

Изобретение касается соединений формулы (I):

(I),

в которой:

Y обозначает -CH- или -N-,

R₁ обозначает водород, галоген, трифторметил, (C₁-C₄)-алкили или (C₁-C₄)-алкоксил,

R₂ обозначает метил или этил,

каждый из радикалов R₃ и R₄ обозначает водород или (C₁-C₃)-алкил,

X обозначает:

(а) (C₁-C₆)-алкил, (C₁-C₆)-алкоксил, карбокси-(C₃-C₇)-алкил, (C₁-C₄)-алкоксикарбонил-(C₁-C₆)-алкил, карбокси-(C₃-C₇)-алкоксил или (C₁-C₄)-алкоксикарбонил-(C₁-C₆)-алкоксил,

(б) радикал, который выбирают из (C₃-C₇)-циклоалкила, (C₃-C₇)-циклоалкилокси группы, (C₃-C₇)-циклоалкилметила, (C₃-C₇)-циклоалкиламино группы и циклогексенила, причем вышеупомянутый радикал может замещаться галогеном, гидроксилом, (C₁-C₄)-алкоксилом, карбоксилом, (C₁-C₄)-алкоксикарбонилем, амино группой, моно- или ди[(C₁-C₄)-алкил]амино группой;

или

(в) группу, которая выбирается из фенила, феноксигруппы, фениламино группы, N-(C₁-C₃)-алкилфениламино группы, фенилметила, фенилетила, фенилкарбонила, фенилтиогруппы, фенилсульфонила, фенилсульфонила или стирала, причем вышеуказанная группа может быть моно- или полизамещенной в фенильной группе галогеном, трифторметилом, (C₁-C₄)-алкилом, (C₁-C₄)-алкоксилом, циано группой, амино группой, моно- или ди[(C₁-C₄)-алкил]амино группой, (C₁-C₄)-ациламино группой, карбоксилом, (C₁-C₄)-алкоксикарбонилем, аминокарбонилем, моно- или ди[(C₁-C₄)-алкил]аминокарбонилем, амино-(C₁-C₄)-алкилом, гидрокси-(C₁-C₄)-алкилом или галоген-(C₁-C₄)-алкилом;

а также способа их получения и фармацевтических композиций, содержащих их.

Эти соединения отличаются нейротрофической и нейрозащитной активностью.