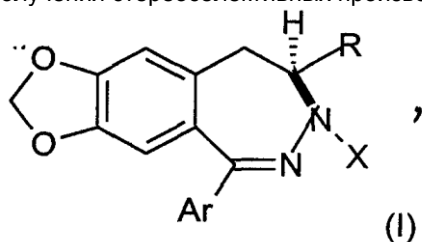
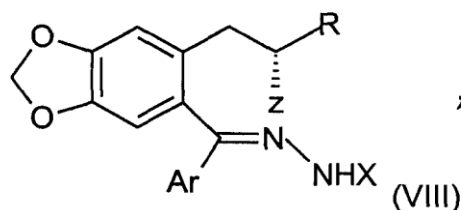


Данное изобретение относится к новому процессу синтеза некоторых производных дигидро-2,3-бензодиазепина, и особенно применимо к процессу получения этих соединений с высокой энантиомерной чистотой и выходами. Способ получения стереоселективных производных дигидро-2,3-бензодиазепина, имеющих общую формулу (I):



в которой R представляет водород или (C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>)алкил, и X представляет водород, (C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>)алкил, ацил, арил, карбоксил или его замещенное производное или защитную группу, или их фармацевтически приемлемых



солей. Циклизуют соединение, имеющее общую формулу (VIII):

в которой Z представляет уходящий атом или группу, с получением соединения, имеющего общую формулу (I), после чего, если необходимо, превращают соединение формулы (I) в другое соединение формулы (I), и/или образуют фармацевтически приемлемую соль.