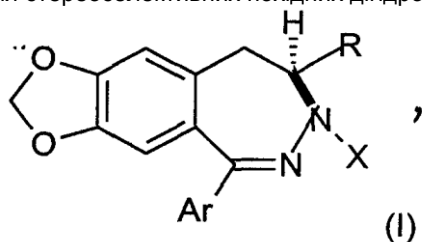
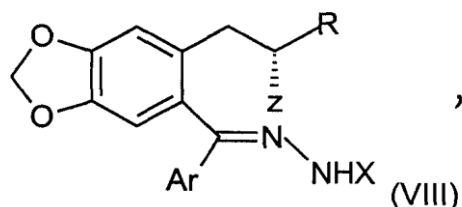


Даний винахід належить до нового процесу синтезу деяких похідних дігідро-2,3-бензодіазепіну, і особливо застосовується до процесу отримання цих сполук з високою енантіомерною чистотою і виходами. Спосіб отримання стереоселективних похідних дігідро-2,3-бензодіазепіну, що мають загальну формулу (I):



в якій R представляє водень або ((C₁-C₁₀) алкіл, і X представляє водень, (C₁-C₁₀) алкіл, ацил, арил, карбоксил або його заміщене похідне або захисну групу, або їх фармацевтично прийнятних солей. Циклізують



сполуку, що має загальну формулу (VIII):

в якій Z представляє відходячий атом або групу, з отриманням сполуки, що має загальну формулу (I), після чого, якщо необхідно, перетворюють сполуку формули (I) на іншу сполуку формули (I), і/або утворюють фармацевтично прийнятну сіль.