



(12) BẢN MÔ TẢ SÁNG CHẾ THUỘC BẰNG ĐỘC QUYỀN SÁNG CHẾ

(19) Cộng hòa xã hội chủ nghĩa Việt Nam (VN) (11) 1-0022946  
CỤC SỞ HỮU TRÍ TUỆ

(51)<sup>7</sup> C07C 237/26, C07D 221/18, 471/04,  
207/08, 295/155, A61K 31/437, A61P  
31/04 (13) B

(21) 1-2015-01040 (22) 30.08.2013

(86) PCT/US2013/057690 30.08.2013 (87) WO2014/036502 06.03.2014

(30) 61/695,947 31.08.2012 US

(45) 25.02.2020 383 (43) 25.08.2015 329

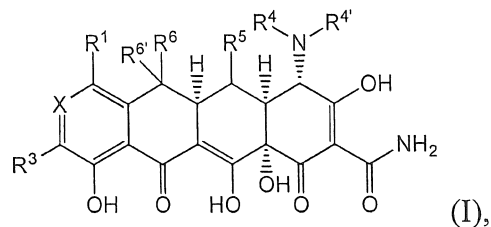
(73) TETRAPHASE PHARMACEUTICALS, INC. (US)  
480 Arsenal Street, Suite 110, Watertown, MA 02472, United States of America

(72) XIAO, Xiao-Yi (US), CLARK, Roger, B. (US), HUNT, Diana, Katharine (US), SUN, Cuixiang (CN), RONN, Magnus (US), ZHANG, Wu-Yan (US), HE, Minsheng (CN)

(74) Công ty Luật TNHH T&G (TGVN)

(54) HỢP CHẤT TETRACYCLIN VÀ DƯỢC PHẨM CHỮA NÓ

(57) Sáng chế đề cập đến hợp chất có công thức cấu trúc (I):



hoặc muối dược dụng của hợp chất này. Các tham số của công thức cấu trúc (I) được xác định trong bản mô tả này. Sáng chế cũng đề cập đến dược phẩm chứa hợp chất có công thức cấu trúc (I), hoặc muối dược dụng của hợp chất này. Các hợp chất và các dược phẩm này là hữu hiệu để điều trị và phòng ngừa nhiễm trùng hoặc sự hình thành khuẩn lạc.

## Lĩnh vực kỹ thuật được đề cập

Sáng chế đề cập đến hợp chất tetraxyclin hoặc muối được dụng của nó. Sáng chế cũng đề cập đến dược phẩm chứa chúng. Các hợp chất này là hữu hiệu để điều trị hoặc phòng ngừa nhiễm trùng hoặc sự hình thành khuẩn lạc, đặc biệt là nhiễm trùng đường hô hấp và nhiễm trùng da.

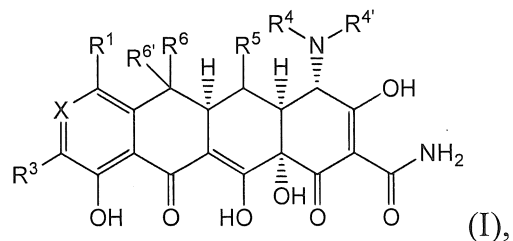
### Tình trạng kỹ thuật của sáng chế

Tetraxyclin là tác nhân kháng khuẩn phổ rộng được sử dụng rộng rãi làm thuốc dùng cho người và dùng trong thú y. Tổng sản lượng tetraxyclin sản xuất bằng kỹ thuật lên men hoặc bán tổng hợp lên tới hàng ngàn tấn mỗi năm.

Việc sử dụng rộng rãi tetraxyclin trong các mục đích điều trị đã dẫn đến sự xuất hiện kháng thuốc đối với các kháng sinh này, ngay cả trong số các loài vi khuẩn nhạy thuốc cao. Do đó, nhu cầu cần phải tìm ra các loại tác nhân tương tự tetraxyclin mới có hoạt tính và hiệu quả kháng khuẩn mạnh hơn đối với các bệnh hoặc rối loạn đáp ứng tetraxyclin khác.

### Bản chất kỹ thuật của sáng chế

Sáng chế đề cập đến hợp chất, dược phẩm, hợp chất để sử dụng như được xác định trong yêu cầu bảo hộ đính kèm. Sáng chế cũng bộc lộ hợp chất có công thức cấu trúc (I):



hoặc muối được dụng của hợp chất này, trong đó các biến là như được xác định và mô tả trong bản mô tả này.

Sáng chế cũng bộc lộ dược phẩm chứa chất mang hoặc chất pha loãng được dụng và hợp chất có công thức cấu trúc (I), hoặc muối được dụng của hợp chất này. Dược phẩm có thể được sử dụng trong liệu pháp điều trị, như điều trị nhiễm trùng (ví dụ, nhiễm trùng do vi khuẩn) ở đối tượng.

Tương tự, bản mô tả bộc lộ hợp chất có công thức cấu trúc (I) hoặc muối được dụng của nó để dùng trong phương pháp điều trị nhiễm trùng (ví dụ, nhiễm trùng do vi

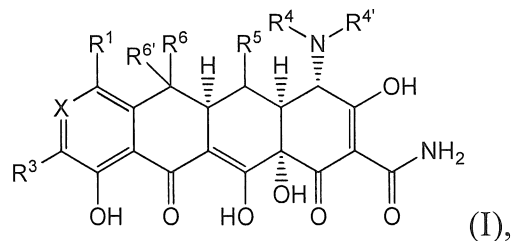
khuẩn) ở đối tượng bao gồm bước cho đối tượng sử dụng một lượng có hiệu quả của hợp chất có công thức cấu trúc (I), hoặc muối được dụng của hợp chất này.

Bản mô tả cũng bộc lộ hợp chất có công thức cấu trúc (I), hoặc muối được dụng của hợp chất này, để dùng trong trị liệu.

### Mô tả chi tiết sáng chế

Sáng chế như được xác định trong yêu cầu bảo hộ đính kèm. Hợp chất có công thức cấu trúc (I), hoặc muối được dụng của hợp chất này cũng được bộc lộ ở đây. Các ký hiệu khác nhau trong công thức cấu trúc (I) được mô tả trong bản mô tả này ở các đoạn dưới đây. Có thể hiểu rằng, phần bộc lộ bao gồm tất cả các tổ hợp ký hiệu thay thế khác nhau (tức là, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, v.v.) được xác định trong bản mô tả này.

Bộc lộ thứ nhất liên quan đến hợp chất có công thức cấu trúc (I):



hoặc muối được dụng của hợp chất này, trong đó:

X được chọn từ N và C(R<sup>2</sup>);

mỗi một trong số R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>5</sup> và R<sup>6</sup> được chọn độc lập từ hyđro, halo, -(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl), -OR<sup>A</sup>, -C(O)NR<sup>B</sup>R<sup>B</sup>', NR<sup>B</sup>R<sup>B</sup>', S(O)<sub>0-2</sub>R<sup>C</sup>, -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-cacboxycycl và -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-heteroxycycl; hoặc

R<sup>1</sup> và R<sup>2</sup> tùy ý cùng với nguyên tử mà các nhóm này liên kết với nó để tạo ra vòng cacboxycycl hoặc heteroxycycl; hoặc

R<sup>2</sup> và R<sup>3</sup> tùy ý cùng với nguyên tử mà các nhóm này liên kết với nó để tạo ra vòng cacboxycycl hoặc heteroxycycl;

R<sup>4</sup> được chọn từ hyđro, -(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl), -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-cacboxycycl và -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-heteroxycycl;

R<sup>4'</sup> được chọn từ hyđro, -(C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub> alkyl), S(O)<sub>1-2</sub>R<sup>C</sup>, -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-cacboxycycl, -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-heteroxycycl, -C(O)-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl) và -C(O)-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl)-NR<sup>D</sup>R<sup>E</sup>; hoặc

$R^4$  và  $R^{4'}$  tùy ý cùng với nguyên tử nitơ mà các nhóm này thường liên kết với nó để tạo ra vòng có 4 đến 8 cạnh tùy ý chứa 1 đến 2 nguyên tử khác loại bổ sung được chọn độc lập từ N, O và S;

$R^6$  được chọn từ hydro, -(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl) và -(C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub> xycloalkyl);

mỗi một  $R^A$  được chọn độc lập từ hydro, -(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl), -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-cacboxyclyl, -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-heteroxcyclyl, -C(O)-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl), -C(O)-(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-cacboxyclyl, -C(O)-(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-heteroxcyclyl và -C(O)N(R<sup>D</sup>)(R<sup>E</sup>);

mỗi một  $R^B$  và mỗi một  $R^{B'}$  được chọn độc lập từ hydro, -(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl), -(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> haloalkyl), -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-cacboxyclyl, -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-heteroxcyclyl, -S(O)<sub>1-2</sub>-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl), -S(O)<sub>1-2</sub>-(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-cacboxyclyl, -S(O)<sub>1-2</sub>-(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-heteroxcyclyl, -C(O)-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl), -C(O)-(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-cacboxyclyl, -C(O)H, -C(O)-(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-heteroxcyclyl và -C(O)-(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-N(R<sup>D</sup>)(R<sup>E</sup>);

mỗi một  $R^C$  được chọn độc lập từ -(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl), -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-cacboxyclyl và -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-heteroxcyclyl; và

mỗi một  $R^D$  và mỗi một  $R^E$  được chọn độc lập từ hydro, -(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl), -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-cacboxyclyl và -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-heteroxcyclyl,

trong đó, phần alkyl, alkylen, cacboxyclyl hoặc heteroxcyclyl bất kỳ của  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^{4'}$ ,  $R^5$ ,  $R^6$ ,  $R^A$ ,  $R^B$ ,  $R^{B'}$ ,  $R^C$ ,  $R^D$ , hoặc  $R^E$  hoặc được tạo ra bằng cách kết hợp  $R^1$  và  $R^2$ ,  $R^2$  và  $R^3$ , hoặc  $R^4$  và  $R^{4'}$  với nhau được thể tùy ý và độc lập.

Theo khía cạnh thứ nhất của bộc lộ thứ nhất:

phần alkyl, hoặc alkylen bất kỳ của  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^{4'}$ ,  $R^5$ ,  $R^6$  được thể tùy ý và độc lập bằng một hoặc nhiều phần tử thế được chọn độc lập từ halo, =O, OR<sup>A</sup>, NR<sup>B</sup>R<sup>B'</sup> và S(O)<sub>0-2</sub>R<sup>C</sup>;

phần alkyl hoặc alkylen bất kỳ của  $R^{6'}$ ,  $R^A$ , hoặc  $R^C$  được thể tùy ý và độc lập bằng một hoặc nhiều flo;

phần cacboxyclyl hoặc heteroxcyclyl bất kỳ của nhóm bất kỳ trong số  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^{4'}$ ,  $R^5$ ,  $R^6$ , hoặc vòng bất kỳ được tạo ra bằng cách kết hợp giữa  $R^1$  và  $R^2$ ,  $R^2$  và  $R^3$  hoặc  $R^4$  và  $R^{4'}$  với nhau được thể tùy ý và độc lập ở nguyên tử cacbon bằng một hoặc nhiều phần tử thế được chọn độc lập từ halo, =O, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> floalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkyl, -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-(C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub> cacboxyclyl), -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub>

alkylen)-(heteroxcycll có 4 đến 13 cạnh), OR<sup>A</sup>, -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-NR<sup>B</sup>R<sup>B'</sup> và S(O)<sub>0-2</sub>R<sup>C</sup>;

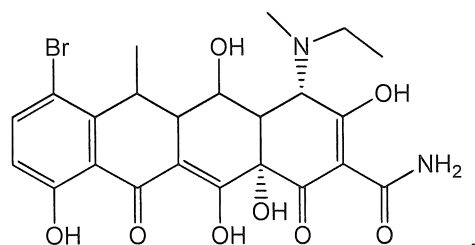
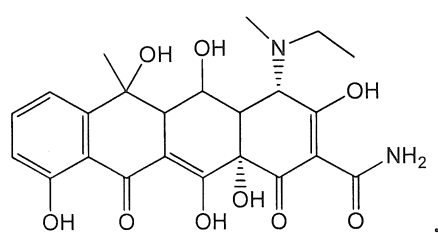
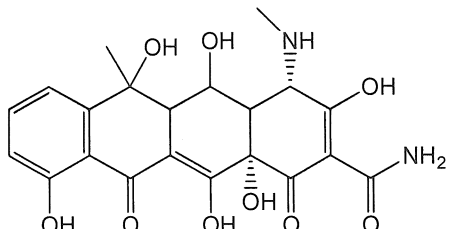
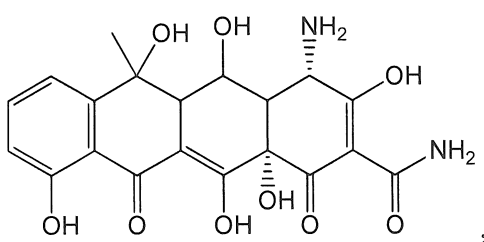
phần heteroxcycll bất kỳ của nhóm bất kỳ trong số R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>4'</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup>, hoặc vòng bất kỳ được tạo ra bằng cách kết hợp giữa R<sup>1</sup> và R<sup>2</sup>, R<sup>2</sup> và R<sup>3</sup> hoặc R<sup>4</sup> và R<sup>4'</sup> với nhau được thể tùy ý và độc lập ở nguyên tử nitơ có thể thể được bằng R<sup>F</sup>;

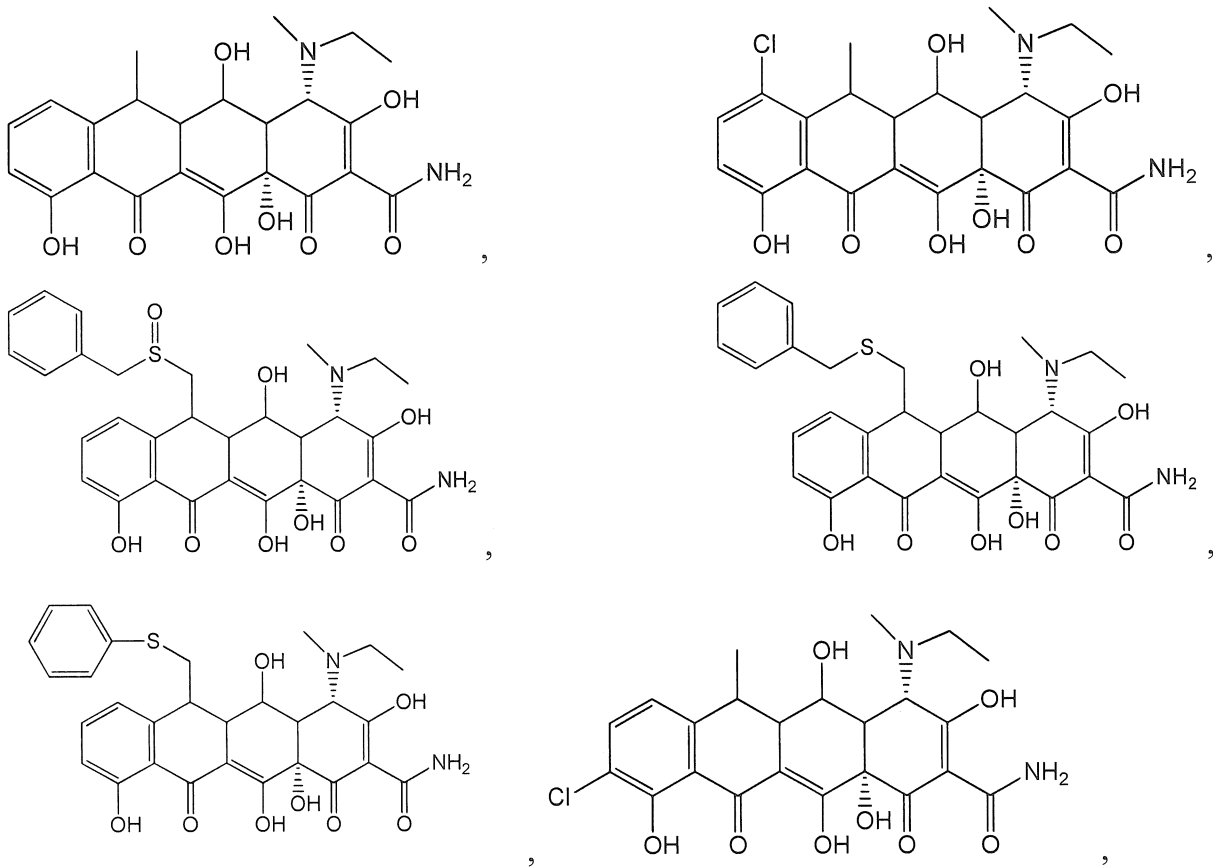
mỗi một R<sup>F</sup> được chọn độc lập từ -(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl), -(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> haloalkyl), -(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> hydroxyalkyl), -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-cacboxycycll, -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-heteroxcycll, -S(O)<sub>1-2</sub>-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl), -S(O)<sub>1-2</sub>-(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-cacboxycycll, -S(O)<sub>1-2</sub>-(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-heteroxcycll, -C(O)-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl), -C(O)-(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-cacboxycycll, -C(O)H, -C(O)-(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-heteroxcycll, -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-C(O)<sub>2</sub>-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl), -(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-NR<sup>B</sup>R<sup>B'</sup> và -C(O)N(R<sup>D</sup>)(R<sup>E</sup>);

phần cacboxycycll hoặc heteroxcycll bất kỳ của R<sup>A</sup>, R<sup>B</sup>, R<sup>B'</sup>, R<sup>C</sup>, R<sup>D</sup>, R<sup>E</sup>, R<sup>F</sup>, phần xycloalkyl bất kỳ của R<sup>6</sup>, hoặc phần tử thế bất kỳ của R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>4'</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup> được thể tùy ý và độc lập ở nguyên tử cacbon bằng một hoặc nhiều phần tử thế được chọn độc lập từ flo, clo, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> floalkyl, -O-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkyl, -O-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> floalkyl, =O, -OH, -NH<sub>2</sub>, -NH(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkyl) và -N(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkyl)<sub>2</sub>;

phần heteroxcycll bất kỳ của R<sup>A</sup>, R<sup>B</sup>, R<sup>B'</sup>, R<sup>C</sup>, R<sup>D</sup>, R<sup>E</sup>, R<sup>F</sup>, hoặc phần tử thế heteroxcycll bất kỳ của R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>4'</sup>, R<sup>5</sup>, hoặc R<sup>6</sup> được thể tùy ý ở nguyên tử nitơ có thể thể được bằng -C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkyl, hoặc -S(O)<sub>1-2</sub>-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkyl). Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bôc lô thứ nhất.

Theo khía cạnh thứ hai của bôc lô thứ nhất, hợp chất không phải là các hợp chất sau:





hoặc muối của hợp chất bất kỳ trong số các hợp chất nêu trên. Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bỘ lỘ thứ nhất, hoặc khía cạnh thứ nhất của bỘ lỘ thứ nhất này.

Theo khía cạnh thứ ba của bỘ lỘ thứ nhất, mỗi một trong số  $R^5$ ,  $R^6$  và  $R^{6'}$  là hyđro. Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bỘ lỘ thứ nhất, hoặc khía cạnh thứ nhất hoặc thứ hai của bỘ lỘ thứ nhất này.

Theo khía cạnh thứ tư của bỘ lỘ thứ nhất,  $X$  là  $C(R^2)$ . Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bỘ lỘ thứ nhất, hoặc khía cạnh thứ nhất, thứ hai hoặc thứ ba của bỘ lỘ thứ nhất này.

Theo khía cạnh thứ năm của bỘ lỘ thứ nhất:

$X$  được chọn từ  $N$  và  $C(R^2)$ ;

mỗi một trong số  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^5$  và  $R^6$  được chọn độc lập từ hyđro, halo,  $-(C_1-C_6$  alkyl),  $-OR^A$ ,  $NR^BR^B'$ ,  $-C(O)NR^BR^B'$ ,  $S(O)_{0-2}R^C$ ,  $-(C_0-C_6$  alkylene)-cacboxylicl và  $-(C_0-C_6$  alkylene)-heteroxycycl; hoặc

$R^1$  và  $R^2$  tùy ý cùng với nguyên tử mà các nhóm này liên kết với nó để tạo ra vòng cacboxylicl hoặc heteroxycycl; hoặc

$R^2$  và  $R^3$  tùy ý cùng với nguyên tử mà các nhóm này liên kết với nó để tạo ra vòng cacboxyclyl hoặc heteroxcyclyl;

$R^4$  được chọn từ hydro,  $-(C_1-C_6\text{ alkyl})$ ,  $-(C_0-C_6\text{ alkylen})$ -cacboxyclyl và  $-(C_0-C_6\text{ alkylen})$ -heteroxcyclyl;

$R^{4'}$  được chọn từ hydro,  $-(C_2-C_6\text{ alkyl})$ ,  $S(O)_{1-2}R^C$ ,  $-(C_0-C_6\text{ alkylen})$ -cacboxyclyl,  $-(C_0-C_6\text{ alkylen})$ -heteroxcyclyl,  $-C(O)-(C_1-C_6\text{ alkyl})$  và  $-C(O)-(C_1-C_6\text{ alkyl})-NR^DR^E$ ; hoặc

$R^4$  và  $R^{4'}$  tùy ý cùng với nguyên tử nitơ mà các nhóm này thường liên kết với nó để tạo ra vòng có 4 đến 8 cạnh tùy ý chứa 1 đến 2 nguyên tử khác loại bổ sung được chọn độc lập từ N, O và S;

$R^6$  được chọn từ hydro,  $-(C_1-C_6\text{ alkyl})$  và  $-(C_3-C_6\text{ xycloalkyl})$ ;

mỗi một  $R^A$  được chọn độc lập từ hydro,  $-(C_1-C_6\text{ alkyl})$ ,  $-(C_0-C_6\text{ alkylen})$ -cacboxyclyl,  $-(C_0-C_6\text{ alkylen})$ -heteroxcyclyl,  $-C(O)-(C_1-C_6\text{ alkyl})$ ,  $-C(O)-(C_0-C_6\text{ alkylen})$ -cacboxyclyl,  $-C(O)-(C_0-C_6\text{ alkylen})$ -heteroxcyclyl và  $-C(O)N(R^D)(R^E)$ ;

mỗi một  $R^B$  và mỗi một  $R^{B'}$  được chọn độc lập từ hydro,  $-(C_1-C_6\text{ alkyl})$ ,  $-(C_0-C_6\text{ alkylen})$ -cacboxyclyl,  $-(C_0-C_6\text{ alkylen})$ -heteroxcyclyl,  $-S(O)_{1-2}(C_1-C_6\text{ alkyl})$ ,  $-S(O)_{1-2}(C_0-C_6\text{ alkylen})$ -cacboxyclyl,  $-S(O)_{1-2}(C_0-C_6\text{ alkylen})$ -heteroxcyclyl,  $-C(O)-(C_1-C_6\text{ alkyl})$ ,  $-C(O)-(C_0-C_6\text{ alkylen})$ -cacboxyclyl,  $-C(O)H$ ,  $-C(O)-(C_0-C_6\text{ alkylen})$ -heteroxcyclyl và  $-C(O)N(R^D)(R^{E'})$ ;

mỗi một  $R^C$  được chọn độc lập từ  $-(C_1-C_6\text{ alkyl})$ ,  $-(C_0-C_6\text{ alkylen})$ -cacboxyclyl và  $-(C_0-C_6\text{ alkylen})$ -heteroxcyclyl; và

mỗi một  $R^D$  và mỗi một  $R^E$  được chọn độc lập từ hydro,  $-(C_1-C_6\text{ alkyl})$ ,  $-(C_0-C_6\text{ alkylen})$ -cacboxyclyl và  $-(C_0-C_6\text{ alkylen})$ -heteroxcyclyl;

trong đó phần alkyl, alkylen, cacboxyclyl hoặc heteroxcyclyl bất kỳ của  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^{4'}$ ,  $R^5$ ,  $R^6$ ,  $R^6'$ ,  $R^A$ ,  $R^B$ ,  $R^{B'}$ ,  $R^C$ ,  $R^D$ , hoặc  $R^E$  hoặc được tạo ra bằng cách kết hợp  $R^1$  và  $R^2$ ,  $R^2$  và  $R^3$ , hoặc  $R^4$  và  $R^{4'}$  với nhau được thể tùy ý và độc lập. Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lộ thứ nhất, hoặc khía cạnh thứ nhất, thứ hai, thứ ba hoặc thứ tư của bộc lộ thứ nhất này.

Theo khía cạnh thứ sáu của bộc lộ thứ nhất:

phần alkyl hoặc alkylen bất kỳ của  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^{4'}$ ,  $R^5$ , hoặc  $R^6$  được thể tùy ý và độc lập bằng một hoặc nhiều phần tử thể được chọn độc lập từ halo,  $=O$ ,  $OR^A$ ,  $NR^BR^{B'}$  và  $S(O)_{0-2}R^C$ ;

phần alkyl hoặc alkylen bất kỳ của  $R^6$ ,  $R^A$ , hoặc  $R^C$  được thế tùy ý và độc lập bằng một hoặc nhiều flo;

phần cacboxycycll hoặc heteroxcycll bất kỳ của nhóm bất kỳ trong số  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^4'$ ,  $R^5$ , hoặc  $R^6$ , hoặc vòng bất kỳ được tạo ra bằng cách kết hợp giữa  $R^1$  và  $R^2$ ,  $R^2$  và  $R^3$ , hoặc  $R^4$  và  $R^4'$  với nhau được thế tùy ý và độc lập ở nguyên tử cacbon bằng một hoặc nhiều phần tử thế được chọn độc lập từ halo, =O, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> floalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>10</sub> cacboxycycll, heteroxcycll có 4 đến 13 cạnh, OR<sup>A</sup>, NR<sup>B</sup>R<sup>B'</sup> và S(O)<sub>0-2</sub>R<sup>C</sup>;

phần heteroxcycll bất kỳ của nhóm bất kỳ trong số  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^4'$ ,  $R^5$ , hoặc  $R^6$ , hoặc vòng bất kỳ được tạo ra bằng cách kết hợp giữa  $R^1$  và  $R^2$ ,  $R^2$  và  $R^3$ , hoặc  $R^4$  và  $R^4'$  với nhau được thế tùy ý và độc lập ở nguyên tử nitơ có thể thế được bằng R<sup>F</sup>;

mỗi một R<sup>F</sup> được chọn độc lập từ -(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl), -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-cacboxycycll, -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-heteroxcycll, -S(O)<sub>1-2</sub>-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl), -S(O)<sub>1-2</sub>-(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-cacboxycycll, -S(O)<sub>1-2</sub>-(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-heteroxcycll, -C(O)-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl), -C(O)-(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-cacboxycycll, -C(O)H, -C(O)-(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-heteroxcycll và -C(O)N(R<sup>D</sup>)(R<sup>E</sup>);

phần cacboxycycll hoặc heteroxcycll bất kỳ của  $R^A$ ,  $R^B$ ,  $R^{B'}$ ,  $R^C$ ,  $R^D$ ,  $R^E$ ,  $R^F$ , phần cycloalkyl bất kỳ của  $R^6$ , hoặc phần tử thế bất kỳ của  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^4'$ ,  $R^5$ , hoặc  $R^6$  được thế tùy ý và độc lập ở nguyên tử cacbon bằng một hoặc nhiều phần tử thế được chọn độc lập từ halo, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> floalkyl, -O-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkyl, -O-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> floalkyl, =O, -OH, -NH<sub>2</sub>, -NH(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkyl) và -N(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkyl)<sub>2</sub>; và

phần heteroxcycll bất kỳ của  $R^A$ ,  $R^B$ ,  $R^{B'}$ ,  $R^C$ ,  $R^D$ ,  $R^E$ ,  $R^F$ , hoặc phần tử thế heteroxcycll bất kỳ của  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^4'$ ,  $R^5$ , hoặc  $R^6$  được thế tùy ý ở nguyên tử nitơ có thể thế được bằng -C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkyl, hoặc -S(O)<sub>1-2</sub>-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkyl). Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bôc lô thứ nhất, hoặc khía cạnh thứ nhất, thứ hai, thứ ba, thứ tư hoặc thứ năm của bôc lô thứ nhất này.

Theo khía cạnh thứ bảy của bôc lô thứ nhất, X là N. Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bôc lô thứ nhất, hoặc khía cạnh thứ nhất, thứ hai, thứ ba, thứ tư, thứ năm hoặc thứ sáu của bôc lô thứ nhất này.

Theo khía cạnh thứ tám của bôc lô thứ nhất, R<sup>1</sup> được chọn từ hydro, halo, -(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl) được thế tùy ý bằng một hoặc nhiều phần tử thế được chọn độc lập từ halo, -NR<sup>B</sup>R<sup>B'</sup>, -C(O)NR<sup>B</sup>R<sup>B'</sup>, -OR<sup>A</sup>, -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-cacboxycycll và -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-heteroxcycll, trong đó R<sup>A</sup> là C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl được thế tùy ý bằng một hoặc nhiều flo. Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bôc lô thứ nhất, hoặc khía cạnh

thứ nhất, thứ hai, thứ ba, thứ tư, thứ năm, thứ sáu hoặc thứ bảy của bộc lộ thứ nhất này.

Theo khía cạnh thứ chín của bộc lộ thứ nhất,  $R^3$  được chọn từ hyđro và  $-N(R^B)(R^{B'})$ , trong đó  $R^B$  là hyđro. Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lộ thứ nhất, hoặc khía cạnh bộc lộ thứ nhất này.

Bộc lộ thứ hai là hợp chất có công thức cấu trúc (I), trong đó  $R^4$  được chọn từ hyđro và  $-(C_1-C_6\text{ alkyl})$ ;  $R^{4'}$  được chọn từ hyđro,  $-(C_2-C_6\text{ alkyl})$  được thế tùy ý bằng một hoặc nhiều phần tử thế được chọn độc lập từ hyđroxy và halo,  $-(C_3-C_6\text{ xycloalkyl})$ ,  $-C(O)-(C_1-C_6\text{ alkyl})$ ,  $-C(O)-(C_1-C_6\text{ alkylen})-N(R^D)(R^E)$  và  $S(O)_{1-2}R^C$ ; hoặc  $R^4$  và  $R^{4'}$  cùng nhau kết hợp với nguyên tử nitơ mà các nhóm này thường liên kết với nó để tạo ra vòng có 4 đến 6 cạnh tùy ý chứa 1 đến 2 nguyên tử khác loại bổ sung được chọn độc lập từ N, O và S;  $R^C$  là  $-(C_1-C_6\text{ alkyl})$ ; và mỗi một trong số  $R^D$  và  $R^E$  được chọn độc lập từ hyđro và  $-(C_1-C_6\text{ alkyl})$ . Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lộ thứ nhất, hoặc khía cạnh bất kỳ của bộc lộ thứ nhất này.

Theo khía cạnh thứ nhất của bộc lộ thứ hai,  $R^4$  được chọn từ hyđro, methyl, etyl và propyl; và  $R^{4'}$  được chọn từ hyđro, etyl, propyl, xyclopropyl,  $-C(O)CH_3$ ,  $-C(O)CH_2N(CH_3)_2$  và  $-S(O)_2CH_3$ . Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lộ thứ nhất, hoặc khía cạnh bất kỳ của bộc lộ thứ hai này, hoặc trong bộc lộ thứ hai.

Theo khía cạnh thứ hai của phương án thứ hai,  $R^4$  được chọn từ hyđro và  $-(C_1-C_6\text{ alkyl})$ ;  $R^{4'}$  được chọn từ hyđro,  $-(C_2-C_6\text{ alkyl})$ ,  $-(C_3-C_6\text{ xycloalkyl})$ ,  $-C(O)-(C_1-C_6\text{ alkyl})$ ,  $-C(O)-(C_1-C_6\text{ alkylen})-N(R^D)(R^E)$  và  $S(O)_{1-2}R^C$ ;  $R^C$  là  $-(C_1-C_6\text{ alkyl})$ ; và mỗi một trong số  $R^D$  và  $R^E$  được chọn độc lập từ hyđro và  $-(C_1-C_6\text{ alkyl})$ . Các tham số ký hiệu còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lộ thứ nhất, hoặc khía cạnh bất kỳ của bộc lộ này, hoặc bộc lộ thứ hai, hoặc khía cạnh thứ nhất của bộc lộ này.

Bộc lộ thứ ba theo sáng chế là hợp chất có công thức cấu trúc (I), trong đó  $R^1$  được chọn từ hyđro, halo,  $-(C_1-C_6\text{ alkyl})$  được thế tùy ý bằng một hoặc nhiều phần tử thế được chọn độc lập từ halo,  $-NR^BR^{B'}$ ,  $-C(O)NR^BR^{B'}$ ,  $-OR^A$ ,  $-(C_0-C_6\text{ alkylen})-\text{cacboxylicl}$  và  $-(C_0-C_6\text{ alkylen})-\text{heteroxycycl}$ , trong đó  $R^A$  là  $C_1-C_6\text{ alkyl}$  được thế tùy ý bằng một hoặc nhiều flo. Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lộ thứ nhất hoặc thứ hai, hoặc khía cạnh bất kỳ của bộc lộ này.

Theo khía cạnh thứ nhất của bộc lộ thứ ba, X là  $C(R^2)$ . Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lộ thứ nhất hoặc thứ hai, hoặc khía cạnh bất kỳ của bộc lộ này, hoặc bộc lộ thứ ba.

Theo khía cạnh thứ hai của bộc lô thứ ba, R<sup>1</sup> được chọn từ hyđro, flo, clo, CF<sub>3</sub> và OCF<sub>3</sub>. Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lô thứ nhất hoặc thứ hai, hoặc khía cạnh bất kỳ của bộc lô này, hoặc bộc lô thứ ba, hoặc khía cạnh thứ nhất của bộc lô này.

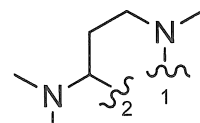
Theo khía cạnh thứ ba của bộc lô thứ ba, R<sup>1</sup> được chọn từ hyđro, halo, -(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl) được thế tùy ý bằng một hoặc nhiều phần tử thế được chọn độc lập từ halo và -OR<sup>A</sup>, trong đó R<sup>A</sup> là C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl được thế tùy ý bằng một hoặc nhiều flo. Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lô thứ nhất hoặc thứ hai, hoặc khía cạnh bất kỳ của bộc lô này, hoặc bộc lô thứ ba, hoặc khía cạnh thứ nhất hoặc thứ hai của bộc lô này.

Theo khía cạnh thứ tư của bộc lô thứ ba, R<sup>1</sup> được chọn từ hyđro, flo, clo, CF<sub>3</sub>, OCH<sub>3</sub>, OCF<sub>3</sub>, N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> và NHCH<sub>3</sub>. Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lô thứ nhất hoặc thứ hai, hoặc khía cạnh bất kỳ của bộc lô này, hoặc bộc lô thứ ba, hoặc khía cạnh thứ nhất, thứ hai hoặc thứ ba của bộc lô này.

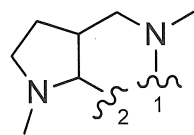
Theo khía cạnh thứ năm của bộc lô thứ ba, R<sup>1</sup> được chọn từ hyđro, halo, -(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl) được thế tùy ý bằng halo, -NR<sup>B</sup>R<sup>B'</sup>, -C(O)NR<sup>B</sup>R<sup>B'</sup>, -OR<sup>A</sup>, -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-cacboxyclyl và -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-heteroxcyclyl, trong đó R<sup>A</sup> là C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl được thế tùy ý bằng một hoặc nhiều flo. Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lô thứ nhất hoặc thứ hai, hoặc khía cạnh bất kỳ của bộc lô này, hoặc bộc lô thứ ba, hoặc khía cạnh thứ nhất, thứ hai, thứ ba hoặc thứ tư của bộc lô này.

Bộc lô thứ tư theo sáng chế là hợp chất có công thức cấu trúc (I), trong đó R<sup>1</sup> và R<sup>2</sup> cùng nhau kết hợp với các nguyên tử mà các nhóm này liên kết với chúng để tạo ra vòng heteroxcyclyl chứa nitơ, trong đó vòng bao gồm R<sup>1</sup> và R<sup>2</sup> được thế tùy ý ở nguyên tử nitơ bất kỳ có thể thế được bằng C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkyl; và được thế tùy ý ở nguyên tử cacbon bằng NR<sup>B</sup>R<sup>B'</sup>, trong đó mỗi một trong số R<sup>B</sup> và R<sup>B'</sup> được chọn độc lập từ hyđro và C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl. Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lô thứ nhất, thứ hai hoặc thứ ba, hoặc khía cạnh bất kỳ của bộc lô này.

Theo khía cạnh thứ nhất của bộc lô thứ tư, R<sup>1</sup> và R<sup>2</sup> cùng nhau kết hợp với các



nguyên tử cacbon mà các nhóm này liên kết với chúng để tạo ra:

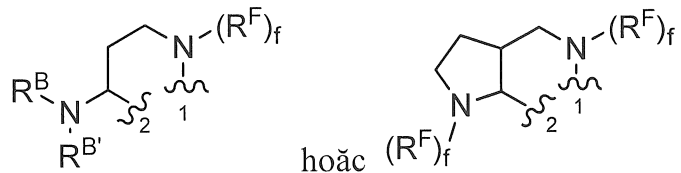


, trong đó “~ 1” biểu thị điểm gắn vào nguyên tử cacbon liên kết với R<sup>1</sup>

và “ $\sim 2$ ” biểu thị điểm gắn vào nguyên tử cacbon liên kết với  $R^2$ . Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lộ thứ nhất, thứ hai hoặc thứ ba, hoặc khía cạnh bất kỳ của bộc lộ này, hoặc bộc lộ thứ tư.

Theo khía cạnh thứ hai của bộc lộ thứ tư, X là  $C(R^2)$ . Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lộ thứ nhất, thứ hai hoặc thứ ba, hoặc khía cạnh bất kỳ của bộc lộ này, hoặc bộc lộ thứ tư, hoặc khía cạnh thứ nhất của bộc lộ này.

Theo khía cạnh thứ ba của bộc lộ thứ tư, X là  $C(R^2)$ ; và  $R^1$  và  $R^2$  cùng nhau kết hợp với các nguyên tử cacbon mà các nhóm này liên kết với chúng để tạo ra:



, trong đó “ $\sim 1$ ” biểu thị điểm gắn vào nguyên tử cacbon liên kết với  $R^1$ ; “ $\sim 2$ ” biểu thị điểm gắn vào nguyên tử cacbon liên kết với  $R^2$ ; và f bằng 0 hoặc 1. Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lộ thứ nhất, thứ hai hoặc thứ ba, hoặc khía cạnh bất kỳ của bộc lộ này, hoặc bộc lộ thứ tư, hoặc khía cạnh thứ nhất hoặc thứ hai của bộc lộ này.

Bộc lộ thứ năm theo sáng chế đề xuất hợp chất có công thức cấu trúc (I), trong đó  $R^2$  là  $-(C_0-C_6 \text{ alkylen})\text{-heteroxcyclyl}$  được thể tùy ý ở nguyên tử nitơ bằng  $-(C_1-C_6 \text{ alkyl})$ ;  $-(C_0-C_6 \text{ alkylen})\text{-cacboxycyclyl}$ ; hoặc  $-(C_1-C_6)\text{alkyl}$  được thể bằng  $NR^BR^B'$ . Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lộ thứ nhất, thứ hai, thứ ba hoặc bộc lộ thứ tư, hoặc khía cạnh bất kỳ của bộc lộ này.

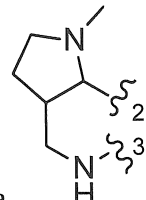
Theo khía cạnh thứ nhất của bộc lộ thứ năm,  $R^2$  là pyrrolidinyl được thể tùy ý ở nguyên tử nitơ bằng  $C_1-C_4$  alkyl hoặc benzyl. Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lộ thứ nhất, thứ hai, thứ ba hoặc bộc lộ thứ tư, hoặc khía cạnh bất kỳ của bộc lộ này, hoặc bộc lộ thứ năm.

Theo khía cạnh thứ hai của bộc lộ thứ năm, X là  $C(R^2)$ . Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lộ thứ nhất, thứ hai, thứ ba hoặc bộc lộ thứ tư, hoặc khía cạnh bất kỳ của bộc lộ này, hoặc bộc lộ thứ năm, hoặc khía cạnh thứ nhất của bộc lộ này.

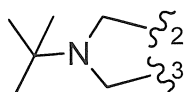
Theo khía cạnh thứ ba của bộc lộ thứ năm,  $R^2$  là  $-(C_0-C_6 \text{ alkylen})\text{-heteroxcyclyl}$  được thể tùy ý ở nguyên tử nitơ bằng  $-(C_1-C_6 \text{ alkyl})$  hoặc  $-(C_0-C_6 \text{ alkylen})\text{-cacboxycyclyl}$ . Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lộ thứ nhất, thứ hai, thứ ba hoặc bộc lộ thứ tư, hoặc khía cạnh bất kỳ của bộc lộ này, hoặc bộc lộ thứ năm, hoặc khía cạnh thứ nhất hoặc thứ hai của bộc lộ này.

Bộc lô thứ sáu theo sáng chế đề xuất hợp chất có công thức cấu trúc (I), trong đó R<sup>2</sup> và R<sup>3</sup> cùng nhau kết hợp với các nguyên tử mà các nhóm này liên kết với chúng để tạo ra heteroxycycl, ví dụ, vòng heteroxycycl chứa nitơ, trong đó vòng bao gồm R<sup>2</sup> và R<sup>3</sup> được thế tùy ý và độc lập ở nguyên tử nitơ bất kỳ có thể thế được bằng C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkyl. Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lô thứ nhất, thứ hai, thứ ba, thứ tư hoặc bộc lô thứ năm, hoặc khía cạnh bất kỳ của bộc lô này.

Theo khía cạnh thứ nhất của bộc lô thứ sáu, R<sup>2</sup> và R<sup>3</sup> cùng nhau kết hợp với các



nguyên tử mà các nhóm này liên kết với chúng để tạo ra hoặc



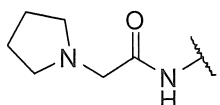
trong đó “~2” biểu thị điểm gắn vào nguyên tử cacbon liên kết với R<sup>2</sup> và “~3” biểu thị điểm gắn vào nguyên tử cacbon liên kết với R<sup>3</sup>. Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lô thứ nhất, thứ hai, thứ ba, thứ tư hoặc bộc lô thứ năm, hoặc khía cạnh bất kỳ của bộc lô này, hoặc bộc lô thứ sáu.

Theo khía cạnh thứ hai của bộc lô thứ sáu, R<sup>2</sup> và R<sup>3</sup> cùng nhau kết hợp với các nguyên tử mà các nhóm này liên kết với chúng để tạo

ra , , hoặc , trong đó “~2” biểu thị điểm gắn vào nguyên tử cacbon liên kết với R<sup>2</sup>; “~3” biểu thị điểm gắn vào nguyên tử cacbon liên kết với R<sup>3</sup>; và f bằng 0 hoặc 1. Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lô thứ nhất, thứ hai, thứ ba, thứ tư hoặc bộc lô thứ năm, hoặc khía cạnh bất kỳ của bộc lô này, hoặc bộc lô thứ sáu, hoặc khía cạnh thứ nhất của bộc lô này.

Bộc lô thứ bảy theo sáng chế là hợp chất có công thức cấu trúc (I), trong đó R<sup>3</sup> được chọn từ hyđro và -N(R<sup>B</sup>)(R<sup>B'</sup>), trong đó R<sup>B</sup> là hyđro và R<sup>B'</sup> là -C(O)-(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylene)-heteroxycycl hoặc -C(O)-(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylene)-N(R<sup>D</sup>)(R<sup>E</sup>). Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lô thứ nhất, thứ hai, thứ ba, thứ tư, thứ năm hoặc bộc lô thứ sáu, hoặc khía cạnh bất kỳ của bộc lô này.

Theo khía cạnh thứ nhất của bộc lộ thứ bảy, R<sup>3</sup> được chọn từ hyđro và



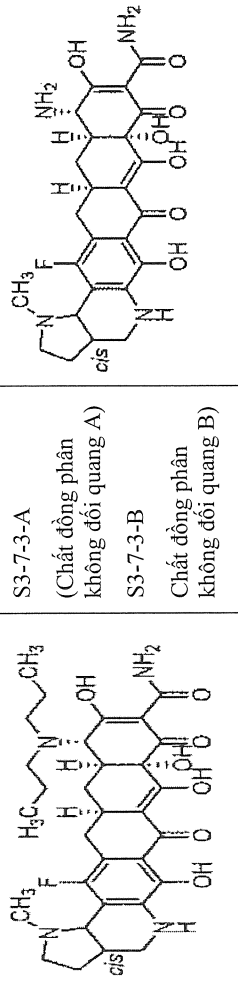
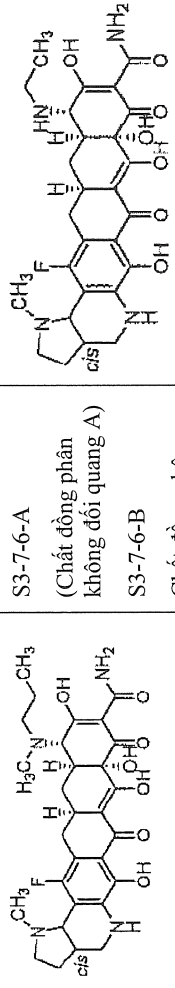
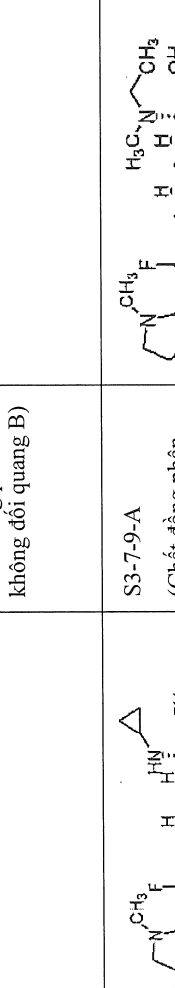
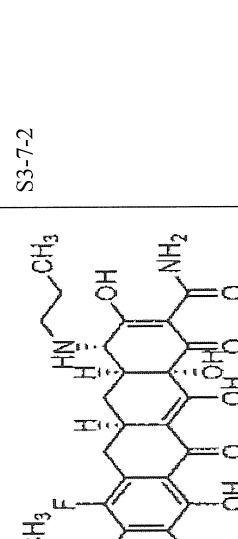
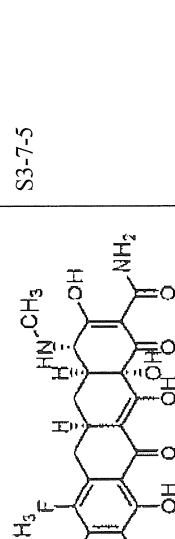
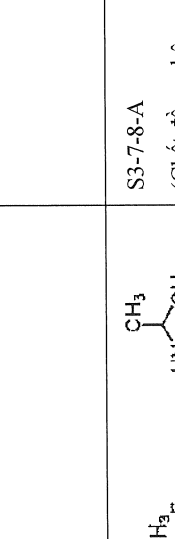
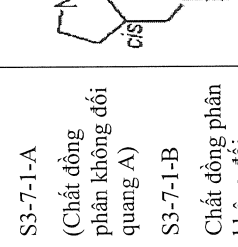
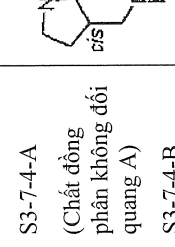
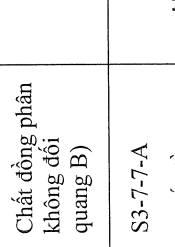
. Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lộ thứ nhất, thứ hai, thứ ba, thứ tư, thứ năm hoặc bộc lộ thứ sáu, hoặc khía cạnh bất kỳ của bộc lộ này, hoặc bộc lộ thứ bảy.

Theo khía cạnh thứ hai của bộc lộ thứ bảy, X là C(R<sup>2</sup>). Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lộ thứ nhất, thứ hai, thứ ba, thứ tư, thứ năm hoặc bộc lộ thứ sáu, hoặc khía cạnh bất kỳ của bộc lộ này, hoặc bộc lộ thứ bảy, hoặc khía cạnh thứ nhất của bộc lộ này.

Theo khía cạnh thứ ba của bộc lộ thứ bảy, R<sup>3</sup> được chọn từ hyđro và -N(R<sup>B</sup>)(R<sup>B'</sup>), trong đó R<sup>B</sup> là hyđro và R<sup>B'</sup> là -C(O)-(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylene)-heteroxycyclyl. Các biến còn lại được mô tả và xác định như trong bộc lộ thứ nhất, thứ hai, thứ ba, thứ tư, thứ năm hoặc bộc lộ thứ sáu, hoặc khía cạnh bất kỳ của bộc lộ này, hoặc bộc lộ thứ bảy, hoặc khía cạnh thứ nhất hoặc thứ hai của bộc lộ này.

Theo một bộc lộ, hợp chất theo sáng chế là một trong các hợp chất S4-14-5A, S4-14-5B, S4-14-7, S4-14-8, S4-14-9, S4-14-10, S4-14-11, S4-14-14A và S4-14-14B như được nêu trong bảng 1, hoặc muối được dụng của hợp chất này. Các hợp chất khác được nêu trong bảng 1 hoặc muối được dụng của nó cũng được bộc lộ. Các ký hiệu hợp chất sử dụng trong bảng 1 chỉ ra sơ đồ được sử dụng để điều chế hợp chất. Ví dụ, hợp chất S8-4-3 được điều chế theo sơ đồ 8 bằng cách lựa chọn lô trình và các chất phản ứng thích hợp.

Bảng 1

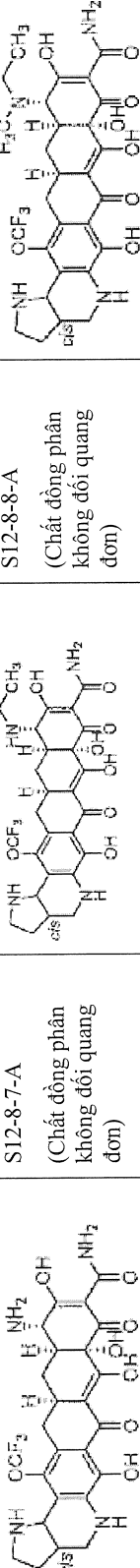
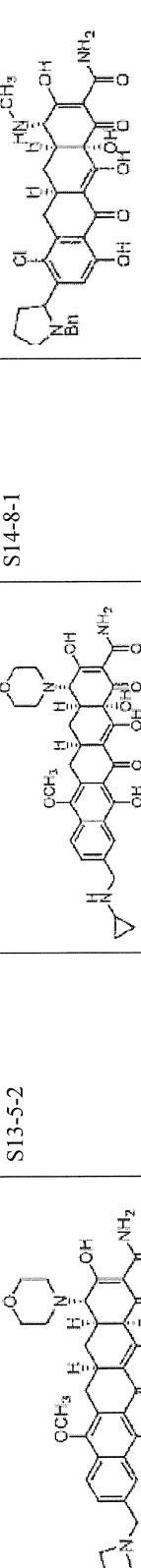
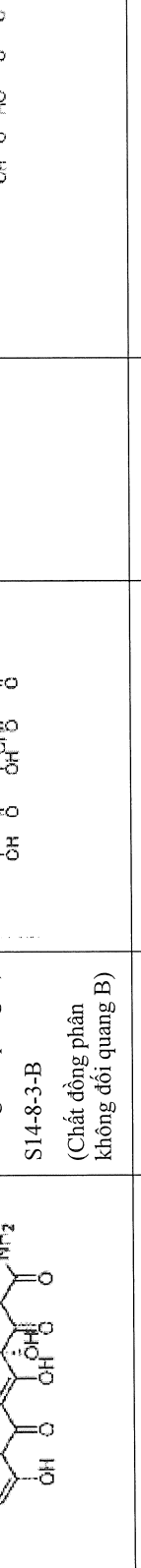
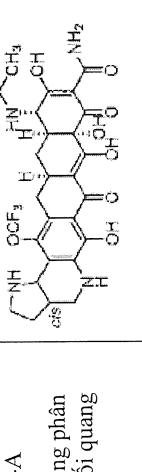
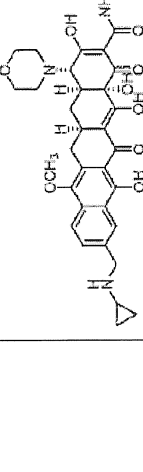
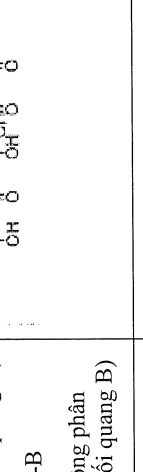
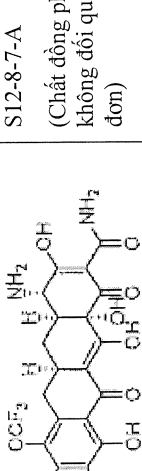
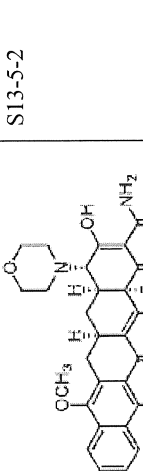
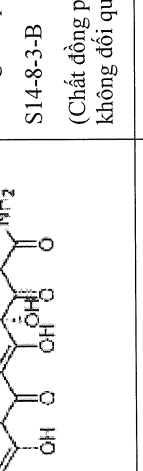
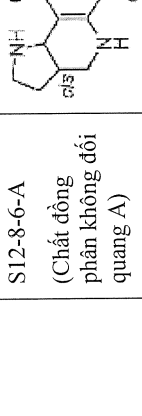
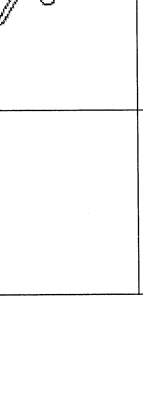
Hợp chất số	Công thức cấu trúc	Hợp chất số	Công thức cấu trúc	Công thức cấu trúc
S3-7-1-A (Chất đồng phân không đối quang A) S3-7-1-B Chất đồng phân không đối quang B)		S3-7-2		S3-7-3-A (Chất đồng phân không đối quang A)
				S3-7-3-B (Chất đồng phân không đối quang B)
S3-7-4-A (Chất đồng phân không đối quang A) S3-7-4-B Chất đồng phân không đối quang B)		S3-7-5		S3-7-6-A (Chất đồng phân không đối quang A)
				S3-7-6-B (Chất đồng phân không đối quang B)
S3-7-7-A (Chất đồng phân không đối quang A) S3-7-7-B Chất đồng phân không đối quang B)		S3-7-8-A		S3-7-9-A (Chất đồng phân không đối quang A)
				S3-7-8-B (Chất đồng phân không đối quang B)
				S3-7-9-B (Chất đồng phân không đối quang B)

S3-7-10-A (Chất đồng phân không đổi quang A) S3-7-10-B Chất đồng phân không đổi quang B)		S3-7-11		S3-7-12
S3-7-13-A (Chất đồng phân không đổi quang A) S3-7-13-B Chất đồng phân không đổi quang B)		S4-14-1 (Chất đồng phân không đổi quang A)		S4-14-2 (Chất đồng phân không đổi quang A)
S4-14-3 (Chất đồng phân không đổi quang A) S4-14-7 (Chất đồng phân không đổi quang A)		S4-14-4 (Chất đồng phân không đổi quang A)		S4-14-5-A (Chất đồng phân không đổi quang A)
		S4-14-8 (Chất đồng phân không đổi quang A)		S4-14-5-B (Chất đồng phân không đổi quang B)
		S4-14-9 (Chất đồng phân không đổi quang A)		S4-14-9 (Chất đồng phân không đổi quang A)

S4-14-10 (Chất đồng phân không đối quang A)		S4-14-11 (Chất đồng phân không đối quang A)		S4-14-12 (Chất đồng phân không đối quang A)
S4-14-13 (Chất đồng phân không đối quang A)		S4-14-14-A (Chất đồng phân không đối quang A)		S4-14-16 (Chất đồng phân không đối quang A)
S4-14-17 (Chất đồng phân không đối quang A)		S4-14-18 (Chất đồng phân không đối quang A)		S5-10-1-A (Chất đồng phân không đối quang A)
S5-10-1-2-A (Chất đồng phân không đối quang A)		S5-10-3-A (Chất đồng phân không đối quang A)		S5-10-4-A (Chất đồng phân không đối quang A)
S5-10-1-2-B (Chất đồng phân không đối quang B)		S5-10-3-B (Chất đồng phân không đối quang B)		S5-10-4-B (Chất đồng phân không đối quang B)

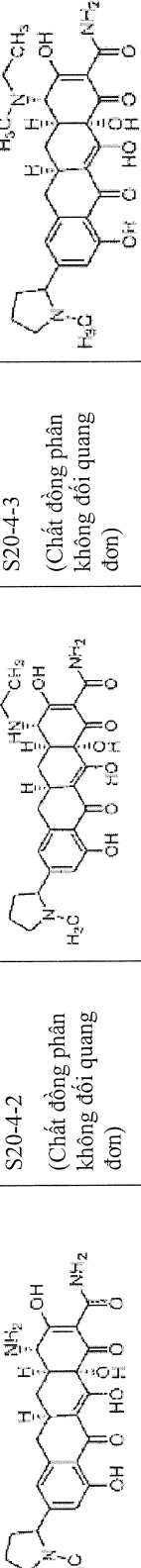
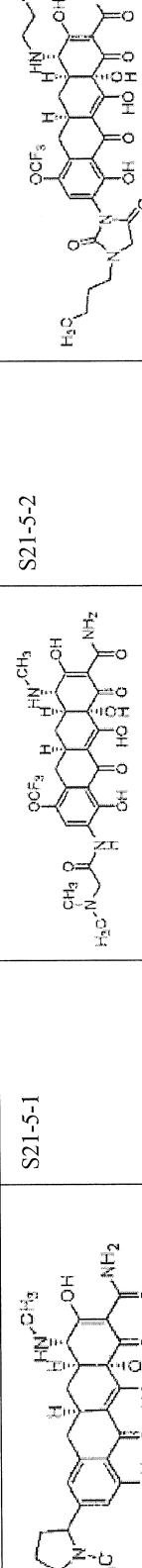
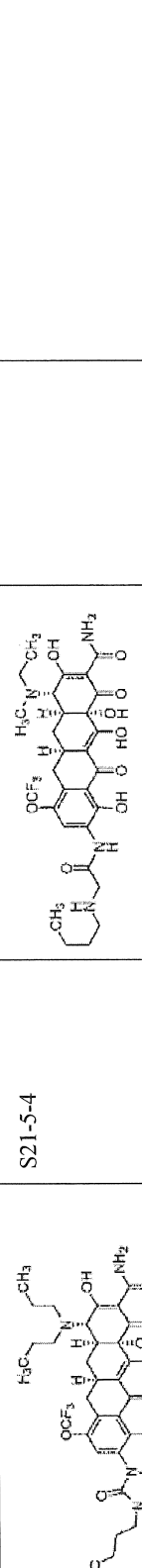
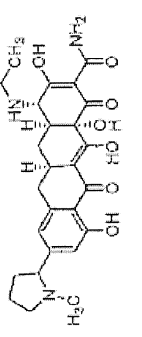
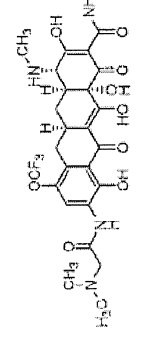
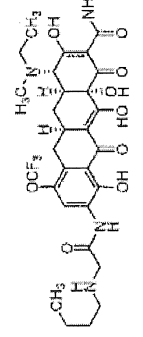
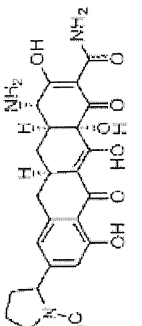
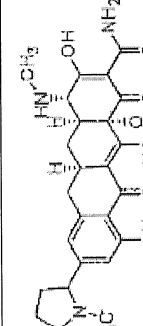
S6-1 (Chất đồng phân không đổi quang đơn)		S6-2 (Chất đồng phân không đổi quang đơn)		S6-3 (Chất đồng phân không đổi quang đơn)	
S7-14-1-A (Chất đồng phân không đổi quang A) S7-14-1-B (Chất đồng phân không đổi quang B)		S7-14-2-A (Chất đồng phân không đổi quang A)		S7-14-3-A (Chất đồng phân không đổi quang A)	
S8-4-1		S8-4-2		S8-4-3	
S9-4-1		S9-5-1		S9-5-2	
S9-5-3		S9-5-4		S9-5-5	

S9-5-6		S10-4-1 (Chất đồng phân không đổi quang đơn)		S10-4-2 (Chất đồng phân không đổi quang đơn)
S10-4-3 (Chất đồng phân không đổi quang đơn)		S11-3-1		S11-3-2
S11-3-3		S12-8-1-A (Chất đồng phân không đổi quang A) S12-8-1-B (Chất đồng phân không đổi quang B)		S12-8-2-A (Chất đồng phân không đổi quang đơn)
S12-8-3-A (Chất đồng phân không đổi quang A) S12-8-3-B (Chất đồng phân không đổi quang B)		S12-8-4-A (Chất đồng phân không đổi quang đơn)		S12-8-5-A (Chất đồng phân không đổi quang đơn)

S12-8-6-A (Chất đồng phân không đổi quang A) S12-8-6-B (Chất đồng phân không đổi quang B)		S12-8-7-A (Chất đồng phân không đổi quang đơn)		S12-8-8-A (Chất đồng phân không đổi quang đơn)	
S13-5-1		S13-5-2		S14-8-1	
S14-8-2		S14-8-3-A (Chất đồng phân không đổi quang A) S14-8-3-B (Chất đồng phân không đổi quang B)		S15-10-1	
S15-10-2		S15-10-3-A (Chất đồng phân không đổi quang A) S15-10-3-B (Chất đồng phân không đổi quang B)		S16-7-1 (Chất đồng phân không đổi quang đơn)	

S16-7-2 (Chất đồng phân không đổi quang đơn)		S16-7-3 (Chất đồng phân không đổi quang đơn)		S16-7-4 (Chất đồng phân không đổi quang đơn)	
S16-7-5 (Chất đồng phân không đổi quang đơn)		S16-7-6 (Chất đồng phân không đổi quang đơn)		S17-3-1	
S17-3-2		S17-3-3		S17-3-4	
S17-3-5		S17-3-6		S17-3-7	
S17-3-8		S17-3-9		S17-3-10	

S17-3-11		S18-5-1-1		S18-5-1-2	
S18-5-2-1		S18-5-2-2		S19-7-1-B (Chất đồng phân không đối quang đơn)	
S19-7-2		S19-7-3-A (Chất đồng phân không đối quang A) S19-7-3-B (Chất đồng phân không đối quang B)		S19-7-4-A (Chất đồng phân không đối quang A) S19-7-4-B (Chất đồng phân không đối quang B)	
S19-7-5-A (Chất đồng phân không đối quang A) S19-7-5-B (Chất đồng phân không đối quang B)		S19-7-6		S19-7-7-A (Chất đồng phân không đối quang A) S19-7-7-B (Chất đồng phân không đối quang B)	

S20-4-1 (Chất đồng phân không đổi quang đơn)		S20-4-2 (Chất đồng phân không đổi quang đơn)		S20-4-3 (Chất đồng phân không đổi quang đơn)	
S20-4-4 (Chất đồng phân không đổi quang đơn)		S21-5-1		S21-5-2	
S21-5-3		S21-5-4			

Theo một khía cạnh bổ sung của bôc lô bất kỳ trong các bôc lô nêu trên, hoặc khía cạnh bất kỳ của bôc lô này, mỗi một  $R^A$  được chọn độc lập từ hyđro, -(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl), -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-cacboxycycll, -(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-heteroxycycll, -S-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl), -S-(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-cacboxycycll, -S-(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-heteroxycycll, -C(O)-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl), -C(O)-(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-cacboxycycll, -C(O)-(C<sub>0</sub>-C<sub>6</sub> alkylen)-heteroxycycll và -C(O)N(R<sup>D</sup>)(R<sup>E</sup>).

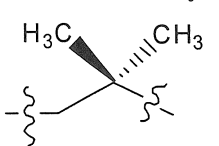
Hợp chất trong bảng 1 chứa các nguyên tử cacbon không đối xứng mà hóa học lập thể không chỉ rõ về các nguyên tử này. Các hợp chất theo sáng chế, như được xác định trong yêu cầu bảo hộ kèm theo, bao gồm tất cả các chất đồng phân không đối quang có thể phát sinh từ tất cả mọi cấu hình có thể tại các nguyên tử cacbon không đối xứng này.

Gốc hóa học chỉ dẫn khi f trong  $-N(R^F)_f$  bằng 0 trong các công thức cấu trúc mô tả trong bản mô tả này là  $-N(H)$ . Tương tự, khi q trong  $-(R^8)_q$  bằng 0, điều đó có nghĩa rằng, nguyên tử cacbon gắn với  $-(R^8)_q$  được gắn với hai nguyên tử hyđro.

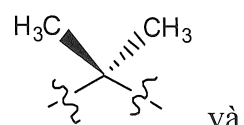
“Alkyl” có nghĩa là gốc hydrocacbon béo no, hóa trị một, mạch nhánh hoặc mạch thẳng được thế tùy ý có số lượng nguyên tử cacbon đặc trưng. Do đó, “(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>) alkyl” có nghĩa là gốc có từ 1 đến 6 nguyên tử cacbon theo cách sắp xếp dạng mạch thẳng hoặc mạch nhánh. “(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)alkyl” bao gồm methyl, etyl, propyl, butyl, pentyl và hexyl.

“Alkylen” có nghĩa là gốc hydrocacbon béo no, hóa trị hai, mạch nhánh hoặc mạch thẳng được thế tùy ý có số lượng nguyên tử cacbon đặc trưng. Do đó, “(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)alkylen” có nghĩa là gốc béo no hóa trị hai có từ 1 đến 6 nguyên tử cacbon theo các sắp xếp mạch thẳng, ví dụ,  $-[(CH_2)_n]-$ , trong đó n là số nguyên nằm trong khoảng từ 1 đến 6, “(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)alkylen” bao gồm metylen, etylen, propylen, butylen, pentylen và hexylen. Theo cách khác, “(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)alkylen” có nghĩa là gốc no hóa trị hai có từ 1 đến 6 nguyên tử cacbon theo cách sắp xếp mạch nhánh, ví dụ:  $-[(CH_2CH_2CH_2CH_2CH(CH_3))]-$ ,  $-[(CH_2CH_2CH_2CH_2C(CH_3)_2]-$  hoặc

$-[(CH_2C(CH_3)_2CH(CH_3))]-$ . Nhóm C<sub>3</sub>-alkylen A mạch nhánh cụ thể là



nhóm C<sub>4</sub>-alkylen cụ thể là



và

“Aryl” hoặc “thơm” có nghĩa là hệ nhân vòng cacbon thơm một vòng hoặc đa vòng (ví dụ, hai vòng hoặc ba vòng). Theo một bộc lộ, “aryl” là hệ một vòng hoặc hai vòng có 6 đến 12 cạnh. Các hệ aryl bao gồm phenyl, naphtalenyl, florenyl, indenyl, azulenyl và antraxenyl.

“Cacboxycycl” có nghĩa là nhóm vòng, trong đó tất cả các nguyên tử tạo vòng trên vòng liên kết với phần còn lại của hợp chất (còn được biết là “vòng thứ nhất”) là nguyên tử cacbon. “Cacboxycycl” bao gồm các vòng hydrocacbon vòng béo no hoặc không no có 3 đến 12 cạnh hoặc các vòng aryl có 6 đến 12 cạnh. Gốc cacboxycycl có thể là một vòng, hai vòng ngưng tụ, hai vòng có cầu, hai vòng xoắn hoặc đa vòng.

Các cacboxycycl một vòng là các vòng hydrocacbon vòng béo no hoặc không no hoặc các vòng hydrocacbon thơm có số lượng nguyên tử cacbon đặc trưng. Các cacboxycycl một vòng bao gồm xycloalkyl, xycloalkenyl, xycloalkynyl và phenyl.

Cacboxycycl hai vòng ngưng tụ có hai vòng có hai nguyên tử tạo vòng kế liền chung nhau. Vòng thứ nhất là cacboxycycl một vòng và vòng ngưng tụ với vòng thứ nhất (cũng được biết là “vòng thứ hai”) là cacboxycycl một vòng hoặc heteroxycycl một vòng.

Cacboxycycl có cầu hai vòng có hai vòng có ba hoặc nhiều hơn ba nguyên tử tạo vòng kế liền chung nhau. Vòng thứ nhất là cacboxycycl một vòng và vòng thứ hai là cacboxycycl một vòng hoặc heteroxycycl một vòng.

Cacboxycycl hai vòng xoắn có hai vòng chỉ có duy nhất một nguyên tử tạo vòng chung nhau. Vòng thứ nhất là cacboxycycl một vòng và vòng thứ hai là cacboxycycl một vòng hoặc heteroxycycl một vòng.

Cacboxycycl đa vòng có nhiều hơn hai vòng (ví dụ, ba vòng dẫn đến hệ nhân ba vòng) và các vòng kế liền có ít nhất một nguyên tử tạo vòng chung nhau. Vòng thứ nhất là cacboxycycl một vòng và phần còn lại của các cấu trúc vòng là các cacboxycycl một vòng hoặc heteroxycycl một vòng. Các hệ nhân đa vòng bao gồm hệ nhân ngưng tụ, có cầu và xoắn. Hệ nhân đa vòng ngưng tụ có ít nhất hai vòng có hai nguyên tử tạo vòng kế liền chung nhau. Hệ nhân đa vòng xoắn có ít nhất hai vòng, hai vòng này chỉ có duy nhất một nguyên tử tạo vòng chung nhau. Hệ nhân đa vòng có cầu có ít nhất hai vòng có ba hoặc nhiều hơn ba nguyên tử tạo vòng kế liền chung nhau.

“Xycloalkyl” có nghĩa là vòng hydrocacbon vòng béo no. Như vậy, “C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub> xycloalkyl” có nghĩa là gốc hydrocacbon của vòng hydrocacbon vòng béo no (có 3

đến 7 cạnh). C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub> xycloalkyl bao gồm xyclopropyl, xyclobutyl, xyclopentyl, xyclohexyl và xycloheptyl.

“Xycloalken” có nghĩa là vòng hydrocarbon vòng béo có một hoặc nhiều liên kết đôi trong vòng.

“Xycloalkyn” có nghĩa là vòng hydrocarbon vòng béo có một hoặc nhiều liên kết ba trong vòng.

Thuật ngữ “khác loại” dùng để chỉ sự thay thế ít nhất một thành phần nguyên tử cacbon trong hệ nhân bằng ít nhất một nguyên tử khác loại được chọn từ N, S và O. Thuật ngữ “khác loại” cũng dùng để chỉ sự thay thế ít nhất một thành phần nguyên tử cacbon ở hệ không vòng. Khi một nguyên tử khác loại là S, nguyên tử này có thể tùy ý được kết hợp một lần hoặc hai lần với oxy (tức là, -S(O)- hoặc -S(O)<sub>2</sub>-). Hệ vòng khác loại hoặc hệ không vòng khác loại có thể có 1, 2, 3 hoặc 4 thành phần nguyên tử cacbon được thay thế bởi nguyên tử khác loại.

“Heteroxcycl” có nghĩa là hệ vòng béo hoặc thơm, no hoặc không no có 4 đến 12 cạnh chứa 1, 2, 3, 4 hoặc 5 nguyên tử khác loại được chọn độc lập từ N, O và S, trong đó vòng thứ nhất chứa nguyên tử khác loại trên vòng. Khi một nguyên tử khác loại là S, nguyên tử này tùy ý có thể được kết hợp một lần hoặc hai lần với oxy (tức là, -S(O)- hoặc -S(O)<sub>2</sub>-). Heteroxcycl có thể là một vòng, hai vòng ngưng tụ, hai vòng có cầu, hai vòng xoắn hoặc đa vòng.

“Heteroxcycl no” có nghĩa là nhóm heteroxcycl béo không có bất kỳ mức không no nào (tức là, không có liên kết đôi hoặc liên kết ba nào). Vòng này có thể là một vòng, hai vòng ngưng tụ, hai vòng có cầu, hai vòng xoắn hoặc đa vòng.

Ví dụ về heteroxcycl no một vòng bao gồm azetidin, pyroliđin, piperidin, piperazin, azepan, hexahydropyrimidin, tetrahydropuran, tetrahydropyran, morpholin, thiomorpholin, thiomorpholin 1,1-dioxit, tetrahydro-2H-1,2-thiazin, tetrahydro-2H-1,2-thiazin 1,1-dioxit, isothiazolidin, isothiazolidin 1,1-dioxit.

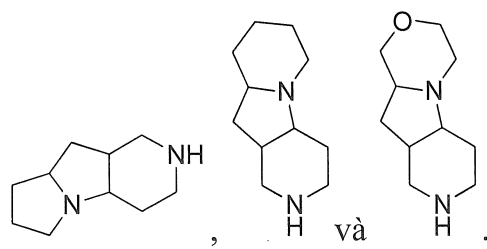
Heteroxcycl hai vòng ngưng tụ có hai vòng có hai nguyên tử tạo vòng kế liền chung nhau. Vòng thứ nhất là heteroxcycl một vòng và vòng thứ hai là vòng cacbon một vòng (như xycloalkyl hoặc phenyl) hoặc heteroxcycl một vòng. Ví dụ, vòng thứ hai là (C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>)xycloalkyl, như xyclopropyl, xyclobutyl, xyclopentyl và xyclohexyl. Theo cách khác, vòng thứ hai là phenyl. Ví dụ về heteroxcycl hai vòng ngưng tụ bao gồm octahydroxyclopenta[c]pyrrol, indolin, isoindolin, 2,3-dihydro-1H-benzo[d]imidazol, 2,3-dihydrobenzo[d]oxazol,

2,3-đihydrobenzo[d]thiazol, octahydrobenzo[d]oxazol, octahydro-1H-benzo[d]imidazol, octahydrobenzo[d]thiazol, octahydroxyclopenta[c]pyrol, 3-azabicyclo[3.1.0]hexan và 3-azabicyclo[3.2.0]heptan.

Heteroxcycll hai vòng xoắn có hai vòng chỉ có duy nhất một nguyên tử tạo vòng chung nhau. Vòng thứ nhất là heteroxcycll một vòng và vòng thứ hai là vòng cacbon một vòng (như xycloalkyl hoặc phenyl) hoặc heteroxcycll một vòng. Ví dụ, vòng thứ hai là (C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>)xycloalkyl. Theo cách khác, vòng thứ hai là phenyl. Ví dụ về heteroxcycll hai vòng xoắn bao gồm azaspiro[4.4]nonan, 7-azaspiro[4.4]nonan, azaspiro[4.5]decan, 8-azaspiro[4.5]decan, azaspiro[5.5]undecan, 3-azaspiro[5.5]undecan và 3,9-diazaspiro[5.5]undecan.

Heteroxcycll hai vòng có cầu có hai vòng có ba hoặc nhiều hơn ba nguyên tử tạo vòng kế liền chung nhau. Vòng thứ nhất là heteroxcycll một vòng và vòng kia là vòng cacbon một vòng (như xycloalkyl hoặc phenyl) hoặc heteroxcycll một vòng. Ví dụ về heteroxcycll hai vòng có cầu bao gồm azabicyclo[3.3.1]nonan, 3-azabicyclo[3.3.1]nonan, azabicyclo[3.2.1]octan, 3-azabicyclo[3.2.1]octan, 6-azabicyclo[3.2.1]octan và azabicyclo[2.2.2]octan, 2-azabicyclo[2.2.2]octan.

Heteroxcycll đa vòng có nhiều hơn hai vòng, trong đó vòng thứ nhất là heteroxcycll (ví dụ, ba vòng dẫn đến hệ nhân ba vòng) và các vòng kế liền có ít nhất một nguyên tử tạo vòng chung và là heteroxcycll hoặc cacboxycycll. Các hệ nhân đa vòng bao gồm hệ nhân ngưng tụ, có cầu và xoắn. Hệ nhân đa vòng ngưng tụ có ít nhất hai vòng có hai nguyên tử tạo vòng kế liền chung nhau. Hệ nhân đa vòng xoắn có ít nhất hai vòng chỉ có duy nhất một nguyên tử tạo vòng chung nhau. Hệ nhân đa vòng có cầu có ít nhất hai vòng có ba hoặc nhiều hơn ba nguyên tử tạo vòng kế liền chung nhau. Ví dụ về heteroxcycll đa vòng bao gồm



nhau. Ví dụ về heteroxcycll đa vòng bao gồm

“Vòng heteroaryl” hoặc “nhân dị vòng thơm ring” có nghĩa là gốc vòng một vòng hoặc hai vòng dị vòng thơm hóa trị một có 5 đến 12 cạnh. Heteroaryl chứa 1, 2, 3 hoặc 4 nguyên tử khác loại được chọn độc lập từ N, O và S. Heteroaryl bao gồm furan, oxazol, thiophen, 1,2,3-triazol, 1,2,4-triazin, 1,2,4-triazol, 1,2,5-thiadiazol 1,1-đioxit, 1,2,5-thiadiazol 1-oxit, 1,2,5-thiadiazol, 1,3,4-oxadiazol, 1,3,4-thiadiazol, 1,3,5-triazin, imidazol, isothiazol, isoxazol, pyrazol, pyridazin, pyridin, pyridin-N-oxit, pyrazin,

pyrimidin, pyrol, tetrazol và thiazol. Các vòng heteroaryl hai vòng bao gồm các hệ nhân ngưng tụ bixyclo[4.4.0] và bixyclo[4.3.0] như indolizin, indol, isoindol, indazol, benzimidazol, benzthiazol, purin, quinolin, isoquinolin, xinolin, phtalazin, quinazolin, quinoxalin, 1,8-napthyridin và pteridin.

“Halogen” được sử dụng ở đây dùng để chỉ flo, clo, brom, hoặc iôt.

“Alkoxy” có nghĩa là gốc alkyl được gắn thông qua nguyên tử liên kết oxy.

“(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alkoxy” bao gồm metoxy, etoxy, propoxy, butoxy, pentoxy và hexoxy.

Haloalkyl và haloxycloalkyl bao gồm các nhóm mono, poly và perhaloalkyl, trong đó mỗi một halogen được chọn độc lập từ flo, clo và brom.

“Halogen” và “halo” được sử dụng thay đổi lẫn nhau trong bản mô tả này và mỗi một thuật ngữ dùng để chỉ flo, clo, brom, hoặc iôt.

“Flo” có nghĩa là -F.

“Clo” có nghĩa là -Cl.

Như được sử dụng trong bản mô tả này, “(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl được thế tại bởi flo” hoặc “C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> floalkyl” có nghĩa là (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl được thế bằng một hoặc nhiều nhóm -F. Ví dụ về (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl được thế bởi flo bao gồm -CF<sub>3</sub>, -CH<sub>2</sub>CF<sub>3</sub>, -CH<sub>2</sub>CF<sub>2</sub>H, -CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>F và -CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CF<sub>3</sub>.

“Hydroxyalkyl,” như được sử dụng trong bản mô tả này, dùng để chỉ nhóm alkyl được thế bằng một hoặc nhiều hydroxyl. Hydroxyalkyl bao gồm các nhóm mono, poly và perhydroxyalkyl. Ví dụ về hydroxyalkyl bao gồm -CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OH và -CH<sub>2</sub>CH(OH)CH<sub>2</sub>OH.

Hợp chất được bộc lộ ở đây có thể chứa các gốc “được thế tùy ý”. Nói chung, thuật ngữ “được thế”, có thể có thuật ngữ “tùy ý” đứng trước hoặc không có, có nghĩa là một hoặc nhiều hydro của gốc chỉ định được thay thế bằng phần tử thế thích hợp. Trừ khi được xác định theo cách khác, nhóm “được thế tùy ý” có thể có phần tử thế thích hợp tại mỗi một vị trí có thể thay thế được của nhóm và khi nhiều hơn một vị trí trong cấu trúc xác định bất kỳ có thể được thay thế bởi nhiều hơn một phần tử thế được chọn từ nhóm cụ thể, phần tử thế có thể là giống nhau hoặc khác nhau tại mọi vị trí. Hỗn hợp của các phần tử thế theo phần mô tả này tốt hơn là các hỗn hợp dẫn đến sự hình thành các hợp chất ổn định hoặc khả thi về mặt hóa học. Thuật ngữ “ ổn định”, như được sử dụng trong bản mô tả này, dùng để chỉ các hợp chất mà cơ bản không bị biến đổi khi tiếp xúc với các điều kiện cho phép sản xuất, phát hiện chúng và theo một

số phương án, cho phép việc thu hồi, tinh chế và sử dụng chúng cho một hoặc nhiều mục đích bộc lộ trong bản mô tả này.

Phần tử thế hóa trị một thíc hợp ở nguyên tử cacbon có thể thế được của nhóm “được thế tùy ý” độc lập là halogen;  $-(CH_2)_{0-4}R^\circ$ ;  $-(CH_2)_{0-4}OR^\circ$ ;  $-O(CH_2)_{0-4}R^\circ$ ,  $-O-(CH_2)_{0-4}C(O)OR^\circ$ ;  $-(CH_2)_{0-4}CH(OR^\circ)_2$ ;  $-(CH_2)_{0-4}SR^\circ$ ;  $-(CH_2)_{0-4}Ph$ , các nhóm này có thể được thế bởi  $R^\circ$ ;  $-(CH_2)_{0-4}O(CH_2)_{0-1}Ph$  có thể được thế bởi  $R^\circ$ ;  $-CH=CHPh$  có thể được thế bởi  $R^\circ$ ;  $-(CH_2)_{0-4}O(CH_2)_{0-1}$ -pyridyl có thể được thế bởi  $R^\circ$ ;  $-NO_2$ ;  $-CN$ ;  $-N_3$ ;  $-(CH_2)_{0-4}N(R^\circ)_2$ ;  $-(CH_2)_{0-4}N(R^\circ)C(O)R^\circ$ ;  $-N(R^\circ)C(S)R^\circ$ ;  $-(CH_2)_{0-4}N(R^\circ)C(O)NR^\circ_2$ ;  $-N(R^\circ)C(S)NR^\circ_2$ ;  $-(CH_2)_{0-4}N(R^\circ)C(O)OR^\circ$ ;  $-N(R^\circ)N(R^\circ)C(O)R^\circ$ ;  $-N(R^\circ)N(R^\circ)C(O)NR^\circ_2$ ;  $-N(R^\circ)N(R^\circ)C(O)OR^\circ$ ;  $-(CH_2)_{0-4}C(O)R^\circ$ ;  $-C(S)R^\circ$ ;  $-(CH_2)_{0-4}C(O)OR^\circ$ ;  $-(CH_2)_{0-4}C(O)SR^\circ$ ;  $-(CH_2)_{0-4}C(O)OSiR^\circ_3$ ;  $-(CH_2)_{0-4}OC(O)R^\circ$ ;  $-OC(O)(CH_2)_{0-4}SR-$ ,  $SC(S)SR^\circ$ ;  $-(CH_2)_{0-4}SC(O)R^\circ$ ;  $-(CH_2)_{0-4}C(O)NR^\circ_2$ ;  $-C(S)NR^\circ_2$ ;  $-C(S)SR^\circ$ ;  $-SC(S)SR^\circ$ ;  $-(CH_2)_{0-4}OC(O)NR^\circ_2$ ;  $-C(O)N(OR^\circ)R^\circ$ ;  $-C(O)C(O)R^\circ$ ;  $-C(O)CH_2C(O)R^\circ$ ;  $-C(NOR^\circ)R^\circ$ ;  $-(CH_2)_{0-4}SSR^\circ$ ;  $-(CH_2)_{0-4}S(O)_2R^\circ$ ;  $-(CH_2)_{0-4}S(O)_2OR^\circ$ ;  $-(CH_2)_{0-4}OS(O)_2R^\circ$ ;  $-S(O)_2NR^\circ_2$ ;  $-(CH_2)_{0-4}S(O)R^\circ$ ;  $-N(R^\circ)S(O)_2NR^\circ_2$ ;  $-N(R^\circ)S(O)_2R^\circ$ ;  $-N(OR^\circ)R^\circ$ ;  $-C(NH)NR^\circ_2$ ;  $-P(O)_2R^\circ$ ;  $-P(O)R^\circ_2$ ;  $-OP(O)R^\circ_2$ ;  $-OP(O)(OR^\circ)_2$ ;  $SiR^\circ_3$ ;  $-(C_{1-4}$  alkylene mạch thẳng hoặc mạch nhánh $)O-N(R^\circ)_2$ ; hoặc  $-(C_{1-4}$  alkylene mạch thẳng hoặc mạch nhánh $)C(O)O-N(R^\circ)_2$ , trong đó mỗi một  $R^\circ$  có thể được thế như được xác định dưới đây và độc lập là hydro,  $C_{1-6}$  béo,  $-CH_2Ph$ ,  $-O(CH_2)_{0-1}Ph$ ,  $-CH_2$ -(vòng heteroaryl có 5 đến 6 cạnh), hoặc có 5 đến 6 cạnh no, không no một phần, hoặc vòng aryl có từ 0 đến 4 nguyên tử khác loại được chọn độc lập từ nitơ, oxy, hoặc lưu huỳnh, hoặc bất luận định nghĩa ở trên, hai lần xuất hiện độc lập của  $R^\circ$ , cùng với (các) nguyên tử xen vào giữa của chúng, tạo ra vòng một vòng hoặc 2 vòng no, không no một phần hoặc vòng aryl có 3 đến 12 cạnh có từ 0 đến 4 nguyên tử khác loại được chọn độc lập từ nitơ, oxy, hoặc lưu huỳnh, các nguyên tử này có thể được thế như được xác định dưới đây.

Phần tử thế hóa trị một thíc hợp trên  $R^\circ$  (hoặc vòng được tạo ra bằng cách kết hợp hai lần xuất hiện độc lập của  $R^\circ$  với các nguyên tử xen vào giữa của chúng), độc lập là halogen,  $-(CH_2)_{0-2}R^\bullet$ ,  $-(haloR^\bullet)$ ,  $-(CH_2)_{0-2}OH$ ,  $-(CH_2)_{0-2}OR^\bullet$ ,  $-(CH_2)_{0-2}CH(OR^\bullet)_2$ ;  $-O(haloR^\bullet)$ ,  $-CN$ ,  $-N_3$ ,  $-(CH_2)_{0-2}C(O)R^\bullet$ ,  $-(CH_2)_{0-2}C(O)OH$ ,  $-(CH_2)_{0-2}C(O)OR^\bullet$ ,  $-(CH_2)_{0-2}SR^\bullet$ ,  $-(CH_2)_{0-2}SH$ ,  $-(CH_2)_{0-2}NH_2$ ,  $-(CH_2)_{0-2}NHR^\bullet$ ,  $-(CH_2)_{0-2}NR^\bullet_2$ ,  $-NO_2$ ,  $-SiR^\bullet_3$ ,  $-OSiR^\bullet_3$ ,  $-C(O)SR^\bullet$ ,  $-(C_{1-4}$  alkylene mạch thẳng hoặc mạch nhánh $)C(O)OR^\bullet$ , hoặc  $-SSR^\bullet$  trong đó mỗi một  $R^\bullet$  là không được thế hoặc

trường hợp có “halo” đứng trước chỉ được thể duy nhất bởi một hoặc nhiều halogen và được chọn độc lập từ vòng C<sub>1-4</sub> béo, -CH<sub>2</sub>Ph, -O(CH<sub>2</sub>)<sub>0-1</sub>Ph, hoặc vòng no, không no một phần, hoặc vòng aryl có 5 đến 6 cạnh có từ 0 đến 4 nguyên tử khác loại được chọn độc lập từ nitơ, oxy, hoặc lưu huỳnh. Phần tử thế hóa trị hai trên nguyên tử cacbon no của R° bao gồm =O và =S.

Phần tử thế hóa trị hai thích hợp trên nguyên tử cacbon no của nhóm “được thể tùy ý” bao gồm phần tử thế sau: =O, =S, =NNR<sup>\*</sup><sub>2</sub>, =NNHC(O)R<sup>\*</sup>, =NNHC(O)OR<sup>\*</sup>, =NNHS(O)<sub>2</sub>R<sup>\*</sup>, =NR<sup>\*</sup>, =NOR<sup>\*</sup>, -O(C(R<sup>\*</sup><sub>2</sub>))<sub>2-3</sub>O-, hoặc -S(C(R<sup>\*</sup><sub>2</sub>))<sub>2-3</sub>S-, trong đó mỗi một lần xuất hiện độc lập của R<sup>\*</sup> được chọn từ hydro, C<sub>1-6</sub> béo có thể được thể như được xác định dưới đây, hoặc vòng no, không no một phần hoặc vòng aryl có 5 đến 6 cạnh không được thể có từ 0 đến 4 nguyên tử khác loại được chọn độc lập từ nitơ, oxy, hoặc lưu huỳnh. Phần tử thế hóa trị hai thích hợp liên kết với các nguyên tử cacbon cận kề có thể thể được của nhóm “được thể tùy ý” bao gồm: -O(CR<sup>\*</sup><sub>2</sub>)<sub>2-3</sub>O-, trong đó mỗi một lần xuất hiện độc lập của R<sup>\*</sup> được chọn từ hydro, C<sub>1-6</sub> béo có thể được thể như được xác định dưới đây, hoặc vòng no, không no một phần hoặc vòng aryl có 5 đến 6 cạnh không được thể có từ 0 đến 4 nguyên tử khác loại được chọn độc lập từ nitơ, oxy, hoặc lưu huỳnh.

Phần tử thế thích hợp trên nhóm béo của R<sup>\*</sup> bao gồm halogen, -R<sup>•</sup>, -(haloR<sup>•</sup>), -OH, -OR<sup>•</sup>, -O(haloR<sup>•</sup>), -CN, -C(O)OH, -C(O)OR<sup>•</sup>, -NH<sub>2</sub>, -NHR<sup>•</sup>, -NR<sup>•</sup><sub>2</sub>, hoặc -NO<sub>2</sub>, trong đó mỗi một R<sup>•</sup> là không được thể hoặc trong trường hợp có “halo” đứng trước chỉ được thể duy nhất bởi một hoặc nhiều halogen và độc lập là C<sub>1-4</sub> béo, -CH<sub>2</sub>Ph, -O(CH<sub>2</sub>)<sub>0-1</sub>Ph, hoặc vòng no, không no một phần hoặc vòng aryl có 5 đến 6 cạnh có từ 0 đến 4 nguyên tử khác loại được chọn độc lập từ nitơ, oxy, hoặc lưu huỳnh.

Phần tử thế thích hợp trên nitơ có thể thể được của nhóm “được thể tùy ý” bao gồm -R<sup>†</sup>, -NR<sup>†</sup><sub>2</sub>, -C(O)R<sup>†</sup>, -C(O)OR<sup>†</sup>, -C(O)C(O)R<sup>†</sup>, -C(O)CH<sub>2</sub>C(O)R<sup>†</sup>, -S(O)<sub>2</sub>R<sup>†</sup>, -S(O)<sub>2</sub>NR<sup>†</sup><sub>2</sub>, -C(S)NR<sup>†</sup><sub>2</sub>, -C(NH)NR<sup>†</sup><sub>2</sub>, hoặc -N(R<sup>†</sup>)S(O)<sub>2</sub>R<sup>†</sup>; trong đó mỗi một R<sup>†</sup> độc lập là hydro, C<sub>1-6</sub> béo có thể được thể như được xác định dưới đây, vòng -Oph không được thể hoặc vòng no, không no một phần hoặc vòng aryl có 5 đến 6 cạnh không được thể có từ 0 đến 4 nguyên tử khác loại được chọn độc lập từ nitơ, oxy, hoặc lưu huỳnh, hoặc bất luận định nghĩa ở trên, hai lần xuất hiện độc lập của R<sup>†</sup>, kết hợp với (các) nguyên tử xen vào giữa của chúng tạo ra vòng một vòng hoặc hai vòng no, không no một phần, hoặc vòng aryl không được thể có từ 0 đến 4 nguyên tử khác loại được chọn độc lập từ nitơ, oxy, hoặc lưu huỳnh.

Phần tử thê thích hợp trên nhóm béo của R<sup>†</sup> độc lập là halogen, -R<sup>•</sup>, -(haloR<sup>•</sup>), -OH, -OR<sup>•</sup>, -O(haloR<sup>•</sup>), -CN, -C(O)OH, -C(O)OR<sup>•</sup>, -NH<sub>2</sub>, -NHR<sup>•</sup>, -NR<sup>•</sup><sub>2</sub>, hoặc -NO<sub>2</sub>, trong đó mỗi một R<sup>•</sup> là không được thê hoặc trường hợp có “halo” đứng trước chỉ được thê duy nhất bởi một hoặc nhiều halogen và độc lập là C<sub>1-4</sub> béo, -CH<sub>2</sub>Ph, -O(CH<sub>2</sub>)<sub>0-1</sub>Ph, hoặc vòng no, không no một phần hoặc vòng aryl có 5 đến 6 cạnh có từ 0 đến 4 nguyên tử khác loại được chọn độc lập từ nitơ, oxy, hoặc lưu huỳnh.

Sáng chế cũng đề cập đến dược phẩm như được xác định trong phần yêu cầu bảo hộ đính kèm. Dược phẩm chứa một hoặc nhiều chất mang dược dụng và/hoặc chất pha loãng và hợp chất được bộc lộ trong bản mô tả này, hoặc muối dược dụng của hợp chất này cũng được bộc lộ.

“Chất mang dược dụng” và “chất pha loãng dược dụng” có nghĩa là các thành phần không trị liệu có độ tinh khiết và chất lượng đủ để sử dụng trong phối chế chế phẩm theo sáng chế mà, khi được dùng một cách thích hợp cho đồng vật hoặc người, tốt hơn không sinh ra phản ứng phụ và được sử dụng làm thể mang cho dược chất (tức là, hợp chất theo sáng chế).

Muối dược dụng của hợp chất theo sáng chế cũng được bao gồm. Ví dụ, muối axit của hợp chất theo sáng chế chứa nhóm amin hoặc nhóm kiềm khác có thể thu được bằng phản ứng của hợp chất với axit vô cơ hoặc hữu cơ thích hợp, dẫn đến các dạng muối anion dược dụng. Ví dụ về muối anion bao gồm các muối axetat, benzensulfonat, benzoat, bicacbonat, bitartrat, bromua, canxi edetat, camsylat, cacbonat, clorua, xitrat, đihydroclorua, edetat,edisylat, estolat, esylat, fumarat, glyxeptat, gluconat, glutamat, glycolylarsanilat, hexylresorxinat, hydrobromua, hydroclorua, hydroxynaphtoat, iodua, isethionat, lactat, lactobionat, malat, maleat, mandelat, mesylat, methylsulfat, mucat, napsylat, nitrat, pamoat, pantotenat, phosphat/diphosphat, polygalacturonat, salixylat, stearat, subaxetat, suxinat, sulfat, tanat, tartrat, teoclat, tosylat và triethiodit.

Các muối của hợp chất theo sáng chế chứa axit cacboxylic hoặc nhóm chức axit khác có thể được điều chế bằng cách phản ứng với kiềm thích hợp. Muối dược dụng như vậy có thể được tạo ra bởi kiềm mà kiềm này tạo ra cation dược dụng, muối này bao gồm muối kim loại kiềm (đặc biệt là natri và kali), muối kim loại kiềm thô (đặc biệt là canxi và magie), muối nhôm và muối amoni, cũng như muối được tạo ra từ kiềm hữu cơ chấp nhận được về mặt sinh lý như trimethylamin, trietylamin, morpholin, pyridin, piperidin, picolin, đicyclohexylamin, N,N'-đibenzyletylendiamin, 2-hydroxyethylamin, bis-(2-hydroxyethyl)amin, tri-(2-hydroxyethyl)amin, procain,

dibenzylpiperidin, dehydroabietylamin, N,N'-bisdehydroabietylamin, glucamin, N-methylglucamin, colidin, quinin, quinolin và các axit amin kiềm như lysin và arginin.

Sáng chế cũng bao gồm các chất đồng phân khác nhau và hỗn hợp của các chất đồng phân này. Một số hợp chất theo sáng chế có thể tồn tại ở các dạng đồng phân lập thể khác nhau. Các chất đồng phân lập thể là các hợp chất mà chỉ khác nhau về cách sắp xếp không gian của chúng. Các chất đồng phân đối ảnh là các cặp chất đồng phân lập thể mà ảnh gương của chúng không chồng lên nhau, phổ biến nhất vì chúng chứa nguyên tử cacbon được thể theo kiểu không đối xứng hoạt động như một tâm không đối xứng. “Chất đồng phân đối ảnh” có nghĩa là một chất trong cặp phân tử là các ảnh gương của nhau và không chồng lên nhau. Chất đồng phân không đối quang là các chất đồng phân lập thể không có quan hệ theo dạng ảnh gương, phổ biến nhất vì chúng chứa hai hoặc nhiều hơn hai nguyên tử cacbon được thể theo kiểu không đối xứng. “R” và “S” biểu thị cấu hình của phân tử xung quanh một hoặc nhiều nguyên tử cacbon không đối xứng. Khi tâm không đối xứng không được xác định là R hoặc S, chất đồng phân đối ảnh tinh khiết hoặc hỗn hợp của cả hai cấu hình có mặt.

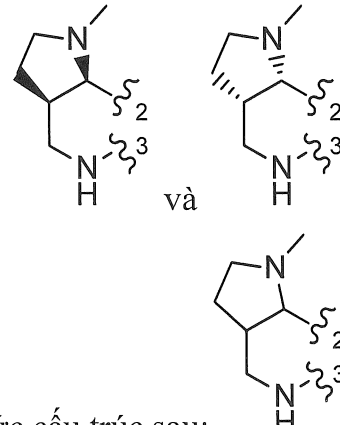
“Chất triệt quang” hoặc “hỗn hợp triệt quang” có nghĩa là hợp chất của các lượng đẳng mol của hai chất đồng phân đối ảnh, trong đó các hỗn hợp như vậy không thể hiện hoạt tính quang học nào; tức là, chúng không quay trên mặt phẳng ánh sáng phân cực.

Các hợp chất theo sáng chế có thể được điều chế ở dạng từng chất đồng phân riêng biệt bằng quá trình tổng hợp đặc hiệu chất đồng phân hoặc tách từ hỗn hợp đồng phân. Các kỹ thuật tách thông thường bao gồm kỹ thuật tạo ra muối của kiềm tự do của mỗi một chất đồng phân của cặp chất đồng phân nhờ sử dụng axit hoạt quang (tiếp theo bằng bước kết tinh phân đoạn và phục hồi kiềm tự do), kỹ thuật tạo ra muối của dạng axit của mỗi một chất đồng phân của cặp chất đồng phân nhờ sử dụng amin hoạt quang (tiếp theo bằng bước kết tinh phân đoạn và phục hồi axit tự do), kỹ thuật tạo ra este hoặc amit của mỗi một trong số các chất đồng phân của cặp chất đồng phân nhờ sử dụng axit, amin hoặc rượu tinh khiết quang (tiếp theo bằng kỹ thuật tách sắc ký và loại bỏ phần bổ trợ không đối xứng), hoặc tách hỗn hợp đồng phân của nguyên liệu khởi đầu hoặc sản phẩm cuối cùng nhờ sử dụng các phương pháp sắc ký đã biết khác nhau.

Khi hóa học lập thể của hợp chất bộc lộ được đặt tên hoặc được mô tả theo cấu trúc, chất đồng phân lập thể được đặt tên hoặc mô tả có độ tinh khiết bằng ít nhất 60%, 70%, 80%, 90%, 99% hoặc 99,9% theo khối lượng tinh khiết so với các chất

đồng phân lập thể khác. Khi chất đồng phân đối ảnh duy nhất được đặt tên hoặc mô tả theo cấu trúc, chất đồng phân đối ảnh được mô tả hoặc gọi tên có độ tinh khiết ít nhất bằng 60%, 70%, 80%, 90%, 99% hoặc 99,9% tinh khiết quang theo khối lượng. Tỷ lệ % độ tinh khiết quang theo khối lượng là tỷ lệ của khối lượng chất đồng phân đối ảnh có mặt chia cho khối lượng kết hợp của chất đồng phân đối ảnh có mặt và khối lượng của chất đồng phân quang học của nó.

“Cis” có nghĩa là ở cùng phía. “Trans” có nghĩa là ở các phía đối nhau. Ký hiệu “cis” được sử dụng khi hai phần tử thế có mối quan hệ “cùng hướng lên trên” hoặc “cùng hướng xuống dưới”. Ký hiệu “trans” được sử dụng khi hai phần tử thế có mối quan hệ “một hướng lên – một hướng xuống” hoặc “một hướng xuống – một hướng lên”. Một cách điển hình, hai phần tử thế có cấu hình “cis” với nhau được sắp xếp ở cùng phía của phân tử. Khi thuật ngữ “cis” được sử dụng tham chiếu tới hệ nhân ngưng tụ, no hoặc no một phần, thuật ngữ dự định chỉ ra rằng, hai nguyên tử gắn với



các nguyên tử tạo vòng chung là phân tử thế cis. Ví dụ, và là các

chất đồng phân không đối quang cis của gốc có công thức cấu trúc sau:

Bản mô tả cũng đề xuất việc sử dụng hợp chất được bộc lộ ở đây trong phương pháp điều trị hoặc phòng ngừa cho đối tượng bị bệnh hoặc rối loạn đáp ứng với tetracyclin bao gồm bước cho đối tượng sử dụng một lượng có hiệu quả của hợp chất theo bản mô tả hoặc muối được dung của hợp chất này.

“Bệnh hoặc rối loạn đáp ứng với tetracyclin” dùng để chỉ bệnh hoặc rối loạn có thể được điều trị, phòng ngừa hoặc theo cách khác, được cải thiện bằng việc sử dụng hợp chất tetracyclin được bộc lộ ở đây. Bệnh hoặc rối loạn đáp ứng với tetracyclin bao gồm các nhiễm trùng, bệnh ung thư, các rối loạn viêm, bệnh tự miễn dịch, bệnh xơ cứng động mạch, bệnh loét giác mạc, bệnh khí phế thũng, bệnh viêm khớp, bệnh loãng xương, bệnh viêm xương khớp, bệnh xơ cứng rải rác, bệnh ung thư xương, bệnh viêm xương tủy, bệnh giãn phế quản, bệnh phổi tắc nghẽn mạn tính, các bệnh ở da và mắt, bệnh viêm quanh răng, bệnh loãng xương, bệnh viêm khớp dạng thấp, bệnh viêm loét đại tràng, bệnh viêm tiền liệt tuyến, sự phát triển và xâm nhập khối u, di căn, bệnh tiểu

đường, bệnh protein niệu do tiêu đường, viêm toàn bộ tiêu phế quản, phình mạch hoặc động mạch chủ, tổn thương tổ chức da, khô mắt, thoái hóa xương, sụn, bệnh sốt rét, lão hóa, bệnh tiêu đường, đột quỵ do mạch, các rối loạn thoái hóa thần kinh, bệnh tim, bệnh tiêu đường trẻ em, bệnh viêm phế quản cấp tính và mạn tính, bệnh viêm xoang và các nhiễm trùng đường hô hấp, bao gồm cảm lạnh, bệnh u hạt Wegener; bệnh da tăng bạch cầu trung tính và các bệnh viêm khác như bệnh viêm da dạng ecpet, bệnh viêm mạch máu quá mẫn, lupus ban đỏ thể bụng nước, bệnh vảy nến thể mủ, bệnh hồng ban Elevatum; bệnh lang ben, bệnh lupus ban đỏ dạng đĩa; bệnh viêm da mủ hoại thư, bệnh vảy nến thể mủ, bệnh viêm mí mắt, hoặc bệnh viêm tuyến meibomius, bệnh Alzheimer, bệnh thoái hóa võng mạc; viêm dạ dày - ruột và viêm đại tràng cấp tính và mạn tính; bệnh viêm bàng quang và niệu đạo cấp tính và mạn tính; bệnh viêm da cấp tính và mạn tính; bệnh viêm kết mạc cấp tính và mạn tính, bệnh viêm thanh mạc cấp tính và mạn tính, bệnh viêm ngoại tâm mạc do tăng ure huyết; bệnh viêm túi mật cấp tính và mạn tính, bệnh xơ nang, bệnh viêm âm đạo cấp tính và mạn tính, bệnh viêm màng bồ đào cấp tính và mạn tính, các phản ứng thuốc, vết côn trùng đốt, bỏng và rám nắng, rối loạn mật độ xương, tổn thương phổi cấp tính, các rối loạn phổi mạn tính, thiếu máu cục bộ, đột quỵ hoặc đột quỵ do thiếu máu cục bộ, chấn thương da, phình mạch hoặc động mạch chủ, bệnh võng mạc do tiêu đường, đột quỵ do xuất huyết não, sự tân tạo mạch và các tình trạng bệnh khác mà hợp chất tetracyclin được phát hiện là có hoạt tính (ví dụ, xem trong các patent Mỹ số 5,789,395; 5,834,450; 6,277,061 và 5,532,227).

Ngoài ra, bản mô tả bộc lộ việc sử dụng hợp chất được bộc lộ ở đây trong phương pháp điều trị bệnh hoặc tình trạng bệnh bất kỳ có thể được hưởng lợi từ việc điều biến sự biểu hiện và/hoặc chức năng của nitơ oxit, proteaza kim loại, các chất trung gian tiền viêm và xytokin, các loại oxy phản ứng, các thành phần của đáp ứng miễn dịch, bao gồm hướng hóa chất, chuyển dạng lymphô bào, quá mẫn muộn, sản xuất kháng thể, sự thực bào và chuyển hóa oxy hóa các thực bào. Bản mô tả cũng bộc lộ việc sử dụng hợp chất được bộc lộ ở đây trong phương pháp điều trị bệnh hoặc tình trạng bệnh bất kỳ có thể được hưởng lợi từ việc điều biến sự biểu hiện và/hoặc chức năng của protein phản ứng C, các con đường truyền tín hiệu (ví dụ, con đường truyền tín hiệu FAK), và/hoặc tăng cường sự biểu hiện của COX-2 và sự sản xuất PGE<sub>2</sub> và phương pháp điều trị bệnh hoặc tình trạng bệnh bất kỳ có thể được hưởng lợi từ việc úc chế sự tân tạo mạch.

Hợp chất theo sáng chế có thể được sử dụng để phòng ngừa hoặc điều trị các bệnh ở động vật có vú và trong thú ý quan trọng như bệnh tiêu chảy, các nhiễm trùng

đường tiết niệu, các nhiễm trùng trên da và cấu trúc da bao gồm các vết thương, các nhiễm trùng viêm mô tế bào và áp xe, nhiễm trùng tai, mũi và họng và viêm vú. Ngoài ra, bản mô tả bộc lộ việc sử dụng hợp chất được bộc lộ ở đây trong phương pháp điều trị khối u tân tạo sử dụng hợp chất tetracyclin được bộc lộ ở đây (van der Bozert et al., ung thư Res., 48: 6686-6690 (1988)).

Các bệnh nhiễm trùng có thể được điều trị nhờ sử dụng hợp chất theo sáng chế hoặc muối được dụng của hợp chất này bao gồm nhiễm trùng da, nhiễm trùng đường dạ dày – ruột, nhiễm trùng đường tiết niệu, nhiễm trùng đường niệu - dục, nhiễm trùng đường hô hấp, nhiễm trùng các xoang, nhiễm trùng tai giữa, nhiễm trùng hệ thống, nhiễm trùng trong ổ bụng, viêm thận bể thận, bệnh viêm phổi, viêm âm đạo do vi khuẩn, viêm họng do liên cầu, bệnh viêm tiền liệt tuyến do vi khuẩn mạn tính, các nhiễm trùng phụ khoa và vùng chậu, các bệnh do vi khuẩn lây truyền qua đường tình dục, các nhiễm trùng ở mắt và tai, bệnh tả, bệnh cúm, bệnh viêm phế quản, trứng cá, bệnh vẩy nến, trứng cá đỏ, bệnh chốc lở, bệnh sốt rét, bệnh lây truyền qua đường tình dục bao gồm bệnh giang mai và bệnh lậu, bệnh Legionnaires, bệnh Lyme, bệnh sốt phát ban vùng núi đá, sốt Q, sốt phát ban, bệnh dịch hạch, hoại thư sinh hơi, các nhiễm trùng mắc phải ở bệnh viện, bệnh do leptospira, bệnh ho gà, bệnh than và các nhiễm trùng gây ra bởi bởi các tác nhân gây ra bệnh hột xoài lây truyền qua đường tình dục, bao gồm cả bệnh viêm kết mạc, hoặc bệnh virut vẹt. Các nhiễm trùng có thể là nhiễm trùng do vi khuẩn, do nấm, do ký sinh trùng và do virut (bao gồm cả nhiễm trùng kháng lại các hợp chất tetracyclin khác).

Theo một phương án, nhiễm trùng là nhiễm trùng hô hấp. Theo một khía cạnh cụ thể, nhiễm trùng hô hấp là bệnh viêm phổi do vi khuẩn trong cộng đồng (CABP). Theo một phương án cụ thể hơn nữa, nhiễm trùng hô hấp, ví dụ, CABP gây ra bởi vi khuẩn được chọn từ *S. aureus*, *S. pneumoniae*, *S. pyogenes*, *H. influenza*, *M. catarrhalis* và *Legionella pneumophila*.

Theo phương án khác, nhiễm trùng là nhiễm trùng da. Theo một khía cạnh cụ thể, nhiễm trùng da là nhiễm trùng da và cấu trúc da cấp tính do vi khuẩn (ABSSSI). Theo một phương án cụ thể hơn nữa, nhiễm trùng da, ví dụ ABSSSI gây ra bởi vi khuẩn được chọn từ *S. aureus*, CoNS, *S. pyogenes*, *S. agalactiae*, *E. faecalis* và *E. faecium*.

Theo một phương án, nhiễm trùng có thể được gây ra bởi vi khuẩn (ví dụ, vi khuẩn kị khí hoặc ura khí).

Theo phương án khác, nhiễm trùng được gây ra bởi vi khuẩn Gram dương. Theo một khía cạnh cụ thể của phương án này, nhiễm trùng được gây ra bởi vi khuẩn Gram dương được chọn từ lớp Bacilli, bao gồm *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Enterococcus* spp., *Bacillus* spp., *Listeria* spp.; ngành Actinobacteria, bao gồm *Propionibacterium* spp., *Corynebacterium* spp., *Nocardia* spp., *Actinobacteria* spp. và lớp Clostridia, bao gồm *Clostridium* spp.

Theo phương án khác, nhiễm trùng được gây ra bởi vi khuẩn Gram dương được chọn từ *S. aureus*, CoNS, *S. pneumoniae*, *S. pyogenes*, *S. agalactiae*, *E. faecalis* và *E. faecium*.

Theo phương án khác, nhiễm trùng được gây ra bởi vi khuẩn Gram âm. Theo một khía cạnh của phương án này, nhiễm trùng được gây ra bởi ngành Proteobacteria (ví dụ, Betaproteobacteria và Gammaproteobacteria), bao gồm *Escherichia coli*, *Salmonella*, *Shigella*, *Enterobacteriaceae* khác, *Pseudomonas*, *Moraxella*, *Helicobacter*, *Stenotrophomonas*, *Bdellovibrio*, vi khuẩn axit axetic, *Legionella* hoặc alpha-proteobacteria như *Wolbachia*. Theo khía cạnh khác, nhiễm trùng được gây ra bởi vi khuẩn Gram âm được chọn từ vi khuẩn lam (xyanobacteria), xoắn khuẩn (spirochaetes), vi khuẩn sinh lưu huỳnh màu lục hoặc không sinh lưu hình màu lục. Theo một khía cạnh cụ thể của phương án này, nhiễm trùng được gây ra bởi vi khuẩn Gram âm được chọn từ *Enterobacteriaceae* (ví dụ, *E. coli*, *Klebsiella pneumoniae* bao gồm các vi khuẩn chúa β-lactamaza và/hoặc carbapenemaza phổ rộng), *Bacteroidetes* (ví dụ, *Bacteroides fragilis*), *Vibrionaceae* (*Vibrio cholerae*), *Pasteurellaceae* (ví dụ, *Haemophilus influenzae*), *Pseudomonadaceae* (ví dụ, *Pseudomonas aeruginosa*), *Neisseriaceae* (ví dụ, *Neisseria meningitidis*), *Rickettsiae*, *Moraxellaceae* (ví dụ, *Moraxella catarrhalis*), loài bất kỳ trong số *Proteaceae*, *Acinetobacter* spp., *Helicobacter* spp. và *Campylobacter* spp. Theo một phương án cụ thể, nhiễm trùng được gây ra bởi vi khuẩn Gram âm được chọn từ nhóm gồm *Enterobacteriaceae* (ví dụ, *E. coli*, *Klebsiella pneumoniae*), *Pseudomonas* và *Acinetobacter* spp. Theo phương án khác, nhiễm trùng được gây ra bởi sinh vật được chọn từ nhóm gồm *K. pneumoniae*, *Salmonella*, *E. hirae*, *A. baumanii*, *M. catarrhalis*, *H. influenzae*, *P. aeruginosa*, *E. faecium*, *E. coli*, *S. aureus* và *E. faecalis*.

Theo phương án khác, nhiễm trùng được gây ra bởi vi khuẩn gram âm được chọn từ *H. influenza*, *M. catarrhalis* và *Legionella pneumophila*.

Theo một phương án, nhiễm trùng được gây ra bởi sinh vật phát triển bên trong tế bào như một phần trong quá trình nhiễm trùng của nó.

Theo phương án khác, nhiễm trùng được gây ra bởi sinh vật được chọn từ nhóm gồm bộ Rickettsiales; ngành Chlamydiae; bộ Chlamydiales; *Legionella* spp.; lớp Mollicutes, bao gồm *Mycoplasma* spp. (ví dụ, *Mycoplasma pneumoniae*); *Mycobacterium* spp. (ví dụ, *Mycobacterium tuberculosis*); và ngành Spirochaetales (ví dụ, *Borrelia* spp. và *Treponema* spp.).

Theo phương án khác, nhiễm trùng được gây ra bởi sinh vật Biodefense Loại A được mô tả tại địa chỉ <http://www.bt.cdc.gov/agent/agentlist-category.asp>. Ví dụ về các sinh vật Loại A bao gồm *Bacillus anthracis* (bệnh than), *Yersinia pestis* (plague), *Clostridium botulinum* (bệnh ngộ độc thịt) hoặc *Francisella tularensis* (bệnh tularemia). Theo phương án khác, nhiễm trùng là nhiễm trùng do *Bacillus anthracis*. "Nhiễm trùng do *Bacillus anthracis*" bao gồm tình trạng, bệnh hoặc rối loạn bất kỳ được gây ra hoặc phát sinh do bị phơi nhiễm hoặc được cho là bị phơi nhiễm với *Bacillus anthracis* hoặc thành viên khác trong nhóm vi khuẩn *Bacillus cereus*.

Các nhiễm trùng bỗng dưng có thể được điều trị nhờ sử dụng hợp chất theo sáng chế hoặc muối được dụng của hợp chất này bao gồm bệnh than, bệnh ngộ độc thịt, bệnh dịch hạch và bệnh tularemia.

Theo phương án khác, nhiễm trùng được gây ra bởi sinh vật Biodefense Loại B được mô tả tại địa chỉ <http://www.bt.cdc.gov/agent/agentlist-category.asp>. Ví dụ về sinh vật Loại B bao gồm *Brucella* spp, *Clostridium perfringens*, *Salmonella* spp., *Escherichia coli* O157:H7, *Shigella* spp., *Burkholderia mallei*, *Burkholderia pseudomallei*, *Chlamydia psittaci*, *Coxiella burnetii*, *Staphylococcal enterotoxin B*, *Rickettsia prowazekii*, *Vibrio cholerae* và *Cryptosporidium parvum*.

Các nhiễm trùng bỗng dưng có thể được điều trị nhờ sử dụng hợp chất theo sáng chế hoặc muối được dụng của hợp chất này bao gồm Brucellosis, *Clostridium perfringens*, các bệnh nguồn gốc từ thức ăn, Glanders, Melioidosis, bệnh virut vẹt, sốt Q và các bệnh nguồn gốc từ nước.

Theo phương án khác nữa, nhiễm trùng có thể được gây ra bởi một hoặc nhiều hơn một sinh vật mô tả ở trên. Ví dụ về nhiễm trùng như vậy bao gồm các nhiễm trùng trong ổ bụng (thường kết hợp giữa các loại gram âm như *E. coli* và kị khí như *B. fragilis*), nhiễm trùng ở chân do tiêu đường (sự kết hợp khác nhau giữa *Streptococcus*, *Serratia*, *Staphylococcus* và *Enterococcus* spp., vi khuẩn kị khí (S.E. Dowd, et al., PLoS one 2008;3:e3326) và bệnh hô hấp (đặc biệt là ở bệnh nhân có nhiễm trùng mạn tính như bệnh xơ nang – ví dụ, *S. aureus* cộng thêm *P. aeruginosa* hoặc *H. influenzae*, các tác nhân gây bệnh không điển hình), các vết thương và các áp xe (các vi khuẩn

gram âm và gram dương khác nhau, đặc biệt là MSSA/MRSA, staphylococci coagulaza âm tính, enterococci, *Acinetobacter*, *P. aeruginosa*, *E. coli*, *B. fragilis*) và các nhiễm trùng theo dòng màu (13% là đa vi khuẩn (H. Wisplinghoff, et al., Clin. Infect. Dis. 2004;39:311-317)).

Theo một phương án, nhiễm trùng gây ra bởi sinh vật kháng lại một hoặc nhiều kháng sinh.

Theo phương án khác, nhiễm trùng gây ra bởi sinh vật kháng lại tetracyclin hoặc thành viên bất kỳ của thế hệ thứ nhất và thế hệ thứ hai của kháng sinh tetracyclin (ví dụ, doxyxycyclin hoặc minoxycline).

Theo phương án khác, nhiễm trùng gây ra bởi sinh vật kháng lại methicillin.

Theo phương án khác, nhiễm trùng gây ra bởi sinh vật kháng lại vancomycin.

Theo phương án khác, nhiễm trùng gây ra bởi sinh vật kháng lại quinolon hoặc floquinolon.

Theo phương án khác, nhiễm trùng gây ra bởi sinh vật kháng lại tigecycline hoặc dẫn xuất tetracycline khác bất kỳ. Theo một phương án cụ thể, nhiễm trùng gây ra bởi sinh vật kháng lại tigecycline.

Theo phương án khác, nhiễm trùng gây ra bởi sinh vật kháng lại kháng sinh dòng  $\beta$ -lactam hoặc xephalosporin hoặc sinh vật kháng lại penem hoặc carbapenem.

Theo phương án khác, nhiễm trùng gây ra bởi sinh vật kháng lại peptid kháng khuẩn hoặc điều trị bằng thuốc tương đương sinh học. Các peptid kháng khuẩn (còn được gọi là peptid bảo vệ vật chủ) là thành phần bảo tồn tiến hóa của đáp ứng miễn dịch bẩm sinh và được phát hiện trong tất cả các loại sinh vật sống. Trong trường hợp này, peptid kháng khuẩn dùng để chỉ một phân tử bất kỳ xuất hiện trong tự nhiên hoặc một phân tử bán tổng hợp/tổng hợp bất kỳ, là các chất tương tự của các peptid anion, các peptid cation xoắn  $\alpha$  mạch thẳng, các peptid canion được làm giàu cho của axit amin đặc hiệu (tức là, có nhiều trong prolin, arginin, phenylalanin, glyxin, tryptophan) và các peptid anion và canion chứa xystein và tạo ra các liên kết disulfit.

Theo phương án khác, nhiễm trùng gây ra bởi sinh vật kháng lại các kháng sinh macrolit, lincosamit, streptogramin, oxazolidinon và pleuromutilin.

Theo phương án khác, nhiễm trùng gây ra bởi sinh vật kháng lại PTK0796 (7-dimethylamino, 9-(2,2-dimethyl-propyl)-aminomethylxycycline).

Theo phương án khác, nhiễm trùng được gây ra bởi tác nhân gây bệnh đa kháng thuốc (có tính kháng vừa hoặc hoàn toàn đối với hai hoặc nhiều hơn hai kháng sinh bất kỳ).

Theo các bộc lộ khác, bệnh hoặc rối loạn đáp ứng với tetracyclin không phải bệnh nhiễm trùng do vi khuẩn. Theo một bộc lộ, các hợp chất tetracyclin được bộc lộ ở đây về cơ bản không có tính kháng khuẩn. Ví dụ, các hợp chất không kháng khuẩn trong bản mô tả có thể có giá trị MIC lớn hơn khoảng  $4\mu\text{g}/\text{ml}$  (được xác định bằng các thử nghiệm đã biết trong lĩnh vực và/hoặc thử nghiệm được mô tả dưới đây). Theo phương án khác, các hợp chất tetracyclin được bộc lộ ở đây có cả tác dụng kháng khuẩn và tác dụng không kháng khuẩn.

Bệnh hoặc rối loạn đáp ứng với tetracyclin cũng bao gồm các bệnh hoặc rối loạn kết hợp với các tình trạng kết hợp với quá trình viêm (IPAS). Thuật ngữ "tình trạng kết hợp với quá trình viêm" bao gồm các tình trạng trong đó, viêm hoặc các yếu tố gây viêm (ví dụ, các proteinaza kim loại trong chất nền (MMPs), nitơ oxit (NO), TNF, interleukin, protein huyết tương, các hệ thống bảo vệ tế bào, xytokin, các sản phẩm chuyển hóa lipit, proteaza, các gốc độc tính, các phân tử bám dính) có liên quan hoặc có mặt trong khu vực với lượng khác thường, ví dụ, với lượng mà có thể có lợi cho sự thay đổi, ví dụ, có lợi cho đối tượng. Quá trình viêm là đáp ứng của mô sống với sự tổn thương. Nguyên nhân của viêm có thể do tổn thương về cơ thể, các chất hóa học, vi sinh vật, hoại tử mô, ung thư hoặc các tác nhân khác. Viêm cấp tính kéo dài trong thời gian ngắn, chỉ kéo dài vài ngày. Tuy nhiên, nếu như kéo dài lâu hơn, thì nó có thể được gọi là viêm mạn tính.

IPAS bao gồm các rối loạn viêm. Các rối loạn viêm thường đặc trưng bởi sốt, đỏ, sung, đau và mất chức năng. Ví dụ về các nguyên nhân gây ra rối loạn viêm bao gồm các nhiễm trùng do vi trùng (ví dụ, các nhiễm trùng do vi khuẩn và nấm), các tác nhân về cơ thể (ví dụ, bóng, bức xạ và chấn thương), các tác nhân hóa học (ví dụ, độc tố và các chất ăn mòn), hoại tử mô và các loại phản ứng miễn dịch khác nhau.

Ví dụ về các rối loạn viêm có thể được điều trị nhờ sử dụng hợp chất được bộc lộ ở đây hoặc muối được dụng của hợp chất này bao gồm bệnh viêm xương khớp, bệnh viêm khớp dạng thấp, các nhiễm trùng cấp tính và mạn tính (vi khuẩn và nấm, bao gồm bệnh bạch hầu và bệnh ho gà); bệnh viêm phế quản cấp tính và mạn tính, bệnh viêm xoang và các nhiễm trùng đường hô hấp trên, bao gồm cảm lạnh; viêm dạ dày - ruột và viêm đại tràng cấp tính và mạn tính; rối loạn viêm ruột; bệnh viêm bàng quang và bệnh viêm niệu đạo cấp tính và mạn tính; viêm mạch máu; nhiễm trùng

huyết; viêm thận cấp; viêm tụy cấp; viêm gan; lupus; rối loạn viêm da bao gồm, ví dụ, eczema, bệnh viêm da, bệnh vẩy nến, bệnh viêm da mủ hoại thư, trứng cá đỏ và bệnh viêm da cấp tính và mạn tính; bệnh viêm kết mạc cấp tính và mạn tính; bệnh viêm thanh mạc cấp tính và mạn tính (viêm ngoại tâm mạc, viêm phúc mạc, viêm màng hoạt dịch, viêm màng phổi và viêm gân); bệnh viêm ngoại tâm mạc do tăng ure huyết; bệnh viêm túi mật cấp tính và mạn tính; bệnh viêm âm đạo cấp tính và mạn tính; bệnh viêm màng bồ đào cấp tính và mạn tính; các phản ứng thuốc; vết côn trùng đốt; bỏng (nhiệt, hóa chất và điện); và rám nắng.

IPAS cũng bao gồm các tình trạng kết hợp với proteinaza kim loại trong chất nền (MMPAS). MMPAS bao gồm các tình trạng đặc trưng bởi các lượng hoạt tính MMP hoặc MMP bất thường. Ví dụ về các tình trạng kết hợp với proteinaza kim loại trong chất nền ("MMPAS") có thể được điều trị nhờ sử dụng hợp chất theo sáng chế hoặc muối được dụng của hợp chất này, bao gồm bệnh xơ cứng động mạch, bệnh loét giác mạc, bệnh khí phế thũng, bệnh viêm xương khớp, bệnh xơ cứng rải rác (Liedtke et al., Ann. Neurol. 1998, 44: 35-46; Chandler et al., J. Neuroimmunol. 1997, 72: 155-71), bệnh ung thư xương, bệnh viêm xương tủy, bệnh giãn phế quản, bệnh phổi tắc nghẽn mạn tính, các bệnh ở da và mắt, bệnh viêm quanh răng, bệnh loãng xương, bệnh viêm khớp dạng thấp, bệnh viêm loét đại tràng, các rối loạn viêm, sự phát triển và xâm nhập khối u (Stetler-Stevenson et al., Annu. Rev. Cell Biol. 1993, 9: 541-73; Tryggvason et al., Biochim. Biophys. Acta 1987, 907: 191-217 ; Li et al., Mol. Carcilog. 1998, 22: 84-89), di căn, tổn thương phổi cấp tính, đột quỵ, thiếu máu cục bộ, bệnh tiểu đường, phình mạch hoặc động mạch chủ, tổn thương tổ chức da, khô mắt, thoái hóa xương và khớp (Greenwald et al., Bone 1998, 22: 33-38; Ryan et al., Curr. Op. Rheumatol. 1996, 8: 238- 247). MMPAS khác bao gồm các tình trạng được mô tả trong các patent Mỹ số 5,459,135; 5,321,017; 5,308,839; 5,258,371; 4,935,412; 4,704,383, 4,666,897 và RE 34,656.

IPAS cũng có thể bao gồm các rối loạn được mô tả trong các patent Mỹ số 5,929,055; và 5,532,227.

Bệnh hoặc rối loạn đáp ứng với tetracyclin cũng bao gồm các bệnh hoặc rối loạn liên quan đến các tình trạng kết hợp với NO. Thuật ngữ "tình trạng kết hợp với NO" bao gồm các tình trạng có liên quan hoặc kết hợp với nitơ oxit (NO) hoặc men tổng hợp nitơ oxit cảm ứng (iNOS). Tình trạng kết hợp với NO bao gồm các tình trạng được đặc trưng bởi các lượng NO và/hoặc iNOS bất thường. Theo một bộc lộ, tình trạng kết hợp với NO có thể được điều trị bằng cách dùng hợp chất tetracyclin được

bộc lộ ở đây. Các rối loạn, bệnh và tình trạng được mô tả trong các patent Mỹ số 6,231,894; 6,015,804; 5,919,774; và 5,789,395 cũng được tính là tình trạng kết hợp với NO.

Ví dụ về các bệnh hoặc rối loạn liên quan đến các tình trạng kết hợp với NO có thể được điều trị nhờ sử dụng hợp chất được bộc lộ ở đây hoặc muối được dụng của hợp chất này bao gồm bệnh sốt rét, lão hóa, bệnh tiểu đường, đột quỵ do mạch, các rối loạn thoái hóa thần kinh (bệnh Alzheimer và bệnh Huntington), bệnh tim (tổn thương liên quan đến tái tưới máu sau nhồi máu), bệnh tiểu đường trẻ em, các rối loạn viêm, bệnh viêm xương khớp, bệnh viêm khớp dạng thấp, các nhiễm trùng cấp tính, tái phát và mạn tính (do vi khuẩn, virut và nấm); bệnh viêm phế quản cấp tính và mạn tính, bệnh viêm xoang và các nhiễm trùng đường hô hấp, bao gồm cảm lạnh; viêm dạ dày - ruột và viêm đại tràng cấp tính và mạn tính; bệnh viêm bàng quang và niệu đạo cấp tính và mạn tính; bệnh viêm da cấp tính và mạn tính; bệnh viêm kết mạc cấp tính và mạn tính; bệnh viêm thanh mạc cấp tính và mạn tính (viêm ngoại tâm mạc, viêm phúc mạc, viêm màng hoạt dịch, viêm màng phổi và viêm gân); bệnh viêm ngoại tâm mạc do tăng ure huyết; bệnh viêm túi mật cấp tính và mạn tính; bệnh xơ nang, bệnh viêm âm đạo cấp tính và mạn tính; bệnh viêm màng bồ đào cấp tính và mạn tính; các phản ứng thuốc; vết côn trùng đốt; bỏng (nhiệt, hóa chất và điện); và rám nắng.

Theo cách khác, bệnh hoặc rối loạn đáp ứng với tetraxyclin có thể là bệnh ung thư. Ví dụ về bệnh ung thư có thể được điều trị nhờ sử dụng hợp chất được bộc lộ ở đây hoặc muối được dụng của hợp chất này bao gồm tất cả các khối u rắn, tức là, caxinom ví dụ, ung thư tuyến và sarcom. Ung thư tuyến là ung thư caxinom xuất phát từ mô tuyến hoặc trong đó các tế bào khối u tạo ra các cấu trúc tuyến có thể nhận dạng được. Sarcom bao gồm nhiều khối u mà tế bào của các khối u này được gắn vào chất dạng sợi hoặc chất đồng nhất dạng mô liên kết phôi. Ví dụ về caxinom mà có thể được điều trị bao gồm caxinom của tiền liệt tuyến, vú, buồng trứng, tinh hoàn, phổi, đại tràng và vú. Việc điều trị không bị giới hạn ở các loại khối u này, mà còn mở rộng sang khối u rắn bất kỳ xuất phát từ hệ cơ quan bất kỳ. Ví dụ về bệnh ung thư có thể điều trị được bao gồm bệnh ung thư đại tràng, bệnh ung thư bàng quang, bệnh ung thư vú, u hắc sắc tố, ung thư buồng trứng, ung thư tiền liệt tuyến và bệnh ung thư phổi. Hợp chất được bộc lộ ở đây cũng có thể được sử dụng trong phương pháp dẫn đến ức chế sự phát triển ung thư trong ung thư tuyến, ví dụ như, ung thư tiền liệt tuyến, vú, thận, buồng trứng, tinh hoàn và đại tràng. Theo một bộc lộ, bệnh ung thư được điều trị bao gồm các bệnh ung thư được mô tả trong các patent Mỹ số 6,100,248; 5,843,925; 5,837,696; hoặc 5,668,122.

Theo cách khác, hợp chất tetraxyclin được bộc lộ ở đây có thể hữu dụng trong phòng ngừa hoặc làm giảm khả năng tái phát ung thư, ví dụ, để điều trị ung thư còn sót lại sau khi phẫu thuật ngoại khoa hoặc liệu pháp xạ trị. Hợp chất tetraxyclin hữu dụng theo bản mô tả này đặc biệt có lợi vì chúng cơ bản không độc tính so với các biện pháp điều trị ung thư khác.

Theo một bộc lộ khác, các hợp chất được bộc lộ ở đây được dùng kết hợp với liệu pháp điều trị ung thư chuẩn, như hóa trị liệu.

Ví dụ về các trạng thái đáp ứng với tetraxyclin có thể được điều trị nhờ sử dụng hợp chất được bộc lộ ở đây hoặc muối được dụng của hợp chất này cũng bao gồm các rối loạn về thần kinh bao gồm cả rối loạn về thần kinh tâm thần và rối loạn thoái hóa thần kinh, như bệnh Alzheimer, sa sút trí tuệ liên quan đến bệnh Alzheimer (như bệnh Pick), bệnh Parkinson và bệnh thê Lewy lan tỏa khác, sa sút trí tuệ tuổi già, bệnh Huntington, hội chứng Gilles de la Tourette, bệnh xơ cứng rải rác, bệnh xơ cột bên teo cơ (ALS), liệt trên nhân tiêm tiền, động kinh và bệnh Creutzfeldt-Jakob; các rối loạn chức năng tự động như rối loạn cao huyết áp và giấc ngủ và các rối loạn thần kinh tâm thần, như bệnh trầm cảm, bệnh tâm thần phân liệt, rối loạn phân liệt cảm xúc, loạn tâm thần Korsakoff's, con hưng cảm, các rối loạn lo âu, hoặc rối loạn ám ảnh sợ hãi; rối loạn học tập hoặc trí nhớ, ví dụ, chứng mất trí nhớ hoặc mất trí nhớ do tuổi tác, rối loạn giảm chú ý, trầm cảm mạn tính, rối loạn trầm cảm nặng, con hưng cảm, rối loạn ám ảnh cưỡng chế, rối loạn do sử dụng chất tác động tâm thần, ám ảnh lo âu, sợ hãi, rối loạn sợ hãi, cũng như rối loạn cảm xúc lưỡng cực, ví dụ, rối loạn cảm xúc lưỡng cực nặng (tâm trạng) (BP-1), rối loạn cảm xúc lưỡng cực thần kinh, ví dụ, chứng đau nửa đầu và béo phì.

Các rối loạn khác về thần kinh bao gồm, ví dụ, các rối loạn được liệt kê trong tài liệu American Psychiatric Association's Diagnostic and Statistical manual of Mental rối loạn (DSM).

Theo một bộc lộ khác, bệnh hoặc rối loạn đáp ứng với tetraxyclin là bệnh tiểu đường. Bệnh tiểu đường mà có thể được điều trị nhờ sử dụng hợp chất được bộc lộ ở đây hoặc muối được dụng của hợp chất này bao gồm bệnh tiểu đường trẻ em, bệnh đái tháo đường, bệnh tiểu đường typ I, hoặc bệnh tiểu đường typ II. Theo một bộc lộ khác, glycosyl hóa protein không bị tác động bởi việc sử dụng các hợp chất tetraxyclin được bộc lộ ở đây. Theo một bộc lộ khác, hợp chất tetraxyclin được bộc lộ ở đây được dùng kết hợp với liệu pháp điều trị tiểu đường chuẩn, như liệu pháp insulin.

Theo một bộc lộ khác, bệnh hoặc rối loạn đáp ứng với tetracyclin là rối loạn mật độ xương. Rối loạn mật độ xương có thể được điều trị nhờ sử dụng hợp chất được bộc lộ ở đây hoặc muối được dụng của hợp chất này bao gồm các rối loạn trong đó xương đối tượng bị các rối loạn và tình trạng, trong đó sự hình thành, sửa chữa hoặc tái tạo xương chiếm ưu thế thuận lợi. Ví dụ, rối loạn mật độ xương bao gồm bệnh loãng xương (ví dụ, giảm về độ chắc và mật độ xương), gãy xương, sự hình thành xương kết hợp với các thủ thuật ngoại khoa (ví dụ, phục hồi mặt), hội chứng xương bất toàn (bệnh xương giòn), bệnh giảm phosphataza, bệnh Paget, loạn sản xơ, xương hóa đá, bệnh u tủy xương và tiêu canxi trong xương, như bệnh có liên quan đến tăng năng tuyến cận giáp nguyên phát. Rối loạn mật độ xương bao gồm tất cả các tình trạng, trong đó sự hình thành, sửa chữa hoặc tái tạo xương có lợi cho đối tượng, cũng như tất cả các rối loạn khác kết hợp với xương hoặc hệ xương của đối tượng mà có thể được điều trị bằng hợp chất tetracyclin được bộc lộ ở đây. Theo một bộc lộ khác, rối loạn mật độ xương bao gồm các rối loạn được mô tả trong các patent Mỹ số 5,459,135; 5,231,017; 5,998,390; 5,770,588; RE 34,656; 5,308,839; 4,925,833; 3,304,227; và 4,666,897.

Theo một bộc lộ khác, bệnh hoặc rối loạn đáp ứng với tetracyclin là tổn thương phổi cấp tính. Tổn thương phổi cấp tính có thể được điều trị nhờ sử dụng hợp chất được bộc lộ ở đây hoặc muối được dụng của hợp chất này bao gồm hội chứng suy hô hấp tiến triển ở người lớn (ARDS), hội chứng sau bom (PPS) và chấn thương. Chấn thương bao gồm tổn thương bất kỳ đối với mô sống gây ra bởi tác nhân hoặc sự kiện ngoại sinh. Ví dụ về chấn thương bao gồm các tổn thương do đè, nát, tiếp xúc với bề mặt cứng hoặc bị cắt hoặc tổn thương khác ở phổi.

Bệnh hoặc rối loạn đáp ứng với tetracyclin cũng bao gồm các rối loạn phổi mạn tính. Ví dụ về các rối loạn phổi mạn tính có thể được điều trị nhờ sử dụng hợp chất được bộc lộ ở đây hoặc muối được dụng của hợp chất này bao gồm hen, bệnh xơ nang, bệnh phổi tắc nghẽn mạn tính (COPD) và bệnh khí phế thũng. Theo một bộc lộ khác, các rối loạn phổi cấp tính và/hoặc mạn tính mà có thể được điều trị nhờ sử dụng hợp chất được bộc lộ ở đây hoặc muối được dụng của hợp chất này bao gồm các rối loạn được mô tả trong các patent Mỹ số 5,977,091; 6,043,231; 5,523,297; và 5,773,430.

Theo một bộc lộ khác nữa, bệnh hoặc rối loạn đáp ứng với tetracyclin là thiếu máu cục bộ, đột quị, hoặc đột quị do thiếu máu cục bộ.

Theo một bộc lộ khác, các hợp chất tetraxyclin được bộc lộ ở đây hoặc muối được dụng của hợp chất này có thể được sử dụng để điều trị các rối loạn như được mô tả ở trên và trong các patent Mỹ số 6,231,894; 5,773,430; 5,919,775 và 5,789,395.

Theo một bộc lộ khác nữa, hợp chất tetraxyclin được bộc lộ ở đây hoặc muối được dụng của hợp chất này có thể được sử dụng để điều trị triệu chứng đau, ví dụ, đau do viêm, do nhận cảm đau hoặc do bệnh thần kinh. Triệu chứng đau có thể là cấp tính hoặc mạn tính.

Theo một bộc lộ khác, bệnh hoặc rối loạn đáp ứng với tetraxyclin là chấn thương da. Bản mô tả cũng bộc lộ hợp chất được bộc lộ ở đây để sử dụng trong phương pháp cải thiện đáp ứng chữa lành của mô được biểu mô hóa (ví dụ, da, niêm mạc) với tổn thương chấn thương (ví dụ, vết cắt, bỏng, cao suốc, v.v.). Phương pháp bao gồm bước sử dụng hợp chất tetraxyclin được bộc lộ ở đây hoặc muối được dụng của hợp chất này để cải thiện khả năng của mô được biểu mô hóa để chữa lành các vết thương cấp tính. Phương pháp có thể làm gia tăng tốc độ tích tụ collagen của mô lành. Phương pháp cũng có thể làm giảm hoạt tính thủy phân protein ở mô được biểu mô hóa bằng cách làm giảm hoạt tính tiêu collagen và/hoặc tiêu gelatin của các MMP. Theo một bộc lộ khác, hợp chất tetraxyclin được bộc lộ ở đây hoặc muối được dụng của hợp chất này được dùng trên bề mặt của da (ví dụ, dùng theo đường tại chỗ). Theo một bộc lộ khác, hợp chất tetraxyclin được bộc lộ ở đây hoặc muối được dụng của hợp chất này được sử dụng để điều trị chấn thương da và các rối loạn khác như được mô tả, ví dụ trong các patent Mỹ số 5,827,840; 4,704,383; 4,935,412; 5,258,371; 5,308,839, 5,459,135; 5,532,227; và 6,015,804.

Theo một bộc lộ khác nữa, bệnh hoặc rối loạn đáp ứng với tetraxyclin là phình mạch hoặc động mạch chủ ở mô mạch máu của đối tượng (ví dụ, đối tượng bị hoặc có nguy cơ bị phình mạch hoặc động mạch chủ, v.v.). Hợp chất tetraxyclin hoặc muối được dụng của hợp chất này có thể hiệu quả trong việc làm giảm thiểu kích thước của phình mạch hoặc nó có thể được sử dụng cho đối tượng trước khi ập đến phình mạch sao cho, phình mạch máu được ngăn chặn. Theo một bộc lộ, mô mạch máu là động mạch, ví dụ, động mạch chủ, ví dụ, động mạch chủ bụng. Theo một bộc lộ khác, hợp chất tetraxyclin được bộc lộ ở đây được sử dụng để điều trị các rối loạn được mô tả trong các patent Mỹ số 6,043,225 và 5,834,449.

Hợp chất theo sáng chế hoặc muối được dụng của hợp chất này có thể được sử dụng riêng biệt hoặc kết hợp với một hoặc nhiều tác nhân trị liệu trong các ứng dụng được mô tả trong yêu cầu bảo hộ đính kèm.

Thuật ngữ "kết hợp với" tác nhân trị liệu hoặc điều trị khác bao gồm việc dùng đồng thời hợp chất tetracycline và cùng với tác nhân trị liệu hoặc điều trị khác ở dạng liều kết hợp duy nhất hoặc ở dạng đa liều tách riêng, dùng hợp chất tetracycline trước tiên, sau đó đến tác nhân trị liệu hoặc điều trị khác và dùng tác nhân trị liệu hoặc điều trị khác trước tiên, sau đó đến hợp chất tetracycline.

Tác nhân trị liệu khác có thể là tác nhân bất kỳ đã biết trong lĩnh vực để điều trị, phòng ngừa hoặc làm giảm các triệu chứng của bệnh hoặc rối loạn đáp ứng với tetracycline. Việc lựa chọn (các) tác nhân trị liệu bổ sung dựa vào bệnh hoặc rối loạn đáp ứng với tetracycline cụ thể cần điều trị. Việc lựa chọn như vậy nằm trong phạm vi kiến thức của thầy thuốc điều trị. Ngoài ra, tác nhân trị liệu khác có thể là tác nhân bất kỳ có lợi cho bệnh nhân khi được dùng kết hợp với việc dùng hợp chất tetracycline.

Hợp chất theo sáng chế hoặc muối được dụng của hợp chất này có thể được sử dụng riêng biệt hoặc kết hợp với một hoặc nhiều kháng sinh và/hoặc thuốc điều biến miễn dịch (ví dụ, axit deoxycholic, Macrokin, Abatacept, Belatacept, Infliximab, Adalimumab, Certolizumab pegol, Afelimomab, Golimumab và FKBP/Xyclophilin/Canxineurin: Tacrolimus, Xiclosporin, Pimecrolimus).

Như được sử dụng trong bản mô tả này, thuật ngữ “đối tượng” có nghĩa là động vật có vú cần được điều trị hoặc phòng ngừa, ví dụ, động vật nuôi trong gia đình (ví dụ, chó, mèo), động vật nuôi trong trang trại (ví dụ, bò, lợn, ngựa, cừu, dê) và động vật nuôi trong phòng thí nghiệm (ví dụ, chuột cống, chuột nhắt, chuột lang). Tốt hơn, đối tượng là con người cần được điều trị cụ thể.

Như được sử dụng trong bản mô tả này, thuật ngữ “điều trị” hoặc ‘việc điều trị’” dùng để chỉ sự đạt được tác dụng được lý và/hoặc sinh lý mong muốn. Tác dụng có thể bao gồm việc đạt được, một phần hoặc về cơ bản, một hoặc nhiều kết quả sau: làm giảm một phần hoặc hoàn toàn mức độ bệnh, rối loạn hoặc hội chứng; làm thuyên giảm hoặc cải thiện triệu chứng lâm sàng hoặc chỉ số kết hợp với rối loạn; làm chậm, ức chế hoặc làm giảm khả năng tiến triển của bệnh, rối loạn hoặc hội chứng.

Như được sử dụng trong bản mô tả này, “phòng ngừa” hoặc “sự phòng ngừa” dùng để chỉ việc làm giảm khả năng ập đến hoặc sự phát triển của bệnh, rối loạn hoặc hội chứng.

“Lượng hiệu quả” có nghĩa là lượng của tác nhân hoạt chất gây ra đáp ứng sinh học mong muốn ở đối tượng. Theo một phương án, lượng hiệu quả của hợp chất theo sáng chế nằm trong khoảng từ 0,01mg/kg/ngày tới 1000mg/kg/ngày, từ 0,1mg/kg/ngày đến 100mg/kg/ngày, hoặc từ 0,5mg/kg/ngày đến 50mg/kg/ngày.

Quy trình tạo ra chế phẩm bao gồm bước kết hợp một hoặc nhiều hợp chất được bộc lộ ở đây và chất mang được dụng tùy ý; và các chế phẩm tạo ra từ qui trình nêu trên, quy trình này bao gồm các kỹ thuật được phẩm thông thường cũng được bộc lộ.

Chế phẩm theo sáng chế bao gồm các chế phẩm phối chế dùng theo đường ống mắt, miệng, mũi, qua da, tại chỗ có hoặc không có bít tắc, tĩnh mạch (cả tiêm nhanh và truyền), xông hít và tiêm (trong phúc mạc, dưới da, trong cơ, trong khối u hoặc theo đường ngoài tiêu hóa). Chế phẩm có thể ở dạng đơn vị liều lượng như viên nén, viên tròn, viên nang, bột, hạt, thê mõi, nhựa trao đổi ion, dung dịch tra mắt vô trùng, hoặc phương tiện phân phối ở mắt (như kính tiếp xúc tạo thuận lợi cho việc giải phóng ngay, giải phóng theo thời gian, hoặc giải phóng chậm), dung dịch hoặc huyền phù dùng ngoài đường tiêu hóa, sol khí định lượng hoặc phun lỏng, nhỏ giọt, ống nhỏ, dụng cụ tiêm tự động hoặc đạn đặt; để dùng theo đường trong mắt, miệng, trong mũi, dưới lưỡi, đường ngoài tiêu hóa hoặc đường trực tràng hoặc bằng cách xông hít hoặc thổi thụt.

Chế phẩm theo sáng chế thích hợp để dùng theo đường uống bao gồm các dạng rắn như viên tròn, viên nén, viên nhộng, viên nang (mỗi một dạng bao gồm các chế phẩm phối chế giải phóng ngay, giải phóng theo thời gian và giải phóng chậm), dạng hạt và dạng bột; và, dạng lỏng như dung dịch, xi-rô, cồn ngọt, nhũ tương và huyền phù. Các dạng hữu dụng để dùng trong mắt bao gồm dung dịch vô trùng hoặc phương tiện phân phối ở mắt. Các dạng hữu dụng để dùng theo đường ngoài tiêu hóa bao gồm dung dịch vô trùng, nhũ tương và huyền phù.

Chế phẩm theo sáng chế có thể được dùng ở dạng thích hợp để dùng mỗi tuần một lần hoặc mỗi tháng một lần. Ví dụ, muối không hòa tan của hợp chất hoạt tính có thể thích hợp để tạo ra chế phẩm chế phẩm dự trữ để tiêm trong cơ (ví dụ, muối decanoat) hoặc để tạo ra dung dịch để dùng theo đường mắt.

Dạng liều lượng chứa chế phẩm theo sáng chế chứa lượng hiệu quả của thành phần hoạt tính cần thiết để tạo ra hiệu quả điều trị. Chế phẩm có thể chứa từ 5000mg đến 0,5mg (tốt hơn từ 1000mg đến 0,5mg) hợp chất theo sáng chế hoặc dạng muối của nó và có thể được thiết lập thành dạng bất kỳ thích hợp cho phương thức dùng lựa chọn. Chế phẩm có thể được dùng từ 1 đến 5 lần mỗi ngày. Có thể sử dụng hàng ngày hoặc định liều dựa theo chu kỳ.

Để dùng theo đường uống, chế phẩm tốt hơn ở dạng viên nén hoặc viên nang chứa, ví dụ từ 500 đến 0,5 miligam hợp chất hoạt tính. Liều lượng sẽ thay đổi tùy thuộc

vào các yếu tố kết hợp với đối tượng bị bệnh cụ thể cần điều trị (ví dụ, tuổi, thể trọng, chế độ ăn và thời gian sử dụng), mức độ nặng của tình trạng bệnh cần điều trị, hợp chất được sử dụng, phương thức dùng và nồng độ của chế phẩm.

Chế phẩm dùng theo đường miệng tốt hơn được phoi ché ở dạng chế phẩm đồng nhất, trong đó thành phần hoạt tính được phân tán đều khắp hỗn hợp, có thể được chia sẵn thành các đơn vị liều lượng chứa các lượng tương đương nhau của hợp chất theo sáng ché. Tốt hơn chế phẩm được điều ché bằng cách kết hợp hợp chất theo sáng ché (hoặc muối được dụng của hợp chất này) với một hoặc nhiều chất mang được dụng có mặt tùy ý (như tinh bột, đường, chất pha loãng, chất tạo hạt, chất làm tron, chất trượt, chất kết dính và chất phân hủy), một hoặc nhiều tá được trơ được dụng có mặt tùy ý (như nước, glycol, dầu, rượu, chất tạo hương vị, chất bảo quản, chất tạo màu và xi-rô), một hoặc nhiều thành phần tạo viên thông thường có mặt tùy ý (như tinh bột ngô, lactoza, sucroza, sorbitol, bột talc, axit stearic, magie stearat, đicanxi phosphat và loại gôm bất kỳ trong số các loại gôm) và chất pha loãng tùy ý (như nước).

Chất kết dính bao gồm tinh bột, gelatin, đường tự nhiên (ví dụ, glucoza và beta-lactoza), chất tạo ngọt từ ngô và các gôm tự nhiên và tổng hợp (ví dụ, acaxia và tragacan). Chất phân hủy bao gồm tinh bột, methyl xenluloza, thạch aga và bentonit.

Viên nén và viên nang là dạng đơn vị liều lượng thuận lợi. Viên nén có thể được bọc đường hoặc bọc màng nhờ sử dụng các kỹ thuật tiêu chuẩn. Viên nén cũng có thể được bọc hoặc theo cách khác được kết hợp để tạo ra tác dụng điều trị giải phóng kéo dài, có kiểm soát. Dạng liều lượng có thể bao gồm thành phần liều lượng bên trong và thành phần liều lượng bên ngoài, trong đó liều lượng bên ngoài là ở dạng vỏ bọc bên ngoài thành phần bên trong. Hai thành phần còn có thể được phân tách thêm bằng một lớp chịu được sự phân hủy trong dạ dày (như lớp tan trong ruột) và cho phép thành phần bên trong để chuyển qua nguyên vẹn xuống tá tràng hoặc một lớp làm trì hoãn hoặc kéo dài sự giải phóng. Nhiều lớp hoặc vật liệu bọc tan trong ruột và không tan trong ruột (như axit polymeric, senlac, rượu axetyl và xenluloza axetat hoặc hỗn hợp của chúng) có thể được sử dụng.

Hợp chất theo sáng ché cũng có thể được dùng thông qua chế phẩm giải phóng chậm; trong đó chế phẩm bao gồm hợp chất theo sáng ché và chất mang giải phóng chậm có thể phân hủy sinh học (ví dụ, chất mang polyme) hoặc chất mang giải phóng chậm được dụng không thể phân hủy sinh học (ví dụ, chất mang trao đổi ion).

Chất mang giải phóng chậm có thể phân hủy sinh học và không thể phân hủy sinh học là đã biết trong lĩnh vực. Chất mang có thể phân hủy sinh học được sử dụng để tạo ra các hạt hoặc cơ chất giữ (các) hoạt chất và phân hủy/hòa tan chậm trong môi trường thích hợp (ví dụ, môi trường nước, axit, kiềm) để giải phóng hoạt chất. Các hạt như vậy phân hủy/hòa tan trong dịch cơ thể để giải phóng (các) hợp chất hoạt tính trong đó. Các hạt tốt hơn là hạt nano hoặc nhũ tương nano (ví dụ, có đường kính nằm trong khoảng từ 1 đến 500nm, tốt hơn có đường kính từ 50 đến 200nm và tốt nhất có đường kính khoảng 100nm). Trong qui trình điều chế chế phẩm giải phóng chậm, chất mang giải phóng chậm và hợp chất theo sáng chế trước tiên được hòa tan hoặc phân tán trong dung môi hữu cơ. Hỗn hợp tạo ra được bổ sung vào dung dịch nước chứa (các) chất hoạt điện tùy ý để tạo ra nhũ tương. Sau đó, dung môi hữu cơ được làm bay hơi ra khỏi nhũ tương để tạo ra huyền phù keo gồm các hạt chứa chất mang giải phóng chậm và hợp chất theo sáng chế.

Hợp chất được bộc lộ trong bản mô tả này có thể được sáp hợp để dùng theo đường miệng hoặc bằng cách tiêm ở dạng dịch như dung dịch nước, xi-rô được tạo hương vị phù hợp, huyền phù nước hoặc dầu, nhũ tương tạo hương vị bằng các dầu ăn được như dầu hạt bông, dầu vừng, dầu dừa hoặc dầu đậu phộng, hoặc trong cồn ngọt hoặc các thể mang được dụng tương tự. Các tác nhân phân tán hoặc tạo huyền phù thích hợp của huyền phù nước, bao gồm các gôm tổng hợp và tự nhiên như tragacan, acaxia, alginat, dextran, natri cacboxymetylxenluloza, metylxenluloza, polyvinyl-pyroliđon và gelatin. Dạng dung dịch trong tác nhân tạo huyền phù hoặc phân tán tạo hương thích hợp cũng có thể bao gồm các gôm tổng hợp và tự nhiên. Để dùng theo đường ngoài tiêu hóa, tốt hơn là ở dạng huyền phù và dung dịch vô trùng. Các chế phẩm đẳng trương, thông thường chứa chất bảo quản thích hợp, được sử dụng tốt hơn là theo đường tĩnh mạch.

Hợp chất có thể được dùng theo đường ngoài tiêu hóa thông qua đường tiêm. Chế phẩm phối chế dùng theo đường ngoài tiêu hóa có thể chứa thành phần hoạt tính được hòa tan trong hoặc trộn kết hợp với chất mang lỏng trợ thích hợp. Chất mang lỏng chấp nhận được thông thường bao gồm dung môi nước và các thành phần tùy ý khác để hỗ trợ khả năng hòa tan hoặc bảo quản. Dung môi nước như vậy bao gồm nước vô trùng, dung dịch Ringer, hoặc dung dịch nước muối đẳng trương. Các thành phần tùy ý khác bao gồm dầu thực vật (như dầu đậu phộng, dầu hạt bông và dầu vừng) và dung môi hữu cơ (như solketal, glycerol và formyl). Dầu vô trùng không bay hơi có thể được sử dụng làm dung môi hoặc tác nhân tạo huyền phù. Chế phẩm phối chế dùng theo đường ngoài tiêu hóa được điều chế bằng cách hòa tan hoặc tạo

huyền phù thành phần hoạt tính trong chất mang lỏng, bằng cách đó đơn vị liều lượng cuối cùng chứa từ 0,005 đến 10% theo khối lượng của thành phần hoạt tính. Các chất phụ gia khác bao gồm chất bảo quản, chất tạo đắng trưng, chất hòa tan, chất ổn định và chất làm dịu đau. Huyền phù tiêm được cũng có thể được điều chế, trong đó các chất mang lỏng, tác nhân tạo huyền phù thích hợp có thể được sử dụng.

Các hợp chất theo sáng chế có thể được dùng theo đường trong mũi sử dụng thê mang trong mũi thích hợp.

Theo cách khác, hợp chất theo sáng chế có thể được dùng trực tiếp cho phổi bằng cách xông hít.

Hợp chất theo sáng chế cũng có thể được dùng theo đường tại chỗ hoặc được tăng cường bằng cách sử dụng thê mang tại chỗ qua da thích hợp hoặc tấm dán thấm qua da.

Để dùng theo đường ống mắt, chế phẩm tốt hơn ở dạng chế phẩm dùng trong nhãn khoa. Chế phẩm dùng trong nhãn khoa tốt hơn được phối chế làm chế phẩm nhỏ mắt và được nạp vào trong đồ chứa thích hợp để tạo thuận lợi cho việc dùng trong nhãn khoa, ví dụ dụng cụ nhỏ giọt nạp bằng ống nhỏ giọt thích hợp. Chế phẩm tốt hơn là vô trùng và ở dạng nước, sử dụng nước tinh khiết. Ngoài hợp chất theo sáng chế, chế phẩm dùng trong nhãn khoa có thể chứa một hoặc nhiều trong số: a) chất hoạt điện như este của axit béo với polyoxyetylen; b) chất cô đặc như xenluloza, dẫn xuất xenluloza, polyme cacboxyvinyl, polyme polyvinyl và polyvinylpyrolidon, điển hình là ở nồng độ nằm trong khoảng từ 0,05 đến 5,0% (khối lượng/thể tích); c) (theo cách lựa chọn hoặc để bảo quản chế phẩm trong đồ chứa chứa nitơ và tùy ý bao gồm chất hấp thu oxy tự do như Fe), chất chống oxy hóa như hydroxyanisol butyl hóa, axit ascorbic, natri thiosulfat, hoặc hydroxytoluen butyl hóa ở nồng độ nằm trong khoảng từ 0,00005 đến 0,1% (khối lượng/thể tích); d) etanol ở nồng độ nằm trong khoảng từ 0,01 đến 0,5% (khối lượng/thể tích); và e) các tá dược khác như chất tạo đắng trưng, dung dịch đệm, chất bảo quản và/hoặc chất kiểm soát độ pH. Độ pH của chế phẩm dùng trong nhãn khoa tốt hơn nằm trong khoảng từ 4 đến 8.

Theo một số phương án, chế phẩm theo sáng chế bao gồm một hoặc nhiều tác nhân bổ sung. Các tác nhân trị liệu khác có thể là tác nhân bất kỳ có khả năng điều trị, phòng ngừa hoặc làm giảm các triệu chứng của bệnh hoặc rối loạn đáp ứng với tetracyclin. Theo cách khác, tác nhân trị liệu khác có thể là tác nhân bất kỳ có lợi cho người bệnh khi được dùng kết hợp với hợp chất tetracyclin được bộc lộ ở đây.

Khi các phương án được nêu làm ví dụ được mô tả dưới đây không thuộc phạm vi yêu cầu bảo hộ kèm theo, các chuyên gia trong lĩnh vực sẽ hiểu rằng, các phương án này được bộc lộ chỉ nhằm mục đích minh họa.

### ~~Phản~~ Ví dụ thực hiện sáng chế

Các thuật ngữ viết tắt sau đây được sử dụng trong toàn bộ bản mô tả.

Ac	axetyl
aq	nước
9-BBN	9-borabicyclo[3.3.1]nonan
BHT	<i>t</i> -butyl hydroxyltoluen
Bn	benzyl
Boc	<i>tert</i> -butoxycarbonyl
Bu	butyl
dba	đibenzylidenacetone
DCE	1,2-đicloetan
DCM	điclorometan
DEM	đietoxymetan
DIBAL-H	đisiobutyl-nhôm hydrua
DIEA	đisiopropyletylamin
DMAP	4-(đimethylamino)pyridin
DME	đimethoxyetan
DMF	<i>N,N</i> -đimethylformamit
DMPU	1,3-đimetyl-3,4,5,6-tetrahydro-2(1H)-pyrimidone
DMSO	đimethylsulfoxit
DPPB	1,4-bis(điphenylphosphinbutan)
ESI	Kỹ thuật ion hóa ESI
Et	etyl
eq	đương lượng
h	giờ

HPLC	phương pháp sắc ký lỏng hiệu năng cao
<i>i</i>	iso
IBX	axit 2-iodoxybenzoic
LDA	lithi diisopropylamit
LHMDS	lithi bis(trimethylsilyl)amit
MHz	megahertz
Ms	methylsulfonyl
MS	phô khôi
MTBE	methyl <i>t</i> -butyl ete
<i>m/z</i>	tỷ lệ khôi lượng/điện tích
MW	phân tử lượng
NCS	<i>N</i> -closuxinimitz
NDMBA	axit 1,3-dimethylbarbituric
NMO	<i>N</i> -methylmorpholin <i>N</i> -oxit
NMR	phô cộng hưởng từ hạt nhôm
Ph	phenyl
Pr	propyl
<i>s</i>	bậc hai
<i>t</i>	bậc ba
TBAF	tetrabutylamonium florua
TEA	triethylamin
Tf	trifluoromethansulfonyl
TFA	axit trifluoroacetic
TFAA	trifluoroacetic anhydrit
THF	tetrahydrofuran
TLC	sắc ký lớp mỏng
TMEDA	<i>N,N,N',N'</i> -tetramethylethylenediamin

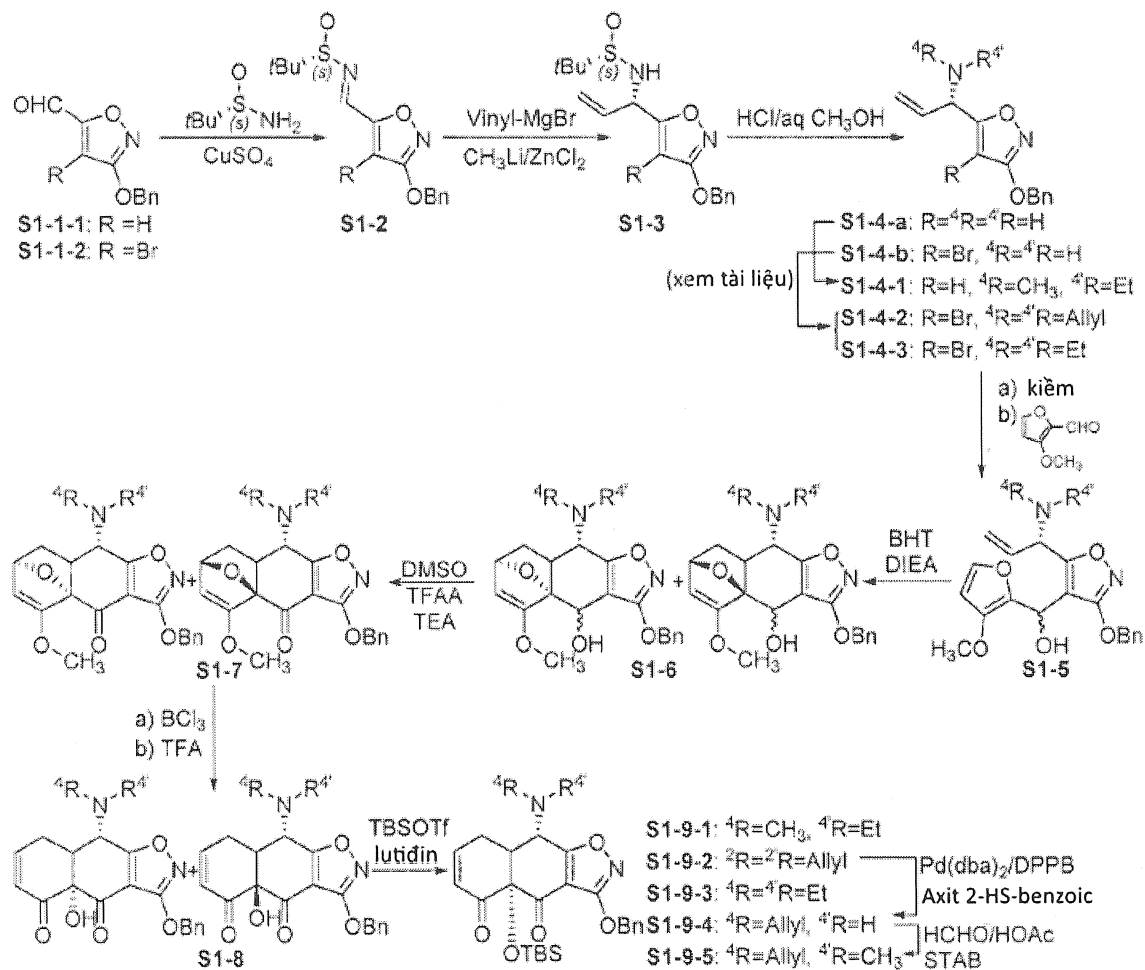
TMP	2,2,6,6-tetramethylpiperidin
STAB	natri triaxetoxoxybohyđrua

Hợp chất mô tả trong bản mô tả này được tổng hợp theo các sơ đồ sau. Phương pháp và hợp chất cụ thể được thể hiện dưới đây không dự định để giới hạn sáng chế. Cấu trúc hóa học trong các sơ đồ dưới đây mô tả về các ký hiệu được xác định trong bản mô tả này tương ứng với định nghĩa về nhóm hóa học (gốc, nguyên tử, v.v.) của vị trí tương ứng trong công thức hợp chất trong bản mô tả này, được nhận diện bằng cùng tên ký hiệu (tức là, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, v.v.) hoặc không. Tính phù hợp của nhóm hóa học trong công thức hợp chất để sử dụng trong tổng hợp hợp chất khác nằm trong phạm vi kiến thức của người có kỹ năng trung bình trong lĩnh vực.

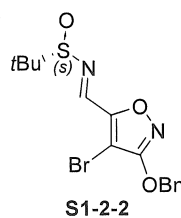
Phương pháp bổ sung để tổng hợp các hợp chất mô tả trong bản mô tả này và tiền chất tổng hợp của chúng, bao gồm cả các hợp chất trong các lộ trình không được thể hiện một cách rõ ràng trong các sơ đồ ở đây, nằm trong phạm vi phương tiện của các nhà hóa học có kỹ năng trung bình trong lĩnh vực. Những sự biến đổi hóa học tổng hợp và phương pháp luận về nhóm bảo vệ (bảo vệ và loại bảo vệ) hữu dụng trong tổng hợp các hợp chất có thể ứng dụng được là đã biết trong lĩnh vực và bao gồm, ví dụ, như được mô tả trong tài liệu của Larock R, *Comprehensive Organic Transformations*, VCH Publishers (1989); Greene, TW et al., *Protective Groups in Organic Synthesis*, 3<sup>rd</sup> Ed., John Wiley and Sons (1999); Fieser, L et al., *Fieser and Fieser's Reagents for Organic Synthesis*, John Wiley and Sons (1994); và Paquette, L, ed., *Encyclopedia of Reagents for Organic Synthesis*, John Wiley and Sons (1995) và các ấn bản sau đó của tài liệu này.

Cần hiểu rằng các ví dụ không thuộc yêu cầu bảo hộ kèm theo chỉ được xem là các hợp chất tham chiếu.

## Sơ đồ 1

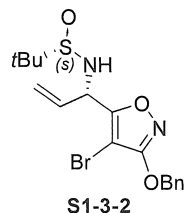


Các hợp chất sau đây được điều chế theo sơ đồ 1.



Bổ sungtoluen khan (85mL) vào hỗn hợp của aldehyt S1-1 (12,16g, 43,11mmol, 1,0 đương lượng, điều chế theo các phương thức nêu trong tài liệu bao gồm tài liệu patent Mỹ số 7,763,3735), (*S*)-*tert*-butylsulfinamit (6,27g, 51,73mmol, 1,2 đương lượng) và CuSO<sub>4</sub> (4,82g, 30,16mmol, 0,7 đương lượng) trong môi trường nitơ. Gia nhiệt hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ 40°C qua đêm, sau đó làm nguội xuống nhiệt độ trong phòng và pha loãng bằng nước (130mL). Chiết hỗn hợp tạo ra bằng

EtOAc (130mL, sau đó  $2 \times 30\text{mL}$ ). Làm khô pha hữu cơ kết hợp bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel sử dụng 5%→15% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn **S1-2-2** là dầu đặc màu vàng (15,29g, hiệu suất 92%):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  8,47 (s, 1 H), 7,48-7,46 (m, 2 H), 7,42-7,35 (m, 3 H), 5,37 (s, 2 H), 1,26 (s, 9 H); MS (ESI)  $m/z$  385,02, 387,05 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



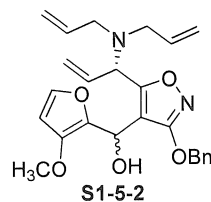
Bổ sung dung dịch của  $\text{MeLi}$  (6,61mL, 3,0M trong DEM, 19,84mmol, 0,5 đương lượng) vào dung dịch của  $\text{ZnCl}_2$  (5,22mL, 1,9M trong MeTHF, 9,92mmol, 0,25 đương lượng) trong THF (75mL) trong khi duy trì nhiệt độ bên trong thấp hơn  $-58^\circ\text{C}$ . Dung dịch vinyl magie clorua (37,2mL, 1,6M trong THF, 59,53mmol, 1,5 đương lượng) được bổ sung ở nhiệt độ thấp hơn  $-52^\circ\text{C}$ . Dung dịch của imin **S1-2-2** (15,29g, 39,68mmol, 1,0 đương lượng) trong THF (50mL) được bổ sung từng giọt bằng ống thông trong khi duy trì nhiệt độ bên trong thấp hơn  $-76^\circ\text{C}$  trong thời gian 1 giờ. Khuấy dung dịch phản ứng tạo ra ở nhiệt độ  $-78^\circ\text{C}$  trong thời gian 1 giờ nữa và làm dừng phản ứng bằng dung dịch nước axit xitic (8g trong 80mL nước) trong khi cho phép nhiệt độ bên trong gia tăng đến nhiệt độ  $-3^\circ\text{C}$ . Chiết hỗn hợp tạo ra bằng EtOAc (150mL, sau đó 30mL). Làm khô pha hữu cơ kết hợp bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel sử dụng 30%→38% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn **S1-3-2** (15,46 g) là chất đồng phân không đối quang chính:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,45-7,43 (m, 2 H), 7,40-7,34 (m, 3 H), 5,96-5,88 (m, 1 H), 5,39 (d,  $J = 17,7$  Hz, 1 H), 5,34 (d,  $J = 9,8$  Hz, 1 H), 5,28 (s, 2 H), 5,11 (t,  $J = 6,7$  Hz, 1 H), 3,78 (d,  $J = 6,1$  Hz, 1 H), 1,23 (s, 9 H); MS (ESI)  $m/z$  413,05, 415,05 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



Bổ sung dung dịch nước axit clohyđric đậm đặc (6,23mL, 74,8mmol, 2,0 đương lượng) vào dung dịch của hợp chất **S1-3-2** (15,46g, 37,4mmol, 1 đương lượng) trong metanol (122mL). Sau thời gian 50 phút ở nhiệt độ phòng, sự tiêu thụ nguyên

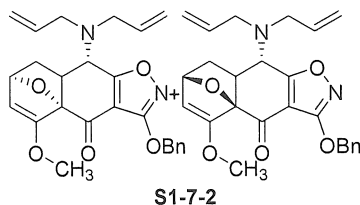
liệu khởi đầu được chỉ ra bằng LC/MS. Làm bay hơi dung môi và phần còn lại được phân chia thành EtOAc (150mL) và dung dịch nước NaHCO<sub>3</sub> bão hòa (150mL). Tách riêng pha hữu cơ. Tiến hành chiết thêm lớp nước bằng EtOAc (2 × 50mL). Rửa pha hữu cơ kết hợp bằng nước muối (50mL), làm khô bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm để tạo ra sản phẩm thô S1-4-b: MS (ESI) *m/z* 309,07, 311,04 (M+H), sản phẩm này được sử dụng trực tiếp cho bước tiếp theo.

Bổ sung alyl bromua (14,6mL, 168,3mmol, 4,5 đương lượng) vào hỗn hợp của hợp chất trung gian S1-4-b nêu trên, NaI (560mg, 3,74mmol, 0,1 đương lượng) và K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> (12,9g, 93,5mmol, 2,5 đương lượng) trong THF (110mL). Gia nhiệt hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ 65°C qua đêm. Sau đó, bổ sung thêm lượng alyl bromua khác (7mL, 80,7mmol, 2,2 đương lượng). Gia nhiệt hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ 65°C qua đêm và làm nguội xuống nhiệt độ trong phòng. Pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng EtOAc (300mL), rửa bằng nước và nước muối. Sau đó, làm khô pha hữu cơ bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel sử dụng 1%→10% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn S1-4-2 (11,32g, hiệu suất 74% trong 3 bước): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,47-7,45 (m, 2 H), 7,41-7,34 (m, 3 H), 6,02-5,94 (m, 1 H), 5,84-5,73 (m, 2 H), 5,30 (s, 2 H), 5,31-5,28 (m, 1 H), 5,24-5,16 (m, 3 H), 5,14-5,11 (m, 2 H), 4,60-4,59 (m, 1 H), 3,29 (dd, *J* = 7,3, 14,6 Hz, 2 H), 3,04 (dd, *J* = 6,7, 14,6 Hz, 2 H); MS (ESI) *m/z* 389,16, 391,15 (M+H).

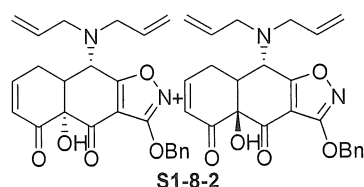


Bổ sung dung dịch Turbo Grignard (1,3M trong THF, 26,8mL, 34,89mmol, 1,2 đương lượng) từng giọt vào dung dịch của bromua S1-4-2 (11,32g, 29,08mmol, 1 đương lượng) trong THF (110mL) ở nhiệt độ xấp xỉ -10°C. Khuấy dung dịch phản ứng tạo ra ở nhiệt độ đó trong thời gian 30 phút và dung dịch làm lạnh được loại ra. Làm ấm phản ứng tới nhiệt độ 0°C và sau đó làm lạnh xuống nhiệt độ -30°C. Sau đó, dung dịch của 3-methoxy-2-furaldehyde (4,40g, 34,89mmol, 1,2 đương lượng) trong THF (20mL) được bổ sung trong thời gian 10 phút ở nhiệt độ từ -30°C đến -40°C. Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ -30°C trong thời gian 30 phút và làm ấm lên nhiệt độ -15°C. Bổ sung dung dịch NH<sub>4</sub>Cl bão hòa vào đó và chiết hỗn hợp phản ứng tạo ra bằng EtOAc (120mL, sau đó 50mL). Làm khô pha hữu cơ kết hợp bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc

và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel sử dụng 1%→20% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn **S1-5-2** (các chất đồng phân không đối quang theo tỷ lệ ~1:1): MS (ESI)  $m/z$  437,25 (M+H).

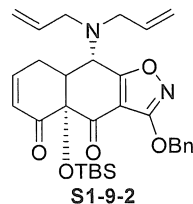


Hòa tan sản phẩm **S1-5-2** của bước nêu trên trong 60mL DMSO. Bổ sung diisopropylethylamin (5,57mL, 31,99mmol, 1,1 đương lượng) và BHT (~100mg, 0,454mmol, 0,016 đương lượng) vào hỗn hợp. Hỗn hợp được tạo áp suất chân không và sau đó được nạp bằng nitơ. Và thao tác loại bỏ khí được lặp lại 4 lần. Sau đó, khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ 92°C trong thời gian 23 giờ để tạo ra các hợp chất trung gian **S1-6-2**. Làm nguội dung dịch phản ứng xuống nhiệt độ trong phòng. Bổ sung etyl axetat (120mL) và trietyl amin (12,97mL, 93,06mmol, 3,2 đương lượng) vào hỗn hợp. Làm lạnh hỗn hợp phản ứng xuống nhiệt độ 0°C. TFAA (6,47mL, 46,53mmol, 1,6 đương lượng) được bổ sung ở nhiệt độ từ 0 đến 4°C trong thời gian 5 phút. Sau khi khuấy ở nhiệt độ 0°C trong thời gian 35 phút, bổ sung thêm TFAA (1,4mL, 10,07mmol, 0,35 đương lượng) ở nhiệt độ từ 0 đến 4°C và phản ứng được khuấy ở nhiệt độ 0°C trong thời gian 30 phút nữa. Nước (120mL) được bổ sung vào phản ứng. Sau khi khuấy trong thời gian 5 phút, hai lớp được tách riêng. Chiết lớp nước bằng etyl axetat (150mL). Rửa các lớp hữu cơ kết hợp bằng nước (150mL) và nước muối (150mL), làm khô bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , lọc và cô. Tinh chế phần còn lại bằng phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel sử dụng 5%→50% EtOAc/hexan để tạo ra sản phẩm mong muốn **S1-7-2** (các chất đồng phân không đối quang theo tỷ lệ ~3:1, 10,8g, 86% trong 3 bước) là chất rắn màu nâu sáng: MS (ESI)  $m/z$  435,24 (M+H).

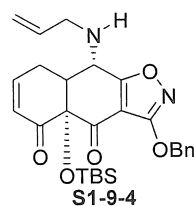


Hòa tan hợp chất **S1-7-2** nêu trên trong DCM (70mL) và làm lạnh dung dịch tạo ra xuống nhiệt độ -30°C. Dung dịch của  $\text{BCl}_3$  trong DCM (1M, 29,83mL, 29,83mmol, 1,2 đương lượng) được bổ sung ở nhiệt độ từ -20°C đến -30°C. Sau khi khuấy trong thời gian 40 phút ở cùng nhiệt độ, bổ sung thêm  $\text{BCl}_3$  trong DCM (1M, 0,5 đương lượng) ở nhiệt độ từ -20°C đến -30°C. Sau khi khuấy trong thời gian 30 phút ở cùng

nhiệt độ, làm dừng phản ứng bằng dung dịch  $K_3PO_4 \cdot 7H_2O$  20% (100mL). Tách riêng hai lớp. Chiết lớp nước bằng DCM (30mL). Rửa các lớp hữu cơ kết hợp bằng nước muối (50mL). Cô đặc lớp hữu cơ tạo ra tới thể tích ~100mL và bồ sung TFA (9,6mL, 124,3mmol, 5,0 đương lượng) vào đó. Khuấy dung dịch phản ứng màu nâu sẫm tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 1,5 giờ. Bồ sung dung dịch nước  $K_3PO_4$  20% (250mL) để điều chỉnh độ pH tới ~8. Tách riêng hai lớp. Chiết lớp nước bằng DCM ( $2 \times 20mL$ ). Rửa các lớp hữu cơ kết hợp bằng nước muối, làm khô bằng  $Na_2SO_4$ , lọc và cô đặc để thu được sản phẩm khô **S1-8-2**: MS (ESI)  $m/z$  421,21 (M+H).

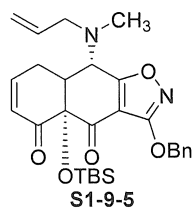


Hòa tan sản phẩm khô **S1-8-2** của bước nêu trên trong EtOAc (80mL). Làm lạnh dung dịch phản ứng bằng bể nước đá/nước. Bồ sung 2,6-Lutidin (4,62mL, 39,8mmol, 1,6 đương lượng) vào hỗn hợp phản ứng, sau đó bằng TBSOTf (7,42mL, 32,32mmol, 1,3 đương lượng). Sau khi khuấy trong thời gian 15 phút, dung dịch làm lạnh được loại ra. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 50 phút. Làm dừng phản ứng bằng nước. Tách riêng lớp hữu cơ và rửa bằng nước muối, làm khô bằng  $Na_2SO_4$ , lọc và cô. Tinh chế phần còn lại bằng phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel sử dụng 1%→10% EtOAc/hexan để tạo ra chất rắn màu da cam sáng, sản phẩm này sau đó được khuấy trộn cùng với hexan (50mL) qua đêm và được lọc ra. Sấy khô bánh lọc trong điều kiện chân không cao để thu được sản phẩm mong muốn **S1-9-2** (7,07g, hiệu suất 53% trong 2 bước):  $^1H$  NMR (400 MHz,  $CDCl_3$ )  $\delta$  7,46-7,44 (m, 2 H), 7,36-7,29 (m, 3 H), 6,87-6,83 (m, 1 H), 6,03-6,00 (m, 1 H), 5,73-5,63 (m, 2 H), 5,30 (s, 2 H), 5,15 (d,  $J = 17,1$  Hz, 2 H), 5,10 (d,  $J = 9,8$  Hz, 2 H), 4,05 (d,  $J = 10,4$  Hz, 1 H), 3,24-3,17 (m, 4 H), 2,87-2,66 (m, 3 H), 0,78 (s, 9 H), 0,20 (s, 3 H), 0,00 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  535,33 (M+H).

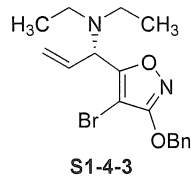


Hòa tan hỗn hợp của  $Pd(dbu)_2$  (98mg, 0,171mmol, 0,1 đương lượng) và DPPB (73mg, 0,171mmol, 0,1 đương lượng) trong THF (1,5mL). Khuấy dung dịch phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 15 phút và bồ sung vào dung dịch của

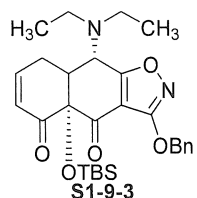
enon **S1-9-2** (915mg, 1,71mmol, 1 đương lượng) và axit 2-mercaptopbenzoic (343mg, 2,22mmol, 1,3 đương lượng) trong THF (8mL). Khuấy dung dịch phản ứng màu da cam tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong môi trường nito trong thời gian 3 đêm. Sau đó, bỏ sung dung dịch nước NaHCO<sub>3</sub> bão hòa vào hỗn hợp. Chiết hỗn hợp tạo ra bằng EtOAc (40mL, sau đó 20mL). Rửa pha hữu cơ kết hợp bằng nước muối, làm khô bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel sử dụng 1%→30% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn **S1-9-4** (196mg, hiệu suất 23%) cùng với SM (138mg, 15%) và sản phẩm khử alyl hóa hai lần (239mg, hiệu suất 31%): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,50-7,46 (m, 2 H), 7,38-7,32 (m, 3 H), 6,84 (br s, 1 H), 6,09 (dt, *J* = 10,4, 1,8 Hz, 1 H), 5,85-5,84 (br m, 1 H), 5,35 (s, 2 H), 5,25 (d, *J* = 14,6 Hz, 1 H), 5,15 (d, *J* = 11,0 Hz, 1 H), 3,82 (br s, 1 H), 3,55 (dd, *J* = 5,5, 13,4 Hz, 1 H), 3,42 (br s, 1 H), 2,78 (br s, 3 H), 0,76 (s, 9 H), 0,14 (s, 6 H); MS (ESI) *m/z* 495,24 (M+H).



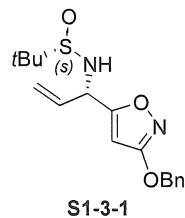
Bỏ sung HCHO (37% khối lượng trong nước, 88μL, 1,19mmol, 3,0 đương lượng), HOAc (34μL, 0,594mmol, 1,5 đương lượng) và STAB (126mg, 0,594mmol, 1,5 đương lượng) vào dung dịch của hợp chất **S1-9-4** (196mg, 0,396mmol, 1 đương lượng) trong DCM (5mL). Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 1 giờ và bỏ sung thêm STAB (0,5 đương lượng) vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng qua đêm. Sau đó, bỏ sung dung dịch nước NaHCO<sub>3</sub> bão hòa vào hỗn hợp. Chiết hỗn hợp tạo ra bằng DCM (20mL, sau đó 10mL). Làm khô pha hữu cơ kết hợp bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel sử dụng 1%→10% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn **S1-9-5** (155mg, hiệu suất 77%) là chất rắn dạng xốp màu trắng: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,45-7,44 (m, 2 H), 7,35-7,28 (m, 3 H), 6,89-6,86 (m, 1 H), 6,03 (d, *J* = 10,4 Hz, 1 H), 5,73-5,63 (m, 1 H), 5,30 (s, 2 H), 5,17 (d, *J* = 17,1 Hz, 1 H), 5,10 (d, *J* = 9,8 Hz, 1 H), 3,89 (d, *J* = 10,4 Hz, 1 H), 3,34-3,26 (m, 2 H), 2,83-2,71 (m, 3 H), 2,27 (s, 3 H), 0,78 (s, 9 H), 0,20 (s, 3 H), 0,00 (s, 3 H); MS (ESI) *m/z* 509,24 (M+H).



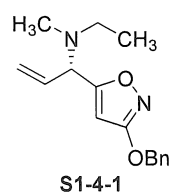
Bổ sung dung dịch nước axit clohyđric đậm đặc (1,59mL, 19,11mmol, 2,0 đương lượng) vào dung dịch của hợp chất **S1-3-2** (3,93g, 9,51mmol, 1 đương lượng) trong metanol (30mL). Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 40 phút để thu được hợp chất trung gian **S1-4-b**. Làm lạnh dung dịch phản ứng xuống nhiệt độ 0°C. Bổ sung NaOAc (2,44g, 29,77mmol, 3,13 đương lượng), axetalddehyt (4,75mL, 84,64mmol, 8,9 đương lượng) và picolin-boran (2,00g, 18,73mmol, 1,97 đương lượng) theo trình tự vào đó. Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 1 giờ và 30 phút. Nước (10mL) được bổ sung và sau đó làm bay hơi dung môi. Bổ sung dung dịch nước axit clohyđric đậm đặc (3,38mL) và nước (10mL) vào phần cặn còn lại. Chiết dung dịch tạo ra bằng MTBE và pha hữu cơ được loại bỏ. Bổ sungtoluen (40mL) tiếp theo bằng dung dịch nước NaOH (6N, 7,9mL) vào lớp nước để khiến cho lớp nước có độ pH = ~9. Tách riêng pha hữu cơ và chiết lớp nước bằngtoluen (20mL). Làm khô pha hữu cơ kết hợp bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel sử dụng 0%→25% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn **S1-4-3** (3,09g, hiệu suất 89%) là chất lỏng không màu:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,46-7,44 (m, 2 H), 7,40-7,32 (m, 3 H), 6,05-5,97 (m, 1 H), 5,29 (s, 2 H), 5,29-5,21 (m, 2 H), 4,52 (d,  $J$  = 6,7 Hz, 1 H), 2,73-2,64 (m, 2 H), 2,54-2,46 (m, 2 H), 1,02 (t,  $J$  = 6,7 Hz, 6 H); MS (ESI)  $m/z$  365,17, 367,17 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



Hợp chất **S1-9-3** được điều chế sử dụng trình tự tổng hợp tương tự (bổ sung vào furaldehyt, phản ứng cộng vòng Diels-Alder, oxy hóa, mở cầu  $\text{BCl}_3$  oxo và bảo vệ TBS) của hợp chất **S1-9-2** từ isoxazol **S1-4-3** (3,09g) với tổng hiệu suất là 42%:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,44-7,43 (m, 2 H), 7,34-7,27 (m, 3 H), 6,90-6,86 (m, 1 H), 6,05 (dd,  $J$  = 3,0, 10,4 Hz, 1 H), 5,28 (s, 2 H), 3,89 (d,  $J$  = 10,4 Hz, 1 H), 2,91-2,56 (m, 7 H), 0,97 (t,  $J$  = 7,3 Hz, 6 H), 0,78 (s, 9 H), 0,21 (s, 3 H), 0,00 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  511,34 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



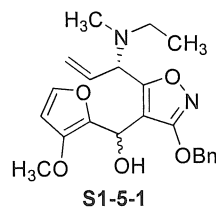
Bổ sung dung dịch của MeLi (13,6mL, 3,0M trong DEM, 40,80mmol, 0,5 đương lượng) vào dung dịch của ZnCl<sub>2</sub> (12,13mL, 1,85M trong MeTHF, 22,44mmol, 0,275 đương lượng) trong THF (125mL) trong khi duy trì nhiệt độ bên trong thấp hơn -55°C. Dung dịch vinyl magie clorua (76,5mL, 1,6M trong THF, 122,4mmol, 1,5 đương lượng) được bổ sung ở nhiệt độ thấp hơn -61°C. Dung dịch của imin **S1-2-1** (25g, 81,60mmol, 1,0 đương lượng, điều chế từ **S1-1-1** bằng phương thức tương tự được sử dụng cho **S1-2-2**) trong THF (75mL) được bổ sung từng giọt bằng ống thông trong khi duy trì nhiệt độ bên trong thấp hơn -74°C trong thời gian 1 giờ và 20 phút. Khuấy dung dịch phản ứng tạo ra ở nhiệt độ -78°C trong thời gian 35 phút nữa và làm dừng phản ứng bằng dung dịch nước axit xitic (12,5g trong 125mL nước), cho phép nhiệt độ bên trong gia tăng đến -35°C. Làm ấm hỗn hợp tạo ra tối nhiệt độ trong phòng và chiết bằng EtOAc (200mL). Rửa pha hữu cơ bằng nước muối, làm khô bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm để thu được sản phẩm mong muốn **S1-3-1** (dr=~99,3:0,7) với sản lượng định lượng là dầu màu vàng sáng: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,42-7,33 (m, 5 H), 5,96-5,87 (m, 1 H), 5,92 (s, 1 H), 5,43 (d, *J* = 17,1 Hz, 1 H), 5,37 (d, *J* = 11,0 Hz, 1 H), 5,22 (s, 2 H), 5,03 (dt, *J* = 1,2, 6,1 Hz, 1 H), 3,77 (d, *J* = 4,3 Hz, 1 H), 1,23 (s, 9 H); MS (ESI) *m/z* 335,20 (M+H).



Bổ sung dung dịch nước axit clohyđric đậm đặc (13,7mL, 164mmol, 2,01 đương lượng) vào dung dịch của nguyên liệu thô **S1-3-1** nêu trên trong metanol (200mL) ở nhiệt độ nằm trong khoảng từ 10 đến 15°C. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 1 giờ để thu được hợp chất trung gian amin bậc nhất **S1-4-a**. Làm lạnh dung dịch phản ứng xuống nhiệt độ 0°C. Sau đó, NaOAc (20,08g, 244,8mmol, 3,0 đương lượng) và picolin-boran (8,37g, 81,60mmol, 1 đương lượng) được bổ sung theo trình tự vào đó. Sau đó, dung dịch của axetaldehyt trong EtOH (50% khói lượng, 8,15mL, 81,60mmol, 1,0 đương lượng) được bổ sung từng giọt vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ 0°C trong thời gian 1 giờ

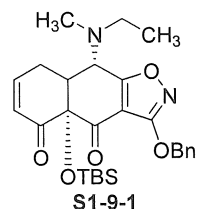
và 50 phút. Bổ sung dung dịch nước axit clohyđric (1 N, 280mL) vào hỗn hợp và sau đó làm bay hơi dung môi. Bổ sung dung dịch nước axit clohyđric (1N, 50mL) vào phần cặn còn lại. Chiết dung dịch tạo ra bằng MTBE (400mL) và pha hữu cơ được loại bỏ. Kiem hóa lớp nước bằng dung dịch nước NaOH (6N, 58mL) tới độ pH = ~8. Chiết hỗn hợp tạo ra bằngtoluen (300mL, sau đó 150mL). Làm khô pha hữu cơ kết hợp bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel sử dụng 5%→30% EtOAc/hexan thu được hợp chất trung gian mono-etylamin mong muốn (15,24g, hiệu suất 72% trong 2 bước) là dầu màu vàng: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,43-7,31 (m, 5 H), 5,91-5,82 (m, 1 H), 5,79 (s, 1 H), 5,31-5,22 (m, 2 H), 5,22 (s, 2 H), 4,29 (d, *J* = 6,7 Hz, 1 H), 2,69-2,56 (m, 2 H), 1,10 (t, *J* = 7,0 Hz, 3 H); MS (ESI) *m/z* 259,14 (M+H).

Bổ sung HCHO (13,2mL, 177mmol, 3 đương lượng) ở nhiệt độ 0°C, tiếp theo bằng HOAc (6,75mL, 118mmol, 2 đương lượng) và natri triaxetoxoxybohyđrua (15,0g, 70,8mmol, 1,2 đương lượng) vào dung dịch của mono-etyl amin nêu trên (15,24g, 59,0mmol, 1 đương lượng) trong MeCN (90mL). Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 30 phút và làm dừng phản ứng bằng cách bổ sung từ từ dung dịch nước natri bicarbonat bão hòa (320mL). Khuấy hỗn hợp tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 10 phút và chiết bằng EtOAc (150mL, sau đó 100mL). Làm khô pha hữu cơ bằng natri sulfat khan, lọc và cô. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel sử dụng 10%→25% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn **S1-4-1** (15,89g, hiệu suất 99%) là dầu màu vàng nhạt: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,44-7,33 (m, 5 H), 5,98-5,89 (m, 1 H), 5,78 (s, 1 H), 5,30-5,24 (m, 2 H), 5,24 (s, 2 H), 4,20 (d, *J* = 7,3 Hz, 1 H), 2,51-2,40 (m, 2 H), 2,22 (s, 3 H), 1,05 (t, *J* = 7,3 Hz, 3 H); MS (ESI) *m/z* 273,15 (M+H).



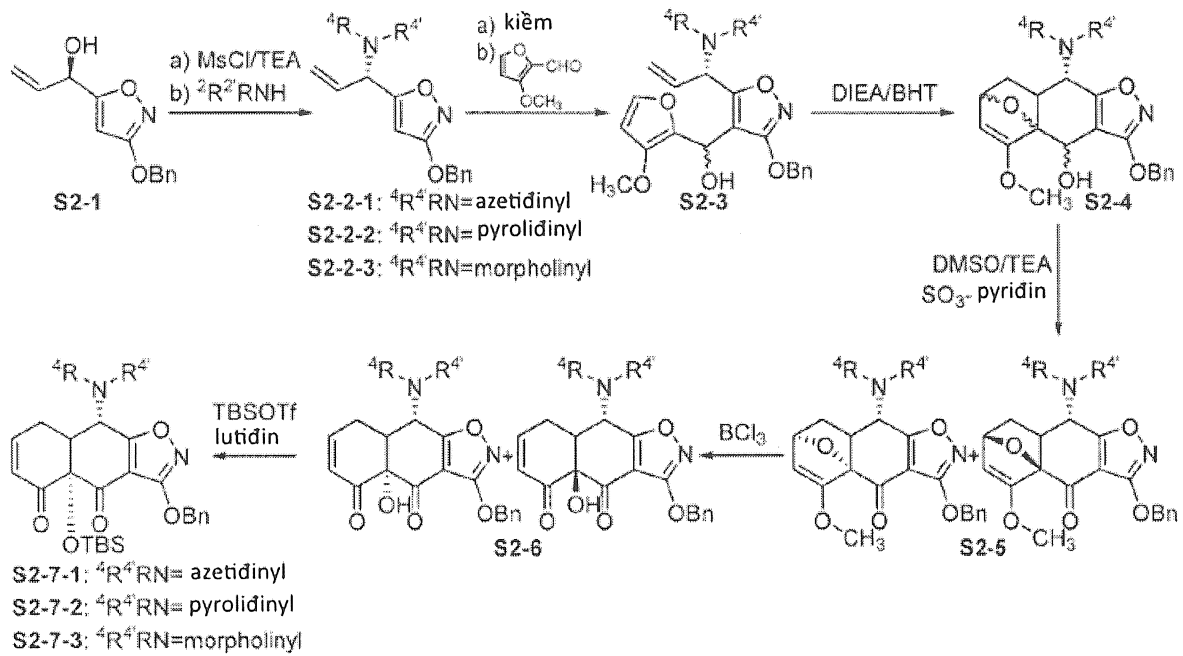
Bổ sung dung dịch của TMPMgCl·LiCl trong THF (0,97M, 81,67mL, 79,22mmol, 1,45 đương lượng) vào dung dịch của isoxazol **S1-4-1** (14,88g, 54,64mmol, 1 đương lượng) trong DME (29,8mL) ở nhiệt độ nằm trong khoảng từ -5°C đến -2°C trong thời gian 10 phút. Khuấy dung dịch phản ứng tạo ra ở nhiệt độ 0°C trong thời gian 1 giờ và sau đó làm lạnh xuống nhiệt độ -78°C. Bổ sung từng giọt dung dịch của furaldehyt (10,34g, 81,96mmol, 1,5 đương lượng) trong THF (65mL)

vào hỗn hợp phản ứng bằng óng thông ở nhiệt độ thấp hơn  $-71^{\circ}\text{C}$  trong thời gian 25 phút. Hỗn hợp phản ứng tạo ra được để làm ấm lên nhiệt độ  $-17^{\circ}\text{C}$  trong thời gian 3,5 giờ và làm dừng phản ứng bằng dung dịch  $\text{NH}_4\text{Cl}$  bão hòa (300mL). Chiết hỗn hợp tạo ra bằng etyl axetat (350mL). Tách riêng pha hữu cơ, rửa bằng  $\text{NH}_4\text{Cl}$  bão hòa ( $2\times 150\text{mL}$ ) và nước muối (100mL), làm khô bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , lọc và cô. Sản phẩm khô S1-5-1 (các chất đồng phân không đổi quang theo tỷ lệ  $\sim 1:1$ ) được sử dụng trực tiếp cho phản ứng tiếp theo không cần tinh chế thêm.

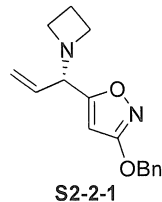


Hợp chất S1-9-1 được điều chế sử dụng trình tự tổng hợp tương tự (phản ứng cộng vòng Diels-Alder, oxy hóa, mở cầu  $\text{BCl}_3$  oxo và bảo vệ TBS) của hợp chất S1-9-2 từ sản phẩm cộng thô S1-5-1 với hiệu suất 26% trong 5 bước:  $^1\text{H}$  NMR ( $400\text{ MHz}$ ,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,45-7,43 (m, 2 H), 7,35-7,28 (m, 3 H), 6,90-6,87 (m, 1 H), 6,06-6,03 (m, 1 H), 5,29 (s, 2 H), 3,81 (d,  $J = 11,0\text{ Hz}$ , 1 H), 2,84-2,63 (m, 5 H), 2,28 (s, 3 H), 1,01 (t,  $J = 7,3\text{ Hz}$ , 3 H), 0,78 (s, 9 H), 0,20 (s, 3 H), 0,00 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  497,18 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

## Sơ đồ 2

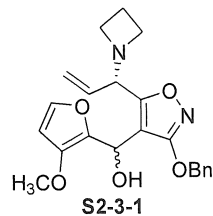


Các hợp chất sau đây được điều chế theo sơ đồ 2.

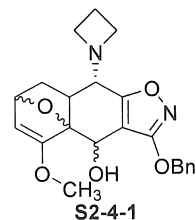


Trộn kết hợp Azetidiin (8,31g, 88,82mmol, muối HCl) và natri hydroxit (3,375g, 84,38mmol) trong 25mL etanol trong khi làm lạnh bằng bể nước đá. Khuấy hỗn hợp ở nhiệt độ trong phòng qua đêm và sau đó pha loãng bằng 10mL diclometan. Trong một bình thót cỗ khác, rượu alylic 1 (3,42g, 14,8mmol, 1,0 đương lượng) và trietylamin (1,94g, 19,24mmol, 1,3 đương lượng) được hòa tan trong diclometan (34mL). Làm lạnh dung dịch xuống nhiệt độ nằm trong khoảng từ -20 đến -15°C. Tại nhiệt độ này, MsCl (2,03g, 17,76mmol, 1,2 đương lượng) được bổ sung vào hỗn hợp. Sau khi bổ sung, khuấy hỗn hợp phản ứng ở cùng nhiệt độ trong thời gian 0,5 giờ. Kiềm tự do azetidiin nêu trên (6 đương lượng) được bổ sung vào hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ -20°C trong thời gian 20 phút. Sau khi bổ sung, hỗn hợp phản ứng được đặt vào tủ lạnh trong thời gian 1 tuần. Nước (100mL) được bổ sung vào hỗn hợp. Lọc hỗn hợp qua đệm Xelit. Tách riêng lớp hữu cơ và cô đặc để thu được 5g sản phẩm khô. Hòa tan sản phẩm khô trong 35mL etyl axetat. Chiết dung dịch etyl axetat hóa bằng dung dịch nước axit clohyđric (1N, 20mL và 0,5N, 10mL). Rửa dung dịch nước kết hợp bằng

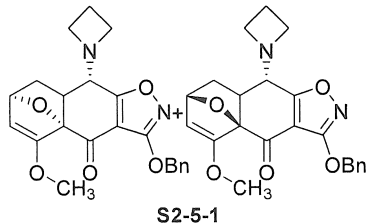
10mL MTBE và sau đó kiềm hóa bằng dung dịch nước natri hydroxit (2N, 15mL). Chiết hỗn hợp bằng MTBE (30mL và 20mL). Rửa các lớp hữu cơ kết hợp bằng nước và nước muối và cô đặc để thu được 2,2g sản phẩm. Sản phẩm này được nạp lên cột silicagel 10g, rửa giải bằng hexan và etyl axetat (tỷ lệ 2:1, 150mL) để thu được 1,6g sản phẩm **2-2-1**:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,45-7,30 (m, 5 H), 5,78 (s, 1 H), 5,75-5,66 (m, 1 H), 5,29 (d,  $J = 17,1$  Hz, 1 H), 5,23 (d,  $J = 8,72$  Hz, 1 H), 5,22 (s, 2 H), 3,85 (d,  $J = 8,24$  Hz, 1 H), 3,21 (m, 4 H), 2,06 (m, 2 H); MS (ESI)  $m/z$  271,1 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



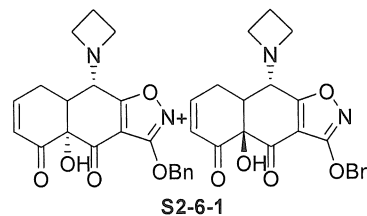
Hòa tan hợp chất **2-2-1** (1,6g, 5,93mmol) trong 16mL THF, làm lạnh xuống nhiệt độ  $-100^\circ\text{C}$  sử dụng bể nitơ lỏng/ethanol. Dung dịch của *n*-BuLi (2,5 M, 2,84mL, 7,11mmol, 1,2 đương lượng) được bổ sung ở nhiệt độ nằm trong khoảng từ  $-101^\circ\text{C}$  đến  $-99^\circ\text{C}$  để thu được dung dịch có màu vàng. Làm ấm dung dịch từ từ tới nhiệt độ  $-64^\circ\text{C}$ . Sau đó, làm lạnh dung dịch màu tía xuống nhiệt độ  $-70^\circ\text{C}$ . Bổ sung dung dịch của 3-metoxy-2-furaldehyt (0,90g, 7,11mmol, 1,2 đương lượng) trong 3,5mL THF vào hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ thấp hơn  $-62^\circ\text{C}$ . Sau khi bổ sung, làm ấm hỗn hợp phản ứng từ từ tới nhiệt độ  $-5^\circ\text{C}$ . Làm dừng phản ứng bằng 20mL dung dịch amoni clorua bão hòa và chiết bằng MTBE (30mL và 20mL). Rửa các lớp hữu cơ kết hợp bằng nước muối và cô đặc để thu được 2,5g sản phẩm khô. Sản phẩm khô được nạp lên cột silicagel 8g và rửa giải bằng hexan và etyl axetat (tỷ lệ 5:1) để thu được 1,8g hợp chất **S2-3-1** là hỗn hợp của hai chất đồng phân không đối quang ở dạng (dầu đặc).



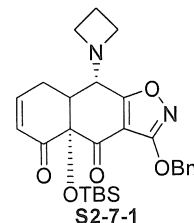
Hòa tan hợp chất **2-3-1** (2,5g, 6,31mmol) trong 30mL đioxan. Bổ sung diisopropyletylamin (0,90g, 6,94mmol, 1,1 đương lượng) và BHT (25mg) vào dung dịch. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ  $95^\circ\text{C}$  trong thời gian 1 tuần. Hỗn hợp được làm bay hơi tới trạng thái khô để thu được 1,94g sản phẩm khô **S2-4-1** là hỗn hợp của 4 chất đồng phân không đối quang. Sản phẩm khô được sử dụng trực tiếp trong bước tiếp theo.



Hòa tan hợp chất **2-4-1** (1,94g, 4,90mmol) trong 20mL điclometan. Bổ sung DMSO (1,53g, 19,6mmol, 4,0 đương lượng) và trietylamin (1,98g, 19,6mmol, 4,0 đương lượng) vào dung dịch. Làm lạnh hỗn hợp bằng bể nước đá lạnh. Phức lưu huỳnh trioxit pyridin (1,95g, 12,25mmol, 2,5 đương lượng) được bổ sung vào hỗn hợp. Sau khi bổ sung, bể làm lạnh được loại bỏ và khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 2 giờ. Bổ sung thêm 0,3g phức lưu huỳnh trioxit pyridin nữa vào hỗn hợp. Sau khi khuấy thêm trong thời gian 0,5 giờ nữa, làm lạnh hỗn hợp phản ứng bằng bể nước đá lạnh và làm dừng phản ứng bằng nước. Tách riêng lớp hữu cơ, rửa bằng nước và nước muối và cô đặc để thu được 1,05g hợp chất **S2-5-1** là hỗn hợp của 2 chất đồng phân không đối quang: MS (ESI)  $m/z$  395,1 ( $M+H$ ).

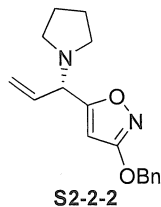


Hòa tan hợp chất **2-5-1** (1,0g, 2,54mmol) trong 20mL điclometan. Làm lạnh dung dịch. Dung dịch 1M của  $BCl_3$  trong điclometan (3,81mL, 3,81mmol, 1,5 đương lượng) được bổ sung ở nhiệt độ nằm trong khoảng từ  $-13^{\circ}C$  đến  $-15^{\circ}C$ . Sau khi bổ sung, khuấy hỗn hợp phản ứng ở cùng nhiệt độ trong thời gian 20 phút và sau đó, làm dừng phản ứng bằng 20mL dung dịch nước kali phosphat ba lần 20%. Tách riêng hai lớp. Chiết lớp nước bằng 10mL điclometan. Rửa các lớp hữu cơ kết hợp bằng nước muối và cô đặc để thu được 0,7g sản phẩm thô **S2-6-1** (hỗn hợp của hai chất đồng phân không đối quang) là dầu màu vàng: MS (ESI)  $m/z$  381,1 ( $M+H$ ).

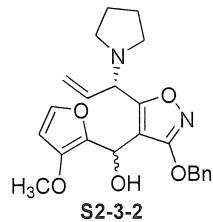


Hòa tan hợp chất **S2-6-1** (0,7g, 1,84mmol) trong 10mL điclometan. Làm lạnh dung dịch bằng bể nước đá. Bổ sung 2,6-lutiđin (0,34mL, 2,94mmol, 1,6 đương lượng)

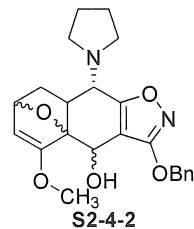
vào dung dịch, tiếp theo bằng TBSOTf (0,55mL, 2,39mmol, 1,3 đương lượng). Khuấy hỗn hợp phản ứng cùng với làm lạnh bằng nước đá trong thời gian 1 giờ và sau đó, làm dừng phản ứng bằng 10mL nước. Tách riêng lớp hữu cơ, rửa bằng nước muối và cô đặc để thu được 1g sản phẩm khô. Sản phẩm khô được nạp lên cột silicagel 20g, rửa giải bằng hexan và etyl axetat (tỷ lệ 6 trên 1, 280mL) để thu được 140mg sản phẩm S2-7-1 là chất rắn màu trắng:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,48-7,42 (m, 2 H), 7,36-7,26 (m, 3 H), 6,91-6,83 (m, 1 H), 6,04-5,99 (m, 1 H), 5,32 (s, 2 H) 3,66-3,56 (m, 3 H), 3,30-3,22 (m, 2 H), 2,88-2,70 (m, 2 H), 2,44-2,38 (m, 1 H), 2,12-2,04 (m, 2 H), 0,77 (s, 9 H), 0,22 (s, 3 H), 0,00 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  495,2 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



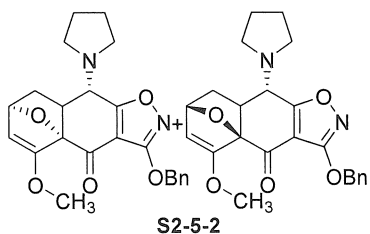
Trộn kết hợp hợp chất **S2-1** (10g, 43,3mmol, 1,0 đương lượng) và trietylamin (7,85mL, 56,3mmol, 1,3 đương lượng) trong 150mL điclorometan. Làm lạnh dung dịch xuống nhiệt độ  $-27^\circ\text{C}$ . Bổ sung  $\text{MsCl}$  tinh khiết (3,85mL, 49,8mmol, 1,15 đương lượng) từng giọt vào hỗn hợp phản ứng trong khi duy trì nhiệt độ dưới  $-20^\circ\text{C}$ . Sau khi khuấy thêm trong thời gian 30 phút nữa, hỗn hợp phản ứng được làm lạnh thêm và 2,2,2-trifloetanol (24mL) được bổ sung ở nhiệt độ dưới  $-32^\circ\text{C}$ . Pyroliđin (22,4mL, 259,8mmol, 6,0 đương lượng) được bổ sung từng giọt trong khi duy trì nhiệt độ nằm trong khoảng từ  $-32^\circ\text{C}$  đến  $-25^\circ\text{C}$ . Sau khi bổ sung, khuấy hỗn hợp phản ứng trong thời gian 15 phút và sau đó bảo quản trong tủ lạnh ( $-23^\circ\text{C}$ ) qua đêm. Nước (100mL) được bổ sung để làm dừng phản ứng. Tách riêng hai lớp. Lớp hữu cơ được cô tới trạng thái khô. Hòa tan phần cặn còn lại trong 200mL MTBE. Sau khi rửa bằng 100mL nước 3 lần, làm lạnh dung dịch MTBE bằng bể nước đá/nước. Dung dịch nước  $\text{HCl}$  (1M, 100mL) được bổ sung ở nhiệt độ dưới  $10^\circ\text{C}$ . Tách riêng hai lớp. Bổ sung  $\text{NaOH}$  2N vào lớp nước ở nhiệt độ dưới  $10^\circ\text{C}$  để điều chỉnh độ pH tới trạng thái kiềm. Chiết hỗn hợp bằng 200mL MTBE. Dung dịch MTBE được cô tới trạng thái khô để thu được 10g sản phẩm khô. Tinh chế sản phẩm khô sử dụng cột silicagel 40g để thu được 7g sản phẩm **2-2-2**:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,45-7,32 (m, 5 H), 6,04-5,95 (m, 1 H), 5,84 (s, 1 H), 5,34-5,21 (m, 2 H), 5,25 (s, 2 H), 3,96 (d,  $J = 8,3$  Hz, 1 H), 2,52-2,49 (m, 4 H), 1,85-1,74 (m, 4 H); MS (ESI)  $m/z$  285,1 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



Hòa tan hợp chất **2-2-2** (7,0g, 24,6mmol, 1,0 đương lượng) trong THF. Làm lạnh dung dịch bằng bể nước/nước đá/metanol. Bổ sung  $\text{TMPCMgCl-LiCl}$  (1,0M, 34,4mL, 1,4 đương lượng) vào hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ  $0^\circ\text{C}$ . Sau khi bổ sung, khuấy hỗn hợp phản ứng trong thời gian 0,5 giờ nữa và sau đó làm lạnh xuống nhiệt độ  $-50^\circ\text{C}$ . Bổ sung 3-methoxy-2-uraldehyt (3,42g, 27,1mmol, 1,1 đương lượng) ở nhiệt độ  $-50^\circ\text{C}$ . Làm ám hỗn hợp phản ứng từ từ tới nhiệt độ  $-7^\circ\text{C}$  trong thời gian 2,5 giờ và sau đó, làm dừng phản ứng bằng 70mL dung dịch nước amoni clorua bão hòa. Tách riêng hai lớp. Chiết lớp nước bằng etyl axetat hai lần (mỗi lần 30mL). Rửa các lớp hữu cơ kết hợp lần lượt bằng dung dịch nước amoni clorua bão hòa (30mL), nước (30mL) và nước muối (30mL). Sau khi cô, sản phẩm khô được nạp lên cột silicagel 230g, rửa giải bằng hexan và etyl axetat để thu được 5,8g sản phẩm **S2-3-2** là hỗn hợp của hai chất đồng phân không đối quang: MS (ESI)  $m/z$  411,2 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

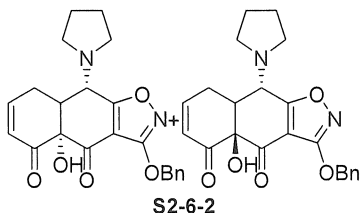


Hòa tan hợp chất **2-3-2** (5,8g, 14,15mmol) trong 60mL đioxan. Bổ sung diisopropyletylamin (2,01g, 15,56mmol, 1,1 đương lượng) và BHT (50mg) vào dung dịch. Khuấy hỗn hợp ở nhiệt độ  $95^\circ\text{C}$  trong thời gian 1 tuần. Cô đặc hỗn hợp và sau đó sấy khô trong điều kiện chân không cao để thu được 6,2g sản phẩm khô **S2-4-2** là hỗn hợp của 4 chất đồng phân không đối quang: MS (ESI)  $m/z$  411,2 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

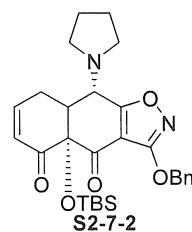


Trộn kết hợp hợp chất **S2-4-2** thô nêu trên (14,15mmol), DMSO (4,42g, 56,6mmol, 4,0 đương lượng) và trietylamin (5,72g, 56,6mmol, 4,0 đương lượng) trong 60mL diclometan. Sau khi làm lạnh hỗn hợp bằng bể làm lạnh bằng nước đá/nước,

phức lưu huỳnh trioxit pyridin (4,73g, 29,7mmol, 2,1 đương lượng) được bô sung vào hỗn hợp. Sau khi bô sung, bê làm lạnh được loại bỏ. Sau khi khuấy ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 5 giờ, bô sung thêm 1g lưu huỳnh trioxit pyridin và phản ứng được khuấy trong thời gian 1 ngày nữa. Làm lạnh phản ứng bằng bê nước đá/nước và sau đó, làm dừng phản ứng bằng 40mL nước. Tách riêng lớp hữu cơ, rửa bằng nước muối và cô đặc để thu được 6,8g sản phẩm thô **S2-5-2** là hỗn hợp của 2 chất đồng phân không đối quang: MS (ESI)  $m/z$  409,2 (M+H).

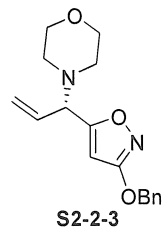


Hòa tan hợp chất **S2-5-2** thô nêu trên (~14mmol) trong 70mL điclometan. Làm lạnh dung dịch bằng bê nước đá khô/axeton/nước. Dung dịch của  $\text{BCl}_3$  (1M, 19,6mL, 1,4 đương lượng) được bô sung ở nhiệt độ nằm trong khoảng từ  $-17^{\circ}\text{C}$  đến  $-14^{\circ}\text{C}$ . Sau khi bô sung, khuấy hỗn hợp phản ứng ở cùng nhiệt độ trong thời gian 20 phút và sau đó, làm dừng phản ứng bằng 30mL dung dịch nước  $\text{K}_3\text{PO}_4$  20%. Tách riêng hai lớp. Chiết lớp nước bằng 10mL điclometan. Rửa các lớp hữu cơ kết hợp bằng nước muối và cô đặc để thu được 5,7g hợp chất **S2-6-2** thô là chất rắn màu nâu (hỗn hợp của 2 chất đồng phân không đối quang): MS (ESI)  $m/z$  395,2 (M+H).

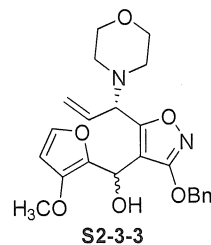


Hòa tan hợp chất **S2-6-2** thô nêu trên (~14mmol) trong 60mL DCM. Làm lạnh dung dịch bằng bê nước đá/nước. Bô sung 2,6-lutidin (2,4g, 22,4mmol, 1,6 đương lượng), tiếp theo bằng TBSOTf (4,9g, 18,5mmol, 1,3 đương lượng) vào dung dịch. Khuấy hỗn hợp phản ứng cùng với làm lạnh bê trong thời gian 1 giờ và sau đó, làm dừng phản ứng bằng 50mL nước. Tách riêng lớp hữu cơ, rửa bằng nước muối và cô. Sản phẩm thô được nạp lên cột silicagel 50g, rửa giải bằng hexan và etyl axetat (tỷ lệ 9:1, 500mL) để thu được 2,1g hợp chất **S2-7-2** là chất rắn màu vàng:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,46-7,40 (m, 2 H), 7,34-7,24 (m, 3 H), 6,91-6,84 (m, 1 H), 6,06-6,02 (m, 1 H), 5,29 (s, 2 H), 4,05 (d,  $J = 11,0$  Hz, 1 H), 3,00-2,94 (m, 2 H), 2,82-2,72 (m, 3

H), 2,60-2,54 (m, 2 H), 0,77 (s, 9 H), 0,20 (s, 3 H), 0,00 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  509,3 (M+H).

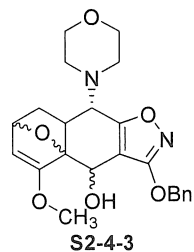


Trộn kết hợp hợp chất **S2-1** (10g, 43,3mmol, 1,0 đương lượng) và trietylamin (7,85mL, 56,3mmol, 1,3 đương lượng) trong 150mL điclometan. Làm lạnh dung dịch xuống nhiệt độ dưới -20°C. Bổ sung từng giọt MsCl tinh khiết (3,85mL, 49,8mmol, 1,15 đương lượng) vào hỗn hợp phản ứng trong khi duy trì nhiệt độ dưới -20°C. Sau khi bổ sung, khuấy hỗn hợp phản ứng trong thời gian 30 phút. Làm lạnh thêm hỗn hợp phản ứng xuống nhiệt độ -28°C. Bổ sung từng giọt morpholin (22,7mL, 259,8mmol, 6,0 đương lượng) trong khi duy trì nhiệt độ dưới -25°C. Làm ấm hỗn hợp phản ứng từ từ tới nhiệt độ 5°C trong thời gian 5 giờ. Nước (150mL) được bổ sung để làm dừng phản ứng. Tách riêng lớp hữu cơ và cô tới trạng thái khô. Hòa tan phần cặn còn lại trong 200mLtoluen, rửa bằng nước (100mL x 2) và nước muối (100mL) và lại cô tiếp tới trạng thái khô. Sản phẩm khô được nạp lên cột silicagel 80g và rửa giải bằng hexan và etyl axetat (tỷ lệ từ 2:1 đến 3:2). Kết hợp các phần chứa sản phẩm và sau đó, cô tới thể tích 200mL. Sau khi làm lạnh dung dịch xuống nhiệt độ 0°C, bổ sung HCl 1N (60mL) vào hỗn hợp. Tách riêng hai lớp. Bổ sung MTBE (300mL) và NaOH 2N (40mL) vào lớp nước trong khi làm lạnh bằng bể nước đá/nước. Tách riêng lớp hữu cơ và cô tới trạng thái khô để thu được 8,9g sản phẩm **S2-2-3**:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,45-7,32 (m, 5 H), 5,95-5,85 (m, 1 H), 5,81 (s, 1 H), 5,35-5,29 (m, 2 H), 5,23 (s, 2 H), 3,98 (d,  $J = 8,2$  Hz, 1 H), 3,69 (t,  $J = 4,6$  Hz, 4 H), 2,55-2,41 (m, 4 H); MS (ESI)  $m/z$  301,1 (M+H).

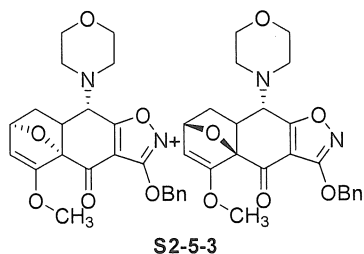


Hòa tan hợp chất **S2-2-3** (8,9g, 29,6mmol, 1,0 đương lượng) trong 150mL THF. Làm lạnh dung dịch xuống nhiệt độ -102°C sử dụng bể nitơ lỏng/etanol. Bổ sung *n*-BuLi (2,5M trong hexan, 15,4mL, 38,48mmol, 1,3 đương lượng) một cách từ từ trong

khi duy trì nhiệt độ dưới  $-98^{\circ}\text{C}$ . Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ năm trong khoảng từ  $-102^{\circ}\text{C}$  đến  $-80^{\circ}\text{C}$  trong thời gian 1 giờ. Bổ sung  $\text{MgBr}_2\text{-Et}_2\text{O}$  rắn (9,94g, 35,52mmol, 1,2 đương lượng) bằng phễu bổ sung chất rắn trong thời gian 10 phút trong khi duy trì nhiệt độ dưới  $-70^{\circ}\text{C}$ . Khuấy huyền phù đặc tạo ra ở nhiệt độ  $-70^{\circ}\text{C}$  trong thời gian 30 phút. Ở cùng nhiệt độ, bổ sung 3-metoxy-2furaldehyt rắn (4,48g, 38,48mmol, 1,3 đương lượng) vào hỗn hợp. Làm ám hỗn hợp phản ứng từ từ tới nhiệt độ  $-20^{\circ}\text{C}$  trong thời gian 1,5 giờ và sau đó, làm dừng phản ứng bằng 80mL dung dịch  $\text{NH}_4\text{Cl}$  bão hòa. Tách riêng lớp hữu cơ và cô tới trạng thái khô. Hòa tan phần cặn còn lại trong 200mL etyl axetat, rửa bằng nước và nước muối và lại cô tiếp tới trạng thái khô. Tinh chế sản phẩm thô bằng cột silicagel (300g), rửa giải bằng hexan và etyl axetat (tỷ lệ từ 4:1 đến 3:1) để thu được 4,84g hợp chất S2-3-3 là hỗn hợp của 2 chất đồng phân không đối quang tỷ lệ 1:1: MS (ESI)  $m/z$  427,2 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

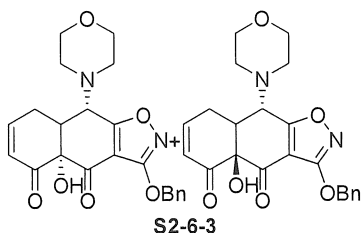


Trộn kết hợp hợp chất S2-3-3 (4,84g, 11,4mmol), diisopropylethylamin (4,5mL, 25,8mmol) và BHT (10mg) trong 150mL 2-propanol. Hồi lưu hỗn hợp phản ứng trong thời gian 1 tuần. Hỗn hợp được cô tới trạng thái khô. Tinh chế phần còn lại bằng cột silicagel, rửa giải bằng hexan và axeton (tỷ lệ từ 4:1 đến 2:1) để thu được 0,93g sản phẩm S2-4-3 là hỗn hợp của 4 chất đồng phân không đối quang: MS (ESI)  $m/z$  427,2 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

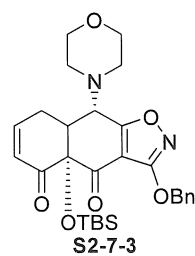


Hòa tan hợp chất S2-4-3 (0,9g, 2,11mmol, 1,0 đương lượng) trong 4mL điclorometan. Bổ sung trietylamin (1,2mL, 8,44mmol, 4,0 đương lượng) vào dung dịch. Làm lạnh dung dịch bằng bể nước đá/nước. Bổ sung hỗn hợp của phức lưu huỳnh trioxit pyridin (705mg, 4,43mmol, 2,1 đương lượng) trong DMSO (2,33mL) vào đó ở nhiệt độ dưới  $5^{\circ}\text{C}$ . Bể nước được loại bỏ và khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ trong phòng qua đêm. Làm lạnh phản ứng bằng bể làm lạnh bằng nước đá/nước và làm dừng

phản ứng bằng 20mL nước. Tách riêng lớp hữu cơ và cô tới trạng thái khô. Hòa tan phần cặn còn lại trong 100mL etyl axetat, rửa bằng nước (25mL x 3) và nước muối (25mL) và cô tới trạng thái khô. Hòa tan phần cặn còn lại trong 20mL toluen và sau đó làm bay hơi tới trạng thái khô để thu được 0,86g sản phẩm thô **s2-5-3** là hỗn hợp của 2 chất đồng phân không đối quang: MS (ESI)  $m/z$  425,2 ( $M+H$ ).



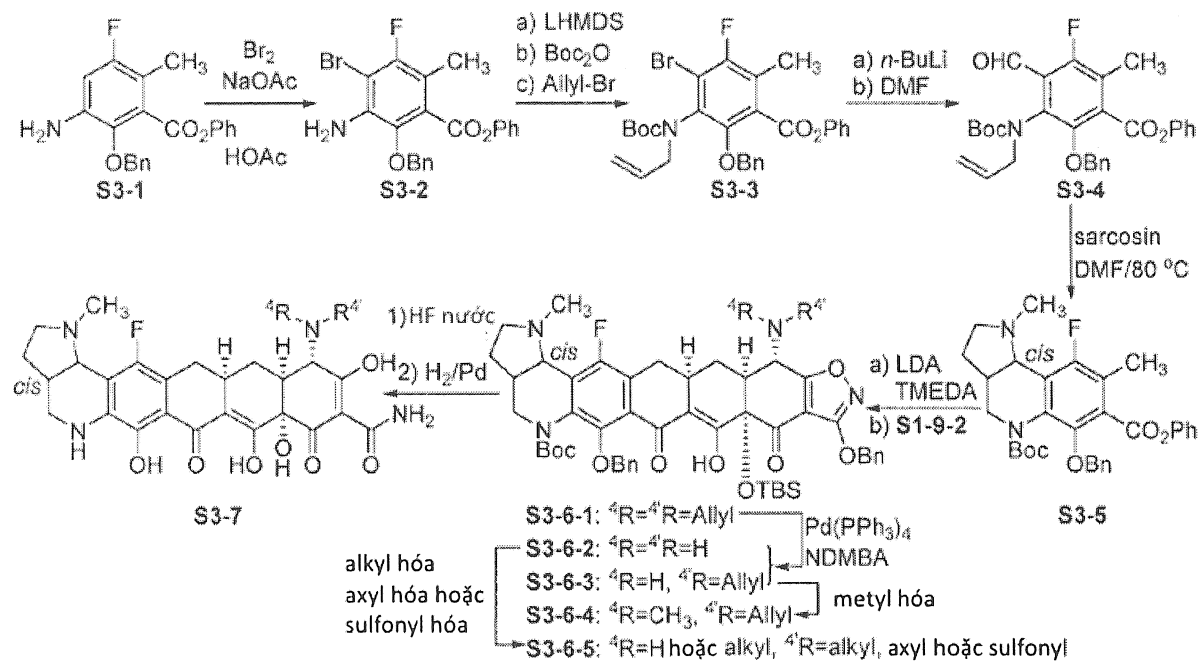
Hòa tan hợp chất **S2-5-3** (0,86g, 2mmol, 1,0 đương lượng) trong 12mL điclometan. Làm lạnh dung dịch xuống nhiệt độ  $-17^{\circ}\text{C}$ . Bổ sung  $\text{BCl}_3$  (1M, 3mL, 3mmol, 1,5 đương lượng) vào dung dịch ở nhiệt độ dưới  $-15^{\circ}\text{C}$ . Sau khi bổ sung, khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ nằm trong khoảng từ  $-16^{\circ}\text{C}$  đến  $-13^{\circ}\text{C}$  trong thời gian 30 phút. Bổ sung dung dịch nước  $\text{K}_3\text{PO}_4$  15% để làm dừng phản ứng. Chiết hỗn hợp phản ứng bằng 100mL điclometan, rửa bằng nước (30mL x 3) và nước muối. Sau khi cô tới trạng thái khô, thu được 0,83g sản phẩm thô **S2-6-3**: MS (ESI)  $m/z$  411,2 ( $M+H$ ).



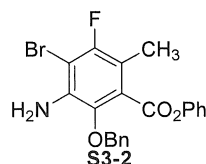
Hòa tan hợp chất **S2-6-3** (0,83g, 3mmol, 1,0 đương lượng) trong 10mL điclometan. Bổ sung 2,6-lutidin (0,46mL, 4mmol, 2,0 đương lượng) vào dung dịch này. Sau khi làm lạnh dung dịch bằng bể nước đá/nước, bổ sung TBSOTf (0,69mL, 3mmol, 1,5 đương lượng) vào hỗn hợp. Sau khi bổ sung, khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ  $0^{\circ}\text{C}$  trong thời gian 1,5 giờ. Nước (10mL) được bổ sung để làm dừng phản ứng. Chiết hỗn hợp bằng 100mL toluen. Rửa các lớp hữu cơ bằng nước (20mL x 3) và nước muối (20mL) và cô. Tinh chế sản phẩm thô bằng cột silicagel (20g), rửa giải bằng toluen, tiếp theo bằng điclometan và axeton (tỷ lệ 9:1) để thu được 0,66g sản phẩm **S2-7-3** là chất rắn màu vàng:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,46-7,42 (m, 2 H), 7,36-7,28 (m, 3 H), 6,92-6,86 (m, 1 H), 6,06 (m, 1 H), 5,30 (d,  $J = 2,8$  Hz, 2 H), 3,71

(d,  $J = 11$  Hz, 1 H), 2,98-2,92 (m, 2 H), 2,86-2,74 (m, 3 H), 2,56-2,50 (m, 2 H), 0,78 (s, 9 H), 0,20 (s, 3 H), 0,00 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  525,2 ( $M+H$ ).

### Sơ đồ 3

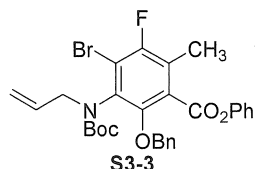


Các hợp chất sau đây được điều chế theo sơ đồ 3.

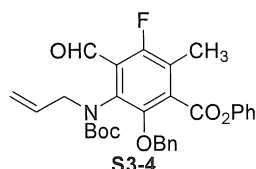


Bổ sung từng giọt dung dịch của  $\text{Br}_2$  (2,20mL, 42,69mmol, 1 đương lượng) trong  $\text{HOAc}$  (10mL) bằng bơm tiêm vào dung dịch của anilin **S3-1** (15,0g, 42,69mmol, 1 đương lượng, điều chế theo các phương thức nêu trong tài liệu bao gồm *J. Med. Chem.*, 2012, 55, 606-622) và  $\text{NaOAc}$  (10,5g, 128,07mmol, 3 đương lượng) trong  $\text{HOAc}$  (100mL) ở nhiệt độ  $17\rightarrow 19^\circ\text{C}$  trong khi được làm lạnh trong bể nước lạnh. Sau khi khuấy ở nhiệt độ  $20^\circ\text{C}$  trong thời gian 20 phút, bổ sung thêm  $\text{Br}_2$  (66 $\mu\text{L}$ ) trong  $\text{HOAc}$  (1mL) vào hỗn hợp. Sau khi khuấy trong thời gian 5 phút, phản ứng được rót vào nước đá/nước. Chiết hỗn hợp tạo ra bằng  $\text{EtOAc}$  (600mL). Tách riêng pha hữu cơ, rửa bằng dung dịch nước  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$  10%, nước, dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa và nước muối. Làm khô pha hữu cơ tạo ra bằng natri sulfat, lọc và cô trong điều

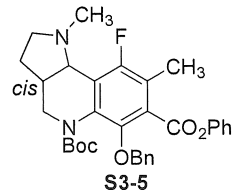
kiện áp suất giảm. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel sử dụng 5%→6% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn **S3-2** là dầu đặc màu vàng nhạt (15,59g, hiệu suất 85%):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,44-7,35 (m, 7 H), 7,28-7,25 (m, 1 H), 7,15-7,13 (m, 2 H), 5,01 (s, 2 H), 4,27 (br s, 2 H), 2,32 (d,  $J$  = 2,4 Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  429,94, 431,92 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



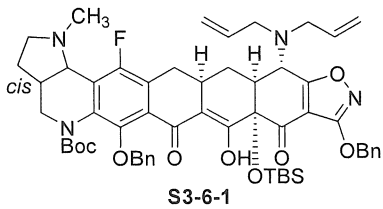
Bổ sung dung dịch của LHMDS trong THF (4,43mL, 1,0M, 4,43mmol, 2,1 đương lượng) vào dung dịch của anilin **S3-2** (908mg, 2,11mmol, 1 đương lượng) trong THF khan (8mL) ở nhiệt độ dưới -70°C trong thời gian 7 phút. Khuấy dung dịch phản ứng tạo ra ở nhiệt độ -78°C trong thời gian 15 phút. Dung dịch của  $\text{Boc}_2\text{O}$  (484mg, 2,22mmol, 1,05 đương lượng) trong THF (1mL) được bổ sung ở nhiệt độ dưới -71°C. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ -78°C trong thời gian 30 phút và sau đó, loại bỏ nước đá khô ra khỏi bể làm lạnh. Sau đó, làm ấm phản ứng tới nhiệt độ -50°C và bổ sung ayl bromua (0,201mL, 2,32mmol, 1,1 đương lượng) vào hỗn hợp. Làm ấm phản ứng tới nhiệt độ trong phòng trong thời gian 20 phút, sau đó gia nhiệt phản ứng tới nhiệt độ 50°C trong thời gian 3 giờ. Bổ sung thêm lượng ayl bromua (0,201mL, 2,32mmol, 1,1 đương lượng) vào hỗn hợp. Gia nhiệt phản ứng tạo ra ở nhiệt độ 50°C trong thời gian 2 giờ và sau đó làm nguội xuống nhiệt độ trong phòng. Pha loãng phản ứng bằng EtOAc (40mL), rửa bằng dung dịch nước  $\text{NH}_4\text{Cl}$  bão hòa ( $2\times 30\text{mL}$ ) và nước muối (30mL). Làm khô pha hữu cơ tạo ra bằng natri sulfat, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel sử dụng 2%→5% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn **S3-3** (1,06g, hiệu suất 88%, các chất đồng phân quay tỷ lệ ~3:1):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,39-7,34 (m, 7 H), 7,29-7,25 (m, 1 H), 7,04-7,00 (m, 2 H), 6,00-5,90 (m, 1 H), 5,09-5,04 (m, 1 H), 5,03-5,00 (m, 2,25 H), 4,92 (d,  $J$  = 10,4 Hz, 0,75 H), 4,50 (dd,  $J$  = 6,1, 14,6 Hz, 0,75 H), 4,24 (dd,  $J$  = 6,1, 15,3 Hz, 0,25 H), 4,04-3,97 (m, 1 H), 2,42 (d,  $J$  = 2,4 Hz, 2,25 H), 2,40 (d,  $J$  = 2,4 Hz, 0,75 H), 1,54 (s, 2,25 H), 1,44 (s, 6,75 H); MS (ESI)  $m/z$  591,99, 593,98 ( $\text{M}+\text{Na}$ ).



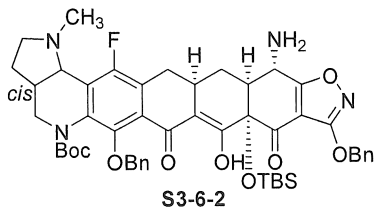
Bổ sung tựng giọt dung dịch của  $^n\text{BuLi}$  trong hexan (1,16mL, 1,6 M, 1,86mmol, 1,0 đương lượng) vào dung dịch của bromua **S3-3** (1,06g, 1,86mmol, 1 đương lượng) trong THF khan (30mL) ở nhiệt độ dưới  $-100^\circ\text{C}$ . Sau khi khuấy trong thời gian 3 phút, dung dịch của DMF (0,215mL, 2,79mmol, 1,5 đương lượng) trong THF (1mL) được bổ sung ở nhiệt độ dưới  $-100^\circ\text{C}$ . Sau đó, làm ấm dung dịch phản ứng tới nhiệt độ  $-78^\circ\text{C}$  và khuấy ở nhiệt độ đó trong thời gian 35 phút. Sau đó, bổ sung dung dịch nước  $\text{NH}_4\text{Cl}$  bão hòa vào hỗn hợp. Làm ấm hỗn hợp tạo ra tới nhiệt độ trong phòng và chiết bằng EtOAc (40mL). Rửa pha hữu cơ bằng nước muối, làm khô bằng natri sulfat, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel sử dụng 3% $\rightarrow$ 12% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn **S3-4** (0,91g, hiệu suất 94%, các chất đồng phân quay tỷ lệ  $\sim$ 2:1):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  10,22 (s, 1 H), 7,38-7,33 (m, 7 H), 7,28-7,24 (m, 1 H), 7,02-6,99 (m, 2 H), 5,93-5,79 (m, 1 H), 5,04-4,96 (m, 3,35 H), 4,89 (d,  $J = 9,8$  Hz, 0,65 H), 4,64 (dd,  $J = 5,5, 14,6$  Hz, 0,65 H), 4,32 (dd,  $J = 5,5, 14,6$  Hz, 0,35 H), 3,97 (dd,  $J = 7,9, 14,6$  Hz, 0,35 H), 3,90 (dd,  $J = 8,5, 14,6$  Hz, 0,65 H), 2,40 (d,  $J = 1,8$  Hz, 2 H), 2,37 (d,  $J = 1,8$  Hz, 1 H), 1,51 (s, 3 H), 1,36 (s, 6 H); MS (ESI)  $m/z$  542,11 ( $\text{M}+\text{Na}$ ).



Bổ sung DMF (72mL) vào hỗn hợp của hợp chất **S3-4** (4,52g, 8,71mmol, 1 đương lượng) và sarcosin (1,16g, 13,06mmol, 1,5 đương lượng) trong môi trường nitơ. Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ  $80^\circ\text{C}$  trong thời gian 1 giờ 30 phút và làm nguội xuống nhiệt độ trong phòng. Sau đó, phân chia hỗn hợp phản ứng thành EtOAc (500mL) và nước (720mL). Tách riêng pha hữu cơ, rửa bằng nước ( $2 \times 500\text{mL}$ ), nước muối (250mL), làm khô bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel sử dụng 10% $\rightarrow$ 60% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn **S3-5** là chất rắn màu trắng (4,68g, hiệu suất 98%).  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,38-7,28 (m, 7 H), 7,25-7,22 (m, 1 H), 7,06-7,04 (m, 2 H), 4,96-4,84 (m, 2 H), 4,25 (br s, 1 H), 3,60 (br s, 1 H), 2,98 (br t,  $J = 7,3$  Hz, 1 H), 2,78-2,64 (m, 2 H), 2,35 (d,  $J = 1,8$  Hz, 3 H), 2,26 (br s, 4 H), 2,17-2,02 (m, 2 H), 1,32 (br s, 9 H); MS (ESI)  $m/z$  547,14 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

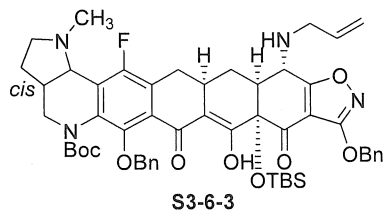


Phương thức chung A (tạo vòng Michael-Dieckmann). Bổ sung từng giọt *n*-BuLi (170 $\mu$ L, 1,6M trong hexan, 0,272mmol, 1,4 đương lượng) vào dung dịch của diisopropylamin (41 $\mu$ L, 0,291mmol, 1,5 đương lượng) trong THF (1mL) ở nhiệt độ –50°C. Làm ám hỗn hợp phản ứng tới nhiệt độ –20°C và lại làm lạnh xuống nhiệt độ dưới –70°C. Bổ sung TMEDA (44 $\mu$ L, 0,291mmol, 1,5 đương lượng) vào hỗn hợp. Khuấy dung dịch phản ứng ở nhiệt độ –78°C trong thời gian 5 phút. Dung dịch của hợp chất triệt quang S3-5 (106mg, 0,194mmol, 1 đương lượng) trong THF (1mL) được bổ sung từng giọt bằng ống thông ở nhiệt độ dưới –72°C. Khuấy dung dịch màu đỏ da cam tạo ra ở nhiệt độ –78°C trong thời gian 30 phút và làm lạnh xuống nhiệt độ –100°C sử dụng bể EtOH/N<sub>2</sub> lỏng. Bổ sung dung dịch của enon S1-9-2 (104mg, 0,194mmol, 1 đương lượng) trong THF (1mL) vào hỗn hợp phản ứng. Làm ám từ từ hỗn hợp phản ứng và sau đó bổ sung LHMDS (194 $\mu$ L, 1,0M trong THF, 0,194mmol, 1 đương lượng) ở nhiệt độ ~–90°C. Làm ám hỗn hợp phản ứng từ từ tới nhiệt độ –10°C. Bổ sung dung dịch nước NH<sub>4</sub>Cl bão hòa (20mL) vào phản ứng. Chiết hỗn hợp phản ứng bằng EtOAc (40mL). Rửa pha hữu cơ bằng nước muối (20mL), làm khô bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel sử dụng 1%→50% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn S3-6-1 là chất rắn màu vàng (179mg, hiệu suất 94%, các chất đồng phân không đối quang tỷ lệ ~1:1 cộng thêm các chất đồng phân quay của mỗi một chất đồng phân không đối quang): MS (ESI) *m/z* 987,52 (M+H).

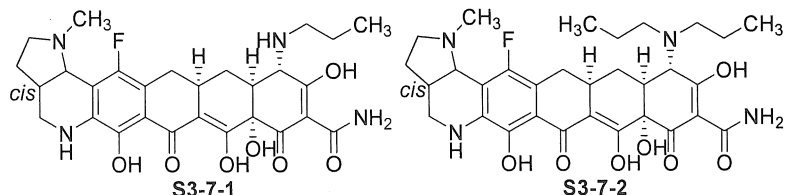


Phương thức chung B (khử alyl hóa). Bổ sung DCM (5mL) vào hỗn hợp của hợp chất S3-6-1 (234mg, 0,237mmol, 1 đương lượng), axit 1,3-đimetylbarbituric (370mg, 2,37mmol, 10 đương lượng) và Pd(PPh<sub>3</sub>)<sub>4</sub> (14mg, 0,024mmol, 0,1 đương lượng) trong môi trường nitơ. Khuấy dung dịch phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng qua đêm. Làm dừng hỗn hợp phản ứng bằng dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa (sủi bọt). Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 10

phút và chiết bằng diclometan ( $3 \times 10\text{mL}$ ). Làm khô các phần chiết hữu cơ kết hợp bằng natri sulfat khan, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế phần còn lại bằng phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel sử dụng 20%→100% EtOAc/hexan để tạo ra sản phẩm mong muốn **S3-6-2** (159mg, hiệu suất 74%, các chất đồng phân không đối quang tỷ lệ ~1:1 cộng thêm các chất đồng phân quay của mỗi một chất đồng phân không đối quang) là chất rắn màu vàng: MS (ESI)  $m/z$  907,51 (M+H).



Hợp chất **S3-6-3** cũng được tách với hiệu suất 15% cùng với hợp chất **S3-6-2** (hiệu suất 41%) và nguyên liệu khởi đầu (18% được thu hồi) bằng cách sử dụng phương thức chung **B** khi chỉ có một nửa lượng chất phản ứng được sử dụng. **S3-6-3**: MS (ESI)  $m/z$  947,49 (M+H).



Phương thức chung **C** (khử silyl hóa và hydro hóa HF). Bổ sung dung dịch HF nước (48-50%, 0,5mL) vào dung dịch của hợp chất **S3-6-1** (27mg, 0,028mmol, 1 đương lượng) trong dioxit carbon (0,5mL) ở trong bình phản ứng polypropylen ở nhiệt độ phòng. Khuấy đều hỗn hợp ở nhiệt độ phòng qua đêm và rót từ từ vào trong dung dịch nước NaHCO<sub>3</sub> bão hòa (15mL) (sủi bọt nhiều). Chiết hỗn hợp tạo ra bằng EtOAc (30mL). Rửa pha hữu cơ bằng nước muối, làm khô bằng natri sulfat khan và cô trong điều kiện áp suất giảm. Phần cặn được sử dụng trực tiếp trong bước tiếp theo không cần tinh chế thêm (MS (ESI)  $m/z$  773,35 (M+H)).

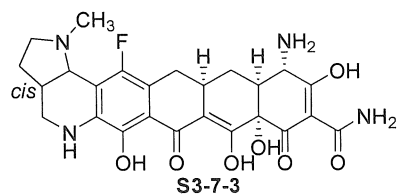
Bổ sung Pd-C (10% khối lượng, 10mg) theo một phần vào dung dịch của sản phẩm thô nêu trên trong hỗn hợp của CH<sub>3</sub>OH (1mL) và HCl/nước (1N, 84μL, 0,084mmol, 3 đương lượng) ở nhiệt độ phòng. Đậy kín bình phản ứng và làm sạch bằng hydro bằng cách rút nhanh chân không bình thót cổ, tiếp theo bằng cách phun xối bằng khí hydro (1 atm). Khuấy hỗn hợp phản ứng trong điều kiện môi trường hydro (1 atm) ở nhiệt độ phòng trong thời gian 40 phút và lọc qua đệm Xelit nhỏ. Rửa bánh lọc bằng MeOH. Dịch lọc được cô đặc. Tinh chế phần còn lại bằng

phương pháp HPLC điều chế đảo pha trên hệ Waters Autopurification sử dụng cột Phenomenex Polymerx 10 $\mu$  RP- $\gamma$  100A [10 $\mu$ m, 150  $\times$  21,20mm; tốc độ dòng, 20mL/phút; Dung môi A: HCl 0,05N/nước; Dung môi B: CH<sub>3</sub>CN; thể tích bơm: 3,0mL (HCl 0,05N/nước); gradien: 0  $\rightarrow$  35% B trong A trong thời gian 20 phút; tập hợp các phần hướng vào khối lượng]. Các phần chứa sản phẩm mong muốn được tập hợp và sấy khô đông lạnh để thu được hợp chất S3-7-1 (6,63mg) và hợp chất S3-7-2 (3,33mg). Hai chất đồng phân không đối quang của hợp chất S3-7-1 được tách riêng bằng phương pháp tinh chế HPLC lần hai (5  $\rightarrow$  30% B trong A trong thời gian 20 phút). Chất đồng phân không đối quang rửa giải đầu tiên là S3-7-1-A và chất sau đó là S3-7-1-B.

**S3-7-1-A:** <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua)  $\delta$  4,76 (d,  $J$  = 6,4 Hz, 1 H), 3,86 (s, 1 H), 3,77-3,71 (m, 1 H), 3,44 (dd,  $J$  = 5,5, 13,3 Hz, 1 H), 3,35-3,17 (m, 3 H), 3,12-3,04 (m, 5 H), 2,99-2,93 (m, 1 H), 2,84 (d,  $J$  = 12,4 Hz, 1 H), 2,78-2,71 (m, 1 H), 2,57-2,47 (m, 1 H), 2,25-2,17 (m, 2 H), 2,09-2,01 (m, 1 H), 1,83-1,72 (m, 2 H), 1,60-1,50 (m, 1 H), 1,03 (t,  $J$  = 7,3 Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  557,28 (M+H).

**S3-7-1-B:** <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua)  $\delta$  4,76 (d,  $J$  = 6,0 Hz, 1 H), 3,87 (s, 1 H), 3,78-3,71 (m, 1 H), 3,45 (dd,  $J$  = 5,5, 13,3 Hz, 1 H), 3,36-3,19 (m, 3 H), 3,12-3,04 (m, 5 H), 3,00-2,93 (m, 1 H), 2,86 (d,  $J$  = 12,4 Hz, 1 H), 2,78-2,70 (m, 1 H), 2,58-2,48 (m, 1 H), 2,23-2,14 (m, 2 H), 2,07-1,99 (m, 1 H), 1,82-1,72 (m, 2 H), 1,58-1,48 (m, 1 H), 1,02 (t,  $J$  = 7,3 Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  557,28 (M+H).

**S3-7-2:** <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua, hỗn hợp các chất đồng phân không đối quang)  $\delta$  4,76 (d,  $J$  = 6,0 Hz, 1 H), 4,22 (s, 1 H), 3,78-3,72 (m, 1 H), 3,53-3,17 (m, 5 H), 3,14-2,93 (m, 8 H), 2,78-2,70 (m, 1 H), 2,58-2,48 (m, 1 H), 2,25-2,15 (m, 2 H), 2,08-1,99 (m, 1 H), 1,89-1,76 (m, 4 H), 1,66-1,56 (m, 1 H), 1,02 (t,  $J$  = 6,9 Hz, 3 H), 0,99 (t,  $J$  = 7,3 Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  599,37 (M+H).

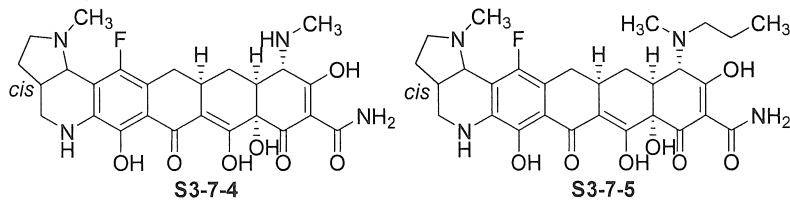


Hợp chất S3-7-3 được điều chế từ hợp chất S3-6-2 bằng cách sử dụng phương thức chung C.

**S3-7-3-A:** <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua)  $\delta$  4,76 (d,  $J$  = 6,4 Hz, 1 H), 3,87 (s, 1 H), 3,78-3,71 (m, 1 H), 3,44 (dd,  $J$  = 5,5, 12,8 Hz, 1 H), 3,36-3,29

(m, 1 H), 3,13-3,02 (m, 5 H), 2,97-2,87 (m, 1 H), 2,80-2,71 (m, 1 H), 2,65-2,62 (m, 1 H), 2,56-2,48 (m, 1 H), 2,26-2,19 (m, 2 H), 2,08-2,03 (m, 1 H), 1,61-1,52 (m, 1 H); MS (ESI) *m/z* 515,25 (M+H).

**S3-7-3-B:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydrochlorua)  $\delta$  4,75 (d, *J* = 6,4 Hz, 1 H), 3,87 (s, 1 H), 3,78-3,71 (m, 1 H), 3,45 (dd, *J* = 5,5, 13,3 Hz, 1 H), 3,37-3,29 (m, 1 H), 3,12-3,02 (m, 5 H), 2,98-2,91 (m, 1 H), 2,76-2,70 (m, 1 H), 2,65-2,62 (m, 1 H), 2,56-2,50 (m, 1 H), 2,24-2,17 (m, 2 H), 2,07-2,00 (m, 1 H), 1,61-1,52 (m, 1 H); MS (ESI) *m/z* 515,25 (M+H).



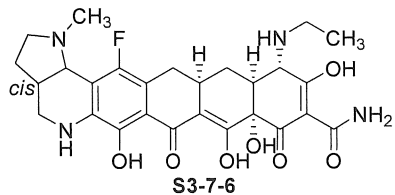
Phương thức chung **D-1** (Alkyl hóa khử). Bổ sung lần lượt dung dịch của HCHO trong nước (37% khối lượng, 5,2 $\mu$ L, 0,070mmol, 3 đương lượng), HOAc (2,6 $\mu$ L, 0,046mmol, 2 đương lượng) và natri triaxetoxbyđrúa (10mg, 0,046mmol, 2 đương lượng) vào dung dịch của hợp chất **S3-6-3** (22mg, 0,023mmol, 1 đương lượng) trong DCM (1mL). Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng qua đêm. Bổ sung thêm HCHO trong nước (37% khối lượng, 5,2 $\mu$ L, 0,070mmol, 3 đương lượng), HOAc (2,6 $\mu$ L, 0,046mmol, 2 đương lượng) và natri triaxetoxbyđrúa (10mg, 0,046mmol, 2 đương lượng) vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp tạo ra thêm ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 6 giờ và làm dừng phản ứng bằng cách bổ sung dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa và dung dịch đệm kali phosphat (pH=7). Chiết hỗn hợp tạo ra bằng DCM ( $2\times 20$ mL). Làm khô pha hữu cơ kết hợp bằng natri sulfat khan, lọc và cô đặc để thu được sản phẩm alkyl hóa khử khô **S3-6-4**: MS (ESI) *m/z* 961,52 (M+H).

Sản phẩm alkyl hóa khử khô **S3-6-4** được đưa vào phương thức chung C để khử silyl hóa và hydro hóa HF để thu được hợp chất mong muốn **S3-7-4-A** (3,50mg, 24% trong 3 bước), **S3-7-4-B** (2,59mg, 18% trong 3 bước) và **S3-7-5** (2,12mg, 14% trong 3 bước, hỗn hợp các chất đồng phân không đối quang).

**S3-7-4-A:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydrochlorua)  $\delta$  4,76 (d, *J* = 6,4 Hz, 1 H), 3,81 (s, 1 H), 3,78-3,71 (m, 1 H), 3,44 (dd, *J* = 6,4, 12,8 Hz, 1 H), 3,35-3,31 (m, 1 H), 3,11-3,04 (m, 5 H), 2,99-2,91 (m, 1 H), 2,91 (s, 3 H), 2,82-2,72 (m, 2 H), 2,57-2,50 (m, 1 H), 2,24-2,17 (m, 2 H), 2,08-2,01 (m, 1 H), 1,59-1,49 (m, 1 H); MS (ESI) *m/z* 529,29 (M+H).

**S3-7-4-B:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua)  $\delta$  4,76 (d,  $J = 6,4$  Hz, 1 H), 3,80 (s, 1 H), 3,78-3,71 (m, 1 H), 3,45 (dd,  $J = 5,0, 12,8$  Hz, 1 H), 3,35-3,30 (m, 1 H), 3,12-3,03 (m, 5 H), 3,01-2,94 (m, 1 H), 2,91 (s, 3 H), 2,81 (d,  $J = 12,4$  Hz, 1 H), 2,76-2,71 (m, 1 H), 2,58-2,48 (m, 1 H), 2,22-2,15 (m, 2 H), 2,07-1,99 (m, 1 H), 1,59-1,50 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  529,29 (M+H).

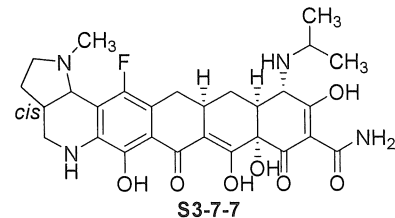
**S3-7-5:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua, hỗn hợp các chất đồng phân không đối quang)  $\delta$  4,76 (d,  $J = 6,4$  Hz, 1 H), 4,20 (s, 0,5 H), 4,11 (s, 0,5 H), 3,78-3,72 (m, 1 H), 3,48-3,43 (m, 1 H), 3,36-3,29 (m, 2 H), 3,13-2,91 (m, 11 H), 2,79-2,71 (m, 1 H), 2,56-2,50 (m, 1 H), 2,26-2,16 (m, 2 H), 2,08-1,99 (m, 1 H), 1,89-1,76 (m, 2 H), 1,66-1,56 (m, 1 H), 1,05-0,99 (m, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  571,33 (M+H).



Hợp chất S3-7-6 được điều chế từ hợp chất S3-6-2 bằng cách sử dụng các phương thức chung D-1 (bằng axetaldehyt) và C.

**S3-7-6-A:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua)  $\delta$  4,76 (d,  $J = 6,4$  Hz, 1 H), 3,86 (s, 1 H), 3,78-3,71 (m, 1 H), 3,47-3,40 (m, 2 H), 3,36-3,29 (m, 2 H), 3,12-3,04 (m, 5 H), 2,98-2,90 (m, 1 H), 2,83 (d,  $J = 12,8$  Hz, 1 H), 2,78-2,71 (m, 1 H), 2,55-2,49 (m, 1 H), 2,24-2,17 (m, 2 H), 2,07-2,00 (m, 1 H), 1,58-1,49 (m, 1 H), 1,36 (t,  $J = 6,9$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  543,26 (M+H).

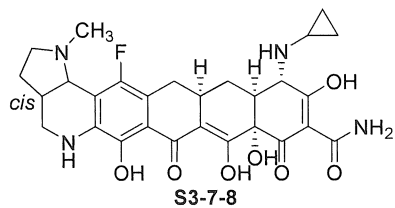
**S3-7-6-B:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua)  $\delta$  4,76 (d,  $J = 6,0$  Hz, 1 H), 3,86 (s, 1 H), 3,78-3,71 (m, 1 H), 3,48-3,41 (m, 2 H), 3,36-3,29 (m, 2 H), 3,13-3,04 (m, 5 H), 3,00-2,92 (m, 1 H), 2,84 (d,  $J = 12,4$  Hz, 1 H), 2,76-2,70 (m, 1 H), 2,58-2,48 (m, 1 H), 2,22-2,15 (m, 2 H), 2,07-0,99 (m, 1 H), 1,59-1,49 (m, 1 H), 1,36 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  543,26 (M+H).



Hợp chất **S3-7-7** được điều chế từ hợp chất **S3-6-2** bằng cách sử dụng các phương thức chung **D-1** (bằng axeton) và **C**. Hai chất đồng phân không đối quang được tách bằng phương pháp HPLC.

**S3-7-7-A:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua)  $\delta$  4,76 (d,  $J = 6,4$  Hz, 1 H), 3,95 (s, 1 H), 3,86-3,71 (m, 2 H), 3,45 (dd,  $J = 5,5, 12,8$  Hz, 1 H), 3,38-3,29 (m, 1 H), 3,13-3,02 (m, 5 H), 2,96-2,92 (m, 1 H), 2,82 (d,  $J = 12,8$  Hz, 1 H), 2,78-2,71 (m, 1 H), 2,58-2,49 (m, 1 H), 2,25-2,18 (m, 2 H), 2,09-2,00 (m, 1 H), 1,61-1,51 (m, 1 H), 1,42 (d,  $J = 6,9$  Hz, 3 H), 1,38 (d,  $J = 6,4$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  557,27 (M+H).

**S3-7-7-B:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua)  $\delta$  4,76 (d,  $J = 6,0$  Hz, 1 H), 3,95 (s, 1 H), 3,86-3,71 (m, 2 H), 3,45 (dd,  $J = 5,5, 12,8$  Hz, 1 H), 3,35-3,29 (m, 1 H), 3,12-2,92 (m, 6 H), 2,83 (d,  $J = 12,4$  Hz, 1 H), 2,78-2,71 (m, 1 H), 2,57-2,48 (m, 1 H), 2,26-2,15 (m, 2 H), 2,07-1,99 (m, 1 H), 1,60-1,51 (m, 1 H), 1,43 (d,  $J = 6,9$  Hz, 3 H), 1,39 (d,  $J = 6,4$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  557,27 (M+H).

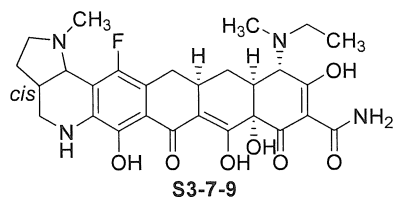


Phương thức chung **D-2** (xyclopropyl hóa). Bổ sung rây phân tử 4Å, HOAc (7,6 $\mu$ L, 0,132mmol, 6 đương lượng), [(1-etoxyxyclopropyl)oxy]trimethylsilan (26,4 $\mu$ L, 0,132mmol, 6 đương lượng) và sau đó natri xyanobohydrua (5,6mg, 0,088mmol, 4 đương lượng) vào dung dịch của hợp chất **S3-6-2** (20mg, 0,022mmol, 1 đương lượng) trong MeOH (1mL). Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ 55°C qua đêm. Làm lạnh hỗn hợp tạo ra xuống nhiệt độ trong phòng và lọc qua đệm Xelit. Rửa bánh lọc bằng DCM. Rửa phần dịch lọc bằng hỗn hợp của dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa và dung dịch đệm kali phosphat (pH=7). Làm khô pha hữu cơ tạo ra bằng natri sulfat khan, lọc và cô. Tinh chế phần còn lại bằng phương pháp HPLC điều chế đảo pha trên hệ Waters Autopurification sử dụng cột Sunfire Prep C18 OBD [5 $\mu$ m, 19 × 50 mm; tốc độ dòng, 20mL/phút; Dung môi A: H<sub>2</sub>O với HCO<sub>2</sub>H 0,1%; Dung môi B: CH<sub>3</sub>CN với HCO<sub>2</sub>H 0,1%; thể tích bơm: 3,0mL (CH<sub>3</sub>CN); gradien: 20→100% B trong A trong thời gian 13 phút; tập hợp các phần hướng vào khói lượng]. Các phần chứa sản phẩm mong muốn được tập hợp và sấy khô đông lạnh để tạo ra sản phẩm mong muốn (7,8mg, 37%). MS (ESI)  $m/z$  947,53 (M+H).

Sản phẩm nêu trên được đưa vào phương thức chung C để khử silyl hóa và hydro hóa HF để thu được hợp chất mong muốn **S3-7-8**.

**S3-7-8-A:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua)  $\delta$  4,75 (d,  $J = 6,9$  Hz, 1 H), 3,98 (s, 1 H), 3,77-3,71 (m, 1 H), 3,44 (dd,  $J = 5,0, 10,3$  Hz, 1 H), 3,38-3,29 (m, 1 H), 3,12-2,95 (m, 8 H), 2,78-2,72 (m, 1 H), 2,58-2,49 (m, 1 H), 2,25-2,18 (m, 2 H), 2,09-2,01 (m, 1 H), 1,61-1,51 (m, 1 H), 1,10-0,95 (m, 4 H); MS (ESI)  $m/z$  555,26 (M+H).

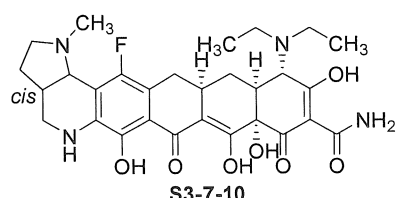
**S3-7-8-B:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua)  $\delta$  4,75 (d,  $J = 6,4$  Hz, 1 H), 3,98 (s, 1 H), 3,77-3,70 (m, 1 H), 3,44 (dd,  $J = 6,6, 13,3$  Hz, 1 H), 3,35-3,24 (m, 1 H), 3,11-2,95 (m, 8 H), 2,76-2,69 (m, 1 H), 2,57-2,48 (m, 1 H), 2,25-2,15 (m, 2 H), 2,06-1,98 (m, 1 H), 1,60-1,50 (m, 1 H), 1,08-0,93 (m, 4 H); MS (ESI)  $m/z$  555,26 (M+H).



Hợp chất **S3-7-9** được điều chế từ hợp chất **S3-6-2** bằng cách sử dụng các phương thức chung **D-1** hai lần (bằng axetaldehyt tiếp theo bằng formaldehyt) và phương thức chung **C**.

**S3-7-9-A:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua)  $\delta$  4,76 (d,  $J = 6,0$  Hz, 1 H), 4,21 (s, 0,5 H), 4,12 (s, 0,5 H), 3,78-3,71 (m, 1 H), 3,53-3,42 (m, 2 H), 3,36-3,30 (m, 2 H), 3,12-2,90 (m, 10 H), 2,78-2,70 (m, 1 H), 2,57-2,49 (m, 1 H), 2,25-2,17 (m, 2 H), 2,09-2,01 (m, 1 H), 1,68-1,54 (m, 1 H), 1,43-1,34 (m, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  557,31 (M+H).

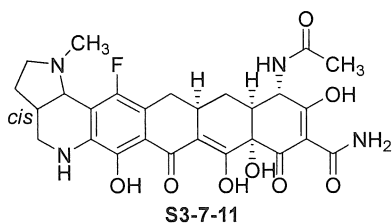
**S3-7-9-B:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua, các đồng phân cấu dạng, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  4,76 (d,  $J = 6,0$  Hz, 1 H), 4,21 (s, 0,5 H), 4,12 (s, 0,5 H), 3,78-3,72 (m, 1 H), 3,52-3,43 (m, 2 H), 3,36-3,30 (m, 2 H), 3,13-2,94 (m, 10 H), 2,78-2,70 (m, 1 H), 2,58-2,49 (m, 1 H), 2,25-2,16 (m, 2 H), 2,08-1,99 (m, 1 H), 1,68-1,56 (m, 1 H), 1,43-1,36 (m, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  557,31 (M+H).



Hợp chất **S3-7-10** được điều chế từ hợp chất **S3-6-2** bằng cách sử dụng các phương thức chung D (bằng lượng axetaldehyt dư) và C.

**S3-7-10-A:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydrochlorua)  $\delta$  4,76 (d,  $J = 6,0$  Hz, 1 H), 4,23 (s, 1 H), 3,78-3,71 (m, 1 H), 3,61-3,54 (m, 1 H), 3,48-3,42 (m, 3 H), 3,34-3,30 (m, 1 H), 3,14-2,96 (m, 7 H), 2,92 (d,  $J = 12,8$  Hz, 1 H), 2,78-2,72 (m, 1 H), 2,57-2,48 (m, 1 H), 2,25-2,18 (m, 2 H), 2,08-1,99 (m, 2 H), 1,66-1,56 (m, 1 H), 1,40 (t,  $J = 6,9$  Hz, 6 H); MS (ESI)  $m/z$  571,31 (M+H).

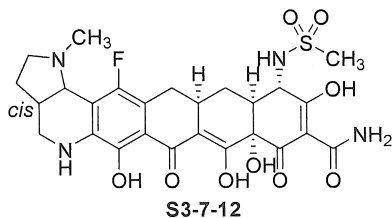
**S3-7-10-B:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydrochlorua)  $\delta$  4,76 (d,  $J = 6,0$  Hz, 1 H), 4,24 (s, 1 H), 3,78-3,72 (m, 1 H), 3,62-3,57 (m, 1 H), 3,50-3,43 (m, 3 H), 3,34-3,30 (m, 1 H), 3,12-2,98 (m, 7 H), 2,92 (d,  $J = 12,8$  Hz, 1 H), 2,78-2,72 (m, 1 H), 2,58-2,49 (m, 1 H), 2,22-2,16 (m, 2 H), 2,06-1,99 (m, 2 H), 1,66-1,56 (m, 1 H), 1,41 (t,  $J = 7,3$  Hz, 6 H); MS (ESI)  $m/z$  571,31 (M+H).



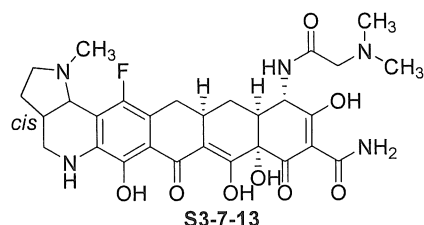
Bổ sung axetyl clorua (2,5 $\mu$ L, 0,035mmol, 1,5 đương lượng) vào dung dịch của hợp chất **S3-6-2** (21mg, 0,023mmol, 1 đương lượng) và  $^i\text{Pr}_2\text{NEt}$  (11,9 $\mu$ L, 0,069mmol, 3 đương lượng) trong DCM (1mL) ở nhiệt độ 0°C. Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ 0°C trong thời gian 25 phút. Bổ sung dung dịch đệm kali phosphat (pH=7) vào hỗn hợp. Chiết hỗn hợp tạo ra bằng DCM ( $3 \times 10$ mL). Làm khô pha hữu cơ kết hợp bằng natri sulfat khan, lọc và cô. LC-MS thể hiện hỗn hợp của sản phẩm mong muốn và sản phẩm phụ diaxyl hóa. Hòa tan phần cặn còn lại trong MeOH (0,5mL). Bổ sung kali cacbonat (6,4mg, 0,46mmol, 2 đương lượng) vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 45 phút và làm dừng phản ứng bằng dung dịch nước NH<sub>4</sub>Cl bão hòa và dung dịch đệm kali phosphat (pH=7). Chiết hỗn hợp tạo ra bằng DCM ( $3 \times 10$ mL). Làm khô pha hữu cơ kết hợp bằng natri sulfat khan, lọc và cô.

Sản phẩm thô nêu trên, MS (ESI)  $m/z$  949,56 (M+H), được đưa vào phương thức chung C để khử silyl hóa và hydro hóa HF để thu được hợp chất mong muốn **S3-7-11** (3,95mg, 27% trong 3 bước):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydrochlorua, hỗn hợp các chất đồng phân không đối quang)  $\delta$  4,75 (d,  $J = 5,5$  Hz, 1 H), 4,70-4,65 (m, 1 H), 3,77-3,70 (m, 1 H), 3,46-3,41 (m, 1 H), 3,35-3,29 (m, 2 H), 3,12-3,00 (m, 5

H), 2,96-2,89 (m, 1 H), 2,78-2,72 (m, 1 H), 2,54-2,46 (m, 1 H), 2,41-2,33 (m, 2 H), 2,07-2,04 (m, 4 H), 1,60-1,54 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  557,26 (M+H).



Bổ sung metan sulfonic anhyđrit (6mg, 0,035mmol, 1,5 đương lượng) vào dung dịch của hợp chất **S3-6-2** (21mg, 0,023mmol, 1 đương lượng) và  $^i\text{Pr}_2\text{NEt}$  ( $11,9\mu\text{L}$ , 0,069mmol, 3 đương lượng) trong DCM (1mL) ở nhiệt độ  $0^\circ\text{C}$ . Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ  $0^\circ\text{C}$  trong thời gian 1 giờ và 35 phút và sau đó ở nhiệt độ trong phòng qua đêm. Bổ sung thêm  $^i\text{Pr}_2\text{NEt}$  ( $11,9\mu\text{L}$ , 0,069mmol, 3 đương lượng) và metan sulfonic anhyđrit (6mg, 0,035mmol, 1,5 đương lượng) vào hỗn hợp ở nhiệt độ  $0^\circ\text{C}$ . Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ đó trong thời gian 1 giờ. Bổ sung dung dịch nước  $\text{NH}_4\text{Cl}$  bão hòa và dung dịch đệm kali phosphat ( $\text{pH}=7$ ) vào hỗn hợp. Chiết hỗn hợp tạo ra bằng DCM ( $3\times10\text{mL}$ ). Làm khô pha hữu cơ kết hợp bằng natri sulfat khan, lọc và cô đặc để tạo ra sản phẩm khô: MS (ESI)  $m/z$  985,52 (M+H). Sản phẩm khô này được đưa vào phương thức chung C để khử silyl hóa và hydro hóa HF để thu được hợp chất mong muốn **S3-7-12** (3,39mg, 22% trong 3 bước):  $^1\text{H NMR}$  (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydroclorua, hỗn hợp các chất đồng phân không đối quang)  $\delta$  4,77-4,75 (m, 1 H), 4,08 (d,  $J = 4,6$  Hz, 1 H), 3,76-3,70 (m, 1 H), 3,44 (d,  $J = 5,5, 13,3$  Hz, 1 H), 3,33-3,29 (m, 1 H), 3,18-3,01 (m, 8 H), 2,96-2,92 (m, 1 H), 2,78-2,72 (m, 1 H), 2,53-2,38 (m, 3 H), 2,29-2,23 (m, 1 H), 2,08-2,00 (m, 1 H), 1,70-1,62 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  593,17 (M+H).



Bổ sung dimethylaminoaxetyl clorua hydroclorua (26mg, 0,165mmol, 5 đương lượng) vào dung dịch của hợp chất **S3-6-2** (30mg, 0,033mmol, 1 đương lượng) và  $^i\text{Pr}_2\text{NEt}$  ( $40\mu\text{L}$ , 0,23mmol, 7 đương lượng) trong DCM (1,5mL) ở nhiệt độ trong phòng. Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng qua đêm. Bổ sung dung dịch đệm kali phosphat ( $\text{pH}=7$ ) vào hỗn hợp. Chiết hỗn hợp tạo ra bằng DCM

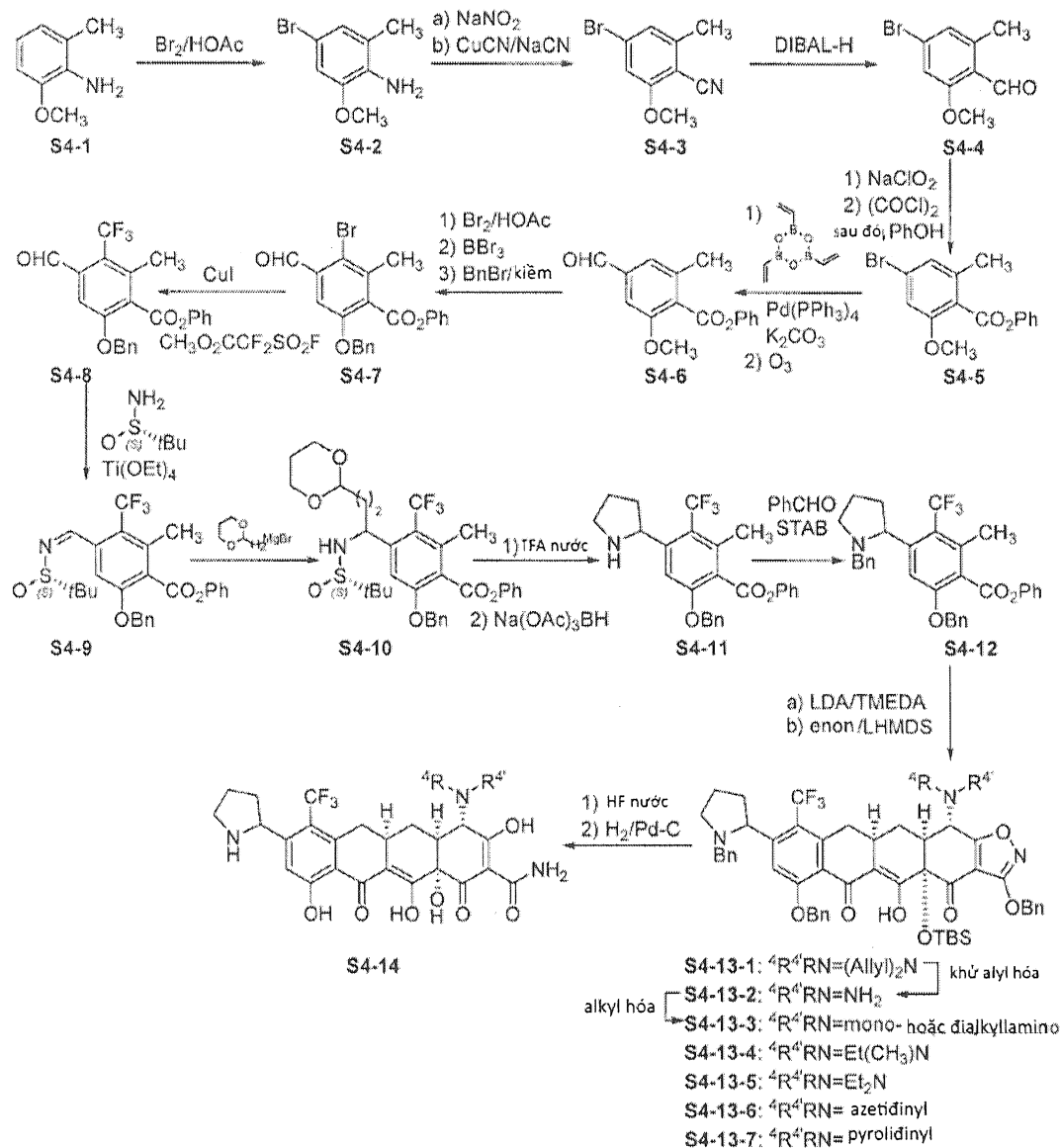
(3×10mL). Làm khô pha hữu cơ kết hợp bằng natri sulfat khan, lọc và cô đặc để tạo ra sản phẩm thô: MS (ESI) *m/z* 992,59 (M+H).

Phương thức chung E (loại bỏ bảo vệ hoàn toàn). Bổ sung dimetyl sulfit (7,3 $\mu$ L, 0,099mmol, 3 đương lượng) vào dung dịch của sản phẩm thô nêu trên trong DCM (0,2mL) ở nhiệt độ 0°C, tiếp theo bằng axit metan sulfonic (0,1mL). Khuấy dung dịch phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 2 giờ và làm bay hơi DCM bằng cách thổi nitơ vào phản ứng cùng với khuấy. Sau đó, bổ sung DCM (50 $\mu$ L) và dimetyl sulfit (10 $\mu$ L) vào hỗn hợp và khuấy dung dịch phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 3 ngày. Lại làm bay hơi dung môi và pha loãng phần còn lại bằng HCl 0,05N trong dung dịch nước. Tinh chế dung dịch tạo ra bằng phương pháp HPLC điều chế đảo pha trên hệ Waters Autopurification sử dụng cột Phenomenex Polymerx 10 $\mu$  RP- $\gamma$  100A [10 $\mu$ m, 150 × 21,20mm; tốc độ dòng, 20mL/phút; Dung môi A: HCl 0,05N/nước; Dung môi B: CH<sub>3</sub>CN; thể tích bơm: 3,0mL (HCl 0,05N/nước); gradien: 0→30% B trong A trong thời gian 20 phút; tập hợp các phần hướng vào khối lượng]. Các phần chứa sản phẩm mong muốn được tập hợp và sấy khô đông lạnh để thu được hợp chất S3-7-13-A (3,25mg, 15% trong 2 bước) là chất đồng phân không đối quang rửa giải trước và hợp chất S3-7-13-B (8,02mg, 36% trong 2 bước) là chất đồng phân không đối quang rửa giải sau.

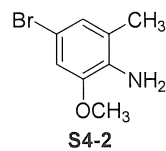
**S3-7-13-A:** <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua, các chất đồng phân quay)  $\delta$  4,75 (d, *J* = 6,4 Hz, 1 H), 4,71-4,70 (m, 1 H), 4,08, 4,03 (ABq, *J* = 15,6 Hz, 2 H), 3,78-3,72 (m, 1 H), 3,44 (dd, *J* = 5,4, 12,9 Hz, 1 H), 3,36-3,29 (m, 1 H), 3,09-3,04 (m, 5 H), 2,99-2,90 (m, 7 H), 2,79-2,72 (m, 1 H), 2,57-2,47 (m, 2 H), 2,39-2,32 (m, 2 H), 2,08-2,00 (m, 1 H), 1,64-1,56 (m, 1 H); MS (ESI) *m/z* 600,31 (M+H).

**S3-7-13-B:** <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua, các chất đồng phân quay)  $\delta$  4,77-4,76 (m, 1 H), 4,72-4,71 (m, 1 H), 4,14-4,03 (m, 2 H), 3,78-3,72 (m, 1 H), 3,44 (dd, *J* = 5,0, 12,8 Hz, 1 H), 3,36-3,29 (m, 1 H), 3,14-2,91 (m, 12 H), 2,79-2,72 (m, 1 H), 2,56-2,48 (m, 2 H), 2,36-2,34 (m, 2 H), 2,07-1,98 (m, 1 H), 1,64-1,56 (m, 1 H); MS (ESI) *m/z* 600,31 (M+H).

## Sơ đồ 4

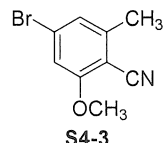


Các hợp chất sau đây được điều chế theo sơ đồ 4.

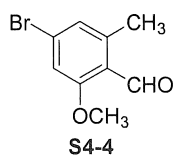


Bổ sung từng giọt dung dịch của brom (9,41mL, 183,10mmol, 1 đương lượng) trong HOAc (79mL) bằng phễu bổ sung vào dung dịch làm lạnh bằng nước đá của 2-methoxy-6-metylanilin (**S4-1**, 25,12g, 183,10mmol, 1 đương lượng) trong CH<sub>3</sub>OH (79mL) và HOAc (25mL). Làm ám hỗn hợp phản ứng tới nhiệt độ trong phòng và

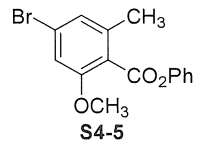
khuấy trong thời gian 2 giờ sau khi hoàn thành việc bồi sung. Bồi sung EtOAc (150mL) vào hỗn hợp và chất rắn được tập hợp bằng cách lọc và rửa bằng lượng EtOAc khác tạo ra 37,20g hợp chất **S4-2** là chất rắn màu trắng nhạt (muối HBr).



4-Bromo-2-methoxy-6-metylanilin (**S4-2**, HBr salt, 20,00g, 92,70mmol, 1 đương lượng) được tạo huyền phù trong dung dịch nước HCl đặc (22mL) và đá nghiền (76g) để làm lạnh trong bể nước đá. Dung dịch của NaNO<sub>2</sub> (6,52g, 94,60mmol, 1,02 đương lượng) trong H<sub>2</sub>O (22mL) được bồi sung từng giọt. Khuấy hỗn hợp tạo ra ở nhiệt độ 0°C trong thời gian 30 phút và trung hòa bằng dung dịch Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> nước. Trộn kết hợp huyền phù của CuCN (10,40g, 115,90mmol, 1,25 đương lượng) trong H<sub>2</sub>O (44mL) với dung dịch của NaCN (14,40g, 294,80mmol, 3,18 đương lượng) trong 22mL H<sub>2</sub>O và làm lạnh trong bể nước đá. Sau đó, bồi sung hỗn hợp muối diazoni ban đầu vào hỗn hợp CuCN và NaCN cùng với khuấy đều trong khi duy trì nhiệt độ ở 0°C (toluen (180mL) cũng được bồi sung theo từng phần trong khi bồi sung). Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ 0°C trong thời gian 1 giờ, ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 2 giờ và ở nhiệt độ 50°C trong thời gian 1 giờ nữa. Sau khi làm nguội xuống nhiệt độ trong phòng, tách riêng các lớp. Chiết lớp nước bằng toluen. Rửa các lớp hữu cơ kết hợp bằng nước muối, làm khô bằng magie sulfat và cô. Phần còn lại được đưa qua nút silicagel, rửa bằng toluen và cô để tạo ra 14,50g hợp chất **S4-3** là chất rắn màu vàng sáng.

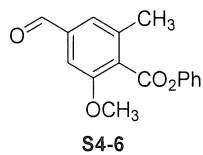


Bồi sung từ DIBAL-H 1,5M trong toluen (40,10mL, 60,20mmol, 1,2 đương lượng) vào dung dịch của **S4-3** (11,34g, 50,20mmol, 1 đương lượng) trong THF (100mL) ở nhiệt độ -78°C. Lá mầm phản ứng từ từ tới nhiệt độ trong phòng và khuấy qua đêm. Sau khi làm lạnh lại xuống nhiệt độ 0°C, làm dừng phản ứng một cách cẩn thận bằng dung dịch nước HCl 1N. Khuấy hỗn hợp tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 1 giờ và chiết ba lần bằng EtOAc. Rửa các lớp EtOAc kết hợp bằng H<sub>2</sub>O, dung dịch nước NaHCO<sub>3</sub> bão hòa và nước muối, làm khô bằng magie sulfat và cô để thu được hợp chất **S4-4** là chất rắn màu vàng, hợp chất này được sử dụng trực tiếp trong bước tiếp theo.



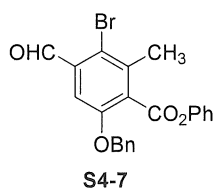
Bổ sung bằng phễu bổ sung dung dịch của NaClO<sub>2</sub> (11,34g, 100,30mmol, 2 đương lượng) và NaH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> (34,6g, 250,80mmol, 5 đương lượng) trong H<sub>2</sub>O (100mL) vào huyền phù của S4-4 (50,20mmol, 1 đương lượng) trong *t*-BuOH (200mL). Sau khi hoàn thành việc bổ sung, 2-metyl-2-butene (42,40mL, 0,40mol, 8 đương lượng) được bổ sung vào hỗn hợp. Khuấy dung dịch đồng nhất thu được ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 30 phút và loại bỏ các chất dễ bay hơi. Phần cặn được tạo huyền phù trong 150mL H<sub>2</sub>O. Dung dịch được axit hóa tới độ pH = 1 bằng dung dịch nước HCl 1N và chiết ba lần bằng *t*-butyl methyl ete. Chiết dung dịch hữu cơ kết hợp ba lần bằng dung dịch nước NaOH 1N. Dung dịch nước kết hợp được axit hóa bằng dung dịch nước HCl 6N và chiết ba lần bằng EtOAc. Rửa các phần chiết EtOAc kết hợp bằng nước muối, làm khô bằng magie sulfat và cô để tạo ra 8,64g hợp chất trung gian axit benzoic (**4-4-a**) là chất rắn màu trắng nhạt, hợp chất này được sử dụng trực tiếp trong bước tiếp theo.

Bổ sung oxalyl clorua (3,76mL, 42,30mmol, 1,2 đương lượng), tiếp theo bằng hai giọt DMF (thận trọng: thoát khí) vào dung dịch của axit benzoic nêu trên (8,64g, 35,20mmol, 1 đương lượng) trong điclometan (70mL). Khuấy hỗn hợp ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 30 phút và các chất dễ bay hơi được làm bay hơi trong điều kiện áp suất giảm. Phần cặn được sấy khô thêm trong điều kiện chân không cao để thu được benzoyl clorua thô. Benzoyl clorua thô được hòa tan lại trong điclometan (70mL). Bổ sung trietylamin (12,3mL, 88,10mmol, 2,5 đương lượng), phenol (3,98g, 42,30mmol, 1,2 đương lượng) và DMAP (0,43g, 3,52mmol, 0,1 đương lượng) vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 1 giờ. Làm bay hơi dung môi. Phần cặn được tạo huyền phù trong EtOAc và chất kết tủa được lọc ra. Sau đó, rửa dung dịch hữu cơ bằng dung dịch nước HCl 1N (ba lần), H<sub>2</sub>O, dung dịch nước NaHCO<sub>3</sub> bão hòa và nước muối, làm khô bằng natri sulfat, lọc và cô. Tinh chế phần cặn bằng phương pháp sắc ký nhanh thu được hợp chất **S4-5** (10,05g, hiệu suất 89%) là chất rắn màu trắng nhạt: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,41-7,45 (m, 2 H), 7,22-7,27 (m, 3 H), 7,04 (d, *J* = 0,9 Hz, 1 H), 6,97 (d, *J* = 0,9 Hz, 1 H), 3,87 (s, 3 H), 2,42 (s, 3 H); MS (ESI) *m/z* 319,0 (M-H).



Bổ sung hợp chất **S4-5** (20g, 62,5mmol, 1,0 đương lượng), phúc 2,4,6-trivinylxyclotriboroxan-pyridin (7,8g, 31,25mmol, 0,50 đương lượng), Pd(PPh<sub>3</sub>)<sub>4</sub> (2,2g, 1,88mmol, 0,030 đương lượng) và K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> (17,25g, 125mmol, 2,0 đương lượng) vào trong bể trong 1,4mL dioxan:H<sub>2</sub>O (tỷ lệ 3: 1, thể tích:thể tích). Thổi N<sub>2</sub> vào hỗn hợp để loại bỏ O<sub>2</sub> trong 6 lần. Gia nhiệt hỗn hợp tới nhiệt độ hồi lưu trong thời gian 19 giờ. Cô đặc hỗn hợp. Phân chia phần cặn thành EtOAc và nước. Làm khô lớp hữu cơ bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> và làm bay hơi tới trạng thái khô. Tinh chế hợp chất thô bằng phương pháp sắc ký cột trên silicagel, rửa giải bằng (ete dầu mỏ:EtOAc = gradien từ 200:1 đến 100:1 đến 50:1). Bước này tạo ra 14,8g (88,3%) hợp chất **S4-5-a** là chất rắn màu vàng sáng: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,38-7,34 (m, 2 H), 7,27-7,16 (m, 3 H), 6,83-6,76 (m, 2 H), 6,65-6,60 (m, 1 H), 5,72 (d, *J* = 17,6 Hz, 1 H), 5,25 (d, *J* = 11,2 Hz, 1 H), 3,83 (s, 3 H), 2,38 (s, 3 H); MS (ESI) *m/z* 269,1 (M+H).

Thổi luồng hơi oxy giàu ozon qua dung dịch làm lạnh (-78°C) của hợp chất **S4-5-a** (21g, 78,3mmol, 1,0 đương lượng) trong CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> khác cho tới khi nó chuyển sang màu xanh sáng. Phản ứng được tiến hành tiếp theo bằng TLC. Làm sạch dung dịch bằng argon ở nhiệt độ -78°C trong thời gian 10 phút để loại bỏ O<sub>3</sub> dư. Bổ sung CH<sub>3</sub>SCH<sub>3</sub> (50mL) vào hỗn hợp phản ứng và khuấy trong thời gian 5 giờ ở nhiệt độ nằm trong khoảng từ -78°C đến 25°C. Cô đặc phản ứng. Tinh chế hợp chất thô bằng phương pháp sắc ký cột trên silicagel, rửa giải bằng (ete dầu mỏ:EtOAc = gradien từ 100:1 đến 50:1 đến 30:1) để tạo ra 13g (61,6%) hợp chất **S4-6** là chất rắn màu vàng sáng: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 9,97 (s, 1 H), 7,46-7,41 (m, 2 H), 7,36-7,22 (m, 5 H), 3,92 (s, 3 H), 2,51 (s, 3 H); MS (ESI) *m/z* 271,1 (M+H).

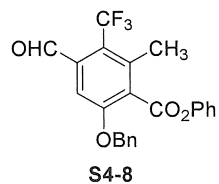


Hòa tan hợp chất **S4-6** (1,8g, 6,62mmol, 1 đương lượng) trong HOAc. Bổ sung từng giọt brom (1,6mL, 26,5mmol, 4 đương lượng) vào dung dịch. Khuấy hỗn hợp phản ứng trong thời gian 1 giờ ở nhiệt độ trong phòng. Cô đặc hỗn hợp. Hòa tan phần cặn còn lại trong EtOAc và rửa bằng dung dịch NaHCO<sub>3</sub> bão hòa, nước muối và nước.

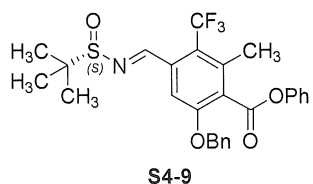
Làm khô các phần hữu cơ bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  và cô tới trạng thái khô để thu được 1,9g hợp chất bromo **S4-6-a** là chất rắn màu vàng sáng.

Bổ sung  $\text{BBr}_3$  (4,9g, 1,9mL, 19,5mmol, 1,5 đương lượng) vào dung dịch  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  (30mL) của **S4-6-a** (3,5g, 13,0mmol, 1,0 đương lượng) ở nhiệt độ  $-78^\circ\text{C}$ . Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ nằm trong khoảng từ  $-78^\circ\text{C}$  đến  $25^\circ\text{C}$  trong thời gian 1,5 giờ, làm dừng phản ứng bằng dung dịch  $\text{NaHCO}_3$  bão hòa và chiết bằng  $\text{EtOAc}$ . Sấy khô các phần chiết  $\text{EtOAc}$  kết hợp ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ) và cô để tạo ra 3,3g phenol thô **S4-6-b**.

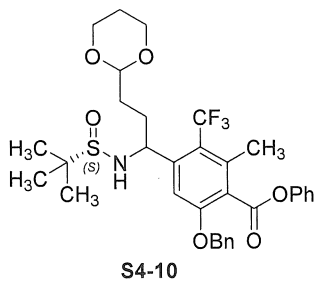
Bổ sung  $\text{K}_2\text{CO}_3$  (3,6g, 26,0mmol, 2,0 đương lượng) và benzylbromua (4,2g, 26,0mmol, 2,0 đương lượng) vào dung dịch của hợp chất **S4-6-b** (3,3g, 13,0mmol, 1,0 đương lượng) trong DMF (15mL). Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 2 giờ. Lọc hỗn hợp phản ứng (rửa bằng  $\text{EtOAc}$ ). Nước (150mL) được bổ sung và chiết hỗn hợp bằng  $\text{EtOAc}$ . Làm khô lớp hữu cơ bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  và cô. Tinh chế hợp chất thô bằng phương pháp sắc ký cột trên silicagel, rửa giải bằng (ete dầu mỏ: $\text{EtOAc}$  = gradien từ 100:1 đến 50:1). Bước này thu được 3,5g (61,7% trong 3 bước) hợp chất **S4-7** là chất rắn màu vàng sáng:  $^1\text{H NMR}$  (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  10,43 (s, 1 H), 7,46-7,30 (m, 9 H), 7,08-7,05 (m, 2 H), 5,17 (s, 2 H), 2,52 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  425,1 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



Bổ sung  $\text{CH}_3\text{O}_2\text{CCF}_2\text{SO}_2\text{F}$  (11,3g, 59mmol, 5,0 đương lượng) và  $\text{CuI}$  (4,5g, 23,6mmol, 2,0 đương lượng) vào dung dịch của hợp chất **S4-7** (5g, 11,8mmol, 1,0 đương lượng) trong DMF khan. Gia nhiệt phản ứng tới nhiệt độ  $100^\circ\text{C}$  trong thời gian 20 giờ. Hỗn hợp được lọc và rửa bằng  $\text{EtOAc}$ . Dung dịch được cô đặc và chiết bằng  $\text{EtOAc}$  và nước. Làm khô lớp hữu cơ bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  và cô đặc để thu được 7g hợp chất thô **S4-8** là dầu màu nâu:  $^1\text{H NMR}$  (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  10,35-10,32 (m, 1 H), 7,40-7,28 (m, 9 H), 7,02-6,83 (m, 2 H), 5,17 (s, 2 H), 2,55-2,51 (m, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  415,1 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



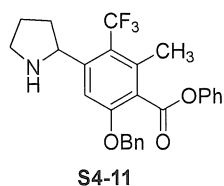
Bổ sung dung dịch của Ti(OEt)<sub>4</sub> (độ kỹ thuật, Ti ~20%; 20,1mL, 19,4mmol, 2,0 đương lượng) trong môi trường N<sub>2</sub>, tiếp theo bằng (S)-tert-butansulfinamit (1,76g, 14,6mmol, 1,5 đương lượng) vào dung dịch của S4-8 (4,02g, 9,70mmol) trong THF (39mL). Dung dịch màu vàng tạo ra được khuấy ở nhiệt độ trong phòng và việc chuyển đổi được tiếp tục bằng LC-MS. Khi hoàn thành, rót hỗn hợp phản ứng vào 80mL nước muối trong khi khuấy nhanh và tiếp tục khuấy trong thời gian 30 phút nữa. Lọc huyền phù tạo ra qua nút Xelit và rửa bánh lọc bằng EtOAc. Phần dịch lọc được chuyển sang phễu tách, trong đó rửa lớp hữu cơ được bằng nước muối, làm khô bằng natri sulfat và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế phần cặn bằng phương pháp sắc ký nhanh Biotage thu được hợp chất S4-9 là bột màu trắng nhạt (4,07g, hiệu suất 81%): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 8,96 (br. s, 1 H), 7,23-7,45 (m, 9 H), 7,08 (d, *J* = 7,3 Hz, 2 H), 5,25 (s, 2 H), 2,58 (q, *J* = 3,2 Hz, 3 H), 1,24 (s, 9 H); MS (ESI) *m/z* 518,5 (M+H).



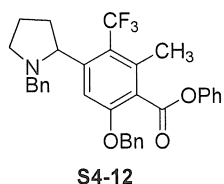
Bình thớt cỗ sấy khô bằng ngọn lửa được nạp bằng các phoi magie (10,94g, 450mmol) và lượng xúc tác của I<sub>2</sub> (761,4mg, 3mmol), gia nhiệt hỗn hợp bằng máy quạt gió nóng trong môi trường N<sub>2</sub> trong thời gian 2 phút. Khi hỗn hợp đã được làm nguội xuống nhiệt độ trong phòng, bổ sung THF (150mL) vào hỗn hợp. Một phần nhỏ dung dịch của 2-(2-bromoethyl)-1,3-dioxan (20,3mL, 150mmol) trong THF (50mL) được bổ sung vào hỗn hợp. Sau khi phản ứng bắt đầu, phần còn lại của dung dịch 2-(2-bromoethyl)-1,3-dioxan được bổ sung bằng ống thông. Hỗn hợp phản ứng định kỳ được làm nguội trong bể nước ở nhiệt độ trong phòng để ngăn chặn sự hồi lưu. Sau khi hoàn thành việc bổ sung dung dịch 2-(2-bromoethyl)-1,3-dioxan, khuấy hỗn hợp phản ứng trong thời gian 2 giờ. Sau đó, chuyển dung dịch sang chai gắn kín chắc chắn để loại bỏ Mg còn lại và được bảo quản trong tủ lạnh để dùng sau này.

Bổ sung dung dịch Grignard (11,2mL) điều chế ở trên vào dung dịch của hợp chất S4-9 (2,32g, 4,49mmol) trong THF (18mL) ở nhiệt độ -78°C trong thời gian 10 phút. Sau khi khuấy hỗn hợp ở nhiệt độ này trong thời gian 1 giờ 30 phút, dung dịch làm lạnh được loại ra. Khi nhiệt độ bên trong đạt tới -48°C, dung dịch nước NH<sub>4</sub>Cl bão hòa (30mL) được bổ sung vào hỗn hợp. Tách riêng các lớp. Chiết lớp nước bằng

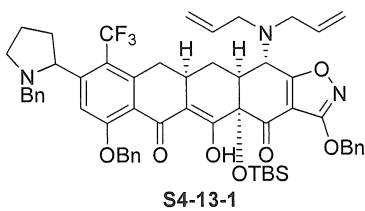
EtOAc (x2). Rửa các lớp hữu cơ kết hợp bằng nước muối, làm khô bằng natri sulfat và cô trong điều kiện áp suất giảm để tạo ra sản phẩm thô là chất rắn màu trắng, chất rắn này được tạo huyền phù trong 25mL heptan. Khuấy hỗn hợp ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 1 giờ 30 phút, chất rắn được tập hợp bằng cách lọc và rửa bằng phần nhỏ heptan. Sấy khô thêm trong điều kiện chân không cao để thu được hợp chất S4-10 là chất rắn màu trắng (2,70g, hiệu suất 95%, chất đồng phân không đổi quang đơn):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,41 (d,  $J = 7,3$  Hz, 2 H), 7,31-7,37 (m, 5 H), 7,22 (t,  $J = 7,3$  Hz, 1 H), 7,15 (s, 1 H), 7,05 (d,  $J = 7,3$  Hz, 2 H), 5,20 (s, 2 H), 4,88 (dd,  $J = 7,8, 11,2$  Hz, 1 H), 4,47 (t,  $J = 4,6$  Hz, 1 H), 4,04-4,09 (m, 2 H), 3,71-3,75 (m, 3 H), 2,52 (q,  $J = 3,2$  Hz, 3 H), 1,98-2,09 (m, 1 H), 1,81-1,90 (m, 2 H), 1,62-1,71 (m, 1 H), 1,47-1,57 (m, 1 H), 1,30 (d,  $J = 11,9$  Hz, 1 H), 1,17 (s, 9 H); MS (ESI)  $m/z$  634,6 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



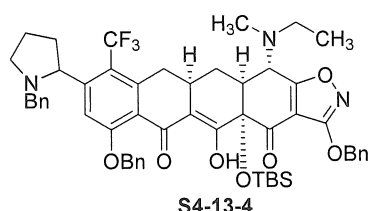
Bổ sung hợp chất S4-10 (2,70g, 4,26mmol) vào hỗn hợp của TFA –  $\text{H}_2\text{O}$  (21mL – 21mL) được làm lạnh trong một bể nước đá. Sau đó, khuấy hỗn hợp tạo ra ở nhiệt độ 6°C và việc chuyển đổi được tiếp tục bằng LC-MS. Khi hoàn thành, làm lạnh hỗn hợp phản ứng xuống nhiệt độ -20°C và bổ sung  $\text{NaBH(OAc)}_3$  vào hỗn hợp. Sau đó, nâng nhiệt độ tới nhiệt độ trong phòng. Sau khi khuấy hỗn hợp ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 1 giờ, lại làm lạnh hỗn hợp xuống nhiệt độ 0°C. Độ pH của dung dịch được điều chỉnh tới ~8 bằng dung dịch nước KOH 45%. Chiết dung dịch nước bằng MTBE (x3). Rửa các lớp hữu cơ kết hợp bằng nước muối, làm khô bằng natri sulfat và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế phần cặn bằng phương pháp sắc ký nhanh Biotage thu được hợp chất S4-11 là dầu màu vàng sáng (1,29g, hiệu suất 66%, chất đồng phân đổi ảnh đơn A):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,67 (s, 1 H), 7,22-7,46 (m, 8 H), 7,08 (d,  $J = 7,3$  Hz, 2 H), 5,22 (ABq,  $J = 11,4, 18,4$  Hz, 2 H), 4,64-4,69 (m, 1 H), 3,02-3,16 (m, 2 H), 2,53 (q,  $J = 3,2$  Hz, 3 H), 2,21-2,30 (m, 1 H), 1,85 (br s, 1 H), 1,73-1,80 (m, 2 H), 1,44-1,52 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  456,5 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



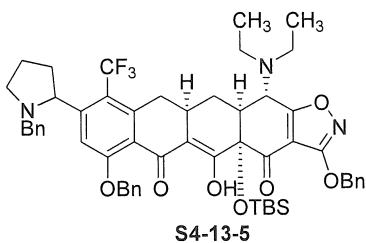
Bổ sung HOAc (82 $\mu$ L, 1,44mmol, 4,0 đương lượng), tiếp theo bằng benzaldehyt (109 $\mu$ L, 1,08mmol, 3,0 đương lượng) và STAB (229mg, 1,08mmol, 3,0 đương lượng) vào dung dịch của hợp chất S4-11 (164mg, 0,36mmol, 1 đương lượng) trong MeCN (1,5mL). Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng qua đêm, pha loãng bằng EtOAc. Bổ sung dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa vào hỗn hợp. Tách riêng pha hữu cơ và rửa bằng nước muối. Làm khô pha hữu cơ tạo ra bằng natri sulfat khan, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel sử dụng 0%→10% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn S4-12 (194mg, hiệu suất 99%, chất đồng phân đối ảnh đơn A) là chất rắn màu trắng:  $^1$ H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  7,90 (s, 1 H), 7,47-7,45 (m, 2 H), 7,40-7,35 (m, 5 H), 7,30-7,24 (m, 6 H), 7,11-7,09 (m, 2 H), 5,25, 5,21 (ABq,  $J$  = 11,6 Hz, 2 H), 3,95 (t,  $J$  = 7,9 Hz, 1 H), 3,78 (d,  $J$  = 13,4 Hz, 1 H), 3,19-3,13 (m, 2 H), 2,57 (q,  $J$  = 1,8 Hz, 3 H), 2,35-2,26 (m, 2 H), 1,84-1,78 (m, 2 H), 1,64-1,55 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  546,30 (M+H).



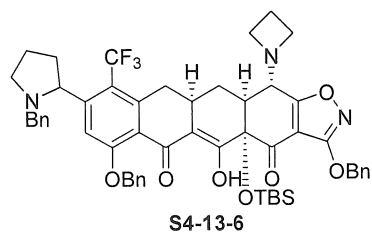
Hợp chất S4-13-1 được điều chế với hiệu suất 98% từ S4-12 (chất đồng phân đối ảnh đơn A) và *N*-dialyl enon S1-9-2 sử dụng phương thức chung A. S4-13-1 (chất đồng phân không đối quang đơn A, chất rắn màu vàng sáng):  $^1$ H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  15,76 (s, 1 H), 7,85 (s, 1 H), 7,53-7,48 (m, 4 H), 7,42-7,34 (m, 5 H), 7,31-7,19 (m, 6 H), 5,88-5,78 (m, 2 H), 5,39 (s, 2 H), 5,28 (s, 2 H), 5,24 (d,  $J$  = 17,7 Hz, 2 H), 5,15 (d,  $J$  = 9,8 Hz, 2 H), 4,13 (d,  $J$  = 10,4 Hz, 1 H), 3,84 (t,  $J$  = 8,4 Hz, 1 H), 3,65 (d,  $J$  = 13,4 Hz, 1 H), 3,36 (br d,  $J$  = 11,0 Hz, 2 H), 3,28-3,10 (m, 5 H), 3,00 (t,  $J$  = 15,3 Hz, 1 H), 2,87-2,81 (m, 1 H), 2,55-2,45 (m, 2 H), 2,35-2,29 (m, 2 H), 2,15 (d,  $J$  = 14,0 Hz, 1 H), 1,81-1,50 (m, 3 H), 0,86 (s, 9 H), 0,29 (s, 3 H), 0,17 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  986,55 (M+H).



Hợp chất **S4-13-4** được điều chế với hiệu suất 79% từ hợp chất triệt quang **S4-12** và *N*-metyletyl enon **S1-9-1** sử dụng phương thức chung A. **S4-13-4** (hỗn hợp của hai chất đồng phân không đối quang, tỷ lệ ~1:1, bột màu vàng sáng): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 15,78 (br s, 1 H), 7,94 (s, 0,5 H), 7,84 (s, 0,5 H), 7,52-7,44 (m, 4 H), 7,41-7,19 (m, 11 H), 5,37 (s, 2 H), 5,29-5,27 (m, 2 H), 4,06-4,03 (m, 0,5 H), 3,85-3,78 (m, 1 H), 3,64 (d, *J* = 12,8 Hz, 0,5 H), 3,31-3,15 (m, 4 H), 2,92-2,65 (m, 4 H), 2,58-2,44 (m, 2 H), 2,379 (s, 1,5 H), 2,376 (s, 1,5 H), 2,34-2,27 (m, 2 H), 2,18 (d, *J* = 14,6 Hz, 1 H), 1,79-1,72 (m, 2 H), 1,55-1,48 (m, 1 H), 1,13 (t, *J* = 7,3 Hz, 3 H), 0,86 (s, 4,5 H), 0,85 (s, 4,5 H), 0,29 (s, 3 H), 0,18 (s, 1,5 H), 0,17 (s, 1,5 H); MS (ESI) *m/z* 948,56 (M+H).

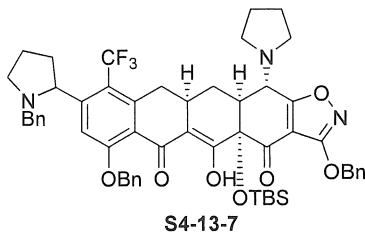


Hợp chất **S4-13-5** được điều chế với hiệu suất 64% từ hợp chất triệt quang **S4-12** và *N*-dietyl enon **S1-9-3** sử dụng phương thức chung A. **S4-13-5**: (hỗn hợp các chất đồng phân không đối quang, tỷ lệ ~1:1, bột màu vàng sáng): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 15,73 (s, 0,5 H), 15,72 (s, 0,5 H), 7,90 (s, 0,5 H), 7,80 (s, 0,5 H), 7,51-7,45 (m, 4 H), 7,40-7,19 (m, 11 H), 5,37 (s, 2 H), 5,37-5,27 (m, 2 H), 4,19 (t, *J* = 8,5 Hz, 0,5 H), 4,05 (d, *J* = 10,4 Hz, 1 H), 4,00 (t, *J* = 7,9 Hz, 0,5 H), 3,88 (d, *J* = 13,4 Hz, 0,5 H), 3,76 (d, *J* = 13,4 Hz, 0,5 H), 3,60 (d, *J* = 12,8 Hz, 0,5 H), 3,48 (t, *J* = 7,3 Hz, 0,5 H), 3,41 (d, *J* = 13,4 Hz, 0,5 H), 3,36 (t, *J* = 8,5 Hz, 0,5 H), 3,28 (d, *J* = 15,9 Hz, 0,5 H), 3,16 (d, *J* = 12,8 Hz, 0,5 H), 2,93-2,73 (m, 6 H), 2,54-2,46 (m, 3 H), 2,37-2,31 (m, 1 H), 2,26-2,22 (m, 1 H), 1,99-1,64 (m, 3 H), 1,13-1,09 (m, 6 H), 0,87 (s, 4,5 H), 0,86 (s, 4,5 H), 0,30 (s, 1,5 H), 0,29 (s, 1,5 H), 0,18 (s, 1,5 H), 0,17 (s, 1,5 H); MS (ESI) *m/z* 962,57 (M+H).

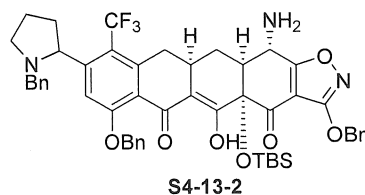


Hợp chất **S4-13-6** được điều chế với hiệu suất 33% từ **S4-12** (chất đồng phân không đối quang đơn A) và azetiđinyl enon **S2-7-1** sử dụng phương thức chung A. **S4-**

**13-6** (chất đồng phân không đối quang đơn A):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  15,94 (s, 1 H), 7,75 (s, 1 H), 7,41-7,37 (m, 4 H), 7,31-7,15 (m, 8 H), 7,12-7,10 (m, 3 H), 5,32-5,13 (m, 4 H), 3,72 (t,  $J = 6,7$  Hz, 1 H), 3,56-3,51 (m, 2 H), 3,40 (q,  $J = 6,7$  Hz, 2 H), 3,27 (q,  $J = 6,7$  Hz, 2 H), 3,12 (d,  $J = 12,8$  Hz, 1 H), 3,05-2,97 (m, 2 H), 2,69-2,59 (m, 1 H), 2,47 (t,  $J = 15,8$  Hz, 1 H), 2,25-2,16 (m, 3 H), 2,10-1,98 (m, 3 H), 1,73-1,64 (m, 3 H), 1,46-1,39 (m, 1 H), 0,71 (s, 9 H), 0,07 (s, 3 H), 0,06 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  946,14 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

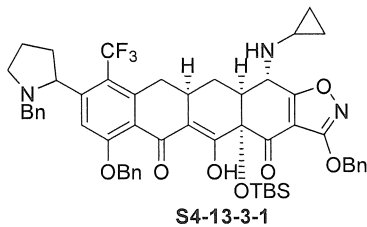


Hợp chất **S4-13-7** được điều chế với hiệu suất 60% từ **S4-12** (chất đồng phân không đối quang đơn A) và pyroliđinyl enon **S2-7-2** sử dụng phương thức chung A. **S4-13-7** (chất đồng phân không đối quang đơn A):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  15,82 (s, 1 H), 7,84 (s, 1 H), 7,52-7,47 (m, 4 H), 7,41-7,33 (m, 5 H), 7,31-7,24 (m, 3 H), 7,21-7,19 (m, 3 H), 5,37 (s, 2 H), 5,28 (s, 2 H), 4,28 (d,  $J = 11,0$  Hz, 1 H), 3,81 (t,  $J = 6,7$  Hz, 1 H), 3,64 (d,  $J = 13,4$  Hz, 1 H), 3,24 (d,  $J = 12,8$  Hz, 1 H), 3,17-3,14 (m, 2 H), 3,06-3,01 (m, 2 H), 2,88-2,77 (m, 2 H), 2,71-2,66 (m, 2 H), 2,62-2,58 (m, 1 H), 2,49-2,41 (m, 1 H), 2,32-2,26 (m, 2 H), 2,12 (d,  $J = 14,0$  Hz, 1 H), 1,87-1,84 (m, 4 H), 1,79-1,75 (m, 2 H), 1,56-1,48 (m, 1 H), 0,85 (s, 9 H), 0,28 (s, 3 H), 0,17 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  960,18 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

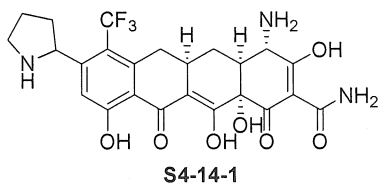


Hợp chất **S13-2** được điều chế với hiệu suất 88% từ hợp chất **S4-13-1** bằng cách sử dụng phương thức chung B. **S4-13-2** (chất đồng phân không đối quang đơn A, chất rắn màu vàng sáng):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  16,14 (s, 1 H), 7,77 (s, 1 H), 7,42-7,37 (m, 4 H), 7,30-7,21 (m, 6 H), 7,18-7,15 (m, 2 H), 7,12-7,08 (m, 3 H), 5,30, 5,26 (ABq,  $J = 12,2$  Hz, 2 H), 5,21, 5,14 (ABq,  $J = 12,2$  Hz, 2 H), 3,82 (br s, 1 H), 3,71 (t,  $J = 7,9$  Hz, 1 H), 3,54 (d,  $J = 13,4$  Hz, 1 H), 3,11 (d,  $J = 13,4$  Hz, 1 H), 3,06-3,02 (m, 1 H), 2,91 (d,  $J = 15,9$  Hz, 1 H), 2,63-2,50 (m, 2 H), 2,36 (d,  $J = 15,3$  Hz, 1

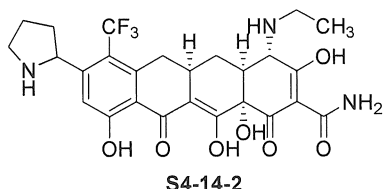
H), 2,21-2,15 (m, 2 H), 2,04-1,98 (m, 1 H), 1,67-1,62 (m, 2 H), 1,46-1,38 (m, 2 H), 0,64 (s, 9 H), 0,11 (s, 3 H), 0,00 (s, 3 H); MS (ESI) *m/z* 906,50 (M+H).



Hợp chất **S4-13-3-1** được điều chế từ hợp chất **S4-13-2** sử dụng phương thức chung **D-2**. **S4-13-3-1** (chất đồng phân không đối quang đơn A):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  16,24 (s, 1 H), 7,86 (s, 1 H), 7,53-7,47 (m, 4 H), 7,40-7,30 (m, 6 H), 7,28-7,18 (m, 5 H), 5,40, 5,37 (ABq,  $J = 12,2$  Hz, 2 H), 5,32, 5,26 (ABq,  $J = 12,8$  Hz, 2 H), 3,87-3,83 (m, 2 H), 3,68 (d  $J = 13,4$  Hz, 1 H), 3,34-3,24 (m, 2 H), 2,78 (d,  $J = 15,9$  Hz, 1 H), 2,69-2,62 (m, 2 H), 2,48-2,42 (m, 2 H), 2,36-2,26 (m, 2 H), 2,10-2,04 (m, 1 H), 1,86-1,77 (m, 2 H), 1,62-1,55 (m, 1 H), 1,51-1,41 (m, 1 H), 0,76 (s, 9 H), 0,57-0,52 (m, 2 H), 0,47-0,42 (m, 2 H), 0,22 (s, 3 H), 0,12 (s, 3 H); MS (ESI) *m/z* 946,06 (M+H).

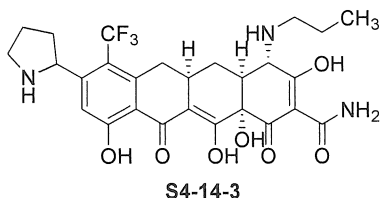


Hợp chất **S4-14-1** được điều chế từ hợp chất **S4-13-2** sử dụng phương thức chung **C**. **S4-14-1** (chất đồng phân không đối quang đơn A):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydrochlorua)  $\delta$  7,22 (s, 1 H), 4,97 (t,  $J = 8,7$  Hz, 1 H), 3,90 (s, 1 H), 3,63-3,57 (m, 1 H), 3,52-3,45 (m, 1 H), 3,29-3,24 (m, 1 H), 2,98-2,89 (m, 1 H), 2,68-2,55 (m, 3 H), 2,34-2,12 (m, 4 H), 1,63-1,54 (m, 1 H); MS (ESI) *m/z* 524,24 (M+H).

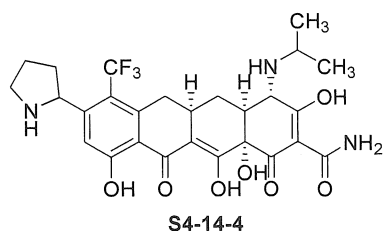


Hợp chất **S4-14-2** được điều chế từ hợp chất **S4-13-2** sử dụng các phương thức chung **D-1** (bằng axetaldehyt) và **C**. **S4-14-2** (chất đồng phân không đối quang đơn A):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydrochlorua)  $\delta$  7,22 (s, 1 H), 4,96 (t,  $J = 8,2$  Hz, 1 H), 3,88 (s, 1 H), 3,63-3,57 (m, 1 H), 3,51-3,41 (m, 2 H), 3,35-3,32 (m, 1 H), 3,27-3,23 (m, 1 H), 2,98-2,92 (m, 1 H), 2,86 (d,  $J = 13,3$  Hz, 1 H), 2,65-2,55 (m, 2 H), 2,34-

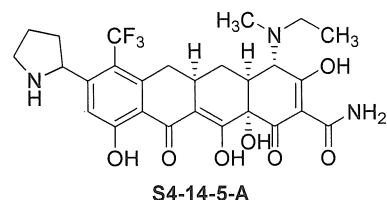
2,11 (m, 4 H), 1,60-1,51 (m, 1 H), 1,35 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  552,26 (M+H).



Hợp chất **S4-14-3** được điều chế từ hợp chất **S4-13-2** sử dụng các phương thức chung **D-1** (bằng propionaldehyt) và **C**. **S4-14-3** (chất đồng phân không đối quang đơn A):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydroclorua)  $\delta$  7,21 (s, 1 H), 4,96 (t,  $J = 9,2$  Hz, 1 H), 3,89 (s, 1 H), 3,63-3,56 (m, 1 H), 3,51-3,45 (m, 1 H), 3,30-3,17 (m, 3 H), 2,98-2,86 (m, 2 H), 2,65-2,54 (m, 2 H), 2,33-2,11 (m, 4 H), 1,82-1,72 (m, 2 H), 1,61-1,51 (m, 1 H), 1,02 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  566,04 (M+H).

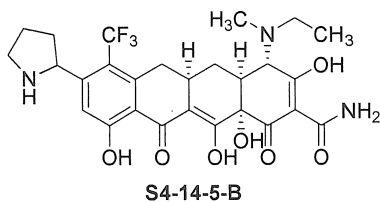


Hợp chất **S4-14-4** được điều chế từ hợp chất **S4-13-2** sử dụng các phương thức chung **D-1** (bằng axeton) và **C**. **S4-14-4** (chất đồng phân không đối quang đơn A):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydroclorua)  $\delta$  7,21 (s, 1 H), 4,96 (t,  $J = 9,2$  Hz, 1 H), 3,97 (s, 1 H), 3,86-3,79 (m, 1 H), 3,63-3,56 (m, 1 H), 3,51-3,44 (m, 1 H), 3,30-3,24 (m, 1 H), 3,00-2,91 (m, 1 H), 2,85 (d,  $J = 12,4$  Hz, 1 H), 2,65-2,54 (m, 2 H), 2,33-2,11 (m, 4 H), 1,62-1,53 (m, 1 H), 1,42 (d,  $J = 6,4$  Hz, 3 H), 1,38 (d,  $J = 6,4$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  566,26 (M+H).

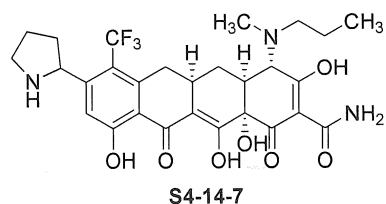


Hợp chất **S4-14-5-A** được điều chế từ hợp chất **S4-13-2** bằng cách sử dụng các phương thức chung **D-1** (hai lần, với axetaldehyt tiếp theo bằng formaldehyt) và **C**. **S4-14-5-A** (chất đồng phân không đối quang đơn A):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydroclorua, các đồng phân cấu dạng, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  7,23 (s, 1 H), 4,97 (t,  $J = 9,2$  Hz, 1 H), 4,25 (s, 0,5 H), 4,16 (s, 0,5 H), 3,64-3,57 (m, 1 H), 3,51-3,46 (m, 2 H), 3,37-

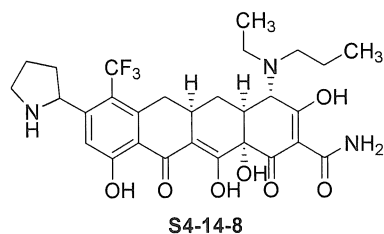
3,31 (m, 1 H), 3,29-3,26 (m, 1 H), 3,02-2,93 (m, 5 H), 2,67-2,56 (m, 2 H), 2,34-2,12 (m, 4 H), 1,71-1,59 (m, 1 H), 1,43-1,36 (m, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  566,28 (M+H).



Hợp chất **S4-14-5-B** được điều chế từ hợp chất **S4-13-4** sử dụng phương thức chung **C** và được tách từ hợp chất **S4-14-5-A** bằng phương pháp HPLC điều chế. **S4-14-5-B** (chất đồng phân không đối quang đơn B):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydrochlorua, các đồng phân cấu dạng, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  7,34 (s, 1 H), 5,05 (t,  $J = 8,2$  Hz, 1 H), 4,24 (s, 0,5 H), 4,19 (s, 0,5 H), 3,65-3,59 (m, 1 H), 3,52-3,46 (m, 2 H), 3,36-3,31 (m, 1 H), 3,29-3,26 (m, 1 H), 3,04-2,94 (m, 5 H), 2,61-2,46 (m, 2 H), 2,31-2,14 (m, 4 H), 1,74-1,62 (m, 1 H), 1,42-1,37 (m, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  566,36 (M+H).

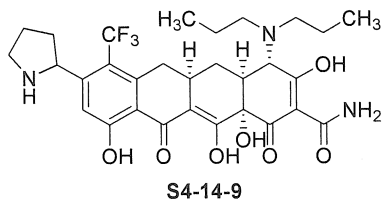


Hợp chất **S4-14-7** được điều chế từ hợp chất **S4-13-2** sử dụng các phương thức chung **D-1** (hai lần, bằng propionaldehyt, tiếp theo bằng formaldehyt) và **C**. **S4-14-7** (chất đồng phân không đối quang đơn A):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydrochlorua, các đồng phân cấu dạng, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  7,22 (s, 1 H), 4,97 (t,  $J = 9,2$  Hz, 1 H), 4,22 (s, 0,5 H), 4,15 (s, 0,5 H), 3,63-3,57 (m, 1 H), 3,51-3,45 (m, 1 H), 3,29-3,15 (m, 1 H), 3,03-2,94 (m, 5 H), 2,66-2,55 (m, 2 H), 2,36-2,12 (m, 4 H), 1,87-1,73 (m, 2 H), 1,68-1,59 (m, 1 H), 1,05-0,98 (m, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  580,05 (M+H).

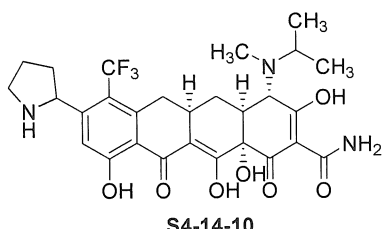


Hợp chất **S4-14-8** được điều chế từ hợp chất **S4-13-2** sử dụng các phương thức chung **D-1** (hai lần, bằng propionaldehyt, tiếp theo bằng axetaldehyt) và **C**. **S4-14-8** (chất đồng phân không đối quang đơn A):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydrochlorua, các đồng phân cấu dạng, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  7,21 (s, 1 H), 4,97 (t,  $J = 9,2$  Hz, 1

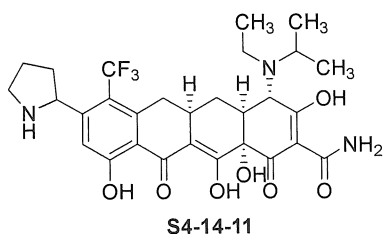
H), 4,26 (s, 0,5 H), 4,23 (s, 0,5 H), 3,63-3,56 (m, 2 H), 3,51-3,45 (m, 2 H), 3,29-3,25 (m, 1 H), 3,05-2,93 (m, 2 H), 2,67-2,55 (m, 2 H), 2,34-2,11 (m, 4 H), 1,88-1,78 (m, 2 H), 1,68-1,59 (m, 1 H), 1,41 (t,  $J = 6,9$  Hz, 3 H), 1,04-0,96 (m, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  594,33 ( $M+H$ ).



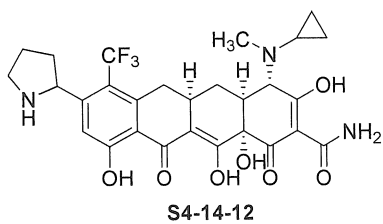
Hợp chất **S4-14-9** được điều chế từ hợp chất **S4-13-2** sử dụng các phương thức chung **D-1** (bằng lượng propionaldehyt dư) và **C**. **S4-14-9** (chất đồng phân không đối quang đơn A):  $^1H$  NMR (400 MHz,  $CD_3OD$ , muối hydroclorua)  $\delta$  7,21 (s, 1 H), 4,96 (t,  $J = 9,2$  Hz, 1 H), 4,16 (s, 1 H), 3,63-3,56 (m, 1 H), 3,51-3,45 (m, 1 H), 3,34-3,24 (m, 5 H), 3,05-2,96 (m, 1 H), 2,92 (d,  $J = 12,8$  Hz, 1 H), 2,67-2,55 (m, 2 H), 2,33-2,27 (m, 1 H), 2,24-2,12 (m, 3 H), 1,86-1,76 (m, 4 H), 1,69-1,60 (m, 1 H), 0,99 (t,  $J = 7,3$  Hz, 6 H); MS (ESI)  $m/z$  608,35 ( $M+H$ ).



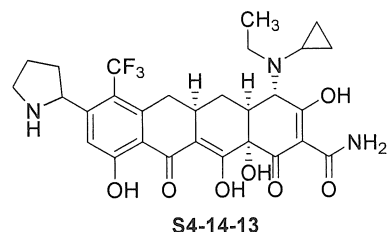
Hợp chất **S4-14-10** được điều chế từ hợp chất **S4-13-2** sử dụng các phương thức chung **D-1** (hai lần, bằng axeton, tiếp theo bằng formaldehyt) và **C**. **S4-14-10** (chất đồng phân không đối quang đơn A):  $^1H$  NMR (400 MHz,  $CD_3OD$ , muối hydroclorua, ~2:3 các đồng phân cấu dạng)  $\delta$  7,22 (s, 1 H), 4,96 (t,  $J = 9,2$  Hz, 1 H), 4,32 (s, 0,4 H), 4,16-4,14 (m, 0,6 H), 4,04 (0,6 H), 3,83-3,80 (m, 0,4 H), 3,63-3,56 (m, 1 H), 3,51-3,45 (m, 1 H), 3,29-3,23 (m, 1 H), 3,03-2,90 (m, 5 H), 2,67-2,55 (m, 2 H), 2,36-2,12 (m, 4 H), 1,68-1,53 (m, 1 H), 1,44 (d,  $J = 6,4$  Hz, 4 H), 1,38 (d,  $J = 6,0$  Hz, 2 H); MS (ESI)  $m/z$  580,31 ( $M+H$ ).



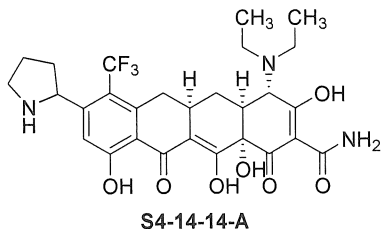
Hợp chất **S4-14-11** được điều chế từ hợp chất **S4-13-2** sử dụng các phương thức chung **D-1** (hai lần, bằng axeton, tiếp theo bằng axetaldehyt) và **C.** **S4-14-11** (chất đồng phân không đối quang đơn A):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydroclorua, ~1:3 các đồng phân cấu dạng)  $\delta$  7,21 (s, 1 H), 4,96 (t,  $J = 9,2$  Hz, 1 H), 4,32 (s, 0,25 H), 4,14 (m, 0,75 H), 4,04-3,97 (m, 1 H), 3,62-3,38 (m, 4 H), 3,29-3,24 (m, 1 H), 3,00-2,85 (m, 2 H), 2,66-2,54 (m, 2 H), 2,33-2,27 (m, 2 H), 2,24-2,11 (m, 2 H), 1,60-1,50 (m, 1 H), 1,50-1,37 (m, 6,75 H), 1,34 (t,  $J = 6,9$  Hz, 2,25 H); MS (ESI)  $m/z$  594,30 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



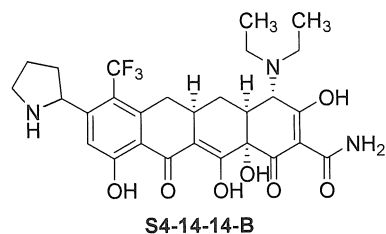
Hợp chất **S4-14-12** được điều chế từ hợp chất **S4-13-3-1** sử dụng các phương thức chung **D-1** (bằng formaldehyt) và **C.** **S4-14-12** (chất đồng phân không đối quang đơn A):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydroclorua)  $\delta$  7,21 (s, 1 H), 4,96 (t,  $J = 9,2$  Hz, 1 H), 4,89-4,81 (m, 1 H), 4,34 (s, 1 H), 3,62-3,56 (m, 1 H), 3,51-3,45 (m, 1 H), 3,29-3,25 (m, 1 H), 3,12-3,05 (m, 5 H), 2,67-2,55 (m, 2 H), 2,33-2,25 (m, 2 H), 2,23-2,12 (m, 2 H), 1,72-1,62 (m, 1 H), 1,30 (br s, 1 H), 1,09-0,99 (m, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  578,07 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



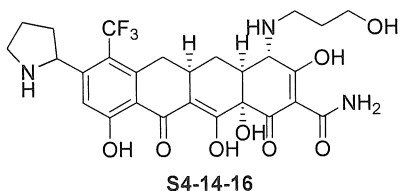
Hợp chất **S4-14-13** được điều chế từ hợp chất **S4-13-3-1** sử dụng các phương thức chung **D-1** (bằng axetaldehyt) và **C.** **S4-14-13** (chất đồng phân không đối quang đơn A):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydroclorua)  $\delta$  7,21 (s, 1 H), 4,96 (t,  $J = 9,2$  Hz, 1 H), 4,89-4,81 (m, 1 H), 4,35 (s, 1 H), 3,62-3,44 (m, 4 H), 3,29-3,25 (m, 1 H), 3,11-3,01 (m, 2 H), 2,67-2,55 (m, 2 H), 2,33-2,25 (m, 2 H), 2,23-2,12 (m, 2 H), 1,72-1,62 (m, 1 H), 1,45 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H), 1,41-1,00 (m, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  592,11 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



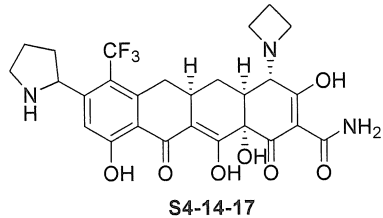
Hợp chất **S4-14-14-A** được điều chế từ hợp chất **S4-13-2** sử dụng các phương thức chung **D-1** (bằng lượng axetaldehyt dư) và **C**. **S4-14-14-A** (chất đồng phân không đối quang đơn A):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydroclorua)  $\delta$  7,21 (s, 1 H), 4,98 (t,  $J = 8,7$  Hz, 1 H), 4,26 (s, 1 H), 3,63-3,54 (m, 2 H), 3,51-3,43 (m, 3 H), 3,34-3,26 (m, 2 H), 3,04-2,92 (m, 2 H), 2,67-2,55 (m, 2 H), 2,36-2,10 (m, 4 H), 1,68-1,59 (m, 1 H), 1,41 (t,  $J = 6,9$  Hz, 6 H); MS (ESI)  $m/z$  580,08 ( $\text{M}^+\text{H}$ ).



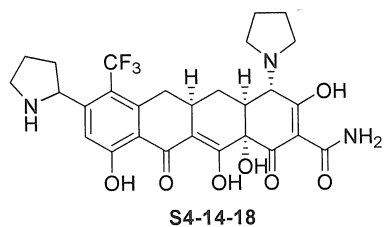
Hợp chất **S4-14-14-B** được điều chế từ hợp chất **S4-13-5** sử dụng phương thức chung **C** và được tách từ hợp chất **S4-14-14** bằng phương pháp HPLC điều chế. **S4-14-14-B** (chất đồng phân không đối quang đơn B):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydroclorua)  $\delta$  7,30 (s, 1 H), 5,05 (t,  $J = 9,2$  Hz, 1 H), 4,26 (s, 1 H), 3,63-3,58 (m, 2 H), 3,52-3,46 (m, 3 H), 3,37-3,31 (m, 1 H), 3,29-3,26 (m, 1 H), 3,02-2,94 (m, 2 H), 2,59 (t,  $J = 14,6$  Hz, 1 H), 2,52-2,46 (m, 1 H), 2,31-2,18 (m, 4 H), 1,69-1,60 (m, 1 H), 1,42 (t,  $J = 6,4$  Hz, 6 H); MS (ESI)  $m/z$  580,37 ( $\text{M}^+\text{H}$ ).



Hợp chất **S4-14-16** được điều chế từ hợp chất **S4-13-2** sử dụng các phương thức chung **D-1** (bằng 3-[(tert-butyldimethylsilyl)oxy]-1-propanal) và **C**. **S4-14-16** (chất đồng phân không đối quang đơn A):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydroclorua)  $\delta$  7,20 (s, 1 H), 4,96 (t,  $J = 9,2$  Hz, 1 H), 3,89 (s, 1 H), 3,78-3,69 (m, 2 H), 3,62-3,56 (m, 1 H), 3,52-3,41 (m, 3 H), 3,27-3,23 (m, 1 H), 2,99-2,91 (m, 1 H), 2,85 (d,  $J = 12,8$  Hz, 1 H), 2,66-2,54 (m, 2 H), 2,33-2,27 (m, 1 H), 2,24-2,09 (m, 3 H), 1,98-1,92 (m, 2 H), 1,61-1,52 (m, 1 H), 1,41 (t,  $J = 6,9$  Hz, 6 H); MS (ESI)  $m/z$  582,05 ( $\text{M}^+\text{H}$ ).

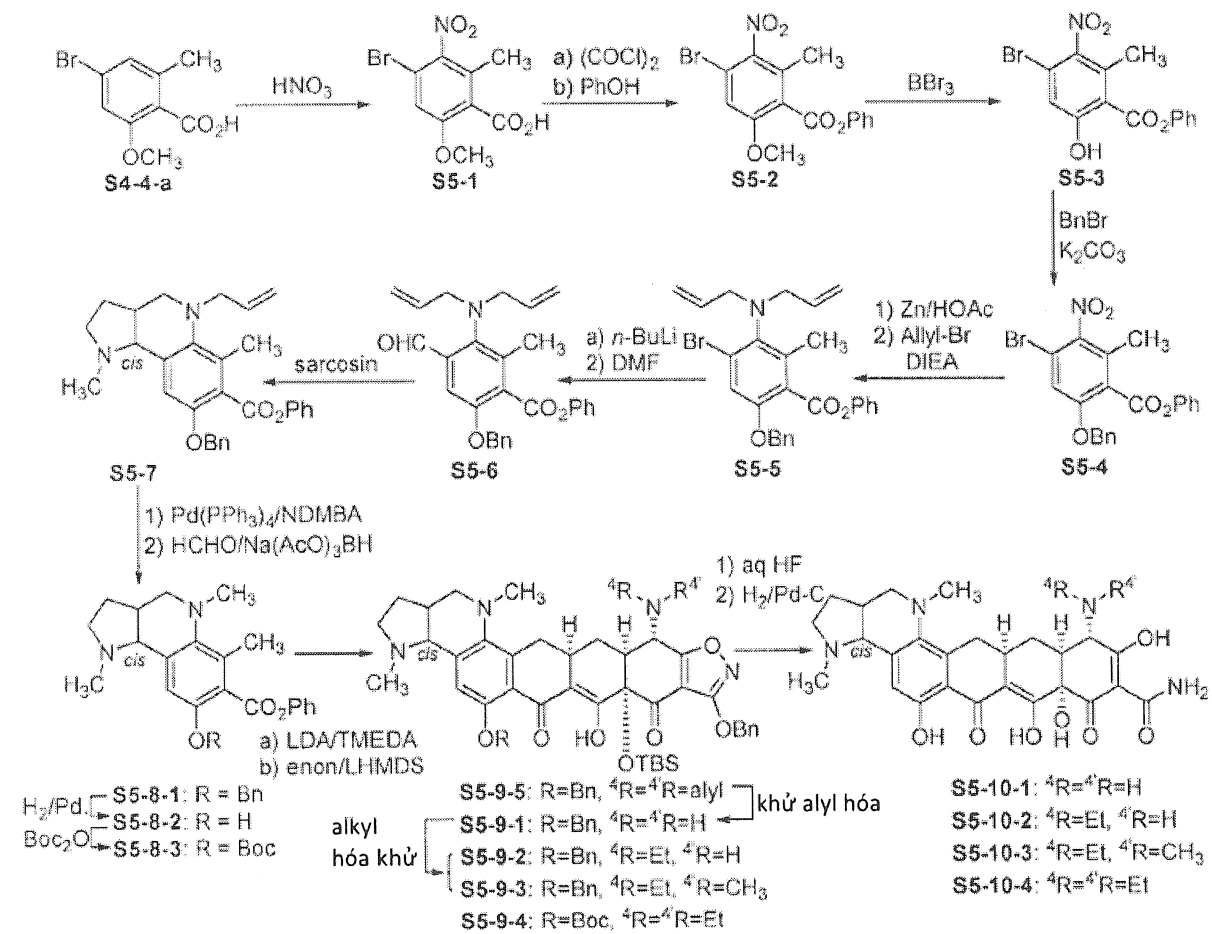


Hợp chất **S4-14-17** được điều chế từ hợp chất **S4-13-6** sử dụng phương thức chung C. **S4-14-17** (chất đồng phân không đối quang đơn A):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối axit trifloaxetic)  $\delta$  7,19 (s, 1 H), 4,96 (t,  $J = 8,7$  Hz, 1 H), 4,60-4,25 (m, 4 H), 4,05 (s, 1 H), 3,62-3,55 (m, 1 H), 3,51-3,44 (m, 1 H), 3,25-3,22 (m, 1 H), 2,98-2,90 (m, 1 H), 2,68-2,54 (m, 4 H), 2,34-2,11 (m, 5 H), 1,60-1,50 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  564,08 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

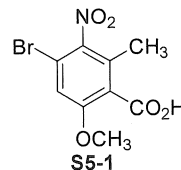


Hợp chất **S4-14-18** được điều chế từ hợp chất **S4-13-7** sử dụng phương thức chung C. **S4-14-18** (chất đồng phân không đối quang đơn A):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydrochlorua)  $\delta$  7,22 (s, 1 H), 4,96 (t,  $J = 9,2$  Hz, 1 H), 4,04 (s, 1 H), 3,63-3,57 (m, 5 H), 3,51-3,47 (m, 1 H), 3,26-3,22 (m, 1 H), 3,01-2,94 (m, 2 H), 2,65-2,54 (m, 2 H), 2,33-2,27 (m, 1 H), 2,22-2,09 (m, 7 H), 1,63-1,54 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  578,11 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

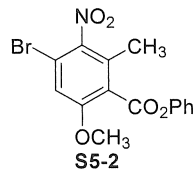
## Sơ đồ 5



Các hợp chất sau đây được điều chế theo sơ đồ 5.



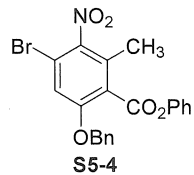
Bổ sung từng giọt dung dịch của  $\text{HNO}_3$  (68-70%, 0,56mL, 8,57mmol, 1,05 đương lượng) trong  $\text{H}_2\text{SO}_4$  đặc (2mL) vào dung dịch của hợp chất S4-4-a (2,00g, 8,16mmol, 1,0 đương lượng) trong  $\text{H}_2\text{SO}_4$  đặc (20mL) ở nhiệt độ 0°C. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ 0°C trong thời gian 10 phút và rót lên nước đá (~200mL). Chiết hỗn hợp bằng EtOAc (150mL). Tách riêng pha hữu cơ, rửa bằng nước muối (2 x 50mL), làm khô bằng magie sulfat, lọc và cô đặc để thu được hợp chất S5-1 thô là chất rắn màu da cam:  $^1\text{H NMR}$  (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  11,5 (br s, 1 H), 7,06 (s, 1 H), 3,90 (s, 3 H), 2,32 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  288,01, 289,99 (M-H).



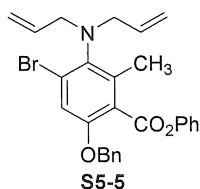
Hòa tan hợp chất **S5-1** trong điclometan (16mL). Bổ sung oxalyl clorua (0,85mL, 9,79mmol, 1,2 đương lượng), tiếp theo bằng vài giọt DMF vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 30 phút, cô và sấy khô thêm trong điều kiện chân không cao. Phần cặn được hòa tan lại trong điclometan (16mL). Bổ sung phenol (0,92g, 9,79mmol, 1,2 đương lượng), trietylamin (2,84mL, 20,40mmol, 2,5 đương lượng) và DMAP (100mg, 0,82mmol, 0,1 đương lượng) vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 1 giờ và cô trong điều kiện áp suất giảm. Hòa tan phần cặn còn lại trong EtOAc (150mL), rửa bằng dung dịch nước HCl 1N (50mL), nước muối (50mL), dung dịch nước NaOH 1N (50mL) và sau đó bằng nước muối (50mL), làm khô bằng magie sulfat khan, lọc và cô đặc để thu được sản phẩm mong muốn **S5-2** là chất rắn màu vàng sáng:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,45-7,41 (m, 2 H), 7,30-7,26 (m, 1 H), 7,21-7,16 (m, 2 H), 7,09 (s, 1 H), 3,94 (s, 3 H), 2,38 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  364,05, 366,06 (M-H).



Bổ sung từ từ dung dịch của  $\text{BBr}_3$  trong điclometan (1,0M, 8,16mL, 8,16mmol, 1,0 đương lượng) vào dung dịch của hợp chất **S5-2** trong điclometan (32mL) ở nhiệt độ  $-78^\circ\text{C}$ . Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ  $-78^\circ\text{C}$  trong thời gian 15 phút và sau đó làm ấm tới nhiệt độ  $0^\circ\text{C}$  trong thời gian 50 phút và duy trì ở nhiệt độ đó trong thời gian 10 phút. Rót hỗn hợp phản ứng vào dung dịch nước  $\text{NaHCO}_3$  bão hòa (50mL) và khuấy ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 10 phút. Điclometan được làm bay hơi. Chiết phần cặn bằng EtOAc (100mL, sau đó 30mL). Kết hợp các phần chiết hữu cơ và làm khô bằng magie sulfat khan. Lọc dung dịch sấy khô và cô phần dịch lọc để thu được hợp chất **S5-3** thô (2,20 g):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  11,2 (br s, 1 H), 7,48-7,44 (m, 2 H), 7,36-7,32 (m, 1 H), 7,25 (s, 1 H), 7,18-7,16 (m, 2 H), 2,63 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  350,01, 352,03 (M-H).

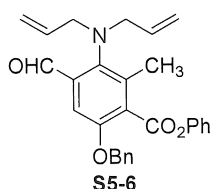


Bổ sung benzylbromua (0,78mL, 6,56mmol, 1,05 đương lượng) và bột K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> (1,73g, 12,50mmol, 2,0 đương lượng) vào dung dịch của hợp chất S5-3 (2,20g, 6,25mmol, 1,0 đương lượng) trong axeton (12mL). Khuấy hỗn hợp ở nhiệt độ trong phòng qua đêm. Lọc chất rắn và rửa thêm bằng EtOAc (30mL). Cô phần dịch lọc. Tinh chế phần còn lại bằng phương pháp sắc ký cột nhanh (2-20% EtOAc/hexan) để thu được sản phẩm mong muốn S5-4 là chất rắn màu trắng (1,68g, hiệu suất 47% trong 4 bước): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,40-7,32 (m, 8 H), 7,15 (s, 1 H), 7,03-7,01 (m, 2 H), 5,18 (s, 2 H), 2,39 (s, 3 H); MS (ESI) *m/z* 440,09, 442,06 (M-H).

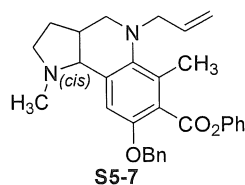


Bổ sung bụi kẽm (12,1g, 186mmol) theo từng phần vào dung dịch của hợp chất S5-4 (8,24g, 18,6mmol) trong THF (70mL) và axit axetic (20mL). Sau thời gian 1 giờ, lọc hỗn hợp phản ứng qua Xelit (dịch rửa EtOAc) và cô phần dịch lọc trong điều kiện áp suất giảm. Pha loãng nguyên liệu bằng EtOAc và rửa bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước bão hòa, 3 x) và nước muối (1 x). Làm khô lớp EtOAc bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô để thu được 7,30g (hiệu suất 95%) anilin thô S5-4-a là dầu đặc.

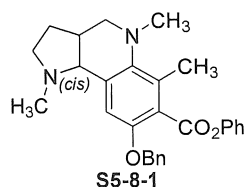
Tiến hành gia nhiệt dung dịch DMF (15mL) của hợp chất anilin thô S5-4-a (4,52mmol), diisopropyletylamin (3,94mL, 22,6mmol, 5 đương lượng) và alylbromua (1,62mL, 18,1mmol, 4 đương lượng) trong ống gắn kínat ở nhiệt độ 90°C trong thời gian 4 giờ, làm nguội xuống nhiệt độ trong phòng và pha loãng bằng EtOAc (100mL). Rửa pha hữu cơ bằng nước (50 mL×2) và dung dịch nước NH<sub>4</sub>Cl (50mL), làm khô bằng natri sulfat và cô để thu được hợp chất S5-5: MS (ESI) *m/z* 492,04, 494,04 (M+H). Sản phẩm thô này được sử dụng trực tiếp trong bước tiếp theo không cần tinh chế thêm.



Bổ sung từng giọt dung dịch của *n*-BuLi trong hexan (4,22mL, 2,5M, 1,2 đương lượng) vào dung dịch của hợp chất S5-5 (4,33g, 8,8mmol, 1 đương lượng) trong THF (30mL) ở nhiệt độ -78°C trong môi trường N<sub>2</sub>. Khuấy dung dịch màu đỏ tạo ra ở nhiệt độ -78°C trong thời gian 5 phút và sau đó bổ sung DMF (2,04mL, 3 đương lượng) từng giọt vào đó. Làm âm dần dần phản ứng tới nhiệt độ 0°C trong thời gian 1 giờ. Bổ sung dung dịch NH<sub>4</sub>Cl bão hòa vào đó. Chiết hỗn hợp tạo ra ba lần bằng EtOAc. Rửa các phần chiết EtOAc kết hợp bằng nước muối, sấy khô (natri sulfat) và cô. Tinh chế phần cặn bằng phương pháp sắc ký nhanh (5% đến 15%, EtOAc/hexan) thu được hợp chất S5-6 (1,92g, hiệu suất 50%): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 10,40 (s, 1 H), 7,44-7,30 (m, 8 H), 7,25-7,22 (m, 1 H), 7,21 (d, *J* = 6,8 Hz, 2 H), 5,86-5,75 (m, 2 H), 5,14 (s, 2 H), 5,15-5,06 (m, 4 H), 3,73 (d, *J* = 6,4 Hz, 4 H), 2,41 (s, 3 H); MS (ESI) *m/z* 440,14 (M-H).



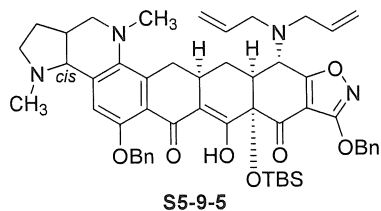
Hòa tan hợp chất S5-6 (577mg, 1,31mmol, 1 đương lượng) trong 6mL DMF khô. Bổ sung sarcosin (202mg, 1,5 đương lượng) vào hỗn hợp. Gia nhiệt huyền phù tạo ra đến nhiệt độ 80°C trong thời gian 4 giờ cho tới khi nó trở thành dung dịch màu vàng sẫm đồng nhất. Làm lạnh dung dịch phản ứng xuống nhiệt độ phòng, pha loãng bằng etyl axetat, rửa bằng nước và nước muối, sấy khô (natri sulfat) và cô để thu được hợp chất S5-7 (727mg, thô): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,48-7,19 (m, 10 H), 6,66 (s, 1 H), 6,02-5,86 (m, 1 H), 5,36-4,99 (m, 4 H), 3,35 (s, 2 H), 3,19-2,78 (m, 3 H), 2,42-2,31 (m, 3 H), 2,35 (s, 3 H), 2,24 (s, 3 H), 2,09-1,95 (m, 1 H), 1,70-1,50 (m, 1 H); MS (ESI) *m/z* 469,15 (M+H).



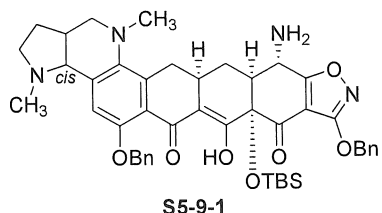
Bổ sung tetrakis(triphenylphosphin) paladi (75mg, 0,05 đương lượng) và axit 1,3-dimetylbarbituric (609mg, 3 đương lượng) trong môi trường nitơ vào dung dịch của hợp chất S5-7 (727mg, thô, 1,3mmol, 1 đương lượng) trong 6mL DCM khô. Làm sạch hỗn hợp phản ứng bằng nitơ, khuấy ở nhiệt độ phòng trong thời gian 2 giờ, pha loãng bằng 25mL dung dịch nước NaHCO<sub>3</sub> bão hòa và chiết bằng DCM (25mL x

3). Làm khô các phần chiết hữu cơ kết hợp bằng natri sulfat khan, lọc và cô đặc để thu được hợp chất trung gian anilin S5-7-a (thô): MS (ESI)  $m/z$  429,10 ( $M+H$ ).

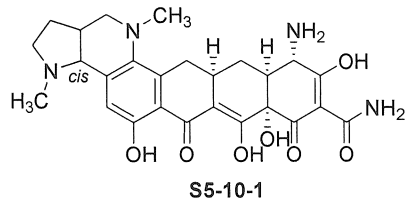
Lần lượt bồ sung formaldehyt (290 $\mu$ L, dung dịch nước 37%, 3 đương lượng), natri triaxetoxoxybohyđrua (551mg, 2 đương lượng) và axit axetic (223 $\mu$ L, 3 đương lượng) vào dung dịch của hợp chất trung gian S5-7-a trong điclometan (5mL) ở nhiệt độ 25°C. Sau khi khuấy trong thời gian 30 phút, làm dừng hỗn hợp phản ứng bằng cách bồ sung dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa (15mL) và chiết bằng điclometan (3 x 10mL). Làm khô các phần chiết hữu cơ kết hợp bằng natri sulfat khan, lọc và cô. Tinh chế phần cặn bằng phương pháp sắc ký nhanh (15% đến 50%, EtOAc/hexan) thu được hợp chất S5-8-1 (441mg, hiệu suất 41% trong 3 bước):  $^1$ H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  7,47-7,42 (m, 2 H), 7,40-7,32 (m, 5 H), 7,28-7,20 (m, 1 H), 7,19-7,13 (m, 2 H), 6,68 (s, 1 H), 5,15 (s, 2 H), 3,12-3,00 (m, 2 H), 2,92-2,81 (m, 2 H), 2,66 (s, 3 H), 2,54-2,46 (m, 1 H), 2,41 (s, 3 H), 2,36 (s, 3 H), 2,33-2,22 (m, 1 H), 2,12-2,00 (m, 1 H), 1,45-1,32 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  443,16 ( $M+H$ ).



Hợp chất S5-9-5 được điều chế với hiệu suất 50% từ S5-8-1 và *N*-dialyl enon S1-9-2 sử dụng phương thức chung A. S5-9-5 (hỗn hợp các chất đồng phân không đối quang, tỷ lệ ~ 1:1, bột màu vàng):  $^1$ H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  15,90 (br s, 1 H), 7,42-7,18 (m, 10 H), 6,59 (s, 0,5 H), 6,53 (s, 0,5 H), 5,75-5,67 (m, 2 H), 5,27 (s, 2 H), 5,13-4,96 (m, 6 H), 4,06 (d,  $J$  = 10,4 Hz, 1 H), 3,31-3,08 (m, 6 H), 3,02-2,92 (m, 2 H), 2,80-2,69 (m, 4 H), 2,48-2,28 (m, 6 H), 2,22-2,14 (m, 1 H), 2,09-2,03 (m, 4 H), 1,53-1,48 (m, 1 H), 0,722 (s, 4,5 H), 0,718 (s, 4,5 H), 0,163 (s, 1,5 H), 0,156 (s, 1,5 H), 0,026 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  883,56 ( $M+H$ ).



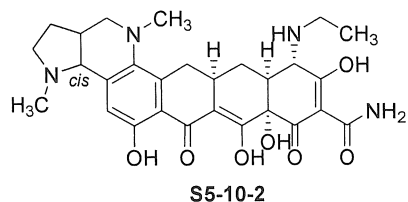
Hợp chất S5-9-1 được điều chế với hiệu suất 95% từ hợp chất S5-9-5 sử dụng phương thức chung B. S5-9-1 (hỗn hợp của các chất đồng phân không đối quang): MS (ESI)  $m/z$  803,48 ( $M+H$ ).



Hợp chất **S5-10-1** được điều chế từ hợp chất **S5-9-1** sử dụng phương thức chung **C** và hai chất đồng phân không đối quang được tách riêng bằng phương pháp HPLC điều chế.

**S5-10-1-A:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydroclorua)  $\delta$  7,17 (s, 1 H), 4,70 (d,  $J = 6,0$  Hz, 1 H), 3,91 (s, 1 H), 3,88-3,81 (m, 1 H), 3,64-3,38 (m, 4 H), 3,19-3,05 (m, 8 H), 2,70-2,47 (m, 3 H), 2,34-2,24 (m, 1 H), 2,03-1,96 (m, 1 H), 1,66-1,57 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  511,30 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

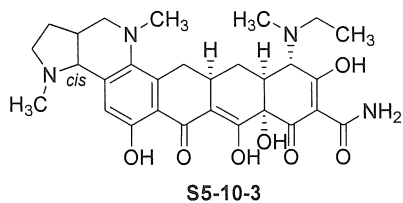
**S5-10-1-B:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydroclorua)  $\delta$  7,12 (s, 1 H), 4,56 (d,  $J = 6,0$  Hz, 1 H), 3,91 (s, 1 H), 3,84-3,78 (m, 1 H), 3,43-3,34 (m, 4 H), 3,29-3,25 (m, 1 H), 3,14 (s, 3 H), 2,98-2,90 (m, 1 H), 2,83 (s, 3 H), 2,69-2,60 (m, 2 H), 2,42 (t,  $J = 14,6$  Hz, 1 H), 2,28-2,24 (m, 1 H), 1,91-1,84 (m, 1 H), 1,69-1,59 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  511,30 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



Hợp chất **S5-10-2** được điều chế từ hợp chất **S5-9-1** sử dụng các phương thức chung **D-1** (bằng axetaldehyt) và **C** và hai chất đồng phân không đối quang được tách riêng bằng phương pháp HPLC điều chế.

**S5-10-2-A:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydroclorua)  $\delta$  7,16 (s, 1 H), 4,68 (d,  $J = 5,5$  Hz, 1 H), 3,89 (s, 1 H), 3,86-3,80 (m, 1 H), 3,54-3,52 (m, 1 H), 3,48-3,33 (m, 5 H), 3,17-3,07 (m, 8 H), 2,86 (d,  $J = 12,8$  Hz, 1 H), 2,68-2,62 (m, 1 H), 2,47 (t,  $J = 14,6$  Hz, 1 H), 2,33-2,30 (m, 1 H), 2,00-1,93 (m, 1 H), 1,64-1,55 (m, 1 H), 1,36 (t,  $J = 6,9$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  539,33 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

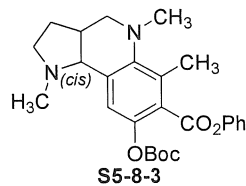
**S5-10-2-B:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydroclorua)  $\delta$  7,16 (s, 1 H), 4,61 (d,  $J = 5,9$  Hz, 1 H), 3,91 (s, 1 H), 3,87-3,80 (m, 1 H), 3,49-3,32 (m, 7 H), 3,15 (s, 3 H), 3,03-2,94 (m, 1 H), 2,91 (s, 3 H), 2,85 (d,  $J = 12,4$  Hz, 1 H), 2,71-2,62 (m, 1 H), 2,45 (t,  $J = 14,2$  Hz, 1 H), 2,28-2,24 (m, 1 H), 1,94-1,88 (m, 1 H), 1,67-1,58 (m, 1 H), 1,36 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  539,33 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



Hợp chất **S5-10-3** được điều chế từ hợp chất **S5-9-1** sử dụng các phương thức chung **D-1** (hai lần, bằng axetaldehyt, tiếp theo bằng formaldehyt) và **C** và hai chất đồng phân không đối quang được tách riêng bằng phương pháp HPLC điều chế.

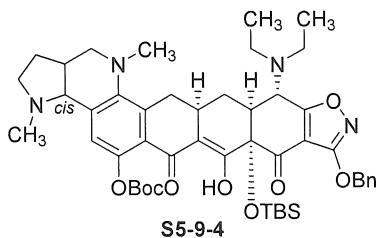
**S5-10-3-A:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydrochlorua, các đồng phân cầu dạng, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  7,15 (s, 1 H), 4,67 (br s, 1 H), 4,26 (s, 0,5 H), 4,17 (s, 0,5 H), 3,86-3,79 (m, 1 H), 3,54-3,37 (m, 7 H), 3,18-2,94 (m, 11 H), 2,67-2,62 (m, 1 H), 2,46 (t,  $J$  = 14,2 Hz, 1 H), 2,34 (br t,  $J$  = 11,0 Hz, 1 H), 1,99-1,92 (m, 1 H), 1,72-1,61 (m, 1 H), 1,45-1,37 (m, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  553,34 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

**S5-10-3-B:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydrochlorua, các đồng phân cầu dạng, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  7,12 (s, 1 H), 4,56 (d,  $J$  = 5,5 Hz, 1 H), 4,25 (s, 0,5 H), 4,16 (s, 0,5 H), 3,85-3,78 (m, 1 H), 3,53-3,26 (m, 7 H), 3,14 (s, 3 H), 3,02-2,94 (m, 5 H), 2,82 (s, 3 H), 2,68-2,59 (m, 1 H), 2,40 (t,  $J$  = 14,6 Hz, 1 H), 2,29-2,22 (m, 1 H), 1,91-1,84 (m, 1 H), 1,75-1,63 (m, 1 H), 1,44-1,36 (m, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  553,34 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

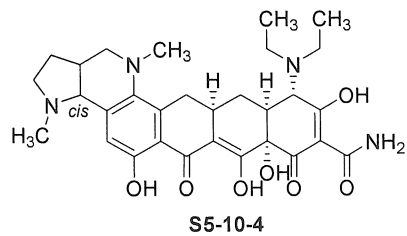


Bổ sung palađi trên cacbon (Degussa, 10% khói lượng, 161mg) vào dung dịch của **S5-8-1** (1,63g, 3,67mmol, 1 đương lượng) trong MeOH (18mL). Môi trường hydro được đưa vào và khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ phòng. Sau thời gian 30 phút, bóng hydro đã xẹp khí, do đó phần chất xúc tác palađi khác (50mg) được bổ sung vào đó, tiếp theo bằng cách lại đưa vào môi trường hydro. Sau thời gian 1 giờ nữa, lọc hỗn hợp phản ứng qua đệm Xelit nhỏ và cô phần dịch lọc trong điều kiện áp suất giảm để thu được hợp chất trung gian **S5-8-2**. Bổ sung di-*tert*-butyl dicacbonat (890mg, 4,08mmol, 1,1 đương lượng) và dimethylaminopyridin (54mg, 0,44mmol, 0,1 đương lượng) vào dung dịch của dầu thô **S5-8-2** ở trên trong diclometan (20mL) và khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ môi trường xung quanh. Sau thời gian 50 phút, cô hỗn hợp trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế phần còn lại bằng phương pháp sắc ký cột nhanh (Biotage, cột silicagel 50g, 20% đến 90% axetonitril theo gradien diclometan) thu được phần không tinh khiết chứa sản phẩm mong muốn. Tinh chế lần

hai bằng phương pháp sắc ký cột nhanh (Biotage, cột silicagel 50g, 2% đến 70% axetonitril theo gradien diclometan) để thu được hợp chất mong muốn S5-8-3 (1,57g, hiệu suất 94%) là dầu không màu:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,45-7,39 (m, 2 H), 7,30-7,22 (m, 3 H), 6,97 (s, 1 H), 3,14-3,07 (m, 2 H), 2,94-2,87 (m, 2 H), 2,70 (s, 3 H), 2,44 (s, 3 H), 2,41 (s, 3 H), 2,30 (q,  $J = 9,2$  Hz, 1 H), 2,13-2,02 (m, 1 H), 1,44 (s, 9 H), 1,43-1,34 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  453,99 (M+H).



Hợp chất S5-9-4 được điều chế với hiệu suất 75% từ S5-8-3 và *N*-dietyl enon S1-9-3 sử dụng phương thức chung A. S5-9-4 (bột màu vàng, các chất đồng phân không đối quang, tỷ lệ  $\sim 1:1$ ): MS (ESI)  $m/z$  869,92 (M+H).

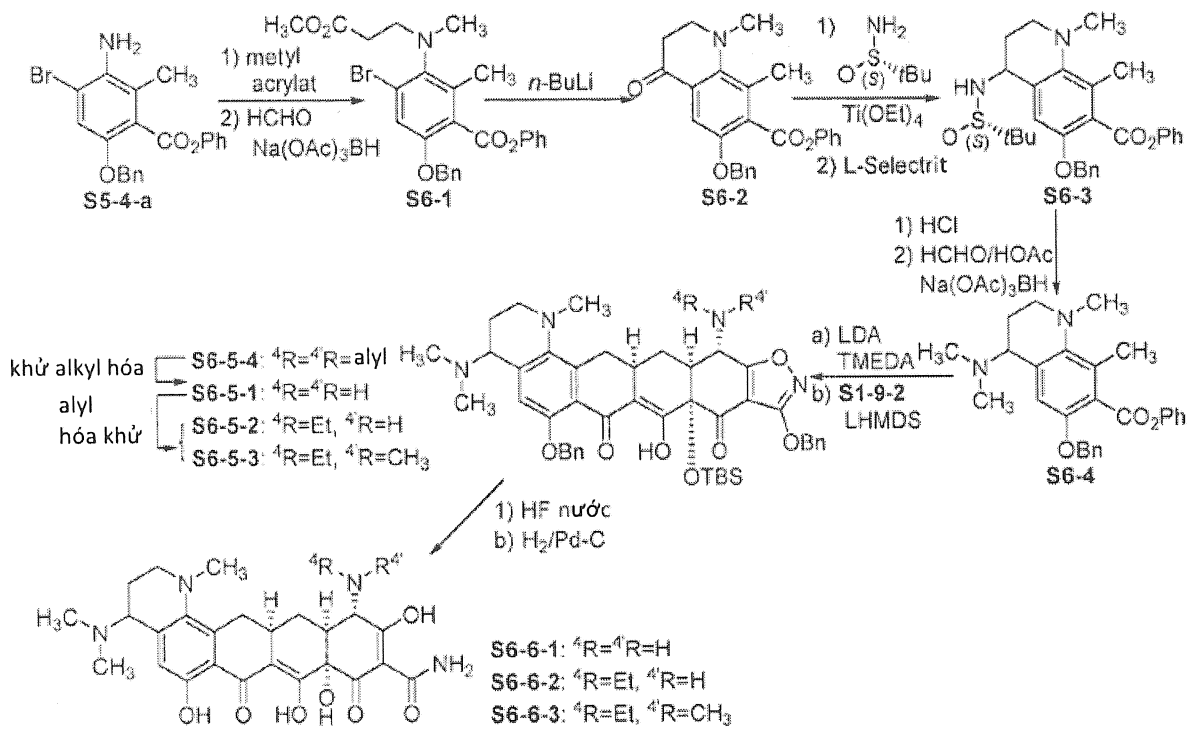


Hợp chất S5-10-4 được điều chế từ hợp chất S5-9-4 sử dụng phương thức chung C và hai chất đồng phân không đối quang được tách riêng bằng phương pháp HPLC điều chế.

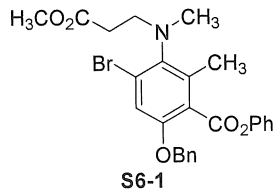
**S5-10-4-A:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydroclorua)  $\delta$  7,26 (s, 1 H), 4,83 (d,  $J = 5,5$  Hz, 1 H), 4,30 (s, 1 H), 3,92-3,85 (m, 1 H), 3,82-3,71 (m, 2 H), 3,62-3,56 (m, 3 H), 3,53-3,42 (m, 3 H), 3,38-3,32 (m, 1 H), 3,32 (s, 3 H), 3,20 (s, 3 H), 3,11 (d,  $J = 15,1$  Hz, 1 H), 2,96 (d,  $J = 13,3$  Hz, 1 H), 2,74-2,55 (m, 2 H), 2,42-2,39 (m, 1 H), 2,05-1,98 (m, 1 H), 1,71-1,62 (m, 1 H), 1,43 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H), 1,41 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  567,53 (M+H).

**S5-10-4-B:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydroclorua)  $\delta$  7,28 (s, 1 H), 4,78 (d,  $J = 5,5$  Hz, 1 H), 4,31 (s, 1 H), 3,93-3,80 (m, 2 H), 3,72-3,68 (m, 1 H), 3,62-3,46 (m, 6 H), 3,38-3,30 (m, 1 H), 3,21-3,14 (m, 1 H), 3,16 (s, 3 H), 3,14 (s, 3 H), 2,96 (d,  $J = 12,8$  Hz, 1 H), 2,78-2,66 (m, 1 H), 2,58 (t,  $J = 14,2$  Hz, 1 H), 2,32-2,29 (m, 1 H), 2,02-1,95 (m, 1 H), 1,75-1,65 (m, 1 H), 1,414 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H), 1,409 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  567,53 (M+H).

## Sơ đồ 6

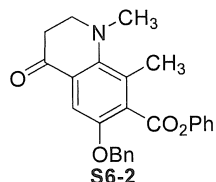


Các hợp chất sau đây được điều chế theo sơ đồ 6.

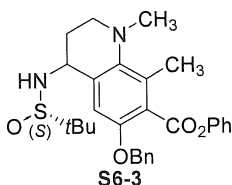


Hòa tan hợp chất S5-4-a (thô) trong methyl acrylat (10mL) và axit axetic (20mL) và gia nhiệt tới nhiệt độ 110°C trong một bình gắn kín. Sau khi khuấy qua đêm, bỏ sung thêm methyl acrylat (5mL) và tiếp tục gia nhiệt ở nhiệt độ 110°C qua đêm. Khi làm nguội xuống nhiệt độ trong phòng, hỗn hợp phản ứng được cô. Hòa tan nguyên liệu trong EtOAc và rửa bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước bão hòa, 3 x) và nước muối (1 x). Làm khô lớp EtOAc bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô để thu được hợp chất trung gian anilin tương ứng. Hòa tan hợp chất trung gian này trong CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (100mL) và bỏ sung axit axetic (5mL) và formaldehyd (dung dịch nước 37%, 5mL) vào hỗn hợp. Sau đó, bỏ sung Na(OAc)<sub>3</sub>BH (5,6g, 26,4mmol) vào hỗn hợp. Sau thời gian 1 giờ, làm dừng hỗn hợp phản ứng bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước bão hòa) và tách riêng các lớp. Rửa lớp hữu cơ được bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước bão hòa, 2 x) và nước muối (1 x), làm khô bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô. Tinh chế nguyên liệu bằng phương pháp sắc ký cột (cột

Biotage 100g, 0 đến 12% EtOAc theo gradien hexan) để thu được 3,94g (hiệu suất 44%, 3 bước) sản phẩm **S6-1**:  $R_f = 0,20$  trong 10% EtOAc/hexan:  $^1H$  NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,45-7,32 (m, 7 H), 7,26-7,21 (m, 1 H), 7,11-7,04 (m, 3 H), 5,10 (s, 2 H), 3,66 (s, 3 H), 3,48-3,41 (m, 2 H), 2,80 (s, 3 H), 2,50 (dt,  $J = 6,9$  Hz, 2,3 Hz, 2 H), 2,38 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  512,33, 514,33 (M+H).

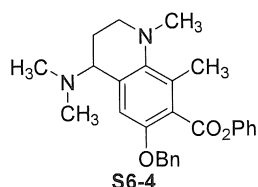


Bổ sung từng giọt *n*-BuLi (dung dịch 2,5M, 5,2mL, 13,0mmol) ở nhiệt độ -78°C vào dung dịch của **S6-1** (3,94g, 7,69mmol) trong THF (30mL). Sau thời gian 5 phút, làm dừng phản ứng bằng NH<sub>4</sub>Cl (dung dịch nước bão hòa) và chiết bằng EtOAc (2x). Làm khô các phần chiết kết hợp bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô. Tinh chế nguyên liệu bằng phương pháp sắc ký cột (cột Biotage 100g, 5 đến 30% EtOAc theo gradien hexan) để thu được 0,854g (hiệu suất 28%) sản phẩm **S6-2** là dầu màng vàng nhạt:  $^1H$  NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,48 (s, 1 H), 7,45-7,41 (m, 2 H), 7,38-7,30 (m, 5 H), 7,26-7,22 (m, 1 H), 7,10-7,06 (m, 2 H), 5,15 (s, 2 H), 3,55 (t,  $J = 6,4$  Hz, 2 H), 2,87 (s, 3 H), 2,77 (t,  $J = 6,4$  Hz, 2 H), 2,41 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  402,00 (M+H).

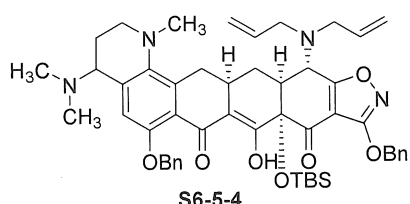


Bổ sung Ti(OEt)<sub>4</sub> (3,82mL, 18,40mmol) vào dung dịch của hợp chất **S6-2** (2,46g, 6,12mmol) và (S)-(−)-*t*-butylsulfinamit (2,23g, 18,40mmol) trongtoluen (20mL) và gia nhiệt hỗn hợp phản ứng đến nhiệt độ 75°C. Sau khi khuấy qua đêm, pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng EtOAc và làm dừng phản ứng bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước bão hòa). Lọc hỗn hợp qua Xelit (dịch rửa EtOAc) và rửa phần dịch lọc bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước bão hòa, 3x) và nước muối. Làm khô các phần hữu cơ bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô. Tinh chế nguyên liệu bằng phương pháp sắc ký cột (cột Biotage 100g, 15 đến 60% EtOAc theo gradien hexan) để thu được 1,943g (hiệu suất 63%) hợp chất trung gian sulfinimin là chất rắn màu vàng:  $^1H$  NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,56 (s, 1 H), 7,43-7,22 (m, 8 H), 7,14-7,08 (m, 2 H), 5,14 (s, 2 H), 3,47-3,37 (m, 1 H), 3,36-3,30 (m, 2 H), 3,08-2,99 (m, 1 H), 2,75 (s, 3 H), 2,38 (s, 3 H), 1,27 (s, 9 H); MS (ESI)  $m/z$  505,16 (M+H).

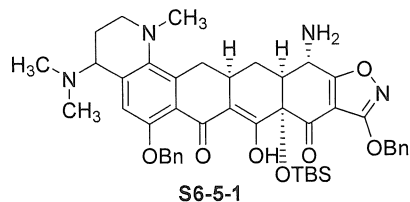
Bỏ sung từng giọt L-Selectrit (dung dịch 1,0M trong THF, 19,30mL, 19,30mmol) vào dung dịch ở nhiệt độ 0°C của sulfinimin nêu trên (1,94g, 3,85mmol) trong THF (20mL). Sau khi hoàn thành việc bỏ sung, loại bỏ bể nước đá và khuấy hỗn hợp phản ứng trong thời gian 4 giờ. Làm dừng hỗn hợp phản ứng bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước bão hòa) và pha loãng bằng EtOAc. Rửa hỗn hợp bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước bão hòa, 3x) và nước muối. Làm khô các phần hữu cơ bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô. Tinh chế nguyên liệu bằng phương pháp sắc ký cột (cột Biotage 50g, 40 đến 100% EtOAc theo gradien hexan) để thu được 1,65g (hiệu suất 85%) sulfonamit mong muốn S6-3 (chất đồng phân không đối quang đơn A) là chất rắn màu trắng: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,41-7,26 (m, 7 H), 7,24-7,19 (m, 1 H), 7,12-7,07 (m, 2 H), 6,86 (s, 1 H), 5,07 (AB<sub>q</sub>, *J* = 15,6 Hz, 11,9 Hz, 2 H), 4,42-4,34 (m, 1 H), 3,38 (d, *J* = 10,1 Hz, 1 H), 3,18-3,12 (m, 2 H), 2,65 (s, 3 H), 2,37 (s, 3 H), 2,36-2,25 (m, 1 H), 2,13-2,03 (m, 1 H), 1,21 (s, 9 H); MS (ESI) *m/z* 507,19 (M+H).



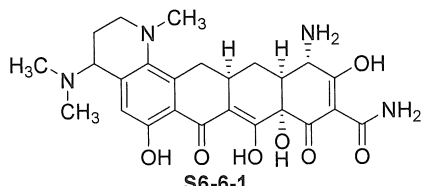
Khuấy sulfonamit S6-3 nêu trên (1,65g, 3,27mmol) trong HCl (dung dịch 4M trong 1,4-đioxan, 4mL) và MeOH (16mL). Sau thời gian 1 giờ, cô hỗn hợp phản ứng và hòa tan lại trong CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (25mL). Bỏ sung Na(OAc)<sub>3</sub>BH (2,08g, 9,80mmol) và formaldehyt (dung dịch nước 37%, 5mL) vào hỗn hợp. Sau thời gian 15 phút, làm dừng hỗn hợp phản ứng bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước bão hòa) và pha loãng bằng EtOAc. Rửa hỗn hợp bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước bão hòa, 3x) và nước muối. Làm khô các phần hữu cơ bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô. Tinh chế nguyên liệu bằng phương pháp sắc ký cột (cột Biotage 50g, 50 đến 100% EtOAc theo gradien hexan) để thu được 1,33g (hiệu suất 94%) chất đồng phân đối ảnh đơn S6-4 (chất đồng phân đối ảnh đơn A) là chất rắn: *R*<sub>f</sub> = 0,26 trong 5% MeOH/CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>; <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,46-7,41 (m, 2 H), 7,37-7,18 (m, 7 H), 7,12-7,06 (m, 2 H), 5,10 (s, 2 H), 3,79 (dd, *J* = 9,2 Hz, 6,9 Hz, 1 H), 3,16-3,10 (m, 2 H), 2,62 (s, 3 H), 2,37 (s, 3 H), 2,24 (s, 6 H), 2,12-2,02 (m, 1 H), 1,56-1,68 (m, 1 H); MS (ESI) *m/z* 431,34 (M+H).



Hợp chất **S6-5-4** được điều chế với hiệu suất 57% từ **S6-4** và *N*-đialyl enon **S1-9-2** sử dụng phương thức chung A. **S6-5-4** (chất đồng phân không đối quang đơn, chất rắn dạng xốp màu vàng):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  15,90 (br s, 1 H), 7,41-7,36 (m, 4 H), 7,29-7,14 (m, 7 H), 5,77-5,67 (m, 2 H), 5,27 (s, 2 H), 5,13-4,96 (m, 6 H), 4,07 (d,  $J = 10,4$  Hz, 1 H), 3,57 (br s, 1 H), 3,26-3,01 (m, 6 H), 2,94-2,88 (m, 1 H), 2,82-2,76 (m, 1 H), 2,50 (s, 3 H), 2,47-2,28 (m, 3 H), 2,17-2,03 (m, 7 H), 1,88-1,76 (m, 2 H), 0,72 (s, 9 H), 0,16 (s, 3 H), 0,04 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  871,56 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

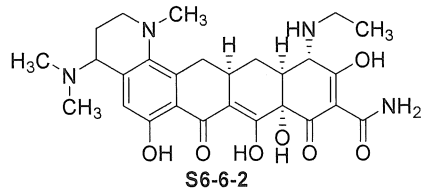


Hợp chất **S6-5-1** được điều chế với hiệu suất 79% từ hợp chất **S6-5-4** sử dụng phương thức chung B. **S6-5-1** (chất đồng phân không đối quang đơn):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  16,57 (br s, 1 H), 7,66-7,61 (m, 1 H), 7,54-7,51 (m, 2 H), 7,47-7,42 (m, 2 H), 7,36-7,26 (m, 6 H), 5,38, 5,34 (ABq,  $J = 12,2$  Hz, 2 H), 5,22, 5,12 (ABq,  $J = 12,2$  Hz, 2 H), 3,92 (d,  $J = 2,4$  Hz, 1 H), 3,67 (t,  $J = 5,5$  Hz, 1 H), 3,14-2,93 (m, 2 H), 2,72-2,66 (m, 1 H), 2,60-2,57 (m, 1 H), 2,48 (s, 3 H), 2,38-2,21 (m, 7 H), 2,14-2,04 (m, 2 H), 1,96-1,84 (m, 2 H), 1,57-1,48 (m, 1 H), 0,73 (s, 9 H), 0,20 (s, 3 H), 0,10 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  791,48 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

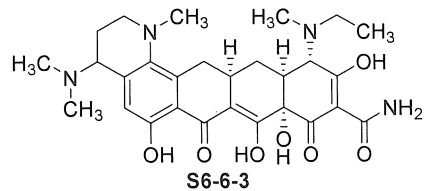


Hợp chất **S6-6-1** được điều chế từ hợp chất **S6-5-1** sử dụng phương thức chung C.

**S6-6-1** (chất đồng phân không đối quang đơn):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydroclorua)  $\delta$  7,34 (s, 1 H), 5,01 (d,  $J = 6,0$  Hz, 1 H), 3,92 (s, 1 H), 3,74-3,67 (m, 1 H), 3,64-3,58 (m, 1 H), 3,29-3,26 (m, 1 H), 3,15-3,06 (m, 7 H), 2,76 (br s, 3 H), 2,69-2,64 (m, 3 H), 2,53 (t,  $J = 14,6$  Hz, 1 H), 2,35-2,30 (m, 1 H), 1,68-1,59 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  499,32 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

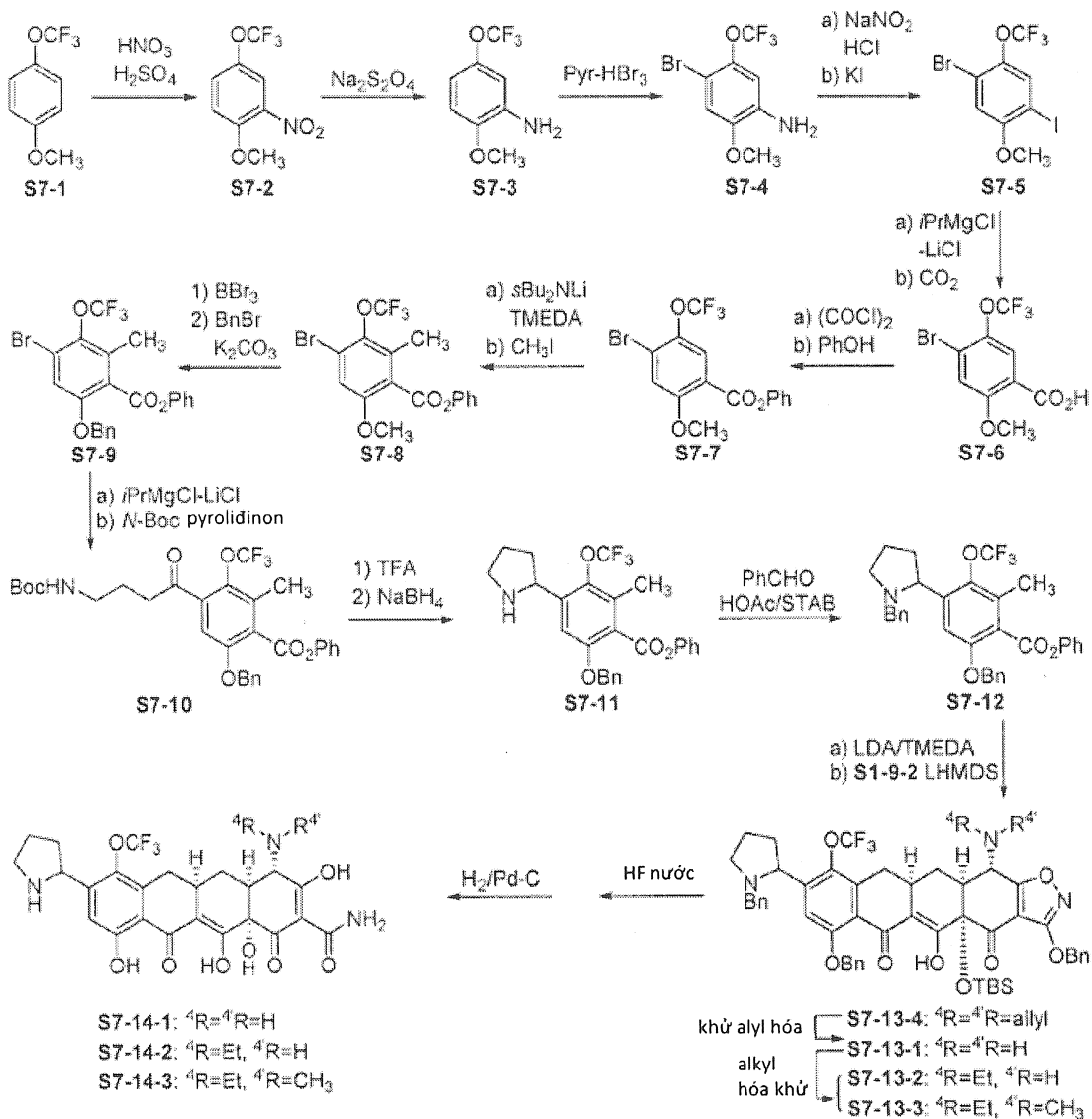


Hợp chất **S6-6-2** được điều chế từ hợp chất **S6-5-1** sử dụng các phương thức chung **D-1** (bằng axetaldehyt) và **C. S6-6-2** (chất đồng phân không đối quang đơn):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua)  $\delta$  7,33 (s, 1 H), 4,99 (d,  $J = 6,9$  Hz, 1 H), 3,91 (s, 1 H), 3,71-3,65 (m, 1 H), 3,62-3,56 (m, 1 H), 3,46-3,40 (m, 1 H), 3,38-3,32 (m, 1 H), 3,30-3,25 (m, 1 H), 3,12-3,09 (m, 7 H), 2,86 (d,  $J = 12,8$  Hz, 1 H), 2,76 (br s, 3 H), 2,66-2,61 (m, 2 H), 2,50 (t,  $J = 14,6$  Hz, 1 H), 2,33-2,30 (m, 1 H), 1,66-1,57 (m, 1 H), 1,36 (t,  $J = 6,9$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  527,28 (M+H).

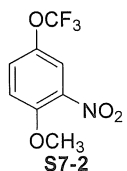


Hợp chất **S6-6-3** được điều chế từ hợp chất **S6-5-1** sử dụng các phương thức chung **D-1** (hai lần, bằng axetaldehyt, tiếp theo bằng formaldehyt) và **C. S6-6-3** (chất đồng phân không đối quang đơn):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua, các đồng phân cấu dạng, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  7,30 (s, 1 H), 4,98 (t,  $J = 6,4$  Hz, 1 H), 4,26 (s, 0,5 H), 4,17 (s, 0,5 H), 3,65-3,50 (m, 3 H), 3,37-3,30 (m, 2 H), 3,09-2,94 (m, 11 H), 2,75 (br s, 3 H), 2,63-2,58 (m, 2 H), 2,49 (t,  $J = 14,2$  Hz, 1 H), 2,35-2,29 (m, 1 H), 1,74-1,63 (m, 1 H), 1,44-1,37 (m, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  541,35 (M+H).

## Sơ đồ 7

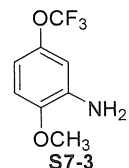


Các hợp chất sau đây được điều chế theo sơ đồ 7.

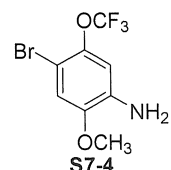


Bổ sung từng giọt dung dịch làm lạnh trước xuống nhiệt độ ( $0^\circ C$ ) của axit nitric (14,29mL, 69%, 0,22mol, 2,2 đương lượng) trong axit sulfuric (17,86mL) vào *p*-triflometoxyanisol (S7-1, 19,20g, 0,10mol, 1 đương lượng) trong metylen clorua (200mL) ở nhiệt độ  $0^\circ C$  trong thời gian 15 phút. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt năm trong khoảng từ  $0^\circ C$  đến nhiệt độ phòng trong thời gian qua đêm. Loại bỏ lớp nước. Rửa lớp hữu cơ được bằng dung dịch natri bicacbonat bão hòa (100mL x

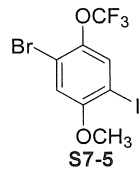
2) và nước muối (100mL x 1), làm khô bằng natri sulfat và cô tới trạng thái khô để thu được hợp chất mong muốn S7-2 là chất lỏng màu xanh xám (24,20g, định lượng):  $R_f = 0,45$  (20% EtOAc/hexan):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,75 (d,  $J = 2,4$  Hz, 1 H), 7,42 (dd,  $J = 3,0, 9,2$  Hz, 1 H), 7,10 (d,  $J = 9,2$  Hz, 1 H), 3,97 (s, 3 H).



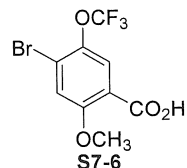
Bổ sung dung dịch của  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_4$  (102,4g, 85%, 0,50mol, 5 đương lượng) trong nước (400mL) vào dung dịch của hợp chất S7-2 (0,10mol, 1 đương lượng) trong THF (600mL) ở nhiệt độ 0°C. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 16 giờ. Lớp hữu cơ được tập hợp. Lớp nước sau đó được chiết bằng EtOAc (100mL x 3). Làm khô các lớp hữu cơ kết hợp bằng natri sulfat và cô. Bổ sung EtOAc (200mL) vào phần còn lại. Chất không hòa tan được lọc. Phần dịch lọc được tập hợp. Bổ sung dung dịch nước HCl (150mL, 2N) và metanol (150mL) vào chất rắn. Khuấy hỗn hợp ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 2 giờ, trung hòa bằng dung dịch nước NaOH (6N) và chiết bằng EtOAc (100mL x 3). Các phần chiết được kết hợp với phần dịch lọc EtOAc trước đó, làm khô bằng natri sulfat và cô tới trạng thái khô để tạo ra sản phẩm mong muốn S7-3 là chất lỏng màu vàng sẫm (16,69g, hiệu suất 81%):  $R_f = 0,50$  (20% EtOAc/hexan):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  6,70 (d,  $J = 9,2$  Hz, 1 H), 6,59 (s, 1 H), 6,57 (d,  $J = 9,2$  Hz, 1 H), 3,83 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  208,0 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



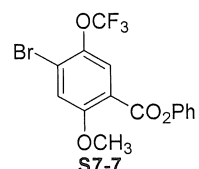
Bổ sung pridin-HBr<sub>3</sub> (31,09g, 0,097mol, 1,2 đương lượng) theo các phần nhỏ vào hợp chất S7-3 (16,69g, 0,081mol, 1 đương lượng) trong metylen clorua (250mL) ở nhiệt độ 0°C. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ 0°C trong thời gian 1 giờ, rửa bằng dung dịch nước  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$  (1M, 100mL x 3) và nước muối (100mL x 1), làm khô bằng natri sulfat và cô. Tiến hành phương pháp sắc ký cột nhanh trên slicagel với 0% đến 20% EtOAc/hexan thu được sản phẩm mong muốn S7-4 là chất lỏng màu xanh xám (21,30g, hiệu suất 92%):  $R_f = 0,30$  (20% EtOAc/hexan):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  6,90 (s, 1 H), 6,66 (d,  $J = 1,2$  Hz, 1 H), 4,01 (br s, 2 H), 3,83 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  286,0 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



Bổ sung từ từ dung dịch của NaNO<sub>2</sub> (5,26g, 76,23mmol, 1,1 đương lượng) trong nước (28mL) vào hợp chất S7-4 (19,84g, 69,58mmol, 1 đương lượng) trong đioxan (70mL) và dung dịch nước HCl (70mL, 8,5N) ở nhiệt độ 0°C. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 30 phút và bỏ sung từ từ vào khuấy dung dịch của KI (115,50g, 0,70mol, 10 đương lượng) trong nước (140mL) ở nhiệt độ 0°C (thoát khí!). Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 72 giờ và chiết bằng EtOAc (200mL x 1, 50mL x 2). Các phần chiết được kết hợp và cô. Phần cặn được hòa tan lại trong EtOAc (100mL). Rửa dung dịch bằng dung dịch nước Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub> (2M, 100mL x 2), dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa (100mL x 1) và nước muối (100mL x 1), làm khô bằng natri sulfat và cô. Phương pháp sắc ký cột nhanh trên slicagel với 0% đến 5% EtOAc/hexan thu được hợp chất mong muốn S7-5 là chất lỏng không màu (19,80g, hiệu suất 72%): R<sub>f</sub> = 0,66 (10% EtOAc/hexan): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,67 (s, 1 H), 6,99 (s, 1 H), 3,87 (s, 3 H).



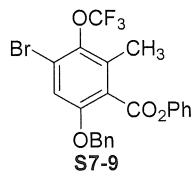
Làm lạnh dung dịch của hợp chất S7-5 (18,80g, 47,36mmol, 1 đương lượng) trong THF (100mL) xuống nhiệt độ -78°C và bỏ sung từng giọt iPrMgCl-LiCl (43,72mL, 1,3M trong THF, 56,84mmol, 1,2 đương lượng) trong thời gian 30 phút vào đó. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ -78 °C trong thời gian 30 phút. Thổi khí cacbon đioxit khô qua hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ -78 °C trong thời gian 30 phút. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ nằm trong khoảng từ -78°C đến nhiệt độ trong phòng trong thời gian 2 giờ, bỏ sung dung dịch nước HCl (1N, 100mL) vào đó và cô. Chiết hỗn hợp nước bằng EtOAc (50mL x 4). Làm khô các phần chiết kết hợp bằng natri sulfat và cô tới trạng thái khô để tạo ra sản phẩm mong muốn S7-6 là chất rắn màu xám nhạt (15,37g, định lượng): MS (ESI) *m/z* 312,9 (M-H).



Bổ sung từng giọt DMF (0,10mL, 1,30mmol, 0,027 đương lượng) và oxalyl clorua (19,64mL, 122,00mmol, 2,5 đương lượng) (thoát khí) vào hợp chất S7-6 (thô, 47,36mmol, 1 đương lượng) trong metylen clorua (100mL) ở nhiệt độ 0°C. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 1,5 giờ và cô tới trạng thái khô. Phần cặn được tái hòa tan trong metylen clorua (100mL). Phenol (5,51g, 58,55mmol, 1,2 đương lượng), DIEA (12,67mL, 72,74mmol, 1,5 đương lượng) và DMAP (0,60g, 4,91mmol, 0,10 đương lượng) được bổ sung vào hỗn hợp. Khuấy dung dịch phản ứng ở nhiệt độ trong phòng qua đêm và được cô. Phần cặn được tái hòa tan trong EtOAc. Rửa dung dịch bằng dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa (50mL x 2) và nước muối (50mL x 1), làm khô bằng natri sulfat và cô tới trạng thái khô. Phương pháp sắc ký cột nhanh trên slicagel với 0% đến 20% EtOAc/hexan thu được sản phẩm mong muốn S7-7 là dầu không màu (17,00g, hiệu suất 90%):  $R_f = 0,33$  (10% EtOAc/hexan):  $^1H$  NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,95 (d,  $J = 1,2$  Hz, 1 H), 7,45-7,37 (m, 2 H), 7,29-7,16 (m, 4 H), 3,86 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  391,0 (M+H).

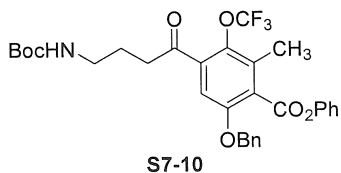


Hòa tan *s*-Bu<sub>2</sub>NH (14,64mL, 84,85mmol, 2 đương lượng) và Et<sub>3</sub>N-HCl (146mg, 1,06mmol, 0,025 đương lượng) trong THF khan (150mL) và làm lạnh xuống nhiệt độ -78°C. Bổ sung từng giọt *n*-BuLi (34,00mL, 2,5M trong hexan, 85,00mmol, 2 đương lượng) vào đó. Khuấy dung dịch ở nhiệt độ 0°C trong thời gian 10 phút và lại làm lạnh xuống nhiệt độ -78°C. Bổ sung TMEDA (12,75mL, 85,00mmol, 2 đương lượng) vào đó, tiếp theo bằng việc bổ sung từng giọt hợp chất S7-7 (16,61g, 42,47mmol, 1 đương lượng) trong THF (100mL) trong thời gian 30 phút. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ -78°C trong thời gian 1 giờ. Bổ sung metyl iodua (18,50mL, 0,30mol, 7 đương lượng) nhanh trong thời gian 1 phút. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ nằm trong khoảng từ -78°C đến nhiệt độ trong phòng trong thời gian 2 giờ, bổ sung dung dịch nước amoni clorua bão hòa (200mL) vào đó và cô. Chiết dung dịch nước bằng EtOAc (100mL x 3). Làm khô các phần chiết kết hợp bằng natri sulfat và cô. Tiến hành phương pháp sắc ký cột nhanh trên slicagel với 0% đến 10% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn S7-8 là dầu nhạt màu (11,76g, hiệu suất 69%):  $R_f = 0,60$  (20% EtOAc/hexan):  $^1H$  NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,48-7,41 (m, 2 H), 7,32-7,25 (m, 1 H), 7,23 (d,  $J = 7,3$  Hz, 2 H), 7,10 (s, 1 H), 3,91 (s, 3 H), 2,44 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  402,9 (M-H).



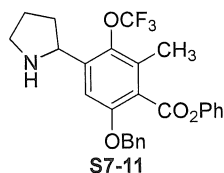
Bổ sung từng giọt  $\text{BBr}_3$  (33,30mL, 1,0M trong metylen clorua, 33,30mmol, 1,1 đương lượng) vào hợp chất **S7-8** (12,26g, 30,26mmol, 1 đương lượng) trong metylen clorua (60mL) ở nhiệt độ  $-78^\circ\text{C}$ . Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ  $n\ddot{a}\text{m}$  trong khoảng từ  $-78^\circ\text{C}$  đến  $0^\circ\text{C}$  trong thời gian 1 giờ. Bổ sung dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa (200mL) vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 15 phút và chiết bằng metylen clorua (50mL x 4). Làm khô các phần chiết kết hợp bằng natri sulfat và cô để thu được hợp chất trung gian phenol thô **S7-8-a** là dầu nhạt màu (12,00g, định lượng):  $R_f = 0,70$  (20% EtOAc/hexan):  $^1\text{H NMR}$  (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  10,97 (s, 1 H), 7,50-7,44 (m, 2 H), 7,38-7,30 (m, 1 H), 7,25-7,15 (m, 3 H), 2,68 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  388,9 (M-H).

Hòa tan phenol thô **S7-8-a** nêu trên (30,26mmol, 1 đương lượng) trong DMF (30mL). Bổ sung kali cacbonat (8,35g, 60,50mmol, 2 đương lượng) và benzylbromua (4,31mL, 36,28mmol, 1,2 đương lượng) vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 1 giờ, pha loãng bằng EtOAc (300mL), rửa bằng nước (600mL x 1, 100mL x 1) và nước muối (100mL x 1), làm khô bằng natri sulfat và cô. Phương pháp sắc ký cột nhanh trên slicagel với 0% đến 10% EtOAc/hexan thu được sản phẩm mong muốn **S7-9** là chất rắn màu trắng (13,20g, hiệu suất 91% trong 2 bước):  $R_f = 0,70$  (20% EtOAc/hexan):  $^1\text{H NMR}$  (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,43-7,20 (m, 8 H), 7,16 (s, 1 H), 7,03 (d,  $J = 9,1$  Hz, 2 H), 5,12 (s, 2 H), 2,43 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  479,0 (M-H).



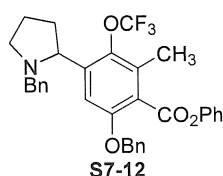
Bổ sung từng giọt  $i\text{PrMgCl-LiCl}$  (11,54mL, 1,3M trong THF, 15,00mmol, 1,5 đương lượng) vào hợp chất **S7-9** (4,81g, 10,00mmol, 1 đương lượng) trong THF ở nhiệt độ  $0^\circ\text{C}$  trong thời gian 10 phút. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ  $0^\circ\text{C}$  trong thời gian 2 giờ và làm lạnh xuống nhiệt độ  $-78^\circ\text{C}$ . Bổ sung *N*-Boc pyroliđinon (3,41mL, 20,00mmol, 2 đương lượng) vào hỗn hợp. Làm ám phản ứng tới nhiệt độ  $n\ddot{a}\text{m}$  trong khoảng từ  $-78^\circ\text{C}$  đến nhiệt độ trong phòng trong thời gian 1 giờ cùng với khuấy. Bổ sung dung dịch nước amoni clorua bão hòa (200mL) vào hỗn hợp. Chiết

hỗn hợp bằng EtOAc (100mL x 1, 50mL x 2). Làm khô các phần chiết EtOAc kết hợp bằng natri sulfat và cô trong điều kiện áp suất giảm. Phương pháp sắc ký cột nhanh trên silicagel với 0-15% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn **S7-10** là chất rắn màu trắng (3,20g, hiệu suất 56%):  $R_f$  0,40 (20% EtOAc/hexan);  $^1H$  NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,47,45-7,30 (m, 6 H), 7,28-7,20 (m, 1 H), 7,08-7,02 (m, 3 H), 6,87 (s, 1 H), 5,14 (s, 2 H), 4,00 (br t,  $J$  = 8,9 Hz, 2 H), 2,63 (dt,  $J$  = 2,5, 9,2 Hz, 2 H), 2,40 (s, 3 H), 1,30-1,10 (m, 2 H); MS (ESI)  $m/z$  588,2, (M-H).

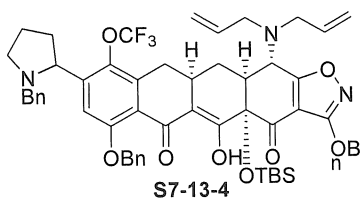


Bổ sung TFA-metylen clorua (10mL, tỷ lệ 1:1, thể tích/thể tích) vào hợp chất **S7-10** (3,25g, 5,53mmol, 1 đương lượng) trong metylen clorua (5mL) ở nhiệt độ 0°C. Khuấy dung dịch phản ứng ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 30 phút và cô tới trạng thái khô trong điều kiện áp suất giảm. Bổ sung dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa (100mL) vào phần cặn. Chiết hỗn hợp bằng metylen clorua (50mL x 4). Làm khô các phần chiết metylen clorua kết hợp bằng natri sulfat và cô trong điều kiện áp suất giảm để thu được hợp chất trung gian vòng là dầu nhạt màu (2,73g):  $^1H$  NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,45-7,20 (m, 9 H), 7,06 (d,  $J$  = 10,3 Hz, 2 H), 5,17 (s, 2 H), 4,03 (t,  $J$  = 7,4 Hz, 2 H), 2,92 (t,  $J$  = 8,0 Hz, 2 H), 2,44 (s, 3 H), 2,11-2,00 (m, 2 H); MS (ESI)  $m/z$  470,0 (M+H).

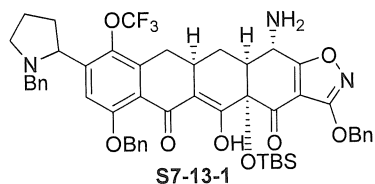
Hợp chất trung gian nêu trên được tái hòa tan trong metanol (40mL) và làm lạnh xuống nhiệt độ 0°C. Bổ sung natri bohyđrua (1,05g, 27,76mmol, 5 đương lượng) vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 30 phút. Bổ sung thêm natri bohyđrua (1,00g x 2) vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 30 phút. Dung dịch nước HCl (2 N) được bổ sung cho tới khi độ pH = 2-3. Bổ sung dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa (100mL) vào hỗn hợp. Chiết hỗn hợp bằng metylen clorua (50mL x 4). Làm khô các phần chiết metylen clorua kết hợp bằng natri sulfat và cô để tạo ra **S7-11** là dầu nhạt màu (2,71g, thô): MS (ESI)  $m/z$  472,1 (M+H).



Bổ sung PhCHO (106 $\mu$ L, 1,044mmol, 1,2 đương lượng), HOAc (100 $\mu$ L, 1,74mmol, 2,0 đương lượng) và STAB (369mg, 1,74mmol, 2,0 đương lượng) vào dung dịch của hợp chất S7-11 (sản phẩm thô của các bước trước đó, 0,87mmol, 1 đương lượng) trong DCM (3mL). Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 1 giờ và 25 phút. Sau đó, bổ sung dung dịch nước NaHCO<sub>3</sub> bão hòa vào hỗn hợp. Chiết hỗn hợp tạo ra bằng DCM (20mL, sau đó 10mL). Làm khô pha hữu cơ kết hợp bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel sử dụng 2%→10% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn S7-12 (272mg, hiệu suất 56% trong 3 bước) là chất rắn màu trắng: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  7,49-7,46 (m, 3 H), 7,41-7,35 (m, 5 H), 7,32-7,24 (m, 6 H), 7,11-7,10 (m, 2 H), 5,22, 5,18 (ABq,  $J$  = 11,6 Hz, 2 H), 3,84 (t,  $J$  = 8,5 Hz, 1 H), 3,77 (d,  $J$  = 13,4 Hz, 1 H), 3,17-3,10 (m, 2 H), 2,43 (s, 3 H), 2,31-2,24 (m, 2 H), 1,91-1,80 (m, 2 H), 1,64-1,55 (m, 1 H); MS (ESI) *m/z* 562,23 (M+H).



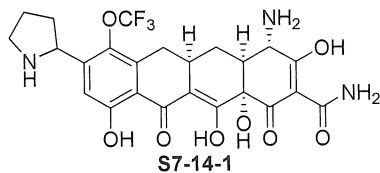
Hợp chất S7-13-4 được điều chế với hiệu suất 88% từ S7-12 và *N*-dialyl enon S1-9-2 sử dụng phương thức chung A. S7-13-4 (hỗn hợp của các chất đồng phân không đối quang, bột màu vàng): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>, các chất đồng phân không đối quang, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  16,02 (s, 0,5 H), 16,00 (s, 0,5 H), 7,56-7,14 (m, 11 H), 5,86-5,76 (m, 2 H), 5,38 (s, 2 H), 5,28-5,20 (m, 4 H), 5,12 (d,  $J$  = 10,4 Hz, 2 H), 3,88-3,76 (m, 2 H), 3,59 (d,  $J$  = 12,8 Hz, 1 H), 3,36-3,08 (m, 7 H), 2,99-2,88 (m, 1 H), 2,75-2,64 (m, 1 H), 2,55-2,45 (m, 2 H), 2,35-2,24 (m, 2 H), 2,15 (d,  $J$  = 14,0 Hz, 1 H), 1,92-1,79 (m, 2 H), 1,64-1,58 (m, 1 H), 0,86 (s, 4,5 H), 0,85 (s, 4,5), 0,28 (s, 3 H), 0,16 (s, 3 H); MS (ESI) *m/z* 1002,49 (M+H).



Hợp chất S7-13-1 được điều chế từ hợp chất S7-13-4 sử dụng phương thức chung B và hai chất đồng phân không đối quang được tách riêng bằng phương pháp HPLC điều chế trên cột C-18.

**S7-13-1-A** (47%, chất đồng phân không đối quang rửa giải trước A):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  16,28 (br s, 1 H), 7,62-7,60 (m, 1 H), 7,38-7,16 (m, 9 H), 5,52 (br s, 2 H), 5,30, 5,26 (ABq,  $J = 12,2$  Hz, 2 H), 4,26 (br s, 1 H), 4,05-3,86 (m, 3 H), 2,79-2,71 (m, 2 H), 2,60-2,57 (m, 2 H), 2,40-2,02 (m, 7 H), 1,47-1,28 (m, 1 H), 0,66 (s, 9 H), 0,14 (s, 3 H), 0,00 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  922,43 ( $\text{M}^+\text{H}$ ).

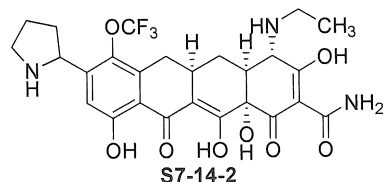
**S7-13-1-B** (39%, chất đồng phân không đối quang rửa giải sau B):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  16,29 (br s, 1 H), 7,53 (s, 1 H), 7,44-7,42 (m, 2 H), 7,36-7,35 (m, 2 H), 7,29-7,11 (m, 4 H), 7,08-7,06 (m, 2 H), 5,52 (br s, 2 H), 5,30-5,11 (m, 4 H), 4,05-3,98 (m, 1 H), 3,83 (d,  $J = 13,4$  Hz, 1 H), 3,62 (d,  $J = 13,4$  Hz, 1 H), 3,54 (t,  $J = 8,5$  Hz, 1 H), 2,82 (dd,  $J = 3,7, 15,3$  Hz, 1 H), 2,69-2,58 (m, 2 H), 2,51-2,48 (m, 1 H), 2,29-2,24 (m, 1 H), 2,16-2,00 (m, 3 H), 1,89-1,84 (3 H), 1,42-1,32 (m, 1 H), 0,64 (s, 9 H), 0,13 (s, 3 H), 0,00 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  922,43 ( $\text{M}^+\text{H}$ ).



Các hợp chất **S7-14-1-A** và **S7-14-1-B** được điều chế riêng biệt từ các hợp chất **S7-13-1-A** và **S7-13-1-B** tương ứng sử dụng phương thức chung C.

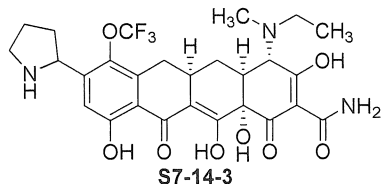
**S7-14-1-A:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydroclorua)  $\delta$  7,20 (s, 1 H), 4,91-4,83 (m, 1 H), 3,90 (s, 1 H), 3,52-3,46 (m, 2 H), 3,20 (dd,  $J = 4,1, 15,6$  Hz, 1 H), 3,01-2,92 (m, 1 H), 2,54-2,48 (m, 1 H), 2,68-2,65 (m, 1 H), 2,40 (t,  $J = 14,6$  Hz, 1 H), 2,35-2,18 (m, 4 H), 1,64-1,55 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  540,17 ( $\text{M}^+\text{H}$ ).

**S7-14-1-B:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydroclorua)  $\delta$  7,17 (s, 1 H), 4,91 (t,  $J = 9,6$  Hz, 1 H), 3,89 (s, 1 H), 3,59-3,47 (m, 2 H), 3,18 (dd,  $J = 4,1, 15,6$  Hz, 1 H), 3,01-2,92 (m, 1 H), 2,68-2,64 (m, 1 H), 2,59-2,52 (m, 1 H), 2,40 (t,  $J = 14,6$  Hz, 1 H), 2,34-2,06 (m, 4 H), 1,64-1,54 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  540,18 ( $\text{M}^+\text{H}$ ).



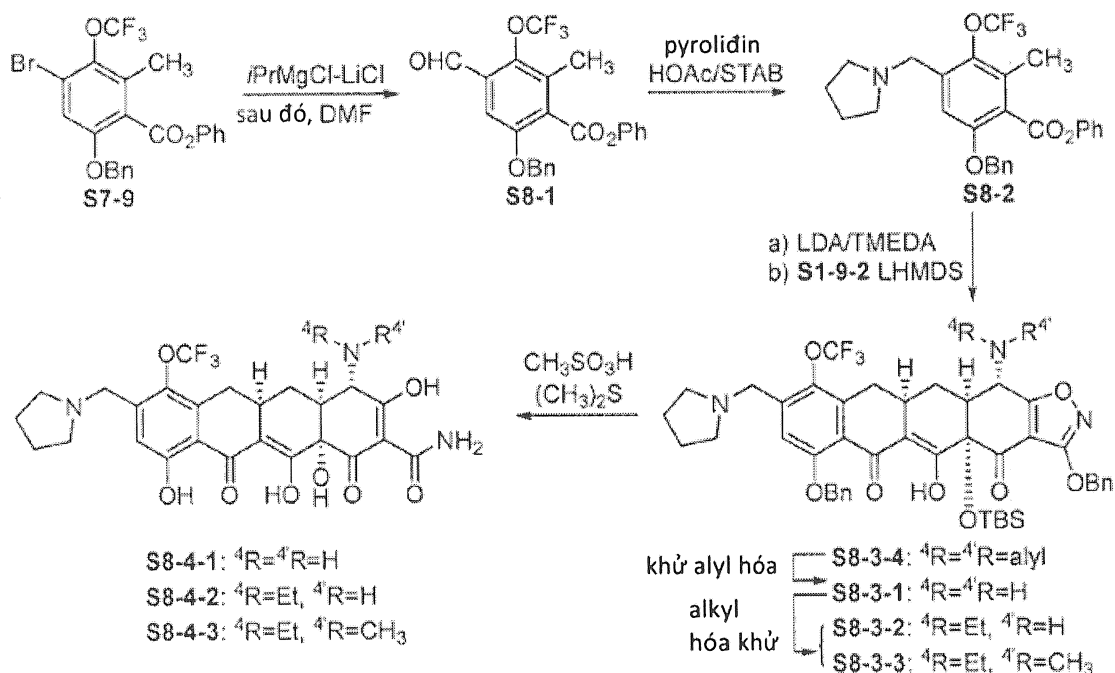
Hợp chất **S7-14-2-A** được điều chế từ hợp chất **S7-13-1-A** sử dụng các phương thức chung **D-1** (bằng axetaldehyt) và **C**. **S7-14-2-A:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydroclorua)  $\delta$  7,19 (s, 1 H), 4,89-4,85 (m, 1 H), 3,88 (s, 1 H), 3,52-3,39 (m, 3

H), 3,38-3,32 (m, 1 H), 3,19 (dd,  $J = 4,1, 16,0$  Hz, 1 H), 3,01-2,93 (m, 1 H), 2,87-2,84 (m, 1 H), 2,54-2,48 (m, 1 H), 2,40 (t,  $J = 14,6$  Hz, 1 H), 2,34-2,16 (m, 4 H), 1,63-1,54 (m, 1 H), 1,36 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  568,18 ( $M+H$ ).

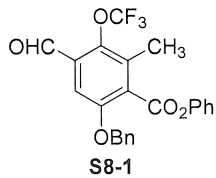


Hợp chất **S7-14-3-A** được điều chế từ hợp chất **S7-13-1-A** sử dụng các phương thức chung **D-1** (hai lần, bằng axetaldehyt, tiếp theo bằng formaldehyt) và C. **S7-14-3-A**:  $^1H$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua, các đồng phân cấu dạng, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  7,20 (s, 1 H), 4,91-4,85 (m, 1 H), 4,24 (s, 0,5 H), 4,15 (s, 0,5 H), 3,54-3,44 (m, 3 H), 3,38-3,33 (m, 1 H), 3,22-3,19 (m, 1 H), 3,05-2,93 (m, 5 H), 2,54-2,48 (m, 1 H), 2,40 (t,  $J = 14,6$  Hz, 1 H), 2,35-2,16 (m, 4 H), 1,72-1,60 (m, 1 H), 1,44-1,36 (m, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  582,21 ( $M+H$ ).

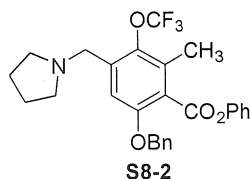
## Sơ đồ 8



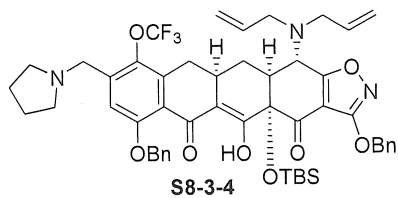
Các hợp chất sau đây được điều chế theo sơ đồ 8.



Bổ sung dung dịch Turbo Grignard (1,3M trong THF, 1,04mL, 1,35mmol, 1,3 đương lượng) từng giọt vào dung dịch của bromua **S7-9** (500mg, 1,04mmol, 1 đương lượng) trong THF (5mL) ở nhiệt độ  $\sim -3^{\circ}\text{C}$ . Khuấy dung dịch phản ứng tạo ra ở nhiệt độ  $0^{\circ}\text{C}$  trong thời gian 1 giờ, sau đó làm lạnh xuống nhiệt độ  $-78^{\circ}\text{C}$ . Bổ sung từng giọt dung dịch của DMF (160 $\mu\text{L}$ , 2,08mmol, 2,0 đương lượng) trong THF (0,6mL) vào hỗn hợp ở nhiệt độ dưới  $-73^{\circ}\text{C}$ . Làm ấm từ từ hỗn hợp phản ứng tạo ra đến nhiệt độ trong phòng trong thời gian 1 giờ và 40 phút. Bổ sung dung dịch  $\text{NH}_4\text{Cl}$  bão hòa vào đó và chiết hỗn hợp phản ứng tạo ra bằng EtOAc (50mL). Làm khô pha hữu cơ bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Sản phẩm thô **S8-1** (503mg), MS (ESI)  $m/z$  429,16 ( $\text{M}-\text{H}$ ), được sử dụng trực tiếp cho phản ứng tiếp theo không cần tinh chế thêm.

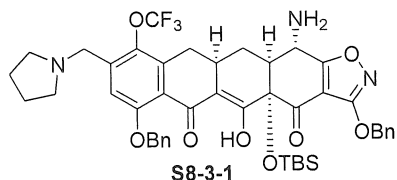


Bổ sung pyroliđin (67 $\mu\text{L}$ , 0,806mmol, 1,5 đương lượng), HOAc (92 $\mu\text{L}$ , 1,61mmol, 3,0 đương lượng) và STAB (228mg, 1,07mmol, 2,0 đương lượng) vào dung dịch của sản phẩm thô nêu trên **S8-1** (260mg, 0,537mmol, 1 đương lượng) trong DCE (2mL). Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 30 phút. Sau đó, bổ sung dung dịch nước  $\text{NaHCO}_3$  bão hòa vào hỗn hợp. Chiết hỗn hợp tạo ra bằng DCM ( $3 \times 15\text{mL}$ ). Làm khô pha hữu cơ kết hợp bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel sử dụng 1%  $\rightarrow$  30% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn **S8-2** (236mg, hiệu suất 90% trong 2 bước) là chất rắn màu trắng: MS (ESI)  $m/z$  486,27 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

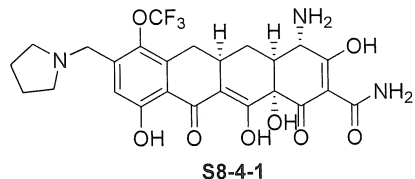


Hợp chất **S8-3-4** được điều chế với hiệu suất 89% từ **S8-2** và *N*-dialyl enon **S1-9-2** sử dụng phương thức chung A. **S8-3-4** (chất rắn màu vàng):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,

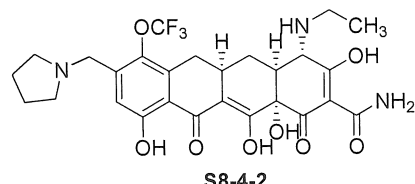
$\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  16,00 (s, 1 H), 7,52-7,50 (m, 2 H), 7,46-7,44 (m, 2 H), 7,40-7,31 (m, 5 H), 7,26-7,24 (m, 2 H), 5,84-5,74 (m, 2 H), 5,38 (s, 2 H), 5,29, 5,24 (ABq,  $J = 12,8$  Hz, 2 H), 5,21 (d,  $J = 18,6$  Hz, 2 H), 5,10 (d,  $J = 10,4$  Hz, 2 H), 3,71, 3,62 (ABq,  $J = 15,3$  Hz, 2 H), 3,36-3,32 (m, 2 H), 3,23-3,11 (m, 3 H), 2,96-2,90 (m, 1 H), 2,69 (t,  $J = 15,3$  Hz, 1 H), 2,54-2,40 (m, 7 H), 2,14 (d,  $J = 14,0$  Hz, 1 H), 1,73-1,76 (m, 4 H), 0,84 (s, 9 H), 0,28 (s, 3 H), 0,15 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  926,56 (M+H).



Hợp chất **S8-3-1** được điều chế với hiệu suất 86% từ hợp chất **S8-3-4** sử dụng phương thức chung **B**. **S8-3-1**:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  16,44 (s, 1 H), 7,44-7,37 (m, 4 H), 7,29-7,18 (m, 6 H), 7,15 (br s, 1 H), 5,30, 5,26 (ABq,  $J = 12,2$  Hz, 2 H), 5,22, 5,14 (ABq,  $J = 12,8$  Hz, 2 H), 3,82 (br s, 1 H), 3,55 (s, 2 H), 2,91 (dd,  $J = 3,7, 15,9$  Hz, 1 H), 2,69-2,61 (m, 1 H), 2,52 (d,  $J = 12,2$  Hz, 1 H), 2,32 (br s, 4 H), 2,14 (t,  $J = 15,3$  Hz, 1 H), 2,02-1,99 (m, 1 H), 1,65 (br s, 4 H), 1,46-1,38 (m, 1 H), 0,64 (s, 9 H), 0,12 (s, 3 H), 0,00 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  846,49 (M+H).

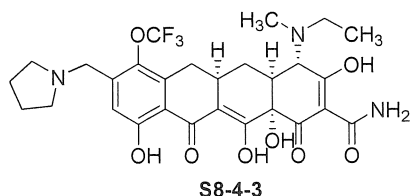


Hợp chất **S8-4-1** được điều chế từ hợp chất **S8-3-1** sử dụng phương thức chung **E**. **S8-4-1**:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydrochlorua)  $\delta$  7,27 (s, 1 H), 4,52 (s, 2 H), 3,91 (s, 1 H), 3,68-3,62 (m, 1 H), 3,58-3,52 (m, 1 H), 3,27-3,13 (m, 3 H), 3,04-2,95 (m, 1 H), 2,70-2,66 (m, 1 H), 2,40 (t,  $J = 14,6$  Hz, 1 H), 2,28-2,17 (m, 3 H), 2,07-2,04 (m, 2 H), 1,64-1,55 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  554,19 (M+H).



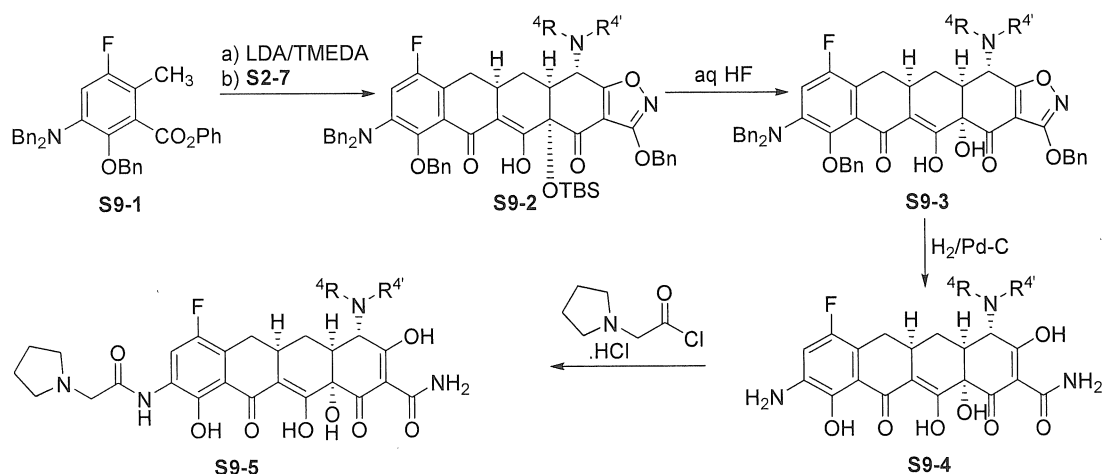
Hợp chất **S8-4-2** được điều chế từ hợp chất **S8-4-1** sử dụng các phương thức chung **D-1** (bằng axetaldehyt) và **E**. **S8-4-2**:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydrochlorua)  $\delta$  7,25 (s, 1 H), 4,51 (s, 2 H), 3,88 (s, 1 H), 3,66-3,60 (m, 1 H), 3,57-3,52 (m, 1 H), 3,46-3,42 (m, 1 H), 3,38-3,33 (m, 1 H), 3,26-3,12 (m, 3 H), 3,05-2,96 (m, 1

H), 2,88-2,85 (m, 1 H), 2,40 (t,  $J = 15,1$  Hz, 1 H), 2,27-2,16 (m, 3 H), 2,09-2,02 (m, 2 H), 1,63-1,53 (m, 1 H), 1,36 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  582,23 (M+H).

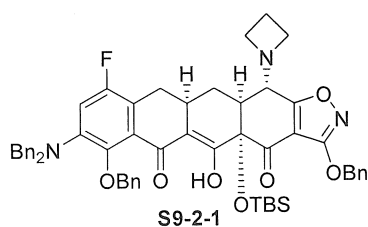


Hợp chất S8-4-3 được điều chế từ hợp chất S8-4-1 sử dụng các phương thức chung D (hai lần, bằng axetaldehyt, tiếp theo bằng formaldehyt) và E. S8-4-3:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydrochlorua, các đồng phân cấu dạng, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  7,27 (s, 1 H), 4,52 (s, 2 H), 4,25 (s, 0,5 H), 4,16 (s, 0,5 H), 3,68-3,62 (m, 1 H), 3,58-3,45 (m, 2 H), 3,38-3,33 (m, 1 H), 3,27-3,11 (m, 3 H), 3,08-2,94 (m, 5 H), 2,40 (t,  $J = 14,6$  Hz, 1 H), 2,30-2,18 (m, 3 H), 2,10-2,03 (m, 2 H), 1,71-1,60 (m, 1 H), 1,44-1,37 (m, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  596,24 (M+H).

### Sơ đồ 9

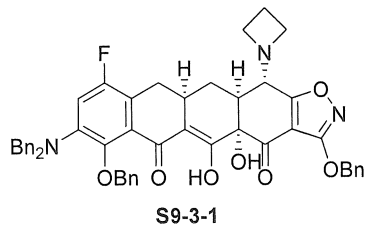


Các hợp chất sau đây được điều chế theo sơ đồ 9.

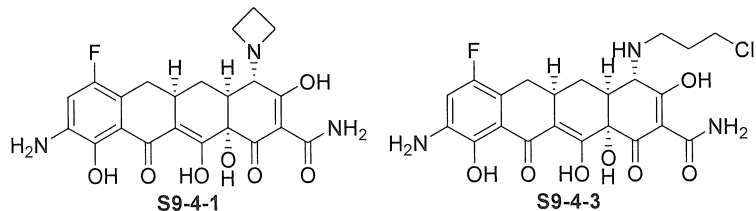


Bổ sung từng giọt *n*-BuLi (0,16mL, 1,6M/hexan, 0,25mmol, 2,5 đương lượng) vào diisopropylamin (36 $\mu$ L, 0,25mmol, 2,5 đương lượng) trong THF ở nhiệt độ -78°C. Khuấy dung dịch phản ứng ở nhiệt độ 0°C trong thời gian 10 phút và làm lạnh xuống nhiệt độ -78°C. Bổ sung TMEDA (39 $\mu$ L, 0,26mmol, 2,6 đương lượng) vào đó, tiếp

theo bằng cách bồ sung từng giọt dung dịch THF (3mL) của hợp chất **S9-1** (133mg, 0,25mmol, 2,5 đương lượng, WO2010126607) vào đó trong thời gian 5 phút. Khuấy dung dịch phản ứng ở nhiệt độ -78°C trong thời gian 30 phút. Bồ sung hợp chất **S2-7-1** (45mg, 0,10mmol, 1 đương lượng,  $^4R^4RN$  = azetidinyl, trong 2mL THF) từng giọt vào đó. Khuấy dung dịch phản ứng ở nhiệt độ nằm trong khoảng từ -78°C đến 0°C trong thời gian 1 giờ, bồ sung dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa (50mL) vào đó và chiết bằng EtOAc (50mL x 3). Kết hợp các phần chiết EtOAc, làm khô bằng natri sulfat và cô. Tinh chế phần còn lại bằng phương pháp sắc ký cột trên silicagel bằng 0%-8% EtOAc-hexan để tạo ra sản phẩm mong muốn **S9-2-1** là chất rắn màu vàng (43mg, hiệu suất 51%):  $^1H$  NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 16,44 (s, 1 H), 7,60-7,10 (m, 20 H), 6,64 (d,  $J$  = 10,4 Hz, 1 H), 5,39 (d,  $J$  = 12,2 Hz, 1 H), 5,35 (d,  $J$  = 12,2 Hz, 1 H), 5,20 (d,  $J$  = 9,8 Hz, 1 H), 5,07 (d,  $J$  = 9,9 Hz, 1 H), 4,33 (d,  $J$  = 14,6 Hz, 2 H), 4,20 (d,  $J$  = 14,6 Hz, 2 H), 3,61 (d,  $J$  = 6,1 Hz, 1 H), 3,55-3,45 (m, 2 H), 3,40-3,32 (m, 2 H), 3,01 (dd,  $J$  = 4,4, 15,2 Hz, 1 H), 2,85-2,75 (m, 1 H), 2,35-1,55 (m, 6 H), 0,80 (s, 9 H), 0,15 (s, 6 H); MS (ESI) *m/z* 932,5 (M+H).

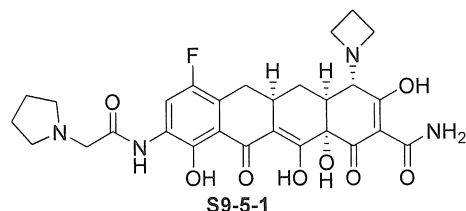


Bồ sung dung dịch nước HF 48% (0,5mL) vào dung dịch THF (1,5mL) của hợp chất **S9-2-1** (43mg, 0,046mmol) trong lọ polypropylen. Khuấy dung dịch phản ứng ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 2 giờ và bồ sung vào dung dịch K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> nước (5g trong 20mL nước) cùng với khuấy. Chiết hỗn hợp bằng EtOAc (20mL x 3). Kết hợp các phần chiết EtOAc, làm khô bằng natri sulfat và cô để thu được hợp chất **S9-3-1** là chất rắn màu da cam: MS (ESI) *m/z* 818,5 (M+H).

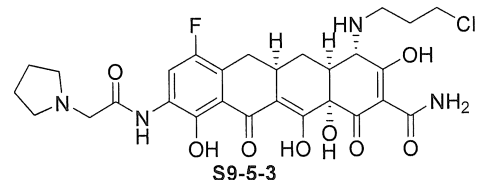


Hòa tan hợp chất **S9-3-1** (0,046mmol, 1 đương lượng) trong metanol-đioxan (4mL, 7:1, thể tích/thể tích). Bồ sung HCl (1mL, 0,5N trong metanol) và 10% Pd-C (11mg, 0,005mmol, 0,1 đương lượng) vào hỗn hợp. Làm sạch hỗn hợp phản ứng bằng hydro và khuấy trong điều kiện môi trường hydro (1 atm) trong thời gian 2 giờ. Lọc

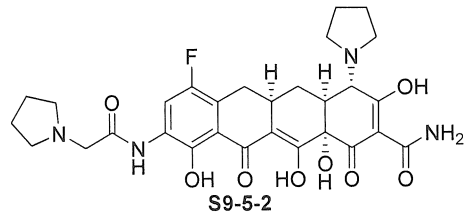
chất xúc tác bằng đệm Xelit và rửa bằng metanol (2mL x 3). Cô phần dịch lọc. Tinh chế phần còn lại bằng phương pháp HPLC điều chế trên cột PolymerX bằng 0%-35% axetonitril-dung dịch nước HCl 0,05N trong thời gian 20 phút để thu được hợp chất mong muốn S9-4-1 là chất rắn màu vàng (15mg, hiệu suất 61%): MS (ESI)  $m/z$  460,2 (M+H). Mẫu chứa một lượng nhỏ sản phẩm được mở vòng S9-4-3: MS (ESI)  $m/z$  496,3 (M+H).



Hòa tan hợp chất S9-4-1 (15mg, 0,028mmol, 1 đương lượng) trong axetonitril-DMPU (1mL, 1:3, thể tích/thể tích). Bổ sung pyroliđinylaxetyl clorua (6mg, muối HCl, 0,032mmol, 1,2 đương lượng) vào hỗn hợp. Khuấy dung dịch phản ứng ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 1 giờ và bổ sung vào đিতyl ete (50mL) kết hợp khuấy nhanh. Tập hợp chất kết tủa trên đệm Xelit nhỏ, rửa bằng lượng địtyl ete khác (5mL x 4) và rửa giải bằng metanol (5mL x 3). Tập hợp dịch rửa giải metanol và cô. Tinh chế phần còn lại bằng phương pháp HPLC điều chế trên cột PolymerX bằng 0%-35% axetonitril-dung dịch nước HCl 0,05N trong thời gian 20 phút để tạo ra sản phẩm mong muốn S9-5-1 là chất rắn màu vàng (5mg, muối bis-HCl, hiệu suất 31%):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  8,21 (d,  $J = 11,0$  Hz, 1 H); 4,64-4,54 (m, 2 H), 4,34 (s, 2 H), 4,27-4,15 (m, 2 H), 4,12 (s, 1 H), 3,83-3,75 (m, 2 H), 3,55-2,50 (m, 6 H), 2,40-2,00 (m, 6 H), 1,60-1,48 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  571,2 (M+H).

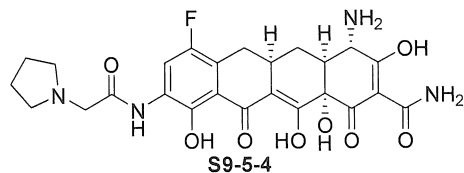


Hợp chất S9-5-3 được tách từ quá trình điều chế hợp chất S9-5-1 dưới dạng chất rắn màu vàng (2mg, muối bis-HCl):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  8,23 (d,  $J = 11,0$  Hz, 1 H), 4,31 (s, 2 H), 3,90 (s, 1 H), 3,82-3,74 (m, 2 H), 3,71 (t,  $J = 6,1$  Hz, 2 H), 3,55-2,80 (m, 7 H), 2,31-2,00 (m, 8 H), 1,64-1,50 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  607,2 (M+H).

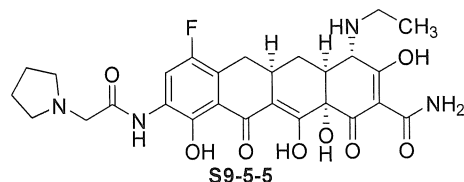


Sử dụng các phương thức tương tự, hợp chất **S9-5-2** được điều chế từ tiền chất vòng D **S9-1** và enon **S2-7-2** là chất rắn màu vàng (muối bis-HCl):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  8,23 (d,  $J = 10,4$  Hz, 1 H), 4,32 (s, 2 H), 4,00 (s, 1 H), 3,98-3,65 (m, 4 H), 3,50-2,95 (m, 7 H), 2,45-1,95 (m, 10 H), 1,68-1,55 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  585,3 (M+H).

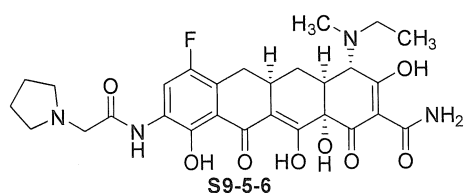
Các hợp chất sau đây được điều chế từ tiền chất vòng D kết hợp đầy đủ và *N*-đi-allyl enon **S1-9-2** sử dụng các phương thức chung **A**, **B**, **D-1** và **E**.



**S9-5-4:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua)  $\delta$  8,22 (d,  $J = 11,0$  Hz, 1 H), 4,33 (s, 2 H), 3,89 (s, 1 H), 3,82-3,76 (m, 2 H), 3,23-3,12 (m, 3 H), 3,02-2,94 (m, 1 H), 2,67-2,64 (m, 1 H), 2,32-2,14 (m, 4 H), 2,12-2,02 (m, 2 H), 1,63-1,54 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  531,31 (M+H).



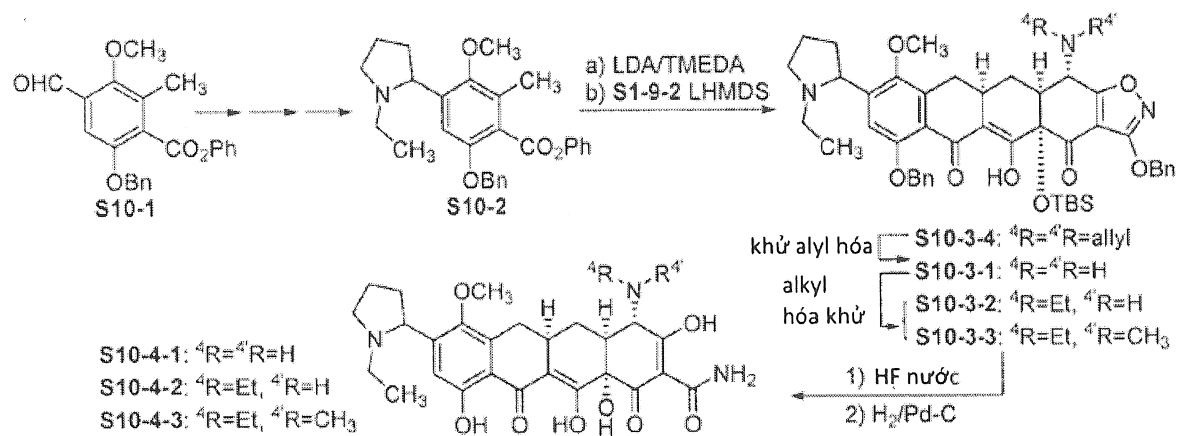
**S9-5-5:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua)  $\delta$  8,22 (d,  $J = 11,0$  Hz, 1 H), 4,33 (s, 2 H), 3,87 (s, 1 H), 3,82-3,76 (m, 2 H), 3,47-3,32 (m, 2 H), 3,24-3,11 (m, 3 H), 3,04-2,97 (m, 1 H), 2,86-2,82 (m, 1 H), 2,31-2,14 (m, 4 H), 2,12-2,03 (m, 2 H), 1,62-1,52 (m, 1 H), 1,36 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  559,27 (M+H).



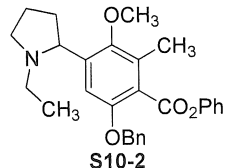
**S9-5-6:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua, các đồng phân cấu dạng, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  8,23 (d,  $J = 11,0$  Hz, 1 H), 4,32 (s, 2 H), 4,22 (s, 0,5 H), 4,13 (s, 0,5

H), 3,82-3,76 (m, 2 H), 3,50-3,46 (m, 1 H), 3,37-3,30 (m, 1 H), 3,23-3,13 (m, 3 H), 3,06-2,93 (m, 5 H), 2,32-2,14 (m, 4 H), 2,12-2,06 (m, 2 H), 1,70-1,59 (m, 1 H), 1,43-1,36 (m, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  573,33 (M+H).

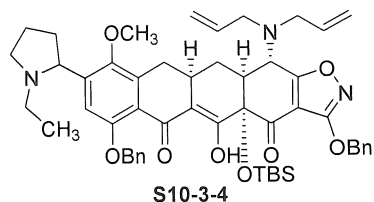
### Sơ đồ 10



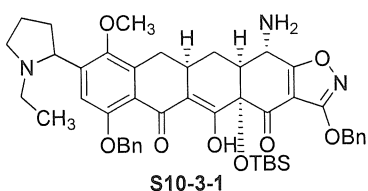
Các hợp chất sau đây được điều chế theo sơ đồ 10.



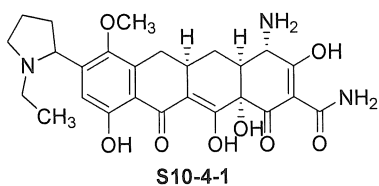
Hợp chất **S10-2** được tổng hợp từ **S10-1** (điều chế sử dụng các phương thức nêu trong tài liệu bao gồm WO 2010129057) theo các phương thức tương tự như được sử dụng trong điều chế hợp chất **S4-12**. Hợp chất **S10-2**:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,47-7,45 (m, 2 H), 7,38-7,31 (m, 5 H), 7,26-7,22 (m, 1 H), 7,20 (br s, 1 H), 7,12-7,09 (m, 2 H), 5,16 (s, 2 H), 3,70 (s, 3 H), 3,64 (t,  $J = 7,9$  Hz, 1 H), 3,39 (t,  $J = 7,9$  Hz, 1 H), 2,64-2,55 (m, 1 H), 2,39 (s, 3 H), 2,28-2,17 (m, 2 H), 2,11-2,03 (m, 1 H), 1,93-1,83 (m, 2 H), 1,64-1,55 (m, 1 H), 1,03 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  446,42 (M+H).



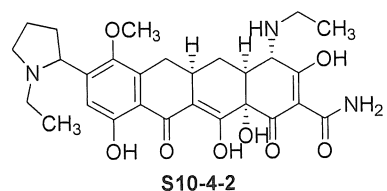
Hợp chất **S10-3-4** được điều chế với hiệu suất 68% từ **S10-2** và *N*-dialyl enon **S1-9-2** sử dụng phương thức chung A. **S10-3-4** (chất đồng phân không đối quang đơn):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  16,16 (s, 1 H), 7,51-7,46 (m, 4 H), 7,40-7,21 (m, 7 H), 5,86-5,76 (m, 2 H), 5,36 (s, 2 H), 5,23-5,07 (m, 6 H), 4,12 (d,  $J = 9,7$  Hz, 1 H), 3,66 (s, 3 H), 3,68-3,61 (m, 1 H), 3,35-3,33 (m, 3 H), 3,24-3,14 (m, 3 H), 2,96-2,90 (m, 1 H), 2,61 (t,  $J = 15,3$  Hz, 1 H), 2,52-2,40 (m, 3 H), 2,25-2,11 (m, 4 H), 1,94-1,82 (m, 2 H), 1,62-1,54 (m, 1 H), 0,98 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H), 0,82 (s, 9 H), 0,26 (s, 3 H), 0,13 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  886,60 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



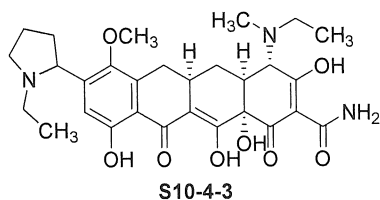
Hợp chất **S10-3-1** được điều chế với hiệu suất 78% từ hợp chất **S10-3-4** sử dụng phương thức chung B. **S10-3-1** (chất đồng phân không đối quang đơn)  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  16,54 (s, 1 H), 7,42-7,41 (m, 2 H), 7,37-7,34 (m, 2 H), 7,27-7,15 (m, 7 H), 5,29, 5,25 (ABq,  $J = 12,2$  Hz, 2 H), 5,16, 5,07 (ABq,  $J = 12,2$  Hz, 2 H), 3,82 (br s, 1 H), 3,61 (t,  $J = 8,5$  Hz, 1 H), 3,48 (s, 3 H), 3,32-3,28 (m, 1 H), 2,95 (dd,  $J = 4,3, 15,3$  Hz, 1 H), 2,69-2,59 (m, 1 H), 2,52-2,43 (m, 2 H), 2,18-1,98 (m, 5 H), 1,88-1,73 (m, 2 H), 1,56-1,38 (m, 2 H), 0,90 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H), 0,63 (s, 9 H), 0,11 (s, 3 H), 0,00 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  806,51 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



Hợp chất **S10-4-1** được điều chế từ hợp chất **S10-3-1** sử dụng phương thức chung C. **S10-4-1** (chất đồng phân không đối quang đơn):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydroclorua)  $\delta$  7,09 (s, 1 H), 3,90 (s, 1 H), 3,86-3,80 (m, 1 H), 3,68 (s, 3 H), 3,37-3,30 (m, 1 H), 3,28-3,07 (m, 3 H), 3,00-2,91 (m, 1 H), 2,67-2,54 (m, 2 H), 2,41 (t,  $J = 14,2$  Hz, 1 H), 2,34-2,21 (m, 5 H), 1,66-1,57 (m, 1 H), 1,25 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  514,28 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

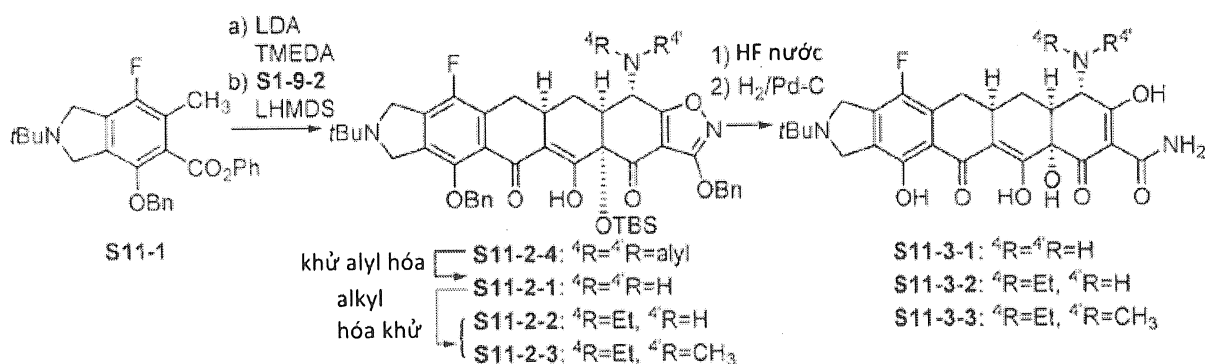


Hợp chất **S10-4-2** được điều chế từ hợp chất **S10-3-1** sử dụng các phương thức chung **D-1** (bằng axetaldehyt) và **C. S10-4-2** (chất đồng phân không đối quang đơn):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydroclorua)  $\delta$  7,10 (s, 1 H), 3,88 (s, 1 H), 3,85-3,80 (m, 1 H), 3,68 (s, 3 H), 3,46-3,31 (m, 3 H), 3,27-3,07 (m, 3 H), 3,01-2,92 (m, 1 H), 2,86-2,83 (m, 1 H), 2,62-2,55 (m, 1 H), 2,39 (t,  $J = 14,2$  Hz, 1 H), 2,34-2,22 (m, 5 H), 1,64-1,55 (m, 1 H), 1,36 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H), 1,25 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  542,35 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

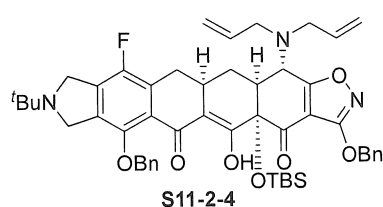


Hợp chất **S10-4-3** được điều chế từ hợp chất **S10-3-1** sử dụng các phương thức chung **D-1** (hai lần, bằng axetaldehyt, tiếp theo bằng formaldehyt) và **C. S10-4-3** (chất đồng phân không đối quang đơn):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydroclorua, các đồng phân cấu dạng, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  7,11 (s, 1 H), 4,24 (s, 0,5 H), 4,14 (s, 0,5 H), 3,86-3,80 (m, 1 H), 3,69 (s, 3 H), 3,53-3,47 (m, 1 H), 3,38-3,30 (m, 2 H), 3,29-3,07 (m, 3 H), 3,02-2,94 (m, 5 H), 2,62-2,57 (m, 1 H), 2,40 (t,  $J = 15,1$  Hz, 1 H), 2,34-2,24 (m, 5 H), 1,73-1,61 (m, 1 H), 1,44-1,37 (m, 3 H), 1,25 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  556,37 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

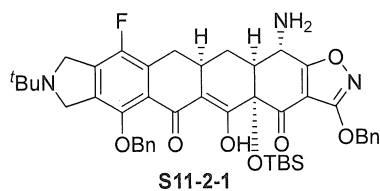
### Sơ đồ 11



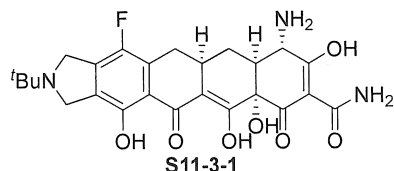
Các hợp chất sau đây được điều chế theo sơ đồ 11.



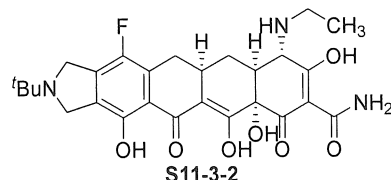
Hợp chất **S11-2-4** được tổng hợp với hiệu suất 71% từ **S11-1** (điều chế theo các phương thức nêu trong tài liệu bao gồm WO 2011123536) và *N*-dialyl enon **S1-9-2** sử dụng phương thức chung A. **S11-2-4:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  16,00 (s, 1 H), 7,51-7,49 (m, 2 H), 7,40-7,31 (m, 8 H), 5,86-5,76 (m, 2 H), 5,37 (s, 2 H), 5,22 (d,  $J$  = 17,1 Hz, 2 H), 4,12 (d,  $J$  = 9,8 Hz, 2 H), 4,90 (s, 2 H), 4,13-4,03 (m, 3 H), 3,93-3,80 (m, 2 H), 3,34-3,12 (m, 5 H), 3,02-2,96 (m, 1 H), 2,62 (t,  $J$  = 15,3 Hz, 1 H), 2,55-2,41 (m, 2 H), 2,14 (d,  $J$  = 14,6 Hz, 1 H), 1,12 (s, 9 H), 0,82 (s, 9 H), 0,26 (s, 3 H), 0,12 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  874,57 ( $\text{M}^+\text{H}$ ).



Hợp chất **S11-2-1** được điều chế với hiệu suất 44% từ hợp chất **S11-2-4** sử dụng phương thức chung B. **S11-2-1:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  16,45 (s, 1 H), 7,39-7,33 (m, 4 H), 7,30-7,23 (m, 6 H), 7,16 (s, 1 H), 5,30, 5,26 (ABq,  $J$  = 12,2 Hz, 2 H), 4,98, 4,84 (ABq,  $J$  = 11,0 Hz, 2 H), 4,03 (br s, 2 H), 3,84 (br s, 3 H), 2,95-2,91 (m, 1 H), 2,72-2,64 (m, 1 H), 2,53-2,51 (m, 1 H), 2,14-2,02 (m, 2 H), 1,50-1,42 (m, 1 H), 1,04 (s, 9 H), 0,65 (s, 9 H), 0,11 (s, 3 H), 0,00 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  794,49 ( $\text{M}^+\text{H}$ ).

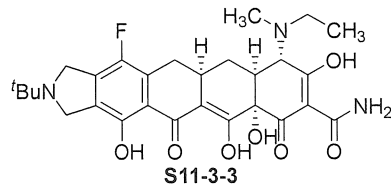


Hợp chất **S11-3-1** được điều chế từ hợp chất **S11-2-1** sử dụng phương thức chung C. **S11-3-1:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydrochlorua)  $\delta$  4,87 (s, 2 H), 4,74 (s, 2 H), 3,88 (s, 1 H), 3,20-3,16 (m, 1 H), 3,03-2,97 (m, 1 H), 2,65 (d,  $J$  = 12,4 Hz, 1 H), 2,33 (t,  $J$  = 14,6 Hz, 1 H), 2,26-2,22 (m, 1 H), 1,64-1,54 (m, 1 H), 1,52 (s, 9 H); MS (ESI)  $m/z$  502,27 ( $\text{M}^+\text{H}$ ).



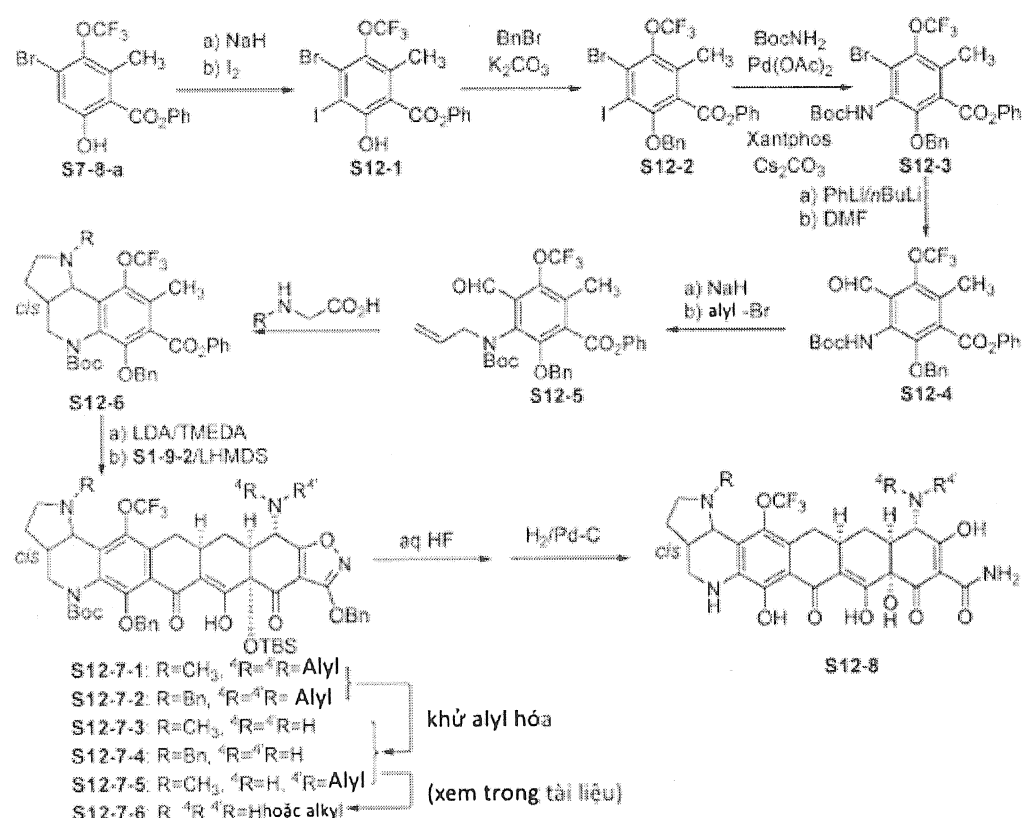
Hợp chất **S11-3-2** được điều chế từ hợp chất **S11-2-1** sử dụng các phương thức chung D-1 (bằng axetaldehyt) và C. **S11-3-2:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ , muối hydrochlorua)  $\delta$  4,87 (s, 2 H), 4,74 (s, 2 H), 3,86 (s, 1 H), 3,47-3,30 (m, 2 H), 3,19-3,15

(m, 1 H), 3,05-2,98 (m, 1 H), 2,84 (d,  $J = 12,8$  Hz, 1 H), 2,32 (t,  $J = 15,1$  Hz, 1 H), 2,25-2,21 (m, 1 H), 1,62-1,52 (m, 1 H), 1,52 (s, 9 H), 1,36 (t,  $J = 6,9$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  530,28 ( $M+H$ ).

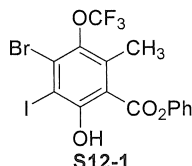


Hợp chất S11-3-3 được điều chế từ hợp chất S11-2-1 sử dụng các phương thức chung D-1 (hai lần, bằng axetaldehyt, tiếp theo bằng formaldehyt) và C. S11-3-3:  $^1H$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua, các đồng phân cấu dạng, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  4,87 (s, 2 H), 4,75 (s, 2 H), 4,22 (s, 0,5 H), 4,13 (s, 0,5 H), 3,52-3,44 (m, 1 H), 3,38-3,30 (m, 1 H), 3,22-3,18 (m, 1 H), 3,11-2,93 (m, 5 H), 2,36-2,21 (m, 2 H), 1,70-1,59 (m, 1 H), 1,52 (s, 9 H), 1,43-1,36 (m, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  544,33 ( $M+H$ ).

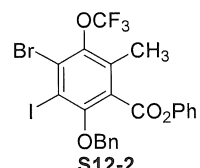
## Sơ đồ 12



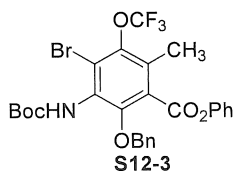
Các hợp chất sau đây được điều chế theo sơ đồ 12.



Bổ sung NaH (0,83g, 20,80mmol, 60% trong dầu khoáng, 4 đương lượng) theo các phần nhỏ vào phenol **S7-8-a** (5,20mmol, 1 đương lượng, thu được bằng việc xử lý 2,50g benzyl ete tương ứng bằng TFA/anisol, chứa các tạp chất không thể tách riêng, độ tinh khiết ~75%) trong toluen (20mL) ở nhiệt độ phòng. Khuấy hỗn hợp ở nhiệt độ phòng trong thời gian 20 phút. Bổ sung iốt (5,28g, 20,80mmol, 4 đương lượng) vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ phòng qua đêm, pha loãng bằng EtOAc (200mL), rửa bằng dung dịch nước HCl 1N (100mL x 1), dung dịch nước Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 5% (100mL x 2) và nước muối (100mL x 1), làm khô bằng natri sulfat và cô trong điều kiện áp suất giảm để tạo ra sản phẩm thô **S12-1** là dầu nhạt màu: R<sub>f</sub> 0,45 (10% EtOAc/hexan); MS (ESI) *m/z* 514,8 (M-H).

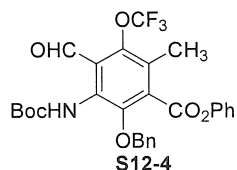


Bổ sung kali cacbonat (1,44g, 10,44mmol, 2 đương lượng) và benzyl bromua (0,74mL, 6,23mmol, 1,2 đương lượng) vào phenol thô **S12-1** nêu trên (5,20mmol, 1 đương lượng) trong DMF (10mL) ở nhiệt độ phòng. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ phòng trong thời gian 3 giờ, pha loãng bằng EtOAc (200mL), rửa bằng nước (200mL x 1, 100mL x 1) và nước muối (50mL x 1), làm khô bằng natri sulfat và cô trong điều kiện áp suất giảm. Phương pháp sắc ký cột nhanh trên silicagel bằng 0-3% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn **S12-2** là dầu nhạt màu (3,48g): R<sub>f</sub> 0,55 (10% EtOAc/hexan): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  7,55-7,00 (m, 10 H), 5,11 (s, 2 H), 2,44 (s, 3 H); MS (ESI) *m/z* 604,8 (M-H).

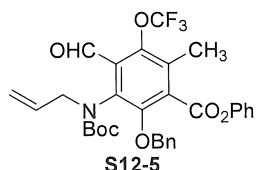


Bổ sung xesi cacbonat (2,54g, 7,80mmol, 1,5 đương lượng), BocNH<sub>2</sub> (0,67g, 5,70mmol, 1,1 đương lượng), Xantphos (1,20g, 2,07mmol, 0,4 đương lượng), Pd(OAc)<sub>2</sub> (224mg, 1,00mmol, 0,2 đương lượng) và đioxan khan (10mL) vào hợp chất

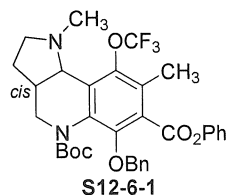
**S12-2** (5,20mmol, độ tinh khiết 90%). Thổi khí nitơ qua hỗn hợp trong thời gian 5 phút. Đậy kín bình phản ứng và gia nhiệt ở nhiệt độ 80°C trong thời gian 48 giờ kết hợp khuấy mạnh. Sau khi làm nguội xuống nhiệt độ trong phòng, nước (100mL) được bổ sung vào hỗn hợp. Chiết hỗn hợp phản ứng bằng metylen clorua (100mL x 1, 50mL x 2). Làm khô các phần chiết kết hợp bằng natri sulfat và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tiến hành phương pháp sắc ký cột nhanh trên silicagel bằng 0-15% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn **S12-3** là chất rắn màu trắng (0,87g, hiệu suất tổng cộng 28%): R<sub>f</sub> 0,25 (10% EtOAc/hexan); <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,45-7,20 (m, 8 H), 7,03 (d, J = 7,3 Hz, 2 H), 6,07 (br s, 1 H), 5,03 (s, 2 H), 2,46 (s, 3 H), 1,46 (s, 9 H); MS (ESI) m/z 594,0 (M-H).



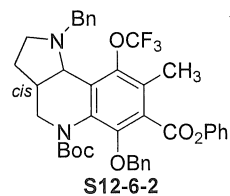
Bổ sung PhLi (0,95mL, 1,80 M/nBu<sub>2</sub>O, 1,71mmol, 1,5 đương lượng) từng giọt vào hợp chất **S12-3** (0,68g, 1,14mmol, 1 đương lượng) trong THF khan (6mL) ở nhiệt độ -78°C trong thời gian 1 phút. Sau khi khuấy ở nhiệt độ -78°C trong thời gian 10 phút, bổ sung từng giọt nBuLi (0,86mL, 1,60 M/hexan, 1,38mmol, 1,2 đương lượng) vào đó trong thời gian 2 phút. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ -78°C trong thời gian 5 phút. Bổ sung DMF khô (0,26mL, 3,36mmol, 3 đương lượng) từng giọt vào đó. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ nằm trong khoảng từ -78°C đến 0°C trong thời gian 1 giờ và làm dừng phản ứng bằng dung dịch natri bicacbonat bão hòa (50mL). Chiết hỗn hợp phản ứng bằng metylen clorua (50mL x 3). Làm khô các phần chiết kết hợp bằng natri sulfat và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tiến hành phương pháp sắc ký cột nhanh trên silicagel bằng 0-15% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn **S12-4** là chất rắn màu xám nhạt (232mg, hiệu suất 37%): R<sub>f</sub> 0,33 (10% EtOAc/hexan); <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 10,21 (s, 1 H), 7,90 (br s, 1 H), 7,45-7,20 (m, 8 H), 7,05 (d, J = 7,3 Hz, 2 H), 5,00 (s, 2 H), 2,42 (s, 3 H), 1,43 (s, 9 H); MS (ESI) m/z 544,2 (M-H). Lưu ý: sử dụng các lượng PhLi và n-BuLi giảm tiềm năng có thể làm tăng hiệu suất sản phẩm.



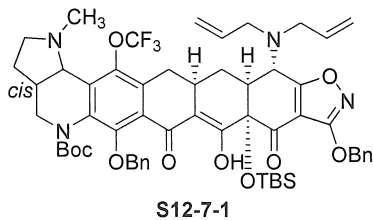
Bổ sung NaH (21mg, 60% trong dầu khoáng, 0,52mmol, 1,2 đương lượng) vào hợp chất **S12-4** (232mg, 0,43mmol, 1 đương lượng) trong DMF khô (2mL) ở nhiệt độ trong phòng. Sau khi khuấy ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 30 phút, bổ sung alyl bromua (56 $\mu$ L, 0,64mmol, 1,5 đương lượng) vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 1 giờ, pha loãng bằng EtOAc (50mL), rửa bằng nước (50mL x 2) và nước muối (50mL x 1), làm khô bằng natri sulfat và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tiến hành phương pháp sắc ký cột nhanh trên silicagel bằng 0-8% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn **S12-5** là dầu nhạt màu (206mg, hiệu suất 82%): R<sub>f</sub> 0,45 (10% EtOAc/hexan): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  10,16 (s, 1 H), 7,40-6,95 (m, 10 H), 5,95-5,75 (m, 1 H), 5,10-4,85 (m, 4 H), 4,64, 4,28 (dd, dd, *J* = 5,5, 12,8 Hz, *J* = 4,9, 12,2 Hz, 1 H), 4,00, 3,89 (dd, dd, *J* = 8,1, 10,2 Hz, *J* = 8,6, 12,8 Hz, 1 H), 2,46, 2,43 (s, s, 3 H), 1,53, 1,50 (s, s, 9 H); MS (ESI) *m/z* 584,2 (M-H).



Bổ sung *N*-metyl glyxin (47mg, 0,53mmol, 1,5 đương lượng) vào hợp chất **S12-5** (206mg, 0,35mmol) trong DMF (2mL). Gia nhiệt hỗn hợp ở nhiệt độ 100°C trong thời gian 24 giờ. Sau khi làm nguội xuống nhiệt độ trong phòng, pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng EtOAc (50mL), rửa bằng dung dịch natri bicacbonat bão hòa (50mL x 2) và nước muối (50mL x 1), làm khô bằng natri sulfat và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tiến hành phương pháp sắc ký cột nhanh trên silicagel bằng 0-15% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn **S12-6-1** là bột màu trắng (190mg, hiệu suất 89%): R<sub>f</sub> 0,50 (10% EtOAc/hexan): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>), rộng và phức hợp do sự có mặt của nhiều chất đồng phân quay và/hoặc đồng phân cấu dạng khác nhau: MS (ESI) *m/z* 613,3 (M+H).



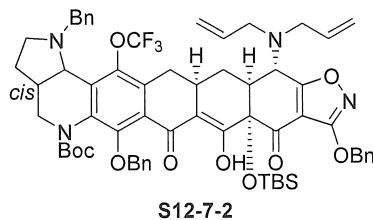
Hợp chất **S12-6-2** được điều chế tương tự từ **S12-5** và *N*-benzyl glyxin: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>), rộng và phức hợp do sự có mặt của nhiều chất đồng phân quay và/hoặc đồng phân cấu dạng khác nhau: MS (ESI) *m/z* 689,3 (M+H).



Hợp chất **S12-7-1** được điều chế từ **S12-6-1** và *N*-dialyl enon **S1-9-2** sử dụng phương thức chung A và hai chất đồng phân không đối quang được tách riêng.

**S12-7-1-A** (hiệu suất 52%, ít chất đồng phân không đối quang phân cực hơn trên TLC, các chất đồng phân quay): MS (ESI)  $m/z$  1053,55 ( $M+H$ ).

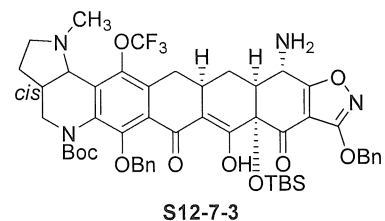
**S12-7-1-B** (hiệu suất 18%, nhiều chất đồng phân không đối quang phân cực hơn trên TLC, các chất đồng phân quay): MS (ESI)  $m/z$  1053,55 ( $M+H$ ).



Hợp chất **S12-7-2** được điều chế từ **S12-6-2** và *N*-dialyl enon **S1-9-2** sử dụng phương thức chung A và hai chất đồng phân không đối quang được tách riêng.

**S12-7-2-A** (hiệu suất 52%, ít chất đồng phân không đối quang hơn trên TLC, các chất đồng phân quay): MS (ESI)  $m/z$  1129,58 ( $M+H$ ).

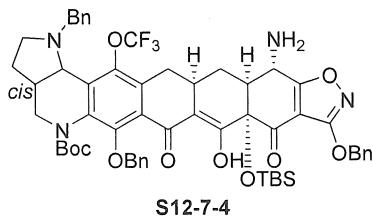
**S12-7-2-B** (hiệu suất 18%, nhiều chất đồng phân không đối quang phân cực hơn trên TLC, các chất đồng phân quay): MS (ESI)  $m/z$  1129,58 ( $M+H$ ).



Các hợp chất **S12-7-3-A** và **S12-7-3-B** được điều chế riêng biệt từ các hợp chất **S12-7-1-A** và **S12-7-1-B** tương ứng sử dụng phương thức chung B.

**S12-7-3-A** (hiệu suất 92%, các chất đồng phân quay): MS (ESI)  $m/z$  973,54 ( $M+H$ ).

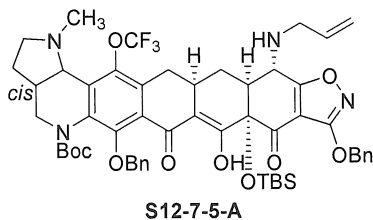
**S12-7-3-B** (hiệu suất 42%, các chất đồng phân quay): MS (ESI)  $m/z$  973,51 ( $M+H$ ).



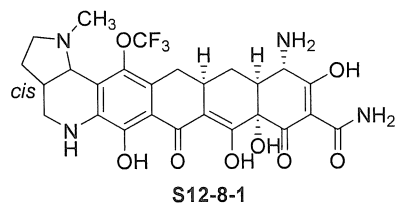
Các hợp chất **S12-7-4-A** và **S12-7-4-B** được điều chế riêng biệt từ các hợp chất **S12-7-2-A** và **S12-7-2-B** tương ứng sử dụng phương thức chung B.

**S12-7-4-A** (hiệu suất 54%, các chất đồng phân quay): MS (ESI)  $m/z$  1049,60 ( $M+H$ ).

**S12-7-4-B** (hiệu suất 25%, các chất đồng phân quay): MS (ESI)  $m/z$  1049,61 ( $M+H$ ).



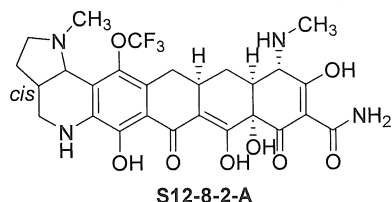
Hòa tan hỗn hợp của  $Pd(dba)_2$  (5,6mg, 0,0097mmol, 0,1 đương lượng) và DPPB (4,1mg, 0,0097mmol, 0,1 đương lượng) trong THF (1mL). Khuấy dung dịch phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong môi trường nitơ trong thời gian 10 phút và bồ sung vào dung dịch của hợp chất **S12-7-1-A** (102mg, 0,097mmol, 1 đương lượng) và axit 2-mercaptobenzoic (19,4mg, 0,126mmol, 1,3 đương lượng) trong THF (1mL). Khuấy dung dịch phản ứng màu da cam tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong môi trường nitơ qua đêm. Bồ sung thêm  $Pd(dba)_2$  (5,6mg, 0,0097mmol, 0,1 đương lượng) và DPPB (4,1mg, 0,0097mmol, 0,1 đương lượng) vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng qua đêm. Sau đó, bồ sung dung dịch nước  $NaHCO_3$  bão hòa vào hỗn hợp. Chiết hỗn hợp tạo ra bằng EtOAc (30mL). Rửa pha hữu cơ bằng nước muối, làm khô bằng  $Na_2SO_4$ , lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế phần còn lại bằng phương pháp HPLC điều chế đảo pha trên hệ Waters Autopurification sử dụng cột Sunfire Prep C18 OBD [5 $\mu$ m, 19 × 50mm; tốc độ dòng, 20mL/phút; Dung môi A:  $H_2O$  với  $HCO_2H$  0,1%; Dung môi B:  $CH_3CN$  với  $HCO_2H$  0,1%; thể tích bơm: 3,0mL ( $CH_3CN$ ); gradien: 20→100% B trong A trong thời gian 10 phút; tập hợp các phần hướng vào khói lượng]. Các phần chứa sản phẩm mong muốn được tập hợp và sấy khô đông lạnh để tạo ra sản phẩm mong muốn **S12-7-5-A** (13,6mg, hiệu suất 14%, MS (ESI)  $m/z$  1013,51 ( $M+H$ )) cùng với sản phẩm khử alyl hóa hai lần **S12-7-3-A** (23,6mg) và nguyên liệu khởi đầu (61,7mg).



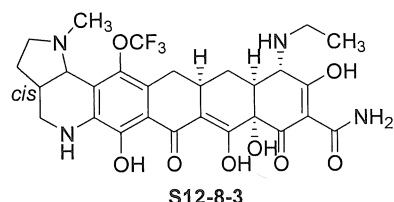
Các hợp chất **S12-8-1-A** và **S12-8-1-B** được điều chế riêng biệt từ các hợp chất **S12-7-3-A** và **S12-7-3-B** tương ứng sử dụng phương thức chung C.

**S12-8-1-A:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydrochlorua)  $\delta$  4,74 (d,  $J = 6,9$  Hz, 1 H), 3,88 (s, 1 H), 3,73-3,67 (m, 1 H), 3,38-3,30 (m, 2 H), 3,16-3,07 (m, 2 H), 2,99 (s, 3 H), 2,94-2,87 (m, 2 H), 2,66 (d,  $J = 13,3$  Hz, 1 H), 2,56-2,47 (m, 1 H), 2,28-2,22 (m, 2 H), 2,12-2,04 (m, 1 H), 1,60-1,50 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  581,24 (M+H).

**S12-8-1-B:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydrochlorua)  $\delta$  4,75 (d,  $J = 7,3$  Hz, 1 H), 3,88 (s, 1 H), 3,73-3,65 (m, 1 H), 3,36-3,30 (m, 2 H), 3,14-3,06 (m, 2 H), 2,97 (s, 3 H), 3,01-2,90 (m, 2 H), 2,64 (d,  $J = 11,9$  Hz, 1 H), 2,56-2,47 (m, 1 H), 2,28 (t,  $J = 14,8$  Hz, 1 H), 2,22-2,18 (m, 1 H), 2,14-2,05 (m, 1 H), 1,61-1,52 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  581,29 (M+H).



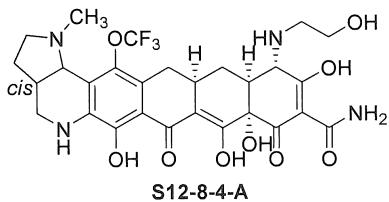
Hợp chất **S12-8-2-A** được điều chế từ hợp chất **S12-7-5-A** tương ứng sử dụng các phương thức chung **D-1** (bằng formaldehyt), **B** và **C**. **S12-8-2-A:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydrochlorua)  $\delta$  4,76 (d,  $J = 6,9$  Hz, 1 H), 3,81 (s, 1 H), 3,73-3,68 (m, 1 H), 3,39-3,30 (m, 2 H), 3,15-3,07 (m, 2 H), 3,00 (s, 3 H), 2,96-2,92 (m, 2 H), 2,92 (s, 3 H), 2,85-2,79 (m, 1 H), 2,56-2,48 (m, 1 H), 2,30-2,19 (m, 2 H), 2,14-2,05 (m, 1 H), 1,60-1,50 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  595,27 (M+H).



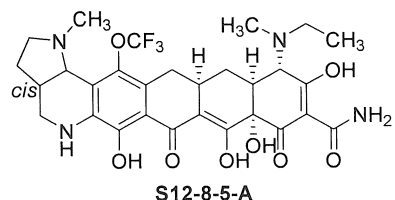
Các hợp chất **S12-8-3-A** và **S12-8-3-B** được điều chế riêng biệt từ các hợp chất **S12-7-3-A** và **S12-7-3-B** tương ứng sử dụng các phương thức chung **D1** (bằng axetaldehyt) và **C**.

**S12-8-3-A:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua)  $\delta$  4,75 (d,  $J = 6,9$  Hz, 1 H), 3,87 (s, 1 H), 3,73-3,67 (m, 1 H), 3,48-3,32 (m, 4 H), 3,16-3,06 (m, 2 H), 3,00 (s, 3 H), 2,96-2,89 (m, 2 H), 2,85 (d,  $J = 12,4$  Hz, 1 H), 2,56-2,47 (m, 1 H), 2,28-2,21 (m, 2 H), 2,13-2,04 (m, 1 H), 1,59-1,49 (m, 1 H), 1,36 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  609,27 (M+H).

**S12-8-3-B:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua)  $\delta$  4,75 (d,  $J = 6,9$  Hz, 1 H), 3,86 (s, 1 H), 3,70-3,64 (m, 1 H), 3,44-3,30 (m, 4 H), 3,13-3,05 (m, 2 H), 3,00 (s, 3 H), 3,00-2,94 (m, 2 H), 2,82 (d,  $J = 12,8$  Hz, 1 H), 2,54-2,47 (m, 1 H), 2,27 (t,  $J = 14,6$  Hz, 1 H), 2,21-2,16 (m, 1 H), 2,12-2,06 (m, 1 H), 1,60-1,50 (m, 1 H), 1,36 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  609,29 (M+H).

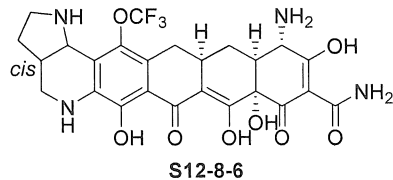


Hợp chất **S12-8-4-A** được điều chế từ hợp chất **S12-7-3-A** sử dụng các phương thức chung **D-1** (bằng (tert-butyldimethylsilyloxy)acetalddehyt) và **C.** **S12-8-4-A:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua)  $\delta$  4,75 (d,  $J = 6,9$  Hz, 1 H), 4,00 (s, 1 H), 3,90-3,82 (m, 2 H), 3,72-3,66 (m, 1 H), 3,49-3,41 (m, 2 H), 3,38-3,32 (m, 2 H), 3,14-3,06 (m, 2 H), 2,99 (s, 3 H), 2,96-2,86 (m, 3 H), 2,56-2,47 (m, 1 H), 2,29-2,20 (m, 2 H), 2,13-2,04 (m, 1 H), 1,60-1,51 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  625,30 (M+H).



Hợp chất **S12-8-5-A** được điều chế từ hợp chất **S12-7-3-A** sử dụng các phương thức chung **D-1** (hai lần, bằng axetaldehyt, tiếp theo bằng formaldehyt) và **C.**

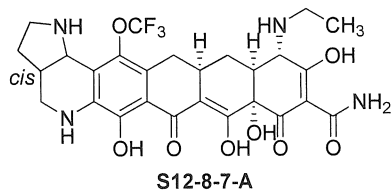
**S12-8-5-A:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua, các đồng phân cấu dạng, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  4,75 (d,  $J = 7,3$  Hz, 1 H), 4,23 (s, 0,5 H), 4,14 (s, 0,5 H), 3,74-3,68 (m, 1 H), 3,53-3,44 (m, 1 H), 3,39-3,32 (m, 3 H), 3,16-3,09 (m, 2 H), 3,02-2,90 (m, 9 H), 2,56-2,47 (m, 1 H), 2,30-2,20 (m, 2 H), 2,13-2,04 (m, 1 H), 1,68-1,56 (m, 1 H), 1,43-1,36 (m, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  623,32 (M+H).



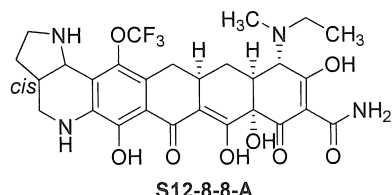
Các hợp chất **S12-8-6A** và **S12-8-6B** được điều chế riêng biệt từ các hợp chất **S12-7-4-A** và **S12-7-4-B** tương ứng sử dụng phương thức chung C.

**S12-8-6-A:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydrochlorua)  $\delta$  4,83 (d,  $J = 6,9$  Hz, 1 H), 3,88 (s, 1 H), 3,45-3,36 (m, 3 H), 3,07 (dd,  $J = 4,1, 15,1$  Hz, 1 H), 2,97 (dd,  $J = 11,2, 12,8$  Hz, 1 H), 2,90-2,75 (m, 2 H), 2,66-2,64 (m, 1 H), 2,44-2,35 (m, 1 H), 2,32-2,21 (m, 2 H), 2,15-2,07 (m, 1 H), 1,62-1,52 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  567,28 (M+H).

**S12-8-6-B:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydrochlorua)  $\delta$  4,81 (d,  $J = 6,9$  Hz, 1 H), 3,89 (s, 1 H), 3,44-3,37 (m, 3 H), 3,05 (dd,  $J = 3,7, 15,1$  Hz, 1 H), 2,98-2,91 (m, 2 H), 2,80-2,72 (m, 1 H), 2,65 (d,  $J = 12,8$  Hz, 1 H), 2,42-2,33 (m, 1 H), 2,28-2,18 (m, 2 H), 2,14-2,06 (m, 1 H), 1,60-1,51 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  567,26 (M+H).



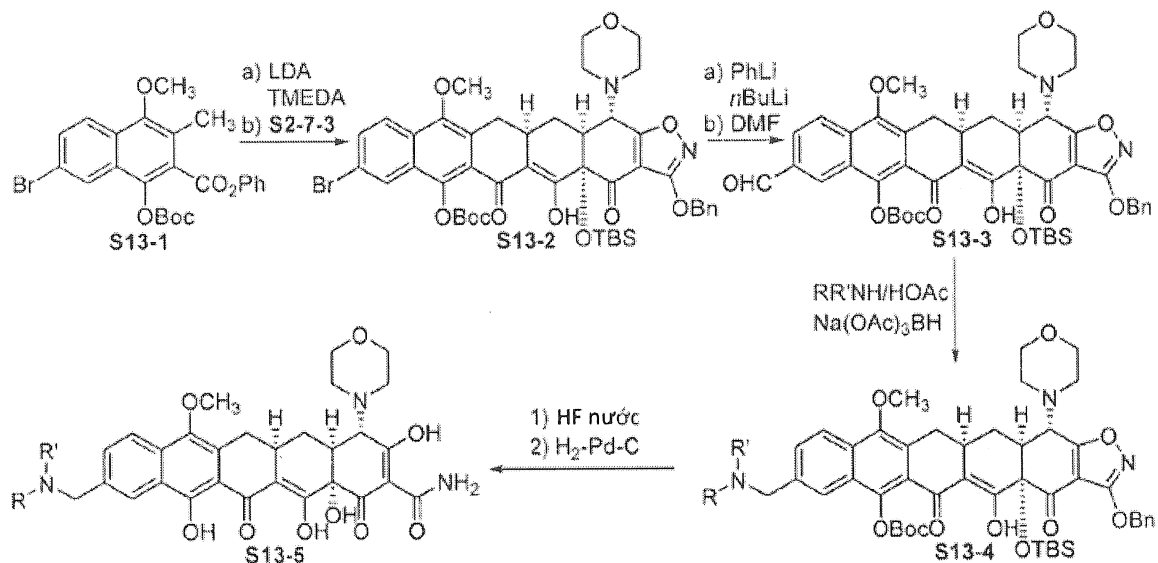
Hợp chất **S12-8-7-A** được điều chế từ hợp chất **S12-7-4-A** sử dụng các phương thức chung **D-1** (bằng axetaldehyt) và **C**. **S12-8-7-A:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydrochlorua)  $\delta$  4,81 (d,  $J = 6,9$  Hz, 1 H), 3,86 (s, 1 H), 3,45-3,33 (m, 5 H), 3,04 (dd,  $J = 4,1, 15,1$  Hz, 1 H), 2,96 (dd,  $J = 11,0, 12,4$  Hz, 1 H), 2,90-2,74 (m, 3 H), 2,42-2,33 (m, 1 H), 2,29-2,19 (m, 2 H), 2,13-2,05 (m, 1 H), 1,58-1,48 (m, 1 H), 1,35 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  595,31 (M+H).



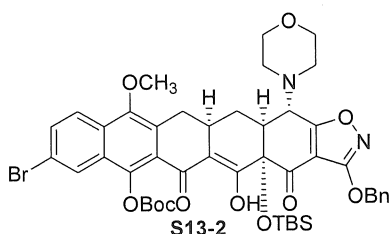
Hợp chất **S12-8-8-A** được điều chế từ hợp chất **S12-7-4-A** sử dụng các phương thức chung **D-1** (hai lần, bằng axetaldehyt, tiếp theo bằng formaldehyt) và **C**. **S12-8-8-A:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydrochlorua, các đồng phân cấu dạng, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  4,82 (d,  $J = 7,3$  Hz, 1 H), 4,22 (s, 0,5 H), 4,13 (s, 0,5 H), 3,53-3,35 (m, 5 H),

3,07 (dd,  $J = 4,1, 15,6$  Hz, 1 H), 3,02-2,93 (m, 6 H), 2,82-2,77 (m, 1 H), 2,43-2,34 (m, 1 H), 2,31-2,20 (m, 2 H), 2,14-2,06 (m, 1 H), 1,68-1,56 (m, 1 H), 1,42-1,34 (m, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  609,33 ( $M^+H$ ).

### Sơ đồ 13

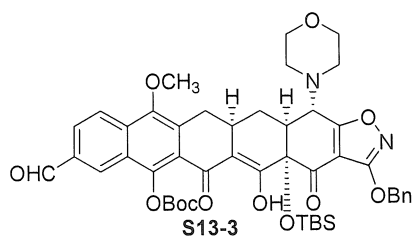


Các hợp chất sau đây được điều chế theo sơ đồ 13.



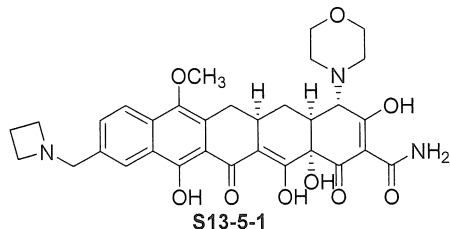
Bổ sung tung giọt dung dịch LDA trong THF (~1,2M, 2,73mL, 0,34mmol, 2,5 đương lượng) bằng bom tiêm vào dung dịch của hợp chất S13-1 (100mg, 0,205mmol, 1,5 đương lượng, điều chế theo các phương thức nêu trong tài liệu bao gồm *J. Med. Chem.*, 2011, 54, 3704) và enon S2-7-3 (72mg, 0,136mmol, 1,0 đương lượng) trong THF (3mL) ở nhiệt độ -78°C. Làm ấm từ từ dung dịch màu đỏ da cam tạo ra lên nhiệt độ -10°C. Bổ sung dung dịch nước NH<sub>4</sub>Cl bão hòa (20mL) vào phản ứng. Chiết hồn hợp phản ứng bằng DCM (3×15mL). Làm khô pha hữu cơ kết hợp bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế phần còn lại bằng phương pháp HPLC điều chế đảo pha trên hệ Waters Autopurification sử dụng cột Sunfire Prep C18 OBD [5μm, 19 × 50 mm; tốc độ dòng, 20mL/phút; Dung môi A: H<sub>2</sub>O với HCO<sub>2</sub>H 0,1%; Dung môi B: CH<sub>3</sub>CN với HCO<sub>2</sub>H 0,1%; thể tích bơm: 3,0mL (CH<sub>3</sub>CN); gradien: 85→100% B

trong A trong thời gian 8 phút; tập hợp các phần hướng vào khối lượng]. Các phần chứa sản phẩm mong muốn được tập hợp và cô đẽ tạo ra sản phẩm mong muốn **S13-2** (52,8mg, hiệu suất 42%, chất rắn màu vàng):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  15,94 (s, 1 H), 8,24 (br s, 1 H), 7,94 (d,  $J = 8,5$  Hz, 1 H), 7,69 (dd,  $J = 1,8, 8,5$  Hz, 1 H), 7,50-7,48 (m, 2 H), 7,39-7,32 (m, 3 H), 5,37, 5,33 (ABq,  $J = 12,2$  Hz, 2 H), 3,96 (d,  $J = 10,4$  Hz, 1 H), 3,85 (s, 3 H), 3,77-3,71 (m, 4 H), 3,46 (dd,  $J = 4,3, 15,3$  Hz, 1 H), 3,08-3,02 (m, 3 H), 2,65-2,49 (m, 5 H), 2,24 (d,  $J = 14,0$  Hz, 1 H), 1,58 (s, 9 H), 0,81 (s, 9 H), 0,25 (s, 3 H), 0,12 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  917,36, 919,34 ( $\text{M}^+\text{H}$ ).

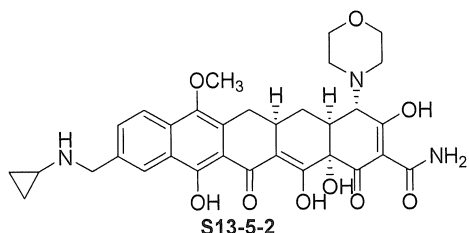


Bổ sung từng giọt dung dịch của phenyllithi trong đи-*n*-butyl ete (1,03M, 112 $\mu\text{L}$ , 0,115mmol, 2,0 đương lượng) vào dung dịch của hợp chất **S13-2** (52,8mg, 0,058mmol, 1,0 đương lượng) trong tetrahyđrofuran (2mL) ở nhiệt độ  $-78^\circ\text{C}$ , tạo ra dung dịch màu đỏ. Sau thời gian 5 phút, bổ sung vào hỗn hợp từng giọt dung dịch của *n*-butyllithi trong hexan (1,84M, 47 $\mu\text{L}$ , 0,086mmol, 1,5 đương lượng) ở nhiệt độ  $-78^\circ\text{C}$ , 1 phút sau đó, bổ sung tiếp bằng *N,N*-đimetylformamit (22 $\mu\text{L}$ , 0,288mmol, 5,0 đương lượng). Khuấy hỗn hợp phản ứng màu đỏ thẫm tạo ra ở nhiệt độ  $-78^\circ\text{C}$  trong thời gian 1 giờ. Bổ sung từng giọt dung dịch nước amoni clorua bão hòa (10mL) vào hỗn hợp ở nhiệt độ  $-78^\circ\text{C}$ , tiếp theo bằng dung dịch nước đậm kali phosphat (pH 7,0, 0,2M, 10mL). Làm ám hỗn hợp phản ứng lên nhiệt độ trong phòng, sau đó chiết bằng diclometan (3 x 15mL). Kết hợp các phần chiết hữu cơ và làm khô dung dịch kết hợp bằng natri sulfat khan. Lọc dung dịch sấy khô và cô phần dịch lọc. Tinh chế phần còn lại bằng phương pháp HPLC điều chế đảo pha trên hệ Waters Autopurification sử dụng cột Sunfire Prep C18 OBD [5 $\mu\text{m}$ , 19 $\times$ 50mm; tốc độ dòng, 20mL/phút; Dung môi A:  $\text{H}_2\text{O}$  với  $\text{HCO}_2\text{H}$  0,1%; Dung môi B:  $\text{CH}_3\text{CN}$  với  $\text{HCO}_2\text{H}$  0,1%; gradien: 90 $\rightarrow$ 95% B trong thời gian 10 phút, sau đó 100% B trong thời gian 5 phút; tập hợp các phần hướng vào khối lượng]. Tập hợp các phần với phân tử lượng mong muốn và cô đẽ thu được sản phẩm mong muốn **S13-3** (28,3mg, hiệu suất 57%) là chất rắn màu vàng:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  15,92 (br s, 1 H), 10,17 (s, 1 H), 8,59 (br s, 1 H), 8,19 (d,  $J = 8,5$  Hz, 1 H), 8,10 (dd,  $J = 4,3, 8,5$  Hz, 1 H), 7,51-7,49 (m, 2 H), 7,39-7,33 (m, 3 H), 5,38, 5,34 (ABq,  $J = 12,2$  Hz, 2 H), 3,96 (d,  $J = 10,4$  Hz, 1 H), 3,89 (s, 3 H), 3,79-3,71 (m, 4 H), 3,52 (dd,  $J = 4,3, 15,3$  Hz, 1 H), 3,10-3,02 (m, 3 H), 2,67-2,51 (m, 5 H), 2,25

(d,  $J = 14,8$  Hz, 1 H), 1,59 (s, 9 H), 0,81 (s, 9 H), 0,24 (s, 3 H), 0,13 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  867,44 ( $M+H$ ).

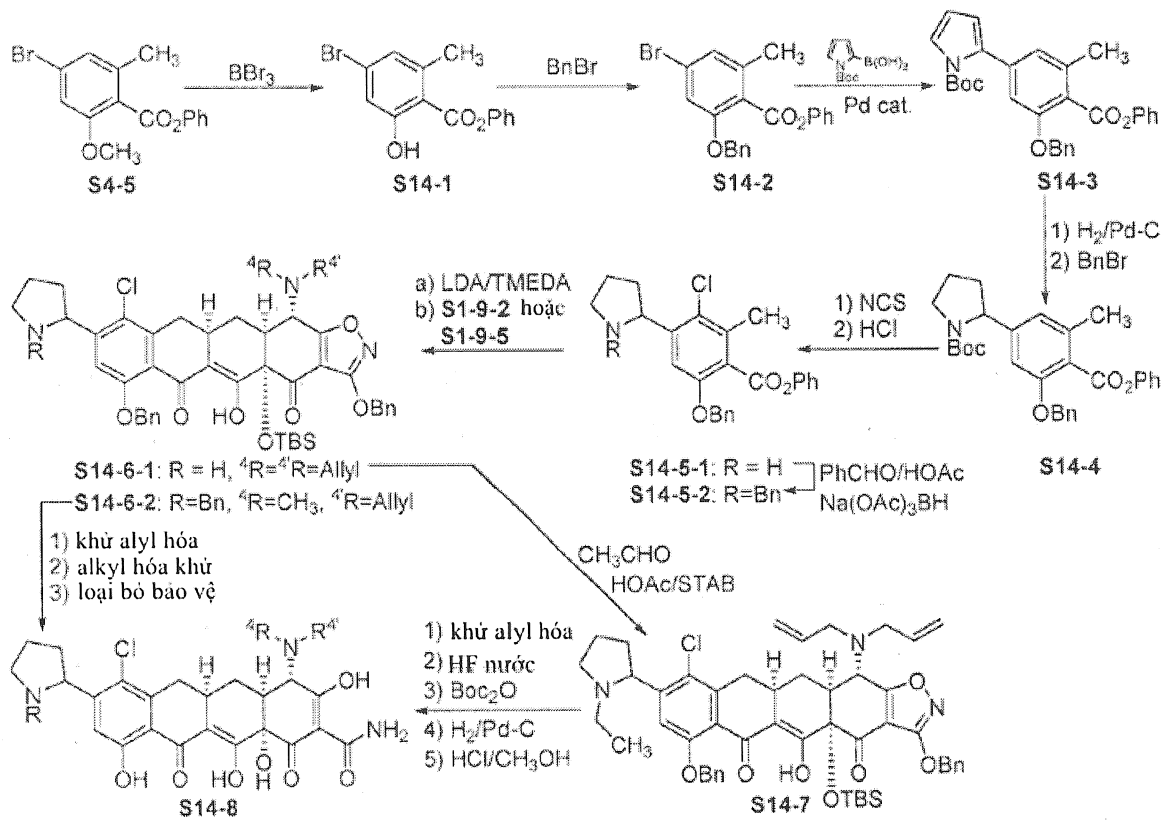


Phương thức chung F để amin hóa khử. Bổ sung lần lượt azetiđin (3,2 $\mu$ L, 0,048mmol, 3,0 đương lượng), axit axetic (3 $\mu$ L, 0,048mmol, 3,0 đương lượng) và natri triaxetoxymethoxybohyđrua (6,8mg, 0,032mmol, 2,0 đương lượng) vào dung dịch của aldehyt **S13-3** (14mg, 0,016mmol, 1,0 đương lượng) trong 1,2-đicloetan (1mL) ở nhiệt độ trong phòng. Sau khi khuấy trong thời gian 1 giờ, rót hỗn hợp phản ứng vào dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa. Sản phẩm được chiết vào điclometan (3 x 15mL). Làm khô các phần chiết hữu cơ kết hợp bằng natri sulfat khan. Lọc dung dịch sấy khô và cô phần dịch lọc để thu được hợp chất trung gian **S13-4-1**, hợp chất này được loại bỏ bảo vệ sử dụng phương thức chung C để thu được hợp chất **S13-5-1**:  $^1$ H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua)  $\delta$  8,53 (br s, 1 H), 8,12 (d,  $J = 8,7$  Hz, 1 H), 7,75 (dd,  $J = 1,4, 8,7$  Hz, 1 H), 4,56 (s, 2 H), 4,29-4,22 (m, 2 H), 4,14-4,08 (m, 2 H), 4,08 (s, 1 H), 4,07-3,98 (m, 4 H), 3,80 (s, 3 H), 3,62-3,57 (m, 4 H), 3,14-3,10 (m, 1 H), 3,05-2,99 (m, 1 H), 2,85-2,75 (m, 1 H), 2,62-2,54 (m, 1 H), 2,52-2,45 (m, 1 H), 2,41 (t,  $J = 13,7$  Hz, 1 H), 2,28-2,24 (m, 1 H), 1,73-1,63 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  606,38 ( $M+H$ ).

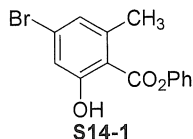


Hợp chất **S13-5-2** được điều chế từ aldehyt **S13-3** sử dụng các phương thức chung F (bằng cyclopropylamin) và C. **S13-5-2**:  $^1$ H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua)  $\delta$  8,57 (d,  $J = 1,4$  Hz, 1 H), 8,11 (d,  $J = 8,2$  Hz, 1 H), 7,81 (dd,  $J = 1,8, 8,7$  Hz, 1 H), 4,51 (s, 2 H), 4,11 (s, 1 H), 4,07-3,95 (m, 4 H), 3,81 (s, 3 H), 3,62-3,57 (m, 4 H), 3,41 (dd,  $J = 4,6, 15,1$  Hz, 1 H), 3,12 (d,  $J = 12,8$  Hz, 1 H), 3,06-2,98 (m, 1 H), 2,86-2,81 (m, 1 H), 2,39 (t,  $J = 13,7$  Hz, 1 H), 2,28-2,26 (m, 1 H), 1,72-1,62 (m, 1 H), 0,95-0,90 (m, 4 H); MS (ESI)  $m/z$  606,34 ( $M+H$ ).

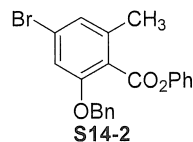
## Sơ đồ 14



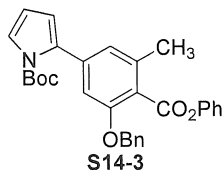
Các hợp chất sau đây được điều chế theo sơ đồ 14.



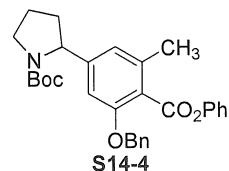
Bổ sung từng giọt  $BBr_3$  (9,53mL, 1,0 M/ $CH_2Cl_2$ , 9,53mmol, 1 đương lượng) vào dung dịch của **S4-5** (3,06g, 9,53mmol, 1 đương lượng) trong metylen clorua (19mL) ở nhiệt độ  $-78^\circ C$ . Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ  $-78^\circ C$  trong thời gian 15 phút và ở nhiệt độ  $0^\circ C$  trong thời gian 30 phút. Bổ sung dung dịch nước  $NaHCO_3$  bão hòa vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 10 phút và chiết bằng  $EtOAc$  (2 lần). Kết hợp các phần chiết hữu cơ, rửa bằng nước muối, làm khô bằng natri sulfat và cô trong điều kiện áp suất giảm để tạo ra sản phẩm mong muốn **S14-1** là chất rắn màu trắng, sản phẩm được sử dụng trong phản ứng tiếp theo không cần tinh chế thêm:  $^1H$  NMR (400 MHz,  $CDCl_3$ )  $\delta$  11,13 (s, 1 H), 7,42-7,48 (m, 2 H), 7,29-7,33 (m, 1 H), 7,15-7,20 (m, 2 H), 7,08 (s, 1 H), 6,97 (s, 1 H), 2,66 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  305,0 (M-H).



Bổ sung  $K_2CO_3$  (2,63g, 15,00mmol, 1,5 đương lượng) và  $BnBr$  (1,19mL, 10,00mmol, 1,05 đương lượng) vào dung dịch của **S14-1** (9,53mmol, 1 đương lượng) trong axeton (19mL). Khuấy hỗn hợp ở nhiệt độ trong phòng qua đêm và lọc qua đệm Xelit. Rửa đêm Xelit bằng EtOAc. Cô phần dịch lọc kết hợp trong điều kiện áp suất giảm. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel bằng 0%-5% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn **S14-2** là chất rắn màu trắng (3,61g, hiệu suất 96% trong 2 bước):  $^1H$  NMR (400 MHz,  $CDCl_3$ )  $\delta$  7,20-7,45 (m, 8 H), 7,03-7,09 (m, 4 H), 5,13 (s, 2 H), 2,43 (s, 3 H) MS (ESI)  $m/z$  419,1 ( $M+Na$ ).



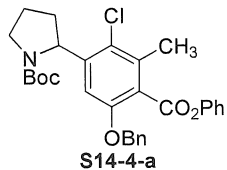
Nạp hợp chất **S14-2** (852mg, 2,14mmol, 1 đương lượng), axit *N*-Boc-2-pyrolboronic (543mg, 2,57mmol, 1,2 đương lượng), sản phẩm cộng điclo[1,1'-bis(diphenylphosphino)feroxen] palađi(II) điclometan (88mg, 0,11mmol, 0,05 đương lượng) và natri cacbonat (1,14g, 10,7mmol, 5 đương lượng) vào trong lọ tạo áp suất. Lọ được rút khí nhanh và được nạp bằng  $N_2$ . Bổ sungtoluen (5mL), 1,4-đioxan (5mL) và  $H_2O$  (1mL) vào hỗn hợp. Gia nhiệt hỗn hợp phản ứng bằng bể dầu nhiệt độ 90°C trong thời gian 2 giờ, làm nguội xuống nhiệt độ trong phòng, pha loãng bằng EtOAc, rửa bằng dung dịch nước đậm phosphat (pH = 7) và nước muối, làm khô bằng  $Na_2SO_4$  và cô. Tinh chế phần cặn bằng phương pháp sắc ký nhanh Biotage thu được hợp chất **S14-3** là dầu không màu (621mg, hiệu suất 60%):  $^1H$  NMR (400 MHz,  $CDCl_3$ )  $\delta$  7,22-7,48 (m, 9 H), 7,12 (d,  $J$  = 7,8 Hz, 2 H), 6,89 (d,  $J$  = 7,8 Hz, 2 H), 6,20-6,26 (m, 2 H), 5,15 (s, 2 H), 2,48 (s, 3 H), 1,41 (s, 9 H); MS (ESI)  $m/z$  484,4 ( $M+H$ ).



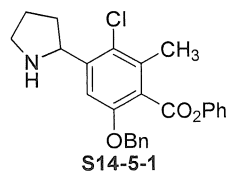
Hòa tan hợp chất **S14-3** (621mg, 1,28mmol, 1 đương lượng) trong metanol. Bổ sung Pd-C (10% khói lượng/khói lượng, 186mg) vào hỗn hợp. Rút nhanh hết khí trong lọ phản ứng và nạp đầy lại bằng hydro. Khuấy hỗn hợp phản ứng trong điều kiện môi

trong H<sub>2</sub> áp suất 1atm ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 2 giờ và lọc qua đệm Xelit. Rửa đệm Xelit bằng metanol. Cô phần dịch lọc để thu được hợp chất trung gian là bột màu trắng.

Hòa tan hợp chất trung gian nêu trên trong axeton (12mL). Bổ sung K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> (350mg, 2,54mmol, 2 đương lượng) và BnBr (0,16mL, 1,33mmol, 1,04 đương lượng) vào hỗn hợp. Sau khi khuấy qua đêm ở nhiệt độ trong phòng, lọc hỗn hợp phản ứng qua đệm Xelit. Rửa đệm Xelit bằng ba phần EtOAc. Phần dịch lọc kết hợp được cô. Tinh chế phần cặn bằng phương pháp sắc ký nhanh Biotage thu được hợp chất **S14-4** là dầu không màu (504mg, hiệu suất 81%): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>, chất đồng phân quay) δ 7,22-7,48 (m, 8 H), 7,05-7,15 (m, 2 H), 6,63-6,70 (m, 2 H), 5,13 (s, 2 H), 4,90 và 4,76 (br s, 1 H), 3,50-3,65 (m, 2 H), 2,43 (s, 3 H), 2,25-2,28 (m, 1 H), 1,72-1,90 (m, 3 H), 1,48 (s, 3 H), 1,26 (s, 6 H); MS (ESI) *m/z* 488,4 (M+H).

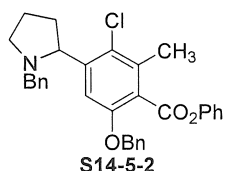


Bổ sung NCS (160mg, 1,20mmol, 1,05 đương lượng) theo một phần vào dung dịch của hợp chất **S14-4** (556mg, 1,14mmol, 1 đương lượng) trong 5mL CH<sub>3</sub>CN. Gia nhiệt hỗn hợp phản ứng bằng bể dầu nhiệt độ 60°C trong thời gian 18 giờ, làm nguội xuống nhiệt độ trong phòng và làm bay hơi tới trạng thái khô. Phần cặn được tạo huyền phù trong 200mL CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>, rửa bằng dung dịch nước NaOH (1N), H<sub>2</sub>O và nước muối, làm khô bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> và cô. Tinh chế phần cặn bằng phương pháp sắc ký nhanh Biotage thu được hợp chất **S14-4-a** là chất rắn màu trắng (447mg, hiệu suất 75%): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>, hỗn hợp của các chất đồng phân quay) δ 7,22-7,48 (m, 8 H), 7,05-7,15 (m, 2 H), 6,63-6,70 (m, 1 H), 5,06-5,26 (m, 3 H), 3,47-3,58 (m, 2 H), 2,46 (s, 3 H), 2,25-2,28 (m, 1 H), 1,55-1,88 (m, 3 H), 1,48 (s, 3 H), 1,26 (s, 6 H); MS (ESI) *m/z* 522,4 (M+H).

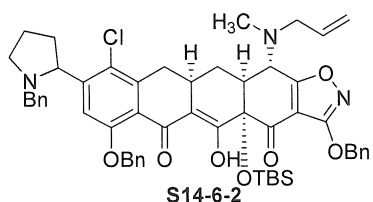


Hợp chất **S14-4-a** (447mg, 0,86mmol) được tạo huyền phù trong HCl/1,4-dioxan (4,0M, 9mL). Sau khi khuấy ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 1 giờ, các chất dễ bay hơi được làm bay hơi. Phần cặn được tạo huyền phù trong EtOAc, rửa

bằng dung dịch nước  $\text{NaHCO}_3$  bão hòa và nước muối, làm khô bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  và cô. Tinh chế phần cặn bằng phương pháp sắc ký nhanh Biotage thu được hợp chất **S14-5-1** là chất rắn màu trắng nhạt (338mg, hiệu suất 93%):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,48 (dd,  $J = 1,8, 7,8$  Hz, 2 H), 7,34-7,42 (m, 6 H), 7,26 (t,  $J = 7,8$  Hz, 1 H), 7,14 (d,  $J = 7,8$  Hz, 2 H), 5,20 (s, 2 H), 4,57 (t,  $J = 7,4$  Hz, 1 H), 3,04-3,18 (m, 2 H), 2,52 (s, 3 H), 2,34-2,45 (m, 1 H), 2,06 (br s, 1 H), 1,78-1,85 (m, 2 H), 1,44-1,54 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  422,4 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

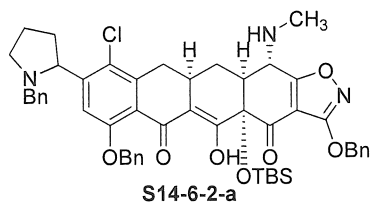


Lần lượt bỏ sung benzaldehyt (36 $\mu\text{L}$ , 0,356mmol, 1,5 đương lượng), axit axetic (27 $\mu\text{L}$ , 0,474mmol, 2,0 đương lượng) và natri triaxetoxymethane (100mg, 0,474mmol, 2,0 đương lượng) vào dung dịch của hợp chất **S14-5-1** (100mg, 0,237mmol, 1 đương lượng) trong DCM (3mL). Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 1,5 giờ và làm dừng phản ứng bằng dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa. Sản phẩm được chiết vào dichlometan (3 x 15mL). Làm khô các phần chiết hữu cơ kết hợp bằng natri sulfat khan. Lọc dung dịch sấy khô và cô phần dịch lọc. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel sử dụng 1%→15% EtOAc/hexan tạo ra sản phẩm mong muốn **S14-5-2** (60mg, hiệu suất 49%) là chất rắn màu trắng:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,53 (s, 1 H), 7,44-7,42 (m, 2 H), 7,38-7,28 (m, 9 H), 7,26-7,22 (m, 2 H), 7,10-7,08 (m, 2 H), 5,19, 5,14 (ABq,  $J = 11,6$  Hz, 2 H), 3,97 (t,  $J = 7,9$  Hz, 1 H), 3,85 (d,  $J = 13,4$  Hz, 1 H), 3,20 (d,  $J = 13,4$  Hz, 1 H), 3,18-3,13 (m, 1 H), 2,49 (s, 3 H), 2,46-2,36 (m, 1 H), 2,31 (q,  $J = 8,5$  Hz, 1 H), 1,86-1,78 (m, 2 H), 1,56-1,45 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  512,27 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

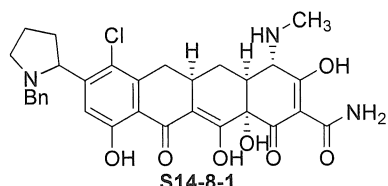


Hợp chất **S14-6-2** được điều chế với hiệu suất 89% từ **S14-5-2** và *N*-metylallyl enon **S1-9-5** sử dụng phương thức chung A. **S14-6-2**:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ , các chất đồng phân không đối quang, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  16,08 (s, 0,5 H), 16,07 (s, 0,5 H), 7,57 (d,  $J = 7,3$  Hz, 1 H), 7,52-7,44 (m, 4 H), 7,41-7,21 (m, 11 H), 5,91-5,82 (m, 1 H), 5,38 (s, 2 H), 5,30-5,17 (m, 4 H), 4,09 (d,  $J = 10,4$  Hz, 1 H), 3,96 (q,  $J = 8,5$  Hz, 1 H), 3,80

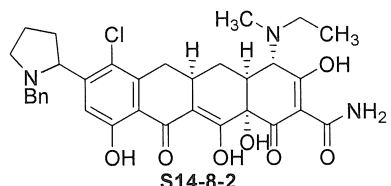
(t,  $J = 14,0$  Hz, 1 H), 3,48-3,40 (m, 2 H), 3,33-3,14 (m, 3 H), 3,07-2,96 (m, 1 H), 2,65-2,29 (m, 7 H), 2,20 (d,  $J = 14,0$  Hz, 1 H), 1,85-1,77 (m, 3 H), 1,53-1,43 (m, 1 H), 0,87 (s, 4,5 H), 0,86 (s, 4,5 H), 0,30 (s, 3 H), 0,18 (s, 1,5 H), 0,17 (s, 1,5 H); MS (ESI)  $m/z$  926,53 ( $M+H$ ).



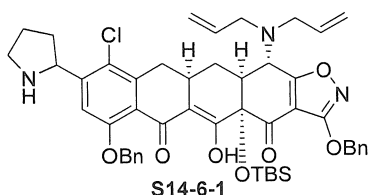
Hợp chất **S14-6-2-a** được điều chế với hiệu suất 70% từ hợp chất **S14-6-2** sử dụng phương thức chung B. **S14-6-2-a**:  $^1H$  NMR (400 MHz,  $CDCl_3$ , các chất đồng phân không đối quang, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  16,57 (s, 1 H), 7,55 (d,  $J = 6,7$  Hz, 1 H), 7,51-7,47 (m, 4 H), 7,38-7,22 (m, 11 H), 5,40, 5,36 (ABq,  $J = 12,2$  Hz, 2 H), 5,29-5,13 (m, 2 H), 7,92 (dt,  $J = 1,8, 7,9$  Hz, 1 H), 3,81 (d,  $J = 13,4$  Hz, 0,5 H), 3,76 (d,  $J = 13,4$  Hz, 0,5 H), 3,66 (d,  $J = 1,8$  Hz, 1 H), 3,28-3,12 (m, 3 H), 2,86-2,76 (m, 1 H), 2,72 (d,  $J = 12,2$  Hz, 1 H), 2,60 (s, 3 H), 2,43-2,19 (m, 2 H), 2,10-2,03 (m, 1 H), 1,82-1,76 (m, 2 H), 1,62-1,43 (m, 3 H), 0,74 (s, 9 H), 0,21 (s, 3 H), 0,11 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  886,51 ( $M+H$ ).



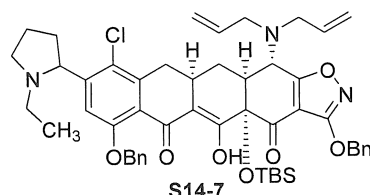
Hợp chất **S14-8-1** được điều chế từ hợp chất **S14-6-2-a** sử dụng phương thức chung E. **S14-8-1**:  $^1H$  NMR (400 MHz,  $CD_3OD$ , muối hydroclorua, các chất đồng phân không đối quang, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  7,42-7,40 (m, 2 H), 7,35-7,30 (m, 3 H), 7,224 (s, 0,5 H), 7,222 (s, 0,5 H), 5,19-5,11 (m, 1 H), 4,49, 4,36 (ABq,  $J = 13,3$  Hz, 1 H), 4,48, 4,35 (ABq,  $J = 13,3$  Hz, 1 H), 3,85 (s, 0,5 H), 3,84 (s, 0,5 H), 3,82-3,73 (m, 1 H), 3,57-3,50 (m, 1 H), 3,36-3,27 (m, 1 H), 3,03-3,29 (m, 1 H), 3,94 (s, 1,5 H), 3,92 (s, 1,5 H), 2,85 (t,  $J = 13,7$  Hz, 1 H), 2,71-2,63 (m, 1 H), 2,35-2,21 (m, 4 H), 2,13-2,01 (m, 1 H), 1,61-1,50 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  594,27 ( $M+H$ ).



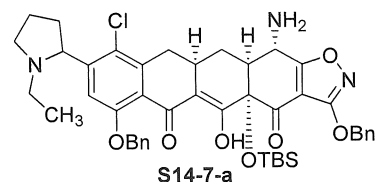
Hợp chất **S14-8-2** được điều chế từ hợp chất **S14-6-2-a** sử dụng các phương thức chung **D-1** (bằng axetaldehyt) và **E. S14-8-2**:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydrochlorua, các chất đồng phân không đối quang, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  7,42-7,40 (m, 2 H), 7,36-7,31 (m, 3 H), 7,23 (s, 0,5 H), 7,22 (s, 0,5 H), 5,19-5,11 (m, 1 H), 4,50, 4,36 (ABq,  $J$  = 12,2 Hz, 1 H), 4,48, 4,35 (ABq,  $J$  = 12,2 Hz, 1 H), 4,25 (s, 0,5 H), 4,17 (s, 0,5 H), 3,82-3,74 (m, 1 H), 3,58-3,46 (m, 2 H), 3,38-3,32 (m, 2 H), 3,10-2,94 (m, 5 H), 2,69-2,63 (m, 1 H), 2,36-2,23 (m, 4 H), 2,12-2,03 (m, 1 H), 1,71-1,59 (m, 1 H), 1,46-1,37 (m, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  622,33 (M $^+$ H).



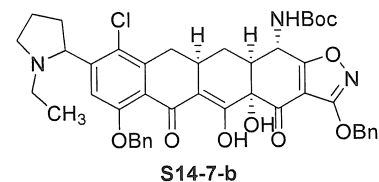
Hợp chất **S14-6-1** được điều chế với hiệu suất 24% từ **S14-5-1** và *N*-dialyl enon **S1-9-2** sử dụng phương thức chung **A** (chỉ khác ở chỗ, 2,6 đương lượng LDA được sử dụng). **S14-6-1** (các chất đồng phân không đối quang theo tỷ lệ ~1:1): MS (ESI)  $m/z$  862,44 (M $^+$ H).



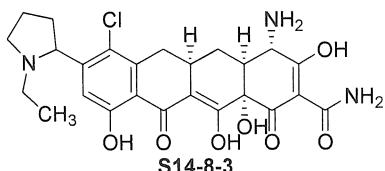
Hợp chất **S14-7** được điều chế từ hợp chất **S14-6-1** sử dụng phương thức chung **D-1** (bằng axetaldehyt). MS (ESI)  $m/z$  890,52 (M $^+$ H).



Hợp chất **S14-7-a** được điều chế với hiệu suất 80% trong 2 bước từ hợp chất **S14-7** thô sử dụng phương thức chung **B**. **S14-7-a**: MS (ESI)  $m/z$  810,43 (M $^+$ H).



Hợp chất **S14-7-b** được điều chế từ hợp chất **S14-7-a** sử dụng bước thứ nhất của phương thức chung C, tiếp theo bằng phản ứng bảo vệ Boc. Do đó, sản phẩm khử silyl hóa thô (MS (ESI)  $m/z$  696,31 ( $M+H$ )) được hòa tan trong DCM (2mL). Bổ sung  $Boc_2O$  (16mg, 0,072mmol, 3,0 đương lượng) và DMAP (cat.) vào hỗn hợp. Khuấy dung dịch phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng qua đêm. Cô đặc phản ứng để thu được hợp chất **S14-7-b**, hợp chất này được sử dụng trực tiếp cho phản ứng hydro hóa dưới đây. **S14-7-b**: MS (ESI)  $m/z$  796,39 ( $M+H$ ).

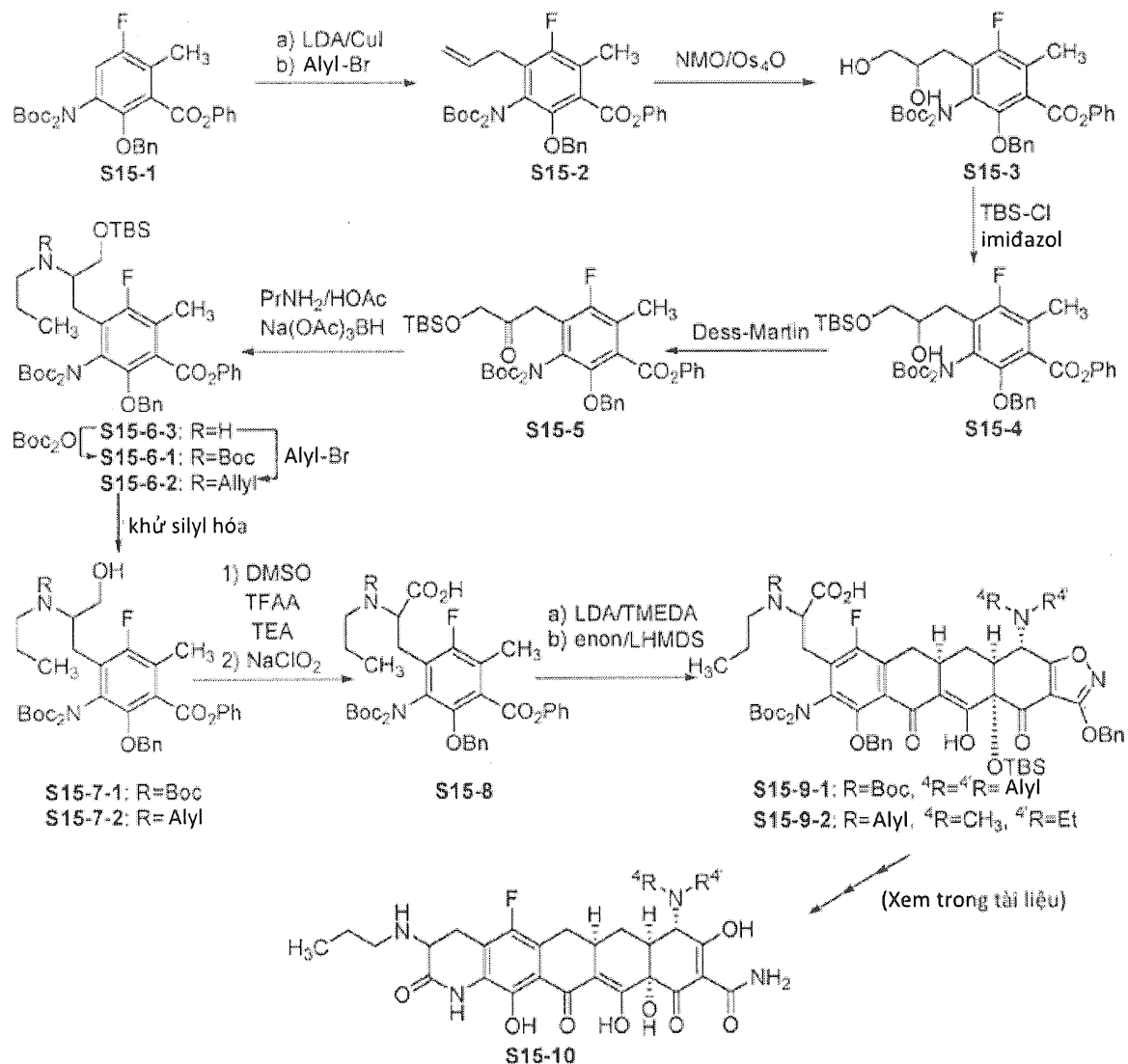


Hợp chất **S14-8-3** được điều chế từ hợp chất **S14-7-b** sử dụng bước hai của phương thức chung C, tiếp theo bằng cách xử lý HCl/MeOH. Do đó, sản phẩm hydro hóa thô được hòa tan trong HCl 1M/MeOH (1mL). Khuấy dung dịch phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 30 phút và cô. Tinh chế phần còn lại bằng phương pháp HPLC điều chế đảo pha trên hệ Waters Autopurification sử dụng cột Phenomenex Polymerx 10 $\mu$  RP- $\gamma$  100A [10 $\mu$ m, 150 × 21,20mm; tốc độ dòng, 20mL/phút; Dung môi A: HCl 0,05N/nước; Dung môi B: CH<sub>3</sub>CN; thể tích bơm: 3,0mL (HCl 0,05N/nước); gradien: 0→35% B trong A trong thời gian 20 phút; tập hợp các phần hướng vào khôi lượng]. Các phần chứa sản phẩm mong muốn được tập hợp và sấy khô đông lạnh để thu được hợp chất **S14-8-3-A** (1,07mg, sản phẩm rửa giải trước) và hợp chất **S14-8-3-B** (1,11mg, sản phẩm rửa giải sau).

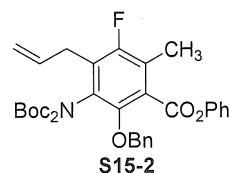
**S14-8-3-A**: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua)  $\delta$  7,22 (s, 1 H), 5,10-5,05 (m, 1 H), 3,93-3,89 (m, 2 H), 3,44-3,15 (m, 3 H), 3,06-2,99 (m, 1 H), 2,68-2,62 (m, 2 H), 2,44 (t,  $J$  = 14,2 Hz, 1 H), 2,36-2,23 (m, 4 H), 2,16-2,08 (m, 1 H), 1,65-1,56 (m, 1 H), 1,29 (t,  $J$  = 7,3 Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  518,22 ( $M+H$ ).

**S14-8-3-B**: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua)  $\delta$  7,22 (s, 1 H), 5,08-5,04 (m, 1 H), 3,94-3,88 (m, 2 H), 3,44-3,15 (m, 3 H), 3,06-2,99 (m, 1 H), 2,70-2,64 (m, 2 H), 2,43 (t,  $J$  = 16,0 Hz, 1 H), 2,36-2,25 (m, 4 H), 2,17-2,10 (m, 1 H), 1,66-1,57 (m, 1 H), 1,29 (t,  $J$  = 7,3 Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  518,22 ( $M+H$ ).

## Sơ đồ 15

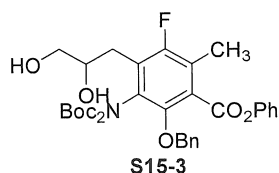


Các hợp chất sau đây được điều chế theo sơ đồ 15.

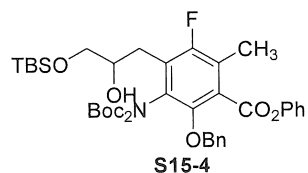


Bổ sung "BuLi (2,54mL, 1,6M trong hexan, 4,07mmol, 1,5 đương lượng) từng giọt vào dung dịch của đisiopropylamin (0,57mL, 4,07mmol, 1,5 đương lượng) trong THF (5mL) ở nhiệt độ -78°C. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ 0°C trong thời gian 10 phút và làm lạnh xuống nhiệt độ -78°C. Dung dịch của hợp chất S15-1 (1,49g, 2,70mmol, 1 đương lượng, điều chế theo các phương thức nêu trong tài liệu bao gồm

WO2011123536) trong THF (5mL) được bồ sung từng giọt vào hỗn hợp trong thời gian 5 phút. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ  $-78^{\circ}\text{C}$  trong thời gian 30 phút. Bồ sung bột CuI (0,39g, 2,05mmol, 0,75 đương lượng) vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ  $-78^{\circ}\text{C}$  trong thời gian 1 giờ. Bồ sung alylbromua (0,48mL, 5,36mmol, 2 đương lượng) vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ  $n\ddot{a}\text{m}$  trong khoảng từ  $-78^{\circ}\text{C}$  đến nhiệt độ trong phòng qua đêm và làm dừng phản ứng bằng dung dịch nước amoni clorua bão hòa (100mL). Chiết hỗn hợp phản ứng bằng metylen clorua (50mL x 3). Làm khô các phần chiết metylen clorua kết hợp bằng natri sulfat và cô. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel bằng 0→10% EtOAc/hexan thu được hợp chất **S15-2** là dầu nhạt màu (1,32g, hiệu suất 93%):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,30-7,40 (m, 7 H), 7,19-7,28 (m, 1 H), 6,99 (d,  $J = 8,0$  Hz, 2 H), 5,78-5,90 (m, 1 H), 5,08 (d,  $J = 21,0$  Hz, 1 H), 5,03 (d,  $J = 10,4$  Hz, 1 H), 4,95 (s, 2 H), 3,33 (d,  $J = 6,1$  Hz, 2 H), 2,37 (d,  $J = 2,4$  Hz, 3 H), 1,37 (s, 18 H); MS (ESI)  $m/z$  590,3 (M-H).

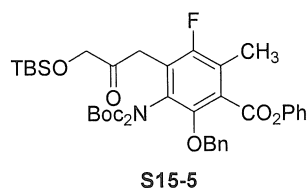


Bồ sung nước (0,57mL), NMO (0,31g, 2,65mmol, 1,2 đương lượng) và OsO<sub>4</sub> (0,14mL, 4% trong nước, 0,022mmol, 0,01 đương lượng) vào dung dịch của hợp chất **S15-2** (1,32g, 2,23mmol, 1 đương lượng) trong axeton (10mL). Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ  $40^{\circ}\text{C}$  trong thời gian 3 giờ và làm nguội xuống nhiệt độ trong phòng. Dung dịch nước Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (20mL, 2 M) và nước (20mL) được bồ sung vào hỗn hợp. Chiết hỗn hợp bằng EtOAc (40mL x 3). Làm khô các phần chiết EtOAc kết hợp bằng natri sulfat và cô. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel bằng 0→80% EtOAc/hexan thu được hợp chất **S15-3** là chất rắn màu trắng (1,27g, hiệu suất 91%):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,30-7,40 (m, 7 H), 7,20-7,27 (m, 1 H), 7,01 (d,  $J = 7,3$  Hz, 2 H), 4,94 (s, 2 H), 4,02-4,10 (m, 1 H), 3,68 (dd,  $J = 3,6, 11,6$  Hz, 1 H), 3,53 (dd,  $J = 6,1, 10,0$  Hz, 1 H), 2,72-2,85 (m, 2 H), 2,38 (d,  $J = 2,4$  Hz, 3 H), 1,40 (s, 18 H); MS (ESI)  $m/z$  626,2 (M+H).

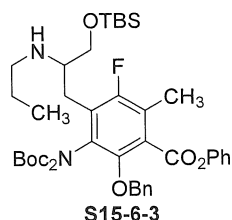


Bồ sung dung dịch của TBSCl (0,64g, 4,25mmol, 1,2 đương lượng) trong metylen clorua (5mL) từng giọt trong thời gian 5 phút vào dung dịch của hợp chất

**S15-3** (2,22g, 3,55mmol, 1 đương lượng) và imidazol (0,36g, 5,29mmol, 1,5 đương lượng) trong metylen clorua (20mL) ở nhiệt độ phòng. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ phòng qua đêm. Bỏ sung dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa (50mL) vào hỗn hợp. Chiết hỗn hợp bằng metylen clorua (50mL x 3). Làm khô các phần chiết metylen clorua kết hợp bằng natri sulfat và cô. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel bằng 0→20% EtOAc/hexan thu được hợp chất **S15-4** là dầu không màu (2,25g, hiệu suất 86%):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ ) δ 7,30-7,40 (m, 7 H), 7,22-7,28 (m, 1 H), 7,02 (d,  $J = 7,3$  Hz, 2 H), 4,96 (s, 2 H), 3,93-4,01 (m, 1 H), 3,54-3,64 (m, 2 H), 2,82-2,88 (m, 1 H), 2,71-2,78 (m, 1 H), 2,39 (d,  $J = 2,4$  Hz, 3 H), 1,40 (s, 9 H), 1,39 (s, 9 H), 0,92 (s, 9 H), 0,09 (s, 3 H), 0,08 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  740,2 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

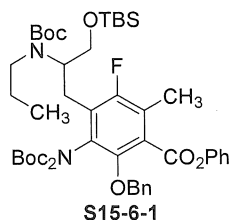


Bỏ sung chất phản ứng Dess-Martin (3,87g, 9,12mmol, 3 đương lượng) vào dung dịch của hợp chất **S15-4** (2,25g, 3,04mmol, 1 đương lượng) trong metylen clorua (20mL) ở nhiệt độ phòng. Sau khi khuấy trong thời gian 5 phút, bỏ sung metylen clorua (140mL) chứa nước (0,164mL, 9,12mmol, 3 đương lượng) vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ phòng trong thời gian 1 giờ và làm dừng phản ứng bằng dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa (50mL) và dung dịch nước  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$  (50mL, 2M). Lớp hữu cơ được tách riêng. Chiết lớp nước bằng metylen clorua (100mL x 3). Làm khô các lớp hữu cơ kết hợp bằng natri sulfat và cô. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel bằng 0→15% EtOAc/hexan thu được hợp chất **S15-5** (2,11g, hiệu suất 94%):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ ) δ 7,28-7,40 (m, 7 H), 7,20-7,25 (m, 1 H), 6,99 (d,  $J = 7,9$  Hz, 2 H), 4,94 (s, 2 H), 4,25 (s, 2 H), 3,82 (d,  $J = 1,6$  Hz, 2 H), 2,38 (d,  $J = 1,5$  Hz, 3 H), 1,36 (s, 18 H), 0,93 (s, 9 H), 0,11 (s, 6 H); MS (ESI)  $m/z$  736,2 ( $\text{M}-\text{H}$ ).

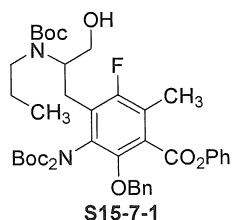


Bỏ sung axit axetic (0,47mL, 8,22mmol, 6 đương lượng), propylamin (0,56mL, 6,84mmol, 5 đương lượng) và  $\text{Na(OAc)}_3\text{BH}$  (1,45g, 6,84mmol, 5 đương lượng) vào

dung dịch của hợp chất **S15-5** (1,01g, 1,37mmol, 1 đương lượng) trong dicloetan (4mL). Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 3 ngày. Dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa (15mL) được bổ sung vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 15 phút và chiết bằng metylen clorua (30mL, sau đó 2 x 15mL). Làm khô các phần chiết metylen clorua kết hợp bằng natri sulfat, lọc và cô để thu được hợp chất **S15-6-3** là dầu màu vàng nhạt: MS (ESI) *m/z* 781,43 ( $M+H$ ).

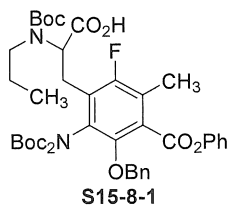


Bổ sung Boc<sub>2</sub>O (329mg, 1,51mmol, 1,1 đương lượng) và DMAP (17mg, 0,14mmol, 0,1 đương lượng) vào dung dịch của hợp chất thô **S15-6-3** nêu trên (1,37mmol, 1 đương lượng) trong DCM (10mL). Khuấy dung dịch phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 1,5 giờ. Bổ sung thêm Boc<sub>2</sub>O (60mg, 0,271mmol, 0,2 đương lượng) vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 1 giờ và bảo quản trong tủ lạnh trong thời gian cuối tuần. Cô đặc phản ứng. Tinh chế phần còn lại bằng phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel bằng 0→15% EtOAc/hexan để tạo ra hỗn hợp của các sản phẩm (835mg), các hỗn hợp này được hòa tan trong MeCN (22,5mL) ở trong bình phản ứng polypropylen. Dung dịch của HF trong MeCN (1M trong dung dịch nước axetonitril, điều chế từ dung dịch nước HF 48% và axetonitril, 2,84mL, 2,84mmol) được bổ sung vào hỗn hợp. Khuấy dung dịch phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 30 phút và làm dừng phản ứng bằng natri bicacbonat bão hòa và nước muối. Chiết hỗn hợp tạo ra bằng EtOAc (50mL x 3). Làm khô các phần chiết hữu cơ kết hợp bằng natri sulfat, lọc và cô để thu được hợp chất **S15-6-1**: MS (ESI) *m/z* 879,51 ( $M-H$ ).



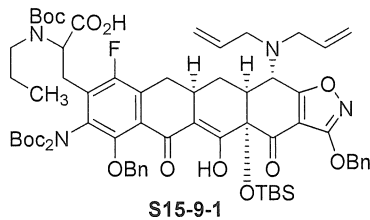
Bổ sung HOAc (108μL, 1,90mmol, 2 đương lượng), tiếp theo bằng TBAF (1,0M trong THF, 1,04mL, 1,04mmol, 1,1 đương lượng) vào dung dịch của hợp chất **S15-6-1** thô (0,948mmol, 1 đương lượng) trong THF (10mL). Khuấy hỗn hợp phản

ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 4 giờ và bỏ sung thêm TBAF (0,9 đương lượng) vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 5 ngày và làm dừng phản ứng bằng dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa. Chiết hỗn hợp bằng EtOAc (60mL). Làm khô pha hữu cơ bằng natri sulfat, lọc và cô. Tinh chế phần còn lại bằng phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel bằng 1→50% EtOAc/hexan để thu được hợp chất **S15-7-1** (631mg, hiệu suất 60% trong 3 bước) là chất rắn dạng xốp màu trắng: MS (ESI) *m/z* 765,37 (M-H).

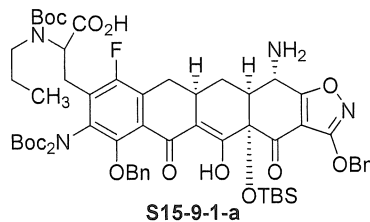


Bỏ sung TFAA (1,15mL, 8,23mmol, 10 đương lượng) vào dung dịch của DMSO (0,88mL, 12,34mmol, 15 đương lượng) trong metylen clorua (10mL) ở nhiệt độ -78°C. Làm ám huyền phù tạo ra tới nhiệt độ -40°C và sau đó làm lạnh trở lại nhiệt độ -78°C. Bỏ sung dung dịch của hợp chất **S15-7-1** (631mg, 0,823mmol, 1 đương lượng) trong metylen clorua (3mL) từng giọt vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ -78°C trong thời gian 3 giờ. Bỏ sung trietylamin (2,29mL, 16,46mmol, 20 đương lượng) vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ -78°C trong thời gian 10 phút và làm ám lên nhiệt độ trong phòng trong thời gian 2 giờ, làm dừng phản ứng bằng dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa. Chiết hỗn hợp tạo ra bằng DCM (30mL, sau đó 10mL). Làm khô pha hữu cơ kết hợp bằng natri sulfat, lọc và cô để thu được hợp chất trung gian aldehyt thô: MS (ESI) *m/z* 765,31 (M+H).

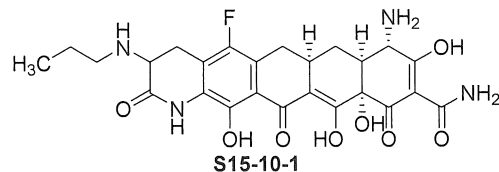
Hòa tan hợp chất trung gian aldehyt nêu trên trong *t*-butanol (6mL) và nước (6mL). Bỏ sung NaH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>·H<sub>2</sub>O (565mg, 4,11mmol, 5 đương lượng) vào hỗn hợp. Làm lạnh dung dịch tạo ra xuống nhiệt độ 0°C, tiếp theo bằng cách bỏ sung 2-metyl-2-butylene (435μL, 4,11mmol, 5 đương lượng) và NaClO<sub>2</sub> (4,94mL, 0,5M trong *t*-butanol/nước (tỷ lệ 2:1, thể tích/thể tích), 2,46mmol, 3 đương lượng). Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ 0°C trong thời gian 30 phút. Dung dịch nước amoni clorua bão hòa được bỏ sung vào hỗn hợp. Chiết hỗn hợp bằng EtOAc (60mL). Rửa pha hữu cơ bằng nước muối, làm khô bằng natri sulfat, lọc và cô. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel bằng 10→80% EtOAc/hexan để thu được hợp chất **S15-8-1** là chất rắn màu vàng (640mg, 100% trong 2 bước): MS (ESI) *m/z* 779,33 (M-H).



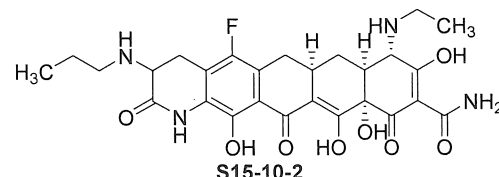
Hợp chất **S15-9-1** được điều chế với hiệu suất 20% từ **S15-8-1** và *N*-dialyl enon **S1-9-2** sử dụng phương thức chung A (chỉ khác ở chỗ, 3,5 đương lượng LDA được sử dụng). **S15-9-1** (các chất đồng phân không đổi quang theo tỷ lệ ~1:1): MS (ESI) *m/z* 1221,53 ( $M+H$ ).



Hợp chất **S15-9-1-a** được điều chế với hiệu suất 64% từ hợp chất **S15-9-1** sử dụng phương thức chung B. **S15-9-1-a** (các chất đồng phân không đổi quang theo tỷ lệ ~1:1): MS (ESI) *m/z* 1141,44 ( $M+H$ ).

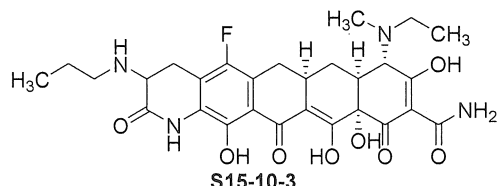


Hợp chất **S15-10-1** được điều chế từ hợp chất **S15-9-1-a** sử dụng phương thức chung E. **S15-10-1**:  $^1H$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua, các chất đồng phân không đổi quang, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  4,37-4,32 (m, 1 H), 3,88 (s, 1 H), 3,70-3,63 (m, 1 H), 3,21-2,98 (m, 5 H), 2,65 (d, *J* = 12,8 Hz, 1 H), 2,23-2,22 (m, 2 H), 1,86-1,76 (m, 2 H), 1,66-1,54 (m, 1 H), 1,073 (t, *J* = 7,3 Hz, 1,5 H), 1,069 (t, *J* = 7,3 Hz, 1,5 H); MS (ESI) *m/z* 531,12 ( $M+H$ ).

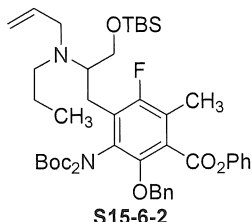


Hợp chất **S15-10-2** được điều chế từ hợp chất **S15-9-1-a** sử dụng các phương thức chung D-1 (bằng axetaldehyt) và E. **S15-10-2**:  $^1H$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua, các chất đồng phân không đổi quang, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  4,34 (dd, *J* = 5,5,

14,6 Hz, 1 H), 3,86 (s, 1 H), 3,70-3,63 (m, 1 H), 3,47-3,30 (m, 2 H), 3,25-3,12 (m, 3 H), 3,06-2,98 (m, 2 H), 2,84 (d,  $J = 12,8$  Hz, 1 H), 2,31-2,21 (m, 2 H), 1,86-1,75 (m, 2 H), 1,61-1,52 (m, 1 H), 1,362 (t,  $J = 7,3$  Hz, 1,5 H), 1,358 (t,  $J = 7,3$  Hz, 1,5 H), 1,072 (t,  $J = 7,3$  Hz, 1,5 H), 1,068 (t,  $J = 7,3$  Hz, 1,5 H); MS (ESI)  $m/z$  559,16 ( $M+H$ ).

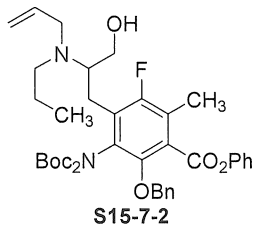


Hợp chất **S15-10-3** được điều chế từ hợp chất **S15-9-1-a** sử dụng các phương thức chung **D-1** (hai lần, bằng axetaldehyt, tiếp theo bằng formaldehyt) và **E. S15-10-3**:  $^1H$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua, các chất đồng phân không đối quang, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  4,35 (dd,  $J = 6,4, 14,6$  Hz, 1 H), 4,22 (s, 0,5 H), 4,13 (s, 0,5 H), 3,71-3,64 (m, 1 H), 3,52-3,44 (m, 1 H), 3,38-3,30 (m, 1 H), 3,23-3,12 (m, 3 H), 3,07-2,93 (m, 6 H), 2,32-2,21 (m, 2 H), 1,86-1,75 (m, 2 H), 1,70-1,58 (m, 1 H), 1,43-1,36 (m, 3 H), 1,07 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  573,16 ( $M+H$ ).

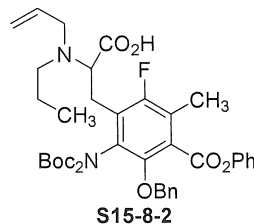


Bổ sung kali cacbonat (190mg, 1,37mmol, 2 đương lượng) và alylbromua (74 $\mu$ L, 0,823mmol, 1,2 đương lượng) vào dung dịch của hợp chất **S15-6-3** (0,686mmol, thô, 1 đương lượng) trong axetonitril (2mL). Khuấy hỗn hợp phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 2 ngày. Nước muối (50mL) được bô sung vào hỗn hợp. Chiết hỗn hợp bằng EtOAc (40mL). Rửa pha hữu cơ bằng nước muối, làm khô bằng natri sulfat, lọc và cô. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel bằng 0→10% EtOAc/hexan để thu được hợp chất **S15-6-2** là dầu không màu (415mg, hiệu suất 74% trong hai bước):  $^1H$  NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  7,34-7,26 (m, 7 H), 7,21 (t,  $J = 7,3$  Hz, 1 H), 6,99 (d,  $J = 7,9$  Hz, 2 H), 5,81-5,71 (m, 1 H), 5,12 (d,  $J = 17,1$  Hz, 1 H), 4,96 (d,  $J = 9,2$  Hz, 1 H), 4,86, 4,82 (ABq,  $J = 10,4$  Hz, 2 H), 3,59 (dd,  $J = 6,7, 10,4$  Hz, 1 H), 3,50 (dd,  $J = 3,7, 10,4$  Hz, 1 H), 3,30 (dd,  $J = 6,1, 14,6$  Hz, 1 H), 3,17 (dd,  $J = 6,1, 14,6$  Hz, 1 H), 3,10-3,04 (m, 1 H), 2,80 (dd,  $J = 9,2, 13,4$  Hz, 1 H), 2,59-2,44 (m, 3 H), 2,32 (d,  $J = 1,8$  Hz, 3 H), 1,39 (s, 9 H), 1,38-1,33 (m, 2 H),

1,26 (s, 9 H), 0,82 (s, 9 H), 0,78 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H), -0,032 (s, 3 H), -0,057 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  590,3 (M-H).MS (ESI)  $m/z$  821,23 (M+H).



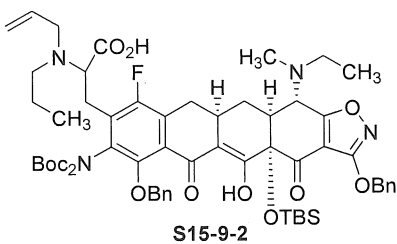
Bổ sung HF (1,52mL, 1M trong dung dịch nước axetonitril, điều chế từ dung dịch HF nước 48% và axetonitril, 1,52mmol, 3 đương lượng) vào dung dịch của hợp chất **S15-6-2** (415mg, 0,505mmol, 1 đương lượng) trong axetonitril (24mL) ở trong bình phản ứng polypropylen. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 2 giờ và làm dừng phản ứng bằng dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa (5mL). Hỗn hợp phản ứng tạo ra được làm bay hơi và chiết phần cặn bằng EtOAc (40mL). Rửa pha hữu cơ bằng nước muối, làm khô bằng natri sulfat, lọc và cô để thu được hợp chất **S15-7-2** là chất rắn dạng xốp màu trắng (thô):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,39-7,30 (m, 7 H), 7,24 (t,  $J = 7,3$  Hz, 1 H), 6,99 (d,  $J = 7,9$  Hz, 2 H), 5,84-5,74 (m, 1 H), 5,28 (d,  $J = 17,1$  Hz, 1 H), 5,14 (d,  $J = 10,4$  Hz, 1 H), 4,92, 4,88 (ABq,  $J = 10,4$  Hz, 2 H), 3,41-3,36 (m, 2 H), 3,26-3,15 (m, 3 H), 3,01 (dd,  $J = 7,9, 14,0$  Hz, 1 H), 2,71 (dt,  $J = 12,8, 3,0$  Hz, 1 H), 2,64-2,54 (m, 2 H), 2,50-2,43 (m, 1 H), 2,37 (d,  $J = 1,8$  Hz, 3 H), 1,61-1,51 (m, 2 H), 1,46 (s, 9 H), 1,33 (s, 9 H), 0,92 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  707,18 (M+H).



Bổ sung TFAA (0,71mL, 5,05mmol, 10 đương lượng) vào dung dịch của DMSO (0,54mL, 7,58mmol, 15 đương lượng) trong metylen clorua (5mL) ở nhiệt độ -78°C. Huyền phù tạo ra được khuấy ở nhiệt độ -78 °C trong thời gian 20 phút. Bổ sung từng giọt dung dịch của hợp chất **S15-7-2** thô nêu trên (0,505mmol, 1 đương lượng) trong metylen clorua (5mL) vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ -78 °C trong thời gian 3 giờ. Bổ sung trietylamin (1,41mL, 10,1mmol, 20 đương lượng) vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ -78°C trong thời gian 10 phút và làm ấm lên nhiệt độ trong phòng trong thời gian 2 giờ, làm dừng phản ứng bằng dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa. Chiết hỗn hợp tạo ra bằng EtOAc

(50mL). Làm khô pha hữu cơ bằng natri sulfat, lọc và cô để tạo ra hợp chất trung gian aldehyt thô: MS (ESI)  $m/z$  705,15 (M+H).

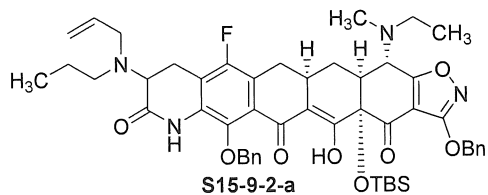
Hòa tan hợp chất trung gian aldehyt thô nêu trên trong *t*-butanol (7,5mL) và nước (7,5mL). Bổ sung NaH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>·H<sub>2</sub>O (348mg, 2,52mmol, 5 đương lượng) vào hỗn hợp. Làm lạnh dung dịch tạo ra xuống nhiệt độ 0°C, tiếp theo bằng cách bổ sung 2-metyl-2-butylene (267μL, 2,52mmol, 5 đương lượng) và NaClO<sub>2</sub> (3,03mL, 0,5M trong *t*-butanol-nước (tỷ lệ 2:1, thể tích/thể tích), 1,52mmol, 3 đương lượng). Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ 0°C trong thời gian 1 giờ. Dung dịch nước amoni clorua bão hòa được bổ sung vào hỗn hợp. Chiết hỗn hợp bằng EtOAc (60mL). Rửa pha hữu cơ bằng nước muối, làm khô bằng natri sulfat, lọc và cô. Tiến hành phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel bằng 10→100% EtOAc/hexan để thu được hợp chất **S15-8-2** là dầu không màu (76mg, hiệu suất 21% trong 3 bước): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,37-7,30 (m, 7 H), 7,26-7,22 (m, 1 H), 7,03-7,00 (m, 2 H), 5,84-5,74 (m, 1 H), 5,22 (d, *J* = 10,4 Hz, 1 H), 5,18 (d, *J* = 18,9 Hz, 1 H), 4,92 (s, 2 H), 4,04 (t, *J* = 6,7 Hz, 1 H), 3,68 (dd, *J* = 6,1, 14,6 Hz, 1 H), 3,35 (dd, *J* = 5,5, 14,0 Hz, 1 H), 3,21 (dd, *J* = 7,3, 14,0 Hz, 1 H), 2,81 (dd, *J* = 7,6, 15,3 Hz, 1 H), 2,63 (t, *J* = 6,7 Hz, 2 H), 2,38 (s, 3 H), 1,60-1,49 (m, 2 H), 1,45 (s, 9 H), 1,33 (s, 9 H), 0,90 (t, *J* = 7,3 Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  721,18 (M+H).



Hợp chất **S15-9-2** được điều chế với hiệu suất 44% từ **S15-8-2** và *N*-metyletyl enon **S1-9-1** sử dụng phương thức chung A (chỉ khác ở chỗ, 2,2 đương lượng LDA được sử dụng) là hỗn hợp của hai chất đồng phân không đối quang, hai chất này được tách riêng bằng phương pháp HPLC điều chế đảo pha trên hệ Waters Autopurification sử dụng cột Sunfire Prep C18 OBD [5μm, 19×50mm; tốc độ dòng, 20mL/phút; Dung môi A: H<sub>2</sub>O với HCO<sub>2</sub>H 0,1%; Dung môi B: MeOH với HCO<sub>2</sub>H 0,1%; gradien: 85→92% B trong thời gian 15 phút, sau đó 100% B trong thời gian 5 phút; tập hợp các phần hướng vào khối lượng]. Tập hợp các phần với phân tử lượng mong muốn và cô để thu được sản phẩm mong muốn **S15-9-2-A** (20,3mg, hiệu suất 17%, sản phẩm rửa giải trước) và **S15-9-2-B** (19,7mg, hiệu suất 17%, sản phẩm rửa giải sau).

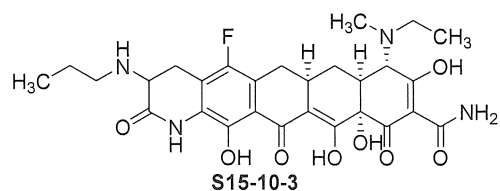
**S15-9-2-A:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ , ~1:1 các chất đồng phân quay)  $\delta$  16,02 (br s, 1 H), 7,51-7,48 (m, 4 H), 7,38-7,32 (m, 6 H), 5,85-5,75 (m, 1 H), 5,35 (s, 2 H), 5,25-5,17 (m, 2 H), 5,04 (dd,  $J = 3,0, 9,2$  Hz, 2 H), 4,72 (dd,  $J = 2,4, 9,2$  Hz, 1 H), 4,06-4,03 (m, 1 H), 3,98 (dd,  $J = 3,0, 10,4$  Hz, 1 H), 3,52-3,38 (m, 2 H), 3,28-3,24 (m, 2 H), 3,05-2,98 (m, 1 H), 2,84-2,80 (m, 2 H), 2,66 (br s, 3 H), 2,58-2,39 (m, 6 H), 2,17 (d,  $J = 14,6$  Hz, 1 H), 1,59-1,53 (m, 2 H), 1,46 (s, 4,5 H), 1,45 (s, 4,5 H), 1,28 (s, 4,5 H), 1,27 (s, 4,5 H), 1,14-1,10 (m, 3 H), 0,90-0,87 (m, 3 H), 0,82 (s, 4,5 H), 0,81 (s, 4,5 H), 0,27 (s, 1,5 H), 0,26 (s, 1,5 H), 0,14 (s, 1,5 H), 0,13 (s, 1,5 H); MS (ESI)  $m/z$  1123,18 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

**S15-9-2-B:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  15,89 (br s, 1 H), 7,50-7,48 (m, 2 H), 7,44-7,42 (m, 2 H), 7,39-7,30 (m, 6 H), 5,89-5,79 (m, 1 H), 5,35 (s, 2 H), 5,32 (d,  $J = 10,4$  Hz, 1 H), 5,22 (d,  $J = 17,1$  Hz, 1 H), 4,82, 4,77 (ABq,  $J = 9,2$  Hz, 2 H), 4,14 (t,  $J = 6,1$  Hz, 1 H), 3,97 (d,  $J = 10,4$  Hz, 1 H), 3,61 (dt,  $J = 4,9, 15,9$  Hz, 1 H), 3,41 (dd,  $J = 7,3, 13,4$  Hz, 1 H), 3,24 (dd,  $J = 7,9, 15,9$  Hz, 1 H), 3,06-2,99 (m, 1 H), 2,96-2,86 (m, 2 H), 2,85-2,74 (m, 2 H), 2,69-2,63 (m, 1 H), 2,60-2,56 (m, 1 H), 2,51-2,43 (m, 2 H), 2,39 (s, 3 H), 2,19 (d,  $J = 14,0$  Hz, 1 H), 1,65-1,59 (m, 2 H), 1,39 (s, 9 H), 1,35 (s, 9 H), 1,17 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H), 0,87 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H), 0,82 (s, 9 H), 0,27 (s, 3 H), 0,13 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  1123,18 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



Hòa tan chất đồng phân không đối quang đơn **S15-9-2-B** (19,7mg, 0,018mmol, 1 đương lượng) trong đioxan (0,25mL). Bổ sung từng giọt  $\text{HCl}$ -đioxan (0,25mL, 4N) vào hỗn hợp. Khuấy dung dịch phản ứng tạo ra ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 3 giờ và làm dừng phản ứng bằng dung dịch natri bicacbonat bão hòa (~ 3mL). Hỗn hợp phản ứng tạo ra được chiết bằng  $\text{EtOAc}$  (30mL). Làm khô pha hữu cơ bằng natri sulfat, lọc và cô để thu được hợp chất **S15-9-2-a-B** (thô): MS (ESI)  $m/z$  905,31 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

Chất đồng phân không đối quang đơn **S15-9-2-A** được chuyển đổi tương tự thành chất đồng phân không đối quang đơn **S15-9-2-a-A** tương ứng: MS (ESI)  $m/z$  905,25 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

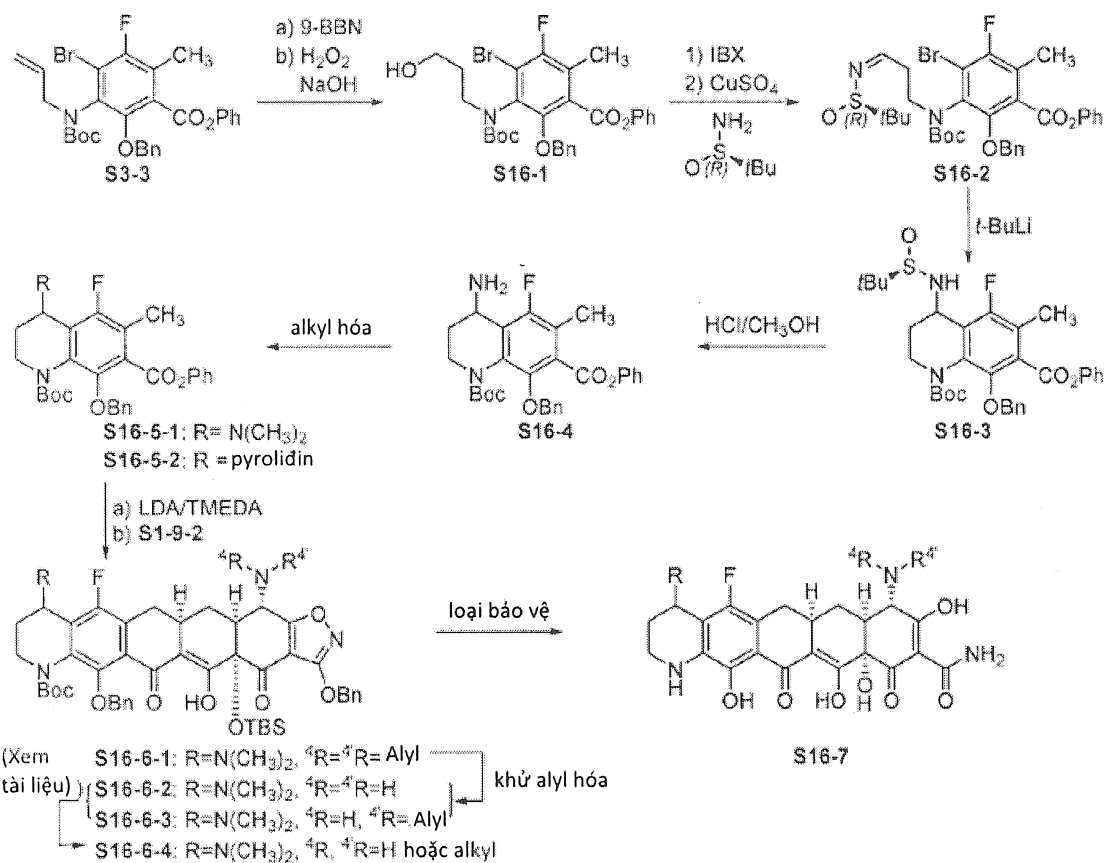


Các chất đồng phân không đối quang đơn **S15-10-3-A** và **S15-10-3-B** được điều chế riêng biệt từ các hợp chất **S15-9-2-a-A** và **S15-9-2-a-B** tương ứng sử dụng các phương thức chung **B** và **C**.

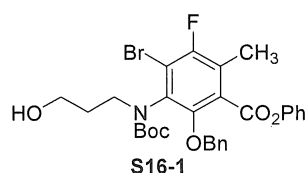
**S15-10-3-A:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua, các đồng phân cấu dạng, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  4,35 (dd,  $J = 6,9, 14,6$  Hz, 1 H), 4,22 (s, 0,5 H), 4,13 (s, 0,5 H), 3,69 (dd,  $J = 6,9, 15,6$  Hz, 1 H), 3,53-3,46 (m, 1 H), 3,38-3,31 (m, 1 H), 3,23-3,14 (m, 3 H), 3,07-2,94 (m, 6 H), 2,31-2,21 (m, 2 H), 1,86-1,76 (m, 2 H), 1,70-1,58 (m, 1 H), 1,44-1,37 (m, 3 H), 1,07 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  573,09 (M+H).

**S15-10-3-B:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, muối hydroclorua, các đồng phân cấu dạng, tỷ lệ ~1:1)  $\delta$  4,35 (dd,  $J = 6,4, 14,6$  Hz, 1 H), 4,22 (s, 0,5 H), 4,13 (s, 0,5 H), 3,67 (dd,  $J = 6,9, 16,0$  Hz, 1 H), 3,54-3,46 (m, 1 H), 3,38-3,30 (m, 1 H), 3,23-3,12 (m, 3 H), 3,07-2,93 (m, 6 H), 2,32-2,21 (m, 2 H), 1,86-1,76 (m, 2 H), 1,70-1,58 (m, 1 H), 1,43-1,36 (m, 3 H), 1,07 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  573,09 (M+H).

## Sơ đồ 16

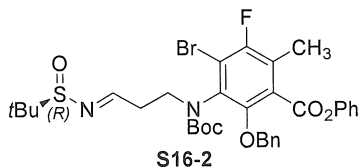


Các hợp chất sau đây được điều chế theo sơ đồ 16.

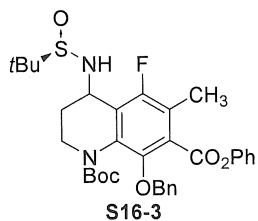


Bổ sung dung dịch 9-borabicyclo[3.3.1]nonan (0,5M trong THF, 27,0mL, 13,5mmol) vào dung dịch của hợp chất S3-3 (2,56g, 0,449mmol) trong THF (20mL). Sau thời gian 1 giờ, làm lạnh hỗn hợp phản ứng xuống nhiệt độ 0°C và NaOH (dung dịch nước 6N, 6,75mL, 40,4mmol) được bổ sung từ từ, tiếp theo bằng hyđro peroxit (dung dịch nước 30%, 4,6mL, 40,4mmol) vào hỗn hợp. Sau thời gian 10 phút, pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng EtOAc và rửa bằng nước (2 x) và nước muối (1 x). Làm khô các phần hữu cơ bằng  $Na_2SO_4$ , lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm để thu được sản phẩm thô S16-1:  $^1H$  NMR (400 MHz,  $CDCl_3$ )  $\delta$  7,38-7,32 (m, 7 H), 7,28-7,22 (m, 1 H), 7,02-6,97 (m, 2 H), 4,92 (ABq,  $J = 27,5$  Hz, 10,1 Hz, 2 H), 3,99-3,90 (m, 1 H),

3,88-3,80 (m, 1 H), 3,70-3,63 (m, 1 H), 3,59-3,51 (m, 1 H), 2,41 (d,  $J = 2,3$  Hz, 3 H), 1,74-1,62 (m, 2 H), 1,42 (s, 9 H); MS (ESI)  $m/z$  587,93, 589,93 ( $M+H$ ).

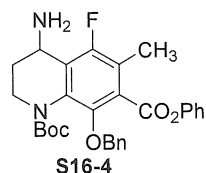


Bổ sung axit 2-iodoxybenzoic (được làm ổn định, 45% khôi lượng, 3,07g, 4,93mmol) vào dung dịch của hợp chất **S16-1** (2,64g, 4,49mmol) trong DMSO (12mL). Sau thời gian 3 giờ, pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng EtOAc và lọc qua Xelit (dịch rửa EtOAc). Rửa phần dịch lọc bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước bão hòa, 3 x) và nước muối (1 x). Làm khô các phần hữu cơ bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Hòa tan nguyên liệu trong toluen (10mL) và đồng(II) sulfat (2,15g, 13,5mmol) và (*R*)-(+) -t-butylsulfinamit (1,09g, 8,98mmol) được bổ sung vào hỗn hợp. Sau khi khuấy trong thời gian 2 ngày, pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng EtOAc và rửa bằng nước (3 x) và nước muối (2 x). Làm khô các phần hữu cơ bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế nguyên liệu bằng phương pháp sắc ký cột (cột Biotage 50g, 5 đến 40% EtOAc theo gradien hexan). Bước này thu được 1,165mg (hiệu suất 38%, 3 bước) sản phẩm mong muốn **S16-2** là dầu đặc: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) hỗn hợp của các chất đồng phân quay hoặc các chất đồng phân E/Z, δ 8,09-7,98 (m, 1 H), 7,38-7,32 (m, 7 H), 7,28-7,22 (m, 1 H), 7,04-6,97 (m, 2 H), 5,04-4,89 (m, 2 H), 4,10-4,00 (m, 1 H), 3,87-3,74 (m, 1 H), 3,00-2,72 (m, 2 H), 2,44-2,38 (m, 3 H), 1,53 (s, 3 H), 1,42 (s, 6 H), 1,15-1,07 (m, 9 H); MS (ESI)  $m/z$  688,98, 690,98 ( $M+H$ ).

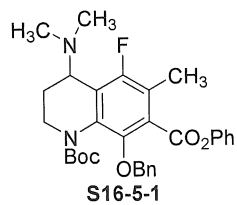


Bổ sung *t*-butyllithi (dung dịch 1,7M, 1,98mL, 3,37mmol) từng giọt vào dung dịch ở nhiệt độ -100°C của hợp chất **S16-2** (1,165g, 1,689mmol) trong THF (20mL). Sau thời gian 5 phút, làm dừng hỗn hợp phản ứng bằng NH<sub>4</sub>Cl (dung dịch nước bão hòa), pha loãng bằng EtOAc và rửa bằng nước (1 x) và nước muối (1 x). Làm khô các phần hữu cơ bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế nguyên liệu bằng phương pháp sắc ký cột (cột Biotage 50g, 30 đến 90% EtOAc theo gradien hexan). Bước này thu được 505mg (hiệu suất 49%) sản phẩm mong muốn **S16-3** là

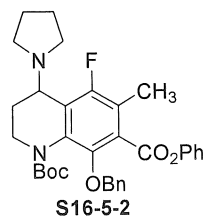
chất rắn màu trắng (chất đồng phân không đối quang đơn):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,42-7,34 (m, 2 H), 7,33-7,22 (m, 6 H), 7,10-7,04 (m, 2 H), 4,93-4,76 (m, 3 H), 3,42-3,34 (m, 1 H), 2,37-2,27 (m, 4 H), 2,10-1,90 (m, 2 H), 1,33 (s, 9 H), 1,16 (s, 9 H); MS (ESI)  $m/z$  611,74 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



Khuấy hợp chất **S16-3** (158mg, 0,258mmol) trong  $\text{HCl}$  (dung dịch 4M trong 1,4-đioxan, 0,5mL) và  $\text{MeOH}$  (2,5mL). Sau thời gian 4 giờ, pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng  $\text{EtOAc}$  và rửa bằng  $\text{NaHCO}_3$  (dung dịch nước bão hòa, 3 x) và nước muối (1 x). Làm khô các phần hữu cơ bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm để thu được hợp chất **S16-4** (chất đồng phân đối ánh đơn): MS (ESI)  $m/z$  507,19 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

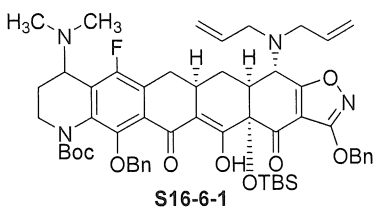


Hòa tan **S16-4** thô (0,258mmol) trong  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  (5mL) và  $\text{Na(OAc)}_3\text{BH}$  (219mg, 1,03mmol) và formaldehyt (dung dịch nước 37%, 1mL) được bổ sung vào hỗn hợp. Sau thời gian 30 phút, pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng  $\text{EtOAc}$ . Rửa hỗn hợp bằng  $\text{NaHCO}_3$  (dung dịch nước bão hòa, 3 x) và nước muối (1 x), làm khô bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , lọc và cô. Tinh chế nguyên liệu bằng phương pháp sắc ký cột (cột Biotage 25g, 20 đến 80%  $\text{EtOAc}$  theo gradien hexan) để thu được 117mg (hiệu suất 85%, 2 bước) sản phẩm **S16-5-1** (chất đồng phân không đối quang đơn):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,44-7,20 (m, 8 H), 7,08-7,02 (m, 2 H), 4,98-4,76 (m, 2 H), 4,22-4,10 (m, 1 H), 3,90-3,82 (m, 1 H), 3,10-2,98 (m, 1 H), 2,38-2,27 (m, 4 H), 2,20 (s, 6 H), 1,70-1,56 (m, 1 H), 1,30 (s, 9 H); MS (ESI)  $m/z$  535,32 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



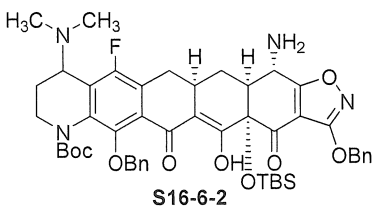
Hòa tan **S16-4** thô (0,247mmol) trong  $\text{CH}_3\text{CN}$  (2mL) và trietylamin (0,103mL, 0,741mmol) và 1,4-đibromobutan (0,0292mL, 0,247mmol) được bổ sung vào hỗn hợp.

Gia nhiệt hỗn hợp phản ứng đến nhiệt độ 130°C trong thời gian 15 phút trong thiết bị phản ứng vi sóng. Bổ sung thêm 1,4-dibromobutan (0,050mL, 0,42mmol) vào hỗn hợp và lại gia nhiệt hỗn hợp đến nhiệt độ 130°C trong thời gian 15 phút bằng thiết bị phản ứng vi sóng. Pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng EtOAc, rửa bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước bão hòa, 2 x) và nước muối (1 x), làm khô bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô. Tinh chế nguyên liệu bằng phương pháp sắc ký cột (cột Biotage 10g, 20 đến 60% EtOAc theo gradien hexan) để thu được 41,2mg (30%, 2 bước) sản phẩm **S16-5-2** (chất đồng phân đối ảnh đơn): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,40-7,20 (m, 8 H), 7,08-7,01 (m, 2 H), 5,00 và 4,79 (ABq, *J* = 10,6 Hz, 2 H), 4,22-4,10 (m, 1 H), 3,84-3,80 (m, 1 H), 3,20-3,08 (m, 1 H), 2,68-2,58 (m, 2 H), 2,42-2,30 (m, 6 H), 1,76-1,55 (m, 5 H), 1,30 (s, 9 H); MS (ESI) *m/z* 561,23 (M+H).

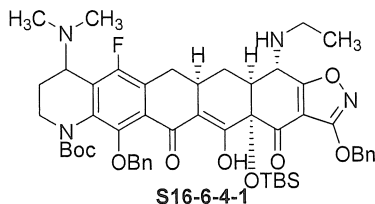


Lithi diisopropylamit được điều chế từ diisopropylamin (0,0382mL, 0,270mmol) và n-BuLi (dung dịch 1,6M, 0,169mL, 0,270mmol) trong THF (3mL) ở nhiệt độ -40°C. Làm lạnh hỗn hợp phản ứng xuống nhiệt độ -78°C và bổ sung TMEDA (0,125mL, 0,832mmol) vào hỗn hợp. Sau đó, bổ sung dung dịch của hợp chất **S16-5-1** (117mg, 0,219mmol) trong THF (1mL) từng giọt vào hỗn hợp, tạo ra dung dịch màu đỏ da cam. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ -78°C trong thời gian 30 phút. Bổ sung từng giọt dung dịch của enon **S1-9-2** (111mg, 0,208mmol) trong THF (1mL), tiếp theo bằng LHMDS (dung dịch 1,0M, 0,25mL, 0,25mmol) vào hỗn hợp. Làm ấm hỗn hợp phản ứng lên nhiệt độ -10°C trong thời gian 1 giờ. Làm dừng phản ứng bằng cách bổ sung amoni clorua (dung dịch nước bão hòa) và pha loãng bằng EtOAc. Rửa hỗn hợp bằng nước (3 x) và nước muối (1 x), làm khô bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế nguyên liệu bằng phương pháp sắc ký cột (cột Biotage 25g, 15 đến 50% EtOAc theo gradien hexan). Bước này thu được 116mg **S16-6-1** (57%, chất đồng phân không đối quang đơn): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 15,9 (s, 1 H), 7,44-7,36 (m, 2 H), 7,36-7,12 (m, 8 H), 5,87-5,65 (m, 2 H), 5,26 (s, 2 H), 5,20-5,00 (m, 4 H), 4,96-4,84 (m, 1 H), 4,66-4,48 (m, 1 H), 4,12-3,95 (m, 2 H), 3,82-3,72 (m, 1 H), 3,28-3,18 (m, 2 H), 3,17-3,00 (m, 3 H), 2,95-2,80 (m, 2 H), 2,51 (*t*, *J* = 14,7 Hz, 1 H), 2,44-2,16 (m, 3 H), 2,10 (s, 6 H), 2,25-1,96 (m, 1 H), 1,58-1,44 (m, 1

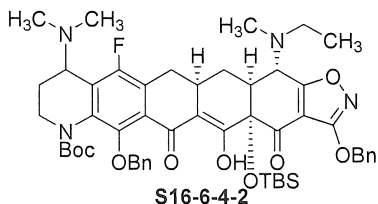
H), 1,33 (s, 2,7 H), 1,07 (s, 5,3 H), 0,68 (s, 9 H), 0,15 (s, 3 H), 0,00 (s, 3 H); MS (ESI) *m/z* 975,39 (M+H).



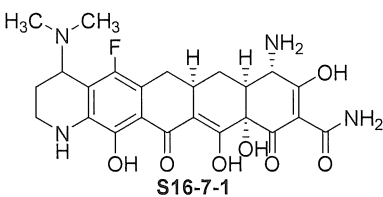
Hòa tan hợp chất **S16-6-1** (42,2mg, 0,0433mmol), axit 1,3-đimethylbarbituric (27,0mg, 0,173mmol) và Pd(Ph<sub>3</sub>P)<sub>4</sub> (5,0mg, 0,0043mmol) trong CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (2mL) và hỗn hợp phản ứng được rút hết khí và làm đầy lại bằng nitơ (3x). Sau thời gian 6 giờ, pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng EtOAc, rửa bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước, bão hòa, 3 x) và dung dịch đệm phosphat pH 7 (1 x), làm khô bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế nguyên liệu bằng phương pháp sắc ký cột (cột Biotage 10g, 50 đến 100% EtOAc theo gradien hexan). Bước này thu được 30,9mg **S16-6-2** (80%, chất đồng phân không đổi quang đơn): MS (ESI) *m/z* 895,38 (M+H).



Hòa tan hợp chất **S16-6-2** (30,9mg, 0,0345mmol) và axit axetic (0,0039mL, 0,069mmol) trong MeOH (1mL) và làm lạnh hỗn hợp phản ứng xuống nhiệt độ 0°C. Bổ sung Na(OAc)<sub>3</sub>BH (14,6mg, 0,069mmol) và axetaldehyt (dung dịch 50% khói lượng trong EtOH, 0,0026mL, 0,0518mmol) vào hỗn hợp. Sau thời gian 10 phút, lượng chuyển đổi ~90% quan sát được trên LC/MS. Bổ sung thêm Na(OAc)<sub>3</sub>BH (14,6mg, 0,069mmol) và axetaldehyt (dung dịch 50% khói lượng trong EtOH, 0,0026mL, 0,0518mmol) vào hỗn hợp. Sau thời gian 5 phút, làm dừng hỗn hợp phản ứng bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước, bão hòa) và pha loãng bằng EtOAc. Rửa hỗn hợp bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước, bão hòa, 2 x) và dung dịch đệm phosphat pH 7 (1 x), làm khô bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Bước này thu được 28,5mg (90%) **S16-6-4-1** thô, hợp chất này được sử dụng không cần tinh chế thêm: MS (ESI) *m/z* 923,36 (M+H).

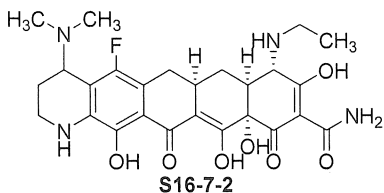


Bổ sung formaldehyt (dung dịch nước 37%, 0,5mL) vào hỗn hợp của hợp chất **S16-6-4-1** (14,3mg, 0,0155mmol) và Na(OAc)<sub>3</sub>BH (9,8mg, 0,046mmol) trong CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (1mL). Sau thời gian 1 giờ, pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng EtOAc, rửa bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước, bão hòa, 2 x) và dung dịch đệm phosphat pH 7 (1 x), làm khô bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm để thu được hợp chất thô **S16-6-4-2**, hợp chất này được sử dụng không cần tinh chế thêm: MS (ESI) *m/z* 937,49 (M+H).

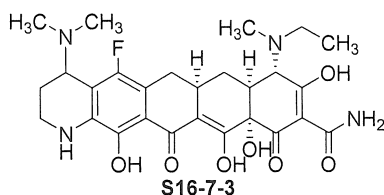


Khuấy hợp chất **S16-6-2** (19,5mg, 0,0218mmol) trong axit metansulfonic (0,10mL), dimethylsulfit (0,020mL) và CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (0,20mL). Sau khi khuấy qua đêm, cô hỗn hợp phản ứng dưới dòng khí. Bổ sung dimethylsulfit (0,020mL) và CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (0,040mL) vào hỗn hợp và khuấy hỗn hợp qua đêm. Bổ sung thêm dimethylsulfit (0,040mL) vào hỗn hợp và khuấy hỗn hợp trong thời gian 5 giờ. Pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng dung dịch nước HCl 0,05N (2mL) và tinh chế trực tiếp trên hệ Waters Autopurification có trang bị cột Phenomenex Polymerx 10μ RP 100A [10μm, 30 × 21,20mm; tốc độ dòng, 20mL/phút; Dung môi A: HCl 0,05N trong nước; Dung môi B: CH<sub>3</sub>CN; građien: 0→50% B; tập hợp các phần hướng vào khói lượng]. Tập hợp các phần với phân tử lượng mong muốn và sấy khô đông lạnh để tạo ra 7,6mg (57%) **S16-7-1** là chất rắn màu vàng (chất đồng phân không đối quang đơn): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD) δ 4,73 (s, 1 H), 3,87 (s, 1 H), 3,70-3,60 (m, 1 H), 3,40-3,30 (m, 1 H), 3,12-3,00 (m, 1 H), 2,99-2,82 (m, 7 H), 2,68-2,56 (m, 2 H), 2,26-2,15 (m, 2 H), 2,04-1,90 (m, 1 H), 1,62-1,50 (m, 1 H); MS (ESI) *m/z* 503,11 (M+H).

Các hợp chất sau đây được điều chế từ **S16-6-4-1** và **S16-6-4-2** theo các phương thức đối với hợp chất **S16-7-1**:

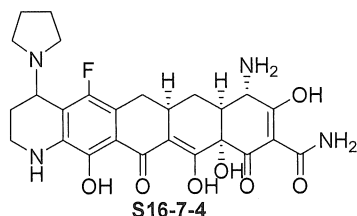


**S16-7-2** (chất đồng phân không đối quang đơn):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  4,73 (s, 1 H), 3,85 (s, 1 H), 3,70-3,60 (m, 1 H), 3,48-3,30 (m, 3 H), 3,20-2,78 (m, 9 H), 2,65-2,56 (m, 1 H), 2,24-2,14 (m, 2 H), 2,04-1,90 (m, 1 H), 1,60-1,49 (m, 1 H), 1,36 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  531,18 (M+H).

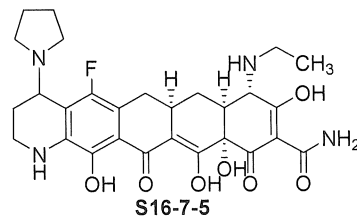


**S16-7-3** (chất đồng phân không đối quang đơn):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  4,76-4,70 (m, 1 H), 4,21 (s, 0,5 H), 4,11 (s, 0,5 H), 3,70-3,60 (m, 1 H), 3,56-3,43 (m, 1 H), 3,40-3,30 (m, 2 H), 3,11-2,84 (m, 12 H), 2,65-2,56 (m, 1 H), 2,27-2,13 (m, 2 H), 2,03-1,90 (m, 1 H), 1,69-1,54 (m, 1 H), 1,45-1,34 (m, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  545,23 (M+H).

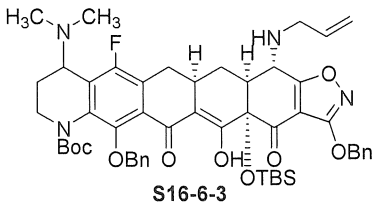
Các hợp chất sau đây được điều chế theo phương thức trong ví dụ **S16-7-1** thay thế hợp chất **S16-5-2** cho hợp chất **S16-5-1**:



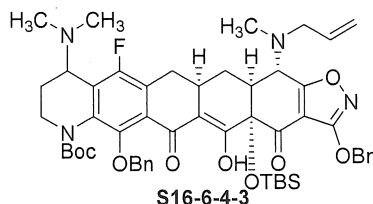
**S16-7-4** (chất đồng phân không đối quang đơn):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  4,76-4,70 (m, 1 H), 3,87 (s, 1 H), 3,86-3,76 (m, 1 H), 3,67 (dd,  $J = 13,7, 5,04$  Hz, 1 H), 3,48-3,24 (m, 4 H), 3,07 (dd,  $J = 14,2, 4,6$  Hz, 1 H), 3,00-2,85 (m, 1 H), 2,66-2,61 (m, 1 H), 2,57-2,48 (m, 1 H), 2,28-2,10 (m, 4 H), 2,10-1,90 (m, 3 H), 1,63-1,52 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  529,14 (M+H).



**S16-7-5** (chất đồng phân không đối quang đơn):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD) δ 4,77-4,72 (m, 1 H), 3,87-3,77 (m, 2 H), 3,67 (dd,  $J = 13,7, 5,5$  Hz, 1 H), 3,50-3,26 (m, 6 H), 3,06 (dd,  $J = 14,2, 4,6$  Hz, 1 H), 3,00-2,90 (m, 1 H), 2,86-2,79 (m, 1 H), 2,57-2,49 (m, 1 H), 2,28-2,12 (m, 4 H), 2,11-1,90 (m, 3 H), 1,60-1,48 (m, 1 H), 1,36 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  557,14 (M<sup>+</sup>H).

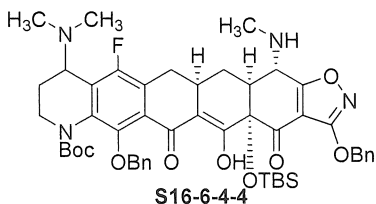


Cân hợp chất **S16-6-1** (116mg, 0,119mmol) và axit 2-mercaptopbenzoic (22,0mg, 0,143mmol) vào trong một bình thót cổ. Bình này được rút hết khí và nạp đầy lại bằng khí nitơ (3x). Bổ sung THF (2mL), tiếp theo bằng dung dịch của Pd(dba)<sub>2</sub> (6,9mg, 0,012mmol) và 1,4-bis(diphenylphosphino)butan (5,1mg, 0,012mmol) trong THF (0,20mL) vào trong đó. Sau thời gian 6 giờ, bổ sung thêm Pd(dba)<sub>2</sub> (6,9mg, 0,012mmol) và 1,4-bis(diphenylphosphino)butan (5,1mg, 0,012mmol) trong THF (0,20mL) vào hỗn hợp. Sau khi khuấy qua đêm, pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng EtOAc, rửa bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước, bão hòa, 2 x) và dung dịch đệm phosphat pH 7 (1 x), làm khô bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế nguyên liệu bằng phương pháp sắc ký cột (cột Biotage 10g, 20 đến 100% EtOAc theo gradien hexan). Bước này thu được 33,9mg (30%) **S16-6-3**, 42,2mg (36%) **S16-6-1** thu hồi được và 19,5mg (18%) sản phẩm khử alyl hóa hoàn toàn, **S16-6-2**. MS của **S16-6-3**: (ESI)  $m/z$  935,34 (M<sup>+</sup>H).

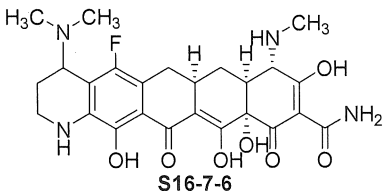


Bổ sung formaldehyt (dung dịch nước 37%, 0,5mL) vào hỗn hợp của hợp chất **S16-6-3** (33,9mg, 0,0363mmol) và Na(OAc)<sub>3</sub>BH (23,0mg, 0,109mmol) trong CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (2mL). Sau thời gian 1 giờ, sự chuyển hóa ~50% được quan sát thấy trên LC/MS. Bổ sung thêm formaldehyt (dung dịch nước 37%, 0,5mL) và Na(OAc)<sub>3</sub>BH (25mg, 0,12mmol) vào hỗn hợp. Sau khi khuấy qua đêm, bổ sung thêm Na(OAc)<sub>3</sub>BH (50mg, 0,24mmol) vào hỗn hợp. Sau thời gian 2 giờ, pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng EtOAc, rửa bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước, bão hòa, 3 x) và dung dịch đệm phosphat

pH 7 (1 x), làm khô bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Hợp chất **S16-6-4-3** thô được sử dụng không cần tinh chế thêm: MS (ESI)  $m/z$  949,41 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

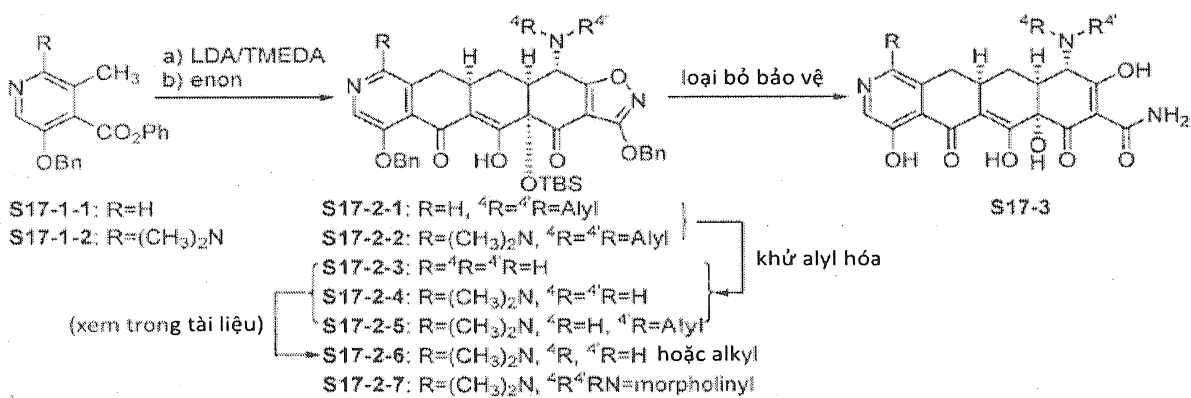


Hòa tan hợp chất **S16-6-4-3** (34,4mg, 0,0363mmol), axit 1,3-dimethylbarbituric (22,7mg, 0,145mmol) và  $\text{Pd}(\text{Ph}_3\text{P})_4$  (4,2mg, 0,0036mmol) trong  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  (4mL) và hỗn hợp phản ứng được rút hết khí và nạp đầy lại bằng nitơ (3x). Sau thời gian 6 giờ, pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng EtOAc, rửa bằng  $\text{NaHCO}_3$  (dung dịch nước, bão hòa, 3 x) và dung dịch đệm phosphat pH 7 (1 x), làm khô bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế nguyên liệu bằng phương pháp sắc ký cột (cột Biotage 10g, 50 đến 100% EtOAc theo gradien hexan). Bước này thu được 32,8mg (99%) **S16-6-4-4**: MS (ESI)  $m/z$  909,36 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

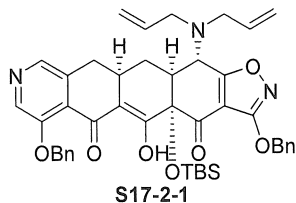


Khuấy hợp chất **S16-6-4-4** (32,8mg, 0,0361mmol) trong axit metansulfonic (0,10mL), dimethylsulfit (0,020mL) và  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  (0,20mL). Sau khi khuấy qua đêm, cô hỗn hợp phản ứng. Bổ sung dimethylsulfit (0,040mL) và  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  (0,040mL) vào hỗn hợp. Sau thời gian 4 giờ, pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng MeOH:dung dịch nước HCl 0,05N tỷ lệ 1:1 (2mL) và tinh chế trực tiếp trên hệ Waters Autopurification có trang bị cột Phenomenex Polymerx 10 $\mu$  RP 100A [10 $\mu$ m, 30 × 21,20 mm; tốc độ dòng, 20mL/phút; Dung môi A: HCl 0,05N trong nước; Dung môi B:  $\text{CH}_3\text{CN}$ ; gradien: 0→50% B; tập hợp các phần hướng vào khối lượng]. Tập hợp các phần với phân tử lượng mong muốn và sấy khô đông lạnh để tạo ra 10,7mg (47%) **S16-7-6** là chất rắn màu đỏ - da cam (chất đồng phân không đối quang đơn):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ )  $\delta$  4,76-4,71 (m, 1 H), 3,81 (s, 1 H), 3,68-3,60 (m, 1 H), 3,42-3,32 (m, 1 H), 3,06 (dd,  $J = 15,1, 4,6$  Hz, 1 H), 3,02-2,78 (m, 11 H), 2,66-2,56 (m, 1 H), 2,24-2,12 (m, 2 H), 2,04-1,92 (m, 1 H), 1,58-1,46 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  517,22 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

## Sơ đồ 17

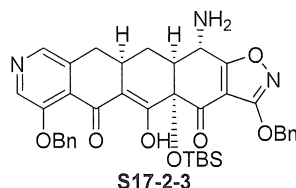


Các hợp chất sau đây được điều chế theo sơ đồ 17.

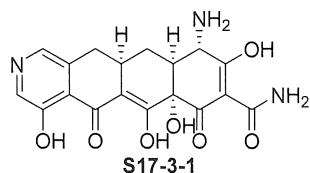


Lithi diisopropylamit được điều chế từ diisopropylamin (0,0393mL, 0,278mmol) và *n*-BuLi (dung dịch 1,6M, 0,174mL, 0,278mmol) trong THF (3mL) ở nhiệt độ -40°C. Làm lạnh hỗn hợp phản ứng xuống nhiệt độ -78°C và bỏ sung TMEDA (0,128mL, 0,856mmol) vào hỗn hợp. Sau đó, bỏ sung dung dịch của hợp chất **S17-1-1** (75,0mg, 0,235mmol, điều chế theo các phương thức nêu trong tài liệu bao gồm *J. Med. Chem.*, 2011, 54, 1511) trong THF (1mL) từng giọt vào hỗn hợp, tạo ra dung dịch màu đỏ thẫm. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ -78°C trong thời gian 30 phút. Bỏ sung dung dịch của enon **S17-2-2** (114mg, 0,214mmol) trong THF (1mL) từng giọt vào hỗn hợp, tiếp theo bằng LHMDS (dung dịch 1,0M, 0,257mL, 0,257mmol). Làm ấm hỗn hợp phản ứng đến nhiệt độ -20°C trong thời gian 1 giờ. Làm dừng hỗn hợp phản ứng bằng cách bỏ sung amoni clorua (dung dịch nước bão hòa) và pha loãng bằng EtOAc. Rửa hỗn hợp bằng nước (3 x), dung dịch nước NaOH 1N (3 x), dung dịch đệm phosphat pH 7 (1 x) và nước muối (1 x), làm khô bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế nguyên liệu bằng phương pháp sắc ký cột (cột Biotage 25g, 10 đến 50% EtOAc theo gradien hexan). Bước này thu được 28,6mg (18%) **S17-2-1**: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 15,7 (s, 1 H), 8,36 (s, 1 H), 8,17 (s, 1 H), 7,54-7,24 (m, 10 H), 5,85-5,73 (m, 2 H), 5,37 (s, 2 H), 5,32-5,04 (m, 6 H), 4,06 (d, *J* = 10,4 Hz, 1 H), 3,36-3,16 (m, 4 H), 2,90-2,82 (m, 2 H), 2,60-2,40 (m, 1 H), 2,14-

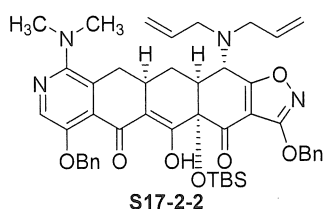
2,05 (m, 1 H), 1,64-1,50 (m, 1 H), 1,30-1,20 (m, 1 H), 0,81 (s, 9 H), 0,24 (s, 3 H), 0,12 (s, 3 H); MS (ESI) *m/z* 760,24 (M+H).



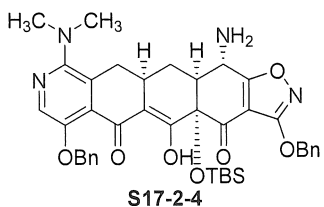
Hòa tan hợp chất **S17-2-1** (28,6mg, 0,0376mmol), axit 1,3-đimetylbarbituric (23,4mg, 0,150mmol) và Pd(Ph<sub>3</sub>P)<sub>4</sub> (4,3mg, 0,0038mmol) trong CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (2mL) và hỗn hợp phản ứng được rút hết khí và nạp đầy lại bằng nitơ (3x). Sau thời gian 5 giờ, pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng EtOAc, rửa bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước, bão hòa, 3 x) và nước muối (1 x), làm khô bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế nguyên liệu bằng phương pháp sắc ký cột (cột Biotage 10g, 50 đến 100% EtOAc theo gradien hexan). Bước này thu được 4,8mg (19%) **S17-2-3**: MS (ESI) *m/z* 680,18 (M+H).



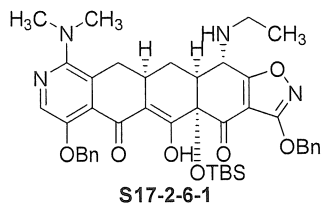
Khuấy hợp chất **S17-2-3** (4,8mg, 0,0706mmol) trong axit metansulfonic (0,10mL), đimethylsulfit (0,020mL) và CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (0,20mL). Sau khi khuấy qua đêm, cô hỗn hợp phản ứng. Bổ sung đimethylsulfit (0,040mL) và CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (0,040mL) vào hỗn hợp. Sau thời gian 4 giờ, bổ sung thêm axit metansulfonic (0,040mL) vào hỗn hợp và khuấy hỗn hợp qua đêm. Hỗn hợp phản ứng được tinh chế trực tiếp trên hệ Waters Autopurification có trang bị cột Phenomenex Polymerx 10μ RP 100A [10μm, 30 × 21,20mm; tốc độ dòng, 20mL/phút; Dung môi A: HCl 0,05N trong nước; Dung môi B: CH<sub>3</sub>CN; gradien: 0→50% B; tập hợp các phần hướng vào khói lượng]. Tập hợp các phần với phân tử lượng mong muốn và sấy khô đông lạnh để tạo ra 3,0mg (92%) **S17-3-1** là chất rắn màu vàng: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD) δ 8,53 (s, 1 H), 8,31 (s, 1 H), 3,91 (s, 1 H), 3,42-3,008 (m, 2 H), 2,80-2,65 (m, 1 H), 2,34-2,24 (m, 2 H), 1,70-1,60 (m, 1 H); MS (ESI) *m/z* 388,03 (M+H).



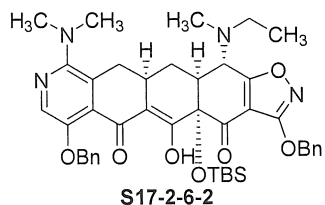
Lithi đisiopropylamit được điều chế từ đisiopropylamin (0,107mL, 0,754mmol) và *n*-BuLi (dung dịch 1,6M, 0,471mL, 0,754mmol) trong THF (5mL) ở nhiệt độ -40°C. Làm lạnh hỗn hợp phản ứng xuống nhiệt độ -78°C và bỏ sung TMEDA (0,377mL, 2,51mmol) vào hỗn hợp. Sau đó, bỏ sung dung dịch của hợp chất **S17-1-2** (239mg, 0,659mmol, điều chế theo các phương thức nêu trong tài liệu bao gồm *J. Med. Chem.*, 2011, 54, 1511) trong THF (2mL) từng giọt vào hỗn hợp, tạo ra dung dịch màu đỏ - da cam. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ -78°C trong thời gian 30 phút. Bỏ sung dung dịch của enon **S1-9-2** (336mg, 0,628mmol) trong THF (1mL) từng giọt vào hỗn hợp, tiếp theo bằng LHMDS (dung dịch 1,0M, 0,816mL, 0,816mmol). Làm ám hỗn hợp phản ứng đến nhiệt độ -20°C trong thời gian 1 giờ. Làm dừng phản ứng bằng cách bỏ sung amoni clorua (dung dịch nước bão hòa) và pha loãng bằng EtOAc. Rửa hỗn hợp bằng nước (3x) và nước muối (1x), làm khô bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế nguyên liệu bằng phương pháp sắc ký cột (cột Biotage 25g, 10 đến 40% EtOAc theo gradien hexan). Bước này thu được 338,5mg (67%) **S17-2-2**: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 15,5 (s, 1 H), 8,01 (s, 1 H), 7,54-7,48 (m, 2 H), 7,45-7,24 (m, 7 H), 7,14-7,08 (m, 1 H), 5,88-5,75 (m, 2 H), 5,37 (s, 2 H), 5,26-5,07 (m, 6 H), 4,12 (d, *J* = 10,1 Hz, 1 H), 3,40-3,18 (m, 4 H), 3,01 (dd, *J* = 15,3, 4,9 Hz, 1 H), 2,97-2,86 (m, 1 H), 2,76 (s, 6 H), 2,63 (t, *J* = 15,3 Hz, 1 H), 2,57-2,50 (m, 1 H), 2,48-2,36 (m, 1 H), 2,19-2,12 (m, 1 H), 0,80 (s, 9 H), 0,25 (s, 3 H), 0,12 (s, 3 H); MS (ESI) *m/z* 803,27 (M+H).



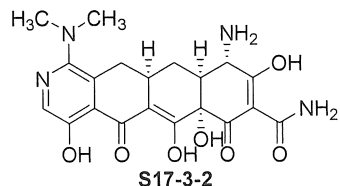
Hợp chất **S17-2-2** (149mg, 0,185mmol), axit 1,3-đimetylbarbituric (115mg, 0,740mmol) và Pd(PPh<sub>3</sub>)<sub>4</sub> (21,4mg, 0,0185mmol) được hòa tan trong CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (5mL) và hỗn hợp phản ứng được rút sạch khí và được nạp đầy lại bằng nitơ (3x). Sau khi khuấy qua đêm, pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng EtOAc, rửa bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước, bão hòa, 3x), dung dịch đệm phosphat pH 7 (1x) và nước muối (1x), làm khô bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế nguyên liệu bằng phương pháp sắc ký cột (cột Biotage 25g, 0 đến 10% MeOH trong EtOAc gradien). Bước này thu được 98,1mg (73%) **S17-2-4**: MS (ESI) *m/z* 723,21 (M+H).



Hòa tan hợp chất **S17-2-4** (78,5mg, 0,109mmol) và axit axetic (0,0124mL, 0,217mmol) trong MeOH (2mL) và làm lạnh hỗn hợp phản ứng xuống nhiệt độ 0°C. Bổ sung Na(OAc)<sub>3</sub>BH (46mg, 0,217mmol) và axetaldehyt (dung dịch 50% khói lượng trong EtOH, 0,0217mL, 0,217mmol) vào hỗn hợp. Sau thời gian 10 phút, sự chuyển hóa hoàn toàn được quan sát thấy trên LC/MS. Làm dừng hỗn hợp phản ứng bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước bão hòa) và pha loãng bằng EtOAc. Rửa hỗn hợp bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước, bão hòa, 2 x), dung dịch đệm phosphat pH 7 (1 x) và nước muối (1 x), làm khô bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm để thu được sản phẩm thô **S17-2-6-1**, sản phẩm này được sử dụng không cần tinh chế thêm: MS (ESI) *m/z* 751,30 (M+H).



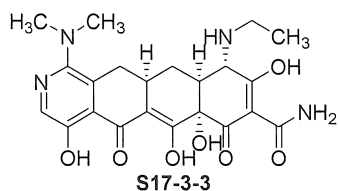
Bổ sung formaldehyt (dung dịch nước 37%, 0,5mL) vào hỗn hợp của hợp chất **S17-2-6-1** (20,4mg, 0,0272mmol) và Na(OAc)<sub>3</sub>BH (17,3mg, 0,0816mmol) trong CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (2mL). Sau thời gian 1 giờ, pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng EtOAc, rửa bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước, bão hòa, 2 x), dung dịch đệm phosphat pH 7 (1 x) và nước muối, làm khô bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm để thu được sản phẩm thô **S17-2-6-2**, sản phẩm này được sử dụng không cần tinh chế thêm: MS (ESI) *m/z* 765,34 (M+H).



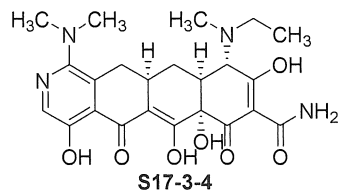
Khuấy hợp chất **S17-2-4** (19,6mg, 0,0271mmol) trong axit metansulfonic (0,10mL), dimethylsulfit (0,020mL) và CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (0,20mL). Sau khi khuấy qua đêm, cô hỗn hợp phản ứng. Bổ sung dimethylsulfit (0,080mL) và CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (0,040mL) vào hỗn hợp. Sau khi khuấy qua đêm, cô hỗn hợp phản ứng và tinh chế trên hệ Waters

Autopurification có trang bị cột Phenomenex Polymerx 10 $\mu$  RP 100A [10 $\mu$ m, 30  $\times$  21,20 mm; tốc độ dòng, 20mL/phút; Dung môi A: HCl 0,05N trong nước; Dung môi B: CH<sub>3</sub>CN; gradien: 0  $\rightarrow$  50% B; tập hợp các phần hướng vào khói lượng]. Tập hợp các phần với phân tử lượng mong muốn và sấy khô đông lạnh để tạo ra 1,78mg (13%) S17-3-2 là chất rắn màu vàng: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  8,17 (s, 1 H), 3,92 (s, 1 H), 3,24-3,04 (m, 8 H), 2,74-2,64 (m, 1 H), 2,58 (t, *J* = 14,6 Hz, 1 H), 2,36-2,26 (m, 1 H), 1,70-1,60 (m, 1 H); MS (ESI) *m/z* 431,08 (M+H).

Các hợp chất sau đây được điều chế từ S17-2-6-1 và S17-2-6-2 theo các phương thức đối với hợp chất S17-3-2:

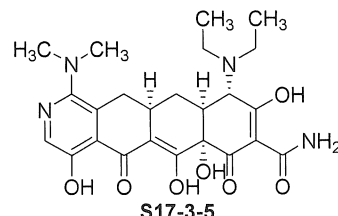


S17-3-3: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  8,20 (s, 1 H), 3,92 (s, 1 H), 3,46-3,30 (m, 2 H), 3,26-3,08 (m, 8 H), 2,93-2,84 (m, 1 H), 2,60 (t, *J* = 14,6 Hz, 1 H), 2,36-2,26 (m, 1 H), 1,70-1,60 (m, 1 H), 1,37 (t, *J* = 6,8 Hz, 3 H); MS (ESI) *m/z* 459,13 (M+H).



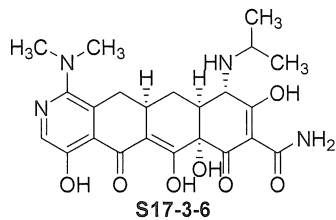
S17-3-4: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  8,21 (s, 1 H), 3,92 (d, *J* = 34,4 Hz, 1 H), 3,58-3,44 (m, 1 H), 3,43-3,28 (m, 1 H), 3,24-3,12 (m, 8 H), 3,06-2,93 (m, 4 H), 2,60 (t, *J* = 13,7 Hz, 1 H), 2,40-2,26 (m, 1 H), 1,78-1,64 (m, 1 H), 1,47-1,34 (m, 3 H); MS (ESI) *m/z* 473,15 (M+H).

Các hợp chất sau đây được điều chế từ S17-2-4 theo phương thức tương tự như đối với hợp chất S17-3-3:

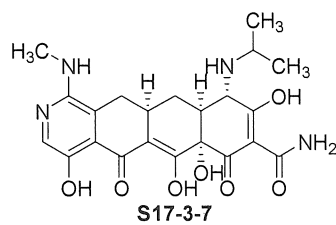


S17-3-5: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  8,21 (s, 1 H), 4,30 (s, 1 H), 3,66-3,53 (m, 1 H), 3,53-3,42 (m, 2 H), 3,40-3,30 (m, 1 H), 3,24-3,12 (m, 8 H), 3,00-2,93 (m, 1

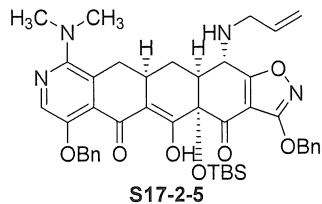
H), 2,59 (t,  $J = 15,1$  Hz, 1 H), 2,37-2,29 (m, 1 H), 1,76-1,64 (m, 1 H), 1,41 (t,  $J = 7,4$  Hz, 6 H); MS (ESI)  $m/z$  487,13 (M+H).



**S17-3-6:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  8,20 (s, 1 H), 4,01 (s, 1 H), 3,83 (hept,  $J = 6,4$  Hz, 1 H), 3,24-3,10 (m, 8 H), 2,94-2,84 (m, 1 H), 2,65-2,55 (m, 1 H), 2,38-2,28 (m, 1 H), 1,70-1,60 (m, 1 H), 1,46-1,34 (m, 6 H); MS (ESI)  $m/z$  473,11 (M+H).

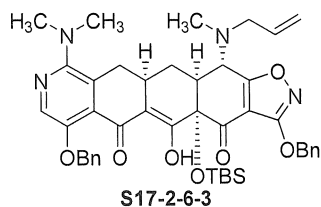


Hợp chất **S17-3-7** được tách ở dạng sản phẩm phụ từ bước loại bỏ bảo vệ axit metansulfonic của hợp chất **S17-3-6**. **S17-3-7:**  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  7,53 (s, 1 H), 3,99 (s, 1 H), 3,82 (hept,  $J = 6,4$  Hz, 1 H), 3,36-3,26 (m, 1 H), 3,02 (s, 3 H), 2,94-2,84 (m, 2 H), 2,36-2,26 (m, 2 H), 1,70-1,60 (m, 1 H), 1,41 (dd,  $J = 15,1, 6,4$  Hz, 6 H); MS (ESI)  $m/z$  459,05 (M+H).

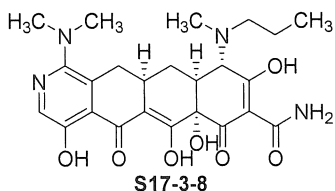


Cân hợp chất **S17-2-2** (165mg, 0,205mmol) và axit 2-mercaptopbenzoic (37,9mg, 0,246mmol) vào một bình thót cỗ. Bình này được rút sạch khí và được nạp đầy lại bằng nitơ (3 x). Bổ sung THF (2mL), tiếp theo bằng dung dịch của Pd(dba)<sub>2</sub> (12mg, 0,021mmol) và 1,4-bis(điphenylphosphino)butan (9,0mg, 0,021mmol) trong THF (0,20mL) vào hỗn hợp. Sau thời gian 4 giờ, pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng EtOAc, rửa bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước, bão hòa, 2 x), dung dịch đệm phosphat pH 7 (1 x) và nước muối (1 x), làm khô bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế nguyên liệu bằng phương pháp sắc ký cột (cột Biotage 25g, 20 đến 100% EtOAc theo gradien hexan). Bước này thu được 52,3mg (34%) **S17-2-5** và

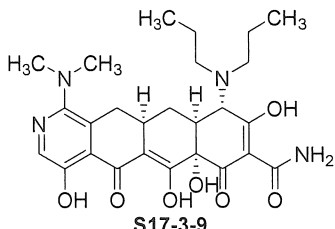
17,0mg (11%) sản phẩm được khử alyl hóa hoàn toàn, **S17-2-4**. Dữ liệu đối với **S17-2-5**: MS (ESI) *m/z* 763,23 (M+H).



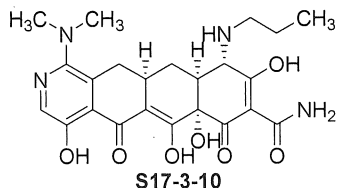
Bổ sung formaldehyt (dung dịch nước 37%, 0,5mL) vào hỗn hợp của hợp chất **S17-2-5** (26,1mg, 0,0342mmol) và Na(OAc)<sub>3</sub>BH (21,7mg, 0,103mmol) trong CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (2mL). Bổ sung các phần bổ sung của Na(OAc)<sub>3</sub>BH (22mg, 0,11mmol) vào hỗn hợp trong thời gian xấp xỉ cứ 10 phút trong 1 giờ tiếp theo (6 lần tổng cộng). Pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng EtOAc, rửa bằng NaHCO<sub>3</sub> (dung dịch nước, bão hòa, 2 x) và nước muối (1 x), làm khô bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm để tạo ra sản phẩm thô **S17-2-6-3**, sản phẩm này được sử dụng không cần tinh chế thêm: MS (ESI) *m/z* 777,24 (M+H).



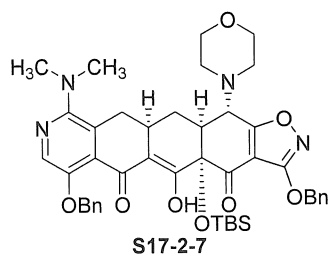
Khuấy hợp chất **S17-2-6-3** (13,3mg, 0,0171mmol) trong dung dịch HF nước (dung dịch 48-50%, 0,40mL) và 1,4-đioxan (1mL). Sau khi khuấy qua đêm, rót hỗn hợp phản ứng vào dung dịch của K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> (4,8g) trong nước (20mL) và chiết bằng EtOAc (2 x). Cô các phần hữu cơ và hòa tan lại trong MeOH (1mL), 1,4-đioxan (1mL) và dung dịch nước HCl 6N (0,2mL). Bổ sung Pd 10% trên cacbon (Degussa, 5mg) và môi trường hydro (bóng) được đưa vào đó. Sau thời gian 1 giờ, làm sạch hỗn hợp phản ứng bằng nitơ và lọc qua Xelit (dịch rửa MeOH). Cô phần dịch lọc và tinh chế trên hệ Waters Autopurification có trang bị cột Phenomenex Polymerx 10μ RP 100A [10μm, 30 × 21,20mm; tốc độ dòng, 20mL/phút; Dung môi A: HCl 0,05N trong nước; Dung môi B: CH<sub>3</sub>CN; građien: 0→50% B; tập hợp các phần hướng vào khối lượng]. Tập hợp các phần với phân tử lượng mong muốn và sấy khô đông lạnh để tạo ra 2,4mg (25%) **S17-3-8** là chất rắn màu vàng: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD) δ 4,76-4,71 (m, 1 H), 3,81 (s, 1 H), 3,68-3,60 (m, 1 H), 3,42-3,32 (m, 1 H), 3,06 (dd, *J* = 15,1, 4,6 Hz, 1 H), 3,02-2,78 (m, 11 H), 2,66-2,56 (m, 1 H), 2,24-2,12 (m, 2 H), 2,04-1,92 (m, 1 H), 1,58-1,46 (m, 1 H); MS (ESI) *m/z* 487,17 (M+H).



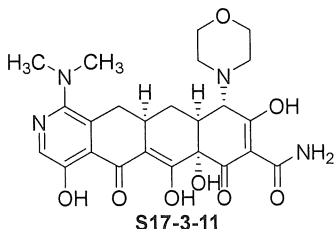
Khuấy hợp chất **S17-2-2** (16,4mg, 0,0204mmol) trong dung dịch HF nước (dung dịch 48-50%, 0,40mL) và 1,4-dioxan (1mL). Sau thời gian 2 giờ, rót hỗn hợp phản ứng vào dung dịch của K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> (4,8 g) trong nước (20mL) và chiết bằng EtOAc (2 x). Cô các phần hữu cơ và hòa tan lại trong MeOH (2mL), 1,4-dioxan (2mL) và dung dịch nước HCl 6N (0,2mL). Bổ sung Pd 10% trên cacbon (Degussa, 5mg) vào hỗn hợp và môi trường hyđro (bóng) được đưa vào đó. Sau thời gian 1 giờ, làm sạch hỗn hợp phản ứng bằng nitơ và lọc qua Xelit (dịch rửa MeOH). Cô phần dịch lọc và tinh chế trên hệ Waters Autopurification có trang bị cột Phenomenex Polymerx 10μ RP 100A [10μm, 30 × 21,20 mm; tốc độ dòng, 20mL/phút; Dung môi A: HCl 0,05N trong nước; Dung môi B: CH<sub>3</sub>CN; gradien: 0→50% B; tập hợp các phần hướng vào khối lượng]. Tập hợp các phần với phân tử lượng mong muốn và sấy khô đông lạnh để tạo ra 0,88mg (7%) **S17-3-9** là chất rắn màu vàng và 6,8mg (61%) hợp chất monopropyl **S17-3-10**. Dữ liệu đối với **S17-3-9**: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD) δ 8,14 (s, 1 H), 4,26 (s, 1 H), 3,65-3,45 (m, 4 H), 3,24-2,90 (m, 9 H), 2,54 (t, *J* = 14,6 Hz, 1 H), 2,32-2,20 (m, 1 H), 1,94-1,60 (m, 5 H), 1,12-0,92 (m, 6 H); MS (ESI) *m/z* 515,21 (M+H).



**S17-3-10:** <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD) δ 8,20 (s, 1 H), 3,93 (s, 1 H), 3,26-3,08 (m, 10 H), 2,96-2,88 (m, 1 H), 2,59 (t, *J* = 14,6 Hz, 1 H), 2,37-2,27 (m, 1 H), 1,84-1,72 (m, 2 H), 1,70-1,60 (m, 1 H), 1,03 (t, *J* = 7,8 Hz, 3 H); MS (ESI) *m/z* 473,12 (M+H).



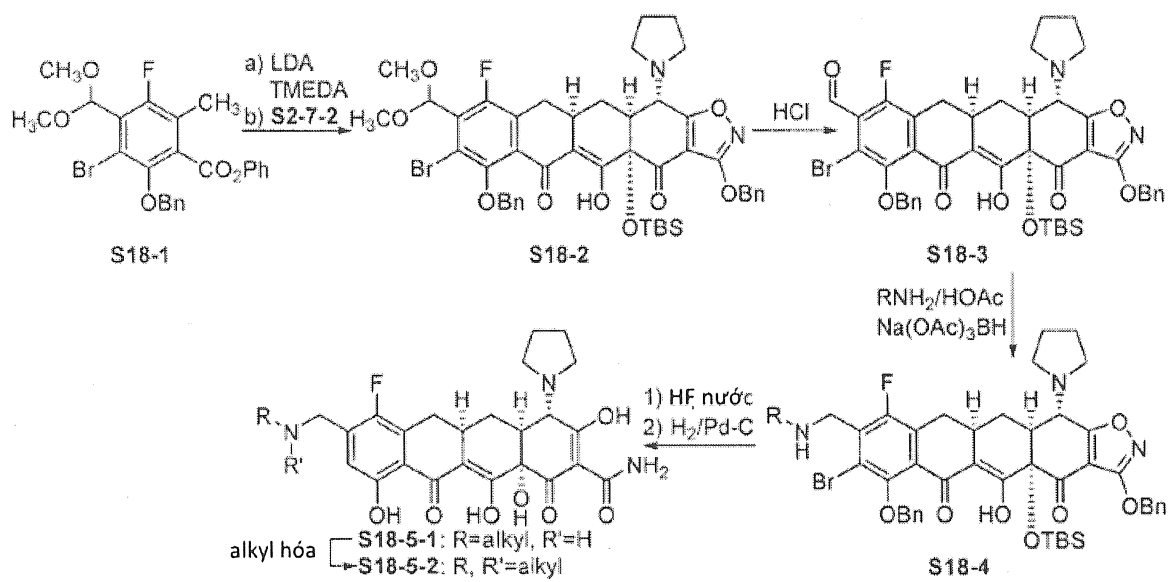
Lithi đisiopropylamit được điều chế từ đisiopropylamin (0,024mL, 0,167mmol) và *n*-BuLi (1,84M solution, 0,091mL, 0,167mmol) trong THF (2mL) ở nhiệt độ -40°C. Làm lạnh hỗn hợp phản ứng xuống nhiệt độ -78°C và bỏ sung TMEDA (0,091mL, 0,608mmol) vào hỗn hợp. Sau đó, bỏ sung dung dịch của hợp chất S17-1-2 (55,3mg, 0,152mmol) trong THF (0,5mL) từng giọt vào hỗn hợp, tạo ra dung dịch màu da cam thẫm. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ -78°C trong thời gian 5 phút. Bỏ sung dung dịch của enon S2-7-3 (40mg, 0,076mmol) trong THF (0,5mL) từng giọt vào hỗn hợp. Làm ấm hỗn hợp phản ứng đến nhiệt độ -20°C trong thời gian 45 phút. Làm dừng phản ứng bằng cách bỏ sung amoni clorua (dung dịch nước bão hòa) và chiết bằng EtOAc (2 x). Làm khô các phần chiết kết hợp bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế nguyên liệu bằng phương pháp tinh chế HPLC điều chế đảo pha trên hệ Waters Autopurification sử dụng cột Sunfire Prep C18 OBD [5 $\mu\text{m}$ , 19  $\times$  50mm; tốc độ dòng, 20mL/phút; Dung môi A:  $\text{H}_2\text{O}$  với  $\text{HCO}_2\text{H}$  0,1%; Dung môi B:  $\text{CH}_3\text{CN}$  với  $\text{HCO}_2\text{H}$  0,1%; građien: 80  $\rightarrow$  100% B trong thời gian 15 phút; tập hợp các phần hướng vào khối lượng]. Bước này thu được 28,9mg (48%) S17-2-7:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  15,5 (s, 1 H), 8,02 (s, 1 H), 7,52-7,22 (m, 10 H), 5,36 (s, 2 H), 5,22-5,12 (m, 2 H), 4,03 (d,  $J$  = 10,4 Hz, 1 H), 3,74-3,70 (m, 4 H), 3,12-2,86 (m, 4 H), 2,72 (s, 6 H), 2,66-2,54 (m, 4 H), 2,51-2,38 (m, 1 H), 2,24-2,16 (m, 1 H), 0,81 (s, 9 H), 0,25 (s, 3 H), 0,13 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  793,45 ( $\text{M}^+\text{H}$ ).



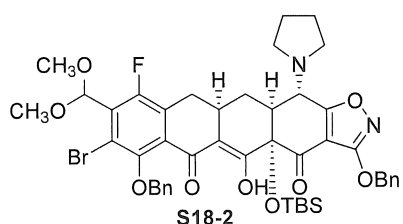
Khuấy hợp chất S17-2-7 (28,9mg, 0,0364mmol) trong dung dịch HF nước (dung dịch 48-50%, 0,40mL) và axetonitril (0,6mL). Sau khi khuấy qua đêm, rót hỗn hợp phản ứng vào dung dịch của  $\text{K}_2\text{HPO}_4$  (4,8g) trong nước (15mL) và chiết bằng EtOAc (3 x). Làm khô các phần hữu cơ bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , lọc và cô. Hòa tan nguyên liệu trong MeOH (1mL) và 1,4-dioxan (1mL), bỏ sung Pd 10% trên cacbon (Degussa, 5mg) vào hỗn hợp và môi trường hyđro (balloon) được đưa vào đó. Sau thời gian 2 giờ, làm sạch hỗn hợp phản ứng bằng nitơ và lọc qua Xelit (dịch rửa MeOH). Cô phần dịch lọc và tinh chế trên hệ Waters Autopurification có trang bị bột Phenomenex Polymerx 10 $\mu$  RP 100A [10 $\mu\text{m}$ , 30  $\times$  21,20mm; tốc độ dòng, 20mL/phút; Dung môi A:  $\text{HCl}$  0,05N trong nước; Dung môi B:  $\text{CH}_3\text{CN}$ ; građien: 0  $\rightarrow$  100% B; tập hợp các phần hướng vào khối lượng]. Tập hợp các phần với phân tử lượng mong muốn và sấy khô.

đông lạnh để tạo ra 12,6mg (60%) **S17-3-11** là chất rắn màu da cam:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  8,21 (s, 1 H), 4,21 (s, 1 H), 4,12-3,94 (m, 3 H), 3,93-3,74 (m, 2 H), 3,70-3,52 (m, 3 H), 3,34-3,18 (m, 9 H), 2,61 (t,  $J = 14,6$  Hz, 1 H), 2,43-2,35 (m, 1 H), 1,74-1,62 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  501,29 (M+H).

### Sơ đồ 18

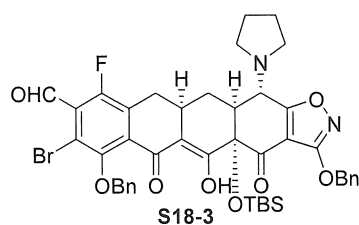


Các hợp chất sau đây được điều chế theo sơ đồ 18.

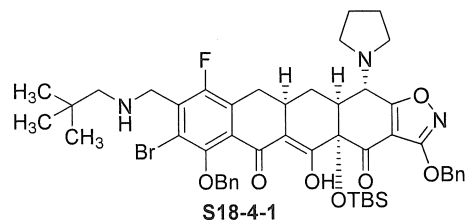


Lithi diisopropylamit được điều chế từ diisopropylamin (0,0807mL, 0,571mmol) và *n*-BuLi (dung dịch 2,5M, 0,228mL, 0,571mmol) trong THF (10mL) ở nhiệt độ -40°C. Làm lạnh hỗn hợp phản ứng xuống nhiệt độ -78°C và bỏ sung TMEDA (0,367mL, 2,45mmol) vào hỗn hợp. Bỏ sung dung dịch của hợp chất **S18-1** (240mg, 0,489mmol, điều chế theo các phương thức nêu trong tài liệu bao gồm WO2011123536) trong THF (5mL) từng giọt vào hỗn hợp, tạo ra dung dịch màu đỏ thẫm. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ -78°C trong thời gian 5 phút. Bỏ sung dung dịch của enon **S2-7-2** (208mg, 0,408mmol) trong THF (2mL) từng giọt vào hỗn hợp. Làm ấm hỗn hợp phản ứng đến nhiệt độ -20°C trong thời gian 1 giờ. Làm dừng phản

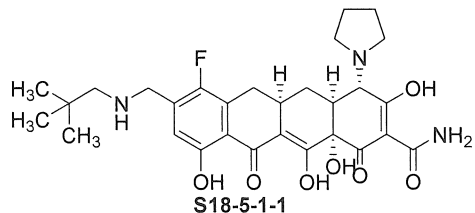
ứng bằng cách bồ sung amoni clorua (dung dịch nước bão hòa) và chiết bằng EtOAc (2 x). Làm khô các phần chiết kết hợp bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế nguyên liệu bằng phương pháp sắc ký cột (cột Biotage 25g, 5 đến 40% EtOAc theo gradien hexan). Bước này thu được 198mg (54%) **S18-2**:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  15,96 (s, 1 H), 7,55 (d,  $J = 6,7$  Hz, 2 H), 7,48 (d,  $J = 6,7$  Hz, 2 H), 7,40-7,29 (m, 6 H), 5,78 (s, 1 H), 5,35 (s, 2 H), 4,95 (ABq,  $J = 26,2, 9,2$  Hz, 2 H), 4,19 (d,  $J = 10,4$  Hz, 1 H), 3,52 (s, 6 H), 3,21 (dd,  $J = 16,5, 5,5$  Hz, 1 H), 3,07-2,92 (m, 3 H), 2,70-2,58 (m, 3 H), 2,48-2,32 (m, 2 H), 2,15-2,08 (m, 1 H), 1,88-1,80 (m, 4 H), 0,80 (s, 9 H), 0,25 (s, 3 H), 0,12 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  903,25, 905,25 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



Hòa tan hợp chất **S18-2** (198mg, 0,219mmol) trong THF (5mL) và bồ sung dung dịch nước HCl 6N (0,5mL) vào hỗn hợp. Sau thời gian 4 giờ, hỗn hợp phản ứng được cô trong điều kiện áp suất giảm để thu được hợp chất **S18-3** khô, hợp chất này được sử dụng cho bước tiếp theo không cần tinh chế thêm: MS (ESI)  $m/z$  857,23, 859,20 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

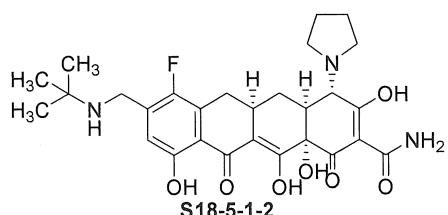


Hòa tan hợp chất **S18-3** (78,2mg, 0,0874mmol) trong  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  (4mL). Bồ sung HOAc (0,015mL, 0,262mmol) và 2,2-đimetylpropan-1-amin (22,8mg, 0,262mmol) vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp trong thời gian 30 phút và bồ sung  $\text{Na(OAc)}_3\text{BH}$  (37mg, 0,175mmol) vào hỗn hợp. Sau khi khuấy qua đêm, pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng dung dịch đệm phosphat pH 7,4 và chiết bằng  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  (3 x). Làm khô các phần chiết kết hợp bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , lọc và cô để thu được hợp chất **S18-4-1** khô, hợp chất này được sử dụng cho bước tiếp theo không cần tinh chế thêm: MS (ESI)  $m/z$  928,32, 930,35 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

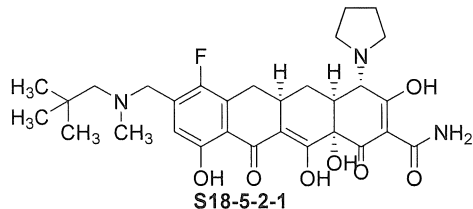


Khuấy hợp chất **S18-4-1** (thô, 0,0874mmol) trong dung dịch HF nước (dung dịch 48-50%, 0,40mL) và 1,4-đioxan (1mL). Sau khi khuấy qua đêm, rót hỗn hợp phản ứng vào dung dịch của K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> (4,8 g) trong nước (15mL) và chiết bằng EtOAc (2 x). Làm khô các phần hữu cơ bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô. Hòa tan nguyên liệu trong MeOH (2mL) và 1,4-đioxan (2mL) và bồ sung Pd 10%-C (5mg) vào hỗn hợp. Môi trường hydro (bóng) được đưa vào trong đó và bồ sung HCl 0,5M trong MeOH (0,2mL) vào hỗn hợp. Sau thời gian 2 giờ, làm sạch hỗn hợp phản ứng bằng nitơ và lọc qua Xelit. Cô phần dịch lọc và tinh chế nguyên liệu trên hệ Waters Autopurification có trang bị cột Phenomenex Polymerx 10μ RP 100A [10μm, 30 × 21,20mm; tốc độ dòng, 20mL/phút; Dung môi A: HCl 0,05N trong nước; Dung môi B: CH<sub>3</sub>CN; gradien: 20→100% B; tập hợp các phần hướng vào khối lượng]. Tập hợp các phần với phân tử lượng mong muốn và sấy khô đông lạnh để tạo ra 30,5mg (55%) **S18-5-1-1** là chất rắn màu vàng: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD) δ 7,13 (d, *J* = 5,5 Hz, 1 H), 4,33 (s, 2 H), 4,09 (s, 1 H), 4,00-3,90 (m, 1 H), 3,80-3,68 (m, 1 H), 3,60-3,40 (m, 2 H), 3,28-3,02 (m, 3 H), 2,92 (s, 2 H), 2,38-1,95 (m, 6 H), 1,68-1,54 (m, 1 H), 1,06 (s, 9 H); MS (ESI) *m/z* 558,31 (M+H).

Ví dụ sau đây được điều chế theo phương thức tương tự như phương thức được mô tả trong ví dụ **S18-5-1-1**:

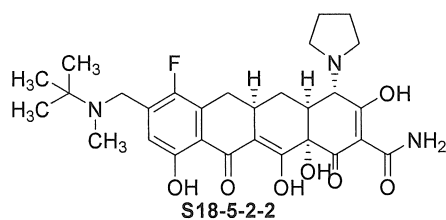


**S18-5-1-2:** <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD) δ 7,09 (d, *J* = 6,0 Hz, 1 H), 4,22 (s, 2 H), 4,09 (s, 1 H), 3,98-3,88 (m, 1 H), 3,78-3,68 (m, 1 H), 3,60-3,40 (m, 2 H), 3,28-3,00 (m, 3 H), 2,38-1,95 (m, 6 H), 1,66-1,54 (m, 1 H), 1,47 (s, 9 H); MS (ESI) *m/z* 544,28 (M+H).



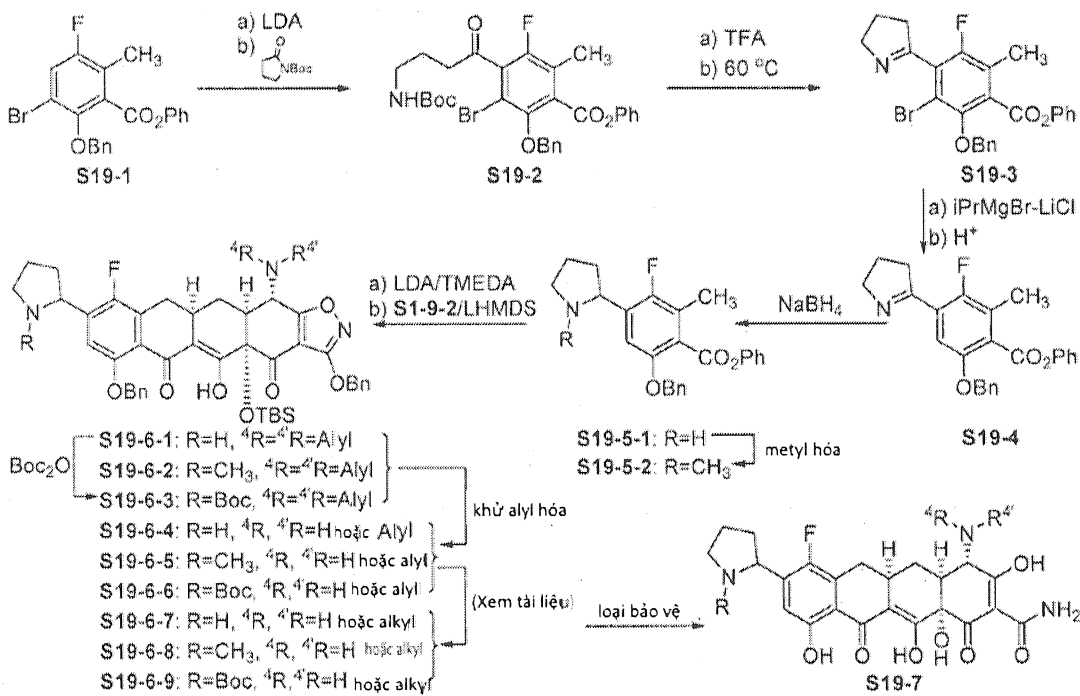
Hòa tan hợp chất **S18-5-1-1** (11,6mg, 0,0184mmol) trong DMF (0,5mL) và trietylamin (0,0051mL, 0,0368mmol),  $\text{InCl}_3$  (0,41mg, 0,0018mmol) và formaldehyde (0,0041mL, 0,0552mmol) được bồi sung vào hỗn hợp. Sau thời gian 30 phút, pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng 0,5M HCl trong MeOH (0,5mL) và bồi sung từng giọt vào dietyl ete (125mL). Chất rắn tạo ra được tập hợp bằng cách lọc qua Xelit (dịch rửa dietyl ete, 3 x). Hòa tan chất rắn trong MeOH và cô đặc. Tinh chế nguyên liệu trên hệ Waters Autopurification có trang bị cột Phenomenex Polymerx 10 $\mu$  RP 100A [10 $\mu$ m, 30 × 21,20mm; tốc độ dòng, 20mL/phút; Dung môi A: HCl 0,05N trong nước; Dung môi B: CH<sub>3</sub>CN; gradien: 20→100% B; tập hợp các phần hướng vào khối lượng]. Tập hợp các phần với phân tử lượng mong muốn và sấy khô đông lạnh để tạo ra 2,9mg (24%) **S18-5-2-1** là chất rắn màu vàng: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  7,09 (d,  $J$  = 6,0 Hz, 1 H), 4,56 (d,  $J$  = 12,8 Hz, 1 H), 4,33 (d,  $J$  = 12,8 Hz, 1 H), 3,99 (s, 1 H), 3,98-3,90 (m, 1 H), 3,78-3,65 (m, 1 H), 3,51-3,36 (m, 2 H), 3,25-3,10 (m, 2 H), 3,10-2,90 (m, 5 H), 2,46-2,32 (m, 1 H), 2,26-1,94 (m, 6 H), 1,70-1,58 (m, 1 H), 1,07 (s, 9 H); MS (ESI)  $m/z$  572,31 (M+H).

Ví dụ sau đây được điều chế theo phương thức tương tự như phương thức được mô tả trong ví dụ **S18-5-2-1**:

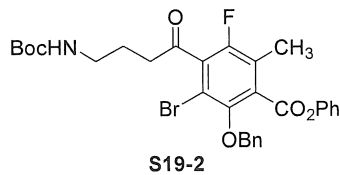


**S18-5-2-2:** <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  7,21-7,17 (m, 1 H), 4,13-4,02 (m, 3 H), 3,90-3,78 (m, 1 H), 3,62-3,50 (m, 2 H), 3,35-28 (m, 1 H), 3,23-3,09 (m, 1 H), 2,92-2,80 (m, 4 H), 2,56-2,42 (m, 1 H), 2,38-2,03 (m, 6 H), 1,80-1,60 (m, 10 H); MS (ESI)  $m/z$  558,34 (M+H).

## Sơ đồ 19

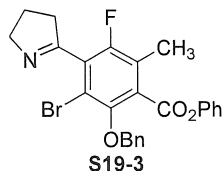


Các hợp chất sau đây được điều chế theo Sơ đồ 19.

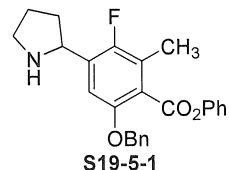


Bổ sung *n*-BuLi (2,34mL, 1,7 M/hexan, 3,97mmol, 1,5 đương lượng) từng giọt vào dung dịch của *i*-Pr<sub>2</sub>NH (0,56mL, 3,97mmol, 1,5 đương lượng) trong THF (25mL) ở nhiệt độ -78°C. Làm ám phản ứng lên tới nhiệt độ 0°C và sau đó làm lạnh xuống nhiệt độ -78°C. Bổ sung dung dịch của este S19-1 (1,10g, 2,65mmol, 1 đương lượng, điều chế theo các phương thức nêu trong tài liệu bao gồm WO2011123536) trong THF (3mL) vào hỗn hợp ở nhiệt độ -78°C và khuấy hỗn hợp trong thời gian 25 phút. Bổ sung dung dịch của *N*-Boc-2-pyrolidinon (1,23g, 6,63mmol, 2,5 đương lượng) trong THF (3mL) vào hỗn hợp ở nhiệt độ -78°C. Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ -78°C trong thời gian 25 phút, làm ám từ từ lên tới nhiệt độ -30°C và khuấy ở nhiệt độ -30°C trong thời gian 20 phút. Làm dừng phản ứng bằng dung dịch natri đệm phosphat (5mL, pH = 7). Chiết hỗn hợp bằng EtOAc (3 x 15mL). Kết hợp các phần chiết hữu cơ, làm khô bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> và cô. Tinh chế phần còn lại bằng phương pháp

sắc ký nhanh trên silicagel, rửa giải bằng hexans/EtOAc (tỷ lệ 1:0 đến 7:1) để thu được **S19-2** (800mg, 50%): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,24-7,50 (m, 8 H), 7,01-7,06 (m, 2 H), 5,09 (s, 2 H), 4,61-4,70 (br, 1 H), 3,20-3,27 (m, 2 H), 2,88 (t, J = 7,0 Hz, 2 H), 2,34 (d, J = 1,8 Hz, 3 H), 1,94 (dq, J = 6,7, 6,7 Hz, 2 H), 1,43 (s, 9 H); MS (ESI) m/z 624,44 (M+Na).



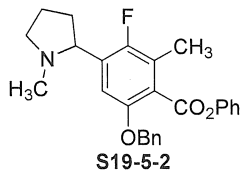
Bổ sung TFA (2mL) vào dung dịch của keton **S19-2** (800mg, 1,33mmol) trong CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (8mL). Khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 1 giờ và cô. Bổ sung dung dịch của K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> (5,0g) trong nước (10mL) vào hỗn hợp và chiết hỗn hợp bằng EtOAc (3 x 10mL). Kết hợp các lớp hữu cơ, làm khô bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> và cô. Phần cặn được hòa tan lại trong toluen/EtOAc (tỷ lệ 1:1, 25mL), khuấy ở nhiệt độ 60°C trong thời gian 20 giờ và cô. Tinh chế phần còn lại bằng phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel, rửa giải bằng hexans/EtOAc (tỷ lệ 1:0 đến 3:1) để thu được **S19-3** (600mg, 93%): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,24-7,50 (m, 8 H), 7,02-7,07 (m, 2 H), 5,10 (s, 2 H), 4,12-4,17 (m, 2 H), 2,82-2,89 (m, 2 H), 2,34 (d, J = 2,4 Hz, 3 H), 2,06-2,15 (m, 2 H); MS (ESI) m/z 480,31 (M-H).



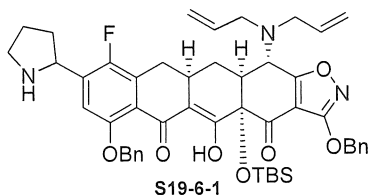
Bổ sung i-PrMgBr-LiCl (3,50mL, 1,2M/THF, 4,16mmol, 4 đương lượng) vào dung dịch của **S19-3** (500mg, 1,04mmol, 1 đương lượng) trong THF (20mL) ở nhiệt độ -50°C. Làm ấm dần dần hỗn hợp phản ứng lên tới nhiệt độ 0°C trong thời gian 1 giờ và khuấy ở nhiệt độ 0°C trong thời gian 2 giờ. Bổ sung dung dịch nước đậm phosphat (10mL, pH = 7) vào hỗn hợp phản ứng và chiết bằng EtOAc (100mL). Rửa phần chiết hữu cơ bằng nước muối (3 x 20mL), làm khô bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> và cô tới trạng thái khô để thu được hợp chất trung gian **S19-4**.

**S19-4** được hòa tan lại trong CH<sub>3</sub>OH (20mL) và được bổ sung NaBH<sub>4</sub> (100mg, 2,64mmol, 2,5 đương lượng). Khuấy dung dịch ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 40 phút. Bổ sung HCl/1,4-đioxan (4mL, 4N) vào hỗn hợp. Khuấy hỗn hợp ở nhiệt độ trong phòng trong thời gian 10 phút và cô. Bổ sung dung dịch nước NaOH (10mL, 1N)

vào hỗn hợp. Chiết llop nước bằng EtOAc (3 x 15mL). Kết hợp các phần chiết hữu cơ, làm khô bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> và cô. Tinh chế phần còn lại bằng phương pháp sắc ký nhanh trên silicagel, rửa giải bằng hexans/EtOAc (tỷ lệ 1:0 đến 0:1) để thu được **S19-5-1** (330mg, 79% trong 2 bước): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,05-7,45 (m, 11 H), 5,13 (s, 2 H), 4,41 (t, J = 7,6 Hz, 1 H), 3,01-3,18 (m, 2 H), 2,34 (d, J = 1,8 Hz, 3 H), 2,20-2,32 (m, 1 H), 1,52-1,80 (comp, 3 H); MS (ESI) m/z 405,97 (M+H).

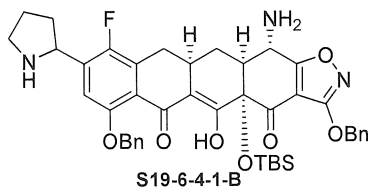


Bổ sung dung dịch nước formaldehyt (37%, 322μL, 4,32mmol, 5 đương lượng), tiếp theo bằng axit axetic (247μL, 4,32mmol, 5 đương lượng) vào dung dịch của **S19-5-1** (350mg, 0,864mmol, 1 đương lượng) trong dicloetan (5mL). Sau thời gian 10 phút, bổ sung natri triaxetoxbyhyđrua (905mg, 4,27mmol, 5 đương lượng) vào hỗn hợp. Sau thời gian 110 phút, pha loãng dung dịch phản ứng từ từ bằng dung dịch nước natri bicacbonat (4mL) và khuấy trong thời gian 20 phút, sau đó pha loãng thêm bằng dung dịch nước natri bicacbonat (20mL), nước (5mL) và chiết bằng EtOAc (2 x 50mL). Làm khô các lớp hữu cơ kết hợp bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế phần còn lại thu được bằng phương pháp sắc ký cột nhanh (cột Biotage, silicagel 25g, 20% đến 60% EtOAc theo gradien hexan) để thu được hợp chất mong muốn **S19-5-2** (292mg, 80%) là chất rắn màu trắng. <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 7,48-7,40 (m, 2 H), 7,39-7,27 (m, 5 H), 7,25-7,22 (m, 1 H), 7,12-7,02 (m, 1 H), 5,15 (s, 2 H), 3,46 (t, J = 7,9 Hz, 1 H), 3,25 (t, J = 7,9 Hz, 1 H), 2,35 (s, 3 H), 2,33-2,24 (m, 2 H), 2,20 (s, 3 H), 1,98-1,78 (m, 2 H), 1,69-1,50 (m, 1 H); MS (ESI) m/z 418,27 (M-H).



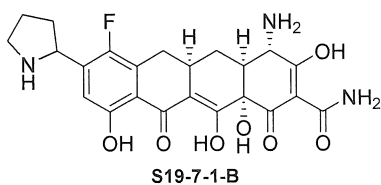
Lithi diisopropylamit (3,2 đương lượng) được điều chế ở nhiệt độ -40°C từ n-butyllithi (dung dịch 1,6M trong hexan, 1,23mL, 1,96mmol) và diisopropylamin (287μL, 2,03mmol) trong THF (15mL). Làm lạnh dung dịch xuống nhiệt độ -78°C và bổ sung TMEDA (304μL, 2,03mmol, 3,2 đương lượng) vào hỗn hợp, tiếp theo bằng cách bổ sung từng giọt hợp chất **S19-5-1** (766mg, 1,89mmol, 3,0 đương lượng) trong

THF (2mL) cùng với việc rửa bằng 500 $\mu$ L THF, duy trì nhiệt độ bên trong dưới -70°C. Dung dịch trở thành màu đỏ thẫm. Sau thời gian 30 phút tại nhiệt độ này, bô sung dung dịch của dialylenon S1-9-2 (339mg, 0,634mmol, 1 đương lượng) trong THF (2mL) từng giọt bằng bơm tiêm cùng với việc rửa bằng 500 $\mu$ L THF. Sau khi hoàn thành việc bô sung, làm ấm hỗn hợp phản ứng trong thời gian 75 phút. Làm dừng lượng kiềm dư ở nhiệt độ -10°C bằng cách bô sung dung dịch nước NH<sub>4</sub>Cl bão hòa (6mL). Pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng dung dịch đệm phosphat pH 7 (40mL) và chiết bằng EtOAc (2 x 40mL). Làm khô các phần chiết hữu cơ kết hợp bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế nguyên liệu trên hệ Waters Autopurification có trang bị cột Sunfire Prep C18 OBD [5 $\mu$ m, 19 × 50mm; tốc độ dòng, 20mL/phút; Dung môi A: H<sub>2</sub>O với HCO<sub>2</sub>H 0,1%; Dung môi B: CH<sub>3</sub>CN với HCO<sub>2</sub>H 0,1%; građien: 40→60% B; tập hợp các phần hướng vào khói lượng], tạo ra 89,8mg chất đồng phân không đổi quang rửa giải trước (S19-6-1-A: chất đồng phân không đổi quang A), 120mg chất đồng phân không đổi quang rửa giải sau ((S19-6-1-B: chất đồng phân không đổi quang B) và 34mg hỗn hợp đồng phân không đổi quang (tổng hiệu suất 45%). **S19-6-1-A:** <sup>1</sup>H NMR (chất đồng phân không đổi quang A: 400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  7,52-7,46 (m, 4 H), 7,41-7,30 (m, 5 H), 7,28-7,25 (m, 1 H), 7,14 (d, *J* = 5,5 Hz, 1 H), 5,87-5,72 (m, 2 H), 7,36 (s, 2 H), 5,25-5,12 (m, 4 H), 5,10 (d, *J* = 10,4 Hz, 2 H), 4,43 (t, *J* = 7,9 Hz, 1 H), 4,07 (d, *J* = 7,9 Hz, 1 H), 3,36-3,28 (m, 2 H), 3,25-3,02 (m, 5 H), 2,99-2,91 (m, 1 H), 2,62-2,53 (m, 1 H), 2,52-2,48 (m, 2 H), 2,32-2,21 (m, 1 H), 2,16-2,08 (m, 1 H), 1,89-1,80 (m, 2 H), 1,67-1,57 (m, 1 H), 0,81 (s, 9 H), 0,24 (s, 3 H), 0,12 (s, 3 H); MS (ESI) *m/z* 846,54 (M+H). **S19-6-1-B:** <sup>1</sup>H NMR (chất đồng phân không đổi quang B: 400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  7,57-7,47 (m, 4 H), 7,40-7,22 (m, 7 H), 5,84-5,73 (m, 2 H), 5,37 (s, 2 H), 5,36 (s, 2 H), 5,16 (d, *J* = 16,5 Hz, 2 H), 5,11 (d, *J* = 9,8 Hz, 2 H), 4,75 (t, *J* = 7,9 Hz, 1 H), 4,04 (d, *J* = 10,3 Hz, 1 H), 3,43-3,34 (m, 1 H), 3,42-3,08 (m, 6 H), 3,03-2,91 (m, 1 H), 2,66-2,53 (m, 1 H), 2,52-2,30 (m, 3 H), 2,14-2,07 (m, 1 H), 2,02-1,82 (m, 3 H), 0,82 (s, 9 H), 0,24 (s, 3 H), 0,12 (s, 3 H); MS (ESI) *m/z* 846,54 (M+H).

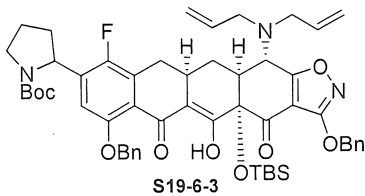


Dung dịch của S19-6-1-B (13mg, 0,016mmol, 1 đương lượng), tetrakis(triphenylphosphin)-palađi (1,8mg, 0,0016mmol, 0,1 đương lượng) và axit dimetylbarbituric (12,3mg, 0,079mmol, 5 đương lượng) trong điclometan (750 $\mu$ L)

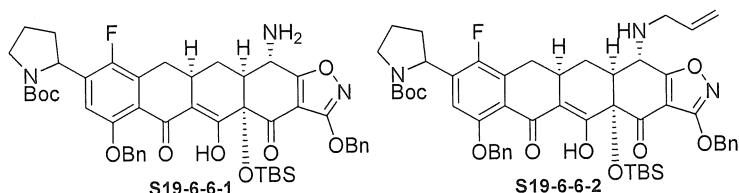
được khử khí bằng cách thổi khí nitơ trong thời gian 2 phút và sau đó khuấy ở nhiệt độ môi trường xung quanh trong thời gian 17 giờ. Bổ sung thêm dung môi (1mL) và chất xúc tác Pd (3mg, 0,25mmol, 0,2 đương lượng) vào hỗn hợp và dung dịch được khử khí như ở trên. Sau thời gian 42 giờ nữa, pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa (15mL) và chiết bằng EtOAc (2 x 20mL). Làm khô lớp hữu cơ bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế phần còn lại thu được bằng phương pháp sắc ký cột nhanh (cột Biotage, 10g silicagel, 1% đến 10% MeOH theo gradien diclometan) để thu được hợp chất mong muốn **S19-6-4-1-B** (4,8mg, 40%, chất đồng phân không đổi quang B):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,60-7,41 (m, 4 H), 7,40-7,23 (m, 6 H), 7,18-7,12 (m, 1 H), 5,43-5,32 (m, 2 H), 5,28-5,14 (m, 2 H), 4,42-4,36 (m, 1 H), 3,91 (brs, 1 H), 3,14-2,98 (m, 2 H), 2,83-2,72 (m, 1 H), 2,64-2,58 (m, 1 H), 2,30-2,02 (m, 2 H), 1,87-1,77 (m, 2 H), 1,24 (brs, 1 H), 0,90-0,82 (m, 1 H), 0,75 (s, 9 H), 0,20 (s, 3 H), 0,09 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  766,47 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



Bổ sung dimethylsulfit ( $10\mu\text{L}$ ), tiếp theo bằng cách bổ sung từng giọt axit metansulfonic vào dung dịch của **S19-6-1-B** (4,8mg, 0,0063mmol) trong diclometan ( $200\mu\text{L}$ ) được làm lạnh xuống nhiệt độ  $0^\circ\text{C}$ . Làm ám hỗn hợp phản ứng và khuấy ở nhiệt độ môi trường xung quanh trong thời gian 21 giờ. Làm bay hơi dung môi diclometan dưới dòng  $\text{N}_2$ , bổ sung thêm  $50\mu\text{L}$  diclometan và  $10\mu\text{L}$  dimethylsulfit vào hỗn hợp. Sau thời gian 5 ngày nữa, làm bay hơi dung môi và tinh chế phần còn lại màu đỏ da cam thu được trên hệ Waters Autopurification có trang bị cột Phenomenex Polymerx  $10\mu\text{m}$  RP 100A [ $10\mu\text{m}$ ,  $30 \times 21,20\text{mm}$ ; tốc độ dòng,  $20\text{mL/phút}$ ; Dung môi A: HCl 0,05N trong nước; Dung môi B:  $\text{CH}_3\text{CN}$ ; gradien: 0 → 30% B; tập hợp các phần hướng vào khối lượng]. Tập hợp các phần với phân tử lượng mong muốn và sấy khô đông lạnh để thu được hợp chất mong muốn **S19-7-1-B** (1,4mg, 42%) là chất rắn màu vàng:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ )  $\delta$  6,97 (d,  $J = 5,5$  Hz, 1 H), 3,88 (s, 1 H), 3,53-3,39 (m, 2 H), 3,22-3,16 (m, 1 H), 3,08-2,96 (m, 1 H), 2,71-2,62 (m, 2 H), 2,58-2,45 (m, 1 H), 2,40-2,12 (m, 5 H), 2,67-2,53 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  474,10 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

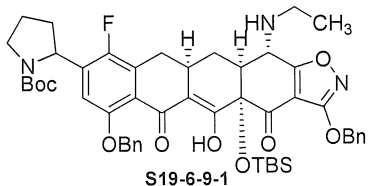


Bổ sung *di-tert*-butyl dicacbonat (28,5mg, 0,130mmol, 1,2 đương lượng) và dimethylaminopyridin (1,3mg, 0,011mmol, 0,1 đương lượng) vào dung dịch của **S19-6-1-A** (chất đồng phân không đối quang A, 89,8mg, 0,106mmol, 1 đương lượng) trong diclometan (1mL) và khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ môi trường xung quanh. Sau thời gian 70 phút, hỗn hợp được đặt vào tủ lạnh (4°C) qua đêm, sau đó pha loãng bằng dung dịch nước amoni clorua bão hòa (10mL), nước (2mL) và chiết bằng EtOAc (2 x 20mL). Làm khô các lớp hữu cơ kết hợp bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế phần còn lại thu được bằng phương pháp sắc ký cột nhanh (cột Biotage, 10g silicagel, 5% đến 40% EtOAc theo gradien hexan) để thu được hợp chất mong muốn **S19-6-3-A** (80,7mg, 80%) là dầu. Các điều kiện tương tự được áp dụng đối với hợp chất **S19-6-1-B** (chất đồng phân không đối quang B, 120mg, 0,142mmol) để thu được 58mg **S19-6-3-B** mong muốn (43%). **S19-6-3-A:**  $^1\text{H}$  NMR (chất đồng phân không đối quang A, các chất đồng phân quay: 400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  16,05 (m, 1 H), 7,52-7,25 (m, 10 H), 6,66-6,51 (m, 1 H), 5,87-5,72 (m, 2 H), 5,36 (s, 2 H), 5,25-4,90 (m, 6 H), 3,65-2,88 (m, 8 H), 2,63-2,17 (m, 3 H), 2,15-2,07 (m, 1 H), 1,88-1,62 (m, 2 H), 1,47, 1,19 (m, 9 H), 0,81 (s, 9 H), 0,24 (s, 3 H), 0,12 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  946,64 ( $\text{M}+\text{H}$ ). **S19-6-3-B:**  $^1\text{H}$  NMR (chất đồng phân không đối quang B, các chất đồng phân quay: 400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,53-7,25 (m, 10 H), 6,49-6,41 (m, 1 H), 5,35 (s, 2 H), 5,25-4,89 (m, 6 H), 3,57-3,01 (m, 8 H), 2,67-2,37 (m, 3 H), 2,29-2,15 (m, 1 H), 1,48-1,10 (m, 9 H), 0,88-0,79 (m, 9 H), 0,27-0,09 (m, 6H); MS (ESI)  $m/z$  946,67 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



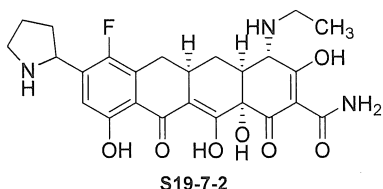
Bổ sung 100 $\mu\text{L}$  dung dịch bis(đibenzylidenaxeton)*paladi*(0) khô, điều chế không có không khí và 1,4-bis(điphenylphosphinbutan) trong THF (dung dịch chất xúc tác/phối tử 0,086M, 1mL) bằng bơm tiêm từng giọt vào dung dịch của **S19-6-3-A** (chất đồng phân không đối quang A, 80,7mg, 0,085mmol, 1 đương lượng) và axit 2-mercaptopbenzoic (15,8mg, 0,102mmol, 1,2 đương lượng) trong THF (1mL) trong điều

kiện môi trường N<sub>2</sub>. Sau thời gian 24 giờ, một lượng xác định khác của dung dịch chất xúc tác/phối tử được bổ sung vào hỗn hợp. Sau thời gian 28 giờ nữa, pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa (10mL) và dung dịch đệm phosphat pH 7 (15mL) và chiết bằng EtOAc (2 x 20mL). Làm khô các lớp hữu cơ kết hợp bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế phần còn lại thu được bằng phương pháp sắc ký cột nhanh (cột Biotage, 10g silicagel, 7% đến 60% EtOAc theo gradien hexan) thu được hợp chất monoaryl **S19-6-6-2-A** (25mg, 32%), hợp chất amino **S19-6-6-1-A** (12,5mg, 17%) và nguyên liệu khởi đầu dialyl thu hồi lại **S19-6-3-A** (26,5mg, 33%). Các điều kiện tương tự được áp dụng đối với hợp chất **S19-6-3-B** (chất đồng phân không đối quang B, 58mg, 0,061mmol) để thu được monoaryl **S19-6-6-2-B** (15,3mg, 28%), amino **S19-6-6-1-B** (10,7mg, 20%) và dialyl thu hồi lại **S19-6-3-B** (19,3, 33%). Monoaryl **S19-6-6-2-A**: <sup>1</sup>H NMR (chất đồng phân không đối quang A, 400 MHz, CDCl<sub>3</sub>, các chất đồng phân quay) δ 16,71-16,56 (m, 1 H), 7,45-7,20 (m, 10 H), 6,56-6,42 (m, 1 H), 5,36-5,27 (m, 2 H), 5,26-4,83 (m, 4 H), 3,67-3,21 (m, 4 H), 2,97-2,85 (m, 1 H), 3,78-3,62 (m, 1 H), 3,58-2,90 (m, 4 H), 2,87-2,59 (m, 2 H), 2,58-1,09 (m, 11 H), 0,82-0,58 (m, 9 H), 0,21-0,12 (m, 3 H), 0,09-0,05 (m, 3 H); MS (ESI) *m/z* 906,59 (M+H). Amino **S19-6-6-1-A**: <sup>1</sup>H NMR (chất đồng phân không đối quang A, 400 MHz, CDCl<sub>3</sub>, các chất đồng phân quay); MS (ESI) *m/z* 866,57 (M+H). Monoaryl **S19-6-6-2-B**: <sup>1</sup>H NMR (chất đồng phân không đối quang B, 400 MHz, CDCl<sub>3</sub>, các chất đồng phân quay) δ 7,48-7,23 (m, 10 H), 6,37-6,29 (m, 1 H), 5,91-5,74 (m, 1 H), 5,36-4,81 (m, 6 H), 377-2,62 (m, 6 H), 2,31-2,03 (m, 2 H), 1,70-1,07 (m, 15 H), 0,83-0,62 (m, 9 H), 0,26-0,15 (m, 3 H), 0,04—0,23 (m, 3 H); MS (ESI) *m/z* 906,59 (M+H). Amino **S19-6-6-1-B**: <sup>1</sup>H NMR (chất đồng phân không đối quang B, 400 MHz, CDCl<sub>3</sub>, các chất đồng phân quay); MS (ESI) *m/z* 866,57 (M+H).

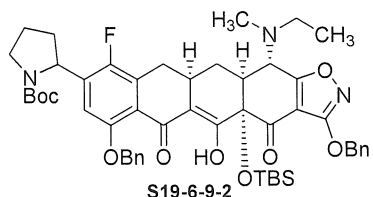


Bổ sung axit axetic (4μL, 0,072mmol, 3 đương lượng) vào dung dịch của **S19-6-6-1-A** (chất đồng phân không đối quang A, 12,5mg, 0,014mmol, 1 đương lượng) trong metanol (750μL) và làm lạnh hỗn hợp xuống nhiệt độ 0°C. Bổ sung natri triacetoxymethanol (12,3mg, 0,058mmol, 4 đương lượng), tiếp theo bằng dung dịch điều chế của acetalddehyt trong metanol (50μL trong 950μL; 48μL, 0,043mmol, 3 đương lượng) vào hỗn hợp. Sau thời gian 50 phút ở nhiệt độ 0°C, pha loãng dung dịch bằng dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa (1mL), dung dịch đệm phosphat pH 7

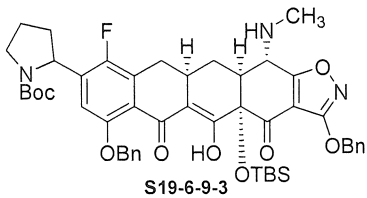
(1mL) và EtOAc (500 $\mu$ L). Khuấy trong thời gian 5 phút, sau đó chiết bằng EtOAc (10mL, 5mL). Làm khô các lớp hữu cơ kết hợp bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Dầu thô thu được, S19-6-9-1-A, được sử dụng không cần tinh chế thêm: MS (ESI) *m/z* 894,40 (M+H). Kết quả tương tự được quan sát thấy đối với chất đồng phân không đối quang B S19-6-6-1-B và hỗn hợp đồng phân không đối quang của S19-6-6-1.



S19-7-2 (hỗn hợp đồng phân không đối quang) được điều chế tương tự như đối với hợp chất S19-7-1-B từ S19-6-9-1 (hỗn hợp đồng phân không đối quang) nhờ xử lý bằng dimethylsulfit trong axit metansulfonic: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  7,01-6,95 (m, 1 H), 3,87 (s, 1 H), 3,57-3,38 (m, 5 H), 3,19 (dd, *J* = 15,9, 4,3 Hz, 1 H), 3,08-2,92 (m, 1 H), 2,88-2,81 (m, 1 H), 2,55-2,46 (m, 1 H), 2,41-2,07 (5 H), 1,64-1,50 (m, 1 H), 1,45-1,32 (m, 3 H); MS (ESI) *m/z* 502,13 (M+H).



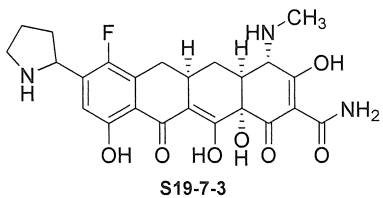
Bổ sung dung dịch nước formaldehyt (37%, 5,6 $\mu$ L, 0,072mmol, 5 đương lượng), tiếp theo bằng axit axetic (4 $\mu$ L, 0,072mmol, 5 đương lượng) vào dung dịch của S19-6-9-1-A (chất đồng phân không đối quang A, 0,014mmol, 1 đương lượng) trong dicloetan (750 $\mu$ L). Sau thời gian 15 phút, bổ sung natri triaxetoxohydroxua (14,8mg, 0,072mmol, 5 đương lượng) vào hỗn hợp. Sau thời gian 70 phút, pha loãng dung dịch phản ứng bằng dung dịch nước natri bicacbonat (1mL) và khuấy trong thời gian 5 phút, sau đó pha loãng thêm bằng dung dịch nước natri bicacbonat (6mL) và chiết bằng EtOAc (2 x 8mL). Làm khô các lớp hữu cơ kết hợp bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Dầu thô tạo ra, S19-6-9-2-A, được sử dụng không cần tinh chế thêm. S19-6-9-2-B (chất đồng phân không đối quang B) được điều chế tương tự như đối với hợp chất S19-6-9-2-A từ S19-6-9-1-B (chất đồng phân không đối quang B) bằng thao tác alkyl hóa khử như ở trên. S19-6-9-2-A: MS (ESI) *m/z* 908,60 (M+H). S19-6-9-2-B: MS (ESI) *m/z* 908,61 (M+H).



Bổ sung dung dịch nước formaldehyt (37%, 6,3 $\mu$ L, 0,084mmol, 5 đương lượng), tiếp theo bằng axit axetic (4,8 $\mu$ L, 0,084mmol, 5 đương lượng) vào dung dịch của **S19-6-6-2-A** (chất đồng phân không đối quang A, 15,3mg, 0,017mmol, 1 đương lượng) trong dicloetan (1,5mL). Sau thời gian 5 phút, bổ sung natri triaxetoxymethane (17,9mg, 0,084mmol, 5 đương lượng) vào hỗn hợp. Sau thời gian 2,5 giờ, bổ sung thêm phần natri triaxetoxymethane khác (20mg, 0,094mmol, 5,5 đương lượng) vào hỗn hợp. Sau thời gian 1,75 giờ nữa, pha loãng dung dịch phản ứng bằng dung dịch nước natri bicacbonat (2mL) và khuấy trong thời gian 15 phút, sau đó pha loãng thêm bằng dung dịch nước natri bicacbonat (10mL) và chiết bằng EtOAc (2 x 25mL). Làm khô các lớp hữu cơ kết hợp bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Dầu thô tạo ra được sử dụng cho phản ứng tiếp theo không cần tinh chế thêm.

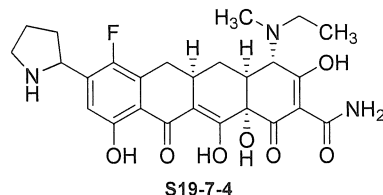
Dung dịch của dầu thô ở trên (0,017mmol, 1 đương lượng), tetrakis(triphenylphosphin)-palađi (3,1mg, 0,0027mmol, 0,1 đương lượng) và axit dimetylbarbituric (20,0mg, 0,128mmol, 5 đương lượng) trong diclometan (1mL) được khử khí bằng cách thổi khí nitơ trong thời gian 2 phút và sau đó khuấy ở nhiệt độ môi trường xung quanh trong thời gian 24 giờ. Pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa (15mL) và chiết bằng EtOAc (2 x 25mL). Làm khô lớp hữu cơ bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế phần còn lại thu được bằng phương pháp sắc ký cột nhanh (cột Biotage, 10g silicagel, 17% đến 70% EtOAc theo gradien hexan) để thu được hợp chất mong muốn **S19-6-9-3-A** (11,9mg, 49%):  $^1\text{H}$  NMR (chất đồng phân không đối quang A, 400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ : các chất đồng phân quay); MS (ESI)  $m/z$  880,47 ( $\text{M}+\text{H}$ ).

**S19-6-9-3-B** (chất đồng phân không đối quang B) được điều chế tương tự như đối với hợp chất **S19-6-9-3-A** từ **S19-6-6-2-B** (chất đồng phân không đối quang B) bằng phản ứng alkyl hóa khử và khử alyl hóa như ở trên:  $^1\text{H}$  NMR (chất đồng phân không đối quang B, 400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ : các chất đồng phân quay); MS (ESI)  $m/z$  880,47 ( $\text{M}+\text{H}$ ).



**S19-7-3-A** (chất đồng phân không đối quang A) được điều chế được điều chế tương tự như đối với hợp chất **S19-7-1-B** từ **S19-6-9-3-A** (chất đồng phân không đối quang A) nhờ xử lý bằng dimethylsulfit trong axit metansulfonic.  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  6,98 (d,  $J$  = 5,5 Hz, 1 H), 4,87-4,76 (m, 2 H), 3,81 (s, 1 H), 3,50-3,39 (m, 2 H), 3,19 (dd,  $J$  = 15,3, 4,3 Hz, 1 H), 3,09-2,96 (m, 1 H), 2,91 (s, 3 H), 2,81 (d,  $J$  = 12,2 Hz, 1 H), 2,55-2,45 (m, 1 H), 2,38-2,09 (m, 6 H), 1,63-1,51 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  488,26 (M+H).

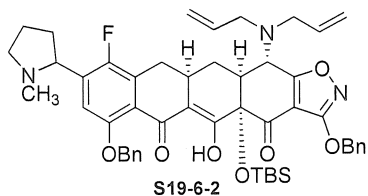
**S19-7-3-B** (chất đồng phân không đối quang B) được điều chế tương tự như đối với hợp chất **S19-7-1-B** from **S19-6-9-3-B** (chất đồng phân không đối quang B) nhờ xử lý bằng dimethylsulfit trong axit metansulfonic.  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  6,99 (d,  $J$  = 6,1 Hz, 1 H), 4,86-4,77 (m, 2 H), 3,81 (s, 1 H), 3,50-3,40 (m, 2 H), 3,19 (dd,  $J$  = 15,3, 4,3 Hz, 1 H), 3,09-2,97 (m, 1 H), 2,91 (s, 3 H), 2,81 (d,  $J$  = 12,9 Hz, 1 H), 2,54-2,45 (m, 1 H), 2,38-2,11 (m, 6 H), 1,63-1,51 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  488,25 (M+H).



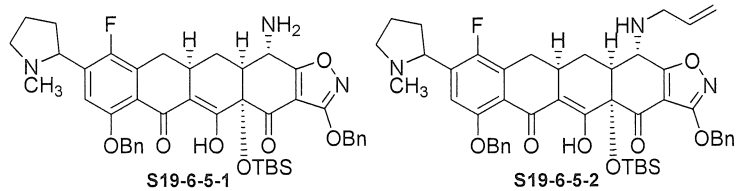
**S19-7-4-A** (chất đồng phân không đối quang A) được điều chế tương tự như đối với hợp chất **S19-7-1-B** từ **S19-6-9-2-A** (chất đồng phân không đối quang A) nhờ xử lý bằng dimethylsulfit trong axit metansulfonic.  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  6,99 (d,  $J$  = 6,1 Hz, 1 H), 4,23, 4,14 (s, s, 1 H), 3,55-3,42 (m, 2 H), 3,39-3,31 (m, 1 H), 3,25-3,16 (m, 1 H), 3,14-2,90 (m, 6 H), 2,56-2,47 (m, 1 H), 2,39-2,10 (m, 6 H), 1,72-1,58 (m, 1 H), 1,45-1,34 (m, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  516,29 (M+H).

**S19-7-4-B** (chất đồng phân không đối quang B) được điều chế tương tự như đối với hợp chất **S19-7-1-B** từ **S19-6-9-2-B** (chất đồng phân không đối quang B) nhờ xử lý bằng dimethylsulfit trong axit metansulfonic.  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  6,99 (d,  $J$  = 6,1 Hz, 1 H), 4,21, 4,12 (s, s, 1 H), 3,54-3,40 (m, 3 H), 3,25-3,15 (m, 1 H), 3,14-2,86

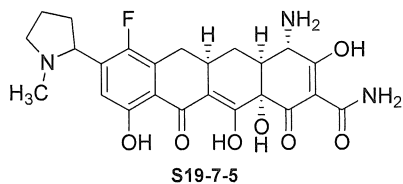
(m, 6 H), 2,56-2,42 (m, 1 H), 2,42-2,09 (m, 6 H), 1,72-1,56 (m, 1 H), 1,45-1,34 (m, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  516,30 ( $M+H$ ).



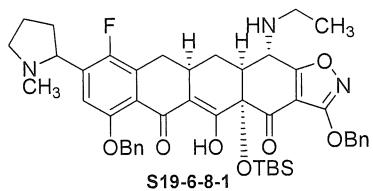
Lithi đisiopropylamit (2,1 đương lượng) được điều chế ở nhiệt độ  $-40^{\circ}\text{C}$  từ *n*-butyllithi (dung dịch 1,6M trong hexan, 324 $\mu\text{L}$ , 0,519mmol) và đisiopropylamin (77 $\mu\text{L}$ , 0,543mmol) trong THF (4mL). Làm lạnh dung dịch xuống nhiệt độ  $-78^{\circ}\text{C}$  và bỏ sung TMEDA (81,5 $\mu\text{L}$ , 0,543mmol, 2,2 đương lượng) vào hỗn hợp, tiếp theo bằng việc bỏ sung từng giọt của hợp chất **S19-5-2** (210mg, 0,500mmol, 2,0 đương lượng) trong THF (900 $\mu\text{L}$ ) cùng với 200 $\mu\text{L}$  THF rửa xuôi, duy trì nhiệt độ bên trong dưới  $-70^{\circ}\text{C}$ . Dung dịch trở thành màu đỏ - da cam. Sau thời gian 30 phút tại nhiệt độ này, bỏ sung từng giọt dung dịch của dialylenon **S1-9-2** (132mg, 0,247mmol, 1 đương lượng) trong THF (900 $\mu\text{L}$ ) bằng bơm tiêm cùng với 200 $\mu\text{L}$  THF rửa xuôi, duy trì nhiệt độ bên trong dưới  $-70^{\circ}\text{C}$ . Lithi hexametyldisilazan (1M trong THF, 247 $\mu\text{L}$ , 0,247mmol, 1 đương lượng). Sau khi hoàn thành việc bỏ sung, làm ám hỗn hợp phản ứng đến nhiệt độ  $-10^{\circ}\text{C}$  trong thời gian 1 giờ. Làm dừng kiềm dư ở nhiệt độ  $-10^{\circ}\text{C}$  bằng cách bỏ sung dung dịch nước NH<sub>4</sub>Cl bão hòa (5mL) và làm ám hỗn hợp lên đến nhiệt độ môi trường xung quanh. Pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng dung dịch nước NH<sub>4</sub>Cl bão hòa (15mL) và nước (3mL) và chiết bằng EtOAc (2 x 25mL). Làm khô các phần chiết hữu cơ kết hợp bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế nguyên liệu bằng phương pháp sắc ký cột nhanh (Biotage, cột 50g silicagel, 8% đến 80% EtOAc theo gradien hexan), bước này thu được hỗn hợp của sản phẩm **S19-6-2** và **S19-5-2** còn lại. Tinh chế thêm trên hệ Waters Autopurification có trang bị cột Sunfire Prep C18 OBD [5 $\mu\text{m}$ , 19  $\times$  50mm; tốc độ dòng, 20mL/phút; Dung môi A: H<sub>2</sub>O với HCO<sub>2</sub>H 0,1%; Dung môi B: CH<sub>3</sub>CN với HCO<sub>2</sub>H 0,1%; gradien: 10  $\rightarrow$  100% B; tập hợp các phân hướng vào khói lượng], thu được hợp chất mong muốn **S19-6-2** (103mg, 49%): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  16,13 (s, 1 H), 7,56-7,45 (4 H), 7,44-7,29 (m, 5 H), 7,28-7,23 (m, 1 H), 7,19-7,09 (m, 1 H), 5,90-5,71 (m, 2 H), 5,36 (s, 2 H), 5,33-5,03 (m, 8 H), 3,57-3,44 (m, 1 H), 3,40-3,27 (m, 2 H), 3,27-3,10 (m, 4 H), 3,07-2,95 (m, 1 H), 2,72-2,55 (m, 1 H), 2,54-2,04 (m, 8 H), 2,01-1,79 (m, 1 H), 1,75-1,57 (m, 1 H), 1,02-0,75 (m, 9 H), 0,27 (s, 3 H), 0,14 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  860,59 ( $M+H$ ).



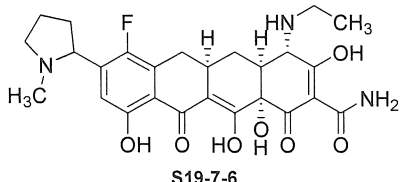
**S19-6-5-1** và **S19-6-5-2** được điều chế tương tự như đối với hợp chất **S19-6-6-1** và **S19-6-6-2** từ **S19-6-2** (103mg, 0,121mmol) nhờ xử lý bằng bis(đibenzylidenaxeton)*palađi*(0) và 1,4-bis(điphenylphosphinbutan) ở dạng xúc tác với sự có mặt của axit 2-mercaptopbenzoic. **S19-6-5-2** (monoallyl, hỗn hợp các chất đồng phân không đối quang, 34,8mg, 35%): MS (ESI) *m/z* 820,53 (M+H). **S19-6-5-1** (amino, hỗn hợp các chất đồng phân không đối quang, 27,1mg, 29%): MS (ESI) *m/z* 780,47 (M+H). Nguyên liệu khởi đầu chưa phản ứng cũng được thu hồi (**S19-6-2**, 21,6mg, 21%).



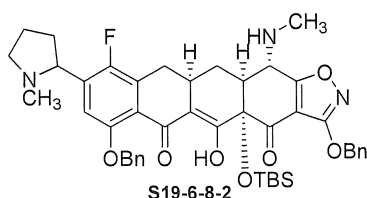
**S19-7-5-A** (chất đồng phân không đối quang A) và **S19-7-5-B** (chất đồng phân không đối quang B) được điều chế tương tự như đối với hợp chất **S19-7-1-B** từ **S19-6-5-1** (hỗn hợp đồng phân không đối quang) nhờ xử lý bằng dimethylsulfit trong axit metansulfonic. Các chất đồng phân không đối quang được tách riêng khi tinh chế. **S19-7-5-A** (chất đồng phân không đối quang A):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  7,07 (d, *J* = 5,5 Hz, 1 H), 4,72-4,66 (m, 1 H), 3,91-3,80 (m, 2 H), 3,41-3,30 (m, 1 H), 3,21 (dd, *J* = 15,9, 3,7 Hz, 1 H), 3,07-2,96 (m, 1 H), 2,87 (s, 3 H), 2,65 (d, *J* = 12,8 Hz, 1 H), 2,61-2,51 (m, 1 H), 2,42-2,20 (m, 5 H), 1,66-1,54 (m, 1 H); MS (ESI) *m/z* 488,22 (M+H). **S19-7-5-B** (chất đồng phân không đối quang B):  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  7,07 (d, *J* = 6,1 Hz, 1 H), 4,76-4,67 (m, 1 H), 3,91-3,79 (m, 2 H), 3,41-3,30 (m, 1 H), 3,20 (dd, *J* = 15,3, 4,9 Hz, 1 H), 3,07-2,96 (m, 1 H), 2,87 (s, 3 H), 2,65 (d, *J* = 12,8 Hz, 1 H), 2,61-2,51 (m, 1 H), 2,42-2,20 (m, 5 H), 1,66-1,54 (m, 1 H); MS (ESI) *m/z* 488,22 (M+H).



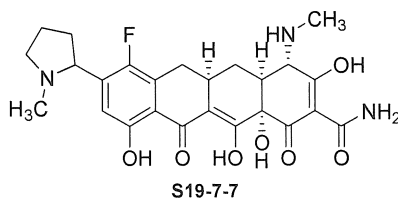
**S19-6-8-1** (hỗn hợp đồng phân không đối quang) được điều chế tương tự như đối với hợp chất **S19-6-9-1** từ **S19-6-5-1** (hỗn hợp đồng phân không đối quang) nhờ xử lý bằng axetaldehyt và natri triaxetoxypydroxydrua. **S19-6-8-1** (hỗn hợp đồng phân không đối quang): MS (ESI)  $m/z$  808,51 ( $M+H$ ).



**S19-7-6** (hỗn hợp đồng phân không đối quang) được điều chế tương tự như đối với hợp chất **S19-7-1-B** từ **S19-6-8-1** (hỗn hợp đồng phân không đối quang) nhờ xử lý bằng dimethylsulfit trong axit metansulfonic.  $^1H$  NMR (400 MHz,  $CD_3OD$ )  $\delta$  7,10 (d,  $J = 5,5$  Hz, 1 H), 4,78-4,68 (m, 1 H), 3,92-3,81 (m, 2 H), 3,48-3,32 (m, 3 H), 3,25-3,14 (m, 1 H), 3,10-2,98 (m, 1 H), 2,92-2,82 (m, 4 H), 2,62-51 (m, 1 H), 2,40-2,22 (m, 5 H), 1,65-1,50 (m, 1 H), 1,36 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  516,26 ( $M+H$ ).



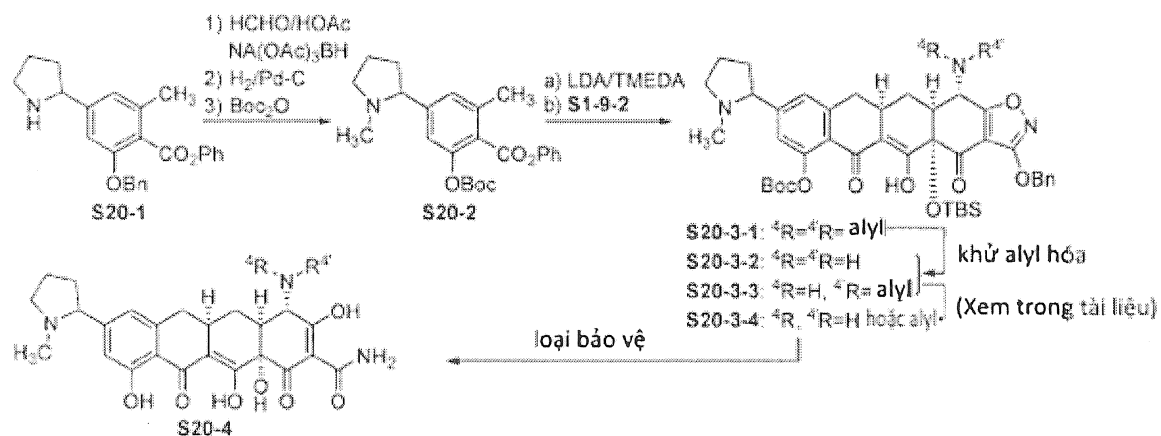
**S19-6-8-2** được điều chế từ **S19-6-5-2** tương tự như đối với hợp chất **S19-6-9-3** bằng phản ứng alkyl hóa khử bằng dung dịch nước formaldehyt với triaxetoxypydroxydrua, tiếp theo bằng các loại bảo vệ alyl bằng tetrakis(triphenylphosphin)paladi và axit dimethylbarbituric. **S19-6-8-2** (hỗn hợp đồng phân không đối quang): MS (ESI)  $m/z$  794,53 ( $M+H$ ).



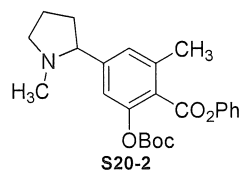
**S19-7-7-A** (chất đồng phân không đối quang A) và **S19-7-7-B** (chất đồng phân không đối quang B) được điều chế tương tự như đối với hợp chất **S19-7-1-B** từ **S19-6-8-2** (hỗn hợp đồng phân không đối quang) nhờ xử lý bằng dimethylsulfit trong axit metansulfonic. Các chất đồng phân không đối quang được tách riêng khi tinh chế. **S19-7-7-A** (chất đồng phân không đối quang A):  $^1H$  NMR (400 MHz,  $CD_3OD$ )  $\delta$  7,07 (d,  $J = 5,5$  Hz, 1 H), 4,71 (t,  $J = 7,9$  Hz, 1 H), 3,89-3,77 (m, 2 H), 3,40-3,35 (m, 1 H), 3,20

(dd,  $J = 15,2, 4,9$  Hz, 1 H), 3,10-2,97 (m, 1 H), 2,91 (s, 3 H), 2,87 (s, 3 H), 2,80 (d,  $J = 12,2$  Hz, 1 H), 2,62-2,50 (m, 1 H), 2,42-2,16 (m, 5 H), 1,64-1,51 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  502,30 ( $M+H$ ). **S19-7-7-B** (chất đồng phân không đối quang B):  $^1H$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  7,07 (d,  $J = 5,5$  Hz, 1 H), 4,74-4,64 (m, 1 H), 3,89-3,77 (m, 2 H), 3,40-3,35 (m, 1 H), 3,18 (dd,  $J = 15,2, 4,9$  Hz, 1 H), 3,09-2,97 (m, 1 H), 2,90 (s, 3 H), 2,86 (s, 3 H), 2,80 (d,  $J = 12,2$  Hz, 1 H), 2,62-2,50 (m, 1 H), 2,40-2,17 (m, 5 H), 1,64-1,52 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  502,30 ( $M+H$ ).

## Sơ đồ 20



Các hợp chất sau đây được điều chế theo sơ đồ 20.

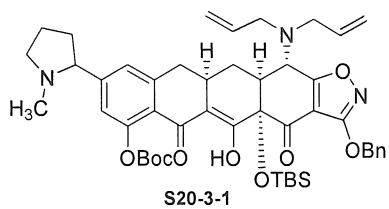


Bổ sung dung dịch nước formaldehyt (37%, 196 $\mu$ L, 2,64mmol, 5 đương lượng), tiếp theo bằng axit axetic (150 $\mu$ L, 2,64mmol, 5 đương lượng) vào dung dịch của S20-1 (chất đồng phân đối ảnh đơn, 257mg, 0,528mmol, 1 đương lượng, điều chế từ S4-6 với các phương thức tương tự như được sử dụng trong điều chế S4-11 không cần các bước brom hóa và triflometyl hóa) trong dicloetan (5mL). Sau thời gian 25 phút, bổ sung natri triaxetoxybohydrua (555mg, 2,64mmol, 5 đương lượng) vào hỗn hợp. Sau thời gian 55 phút, pha loãng dung dịch phản ứng bằng dung dịch nước natri bicacbonat (4mL) và khuấy trong thời gian 20 phút, sau đó pha loãng thêm bằng dung dịch nước natri bicacbonat (15mL), nước (5mL) và chiết bằng EtOAc (2 x 30mL). Làm khô các

lớp hữu cơ kết hợp bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm để thu được dầu thô.

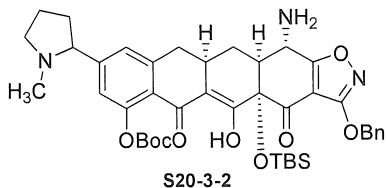
Hòa tan nguyên liệu trong đioxan:MeOH (tỷ lệ 1:1, 2mL) và bồ sung palađi trên cacbon (Degussa, 10% khói lượng, 55mg) vào hỗn hợp. Môi trường hydro được đưa vào và khuấy hỗn hợp phản ứng trong thời gian 5,5 giờ. Bồ sung phần chất xúc tác palađi khác (40mg) vào hỗn hợp, tiếp theo bằng cách lại đưa môi trường hydro vào. Sau thời gian 1 giờ nữa, lọc hỗn hợp phản ứng qua đệm Xelit nhỏ và cô phần dịch lọc trong điều kiện áp suất giảm.

Bồ sung *di-tert*-butyl đicacbonat (166mg, 0,761mmol, 1,5 đương lượng) và dimethylaminopyridin (3mg, 0,024mmol, 0,05 đương lượng) vào dung dịch của dầu thô ở trên trong diclometan (2,6mL) và khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ môi trường xung quanh. Sau thời gian 90 phút, pha loãng hỗn hợp bằng dung dịch nước amoni clorua bão hòa (20mL), nước (1mL) và chiết bằng EtOAc (2 x 25mL). Làm khô các lớp hữu cơ kết hợp bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế phần còn lại thu được bằng phương pháp sắc ký cột nhanh (cột Biotage, silicagel 25g, 2% đến 50% EtOAc theo gradien hexan) để thu được hợp chất mong muốn **S20-2** (166mg, 77%) là chất rắn màu trắng.  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ )  $\delta$  7,44-7,38 (m, 2 H), 7,28-7,21 (m, 3 H), 7,19-7,16 (m, 1 H), 7,09 (s, 1 H), 3,29-3,21 (m, 1 H), 3,13-3,04 (m, 1 H), 2,51 (s, 3 H), 2,36-3,28 (m, 1 H), 2,23-2,04 (m, 4 H), 2,02-1,88 (m, 1 H), 1,86-1,68 (m, 2 H), 1,42 (s, 9 H); MS (ESI)  $m/z$  410,27 (M-H).



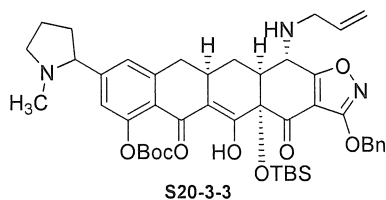
Lithi *diisopropylamit* (2,5 đương lượng) được điều chế ở nhiệt độ  $-40^\circ\text{C}$  từ *n*-butyllithi (dung dịch 1,6M trong hexan, 484 $\mu\text{L}$ , 0,775mmol) và *diisopropylamin* (114 $\mu\text{L}$ , 8,06mmol) trong THF (5mL). Làm lạnh dung dịch xuống nhiệt độ  $-78^\circ\text{C}$  và bồ sung TMEDA (120 $\mu\text{L}$ , 0,806mmol, 2,6 đương lượng) vào hỗn hợp, tiếp theo bằng cách bồ sung từng giọt hợp chất **S20-2** (166mg, 0,403mmol, 1,3 đương lượng) trong THF (1mL) cùng với 500 $\mu\text{L}$  THF rửa xuôi, duy trì nhiệt độ bên trong dưới  $-70^\circ\text{C}$ . Dung dịch trở nên màu đỏ thẫm. Sau thời gian 30 phút tại nhiệt độ đó, làm lạnh dung dịch xuống nhiệt độ  $-100^\circ\text{C}$ . Bồ sung dung dịch của dialylenon **S1-9-2** (165mg, 0,308mmol, 1 đương lượng) trong THF (1mL) từng giọt bằng bơm tiêm cùng với 500 $\mu\text{L}$  THF rửa xuôi, duy trì nhiệt độ bên trong dưới  $-90^\circ\text{C}$ . Sau khi hoàn thành việc

bổ sung, làm ám hỗn hợp phản ứng từ từ trong bể. Khi dung dịch đạt nhiệt độ  $-78^{\circ}\text{C}$ , bổ sung lithi hexametylđisilazan (1M trong hexan, 310 $\mu\text{L}$ , 1 đương lượng) vào hỗn hợp. Sau thời gian 70 phút, làm dừng kiêm dư ở nhiệt độ  $-10^{\circ}\text{C}$  bằng cách bổ sung dung dịch nước NH<sub>4</sub>Cl bão hòa (3mL) và làm ám hỗn hợp lên tới nhiệt độ môi trường xung quanh. Pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng dung dịch nước NH<sub>4</sub>Cl bão hòa (15mL) và nước (2mL) và chiết bằng EtOAc (2 x 25mL). Làm khô các phần chiết hữu cơ kết hợp bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế phần còn lại thu được bằng phương pháp sắc ký cột nhanh (cột Biotage, silicagel 25g, 7% đến 60% EtOAc theo gradien hexan) để thu được hợp chất mong muốn **S20-3-1** (chất đồng phân không đối quang đơn, 203,8mg, 70%) là bột màu vàng (độ tinh khiết > 90%): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  15,61 (s, 1 H), 7,40-7,34 (m, 2 H), 7,30-7,19 (m, 3 H), 7,06-6,98 (m, 1 H), 6,90 (s, 1 H), 5,74-5,61 (m, 2 H), 5,24 (s, 2 H), 5,12 (d,  $J = 17,1$  Hz, 2 H), 5,00 (d,  $J = 9,8$  Hz, 2 H), 3,26-3,05 (m, 4 H), 3,05-2,79 (m, 3 H), 2,76-2,68 (m, 1 H), 2,41-2,26 (m, 2 H), 2,25-2,02 (m, 5 H), 2,01-1,93 (m, 1 H), 1,90-1,54 (m, 3 H), 1,53-1,43 (m, 1 H), 1,42 (s, 9 H), 0,71 (s, 9 H), 0,14 (s, 3 H), 0,00 (s, 3 H); MS (ESI) *m/z* 850,53 (M-H).



Dung dịch của **S20-3-1** (103mg, 0,121mmol, 1 đương lượng), tetrakis(triphenylphosphin)-palađi (7,0mg, 0,00061mmol, 0,05 đương lượng) và axit dimetylbarbituric (95,5mg, 0,612mmol, 5 đương lượng) trong môi trường nitơ được hòa tan trong diclometan (1,5mL) và khuấy ở nhiệt độ môi trường xung quanh. Sau thời gian 22 giờ, bổ sung lượng dung môi khác (500 $\mu\text{L}$ ) và chất xúc tác Pd (8mg, 0,007mmol, 0,06 đương lượng) vào hỗn hợp. Sau thời gian 2,5 giờ nữa, pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa (15mL) và nước (2mL) và chiết bằng EtOAc (2 x 35mL). Làm khô lớp hữu cơ bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế phần còn lại thu được bằng phương pháp sắc ký cột nhanh (cột Biotage, silicagel 25g, 40% đến 100% EtOAc trong hexan, sau đó 10% MeOH theo gradien diclometan) để thu được hợp chất mong muốn **S20-3-2** (chất đồng phân không đối quang đơn, 80,6mg, 86%). <sup>1</sup>H NMR (các chất đồng phân quay, 400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  16,33 (s, 1 H), 7,72-7,63 (m, 2 H), 7,59-7,43 (m, 2 H), 7,42-7,31 (m, 1 H), 7,13 (s, 1 H), 7,04 (s, 1 H), 5,44-5,33 (m, 2 H), 3,97 (brs, 1 H), 3,28-3,21 (m, 1 H), 3,15-3,05 (m, 1 H), 3,04-2,89 (m, 1 H), 2,82-2,72 (m, 1 H), 2,68-2,56 (m, 2 H), 2,38-

2,27 (m, 1 H), 2,26-2,08 (m, 6 H), 2,01-1,90 (m, 1 H), 1,89-1,67 (m, 2 H), 1,65-1,51 (m, 9 H), 0,91-0,72 (m, 9 H), 0,26-0,08 (m, 6 H); MS (ESI)  $m/z$  772,47 (M+H).

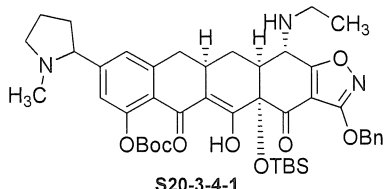


Bổ sung 500 $\mu$ L dung dịch bis(đibenzylidenaxeton)*palađi*(0) khô, điều chế không có khí và 1,4-bis(điphenylphosphinbutan) trong THF (0,02M trong chất xúc tác/phối tử, 1mL) từng giọt bằng bơm tiêm vào dung dịch của **S20-3-1** (100mg, 0,117mmol, 1 đương lượng) và axit 2-mercaptopbenzoic (23mg, 0,149mmol, 1,2 đương lượng) trong THF (1mL) trong điều kiện môi trường N<sub>2</sub>. Sau thời gian 19 giờ, bổ sung thêm phần khác của chất xúc tác palađi (6,7mg, 0,012mmol, 0,1 đương lượng), phối tử (6mg, 0,014mmol, 1,2 đương lượng) và axit 2-mercaptopbenzoic (25mg, 0,16mmol, 1,4 đương lượng) vào hỗn hợp. Sau thời gian 24 giờ nữa, pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa (20mL) và nước (2mL) và chiết bằng EtOAc (2 x 25mL). Làm khô các lớp hữu cơ kết hợp bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế phần còn lại thu được bằng phương pháp sắc ký cột nhanh (cột Biotage, silicagel 25g, 5% đến 80% EtOAc theo gradien hexan) thu được hợp chất monoaryl **S20-3-3** (25mg, 26%) và dialyl thu hồi lại **S20-3-1** (52,7mg, 53%). Monoaryl **S20-3-3**: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>, chất đồng phân không đối quang đơn, các chất đồng phân quay)  $\delta$  16,30 (s, 1 H), 7,43-7,37 (m, 2 H), 7,33-7,23 (m, 3 H), 7,02 (s, 1 H), 6,94 (s, 1 H), 5,86-5,74 (m, 1 H), 5,33 (d,  $J$  = 12,2 Hz, 1 H), 5,29 (d,  $J$  = 12,2 Hz, 1 H), 5,21 (d,  $J$  = 17,7 Hz, 1 H), 5,08 (d,  $J$  = 9,8 Hz, 1 H), 3,68 (s, 1 H), 3,48 (dd,  $J$  = 13,4, 6,1 Hz, 1 H), 3,35 (dd,  $J$  = 13,4, 6,1 Hz, 1 H), 3,18-3,11 (m, 1 H), 3,03-2,95 (m, 1 H), 2,90-2,75 (m, 1 H), 2,69-2,60 (m, 2 H), 2,52-2,41 (m, 1 H), 2,30-2,05 (m, 5 H), 2,00-1,57 (m, 4 H), 1,56-1,36 (m, 10 H), 0,66 (s, 9 H), 0,10 (s, 3 H), 0,00 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  812,55 (M+H).

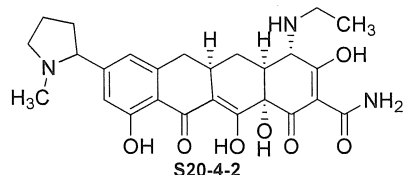


**S20-4-1** (chất đồng phân không đối quang đơn) được điều chế tương tự như đối với hợp chất **S19-7-1-B** từ **S20-3-2** (chất đồng phân không đối quang đơn) nhờ xử lý bằng dimethylsulfit trong axit metansulfonic: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, axit

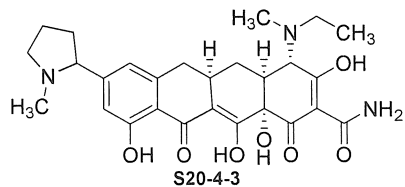
metansulfonic salt)  $\delta$  6,98 (s, 1 H), 6,92 (s, 1 H), 4,37-4,27 (m, 1 H), 3,90-3,78 (m, 2 H), 3,07-2,97 (m, 1 H), 2,93 (dd,  $J = 15,2, 4,3$  Hz, 1 H), 2,80 (s, 3 H), 2,66-2,47 (m, 3 H), 2,34-2,16 (m, 4 H), 2,02 (s, 3 H, MeSO<sub>3</sub>H), 1,62-1,50 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  470,21 (M+H).



**S20-3-4-1** (chất đồng phân không đối quang đơn) được điều chế tương tự như đối với hợp chất **S19-6-9-1** từ **S20-3-2** (chất đồng phân không đối quang đơn) nhờ xử lý bằng axetaldehyt và natri triaxetoxohydroxydrua. <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>, chất đồng phân không đối quang đơn)  $\delta$  16,26 (s, 1 H), 7,41-7,34 (m, 3 H), 7,31-7,21 (m, 3 H), 6,94 (s, 1 H), 5,33-5,24 (m, 2 H), 3,66 (d,  $J = 2,4$  Hz, 1 H), 3,02-2,89 (m, 1 H), 2,88-2,77 (m, 1 H), 2,73-2,58 (m, 2 H), 2,53-2,41 (m, 1 H), 2,30-2,05 (m, 3 H), 2,00-1,92 (m, 2 H), 1,56-1,37 (m, 11 H), 1,34-1,23 (m, 1 H), 1,05 (t,  $J = 7,3$  Hz, 3 H), 0,67 (s, 9 H), 0,09 (s, 3 H), 0,00 (s, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  800,51 (M+H).

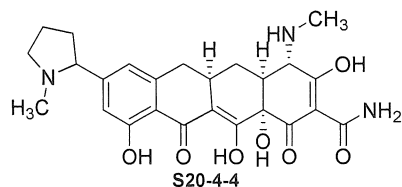


**S20-4-2** (chất đồng phân không đối quang đơn) được điều chế tương tự như đối với hợp chất **S19-7-1-B** từ **S20-3-4-1** (chất đồng phân không đối quang đơn) nhờ xử lý bằng dimethylsulfit trong axit metansulfonic. <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  6,99 (s, 1 H), 6,96 (s, 1 H), 4,36-4,29 (m, 1 H), 3,89-3,80 (m, 2 H), 3,48-3,33 (m, 1 H), 3,08-2,98 (m, 1 H), 2,92 (dd,  $J = 15,2, 4,3$  Hz, 1 H), 2,84-2,78 (m, 5 H), 2,64-2,50 (m, 2 H), 2,34-2,17 (m, 5 H), 1,59-1,46 (m, 1 H), 1,35 (t,  $J = 6,7$  Hz, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  498,27 (M+H).



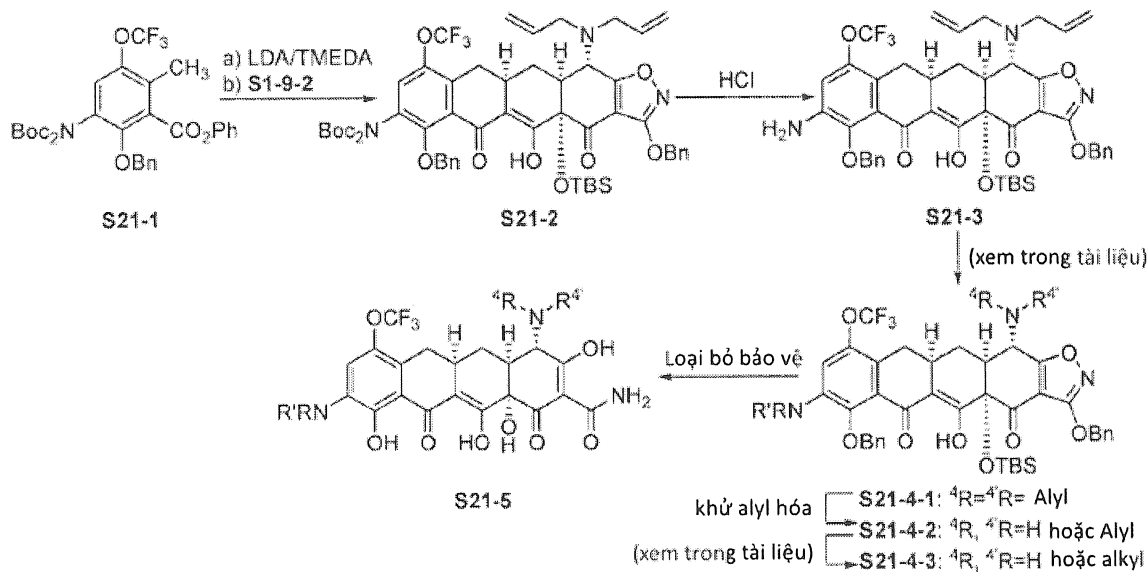
**S20-4-3** (chất đồng phân không đối quang đơn) được điều chế tương tự như đối với hợp chất **S19-7-4** từ **S20-3-4-1** (chất đồng phân không đối quang đơn) thông qua quá trình alkyl hóa khử bằng dung dịch nước formaldehyt, tiếp theo bằng cách bỏ

bảo vệ nhờ xử lý bằng dimethylsulfit trong axit metansulfonic:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  7,00 (s, 1 H), 6,97 (s, 1 H), 4,38-4,29 (m, 1 H), 4,22, 4,12 (s,s, 1 H), 3,89-3,80 (m, 1 H), 3,53-3,42 (m, 1 H), 3,15-3,03 (m, 1 H), 3,02-2,89 (m, 4 H), 2,81 (s, 3 H), 2,65-2,47 (m, 2 H), 2,34-2,15 (m, 4 H), 1,66-1,54 (m, 1 H), 1,45-1,33 (m, 3 H); MS (ESI)  $m/z$  512,30 (M+H).

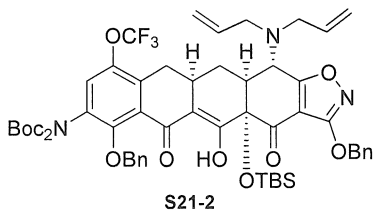


S20-4-4 (chất đồng phân không đối quang đơn) được điều chế tương tự như đối với hợp chất S19-7-3 từ S20-3-3 (chất đồng phân không đối quang đơn) thông qua quá trình alkyl hóa khử bằng dung dịch nước formaldehyt, tiếp theo bằng cách loại bảo vệ alyl và xử lý bằng dimethylsulfit trong axit metansulfonic.  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  6,99 (s, 1 H), 6,96 (s, 1 H), 4,36-4,29 (m, 1 H), 3,89-3,78 (m, 2 H), 3,09-2,98 (m, 1 H), 2,96-2,87 (m, 4 H), 2,83-2,76 (m, 4 H), 2,64-2,47 (m, 2 H), 2,33-2,14 (m, 4 H), 1,60-1,48 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  484,25 (M+H).

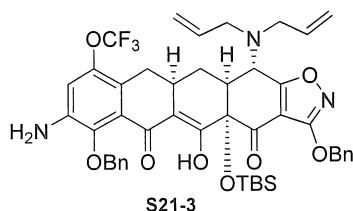
### Sơ đồ 21



Các hợp chất sau đây được điều chế theo sơ đồ 21.

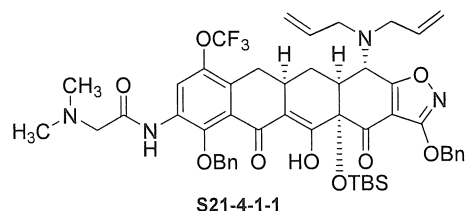


Lithi đisiopropylamit (1,6 đương lượng) được điều chế ở nhiệt độ  $-40^{\circ}\text{C}$  từ *n*-butyllithi (dung dịch 1,6M trong hexan, 382 $\mu\text{L}$ , 0,611mmol) và đisiopropylamin (91,7 $\mu\text{L}$ , 0,649mmol) trong THF (5mL). Làm lạnh dung dịch xuống nhiệt độ  $-78^{\circ}\text{C}$  và bỏ sung TMEDA (97,3 $\mu\text{L}$ , 0,649mmol, 1,7 đương lượng) vào hỗn hợp, tiếp theo bằng cách bỏ sung từng giọt hợp chất **S21-1** (346,8mg, 0,561mmol, 1,5 đương lượng, điều chế theo các phương thức nêu trong tài liệu bao gồm WO2011025982) trong THF (1mL) cùng với 500 $\mu\text{L}$  THF rửa xuôi, duy trì nhiệt độ bên trong dưới  $-70^{\circ}\text{C}$ . Dung dịch trở nên có màu đỏ thẫm. Sau thời gian 30 phút tại nhiệt độ đó, làm lạnh dung dịch xuống nhiệt độ  $-100^{\circ}\text{C}$ . Bỏ sung dung dịch của dialylenon **S1-9-2** (204mg, 0,382mmol, 1 đương lượng) trong THF (1mL) từng giọt bằng bơm tiêm cùng với 400 $\mu\text{L}$  THF rửa xuôi, duy trì nhiệt độ bên trong dưới  $-90^{\circ}\text{C}$ . Sau khi hoàn thành việc bỏ sung, làm ám hỗn hợp phản ứng từ từ trong bể. Khi dung dịch đạt tới nhiệt độ  $-78^{\circ}\text{C}$ , bỏ sung lithi hexametyldisilazan (1M trong hexan, 382 $\mu\text{L}$ , 1 đương lượng) vào hỗn hợp. Sau thời gian 90 phút, làm dừng kiềm dư ở nhiệt độ  $-10^{\circ}\text{C}$  bằng cách bỏ sung dung dịch nước NH<sub>4</sub>Cl bão hòa (3mL) và làm ám hỗn hợp lên đến nhiệt độ môi trường xung quanh. Pha loãng hỗn hợp phản ứng bằng dung dịch nước NH<sub>4</sub>Cl bão hòa (20mL) và nước (2mL) và chiết bằng EtOAc (2 x 25mL). Làm khô các phần chiết hữu cơ kết hợp bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế phần còn lại thu được trên hệ Waters Autopurification có trang bị cột Sunfire Prep C18 OBD [5 $\mu\text{m}$ , 19 x 50 mm; tốc độ dòng, 20mL/phút; Dung môi A: H<sub>2</sub>O với HCO<sub>2</sub>H 0,1%; Dung môi B: CH<sub>3</sub>CN với HCO<sub>2</sub>H 0,1%; gradien: 90→100% B; tập hợp các phần hướng vào khói lượng], thu được hợp chất mong muốn **S21-2** (218mg, 54%, >85% tạp chất mong muốn là anilin được bảo vệ mono-Boc): MS (ESI) *m/z* 1058,03 (M+H).

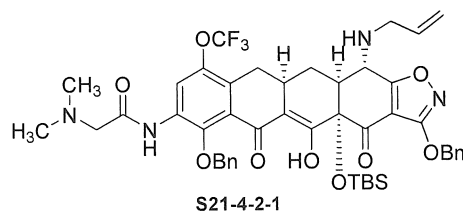


Bỏ sung dung dịch HCl 4N trong đioxan (1,5mL) vào dung dịch của **S21-2** (215mg, 0,204mmol, 1 đương lượng) trong đioxan (1,5mL). Sau thời gian 3,5 giờ, làm lạnh phản ứng xuống nhiệt độ  $0^{\circ}\text{C}$  và bỏ sung dung dịch natri bicacbonat bão hòa

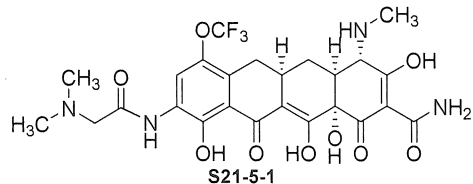
(6mL) từng giọt, tiếp theo bằng EtOAc (5mL) vào hỗn hợp. Sau thời gian 10 phút, làm ấm dung dịch không đồng nhất lên đến nhiệt độ môi trường xung quanh và pha loãng thêm bằng dung dịch natri bicacbonat bão hòa (15mL) và chiết bằng EtOAc (2 x 25mL). Làm khô các phần chiết hữu cơ kết hợp bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm để thu được hợp chất trung gian S21-3, hợp chất này được sử dụng không cần tinh chế thêm: MS (ESI) *m/z* 858,44 (M+H).



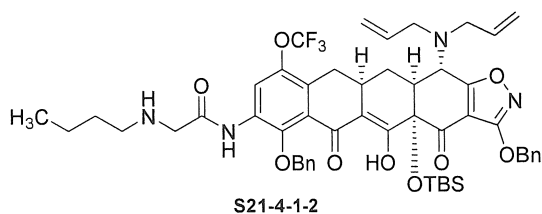
Bổ sung bromoaxetyl bromua (11,5µL, 0,132mmol, 1,3 đương lượng) vào dung dịch của S21-3 (0,101mmol, 1 đương lượng) trong THF (2mL). Sau thời gian 19 giờ, bổ sung dung dịch của dimethylamin trong etanol (5,6 M, 150µL, 0,84mmol, 8,4 đương lượng) vào hỗn hợp. Sau thời gian 3 giờ, pha loãng phản ứng bằng EtOAc (20mL) và rửa bằng dung dịch nước natri bicacbonat bão hòa (15mL). Chiết lớp nước bằng EtOAc (20mL) và làm khô các phần chiết hữu cơ kết hợp bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế phần còn lại thu được bằng phương pháp sắc ký cột nhanh (cột Biotage, silicagel 25g, 5% đến 40% EtOAc theo gradien hexan) thu được sản phẩm mong muốn S21-4-1-1 (43,6mg, 46%): <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>, các chất đồng phân quay) δ 15,82, 15,72 (s, s, 1 H), 9,87 (brs, 1 H), 8,65 (brs, 1 H), 7,54-7,45 (m, 2 H), 7,44-7,28 (m, 9 H), 5,87-5,69 (m, 2 H), 5,38-5,34 (m, 2 H), 5,22 (d, *J* = 17,1 Hz, 2 H), 5,17-5,06 (m, 2 H), 5,03-4,91 (m, 2 H), 4,82 (d, *J* = 10,3 Hz, 1 H), 4,10-4,01 (m, 1 H), 3,37-3,25 (m, 1 H), 3,25-3,08 (m, 4 H), 3,07-2,91 (m, 3 H), 2,71-2,60 (m, 1 H), 2,57-2,10 (m, 10 H), 0,88-0,77 (m, 9 H), 0,29-0,21 (m, 3 H), 0,13-0,09 (s, 3 H); MS (ESI) *m/z* 941,52 (M-H).



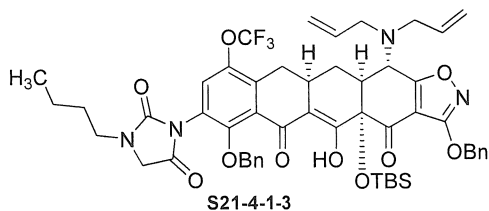
S21-4-2-1 được điều chế tương tự như đối với S19-6-6-2 bằng quá trình khử alyl hóa S21-4-1-1 bằng bis(dibenzylideneketon)palađi(0) và 1,4-bis(diphenylphosphinbutan) với sự có mặt của axit 2-mercaptopbenzoic: MS (ESI) *m/z* 903,48 (M+H).



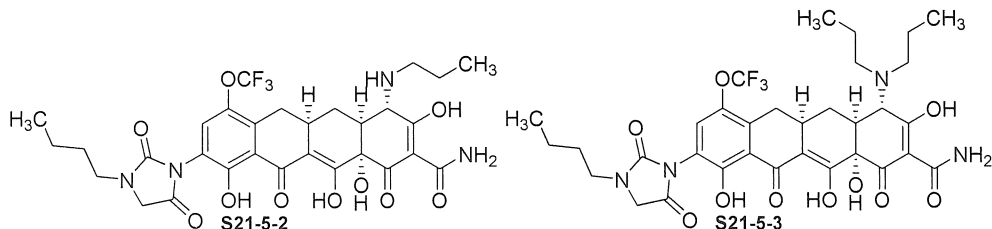
**S21-5-1** được điều chế tương tự như đối với hợp chất **S19-7-3** từ **S21-4-2-1** bằng quá trình alkyl hóa khử bằng dung dịch nước formaldehyt, tiếp theo bằng cách loại bảo vệ alyl và xử lý bằng dimethylsulfit trong axit metansulfonic:  $^1\text{H}$  NMR (400 MHz,  $\text{CD}_3\text{OD}$ )  $\delta$  8,43 (s, 1 H), 4,24 (s, 2 H), 3,80 (s, 1 H), 3,07-2,92 (m, 8 H), 2,91 (s, 3 H), 2,82-2,75 (m, 1 H), 2,37-2,27 (m, 1 H), 2,24-2,15 (m, 1 H), 1,66-1,51 (m, 1 H); MS (ESI)  $m/z$  585,28 ( $\text{M}^+\text{H}$ ).



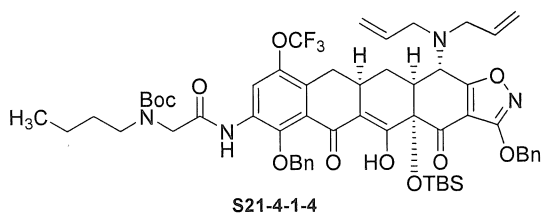
**S21-4-1-2** được điều chế tương tự như đối với **S21-4-1-1** nhờ xử lý bằng bromoaxetyl bromua, tiếp theo bằng cách bồ sung *n*-butylamin. Các chất đồng phân quay được quan sát trên  $^1\text{H}$ NMR ( $\text{CDCl}_3$ ). MS (ESI)  $m/z$  972,13 ( $\text{M}^+\text{H}$ ).



Bồ sung đi-*tert*-butyl dicacbonat (10mg, 0,046mmol, 1,2 đương lượng) và dimethylaminopyridin (2mg, 0,016mmol, 0,4 đương lượng) vào dung dịch của **S21-4-1-2** (35,4mg, 0,036mmol, 1 đương lượng) trong điclometan ( $800\mu\text{L}$ ) và khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ môi trường xung quanh. Sau thời gian 22 giờ, pha loãng hỗn hợp bằng dung dịch nước amoni clorua bão hòa (10mL), nước (1mL) và chiết bằng EtOAc (2 x 25mL). Làm khô các lớp hữu cơ kết hợp bằng  $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Phô  $^1\text{H}$ NMR thô của phần còn lại thu được cho thấy phản ứng không hoàn toàn và nó lại được cho tiến hành trong các điều kiện phản ứng nêu trên và tiếp tục. Tinh chế phần còn lại thu được bằng phương pháp sắc ký cột nhanh (cột Biotage, 10g silicagel, 1% đến 35% EtOAc theo gradien hexan) để thu được hợp chất **S21-4-1-3** (15mg, 39%). các chất đồng phân quay được quan sát trên  $^1\text{H}$ NMR (400 MHz,  $\text{CDCl}_3$ ). MS (ESI)  $m/z$  997,53 ( $\text{M}^+\text{H}$ ).

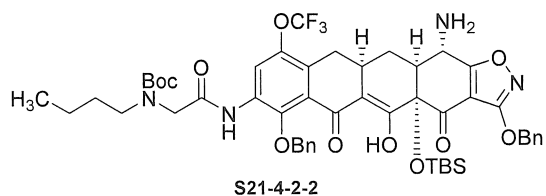


Bổ sung HF nước (48%, 150 $\mu$ L) vào dung dịch của **S21-4-1-3** (15mg, 0,013mmol) trong đioxan (500 $\mu$ L) trong một lọ bằng chất dẻo. Sau thời gian 23 giờ, rót hỗn hợp phản ứng vào dung dịch của K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> (1,8g) trong nước (10mL). Chiết hỗn hợp bằng EtOAc (2 x 25mL). Làm khô các phần chiết EtOAc kết hợp bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Hòa tan nguyên liệu trong MeOH (1mL) và bổ sung dung dịch nước HCl (1M, 50 $\mu$ L) và palađi trên cacbon (Degussa, 10% khối lượng, 10mg) vào hỗn hợp. Môi trường hydro được đưa vào và khuấy hỗn hợp phản ứng trong thời gian 2 giờ. Lọc hỗn hợp phản ứng qua đệm Xelit nhỏ và cô phần dịch lọc trong điều kiện áp suất giảm. Tinh chế nguyên liệu trên hệ Waters Autopurification có trang bị cột Phenomenex Polymerx 10 $\mu$  RP 100A [10 $\mu$ m, 30 × 21,20mm; tốc độ dòng, 20mL/phút; Dung môi A: HCl 0,05N trong nước; Dung môi B: CH<sub>3</sub>CN; gradien: 5→60% B; tập hợp các phần hướng vào khối lượng]. Tập hợp các phần với phân tử lượng mong muốn và sấy khô đông lạnh để thu được hợp chất **S21-5-2** (monopropylamino, 1,78mg, 18%) và hợp chất **S21-5-3** (dipropylamino, 0,83mg, 8%) là chất rắn màu vàng. **S21-5-2**: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, monopropylamino,)  $\delta$  7,56 (s, 1 H), 4,17 (s, 2 H), 3,87 (s, 1 H), 3,52-3,40 (m, 2 H), 3,28-3,14 (m, 4 H), 3,08-2,97 (m, 1 H), 2,83 (d, *J* = 12,8 Hz, 1 H), 2,46-2,35 (m, 1 H), 2,25-2,16 (m, 1 H), 1,82-1,70 (m, 2 H), 1,68-1,56 (m, 3 H), 1,46-1,34 (m, 2 H), 1,03 (t, *J* = 7,32 Hz, 3 H), 0,98 (t, *J* = 7,32 Hz, 3 H); MS (ESI) *m/z* 667,30 (M+H). **S21-5-3**: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD, dipropylamino,)  $\delta$  7,57 (s, 1 H), 4,23 (s, 1 H), 4,19 (s, 2 H), 3,56-3,40 (m, 4 H), 3,23-3,03 (m, 1 H), 2,97-2,90 (m, 1 H), 2,47-2,37 (m, 1 H), 2,25-2,17 (m, 1 H), 1,92-1,79 (m, 5 H), 1,70-1,58 (m, 4 H), 1,48 (s, 1 H), 1,46-1,35 (m, 2 H), 1,08-0,94 (m, 9 H); MS (ESI) *m/z* 709,34 (M+H).

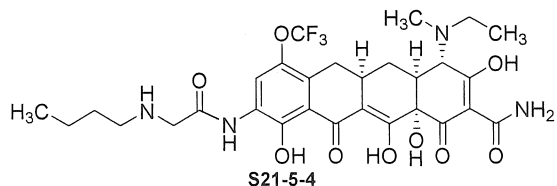


Bổ sung di-*tert*-butyl dicacbonat (8mg, 0,037mmol, 1,1 đương lượng) vào dung dịch của **S21-4-1-2** (32,4mg, 0,033mmol, 1 đương lượng) trong điclometan (1,5mL)

và metanol (600 $\mu$ L) và khuấy hỗn hợp phản ứng ở nhiệt độ môi trường xung quanh. Sau thời gian 4,5 giờ, pha loãng hỗn hợp bằng dung dịch nước amoni clorua bão hòa (10mL), nước (3mL) và chiết bằng EtOAc (2 x 25mL). Làm khô các lớp hữu cơ kết hợp bằng Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, lọc và cô trong điều kiện áp suất giảm. Kết hợp với phản ứng thứ hai (0,011mmol S21-4-1-2) và tinh chế bằng phương pháp sắc ký cột nhanh (cột Biotage, 10g silicagel, 1% đến 35% EtOAc theo gradien hexan) để thu được hợp chất S21-4-1-4 (30,3mg, 64%). Các chất đồng phân quay được quan sát trên <sup>1</sup>HNMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>). MS (ESI) *m/z* 1071,66 (M+H).



S21-4-2-2 được điều chế tương tự như đối với S20-3-2 từ S21-4-1-4 bằng quá trình khử ayl hóa bằng tetrakis(triphenylphosphin)palađi và axit dimetylbarbituric. <sup>1</sup>HNMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) chỉ ra các chất đồng phân quay. MS (ESI) *m/z* 991,58 (M+H).



S21-5-4 được điều chế tương tự như đối với S19-7-4 từ S21-4-2-2 bằng quá trình alkyl hóa khử liên tiếp bằng axetaldehyt và formaldehyt, sau đó loại bỏ bảo vệ hoàn toàn bằng cách xử lý dung dịch HF nước liên tiếp và khử bằng palađi trên cacbon: <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  8,44 (s, 1 H), 4,28-4,10 (m, 1 H), 4,09 (s, 2 H), 3,58-3,30 (m, 2 H), 3,22-2,87 (m, 8 H), 2,37-2,17 (m, 2 H), 1,78-1,59 (m, 3 H), 1,53-1,32 (m, 5 H), 1,01 (t, *J* = 7,3 Hz, 3 H); MS (ESI) *m/z* 641,34 (M+H).

## **Hoạt tính kháng khuẩn.**

Các hoạt tính kháng khuẩn của hợp chất theo sáng chế và các hợp chất khác được bộc lộ trong bản mô tả được nghiên cứu theo các phương thức sau.

### *Thử nghiệm về nồng độ ức chế tối thiểu (MIC)*

MIC được xác định theo các hướng dẫn của Viện tiêu chuẩn lâm sàng và xét nghiệm (Clinical and Laboratory Standards Institute - CLSI) (ví dụ, CLSI. Performance standards for antimicrobial susceptibility testing; nineteenth information supplement. CLSI document M100-S19, CLSI, 940 West Valley Road, Suite 1400, Wayne, Pennsylvania 19087-1898, USA, 2009). Một cách tóm tắt, các chủng vi khuẩn đông lạnh được giã đông và nuôi cấy cấp hai lên canh thang Mueller Hinton Broth (MHB) hoặc môi trường thích hợp khác (*Streptococcus* đòi hỏi máu và *Haemophilus* đòi hỏi hemin và NAD). Sau khi ủ qua đêm, các chủng được nuôi cấy cấp hai lên môi trường thạch Mueller Hinton và lại được ủ qua đêm. Các khuẩn lạc được quan sát về hình thái khuẩn lạc thích hợp và không bị nhiễm bẩn. Các khuẩn lạc tách riêng được chọn để điều chế chất chủng khởi đầu tương đương với tiêu chuẩn 0,5 McFarland. Chất chủng khởi đầu được pha loãng theo tỷ lệ 1:125 (đây là chất chủng hoạt động) sử dụng MHB cho việc sử dụng khác. Các hợp chất thử nghiệm được điều chế bằng cách pha loãng trong nước vô trùng tới nồng độ cuối bằng 5,128mg/mL. Kháng sinh (bảo quản đông lạnh, được làm giã đông và sử dụng trong vòng 3 giờ giã đông) và các hợp chất được pha loãng thêm tới các nồng độ hoạt động mong muốn.

Các thử nghiệm được tiến hành hoạt động như sau. Bổ sung 50 $\mu$ L MHB vào các lỗ 2 đến 12 của đĩa 96 lỗ. Bổ sung 100 $\mu$ L kháng sinh pha loãng thích hợp vào lỗ 1. Lấy 50 $\mu$ L kháng sinh ra khỏi lỗ 1 và bổ sung vào lỗ 2 và lượng trong lỗ 2 được trộn kết hợp bằng cách hút lên và nhỏ xuống 5 lần. Lấy ra 50 $\mu$ L hỗn hợp ở lỗ 2 và bổ sung vào lỗ 3 và trộn kết hợp như ở trên. Việc pha loãng hàng loạt được tiếp tục theo cách tương tự suốt tới lỗ 12. Lấy ra 50 $\mu$ L từ lỗ 12 sao cho tất cả các lỗ đều chứa 50 $\mu$ L. Sau đó, bổ sung 50 $\mu$ L chất chủng hoạt động vào tất cả các lỗ thử nghiệm. Lỗ đối chứng phát triển được điều chế bằng cách bổ sung 50 $\mu$ L chất chủng hoạt động và 50 $\mu$ L MHB vào một lỗ trống. Sau đó, các đĩa được ủ ở nhiệt độ 37°C qua đêm, lấy ra khỏi thiết bị ủ và đọc mỗi lỗ trên kính đọc đĩa. Nồng độ thấp nhất (MIC) của hợp chất thử nghiệm ức chế sự phát triển của vi khuẩn được ghi lại.

Ví dụ:

	<b>1</b>	<b>2</b>	<b>3</b>	<b>4</b>	<b>5</b>	<b>6</b>	<b>7</b>	<b>8</b>	<b>9</b>	<b>10</b>	<b>11</b>	<b>12</b>
[Abt]	32	16	8	4	2	1	0,5	0,25	0,125	0,06	0,03	0,015
Sự phát triển	-	-	-	-	-	+	+	+	+	+	+	+

[abt] = nồng độ kháng sinh trong lỗ tình bằng  $\mu\text{g}/\text{ml}$

Sự phát triển = sự phát triển của vi khuẩn (độ đặc)

Điễn giải: MIC = 2  $\mu\text{g}/\text{mL}$

*Phương thức xác định nồng độ chất chủng (số lượng sống)*

Định lượng 50 $\mu\text{l}$  chất chủng vào lỗ 1. Định lượng 90 $\mu\text{l}$  NaCl 0,9% vô trùng vào các lỗ 2 đến 6 của đĩa vi chuẩn độ 96 lỗ. Lấy 10 $\mu\text{L}$  ra khỏi lỗ 1 và bổ sung nó vào lỗ 2, tiếp theo bằng cách trộn kết hợp. Lấy 10 $\mu\text{L}$  ra khỏi lỗ 2 và trộn kết hợp với các lượng của lỗ 3 và tiếp tục để tạo ra các loạt pha loãng cho đến lỗ 6. Lấy 10 $\mu\text{L}$  ra khỏi mỗi một lỗ và đặt lên đĩa thạch thích hợp. Đặt đĩa vào trong thiết bị ủ qua đêm. Các khuẩn lạc tại các vị trí chứa các khuẩn lạc riêng biệt được tiến hành đếm. Số lượng sống được tính toán bằng cách nhân lên số lượng khuẩn lạc theo hệ số pha loãng.

Số điểm trong lỗ	1	2	3	4	5	6
Hệ số pha loãng	$10^2$	$10^3$	$10^4$	$10^5$	$10^6$	$10^7$

Các chủng vi khuẩn

Các chủng vi khuẩn liệt kê dưới đây được khảo sát về thử nghiệm nồng độ ức chế tối thiểu (MIC).

Sinh vật	Ký hiệu chủng	Các đặc điểm chính

<i>Staphylococcus aureus</i>	SA100	ATCC 13709, MSSA, chủng Smith
<i>Staphylococcus aureus</i>	SA101	ATCC 29213, chủng đối chứng chất lượng CLSI, MSSA
<i>Staphylococcus aureus</i>	SA191	HA-MRSA, kháng tetracyclin, mẫu phân lập từ nhiễm trùng ở phổi
<i>Staphylococcus aureus</i>	SA161	HA-MRSA, kháng tetracyclin, <i>tet(M)</i>
<i>Staphylococcus aureus</i>	SA158	Kháng tetracyclin <i>tet(K)</i>
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	SE164	ATCC 12228, chủng đối chứng chất lượng CLSI, kháng tetracyclin
<i>Enterococcus faecalis</i>	EF103	ATCC 29212, <i>tet-I/R</i> , chủng đối chứng
<i>Enterococcus faecalis</i>	EF159	Kháng tetracyclin, <i>tet(M)</i>
<i>Enterococcus faecalis</i>	EF327	Thể phân lập ở vết thương (US) <i>tet(M)</i>
<i>Enterococcus faecium</i>	EF404	Thể phân lập trong máu (US) <i>tet(M)</i>
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	SP106	ATCC 49619, chủng đối chứng chất lượng CLSI
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	SP160	Kháng tetracyclin, <i>tet(M)</i>
<i>Streptococcus pyogenes</i>	SP312	Thể phân lập trên lâm sàng 2009 , <i>tet(M)</i>
<i>Streptococcus pyogenes</i>	SP193	<i>S. pyogenes</i> của các mẫu hiệu quả; <i>tetS</i> ; nhạy với sulfonamit
<i>Haemophilus influenzae</i>	HI262	Kháng tetracyclin, kháng ampicillin
<i>Moraxella catarrhalis</i>	MC205	ATCC 8176, chủng đối chứng chất lượng CLSI
<i>Escherichia coli</i>	EC107	ATCC 25922, chủng đối chứng chất lượng CLSI
<i>Escherichia coli</i>	EC155	Kháng tetracyclin, <i>tet(A)</i>

<i>Enterobacter cloacae</i>	EC108	ATCC 13047, wt
<i>Enterobacter cloacae</i>	EC603	Thể phân lập trong nước tiểu (Tây Ban Nha)
<i>Escherichia coli</i>	EC878	MG1655 <i>tolC::kan</i>
<i>Klebsiella pneumoniae</i>	KP109	ATCC 13883, wt
<i>Klebsiella pneumoniae</i>	KP153	Kháng tetracyclin, <i>tet(A)</i> , MDR, ESBL <sup>+</sup>
<i>Klebsiella pneumoniae</i>	KP457	2009 ESBL <sup>+</sup> , CTX-M, OXA
<i>Proteus mirabilis</i>	PM112	ATCC 35659
<i>Proteus mirabilis</i>	PM385	Thể phân lập ESBL+ trong nước tiểu
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	PA111	ATCC 27853, wt, chủng đối chứng
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	PA169	Wt, chủng gốc của PA170-173
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	PA173	PA170 $\Delta$ <i>mexX</i> ; MexXY-(thiếu bơm đầy chức năng)
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	PA555	ATCC BAA-47, chủng kiểu đại PAO1
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	PA556	Chủng bất hoạt bơm đầy Multiple-Mex
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	PA673	Thể phân lập trong nước tiểu 2009 từ ống thông ở con đực thuộc vùng Đông Bắc Trung Mỹ
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	PA669	thể phân lập trên lâm sàng 2009 từ dịch hút khí quản
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	PA693	Thể phân lập 2009 từ vết xước giác mạc của con cái từ vùng Thái Bình Dương – Mỹ

<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	PA1145	Chủng được sử dụng trong mẫu chuột bị bệnh viêm phổi
<i>Acinetobacter baumannii</i>	AB110	ATCC 19606, wt
<i>Acinetobacter baumannii</i>	AB250	Thể phân lập ở bệnh xơ nang, MDR
<i>Stenotrophomonas</i>	SM256	Thể phân lập ở bệnh xơ nang, MDR
<i>Burkholderia cenocepacia</i>	BC240	Thể phân lập ở bệnh xơ nang, MDR

\*MDR, kháng đa thuốc; MRSA, *S. aureus* kháng methixilin; MSSA, *S. aureus* nhạy methixilin; HA-MRSA, MRSA liên quan đến bệnh viện; *tet(K)*, cơ chế đẩy tetracycline gram dương chính; *tet(M)*, cơ chế bảo vệ ribosome tetracycline gram dương chính; ESBL<sup>+</sup>, β-lactamaza phổ rộng

### Kết quả

Các giá trị về nồng độ úc ché tối thiểu (MIC) của hợp chất thử nghiệm theo sáng ché và các hợp chất khác được bộc lộ ở đây được nêu ra trong các bảng 3 và 4. Trong các bảng 3 và 4, A = thấp hơn hoặc tương đương với MIC thấp nhất trong số 3 hợp chất đối chứng; B = lớn hơn MIC thấp nhất trong số 3 hợp chất đối chứng, nhưng thấp hơn hoặc tương đương MIC cao nhất trong số 3 hợp chất đối chứng; C = lớn hơn MIC của toàn bộ 3 hợp chất đối chứng; và ND = không xác định. Các giá trị MIC của sanxyclin, minoxyclin và tigexyclin được thông báo bằng µg/mL.

Bảng 3. Các giá trị MIC của hợp chất theo sáng chế và các hợp chất khác được bộc lộ ở đây so với Sanxyclin, Minoxyclin và Tigexyclin.

Hợp chất số	MIC ( $\mu\text{g/mL}$ )											
	SA 101	SA 161	SA 158	EF 327	EF 404	SP 160	EC 107	EC 155	EC 878	KP457	PM 385	PA 556
	2921 3	tetM	tetK	tetM	tetM	25922	tetA	tolC	CTX-M-15	BAA-47	PA 1145	PA 669
S6-6-1	C	B	B	B	B	A	A	A	A	A	PA 673	PA 693
S6-6-2	C	B	B	B	B	B	A	A	A	A	EC 603	EC 693
S6-6-3	B	B	B	B	A	B	A	A	A	A	PA 673	PA 693
S5-10-1-A	C	B	C	C	C	B	C	B	B	C	PA 673	PA 693
S5-10-1-B	C	B	B	B	B	B	B	B	A	B	PA 673	PA 693
S5-10-2-A	C	C	B	C	C	B	C	B	A	A	PA 673	PA 693
S5-10-2-B	C	B	B	B	B	B	A	B	A	A	PA 673	PA 693
S5-10-3-A	C	B	C	B	C	B	B	B	C	B	PA 673	PA 693
S5-10-3-B	B	A	B	B	A	A	A	A	A	A	PA 673	PA 693
										tetA		

Hợp chất số	MIC (μg/mL)												
	SA 101	SA 161	SA 158	EF 327	EF 404	SP 160	EC 107	EC 155	EC 878	KP457	PM 385	PA 555	PA 556
	2921 3	tetM	tetK	tetM	tetM	25922	tetA	tolC	CTX-M-15	BAA-47	PA 1145	PA 669	PA 673
S5-10-4-A	C	C	B	B	C	B	B	A	C	B	C	C	EC 603
S5-10-4-B	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	AB 250
S4-14-1	C	C	B	B	C	B	C	B	A	B	C	B	SM 256
S4-14-2	C	C	B	B	B	B	B	A	A	A	A	A	BC 240
S4-14-3	C	C	B	B	B	A	B	A	A	A	A	A	ND
S4-14-4	C	C	B	B	B	A	B	A	A	A	A	A	ND
S4-14-5-A	A	B	A	B	A	A	A	A	A	A	A	A	ND
S4-14-5-B	C	A	B	B	A	A	B	A	A	A	A	A	ND
S4-14-7	A	B	A	B	A	A	A	A	A	A	A	A	ND
S4-14-8	B	B	B	B	A	A	A	A	A	A	A	A	ND
S4-14-9	C	B	B	B	B	B	A	B	B	C	C	B	C C
S4-14-	B	B	B	B	B	A	B	A	A	A	A	B	A

Hop chất số	MIC (μg/mL)	SA 101	SA 161	SA 158	EF 327	EF 404	SP 160	EC 107	EC 155	KP 457	PM 385	PA 555	PA 556	PA 1145	PA 669	PA 673	PA 693	EC 603	AB 250	SM 256	BC 240
	2921 3	telM	telK	tem	tetM	tetM	25922	tetA	tolC	CTX-M- 15	BAA- 47						tetA				
<b>10</b>																					
S4-14- 11	B	B	B	B	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A
S4-14- 12	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	A	C	C	B	B	A	B	A	A	C	
S4-14- 13	C	B	B	B	B	B	B	B	B	B	A	C	C	B	B	A	B	A	B	C	
S4-14- 14-A	A	B	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A
S4-14- 14-B	B	C	B	B	B	A	A	A	A	A	A	A	A	B	A	A	A	A	A	A	A
S4-14- 16	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	B	B	A	B	C	C	C	
S4-14- 17	C	C	B	B	B	B	B	B	B	A	A	A	A	A	A	A	B	C	C	C	
S4-14- 18	C	C	B	B	B	B	A	B	A	A	A	A	A	A	A	A	B	A	C	B	
<b>S8-4-1</b>	C	C	B	B	B	B	A	B	A	A	A	A	A	A	A	A	B	A	C	A	

H <sub>9</sub> P chất só	MIC (μg/mL)	SA 101	SA 161	SA 158	EF 327	EF 404	SP 160	EC 107	EC 155	EC 878	KP 457	PM 385	PA 555	PA 556	PA 1145	PA 669	PA 673	PA 693	EC 603	AB 250	SM 256	BC 240
S291 3	tetM	tetK	tetM	tetM	tetM	tetM	25922	tetA	tolC	CTX-M-15	BAA-47							tetA				
S7-14- 1-A	C	C	B	C	C	B	C	B	C	B	A	B	A	B	A	B	A	A	B	C	C	
S7-14- 1-B	C	C	B	C	C	B	C	B	C	B	B	A	B	A	A	A	A	A	B	C	C	
S21-5-1	C	C	C	B	B	B	C	B	C	C	C	C	C	C	B	B	A	B	C	C	C	
S8-4-2	C	C	B	B	B	A	B	A	A	A	A	A	B	A	A	A	A	B	A	B	B	
S7-14- 2-A	C	C	B	B	B	B	B	B	B	A	A	A	A	B	A	A	A	B	C	C	C	
S21-5-2	C	C	C	B	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	B	B	A	B	C	C	C	
S8-4-3	A	B	A	B	B	A	A	A	A	A	A	A	B	B	A	A	A	A	A	A	B	
S7-14- 3-A	A	B	A	B	B	A	A	B	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	
S21-5-4	C	B	B	B	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	B	B	A	B	A	B	
S21-5-3	C	B	B	B	B	B	B	C	B	B	B	B	B	B	B	A	B	A	B	C	C	
S14-8- 3-A	C	C	B	B	B	B	B	C	B	B	B	B	B	B	B	A	B	A	C	C	C	

Hop chát sá	MIC (μg/mL)	SA 101	SA 161	SA 158	EF 327	EF 404	SP 160	EC 107	EC 155	KP 457	PM 385	PA 555	PA 556	PA 1145	PA 669	PA 673	PA 693	EC 603	AB 250	SM 256	BC 240
	tetM 3	tetM 3	tetK	tetM	tetM	tetM	tetA	25922	tetA	tolC	CTX-M- 15	BAA- 47					tetA				
S14-8- 3-B	C	C	B	B	B	B	B	B	B	B	B	C	A	A	A	A	A	B	A	C	B
S14-8-1	C	B	B	B	B	B	C	C	C	C	C	C	C	C	B	B	A	B	C	C	C
S14-8-2	C	B	B	B	B	B	C	C	C	C	C	C	C	C	B	B	A	B	C	C	C
S19-7- 1-B	C	C	C	C	C	C	C	C	C	B	A	C	B	C	B	A	A	B	C	C	C
S19-7- 3-A	C	C	B	C	C	B	B	B	B	B	A	C	B	C	B	B	A	B	C	C	C
S19-7- 3-B	C	C	C	C	C	B	B	B	B	B	A	C	B	C	B	B	A	B	C	C	C
S19-7-2	C	C	B	C	C	B	B	B	B	A	A	C	B	C	B	B	A	B	C	C	C
S19-7- 4-A	B	B	B	B	B	A	B	B	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	C	B
S19-7- 4-B	C	C	B	B	B	B	B	B	B	A	A	A	A	A	A	A	A	A	C	C	C
S19-7- 5-A	C	C	B	B	B	B	B	B	B	B	A	A	B	A	A	A	A	B	C	C	B

Höp chất só	MIC (µg/mL)											
	SA 101	SA 161	SA 158	EF 327	EF 404	SP 160	EC 107	EC 155	EC 878	KP 457	PM 385	PA 555
	2921 3	tetM	tetK	tetM	tetM	25922	tetA	tolC	CTX-M- 15	BAA- 47	PA 1145	PA 669
S19-7- 5_B	C	C	B	B	B	B	A	A	A	A	A	PA 673
S19-7- 7_A	C	C	B	B	B	B	B	A	A	B	A	EC 603
S19-7- 7_B	C	C	B	B	B	B	A	A	B	B	A	PA 693
S19-7-6	C	B	B	B	B	B	A	A	B	B	A	PA 250
S9-5-4	C	B	B	B	B	B	A	A	A	A	A	EC 256
S9-5-5	C	B	B	B	B	B	A	A	B	A	A	BC 240
S9-5-6	B	B	A	B	A	A	A	A	B	A	A	AB 250
S20-4-1	C	C	B	B	C	B	B	B	A	A	A	SM 256
S20-4-4	C	C	B	B	C	B	B	A	A	A	A	BC 240
S20-4-2	C	C	B	B	B	A	B	A	B	B	A	BC 240
S20-4-3	B	C	B	B	B	A	B	A	B	B	A	AB 250
S10-3-1	B	C	B	B	B	A	A	A	A	A	A	BC 240

H <sub>op</sub> chất só	MIC (μg/mL)											
	SA 101	SA 161	SA 158	EF 327	EF 404	SP 160	EC 107	EC 155	EC 878	KP 457	PM 385	PA 555
	2921 3	tetM	tetK	tetM	tetM	25922	tetA	tolC	CTX-M- 15	BAA- 47	PA 1145	PA 669
S10-3-2	B	C	B	C	B	B	A	B	A	A	B	PA 673
S10-3-3	B	B	B	B	B	A	A	A	A	A	EC 603	EC 693
S3-7-3- A	C	C	B	C	C	B	B	B	A	A	PA 250	PA 256
S3-7-3- B	C	B	B	B	B	B	B	B	A	A	BC 240	BC 240
S3-7-4- A	C	C	B	B	B	B	B	B	B	B	PA 693	PA 693
S3-7-4- B	C	B	B	B	B	B	B	B	A	A	AB 250	AB 250
S3-7-6- A	C	C	B	B	B	B	B	B	A	B	EC 603	EC 603
S3-7-6- B	C	B	B	B	B	B	B	B	A	A	AB 250	AB 250
S3-7-1- A	C	C	B	B	B	B	B	B	A	C	BC 240	BC 240
S3-7-1- B	C	B	B	B	B	B	B	B	A	A	A	A

Hop chất số	MIC (μg/mL)											
SA 101	SA 161	SA 158	EF 327	EF 404	SP 160	EC 107	EC 155	EC 878	KP 457	PM 385	PA 555	PA 556
2921 3	tetM	tetK	tetM	tetM	25922	tetA	tolC	CTX-M- 15	BAA- 47	1145	669	673
S3-7-7- <b>A</b>	C	C	B	B	B	B	A	A	C	B	B	A
S3-7-7- <b>B</b>	C	B	B	B	B	A	B	A	B	B	B	A
S3-7-8- <b>A</b>	C	B	B	B	B	B	B	B	C	B	B	A
S3-7-8- <b>B</b>	C	B	B	B	B	A	C	A	C	B	B	A
S3-7-9- <b>A</b>	B	B	B	B	B	B	A	A	B	B	B	A
S3-7-9- <b>B</b>	B	A	B	B	A	B	A	A	A	A	A	A
S3-7-5	C	B	B	B	B	B	B	A	B	B	B	A
S3-7- <b>10-A</b>	C	B	B	B	B	B	B	A	A	C	B	A
S3-7- <b>10-B</b>	B	B	B	B	B	A	A	A	B	B	A	A
S3-7-2	C	C	B	B	B	B	B	B	C	C	B	A

Hợp chất số	MIC (μg/mL)																			
	SA 101	SA 161	SA 158	EF 327	EF 404	SP 160	EC 107	EC 155	EC 878	KP 457	PM 385	PA 555	PA 1145	PA 669	PA 673	PA 693	EC 603	AB 250	SM 256	BC 240
2921 3	tetM	tetK	tetM	tetM	tetM	25922	terA	tolC	CTX-M- 15	BAA- 47						tetA				
S3-7-11	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	B	A	B	C	C	C
S3-7-12	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	B	A	B	C	C	C
S3-7- 13-A	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	B	A	B	C	C	C
S3-7- 13-B	C	C	B	C	B	C	C	C	C	C	C	C	C	C	B	A	B	C	C	C
S12-8- 6-A	C	C	B	C	B	B	B	B	C	C	C	C	C	C	B	A	B	C	C	C
S12-8- 6-B	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	B	A	B	C	C	C
S12-8- 1-A	B	B	A	B	A	B	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	B	A	C	C
S12-8- 1-B	C	C	B	C	C	C	B	B	B	B	B	B	B	B	A	A	A	B	C	C
S12-8- 2-A	C	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	A	B	C	C
S12-8- 7-A	C	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	A	B	C	C

Hop chất só	MIC (μg/mL)									
	SA 101	SA 161	SA 158	EF 327	EF 404	SP 160	EC 107	EC 155	KP 457	PM 385
	2921 3	tetM	tetK	tetM	tetM	25922	tetA	tolC	CTX-M- 15	BAA- 47
S12-8- 3-A	B	B	A	B	A	A	A	A	A	
S12-8- 3-B	C	C	C	C	B	C	B	C	C	
S12-8- 4-A	C	C	B	B	B	B	C	C	B	
S12-8- 5-A	A	A	A	A	A	A	A	B	A	
S12-8- 8-A	B	B	A	B	A	A	A	A	A	
S11-3-1	C	C	B	B	B	B	C	B	A	
S11-3-2	C	B	B	B	B	B	B	C	C	
S11-3-3	B	B	B	B	B	B	C	C	B	
S16-7-1	C	B	B	B	B	B	A	B	B	
S16-7-4	C	B	B	B	B	B	A	A	B	
S16-7-6	C	B	B	B	B	B	A	A	B	

Hop chất só	MIC (μg/mL)	SA 101	SA 161	SA 158	EF 327	EF 404	SP 160	EC 107	EC 155	EC 878	KP 457	PM 385	PA 555	PA 556	PA 1145	PA 669	PA 673	PA 693	EC 603	AB 250	SM 256	BC 240
S16-7-2	C	B	B	B	B	B	B	B	B	A	A	A	A	A	A	A	A	A	B	B	C	C
S16-7-5	C	B	B	B	B	B	A	B	A	A	A	A	A	B	B	B	A	A	A	C	C	
S16-7-3	B	B	B	B	A	B	A	B	A	A	A	A	B	B	B	B	B	B	B	B	C	
S17-3-1	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	A	A	A	B
S17-3-2	C	C	C	C	C	B	C	B	C	C	C	C	B	C	B	B	A	A	B	C	C	C
S17-3-3	C	C	C	C	C	C	B	C	B	C	B	C	B	C	B	C	B	A	B	C	C	C
S17-3-10	C	C	C	C	C	B	C	B	C	B	B	B	C	B	C	B	B	A	B	B	C	B
S17-3-7	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	B	B	A	B	C	C
S17-3-6	C	C	C	C	C	B	C	B	C	B	C	C	C	C	C	C	B	B	A	B	C	C
S17-3-4	B	C	B	B	C	B	B	C	B	B	B	B	A	B	B	B	A	A	B	B	A	A
S17-3-5	B	C	B	B	C	C	B	B	A	B	A	B	B	B	B	B	A	A	B	A	A	A
S17-3-8	B	C	B	B	C	B	C	B	C	B	B	B	B	C	B	B	A	B	A	B	B	
S17-3-9	C	C	C	B	C	C	B	C	C	C	C	C	C	C	C	C	B	B	A	B	C	C

Hợp chất sô	MIC (µg/mL)	SA 101	SA 161	SA 158	EF 327	EF 404	SP 160	EC 107	EC 155	EC 878	KP 457	PM 385	PA 555	PA 556	PA 1145	PA 669	PA 673	PA 693	EC 603	AB 250	SM 256	BC 240	
2921 3	tetM	tetK	tetM	tetM	tetM	tetM	tetM	tetA	tetA	toC	CTX-M-15	BAA-47							tetA				
S15-10- 1	C	C	B	B	B	B	B	B	C	B	B	B	B	B	B	A	A	A	B	C	C	C	
S15-10- 2	C	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	C	B	C	B	B	A	B	C	C	C	C	
S15-10- 3_A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	
S15-10- 3_B	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	A	
Saxcycl in	0,5	2	4	4	8	8	32	1	8	8	32	1	32	33	33	33	33	33	32	16	1	4	
Minoxyd in	0,06	8	0,03	32	8	2	0,5	8	0,25	8	16	16	0,13	32	33	33	33	33	33	8	0,5	8	
Tigexycl in	0,06	0,13	0,06	0,06	0,03	0,02	0,03	0,5	0,03	1	4	16	0,25	16	32	32	33	2	8	1	16		

Bảng 4. Các giá trị MIC của hợp chất theo sáng chế và các hợp chất khác được bộc lộ ở đây so với Sanxyclin, Minoxyclin và Tigexyclin.

Hợp chất No.	MIC ( $\mu\text{g/mL}$ )														
	SA 101	SA 100	SA 161	SA 158	EF 103	EF 159	SP 106	SP 160	EC 107	EC 155	AB 110	PA 111	EC 1108	KP 109	KP 153
29213	13709	MRSA, tetM	29212	tetM	49619	tetM	25922	tetA	19606	27853	13047	13883	tetA		
S13-5-1	C	C	C	C	C	C	C	C	C	C	B	C	C	C	C
S13-5-2	C	C	B	C	B	C	B	C	C	C	B	C	C	C	C
S17-3-11	C	C	B	C	C	B	C	C	B	C	C	B	C	C	C
S9-4-1	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B
S9-5-2	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	A	A
S9-5-1	C	C	B	B	B	B	B	B	B	C	B	A	B	B	B
S9-5-3	C	B	B	B	B	B	B	B	A	A	B	B	B	A	A
S18-5-1-1	C	C	B	B	C	C	B	B	C	B	B	B	B	B	B
S18-5-2-1	B	B	B	B	C	B	B	C	B	C	B	C	B	B	B

Hợp chất No.	MIC (µg/mL)	SA 101	SA 100	SA 161	SA 158	EF 103	EF 159	SP 106	SP 160	EC107	EC155	AB110	PA111	ECI108	KP109	KP153
29213	13709	MRSA, tetK tetM			29212	tetM	49619	tetM	25922	tetA	19606	27853	13047	13883	tetA	
S18-5-1-2	C	C	B	B	B	B	C	B	B	B	A	B	B	B	B	
S18-5-2-2	C	C	C	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	B	
Sanxyclin	0,5	1	2	4	8	8	0,25	8	8	32	0,25	33	8	8	8	32
Minoxyclin	0,063	0,063	8	0,031	1	16	0,015	2	0,5	8	0,063	16	2	1	1	8
Tigexyclin	0,063	0,063	0,125	0,063	0,031	0,063	0,016	0,016	0,031	0,5	0,25	8	0,25	0,125	1	

**Nghiên cứu về bệnh viêm phổi ở chuột.***Sinh vật:* *K. pneumoniae* UNT023-1(chủng sản xuất ra KPC)*Động vật:* Chuột cái CD-1 ( $22 \pm 2$ g) (Harlan laboratories)

*Xử lý sơ bộ:* Xytoxan 150mg/kg theo đường trong phúc mạc vào ngày -4 để gây giảm bạch cầu hạt trung tính một phần trong máu (dựa vào các nghiên cứu về độc lực trước đó).

*Phương thức nhiễm trùng:* Gây mê chuột bằng cách tiêm theo đường trong phúc mạc hỗn hợp của 0,15mL ketamin HCl (40mg/kg thể trọng) + xylazin (6mg/kg thể trọng). Chuột đã gây mê được cấy chủng theo đường trong mũi bằng 0,05mL chất chủng chỉ định (liều lượng gây nhiễm cuối cùng xấp xỉ  $6 - 7 \log_{10}$  CFU/chuột). Để chủng theo đường trong mũi, nhỏ giọt lên các lỗ mũi ngoài và chờ hít vào. Sau khi chủng, để mỗi một chuột trở lại lồng của chúng và theo dõi sự phục hồi.

*Điều trị:* Việc phân liều được bắt đầu tại thời điểm 2 giờ sau khi gây nhiễm trùng với liều thứ hai được dùng 12 giờ sau nhiễm trùng cho mỗi một nhóm liều lượng.

*Điểm cuối:* Đếm số lượng CFU phổi 24 giờ. Động vật được giết chết nhẹ nhàng bằng cách cho hít CO<sub>2</sub>, phổi của chúng được lấy ra theo cách vô trùng, nghiền đồng nhất, pha loãng và cấy lên đĩa để xác định CFU.

*Kết quả:* Kết quả được tóm tắt trong Bảng 5.

Bảng 5.

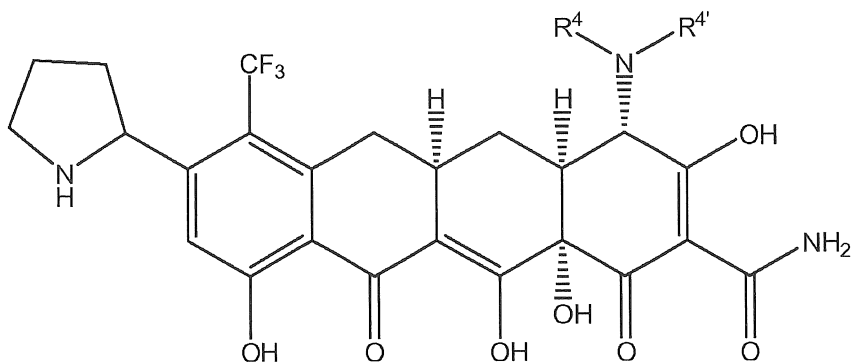
Nhóm	Mục thử nghiệm	MIC ( $\mu\text{g/mL}$ )	Mg/kg/liều lượng	Đường dùng/chê độ liều (giờ sau nhiễm trùng)	$\log_{10}$ trung bình CFU/cặp phổi	Độ lệch chuẩn	Sự thay đổi về $\log_{10}$ so với đối chứng 24 giờ	Sự thay đổi về $\log_{10}$ so với đối chứng 2 giờ
1	S4-14-14-A	0,0625	40	Đường tĩnh mạch, hai lần mỗi ngày, tại các thời điểm 2 và 12 giờ	6,32	0,19	-3,18	-1,22
2			15		6,71	0,61	-2,79	-0,83
3			5		9,16	0,29	-0,33	1,63
4	S4-14-5-A	0,0625	40		6,69	0,45	-2,81	-0,85
5			15		7,51	0,32	-1,99	-0,03

## 22946

6			5		9,11	0,14	-0,38	1,58
7			40		6,28	0,18	-3,21	-1,26
8	S5-10-3-B	0,125	15		6,92	0,20	-2,58	-0,62
9			5		7,62	0,28	-1,88	0,08
10		1	80		8,27	0,22	-1,23	0,73
11					9,50	0,21		1,96
12					7,54	0,19	-1,96	

## YÊU CẦU BẢO HỘ

1. Hợp chất có công thức cấu trúc:



hoặc muối dược dụng của hợp chất này, trong đó:

$R^4$  là  $-(C_1\text{-}C_6 \text{ alkyl})$ ; và

$R^{4'}$  là  $-(C_2\text{-}C_6 \text{ alkyl})$ .

2. Hợp chất theo điểm 1, trong đó:

$R^4$  được chọn từ methyl, etyl và propyl; và

$R^{4'}$  được chọn từ etyl và propyl.

3. Hợp chất theo điểm 1 được chọn từ một trong số các hợp chất sau:

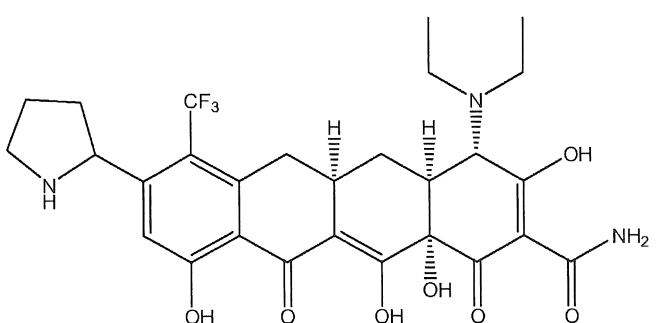
Hợp chất số	Công thức cấu trúc
S4-14-5-A (Chất đồng phân không đối quang A)	
S4-14-5-B Chất đồng phân không đối quang B)	
S4-14-7 (Chất đồng phân không đối quang A)	

S4-14-8 (Chất đồng phân không đổi quang A)	
S4-14-9 (Chất đồng phân không đổi quang A)	
S4-14-10 (Chất đồng phân không đổi quang A)	
S4-14-11 (Chất đồng phân không đổi quang A)	
S4-14-14-A (Chất đồng phân không đổi quang A)	
S4-14-14-B (Chất đồng phân không đổi quang B)	

hoặc muối dược dụng của hợp chất này.

4. Hợp chất theo điểm 3, trong đó hợp chất này là:

- S4-14-14-A  
(Chất đồng phân không đổi quang A)  
S4-14-14-B  
(Chất đồng phân không đổi quang B)



hoặc muối dược dụng của hợp chất này.

5. Dược phẩm chứa chất mang hoặc chất pha loãng được dung và hợp chất theo điểm bất kỳ trong số các điểm từ 1 đến 4.