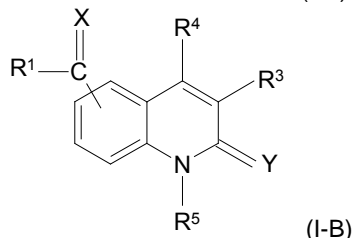
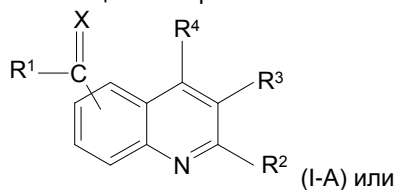


Настоящее изобретение касается соединений формулы



где X является собой O; R¹ представляет собой C₁₋₆алкил; циклоC₃₋₁₂алкил или (циклоC₃₋₁₂алкил) C₁₋₆алкил, где один или больше атомов водорода в C₁₋₆алкильной составляющей или в циклоC₃₋₁₂алкильной составляющей необязательно может быть замещен C₁₋₆алкилоксигруппой, арилом, галогеном или тиенилом; R² представляет собой водород; галоген; C₁₋₆алкил или аминогруппу; R³ и R⁴ каждый независимо представляет собой водород или C₁₋₆алкил; или R² и R³ могут быть взяты вместе для образования -R²-R³-, который является бивалентным радикалом формулы -Z₄-CH₂-CH₂-CH₂- или -Z₄-CH₂-CH₂-, где Z₄ является O или NR¹¹, где R¹¹ является C₁₋₆алкилом; и где каждый бивалентный радикал является необязательно замещенным C₁₋₆алкилом; или R³ и R⁴ могут быть взяты вместе для образования бивалентного радикала формулы -CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-; R⁵ представляет собой водород; Y представляет собой O; и арил представляет собой фенил необязательно замещенный галогеном. Изобретение также относится к использованию соединения по данному изобретению в качестве лекарственного средства и при производстве лекарственного средства для лечения или предотвращения болезней центральной нервной системы, вызванных глутаматом, так же как рецептур, которые содержат это соединение, и способов его получения.