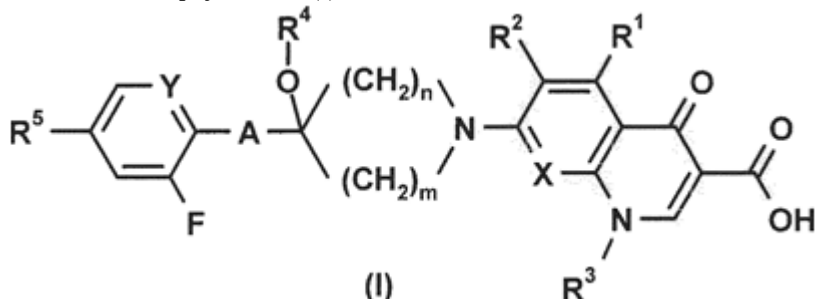


## PATENTNI ZAHTJEVI

1. Hibrid oksazolidinon-kinolona za upotrebu u liječenju bakterijske infekcije, navedeno liječenje obuhvaća primjenu oksazolidinon-kinolonskog hibrida pri omjeru infuzije od 0,4 do 3 mg/( tjelesna težina kg xh), pri čemu je 5 oksazolidinon-kinolonski hibrid spoj formule (I),



pri čemu

A predstavlja alkilensku skupinu, alkenilensku skupinu, alkinilensku skupinu, heteroalkilensku skupinu, cikloalkilensku skupinu, heterocikloalkilensku skupinu, arilensku skupinu ili heteroarilensku skupinu od kojih sve skupine mogu biti supstituirane;

X je CR<sup>7</sup> ili N;

Y je CR<sup>6</sup> ili N;

n je 1, 2 ili 3;

m je 1, 2 ili 3;

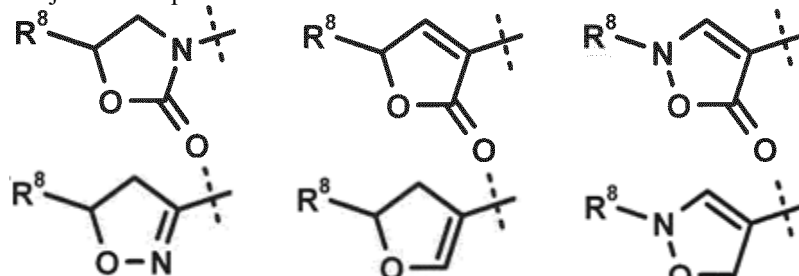
R<sup>1</sup> je H, F, Cl, Br, I, OH, NH<sub>2</sub>, alkilna skupina ili heteroalkilna skupina;

R<sup>2</sup> je H, F ili Cl;

R<sup>3</sup> je H, alkilna skupina, alkenilna skupina, alkinilna skupina, heteroalkilna skupina, cikloalkilna skupina, heterocikloalkilna skupina, alkilcikloalkilna skupina, heteroalkilcikloalkilna skupina, arilna skupina, heteroarilna skupina, alkilarilna skupina ili heteroarilalkilna skupina; svaka od tih skupina mogu biti supstituirane s jednim, dva ili više atoma halogena kao što su F ili Cl ili amino skupine;

R<sup>4</sup> je skupina formule PO<sub>3</sub>H<sub>2</sub>;

R<sup>5</sup> je odabran iz sljedećih skupina:



R<sup>6</sup> je H, F, Cl ili OMe;

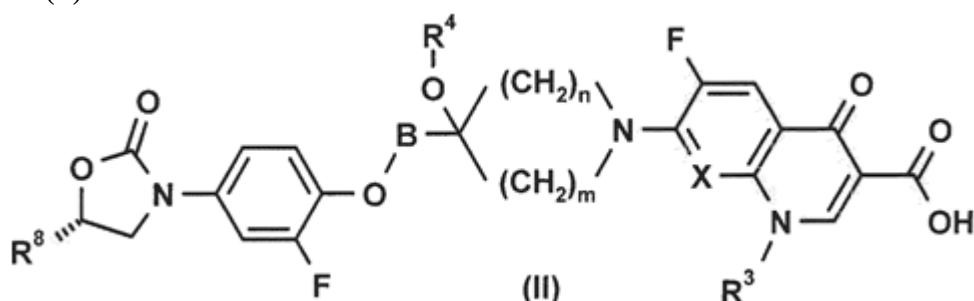
R<sup>7</sup> je H, F, Cl, OH, NH<sub>2</sub>, supstituirana ili nesupstituirana alkilna skupina ili supstituirani ili nesupstituirani heteroalkilna grupi, ili

R<sup>3</sup> i R<sup>7</sup> mogu biti povezani preko alkilena, alkenilena ili heteroalkilenske skupine ili mogu biti dio cikloalkilenske ili heterocikloalkilenske skupine;

u slučaju kada R<sup>3</sup> nije H, a R<sup>7</sup> nije H, F, OH, NH<sub>2</sub> ili Cl; i

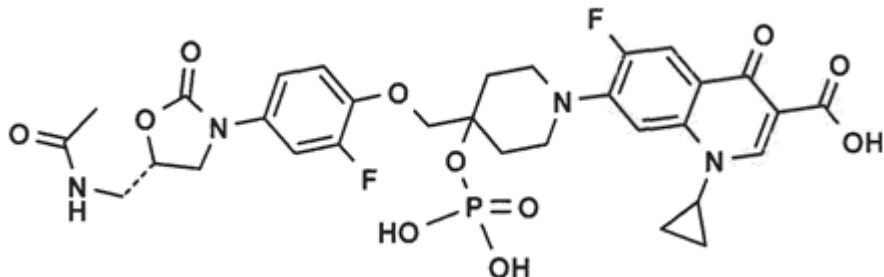
R<sup>8</sup> je C<sub>1-6</sub> alkil, C<sub>1-6</sub> heteroalkil ili heteroaralkilna skupina, od kojih sve optionalno mogu biti supstituirane; ili njihova farmakološki prihvatljiva sol, solvat, hidrat ili formulacija.

2. Hibrid oksazolidinon-kinolona za upotrebu prema zahtjevu 1, naznačen time, da je hibrid oksazolidinon-kinolona spoj formule (II)



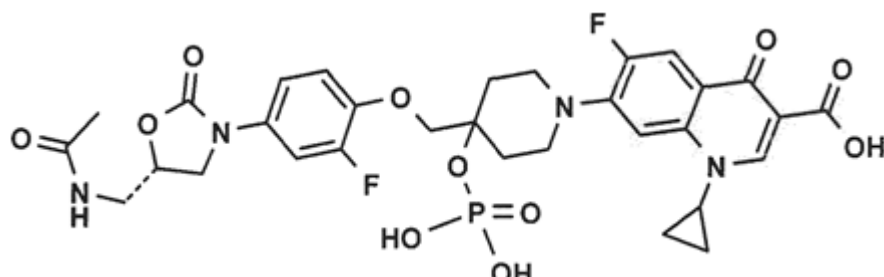
gdje B je  $\text{CH}_2$ ; X je CH, N ili C-OMe i  $R^3$  je ciklopropil ili X je  $\text{CR}^7$ , a  $R^7$  i  $R^3$  zajedno tvore most formule  $-\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}(\text{Me})-$ , pri čemu je preferirana stereokemija na kiralnom centru je ona koja daje (S) konfiguraciju u konačnom spoju, n je 1, 2 ili 3 (posebno 1 ili 2), m je 1, 2 ili 3 (posebno 2),  $R^4$  je skupina formule  $\text{PO}_3\text{H}_2$ , a  $R^8$  je skupina od formula  $-\text{CH}_2\text{NHCOMe}$  ili  $-\text{CH}_2\text{OH}$  ili njegova farmakološki prihvatljiva sol, solvat, hidrat ili formulacija.

3. Hibrid oksazolidinon-kinolona za upotrebu u skladu sa zahtjevom 1, naznačen time, što je hibrid oksazolidinon-kinolona: 7- (4 - {4 - [(5S) -5- (acetilamino-metil) -2-okso-oksazolidin-3-il] -2-fluoro-fenoksimetil} -4-fosfonooksi-piperidin-1-il) -1-ciklopropil-6-fluoro-4-okso-1, 4-dihidro-kinolin-3-karboksilna kiselina



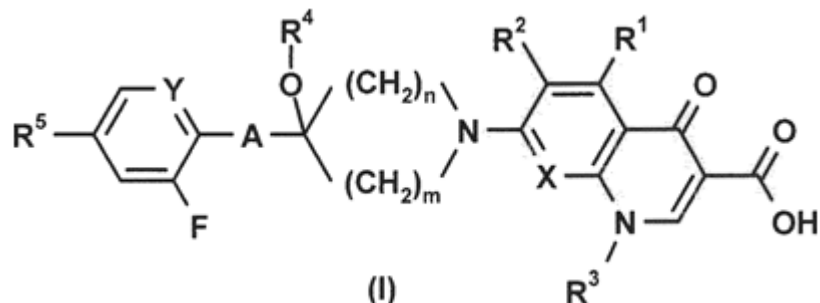
ili njena sol, kao što su npr. natrijeva sol 7- (4- {4- [(5S)-5- (acetilamino-metil) -2-okso-oksazolidin-3-il] -2-fluoro-fenoksimetila } -4-fosfonooksi-piperidin-1-il) -1-ciklopropil-6-fluoro-4-okso-1, 4-dihidro-kinolin-3-karboksilna kiselina.

4. Hibrid oksazolidinon-kinolona za upotrebu u skladu s bilo kojim od patentnih zahtjeva 1 do 3, naznačen time što se hibrid oksazolidinon-kinolona primjenjuje tijekom perioda od 20 min do 24 sata dnevno, poželjno tijekom perioda od 20 min do 5 sati dnevno ili tijekom razdoblja od 4 sata do 12 sati dnevno.
  5. Hibrid oksazolidinon-kinolona za upotrebu prema bilo kojem od zahtjeva 1 do 4, naznačen time da je omjer infuzije od 0,4 do 1,5 mg/(tjelesne težine kg xh), poželjno od 0,4 do 0,75 mg/(tjelesne težine kg xh).
  6. Hibrid oksazolidinon-kinolona za upotrebu prema bilo kojem od zahtjeva 1 do 5, naznačen time, da se antibiotik, osim oksazolidinon-kinolonskog hibrida, primjenjuje zajedno s hibridom oksazolidinon-kinolona.
  7. Hibrid oksazolidinon-kinolona za upotrebu u liječenju bakterijske infekcije, navedeno liječenje obuhvaća primjenu oksazolidinon-kinolonskog hibrida pri omjeru infuzije od 0,4 do 3 mg/(tjelesne težine kg x h), pri čemu oksazolidinon-kinolonski hibrid je: 7-(4-(4 -[(5S)-5-(acetilamino-metil)-2-okso-oksazolidin-3-il]-2-fluoro-fenoksimetil} -4-fosfonooksi-pipendin-1 -il) -1-ciklopropil-6-fluoro-4-okso-1,4-dihidro-kinolin-3-karboksilna kiselina;



ili njena sol, kao što su npr. natrijeva sol 7- (4- {4 - [(5S)-5-(acetilamino-metil)-2-okso-oksazolidin-3-il]-2-fluoro-fenoksimetila } -4-fosfonooksi-piperidin-1-il) -1-ciklopropil-6-fluoro-4-okso-1, 4-dihidro-kinolin-3-karboksilna kiselina.

8. Farmaceutski pripravak, naznačen time što sadrži oksazolidinon-kinolonski hibrid za uporabu u skladu s bilo kojim od patentnih zahtjeva 1 do 7 i opcionalno nosače i/ili razrjeđivače i/ili kemijske dodatke.
  9. Spoj formule (I)



pri čemu

A je alkilenska skupina, alkenilenska skupina, alkinilenska skupina, heteroalkilenska skupina, cikloalkilenska skupina, heterocikloalkilenska skupina, arilenska skupina ili heteroarilenska skupina od kojih sve skupine mogu biti supstituirane;

X je CR<sup>7</sup> ili N;

Y je CR<sup>6</sup> ili N; mje 1, 2 ili 3;

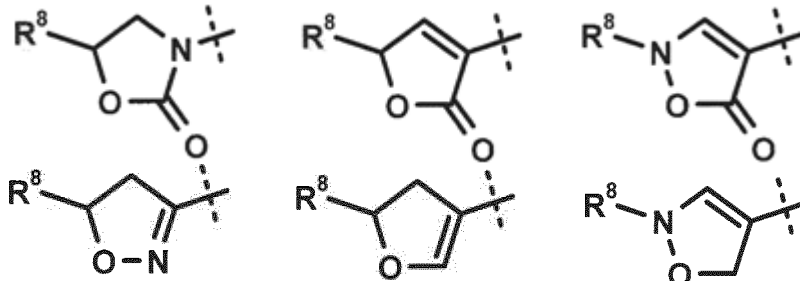
m je 1, 2 ili 3;

R<sup>1</sup> je H, F, Cl, Br, I, OH, NH<sub>2</sub>, alkilna skupina ili heteroalkilna skupina; R<sup>2</sup> je H, F ili Cl;

R<sup>3</sup> je H, alkilna skupina, alkenilna skupina, alkinilna skupina, heteroalkilna skupina, cikloalkilna skupina, heterocikloalkilna skupina, alkilcikloalkilna skupina, heteroalkilcikloalkilna skupina, arilna skupina, heteroarilna skupina, alkilarilna skupina ili heteroarilalkilna skupina; sve od tih skupina mogu biti supstituirane s jednim, dva ili više atoma halogena ili amino skupina;

R<sup>4</sup> je atom vodika, skupina formule PO<sub>3</sub>R<sup>9</sup> ili SO<sub>3</sub>R<sup>10</sup> ili heteroalkilna skupina koja nosi najmanje jedan OH, NH<sub>2</sub>, SO<sub>3</sub>R<sup>10</sup>, PO<sub>3</sub>R<sup>9</sup> ili COOH skupina ili ester prirodne aminokiseline, gdje su skupine R<sup>9</sup> međusobno neovisne predstavljaju H, alkil, cikloalkil, aril ili aralkil i gdje je R<sup>10</sup> H, alkil, cikloalkil, aril ili aralkil;

R<sup>5</sup> je odabran iz sljedećih skupina:



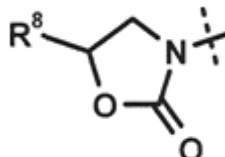
R<sup>6</sup> je H, F, Cl ili OMe;

R<sup>7</sup> je H, F, Cl, OH, NH<sub>2</sub>, supstituirana ili nesupstituirana alkilna skupina ili supstituirana ili nesupstituirana heteroalkilna skupina, ili

R<sup>3</sup> i R<sup>7</sup> mogu biti povezani preko alkilena, alkenilena ili heteroalkilenske skupine ili mogu biti dio cikloalkilenske ili heterocikloalkilenske skupine; u slučaju kada R<sup>3</sup> nije H, a R<sup>7</sup> nije H, F, OH, NH<sub>2</sub> ili Cl; i

R<sup>8</sup> je C<sub>1-6</sub> alkil, C<sub>1-6</sub> heteroalkil, heteroarilalkil, heteroalkilaril ili heteroalkilheteroarilna skupina, od kojih sve opcionalno mogu biti supstituirane, ili njihove farmakološki prihvatljive soli, solvati, hidrati ili formulacije, za upotrebu u parenteralnom postupku (osobito intravenozno) za liječenje ili profilaksu crijevnih bolesti uzrokovanih gram-pozitivnim bakterijama.

10. Spoj za uporabu prema zahtjevu 9, naznačen time, da R<sup>1</sup> je H, R<sup>2</sup> je F ili H i R<sup>3</sup> je ciklopropilna skupina, i gdje X je CH, N ili C-OMe, i gdje je m 2, i gdje R<sup>4</sup> je atom vodika ili skupina formule PO<sub>3</sub>H<sub>2</sub>, i gdje R<sup>5</sup> ima sljedeću strukturu:



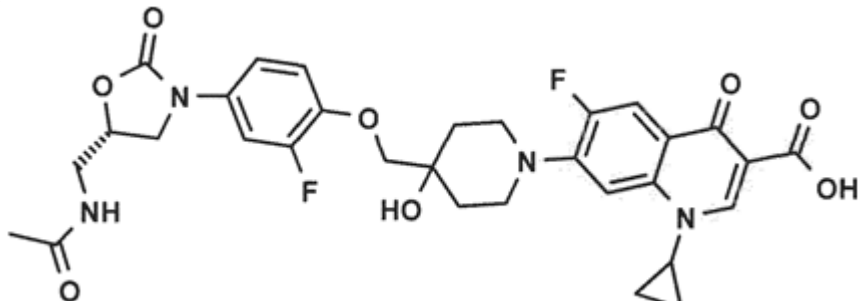
i

gdje je R<sup>8</sup> skupina formule -CH<sub>2</sub>NHCOCH = CHAril, -CH<sub>2</sub>OH-heteroaril, -CH<sub>2</sub>NHSO<sub>2</sub>Me, -CH<sub>2</sub>NHCOOMe, -CH<sub>2</sub>NHCOMe, -CH<sub>2</sub>NHCS<sub>2</sub>Me, -CH<sub>2</sub>NHCSMe, -CH<sub>2</sub>NHCSNH<sub>2</sub>, -CH<sub>2</sub>NHCSOMe, -CH<sub>2</sub>OH ili -NHCOME, i gdje Y je CH, i gdje je A skupina formule -OCH<sub>2</sub>-.

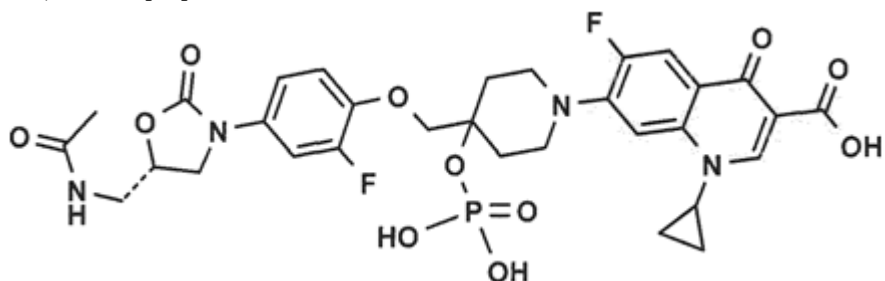
11. Mono, di ili tri natrijeva sol spoja formule (I) u skladu s bilo kojim od patentnih zahtjeva 9 do 10, ili njihove smjese, posebno mono, di ili tri natrijeva sol spoja formule (I), gdje R<sup>4</sup> "OPO<sub>3</sub>H ili njihove smjese za upotrebu u parenteralnom (posebno intravenskom) liječenju ili profilaksi crijevnih bolesti uzrokovanih gram-pozitivnim bakterijama.

12. Spoj prema zahtjevu 9, naznačen time što je izabran između sljedećih spojeva:

7-(4-{4 [(5S)-5-(acetilamino-metil)-2-okso-oksazolidin-3-il]-2-fluoro-fenoksimetil}-4-hidroksi-piperidin-1-il) -L-ciklopropil-6-fluoro-4-okso-1, 4-dihidro-kinolin-3-karboksilna kiselina:



7-(4-{4 - [(5S) -5 (acetilamino-metil) -2-okso-oksazolidin-3-il] -2-fluoro-fenoksimetil} -4-fosfonooksi-piperidin-1-il; ) -1-ciklopropil-6-fluoro-4-okso-1,4-dihidro-kinolin-3-karboksilna kiselina:



ili njegova sol, kao što su npr. natrijeva sol 7-(4-{4 -[(5S)-5-(acetilamino-metil)-2-okso-oksazolidin-3-il]-2-fluoro-fenoksimetila } -4-fosfonooksi-piperidin-1-il) -1-ciklopropil-6-fluoro-4-okso-1,4-dihidro-kinolin-3-karboksilna kiselina, za uporabu u parenteralnom (posebno intravenskom) tretmanu ili profilaksi crijevnih bolesti uzrokovanih gram-pozitivnim bakterijama.

- 5      13. Farmaceutski pripravci, naznačeni time, da sadrže spoj prema bilo kojem od zahtjeva 9 do 12 i po izboru nosače i/ili kemijske dodatke i/ili razrjeđivače za upotrebu u parenteralnom (posebno intravenskom) tretmanu ili profilaksi crijevnih bolesti uzrokovanih gram-pozitivnim bakterijama.
- 10     14. Spoj za uporabu prema bilo kojem od zahtjeva 9 do 12 ili farmaceutski pripravak za uporabu prema zahtjevu 13, naznačen time, da se koristi za parenteralno (posebno intravenozno) liječenje ili profilaksu bolesti uzrokovane Clostridium difficilem.
- 15     15. Hibrid oksazolidinon-kinolona za uporabu prema bilo kojem od zahtjeva 1 do 7, naznačen time, što je bakterijska infekcija uzrokovana Clostridium difficilem.