

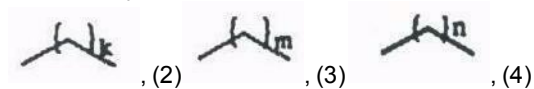
Цей винахід включає структури формули (I)

(I)

або їх фармацевтично прийнятні нетоксичні солі, у якій G представляє (1)

(1),

де Q — арильні замісники, факультативно моно- або дизаміщені гідрокси або галогеном; T — галоген, водень, гідроксил, аміно або алкокси, які мають 1-6 атомів вуглецю; W — кисень, азот, сірка або факультативно заміщений метилен; X — водень, гідроксил або алкіл; Z — органічний або неорганічний замісник, який, факультативно, утворює кільце з замісниками на Q; (2), (3) та (4), незалежно, представляють факультативно заміщені вуглецеві ланцюги



де k, m та n, незалежно, 0 або ціле число від 1 до 3; R₃, R₄, R₅ та R₆ є однаковими або різними і представляють органічні або неорганічні замісники. Ці сполуки є високовибірковими агоністами, антагоністами або оборотними агоністами для рецепторів ГАМК головного мозку або проліками агоністів, антагоністів або оборотних агоністів для рецепторів ГАМК головного мозку. Ці сполуки придатні для діагностування та лікування тривоги, розладів сну, епілептичних випадків, передозування лікарських засобів типу бенздіазепіну та для підсилення пам'яті.