

Данное изобретение касается новых антидиабетических, гиполипидемических, гипохолестеринемических соединений и средств против ожирения формулы (I), их производных, их аналогов, их таутомерных форм, их стереоизомеров, их полиморфов, их фармацевтически приемлемых солей, их фармацевтически приемлемых сольватов и фармацевтически приемлемых композиций, которые их содержат. Конкретнее, данное изобретение касается соединений общей формулы (I), которые являются преимущественно агонистами PPAR α , их производных, их аналогов, их таутомерных форм, их стереоизомеров, их полиморфов, их фармацевтически приемлемых солей, их фармацевтически приемлемых сольватов и фармацевтически приемлемых композиций, которые их содержат. Данное изобретение также касается способов получения новых соединений формулы (I), новых промежуточных соединений, способов их получения, использования новых промежуточных соединений в синтезе указанных выше соединений и их использования в качестве антидиабетических, гиполипидемических, гипохолестеринемических соединений и средств против ожирения.