto ácido, por ejemplo carboxi, las sales farmacéuticamente aceptables adecuadas de los mismos pueden incluir sales de metal alcalino, por ejemplo sales de sodio o potasio; sales de metales alcalinotérreos, por ejemplo sales de calcio o magnesio; sales de amonio; y sales formadas con ligandos orgánicos adecuados, por ejemplo, sales de amonio cuaternario y sales de meglumina.

10

15

30

35

La presente invención incluye dentro de su alcance solvatos de los compuestos de fórmula (IIB) anteriores. Tales solvatos pueden formarse con disolventes orgánicos comunes, por ejemplo disolventes hidrocarbonados, tales como benceno o tolueno; disolventes clorados, tales como cloroformo o diclorometano; disolventes alcohólicos, tales como metanol, etanol o isopropanol; disolventes etéreos, tales como éter dietílico o tetrahidrofurano; o disolventes de éster, tales como acetato de etilo. Como alternativa, los solvatos de los compuestos de fórmula (IIB) pueden formarse con agua, en cuyo caso, serán hidratos.

La presente invención también incluye cocristales dentro de su alcance. El término técnico "cocristal" se usa para describir la situación donde están presentes componentes moleculares neutros dentro de un compuesto cristalino en una proporción estequiométrica definida. La preparación de cocristales farmacéuticos hace posible que se hagan modificaciones en la forma cristalina de un principio activo farmacéutico, que a su vez puede alterar sus propiedades fisicoquímicas sin comprometer su actividad biológica prevista (véase Pharmaceutical Salts y Co-crystals, ed. J. Wouters & L. Quere, RSC Publishing, 2012). Los ejemplos típicos de formadores de cocristales, que pueden estar presentes en el cocristal junto al principio activo farmacéutico, incluyen ácido L-ascórbico, ácido cítrico, ácido glutárico, urea y nicotinamida.

También se desvelan en el presente documento profármacos de los compuestos de fórmula (IIB) anteriores. En general, dichos profármacos serán derivados funcionales de los compuestos de fórmula (IIB) que se pueden convertir fácilmente *in vivo* en el compuesto requerido de fórmula (IIB). Se describen procedimientos convencionales para la selección y preparación de derivados de profármaco adecuados, por ejemplo, en Design of Prodrugs, ed. H. Bundgaard, Elsevier, 1985.

Los grupos alquilo adecuados que pueden estar presentes en los compuestos de uso en la invención incluyen grupos alquilo C₁₋₆ de cadena lineal o ramificados, por ejemplo grupos alquilo C₁₋₄. Los ejemplos típicos incluyen grupos metilo y etilo, y grupos propilo, butilo y pentilo de cadena lineal o ramificada. Los grupos alquilo particulares incluyen metilo, etilo, n-propilo, isopropilo, n-butilo, sec-butilo, isobutilo, terc-butilo, 2,2-dimetilpropilo y 3-metilbutilo. Expresiones derivadas, tales como "alcoxi C₁₋₆", "alquiltio C₁₋₆", "alquilsulfonilo C₁₋₆" y "alquilamino C₁₋₆" deben interpretarse en consecuencia.

40 La expresión "cadena de alquileno C₁₋₄" se refiere a una cadena de alquileno divalente lineal o ramificada que contiene de 1 a 4 átomos de carbono. Los ejemplos típicos incluyen metileno, etileno, metilmetileno, etilmetileno y dimetilmetileno.

Los grupos alquenilo C₂₋₆ adecuados incluyen vinilo y alilo.

45

50

55

Los grupos alquinilo C₂₋₆ adecuados incluyen etinilo, propargilo y butinilo.

El término "cicloalquilo C₃₋₇ " como se usa en el presente documento se refiere a grupos monovalentes de 3 a 7 átomos de carbono derivados de un hidrocarburo monocíclico saturado y puede comprender análogos benzocondensados de los mismos. Los grupos cicloalquilo C₃₋₇ adecuados incluyen ciclopropilo, ciclobutilo, benzociclobutenilo, ciclopentilo, indanilo, ciclohexilo y cicloheptilo.

La expresión "cicloalquenilo C_{4-7} ", como se usa en el presente documento, se refiere a grupos monovalentes de 4 a 7 átomos de carbono derivados de un hidrocarburo monocíclico parcialmente insaturado. Los grupos cicloalquenilo C_{4-7} adecuados incluyen ciclobutenilo, ciclopentenilo, ciclohexenilo y cicloheptenilo.

El término "bicicloalquilo C₄₋₉", como se usa en el presente documento, se refiere a grupos monovalentes de 4 a 9 átomos de carbono derivados de un hidrocarburo bicíclico saturado. Los grupos bicicloalquilo típicos incluyen biciclo[3.1.0]hexanilo, biciclo[4.1.0]heptanilo y biciclo[2.2.2]octanilo.

60

El término "arilo", como se usa en el presente documento, se refiere a grupos aromáticos carbocíclicos monovalentes derivados de un solo anillo aromático o múltiples anillos aromáticos condensados. Los grupos arilo adecuados incluyen fenilo y naftilo, preferentemente fenilo.

65 Los grupos arilalquilo (C₁₋₆) adecuados incluyen bencilo, feniletilo, feniletilo, feniletilo.

La expresión "heterocicloalquilo C₃₋₇", como se usa en el presente documento, se refiere a anillos monocíclicos saturados que contienen de 3 a 7 átomos de carbono y al menos un heteroátomo seleccionado entre oxígeno, azufre y nitrógeno, y puede comprender análogos benzocondensados de los mismos. Los grupos heterocicloalquilo adecuados incluyen oxetanilo, azetidinilo, tetrahidrofuranilo, dihidrobenzofuranilo, dihidrobenzotienilo, pirrolidinilo, indolinilo, isoindolinilo, oxazolidinilo, tiazolidinilo, isotiazolidinilo, imidazolidinilo, tetrahidropiranilo, cromanilo, tetrahidrotiopiranilo, piperidinilo, 1,2,3,4-tetrahidroquinolinilo, noxazolidinilo, piperazinilo, 1,2,3,4-tetrahidroquinoxalinilo, hexahidro-[1,2,5]tiadiazolo[2,3-a]pirazinilo, homopiperazinilo, morfolinilo, benzoxazinilo, tiomorfolinilo, azepanilo, oxazepanilo, diazepanilo, tiadiazepanilo y azocanilo.

La expresión "heterocicloalquenilo C₃₋₇", como se usa en el presente documento, se refiere a anillos monocíclicos monoinsaturados o poliinsaturados que contienen de 3 a 7 átomos de carbono y al menos un heteroátomo seleccionado entre oxígeno, azufre y nitrógeno, y puede comprender análogos benzocondensados de los mismos. Los grupos heterocicloalquenilo adecuados incluyen tiazolinilo, isotiazolinilo, imidazolinilo, dihidropiranilo, dihidrotiopiranilo y 1,2,3,6-tetrahidropiridinilo.

15

20

25

30

35

40

45

50

55

60

65

La expresión "heterobicicloalquilo C₄₋₉", como se usa en este documento, corresponde a bicicloalquilo C₄₋₉ en donde uno o más de los átomos de carbono se han reemplazado por uno o más heteroátomos seleccionados entre oxígeno, azufre y nitrógeno. Los grupos heterobicicloalquilo típicos incluyen 3-azabiciclo[3.1.0]hexanilo, 2-oxa-5-azabiciclo[2.2.1]heptanilo, 6-azabiciclo[3.2.0]heptanilo, 3-azabiciclo[3.1.1]heptanilo, 3-azabiciclo[4.1.0]heptanilo, 2-oxabiciclo[2.2.2]octanilo, quinuclidinilo, 2-oxa-5-azabiciclo[2.2.2]octanilo, 3-azabiciclo[3.2.1]octanilo, 8-azabiciclo[3.2.1]octanilo, 3-oxa-8-azabiciclo[3.2.1]octanilo, 3.8-diazabiciclo[3.2.1]octanilo, 3.6-diazabiciclo[3.2.2]nonanilo, 3-oxa-7-azabiciclo[3.3.1]nonanilo y 3.9-diazabiciclo-[4.2.1]nonanilo.

La expresión "espiroheterocicloalquilo C₄₋₉", como se usa en el presente documento, se refiere a sistemas de anillos bicíclicos saturados que contienen de 4 a 9 átomos de carbono y al menos un heteroátomo seleccionado entre oxígeno, azufre y nitrógeno, en el que los dos anillos están unidos por un átomo común. Los grupos espiroheterocicloalquilo adecuados incluyen 5-azaespiro[2.3]hexanilo, 5-azaespiro[2.4]heptanilo, 2-azaespiro[3.3]heptanilo, 2-oxa-6-azaespiro[3.4]octanilo, 2-oxa-6-azaespiro[3.5]nonanilo, 7-oxa-2-azaespiro[3.5]nonanilo, 2-oxa-7-azaespiro[3.5]nonanilo, 2-oxa-7-azaespiro[3.5]nonanil

El término "heteroarilo" como se usa en el presente documento se refiere a grupos aromáticos monovalentes que contienen al menos 5 átomos derivados de un solo anillo o múltiples anillos condensados, en donde uno o más átomos de carbono han sido reemplazados por uno o más heteroátomos seleccionados entre oxígeno, azufre y nitrógeno. Los grupos heteroarilo adecuados incluyen grupos furilo, benzofurilo, dibenzofurilo, tienilo, benzotienilo, tieno[2,3c]pirazolilo, tieno[3,4-6][1,4]dioxinilo, dibenzotienilo, pirrolilo, indolilo, pirrolo[2,3-b]piridinilo, pirrolo[3,2-c]piridinilo, pirazolo[1,5-a]piridinilo, pirazolo[3,4-d]pirimidinilo, pirrolo[3,4-b]piridinilo, pirazolilo, indazolilo, tetrahidroindazolilo, oxazolilo, benzoxazolilo, isoxazolilo, tiazolilo, benzotiazolilo, isotiazolilo, imidazolilo, benzoimidazolilo, imidazo[2,1-b]tiazolilo, imidazo[1,2-a]piridinilo, imidazo[4,5-b]piridinilo, purinilo, imidazo[1,2-a]piridinilo, imidazo[4,5-b]piridinilo, purinilo, imidazo[1,2-a]piridinilo, imidazo tiadiazolilo, triazolilo, [1,2,4]triazolo[1,5-a]-pirimidinilo, imidazo[1,2-a]pirazinilo, oxadiazolilo, a]pirimidinilo, benzotriazolilo, tetrazolilo, piridinilo, quinolinilo, isoquinolinilo, naftiridinilo, piridazinilo, cinolinilo, fialazinilo, pirimidinilo, quinazolinilo, pirazinilo, quinoxalinilo, pteridinilo, triazinilo y cromenilo.

El término "halógeno" como se usa en el presente documento pretende incluir átomos de flúor, cloro, bromo y yodo, normalmente flúor, cloro o bromo.

Cuando los compuestos de fórmula (IIB) tienen uno o más centros asimétricos, estos pueden existir en consecuencia como enantiómeros. Donde los compuestos de uso en la invención poseen dos o más centros asimétricos, estos pueden existir adicionalmente como diastereómeros. Debe entenderse que la invención se extiende al uso de todos estos enantiómeros y diastereómeros, y a mezclas de los mismos en cualquier proporción, incluyendo racematos. La fórmula (IIB) y las fórmulas representadas en lo sucesivo en el presente documento están destinadas a representar todos los estereoisómeros individuales y todas las mezclas posibles de los mismos, a menos que se indique o se muestre otra cosa. Además, los compuestos de fórmula (IIB) pueden existir como tautómeros, por ejemplo, tautómeros ceto (CH₂C=O) ↔enol (CH=CHOH) o tautómeros amida (NHC=O)↔hidroxiimina (N=COH). La fórmula (IIB) y las fórmulas representadas en lo sucesivo en el presente documento están destinadas a representar todos los tautómeros individuales y todas las mezclas posibles de los mismos, a menos que se indique o se muestre otra cosa.

Ha de comprenderse que cada átomo individual presente en la fórmula (IIB) o en las fórmulas que se representan en lo sucesivo en el presente documento, puede de hecho estar presente en forma de cualquiera de sus isótopos de origen natural, prefiriéndose el isótopo o isótopos más abundantes. Por tanto, a modo de ejemplo, cada átomo de hidrógeno individual presente en la fórmula (IIB), o en las fórmulas que se representan en lo sucesivo en el presente documento, puede estar presente como un átomo de ¹H, ²H (deuterio) o ³H (tritio), preferentemente ¹H. Igualmente, a modo de ejemplo, cada átomo de carbono individual presente en la fórmula (IIB) o en las fórmulas que se representan en lo sucesivo en el presente documento, puede estar presente como un átomo de ¹²C, ¹³C o ¹⁴C, preferentemente ¹²C.

En el presente documento también se desvela un compuesto de fórmula (I) como se ha representado anteriormente o

un *N*-óxido del mismo, o una sal o solvato farmacéuticamente aceptable del mismo, o un derivado de glucurónido del mismo, o un cocristal del mismo, en donde

Q representa -O-, -S-, -S(O)-, -S(O) $_2$ -, -S(O)(NR 5)-, -N(R 5)-, -C(O)N(R 5)-, -N(R 5)C(O)-, -S(O) $_2$ N(R 5)- o -N(R 5)S(O) $_2$ -; o Q representa una cadena de alquileno C₁₋₆ opcionalmente sustituido, lineal o ramificada que comprende opcionalmente uno, dos o tres enlaces que contienen heteroátomo seleccionados independientemente entre -O-, -S-, -S(O)-, -S(O) $_2$ -, -S(O)(NR 5)-, -N(R 5)C(O)-, -S(O) $_2$ N(R 5)- y -N(R 5)S(O) $_2$ -;

Z representa cicloalquilo C_{3-7} , arilo, heterocicloalquilo C_{3-7} , heterocicloalquenilo C_{3-7} o heteroarilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes; o Z representa $-Z^1-Z^2$ o $-Z^1-C(O)-Z^2$, cualquiera de tales restos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes; y

10 E, Y, R¹, R², R³, R⁵, Z¹ y Z² son como se han definido anteriormente.

En el presente documento también se desvela un compuesto de fórmula (I) como se ha representado anteriormente o un *N*-óxido del mismo, o una sal o solvato farmacéuticamente aceptable del mismo, o un derivado de glucurónido del mismo, o un cocristal del mismo, en donde

R¹ representa halógeno o ciano; o alquilo C₁-6, alquenilo C₂-6, alquinilo C₂-6, cicloalquilo C₃-7, cicloalquenilo C₄-7, cicloalquilo (C₁-6), arilo, aril-alquilo (C₁-6), heterocicloalquilo C₃-7, heterocicloalquilo (C₁-6), heterocicloalquilo (C₃-7) heterocicloalquilo (C₁-6), heterocicloalquilo (C₃-7) heterocicloalquilo (C₃-9) heterocicloalquilo (C₃-7) hete

espiroheterocicloalquil (C₁₋₆)-heteroaril-, neterocicloalquenil (C₃₋₇)-neteroaril-, neterobicicloalquil (C₄₋₉)-heteroaril-, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes; y

E, Q, Y, Z, R² y R³ son como se han definido anteriormente.

35

60

- Cuando los compuestos que se desvelan en el presente documento comprenden una cadena de alquileno opcionalmente sustituido, lineal o ramificada, los valores típicos de los mismos incluyen metileno (-CH₂-), (metil)metileno, etileno (-CH₂CH₂-), (etil)metileno, (dimetil)-metileno, (metil)etileno, propileno (-CH₂CH₂-), (propil)metileno y (dimetil)etileno, cualquiera de tales cadenas puede estar opcionalmente sustituida con uno o más sustituyentes. Adecuadamente, tales cadenas están sin sustituir, monosustituidas o disustituidas. Normalmente, tales cadenas están sin sustituir o monosustituidas. En una realización, tales cadenas están disustituidas.
 - Los ejemplos de sustituyentes típicos en la cadena de alquileno que pueden estar presentes en un compuesto que se desvela en el presente documento incluyen halógeno, ciano, trifluorometilo, oxo, hidroxi, alcoxi C₁₋₆, carboxialcoxi (C₁₋₆), trifluorometoxi, amino, alquilamino C₁₋₆, dialquilamino (C₁₋₆), alquilcarbonilamino C₂₋₆, carboxi, benciloxicarbonilo, tetrazolilo, aminocarbonilo, alquilaminocarbonilo C₁₋₆ y dialquilaminocarbonilo (C₁₋₆).

Los ejemplos específicos de sustituyentes adecuados en la cadena de alquileno que pueden estar presentes en un compuesto que se desvela en el presente documento incluyen fluoro, ciano, trifluorometilo, hidroxi, metoxi, 40 carboximetoxi, amino, acetilamino, carboxi, benciloxicarbonilo y tetrazolilo.

A continuación se exponen diversas realizaciones y aspectos de compuestos de fórmula (I) que se desvelan en el presente documento.

- 45 En una primera realización, E representa un enlace covalente, por lo que el entero Y está unido directamente al anillo de imidazol.
- En una segunda realización, E representa -O-, -S-, -S(O)-, -S(O)2- o -N(R4)-. En un primer aspecto de esa realización, E representa -O-. En un segundo aspecto de esa realización, E representa -S-. En un tercer aspecto de esa realización, E representa -S(O)2-. En un quinto aspecto de esa realización, E representa -N(R4)-.
- En una tercera realización, E representa una cadena de alquileno C₁₋₄ opcionalmente sustituido, lineal o ramificada. En un primer aspecto de esa realización, E representa un enlace metileno (-CH₂-) opcionalmente sustituido. En un segundo aspecto de esa realización, E representa un enlace (metil)metileno opcionalmente sustituido. En un tercer aspecto de esa realización, E representa un enlace (etil)metileno opcionalmente sustituido.
 - En general, E representa un enlace covalente; o E representa - $N(R^4)$ -; o E representa una cadena de alquileno C_{1-4} opcionalmente sustituido, lineal o ramificada.
 - Normalmente, E representa -N(R^4)-; o E representa una cadena de alquileno C_{1-4} opcionalmente sustituido, lineal o ramificada.
- Adecuadamente, E representa un enlace covalente; o E representa -N(R⁴)-; o E representa metileno (-CH₂-), 65 (metil)metileno o (etil)metileno, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

En general, E representa $-N(R^4)$ -; o E representa metileno ($-CH_2$ -) o (etil)metileno, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

5 Adecuadamente, E representa -N(R⁴)-, o metileno opcionalmente sustituido.

Los ejemplos seleccionados de sustituyentes típicos en el enlace representado por E incluyen halógeno, trifluorometilo, oxo, hidroxi, alcoxi C_{1-6} , carboxialcoxi (C_{1-6}) , trifluorometoxi, amino, alquilamino C_{1-6} , dialquilamino (C_{1-6}) , alquilcarbonilamino C_{2-6} , carboxi, benciloxicarbonilo y tetrazolilo.

10

Los ejemplos específicos de sustituyentes típicos en el enlace representado por E incluyen flúor, trifluorometilo, oxo, hidroxi, metoxi, carboximetoxi, trifluorometoxi, amino, metilamino, dimetilamino, acetilamino, carboxi, benciloxicarbonilo y tetrazolilo.

15 Los ejemplos particulares de sustituyentes típicos en E incluyen oxo e hidroxi.

Los valores típicos de E incluyen -N(R 4)-, -CH $_2$ -, -C(O)-, -CH(OH)-, -CH(OCH $_3$)-, -CH(OCH $_2$ CO $_2$ H)-, -CH(NHCOCH $_3$)-, -CH(CO $_2$ H)-, -CH(CO $_2$ bencilo)-, -CH(CH $_3$)-, -C(CH $_3$)(OH)- y -CH(CH $_2$ CH $_3$)-; o E puede representar un enlace covalente.

20

Los valores ilustrativos de E incluyen -CH₂- y -CH(OH)-.

Los valores adecuados de E incluyen -N(R^4)-, -CH₂- y -CH(OH)-. En una realización, E representa -N(R^4)-. En otra realización, E representa -CH₂-. En una realización adicional, E representa -CH(OH)-.

25

En otra realización, E representa -C(O)-.

En otra realización, E representa -CH(OCH₃)-.

30 En otra realización, E representa -CH(NH₂)-.

En una realización adicional, E representa -CH(CH₃)-. En un aspecto particular de esa realización, el enlace -CH(CH₃)-representado por E está en la configuración estereoquímica (S).

35 En una realización adicional, E representa -C(CH₃)(OH)-.

En una primera realización, Q representa un enlace covalente, por lo que el entero Z está unido directamente al anillo de imidazol.

- En una segunda realización, Q representa -O-, -S-, -S(O)-, -S(O)2-, -S(O)(NR⁵)-, -N(R⁵)-, -C(O)N(R⁵)-, -N(R⁵)C(O)-, -S(O)2N(R⁵)- o -N(R⁵)S(O)2-. En un primer aspecto de esa realización, Q representa -O-. En un segundo aspecto de esa realización, Q representa -S-. En un tercer aspecto de esa realización, Q representa -S(O)-. En un cuarto aspecto de esa realización, Q representa -S(O)(NR⁵)-. En un sexto aspecto de esa realización, Q representa -N(R⁵)-. En un séptimo aspecto de esa realización, Q representa -
- 45 C(O)N(R⁵)-. En un octavo aspecto de esa realización, Q representa -N(R⁵)C(O)-. En un noveno aspecto de esa realización, Q representa -S(O)₂N(R⁵)-. En un décimo aspecto de esa realización, Q representa -N(R⁵)S(O)₂-.
- En una tercera realización, Q representa una cadena de alquileno C_{1-6} opcionalmente sustituido, lineal o ramificada que comprende opcionalmente uno, dos o tres enlaces que contienen heteroátomo seleccionados independientemente entre -O-, -S-, -S(O)-, -S(O)2-, -S(O)(NR⁵)-, -N(R⁵)-, -N(R⁵)-, -N(R⁵)C(O)-, -S(O)2N(R⁵)- y -N(R⁵)S(O)2-. En un
- primer aspecto de esa realización, Q representa una cadena de alquileno C₁₋₆ opcionalmente sustituido, lineal o ramificada. En un segundo aspecto de esa realización, Q representa una cadena de alquileno C₁₋₆ opcionalmente sustituido, lineal o ramificada que comprende un enlace que contiene heteroátomo seleccionado independientemente entre -O-, -S-, -S(O)-, -S(O)₂-, -S(O)(NR⁵)-, -N(R⁵)-, -C(O)N(R⁵)-, -N(R⁵)C(O)-, -S(O)₂N(R⁵)- y -N(R⁵)S(O)₂-. En un tercer aspecto de esa realización, Q representa una cadena de alquileno C₁₋₆ opcionalmente sustituido, lineal o
- tercer aspecto de esa realización, Q representa una cadena de alquileno C₁₋₆ opcionalmente sustituido, lineal o ramificada que comprende dos enlaces que contienen heteroátomo seleccionados independientemente entre -O-, -S-, -S(O)-, -S(O)₂-, -S(O)(NR⁵)-, -N(R⁵)-, -N(R
- 60 , $-S(O)(NR^5)$ -, $-N(R^5)$ -, $-C(O)N(R^5)$ -, $-N(R^5)C(O)$ -, $-S(O)_2N(R^5)$ y $-N(R^5)S(O)_2$ -. En un quinto aspecto de esa realización, Q representa una cadena de alquileno C_{1-6} opcionalmente sustituido, lineal o ramificada que comprende uno, dos o tres enlaces que contienen heteroátomo seleccionados independientemente entre -O-, -S-, $-N(R^5)$ -, $-C(O)N(R^5)$ y $-N(R^5)$ -, $-N(R^5)$
- Normalmente, Q representa un enlace covalente; o Q representa -S(O)- o -S(O)₂-; Q representa una cadena de alquileno C₁₋₆ opcionalmente sustituido, lineal o ramificada que comprende opcionalmente uno o dos enlaces que

contienen heteroátomo seleccionados entre -O-, -S-, -N(R5)-, -C(O)N(R5)- y -N(R5)C(O)-.

Los ejemplos seleccionados de sustituyentes típicos en el enlace representado por Q incluyen halógeno, ciano, trifluorometilo, hidroxi, alcoxi C_{1-6} y amino.

Los ejemplos específicos de sustituyentes típicos en el enlace representado por Q incluyen flúor, ciano, trifluorometilo, hidroxi, metoxi y amino.

Adecuadamente, Q representa un enlace covalente; o Q representa -S(O)-, -S(O)₂- o -N(R⁵)-; o Q representa -CH₂-, -CH(F)-, -CF₂-, -CH(CN)-, -CH(CH₃)-, -CH(CH₂OH)-, -CH(OCH₃)-, -CH(NH₂)-, -CH₂CH₂-, -CH(OH)CH₂-, -CH(OH)CH₂-, -CH(OH)CF₂-, -CH(OCH₃)CH₂-, -CH₂CH₂-, -CH₂-, -

Adecuadamente, Q representa un enlace covalente; o Q representa - CH_2 -, -CH(CN)-, -CH(OH)-, - $CH(OCH_3)$ -, - CH_2O- , - $CH_2N(R^5)$ - o - CH_2OCH_2 -.

Más particularmente, Q representa un enlace covalente; o Q representa - CH_2 -.

Los valores particulares de Q incluyen -CH₂-, -CH(OH)-, -CH₂O-, -CH₂S- y -CH₂OCH₂-. En una primera realización, Q representa -CH₂-. En una segunda realización, Q representa -CH(OH)-. En una tercera realización, Q representa -CH₂O-. En una cuarta realización, Q representa -CH₂S-. En una quinta realización, Q representa -CH₂OCH₂-.

En general, Y representa cicloalquilo C₃₋₇, arilo o heteroarilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

30 Normalmente, Y representa arilo o heteroarilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

En una primera realización, Y representa cicloalquilo C₃₋₇ opcionalmente sustituido. En un aspecto de esa realización, Y representa cicloalquilo C₃₋₇ sin sustituir. En otro aspecto de esa realización, Y representa cicloalquilo C₃₋₇ monosustituido. En un aspecto adicional de esa realización, Y representa cicloalquilo C₃₋₇ disustituido.

En una segunda realización, Y representa arilo opcionalmente sustituido. En un aspecto de esa realización, Y representa arilo sin sustituir. En otro aspecto de esa realización, Y representa arilo monosustituido. En un aspecto adicional de esa realización, Y representa arilo disustituido.

En una tercera realización, Y representa heterocicloalquilo C_{3-7} opcionalmente sustituido. En un aspecto de esa realización, Y representa heterocicloalquilo C_{3-7} sin sustituir. En otro aspecto de esa realización, Y representa heterocicloalquilo C_{3-7} monosustituido. En un aspecto adicional de esa realización, Y representa heterocicloalquilo C_{3-7} disustituido.

En una cuarta realización, Y representa heteroarilo opcionalmente sustituido. En un aspecto de esa realización, Y representa heteroarilo sin sustituir. En otro aspecto de esa realización, Y representa heteroarilo monosustituido. En un aspecto adicional de esa realización, Y representa heteroarilo disustituido.

Adecuadamente, Y representa benzociclobutenilo, fenilo, tienilo, tiazolilo o piridinilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

Adecuadamente, Y representa fenilo, tienilo o tiazolilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

Adecuadamente, Y representa fenilo, que pueden estar opcionalmente sustituidos con uno o más sustituyentes.

Los ejemplos de sustituyentes opcionales que pueden estar presentes en el resto Y incluyen uno, dos o tres sustituyentes seleccionados independientemente entre halógeno, ciano, nitro, alquilo C_{1-6} , trifluorometilo, hidroxi, alcoxi C_{1-6} , difluorometoxi, trifluorometoxi, alquiltio C_{1-6} , alquilsulfinilo C_{1-6} , alquilsulfonilo C_{1-6} , alquilcarbonilo C_{2-6} , cicloalquilcarbonilo C_{3-6} , heterocicloalquilcarbonilo C_{3-6} , carboxi, alcoxicarbonilo C_{2-6} , aminocarbonilo, alquilaminocarbonilo C_{1-6} , dialquilaminocarbonilo C_{1-6} , aminosulfonilo, alquilaminosulfonilo C_{1-6}).

Los ejemplos típicos de sustituyentes opcionales en el resto Y incluyen halógeno, ciano y difluorometoxi.

9

5

20

40

35

45

55

60

65

Entre los ejemplos adecuados de sustituyentes opcionales en la fracción Y figuran los halógenos y la difluorometoxi.

Los ejemplos de sustituyentes particulares en el resto Y incluyen fluoro, cloro, bromo, ciano, nitro, metilo, isopropilo, trifluorometilo, hidroxi, metoxi, difluorometoxi, trifluorometoxi, metiltio, metilsulfinilo, metilsulfonilo, metilsu

10

Los ejemplos típicos de sustituyentes particulares en el resto Y incluyen fluoro, cloro, ciano y difluorometoxi.

Los ejemplos adecuados de sustituyentes particulares en el resto Y incluyen cloro y difluorometoxi.

15 Los valores típicos de Y incluyen benzociclobutenilo, fenilo, fluorofenilo (incluyendo 2-fluorofenilo, 3-fluorofenilo y 4fluorofenilo), clorofenilo (incluyendo 2-clorofenilo, 3-clorofenilo y 4-clorofenilo), difluorofenilo (incluyendo 2,6difluorofenilo), (cloro)(fluoro)fenilo (incluyendo 5-cloro-2-fluorofenilo y 2-cloro-5-fluorofenilo), diclorofenilo (incluyendo 2,5-diclorofenilo y 2,6-diclorofenilo), metilfenilo (incluyendo 4-metilfenilo), dimetilfenilo (incluyendo 2,5-dimetilfenilo y 2,6-dimetilfenilo), (trifluorometil)fenilo [incluyendo 2-(trifluorometil)fenilo], (cloro)(trifluorometil)fenilo [incluyendo 5-(metil)-(trifluorometil)fenilo [incluyendo 2-metil-5-(trifluorometil)fenilo], 20 cloro-2-(trifluorometil)fenilo], bis(trifluorometil)fenilo [incluyendo 2,5-bis(trifluorometil)fenilo], metoxifenilo (incluyendo (difluorometoxi)fenilo [incluyendo 2-(difluorometoxi)fenilo y 3-(difluorometoxi)fenilo], (difluorometoxi)(fluoro)fenilo [incluyendo 2-(difluorometoxi)-5-fluorofenilo y 2-(difluorometoxi)-6-fluorofenilo], (cloro)(difluorometoxi)fenilo [incluyendo 5-cloro-2-(difluorometoxi)fenilo y 6-cloro-2-(difluorometoxi)fenilo], (ciano)(difluorometoxi)fenil [incluyendo 6-ciano-2-(difluorometoxi)fenil], (trifluorometoxi)fenilo [incluyendo 2-(trifluorometoxi)-fenilo], metilsulfoniloxifenilo, 25 (amino)(cloro)fenilo (incluyendo 5-amino-2-clorofenilo), metiltienilo (incluyendo 3-metiltien-2-ilo), metiltiazolilo (incluyendo 2-metil-1,3-tiazol-4-ilo), (cloro)(metil)tiazolilo (incluyendo 5-cloro-2-metil-1,3-tiazol-4-ilo), dimetiltiazolilo (incluyendo 2,4-dimetil-1,3-tiazol-5-ilo) y piridinilo (incluyendo piridin-3-ilo y piridin-4-ilo).

30 Los valores seleccionados de Y incluyen diclorofenilo, dimetilfenilo, (difluorometoxi)fenilo, (difluorometoxi)(fluoro)fenilo, metilsulfoniloxifenilo, metiltienilo y dimetiltiazolilo.

Los valores ilustrativos de Y incluyen diclorofenilo y (difluorometoxi)fenilo.

35 En una realización, Y representa 2,5-diclorofenilo.

En otra realización, Y representa 2,5-dimetilfenilo.

En una realización particular, Y representa 2-(difluorometoxi)fenilo.

40

En otra realización, Y representa (difluorometoxi)(fluoro)fenilo.

En otra realización, Y representa 3-metiltien-2-ilo.

45 En otra realización, Y representa 2,4-dimetil-1,3-tiazol-5-ilo.

En una realización, Z representa hidrógeno.

En otra realización, Z es distinto de hidrógeno.

55

50

En una realización seleccionada, Z representa hidrógeno; o Z representa alquilo C_{1-6} , cicloalquilo C_{3-7} , arilo, heterocicloalquilo C_{3-7} , heterocicloalquenilo C_{3-7} o heteroarilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes; o Z representa $-Z^1-Z^2$ o $-Z^1-C(O)-Z^2$, cualquiera de tales restos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

En una realización adicional, Z representa alquilo C_{1-6} , cicloalquilo C_{3-7} , arilo, heterocicloalquilo C_{3-7} , heterocicloalquenilo C_{3-7} o heteroarilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes; o Z representa $-Z^1-Z^2$ o $-Z^1-C(O)-Z^2$, cualquiera de tales restos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

60

Adecuadamente, Z representa hidrógeno; o Z representa alquilo C_{1-6} , arilo o heteroarilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes; o Z representa - Z^1 - Z^2 , resto que puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

Normalmente, Z representa hidrógeno, flúor o trifluorometilo; o Z representa metilo, etilo, n-propilo, isopropilo, n-butilo, sec-butilo, isobutilo, terc-butilo, ciclopropilo, ciclobutilo, ciclopentilo, ciclohexilo, fenilo, tetrahidrofuranilo, pirrolidinilo,

indolinilo, tetrahidropiranilo, piperidinilo, 1,2,3,4-tetrahidroquinolinilo, morfolinilo, azocanilo, tiazolinilo, furilo, tienilo, pirazolilo, 4,5,6,7-tetrahidroindazolilo, benzoxazolilo, isoxazolilo, tiazolilo, benzotiazolilo, imidazolilo, benzoimidazolilo, [1,2,4]triazolo[1,5-a]-pirimidinilo, tetrazolilo, piridinilo, quinolinilo, isoquinolinilo, ftalazinilo, pirimidinilo o pirazinilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes; o Z representa - Z^1 - Z^2 o - Z^1 -C(O)- Z^2 , cualquiera de tales restos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

El resto Z^1 representa un radical divalente derivado de un grupo arilo, heterocicloalquilo C_{3-7} o heteroarilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes. Normalmente, El resto Z^1 representa un radical divalente derivado de un grupo fenilo, pirrolidinilo, piperazinilo, pirazolilo, tiazolilo, triazolilo, tetrazolilo o piridinilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes. Los valores típicos del resto Z^1 incluyen los grupos de fórmula (Z_1), (Z_2), (Z_3), (Z_3), (Z_4), (Z_5), (Z_5), (Z_6), (Z_7), (Z_7), (Z_8), (Z_8).

en donde

15

20

25

30

10

los símbolos # representan los puntos de unión del resto Z¹ al resto de la molécula; y los asteriscos (*) representan el sitio de unión de sustituyentes opcionales.

Los valores particulares del resto Z¹ incluyen los grupos de fórmula (Za), (Zc), (Ze), (Zf), (Zg), (Zh) y (Zj) como se han representado anteriormente.

El resto Z^2 representa arilo, heterocicloalquilo C_{3-7} , heterocicloalquenilo C_{3-7} o heteroarilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes. Normalmente, Z^2 representa fenilo, pirrolidinilo, oxazolidinilo, imidazolidinilo, imidazolinilo, imidazolinilo, imidazolinilo, imidazolinilo, tiazolilo, imidazolinilo, tetrazolilo o piridinilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

Los ejemplos de sustituyentes opcionales que pueden estar presentes en el resto Z, Z¹ o Z² incluyen uno, dos o tres

sustituyentes seleccionados independientemente entre halógeno, ciano, nitro, alquilo C_{1-6} , trifluorometilo, oxo, hidroxi, hidroxialquilo (C_{1-6}) , alcoxi C_{1-6} , difluorometoxi, trifluorometoxi, alquilendioxi C_{1-3} , alquiltio C_{1-6} , alquilsulfinilo C_{1-6} , alquilsulfinilo C_{1-6} , dialquilamino C_{1-6} , dialquilamino (C_{1-6}) , dialquilamino (C_{1-6}) , alquilsulfonilamino C_{2-6} , alquilsulfonilamino C_{1-6} , formilo, alquilcarbonilo C_{2-6} , carboxi, alcoxicarbonilo C_{2-6} , aminocarbonilo, alquilaminocarbonilo C_{1-6} , dialquilaminocarbonilo (C_{1-6}) , aminosulfonilo, alquilaminosulfonilo C_{1-6} , dialquilaminosulfonilo (C_{1-6}) , aminocarbonilamino e hidrazinocarbonilo.

Los ejemplos de sustituyentes particulares en el resto Z, Z¹ o Z² incluyen flúor, cloro, bromo, ciano, nitro, metilo, etilo, isopropilo, trifluorometilo, oxo, hidroxi, hidroximetilo, metoxi, difluorometoxi, trifluorometoxi, metilendioxi, metiltio, metilsulfinilo, metilsulfonilo, amino, metilamino, terc-butilamino, dimetilaminometilo, dimetilaminometilo, dimetilaminoetilo, acetilamino, metilsulfonilamino, formilo, acetilo, carboxi, metoxicarbonilo, terc-butoxicarbonilo, aminocarbonilo, metilaminocarbonilo, dimetilaminocarbonilo, aminosulfonilo, metilaminosulfonilo, dimetilaminosulfonilo, aminocarbonilo, aminocarbonilo.

Los valores típicos de Z² incluyen fenilo, hidroxifenilo, oxopirrolidinilo, dioxopirrolidinilo, (hidroxi)(oxo)pirrolidinilo, (amino)(oxo)pirrolidinilo, (oxo)oxazolidinilo, oxoimidazolidinilo, morfolinilo, imidazolinilo, metiltiazolilo, formiltiazolilo, imidazolilo, tetrazolilo y piridinilo.

Los valores seleccionados de Z² incluyen oxopirrolidinilo y (oxo)oxazolidinilo. En una realización, Z² representa oxopirrolidinilo. En otra realización, Z² representa (oxo)oxazolidinilo.

Los valores típicos de Z incluyen hidrógeno, flúor, trifluorometilo, metilo, etilo, n-propilo, isopropilo, isobutilo, terc-butilo, ciclopropilo, ciclopentilo, ciclohexilo, oxociclohexilo, fenilo, bromofenilo, cianofenilo, nitrofenilo, metoxifenilo, difluorometoxifenilo, trifluorometoxifenilo, metilendioxifenilo, metilsulfonilfenilo, dimetilaminofenilo, acetilaminofenilo, metilsulfonilaminofenilo, carboxifenilo, aminocarbonilfenilo, metilaminocarbonilfenilo, dimetilaminocarbonilfenilo, aminocarbonilaminofenilo, tetrahidrofuranilo, oxopirrolidinilo, dimetilaminopirrolidinilo, terc-butoxicarbonilpirrolidinilo, indolinilo, tetrahidropiranilo, piperidinilo, etilpiperidinilo, terc-butoxicarbonilpiperidinilo, aminocarbonilpiperidinilo, 2-oxo-3,4-dihidroquinolinilo, morfolinilo, azocanilo, oxotiazolinilo, furilo, hidroximetilfurilo, tienilo, metilpirazolilo, dimetilpirazolilo, 4,5,6,7-tetrahidroindazolilo, benzoxazolilo, metilisoxazolilo, dimetilisoxazolilo, metiltiazolilo, aminotiazolilo. benzotiazolilo. metilbenzotiazolilo, aminobenzotiazolilo. imidazolilo. metilimidazolilo. metilbencimidazolilo, dimetil[1,2,4]triazolo[1,5-a]pirimidinilo, dimetilaminoetiltetrazolilo, piridinilo, fluoropiridinilo, cloropiridinilo, cianopiridinilo, metilpiridinilo, (ciano)-(metil)piridinilo, trifluorometilpiridinilo, oxopiridinilo, metoxipiridinilo, metilsulfonilpiridinilo, dimetilaminometilpiridinilo, acetilaminopiridinilo, carboxipiridinilo, metoxicarbonilpiridinilo, aminocarbonilpiridinilo, (aminocarbonil)(fluoro)piridinilo, metilaminocarbonilpiridinilo, dimetilaminocarbonilpiridinilo, hidrazinocarbonilpiridinilo, quinolinilo, isoquinolinilo, (metil)(oxo)ftalazinilo, pirimidinilo, pirazinilo, oxopirrolidinilfenilo, (hidroxi)(oxo)pirrolidinilfenilo, (amino)(oxo)pirrolidinilfenilo, (oxo)oxazolidinilfenilo, dioxopirrolidinilfenilo, metiltiazolilfenilo, formiltiazolilfenilo, oxoimidazolidinilfenilo, imidazolinilfenilo, imidazolilfenilo, tetrazolilfenilo, (metil)(fenil)pirazolilo, fenilpirrolidinilo, hidroxifenilpiperazinilo, oxoimidazolidiniltiazolilo, hidroxifeniltriazolilo, morfoliniltetrazolilo, oxopirrolidinilpiridinilo, (oxo)oxazolidinilpiridinilo, oxoimidazolidinilpiridinilo, piridiniltiazolilo, piridiniltetrazolilo y morfolinilcarbonilfenilo.

Los valores particulares de Z incluyen hidrógeno, metilo, metilsulfonilfenilo, piridinilo, metilsulfonilpiridinilo, oxopirrolidinilfenilo, (hidroxi)(oxo)pirrolidinilfenilo y (oxo)oxazolidinilfenilo. En una primera realización, Z representa hidrógeno. En una segunda realización, Z representa metilo. En una tercera realización, Z representa metilsulfonilfenilo. En un aspecto de esa realización, Z representa 4-(metilsulfonil)fenilo. En una cuarta realización, Z representa piridinilo. En un aspecto de esa realización, Z representa piridin-4-ilo. En una quinta realización, Z representa oxopirrolidinilfenilo. En un aspecto de esa realización, Z representa 3-(2-oxo-pirrolidin-1-il)fenilo. En una sexta realización, Z representa (hidroxi)(oxo)pirrolidinilfenilo. En un aspecto de esa realización, Z representa 3-(3-hidroxi-2-oxopirrolidin-1-il)fenilo. En una séptima realización, Z representa (oxo)oxazolidinilfenilo. En un aspecto de esa realización, Z representa 3-(2-oxo-oxazolidinil-3-il)fenilo. En una octava realización, Z representa metilsulfonilpiridinilo.

Los valores adecuados de Z incluyen hidrógeno y metilo.

10

25

30

35

40

45

50

55

60

Adecuadamente, R^1 , R^2 o R^3 representan independientemente hidrógeno, halógeno, ciano, trifluorometilo o - CO_2R^d ; o alquilo C_{1-6} , alquinilo C_{2-6} , arilo, heterocicloalquilo C_{3-7} , heterocicloalquenilo C_{3-7} , heteroarilo, heterocicloalquil (C_{3-7})-alquil (C_{1-6})-aril-, heteroarilheterocicloalquil (C_{3-7})-, cicloalquil (C_{3-7})-heteroaril-, cicloalquil (C_{3-7})-heteroaril-, heterocicloalquil (C_{4-9})-heteroaril- o espiroheterocicloalquil (C_{4-9})-heteroaril-, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

Los ejemplos de sustituyentes opcionales que pueden estar presentes en R¹, R² o R³ incluyen uno, dos o tres sustituyentes seleccionados independientemente entre halógeno, haloalquilo (C₁₋₆), ciano, cianoalquilo (C₁₋₆), nitro, nitroalquilo (C₁₋₆), alquilo C₁₋₆, difluorometilo, trifluorometilo, trifluoroetilo, alquenilo C₂₋₆, hidroxi,

hidroxialquilo (C₁₋₆), alcoxi C₁₋₆, difluorometoxi, trifluorometoxi, trifluoroetoxi, carboxicicloalquiloxi (C₃₋₇), alquilendioxi C₁₋₃, alcoxi C₁₋₆-alquilo (C₁₋₆), alquiltio C₁₋₆, alquilsulfinilo C₁₋₆, alquilsulfonilo C₁₋₆, alquilsulfonil (C₁₋₆)-alquilo (C₁₋₆), oxo, amino, aminoalquilo (C₁₋₆), alquilamino C₁₋₆, dialquilamino (C₁₋₆), hidroxialquilamino (C₁₋₆), alcoxiamino C₁₋₆, alcoxi (C₁₋₆) $_{6}$)-alquilamino (C_{1-6}), [alcoxi (C_{1-6})](hidroxi)alquilamino (C_{1-6}), [alquiltio (C_{1-6})](hidroxi)alquilamino (C_{1-6}), N-[alquil (C_{1-6})]-N-[hidroxialquil (C₁₋₆)]amino, dialquilamino (C₁₋₆)alquilamino (C₁₋₆), N-[dialquilamino (C₁₋₆)-alquil (C₁₋₆)]-N-[hidroxialquil (C₁₋₆)]amino, hidroxialquil (C₁₋₆)-cicloalquil (C₃₋₇)amino, (hidroxi)[cicloalquil (C₃₋₇)-alquil (C₁₋₆)]-amino, heterocicloalquil (C₃₋₇)-alquilamino (C₁₋₆), oxoheterocicloalquil (C₃₋₇)-alquilamino (C₁₋₆), alquilheteroarilamino (C₁₋₆), heteroarilalquilamino (C₁₋₆), alquilheteroaril (C₁₋₆)-alquilamino (C₁₋₆), alquilcarbonilamino C₂₋₆, N-[alquil (C₁₋₆)]-N-[alquilcarbonil (C₂₋₆)]amino, alquilcarbonilamino (C₂₋₆)-alquilo (C₁₋₆), alquenilcarbonilamino C₃₋₆, bis[alquenilcarbonil (C₃₋₆)]amino, N-[alquil (C₁₋₆)]-N-[cicloalquilcarbonil (C₃₋₇)]amino, alcoxicarbonilamino C₂₋₆, alcoxicarbonil C₂₋₆-alquilamino (C₁₋₆), alquilaminocarbonilamino C₁₋₆, alquilsulfonilamino C₁₋₆, N-[alquil (C₁₋₆)]-N-[alquilsulfonil (C₁₋₆)]amino, bis[alquilsulfonil (C₁₋₆)]amino, N-[alquil (C₁₋₆)]-N-[carboxialquil (C₁₋₆)]amino, carboxicicloalquilamino (C₃₋₇), carboxicicloalquil (C₃₋₇)alquilamino (C₁₋₆), formilo, alquilcarbonilo C₂₋₆, cicloalquilcarbonilo (C₃₋₇), fenilcarbonilo, alquilcarboniloxi (C₂₋₆)-alquilo (C₁₋₆), carboxi, carboxialquilo (C₁₋₆), alcoxicarbonilo C₂₋₆, alcoxicarbonil C₂₋₆-alquilo (C₁₋₆), morfolinilalcoxicarbonilo (C₁₋₆) 6), alcoxicarbonilmetilidenilo C₂₋₆, un resto de profármaco o isóstero de ácido carboxílico Ω, -alquil (C1-6)-Q, aminocarbonilo, alquilaminocarbonilo C_{1-6} , hidroxialquilaminocarbonilo (C_{1-6}) , dialquilaminocarbonilo (C_{1-6}) aminocarbonilalquilo (C_{1-6}), aminosulfonilo, dialquilaminosulfonilo (C_{1-6}), alquilsulfoximinilo (C_{1-6}) y [alquil (C_{1-6})][Nalquil (C₁₋₆)]sulfoximinilo.

Mediante la expresión "resto de profármaco o isóstero de ácido carboxílico" se pretende indicar cualquier grupo funcional, estructuralmente distinto de un resto de ácido carboxílico, que se reconocerá por un sistema biológico como que es similar a, y por tanto capaz de imitar, un resto de ácido carboxílico, o será fácilmente convertible por un sistema biológico *in vivo* en un resto de ácido carboxílico. Una sinopsis de algunos isósteros de ácido carboxílico comunes se representa por N.A. Meanwell en J. Med. Chem., 2011, 54, 2529-2591 (consúltese en particular las Figuras 25 y 26).
 Una alternativa al ácido carboxílico se describe en N Pemberton et al. en ACS Med. Chem. Lett., 2012, 3, 574-578. Los ejemplos típicos de restos de profármaco o isóstero de ácido carboxílico adecuados representados por Ω incluyen los grupos funcionales de fórmula (i) a (xliii):

10

15

5 en donde

25

30

35

45

el asterisco (*) representa el sitio de unión al resto de la molécula;

n es cero, 1 o 2;

X representa oxígeno o azufre;

10 Rf representa hidrógeno, alquilo C₁₋₆ o -CH₂CH(OH)CH₂OH;

R⁹ representa alquilo C₁₋₆, trifluorometilo, CH₂CH₂F, -CH₂CHF₂, -CH₂CF₃ o -CF₂CF₃;

Rh representa hidrógeno, ciano o -CO₂Rd, en el que Rd es como se ha definido anteriormente; y

R^j representa hidrógeno o halógeno.

15 En una realización, n es cero. En otra realización, n es 1. En una realización adicional, n es 2.

En una realización, X representa oxígeno. En otra realización, X representa azufre.

En una realización, Rf representa hidrógeno. En otra realización, Rf representa alquilo C₁₋₆, en especial, metilo. En una realización adicional, Rf es -CH₂CH(OH)CH₂OH.

En una realización, R^g representa alquilo C₁₋₆, en especial, metilo. En otra realización, R^g representa trifluorometilo, CH₂CH₂F, -CH₂CHF₂, -CH₂CF₃ o -CF₂CF₃. En un primer aspecto de esa realización, R^g representa trifluorometilo. En un segundo aspecto de esa realización, R^g representa -CH₂CH₂F. En un tercer aspecto de esa realización, R^g representa -CH₂CHF₂. En un cuarto aspecto de esa realización, R^g representa -CH₂CF₃. En un quinto aspecto de esa realización, R^g representa -CF₂CF₃.

En una realización, R^h es hidrógeno. En otra realización, R^h representa ciano. En una realización adicional, R^h representa -CO₂ R^d , especialmente metoxicarbonilo.

En una realización, R^j representa hidrógeno. En otra realización, R^j representa halógeno, especialmente cloro.

En una realización seleccionada, Ω representa tetrazolilo, especialmente un resto tetrazolilo unido por C de fórmula (xxiv) o (xxv) como se ha representado anteriormente, en particular, un grupo de fórmula (xxiv) como se ha representado anteriormente.

En otra realización, Ω representa alquilsulfonilaminocarbonilo C_{1-6} , es decir, un resto de fórmula (iii) como se ha representado anteriormente en donde R^g representa alquilo C_{1-6} .

40 En otra realización, Ω representa alquilaminosulfonilo C₁₋₆, es decir, un resto de fórmula (x) como se ha representado anteriormente en donde R^g representa alquilo C₁₋₆.

En una realización adicional, Ω representa alquilcarbonilaminosulfonilo (C₁₋₆), es decir, un resto de fórmula (v) como se ha representado anteriormente en donde R^g representa alquilo C₁₋₆.

Los ejemplos típicos de sustituyentes opcionales que pueden estar presentes en R^1 , R^2 o R^3 incluyen uno, dos o tres sustituyentes seleccionados independientemente entre alquilo C_{1-6} , alquilsulfonilo C_{1-6} , oxo, carboxi y aminosulfonilo.

Los ejemplos de sustituyentes particulares en R¹, R² o R³ incluyen flúor, cloro, bromo, fluorometilo, fluoroisopropilo, ciano, cianoetilo, nitro, nitrometilo, metilo, etilo, isopropilo, isobutilo, terc-butilo, difluorometilo, trifluorometilo, difluoroetilo, trifluoroetilo, etenilo, hidroxi, hidroximetilo, hidroxiisopropilo, metoxi, isopropoxi, difluorometoxi, trifluorometoxi, trifluoroetoxi, carboxiciclobutiloxi, metilendioxi, etilendioxi, metoximetilo, metoxietilo, metiltio, metilsulfinilo, metilsulfonilo, metilsulfoniletilo, oxo, amino, aminometilo, aminoisopropilo, metilamino, etilamino, dimetilamino, hidroxietilamino, hidroxipropilamino, (hidroxi)(metil)propilamino, metoxiamino, metoxietilamino, (hidroxi)-(metoxi)(metil)propilamino, (hidroxi)(metiltio)butilamino, N-(hidroxietil)-N-(metil)amino, dimetilaminoetilamino, N-(dimetilaminoetil)-N-(hidroxietil)amino, (dimetilamino)(metil)propilamino, hidroximetilciclopentilamino, hidroxiciclobutilmetilamino, (ciclopropil)(hidroxi)propilamino, morfoliniletilamino, oxopirrolidinilmetilamino, pirimidinilmetilamino, etiloxadiazolilamino, metiltiadiazolilamino, tiazolilmetilamino, tiazoliletilamino, 10 metilpirazolilmetilamino, acetilamino, N-acetil-N-metilamino, N-isopropilcarbonil-N-metilamino, acetilaminometilo, N-ciclopropilcarbonil-N-metilamino, etenilcarbonilamino, bis(etenilcarbonil)amino, metoxicarbonilamino, etoxicarbonilamino. terc-butoxicarbonilamino, metoxicarboniletilamino. etilaminocarbonilamino. butilaminocarbonilamino, metilsulfonilamino, N-metil-N-(metilsulfonil)amino, bis(metilsulfonil)amino, N-(carboximetil)-15 N-metilamino, N-(carboxietil)-N-metilamino, carboxiciclopentilamino, carboxiciclopropilmetilamino, formilo, acetilo, isopropilcarbonilo, ciclobutilcarbonilo, fenilcarbonilo, acetoxiisopropilo, carboxi, carboximetilo, carboxietilo, metoxicarbonilo, etoxicarbonilo, *n*-butoxicarbonilo, *terc*-butoxicarbonilo, metoxicarbonilmetilo, etoxicarbonilmetilo, etoxicarboniletilo, morfoliniletoxicarbonilo, etoxicarbonilmetilidenilo, metilsulfonilaminocarbonilo, acetilaminosulfonilo, metoxiaminocarbonilo, tetrazolilo, tetrazolilmetilo, hidroxioxadiazolilo, aminocarbonilo, metilaminocarbonilo, 20 hidroxietilaminocarbonilo. dimetilaminocarbonilo, aminocarbonilmetilo, metilaminosulfonilo, aminosulfonilo, dimetilaminosulfonilo, metilsulfoximinilo y (metil)(N-metil)sulfoximinilo.

Los ejemplos típicos de sustituyentes opcionales en R^1 , R^2 o R^3 incluyen metilo, metilsulfonilo, oxo, carboxi y aminosulfonilo.

Normalmente, R^1 representa hidrógeno, halógeno, ciano o $-CO_2R^d$; o alquilo C_{1-6} , alquinilo C_{2-6} , arilo, heterocicloalquilo C_{3-7} , heter

Adecuadamente, R^1 representa halógeno, ciano o - CO_2R^d ; o alquilo C_{1-6} , alquinilo C_{2-6} , arilo, heterocicloalquilo C_{3-7} , heterocicloalq

40 En general, R¹ representa halógeno o ciano; o alquilo C₁-6, alquinilo C₂-6, arilo, heterocicloalquilo C₃-7, heterocicloalquilo C₃-7, heterocicloalquilo C₃-7, heterocicloalquilo (C₃-7)-alquilarilo (C₁-6)-, heterocicloalquilo (C₃-7)-, cicloalquilo (C₃-7)-heterocicloalquilo (C₃

Más en general, R¹ representa halógeno; o R¹ representa arilo, heteroarilo o heterocicloalquil (C₃-7)-heteroaril-, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

50 En una primera realización, R¹ representa hidrógeno.

En una segunda realización, R^1 representa halógeno. En un aspecto de esa realización, R^1 representa bromo. En otro aspecto de esa realización, R^1 representa cloro.

55 En una tercera realización, R¹ representa ciano.

25

30

35

En una cuarta realización, R1 representa -CO2Rd.

En una quinta realización, R¹ representa alquilo C₁₋₆ opcionalmente sustituido. En un aspecto de esa realización, R¹ representa etilo opcionalmente sustituido.

En una sexta realización, R^1 representa alquinilo C_{2-6} opcionalmente sustituido. En un aspecto de esa realización, R^1 representa butinilo opcionalmente sustituido.

65 En una séptima realización, R¹ representa arilo opcionalmente sustituido. En un aspecto de esa realización, R¹ representa fenilo opcionalmente sustituido.

En una octava realización, R¹ representa heterocicloalquilo C₃₋₇ opcionalmente sustituido.

En una novena realización, R¹ representa heterocicloalquenilo C₃₋₇ opcionalmente sustituido.

5

En una décima realización, R^1 representa heteroarilo opcionalmente sustituido. En aspectos seleccionados de esa realización, R^1 representa benzofurilo, tienilo, indolilo, pirazolilo, indazolilo, isoxazolilo, tiazolilo, imidazolilo, piridinilo, quinolinilo, piridazinilo, pirimidinilo o pirazinilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

10

20

25

En una undécima realización, R^1 representa heterocicloalquil (C_{3-7})-alquil (C_{1-6})-aril- opcionalmente sustituido. En un primer aspecto de esa realización, R^1 representa pirrolidinilmetilfenil- opcionalmente sustituido. En un segundo aspecto de esa realización, R^1 representa piperazinilmetilfenil- opcionalmente sustituido.

15 En una duodécima realización, R¹ representa heteroarilheterocicloalquil (C₃--)- opcionalmente sustituido. En un aspecto de esa realización, R¹ representa piridinilpiperazinil- opcionalmente sustituido.

En una decimotercera realización, R¹ representa cicloalquil (C₃-¬)-heteroaril- opcionalmente sustituido. En un primer aspecto de esa realización, R¹ representa ciclohexilpirazolil- opcionalmente sustituido. En un segundo aspecto de esa realización, R¹ representa ciclohexilpiridinil- opcionalmente sustituido. En un tercer aspecto de esa realización, R¹ representa ciclopropilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un cuarto aspecto de esa realización, R¹ representa ciclobutilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un quinto aspecto de esa realización, R¹ representa ciclopentilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un sexto aspecto de esa realización, R¹ representa ciclohexilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un séptimo aspecto de esa realización, R¹ representa ciclohexilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un séptimo aspecto de esa realización, R¹ representa ciclohexilpirazinil- opcionalmente sustituido.

En una decimocuarta realización, R¹ representa cicloalquenil (C₄₋₇)-heteroaril- opcionalmente sustituido.

En una decimoquinta realización, R¹ representa heterocicloalquil (C₃₋₇)-heteroaril- opcionalmente sustituido. En un 30 primer aspecto de esa realización. R¹ representa pirrolidinilpiridinil- opcionalmente sustituido. En un segundo aspecto de esa realización, R1 representa tetrahidropiranilpiridinil- opcionalmente sustituido. En un tercer aspecto de esa realización, R1 representa piperidinilpiridinil- opcionalmente sustituido. En un cuarto aspecto de esa realización, R1 representa piperazinilpiridinil- opcionalmente sustituido. En un quinto aspecto de esa realización, R1 representa morfolinilpiridinil- opcionalmente sustituido. En un sexto aspecto de esa realización, R¹ representa tiomorfolinilpiridinil-35 opcionalmente sustituido. En un séptimo aspecto de esa realización, R1 representa diazepanilpiridinil- opcionalmente sustituido. En un octavo aspecto de esa realización, R1 representa oxetanilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un noveno aspecto de esa realización, R1 representa azetidinilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un décimo aspecto de esa realización, R¹ representa tetrahidrofuranilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un undécimo aspecto de esa realización, R¹ representa pirrolidinilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un duodécimo aspecto de esa realización, 40 R¹ representa tetrahidropiranilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un decimotercer aspecto de esa realización, R¹ representa piperidinilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un decimocuarto aspecto de esa realización, R1 representa piperazinilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un decimoquinto aspecto de esa realización, R1 representa morfolinilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un decimosexto aspecto de esa realización, R1 representa tiomorfolinilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un decimoséptimo aspecto de esa realización, R1 representa 45 azepanilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un decimoctavo aspecto de esa realización, R1 representa oxazepanilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un decimonoveno aspecto de esa realización, R1 representa diazepanilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un vigésimo aspecto de esa realización, R1 representa tiadiazepanilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un vigésimo primer aspecto de esa realización, R1 representa oxetanilpirazinil- opcionalmente sustituido. En un vigésimo segundo aspecto de esa realización, R1 representa 50 piperidinilpirazinil- opcionalmente sustituido.

En una decimosexta realización, R^1 representa heterocicloalquil (C_{3-7})-alquil (C_{1-6})-heteroaril- opcionalmente sustituido. En un primer aspecto de esa realización, R^1 representa morfolinilmetiltienil- opcionalmente sustituido. En un segundo aspecto de esa realización, R^1 representa morfoliniletilpirazolil- opcionalmente sustituido.

Fn

55

En una decimoséptima realización, R¹ representa heterocicloalquenil (C₃₋₇)-heteroaril- opcionalmente sustituido.

En una decimoctava realización, R¹ representa heterobicicloalquil (C4-9)-heteroaril- opcionalmente sustituido.

60 En una decimonovena realización, R¹ representa espiroheterocicloalquil (C₄₋₉)-heteroaril- opcionalmente sustituido.

En una vigésima realización, R¹ representa cicloalquil (C₃₋₇)-alquil (C₁₋₆)-heteroaril- opcionalmente sustituido. En un aspecto de esa realización, R¹ representa ciclohexilmetilpirimidinil- opcionalmente sustituido.

65 En una vigésimo primera realización, R¹ representa bicicloalquil (C₄₋₉)-heteroaril- opcionalmente sustituido.

Adecuadamente, R1 representa hidrógeno, cloro, bromo, ciano o -CO2Rd; o etilo, butinilo, fenilo, pirrolidinilo, piperidinilo, piperazinilo, morfolinilo, 1,2,3,6-tetrahidropiridinilo, benzofurilo, tienilo, indolilo, pirazolilo, indazolilo, isoxazolilo, tiazolilo, imidazolilo, piridinilo, quinolinilo, piridazinilo, pirimidinilo, pirazinilo, pirrolidinilmetilfenilo, piridinilpiperazinilo, piperazinilmetilfenilo, ciclohexilpirazolilo, ciclohexilpiridinilo, ciclopropilpirimidinilo, ciclobutilpirimidinilo, ciclopentilpirimidinilo, ciclohexilpirimidinilo, ciclohexilpirazinilo, ciclohexilmetilpirimidinilo, ciclohexenilpiridinilo, biciclo[3.1.0]hexanilpiridinilo, ciclohexenilpirimidinilo, biciclo[3.1.0]hexanilpirimidinilo, biciclo[4.1.0]heptanilpirimidinilo, biciclo[2.2.2]octanilpirimidinilo, pirrolidinilpiridinilo, tetrahidropiranilpiridinilo, piperidinilpiridinilo, piperazinilpiridinilo, morfolinilpiridinilo, tiomorfolinilpiridinilo, diazepanilpiridinilo, oxetanilpirimidinilo, azetidinilpirimidinilo, tetrahidrofuranilpirimidinilo, pirrolidinilpirimidinilo, tetrahidropiranilpirimidinilo, piperidinilpirimidinilo, piperazinilpirimidinilo, hexahidro-[1,2,5]tiadiazolo[2,3-a]-pirazinilpirimidinilo, morfolinilpirimidinilo, 10 tiomorfolinilpirimidinilo, azepanilpirimidinilo, oxazepanilpirimidinilo, diazepanilpirimidinilo, tiadiazepanilpirimidinilo, oxetanilpirazinilo, piperidinilpirazinilo, morfolinilmetiltienilo, morfoliniletilpirazolilo, 3-azabiciclo[3.1.0]hexanilpiridinilo, 3azabiciclo[3.1.0]hexanilpiridazinilo, 3-azabiciclo[3.1.0]hexanilpirimidinilo, 2-oxa-5-azabiciclo[2.2.1]heptanilpirimidinilo, 3-azabiciclo[3.1.1]heptanilpirimidinilo. 3-azabiciclo[4.1.0]heptanilpiridinilo. 3-azabiciclo[4.1.0]heptanilpirimidinilo. 2oxabiciclo[2.2.2]octanilpirimidinilo, 3-azabiciclo[3.2.1]octanilpirimidinilo, 8-azabiciclo[3.2.1]octanilpirimidinilo, 3-oxa-8-15 azabiciclo[3.2.1]octanilpirimidinilo, 3,6-diazabiciclo[3.2.2]-nonanilpirimidinilo, azabiciclo[3.3.1]nonanilpirimidinilo. 5-azaespiro[2.3]hexanilpirimidinilo, 5-azaespiro[2.4]heptanilpirimidinilo, azaespiro[3.3]heptanilpirimidinilo, 2-oxa-6-azaespiro[3.3]heptanilpirimidinilo, 2-oxa-6-azaespiro[3.4]octanilpirimidinilo, 2-oxa-6-azaespiro[3.5]-nonanilpirimidinilo, 2-oxa-7-azaespiro[3.5]nonanilpirimidinilo 2.4.8-20 triazaespiro[4.5]decanilpirimidinilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

De manera ilustrativa, R¹ representa bromo; o R¹ representa fenilo, pirazolilo, piperidinilpirimidinilo, piperazinilpirimidinilo o morfolinilpirimidinilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

25

30

35

60

65

Los ejemplos típicos de sustituyentes opcionales en R^1 incluyen uno, dos o tres sustituyentes seleccionados independientemente entre halógeno, haloalquilo (C_{1-6}), ciano, cianoalquilo (C_{1-6}), nitroalquilo (C_{1-6}), alquilo C_{1-6} , trifluoroetilo, alquenilo C_{2-6} , hidroxi, hidroxialquilo (C_{1-6}), alcoxi C_{1-6} , trifluoroetoxi, carboxicicloalquiloxi (C_{3-7}), alquiltio C_{1-6} , alquilsulfonilo C_{1-6} , alquilsulfonil (C_{1-6})-alquilo (C_{1-6}), oxo, amino, aminoalquilo (C_{1-6}), alquillamino C_{1-6} , dialquilamino (C_{1-6}), alcoxi (C_{1-6})-alquilamino (C_{1-6}), N-[alquil (C_{1-6})]-N-[hidroxialquil (C_{1-6})]amino, alquilcarbonilamino (C_{2-6})-alquilo (C_{1-6}), alquilsulfonilamino C_{1-6} , N-[alquil (C_{1-6})]-N-[alquil (C_{1-6})]-N-[alquil (C_{1-6})]-N-[alquil (C_{1-6})]amino, carboxicicloalquil (C_{3-7})-alquilamino (C_{1-6}), formilo, alquilcarbonilo C_{2-6} , alquil-carboniloxi (C_{2-6})alquilo (C_{1-6}), carboxi, carboxialquilo (C_{1-6}), alcoxicarbonilo (C_{2-6}), alcoxicarbonilo (C_{2-6}), alcoxicarbonilo (C_{1-6}), morfolinilalcoxicarbonilo (C_{1-6}), alcoxicarbonilmetilidenilo C_{2-6} , un resto de profármaco o isóstero de ácido carboxílico Ω como se define en el presente documento, -(alquil C_{1-6})- C_{1-6} , aminocarbonilo, aminosulfonilo, alquilsulfoximinilo (C_{1-6}) y [alquil (C_{1-6})][N-alquil (C_{1-6})]sulfoximinilo.

40 Los ejemplos adecuados de sustituyentes opcionales en R¹ incluyen uno, dos o tres sustituyentes seleccionados independientemente entre alquilo C₁₋₆, alquilsulfonilo C₁₋₆, oxo, carboxi y aminosulfonilo.

Los ejemplos típicos de sustituyentes particulares en R1 incluyen uno, dos o tres sustituyentes seleccionados independientemente entre fluoro, cloro, fluorometilo, fluoroisopropilo, ciano, cianoetilo, nitrometilo, metilo, etilo, 45 isopropilo, trifluorometilo, trifluoroetilo, etenilo, hidroxi, hidroximetilo, hidroxiisopropilo, metoxi, isopropoxi, trifluoroetoxi, carboxiciclobutiloxi, metilsulfonilo, metilsulfoniletilo, oxo, amino, aminometilo, aminoisopropilo, dimetilamino, metoxietilamino, N-(hidroxietil)-N-(metil)amino, acetilaminometilo, metilsulfonilamino, N-metil-Nbis(metilsulfonil)amino, N-(carboxietil)-N-(metil)amino, (metilsulfonil)amino, carboxiciclopentilamino, carboxiciclopropilmetilamino, formilo, acetilo, acetoxiisopropilo, carboxi, carboximetilo, carboxietilo, metoxicarbonilo, 50 etoxicarbonilo, n-butoxicarbonilo, terc-butoxicarbonilo, metoxicarbonilmetilo, etoxicarbonilmetilo, etoxicarbonilmetilo, morfoliniletoxicarbonilo, etoxicarbonilmetilidenilo, metilsulfonilaminocarbonilo, acetilaminosulfonilo, metoxiaminocarbonilo. tetrazolilo. tetrazolilmetilo. hidroxioxadiazolilo. aminocarbonilo, aminosulfonilo. metilsulfoximinilo y (metil)(N-metil)sulfoximinilo.

Los ejemplos adecuados de sustituyentes particulares en R¹ incluyen uno, dos o tres sustituyentes seleccionados independientemente entre metilo, metilsulfonilo, oxo, carboxi y aminosulfonilo.

En una realización particular, R^1 está sustituido con hidroxialquilo (C_{1-6}). En un aspecto de esa realización, R^1 está sustituido con hidroxiisopropilo, especialmente 2-hidroxiprop-2-ilo.

Los valores seleccionados de R¹ incluyen hidrógeno, cloro, bromo, ciano, -CO₂Rd, metoxicarboniletilo, etoxicarboniletilo, hidroxibutinilo, clorofenilo, hidroxifenilo, metilsulfonilfenilo, aminometilfenilo, aminoisopropilfenilo, acetilaminometilfenilo, acetilfenilo, metoxicarbonilfenilo, aminocarbonilfenilo, aminosulfonilfenilo, acetilaminosulfonilfenilo, (metoxicarbonil)(metil)-pirrolidinilo, oxopiperidinilo, etoxicarbonilpiperidinilo, metilsulfonilpiperazinilo, morfolinilo, metilsulfonil-1,2,3,6-tetrahidropiridinilo, benzofurilo, tienilo, indolilo, indolilo, metoxicarbonilmetil-1,2,3,6-tetrahidropiridinilo, benzofurilo, tienilo, indolilo,

```
pirazolilo,
                     metilpirazolilo,
                                         dimetilpirazolilo,
                                                               (metil)[N-metil-N-(metilsulfonil)amino]pirazolilo,
                                                                                                                       metilindazolilo,
      dimetilisoxazolilo, hidroxiisopropiltiazolilo, metilimidazolilo, dimetilimidazolilo, piridinilo, fluoropiridinilo, cianopiridinilo,
      metilpiridinilo, (ciano)(metil)piridinilo, dimetilpiridinilo, trifluorometilpiridinilo, etenilpiridinilo, hidroxiisopropilpiridinilo,
      metoxipiridinilo, (metoxi)(metil)piridinilo, isopropoxipiridinilo, trifluoroetoxipiridinilo, (metil)(trifluoroetoxi)piridinilo,
      metilsulfonilpiridinilo, oxopiridinilo, (metil)(oxo)piridinilo, (dimetil)(oxo)piridinilo, aminopiridinilo, metilaminopiridinilo,
      dimetilaminopiridinilo, metoxietilaminopiridinilo, N-(hidroxietil)-N-(metil)aminopiridinilo, metilsulfonilaminopiridinilo,
      [bis(metilsulfonil)amino]piridinilo, carboxipiridinilo, quinolinilo, hidroxipiridazinilo, pirimidinilo, fluoroisopropilpirimidinilo,
      hidroxiisopropilpirimidinilo,
                                            metoxipirimidinilo,
                                                                         carboxiciclobutiloxipirimidinilo,
                                                                                                                   metiltiopirimidinilo,
      metilsulfonilpirimidinilo, oxopirimidinilo, aminopirimidinilo, dimetilaminopirimidinilo, metoxietilaminopirimidinilo, N-
      (carboxietil)-N-(metil)aminopirimidinilo,
                                                   carboxiciclopentilaminopirimidinilo, carboxiciclopropilmetilaminopirimidinilo,
10
      acetoxiisopropilpirimidinilo, etoxicarboniletilpirimidinilo, hidroxipirazinilo, hidroxiisopropilpirazinilo, pirrolidinilmetilfenilo,
                                                                      carboxiciclohexilpirazolilo,
      piperazinilmetilfenilo,
                                       piridinilpiperazinilo,
                                                                                                            carboxiciclohexilpiridinilo,
      fluorometilciclopropilpirimidinilo.
                                                     acetilaminometilciclopropilpirimidinilo,
                                                                                                           hidroxiciclobutilpirimidinilo.
      carboxiciclopentilpirimidinilo.
                                                                                                 (carboxi)(metil)ciclohexilpirimidinilo.
                                                    carboxiciclohexilpirimidinilo.
15
      (carboxi)(hidroxi)ciclohexilpirimidinilo,
                                                        carboximetilciclohexilpirimidinilo,
                                                                                                   etoxicarbonilciclohexilpirimidinilo,
       (metoxicarbonil)(metil)ciclohexilpirimidinilo,
                                                         (etoxicarbonil)-(metil)ciclohexilpirimidinilo,
                                                                                                           carboxiciclohexilpirazinilo,
      carboxiciclohexilmetilpirimidinilo.
                                                         carboxiciclohexenilpiridinilo.
                                                                                                       carboxiciclohexenilpirimidinilo.
      etoxicarbonilciclohexenilpirimidinilo
                                                  carboxibiciclo[3.1.0]hexanilpiridinilo,
                                                                                              carboxibiciclo[3.1.0]hexanilpirimidinilo,
      etoxicarbonilbiciclo[3.1.0]hexanilpirimidinilo,
                                                                                             carboxibiciclo[4.1.0]heptanilpirimidinilo,
      carboxibiciclo[2.2.2]octanilpirimidinilo, pirrolidinilpiridinilo, hidroxipirrolidinilpiridinilo, hidroxitetrahidropiranilpiridinilo,
20
      piperidinilpiridinilo,
                                                  acetilpiperidinilpiridinilo,
                                                                                                   (carboxi)(metil)piperidinilpiridinilo,
      [(carboxi)(metil)piperidinil](fluoro)piridinilo,
                                                       [(carboxi)(metil)piperidinil](cloro)piridinilo,
                                                                                                        piperazinilpiridinilo, (metil)-
      (piperazinil)piridinilo, cianoetilpiperazinilpiridinilo,
                                                                 trifluoroetilpiperazinilpiridinilo,
                                                                                                      metilsulfonilpiperazinilpiridinilo,
      metilsulfoniletilpiperazinilpiridinilo, oxopiperazinilpiridinilo, acetilpiperazinilpiridinilo,
                                                                                                      (terc-butoxicarbonilpiperazinil)-
      (metil)piridinilo, carboximetilpiperazinilpiridinilo, carboxietilpiperazinilpiridinilo, etoxicarbonilmetilpiperazinilpiridinilo,
25
      etoxicarboniletilpiperazinilpiridinilo,
                                                    morfolinilpiridinilo,
                                                                               tiomorfolinilpiridinilo,
                                                                                                             oxotiomorfolinilpiridinilo,
      dioxotiomorfolinilpiridinilo,
                                         oxodiazepanilpiridinilo,
                                                                         fluorooxetanilpirimidinilo,
                                                                                                            hidroxioxetanilpirimidinilo,
                                            (hidroxi)(metil)-azetidinilpirimidinilo,
      hidroxiazetidinilpirimidinilo,
                                                                                            carboxiazetidinilpirimidinilo,
                                                                                                                                  (terc-
      butocarbonil)(hidroxi)-azetidinilpirimidinilo,
                                                            tetrazolilazetidinilpirimidinilo,
                                                                                                   hidroxitetrahidrofuranilpirimidinilo,
30
      hidroxipirrolidinilpirimidinilo.
                                                   carboxipirrolidinilpirimidinilo.
                                                                                                (carboxi)(metil)pirrolidinilpirimidinilo.
      carboximetilpirrolidinilpirimidinilo,
                                                     etoxicarbonilpirrolidinilpirimidinilo,
                                                                                                    fluorotetrahidropiranilpirimidinilo,
      hidroxitetrahidropiranilpirimidinilo,
                                                       difluoropiperidinilpirimidinilo,
                                                                                                  (ciano)(metil)-piperidinilpirimidinilo,
      (hidroxi)(nitrometil)piperidinilpirimidinilo,
                                                                                                 (hidroxi)(metil)piperidinilpirimidinilo.
      (hidroxi)(trifluorometil)piperidinilpirimidinilo, (hidroximetil)(metil)piperidinilpirimidinilo, metilsulfonilpiperidinilpirimidinilo,
35
      oxopiperidinilpirimidinilo,
                                                  (formil)(metil)piperidinilpirimidinilo,
                                                                                                         carboxipiperidinilpirimidinilo,
      (carboxi)(fluoro)piperidinilpirimidinilo,
                                                     (carboxi)(metil)piperidinilpirimidinilo,
                                                                                                  (carboxi)(etil)piperidinilpirimidinilo,
       (carboxi)(trifluorometil)-piperidinilpirimidinilo,
                                                                      (carboxi)(hidroxi)piperidinilpirimidinilo,
                                                                                                                             (carboxi)-
       (hidroximetil)piperidinilpirimidinilo,
                                                (carboxi)(metoxi)piperidinilpirimidinilo,
                                                                                               (amino)(carboxi)piperidinilpirimidinilo,
      carboximetilpiperidinilpirimidinilo,
                                                   metoxicarbonilpiperidinilpirimidinilo,
                                                                                                   etoxicarbonilpiperidinilpirimidinilo,
40
      (etoxicarbonil)(fluoro)piperidinilpirimidinilo,
                                                                                        (metoxicarbonil)(metil)piperidinilpirimidinilo,
       (etil)(metoxicarbonil)piperidinilpirimidinilo,
                                                                                    (isopropil)-(metoxicarbonil)piperidinilpirimidinilo,
       (etoxicarbonil)(metil)piperidinilpirimidinilo,
                                                             (n-butoxicarbonil)(metil)piperidinilpirimidinilo,
                                                                                                                       (etoxicarbonil)-
       (trifluorometil)piperidinilpirimidinilo.
                                                                                  (etoxicarbonilo)(hidroximetil)piperidinilpirimidinilo,
       (metoxi)(metoxicarbonil)piperidinilpirimidinilo,
                                                                                     (carboxi)-(metoxicarbonil)piperidinilpirimidinilo,
      (metil)(morfoliniletoxicarbonil)-piperidinilpirimidinilo,
45
                                                                                              etoxicarbonilmetilpiperidinilpirimidinilo,
      metilsulfonilaminocarbonilpiperidinilpirimidinilo,
                                                                                             acetilaminosulfonilpiperidinilpirimidinilo,
      metoxiaminocarbonilpiperidinilpirimidinilo,
                                                         tetrazolilpiperidinilpirimidinilo,
                                                                                              hidroxioxadiazolilpiperidinilpirimidinilo,
      aminosulfonilpiperidinilpirimidinilo, piperazinilpirimidinilo, metilsulfonilpiperazinilpirimidinilo, oxopiperazinilpirimidinilo,
                                               carboxietilpiperazinilpirimidinilo.
      carboxipiperazinilpirimidinilo.
                                                                                            terc-butoxicarbonilpiperazinilpirimidinilo,
                                               trioxohexahidro-[1,2,5]tiadiazolo[2,3-a]pirazinilpirimidinilo,
50
      tetrazolilmetilpiperazinilpirimidinilo,
                                                                                                                 morfolinilpirimidinilo,
      dimetilmorfolinilpirimidinilo,
                                                     hidroximetilmorfolinilpirimidinilo,
                                                                                                          carboximorfolinilpirimidinilo,
      (carboxi)(metil)morfolinilpirimidinilo,
                                                            carboximetilmorfolinilpirimidinilo.
                                                                                                               tiomorfolinilpirimidinilo.
      dioxotiomorfolinilpirimidinilo,
                                        carboxiazepanilpirimidinilo, carboxioxazepanilpirimidinilo,
                                                                                                            oxodiazepanilpirimidinilo,
      (oxodiazepanil)(trifluorometil)pirimidinilo,
                                                        (oxodiazepanil)(metoxi)pirimidinilo,
                                                                                                   (metil)(oxo)diazepanilpirimidinilo,
55
      dioxotiadiazepanilpirimidinilo.
                                                       hidroxioxetanilpirazinilo.
                                                                                                  (carboxi)(metil)piperidinilpirazinilo.
                                                                                    morfoliniletilpirazolilo,
       (etoxicarbonil)(metil)piperidinilpirazinilo,
                                                        morfolinilmetiltienilo,
                                                                                                                 carboxi-3-azabiciclo-
      [3.1.0]hexanilpiridinilo,
                                 carboxi-3-azabiciclo[3.1.0]hexanilpiridazinilo,
                                                                                      carboxi-3-azabiciclo[3.1.0]hexanilpirimidinilo,
      (carboxi)(metil)-3-azabiciclo[3.1.0]hexanilpirimidinilo,
                                                                              metoxicarbonil-3-azabiciclo[3.1.0]hexanilpirimidinilo,
      etoxicarbonil-3-azabiciclo[3.1.0]hexanilpirimidinilo,
                                                                 2-oxa-5-azabiciclo[2.2.1]heptanilpirimidinilo,
                                                                                                                      carboxi-2-oxa-5-
      azabiciclo[2.2.1]heptanilpirimidinilo,
                                                            carboxi-3-azabiciclo[3.1.1]-heptanilpirimidinilo,
60
                                                                                                                             carboxi-3-
      azabiciclo[4.1.0]heptanilpiridinilo,
                                                       carboxi-3-azabiciclo[4.1.0]heptanilpirimidinilo,
                                                                                                                     metoxicarbonil-3-
      azabiciclo[4.1.0]heptanilpirimidinilo,
                                                  etoxicarbonil-3-azabiciclo[4.1.0]heptanilpirimidinilo,
                                                                                                               (hidroxi)(metil)(oxo)-2-
      oxabiciclo[2.2.2]octanilpirimidinilo,
                                                        carboxi-3-azabiciclo[3.2.1]octanilpirimidinilo,
                                                                                                                     metoxicarbonil-3-
      azabiciclo[3.2.1]octanilpirimidinilo,
                                                     oxo-8-azabiciclo-[3.2.1]octanilpirimidinilo,
                                                                                                            etoxicarbonilmetilidenil-8-
                                                                                                          oxo-3,6-diazabiciclo[3.2.2]-
65
      azabiciclo[3.2.1]octanilpirimidinilo,
                                                    3-oxa-8-azabiciclo[3.2.1]octanilpirimidinilo,
      nonanilpirimidinilo, carboxi-3-oxa-7-azabiciclo[3.3.1]nonanilpirimidinilo, carboxi-5-azaespiro[2.3]hexanilpirimidinilo,
```

Los valores ilustrativos de R¹ incluyen bromo, aminosulfonilfenilo, metilpirazolilo, carboxipiperidinilpirimidinilo, metilsulfonilpiperazinilpirimidinilo, oxopiperazinilpirimidinilo y morfolinilpirimidinilo.

Normalmente, R² representa hidrógeno, halógeno, trifluorometilo o -ORª; o R² representa alquilo C₁₋₆ opcionalmente sustituido.

Los ejemplos típicos de sustituyentes opcionales en R2 incluyen alcoxicarbonilo C2-6.

Los ejemplos típicos de sustituyentes opcionales en R² incluyen etoxicarbonilo.

15

20

65

5

En una primera realización, R^2 representa hidrógeno. En una segunda realización, R^2 representa halógeno. En un aspecto de esa realización, R^2 representa cloro. En una tercera realización, R^2 representa trifluorometilo. En una cuarta realización, R^2 representa -OR a . En una quinta realización, R^2 representa alquilo C_{1-6} opcionalmente sustituido. En un aspecto de esa realización, R^2 representa metilo sin sustituir. En otro aspecto de esa realización, R^2 representa etilo sin sustituir. En un aspecto adicional de esa realización, R^2 representa metilo monosustituido o etilo monosustituido.

Los valores típicos de R² incluyen hidrógeno, flúor, cloro, trifluorometilo, -OR^a, metilo y etoxicarboniletilo.

25 En una realización particular, R³ representa hidrógeno.

Adecuadamente, R4 representa hidrógeno o metilo.

En una primera realización, R^4 representa hidrógeno. En una segunda realización, R^4 representa alquilo C_{1-6} , en especial, metilo.

Adecuadamente, R⁵ representa hidrógeno, metilo o etilo.

En una primera realización, R⁵ representa hidrógeno. En una segunda realización, R⁵ representa alquilo C₁₋₆, especialmente metilo o etilo. En un aspecto de esa realización, R⁵ representa metilo. En otro aspecto de esa realización, R⁵ representa etilo.

Los ejemplos típicos de sustituyentes adecuados en Rª, Rb, Rc, Rd o Re, o sobre el resto heterocíclico -NRbRc, incluyen halógeno, alquilo C₁₋₆, alcoxi C₁₋₆, difluorometoxi, trifluorometoxi, alcoxi C₁₋₆alquilo (C₁₋₆), alquiltilo C₁₋₆, alquilsulfinilo C₁₋₆, alquilsulfinilo C₁₋₆, alquilsulfonilo C₁₋₆, hidroxi, hidroxialquilo (C₁₋₆), aminoalquilo (C₁₋₆), ciano, trifluorometilo, oxo, alquilcarbonilo C₂₋₆, carboxi, alcoxicarbonilo C₂₋₆, alquilcarboniloxi C₂₋₆, amino, alquilamino C₁₋₆, dialquilamino (C₁₋₆), fenilamino, piridinilamino, alquilcarbonilamino C₂₋₆, alquilcarbonilamino C₂₋₆, alquilcarbonilamino C₂₋₆, alquilcarbonilamino C₁₋₆, y dialquilaminocarbonilo (C₁₋₆).

Los ejemplos típicos de sustituyentes específicos en Rª, Rb, Rc, Rd o Re, o en el resto heterocíclico -NRbRc, incluyen flúor, cloro, bromo, metilo, etilo, isopropilo, metoxi, isopropoxi, difluorometoxi, trifluorometoxi, metoximetilo, metilstio, etiltio, metilsulfinilo, metilsulfonilo, hidroxi, hidroximetilo, hidroxietilo, aminometilo, ciano, trifluorometilo, oxo, acetilo, carboxi, metoxicarbonilo, etoxicarbonilo, terc-butoxicarbonilo, acetoxi, amino, metilamino, etilamino, dimetilamino, fenilamino, piridinilamino, acetilamino, terc-butoxicarbonilamino, acetilaminometilo, metilsulfonilamino, aminocarbonilo, metilaminocarbonilo y dimetilaminocarbonilo.

Adecuadamente, R^a representa alquilo C_{1-6} , arilalquilo (C_{1-6}) o heteroariloalquilo (C_{1-6}) , cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

Los valores seleccionados de Rª incluyen metilo, etilo, bencilo e isoindolilpropilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

Los ejemplos seleccionados de sustituyentes adecuados en Ra incluyen alcoxi C₁₋₆ y oxo.

60 Los ejemplos seleccionados de sustituyentes específicos en Rª incluyen metoxi y oxo.

En una realización, R^a representa alquilo C_{1-6} opcionalmente sustituido. En un aspecto de esa realización, R^a representa idealmente alquilo C_{1-6} sin sustituir, en especial, metilo. En otro aspecto de esa realización, R^a representa idealmente alquilo C_{1-6} sustituido, por ejemplo, metoxietilo. En otra realización, R^a representa arilo opcionalmente sustituido. En un aspecto de esa realización, R^a representa arilo sin sustituir, en especial, fenilo. En otro aspecto de esa realización, R^a representa arilo monosustituido, especialmente metilfenilo. En otra realización, R^a representa

arilalquilo (C_{1-6}) opcionalmente sustituido, idealmente arilalquilo (C_{1-6}) sin sustituir, especialmente bencilo. En una realización adicional, R^a representa heteroarilo opcionalmente sustituido. En una realización adicional, R^a representa heteroarilalquilo (C_{1-6}) opcionalmente sustituido, por ejemplo, dioxoisoindolilpropilo.

5 Los valores específicos de Ra incluyen metilo, metoxietilo, bencilo y dioxoisoindolilpropilo.

En un aspecto particular, R^b representa hidrógeno o trifluorometilo; o alquilo C_{1-6} , cicloalquilo C_{3-7} , cicloalquil C_{3-7} , alquilo (C_{1-6}) , arilo, aril-alquilo (C_{1-6}) , heterocicloalquilo (C_{3-7}) , heterocicloalquilo (C_{3-7}) , heterocicloalquilo (C_{1-6}) , heteroarilalquilo (C_{1-6}) , cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

10

Los valores seleccionados de R^b incluyen hidrógeno; o alquilo C_{1-6} , aril-alquilo (C_{1-6}) , heterocicloalquilo C_{3-7} o heterocicloalquil C_{3-7} -alquilo (C_{1-6}) , cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

15 Los valores típicos de Rb incluyen hidrógeno y alquilo C₁₋₆.

De manera ilustrativa, R^b representa hidrógeno o trifluorometilo; o metilo, etilo, n-propilo, isopropilo, n-butilo, 2-metilpropilo, *terc*-butilo, pentilo, hexilo, ciclopropilo, ciclobutilo, ciclopentilo, ciclohexilo, ciclopentilo, ciclopentilo, ciclopentilo, ciclopentilo, ciclopentilo, ciclopentilmetilo, ciclohexilmetilo, fenilo, bencilo, feniletilo, azetidinilo, tetrahidrofurilo, tetrahidrofurilo, pirrolidinilo, pipreridinilo, homopiperidinilo, morfolinilo, azetidinilmetilo, tetrahidrofurilmetilo, pirrolidinilpropilo, tiazolidinilmetilo, imidazolidiniletilo, piperidinilmetilo, piperidinilmetilo, piperidinilmetilo, morfolinilmetilo, morfolinilpropilo, piridinilo, indolilmetilo, pirazolilmetilo, pirazolilmetilo, imidazolilmetilo, bencimidazolilmetilo, triazolilmetilo, piridinilmetilo o piridiniletilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

25

20

Los valores representativos de R^b incluyen hidrógeno; o metilo, etilo, n-propilo, bencilo, pirrolidinilo o morfolinilpropilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

Los ejemplos seleccionados de sustituyentes adecuados en R^b incluyen alcoxi C₁₋₆, alquiltio C₁₋₆, alquilsulfinilo C₁₋₆

Los ejemplos seleccionados de sustituyentes específicos en R^b incluyen metoxi, metilsulfinilo, metilsulfinil

35 Los valores específicos de R^b incluyen hidrógeno, metilo, metoxietilo, metilsulfiniletilo, metilsulfi

En una realización, R^b representa hidrógeno. En otra realización, R^b representa alquilo C₁₋₆, en especial, metilo.

40

Los valores seleccionados de R^c incluyen hidrógeno; o alquilo C_{1-6} , cicloalquilo C_{3-7} o heterocicloalquilo C_{3-7} , cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

En un aspecto particular, R^c representa hidrógeno, alquilo C₁₋₆ o cicloalquilo C₃₋₇.

45

Los valores representativos de R^c incluyen hidrógeno; o metilo, ciclobutilo, ciclopentilo, ciclohexilo, tetrahidropiranilo y piperidinilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

Los ejemplos seleccionados de sustituyentes adecuados en R^c incluyen alquilcarbonilo C₂₋₆ y alcoxicarbonilo C₂₋₆.

50

Los ejemplos seleccionados de sustituyentes específicos en R^c incluyen acetilo y terc-butoxicarbonilo.

Los valores específicos de R^c incluyen hidrógeno, metilo, ciclobutilo, ciclopentilo, ciclohexilo, tetrahidropiranilo, acetilpiperidinilo y *terc*-butoxicarbonilpiperidinilo,

55

Adecuadamente, R^c representa hidrógeno o alquilo C_{1-6} . En una realización, R^c es hidrógeno. En otra realización, R^c representa alquilo C_{1-6} , especialmente metilo o etilo, particularmente metilo. En una realización adicional, R^c representa cicloalquilo C_{3-7} , por ejemplo, ciclopropilo, ciclobutilo, ciclopentilo o ciclohexilo.

- 60 Como alternativa, el resto -NR^bR^c puede representar adecuadamente azetidin-1-ilo, pirrolidin-1-ilo, oxazolidin-3-ilo, isoxazolidin-2-ilo, tiazolidin-3-ilo, isotiazolidin-2-ilo, piperidin-1-ilo, morfolin-4-ilo, tiomorfolin-4-ilo, piperazin-1-ilo, homopiperidin-1-ilo, homomorfolin-4-ilo u homopiperazin-1-ilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.
- Los ejemplos seleccionados de sustituyentes adecuados en el resto heterocíclico -NR b R c incluyen alquilo C₁₋₆, alquilsulfonilo C₁₋₆, hidroxi, hidroxialquilo (C₁₋₆), aminoalquilo (C₁₋₆), ciano, oxo, alquilcarbonilo C₂₋₆, carboxi,

alcoxicarbonilo C_{2-6} , amino, alquilcarbonilamino C_{2-6} , alquilcarbonilamino C_{2-6} -alquilo (C_{1-6}), alcoxicarbonilamino C_{2-6} , alquilsulfonilamino C_{1-6} y aminocarbonilo.

Los ejemplos seleccionados de sustituyentes específicos en el resto heterocíclico -NR^bR^c incluyen metilo, metilsulfonilo, hidroxi, hidroximetilo, aminometilo, ciano, oxo, acetilo, carboxi, etoxicarbonilo, amino, acetilamino, acetilaminometilo, *terc*-butoxicarbonilamino, metilsulfonilamino y aminocarbonilo.

Los valores específicos del resto -NR^bR^c incluyen azetidin-1-ilo, hidroxiazetidin-1-ilo, hidroximetilazetidin-1-ilo, (hidroxi)(hidroximetil)azetidin-1-ilo, aminometil-azetidin-1-ilo, cianoazetidin-1-ilo, carboxiazetidin-1-ilo, aminoazetidin-1-ilo, aminocarbonilazetidin-1-ilo, pirrolidin-1-ilo, aminometilpirrolidin-1-ilo, oxopirrolidin-1-ilo, acetilaminometilpirrolidin-1-ilo, terc-butoxicarbonilaminopirrolidin-1-ilo, oxo-oxazolidin-3-ilo, hidroxiisoxazolidin-2-ilo, tiazolidin-3-ilo, oxotiazolidin-3-ilo, dioxo-isotiazolidin-2-ilo, piperidin-1-ilo, hidroxipiperidin-1-ilo, hidroximetilpiperidin-1-ilo, aminopiperidin-1-ilo, acetilaminopiperidin-1-ilo, metilsulfonilaminopiperidin-1-ilo, metilsulfonilpiperazin-1-ilo, oxopiperazin-1-ilo, acetilpiperazin-1-ilo, etoxicarbonilpiperazin-1-ilo, y oxohomopiperazin-1-ilo.

10

15

25

45

50

55

Adecuadamente, R^d representa hidrógeno; o alquilo C₁₋₆, arilo o heteroarilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

20 Los ejemplos seleccionados de valores adecuados para R^d incluyen hidrógeno, metilo, etilo, isopropilo, 2-metilpropilo, *terc*-butilo, ciclopropilo, ciclobutilo, fenilo, tiazolidinilo, tienilo, imidazolilo y tiazolilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

Los ejemplos seleccionados de sustituyentes adecuados en R^d incluyen halógeno, alquilo C₁₋₆, alcoxi C₁₋₆, oxo, alquilcarboniloxi C₂₋₆ y dialquilamino (C₁₋₆).

Los ejemplos seleccionados de sustituyentes particulares en R^d incluyen flúor, metilo, metoxi, oxo, acetoxi y dimetilamino.

En una realización, R^d representa hidrógeno. En otra realización, R^d representa alquilo C₁₋₆ opcionalmente sustituido. En un aspecto de esa realización, R^d representa idealmente alquilo C₁₋₆ sin sustituir, por ejemplo, metilo, etilo, isopropilo, 2-metilpropilo o *terc*-butilo, en especial, metilo. En otro aspecto de esa realización, R^d representa idealmente alquilo C₁₋₆ sustituido, por ejemplo, metilo sustituido o etilo sustituido, incluyendo acetoximetilo, dimetilaminometilo y trifluoroetilo. En otra realización, R^d representa arilo opcionalmente sustituido. En un aspecto de esa realización, R^d representa arilo sin sustituir, en especial, fenilo. En otro aspecto de esa realización, R^d representa arilo disustituido, por ejemplo, dimetoxifenilo. En una realización adicional, R^d representa heteroarilo opcionalmente sustituido, por ejemplo, tienilo, clorotienilo, metilienilo, metilimidazolilo o tiazolilo. En otra realización, R^d representa cicloalquilo C₃₋₇ opcionalmente sustituido, por ejemplo, ciclopropilo o ciclobutilo. En una realización adicional, R^d representa heterocicloalquilo C₃₋₇ opcionalmente sustituido, por ejemplo, tiazolidinilo u oxotiazolidinilo.

Los ejemplos seleccionados de valores específicos para R^d incluyen hidrógeno, metilo, acetoximetilo, dimetilaminometilo, etilo, trifluoroetilo, isopropilo, 2-metilpropilo, *terc*-butilo, ciclopropilo, ciclobutilo, fenilo, dimetoxifenilo, tiazolidinilo, oxotiazolidinilo, tienilo, clorotienilo, metiltienilo, metiltienilo, metilmidazolilo y tiazolilo.

Adecuadamente, R^e representa arilo o alquilo C_{1-6} , cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

Los ejemplos seleccionados de sustituyentes adecuados en Re incluyen alquilo C₁₋₆, en especial, metilo.

En una realización, Re representa alquilo C₁₋₆ opcionalmente sustituido, idealmente alquilo C₁₋₆ sin sustituir, por ejemplo, metilo o propilo, en especial, metilo. En otra realización, Re representa arilo opcionalmente sustituido. En un aspecto de esa realización, Re representa arilo sin sustituir, en especial, fenilo. En otro aspecto de esa realización, Re representa arilo monosustituido, especialmente metilfenilo. En una realización adicional, Re representa heteroarilo opcionalmente sustituido.

Los valores seleccionados de Re incluyen metilo, propilo y metilfenilo.

Una subclase de compuestos que se desvelan en el presente documento se representa mediante los compuestos de fórmula (IIA) y *N*-óxidos de los mismos, y sales y solvatos farmacéuticamente aceptables de los mismos, y derivados de glucurónido de los mismos, y cocristales de los mismos:

$$R^{12}$$
 N
 N
 Q - Z
 R^{15}
 R^{16}
(IIA)

en donde

15

45

50

R¹¹ representa halógeno o ciano; o R¹¹ representa alquilo C₁₋₆, alquinilo C₂₋₆, arilo, heterocicloalquilo C₃₋₇, heterocicloalquilo C₃₋₇, heterocicloalquil (C₃₋₇)-alquil (C₁₋₆)-aril-, heterocicloalquil (C₃₋₇)-, cicloalquil (C₃₋₇)-heteroaril-, cicloalquil (C₃₋₇)-alquil (C₁₋₆)-heteroaril-, cicloalquil (C₄₋₉)-heteroaril-, heterocicloalquil (C₃₋₇)-heteroaril-, heterocicloalquil (C₃₋₇)-heteroaril-, heterocicloalquil (C₃₋₇)-heteroaril-, heterocicloalquil (C₃₋₇)-heteroaril-, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes;

R¹² representa hidrógeno, halógeno, trifluorometilo o alquilo C₁₋₆ opcionalmente sustituido;

 R^{15} y R^{16} representan independientemente hidrógeno, halógeno, ciano, nitro, alquilo C_{1-6} , trifluorometilo, hidroxi, alcoxi C_{1-6} , difluorometoxi, trifluorometoxi, alquiltio C_{1-6} , alquilsulfinilo C_{1-6} , alquilsulfonilo C_{1-6} , amino, alquilamino C_{1-6} , dialquilamino (C_{1-6}), arilamino, alquilcarbonilamino C_{2-6} , alquilsulfonilamino C_{1-6} , formilo, alquilcarbonilo C_{2-6} , cicloalquilcarbonilo C_{3-6} , heterocicloalquilcarbonilo C_{3-6} , carboxi, alcoxicarbonilo C_{2-6} , aminocarbonilo, alquilaminocarbonilo C_{1-6} , dialquilaminocarbonilo (C_{1-6}); y

E, Q y Z son como se ha definido anteriormente.

20 Los ejemplos de sustituyentes opcionales que pueden estar presentes en R¹¹ incluyen uno, dos o tres sustituyentes seleccionados independientemente entre halógeno, haloalquilo (C₁₋₆), ciano, cianoalquilo (C₁₋₆), nitro, nitroalquilo (C₁₋ 6), alquilo C₁₋₆, difluorometilo, trifluorometilo, difluoroetilo, trifluoroetilo, alquenilo C₂₋₆, hidroxi, hidroxialquilo (C₁₋₆), alcoxi C₁₋₆, difluorometoxi, trifluorometoxi, trifluoroetoxi, carboxicicloalquiloxi (C₃₋₇), alquilendioxi C₁₋₃, alcoxi C₁₋₆alquilo (C₁₋₆), alquiltio C₁₋₆, alquilsulfinilo C₁₋₆, alquilsulfonilo C₁₋₆, alquilsulfonilo (C₁₋₆), alquilsulfonilo (C₁₋₆), oxo, amino, aminoalquilo (C₁₋₆), alquilamino C₁₋₆, dialquilamino (C₁₋₆), hidroxialquilamino (C₁₋₆), alcoxiamino C₁₋₆, alcoxi (C₁₋₆)-alquilamino (C₁₋₆), [alcoxi 25 (C_{1-6})](hidroxi)alquilamino (C_{1-6}) , [alquiltio (C_{1-6})](hidroxi)alquilamino (C_{1-6}) , N-[alquil (C_{1-6})]-N-[hidroxialquil (C_{1-6})]amino, dialquilamino (C₁₋₆)alquilamino (C₁₋₆), N-[dialquilamino (C₁₋₆)-alquil (C₁₋₆)]-N-[hidroxialquil (C₁₋₆)]amino, hidroxialquil (C₁₋ 6)-cicloalquil (C₃₋₇)amino, (hidroxi)[cicloalquil (C₃₋₇)-alquil (C₁₋₆)]-amino, heterocicloalquil (C₃₋₇)-alquilamino (C₁₋₆), oxoheterocicloalquil (C_{3-7})-alquilamino (C_{1-6}), alquilheteroarilamino (C_{1-6}), heteroaril-alquilamino (C_{1-6}), alquilheteroaril $(C_{1-6})\text{-alquilamino} \quad (C_{1-6}), \quad \text{alquilcarbonilamino} \quad C_{2-6}, \quad \text{N-[alquil} \quad (C_{1-6})]-N-[alquilcarbonil} \quad (C_{2-6})]\text{amino}, \quad \text{alquil} \quad (C_{2-6})-N-[alquilcarbonil] \quad (C_{2-6})-N-[alquilcarbon$ 30 carbonilaminoalquilo (C₁₋₆), alquenilcarbonilamino C₃₋₆, bis[alquenilcarbonil (C₃₋₆)]amino, N-[alquil (C₁₋₆)]-N-[cicloalquilcarbonil (C_{3-7}) lamino, alcoxicarbonilamino C₂₋₆, alcoxicarbonil C₂₋₆-alguilamino alquilaminocarbonilamino C₁₋₆, alquilsulfonilamino C₁₋₆, N-[alquil (C₁₋₆)]-N-[alquilsulfonil (C₁₋₆)]amino, bis[alquilsulfonil (C₁₋₆)]amino, N-[alquil (C₁₋₆)]-N-[carboxialquil (C₁₋₆)]amino, carboxicicloalquilamino (C₃₋₇), carboxicicloalquil (C₃₋₇)alquilamino (C₁₋₆), formilo, alquilcarbonilo C₂₋₆, cicloalquilcarbonilo (C₃₋₇), fenilcarbonilo, alquilcarboniloxi (C₂₋₆)-alquilo 35 (C₁₋₆), carboxi, carboxialquilo (C₁₋₆), alcoxicarbonilo C₂₋₆, alcoxicarbonil C₂₋₆-alquilo (C₁₋₆), morfolinilalcoxicarbonilo (C₁₋₆) 6), alcoxicarbonilmetilidenilo C₂₋₆, un resto de profármaco o isóstero de ácido carboxílico Ω como se define en el presente documento, -alquil $(C_{1-6})-\Omega$, aminocarbonilo, alquilaminocarbonilo C_{1-6} , hidroxialquilaminocarbonilo (C_{1-6}) , dialquilaminocarbonilo (C₁₋₆), aminocarbonilalquilo aminosulfonilo. dialquilaminosulfonilo (C₁₋₆). alguilsulfoximinilo (C_{1-6}) y [alguil (C_{1-6})][N-alguil (C_{1-6})]-sulfoximinilo. 40

Los ejemplos de sustituyentes particulares en R¹¹ incluyen flúor, cloro, bromo, fluorometilo, fluoroisopropilo, ciano, cianoetilo, nitro, nitrometilo, metilo, etilo, isopropilo, isobutilo, terc-butilo, difluorometilo, trifluorometilo, difluorometilo, difluorometilo, trifluoroetilo, etenilo, hidroxi, hidroximetilo, hidroxiisopropilo, metoxi, isopropoxi, difluorometoxi, trifluorometoxi, trifluoroetoxi, carboxiciclobutiloxi, metilendioxi, etilendioxi, metoximetilo, metoxietilo, metilsulfinilo, metilsulfonilo, metilsulfoniletilo, oxo, amino, aminometilo, aminoisopropilo, metilamino, etilamino, dimetilamino, hidroxipropilamino, (hidroxi)(metil)propilamino, hidroxietilamino, metoxiamino, metoxietilamino, (hidroxi)-(hidroxi)(metiltio)butilamino, (metoxi)(metil)propilamino, N-(hidroxietil)-N-(metil)amino, dimetilaminoetilamino. N-(dimetilaminoetil)-N-(hidroxietil)amino, (dimetilamino)(metil)propilamino, hidroximetilciclopentilamino, morfoliniletilamino, hidroxiciclobutilmetilamino, (ciclopropil)(hidroxi)propilamino, oxopirrolidinilmetilamino, pirimidinilmetilamino, etiloxadiazolilamino. metiltiadiazolilamino, tiazolilmetilamino. tiazoliletilamino. metilpirazolilmetilamino, acetilamino, N-acetil-N-metilamino, N-isopropilcarbonil-N-metilamino, acetilaminometilo, etenilcarbonilamino, bis(etenilcarbonil)amino, N-ciclopropilcarbonil-N-metilamino, metoxicarbonilamino, etoxicarbonilamino, terc-butoxicarbonilamino, metoxicarboniletilamino. etilaminocarbonilamino,

butilaminocarbonilamino, metilsulfonilamino, *N*-metil-*N*-(metilsulfonil)amino, bis(metilsulfonil)amino, *N*-(carboximetil)-*N*-metilamino, *N*-(carboxietil)-*N*-metilamino, carboxiciclopentilamino, carboxiciclopropilmetilamino, formilo, acetilo, isopropilcarbonilo, ciclobutilcarbonilo, fenilcarbonilo, acetoxiisopropilo, carboxi, carboximetilo, carboxietilo, metoxicarbonilo, etoxicarbonilo, *n*-butoxicarbonilo, *terc*-butoxicarbonilo, metoxicarbonilmetilo, etoxicarbonilmetilo, etoxicarbonilmetilo, etoxicarbonilmetilo, metoxicarbonilo, acetilaminosulfonilo, metoxiaminocarbonilo, tetrazolilo, tetrazolilmetilo, hidroxioxadiazolilo, aminocarbonilo, metilaminocarbonilo, hidroxietilaminocarbonilo, dimetilaminocarbonilo, aminocarbonilo, aminosulfonilo, metilaminosulfonilo, dimetilaminosulfonilo, metilsulfoximinilo y (metil)(*N*-metil)sulfoximinilo.

En general, R¹¹ representa alquilo C₁₋₆, alquinilo C₂₋₆, arilo, heterocicloalquilo C₃₋₇, heterocicloalquenilo C₃₋₇, heteroarilo, heterocicloalquil (C₃₋₇)-alquil (C₁₋₆)-aril-, heteroarilheterocicloalquil (C₃₋₇)-, cicloalquil (C₃₋₇)-heteroaril-, cicloalquil (C₃₋₇)-heteroaril-, heteroaril-, bicicloalquil (C₄₋₉)-heteroaril-, heterocicloalquil (C₃₋₇)-heteroaril-, heterocicloalquil (C₃₋₇)-alquil (C₁₋₆)-heteroaril-, heterocicloalquenil (C₃₋₇)-heteroaril-, heterocicloalquil (C₃₋₇)-heteroaril-, heterocicloalquil (C₄₋₉)-heteroaril-, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

Más en general, R¹¹ representa halógeno; o R¹¹ representa arilo, heteroarilo o heterocicloalquil (C₃₋₇)-heteroaril-, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

20 A continuación se exponen diversas realizaciones y aspectos de los compuestos de fórmula (IIA) como se desvelan en el presente documento.

En una primera realización, R¹¹ representa halógeno. En un aspecto de esa realización, R¹¹ representa bromo. En otro aspecto de esa realización, R¹¹ representa cloro.

En una segunda realización, R¹¹ representa ciano.

25

30

40

45

55

60

En una tercera realización, R^{11} representa alquilo C_{1-6} opcionalmente sustituido. En un aspecto de esa realización, R^{11} representa etilo opcionalmente sustituido.

En una cuarta realización, R^{11} representa alquinilo C_{2-6} opcionalmente sustituido. En un aspecto de esa realización, R^{11} representa butinilo opcionalmente sustituido.

En una quinta realización, R¹¹ representa arilo opcionalmente sustituido. En un aspecto de esa realización, R¹¹ representa fenilo opcionalmente sustituido.

En una sexta realización, R¹¹ representa heterocicloalquilo C₃₋₇ opcionalmente sustituido.

En una séptima realización, R¹¹ representa heterocicloalquenilo C₃₋₇ opcionalmente sustituido.

En una octava realización, R¹¹ representa heteroarilo opcionalmente sustituido. En aspectos seleccionados de esa realización, R¹¹ representa benzofurilo, tienilo, indolilo, pirazolilo, indazolilo, isoxazolilo, tiazolilo, imidazolilo, piridinilo, quinolinilo, piridazinilo, pirimidinilo o pirazinilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

En una novena realización, R^{11} representa heterocicloalquil (C_{3-7})-alquil (C_{1-6})-aril- opcionalmente sustituido. En un primer aspecto de esa realización, R^{11} representa pirrolidinilmetilfenil- opcionalmente sustituido. En un segundo aspecto de esa realización, R^{11} representa piperazinilmetilfenil- opcionalmente sustituido.

50 En una décima realización, R^{11} representa heteroarilheterocicloalquil (C_{3-7})- opcionalmente sustituido. En un aspecto de esa realización, R^{11} representa piridinilpiperazinil- opcionalmente sustituido.

En una undécima realización, R^{11} representa cicloalquil (C_{3-7})-heteroaril- opcionalmente sustituido. En un primer aspecto de esa realización, R^{11} representa ciclohexilpiriazolil- opcionalmente sustituido. En un segundo aspecto de esa realización, R^{11} representa ciclopexilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un cuarto aspecto de esa realización, R^{11} representa ciclobutilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un quinto aspecto de esa realización, R^{11} representa ciclopentilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un sexto aspecto de esa realización, R^{11} representa ciclohexilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un séptimo aspecto de esa realización, R^{11} representa ciclohexilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un séptimo aspecto de esa realización, R^{11} representa ciclohexilpirazinil- opcionalmente sustituido.

En una duodécima realización, R¹¹ representa cicloalquenil (C₄₋₇)-heteroaril- opcionalmente sustituido.

En una decimotercera realización, R¹¹ representa heterocicloalquil (C₃₋₇)-heteroaril- opcionalmente sustituido. En un primer aspecto de esa realización, R¹¹ representa pirrolidinilpiridinil- opcionalmente sustituido. En un segundo aspecto de esa realización, R¹¹ representa tetrahidropiranilpiridinil- opcionalmente sustituido. En un tercer aspecto de esa

realización, R¹¹ representa piperidinilpiridinil- opcionalmente sustituido. En un cuarto aspecto de esa realización, R¹¹ representa piperazinilpiridinil- opcionalmente sustituido. En un quinto aspecto de esa realización, R11 representa morfolinilpiridinil- opcionalmente sustituido. En un sexto aspecto de esa realización, R11 representa tiomorfolinilpiridinilopcionalmente sustituido. En un séptimo aspecto de esa realización, R¹¹ representa diazepanilpiridinil- opcionalmente sustituido. En un octavo aspecto de esa realización, R11 representa oxetanilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un noveno aspecto de esa realización, R¹¹ representa azetidinilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un décimo aspecto de esa realización, R¹¹ representa tetrahidrofuranilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un undécimo aspecto de esa realización, R¹¹ representa pirrolidinilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un duodécimo aspecto de esa realización, R¹¹ representa tetrahidropiranilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un decimotercer aspecto 10 de esa realización, R¹¹ representa piperidinilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un decimocuarto aspecto de esa realización, R¹¹ representa piperazinilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un decimoquinto aspecto de esa realización, R¹¹ representa morfolinilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un decimosexto aspecto de esa realización, R¹¹ representa tiomorfolinilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un decimoséptimo aspecto de esa realización, R11 representa azepanilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un decimoctavo aspecto de esa realización, R¹¹ representa oxazepanilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un decimonoveno aspecto de esa realización, R¹¹ representa diazepanilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un vigésimo aspecto de esa realización, R¹¹ representa tiadiazepanilpirimidinil- opcionalmente sustituido. En un vigésimo primer aspecto de esa realización, R¹¹ representa oxetanilpirazinil- opcionalmente sustituido. En un vigésimo segundo aspecto de esa realización, R¹ representa piperidinilpirazinil- opcionalmente sustituido.

20

15

En una decimocuarta realización, R11 representa heterocicloalquil (C3-7)-alquil (C1-6)-heteroaril- opcionalmente sustituido. En un primer aspecto de esa realización, R11 representa morfolinilmetiltienil- opcionalmente sustituido. En un segundo aspecto de esa realización, R¹¹ representa morfoliniletilpirazolil- opcionalmente sustituido.

En una decimoquinta realización, R¹¹ representa heterocicloalquenil (C₃₋₇)-heteroaril- opcionalmente sustituido. 25

En una decimosexta realización, R¹¹ representa heterobicicloalquil (C₄₋₉)-heteroaril- opcionalmente sustituido.

En una decimoséptima realización, R¹¹ representa espiroheterocicloalquil (C₄₋₉)-heteroaril- opcionalmente sustituido.

En una decimoctava realización, R¹¹ representa cicloalquil (C₃₋₇)-alquil (C₁₋₆)-heteroaril- opcionalmente sustituido. En un aspecto de esa realización. R¹¹ representa ciclohexilmetilpirimidinil- opcionalmente sustituido.

En una decimonovena realización, R¹¹ representa bicicloalquil (C₄₋₉)-heteroaril- opcionalmente sustituido.

35

60

65

30

Adecuadamente, R¹¹ representa cloro, bromo o ciano; o R¹¹ representa etilo, butinilo, fenilo, pirrolidinilo, piperidinilo, piperazinilo, morfolinilo, 1,2,3,6-tetrahidropiridinilo, benzofurilo, tienilo, indolilo, pirazolilo, indazolilo, isoxazolilo, tiazolilo, imidazolilo, piridinilo, quinolinilo, piridazinilo, pirimidinilo, pirazinilo, pirrolidinilmetilfenilo, piperazinilmetilfenilo, piridinilpiperazinilo, ciclohexilpirazolilo. ciclohexilpiridinilo, ciclopropilpirimidinilo, ciclobutilpirimidinilo, 40 ciclopentilpirimidinilo, ciclohexilpirimidinilo, ciclohexilpirazinilo, ciclohexilmetilpirimidinilo, ciclohexenilpiridinilo, ciclohexenilpirimidinilo, biciclo[3.1.0]hexanilpiridinilo, biciclo[3.1.0]hexanilpirimidinilo, biciclo[4.1.0]heptanilpirimidinilo, biciclo[2.2.2]octanilpirimidinilo, pirrolidinilpiridinilo, tetrahidropiranilpiridinilo, piperidinilpiridinilo, piperazinilpiridinilo, morfolinilpiridinilo, tiomorfolinilpiridinilo, diazepanilpiridinilo, oxetanilpirimidinilo, azetidinilpirimidinilo, pirrolidinilpirimidinilo, tetrahidrofuranilpirimidinilo, tetrahidropiranilpirimidinilo, piperidinilpirimidinilo, 45 piperazinilpirimidinilo, hexahidro[1,2,5]tiadiazolo[2,3-a]pirazinilpirimidinilo, morfolinilpirimidinilo, tiomorfolinilpirimidinilo, oxazepanilpirimidinilo, diazepanilpirimidinilo, tiadiazepanilpirimidinilo, azepanilpirimidinilo, oxetanilpirazinilo, piperidinilpirazinilo, morfolinilmetiltienilo, morfoliniletilpirazolilo, 3-azabiciclo[3.1.0]hexanilpiridinilo, azabiciclo[3.1.0]hexanilpiridazinilo, 3-azabiciclo[3.1.0]hexanilpirimidinilo, 2-oxa-5-azabiciclo[2.2.1]heptanilpirimidinilo, 3-azabiciclo[3.1.1]heptanilpirimidinilo, 3-azabiciclo[4.1.0]heptanilpiridinilo, 3-azabiciclo[4.1.0]heptanilpirimidinilo, 2oxabiciclo[2.2.2]octanilpirimidinilo, 3-azabiciclo[3.2.1]octanilpirimidinilo, 8-azabiciclo[3.2.1]octanilpirimidinilo, 3-oxa-8-50 3,6-diazabiciclo[3.2.2]-nonanilpirimidinilo, azabiciclo[3.2.1]octanilpirimidinilo, 5-azaespiro[2.4]heptanilpirimidinilo. 5-azaespiro[2.3]hexanilpirimidinilo, azabiciclo[3.3.1]nonanilpirimidinilo, azaespiro[3.3]heptanilpirimidinilo, 2-oxa-6-azaespiro[3.3]heptanilpirimidinilo, 2-oxa-6-azaespiro[3.4]octanilpirimidinilo, 2-oxa-6-azaespiro[3.5]nonanilpirimidinilo, 2-oxa-7-azaespiro[3.5]nonanilpirimidinilo triazaespiro[4.5]decanilpirimidinilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más 55 sustituyentes.

De manera ilustrativa, R¹¹ representa bromo; o R¹¹ representa fenilo, pirazolilo, piperidinilpirimidinilo, piperazinilpirimidinilo o morfolinilpirimidinilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

Los ejemplos típicos de sustituyentes opcionales en R11 incluyen uno, dos o tres sustituyentes seleccionados independientemente entre halógeno, haloalquilo (C₁₋₆), ciano, cianoalquilo (C₁₋₆), nitroalquilo (C₁₋₆), alquilo C₁₋₆, trifluorometilo, trifluoroetilo, alquenilo C2-6, hidroxi, hidroxialquilo (C1-6), alcoxi C1-6, trifluoroetoxi, carboxicicloalquiloxi (C_{3-7}) , alquiltio C_{1-6} , alquilsulfonilo C_{1-6} , alquilsulfonil (C_{1-6}) -alquilo (C_{1-6}) , oxo, amino, aminoalquilo (C_{1-6}) , alquilamino dialquilamino (C_{1-6}) , alcoxi (C_{1-6}) -alguilamino (C_{1-6}) , N-[alguil (C_{1-6})]-N-[hidroxialguil (C_{1-6})]amino,

alquilcarbonilamino (C_{1-6})-alquilo (C_{1-6}), alquilsulfonilamino C_{1-6} , N-[alquil (C_{1-6})]-N-[alquilsulfonil (C_{1-6})]amino, bis[alquilsulfonil (C_{1-6})]amino,

N-[alquil (C_{1-6})]-N-[carboxialquil (C_{1-6})]amino, carboxicicloalquil (C_{3-7})-amino, carboxicicloalquil (C_{3-7})-alquilamino (C_{1-6}), formilo, alquilcarbonilo C_{2-6} , alquilcarboniloxi (C_{2-6})-alquilo (C_{1-6}), carboxi, carboxialquilo (C_{1-6}), alcoxicarbonilo C_{2-6} , alcoxicarbonilo (C_{1-6}), morfolinilalcoxicarbonilo (C_{1-6}), alcoxicarbonilmetilidenilo C_{2-6} , un resto de profármaco o isóstero de ácido carboxílico Ω como se define en el presente documento, -(alquil C_{1-6})-S2, aminocarbonilo, aminosulfonilo, alquilsulfoximinilo (C_{1-6}) y [alquil (C_{1-6})][N-alquil (C_{1-6})]sulfoximinilo.

10 Los ejemplos adecuados de sustituyentes opcionales en R¹¹ incluyen uno, dos o tres sustituyentes seleccionados independientemente entre alquilo C₁₋₆, alquilsulfonilo C₁₋₆, oxo, carboxi y aminosulfonilo.

15

20

55

Los ejemplos típicos de sustituyentes particulares en R11 incluyen uno, dos o tres sustituyentes seleccionados independientemente entre flúor, cloro, fluorometilo, fluoroisopropilo, ciano, cianoetilo, nitrometilo, metilo, etilo, isopropilo, trifluorometilo, trifluoroetilo, etenilo, hidroxi, hidroximetilo, hidroxiisopropilo, metoxi, isopropoxi, trifluoroetoxi, carboxiciclobutiloxi, metiltio, metilsulfonilo, metilsulfoniletilo, oxo, amino, aminometilo, aminoisopropilo, metilamino, dimetilamino, metoxietilamino, N-(hidroxietil)-N-(metil)amino, acetilaminometilo, metilsulfonilamino, N-metil-N-N-(carboxietil)-N-(metil)amino, (metilsulfonil)amino, bis(metilsulfonil)amino, carboxiciclopentilamino, carboxiciclopropilmetilamino, formilo, acetilo, acetoxiisopropilo, carboxi, carboximetilo, carboxietilo, metoxicarbonilo, etoxicarbonilo, *n*-butoxicarbonilo, *terc*-butoxicarbonilo, metoxicarbonilmetilo, etoxicarbonilmetilo, etoxicarbonilmetilo, morfoliniletoxicarbonilo, etoxicarbonilmetilidenilo, metilsulfonilaminocarbonilo, acetilaminosulfonilo, metoxiaminocarbonilo, tetrazolilo, tetrazolilmetilo, hidroxioxadiazolilo, aminocarbonilo, aminosulfonilo, metilsulfoximinilo y (metil)(N-metil)sulfoximinilo.

Los ejemplos adecuados de sustituyentes particulares en R¹¹ incluyen uno, dos o tres sustituyentes seleccionados independientemente entre metilo, metilsulfonilo, oxo, carboxi y aminosulfonilo.

En una realización particular, R¹¹ está sustituido con hidroxialquilo (C₁₋₆). En un aspecto de esa realización, R¹¹ está sustituido con hidroxiisopropilo, especialmente 2-hidroxiprop-2-ilo.

30 Los valores seleccionados de R11 incluyen cloro, bromo, ciano, metoxicarboniletilo, etoxicarboniletilo, hidroxibutinilo, clorofenilo, hidroxifenilo, metilsulfonilfenilo, aminometilfenilo, aminoisopropilfenilo, acetilaminometilfenilo, acetilfenilo, acetilfenilo, aminocarbonilfenilo, metoxicarbonilfenilo. aminosulfonilfenilo. acetilaminosulfonilfenilo. (metoxicarbonil)(metil)pirrolidinilo, oxopiperidinilo, etoxicarbonilpiperidinilo, metilsulfonilpiperazinilo, morfolinilo, metilsulfonil-1,2,3,6-tetrahidropiridinilo, acetil-1,2,3,6-tetrahidropiridinilo, terc-butoxicarbonil-1,2,3,6-tetrahidropiridinilo, 35 metoxicarbonilmetil-1,2,3,6-tetrahidropiridinilo, benzofurilo, tienilo, indolilo, pirazolilo, metilpirazolilo, dimetilpirazolilo, (metil)[N-metil-N-(metilsulfonil)amino]pirazolilo, metilindazolilo, dimetilisoxazolilo, hidroxiisopropiltiazolilo, metilimidazolilo, dimetilimidazolilo, piridinilo, fluoropiridinilo, cianopiridinilo, metilpiridinilo, (ciano)(metil)piridinilo, dimetilpiridinilo, trifluorometilpiridinilo, etenilpiridinilo, hidroxiisopropilpiridinilo, metoxipiridinilo, (metoxi)(metil)piridinilo, 40 isopropoxipiridinilo, trifluoroetoxipiridinilo, (metil)(trifluoroetoxi)piridinilo, metilsulfonilpiridinilo, oxopiridinilo, (dimetil)(oxo)piridinilo, (metil)(oxo)piridinilo, aminopiridinilo, metilaminopiridinilo, dimetilaminopiridinilo, metoxietilaminopiridinilo, N-(hidroxietil)-N-(metil)aminopiridinilo, metilsulfonilaminopiridinilo, [bis(metilsulfonil)amino]piridinilo, carboxipiridinilo, quinolinilo, hidroxipiridazinilo, pirimidinilo, fluoroisopropilpirimidinilo, carboxiciclobutiloxipirimidinilo, metoxipirimidinilo, hidroxiisopropilpirimidinilo, metiltiopirimidinilo, metilsulfonilpirimidinilo, oxopirimidinilo, aminopirimidinilo, dimetilaminopirimidinilo, metoxietilaminopirimidinilo, N-45 (carboxietil)-N-(metil)aminopirimidinilo, carboxiciclopentilaminopirimidinilo, carboxiciclopropilmetilaminopirimidinilo,

(carboxietil)-N-(metil)aminopirimidinilo, carboxiciclopentilaminopirimidinilo, carboxiciclopropilmetilaminopirimidinilo, acetoxiisopropilpirimidinilo, etoxicarboniletilpirimidinilo, hidroxipirazinilo, hidroxiisopropilpirazinilo, pirrolidinilmetilfenilo, piperazinilmetilfenilo, piridinilpiperazinilo, carboxiciclohexilpiriazolilo, carboxiciclohexilpiridinilo, fluorometilciclopropilpirimidinilo, acetilaminometilciclopropilpirimidinilo, hidroxiciclobutilpirimidinilo, carboxiciclohexilpirimidinilo, (carboxi)(metil)ciclohexilpirimidinilo, (carboxi)(hidroxi)ciclohexilpirimidinilo, carboximetilciclohexil-pirimidinilo, etoxicarbonilciclohexilpirimidinilo,

(metoxicarbonil)(metil)-ciclohexilpirimidinilo, (etoxicarbonil)(metil)ciclohexilpirimidinilo, carboxi-ciclohexilpirimidinilo, carboxiciclohexenilpirimidinilo, carboxiciclohexenilpirimidinilo, etoxicarbonilciclohexenilpirimidinilo, carboxibiciclo[3.1.0]hexanilpiridinilo, carboxibiciclo[3.1.0]hexanilpirimidinilo, carboxibiciclo[4.1.0]hexanilpirimidinilo,

carboxibiciclo[2.2.2]octanilpirimidinilo, pirrolidinilpiridinilo, hidroxipirrolidinilpiridinilo, hidroxitetrahidropiranilpiridinilo, piperidinilpiridinilo, acetilpiperidinilpiridinilo, (carboxi)(metil)piperidinilpiridinilo, [(carboxi)(metil)piperidinil](fluoro)piridinilo, [(carboxi)(metil)piperidinil](cloro)piridinilo, piperazinilpiridinilo, (metil)(piperazinil)piridinilo, cianoetilpiperazinilpiridinilo, trifluoroetilpiperazinilpiridinilo, metilsulfonilpiperazinilpiridinilo, metilsulfonilpiperazinilpiridinilo, metilsulfonilpiperazinilpiridinilo,

sulfoniletilpiperazinilpiridinilo, oxopiperazinilpiridinilo, acetilpiperazinilpiridinilo, (tercbutoxicarbonilpiperazinil)(metil)piridinilo, carboximetilpiperazinilpiridinilo, carboxietilpiperazinilpiridinilo, etoxicarbonilmetilpiperazinilpiridinilo, etoxicarboniletilpiperazinilpiridinilo, morfolinilpiridinilo, tiomorfolinilpiridinilo, oxotiomorfolinilpiridinilo, dioxotiomorfolinilpiridinilo, oxodiazepanil-piridinilo, fluorooxetanilpirimidinilo, hidroxioxetanilpirimidinilo, hidroxiazetidinil-pirimidinilo, (hidroxi)(metil)azetidinilpirimidinilo, carboxiazetidinilpirimidinilo,

65 (*terc*-butocarbonilo)(hidroxi)azetidinilpirimidinilo, tetrazolilazetidinilpirimidinilo, hidroxipirrolidinilpirimidinilo, carboxi-pirrolidinilpirimidinilo, (carboxi)(metil)pirrolidinilpirimidinilo, carboximetil-

```
etoxicarbonilpirrolidinilpirimidinilo,
      pirrolidinilpirimidinilo,
                                                                                                   fluorotetrahidropiranilpirimidinilo,
      hidroxitetrahidropiranilpirimidinilo,
                                                       difluoropiperidinilpirimidinilo,
                                                                                                  (ciano)(metil)piperidinilpirimidinilo,
      (hidroxi)(nitrometil)piperidinilpirimidinilo,
                                                            (hidroxi)(metil)piperidinilpirimidinilo,
                                                                                                              (hidroxi)(trifluorometil)-
      piperidinilpirimidinilo,
                                          (hidroximetil)(metil)piperidinilpirimidinilo,
                                                                                                   metilsulfonilpiperidinilpirimidinilo,
      oxopiperidinilpirimidinilo,
                                                  (formil)(metil)-piperidinilpirimidinilo,
                                                                                                        carboxipiperidinilpirimidinilo,
      (carboxi)(fluoro)piperidinilpirimidinilo,
                                                    (carboxi)(metil)piperidinilpirimidinilo,
                                                                                                  (carboxi)(etil)piperidinilpirimidinilo,
       (carboxi)(trifluorometil)piperidinilpirimidinilo,
                                                                                             (carboxi)(hidroxi)-piperidinilpirimidinilo,
       (carboxi)(hidroximetil)piperidinilpirimidinilo,
                                                                                             (carboxi)-(metoxi)piperidinilpirimidinilo,
      (amino)(carboxi)piperidinilpirimidinilo,
                                                     carboximetilpiperidinilpirimidinilo,
                                                                                                metoxicarbonilpiperidinilpirimidinilo,
10
      etoxicarbonilpiperidinilpirimidinilo,
                                                                                         (etoxicarbonil)(fluoro)piperidinilpirimidinilo,
       (metoxicarbonil)(metil)piperidinilpirimidinilo,
                                                                                         (etil)(metoxicarbonil)piperidinilpirimidinilo,
       (isopropil)(metoxicarbonil)piperidinilpirimidinilo,
                                                                        (etoxicarbonil)-(metil)piperidinilpirimidinilo,
                                                                                                                      (etoxicarbonil)-
      butoxicarbonil)(metil)piperidinilpirimidinilo,
                                                          (etoxicarbonil)(trifluorometil)piperidinilpirimidinilo,
      (hidroximetil)piperidinilpirimidinilo.
                                                                                     (metoxi)(metoxicarbonil)piperidinilpirimidinilo.
                                                                               (metil)-(morfoliniletoxicarbonil)piperidinilpirimidinilo,
      (carboxi)(metoxicarbonil)piperidinilpirimidinilo,
15
                                                                                    metilsulfonilaminocarbonilpiperidinilpirimidinilo,
      etoxicarbonilmetilpiperidinilpirimidinilo,
      acetilaminosulfonilpiperidinilpirimidinilo.
                                                     metoxiaminocarbonilpiperidinilpirimidinilo.
                                                                                                      tetrazolilpiperidinilpirimidinilo.
      hidroxioxadiazolilpiperidinilpirimidinilo,
                                                             aminosulfonilpiperidinilpirimidinilo,
                                                                                                               piperazinilpirimidinilo,
      metilsulfonilpiperazinilpirimidinilo,
                                                                                                       carboxipiperazinilpirimidinilo,
                                                           oxopiperazinilpirimidinilo,
20
      carboxietilpiperazinilpirimidinilo.
                                               terc-butoxicarbonilpiperazinilpirimidinilo,
                                                                                                tetrazolilmetilpiperazinilpirimidinilo,
      trioxohexahidro-[1,2,5]tiadiazolo[2,3-a]pirazinilpirimidinilo,
                                                                            morfolinilpirimidinilo,
                                                                                                         dimetilmorfolinilpirimidinilo,
                                                     carboximorfolinilpirimidinilo,
      hidroximetilmorfolinilpirimidinilo,
                                                                                                (carboxi)(metil)morfolinilpirimidinilo,
      carboximetilmorfolinilpirimidinilo,
                                            tiomorfolinilpirimidinilo, dioxotiomorfolinilpirimidinilo, carboxiazepanilpirimidinilo,
      carboxioxazepanilpirimidinilo,
                                                   oxodiazepanilpirimidinilo,
                                                                                           (oxodiazepanil)(trifluorometil)pirimidinilo,
25
      (oxodiazepanil)(metoxi)pirimidinilo,
                                                        (metil)(oxo)diazepanilpirimidinilo,
                                                                                                       dioxotiadiazepanilpirimidinilo,
      hidroxioxetanilpirazinilo,
                                           (carboxi)(metil)piperidinilpirazinilo,
                                                                                            (etoxicarbonil)(metil)piperidinilpirazinilo,
      morfolinilmetiltienilo,
                                     morfoliniletilpirazolilo,
                                                                     carboxi-3-azabiciclo[3.1.0]hexanilpiridinilo,
                                                                                                                           carboxi-3-
      azabiciclo[3.1.0]hexanilpiridazinilo,
                                                       carboxi-3-azabiciclo[3.1.0]hexanilpirimidinilo,
                                                                                                                   (carboxi)(metil)-3-
      azabiciclo[3.1.0]hexanilpirimidinilo,
                                                    metoxicarbonil-3-azabiciclo[3.1.0]hexanilpirimidinilo,
                                                                                                                      etoxicarbonil-3-
                                                   2-oxa-5-azabiciclo[2.2.1]heptanilpirimidinilo,
30
      azabiciclo[3.1.0]hexanilpirimidinilo,
                                                                                                         carboxi-2-oxa-5-azabiciclo-
      [2.2.1]heptanilpirimidinilo, carboxi-3-azabiciclo[3.1.1]heptanilpirimidinilo, carboxi-3-azabiciclo[4.1.0]heptanilpiridinilo,
      carboxi-3-azabiciclo[4.1.0]heptanilpirimidinilo, metoxicarbonil-3-azabiciclo[4.1.0]heptanilpirimidinilo, etoxicarbonil-3-
      azabiciclo[4.1.0]heptanilpirimidinilo.
                                                     (hidroxi)(metil)(oxo)-2-oxabiciclo[2.2.2]octanilpirimidinilo,
                                                                                                                           carboxi-3-
      azabiciclo[3.2.1]octanilpirimidinilo,
                                                          metoxicarbonil-3-azabiciclo[3.2.1]octanilpirimidinilo,
                                                                                                                                -8-oxo
35
      azabiciclo[3.2.1]octanilpirimidinilo,
                                                    etoxicarbonilmetilidenil-8-azabiciclo[3.2.1]octanilpirimidinilo,
                                                                                                                              3-oxa-8-
      azabiciclo[3.2.1]octanilpirimidinilo,
                                                                                                                     carboxi-3-oxa-7-
                                                        oxo-3,6-diazabiciclo[3.2.2]nonanilpirimidinilo,
      azabiciclo[3.3.1]nonanilpirimidinilo,
                                                        carboxi-5-azaespiro[2.3]hexanilpirimidinilo,
                                                                                                                   (carboxi)(metil)-5-
      azaespiro[2.3]hexanilpirimidinilo,
                                                           carboxi-5-azaespiro[2.4]heptanilpirimidinilo,
                                                                                                                            carboxi-2-
      azaespiro[3.3]heptanilpirimidinilo, 2-oxa-6-azaespiro[3.3]heptanilpirimidinilo, 2-oxa-6-azaespiro[3.4]octanilpirimidinilo,
40
      2-oxa-6-azaespiro[3.5]nonanilpirimidinilo,
                                                         2-oxa-7-azaespiro[3.5]nonanilpirimidinilo
                                                                                                                 (dioxo)(metil)-2,4,8-
      triazaespiro[4.5]-decanilpirimidinilo.
```

Los valores ilustrativos de R¹¹ incluyen bromo, aminosulfonilfenilo, metilpirazolilo, carboxipiperidinilpirimidinilo, metilsulfonilpiperazinilpirimidinilo, oxopiperazinilpirimidinilo y morfolinilpirimidinilo.

Los ejemplos típicos de sustituyentes opcionales en R¹² incluyen alcoxicarbonilo C₂₋₆.

Los ejemplos típicos de sustituyentes opcionales en R¹² incluyen etoxicarbonilo.

45

65

En una primera realización, R¹² representa hidrógeno. En una segunda realización, R¹² representa halógeno. En un aspecto de esa realización, R¹² representa flúor. En otro aspecto de esa realización, R¹² representa cloro. En una tercera realización, R¹² representa trifluorometilo. En una cuarta realización, R¹² representa alquilo C₁₋₆ opcionalmente sustituido. En un aspecto de esa realización, R¹² representa metilo sin sustituir. En otro aspecto de esa realización, R¹² representa etilo sin sustituir. En un aspecto adicional de esa realización, R¹² representa metilo monosustituido o etilo monosustituido.

Los valores típicos de R¹² incluyen hidrógeno, flúor, cloro, trifluorometilo, metilo y etoxicarboniletilo.

Normalmente, R¹⁵ y R¹⁶ pueden representar independientemente hidrógeno, flúor, cloro, bromo, ciano, nitro, metilo, isopropilo, trifluorometilo, hidroxi, metoxi, difluorometoxi, trifluorometoxi, metilsulfinilo, metilsulfinilo, metilsulfinilo, amino, 60 acetilamino, metilamino, terc-butilamino, dimetilamino, metilsulfonilamino, formilo, fenilamino, acetilo, pirrolidinilcarbonilo, piperidinilcarbonilo, ciclopropilcarbonilo, azetidinilcarbonilo, piperazinilcarbonilo, metoxicarbonilo, morfolinilcarbonilo, carboxi, aminocarbonilo, metilaminocarbonilo, dimetilaminocarbonilo, aminosulfonilo, metilaminosulfonilo y dimetilaminosulfonilo.

Los valores típicos de R¹⁵ incluyen hidrógeno, halógeno, alquilo C₁₋₆, trifluorometilo, alcoxi C₁₋₆, difluorometoxi y

trifluorometoxi.

20

25

30

35

Los valores ilustrativos de R¹⁵ incluyen halógeno y difluorometoxi.

En una primera realización, R¹⁵ representa hidrógeno. En una segunda realización, R¹⁵ representa halógeno. En un primer aspecto de esa realización, R¹⁵ representa flúor. En un segundo aspecto de esa realización, R¹⁵ representa cloro. En una tercera realización, R¹⁵ representa alquilo C₁₋₆. En un aspecto de esa realización, R¹⁵ representa metilo. En una cuarta realización, R¹⁵ representa trifluorometilo. En una quinta realización, R¹⁵ representa alcoxi C₁₋₆. En un aspecto de esa realización, R¹⁵ representa metoxi. En una sexta realización, R¹⁵ representa difluorometoxi. En una séptima realización, R¹⁵ representa trifluorometoxi.

Los valores seleccionados de R¹⁵ incluyen hidrógeno, flúor, cloro, metilo, trifluorometilo, metoxi, difluorometoxi y trifluorometoxi.

15 Los valores particulares de R¹⁵ incluyen cloro y difluorometoxi.

Los valores típicos de R¹⁶ incluyen hidrógeno, halógeno, ciano, alquilo C₁₋₆, trifluorometilo, difluorometoxi y amino.

Los valores ilustrativos de R¹⁶ incluyen hidrógeno y halógeno.

En una primera realización, R¹⁶ representa hidrógeno. En una segunda realización, R¹⁶ representa halógeno. En un primer aspecto de esa realización, R¹⁶ representa flúor. En un segundo aspecto de esa realización, R¹⁶ representa cloro. En una tercera realización, R¹⁶ representa ciano. En una cuarta realización, R¹⁶ representa alquilo C₁₋₆. En un aspecto de esa realización, R¹⁶ representa metilo. En una quinta realización, R¹⁶ representa trifluorometilo. En una sexta realización, R¹⁶ representa difluorometoxi. En una séptima realización, R¹⁶ representa amino.

Los valores seleccionados de R¹⁶ incluyen hidrógeno, flúor, cloro, ciano, metilo, trifluorometilo, difluorometoxi y amino.

Los valores particulares de R¹⁶ incluyen hidrógeno y cloro.

En una realización particular, R¹⁶ está unido en la posición para del anillo fenilo en relación al número entero R¹⁵.

La presente invención proporciona compuestos de fórmula (IIB) como se han definido anteriormente. En el presente documento también se desvelan compuestos de fórmula (IIB) a continuación y *N*-óxidos de los mismos, y sales y solvatos farmacéuticamente aceptables de los mismos, y derivados de glucurónido de los mismos, y cocristales de los mismos:

$$R^{23}$$
 R^{23}
 R^{12}
 R^{12}
 R^{15}
 R^{16}
(IIB)

40 en donde

45

50

V representa C-R22 o N;

 R^{21} representa hidrógeno, halógeno, haloalquilo (C_{1-6}), ciano, alquilo C_{1-6} , trifluorometilo, alquenilo C_{2-6} , alquinilo C_{2-6} , hidroxi, hidroxialquilo (C_{1-6}), alcoxi (C_{1-6}), alcoxi (C_{1-6})-alquilo (C_{1-6}), difluorometoxi, trifluorometoxi, trifluorometoxi, carboxicicloalquil (C_{3-7})-oxi, alquiltio C_{1-6} , alquilsulfonilo C_{1-6} , alquilsulfonilo (C_{1-6}), alquilamino (C_{1-6}), amino, aminoalquilo (C_{1-6}), alquilamino (C_{2-6})-alquilo (C_{1-6}), alcoxicarbonilamino (C_{2-6}), alquilsulfonilamino (C_{1-6}), alcoxicarbonilo (C_{1-6}), alquilo (C_{1-6}), alcoxicarbonilo (C_{1-6}), alcoxicarbonilo (C_{1-6}), alquilo (C_{1-6}), alcoxicarbonilmetilidenilo (C_{2-6}), aminosulfonilo, alquilaminosulfonilo (C_{1-6}), alquil (C_{1-6}), alquil (C_{1-6}), alquil (C_{1-6}), cicloalquilo (C_{1-6}), alquilo (C_{1-6}

espiroheterocicloalquilo (C₄₋₉), cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes;

R²² representa hidrógeno, halógeno o alquilo C₁₋₆;

5

15

20

35

65

R²³ representa hidrógeno, alquilo C₁₋₆, trifluorometilo o alcoxi C₁₋₆; y

E, Q, Z, R¹², R¹⁵ y R¹⁶ son como se han definido anteriormente.

A continuación se exponen diversas realizaciones y aspectos de los compuestos de la fórmula anterior como se desvelan en el presente documento.

10 En una realización, V representa C-R²². En otra realización, V representa N.

Normalmente, R^{21} representa hidrógeno, halógeno, haloalquilo (C_{1-6}) , ciano, alquilo C_{1-6} , trifluorometilo, alquenilo C_{2-6} , hidroxi, hidroxialquilo (C_{1-6}) , alcoxi C_{1-6} , trifluoroetoxi, carboxicicloalquiloxi (C_{3-7}) , alquiltio C_{1-6} , alquilsulfonilo C_{1-6} , amino, alquilamino C_{1-6} , dialquilamino (C_{1-6}) , alcoxi (C_{1-6}) -alquilamino (C_{1-6}) , N-[alquil (C_{1-6})]-N-[carboxialquil (C_{1-6})]amino, carboxicicloalquilamino (C_{3-7}) , carboxicicloalquil (C_{3-7}) -alquilamino (C_{1-6}) , alquilsulfonilamino (C_{1-6}) , alquilsulfonilamino (C_{1-6}) , alquilsulfonilamino (C_{1-6}) , alquilsulfonilamino (C_{1-6}) , o alcoxicarbonilmetilidenilo (C_{2-6}) -alquilo (C_{1-6}) , cicloalquilo (C_{3-7}) , cicloalquilo (C_{3-7}) , heterobicicloalquilo (C_{3-7}) , cicloalquilo (C_{4-9}) , bicicloalquilo (C_{4-9}) , heterocicloalquilo (C_{3-7}) , heterobicicloalquilo (C_{4-9}) o espiroheterocicloalquilo (C_{4-9}) , cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

Adecuadamente, R²¹ representa heterocicloalquilo (C₃₋₇), grupo que puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

- Donde R²¹ representa un grupo cicloalquilo (C₃₋₇) opcionalmente sustituido, los valores típicos incluyen ciclopropilo, ciclobutilo, ciclopentilo, ciclohexilo y cicloheptilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.
- Donde R^{21} representa un grupo cicloalquil (C_{3-7})-alquilo (C_{1-6}) opcionalmente sustituido, un valor típico es ciclohexilmetilo, grupo que puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.
 - Donde R^{21} representa un grupo cicloalquenilo (C_{4-7}) opcionalmente sustituido, los valores típicos incluyen ciclobutenilo, ciclopentenilo, ciclohexenilo y cicloheptenilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.
 - Donde R²¹ representa un grupo bicicloalquilo (C₄₋₉) opcionalmente sustituido, los valores típicos incluyen biciclo[3.1.0]hexanilo, biciclo[4.1.0]heptanilo y biciclo[2.2.2]octanilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.
- 40 Donde R²¹ representa un grupo heterocicloalquilo (C₃₋₇) opcionalmente sustituido, los valores típicos incluyen oxetanilo, azetidinilo, tetrahidrofuranilo, pirrolidinilo, tetrahidropiranilo, piperidinilo, piperazinilo, hexahidro-[1,2,5]tiadiazolo[2,3-a]pirazinilo, morfolinilo, tiomorfolinilo, azepanilo, oxazepanilo, diazepanilo y tiadiazepanilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.
- Donde R²¹ representa un grupo heterocicloalquenilo (C₃₋₇) opcionalmente sustituido, un valor típico es 1,2,3,6-tetrahidropiridinilo opcionalmente sustituido.
- Donde R²¹ representa un grupo heterobicicloalquilo (C₄₋₉) opcionalmente sustituido, los valores típicos incluyen 3-azabiciclo[3.1.0]hexanilo, 2-oxa-5-azabiciclo[2.2.1]heptanilo, 3-azabiciclo[3.1.1]heptanilo, 3-azabiciclo[4.1.0]heptanilo, 2-oxabiciclo[2.2.2]octanilo, 3-azabiciclo[3.2.1]octanilo, 8-azabiciclo[3.2.1]octanilo, 3-oxa-8-azabiciclo[3.2.1]octanilo, 3.8-diazabiciclo[3.2.1]octanilo, 3.6-diazabiciclo[3.2.2]nonanilo, 3-oxa-7-azabiciclo[3.3.1]nonanilo y 3,9-diazabiciclo-[4.2.1]nonanilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.
- Donde R²¹ representa un grupo espiroheterocicloalquilo (C₄₋₉) opcionalmente sustituido, los valores típicos incluyen 5-azaespiro[2.3]hexanilo, 5-azaespiro[2.4]heptanilo, 2-azaespiro[3.3]heptanilo, 2-oxa-6-azaespiro[3.3]heptanilo, 2-oxa-6-azaespiro[3.5]nonanilo, 2-oxa-7-azaespiro[3.5]nonanilo y 2,4,8-triazaespiro[4.5]decanilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.
 - De manera ilustrativa, R²¹ representa hidroxi, hidroxialquilo (C₁₋₆), metoxi, carboxiciclobutiloxi, metiltio, metilsulfonilo, metilamino, *N*-[carboxietil]-*N*-metilamino, carboxiciclopentilamino, carboxiciclopropilmetilamino o etoxicarboniletilo; o R²¹ representa ciclopropilo, ciclobutilo, ciclopentilo, ciclohexilo, ciclohexilmetilo, ciclohexenilo, biciclo[3.1.0]hexanilo, biciclo[4.1.0]heptanilo, biciclo[2.2.2]octanilo, oxetanilo, azetidinilo, tetrahidrofuranilo, pirrolidinilo, tetrahidropiranilo, piperidinilo, piperazinilo, hexahidro-[1,2,5]tiadiazolo[2,3-a]pirazinilo, morfolinilo, tiomorfolinilo, azepanilo, oxazepanilo, diazepanilo, tiadiazepanilo, 3-azabiciclo[3.1.0]hexanilo, 2-oxa-5-azabiciclo[2.2.1]heptanilo, 3-

azabiciclo[3.1.1]heptanilo, 3-azabiciclo[4.1.0]heptanilo, 2-oxabiciclo[2.2.2]octanilo, 3-azabiciclo[3.2.1]octanilo, 8-azabiciclo-[3.2.1]octanilo, 3-oxa-8-azabiciclo[3.2.1]octanilo, 3.6-diazabiciclo[3.2.2]nonanilo, 3-oxa-7-azabiciclo[3.3.1]-nonanilo, 5-azaespiro[2.3]hexanilo, 5-azaespiro[2.4]heptanilo o 2-azaespiro-[3.3]heptanilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

5

10

15

25

30

Adecuadamente, R²¹ representa piperidinilo, piperazinilo o morfolinilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes.

Los ejemplos de sustituyentes opcionales que pueden estar presentes en R^{21} incluyen uno, dos o tres sustituyentes seleccionados independientemente entre halógeno, haloalquilo (C_{1-6}) , ciano, cianoalquilo (C_{1-6}) , nitro, nitroalquilo (C_{1-6}) , alquilo C_{1-6} , trifluorometilo, trifluoroetilo, alquenilo C_{2-6} , hidroxi, hidroxialquilo (C_{1-6}) , alcoxi C_{1-6} , difluorometoxi, trifluoroetoxi, alquiltio C_{1-6} , alquilsulfonilo C_{1-6} , alquilsulfonil (C_{1-6}) -alquilo (C_{1-6}) , oxo, amino, alquilamino C_{1-6} , dialquilamino (C_{1-6}) , alquilcarbonilamino C_{2-6} , alquilsulfonilamino (C_{2-6}) -alquilo (C_{1-6}) , alcoxicarbonilamino C_{2-6} , alquilsulfonilamino (C_{1-6}) , alcoxicarbonilo (C_{1-6}) , alquilaminocarbonilo (C_{1-6}) , aminosulfonilo, dialquilaminosulfonilo (C_{1-6}) , alquilsulfoximinilo (C_{1-6}) y [alquil (C_{1-6})][N-alquil (C_{1-6})]-sulfoximinilo.

20 Los ejemplos seleccionados de sustituyentes opcionales en R²¹ incluyen uno, dos o tres sustituyentes seleccionados independientemente entre alquilsulfonilo C₁₋₆, oxo y carboxi.

Los ejemplos adecuados de sustituyentes opcionales en R21 incluyen uno, dos o tres sustituyentes seleccionados independientemente entre flúor, fluorometilo, cloro, bromo, ciano, cianometilo, cianoetilo, nitro, nitrometilo, metilo, etilo, isopropilo, trifluorometilo, trifluorometilo, etenilo, hidroxi, hidroximetilo, metoxi, etoxi, difluorometoxi, trifluorometoxi, trifluoroetoxi, metilsulfonilo, metilsulfonilmetilo, metilsulfoniletilo, oxo, amino, metilamino, dimetilamino, acetilamino, acetilaminometilo, metoxicarbonilamino, etoxicarbonilamino, terc-butoxicarbonilamino, metilsulfonilamino, formilo, acetilo, carboxi, carboximetilo, carboxietilo, metoxicarbonilo, etoxicarbonilo, n-butoxicarbonilo, tercbutoxicarbonilo. morfoliniletoxicarbonilo, metoxicarbonilmetilo, etoxicarbonilmetilo. etoxicarboniletilo. etoxicarbonilmetilidenilo, acetilaminosulfonilo, metoxiaminocarbonilo, tetrazolilo, tetrazolilo, hidroxioxadiazolilo, aminocarbonilo, metilaminocarbonilo, dimetilaminocarbonilo, metilsulfonilaminocarbonilo, aminosulfonilo, metilaminosulfonilo, dimetilaminosulfonilo, metilsulfoximinilo y (metil)(N-metil)sulfoximinilo.

Los ejemplos seleccionados de sustituyentes particulares en R²¹ incluyen uno, dos o tres sustituyentes seleccionados independientemente entre metilsulfonilo, oxo y carboxi.

Normalmente, R²¹ representa hidrógeno, fluoro, fluoroisopropilo, ciano, metilo, trifluorometilo, etenilo, hidroxi, hidroxiisopropilo, metoxi, isopropoxi, trifluoroetoxi, carboxiciclobutiloxi, metilsulfonilo, amino, am dimetilamino, metoxietilamino, N-(hidroxietil)-N-(metil)amino, N-[carboxietil]-N-metilamino, carboxiciclopentilamino, 40 carboxiciclopropilmetilamino, metilsulfonilamino, acetoxiisopropilo, carboxi, etoxicarboniletilo, fluorometilciclopropilo, acetilaminometilciclopropilo, hidroxiciclobutilo, carboxiciclopentilo, carboxiciclohexilo, (carboxi)(metil)ciclohexilo, (carboxi)(hidroxi)ciclohexilo, carboximetilciclohexilo, etoxicarbonilciclohexilo, (metoxicarbonil)(metil)ciclohexilo, (etoxicarbonil)(metil)ciclohexilo, carboxiciclohexilmetilo, carboxiciclohexenilo, etoxicarbonilciclohexenilo, carboxibiciclo[3.1.0]hexanilo, etoxicarbonilbiciclo[3.1.0]hexanilo, carboxibiciclo[4.1.0]heptanilo, 45 hidroxiazetidinilo, carboxibiciclo[2.2.2]octanilo, fluorooxetanilo, hidroxioxetanilo, (hidroxi)(metil)azetidinilo, carboxiazetidinilo, (terc-butoxicarbonil)(hidroxi)azetidinilo, tetrazolilazetidinilo, hidroxitetrahidrofuranilo, pirrolidinilo, hidroxipirrolidinilo, carboxipirrolidinilo, (carboxi)(metil)pirrolidinilo, carboximetilpirrolidinilo, etoxicarbonilpirrolidinilo, fluorotetrahidropiranilo, hidroxitetrahidropiranilo, piperidinilo, difluoropiperidinilo, (ciano)(metil)piperidinilo, (hidroxi)(trifluorometil)piperidinilo, (hidroxi)(metil)piperidinilo, (hidroxi)(nitrometil)piperidinilo. (hidroximetil)(metil)piperidinilo, metilsulfonilpiperidinilo, oxopiperidinilo, (formil)(metil)piperidinilo, acetilpiperidinilo, 50 (carboxi)(metil)piperidinilo, carboxipiperidinilo, (carboxi)(fluoro)piperidinilo, (carboxi)(etil)piperidinilo, (carboxi)(trifluorometil)piperidinilo, (carboxi)(hidroxi)piperidinilo, (carboxi)(hidroximetil)piperidinilo, (carboxi)(metoxi)piperidinilo, (amino)(carboxi)piperidinilo, carboximetilpiperidinilo, metoxicarbonil-piperidinilo, (metoxicarbonil)(metil)piperidinilo, (etil)(metoxicarbonil)piperidinilo, (isopropil)(metoxicarbonil)piperidinilo, 55 (metoxi)(metoxicarbonil)piperidinilo. (carboxi)(metoxicarbonil)piperidinilo. etoxicarbonilpiperidinilo. (etoxicarbonil)(trifluorometil)piperidinilo, (etoxicarbonil)(fluoro)piperidinilo, (etoxicarbonil)(metil)piperidinilo, (etoxicarbonil)(hidroximetil)piperidinilo, (n-butoxicarbonil)-(metil)piperidinilo, (metil)(morfoliniletoxicarbonil)piperidinilo, etoxicarbonilmetilpiperidinilo, metilsulfonilaminocarbonilpiperidinilo, acetilaminosulfonilpiperidinilo, metoxiaminocarbonilpiperidinilo, tetrazolilpiperidinilo, hidroxioxadiazolilpiperidinilo, aminosulfonilpiperidinilo, cianoetilpiperazinilo, trifluoroetilpiperazinilo, metilsulfoniletilpiperazinilo, 60 piperazinilo, metilsulfonilpiperazinilo, oxopiperazinilo, acetilpiperazinilo, carboxipiperazinilo, terc-butoxicarbonilpiperazinilo, carboximetilpiperazinilo, etoxicarbonilmetilpiperazinilo, etoxicarboniletilpiperazinilo, tetrazolilmetilpiperazinilo, carboxietilpiperazinilo, trioxohexahidro[1,2,5]tiadiazolo[2,3-a]pirazinilo, morfolinilo, dimetilmorfolinilo, hidroximetilmorfolinilo, carboximetilmorfolinilo, carboximorfolinilo, (carboxi)(metil)morfolinilo, tiomorfolinilo, oxotiomorfolinilo, 65 dioxotiomorfolinilo. carboxiazepanilo. carboxioxazepanilo. oxodiazepanilo, (metil)(oxo)diazepanilo,

dioxotiadiazepanilo, carboxi-3-azabiciclo[3.1.0]hexanilo, (carboxi)(metil)-3-azabiciclo[3.1.0]hexanilo, metoxicarbonil-3-

azabiciclo[3.1.0]hexanilo, etoxicarbonil-3-azabiciclo[3.1.0]hexanilo, 2-oxa-5-azabiciclo[2.2.1]heptanilo, carboxi-2-oxa-5-azabiciclo[2.2.1]heptanilo, carboxi-3-azabiciclo[3.1.1]heptanilo, carboxi-3-azabiciclo[4.1.0]heptanilo, metoxicarbonil-3-azabiciclo[4.1.0]heptanilo, etoxicarbonil-3-azabiciclo[4.1.0]heptanilo, (hidroxi)(metil)(oxo)-2-oxabiciclo[2.2.2]octanilo, metoxicarbonil-3-azabiciclo[3.2.1]octanilo, carboxi-3-azabiciclo[3.2.1]octanilo, oxo-8-azabiciclo[3.2.1]octanilo, etoxicarbonilmetilidenil-8-azabiciclo[3.2.1]octanilo, 3-oxa-8-azabiciclo[3.2.1]octanilo, carboxi-3-oxa-7-azabiciclo[3.3.1]nonanilo, diazabiciclo[3.2.2]nonanilo, carboxi-5-azaespiro[2.3]hexanilo, (carboxi)(metil)-5-azaespiro[2.3]hexanilo, carboxi-5-azaespiro[2.4]heptanilo, carboxi-2-azaespiro[3.3]heptanilo, 2-oxa-6-azaespiro[3.3]heptanilo, 2-oxa-6-azaespiro[3.4]octanilo, 2-oxa-6-azaespiro[3.5]nonanilo, azaespiro[3.5]nonanilo o (dioxo)(metil)-2,4,8-triazaespiro-[4.5]decanilo.

10

5

Los valores ilustrativos de R²¹ incluyen carboxipiperidinilo, metilsulfonilpiperazinilo, oxopiperazinilo y morfolinilo.

En una realización particular, R²¹ representa hidroxialquilo (C₁₋₆). En un aspecto de esa realización, R²¹ representa hidroxiisopropilo, especialmente 2-hidroxiprop-2-ilo.

15

En general, R²² representa hidrógeno o alquilo C₁₋₆.

Adecuadamente, R²² representa hidrógeno, cloro o metilo.

20 Normalmente, R²² representa hidrógeno o metilo.

En una realización, R^{22} representa hidrógeno. En otra realización, R^{22} representa alquilo C_{1-6} , en especial, metilo. En una realización adicional, R^{22} representa halógeno. En un aspecto de esa realización, R^{22} representa flúor. En otro aspecto de esa realización, R^{22} representa cloro.

25

En general, R²³ representa hidrógeno o alquilo C₁₋₆.

Adecuadamente, R²³ representa hidrógeno, metilo, trifluorometilo o metoxi.

30 Normalmente, R²³ representa hidrógeno o metilo.

En una realización, R^{23} representa hidrógeno. En otra realización, R^{23} representa alquilo C_{1-6} , en especial, metilo. En una realización adicional, R^{23} representa trifluorometilo. En una realización adicional, R^{23} representa alcoxi C_{1-6} , especialmente metoxi.

35

En el presente documento también se desvelan compuestos de fórmula (IIC), (IID), (IIE), (IIF), (IIG), (IIH), (IIJ), (IIK) y (IIL), y *N*-óxidos de los mismos, y sales y solvatos farmacéuticamente aceptables de los mismos, y derivados de glucurónido de los mismos, y cocristales de los mismos:

40

$$\begin{array}{c}
R^{12} \\
R^{23} \\
N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N \\
N \\
N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Q-Z \\
R^{15}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{16}
\end{array}$$
(IIF)

$$\begin{array}{c}
R^{12} \\
R^{23} \\
N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N \\
N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Q-Z \\
R^{15}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{16}
\end{array}$$
(IIG)

$$\begin{array}{c}
R^{12} \\
R^{23} \\
N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N \\
N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Q-Z \\
E
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{16}
\end{array}$$
(IIIH)

$$\begin{array}{c}
R^{12} \\
R^{23}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N \\
N \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Q-Z \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{16}
\end{array}$$
(IIJ)

$$\begin{array}{c}
R^{12} \\
R^{23}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N \\
N \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Q-Z \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{16}
\end{array}$$
(IIK)

$$\begin{array}{c}
R^{12} \\
R^{23} \\
N \\
N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N \\
N \\
N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Q-Z \\
R^{15}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{16}
\end{array}$$
(IIL)

5 en donde

20

25

30

40

45

T representa -CH₂- o -CH₂CH₂-;

U representa C(O) o S(O)2;

W representa O, S, S(O), S(O)₂, S(O)(NR⁵), N(R³¹) o C(R³²)(R³³);

10 -M- representa -CH₂- o -CH₂CH₂-;

 R^{31} representa hidrógeno, cianoalquilo (C_{1-6}), alquilo C_{1-6} , trifluorometilo, trifluoroetilo, alquilsulfonilo C_{1-6} , alquil (C_{1-6})-sulfonilalquilo (C_{1-6}), formilo, alquilcarbonilo C_{2-6} , carboxi, carboxialquilo (C_{1-6}), alcoxicarbonilo C_{2-6} , alcoxicarbonilo C_{2-6} -alquilo (C_{1-6}), un resto de profármaco o isóstero de ácido carboxílico Ω , -alquil (C_{1-6})-Q, aminocarbonilo, alquilaminocarbonilo C_{1-6} , dialquilaminocarbonilo (C_{1-6}), aminosulfonilo o dialquilaminosulfonilo (C_{1-6});

R³² representa hidrógeno, halógeno, ciano, hidroxi, hidroxialquilo (C₁₋₆), alquilsulfonilo C₁₋₆, formilo, alquilcarbonilo C₂₋₆, carboxi, carboxialquilo (C₁₋₆), alcoxicarbonilo C₂₋₆, alcoxicarbonil C₂₋₆-alquilo (C₁₋₆), aminosulfonilo, alquilsulfoximinilo (C₁₋₆), [(alquil C₁₋₆)][N-alquilo (C₁₋₆)]sulfoximinilo, un resto de profármaco o isóstero de ácido carboxílico Ω o -alquil (C₁₋₆). Ω ;

R³³ representa hidrógeno, halógeno, alquilo C₁₋₆, trifluorometilo, hidroxi, hidroxialquilo (C₁₋₆), alcoxi C₁₋₆, amino o carboxi;

 R^{34} representa hidrógeno, halógeno, haloalquilo (C_{1-6}), hidroxi, alcoxi C_{1-6} , alquiltio C_{1-6} , alquilsulfinilo C_{1-6} , alquilsulfonilo C_{1-6} , amino, alquilamino C_{1-6} , dialquilamino (C_{1-6}), alquilcarbonilamino (C_{2-6}), alquilsulfonilamino (C_{1-6}), alquilsulfonilamino (C_{1-6}) o alquilsulfonilamino (C_{1-6}), alquilo (C_{1-6}); y

V, E, Q, Z, R^5 , R^{12} , R^{15} , R^{16} , R^{23} y Ω son como se han definido anteriormente.

Diversas realizaciones y aspectos de compuestos de las fórmulas anteriores (IIC), (IID), (IIE), (IIF), (IIG), (IIH), (IIJ), (IIK) y (IIM) que se desvelan en el presente documento se exponen a continuación.

En una primera realización, T representa -CH2-. En una segunda realización, T representa -CH2-CH2-.

En una primera realización, U representa C(O). En una segunda realización, U representa S(O)2.

En general, W representa O, S(O)₂, N(R³¹) o C(R³²)(R³³).

35 Normalmente, W representa O, N(R³¹) o C(R³²)(R³³).

En una primera realización, W representa O. En una segunda realización, W representa S. En una tercera realización, W representa S(O). En una cuarta realización, W representa S(O)₂. En una quinta realización, W representa S(O)(NR⁵). En una sexta realización, W representa N(R³¹). En una séptima realización, W representa C(R³²)(R³³).

En una realización, -M- representa -CH₂-. En otra realización, -M- representa -CH₂CH₂-.

Normalmente, R^{31} representa hidrógeno, cianoalquilo (C_{1-6}), alquilo C_{1-6} , trifluorometilo, trifluoroetilo, alquilsulfonilo C_{1-6} , alquilsulfonil (C_{1-6})-alquilo (C_{1-6}), formilo, alquilcarbonilo C_{2-6} , carboxi, carboxialquilo (C_{1-6}), alcoxicarbonilo C_{2-6} , alcoxicarbonil C_{2-6} -alquilo (C_{1-6}), tetrazolilalquilo (C_{1-6}), aminocarbonilo, alquilaminocarbonilo C_{1-6} ,

dialquilaminocarbonilo (C₁₋₆), aminosulfonilo, alquilaminosulfonilo C₁₋₆ o dialquilaminosulfonilo (C₁₋₆).

Adecuadamente, R31 representa alquilsulfonilo C1-6.

- Los valores típicos de R³¹ incluyen hidrógeno, cianoetilo, metilo, etilo, isopropilo, trifluorometilo, trifluoroetilo, metilsulfonilo, metilsulfoniletilo, formilo, acetilo, carboxi, carboximetilo, carboxietilo, metoxicarbonilo, etoxicarbonilo, terc-butoxicarbonilo, etoxicarbonilmetilo, etoxicarboniletilo, tetrazolilmetilo, aminocarbonilo, metilaminocarbonilo, dimetilaminocarbonilo, aminosulfonilo, metilaminosulfonilo y dimetilaminosulfonilo.
- 10 Un valor particular de R³¹ es metilsulfonilo.

25

- En general, R^{32} representa halógeno, carboxi, carboxialquilo (C_{1-6}), alcoxicarbonilo C_{2-6} , alcoxicarbonil C_{2-6} -alquilo (C_{1-6}), un resto de profármaco o isóstero de ácido carboxílico Ω o -alquil (C_{1-6})- $^{\wedge}$.
- Normalmente, R³² representa hidrógeno, halógeno, ciano, hidroxi, hidroxialquilo (C₁₋₆), alquilsulfonilo C₁₋₆, formilo, carboxi, carboxialquilo (C₁₋₆), alcoxicarbonilo C₂₋₆, alcoxicarbonil C₂₋₆-alquilo (C₁₋₆), aminosulfonilo, alquilsulfoximinilo (C₁₋₆), [(alquil C₁₋₆)][*N*-alquilo (C₁₋₆)]sulfoximinilo, alquilsulfonilaminocarbonilo (C₁₋₆), alquilcarbonilamino (C₂₋₆)-sulfonilo, alcoxiaminocarbonilo (C₁₋₆), tetrazolilo o hidroxioxadiazolilo.
- Los valores típicos de R³² incluyen hidrógeno, flúor, ciano, hidroxi, hidroximetilo, metilsulfonilo, formilo, carboxi, 20 carboximetilo, carboxietilo, metoxicarbonilo, etoxicarbonilo, terc-butoxicarbonilo, metoxicarbonilmetilo, etoxicarbonilmetilo, etoxicarboniletilo, metilsulfoximinilo, metoxicarboniletilo, aminosulfonilo, (metil)(Nmetil)sulfoximinilo, metilsulfonilaminocarbonilo, acetilaminosulfonilo, metoxiaminocarbonilo, tetrazolilo hidroxioxadiazolilo.
 - En una realización seleccionada, R32 representa carboxi.
 - En general, R³³ representa hidrógeno, halógeno o alquilo C₁₋₆.
- 30 Adecuadamente, R³³ representa hidrógeno o alquilo C₁₋₆.
 - Los valores seleccionados de R³³ incluyen hidrógeno, flúor, metilo, etilo, isopropilo, trifluorometilo, hidroxi, hidroximetilo, metoxi, amino y carboxi.
- 35 Los valores seleccionados de R³³ incluyen hidrógeno y metilo.
- En una primera realización, R³³ representa hidrógeno. En una segunda realización, R³³ representa halógeno. En un aspecto de esa realización, R³³ representa flúor. En una tercera realización, R³³ representa alquilo C₁₋₆. En un primer aspecto de esa realización, R³³ representa metilo. En un segundo aspecto de esa realización, R³³ representa etilo. En un tercer aspecto de esa realización, R³³ representa isopropilo. En una cuarta realización, R³³ representa trifluorometilo. En una quinta realización, R³³ representa hidroxi. En una sexta realización, R³³ representa hidroxialquilo (C₁₋₆). En un aspecto de esa realización, R³³ representa hidroximetilo. En una séptima realización, R³³ representa alcoxi C₁₋₆. En un aspecto de esa realización, R³³ representa metoxi. En una octava realización, R³³ representa amino. En una novena realización, R³³ representa carboxi.
- En una primera realización, R³⁴ representa hidrógeno. En una segunda realización, R³⁴ representa halógeno. En un aspecto de esa realización, R³⁴ representa fluor. En una tercera realización, R³⁴ representa haloalquilo (C₁₋₆). En un aspecto de esa realización, R³⁴ representa fluorometilo. En una cuarta realización, R³⁴ representa hidroxi. En una quinta realización, R³⁴ representa alcoxi C₁₋₆, especialmente metoxi. En una sexta realización, R³⁴ representa alquiltio C₁₋₆, especialmente metiltio. En una séptima realización, R³⁴ representa alquilsulfinilo C₁₋₆, especialmente metilsulfinilo. En una octava realización, R³⁴ representa alquilsulfonilo C₁₋₆, especialmente metilsulfonilo. En una novena realización, R³⁴ representa amino. En una décima realización, R³⁴ representa alquilcarbonilamino (C₁₋₆), especialmente dimetilamino. En una duodécima realización, R³⁴ representa alquilcarbonilamino (C₂₋₆), especialmente acetilamino. En una decimocuarta realización, R³⁴ representa alquilcarbonilamino (C₁₋₆), especialmente acetilaminometilo. En una decimocuarta realización, R³⁴ representa alquilsulfonilamino (C₁₋₆), especialmente metilsulfonilamino. En una decimoquinta realización, R³⁴ representa alquilsulfonilamino (C₁₋₆), especialmente metilsulfonilamino. En una decimoquinta realización, R³⁴ representa alquilsulfonilamino (C₁₋₆), especialmente metilsulfonilamino. En una decimoquinta realización, R³⁴ representa alquilsulfonilamino (C₁₋₆), especialmente metilsulfonilamino. En una decimoquinta realización, R³⁴ representa alquilsulfonilamino (C₁₋₆), especialmente metilsulfonilamino.
- Normalmente, R^{34} representa hidrógeno, halógeno, haloalquilo (C_{1-6}), hidroxi o alquilcarbonilamino (C_{2-6})-alquilo (C_{1-6}).
 - Los valores seleccionados de R³⁴ incluyen hidrógeno, flúor, fluorometilo, hidroxi, metoxi, metilsulfinilo, metilsulfonilo, amino, metilamino, dimetilamino y acetilaminometilo.
- 65 Los valores particulares de R³⁴ incluyen hidrógeno, fluor, fluorometilo, hidroxi y acetilaminometilo.

Adecuadamente, R³⁴ representa hidrógeno o hidroxi.

En el presente documento también se desvelan compuestos de fórmula (IIM) y *N*-óxidos de los mismos, y sales y solvatos farmacéuticamente aceptables de los mismos, y derivados de glucurónido de los mismos, y cocristales de los mismos:

$$R^{12}$$
 N
 N
 Q - Z
 R^{15}
 R^{16}
 R^{16}

en donde

20

25

30

35

40

45

50

10 E, Q, Z, W, R¹², R¹⁵, R¹⁶ y R²¹ son como se han definido anteriormente.

Con referencia específica a la fórmula (IIM), la parte W es adecuadamente O, S o N-R31, especialmente S o N-R31.

Los compuestos específicos que se desvelan en el presente documento incluyen cada uno de los compuestos cuya preparación se describe en los Ejemplos adjuntos, y sales y solvatos farmacéuticamente aceptables de los mismos, y cocristales de los mismos.

Los compuestos de acuerdo con la presente invención son beneficiosos en el tratamiento y/o la prevención de diversas enfermedades humanas. Estas incluyen trastornos autoinmunitarios e inflamatorios; trastornos neurológicos y neurodegenerativos; trastornos del dolor y nociceptivos; trastornos cardiovasculares; trastornos metabólicos; trastornos oculares; y trastornos oncológicos.

Los trastornos inflamatorios y autoinmunitarios incluyen trastornos autoinmunitarios sistémicos, trastornos endocrinos autoinmunitarios y trastornos autoinmunitarios específicos de órgano. Los trastornos autoinmunitarios sistémicos incluyen lupus eritematoso sistémico (LES), psoriasis, artropatía psoriásica, vasculitis, polimiositis, esclerodermia, esclerosis múltiple, esclerosis sistémica, espondilitis anquilosante, artritis reumatoide, artritis inflamatoria no específica, artritis inflamatoria juvenil, artritis idiopática juvenil (incluyendo formas oligoarticulares y poliarticulares de las mismas), anemia de enfermedad crónica (AEC), enfermedad de Still (inicio juvenil y/o adulto), enfermedad de Behçet y síndrome de Sjögren. Los trastornos endocrinos autoinmunitarios incluyen tiroiditis. Los trastornos específicos de órgano incluyen enfermedad de Addison, anemia hemolítica o perniciosa, lesión de riñón aguda (LRA; incluyendo LRA inducida por cisplatino), nefropatía diabética (ND), uropatía obstructiva (incluyendo uropatía obstructiva inducida por cisplatino), glomerulonefritis (incluyendo síndrome de Goodpasture, glomerulonefritis mediada por complejo inmunitario y glomerulonefritis asociada a anticuerpos citoplasmáticos antineutrófilos (ANCA)), nefritis lúpica (NL), enfermedad de cambio mínimo, enfermedad de Graves, púrpura trombocitopénica idiopática, enfermedad inflamatoria intestinal (incluyendo enfermedad de Crohn, colitis ulcerosa, colitis indeterminada y reservoritis), pénfigo, dermatitis atópica, hepatitis autoinmunitaria, cirrosis biliar primaria, neumonitis autoinmunitaria, carditis autoinmunitaria, miastenia grave, infertilidad espontánea, osteoporosis, osteopenia, enfermedad ósea erosiva, condritis, degeneración y/o destrucción de cartílago, trastornos fibrosantes (incluyendo diversas formas de fibrosis hepática y pulmonar), asma, rinitis, enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC), síndrome de dificultad respiratoria, sepsis, fiebre, distrofia muscular (incluyendo distrofia muscular de Duchenne) y rechazo de trasplante de órganos (incluyendo rechazo de aloinjerto de riñón).

Los trastornos neurológicos y neurodegenerativos incluyen enfermedad de Alzheimer, enfermedad de Parkinson, enfermedad de Huntington, isquemia, ictus, esclerosis lateral amiotrófica, lesión de la médula espinal, traumatismo craneal, ataques y epilepsia.

Los trastornos cardiovasculares incluyen trombosis, hipertrofia cardíaca, hipertensión, contractilidad irregular del corazón (por ejemplo, durante insuficiencia cardíaca) y trastornos sexuales (incluyendo disfunción eréctil y disfunción sexual femenina). Los moduladores de la función de TNFα también pueden ser útiles en el tratamiento y/o la prevención del infarto de miocardio (véase J.J. Wu et al., JAMA, 2013, 309, 2043-2044).

Los trastornos metabólicos incluyen diabetes (incluyendo diabetes mellitus insulinodependiente y diabetes juvenil), dislipidemia y síndrome metabólico.

Los trastornos oculares incluyen retinopatía (incluyendo retinopatía diabética, retinopatía proliferativa, retinopatía no proliferativa y retinopatía del prematuro), edema macular (incluyendo edema macular diabético), degeneración macular relacionada con la edad (DMRE), vascularización (incluyendo vascularización corneana y neovascularización), oclusión de la vena retiniana y diversas formas de uveítis y queratitis.

Los trastornos oncológicos, que pueden ser agudos o crónicos, incluyen trastornos proliferativos, especialmente cáncer y complicaciones asociadas con el cáncer (incluyendo complicaciones esqueléticas, caquexia y anemia). Las categorías particulares del cáncer incluyen tumor maligno hemático (incluyendo leucemia y linfoma) y tumor maligno no hemático (incluyendo cáncer de tumor sólido, sarcoma, meningioma, glioblastoma multiforme, neuroblastoma, melanoma, carcinoma gástrico y carcinoma de células renales). La leucemia crónica puede ser mieloide o linfoide. Las variedades de leucemia incluyen leucemia de linfocitos T linfoblásticos, leucemia mielógena crónica (LMC), leucemia linfocítica/linfoide crónica (LLC), leucemia por tricoleucocitos, leucemia linfoblástica aguda (LLA), leucemia mielógena aguda (LMA), síndrome de mielodisplasia, leucemia neutrófila crónica, leucemia linfoblástica aguda de linfocitos T, plasmacitoma, leucemia inmunoblástica de células grandes, leucemia de células del manto, mieloma múltiple, leucemia megacarioblástica aguda, leucemia megacariocítica aguda, leucemia promielocítica y eritroleucemia. Las variedades de linfoma incluyen linfoma maligno, linfoma de Hodgkin, linfoma no Hodgkin, linfoma linfoblástico de linfocitos T, linfoma de Burkitt, linfoma folicular, linfoma MALT 1 y linfoma de zona marginal. Las variedades de tumor maligno no hemático incluyen cáncer de la próstata, en el pulmón, mama, rectal, colon, ganglio linfático, vejiga, riñón, páncreas, hígado, ovario, útero, cuello del útero, cerebro, piel, hueso, estómago y músculo. También pueden usarse moduladores de la función de TNFα para aumentar la seguridad del efecto antineoplásico potente de TNF (véase F.V. Hauwermeiren et al., J. Clin. Invest., 2013, 123, 2590-2603).

10

15

20

25

30

35

40

60

65

La presente invención también proporciona una composición farmacéutica que comprende un compuesto de acuerdo con la invención como se ha descrito anteriormente, o una sal o un solvato farmacéuticamente aceptable del mismo, en asociación con uno o más vehículos farmacéuticamente aceptables.

Las composiciones farmacéuticas de acuerdo con la invención pueden tomar una forma adecuada para administración oral, bucal, parenteral, nasal, tópica, oftálmica o rectal, o una forma adecuada para la administración por inhalación o insuflación.

Para administración oral, las composiciones farmacéuticas pueden tomar la forma de, por ejemplo, comprimidos, grageas o cápsulas preparados por medios convencionales con excipientes farmacéuticamente aceptables tales como agentes aglutinantes (por ejemplo, almidón de maíz pregelatinizado, polivinilpirrolidona o hidroxipropilmetilcelulosa); cargas (por ejemplo, lactosa, celulosa microcristalina o hidrógeno fosfato cálcico); lubricantes (por ejemplo, estearato de magnesio, talco o sílice); disgregantes (por ejemplo, almidón de patata o glicolato sódico); o agentes humectantes (por ejemplo, lauril sulfato sódico). Los comprimidos pueden recubrirse mediante métodos bien conocidos en la técnica. Las preparaciones líquidas para administración oral pueden tomar la forma de, por ejemplo, soluciones, jarabes o suspensiones, o pueden presentarse como un producto seco para su constitución con agua u otro vehículo adecuado antes de su uso. Dichas preparaciones líquidas pueden prepararse por medios convencionales con aditivos farmacéuticamente aceptables tales como agentes de suspensión, agentes emulsionantes, vehículos no acuosos o conservantes. Las preparaciones también pueden contener sales tamponantes, agentes aromatizantes, agentes colorantes o agentes edulcorantes, según sea adecuado.

Las preparaciones para administración oral pueden formularse de manera adecuada para proporcionar la liberación controlada del compuesto activo.

Para la administración bucal, las composiciones pueden tomar la forma de comprimidos o grageas formulados de forma convencional.

Los compuestos de fórmula (IIB) pueden formularse para la administración parenteral mediante inyección, por ejemplo mediante inyección de embolada o infusión. Las formulaciones para inyección pueden presentarse en forma de dosificación unitaria, por ejemplo, en ampollas de vidrio o recipientes multidosis, por ejemplo viales de vidrio. Las composiciones para inyección pueden adoptar formas tales como suspensiones, soluciones o emulsiones en vehículos oleosos o acuosos y pueden comprender agentes de formulación, tales como agentes de suspensión, estabilizantes,
 conservantes y/o dispersantes. Como alternativa, el principio activo puede estar en forma de polvo para la constitución con un vehículo adecuado, por ejemplo, agua estéril apirógena, antes de su uso.

Además de las formulaciones descritas previamente, los compuestos de fórmula (IIB) también pueden formularse como una preparación de depósito. Dichas formulaciones de acción prolongada pueden administrarse mediante implante o mediante inyección intramuscular.

Para la administración nasal o la administración por inhalación, los compuestos según la presente invención se pueden administrar convenientemente en forma de una presentación de pulverización en aerosol en envases presurizados o un nebulizador, con el uso de un propulsor adecuado, por ejemplo diclorodifluorometano, fluorotriclorometano, diclorotetrafluoroetano, dióxido de carbono u otro gas o mezcla de gases adecuados.

Las composiciones pueden, si se desea, presentarse en un envase o dispositivo dispensador que puede contener una o más formas de dosificación unitarias que contienen el principio activo. El envase o dispositivo dispensador puede estar acompañado de instrucciones para administración.

Para administración tópica los compuestos de uso en la presente invención pueden formularse convenientemente en una pomada adecuada que contiene el componente activo suspendido o disuelto en uno o más vehículos farmacéuticamente aceptables. Los vehículos particulares incluyen, por ejemplo, aceite mineral, petróleo líquido, propilenglicol, polioxietileno, polioxipropileno, cera emulsionante y agua. Como alternativa, los compuestos de uso en la presente invención pueden formularse en una loción adecuada que contiene el componente activo suspendido o disuelto en uno o más vehículos farmacéuticamente aceptables. Los vehículos particulares incluyen, por ejemplo, aceite mineral, monoestearato de sorbitano, polisorbato 60, ésteres cetílicos de cera, alcohol cetearílico, alcohol bencílico, 2-octildodecanol y agua.

Para administración oftálmica los compuestos de uso en la presente invención pueden formularse convenientemente como suspensiones micronizadas en solución salina estéril, de pH ajustado, isotónica, con o sin un conservante tal como un agente bactericida o fungicida, por ejemplo nitrato fenilmercúrico, cloruro de bencilalconio o acetato de clorhexidina. Como alternativa, para la administración oftálmica pueden formularse compuestos en una pomada, tal como vaselina.

15

25

30

35

40

45

Para administración rectal los compuestos de uso en la presente invención pueden formularse convenientemente como supositorios. Estos pueden prepararse mezclando el componente activo con un excipiente no irritante adecuado que es sólido a temperatura ambiente, pero líquido a temperatura rectal y, por lo tanto, se derretirá en el recto para liberar el componente activo. Dichos materiales incluyen, por ejemplo, manteca de cacao, cera de abeja y polietilenglicoles.

La cantidad de un compuesto de uso en la invención requerida para la profilaxis o el tratamiento de una afección particular variará dependiendo del compuesto elegido y la afección del paciente que ha de tratarse. En general, sin embargo, las dosificaciones diarias pueden variar de aproximadamente 10 ng/kg a 1000 mg/kg, normalmente de 100 ng/kg a 100 mg/kg, por ejemplo, de aproximadamente 0,01 mg/kg a 40 mg/kg de peso corporal, para administración oral o bucal, de aproximadamente 10 ng/kg a 50 mg/kg de peso corporal para administración parenteral y de aproximadamente 0,05 mg a aproximadamente 1000 mg, por ejemplo de aproximadamente 0,5 mg a aproximadamente 1000 mg para administración nasal o administración por inhalación o insuflación.

Si se desea, un compuesto de acuerdo con la presente invención puede coadministrarse con otro agente farmacéuticamente activo, por ejemplo una molécula antiinflamatoria tal como metotrexato o prednisolona.

Los compuestos de fórmula (I) anteriores pueden prepararse mediante un proceso que comprende hacer reaccionar un compuesto de fórmula (III) con un compuesto de fórmula (IV):

$$R^2$$
 NH_2
 $Q-Z$
 R^1
 R^3
 (III)
 (IV)

en donde E, Q, Y, Z, R¹, R² y R³ son como se han definido anteriormente y L¹ representa un grupo saliente adecuado.

El grupo saliente L¹ es normalmente un átomo de halógeno, por ejemplo bromo.

La reacción se efectúa convenientemente a temperatura elevada en un disolvente adecuado, por ejemplo, un alcanol C₁₋₄, tal como etanol o un éter cíclico, tal como 1,4-dioxano.

Los compuestos de fórmula (I) anteriores en donde E representa -C(O)- pueden prepararse mediante un proceso que comprende hacer reaccionar un compuesto de fórmula (V) con un compuesto de fórmula (VI):

en donde Q, Y, Z, R^1 , R^2 y R^3 son como se han definido anteriormente, R^x representa un grupo alquilo C_{1-4} , por ejemplo, metilo, y L^2 representa un grupo saliente adecuado.

El grupo saliente L² es normalmente un átomo de halógeno, por ejemplo bromo.

La reacción se efectúa convenientemente a temperatura ambiente o elevada en un disolvente adecuado, por ejemplo, un disolvente aprótico dipolar, tal como *N*,*N*-dimetilformamida, un disolvente hidrocarbonado, tal como tolueno o un alcanol C₁₋₄, tal como etanol.

Los intermedios de fórmula (V) anteriores pueden prepararse haciendo reaccionar un compuesto de fórmula (III) como se ha definido anteriormente con un compuesto de fórmula (VII):

$$R^{y}$$
-O $N(R^{x})_{2}$ Q -Z

15 (VII)

5

10

25

en donde Q, Z y R^x son como se han definido anteriormente, y R^y representa un grupo alquilo C₁₋₄, por ejemplo, metilo.

La reacción se efectúa convenientemente a temperatura ambiente o elevada en un disolvente adecuado, por ejemplo, un disolvente aprótico dipolar, tal como *N,N*-dimetilformamida, un disolvente hidrocarbonado, tal como tolueno o un alcanol C₁₋₄, tal como metanol o etanol.

Los compuestos de fórmula (I) anteriores en donde E representa -CH(OH)- pueden prepararse mediante un proceso que comprende hacer reaccionar un compuesto de fórmula Y-MgHal con un compuesto de fórmula (VIII):

 R^2 N N Q-Z R^1 R^3 CHO (VIII)

en donde Q, Y, Z, R¹, R² y R³ son como se han definido anteriormente, y Hal representa un átomo de halógeno.

30 El átomo de halógeno Hal es normalmente bromo.

La reacción se efectúa convenientemente a temperatura ambiente en un disolvente adecuado, por ejemplo un éter cíclico, tal como tetrahidrofurano.

35 Los intermedios de fórmula (VIII) anteriores pueden prepararse tratando un compuesto de fórmula (IX):

$$R^2$$
 N
 N
 Q - Z
 R^3
 (IX)

en donde Q, Z, R^1 , R^2 y R^3 son como se han definido anteriormente; con cloruro de (clorometileno)dimetiliminio (reactivo de Vilsmeier).

La reacción se efectúa convenientemente a temperatura elevada en un disolvente adecuado, por ejemplo, un disolvente aprótico dipolar, tal como N,N-dimetilformamida.

Los compuestos de fórmula (I) anteriores en donde E representa -CH₂- e Y representa arilo o heteroarilo opcionalmente sustituido pueden prepararse mediante un proceso que comprende hacer reaccionar un compuesto de fórmula Y¹-H con un compuesto de fórmula (X):

$$R^2$$
 N
 N
 Q - Z
 Q - Z

en donde Q, Z, R¹, R² y R³ son como se han definido anteriormente, e Y¹ representa arilo o heteroarilo, cualquiera de tales grupos puede estar opcionalmente sustituido con uno o más sustituyentes; en presencia de un derivado de ácido sulfónico.

El derivado de ácido sulfónico de uso en la reacción anterior es adecuadamente un derivado de ácido sulfónico orgánico, tal como ácido metanosulfónico. La reacción se efectúa convenientemente a temperatura elevada en un disolvente adecuado, por ejemplo, agua.

Los intermedios de fórmula (X) anteriores pueden prepararse tratando un compuesto de fórmula (IX) como se ha definido anteriormente con formaldehído. La reacción se efectúa convenientemente a temperatura elevada en un disolvente adecuado, por ejemplo, agua.

Los intermedios de fórmula (IX) anteriores pueden prepararse haciendo reaccionar un compuesto de fórmula (III) como se ha definido anteriormente con un compuesto de fórmula (XI):

$$C$$
 Q - Z

30 (XI

5

25

en donde Q, Z y L¹ son como se han definido anteriormente; en condiciones análogas a las descritas anteriormente para la reacción entre los compuestos (III) y (IV).

Los compuestos de fórmula (I) anteriores en donde -Q-Z representa -CH₂OH pueden prepararse mediante un proceso que comprende tratar un compuesto de fórmula (XII):

$$R^2$$
 N
 N
 CO_2R^z
 R^3
 $E-Y$
 $(XIII)$

en donde E, Y, R^1 , R^2 y R^3 son como se han definido anteriormente, y R^z representa un grupo alquilo C_{1-4} , por ejemplo, metilo; con un agente reductor.

El agente reductor de uso en la reacción anterior es adecuadamente un borohidruro de metal alcalino, tal como borohidruro de litio. La reacción se efectúa convenientemente a temperatura ambiente en un disolvente adecuado, por ejemplo, un éter cíclico tal como tetrahidrofurano, o un alcanol C₁₋₄, tal como metanol una mezcla de los mismos.

10 Como alternativa, el agente reductor de uso en la reacción anterior puede ser adecuadamente hidruro de diisobutilaluminio. La reacción se efectúa convenientemente a una temperatura en la región de 0 °C en un disolvente adecuado, por ejemplo un éter cíclico, tal como tetrahidrofurano.

Los intermedios de fórmula (XII) anteriores pueden prepararse haciendo reaccionar un compuesto de fórmula (III) como se ha definido anteriormente con un compuesto de fórmula (XIII):

$$CO_2R^z$$
 $E-Y$

(XIII)

en donde E, Y, R^z y L¹ son como se han definido anteriormente; en condiciones análogas a las descritas anteriormente 20 para la reacción entre los compuestos (III) y (IV).

Los compuestos de fórmula (I) anteriores en donde E representa -N(H)- pueden prepararse mediante un proceso que comprende hacer reaccionar un compuesto de fórmula (III) como se ha definido anteriormente con un derivado de isocianuro de fórmula Y-NC y un derivado de aldehído de fórmula OHC-Q-Z; en presencia de un catalizador de metal de transición.

El catalizador de metal de transición de uso en la reacción anterior es adecuadamente un derivado de circonio, por ejemplo, un haluro de circonio, tal como cloruro de circonio (IV). La reacción se efectúa convenientemente a temperatura elevada en un disolvente adecuado, por ejemplo, un alcanol C₁₋₄, tal como n-butanol.

Los compuestos de fórmula (I) anteriores en donde Q representa -CH₂N(H)- pueden prepararse mediante un proceso que comprende hacer reaccionar un compuesto de fórmula Z-NH₂ con un compuesto de fórmula (XIV):

$$R^{1}$$
 R^{3}
 $E-Y$
 (XIV)

35

25

30

5

en donde E, Y, R¹, R² y R³ son como se han definido anteriormente; en presencia de un agente reductor.

El agente reductor de uso en la reacción anterior es adecuadamente borohidruro sódico.

Los intermedios de fórmula (XIV) pueden prepararse a partir del compuesto de fórmula (I) correspondiente en donde Q-Z representa -CH₂OH mediante tratamiento con un agente de oxidación, tal como peryodinano de Dess-Martin.

Cuando no están disponibles en el mercado, los materiales de partida de fórmula (III), (IV), (VI), (VI), (XI) y (XIII) pueden prepararse mediante métodos análogos a los descritos en los Ejemplos adjuntos, o mediante métodos convencionales bien conocidos en la técnica.

5

Se entenderá que cualquier compuesto de fórmula (I) obtenido inicialmente a partir de cualquiera de los procesos anteriores puede, cuando sea adecuado, elaborarse posteriormente en un compuesto adicional de fórmula (I) mediante técnicas conocidas de la técnica. A modo de ejemplo, un compuesto de fórmula (I) en donde E representa -C(O)-puede convertirse en el compuesto correspondiente en donde E representa -CH(OH)- mediante tratamiento con a agente reductor, tal como borohidruro sódico.

15

10

Un compuesto de fórmula (I) en donde E representa -CH(OH)- puede convertirse en el compuesto correspondiente en donde E representa -CH₂- mediante calentamiento con yodo elemental y ácido fosfínico en ácido acético; o mediante tratamiento con trietilisilano y un ácido, por ejemplo, un ácido orgánico, tal como ácido trifluoroacético o un ácido de Lewis, tal como dietil eterato trifluoruro de boro; o por tratamiento con clorotrimetilsilano y yoduro de sodio; o mediante un procedimiento de dos etapas que comprende: (i) tratamiento con bromuro de tionilo; y (ii) tratamiento del producto obtenido de este modo con un catalizador de metal de transición, por ejemplo, hidrato de (2,2'-bipiridin)dicloro-rutenio (II), en presencia de 1,4-dihidro-2,6-dimetil-3,5-piridindicarboxilato de dietilo (éster de Hantzsch) y una base, por ejemplo, una base orgánica tal como *N,N*-diisopropiletilamina.

20

Un compuesto de fórmula (I) en donde E representa -CH₂- puede convertirse en el compuesto correspondiente en donde E representa -CH(CH₃)- mediante tratamiento con un haluro de metilo, por ejemplo, yoduro de metilo, en presencia de una base, tal como hexametildisilazida de litio.

25

30

35

Un compuesto de fórmula (I) que contiene un grupo hidroxi puede alquilarse por tratamiento con el haluro de alquilo adecuado en presencia de una base, por ejemplo, hidruro sódico u óxido de plata. Un compuesto de fórmula (I) en donde -Q-Z representa -CH₂OH puede arilarse en un procedimiento de dos etapas que comprende: (i) tratamiento con cloruro de tionilo; y (ii) tratamiento del derivado de cloro obtenido de este modo con el hidróxido de heteroarilo o arilo adecuado. Un compuesto de fórmula (I) en donde -Q-Z representa -CH2OH puede convertirse en el compuesto correspondiente de fórmula (I), en donde -Q-Z representa -CH₂S-Z mediante un procedimiento de dos etapas que comprende: (i) tratamiento con cloruro de tionilo; y (ii) tratamiento del derivado de cloro obtenido de este modo con un compuesto de fórmula Z-SH, normalmente en presencia de una base, por ejemplo una base inorgánica, tal como carbonato potásico. Un compuesto de fórmula (I) en donde -Q-Z representa -CH2OH puede convertirse en el compuesto correspondiente de fórmula (I), en donde -Q-Z representa -CH2CN mediante un procedimiento de dos etapas que comprende: (i) tratamiento con cloruro de tionilo; y (ii) tratamiento del derivado de cloro obtenido de este modo con una sal cianuro, tal como cianuro sódico. Un compuesto de fórmula (I) que contiene hidroxi puede convertirse en el compuesto sustituido con flúor correspondiente mediante tratamiento con trifluoruro de dietilamino azufre (DAST) o trifluoruro de bis(2-metoxietil)aminoazufre (BAST). Un compuesto de fórmula (I) que contiene hidroxi puede convertirse en el compuesto sustituido con diflúor correspondiente mediante un procedimiento de dos etapas que comprende: (i) tratamiento con un agente de oxidación, por ejemplo dióxido de manganeso; y (ii) tratamiento del compuesto que contiene carbonilo obtenido de este modo con DAST.

45

40

Un compuesto de fórmula (I) que contiene un resto N-H puede alquilarse mediante el tratamiento con el haluro de alquilo adecuado, normalmente a una temperatura elevada en un disolvente orgánico, tal como acetonitrilo; o a temperatura ambiente en presencia de una base, por ejemplo, un carbonato de metal alcalino, tal como carbonato potásico o carbonato de cesio, en un disolvente adecuado, por ejemplo, un disolvente aprótico dipolar, tal como *N,N*-dimetilformamida. Como alternativa, un compuesto de fórmula (I) que contiene un resto N-H puede alquilarse mediante tratamiento con el tosilato de alquilo adecuado en presencia de una base, por ejemplo una base inorgánica, tal como hidruro sódico, o una base orgánica, tal como 1,8-diazabiciclo[5.4.0]undec-7-eno (DBU).

50

Un compuesto de fórmula (I) que contiene un resto N-H puede metilarse mediante tratamiento con formaldehído en presencia de un agente reductor, por ejemplo, triacetoxiborohidruro sódico.

55

Un compuesto de fórmula (I) que contiene un resto N-H puede acilarse mediante el tratamiento con el cloruro de ácido adecuado, por ejemplo, cloruro de acetilo, o con el anhidro de ácido carboxílico adecuado, por ejemplo, anhídrido acético, normalmente a temperatura ambiente en presencia de una base, por ejemplo una base orgánica, tal como trietilamina.

60

Un compuesto de fórmula (I) que contiene un resto N-H puede convertirse en el compuesto correspondiente en donde el átomo de nitrógeno se sustituye por alquilsulfonilo C₁₋₆, por ejemplo metilsulfonilo, por tratamiento con el cloruro de alquilsulfonilo C₁₋₆ adecuado, por ejemplo, cloruro de metanosulfonilo, o con el anhídrido de ácido alquilsulfónico C₁₋₆ apropiado, por ejemplo, anhídrido metanosulfónico, normalmente a temperatura ambiente en presencia de una base, por ejemplo una base orgánica tal como trietilamina o *N,N*-diisopropiletilamina.

65 U

Un compuesto de fórmula (I) sustituido con amino $(-NH_2)$ puede convertirse en el compuesto correspondiente sustituido con alquilsulfonilamino C_{1-6} , por ejemplo, metilsulfonilamino o bis[alquilsulfonil (C_{1-6})]amino, por ejemplo,

bis(metilsulfonil)amino, por tratamiento con el haluro de alquilsulfonilo C_{1-6} adecuado, por ejemplo, un cloruro de alquilsulfonilo C_{1-6} , tal como cloruro de metanosulfonilo. Igualmente, un compuesto de fórmula (I) sustituido con hidroxi (-OH) puede convertirse en el compuesto correspondiente sustituido con alquil C_{1-6} -sulfoniloxi, por ejemplo, metilsulfoniloxi, por tratamiento con el haluro de alquilsulfonilo C_{1-6} adecuado, por ejemplo, un cloruro de alquilsulfonilo C_{1-6} , tal como cloruro de metanosulfonilo.

Un compuesto de fórmula (I) que contiene el resto -S- puede convertirse en el compuesto correspondiente que contiene el resto -S(O)- por tratamiento con ácido 3-cloroperoxibenzoico. Asimismo, un compuesto de fórmula (I) que contiene el resto -S(O)- puede convertirse en el compuesto correspondiente que contiene el resto -S(O)₂- por tratamiento con ácido 3-cloroperoxibenzoico. Como alternativa, un compuesto de fórmula (I) que contiene el resto -S- puede convertirse en el compuesto correspondiente que contiene el resto -S(O)₂- mediante tratamiento con Oxona® (peroximonosulfato potásico).

10

20

25

30

35

40

45

50

55

60

65

Un compuesto de fórmula (I) que contiene un átomo de nitrógeno aromático puede convertirse en el derivado de *N*óxido correspondiente por tratamiento con ácido 3-cloroperoxibenzoico.

Un derivado de bromofenilo de fórmula (I) puede convertirse en el derivado de 2-oxopirrolidin-1-ilfenilo o 2-oxooxazolidin-3-ilfenilo opcionalmente sustituido correspondiente por tratamiento con pirrolidin-2-ona u oxazolidin-2-ona, o un análogo adecuadamente sustituido del mismo. La reacción se efectúa convenientemente a una temperatura elevada en presencia de yoduro de cobre(I), trans-*N*,*N'*-dimetilciclohexano-1,2-diamina y una base inorgánica tal como carbonato potásico.

Un compuesto de fórmula (I) en donde R¹ representa halógeno, por ejemplo bromo, puede convertirse en el compuesto correspondiente en donde R¹ representa un resto arilo o heteroarilo opcionalmente sustituido por tratamiento con el ácido aril o heteroaril borónico adecuadamente sustituido o un éster cíclico del mismo formado con un diol orgánico, por ejemplo pinacol, 1,3-propanodiol o neopentilglicol. La reacción se efectúa normalmente en presencia de un catalizador de metal de transición, por ejemplo, [1,1'-bis(difenilfosfino)ferroceno]dicloropaladio(II), dicloro[1,T-bis(diterc-butilfosfino)ferroceno]paladio(II), tetraquis(trifenilfosfina)paladio (0) o complejo de bis[3-(difenilfosfanil)ciclopenta-2,4-dien-1-il] hierro-dicloropaladio-diclorometano, y una base, por ejemplo, una base inorgánica, tal como carbonato sódico o carbonato potásico, o fosfato potásico.

Un compuesto de fórmula (I) en donde R1 representa halógeno, por ejemplo bromo, puede convertirse en el compuesto correspondiente en donde R1 representa un arilo opcionalmente sustituido, heteroarilo o resto heterocicloalquenilo mediante un procedimiento de dos etapas que comprende: (i) reacción con bis(pinacolato)diboro o bis(glicolato de neopentilo)diboro; y (ii) reacción del compuesto obtenido de este modo con un arilo sustituido con halo o tosiloxi apropiadamente funcionalizado, derivado de heteroarilo o heterocicloalquenilo. La etapa (i) se efectúa convenientemente en presencia de catalizador metálico de transición tal como un bis[3-(difenilfosfanil)-ciclopenta-2,4-dien-1-il]hierro-(difenilfosfino)ferroceno]dicloropaladio(II), complejo 0 dicloropaladió-diclorometano. La etapa (ii) se efectúa convenientemente en presenciá de un catalizador de metal de transición, tal como tetraquis-(trifenilfosfina)paladio (0) o complejo de bis[3-(difenilfosfanil)ciclopenta-2,4-dien-1il]hierro-dicloropaladio-diclorometano, y una base, por ejemplo una base inorgánica, tal como carbonato sódico o carbonato potásico.

Un compuesto de fórmula (I) en donde R1 representa halógeno, por ejemplo bromo, puede convertirse en el compuesto correspondiente en donde R1 representa un resto alquinilo C2-6 opcionalmente sustituido mediante tratamiento con un derivado de alquino adecuadamente sustituido, por ejemplo, 2-hidroxibut-3-ina. La reacción se completa convenientemente con la ayuda de un catalizador de metal de transición, tetraquis(trifenilfosfina)paladio(0), normalmente en presencia de yoduro de cobre (I) y una base, por ejemplo una base orgánica, tal como trietilamina.

Un compuesto de fórmula (I) en donde R^1 representa halógeno, por ejemplo bromo, puede convertirse en el compuesto correspondiente, en donde R^1 representa un resto imidazol-1-ilo opcionalmente sustituido por tratamiento con el derivado de imidazol adecuadamente sustituido, normalmente en presencia de acetato de cobre (II), y una base orgánica, tal como N,N,N',N'-tetrametiletilenodiamina (TMEDA).

Un compuesto de fórmula (I) en donde R¹ representa halógeno, por ejemplo bromo, puede convertirse en el compuesto correspondiente, en donde R¹ representa 2-(metoxicarbonil)-etilo mediante un procedimiento de dos etapas que comprende: (i) reacción con acrilato de metilo; e (ii) hidrogenación catalítica del derivado de alquenilo obtenido de este modo, normalmente por tratamiento con un catalizador de hidrogenación, por ejemplo paladio sobre carbón, en una atmósfera de gas de hidrógeno. La Etapa (i) se efectúa normalmente en presencia de un catalizador de metal de transición, por ejemplo, acetato de paladio(II) o bis(dibencilidenoacetona)paladio(0), y un reactivo, tal como tri(*orto*tolil)fosfina.

En general, un compuesto de fórmula (I) que contienen una funcionalidad -C=C- puede convertirse en el compuesto correspondiente que contiene una funcionalidad -CH-CH- mediante hidrogenación catalítica, normalmente por tratamiento con un catalizador de hidrogenación, por ejemplo paladio sobre carbón, en una atmósfera de gas de

hidrógeno, opcionalmente en presencia de una base, por ejemplo, un hidróxido de metal alcalino, tal como hidróxido sódico.

Un compuesto de fórmula (I) en donde R¹ representa 6-metoxipiridin-3-ilo puede convertirse en el compuesto correspondiente en donde R¹ representa 2-oxo-1,2-dihidro-piridin-5-ilo por tratamiento con clorhidrato de piridina; o por calentamiento con un ácido mineral, tal como ácido clorhídrico. Utilizando una metodología similar, un compuesto de fórmula (I) en donde R¹ representa 6-metoxi-4-metilpiridin-3-ilo puede convertirse en el compuesto correspondiente en donde R¹ representa 4-metil-2-oxo-1,2-dihidropiridin-5-ilo; y un compuesto de fórmula (I), en donde R¹ representa 6-metoxi-5-metilpiridin-3-ilo puede convertirse en el compuesto correspondiente en donde R¹ representa 3-metil-2-oxo-1,2-dihidropiridin-5-ilo.

10

15

40

45

50

55

60

65

Un compuesto de fórmula (I) en donde R¹ representa 2-oxo-1,2-dihidropiridin-5-ilo puede convertirse en el compuesto correspondiente en donde R¹ representa 2-oxopiperidin-5-ilo mediante hidrogenación catalítica, normalmente por tratamiento con hidrógeno gaseoso en presencia de un catalizador de hidrogenación, tal como óxido de platino (IV).

Un compuesto de fórmula (I) que contiene un resto éster, por ejemplo un grupo alcoxicarbonilo C₂₋₆, tal como metoxicarbonilo o etoxicarbonilo, puede convertirse en el compuesto correspondiente que contiene un resto carboxi (-CO₂H) por tratamiento con un ácido, por ejemplo un ácido mineral, tal como ácido clorhídrico.

20 Un compuesto de fórmula (I) que contiene un resto *N-(terc-*butoxicarbonilo) puede convertirse en el compuesto correspondiente que contiene un resto N-H mediante el tratamiento con un ácido, por ejemplo un ácido mineral, tal como ácido clorhídrico o un ácido orgánico, tal como ácido trifluoroacético.

Un compuesto de fórmula (I) que contiene un resto éster, por ejemplo un grupo alcoxicarbonilo C₂₋₆, tal como metoxicarbonilo o etoxicarbonilo, como alternativa puede convertirse en el compuesto correspondiente que contiene un resto carboxi (-CO₂H) por tratamiento con una base, por ejemplo, un hidróxido de metal alcalino seleccionado entre hidróxido de litio, hidróxido sódico e hidróxido potásico; o una base orgánica, tal como metóxido sódico o etóxido sódico.

30 Un compuesto de fórmula (I) que contiene un resto carboxi (-CO₂H) puede convertirse en el compuesto correspondiente que contiene un resto amida mediante tratamiento con la amina adecuada en presencia de un agente de condensación, tal como 1-etil-3-(3-dimetilaminopropil)carbodiimida.

Un compuesto de fórmula (I) que contiene un resto carbonilo (C=O) puede convertirse en el compuesto correspondiente que contiene un resto -C(CH₃)(OH)- mediante tratamiento con bromuro de metilmagnesio. Igualmente, un compuesto de fórmula (I) que contiene un resto carbonilo (C=O) puede convertirse en el compuesto correspondiente que contiene un resto -C(CF₃)(OH)- mediante tratamiento con (trifluorometil)trimetilsilano y fluoruro de cesio. Un compuesto de fórmula (I) que contiene un resto carbonilo (C=O) puede convertirse en el compuesto correspondiente que contiene un resto -C(CH₂NO₂)(OH)- mediante tratamiento con nitrometano.

Un compuesto de fórmula (I) que contiene un resto hidroximetilo puede convertirse en el compuesto correspondiente que contiene un resto formilo (-CHO) mediante tratamiento con un agente de oxidación, tal como peryodinano de Dess-Martin. Un compuesto de fórmula (I) que contiene un resto hidroximetilo puede convertirse en el compuesto correspondiente que contiene un resto carboxi mediante tratamiento con un agente de oxidación, tal como perrutenato de tetrapropilamonio.

Un compuesto de fórmula (I) en donde R¹ representa un sustituyente que contiene al menos un átomo de nitrógeno, dicho sustituyente está unido al resto de la molécula mediante un átomo de nitrógeno, puede prepararse haciendo reaccionar un compuesto de fórmula (I) en donde R1 representa halógeno, por ejemplo bromo, con el compuesto apropiado de fórmula R¹-H [por ejemplo, 1-(piridin-3-il)piperazina or morfolina]. La reacción se efectúa metal de ayuda de un convenientemente con la catalizador de transición por ejemplo, tris(dibencilidenoacetona)dipaladio(0), en presencia de un ligando de aminación. diciclohexilfosfinodiciclohexilfosfino-2',4',6'-triisopropil-bifenilo (XPhos) 2,2-bis(difenilfosfino)-1,1'-binaftaleno 0 (BINAP) y una base, por ejemplo una base inorgánica, tal como terc-butóxido sódico. Como alternativa, la reacción puede efectuarse usando diacetato de paladio, en presencia de un reactivo, tal como [2',6'-bis(propan-2-iloxi)bifenil-2il](diciclohexil)fosfano y una base, por ejemplo una base inorgánica, tal como carbonato de cesio.

Un compuesto de fórmula (I) que contiene un resto oxo puede convertirse en el compuesto correspondiente que contiene un resto etoxicarbonilmetilideno mediante tratamiento con fosfonoacetato de trietilo en presencia de una base, tal como hidruro sódico.

Un compuesto de fórmula (IIB), en donde R²¹ representa etenilo pueden prepararse haciendo reaccionar un compuesto de fórmula (IIB), en donde R²¹ representa halógeno, por ejemplo cloro, con vinil trifluoroborato potásico. La reacción se efectúa normalmente en presencia de un catalizador de metal de transición, por ejemplo [1,1'-bis(difenilfosfino)ferroceno]dicloropaladio (II), y una base, por ejemplo una base orgánica, tal como trietilamina.

Un compuesto de fórmula (IIB) en donde R²¹ representa halógeno, por ejemplo cloro, puede convertirse en el compuesto correspondiente en donde R²¹ representa un resto cicloalquenilo C₄₋₇ opcionalmente sustituido mediante tratamiento con el ácido cicloalquenil borónico adecuadamente sustituido o un éster cíclico del mismo formado con un diol orgánico, por ejemplo pinacol, 1,3-propanodiol o neopentilglicol. La reacción se efectúa normalmente en presencia de un catalizador de metal de transición, por ejemplo, complejo de bis[3-(difenilfosfanil)ciclopenta-2,4-dien-1-il]hierro-dicloropaladio-diclorometano y una base, por ejemplo una base inorgánica, tal como carbonato potásico.

Un compuesto de fórmula (IIB), en donde R²¹ representa un sustituyente que contiene al menos un átomo de nitrógeno, dicho sustituyente está unido al resto de la molécula mediante un átomo de nitrógeno, puede prepararse haciendo reaccionar un compuesto de fórmula (IIB), en donde R²¹ representa halógeno, por ejemplo cloro, con el compuesto adecuado de fórmula R²¹-H [por ejemplo 2-metoxietilamina, N-metil-L-alanina, ácido 2-aminociclopentanocarboxílico, ácido 3-aminociclopentanocarboxílico, ácido 1-(aminometil)ciclopropanocarboxílico, azetidin-3-carboxilato de metilo, pirrolidin-3-ol, ácido pirrolidin-3-carboxílico, ácido piperidin-2-carboxílico, ácido piperidin-3-carboxílico, 4-(1H-tetrazol-5-il)piperidina, piperazina, 1-(metilsulfonil)piperazina, piperazin-2-ona, ácido 2-(piperazin-1-il)propanoico, morfolina, morfolin-2-carboxílico. tiomorfolina, 1,1-dióxido de tiomorfolina, 1.4-diazepan-5-ona. azabiciclo[2.2.1]heptano o un azaespiroalcano adecuadamente sustituido], opcionalmente en presencia de una base, por ejemplo, una base orgánica, tal como trietilamina o N.N-diisopropiletilamina y/o 1-metil-2-pirrolidinona, o piridina, o una base inorgánica, tal como carbonato potásico.

- 20 Donde se obtiene una mezcla de productos a partir de cualquiera de los procesos descritos anteriormente para la preparación de compuestos de acuerdo con la invención, el producto deseado puede separarse de la misma en una etapa adecuada por métodos convencionales, tales como HPLC preparativa; o cromatografía en columna utilizando, por ejemplo, sílice y/o alúmina junto con un sistema de disolventes adecuado.
- 25 Cuando los procesos descritos anteriormente para la preparación de compuestos dan lugar a mezclas de estereoisómeros, estos isómeros pueden separarse por técnicas convencionales. En particular, cuando se desea obtener un enantiómero particular de un compuesto de fórmula (I), este puede producirse a partir de una mezcla de enantiómeros correspondiente usando cualquier procedimiento convencional adecuado para resolver enantiómeros. Por tanto, por ejemplo, los derivados diastereoméricos, por ejemplo, sales, pueden producirse por reacción de una 30 mezcla de enantiómeros de fórmula (I), por ejemplo un racemato, y un compuesto quiral adecuado, por ejemplo una base quiral. Después, los diastereómeros pueden separarse por cualquier medio conveniente, por ejemplo por cristalización, y el enantiómero recuperarse, por ejemplo por tratamiento con un ácido en el caso donde el diastereómero es una sal. En otro proceso de resolución, un racemato de fórmula (I) puede separarse usando HPLC quiral. Además, si se desea, un enantiómero particular puede obtenerse usando un intermedio quiral adecuado en uno 35 de los procesos descritos anteriormente. Como alternativa, un enantiómero particular puede obtenerse realizando una biotransformación enzimática específica del enantiómero, por ejemplo una hidrólisis de éster usando una esterasa, y después purificando únicamente el ácido hidrolizado enantioméricamente puro del antípodo de éster sin reaccionar. También puede usarse cromatografía, recristalización y otros procedimientos de separación convencionales con intermedios o productos finales cuando se desee obtener un isómero geométrico particular de la invención.

Durante cualquiera de las secuencias de síntesis anteriores, puede ser necesario y/o deseable proteger grupos sensibles o reactivos en cualquiera de las moléculas implicadas. Esto puede conseguirse por medio de grupos protectores convencionales, tales como los descritos en Protective Groups in Organic Chemistry, ed. J. F. W. McOmie, Plenum Press, 1973; y T.W. Greene & P.G.M. Wuts, Protective Groups in Organic Synthesis, John Wiley & Sons, 3ª edición, 1999. Los grupos protectores pueden retirarse en cualquier etapa posterior conveniente utilizando métodos conocidos de la técnica.

Los siguientes Ejemplos ilustran la preparación de compuestos.

Los compuestos de acuerdo con la presente invención inhiben de forma potente la unión de un conjugado de fluorescencia a TNFα cuando se someten a ensayo en el ensayo de polarización de fluorescencia que se describe a continuación en el presente documento. Además, determinados compuestos de acuerdo con la presente invención inhiben potentemente la activación de NF-κB inducida por TNFα en el ensayo del gen indicador que se describe a continuación.

Ensayo de polarización de fluorescencia

Preparación del compuesto (A)

10

15

40

45

- Puede prepararse 1-(2,5-dimetilbencil)-6-[4-(piperazin-1-ilmetil)fenil]-2-(piridin-4-il-metil)-1H-bencimidazol, en lo sucesivo en el presente documento denominado "Compuesto (A)", mediante el procedimiento descrito en el Ejemplo 499 del documento WO 2013/186229 (publicado el 19 de diciembre de 2013); o por un procedimiento análogo al mismo.
- 65 Preparación de conjugado de fluorescencia

El compuesto (A) (27,02 mg, 0,0538 mmol) se disolvió en DMSO (2 ml). El éster de 5(-6)succinimilo carboxifluoresceína (24,16 mg, 0,0510 mmol) (número de catálogo de Invitrogen: C1311) se disolvió en DMSO (1 ml) para dar una solución de color amarillo brillante. Las dos soluciones se mezclaron a temperatura ambiente, la mezcla se tornó de color rojo. La mezcla se agitó a temperatura ambiente. Poco después de mezclar, se retiró una alícuota de 20 ml y se diluyó en una mezcla 80:20 de AcOH:H2O para análisis por CL-EM en el sistema de CL-EM 1200RR-6140. El cromatograma mostró dos picos de elución cercanos en tiempos de retención de 1,42 y 1,50 minutos, ambos con una masa (M+H)⁺ = 860,8 uma, correspondiente a los dos productos formados con el grupo carboxifluoresceína 5 y 6 sustituido. Un pico adicional en el tiempo de retención de 2,21 minutos tuvo una masa de (M+H)+ = 502,8 uma, correspondiente al Compuesto (A). No se observó ningún pico para el éster de succinimilo 5 (-6) carboxifluoresceína sin reaccionar. Las áreas de los picos fueron del 22,0 %, 39,6 % y 31,4 % para las tres señales, lo que indica una conversión del 61,6 % en los dos isómeros del conjugado de fluorescencia deseado en ese punto temporal. Se extrajeron alícuotas de 20 ml adicionales después de varias horas y, luego, después de agitar durante la noche, se diluyeron como antes y se sometieron a análisis por CL-EM. El porcentaje de conversión se determinó como 79,8 % y 88,6 % respectivamente en estos puntos temporales. La mezcla se purificó en un sistema de HPLC preparativa dirigida por UV. Las fracciones purificadas reunidas se liofilizaron para eliminar el exceso de disolvente. Después de la liofilización, se recuperó un sólido de color naranja (23,3 mg), equivalente a 0,027 mmol de conjugado de fluorescencia, correspondiente a un rendimiento global del 53 % para la reacción y la purificación por HPLC preparativa.

20 Inhibición de la unión de conjugados de fluorescencia a TNFα

Los compuestos se sometieron a ensayo a 10 concentraciones a partir de 25 mM en una concentración final de ensayo de DMSO al 5 %, por preincubación con TNFα durante 60 minutos a temperatura ambiente en Tris 20 mM, NaCl 150 mM, Tween 20 al 0,05 %, antes de la adición del conjugado de fluorescencia y una incubación adicional durante 20 horas a temperatura ambiente. Las concentraciones finales de TNFα y el conjugado de fluorescencia fueron 10 nM y 10 nM, respectivamente, en un volumen de ensayo total de 25 ml. Las placas se leyeron en un lector de placas capaz de detectar polarización de fluorescencia (por ejemplo, un lector de placas Analyst HT; o un lector de placas Envision). Se calculó un valor de Cl₅₀ utilizando XLfit™ (modelo logístico de 4 parámetros) en ActivityBase.

30 Cuando se sometieron a ensayo en el ensayo de polarización de fluorescencia, se descubrió que todos los compuestos de los Ejemplos adjuntos mostraban valores de Cl₅₀ de 50 mM o mejores.

Ensayo de gen indicador

10

15

25

40

45

50

55

35 Inhibición de la activación de NF-κB inducida por TNFα

La estimulación de células HEK-293 por TNFα conduce a la activación de la vía de NF-κB. La estirpe celular indicadora usada para determinar la actividad de TNFα se adquirió en InvivoGen. HEK-Blue™ CD40L es una estirpe celular estable transfectada en HEK-293 que expresa SEAP (fosfatasa alcalina embrionaria secretada) bajo el control del promotor mínimo de IFNβ fusionado a cinco sitios de unión de NF-κB. La secreción de SEAP por estas células se estimula de una manera dependiente de la dosis por TNFα, con una CE50 de 0,5 ng/ml para TNFα humano. Los compuestos se diluyeron a partir de soluciones madre de DMSO 10 mM (concentración de ensayo final del 0,3 %) para generar una curva de dilución en serie con factor de dilución 3 de 10 puntos (por ejemplo, concentración final de 30.000 nM a 2 nM). El compuesto diluido se preincubó con TNFα durante 60 minutos antes de la adición a una placa de microtitulación de 384 pocillos y se incubó durante 18 h. La concentración final de TNFα en la placa de ensayo fue de 0,5 ng/ml. La actividad de SEAP se determinó en el sobrenadante usando un sustrato colorimétrico, por ejemplo, medios de detección QUANTI-Blue™ o HEK-Blue™ (InvivoGen). Se calculó el porcentaje de inhibiciones para diluciones del compuesto entre un control de DMSO e inhibición máxima (por exceso de compuesto de control) y un valor de Cl₅0 calculado usando XLfit™ (modelo logístico de 4 parámetros) en ActivityBase.

Cuando se somete a ensayo en el ensayo de gen indicador, se descubrió que determinados compuestos de los ejemplos adjuntos mostraban valores de CI_{50} de 50 mM o mejores.

Ejemplos

Cualquier ejemplo que no se encuentre dentro de las reivindicaciones se incluye con fines de referencia.

Abreviaturas

DCM: diclorometano EtOAc: acetato de etilo MeOH: metanol DMSO: dimetilsulfóxido

Et₂O: éter dietílico

Pd(dppf)Cl₂: [1,1'-bis(difenilfosfino)ferroceno]dicloropaladio(II) h: hora M: masa

HPLC: Cromatografía líquida de alto rendimiento CLEM: Cromatografía líquida Espectrometría de masas

IEN+: Ionización positiva con electronebulización TR: tiempo de retención

Nomenclatura

Los compuestos se nombraron con la ayuda de ACD/Name Batch (Network) versión 11.01 y/o Accelrys Draw 4.0.

Condiciones analíticas

HPLC analítica

Columna: Waters, X Bridge, 20 x 2,1 mm, 2,5 mm

Fase móvil A: Formiato de amonio 10 mM en agua + amoníaco al 0,1 % acetonitrilo + disolvente A al 5 %+ amoniaco al 0,1 %

Volumen de 5,0 ml

inyección:

Caudal: 1,00 ml/minuto

Programa de 5 % de B a 95 % de B en 4 minutos; mantener en reposo 5,00 minutos; a 5,10 minutos cono

gradiente: B, es del 5 % hasta 6,5 minutos

MÉTODO GENERAL A

10

15

5

En un vial de microondas de 10 ml se tomaron *Ejemplo 2* (80 mg, 0,22 mmol), el ácido o éster de boronato respectivo (1 equivalente) y carbonato sódico (69 mg, 0,65 mmol) en 1,4-dioxano (3 ml) y agua (1 ml). La mezcla de reacción se desgasificó durante 10 minutos y se añadió Pd(dppf)Cl₂ (17 mg, 0,022 mmol), seguido de desgasificación de nuevo durante 10 minutos adicionales. La mezcla de reacción se calentó a 125 °C durante 1-2 h en un reactor de microondas, después se diluyó con acetato de etilo (~20 ml) y se filtró a través de celite. La capa orgánica se secó sobre sulfato sódico anhidro y se concentró al vacío. El material en bruto después se purificó mediante HPLC preparativa para proporcionar el *compuesto del título*.

INTERMEDIO 1

20

25

30

2-Bromo-1-[2-(difluorometoxi)fenil]etanona

A una solución agitada de 2-(difluorometoxi)acetofenona (5 g, 27,9 mmol) en MeOH (15 ml) se le añadió una solución de bromo (1,38 ml, 27,9 mmol) en MeOH (10 ml). La mezcla de reacción se agitó a temperatura ambiente durante 5-10 minutos antes de calentarse a 75 °C durante 1 h. La mezcla de reacción se concentró al vacío, después, el residuo se diluyó con DCM (20 ml) y se lavó con una solución acuosa de bicarbonato sódico (20 ml). La capa acuosa se retroextrajo con DCM (2 x 20 ml), después las capas orgánicas combinadas se secaron sobre sulfato sódico anhidro, se filtraron y se concentraron al vacío, para proporcionar el *compuesto del título* (6,6 g, 92 %) en forma de un aceite de color amarillo pálido. δ_H (500 MHz, CDCl₃) 7,83 (m, 1H), 7,58 (td, 1H, *J* 8,3, 1,7 Hz), 7,34 (m, 1H), 7,20 (d, 1H, *J* 8,3 Hz), 6,64 (t, 1H, J72,9 Hz), 4,53 (s, 2H). HPLC-EM: MH+ *m/z* 2Q5/2Q7, TR 1,32 minutos.

INTERMEDIO 2

N'-(5-Bromopirimidin-2-il)-N,N-dimetilacetamidina

35

40

A una solución agitada de 5-bromopirimidin-2-amina (1 g, 5,7 mmol) en etanol (15 ml) se le añadió N,N-dimetilacetamida dimetil acetal (0,91 g, 6,8 mmol). La mezcla de reacción se calentó en un tubo sellado a 120 °C durante 18 h, después se concentró al vacío. El residuo se diluyó con DCM (20 ml) y se lavó con agua (10 ml). La capa acuosa se volvió a extraer con DCM (2 x 20 ml). Las capas orgánicas combinadas se secaron con sulfato sódico anhidro, se filtraron y se concentraron al vacío, después se lavaron con Et₂O (2 x 20 ml), para producir el *compuesto del título* (1,37 g, 98 %) en forma de un sólido de color marrón. δ_H (CDCl₃) 8,52 (s, 2H), 3,11 (s, 6H), 2,12 (s, 3H). CLEM (IEN+) 243 (M+H)⁺, TR 1,38 minutos.

INTERMEDIO 3

45

50

$\underline{(6\text{-}Bromo\text{-}2\text{-}metilimidazo[1,2\text{-}a]pirimidin\text{-}3\text{-}il)[2\text{-}(difluorometoxi)fenil]metanona}$

Una solución de *Intermedio 1* (1,96 g, 7,4 mmol) e *Intermedio 2* (1,8 g, 7,4 mmol) en etanol (15 ml) se calentó a 75 °C durante 18 h. La mezcla de reacción se concentró al vacío, después, el residuo se diluyó con DCM (20 ml) y se lavó con agua (20 ml). La capa acuosa se volvió a extraer con DCM (2 x 20 ml). Las capas orgánicas combinadas se secaron con sulfato sódico anhidro, se filtraron y se concentraron al vacío, después se lavaron con Et₂O, para proporcionar el *compuesto del título* (1,91 g, 68 %) en forma de un sólido de color amarillo. δ_H (CDCl₃) 10,14 (d, 1H, J 2,4 Hz), 8,76 (d, 1H, J 2,4 Hz), 7,57 (t, 1H, J 6,8 Hz), 7,43-7,33 (m, 3H), 6,51 (t, 1H, J 73 6 Hz), 2,11 (s, 3H). CLEM (IEN+) 382 (M+H)⁺, TR 2,21 minutos.

INTERMEDIO 4

4-[5-(3-{[2-(Difluorometoxi)fenil]metil}-2-metilimidazo[1,2-a]-pirimidin-6-il)pirimidin-2-il]piperazina-1-carboxilato de tercbutilo

Preparado a partir de *Ejemplo 2* (80 mg, 0,22 mmol), 4-[5-(4,4,5,5-tetrametil-1,3,2-dioxaborolan-2-il)pirimidin-2-il]piperazina-1-carboxilato de *terc*-butilo (84 mg, 0,22 mmol), carbonato sódico (69 mg, 0,65 mmol) y Pd(dppf)Cl₂ (17 mg, 0,022 mmol) en 1,4-dioxano (3 ml) y agua (1 ml) de acuerdo con el *Método General A.* La purificación del producto en bruto mediante HPLC preparativa proporcionó el *compuesto del título* (110 mg, 91 %). CLEM (IEN+) 552 (M+H)⁺, TR 3,26 minutos.

INTERMEDIO 5

3-{[2-(Difluorometoxi)fenil]metil]-2-metil-6-[2-(piperazin-1-il)pirimidin-5-il]-imidazo[1,2-a]pirimidina

15 Una solución de *Intermedio* 4 (110 mg, 0,20 mmol) en HCI 4M en 1,4-dioxano se agitó a 0 °C. La mezcla de reacción se dejó calentar a temperatura ambiente y se agitó durante 18 h, después se concentró al vacío, para proporcionar el *compuesto del título* (90 mg, cuantitativo). CLEM (IEN+) 452 (M+H)⁺, TR 2,47 minutos.

INTERMEDIO 6

20

25

30

(6-Bromo-2-metilimidazo[1,2-a]pirimidin-3-il)(2,5-diclorofenil)metanona

Una mezcla de *Intermedio* 2 (3,0 g, 12,24 mmol) y 2-bromo-1-(2,5-diclorofenil)etanona (3,94 g, 14,7 mmol) en etanol (40 ml) se agitó a 70 °C durante una noche. La mezcla de reacción se concentró mediante evaporación al vacío, después se repartió entre DCM y agua. El extracto orgánico se lavó adicionalmente con salmuera, se secó (MgSO₄) y se concentró mediante evaporación al vacío, después se purificó mediante cromatografía en columna (hexano-EtOAc, 4:1 después 3:1). El material resultante se cristalizó en éter dietílico, se filtró y se lavó con éter dietílico/hexano, después se secó, para proporcionar el *compuesto del título* (1,85 g, 39 %) en forma de un sólido cristalino de color amarillo. δ_H (DMSO-d₆) 9,98 (d, *J* 2,5 Hz, 1H), 8,99 (m, 1H), 7,72 (m, 3H), 1,99 (s, 3H). EM MH+ 385, 387.

INTERMEDIO 7

(2,5-Diclorofenil)[2-metil-6-(1-metilpirazol-4-il)imidazo[1,2-a]pirimidin-3-il]-metanona

Intermedio 6 (0,5 g, 1,302 mmol), 1-metil-4-(4,4,5,5-tetrametil-1,3,2-dioxaborolan-2-il)pirazol (0,38 g, 1,83 mmol), tetraquis(trifenilfosfina)paladio(0) (38 mg, 0,033 mmol) y una solución acuosa 2M de carbonato sódico (2 ml) en 1,4-dioxano (12 ml) se desgasificaron y se calentaron a reflujo durante 2,5 h. La mezcla de reacción enfriada se diluyó con EtOAc y se lavó dos veces con salmuera. El extracto orgánico se secó (MgSO₄) y se concentró mediante evaporación al vacío, después el residuo en bruto se purificó mediante cromatografía en columna (EtOAc-hexano, 3:1 después 4:1). El material resultante se cristalizó en éter dietílico, se filtró y se lavó con éter dietílico/hexano, después se secó, para proporcionar el *compuesto del título* (0,37 g, 74 %) en forma de un sólido de color crema. δ_H (DMSO-d₆) 9,97 (d, J 2,5 Hz, 1H), 9,18 (d, J 2,5 Hz, 1H), 8,45 (s, 1H), 8,08 (d, J 0,4 Hz, 1H), 7,76 (dd, J 1,9, 0,8 Hz, 1H), 7,71 (m, 2H), 3,93 (s, 3H), 1,97 (s, 3H). EM MH+ 388.

45 **EJEMPLO 1**

(6-Bromo-2-metilimidazo[1,2-a]pirimidin-3-il)[2-(difluorometoxi)fenil]metanol

A una solución agitada de *Intermedio* 3 (3,1 g, 8,0 mmol) y CeCl₃ (3,98 g, 16,1 mol) en etanol (15 ml) a 0 °C se le añadió, en una porción, borohidruro sódico (0,37 g, 9,7 mmol). La mezcla de reacción se agitó a 0 °C durante 4 h, después se inactivó con solución acuosa de cloruro de amonio (20 ml) y se concentró al vacío. El residuo se extrajo con acetato de etilo (3 x 20 ml). Las capas orgánicas combinadas se secaron con sulfato sódico anhidro, se filtraron y se concentraron al vacío, después se lavaron con éter dietílico (2 x 20 ml), para proporcionar el *compuesto del título* (0,25 g, 8 %) en forma de un sólido de color blanco. δ_H (DMSO-d6) 9,06 (d, 1H, *J* 2,0 Hz), 8,50 (d, 1H, *J* 2,8 Hz), 7,92-7,90 (dd, 1H, *J* 6,8, 2,0 Hz), 7,40-7,33 (m, 2H), 7,06 (d, 1H, *J* 7,6 Hz), 6,51 (t, 1H, *J* 74 Hz), 6,41 (d, 1H, *J* 4,0 Hz), 6,27 (d, 1H, *J* 4,0 Hz), 2,14 (s, 3H). CLEM (IEN+) 386 (M+H)⁺.

EJEMPLO 2

65

 $60 \qquad \underline{6\text{-Bromo-3-}\{[2\text{-}(difluorometoxi)fenil]metil}\text{-}2\text{-}metilimidazo}[1,2\text{-}a]pirimidina}$

Una mezcla de *Ejemplo 1* (1,0 g, 2,6 mmol) y yoduro sódico (3,9 g, 26 mmol) en acetonitrilo (15 ml) se calentó a 80 °C en nitrógeno. Se añadió clorotrimetilsilano (5,66 g, 52 mmol) gota a gota y la mezcla de reacción se agitó a 80 °C durante 1 h, después se concentró al vacío. El residuo se extrajo con DCM (3 x 20 ml) y se lavó con una solución saturada de bicarbonato sódico (~20 ml). Las capas orgánicas combinadas se secaron con sulfato sódico anhidro, se filtraron y se concentraron al vacío. El material en bruto se purificó mediante cromatografía en columna (EtOAc al 10-

25 % en hexano) para proporcionar el *compuesto del título* (0,65 g, 67 %) en forma de un sólido de color amarillo pálido. $\delta_{\rm H}$ (CD₄OD) 8,77 (d, 1H, J 2,0 Hz), 8,48 (d, 1H, J2,0 Hz), 7,33-7,29 (m, 1H), 7,18-7,14 (m, 3H), 6,88 (t, 1H, J 74 Hz), 4,34 (s, 2H), 2,40 (s, 3H). CLEM (IEN+) 370 (M+H)⁺, TR 2,39 minutos.

5 EJEMPLO 3

4-[5-(3-{[2-(Difluorometoxi)fenil]metil}-2-metilimidazo[1,2-a]pirimidin-6-il)-pirimidin-2-il]morfolina

Preparado a partir de *Ejemplo 2* (80 mg, 0,22 mmol), 4-[5-(4,4,5,5-tetrametil-1,3,2-dioxaborolan-2-il)pirimidin-2-il]morfolina (63 mg, 0,22 mmol), carbonato sódico (69 mg, 0,65 mmol) y Pd(dppf)Cl₂ (17 mg, 0,022 mmol) en 1,4-dioxano (3 ml) y agua (1 ml) de acuerdo con el *Método General A*. La purificación del material en bruto mediante HPLC preparativa proporcionó el *compuesto del título* (41 mg, 41 %) en forma de un sólido de color blanquecino. δ_H (400 MHz, DMSO-d6) 8,92 (d, 1H, *J* 2,5 Hz), 8,77 (d, 3H, *J* 2,2 Hz), 7,56-6,94 (m, 5H), 4,37 (s, 2H), 3,82-3,72 (m, 4H), 3,68 (c, 4H, *J* 4,5 Hz), 2,31 (s, 3H). CLEM (IEN+) 453 (M+H)⁺, TR 2,22 minutos.

EJEMPLO 4

15

35

40

60

65

Ácido 1-[5-(3-{[2-(difluorometoxi)fenil]metil}-2-metilimidazo[1,2-a]pirimidin-6-il)pirimidin-2-il]piperidina-4-carboxílico

Preparado a partir de *Ejemplo 2* (80 mg, 0,22 mmol), ácido 1-(5-boronopirimidin-2-il)-piperidina-4-carboxílico (55 mg, 0,22 mmol), carbonato sódico (69 mg, 0,65 mmol) y Pd(dppf)Cl₂ (17 mg, 0,022 mmol) en 1,4-dioxano (3 ml) y agua (1 ml) de acuerdo con el *Método General A*. La purificación del material en bruto mediante HPLC preparativa proporcionó el *compuesto del título* (6,2 mg, 6 %) en forma de un sólido de color blanquecino. δ_H (DMSO-d₆) 8,90 (s, 1H), 8,74 (s, 1H), 8,71 (s, 2H), 7,31-7,28 (m, 1H), 7,25 (t, 1H, J 74,4 Hz), 7,19-7,12 (m, 3H), 4,55 (d, 2H, J 12,8 Hz), 4,36 (s, 2H), 3,11 (t, 2H, J 11,6 Hz), 2,67 (s a, 2H), 2,31 (s, 3H), 1,88 (d, 2H, *J* 11,6 Hz), 1,48 (c, 2H, *J* 10,0 Hz). CLEM (IEN+) 495 (M+H)⁺, TR 1,79 minutos.

EJEMPLO 5

30 4-[5-(3-{[2-(Difluorometoxi)fenil]metil}-2-metilimidazo[1,2-a]pirimidin-6-il)pirimidin-2-il]piperazin-2-ona

Preparado a partir de *Ejemplo 2* (80 mg, 0,22 mmol), ácido [2-(3-oxopiperazin-1-il)pirimidin-5-il]borónico (48 mg, 0,22 mmol), carbonato sódico (69 mg, 0,65 mmol) y Pd(dppf)Cl₂ (17 mg, 0,022 mmol) en 1,4-dioxano (3 ml) y agua (1 ml) de acuerdo con el *Método General A*. La purificación del material en bruto mediante HPLC preparativa proporcionó el *compuesto del título* (21 mg, 21 %) en forma de un sólido de color marrón. δ_H (DMSO-d₆) 8,94 (d, 1H, J 2,5 Hz), 8,87-8,61 (m, 3H), 8,13 (s, 1H), 7,35-6,98 (m, 5H), 4,37 (s, 2H), 4,23 (s, 2H), 3,96 (t, 2H, *J* 5,3 Hz), 3,25 (t, 2H, *J* 5,3 Hz), 2,31 (s, 3H). CLEM (IEN+) 466 (M+H)⁺, TR 2,06 minutos.

EJEMPLO 6

 $\underline{3-\{[2-(Difluorometoxi)fenil]metil\}-2-metil-6-\{2-[4-(metilsulfonil)piperazin-1-il]pirimidin-5-il\}imidazo[1,2-a]pirimidina}$

A una solución agitada de *Intermedio* 5 (90 mg, 0,20 mmol) en DCM (7 ml) se le añadió trietilamina (60 mg, 0,60 mmol). La mezcla resultante se agitó a 0 °C durante 10 minutos, después se añadió cloruro de mesilo (22 mg, 0,20 mmol) y la mezcla de reacción se dejó calentar a temperatura ambiente y se agitó durante 18 h adicionales. Después, la mezcla de reacción se diluyó con agua (5 ml) y se extrajo con acetato de etilo (3x10 ml). Las capas orgánicas combinadas se secaron con sulfato sódico anhidro, se filtraron y se concentraron al vacío. El material en bruto se purificó mediante cromatografía en columna (SiO₂, MeOH al 5-10 % en DCM) para proporcionar el *compuesto del título* (25 mg, 23 %) en forma de un sólido de color amarillo. δ_H (CDCl₃) 8,58 (d, 1H, J 2,5 Hz), 8,43 (s, 2H), 8,09 (d, 1H, J 2,5 Hz), 7,32-7,27 (m, 1H), 7,19-7,06 (m, 2H), 6,95 (dd, 1H, J 7,7, 1,7 Hz), 6,63 (t, 1H, J 80 Hz), 4,31 (s, 2H), 4,11-3,82 (m, 4H), 3,42-3,18 (m, 4H), 2,81 (s, 3H), 2,58 (s, 3H). CLEM (IEN+) 530 (M+H)⁺, TR 2,28 minutos.

EJEMPLO 7

 $\underline{4-(3-\{[2-(Difluorometoxi)fenil]metil\}-2-metilimidazo[1,2-a]pirimidin-6-il)bencenosulfonamida}$

Preparado a partir de *Ejemplo 2* (80 mg, 0,22 mmol), 4-(4,4,5,5-tetrametil-1,3,2-dioxaborolan-2-il)bencenosulfonamida (62 mg, 0,22 mmol), carbonato sódico (69 mg, 0,65 mmol) y Pd(dppf)Cl₂ (17 mg, 0,022 mmol) en 1,4-dioxano (3 ml) y agua (1 ml) de acuerdo con el *Método General A*. La purificación del material en bruto mediante HPLC preparativa proporcionó el *compuesto del título* (4,8 mg, 5 %) en forma de un sólido de color blanquecino. δ_H (DMSO-d₆) 9,04 (d, 1H, J2,8 Hz), 8,58 (d, 1H, J 2,4 Hz), 7,96 (d, 2H, J 8,4 Hz), 7,92 (d, 2H, J 8,4 Hz), 7,43 (s, 2H), 7,31-7,28 (m, 1H), 7,25 (t, 1H, J 74 Hz), 7,19-7,14 (m, 3H), 4,41 (s, 2H), 2,32 (s, 3H). CLEM (IEN+) 445 (M+H)⁺, TR 1,99 minutos.

EJEMPLO 8

3-[(2,5-Diclorofenil)metil]-2-metil-6-(1-metilpirazol-4-il)imidazo[1,2-a]pirimidina

Se añadió borohidruro sódico (14 mg, 0,368 mmol) a una suspensión agitada de *Intermedio* 7 (120 mg, 0,312 mmol) en etanol (4 ml) y la mezcla de reacción se agitó durante 2 h. Después, el disolvente se evaporó a sequedad para proporcionar un sólido de color naranja que se disolvió en ácido acético (2 ml). Se añadieron yodo (80 mg, 0,315 mmol) y solución de ácido hipofosforoso (0,1 ml) y la mezcla se agitó a 100 °C durante 7 h. El disolvente se retiró mediante evaporación al vacío y el sólido residual se repartió entre DCM y solución de bicarbonato sódico. La capa acuosa se extrajo adicionalmente con DCM, después los extractos orgánicos se secaron (MgSO₄), se filtraron y se concentraron mediante evaporación al vacío. El material resultante se cristalizó en éter dietílico. La recristalización en 2-propanol produjo el *compuesto del título* (36 mg, 31 %) en forma de un sólido de color amarillo brillante.

REIVINDICACIONES

1. Un compuesto de fórmula (IIB) o un *N*-óxido del mismo, o una sal o solvato farmacéuticamente aceptable del mismo, o un cocristal del mismo:

 R^{23} R^{12} R^{13} R^{14} R^{15}

en donde

5

10 E representa -CH₂-;

Q representa -CH2-;

Z representa hidrógeno o metilo;

V representa C-R²² o N;

R¹² representa hidrógeno, flúor, cloro, trifluorometilo, metilo o etoxicarboniletilo;

15 R¹⁵ representa halógeno o difluorometoxi;

R¹⁶ representa hidrógeno o halógeno;

 R^{21} representa hidroxialquilo (C_{1-6}); o R^{21} representa heterocicloalquilo (C_{3-7}), grupo que puede estar opcionalmente sustituido con uno, dos o tres sustituyentes seleccionados independientemente entre alquilsulfonilo C_{1-6} , oxo y carboxi;

20 R²² representa hidrógeno, halógeno o alquilo C₁₋₆; y

R²³ representa hidrógeno, alquilo C₁₋₆, trifluorometilo o alcoxi C₁₋₆.

2. Un compuesto como se reivindica en la reivindicación 1 representado por la fórmula (IIC) o (IIE), o un *N*-óxido del mismo, o una sal o solvato farmacéuticamente aceptable del mismo, o un cocristal del mismo:

25

30 en donde

T representa -CH₂- o -CH₂CH₂-;

```
U representa C(O) o S(O)<sub>2</sub>;
W representa O, N(R<sup>31</sup>) o C(R<sup>32</sup>)(R<sup>33</sup>);
R<sup>31</sup> representa alquilsulfonilo C<sub>1-6</sub>;
R<sup>32</sup> representa carboxi;
R<sup>33</sup> representa hidrógeno; y
E, Q, Z, V, R<sup>12</sup>, R<sup>15</sup>, R<sup>16</sup> y R<sup>23</sup> son como se definen en la reivindicación 1.
```

5

20

- 3. Un compuesto como se reivindica en la reivindicación 1 o la reivindicación 2 en donde R15 representa difluorometoxi.
- 10 4. Un compuesto como se reivindica en la reivindicación 1 seleccionado entre los siguientes:

```
 \begin{array}{lll} 4-[5-(3-\{[2-(difluorometoxi)fenil]metil\}-2-metilimidazo[1,2-a]pirimidin-6-il)-pirimidin-2-il]morfolina;\\ \text{\'acido} & 1-[5-(3-\{[2-(difluorometoxi)fenil]metil\}-2-metilimidazo[1,2-a]pirimidin-6-il)pirimidin-2-il]piperidina-4-carbox(lico: \\ \end{array}
```

- 4-[5-(3-{[2-(difluorometoxi)fenil]metil}-2-metilimidazo[1,2-a]pirimidin-6-il)pirimidin-2-il]piperazin-2-ona; y 3-{[2-(difluorometoxi)fenil]metil}-2-metil-6-{2-[4-(metilsulfonil)piperazin-1-il]pirimidin-5-il}imidazo[1,2-a]pirimidina.
 - 5. Un compuesto de fórmula (IIB) como se define en la reivindicación 1 o un *N*-óxido del mismo, o una sal o solvato farmacéuticamente aceptable del mismo, o un cocristal del mismo, para su uso en terapia.
 - 6. Un compuesto de fórmula (IIB) como se define en la reivindicación 1 o un *N*-óxido del mismo, o una sal o solvato farmacéuticamente aceptable del mismo, o un cocristal del mismo, para su uso en el tratamiento y/o la prevención de trastornos para los que se indica la administración de un modulador de la función de TNFα.
- 7. Un compuesto de fórmula (IIB) como se define en la reivindicación 1 o un *N*-óxido del mismo, o una sal o solvato farmacéuticamente aceptable del mismo, o un cocristal del mismo, para su uso en el tratamiento y/o la prevención de un trastorno inflamatorio o autoinmunitario, un trastorno neurológico o neurodegenerativo, dolor o un trastorno nociceptivo, un trastorno cardiovascular, un trastorno metabólico, un trastorno ocular o un trastorno oncológico.
- 30 8. Una composición farmacéutica que comprende un compuesto de fórmula (IIB) como se define en la reivindicación 1 o un *N*-óxido del mismo, o una sal o solvato farmacéuticamente aceptable del mismo, o un cocristal del mismo, en asociación con un vehículo farmacéuticamente aceptable.
- 9. Una composición farmacéutica como se reivindica en la reivindicación 8 que comprende adicionalmente un principio activo farmacéutico adicional.