



(12) Translation of
European patent specification

(11) NO/EP 3848027 B1

NORWAY

(19) NO

(51) Int Cl.

A61K 31/4162 (2006.01)

A61K 31/4375 (2006.01)

C07D 471/04 (2006.01)

C07D 498/04 (2006.01)

Norwegian Industrial Property Office

(45)	Translation Published	2023.06.12
(80)	Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent	2023.04.05
(86)	European Application Nr.	21158231.7
(86)	European Filing Date	2014.11.21
(87)	The European Application's Publication Date	2021.07.14
(30)	Priority	2013.11.25, US, 201361908333 P 2014.04.28, US, 201461985035 P
(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
(73)	Proprietor	Corcept Therapeutics Incorporated, 149 Commonwealth Drive, Menlo Park, CA 94025, USA
(72)	Inventor	HUNT, Hazel, Edenderry House Bracken Close, Storrington, West Sussex, Storbritannia WALTERS, Iain, Bio City Pennyfoot Street, Nottingham, Nottinghamshire NG1 1GF, Storbritannia GOURDET, Benoit, Bio City Pennyfoot Street, Nottingham, Nottinghamshire NG1 1GF, Storbritannia
(74)	Agent or Attorney	ZACCO NORWAY AS, Postboks 488, 0213 OSLO, Norge

(54)	Title	OCTAHYDRO FUSED AZADECALIN GLUCOCORTICOID RECEPTOR MODULATORS
(56)	References Cited:	US-A1- 2012 220 565 EP-A1- 0 375 210 US-A1- 2006 223 852 WO-A2-2009/058944 WO-A1-2005/087769 WO-A2-2013/177559

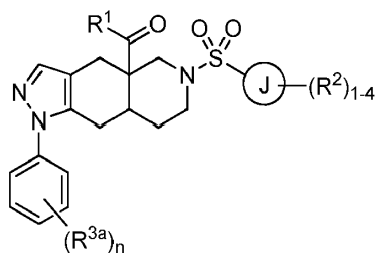
Enclosed is a translation of the patent claims in Norwegian. Please note that as per the Norwegian Patents Acts, section 66i the patent will receive protection in Norway only as far as there is agreement between the translation and the language of the application/patent granted at the EPO. In matters 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/>

3848027

1

Patentkrav

1. Farmasøytisk sammensetning for anvendelse i behandling av en lidelse, idet sammensetningen omfatter en farmasøytisk akseptert eksipiens og en forbindelse som har formelen:



5 hvor

R^1 er en heteroarylring som har fra 5 til 6 ringelementer og fra 1 til 4 heteroatomer som hvert uavhengig velges fra gruppen bestående av N, O og S, valgfritt substituert med 1-4 grupper som hver uavhengig velges fra R^{1a} ;

10 hver R^{1a} velges uavhengig fra gruppen bestående av hydrogen, C_{1-6} -alkyl, halogen, C_{1-6} -haloalkyl, C_{1-6} -alkoksy, C_{1-6} -haloalkoksy, N-oksid og C_{3-8} -sykloalkyl;

ring J velges fra gruppen bestående av en arylring og en heteroarylring som har fra 5 til 6 ringledd og fra 1 til 4 heteroatomer som hvert uavhengig velges fra gruppen bestående av N, O og S;

15

hver R^2 velges uavhengig fra gruppen bestående av hydrogen, C_{1-6} -alkyl, halogen, C_{1-6} -haloalkyl, C_{1-6} -alkoksy, C_{1-6} -haloalkoksy, C_{1-6} -alkyl- C_{1-6} -alkoksy, -CN, -OH, - $NR^{2a}R^{2b}$, - $C(O)R^{2a}$, - $C(O)OR^{2a}$, - $C(O)NR^{2a}R^{2b}$, - SR^{2a} , - $S(O)R^{2a}$, - $S(O)_2R^{2a}$, C_{3-8} -sykloalkyl og C_{3-8} -heterosykloalkyl som har fra 1 til

20 3 heteroatomer, som hvert uavhengig velges fra gruppen bestående av N, O og S;

alternativt kombineres to R^2 -grupper på naboliggende ringatomer for å danne en heterosykloalkylring som har fra 5 til 6 ringledd og fra 1 til 3 heteroatomer som hvert uavhengig velges fra gruppen bestående av N, O og S, hvor heterosykloalkylringen valgfritt substitueres med fra 1 til 3 R^{2c} -grupper;

25

R^{2a} , R^{2b} og R^{2c} hver uavhengig velges fra gruppen bestående av hydrogen og C_{1-6} -alkyl;

hver R^{3a} er uavhengig halogen;

3848027

2

n i senket skrift er et heltall fra 0 til 3;
eller salter av nevnte forbindelse.

2. Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge krav 1, hvor

- 5 R¹ er en heteroarylring som har fra 5 til 6 ringelementer og fra 1 til 3 heteroatomer som hvert uavhengig velges fra gruppen bestående av N, O og S, valgfritt substituert med 1-2 grupper som hver uavhengig velges fra R^{1a}; hver R^{1a} velges uavhengig fra gruppen bestående av hydrogen, C₁₋₆-alkyl, halogen og C₁₋₆-haloalkyl;
- 10 ring J velges fra gruppen bestående av en arylring og en heteroarylring som har fra 5 til 6 ringledd og fra 1 til 3 heteroatomer som hvert uavhengig velges fra gruppen bestående av N og S; hver R² velges uavhengig fra gruppen bestående av hydrogen, C₁₋₆-alkyl, halogen, C₁₋₆-haloalkyl og -CN;
- 15 R^{3a} er F; og
n i senket skrift er et heltall fra 0 til 1.

3. Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge krav 1 eller 2, hvor

- 20 R¹ er en heteroarylring som har fra 5 til 6 ringledd og fra 1 til 2 heteroatomer som hvert uavhengig velges fra gruppen bestående av N og S, valgfritt substituert med 1-2 grupper som hver uavhengig velges fra R^{1a}; hver R^{1a} velges uavhengig fra gruppen bestående av hydrogen, C₁₋₆-alkyl og C₁₋₆-haloalkyl;
- 25 ring J velges fra gruppen bestående av fenyl, pyridin, pyrazol og triazol;
- hver R² velges uavhengig fra gruppen bestående av hydrogen, C₁₋₆-alkyl, halogen, C₁₋₆-haloalkyl og -CN; og
R^{3a} er F.

4. Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge et hvilket som helst av
30 kravene 1 til 3, hvor

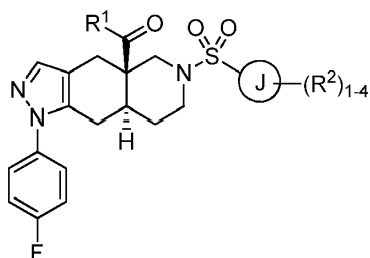
R¹ velges fra gruppen bestående av pyridin og triazol;
ring J velges fra gruppen bestående av fenyl, pyridin, pyrazol og triazol;

3848027

3

hver R^2 velges uavhengig fra gruppen bestående av hydrogen, C_{1-6} -alkyl, halogen, C_{1-6} -haloalkyl og -CN; og R^{3a} er F.

- 5 **5.** Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 4, hvor R^1 er pyridin eller tiazol, valgfritt 2-tiazol, 4-tiazol, 5-tiazol, 2-pyridin, 3-pyridin eller 4-pyridin.
- 10 **6.** Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 5, hvor R^{1a} velges uavhengig fra gruppen bestående av hydrogen, C_{1-6} -alkyl, valgfritt metyl, og C_{1-6} haloalkyl, valgfritt trifluormetyl.
- 15 **7.** Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 6, hvor ring J velges fra gruppen bestående av fenyl, pyridin, pyrazol og triazol, hvor pyridinet valgfritt er 2-pyridin, 3-pyridin eller 4-pyridin, pyrazolet valgfritt er 1-pyrazol, 3-pyrazol, 4-pyrazol eller 5-pyrazol, og triazolet valgfritt er 1,2,3-triazol-4-yl, 1,2,3-triazol-5-yl, 1,2,4-triazol-3-yl eller 1,2,4-triazol-5-yl.
- 20 **8.** Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 7, hvor R^2 velges uavhengig fra gruppen bestående av hydrogen, metyl, etyl, n-propyl, isopropyl, F, Cl, $-CF_3$ og -CN.
- 9.** Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 8, hvor nevnte forbindelse har formelen:



25

eller salter av nevnte forbindelse.

- 10.** Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge krav 1, hvor forbindelsen velges fra gruppen bestående av:

- ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((4-(trifluormetyl)fenyl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(pyridin-2-yl)metanon,
- 5 ((4aR,8aS)-6-((3,4-diklorfenyl)sulfonyl)-1-(4-fluorfenyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(pyridin-2-yl)metanon,
- ((4aR,8aS)-6-((3,4-difluorfenyl)sulfonyl)-1-(4-fluorfenyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(pyridin-2-yl)metanon,
- 10 ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((2-propyl-2H-1,2,3-triazol-4-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(pyridin-2-yl)metanon,
- ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((1-propyl-1H-pyrazol-4-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(pyridin-2-yl)metanon,
- 15 ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((2-metyl-2H-1,2,3-triazol-4-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(4-(trifluormetyl)pyridin-2-yl)metanon,
- ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((1-propyl-1H-pyrazol-4-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(4-(trifluormetyl)pyridin-2-yl)metanon,
- 20 ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((1-propyl-1H-pyrazol-4-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(tiazol-2-yl)metanon,
- ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((3-fluorfenyl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(pyridin-2-yl)metanon,
- 25 ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((3-(trifluormetyl)fenyl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(pyridin-2-yl)metanon,
- ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((1-metyl-1H-pyrazol-4-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(4-(trifluormetyl)pyridin-2-yl)metanon,
- 30 ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((1-metyl-1H-pyrazol-3-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(4-(trifluormetyl)pyridin-2-yl)metanon,

- ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((1-metyl-1H-pyrazol-5-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(4-(trifluormetyl)pyridin-2-yl)metanon,
- 5 ((4aR,8aS)-6-((1-etyl-1H-pyrazol-4-yl)sulfonyl)-1-(4-fluorfenyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(4-(trifluormetyl)pyridin-2-yl)metanon,
- ((4aR,8aS)-6-((1-etyl-1H-pyrazol-5-yl)sulfonyl)-1-(4-fluorfenyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(4-(trifluormetyl)pyridin-2-yl)metanon,
- 10 ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((4-(trifluormetyl)fenyl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(tiazol-2-yl)metanon,
- ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((2-isopropyl-2H-1,2,3-triazol-4-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(pyridin-2-yl)metanon,
- 15 ((4aR,8aS)-6-((2-etyl-2H-1,2,3-triazol-4-yl)sulfonyl)-1-(4-fluorfenyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(4-(trifluormetyl)pyridin-2-yl)metanon,
- ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((1-metyl-1H-1,2,3-triazol-4-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(4-(trifluormetyl)pyridin-2-yl)metanon,
- 20 ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((6-(trifluormetyl)pyridin-2-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(pyridin-2-yl)metanon,
- 25 ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((2-metyl-2H-1,2,3-triazol-4-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(4-metylpyridin-2-yl)metanon,
- ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((2-propyl-2H-1,2,3-triazol-4-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(tiazol-4-yl)metanon,
- 30 3-(((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-4a-pikolinoyl-4a,5,7,8,8a,9-heksahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-6 (4H)-yl)sulfonyl)benzonitril,

- ((4aR,8aS)-6-((3-fluor-4-(trifluormetyl)fenyl)sulfonyl)-1-(4-fluorfenyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(pyridin-2-yl)metanon,
- 5 ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((4-metyl-3,4-dihydro-2H-pyrido[3,2-b][1,4]oksazin-7-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(pyridin-2-yl)metanon,
- ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((1-propyl-1H-1,2,3-triazol-5-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(tiazol-2-yl)metanon,
- 10 ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((1-metyl-1H-1,2,3-triazol-5-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(4-(trifluormetyl)pyridin-2-yl)metanon,
- ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((2-metyl-2H-1,2,3-triazol-4-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(tiazol-2-yl)metanon,
- 15 ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((2-isopropyl-2H-1,2,3-triazol-4-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(tiazol-2-yl)metanon,
- ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((1-isopropyl-1H-pyrazol-4-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(pyridin-2-yl)metanon,
- 20 ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((2-metyl-2H-1,2,3-triazol-4-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(pyridin-2-yl)metanon,
- 25 ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((2-metyl-2H-1,2,3-triazol-4-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(pyridin-2-yl)metanon,
- ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((2-isopropyl-2H-1,2,3-triazol-4-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(4-(trifluormetyl)pyridin-2-yl)metanon,
- 30 ((4aR,8aS)-6-((2H-1,2,3-triazol-4-yl)sulfonyl)-1-(4-fluorfenyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(4-(trifluormetyl)pyridin-2-yl)metanon,

3848027

7

- ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((1-isopropyl-1H-1,2,3-triazol-4-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(pyridin-2-yl)metanon,
- 5 ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((6-(trifluormetyl)pyridin-2-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(tiazol-2-yl)metanon,
- ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((6-(trifluormetyl)pyridin-2-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(tiazol-4-yl)metanon,
- 10 ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((2-metyl-2H-1,2,3-triazol-4-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(tiazol-4-yl)metanon,
- ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((2-isopropyl-2H-1,2,3-triazol-4-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(tiazol-4-yl)metanon, og
- 15 ((4aR,8aS)-6-((2-etyl-2H-1,2,3-triazol-4-yl)sulfonyl)-1-(4-fluorfenyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(tiazol-4-yl)metanon.

20

11. Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 10 for anvendelse i en fremgangsmåte for behandling av en lidelse ved modulering av en glukokortikoidreseptor, idet fremgangsmåten omfatter å administrere til et individ med behov for dette, en terapeutisk effektiv mengde av

25 den farmasøytiske sammensetning, idet lidelsen derved behandles.

12. Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 11 for anvendelse i en fremgangsmåte for behandling av en lidelse ved antagonisering av en glukokortikoidreseptor, idet fremgangsmåten omfatter å

30 administrere til et individ med behov for dette, en terapeutisk effektiv mengde av den farmasøytiske sammensetning, idet lidelsen derved behandles.

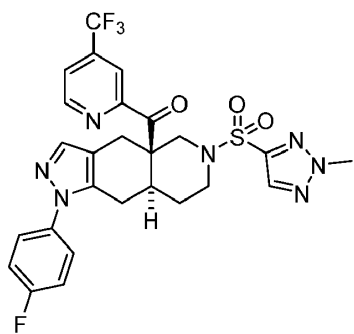
3848027

8

- 13.** Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 12, hvor nevnte lidelse velges blant fedme, diabetes, hjerte-karsykdom, hypertensjon, syndrom X, depresjon, angst, glaukom, humant immundefektvirus (HIV) eller akvirert immunsviktsyndrom (AIDS), nevrodegenerering, Alzheimers sykdom, Parkinsons sykdom, Huntingtons sykdom, kognitiv enhancement, Cushings syndrom, Addisons sykdom, osteoporose, svakhet, muskelsvakhet, betennelsessykdommer, osteoartritt, leddgikt, astma og rhinitt, binyrefunksjonrelaterte lidelser, virusinfeksjon, immunsvikt, immunmodulasjon, autoimmune sykdommer, allergier, sårheling, tvangsmessig atferd, multiresistens, addiksjon, psykose, anoreksi, kakeksi, posttraumatisk stresslidelse, postoperativt knokkelbrudd, medisinsk katabolisme, alvorlig psykotisk depresjon, lett kognitiv svikt, psykose, demens, hyperglykemi, sentral serøs retinopati, alkoholavhengighet, stresslidelser, antipsykotikainduert vektøkning, delirium, kognitiv svekkelse hos deprimerte pasienter, kognitiv deteriorasjon hos individer med Downs syndrom, psykose assosiert med interferon-alfa-terapi, kroniske smerter, smerter assosiert med gastroøsofageal reflukssykdom, post-partum-psykose, post-partum-depresjon, nevrologiske lidelser hos premature barn, migrenehodepine og kreftsykdommer, herunder eggstokkreft, brystkreft og prostatakreft.
- 14.** Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 13, hvor lidelsen velges blant fedme, diabetes, hjerte-karsykdom, hypertensjon, depresjon, angst, Cushings syndrom, hyperglykemi, antipsykotikainduert vektøkning og kreftsykdommer, herunder eggstokkreft, brystkreft og prostatakreft.
- 15.** Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 14, hvor nevnte forbindelse er ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((2-metyl-2H-1,2,3-triazol-4-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(4-(trifluormetyl)pyridin-2-yl)metanon, som har formelen

3848027

9



16. Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge et hvilket som helst av
 5 kravene 1 til 14, hvor nevnte forbindelse er ((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((2-isopropyl-2H-1,2,3-triazol-4-yl)sulfonyl)-4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(tiazol-4-yl)metanon, som har formelen

