



(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

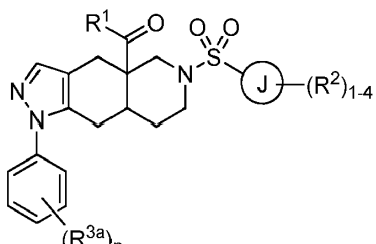
Enclosed is a translation of the patent claims in Norwegian. Please note that as per the Norwegian Patents Acts, section 66i the patent will receive protection in Norway only as far as there is agreement between the translation and the language of the application/patent granted at the EPO. In matters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



5

(I)

hvor

R¹ 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 R¹ᵃ; 10 hver R¹ᵃ velges uavhengig fra gruppen bestående av hydrogen, C₁-₆-alkyl, halogen, C₁-₆-haloalkyl, C₁-₆-alkoksy, C₁-₆-haloalkoksy, N-oksid og C₃-₈-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 R² velges uavhengig fra gruppen bestående av hydrogen, C₁-₆-alkyl, halogen, C₁-₆-haloalkyl, C₁-₆-alkoksy, C₁-₆-haloalkoksy, C₁-₆-alkyl-C₁-₆-alkoksy, -CN, -OH, -NR²ᵃR²ᵇ, -C(O)R²ᵃ, -C(O)OR²ᵃ, -C(O)NR²ᵃR²ᵇ, -SR²ᵃ, -S(O)R²ᵃ, -S(O)₂R²ᵃ, C₃-₈-sykloalkyl og C₃-₈-hetersykloalkyl som har fra 1 til 20 3 heteroatomer, som hvert uavhengig velges fra gruppen bestående av N, O og S;

alternativt kombineres to R²-grupper på naboliggende ringatomer for å danne en heterosykloalkyrling 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 25 heterosykloalkyrlingen valgfritt substitueres med fra 1 til 3 R²ᶜ-grupper;

R²ᵃ, R²ᵇ og R²ᶜ hver uavhengig velges fra gruppen bestående av hydrogen og C₁-₆-alkyl;

hver R³ᵃ 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 tiazol;
ring J velges fra gruppen bestående av fenyl, pyridin, pyrazol og triazol;

3848027

3

hver R² velges uavhengig fra gruppen bestående av hydrogen, C₁₋₆-alkyl, halogen, C₁₋₆-haloalkyl og -CN; og
R^{3a} er F.

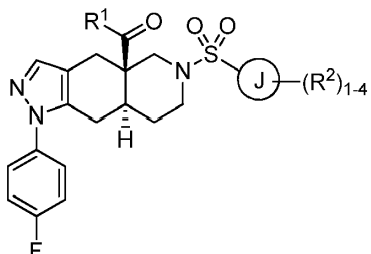
5 **5.** Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 4, hvor R¹ er pyridin eller tiazol, valgfritt 2-tiazol, 4-tiazol, 5-tiazol, 2-pyridin, 3-pyridin eller 4-pyridin.

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, C₁₋₆-alkyl, valgfritt methyl, og C₁₋₆ 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 feny, 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 R² velges uavhengig fra gruppen bestående av hydrogen, methyl, etyl, n-propyl, isopropyl, F, Cl, -CF₃ og -CN.

25 **9.** Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge et hvilket som helst av kravene 1 til 8, hvor nevnte forbindelse har formelen:



eller salter av nevnte forbindelse.

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

3848027

4

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

3848027

5

((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,
((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,
((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,
((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,
((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,
((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,
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,

3848027

6

- ((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,
((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((4-metyl-3,4-dihydro-2H-pyrido[3,2-
5 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-
15 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-2-
yl)metanon,
((4aR,8aS)-1-(4-fluorfenyl)-6-((1-isopropyl-1H-pyrazol-4-yl)sulfonyl)-
20 4,4a,5,6,7,8,8a,9-oktahydro-1H-pyrazolo[3,4-g]isokinolin-4a-yl)(pyridin-2-
yl)metanon,
((4aR,8aS)-6-((2-etil-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)(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)-
30 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-((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,
((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-
15 yl)metanon, og
((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.

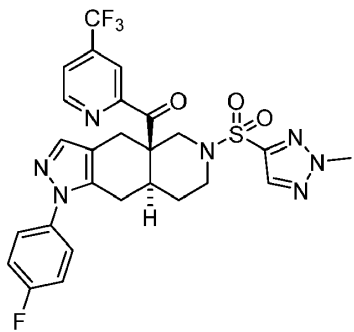
12. Farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge et hvilket som helst av
kravene 1 til 11 for anvendelse i en fremgangsmåte for behandling av en lidelse ved
antagonisering av en glukokortikoidreseptor, idet fremgangsmåten omfatter å
30 administrere til et individ med behov for dette, en terapeutisk effektiv mengde av
den farmasøytiske sammensetning, idet lidelsen derved behandles.

3848027

- 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, betennelsesssykdommer, osteoartritt, leddgikt, astma og rhinit, binyrefunksjonrelaterte lidelser, virusinfeksjon, immunsvikt, immunmodulasjon, autoimmune sykdommer, allergier, sårheling, tvangsmessig atferd, multiresistens, addiksjon, psykose, anoreksi, kakeksi, posttraumatiske stresslidelse, postoperativt knokkelbrudd, medisinsk katabolisme, alvorlig psykotisk depresjon, lett kognitiv svikt, psykose, demens, hyperglykemi, sentral serøs retinopati, alkoholavhengighet, stresslidelser, antipsykotikaindusert 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 gastroøsophageal refluksykdom, post-partum-psykose, post-partum-depresjon, nevrologiske lidelser hos premature barn, migrenehodepine og kreftsykdommer, herunder eggstokkrekf, 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, antipsykotikaindusert vektøkning og kreftsykdommer, herunder eggstokkrekf, 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

