



No. 07-055671- -00011-0000

Fecha: 2012-07-26 16:56:40 Dep. 2020 DIR.NUEVASCR
Tra. 11 PATENTEIYII Eve: 378 FASENACIONALI
Act. 412 REPOSPRESRECU Folios: 26

Señor

SUPERINTENDENTE DE INDUSTRIA Y COMERCIO

E. S. D.

Ref: EXPEDIENTE N° 07-055671

Solicitud de patente a nombre de

ALLERGAN, INC

Por el presente me permito manifestar que interpongo recurso de Reposición contra la Resolución N° 36621 de fecha 15 de Junio de 2012, por la cual ese Despacho denegó la patente de invención que se tramita en el Expediente mencionado en la referencia.

La Resolución recurrida acoge en su integridad el examen de fondo notificado mediante oficio N° 20219 notificado por fijación en lista el 23 de diciembre de 2011, pero además como aclaración a lo afirmado en mi memorial del 2 de mayo de 2012, el capítulo reivindicatorio no fue limitado ya que la Reivindicación 1 no se restringió a $X=CHCl$, ya que X continuaba como $C=O$, CHF , CF_2 , $CHCl-CHOH$.

Tiene razón el Examinador en este punto pero ello obedeció a un lamentable error en la elaboración tipográfica del pliego en el que las Reivindicaciones 1 a 4 quedaron exactamente iguales a las que fueron objeto de estudio en el examen de fondo. Prueba de ello, es que en las Reivindicaciones 11, 12, 17, 34, 39 se dió el significado de X como se afirmó en el memorial.

En efecto, y como prueba de ello, en las Reivindicaciones 11, 12, 17, 34 y 39 se dió el significado de X. Pero mas aún:

La Reivindiación 10 es dependiente de la Reivindicación 1;

La Reivindicación 11 es dependiente de la Reivindicación 10 que incluye la definición de X-CHCI.

La Reivindicación 12 es dependiente de la Reivindicación 11 e incluye que X es CHCI.

La Reivindicación 17 es dependiente de la Reivindicación 11 e incluye que X es CHCI.

La Reivindicación 34 es dependiente de la Reivindicación 33 e incluye que X es CHCI.

La Reivindicación 39 e dependiente de la Reivindicación 31 e incluye que X es CHCI

Ante esta inexactitud en el pliego tenemos que la definición de X no tendría sustento alguno pues no había sido definida en la Reivindicación 1. De ello debió darse cuenta el Examinador y en sana lógica debió pedir a los solicitantes la aclaración correspodiente pero ello no fue así y por lo tanto dió lugar a la Resolución denegatoria.

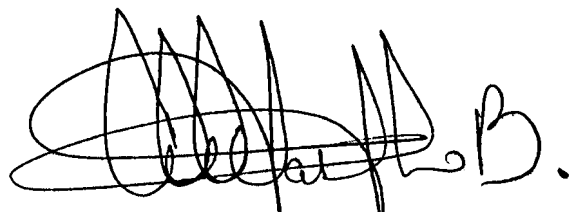
Con la supuesta aclaración, seguramente se hubiera cambiado la apreciación del Examinador y esta solicitud de patente hubiera tomado otro derrotero.

Adjunto el pliego de Reivindicaciones modificado como ha debido adjuntarse a mi memorial del 2 de mayo de 2012 en el que se aprecia que C=CHCL y las definiciones ampliadas de los Radicales Y, A y D entre otros, y, la eliminación de la Reivindicación 2.

Adjunto igualmente las páginas 5, 20 y 26 de la descripción en donde está el significado correcto de X.

Por lo expuesto, respetuosamente solicito que se reponga la Resolución recurrida para que en su lugar se ordene efectuar un nuevo examen de las Reivindicaciones que superaran las objeciones sobre la falta de novedad y altura inventiva contenidas en el Oficio N° 20219 notificado por fijación en lista el 23 de diciembre de 2011.

Atentamente,

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'JCB', with a large, stylized flourish above it.

JERONIMO CASTILLO BONILLA
C.C. 79.462.057 Bogotá
T.P. 104167 C.S.Judicatura

heteroarilo monocíclico, la sumatoria de m y o va de 1 a 4, y en donde un CH_2 puede sustituirse con S u O;

$\text{X}=\text{CHCl}$;

R es una fracción hidrocarbilo o hidroxihidrocarbilo que comprende de 1 a 12 átomos de carbono;

D es independientemente una fracción que comprende de 1 a 6 átomos diferentes de hidrógeno; y

n es un entero de 0 a 4.

Igualmente se divulga en esta solicitud un compuesto que comprende un agonista selectivo de prostaglandina EP_2 , en donde la cadena ω incluye un fenilo sustituido, en donde por lo menos un sustituyente está conformado por hidrocarbilo o hidroxihidrocarbilo no lineal.

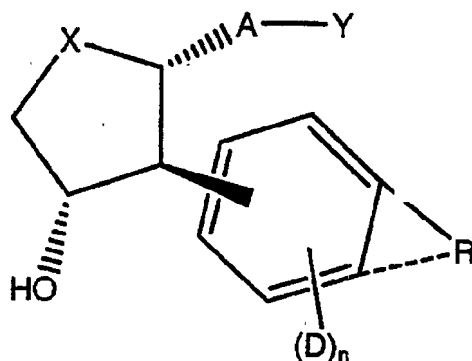
Asimismo se divulgan métodos, composiciones y medicamentos relacionados con el mismo.

BREVE DESCRIPCIÓN DE LAS FIGURAS DE DIBUJOS

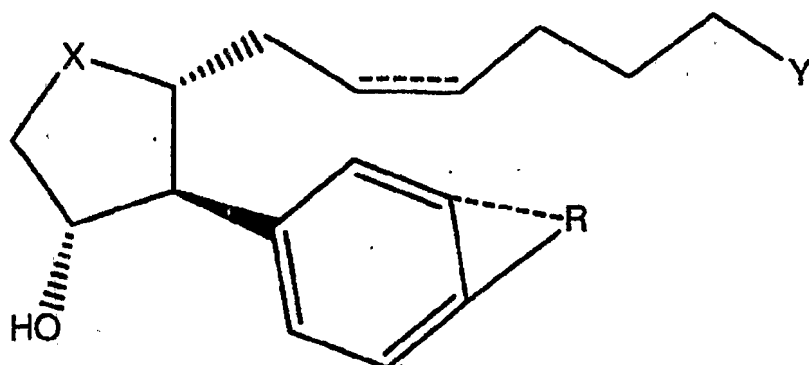
Figuras 1-17 ilustran el modo de preparar los compuestos divulgados en esta solicitud.

DESCRIPCIÓN DETALLADA DE LA INVENCION

Varios de los átomos de carbono en estos compuestos son centros quirales. Sin pretender limitar el ámbito de la invención en modo alguno, o quedar limitados por restricciones teóricas, se cree que son particularmente útiles muchos compuestos y sales farmacéuticamente activas, o profármacos de los mismos, con la estereoquímica mostrada a continuación.



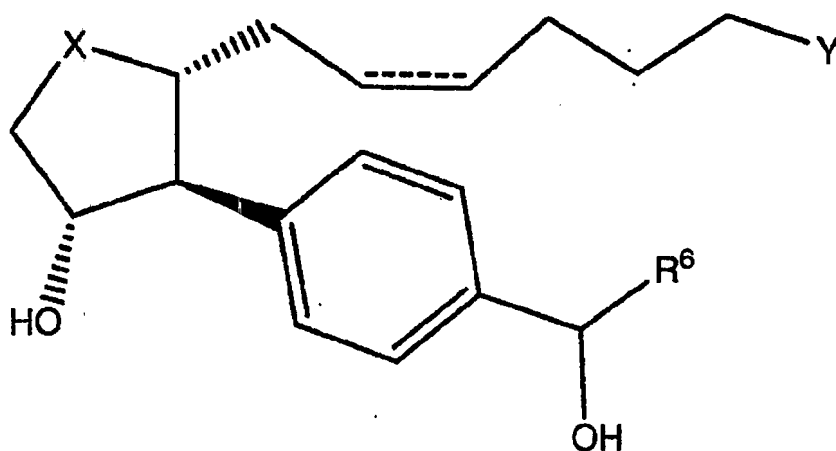
Otros compuestos comprenden



en donde $X = \text{CHCl}$

R es alquilo con 3 a 6 átomos de carbono.

Otros compuestos comprenden

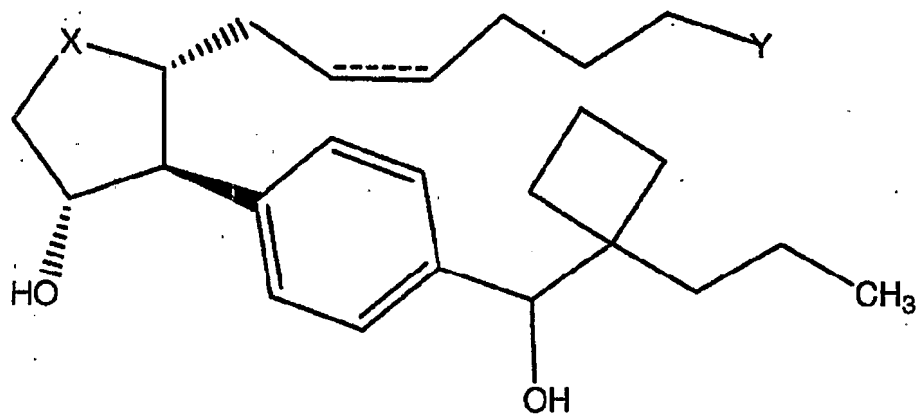


o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco,

en donde R^6 es cicloalquilo que comprende de 3 a 10 átomos de carbono; y

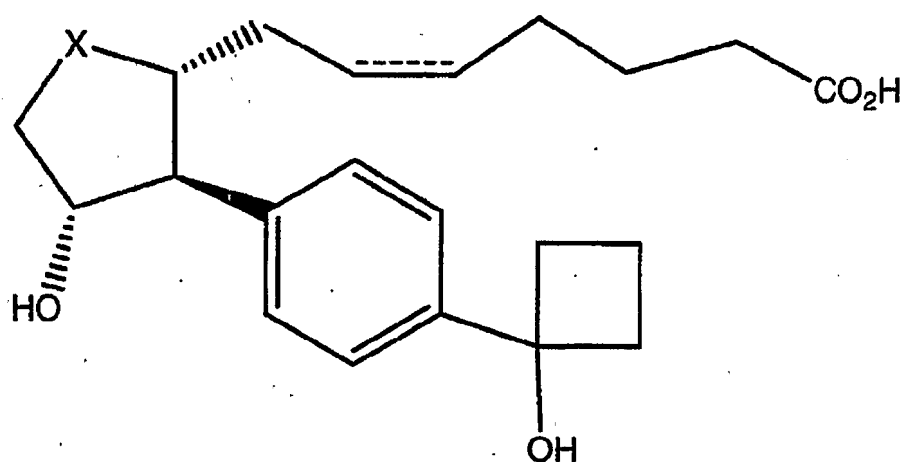
X es CHCl

Otros compuestos comprenden



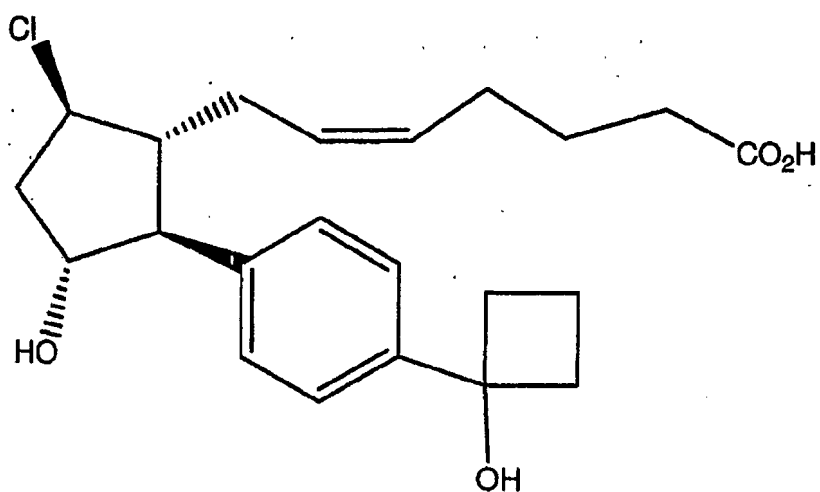
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

Otras incorporaciones comprenden



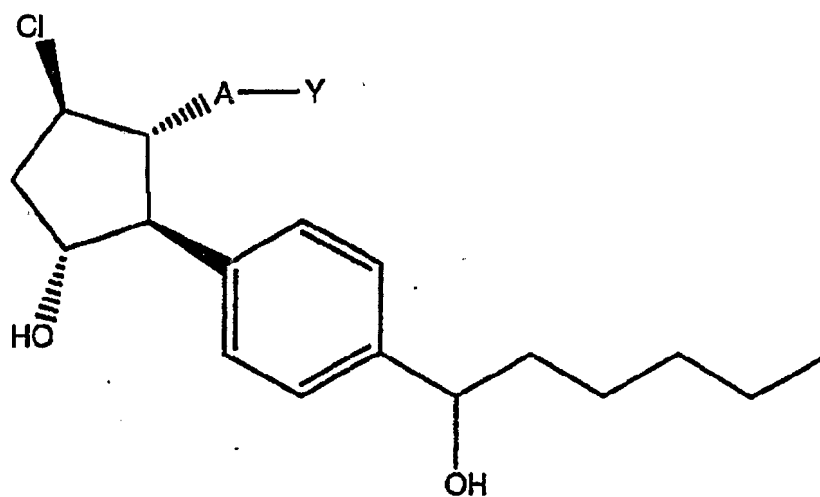
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco
en donde X es CHCl.

Otro compuesto útil es



o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

Otro compuesto útil es



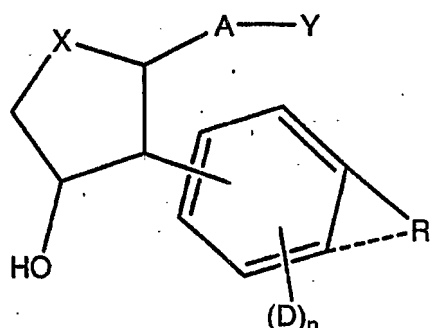
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

Otro compuesto útil es

REIVINDICACIONES

Lo que se reivindica es:

1. Un compuesto seleccionado de



o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco,

en donde una línea discontinua representa la presencia o ausencia de un enlace covalente;

Y es un ácido carboxílico, ácido sulfónico, o ácido fosfónico; o una amida o éster de los mismos, de 1 a 12 átomos de carbono; o Y es un grupo hidroximetilo, o tetrazolilo;

A es $-(CH_2)_6$, *cis*- $CH_2CH=CH-(CH_2)_3$ -, ó $-CH_2C\equiv(-CH_2)_3$ -, en donde 1 ó 2 átomos de carbono pueden ser sustituidos con S u O; ó A es $-(CH_2)_m-Ar-(CH_2)_o$ - donde Ar es un fenilo sustituido o no sustituido donde los sustituyentes son C4 o hidrocarbilo inferior, incluyendo C4 o alquilo inferior, alqueno, alquino o sus similares; C3 o hidrocarbilo inferior; CF_3 ; halo, tal como F Cl o BR; hidroxilo; grupos funcionales NH_2 y alquilamina hasta C3 o heteroarilo monocíclico, la suma de m y o es de 1 a 4 y donde un CH_2 puede ser sustituido con S o O;

X es $CHCl$

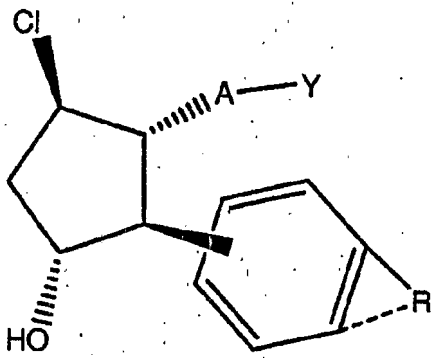
R es una fracción hidrocarbilo o hidroxihidrocarbilo de 1 a 12 átomos de carbono.

D es independientemente una fracción que contiene metilo, Etilo, propilo, isopropilo, butilo y los isómeros de los mismos, pentilo y sus isómeros, hexilo y sus isómeros; hidrocarbilos cíclicos e insaturados teniendo de 1 a 6 átomos de carbono; CO_2H y sales de los mismos; alcoxi de hasta C5 como metoxi, etoxi, propoxi, isopropoxi, un isómero butoxi o un isómero pentoxi; ésteres de ácido carboxílico; CN ; NO_2 ; CF_3 ; F; Cl; Br; I; ésteres de sulfonilo; SO_3H y sales de los mismos

n es un entero de 0 a 4.

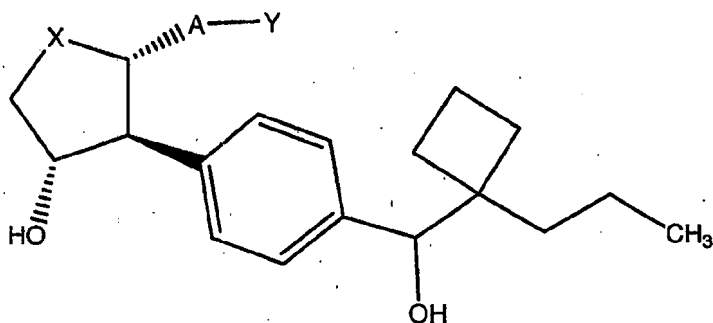
2. El compuesto de la reivindicación 1 en donde R que tiene de 6 a 9 átomos de carbono y una estructura cíclica.
3. El compuesto de la reivindicación 2 en donde R es un fracción 1-hidroxihidrocarbilo.
4. El compuesto de la reivindicación 1 en donde R tiene de 1 a 5 átomos de carbono.
5. El compuesto de la reivindicación 4 en donde R consiste de *t*-butilo.

6. El compuesto de la reivindicación 1 seleccionado de



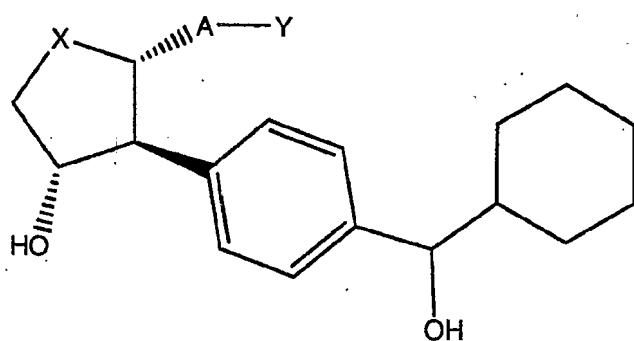
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

7. El compuesto de la reivindicación 3 seleccionado de



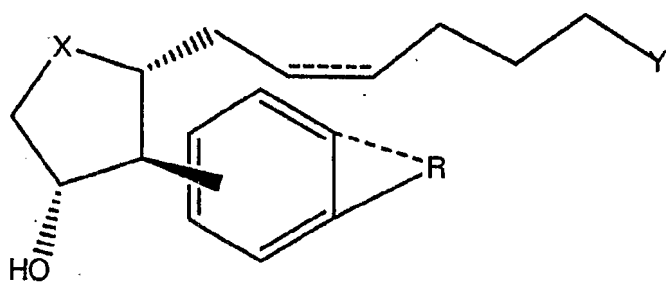
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

8. El compuesto de la reivindicación 3 seleccionado de



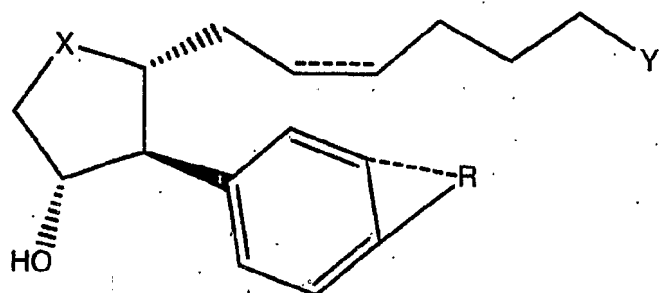
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

9. El compuesto de la reivindicación 1 seleccionado de



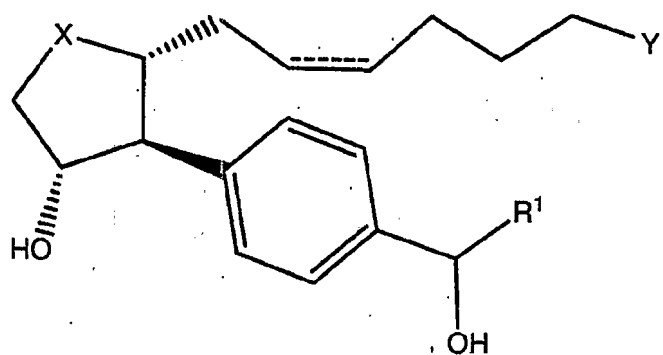
en donde Y es como se define en la Reivindicación 1 o su sal farmacéuticamente o un profármaco

10. El compuesto de la reivindicación 9 seleccionado de



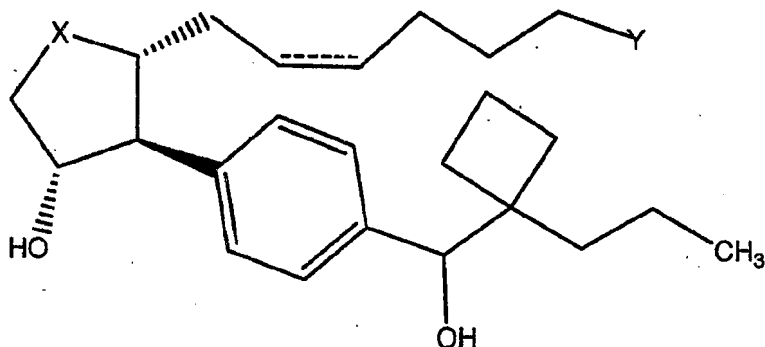
en donde X es CHCl; Y es como se define en la Reivindicación 1 y

11. El compuesto de la reivindicación 10 seleccionado de



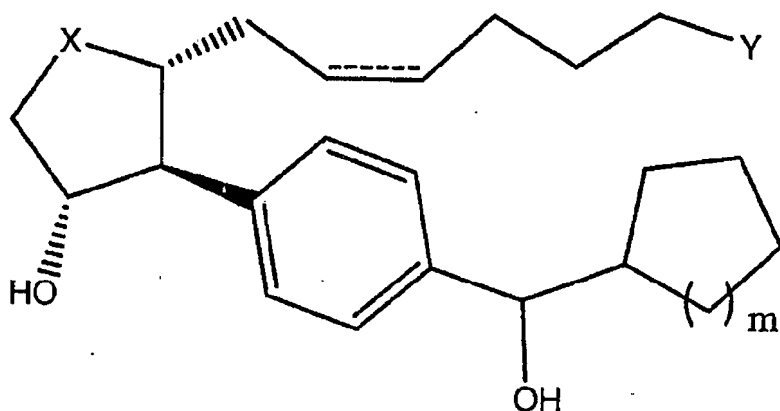
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco,
en donde R^1 es cicloalquilo seleccionado de 3 a 10 átomos de carbono; Y es como
se define en la Reivindicación 1 y X es CHCl.

12. El compuesto de la reivindicación 11 seleccionado de



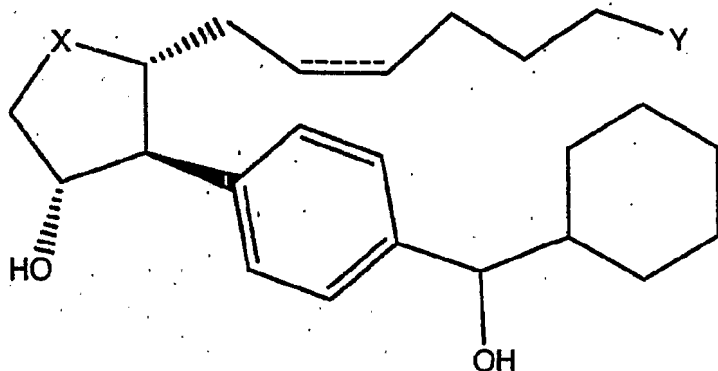
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco, en donde Y es como se
define en la Reivindicación 1

13. El compuesto de la reivindicación 12 seleccionado de



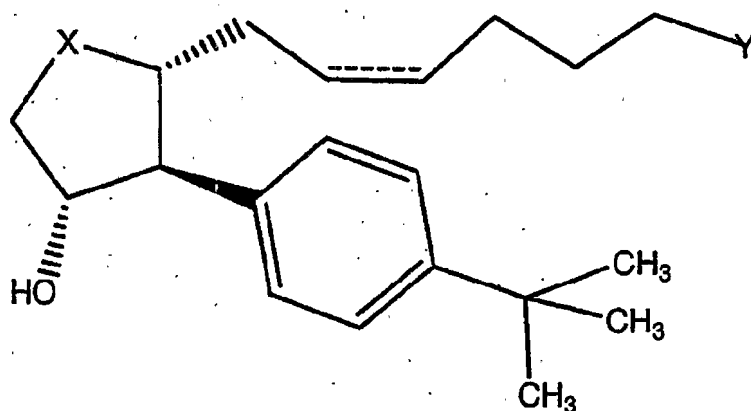
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco
en donde m es un entero con un valor de 0 a 3.

14. El compuesto de la reivindicación 13 seleccionado de



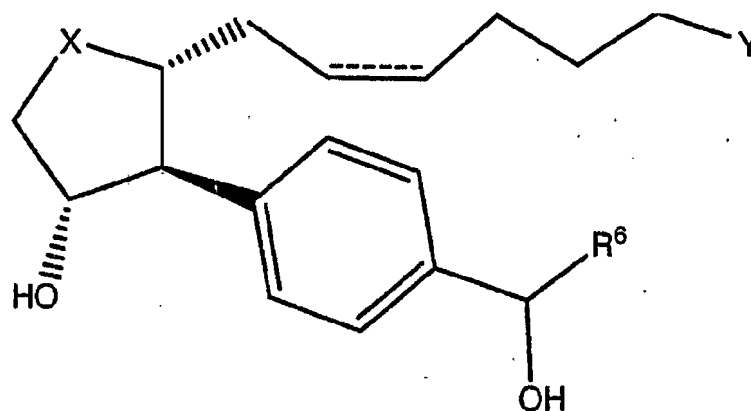
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

15. El compuesto de la reivindicación 11 seleccionado de



o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

16. El compuesto de la reivindicación 10 seleccionado de



o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco,
en donde R^6 es alquilo ramificado seleccionado de 3 a 10 átomos de carbono; y
X es CHCl.

17. El compuesto de la reivindicación 11 seleccionado de

éster metílico de ácido (Z)-7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-2-[4-(ciclohexil-hidroxi-metil)-fenil]-3-hidroxi-ciclopentil]-hept-5-enoico;
ácido (Z)-7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-2-[4-(ciclohexil-hidroxi-metil)-fenil]-3-hidroxi-ciclopentil]-hept-5-enoico;
éster isopropílico de ácido (Z)-7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-2-[4-(ciclohexil-hidroxi-metil)-fenil]-3-hidroxi-ciclopentil]-hept-5-enoico;
éster metílico de ácido 7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-2-[4-(ciclohexil-hidroxi-metil)-fenil]-3-hidroxi-ciclopentil]-heptanoico;

éster metílico de ácido 7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-2-(4-ciclohexilmetil-fenil)-3-hidroxi-ciclopentil]-heptanoico;

ácido 7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-2-[4-(ciclohexil-hidroxi-metil)-fenil]-3-hidroxi-ciclopentil]-heptanoico;

ácido 7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-2-(4-ciclohexilmetil-fenil)-3-hidroxi-ciclopentil]-heptanoico;

éster metílico de ácido (Z)-7-((1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-{3-[hidroxi-(1-propil-ciclobutil)-metil]-fenil}-ciclopentil)-hept-5-enoico;

ácido (Z)-7-((1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-{3-[hidroxi-(1-propil-ciclobutil-metil)-fenil]-ciclopentil)-hept-5-enoico;

éster metílico de ácido 7-((1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-{3-[hidroxi-(1-propil-ciclobutil)-metil]-fenil}-ciclopentil)-heptanoico;

ácido 7-((1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-{3-[hidroxi-(1-propil-ciclobutil)-metil]-fenil}-ciclopentil)-heptanoico;

éster metílico de ácido (Z)-7-((1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-{4-[hidroxi-(1-propil-ciclobutil)-metil]-fenil}-ciclopentil)-hept-5-enoico;

ácido (Z)-7-((1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-{4-[hidroxi-(1-propil-ciclobutil)-metil]-fenil}-ciclopentil)-hept-5-enoico;

éster metílico de ácido 7-((1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-{4-[hidroxi-(1-propil-ciclobutil)-metil]-fenil}-ciclopentil)-heptanoico;

ácido 7-((1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-{4-[hidroxi-(1-propil-ciclobutil)-metil]-fenil}-ciclopentil)-heptanoico;

éster metílico de ácido (Z)-7-[(1R,2S,3R,5R)-2-(4-*terc*-butil-fenil)-5-cloro-3-hidroxi-ciclopentil]-hept-5-enoico;

ácido (Z)-7-[(1R,2S,3R,5R)-2-(4-*terc*-butil-fenil)-5-cloro-3-hidroxi-ciclopentil]-hept-5-enoico;

éster metílico de ácido 7-[(1R,2S,3R,5R)-2-(4-*terc*-butil-fenil)-5-cloro-3-hidroxi-ciclopentil]-heptanoico;

ácido 7-[(1R,2S,3R,5R)-2-(4-*terc*-butil-fenil)-5-cloro-3-hidroxi-ciclopentil]-heptanoico;

éster isopropílico de ácido (Z)-7-[(1R,2S,3R,5R)-2-(4-*terc*-butil-fenil)-5-cloro-3-hidroxi-ciclopentil]-hept-5-enoico;

éster metílico de ácido (Z)-7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-[4-(1-hidroxi-ciclobutil)-fenil]-ciclopentil]-hept-5-enoico;

ácido (Z)-7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-[4-(1-hidroxi-ciclobutil)-fenil]-ciclopentil]-hept-5-enoico;

éster metílico de ácido 7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-[4-(1-hidroxi-ciclobutil)-fenil]-ciclopentil]-heptanoico;

ácido 7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-[4-(1-hidroxi-ciclobutil)-fenil]-ciclopentil]-heptanoico;

éster metílico de ácido (Z)-7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-[4-(2-hidroxi-1,1-dimetil-etil)-fenil]-ciclopentil]-hept-5-enoico;

ácido (Z)-7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-[4-(2-hidroxi-1,1-dimetil-etil)-fenil]-ciclopentil]-hept-5-enoico;

éster metílico de ácido 7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-[4-(2-hidroxi-1,1-dimetil-etil)-fenil]-ciclopentil]-heptanoico;

ácido 7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-[4-(2-hidroxi-1,1-dimetil-etil)-fenil]-ciclopentil]-heptanoico;

éster isopropílico de ácido 7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-[4-(2-hidroxi-1,1-dimetil-etil)-fenil]-ciclopentil]-heptanoico;

éster metílico de ácido (Z)-7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-(4-hidroximetil-fenil)-ciclopentil]-hept-5-enoico;

ácido (Z)-7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-(4-hidroximetil-fenil)-ciclopentil]-hept-5-enoico;

éster metílico de ácido 7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-(4-hidroximetil-fenil)-ciclopentil]-heptanoico;

ácido 7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-(4-hidroximetil-fenil)-ciclopentil]-heptanoico;

éster metílico de ácido (Z)-7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-[4-(1-hidroxi-2-metil-propil)-fenil]-ciclopentil]-hept-5-enoico;

éster metílico de ácido (Z)-7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-[4-(1-hidroxi-2,2-dimetil-propil)-fenil]-ciclopentil]-hept-5-enoico;

ácido (Z)-7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-[4-(1-hidroxi-2-metil-propil)-fenil]-ciclopentil]-hept-5-enoico;

ácido (Z)-7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-[4-(1-hidroxi-2,2-dimetil-propil)-fenil]-ciclopentil]-hept-5-enoico;

éster metílico de ácido 7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-[4-(1-hidroxi-2-metil-propil)-fenil]-ciclopentil]-heptanoico;

éster metílico de ácido 7-((1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-[4-(1-hidroxi-2,2-dimetil-propil)-fenil]-ciclopentil)-heptanoico;

ácido 7-((1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-[4-(1-hidroxi-2-metil-propil)-fenil]-ciclopentil)-heptanoico;

ácido 7-((1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-[4-(1-hidroxi-2,2-dimetil-propil)-fenil]-ciclopentil)-heptanoico;

éster metílico de ácido (4-((1R,2S,3R,5R)-5-cloro-2-[4-(ciclohexil-hidroxi-metil)-fenil]-3-hidroxi-ciclopentil)-but-2-inoxi)-acético;

ácido (4-((1R,2S,3R,5R)-5-cloro-2-[4-(ciclohexil-hidroxi-metil)-fenil]-3-hidroxi-ciclopentil)-but-2-inoxi)-acético;

éster metílico de ácido ((Z)-4-((1R,2S,3R,5R)-5-cloro-2-[4-(ciclohexil-hidroxi-metil)-fenil]-3-hidroxi-ciclopentil)-but-2-enoxi)-acético;

ácido ((Z)-4-((1R,2S,3R,5R)-5-cloro-2-[4-(ciclohexil-hidroxi-metil)-fenil]-3-hidroxi-ciclopentil)-but-2-enoxi)-acético;

éster metílico de ácido [3-((1R,2S,3R)-3-hidroxi-2-{3-[(S)-hidroxi-(1-propil-ciclobutil)-metil]-fenil}-5-oxo-ciclopentilmetil)-fenoxi]-acético;

ácido [3-((1R,2S,3R)-3-hidroxi-2-{3-[(S)-hidroxi-(1-propil-ciclobutil)-metil]-fenil}-5-oxo-ciclopentilmetil)-fenoxi]-acético;

éster metílico de ácido [3-((1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-{3-[(S)-hidroxi-(1-propil-ciclobutil)-metil]-fenil}-ciclopentilmetil)-fenoxi]-acético;

ácido [3-((1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-{3-[(S)-hidroxi-(1-propil-ciclobutil)-metil]-fenil}-ciclopentilmetil)-fenoxi]-acético;

éster metílico de ácido (Z)-7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-(1-hidroxi-indan-5-il)-ciclopentil]-hept-5-enoico;

ácido (Z)-7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-(1-hidroxi-indan-5-il)-ciclopentil]-hept-5-enoico;

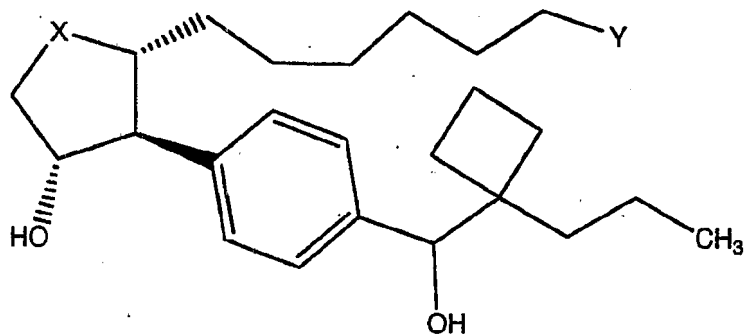
éster metílico de ácido 7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-(1-hidroxi-indan-5-il)-ciclopentil]-heptanoico;

éster metílico de ácido 7-((1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-indan-5-il-ciclopentil)-heptanoico;

ácido 7-[(1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-(1-hidroxi-indan-5-il)-ciclopentil]-heptanoico;

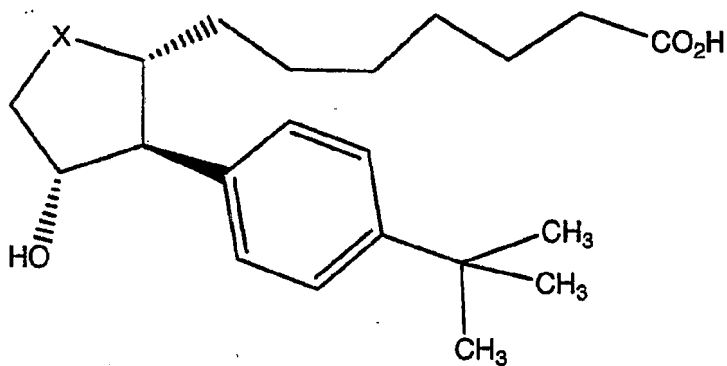
ácido 7-((1R,2S,3R,5R)-5-cloro-3-hidroxi-2-indan-5-il-ciclopentil)-heptanoico;

18. El compuesto de la reivindicación 13 seleccionado de



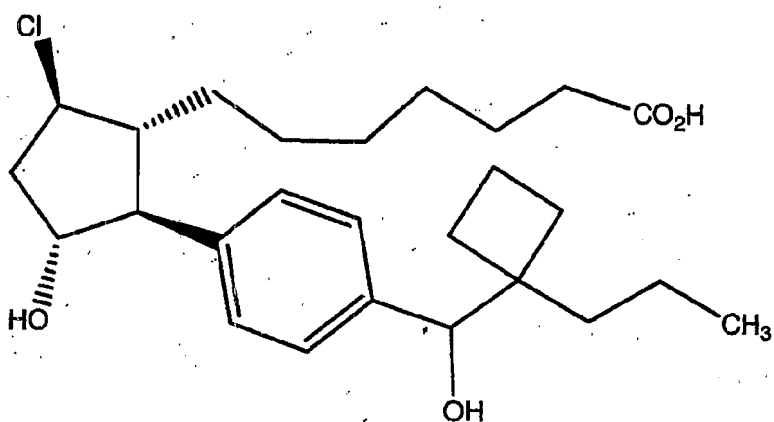
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

19. El compuesto de la reivindicación 10 seleccionado de



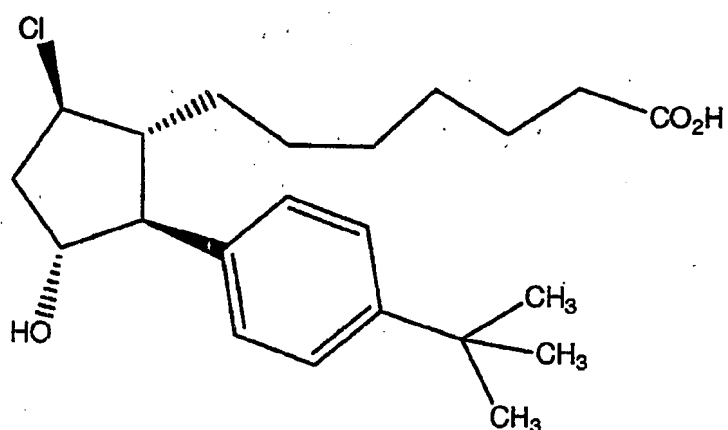
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

20. El compuesto de la reivindicación 19 seleccionado de



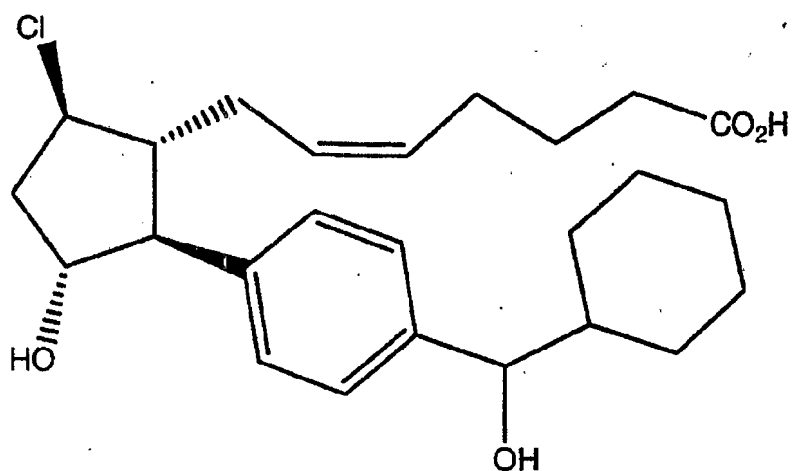
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

21. El compuesto de la reivindicación 20 seleccionado de



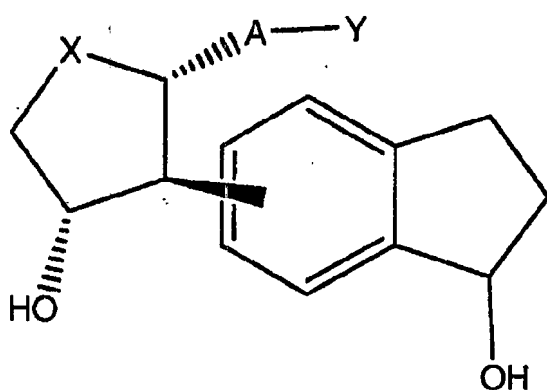
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

22. El compuesto de la reivindicación 15 seleccionado de



o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

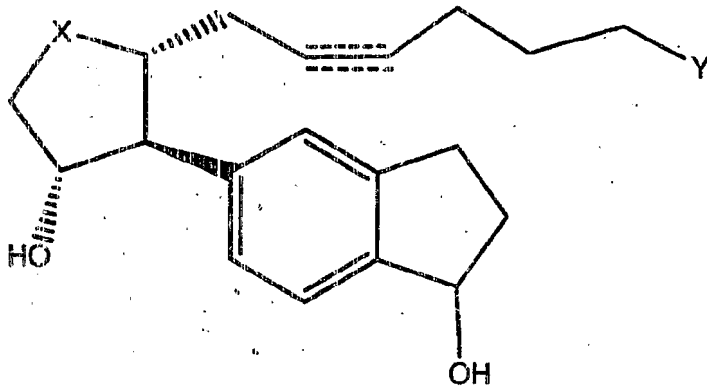
23. El compuesto de la reivindicación 1 seleccionado de



o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

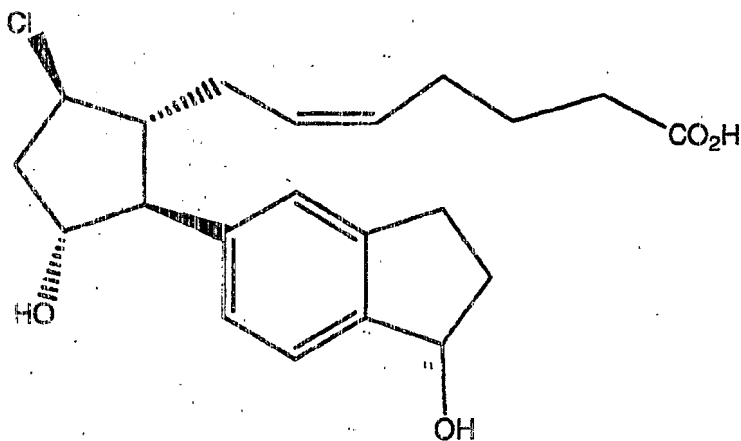
24. El compuesto de la reivindicación 23 en donde A es $-(CH_2)_6$, *cis*- $CH_2CH=CH-(CH_2)_3$, ó $-CH_2C\equiv C-(CH_2)_3$.

25. El compuesto de la reivindicación 24 seleccionado de



o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

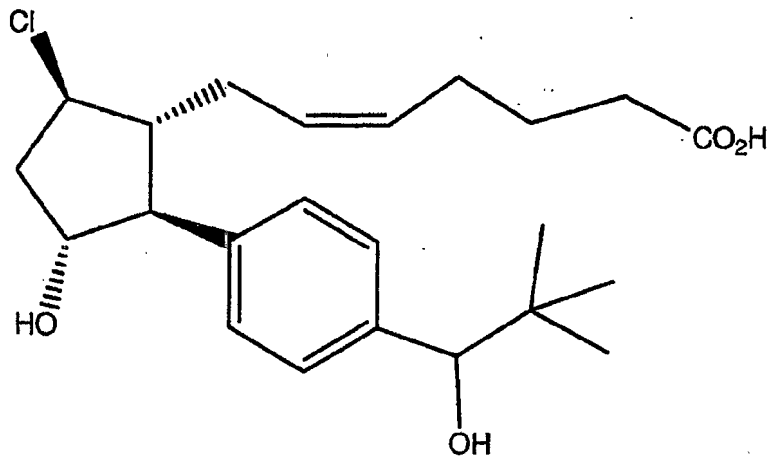
26. El compuesto de la reivindicación 25 seleccionado de



o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

27. El compuesto de la reivindicación 4 en donde R es 1-hidroxialquilo que tiene de 1 a 5 átomos de carbono.

28. El compuesto de la reivindicación 27 seleccionado de

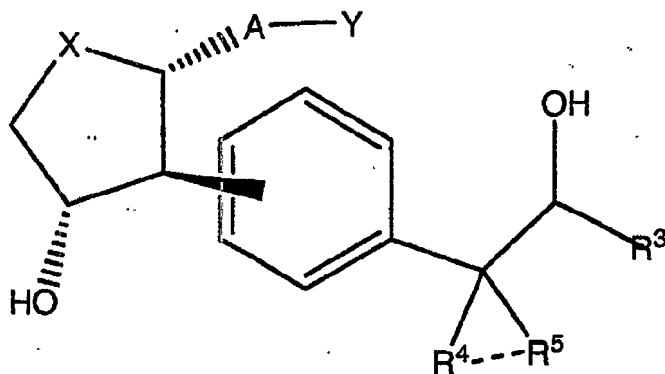


o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

29. El compuesto de la reivindicación 1 en donde Y se selecciona del grupo conformado por $\text{CO}_2(\text{R}^3)$, $\text{CON}(\text{R}^3)_2$, $\text{CON}(\text{OR}^3)\text{R}^3$, $\text{CON}(\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OH})_2$, $\text{CONH}(\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OH})$, CH_2OH , $\text{P}(\text{O})(\text{OH})_2$, $\text{CONHSO}_2\text{R}^3$, $\text{SO}_2\text{N}(\text{R}^3)_2$, SO_2NHR^3 , y tetrazolil- R^3 ; en donde R^3 es independientemente H, C_1 - C_6 alquilo, fenilo, o bifenilo.

30. El compuesto de la reivindicación 1 en donde R es 2-hidroxihidrocarbilo.

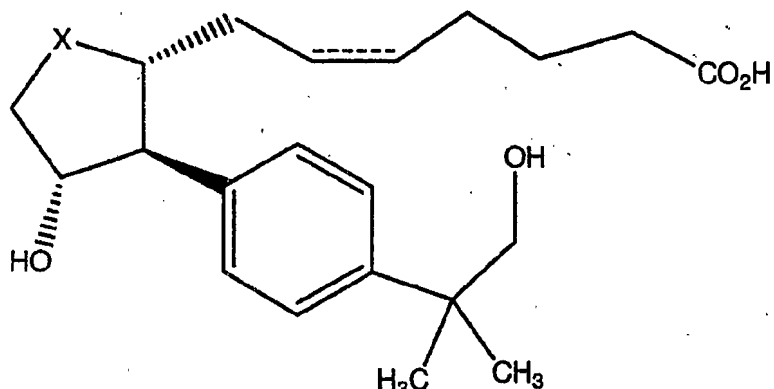
31. El compuesto de la reivindicación 30 seleccionado de



o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco;
en donde R^3 , R^4 , y R^5 son independientemente H o C_{1-6} alquilo.

32. El compuesto de la reivindicación 31 en donde R^4 y R^5 son metilo.

33. El compuesto de la reivindicación 32 seleccionado de

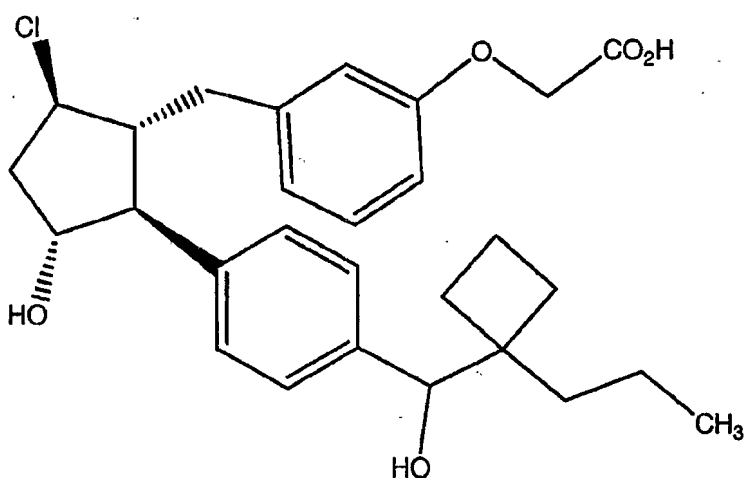


o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco,
en donde X es CHCl.

34. El compuesto de la reivindicación 1 en donde **A** es $-(CH_2)_m-Ar-(CH_2)_o-$ en donde **Ar** es fenilo, la sumatoria de **m** y **o** va de 1 a 4, y en donde un CH_2 puede sustituirse con S u O.

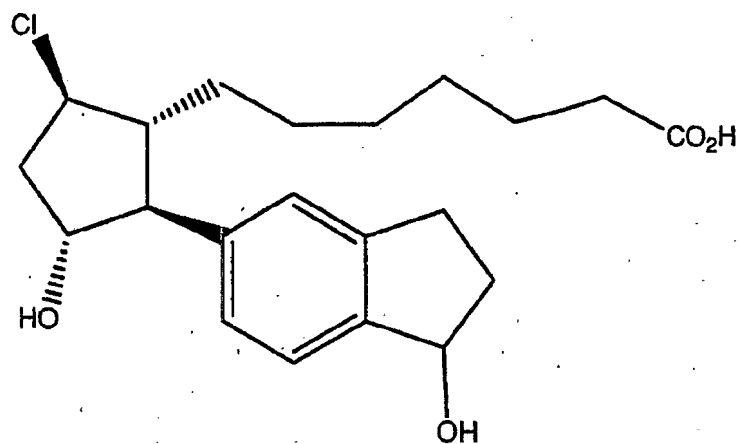
35. El compuesto de la reivindicación 34 en donde **A** es $-CH_2-Ar-O-CH_2-$.

36. El compuesto de la reivindicación 28 seleccionado de



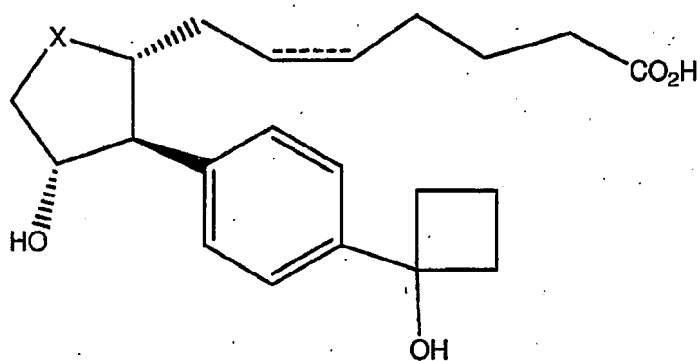
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

37. El compuesto de la reivindicación 28 seleccionado de



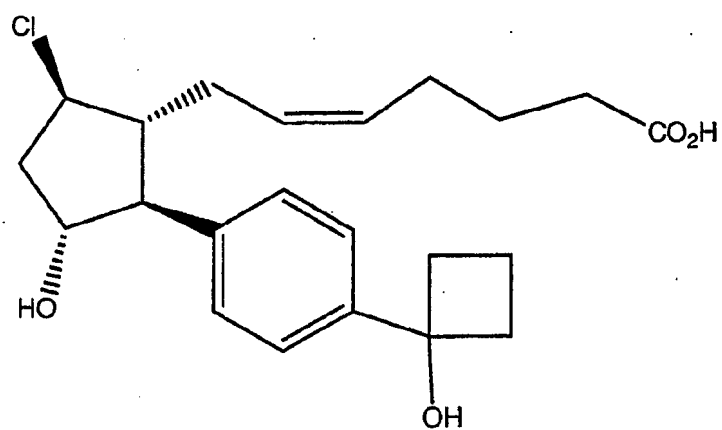
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

38. El compuesto de la reivindicación 30 seleccionado de



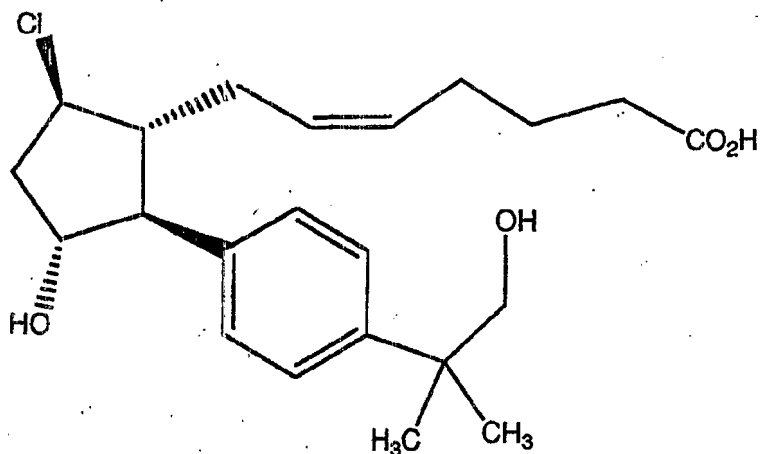
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco
en donde X es CHCl.

39. El compuesto de la reivindicación 30 seleccionado de



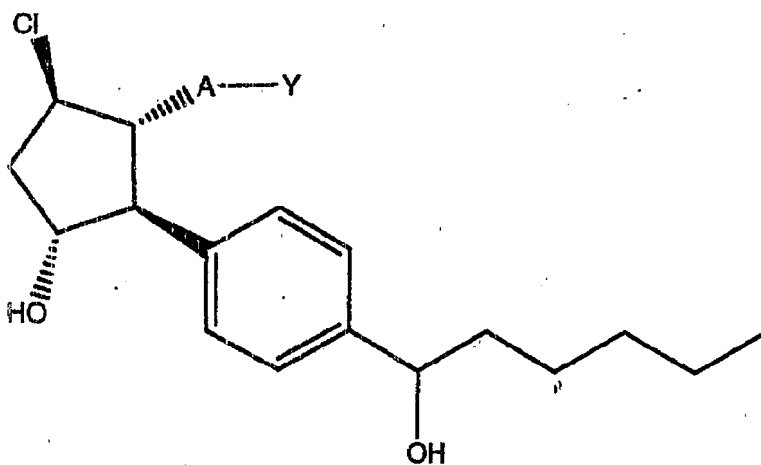
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

40. El compuesto de la reivindicación 36 seleccionado de



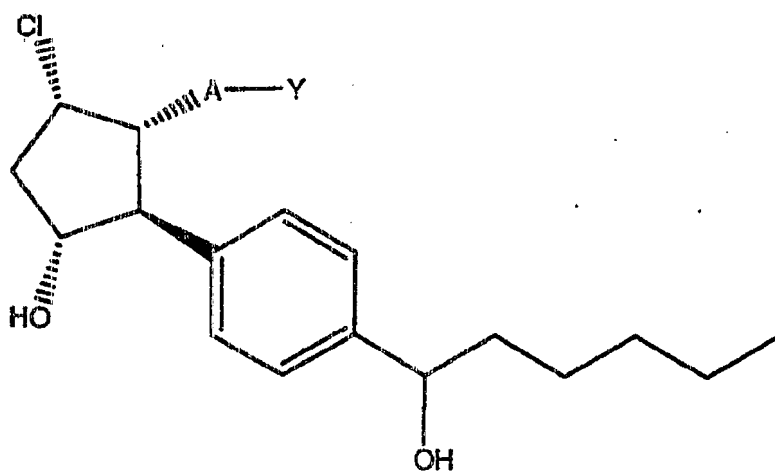
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

41. El compuesto de la reivindicación 1 seleccionado de



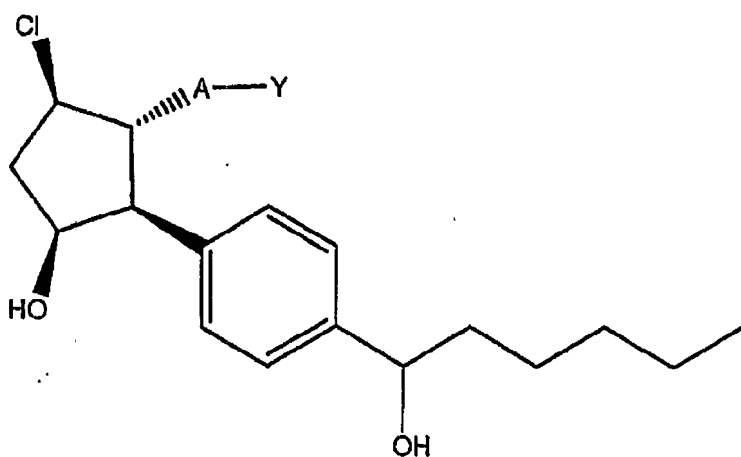
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

42. El compuesto de la reivindicación 1 seleccionado de



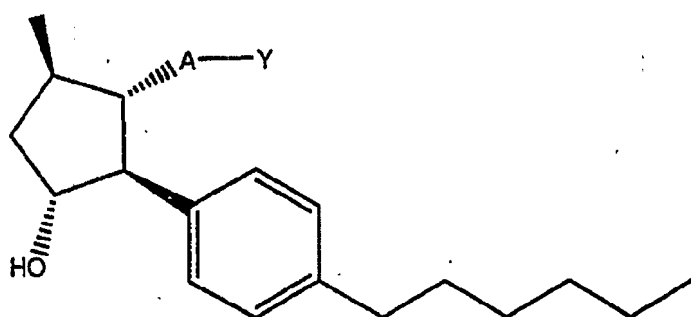
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

43. El compuesto de la reivindicación 1 seleccionado de



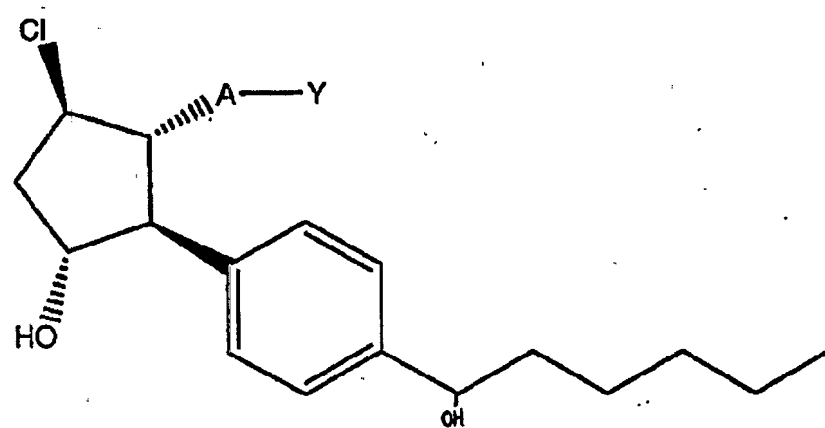
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

44. El compuesto de la reivindicación 1 seleccionado de



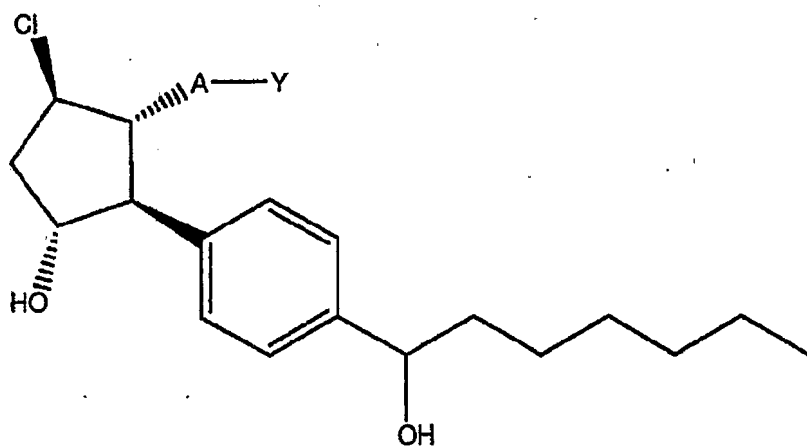
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

45. El compuesto de la reivindicación 1 seleccionado de



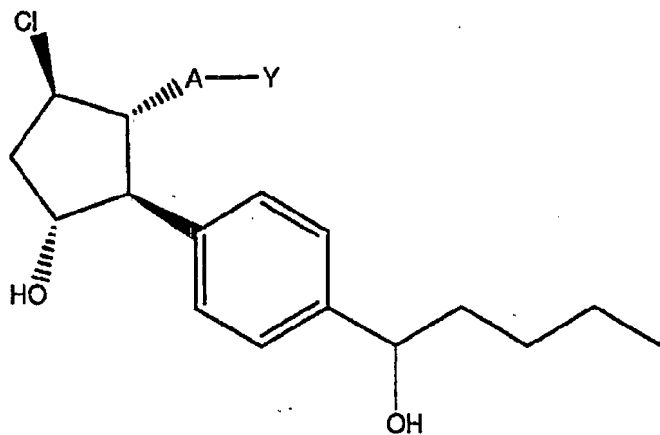
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

46. El compuesto de la reivindicación 1 seleccionado de



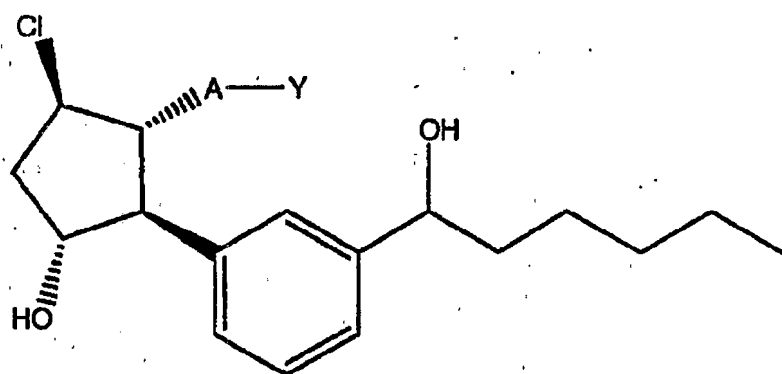
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

47. El compuesto de la reivindicación 1 seleccionado de



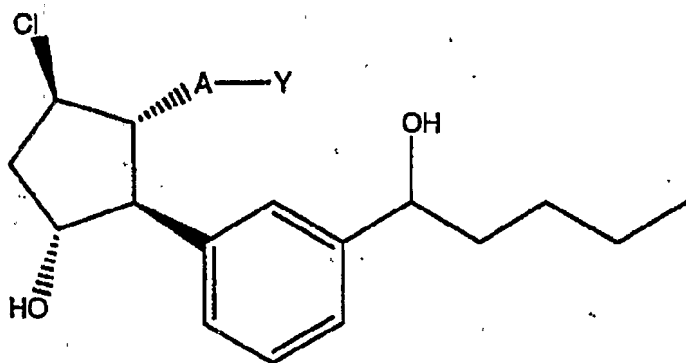
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

48. El compuesto de la reivindicación 1 seleccionado de



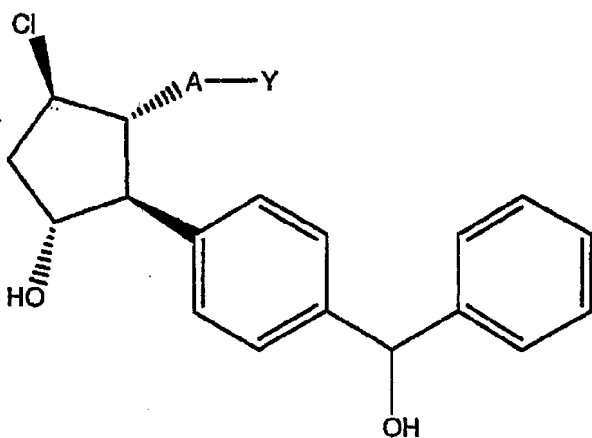
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

49. El compuesto de la reivindicación 1 seleccionado de



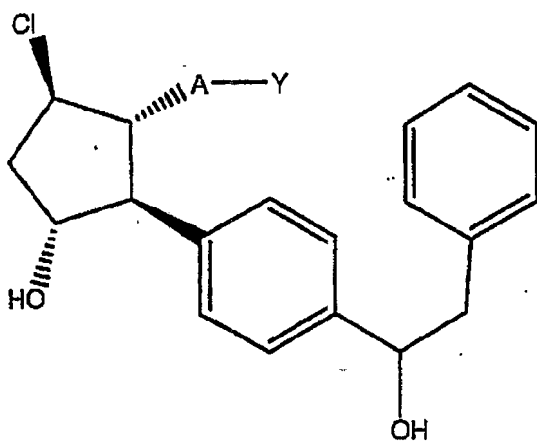
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

50. El compuesto de la reivindicación 1 seleccionado de



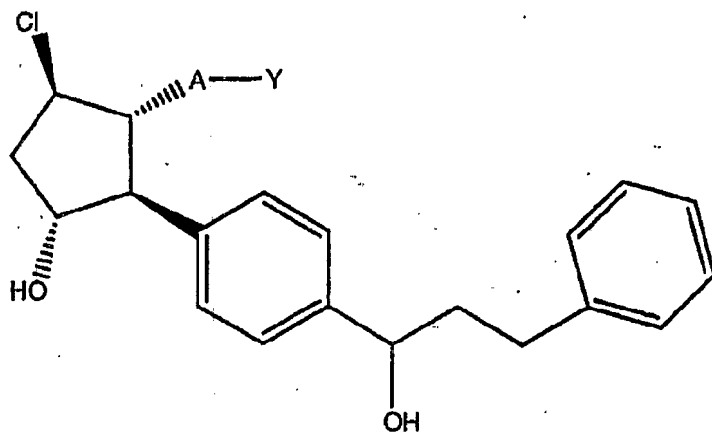
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

51. El compuesto de la reivindicación 1 seleccionado de



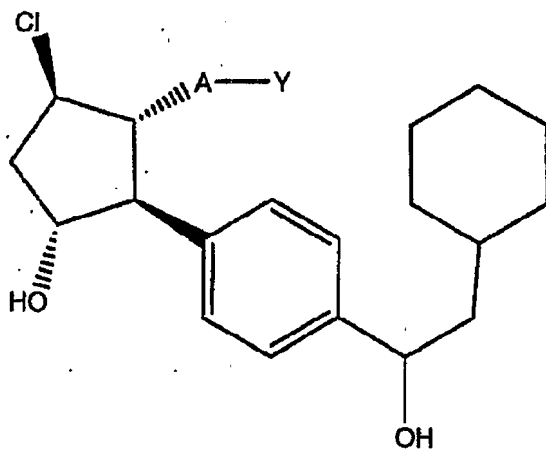
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

52. El compuesto de la reivindicación 1 seleccionado de



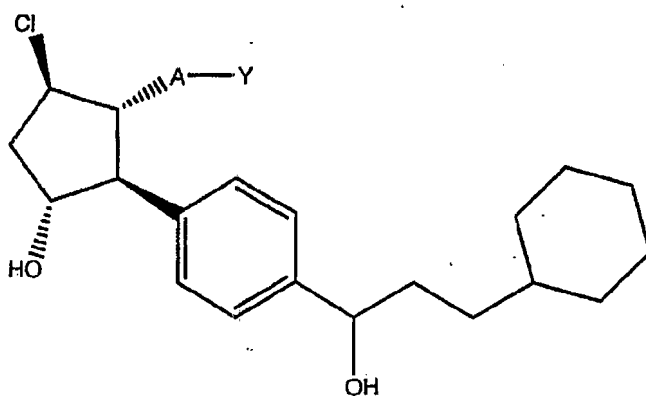
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

53. El compuesto de la reivindicación 1 seleccionado de



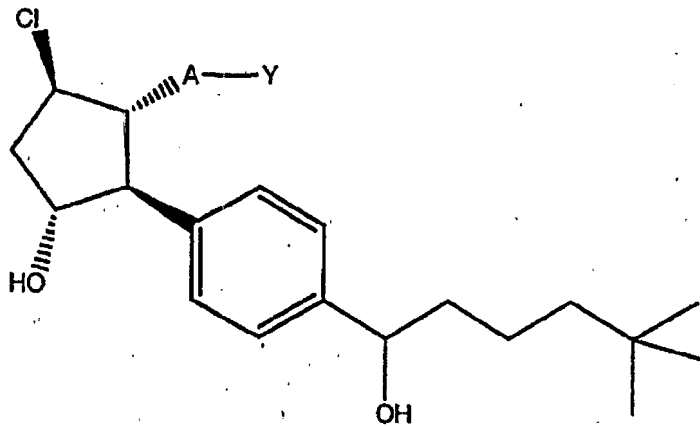
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

54. El compuesto de la reivindicación 1 seleccionado de



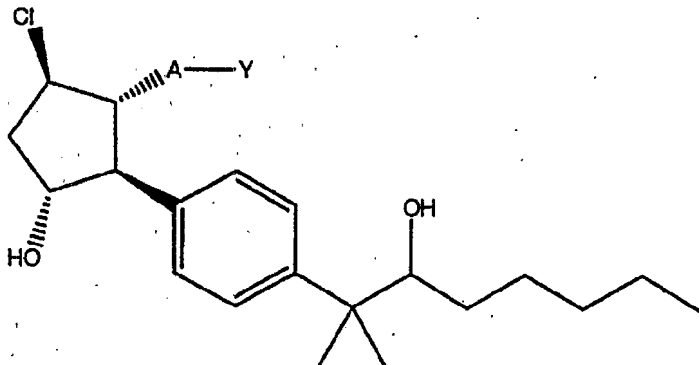
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

55. El compuesto de la reivindicación 1 seleccionado de



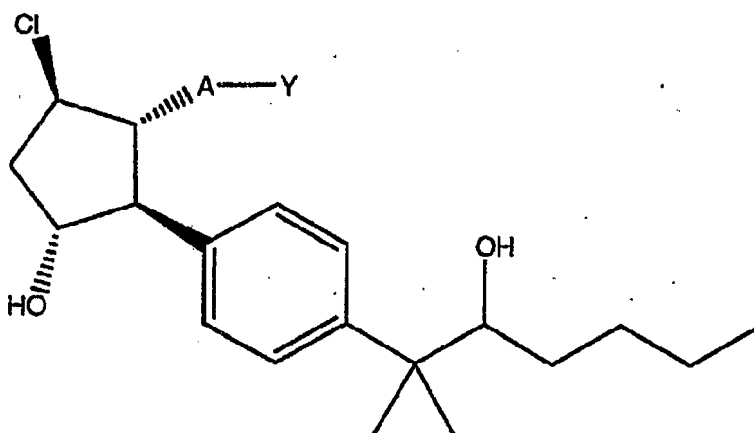
o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

56. El compuesto de la reivindicación 1 seleccionado de



o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.

57. El compuesto de la reivindicación 1 seleccionado de



o su sal farmacéuticamente aceptable o profármaco.