



(12) Translation of
European patent specification

(11) NO/EP 3679034 B1

NORWAY

(19) NO
(51) Int Cl.
C07D 413/04 (2006.01)
A61K 31/4155 (2006.01)
A61P 1/04 (2006.01)
A61P 5/14 (2006.01)
A61P 9/10 (2006.01)
A61P 17/06 (2006.01)
A61P 37/00 (2006.01)

Norwegian Industrial Property Office

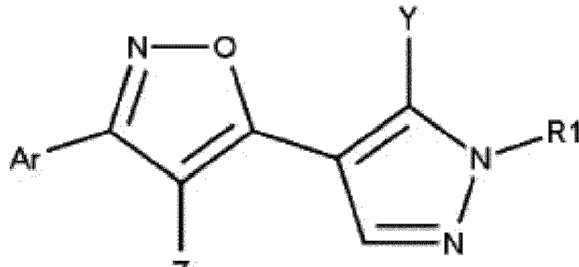
(45)	Translation Published	2022.10.03
(80)	Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent	2022.06.01
(86)	European Application Nr.	18762111.5
(86)	European Filing Date	2018.09.06
(87)	The European Application's Publication Date	2020.07.15
(30)	Priority	2017.09.06, EP, 17189652
(84)	Designated Contracting States:	AL ; AT ; BE ; BG ; CH ; CY ; CZ ; DE ; DK ; EE ; ES ; FI ; FR ; GB ; GR ; HR ; HU ; IE ; IS ; IT ; LI ; LT ; LU ; LV ; MC ; MK ; MT ; NL ; NO ; PL ; PT ; RO ; RS ; SE ; SI ; SK ; SM ; TR
	Designated Extension States:	BA ; ME
	Designated Validation States:	KH ; MA ; MD ; TN
(73)	Proprietor	Immunic AG, Lochhamer Schlag 21, 82166 Gräfelfing, Tyskland
(72)	Inventor	FELDING, Jakob, Ordrupdalvej 36, 2920 Charlottenlund, Danmark KOHLHOF, Hella, Berner Strasse 166, 81476 Munich, Tyskland GRÖPPPEL, Manfred, Sauerbruchstrasse 54 A, 81377 Munich, Tyskland MÜHLER, Rolf Andreas, Krüner Strasse 37, 81373 Munich, Tyskland VITT, Daniel, Obere Bahnhofstrasse 7 A, 82110 Germering, Tyskland CHEVRIER, Carine, Malerwinkel 1, 81479 Munich, Tyskland ZAJA, Mirko, Am Färberturm 8, 86153 Augsburg, Tyskland TASLER, Stefan, Friedinger Strasse 18a, 82229 Seefeld, Tyskland
(74)	Agent or Attorney	BRYN AARFLOT AS, Stortingsgata 8, 0161 OSLO, Norge

(54)	Title	1-(4-(ISOXAZOL-5-YL)-1H-PYRAZOL-1-YL)-2-METHYLPROPAN-2-OL DERIVATIVES AND RELATED COMPOUNDS AS IL-7 AND IFN-GAMMA INHIBITORS FOR TREATING AUTOIMMUNE DISEASES AND CHRONIC INFLAMMATION
(56)	References Cited:	WO-A1-2012/101261 WO-A1-2012/101263

Enclosed is a translation of the patent claims in Norwegian. Please note that as per the Norwegian Patents Acts, section 66i the patent will receive protection in Norway only as far as there is agreement between the translation and the language of the application/patent granted at the EPO. In matters concerning the validity of the patent, language of the application/patent granted at the EPO will be used as the basis for the decision. The patent documents published by the EPO are available through Espacenet (<http://worldwide.espacenet.com>) or via the search engine on our website here: <https://search.patentstyret.no/>

Patentkrav

1. En forbindelse med formel (I) eller et farmasøytisk akseptabelt salt eller oppløsning derav,



Formel (I)

hvor i

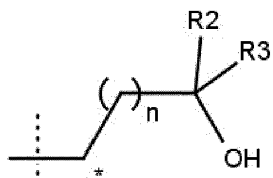
Ar er valgt fra gruppen bestående av fenyl og heteroaryl, som hver er valgfritt substituert med en eller flere uavhengig utvalgte substituenter R^{Ar} ;
 R^{Ar} er valgt fra gruppen bestående av halogen, -OH, -CN, alkoks, haloalkoks, alkyl, haloalkyl, mono- eller dialkylaminoalkyl, mono- eller di-alkylaminoalkoks, -COOR', -CONHR', -CO- R', -SO₂NHR', -NH-CO-R', -NO₂, -NH-SO₂-R', -SO₂-R', benzyloks, -CO-heterocyklyl, -CO-sykloalkyl, -CONH-sykloalkyl, -CONH-heterocyklyl, -O-alkyl-heterocyklyl, -O-alkyl-sykloalkyl, (2-oksa-6-azaspiro[3.3]hept-6-yl)-C₁₋₄-alkoks, amino, aralkyl, sykloalkyl, heterocyklyl, fenyl og heteroaryl, hvor i hver av alkoks-, aralkyl-, alkyl-, sykloalkyl-, heterocyklyl-, fenyl- og heteroarylgruppene valgfritt er substituert med én eller flere substituenter uavhengig valgt fra alkyl, haloalkyl, halogen og OH, og hvor R' uavhengig er valgt fra gruppen bestående av uavhengig representerer H, OH, alkyl og haloalkyl;

Z er valgt fra gruppen bestående av H, halogen, -CO-R^Z, -CH₂-O-R^Z, -CO-CH₂-R^Z, -CO-CH₂-O-R^Z, -CO-OR^Z, -NHCO-R^Z, -CO-NHR^Z, -N(R^Z)₂, -CN, -NHCOOR^Z, -SO₂-R^Z, -SO₂NHR^Z, -alkyl-O-R^Z, -alkyl-O-alkyl-O-R^Zamino, alkyl, fenyl, heteroaryl, heterocyklyl og sykloalkyl, hvor i hver av nevnte alkyl-, fenyl-, heteroaryl-, heterocyklyl- og sykloalkylgrupper valgfritt er substituert med én eller flere substituenter uavhengig valgt fra gruppen bestående av halogen, alkyl, alkoks, haloalkyl, -COO-alkyl, OH og sykloalkyl;

R^Z er valgt fra gruppen bestående av H, halogen, -OH, alkyl, haloalkyl, sykloalkyl, heterocyklyl, heterosyklyl, fenyl og heteroaryl,

Y er H, halogen, halogenalkyl, alkyl eller en alkylester;

R1 er en gruppe av strukturen



hvor i

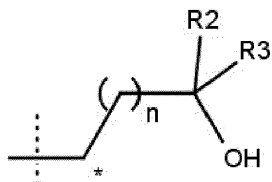
n er 0 eller 1; og

R2 er H, deuterium eller methyl;

R3 er methyl, trifluormetyl, etyl, eller sammen med R2 danner en syklopropylgruppe, eller R3 danner en metylenbro til karbonatomet merket *.

2. Forbindelse med formel (I) ifølge krav 1 eller et farmasøytisk akseptabelt salt eller oppløsning derav, hvor

Ar er valgt fra gruppen bestående av fenyl og heteroaryl, som hver er valgfritt substituert med en eller flere uavhengig utvalgte substituenter R^{Ar};
 R^{Ar} er valgt fra gruppen bestående av halogen, -OH, -CN, alkoks, haloalkoks, alkyl, haloalkyl, mono- eller dialkylamino-alkyl, mono- eller di-alkylamino-alkoks, -COOR', -CONHR', -CO-R', -SO₂NHR', -NH-CO-R', -NO₂, -NH-SO₂-R', -SO₂-R', benzyloks, -CO-heterocyklyl, -CO-sykloalkyl, -CONH-sykloalkyl, -CONH-heterocyklyl, -O-alkyl-heterocyklyl, -O-alkyl-sykloalkyl, (2-oksa-6-azaspiro[3.3]hept-6-yl)-C₁₋₄-alkoks, amino, aralkyl, sykloalkyl, heterocyklyl, fenyl og heteroaryl, hvor hver av alkoks-, aralkyl-, alkyl-, sykloalkyl-, heterocyklyl-, fenyl- og heteroarylgruppene valgfritt er substituert med én eller flere substituenter uavhengig valgt fra alkyl, haloalkyl, halogen og OH, og hvor R' uavhengig er valgt fra gruppen bestående av uavhengig representerer H, OH, alkyl og haloalkyl;
 Z er valgt fra gruppen bestående av H, halogen, -CO-R^Z, -CH₂-O-R^Z, -CO-CH₂-R^Z, -CO-CH₂-O-R^Z, -COOR^Z, -NHCO-R^Z, -CO-NHR^Z, -N(R^Z)₂, -CN, -NHCO₂R^Z, -SO₂-R^Z, -SO₂NHR^Z, -alkyl-O-R^Z, -alkyl-O-alkyl-O-R^Z amino, alkyl, fenyl, heteroaryl, heterocyklyl og sykloalkyl, hvor hver av nevnte alkyl-, fenyl-, heteroaryl-, heterocyklyl- og sykloalkylgrupper valgfritt er substituert med én eller flere substituenter uavhengig valgt fra gruppen bestående av halogen, alkyl, alkoks, haloalkyl, -COO-alkyl, OH og sykloalkyl;
 R^Z er valgt fra gruppen bestående av H, halogen, -OH, alkyl, haloalkyl, sykloalkyl, heterocyklyl, heterosyklyl, fenyl og heteroaryl,
 Y er H, halogen, halogenalkyl, alkyl eller en alkylester;
 R₁ er en gruppe av strukturen



hvor

n er 0 eller 1;
 R₂ er H, deuterium eller methyl;
 R₃ er methyl, trifluormetyl, etyl, eller sammen med R₂ danner det en syklopropylgruppe; eller
 n er 1, R₂ er H, deuterium eller methyl og R₃ danner en metylenbro til karbonatomet merket *.

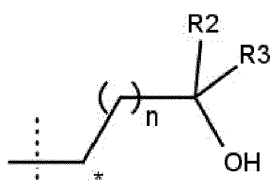
3. Forbindelse med formel (I) ifølge krav 1 eller 2 eller et farmasøytisk akseptabelt salt eller oppløsning derav, hvor

Ar er valgt fra gruppen bestående av fenyl og 5- eller 6-leddet heteroaryl, som hver er valgfritt substituert med én eller flere substituenter R^{Ar};
 R^{Ar} er valgt fra gruppen bestående av halogen, OH, CN, C₁₋₄-alkyl, C₁₋₄-halogenalkyl, -NH₂acetamido, -COO-C₁₋₄-alkyl, C₁₋₄-alkoks, og (mono- eller di-C₁₋₄-alkyl-amino)-C₁₋₄-alkoks, mer spesielt halogen, C₁₋₄-alkoks, og (mono- eller di-C₁₋₄-alkyl-amino)-C₁₋₄-alkoks, benzyloks, -CO-N(R^N)₂ hvor en R^N er H og den andre er C₁₋₃-alkyl, C₃₋₄-sykloalkyl eller begge R^N tatt sammen med N som de er

festet til danner en azetan-, pyrrolidin- eller morfolinring, -CONR^N hvor en R^N er H og den andre er isopropyl eller syklobutyl eller begge R^N tatt sammen med N som de er festet til danner en pyrrolidin-, morfolin-, 1,1-dioksotiomorfolin, 4-metyl-piperazin eller 2-oksa-6-azaspiro[3.3]heptanring;

Z er valgt fra gruppen bestående av H, halogen, -CO-C₁₋₄-alkyl, -CO-CH₂-C₁₋₄-alkoksy, -CO-CH₂-O-C₃₋₅-sykloalkyl, -CO-heterocyklyl, -CH₂-OH, -CH₂-O-C₁₋₄-alkyl, -CH₂-O-C₃₋₅-sykloalkyl, -NH₂, -NH-COO-C₁₋₄-alkyl, -CN, -COO-C₁₋₄alkyl, -CONH-C₁₋₄alkyl, -CONH-arylalkyl, -CONH-sykloalkyl, -CON(C₁₋₄alkyl)₂, -CON(C₁₋₄alkyl)-O-C₁₋₄alkyl, -CO-CH₂-sykloalkyl, COO-heterocyklyl, -COO-sykloalkyl, sykloalkylmetyl, alken-1-on, alkyløksyalkyl, -C₁₋₂-alkyl-O-C₁₋₂-alkyl-O-C₁₋₄-alkyl, sykloalkylmetyl-alken-1-ol, heteroaryl, fenyld eller heterosyklyl, hvori nevnte fenyld og heterosyklyl valgfritt er substituert med én eller flere substituenter uavhengig valgt fra gruppen som omfatter halogen, alkyl, alkoxsy, halogenalkyl, -COO-alkyl OH og sykloalkyl;

Y er valgt fra gruppen bestående av H, alkyl, halogenalkyl og alkylester; R1 er en gruppe av strukturen



hvor

n er 0;

R2 er H, deuterium eller methyl;

R3 er methyl, trifluormetyl, etyl, eller sammen med R2 danner det en syklopropylgruppe; eller

n er 1;

R2 er H, deuterium eller methyl;

R3 er methyl eller trifluormetyl eller danner en metylenbro til karbonatomet merket *.

4. Forbindelse ifølge hvilket som helst av kravene 1 til 3 eller et farmasøytsk akseptabelt salt eller oppløsning derav, hvori

Ar er valgt fra gruppen bestående av fenyld og pyridyl, som hver er valgfritt substituert med én eller flere substituenter R^{Ar};

R^{Ar} er valgt fra gruppen bestående av halogen, OH, -O-C₁₋₃-alkyl, -O-C₁₋₃-halogenalkyl, C₁₋₄-alkyl, C₁₋₄-halogenalkyl, (mono- eller dimethylamino)-C₁₋₃-alkyl og (mono- eller dimethylamino)-C₁₋₂-alkoxsy;

Z er valgt fra gruppen bestående av COO-C₁₋₃-alkyl, -CO-CH₂-O-C₁₋₂-alkyl, 5- eller 6-leddet heteroaryl, fenyld, -COO-C₃₋₆-sykloalkyl, -COO-C₃₋₆-heterocyklyl, -CON-C₃₋₆-sykloalkyl, -CON-C₃₋₆-heterocyklyl, -CO-CH₂-C₃₋₆-sykloalkyl, -CH₂-O-C₃₋₆-sykloalkyl, -CO-C₁₋₄-alkyl, -C₁₋₂-alkyl-O-C₁₋₂-alkyl, -C₁₋₂-alkyl-O-C₁₋₂-alkyl-O-C₁₋₂-alkyl og -C(OH)(C₁₋₄-alkyl)(CH₂-C₃₋₆-sykloalkyl), hvori heteroaryl, fenyld, heterocyklyl, sykloalkyl og alkyl valgfritt er substituert med én eller flere substituenter uavhengig valgt fra gruppen bestående av methyl, halogen, CF₃OMe og OH;

Y er valgt fra gruppen bestående av CF₃ og Me;

R1 er valgt fra gruppen bestående av 3-hydroksy-3-metylbutyl, 2-hydroksy-2-metylpropyl, 3-hydroksy-3-metyl-syklobutyl, 2-hydroksypropyl, 2-hydroksybutyl, 3-hydroksy-syklobutyl, 2-hydroksy-3,3,3-trifluorpropyl, 2-hydroksy-2-deutero-propyl og 1-hydroksy-syklopropylmetyl.

5. Forbindelse ifølge hvilket som helst av kravene 1 til 4 eller et farmasøytisk akseptabelt salt eller oppløsning derav, hvor

Ar er valgt fra gruppen bestående av fenyl valgfritt substituert med én eller flere substituenter R^{Ar};
R^{Ar} er valgt fra gruppen bestående av halogen, -O-C₁₋₃-alkyl, -O-C₁₋₃-halogenalkyl, C₁₋₄-alkyl, C₁₋₄-halogenalkyl og (dimethylamino)-C₁₋₂-alkoksy;
Z er valgt fra gruppen bestående av H, COO-C₁₋₃-alkyl, pyrimidyl, pyrazinyl, tiazolyl, oksazolyl, isoksazolyl, isotiazolylimidazolyl, oksadiazolyl, tiadiazolyl, tiofenyl, furan, tetrahydrofuran, syklopropoksymetyl, sykloheksoksymetyl, syklopentoksymetyl, -COO-syklo-COO-propyl, -COO-syklo-COO-butyl, -COO-syklo-COO- sykloheksyl, pent-4-en-1-on, hydroksymetyl, metoksymetyl, etoksymetyl, isopropoksymetyl, syklobutoksymetyl, metoksyethyl, acetyl, metoksyacetyl, -CO-CH₂-syklobutyl, -CO-CH₂-syklopropyl, -CO-CH₂-syklopentyl, -CO-CH₂-sykloheksyl, -COO-oksetan, 1-syklopropylmethyl-pent-4-en-1-ol, -metoksy-etoksy-metyl, -CONH-syklopropyl, -CONH-syklobutyl, -CONH-syklopentyl og -CONH-sykloheksyl, hvori nevnte pyrimidyl, pyrazinyl, tiazolyl, oksazolyl, isoksazolyl, isotiazolyl imidazolyl, oksadiazolyl, tiadiazolyl, tiofenyl, tetrahydrofuran og furan valgfritt er substituert med én eller flere substituenter uavhengig valgt fra gruppen bestående av methyl, halogen, methyl₃OMe og OH; Y er valgt fra gruppen bestående av CF₃ og Me;
R1 er valgt fra gruppen bestående av 3-hydroksy-3-metylbutyl, 2-hydroksy-2-metylpropyl, 3-hydroksy-3-metyl-syklobutyl, 2-hydroksypropyl, 2-hydroksybutyl, 3-hydroksy-syklobutyl, 2- hydroksy-3,3,3-trifluorpropyl, 2-hydroksy-2-deutero-propyl og 1-hydroksy-syklopropylmethyl.

6. Forbindelse ifølge hvilket som helst av kravene 1 til 5 eller et farmasøytisk akseptabelt salt eller oppløsning derav, hvor

Ar er fenyl som valgfritt er substituert med én eller flere substituenter R^{Ar};
R^{Ar} er valgt fra gruppen bestående av Cl, -OMe, F og 2-(dimethylamino)-etoksy;
Z er valgt fra gruppen bestående av -COOMe, -COOEt, pyrimidin-2-yl, tiazol-2-yl, syklopropoksymetyl, -COO-syklopropyl, -COO-syklobutyl, pent-4-en-1-on, pyrimidin- 4-yl, metoksymetyl, pyrazin-2-yl, -CO-CH₂-syklobutyl, COO-oksetan, 5-metyl-isoksazol-2-yl, 1-syklopropylmethyl-pent-4-en-1-ol, -CONH-syklopentyl; Y er valgt fra gruppen bestående av CF₃ og Me;
R1 er valgt fra gruppen bestående av 3-hydroksy-3-metylbutyl, 3-hydroksy-3-metyl-syklobutyl, 2-hydroksypropyl, 2-hydroksybutyl, 3-hydroksy-syklobutyl, 2-hydroksy-3,3,3- trifluorpropyl, 2-hydroksy-2-deutero-propyl og 1-hydroksy-syklopropylmethyl.

7. Forbindelse ifølge hvilket som helst av kravene 1 til 6, hvori forbindelsen er valgt fra gruppen bestående av

1-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(1,3-tiazol-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H- pyrazol-1-yl}-2-metylpropan-2-ol
1-({4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(1,3-tiazol-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H -pyrazol-1-yl}metyl)syklopropan-1-ol
4-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(1,3-tiazol-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H- pyrazol-1-yl}-2-metylbutan-2-ol
(2R)-1-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(1,3-tiazol-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl) -1H-pyrazol-1-yl}propan-2-ol

(2S)-1-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(1,3-tiazol-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}propan-2-ol
 1-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(1,3-tiazol-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}butan-2-ol (*rac*)
 3-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(1,3-tiazol-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-1,1,1-trifluorpropan-2-ol (*rac*)
 etyl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-[1-(2-hydroksy-2-metylpropyl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl]-1,2-oksazol-4-karboksylat
 etyl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-[1-(3-hydroksy-3-methylbutyl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl]-1,2-oksazol-4-karboksylat
 etyl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-{1-[(1R,3S)-3-hydroksy-3-metylsyklobutyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat (*syn*)
 etyl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-{1-[(1S,3R)-3-hydroksy-3-metylsyklobutyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat (*anti*)
 etyl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-{1-[(2R)-2-hydroksypropyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat
 etyl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-{1-[(2S)-2-hydroksypropyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat
 etyl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-[1-(2-hydroksybutyl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl]-1,2-oksazol-4-karboksylat (*rac*)
 etyl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-[1-(3,3,3-trifluor-2-hydroksypropyl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl]-1,2-oksazol-4-karboksylat (*rac*)
 etyl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-{1-[(2R)-3,3,3-trifluor-2-hydroksypropyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat
 metyl 3-(2-klorfenyl)-5-{5-metyl-1-[(1S,3R)-3-hydroksy-3-metylsyklobutyl]-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat (*anti*)
 metyl 3-(2-klorfenyl)-5-{5-metyl-1-[(1R,3S)-3-hydroksy-3-metylsyklobutyl]-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat (*syn*)
 metyl 3-(2-klorfenyl)-5-[1-(3-hydroksy-3-methylbutyl)-5-metyl-1H-pyrazol-4-yl]-1,2-oksazol-4-karboksylat
 metyl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-[1-(3-hydroksy-3-methylbutyl)-5-metyl-1H-pyrazol-4-yl]-1,2-oksazol-4-karboksylat
 metyl 5-{1-[(2R)-2-hydroksypropyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-3-(2-metoksypyridin-3-yl)-1,2-oksazol-4-karboksylat
 metyl 3-(2-klorfenyl)-5-{1-[(2S)-2-hydroksypropyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat
 metyl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-{1-[(2S)-2-hydroksypropyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat
 metyl 3-(2-klorfenyl)-5-{1-[(2S)-2-hydroksypropyl]-5-metyl-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat
 metyl 3-(2-klor-3-metoksyfenyl)-5-[1-(3-hydroksy-3-methylbutyl)-5-metyl-1H-pyrazol-4-yl]-1,2-oksazol-4-karboksylat
 metyl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-{1-[(1S,3R)-3-hydroksy-3-metylsyklobutyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat (*anti*)
 metyl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-{1-[(1R,3S)-3-hydroksy-3-metylsyklobutyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat (*syn*)
 metyl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-[1-(3-hydroksysyklobutyl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl]-1,2-oksazol-4-karboksylat
 metyl 3-(2-klorfenyl)-5-{1-[(1S,3S)-3-hydroksy-3-(metoksymetyl)syklobutyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat (*syn*)
 1-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(5-metyl-1,3,4-oksadiazol-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-2-metylpropan-2-ol
 1-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(1,3-tiazol-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}(2-²H)propan-2-ol (*rac*)
 etyl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-{1-[2-hydroksy(2-²H)propyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat (*rac*)

methyl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-{1-[2-hydroksy(2-²H)propyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat (*rac*)
 1-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-[1-(2-hydroksy-2-metylpropyl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl]-1,2-oksazol-4-yl]etan-1-on
 1-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-{1-[(2R)-2-hydroksypropyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-yl]etan-1-on
 1-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-[1-(2-hydroksy-2-metylpropyl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl]-1,2-oksazol-4-yl]-2-syklobutyletan-1-on
 1-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-[1-(2-hydroksy-2-metylpropyl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl]-1,2-oksazol-4-yl]pent-4-en-1-on
 2-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-[1-(2-hydroksy-2-metylpropyl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl]-1,2-oksazol-4-yl]-1-syklopropylheks-5-en-2-ol (*rac*)
 1-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-[1-(2-hydroksy-2-metylpropyl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl]-1,2-oksazol-4-yl]-2-metoksyetan-1-on
 1-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-{1-[(2R)-2-hydroksypropyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-yl]-2-metoksyetan-1-on
 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-*N*-syklopentyl-5-[1-(2-hydroksy-2-metylpropyl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl]-1,2-oksazol-4-karboksamid
 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-*N*-syklopropyl-5-[1-(2-hydroksy-2-metylpropyl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl]-1,2-oksazol-4-karboksamid
 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-*N*-syklobutyl-5-[1-(2-hydroksy-2-metylpropyl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl]-1,2-oksazol-4-karboksamid
 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-*N*-syklopentyl-5-{1-[(2R)-2-hydroksypropyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksamid
 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-*N*-syklopropyl-5-{1-[(2R)-2-hydroksypropyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksamid
 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-*N*-syklobutyl-5-{1-[(2R)-2-hydroksypropyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksamid
 oksetan-3-yl 3-(2-klorfenyl)-5-{1-[(2S)-2-hydroksypropyl]-5-metyl-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat
 syklopropyl-3-(2-klorfenyl)-5-{1-[(1S,3R)-3-hydroksy-3-metylsyklobutyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat (*anti*)
 syklopropyl 3-(2-klorfenyl)-5-{1-[(1R,3S)-3-hydroksy-3-metylsyklobutyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat (*syn*)
 syklopropyl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-{1-[(1S,3R)-3-hydroksy-3-metylsyklobutyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat (*anti*)
 syklopropyl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-{1-[(1R,3S)-3-hydroksy-3-metylsyklobutyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat (*syn*)
 oksetan-3-yl 3-(2-klorfenyl)-5-{1-[(1R,3S)-3-hydroksy-3-metylsyklobutyl]-5-metyl-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat (*syn*)
 syklopropyl-3-(2-klorfenyl)-5-{5-metyl-1-[(1R,3S)-3-hydroksy-3-metylsyklobutyl]-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat (*syn*)
 syklopropyl-3-(2-klorfenyl)-5-{5-metyl-1-[(1S,3R)-3-hydroksy-3-metylsyklobutyl]-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat (*anti*)
 syklopropyl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-[1-(2-hydroksy-2-metylpropyl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl]-1,2-oksazol-4-karboksylat
 syklobutyl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-[1-(2-hydroksy-2-metylpropyl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl]-1,2-oksazol-4-karboksylat
 oksetan-3-yl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-[1-(2-hydroksy-2-metylpropyl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl]-1,2-oksazol-4-karboksylat
 oksetan-3-yl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-{1-[(2R)-2-hydroksypropyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat
 syklopropyl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-{1-[(2S)-2-hydroksypropyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat
 oksetan-3-yl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-{1-[(2S)-2-hydroksypropyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat

syklopropyl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-{5-metyl-1-[(1)*R*,3*S*]-3-hydroksy-3-metylsyklobutyl]-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat (*syn*)
 syklopropyl 3-(2-klor-6-fluorfenyl)-5-{5-metyl-1-[(1)*S*,3*R*]-3-hydroksy-3-metylsyklobutyl]-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat (*anti*)
 1-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(hydroksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-2-methylpropan-2-ol
 (1*R*,3*S*)-3-{4-[3-(2-klorfenyl)-4-(hydroksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*syn*)
 1-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(metoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-2-methylpropan-2-ol
 (2*R*)-1-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(metoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}propan-2-ol
 4-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(metoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-2-methylbutan-2-ol
 (2*S*)-1-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(metoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}propan-2-ol
 (1*R*,3*S*)-3-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(metoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*syn*)
 (1*R*,3*S*)-3-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(metoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-metyl-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*syn*)
 (1*S*,3*R*)-3-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(metoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-metyl-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*anti*)
 (1*R*,3*S*)-3-{4-[3-(2-klorfenyl)-4-(metoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-metyl-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*syn*)
 (1*S*,3*R*)-3-{4-[3-(2-klorfenyl)-4-(metoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-metyl-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*anti*)
 (1*R*,3*S*)-3-{4-[3-(2-klorfenyl)-4-(metoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*syn*)
 (2*S*)-1-{4-[3-(2-klorfenyl)-4-[(2-metoksyetoksy)metyl]-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}propan-2-ol
 (2*R*)-1-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(etoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}propan-2-ol
 4-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(syklopropoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-2-methylbutan-2-ol
 4-{4-[3-(2-klorfenyl)-4-(syklopropoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-metyl-1H-pyrazol-1-yl}-2-methylbutan-2-ol
 4-{4-[3-(2-klorfenyl)-4-(syklopropoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-metyl-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*syn*)
 (1*S*,3*R*)-3-{4-[3-(2-klorfenyl)-4-(syklopropoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-metyl-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*anti*)
 4-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(syklopropoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-metyl-1H-pyrazol-1-yl}-2-methylbutan-2-ol
 (1*R*,3*S*)-3-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(syklopropoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-methyl-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*syn*)
 (1*S*,3*R*)-3-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(syklopropoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-methyl-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*anti*)
 (2*R*)-1-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(syklopropoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}propan-2-ol
 (1*R*,3*S*)-3-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(syklopropoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*syn*)
 (1*R*,3*S*)-3-{4-[3-(2-klorfenyl)-4-(syklopropoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*syn*)
 (2*S*)-1-{4-[3-(2-klorfenyl)-4-[(oksetan-3-yloksy)metyl]-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}propan-2-ol

(2R)-1-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-[(propan-2-yloksy)metyl]-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}propan-2-ol
 (2R)-1-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(syklobutoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}propan-2-ol
 4-{4-[3-(2-klor-3-metoksyfenyl)-4-(syklopropoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-2-metylbutan-2-ol
 (1R,3S)-3-[4-(3-{2-klor-3-[2-(morpholin-4-yl)etoksy]fenyl}-4-(syklopropoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl]-1-metylsyklobutan-1-ol (*syn*)
 methyl 5-[1-(2-hydroksy-2-metylpropyl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl]-3-(2-hydroksypyridin-3-yl)-1,2-oksazol-4-karboksylat
 (2R)-1-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}propan-2-ol
 1-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(metoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}(2-2H)propan-2-ol (*rac*)
 (2S)-1-{4-[3-(2-klorfenyl)-4-(oksolan-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}propan-2-ol
 (2R)-1-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}propan-2-ol
 (1R,3S)-3-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*syn*)
 (1R,3S)-3-{4-[3-(2-klorfenyl)-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-methyl-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*syn*)
 (1R,3S)-3-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(pyrazin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*syn*)
 (1R,3S)-3-{4-[3-(2-klorfenyl)-4-(pyrazin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*syn*)
 (1R,3S)-3-{4-[3-(2-klor-3-metoksyfenyl)-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*syn*)
 (1R,3S)-3-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(pyrimidin-4-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*syn*)
 (1S,3R)-3-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(pyrimidin-4-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*anti*)
 (1R,3S)-3-{4-[3-(2-klorfenyl)-4-(pyrimidin-4-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*syn*)
 (1R,3S)-3-{4-[3-(2-klorfenyl)-4-(pyrimidin-4-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-methyl-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*syn*)
 (1R,3S)-3-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(pyrimidin-4-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-methyl-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*syn*)
 (1R,3S)-3-{4-[3-(2-klorfenyl)-4-(pyrazin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-methyl-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*syn*)
 (1R,3S)-3-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(pyrazin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-methyl-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*syn*)
 (2R)-1-{4-[3-(2-metoksyfenyl)-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl} propan-2-ol
 1-{4-[3-(2-metoksyfenyl)-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-2-metylpropan-2-ol
 (2R)-1-{4-[3-(2-metoksyfenyl)-4-(pyrimidin-4-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl} propan-2-ol
 1-{4-[3-(2-metoksyfenyl)-4-(pyrimidin-4-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-2-metylpropan-2-ol

(2R)-1-{4-[3-(2-klor-3-metoksyfenyl)-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}propan-2-ol
 1-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-2-metylpropan-2-ol
 (2R)-1-{4-[3-(2-klor-3-metoksyfenyl)-4-(pyrimidin-4-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}propan-2-ol
 1-{4-[3-(2-klor-3-metoksyfenyl)-4-(pyrimidin-4-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-2-metylpropan-2-ol
 4-{4-[3-(2-klor-3-metoksyfenyl)-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-2-metylbutan-2-ol
 4-{4-[3-(2-klorfenyl)-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-2-metylbutan-2-ol
 4-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-2-metylbutan-2-ol
 4-{4-[3-(2-klor-3-metoksyfenyl)-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-methyl-1H-pyrazol-1-yl}-2-metylbutan-2-ol
 4-{4-[3-(2,6-diklor-3-metoksyfenyl)-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-methyl-1H-pyrazol-1-yl}-2-metylbutan-2-ol
 4-{4-[3-(2-klorfenyl)-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-methyl-1H-pyrazol-1-yl}-2-metylbutan-2-ol
 4-{4-[3-(2-klor-6-fluorfenyl)-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-methyl-1H-pyrazol-1-yl}-2-metylbutan-2-ol
 4-(4-{3-[3-(benzyloksy)-2-klorfenyl]-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl)-2-metylbutan-2-ol
 2-klor-3-{5-[1-(3-hydroksy-3-metylbutyl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl]-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-3-yl}fenol
 (1R,3S)-3-{4-[3-(2-klor-3-metoksyfenyl)-4-(syklopropoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl}-1-metylsyklobutan-1-ol (*syn*)
 etyl 3-(2-klor-3-metoksyfenyl)-5-{1-[1R,3S)-3-hydroksy-3-metyltsklobutyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat (*syn*)
 etyl 3-(2-klor-3-metoksyfenyl)-5-[1-(3-hydroksy-3-metylbutyl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl]-1,2-oksazol-4-karboksylat
 4-[4-(3-{2-klor-3-[2-(morpholin-4-yl)etoksy]fenyl}-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl]-2-metylbutan-2-ol
 4-[4-(3-{2-klor-3-[2-(dimethylamino)etoksy]fenyl}-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl]-2-metylbutan-2-ol
 4-[4-(3-{2-klor-3-[2-(4-metylpirazin-1-yl)etoksy]fenyl}-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl]-2-metylbutan-2-ol
 4-[4-(3-{2-klor-3-[2-(diethylamino)etoksy]fenyl}-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl]-2-metylbutan-2-ol
 4-[2-(2-klor-3-{5-[1-(3-hydroksy-3-metylbutyl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl]-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-3-yl}fenoksy)etyl]-1 lambda6-tiomorfolin-1,1-dion
 4-(4-{3-[2-klor-3-(2-{2-oksa-6-azapiro[3.3]heptan-6-yl}etoksy)fenyl}-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl)-2-metylbutan-2-ol
 4-[4-(3-{2-klor-3-[3-(dimethylamino)propoksy]fenyl}-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl]-2-metylbutan-2-ol
 4-[3-(2-klor-3-{5-[1-(3-hydroksy-3-metylbutyl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl]-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-3-yl}fenoksy)propyl]-1 lambda6-tiomorfolin-1,1-dion
 4-[4-(3-{2-klor-3-[3-(pyrrolidin-1-yl)propoksy]fenyl}-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl]-2-metylbutan-2-ol
 4-[4-(3-{2-klor-3-[3-(diethylamino)propoksy]fenyl}-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl]-2-metylbutan-2-ol

4-[4-(3-{2-klor-3-[2-(diethylamino)etoksy]fenyl}-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl)-5-metyl- 1H-pyrazol-1-yl]-2-metylbutan-2-ol
 4-[4-(3-{2-klor-3-[2-(dimethylamino)etoksy]fenyl}-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl)-5-metyl- 1H-pyrazol-1-yl]-2-metylbutan-2-ol
 4-[4-(3-{2-klor-3-[2-(pyrrolidin-1-yl)etoksy]fenyl}-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl)-5-metyl-1H-pyrazol-1-yl]-2-metylbutan-2-ol
 4-[4-(3-{2-klor-3-[3-(diethylamino)propoksy]fenyl}-4-(pyrimidin-2-yl)-1,2-oksazol-5-yl)-5-metyl- 1H-pyrazol-1-yl]-2-metylbutan-2-ol
 metyl 3-{2-klor-3-[2-(morpholin-4-yl)etoksy]fenyl}-5-{1-[(2S)-2-hydroksypropyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat
 metyl 3-{2-klor-3-[2-(dimethylamino)etoksy]fenyl}-5-{1-[(2S)-2-hydroksypropyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-1,2-oksazol-4-karboksylat
 $(1R,3S)$ -3-[4-(3-{2-klor-3-[2-(morpholin-4-yl)etoksy]fenyl}-4-(metoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl]-1-metylsyklobutan-1-ol (*syn*)
 $(1R,3S)$ -3-[4-(3-{2-klor-3-[2-(dimethylamino)etoksy]fenyl}-4-(metoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl]-1-metylsyklobutan-1-ol (*syn*)
 $(1S,3R)$ -3-[4-(3-{2-klor-3-[2-(morpholin-4-yl)etoksy]fenyl}-4-(metoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl]-1-metylsyklobutan-1-ol (*anti*)
 $(1S,3R)$ -3-[4-(3-{2-klor-3-[2-(dimethylamino)etoksy]fenyl}-4-(metoksymetyl)-1,2-oksazol-5-yl)-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl]-1-metylsyklobutan-1-ol (*anti*)
(2R)-1-(4-{3-[2-klor-3-(morpholin-4-karbonyl)fenyl]-4-(pyrimidin-4-yl)-1,2-oksazol-5-yl}-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl)propan-2-ol
2-klor-N-syklobutyl-3-(5-{1-[(2R)-2-hydroksypropyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-4-(pyrimidin-4-yl)-1,2-oksazol-3-yl)benzamid
2-klor-N-etil-3-(5-{1-[(2R)-2-hydroksypropyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-4-(pyrimidin-4-yl)-1,2-oksazol-3-yl)benzamid
2-klor-3-(5-{1-[(2R)-2-hydroksypropyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-4-(pyrimidin-4-yl)-1,2-oksazol-3-yl)-N-(propan-2-yl)benzamid
(2R)-1-(4-{3-[3-(azetidin-1-karbonyl)-2-klofenyl]-4-(pyrimidin-4-yl)-1,2-oksazol-5-yl}-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl)propan-2-ol
2-klor-N-syklopropyl-3-(5-{1-[(2R)-2-hydroksypropyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-4-(pyrimidin-4-yl)-1,2-oksazol-3-yl)benzamid
(2R)-1-(4-{3-[2-klor-3-(pyrrolidin-1-karbonyl)fenyl]-4-(pyrimidin-4-yl)-1,2-oksazol-5-yl}-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl)propan-2-ol
N-syklopropyl-3-(5-{1-[(2R)-2-hydroksypropyl]-5-(tritluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-4-(pyrimidin-4-yl)-1,2-oksazol-3-yl)-2-metoksybenzamid
3-(5-{1-[(2R)-2-hydroksypropyl]-5-(tritluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-4-(pyrimidin-4-yl)-1,2-oksazol-3-yl)-2-metoksy-N-(propan-2-yl)benzamid
(2R)-1-(4-{3-[3-(azetidin-1-karbonyl)-2-metoksyfenyl]-4-(pyrimidin-4-yl)-1,2-oksazol-5-yl}-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-1-yl)propan-2-ol
N-syklobutyl-3-(5-{1-[(2R)-2-hydroksypropyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-4-(pyrimidin-4-yl)-1,2-oksazol-3-yl)-2-metoksybenzamid
N-etil-3-(5-{1-[(2R)-2-hydroksypropyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-4-(pyrimidin-4-yl)-1,2-oksazol-3-yl)-2-metoksybenzamid
N-syklobutyl-3-(5-{1-[(2R)-2-hydroksypropyl]-5-(trifluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-4-(pyrimidin-4-yl)-1,2-oksazol-3-yl)benzamid
3-(5-{1-[(2R)-2-hydroksypropyl]-5-(tritluormetyl)-1H-pyrazol-4-yl}-4-(pyrimidin-4-yl)-1,2-oksazol-3-yl)-N-(propan-2-yl)benzamid

8. Forbindelse ifølge hvilket som helst av kravene 1 til 7 for anvendelse som et medikament.

9. Forbindelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 7 for bruk ved behandling av en sykdom eller medisinsk tilstand er valgt fra gruppen bestående av psoriasis,

psoriasisartritt, autoimmun tyreoiditt, Graves sykdom, revmatoid artritt, vitiligo, Crohns sykdom, ulcerøs kolitt, inflammatorisk tarmsykdom, ankyloserende spondylitt, diabetes type I, multippel sklerose, cøliaki, systemisk lupus erythematosus, uveitt, Behcets sykdom, atopisk dermatitt, Lichen planus, Sjögrens syndrom, ryggmargsplateprolaps, akne, Graft-versus-Host-Reaction, Host-versus-graft-reaksjon, AIH (autoimmunhepatitt), PBC (perifer biliær kolangitt), PSC (primær skleroterende kolangitt), fedme, lupus nefritis, autoimmune skjoldbruskkjertelsykdommer inkludert Graves sykdom og Hashimotos sykdom, autoimmune uveitis, colitis, IMQ psoriasis, juvenile idiopathic arthritis, Myasthenia Gravis, systemisk sklerose, sukkersyke og slitasjegikt.

10. Anvendelse av en forbindelse med formel (I) som definert i hvilket som helst av kravene 1 til 7, eller et farmasøytisk akseptabelt salt eller oppløsning derav ved fremstilling av et medikament for behandling av en sykdom eller medisinsk tilstand hvor hemming av interleukin- 17 (IL-17) og/eller Interferon- γ (INF- γ) er gunstig.

11. Anvendelse ifølge krav 10, hvori sykdommen eller den medisinske tilstanden er valgt fra gruppen bestående av av psoriasis, psoriasisartritt, autoimmun tyreoiditt, Graves sykdom, revmatoid artritt, vitiligo, Crohns sykdom, ulcerøs kolitt, inflammatorisk tarmsykdom, ankyloserende spondylitt, diabetes type I, multippel sklerose, cøliaki, systemisk lupus erythematosus, uveitt, Behcets sykdom, atopisk dermatitt, Lichen planus, Sjögrens syndrom, ryggmargsplateprolaps, akne, Graft-versus-Host-Reaction, Host-versus-graft-reaksjon, AIH (autoimmunhepatitt), PBC (perifer biliær kolangitt), PSC (primær skleroterende kolangitt), fedme, lupus nefritis, autoimmune skjoldbruskkjertelsykdommer inkludert Graves sykdom og Hashimotos sykdom, autoimmune uveitis, colitis, IMQ psoriasis, juvenile idiopathic arthritis, Myasthenia Gravis, systemisk sklerose, sukkersyke og slitasjegikt.