

Изобретение относится к неконкурентным АМРА антагонистическим соединениям формулы I, в которой R^1 и R^2 представляют, независимо, водородную, галогенную, C_{1-4} алкильную группы, C_{1-4} алкокси- группу, нитрогруппу, трифторметильную группу или группу формулы $-NR^8R^9$, в которой R^8 и R^9 являются, независимо, водородной, C_{1-4} алкильной группой или группой формулы $-COR^{10}$, в которой R^{10} является водородной, C_{1-6} алкильной группами, которые могут быть заменены, C_{6-10} арильной группой, C_{1-4} алкокси- группой, C_{3-5} циклоалкильной группой, C_{2-6} алкенильной группой, C_{3-5} циклоалкокси- группой или группой формулы $-NR^{11}R^{12}$, в которой R^{11} и R^{12} означают, независимо, водородную, C_{1-4} алкильную группы, C_{3-5} циклоалкильную группу или C_{6-10} арильную группу, R^3 представляет C_{1-4} алкильную группу, C_{3-5} циклоалкильную группу или группу формулы $-CO-R^{13}$, в которой R^{13} имеет те же самые определения, данные в отношении R^{10} , R^4 и R^5 означают, независимо, водородную или C_{1-3} алкильную группы, R^6 и R^7 являются, независимо, водородом, хлором или бромом, с положением, что если один из R^6 и R^7 является, независимо, водородом, другой отличается от водорода, также как их изомеры и соли соединений, полученные после добавления кислоты, или изомеры, в дальнейшем фармацевтические составы, приготовленные из любых перечисленных соединений. Изобретение также относится к стартовым соединениям формулы II, в которой R^1 , R^2 , R^4 , R^5 , R^6 и R^7 таковы, как указано относительно формулы I.