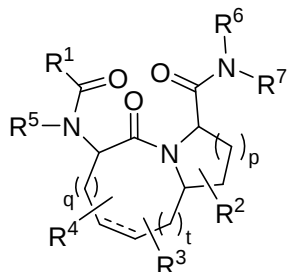


REIVINDICACIONES

1. Un compuesto caracterizado porque tiene la Fórmula estructural I:



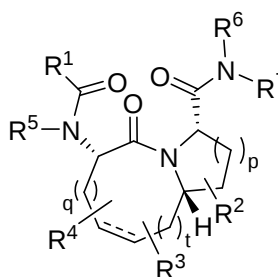
I); o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, en donde: q es 0 o 1

y t es 0, 1, o 2, siempre que al menos uno de q o t sea 1; p es 1 o 2; la línea punteada representa un enlace individual o doble; R¹ se selecciona de un heteroarilo bicíclico fusionado de 8 a 10 miembros sustituido con -CR^{1a}R^{2a}P(O)OR^{1b}OR^{2b} o -CR^{1a}R^{2a}P(O)[OR^{1b}][NH(AA)C(O)OR^T], un heterociclilo bicíclico fusionado de 8 a 10 miembros sustituido con -CR^{1a}R^{2a}P(O)OR^{1b}OR^{2b} o -CR^{1a}R^{2a}P(O)[OR^{1b}][NH(AA)C(O)OR^T], un arilo sustituido con CR^{1a}R^{2a}P(O)OR^{1b}OR^{2b} o -CR^{1a}R^{2a}P(O)[OR^{1b}][NH(AA)C(O)OR^T], un -alquilo(1 a 4 átomos de carbono)(arilo) en donde dicha porción de arilo de -alquilo(1 a 4 átomos de carbono)(arilo) se sustituye con -CR^{1a}R^{2a}P(O)OR^{1b}OR^{2b} o -CR^{1a}R^{2a}P(O)[OR^{1b}][NH(AA)C(O)OR^T], y un -alquenilo(2 a 4 átomos de carbono)(arilo) en donde dicha porción de arilo de -alquenilo(2 a 4 átomos de carbono)(arilo) se sustituye con -CR^{1a}R^{2a}P(O)OR^{1b}OR^{2b} o -CR^{1a}R^{2a}P(O)[OR^{1b}][NH(AA)C(O)OR^T]; R^{1a} y R^{2a} cada uno está ausente o se seleccionan independientemente de hidrógeno, ciano, alquilo(1 a 4 átomos de carbono), hidroxialquilo(1 a 4 átomos de carbono) y fluoro; o R^{1a} y R^{2a} tomados junto con el carbono al que están unidos forman oxo; R^{1b} y R^{2b} cada uno está ausente o se seleccionan independientemente de hidrógeno, alquilo(1 a 4 átomos de carbono), haloalquilo(1 a 4 átomos de carbono), -[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-OC(O)-[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)], -[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-C(O)O-[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)], -[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-O-[alquilo(1 a 20 átomos de carbono)], -[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-OC(O)-[haloalquilo(1 a 4 átomos de carbono)], [alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-OC(O)O-[heterociclilo de 5 a 7 miembros], [alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-OC(O)-[heterociclilo de 5 a 7 miembros], -[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-OC(O)-[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-OH, -[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-OC(O)-[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-O-[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)], -[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-OC(O)O-[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)], -[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-OC(O)O-[haloalquilo(1 a 4 átomos de carbono)], -[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-OC(O)O-[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-OH, -[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-OC(O)O-

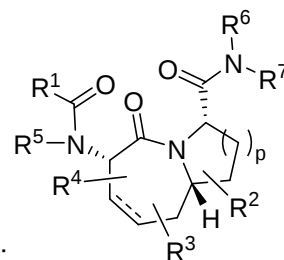
[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-O-[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)], -[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-SC(O)-[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)], -[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-SC(O)-[haloalquilo(1 a 4 átomos de carbono)], -[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-SC(O)-[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-OH, -[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-SC(O)-[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-O-[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)], -[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-OC(O)Nhalquilo(1 a 4 átomos de carbono)], -[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-OC(O)N[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]₂, heteroarilo de 5 a 6 miembros, y arilo, en donde dicho heteroarilo de 5 a 6 miembros y arilo son cada uno opcional e independientemente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 2 grupos seleccionados de halo, ciano, y alquilo(1 a 4 átomos de carbono) y en donde dicho heterociclilo de 5 a 7 miembros de [alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-OC(O)O-[heterociclilo de 5 a 7 miembros] y [alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-OC(O)-[heterociclilo de 5 a 7 miembros] son cada uno opcional e independientemente sustituido con, como la valencia lo permita 1 a 2 grupos seleccionados de C(O)OR^h; R² se selecciona de hidrógeno, halo, alquilo(1 a 4 átomos de carbono), haloalquilo(1 a 4 átomos de carbono), alcoxi(1 a 4 átomos de carbono), haloalcoxi(1 a 4 átomos de carbono), hidroxialquilo(1 a 4 átomos de carbono), ciano, e hidroxilo; R³ y R⁴ son cada uno independientemente seleccionado de hidrógeno, halo, alquilo(1 a 4 átomos de carbono), haloalquilo(1 a 4 átomos de carbono), hidroxialquilo(1 a 4 átomos de carbono), -alquilfenilo(1 a 4 átomos de carbono), alcoxi(1 a 4 átomos de carbono), haloalcoxi(1 a 4 átomos de carbono), -alquil(1 a 4 átomos de carbono)alcoxi(1 a 4 átomos de carbono), hidroxilo, ciano, -NR^aR^b, fenilo, cicloalquilo(3 a 6 átomos de carbono), heteroarilo de 5 a 6 miembros, y heterociclilo de 4 a 6 miembros, en donde dicho fenilo, cicloalquilo(3 a 6 átomos de carbono), heteroarilo de 5 a 6 miembros, y heterociclilo de 4 a 6 miembros son cada uno opcionalmente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R⁵; o R³ y R⁴ se toman juntos en el mismo átomo de carbono para formar un cicloalquilo(3 a 6 átomos de carbono) o un heterociclilo de 4 a 6 miembros cada uno opcionalmente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de halo, alquilo(1 a 4 átomos de carbono), haloalquilo(1 a 4 átomos de carbono), alcoxi(1 a 4 átomos de carbono), y haloalcoxi(1 a 4 átomos de carbono); R⁵ y R⁶ son cada uno independientemente seleccionado de hidrógeno y alquilo(1 a 4 átomos de carbono); R⁷ se selecciona de alquilo(1 a 4 átomos de carbono), fenilo, heterociclilo monocíclico o bicíclico de 4 a 9 miembros, y heteroarilo monocíclico o bicíclico de 5 a 10 miembros, en donde dicho alquilo(1 a 4 átomos de carbono) está opcionalmente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R^y y dicho fenilo, heterociclilo monocíclico o bicíclico de 4 a 9 miembros, y heteroarilo monocíclico o bicíclico de 5 a 10 miembros son cada uno opcionalmente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R^z; o R⁶ y R⁷ junto con el átomo de nitrógeno al cual están unidos forman un heterociclilo monocíclico o bicíclico de 4 a 14 miembros o un heteroarilo monocíclico o bicíclico

de 5 a 12 miembros, cada uno de los cuales está opcionalmente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R^Q ; AA es el residuo de un aminoácido alfa o beta natural o no natural; R^T se selecciona de alquilo(1 a 4 átomos de carbono), bencilo, y fenilo, en donde dicho fenilo está opcionalmente sustituido con 1 o 2 grupos seleccionados de halo, alquilo(1 a 4 átomos de carbono), y haloalquilo(1 a 4 átomos de carbono); R^Q se selecciona de halo, alqueno(2 a 4 átomos de carbono), alquilo(1 a 4 átomos de carbono), alcoxi(1 a 4 átomos de carbono), haloalcoxi(1 a 4 átomos de carbono), ciano, fenilo, hidroxilo, heterociclilo de 4 a 6 miembros, heteroarilo monocíclico o bicíclico de 5 a 10 miembros, cicloalquilo(3 a 6 átomos de carbono), oxo, imino, -O(fenilo), $-C(O)R^g$, $-C(O)OR^e$, $-NHC(O)R^e$, $-C(O)NR^cR^d$, $-NR^aR^b$, $-S(O)R^eR^f$, $-S(O)_2R^f$, $-S(O)=N\text{Halquilo}(1 \text{ a } 4 \text{ átomos de carbono})$, $-S(O)NR^eR^f$, y $-S(O)_2NR^eR^f$, en donde dicho alqueno(2 a 4 átomos de carbono) y alquilo(1 a 4 átomos de carbono) son cada uno opcional e independientemente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R^M , y en donde dicho fenilo, heteroarilo monocíclico o bicíclico de 5 a 10 miembros, cicloalquilo(3 a 6 átomos de carbono), y heterociclilo de 4 a 6 miembros son cada uno opcional e independientemente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R^F ; R^Y se selecciona de halo, alcoxi(1 a 4 átomos de carbono), haloalcoxi(1 a 4 átomos de carbono), ciano, $-C(O)R^g$, $-C(O)OR^e$, $-NHC(O)R^e$, $-NR^aR^b$, $-S(O)R^eR^f$, $-S(O)_2R^f$, $-S(O)NR^eR^f$, $-S(O)=N\text{Halquilo}(1 \text{ a } 4 \text{ átomos de carbono})$, $-S(O)_2NR^eR^f$, hidroxilo, fenilo, heterociclilo de 4 a 6 miembros, y heteroarilo monocíclico o bicíclico de 5 a 10 miembros, en donde dicho fenilo, heterociclilo de 4 a 6 miembros, y heteroarilo monocíclico o bicíclico de 5 a 10 miembros son cada uno opcionalmente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R^X ; R^J y R^M son cada uno independientemente seleccionado de halo, alcoxi(1 a 4 átomos de carbono), haloalcoxi(1 a 4 átomos de carbono), ciano, $-C(O)R^g$, $-C(O)OR^e$, $-NHC(O)R^e$, $-C(O)NR^cR^d$, $-NR^aR^b$, $-S(O)R^eR^f$, $-S(O)_2R^f$, $-S(O)NR^eR^f$, $-S(O)=N\text{Halquilo}(1 \text{ a } 4 \text{ átomos de carbono})$, $-S(O)_2NR^eR^f$, hidroxilo, fenilo, heterociclilo de 4 a 6 miembros, y heteroarilo monocíclico o bicíclico de 5 a 10 miembros, en donde dicho fenilo, heterociclilo de 4 a 6 miembros, y heteroarilo monocíclico o bicíclico de 5 a 10 miembros son cada uno opcionalmente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R^X ; R^F , R^S , R^X , y R^Z son cada uno independientemente seleccionado de halo, ciano, alquilo(1 a 4 átomos de carbono), haloalquilo(1 a 4 átomos de carbono), -alquil(1 a 4 átomos de carbono)alcoxi(1 a 4 átomos de carbono), hidroxialquilo(1 a 4 átomos de carbono), -alquilfenilo(1 a 4 átomos de carbono), alqueno(2 a 4 átomos de carbono), haloalqueno(2 a 4 átomos de carbono), alquinilo(2 a 4 átomos de carbono), haloalquinilo(2 a 4 átomos de carbono), alcoxi(1 a 4 átomos de carbono), haloalcoxi(1 a 4 átomos de carbono), hidroxilo, oxo, imino, fenilo, $-S(O)R^eR^f$, $-S(O)_2R^f$, $-S(O)=N\text{Halquilo}(1 \text{ a } 4 \text{ átomos de carbono})$, $-S(O)NR^eR^f$, y $-S(O)_2NR^eR^f$, $-C(O)OR^e$, $-NR^cC(O)R^e$, $-C(O)R^g$, $-C(O)NR^cR^d$, y $-NR^aR^b$, en donde dicho fenilo y dicho fenilo para el grupo -alquilfenilo(1 a 4 átomos de carbono) son

2. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado además

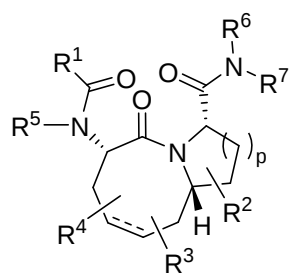


3. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1 o 2, caracterizado

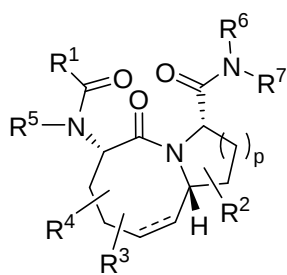


además porque el compuesto es de la estructura III, IV, V, o VII:

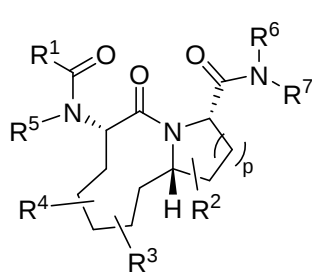
$$\text{R}^3 \quad (III),$$



(IV),



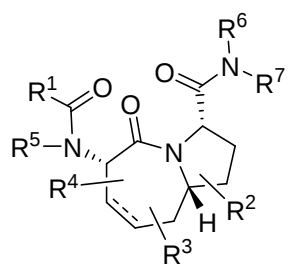
(V), o



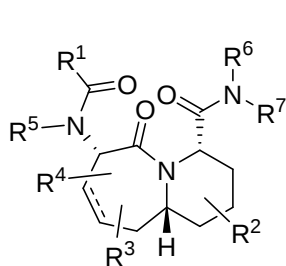
(VII); o una sal

farmacéuticamente aceptable del mismo.

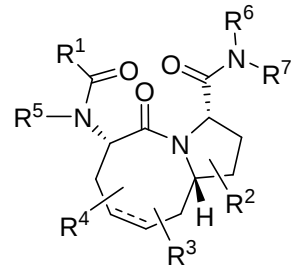
4. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 3, caracterizado además porque el compuesto es de la estructura VIII, VIII', IX, X, XI, XII, o XIII:



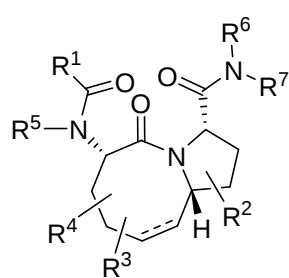
(VIII),



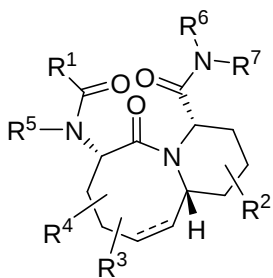
(VIII'),



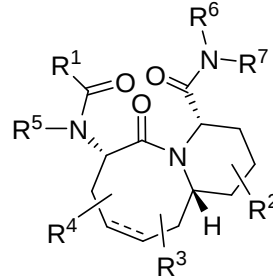
(IX),



(X),

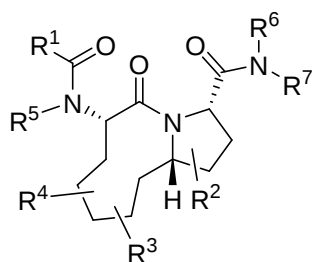


(XI),



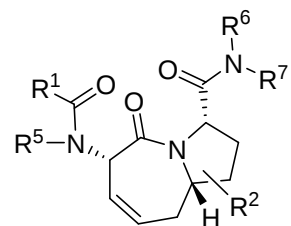
(XII),

o

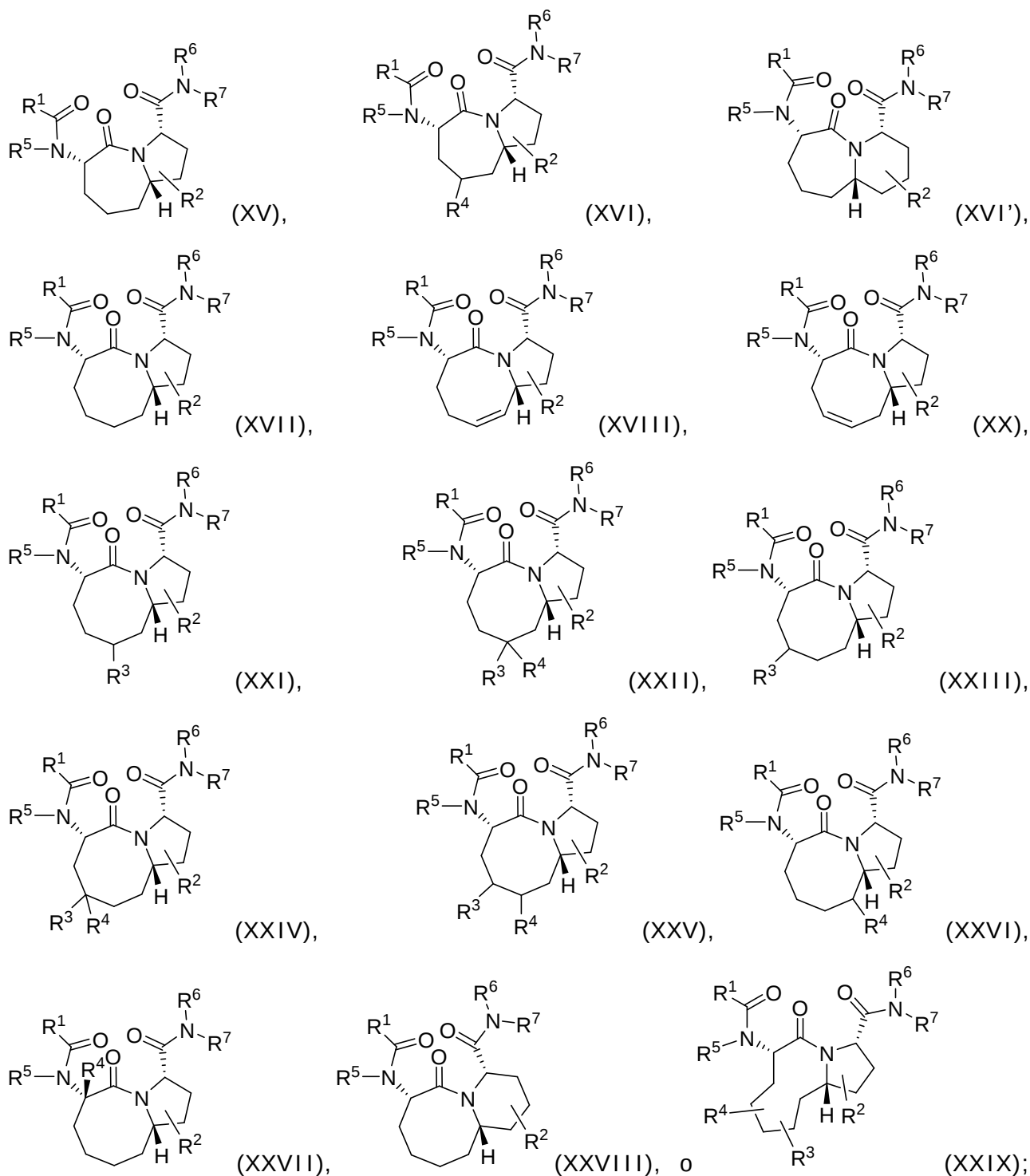


(XIII); o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.

5. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 4, caracterizado además porque el compuesto es de la estructura XIV, XV, XVI, XVI', XVII, XVIII, XX, XXI, XXII, XXIII, XXIV, XXV, XXVI, XXVII, o XXVIII:



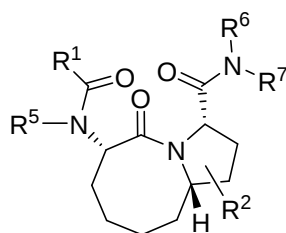
(XIV),



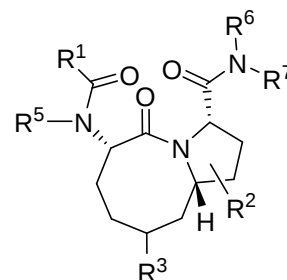
o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.

6. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 5, caracterizado además porque el compuesto es de la Fórmula estructural XXX, XXXI, XXXII,

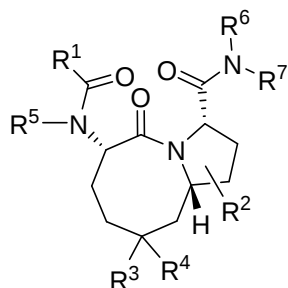
XXXIII XXXIV, XXXV, XXXVI, o XXVII:



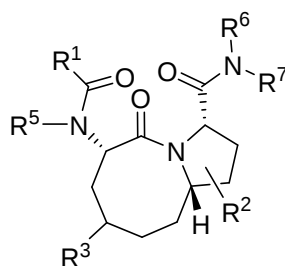
(XXX),



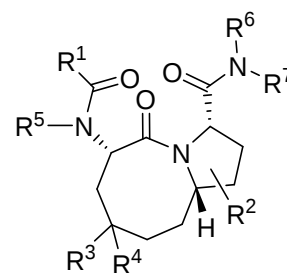
(XXXI),



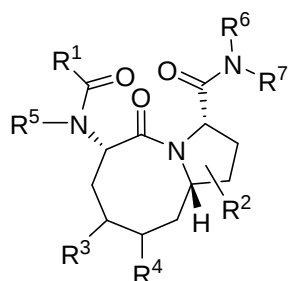
(XXXII),



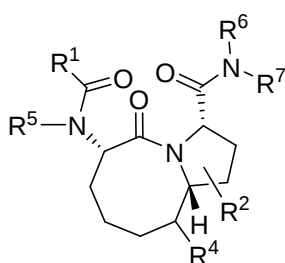
(XXXIII),



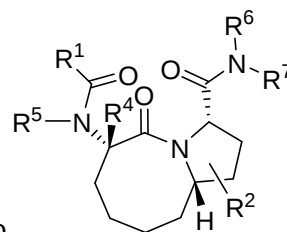
(XXXIV),



(XXXV),



(XXXVI), o



(XXXVII); o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.

7. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 6, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R³ se selecciona de hidrógeno, alquilo(1 a 4 átomos de carbono), hidroxilo, alcoxi(1 a 4 átomos de carbono), -alquilfenilo(1 a 4 átomos de carbono), y heterociclilo de 4 a 6 miembros; o R³ y R⁴ se toman juntos en el mismo átomo de carbono para formar un cicloalquilo(3 a 6 átomos de carbono).

8. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 7, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R⁴ se selecciona de hidrógeno alquilo(1 a 4 átomos de carbono), e hidroxilo; o R³ y R⁴ se toman juntos en el mismo átomo de carbono para formar un cicloalquilo(3 a 6 átomos de carbono).

9. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 8, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R³ se selecciona de hidrógeno, alquilo(1 a 2 átomos de carbono) hidroxilo, alcoxi(1 a 2 átomos de carbono), bencilo, y azetidino; o R³ y R⁴ se toman juntos en el mismo átomo de carbono para formar un ciclopropilo.

10. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 9, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R³ y R⁴ son

hidrógeno.

11. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 10, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^2 se selecciona de hidrógeno e hidroxilo.

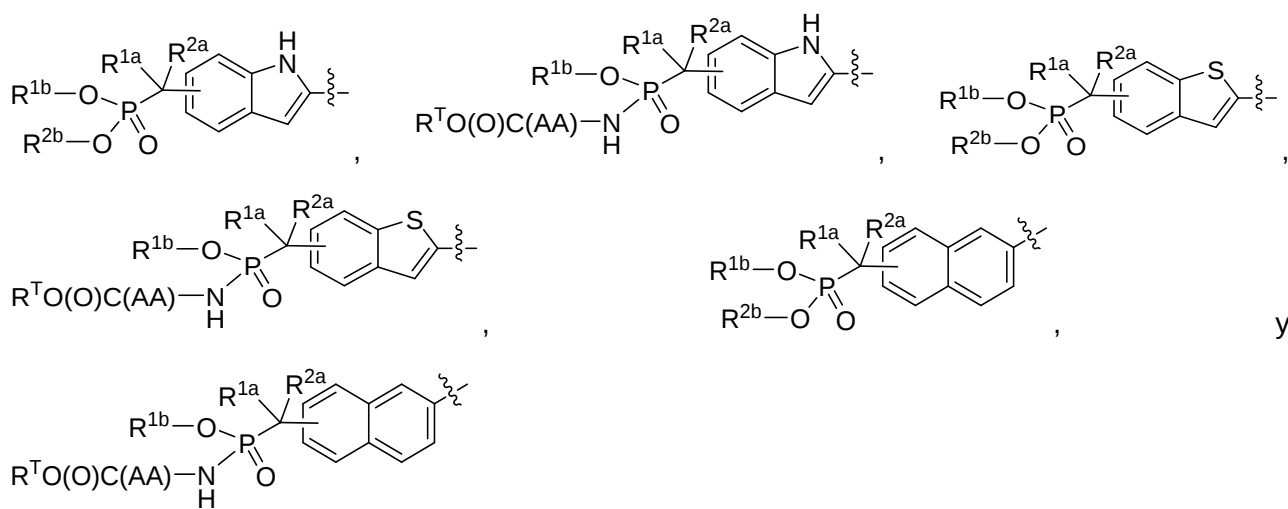
12. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 11, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^2 es hidrógeno.

13. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 12, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^5 es hidrógeno.

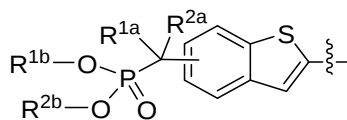
14. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 13, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^1 se selecciona de heteroarilo bicíclico fusionado de 8 a 10 miembros y arilo, cada uno de los cuales está sustituido con $-CR^{1a}R^{2a}P(O)OR^{1b}OR^{2b}$ o $-CR^{1a}R^{2a}P(O)[OR^{1b}][NH(AA)C(O)ORT^+]$.

15. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 14, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque, R^1 se selecciona de benzotiofenilo, indolilo, y naftalenilo, cada uno de los cuales está sustituido con $-CR^{1a}R^{2a}P(O)OR^{1b}OR^{2b}$ o $-CR^{1a}R^{2a}P(O)[OR^{1b}][NH(AA)C(O)ORT^+]$.

16. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 15, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque, R^1 se selecciona de



17. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 16, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque, R^1 es



18. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 17, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^{1a} es hidrógeno y R^{2a} es fluoro o R^{1a} es fluoro y R^{2a} es fluoro.

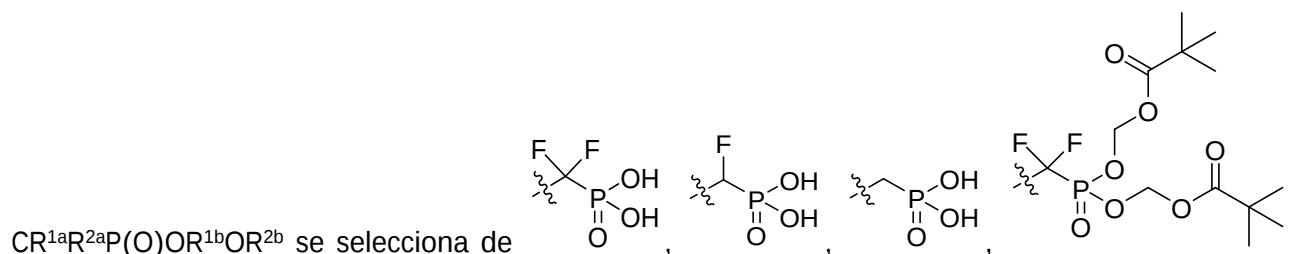
19. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 18, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^{1a} y R^{2a} son fluoro.

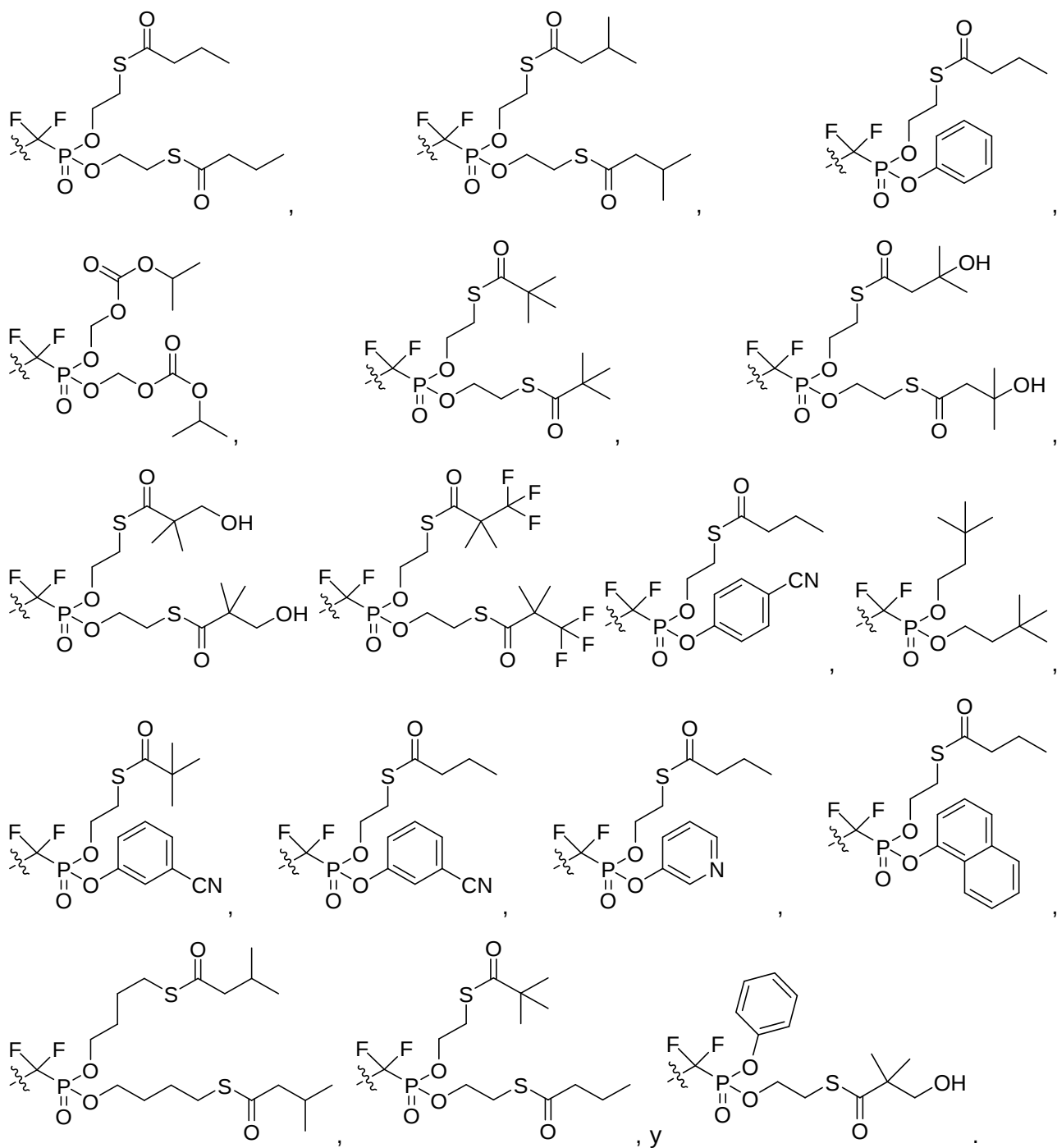
20. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 19, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^{1b} y R^{2b} son cada uno independientemente seleccionado de hidrógeno, alquilo(1 a 4 átomos de carbono), -[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-OC(O)-[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)], -[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-OC(O)-[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)], -[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-SC(O)-[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)], -[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-SC(O)-[haloalquilo(1 a 4 átomos de carbono)], -[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-SC(O)-[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-OH, fenilo, piridinilo, y naftalenilo, en donde dicho fenilo, piridinilo, y naftalenilo son cada uno opcional e independientemente sustituido con ciano.

21. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 20, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^{1b} y R^{2b} son cada uno -[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)]-OC(O)-[alquilo(1 a 4 átomos de carbono)].

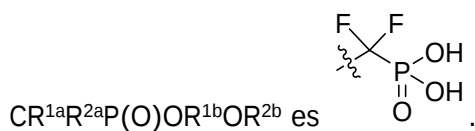
22. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 20, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^{1b} y R^{2b} son hidrógeno.

23. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 17 y 20, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque –





24. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 17 y 20, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque –



25. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 24, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque -NH[AA]C(O)OR^T es – NHC(R')(R)C(O)R^T o -NHC(R')(R)CH₂C(O)R^T, en donde R' es hidrógeno, alquilo(1 a 3 átomos de

carbono), o alquilo(1 a 3 átomos de carbono)alcoxi(1 a 3 átomos de carbono) y R se selecciona de hidrógeno, metilo, isopropilo, $-\text{CH}_2\text{CH}(\text{CH}_3)_2$, $-(\text{CH}_2)_2\text{SCH}_3$, $-\text{CH}(\text{CH}_3)(\text{CH}_2\text{CH}_3)$, CH_2OH , $-\text{CH}(\text{OH})(\text{CH}_3)$, CH_2SH , $-\text{CH}_2\text{C}(\text{O})\text{NH}_2$, $-(\text{CH}_2)_2\text{C}(\text{O})\text{NH}_2$, bencilo, p-hidroxibencilo, $-\text{CH}_2(\text{indolilo})$, $-(\text{CH}_2)_4\text{NH}_2$, $-(\text{CH}_2)_3\text{NHC}(=\text{NH}_2)\text{NH}_2$, $-\text{CH}_2(\text{imidazolilo})$, $-(\text{CH}_2)\text{COOH}$, y $-(\text{CH}_2)_2\text{COOH}$; o R tomados junto con el átomo de nitrógeno de $-\text{NHC}(\text{R}')(\text{R})\text{C}(\text{O})\text{R}^\text{T}$ o $-\text{NHC}(\text{R}')(\text{R})\text{CH}_2\text{C}(\text{O})\text{R}^\text{T}$ forma un anillo de pirrolidinilo.

26. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 25, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^7 se selecciona de alquilo(1 a 4 átomos de carbono), fenilo, heterociclilo monocíclico de 5 o 6 miembros, heterociclilo bicíclico fusionado de 9 o 10 miembros, heteroarilo monocíclico de 5 o 6 miembros, y heteroarilo bicíclico fusionado de 9 o 10 miembros, en donde dicho alquilo(1 a 4 átomos de carbono) está opcionalmente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R^Y y dicho fenilo, heterociclilo monocíclico de 5 o 6 miembros, heterociclilo bicíclico fusionado de 9 o 10 miembros, heteroarilo monocíclico de 5 o 6 miembros, y heteroarilo bicíclico fusionado de 9 o 10 miembros son cada uno opcionalmente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R^Z .

27. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 26, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^7 se selecciona de alquilo(1 a 4 átomos de carbono), fenilo, pirrolidinilo, tiocromanilo, dihidrobenzo[b]tiofenilo, piridinilo, indazolilo, cinolinilo, y quinolinilo, en donde dicho alquilo(1 a 4 átomos de carbono) está opcionalmente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R^Y y dicho fenilo, pirrolidinilo, tiocromanilo, dihidrobenzo[b]tiofenilo, piridinilo, indazolilo, cinolinilo, y quinolinilo son cada uno opcionalmente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R^Z .

28. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 27, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^Y se selecciona de halo, hidroxilo, fenilo, heterociclilo de 4 a 6 miembros, y heteroarilo monocíclico o bicíclico de 5 a 10 miembros, en donde dicho fenilo, heterociclilo de 4 a 6 miembros, y heteroarilo monocíclico o bicíclico de 5 a 10 miembros son cada uno opcionalmente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R^X .

29. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 28, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^Y se selecciona de halo, hidroxilo, heterociclilo de 4 a 6 miembros, y heteroarilo monocíclico o bicíclico de 5 a 10 miembros,

en donde dicho heterociclilo de 4 a 6 miembros, y heteroarilo monocíclico o bicíclico de 5 a 10 miembros son cada uno opcionalmente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R^x.

30. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 29, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^y se selecciona de hidroxilo, fenilo, imidazolilo, 1,2-dihidropiridinilo, piridinilo, y pirazolo[3,4-b]piridinilo, en donde dicho fenilo, imidazolilo, 1,2-dihidropiridinilo, piridinilo, y pirazolo[3,4-b]piridinilo son cada uno opcionalmente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R^x.

31. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 30, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^y se selecciona de hidroxilo, imidazolilo, 1,2-dihidropiridinilo, piridinilo, y pirazolo[3,4-b]piridinilo, en donde dicho fenilo, imidazolilo, 1,2-dihidropiridinilo, piridinilo, y pirazolo[3,4-b]piridinilo son cada uno opcionalmente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R^x.

32. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 31, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^z se selecciona de fenilo, -C(O)alquilo(1 a 4 átomos de carbono), hidroxilo, alquilo(1 a 4 átomos de carbono), halo, ciano, y alcoxi(1 a 4 átomos de carbono).

33. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 25, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R⁶ y R⁷ junto con el átomo de nitrógeno al cual están unidos forman heterociclilo monocíclico de 4 a 6 miembros, heterociclilo bicíclico espiro de 7 a 13 miembros, o heterociclilo bicíclico fusionado de 9 a 10 miembros, cada uno de los cuales está opcionalmente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R^Q.

34. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 25 y 33, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R⁶ y R⁷ junto con el átomo de nitrógeno al cual están unidos forman pirrolidinilo, azetidínilo, piperazinilo, 5-oxa-2,6-diazaespiro[3.4]oct-6-enilo, 6-tia-2,7-diazaespiro[3.4]octanilo, 2-tia-6-azaespiro[3.3]heptanilo, 4-azaespiro[2.4]heptanilo, espiro[indolina-3,3'-pirrolidinilo], o 1,2,3,4,5,6-hexahidro-2,6-naftiridinilo, cada uno de los cuales está opcionalmente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R^Q.

35. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 25, 33, y 34, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R⁶ y R⁷ junto con el átomo de nitrógeno al cual están unidos forman pirrolidinilo o azetidínilo, cada uno de los

cuales está opcionalmente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R^Q.

36. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 35, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^Q se selecciona de halo, alquenilo(2 a 4 átomos de carbono), alquilo(1 a 4 átomos de carbono), ciano, fenilo, hidroxilo, heterociclilo de 4 a 6 miembros, heteroarilo monocíclico o bicíclico de 5 a 10 miembros, cicloalquilo(3 a 6 átomos de carbono), oxo, imino, -O(fenilo), -C(O)R^g, -NHC(O)R^e, -S(O)=NHalquilo(1 a 4 átomos de carbono), y -S(O)₂NR^eR^f, en donde dicho alquenilo(2 a 4 átomos de carbono) y alquilo(1 a 4 átomos de carbono) son cada uno opcional e independientemente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R^M, y en donde dicho fenilo, heterociclilo de 4 a 6 miembros, heteroarilo monocíclico o bicíclico de 5 a 10 miembros, y cicloalquilo(3 a 6 átomos de carbono) son cada uno opcional e independientemente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R^F.

37. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 36, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^Q se selecciona de halo, alquenilo(2 a 4 átomos de carbono), alquilo(1 a 4 átomos de carbono), ciano, fenilo, hidroxilo, morfolinilo, dihidropiridinilo, tetrahydro-2H-tiopirano, piridinilo, pirrolilo, pirazolilo, imidazolilo, oxazolilo, triazolilo, indazolilo, benzoimidazolilo, pirazolo[3,4-b]piridinilo, ciclohexilo, ciclopropilo, oxo, imino, -O(fenilo), -C(O)R^g, -NHC(O)R^e, -S(O)=NHalquilo(1 a 4 átomos de carbono), y -S(O)₂NR^eR^f, en donde dicho alquenilo(2 a 4 átomos de carbono) y alquilo(1 a 4 átomos de carbono) son cada uno opcional e independientemente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R^M, y en donde dicho fenilo, morfolinilo, dihidropiridinilo, tetrahydro-2H-tiopirano, piridinilo, pirrolilo, pirazolilo, imidazolilo, oxazolilo, triazolilo, indazolilo, benzoimidazolilo, pirazolo[3,4-b]piridinilo, ciclohexilo, y ciclopropilo son cada uno opcional e independientemente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R^F.

38. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 37, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^M se selecciona de heterociclilo de 4 a 6 miembros, heteroarilo monocíclico de 5 a 6 miembros, -S(O)=NHalquilo(1 a 4 átomos de carbono), ciano, y fenilo, en donde dicho heterociclilo de 4 a 6 miembros, heteroarilo monocíclico de 5 a 6 miembros, y fenilo son cada uno opcionalmente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R^X.

39. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 38, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^M se selecciona de

tetrahidropiraniilo, pirazolilo, -S(O)=NHalquilo(1 a 4 átomos de carbono), ciano, y fenilo, en donde dicho tetrahidropiraniilo, pirazolilo, y fenilo son cada uno opcionalmente sustituido con, como la valencia lo permita, 1 a 3 grupos seleccionados de R^x.

40. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 39, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^x se selecciona de alquilo(1 a 4 átomos de carbono), alcoxi(1 a 4 átomos de carbono), y oxo.

41. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 40, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^F se selecciona de halo, alquilo(1 a 4 átomos de carbono), hidroxialquilo(1 a 4 átomos de carbono), alcoxi(1 a 4 átomos de carbono), alquinilo(2 a 4 átomos de carbono), ciano, oxo, e imino.

42. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 41, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^g se selecciona de alquilo(1 a 4 átomos de carbono), morfolinilo, imidazolilo, bencilo, y ciclopropilo.

43. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 42, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^e y R^f son cada uno independientemente seleccionado de alquilo(1 a 4 átomos de carbono) y haloalquilo(1 a 4 átomos de carbono).

44. El compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 43, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, caracterizado además porque R^c y R^d son cada uno independientemente seleccionado de hidrógeno y (1 a 4 átomos de carbono).

45. El compuesto de conformidad con la reivindicación 1, caracterizado además porque el compuesto se selecciona de cualquiera de los Compuestos 1 a 1127, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.

46. Una composición farmacéuticamente aceptable, caracterizada porque comprende el compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 45, o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo; y un portador farmacéuticamente aceptable.

47. Un método caracterizado porque es para tratar una condición en respuesta a la modulación de STAT3 o STAT6 en un sujeto que comprende administrar al sujeto una cantidad terapéuticamente efectiva del compuesto de conformidad con cualquiera de las reivindicaciones 1 a 45 o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo, o la composición farmacéuticamente aceptable de conformidad con la reivindicación 46.