(12) МЕЖДУНАРОДНАЯ ЗАЯВКА, ОПУБЛИКОВАННАЯ В СООТВЕТСТВИИ С ДОГОВОРОМ О ПАТЕНТНОЙ КООПЕРАЦИИ (РСТ)

WIPO PCT

(19) Всемирная Организация Интеллектуальной Собственности Международное бюро





(10) Номер международной публикации WO 2020/027704 A1

(51) Международная патентная классификация : C07D 471/04 (2006.01) A 61P 35/00 (2006.01) A 61K 31/4375 (2006.01)

(21) Номер международной заявки : PCT/RU2019/050123

(22) Дата международной подачи:

31 июля 2019 (31.07.2019)

(25) Язык подачи: Русский

(26) Язык публикации : Русский

(30) Данные о приоритете: 2018128415 03 августа 2018 (03.08.2018) RU

(71) Заявитель : ЗАКРЫТОЕ АКЦИОНЕРНОЕ "БИОКАД " (JOINT STOCK COMPANY "BIOCAD") [RU/RU]; Литер А, д. 34, ул. Связи, и .Стрельна ,Петро дворцовый район ,Санкт -Петербург , 1985 15, St.Petersburg (RU).

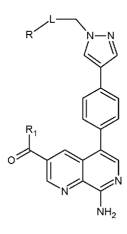
(72) Изобретатели : МИНДИЧ , Алексей Леонидович (MINDICH, Aleksei Leonidovich); пр. Наставников д. 10, кв. 138 Г. Санкт -Петербург , 195426, St.Petersburg (RU). ЧЕСТНОВА, Анна Юрьевна (CHESTNOVA, Anna Jur'evna); Красноармейский проспект д. 19, кв. 18 Ленинградская Обл., Г. Гатчина, 188307, Leningradskaja Obi., G. Gatchina (RU). КАСАТКИНА , Мария Андре евна (KASATKINA, Mariia Andreevna); ул. Айвазов ского, д.50, кв.7 Г. Краснодар, 350040, G. Krasnodar (RU). АЛАФИНОВ , Андрей Иванович (ALAFINOV, Andrei Ivanovich); ул. Приютинская д. 8, кв. 13 Ленин градская Обл., Г.Всеволожск , 188641, Leningradskaja Obi., G.Vsevolozhsk (RU). ГАВРИЛОВ , Алексей Сергеевич (GAVRILOV, Aleksei Sergeevich); пр-кт Куль -

туры , д. 7, корп . 1, кв. 87 Санкт -Петербург , 195 136, St.Petersburg (RU). ЕВДОКИМОВ , Антон Алексан дрович (EVDOKIMOV, Anton Aleksandrovich); ул. Конная д. 20, кв. 5 Γ . Санкт -Петербург , 191024, St.Petersburg (RU). ЛЕНШМИДТ , Лилиана Вячесла вовна (LENSHMIDT, Liliana Vyacheslavovna); ул. Маршала Казакова , д. 50, корп . 1, кв. 385 Г. Санкт -Петербург , 198332, St.Petersburg (RU). МАКСИМЕН КО, Елена Александровна (MAKSIMENKO, Elena Aleksandrovna); ул. Малая Балканская , д. 50, корп . 2, кв.10 Γ . Санкт -Петербург , 192283, St.Petersburg (RU). МИШИНА, Мария Сергеевна (MISHINA, Mariia ${\bf Sergeevna}$); пр.Наставников , д. 46, корп . 2, кв. 40 Γ . Санкт -Петербург , 195279, St.Petersburg (RU). СИ -ЛОНОВ , Сергей Александрович (SILONOV, Sergei Aleksandrovich); пр-кт. Карла -Маркса , д. 10, кв. 66 Г. Самара, 443096, G.Samara (RU). СМИРНОВ , Евгений Юрьевич (SMIRNOV, Evgenii Jur'evich); ул, Авангардная д.6, корп .2, кв. 125 Г. Санкт -Петербург , 198205, St.Petersburg (RU). ЯКОВЛЕВ , Павел Андре евич (IAKOVLEV, Pavel Andreevich); пр-кт Юрия Гагарина, д. 28, корп. 3, кв. 17 Санкт -Петербург, 196135, St.Petersburg (RU). МОРОЗОВ , Дмитрий Валентино вич (MOROZOV, Dmitry Valentinovich); ул. Почтамт ская, д. 20, кв. 3, Адмиралтейский район, Санкт -Петер бург, 190000, St.Petersburg (RU).

, Галина Владимировна (74) Агент : ПОЛУДНИЦЫНА (POLUDNICYNA, Galina Vladimirovna); Литер А, д. 34, ул. Связи, п. Стрельна, Петродворцовый район, ЗАО "БИОКАД " Санкт -Петербург , 1985 15, St.Petersburg (RU).

(54) Title: CDK8/19 INHIBITORS

(54) Название изобретения : ИНГИБИТОРЫ CDK8/19



(l),

(57) Abstract: The present invention relates to novel compounds of formula (I) which exhibit the properties of a CDK8/19 inhibitor, to a pharmaceutical composition containing said compounds, and to the use thereof as pharmaceutical drugs for treating diseases or disorders.

(57) Реферат : Настоящее изобретение относится к новым соединени ям формулы (I): которые обладают свойствами ингибитора CDK8/19, к фармацевтической композиции , содержащей данные соединения , и их применению в качестве фармацевтических препаратов для лечения заболеваний или нарушений .

- (81) Указанные государства (если не указано иначе, для каждого вида национальной охраны): AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BN, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DJ, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IR, IS, JO, JP, KE, KG, KH, KN, KP, KR, KW, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PA, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, SA, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW.
- (84) Указанные государства (если не указано иначе, для каждого вида региональной охраны): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, ST, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), евразийский (AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, ТЈ, ТМ), европейский патент (AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE, SI, SK, SM, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, Cl, CM, GA, GN, GQ, GW, KM, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Декларации в соответствии с правилом 4.17:

- касающаяся установления личности изобретателя (правило 4.17(i))
- касающаяся права заявителя подавать заявку на патент и получать его (правило $4.17~(\Pi)$)
- касающаяся права испрашивать прторитет предшествующей заявки (правило 4.17 (Ш))

Опубликована :

- с отчётом о международном поиске (статья 21.3)
- до истечения срока для изменения формулы изобретения и с повторной публикацией в случае получения изменений (правило 48.2(h))

Ингибиторы **CDK8/19**

Область техники

Настоящее изобретение относится к новым ингибиторам CDK8/19, способам их получения , фармацевтическим композициям , содержащим данные соединения , и к применению таких соединений или таких композиций для лечения заболеваний или нарушений .

Уровень техники

CDK8, наряду с близко связанной с ней ПО структурным И функциональным хакратеристикам изоформой CDK19, является онкогенной киназой, регулирующей транскрипцию (Xu, W. & Ji, J. Y. (2011) Dysregulation of CDK8 and Cyclin C in tumorigenesis, J. Genet. Genomics 38, 439-452; Galbraith, M. D., et al. (2010); Firestein, R. & Hahn, W. C. (2009)). В отличии от CDK1, CDK2 и CDK4/6 киназ , CDK8 не играет роли в регуляции клеточного цикла , следовательно блокирование CDK8 не подавляет рост нормальных (Adler, A. S., et al. (2012) CDK8 maintains tumor de-differentiation and embryonic stem cell pluripotency, Cancer Res. 72, 2129-2139; Kapoor, A., et al. (2010) The histone variant macroH2A suppresses melanoma progression through regulation of CDK8, Nature 468, 1105-1109). Однако нокаут по гену CDK8 в эмбриональных стволовых клетках приводит к остановке развития эмбриона (Adler, A. S., et al. (2012)) ввиду своей важной роли в формировании фенотипа плюрипотентных стволовых клеток (Firestein, R., et al. (2008)). Роль CDK8 в канцерогенезе связана с его уникальной в качестве функцией регулятора нескольких факторов (Xu, W. & Ji, J. Y. (201 1)). Высокая экспрессия транскрипционных CDK8 встречается в среднем в 50% случаев рака толстой кишки (Firestein, R., et al. (2010)), меланомы (Кароог, А., et al. (2010)), рака молочной (Broude E., et al. (2015)) и ассоциирована с неблагоприятным прогнозом (Gyorffy, B., et al. (2010)).

Канцерогенное действие CDK8 опосредовано позитивной регуляцией Wnt / [бета] сигнального пути (Kapoor, A., et al. (2010); Alarcon, C, et al. (2009) Nuclear CDKs drive Smad transcriptional activation and turnover in BMP and TGF-

beta pathways, Cell 139, 757- 769), транскрипцией , индуцированной фактором роста NF-kB (DiDonato, J. A., et al. (2012) NF-kappaB and the link between inflammation and cancer, Immunol. Rev. 246, 379-400) и активацией сигнального пути TGF-бета (Acharyya, S., et al. (2012) A CXCL1 paracrine network links cancer chemoresistance and metastasis, Cell 150, 165-178). Известен тот факт, что препараты способствуют химиотерапевтические повреждению ДНК , индукции ФНО -a, активации фактора транскрипции NFKB (Fabian et al. (2005) A small molecule-kinase interaction map for clinical kinase inhibitors, Nat. Biotechnol. 23, 329-336). Стромальный ФНО -а действует на опухолевые NFkB -опосредованную клетки, где он индуцирует выработку CXCL1 и CXCL2, способствующих росту опухолевых клеток . CXCL 1/2 миелоидные клетки к опухоли путем связывания с рецептором привлекают клеток . Миелоидные CXCR2 на поверхности миелоидных клетки в свою белки S = 100 A 8 и A 9, связанные с процессами очередь секретируют воспаления и опухолевого роста (Huang, et al. (2012) MED 12 хронического Controls the response to multiple cancer drugs through regulation of TGF-β receptor signaling, Cell 151, 937-950). Было также показано , что CDK8 может поддерживать плюрипотентный фенотип эмбриональных стволовых клеток и что он может ассоциироваться с фенотипом стволовых клеток рака (Firestein, R., et al. (2008) CDK8 is a colorectal cancer oncogene that regulates beta-catenin activity, Nature 455, 547-551).

В настоящее время представляется актуальным поиск новых соединений , ингибирующих циклинзависимые протеинкиназы CDK8/19.

Описание изобретения

Ниже приведены определения терминов , которые использованы в описании этого изобретения .

«Алкил» означает алифатическую углеводородную линейную или разветвленную группу с 1-12 атомами углерода в цепи , более предпочтительно с 1-6 атомами углерода в цепи . «Разветвленная » означает , что алкильная цепь

2

имеет один или несколько «низших алкильных » заместителей . Примеры алкильных групп включают , но не ограничиваются ими , метил , этил , н-пропил , изо -пропил , //- бутил , изо -бутил , втор -бутил , трет -бутил , //- пентил , 2-пентил , 3-пентил , нео -пентил , н-гексил . Алкил может иметь заместители , которые могут быть одинаковыми или разными .

«Алкенил» означает алифатическую углеводородную линейную или разветвленную группу с 1-12 атомами углерода в цепи , более предпочтительно с 1-6 атомами углерода в цепи , которая содержит одну или несколько двойных связей углерод -углерод . Алкенил может иметь заместители , которые могут быть одинаковыми или разными . Примеры алкенильных групп включают , но не ограничиваются ими , винил , аллил , 1-метилэтенил , проп -Пенил , бут -1-енил , бут -2-енил , 1-метилпроп -1-енил , 1-метилпроп

«Алкинил » означает углеводородную линейную или разветвленную группу с 2-12 атомами углерода в цепи , более предпочтительно с 2-6 атомами углерода в цепи , которая содержит одну или несколько тройных связей углерод -углерод . Алкинил может иметь заместители , которые могут быть одинаковыми или разными . Примеры алкинильных групп включают , но не ограничиваются ими , этинил , пропаргил , Пметилпроп -2-инил , 2-метилпроп -1-енил , 6ут -1-инил , 6ут -2-инил , 6ут -3-инил .

«Циклоалкил » означает полностью насыщенное карбоциклическое кольцо , содержащее 3-10 атомов углерода в цикле . Примеры циклоалкильных групп включают , но не ограничиваются ими , моноциклические группы , такие как циклопропил , циклобутил , циклопентил , циклогексил , циклогептил , циклооктил , циклононил или циклодецил , бициклические группы , такие как бициклогептил или бициклооктил . Циклоалкил может иметь заместители , которые могут быть одинаковыми или разными .

«Циклоалкенил » означает неароматическое карбоциклическое кольцо , содержащее 3-10 атомов углерода в цикле , которое содержит одну или несколько двойных связей углерод -углерод . Циклоалкенил может иметь

3

заместители, которые могут быть одинаковыми или разными. Примеры циклоалкенильных групп включают, но не ограничиваются ими, моноциклические группы, такие как циклопропенил, циклобутенил, циклопентенил, циклогексенил, циклогептенил, циклооктенил, циклононенил или циклодеценил.

«Арил» означает ароматическую моноциклическую или полициклическую систему, включающую от 6 до 14 атомов углерода, преимущественно от 6 до 10 атомов углерода . Арил может иметь заместители циклической системы, которые могут быть одинаковыми или разными . Арил может быть аннелирован с циклоалкилом , гетероциклом или гетероарилом . Примеры арильных групп включают , но не ограничиваются ими , фенил , нафтил , антранил и прочие .

«Алкилокси » или «Алкокси » означает алкил -О-группу , в которой алкил определен в данном разделе . Примеры алкокси групп включают , но не ограничиваются ими , метокси , этокси , //-пропокси , u3o-пропокси и //-бутокси . «Аминогруппа » означает R'R"N- группу .

Примеры R' и R'' включают , но не ограничиваются ими , заместители , выбранные из группы , содержащей водород , алкил , алкинил , циклоалкил , арил , гетероциклил , гетероарил , определения которых приведены в данном разделе , или R и R'' совместно с атомом азота , к которому они присоединены , образуют 4-7-членный гетероциклил или 5-10-членный гетероарил .

«Алкилсульфонил » (-8(0) $_2$ -С $_1$ -С $_6$ алкил) означает «алкил », определение которого приведено выше , присоединенный к соответствующему фрагменту молекулы через сульфонильную группу -SO2-. Примеры алкилсульфонилов , включают , но не ограничиваются ими , метилсульфонил этилсульфонил и т .д .

«Низший алкил» означает линейный или разветвленный алкил с 1-4 атомами углерода .

«Гало» или «Галоген» (Hal) означает фтор, хлор, бром и йод.

«Гетероцикл », «гетероциклил » или «гетероциклическое кольцо » или полициклическую означает моноциклическую неароматическую систему, от 3 до 11 атомов углерода, в которой один или несколько включающую атомов углерода заменены на гетероатом, такой как азот, кислород, сера. Гетероцикл может быть конденсирован с арилом или гетероарилом . Гетероцикл может иметь один или несколько заместителей, которые могут быть одинаковыми или разными . Атомы азота и серы, находящиеся в могут быть окислены до N-оксида, S-оксида или S-диоксида. гетероцикле Гетероцикл быть насыщенным , частично может ненасыщенным ненасыщенным . Примеры гетероциклов включают , но не ограничиваются ими , азетидин , пирролидин , пиперидин , 2,8-диазаспиро [4.5] декан , пиперазин , морфолин и др.

«Гетероарил » означают ароматическую моноциклическую систему, включающую от 5 до 11 атомов углерода, полициклическую предпочтительно от 5 до 10, в которой один или несколько атомов углерода замещены на гетероатом, такой как азот, сера или кислород. Атом азота, находя щийся в гетероариле , может быть окислен до N-оксида . Гетероарил может один или несколько заместителей, которые могут быть иметь или разными . Гетероарил быть аннелирован одинаковыми может циклоалкилом , гетероциклом или арилом . Примеры гетероарилов включают , но не ограничиваются ими, пирролил, фуранил, тиенил, пиридил, пиразинил , пиримидинил , пиридазинил , изооксазолил , изотиазолил , тетразолил , оксазолил , тиазолил , пиразолил , фуразанил , триазолил , 1,2,4тиадиазолил , хиноксалинил , фталазинил , имидазо [1,2-a]пиридинил , имидазо [2,1-b]тиазолил , бензофуразанил , индолил , азаиндолил , бензимидазолил , бензотиазенил , хинолинил , имидазолил , пиразолил , тиенопиридил , хиназолинил , нафтиридинил , тиенопиримидинил пирролопиридинил , имидазопиридил , изохинолинил , бензоазаиндолил 1,2,4-триазинил , тиенопирролил , фуропирролил и др.

«Частично ненасыщенный » означает кольцевую систему , которая включает по меньшей мере одну двойную или тройную связь . Термин «частично ненасыщенный » относится к кольцам , имеющим множество сайтов для насыщения , но не включает арильные и гетероарильные системы , как они определены выше .

Термин «оксо», используемый в настоящем документе , относится к радикалу =0.

«Заместитель» означает химический радикал, который присоединяется к молекулярному остову (скэффолду, фрагменту).

«Сольват» означает молекулярный комплекс соединения по настоящему изобретению , включая его фармацевтически приемлемые соли , с одной или более молекулами растворителя . Такие молекулы растворителя представляют собой молекулы , обычно используемые в фармацевтике , которые известны как безвредные для реципиента , например , воду , этанол , этиленгликоль и подобные . Другие растворители можно использовать как промежуточные сольваты в получении более желательных сольватов , такие как метанол , метил -трет -бутиловый эфир , этилацетат , метилацетат , (БДиропиленгликоль , (Ч)-пропилен гликоль , 1,4-бутандиол и подобные .

Термин «гидрат» относится к комплексу , в котором молекула растворителя представляет собой воду .

Сольваты и/или гидраты предпочтительно существуют в кристаллической форме .

Термин «связь», «химическая связь» или «одинарная связь» относится к химической связи между двумя атомами или двумя группировками (группами , фрагментами), если два атома, соединенные связью, рассматриваются как часть более крупной субструктуры .

Термин "защитная группа " относится К группам , которые блокирования реакционной способности применяются ДЛЯ функциональных групп , таких как аминогруппы , карбоксильной группы или гидроксигруппы . Примерами , без ограничения , защитных групп

6

являются трет -бутоксикарбонил (Boe), бензилоксикарбонил (Cbz), 2- (триметилсилил)этокси) метилацеталь (SEM), триалкилсилил , алкил (диарил)силил или алкил .

Термин «эксципиент » используется в данном документе для описания любого ингредиента , отличающегося от соединения (-ий) по данному изобретению .

«Фармацевтическая обозначает композиция » композицию , в себя соединение согласно изобретению и, по крайней мере, один эксципиент . Эксципиент может быть выбран из группы , состоящей из фармацевтически приемлемых И фармакологически совместимых наполнителей, растворителей, разбавителей, носителей, вспомогательных, и воспринимающих средств, средств доставки, таких как распределяющих консерванты, стабилизаторы, наполнители, измельчители, увлажнители, эмульгаторы , суспендирующие агенты , загустители , подсластители , отдушки , ароматизаторы, антибактериальные агенты, фунгициды, лубриканты, регуляторы пролонгированной доставки, выбор и соотношение которых зависит от природы и способа назначения и дозировки . Примерами суспендирующих являются , но ограничиваются агентов не ими, этоксилированный изостеариловый спирт, полиоксиэтилен, сорбитол сорбитовый эфир, микрокристаллическая целлюлоза, метагидроксид алюминия, бентонит, агар-агар и трагакант, а также смеси этих веществ. Защита от действия микроорганизмов может быть обеспечена с помо щью разнообразных антибактериальных и противогрибковых агентов, например, как парабены, хлорбутанол, сорбиновая кислота и подобные соединения . Композиция может включать также изотонические например, сахара, хлористый натрий и им подобные. Пролонгированное действие композиции может быть обеспечено помо щью агентов, С замедляющих абсорбцию активного начала, например, моностеарат алюминия и желатин . Примерами подходя щих носителей , растворителей , разбавителей и средств доставки являются, но не ограничиваются ими, вода, этанол,

полиспирты , а также их смеси , растительные масла (такие как оливковое масло) и инъекционные органические сложные эфиры (такие как этилолеат). Примерами наполнителей являются, но не ограничиваются ими, лактоза, молочный сахар, цитрат натрия, карбонат кальция, фосфат кальция и им подобные . Примерами измельчителей и распределяющих средств являются, но не ограничиваются ими, крахмал, альгиновая кислота и ее соли, силикаты и им подобные . Примерами лубрикантов являются , но не ограничиваются ими , стеарат магния, лаурилсульфат натрия, тальк, а также полиэтиленгликоль С высоким молекулярным весом . Фармацевтическая композиция для перорального , сублингвального , трансдермального , внутримышечного внутривенного , подкожного , местного или ректального введения активного начала, одного или в комбинации с другим активным началом, может быть введена животным и людям в стандартной форме введения в виде смеси с традиционными фармацевтическими носителями . Пригодные стандартные формы введения включают , но не ограничиваются ими , пероральные формы , такие как таблетки, желатиновые капсулы, пилюли, порошки, гранулы, жевательные резинки И пероральные растворы или суспензии , сублингвальные и трансбуккальные формы введения, аэрозоли, имплантаты, местные, трансдермальные, подкожные, внутримышечные, внутривенные, интраназальные или внутриглазные формы введения и ректальные формы введения .

«Фармацевтически приемлемая соль» означает относительно нетоксичные соли соединения, заявленного в настоящем изобретении. Соли соединений , предусмотренных настоящим документом , могут быть из неорганических или органических кислот получены и оснований . Примерами полученных таким образом солей являются , но не ограничиваются ими, гидрохлориды, гидробромиды, сульфаты, бисульфаты, фосфаты, нитраты , ацетаты , оксалаты , валериаты , олеаты , пальмитаты , стеараты , лаураты , бораты , бензоаты , лактаты , тозилаты , цитраты , малеаты , фумараты , сукцинаты , тартраты , мезилаты , малонаты , салицилаты , пропионаты ,

этансульфонаты , бензолсульфонаты , сульфаматы и им подобные ; соли натрия , калия , аммония , кальция , магния , железа , цинка , меди , марганца и алюминия , соли первичных , вторичных и третичных аминов , замещенных аминов, в том числе природных замещенных аминов, циклических аминов . как изопропиламин , триметиламин , диэтиламин , триэтиламин , таких трипропиламин , этаноламин , 2-диэтиламиноэтанол , триметамин , дициклогексиламин , лизин , аргинин , гистидин , кофеин , прокаин , холин , этилендиамин , глюкозамин , метилглюкамин теобромин , пурины , пиперазин , пиперидин , N-этилпиперидин (Подробное описание свойств таких солей дано в Berge S.M., et al., "Pharmaceutical Salts" J. Pharm. Sci. 1977, 66: 1 - 19). В качестве аминокислот могут быть использованы лизин, орнитин и аргинин.

«Лекарственное средство (препарат)» - вещество (или смесь веществ в виде фармацевтической композиции) в виде таблеток , капсул , инъекций , мазей и др . готовых форм , предназначенное для восстановления , исправления или изменения физиологических функций у человека и животных , а также для лечения и профилактики болезней , диагностики , анестезии , контрацепции , косметологии и прочего .

«Лечить», «лечение» и «терапия» относятся к методу смягчения или устранения биологического расстройства и/или по меньшей мере одного из сопутствующих ему симптомов . Термин «облегчить» болезнь, заболевание или состояние, означает уменьшение тяжести и/или частоты возникновения симптомов заболевания, расстройства или состояния. Кроме того, содержащиеся в данном документе ссылки на «лечение» включают ссылки на лечебную, паллиативную и профилактическую терапию.

В одном аспекте субъект лечения или пациент является млекопитающим , предпочтительно человеческим субъектом . Вышеупомянутый субъект может быть мужского или женского пола любого возраста .

9

"нарушение " означает любое состояние , которое можно Термин изобретению . В улучшить в результате лечения по настоящему определение данного термина входят хронические и острые нарушения или заболевания, включающие в себя патологические состояния, которые вызывают предрасположенность млекопитающего возникновению данного нарушения . Неограничивающие примеры подлежащих лечению заболеваний включают в себя онкологические заболевания, в частности рак молочной железы, трижды негативный рак молочной железы (ТНРМЖ), рак яичника , метастатический рак яичника , рак желудка , метастатический рак желудка, рак эндометрия, слюнной железы, легкого, почки, ободочной кишки , колоректальный рак , меланому , метастатическую меланому, рак железы , поджелудочной железы , предстательной щитовидной железы или заболевания, лейкозы, острый мочевого пузыря ; гематоонкологические миелоидный лейкоз и лимфоидные злокачественные новообразования ; нейронные , глиальные , астроцитальные , гипоталамусные и другие макрофаговые , эпителиальные , гранулярные , стромальные И бластоцельные нарушения ; воспалительные , ангиогенные И иммунологические нарушения .

«Терапевтически эффективным количеством » считается количество вводимого в процессе лечения терапевтического агента, которое избавит в определенной степени от одного или нескольких симптомов заболевания, по поводу которого проводится лечение.

В настоящем описании и в последующей формуле изобретения, если контекстом не предусмотрено иное, слова «иметь», «включать» и «содержать» или их вариации, такие как «имеет», «имеющий», «включает», «включающий», «содержит» или «содержащий», следует понимать, как включение указанного целого или группы целых, но не исключение любого другого целого или группы целых.

Подробное описание изобретения

В одном варианте осуществления , настоящее изобретение относится к соединению формулы I:

$$R^{1}$$
 $N-N$
 $N-N$
 $N+2$
 $N+2$
 $N+2$

или его фармацевтически приемлемой соли , или его стереоизомеру , где L представляет собой - $[{\rm CH}_2]_{0-}$ 3-, - $[{\rm CH}_2]_{0-}$ 2-C(O)-, -C(O)- $[{\rm CH}_2]_{0-}$ 2-; R представляет собой -NR 4 R 5 , -OR 6 ;

 R^1 представляет собой -NR²R³;

 ${R^2}$ и ${R^3}$ независимо представляет собой H ; C $_{_{1\text{-}6}}$ алкил , незамещенный или заместителями R^7 ; C_{27} , алкенил, замещённый одним или несколькими незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями ${
m R}^7$; C_{2} , алкинил , незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями R^7 ; Сз $_7$ циклоалкил , незамещенный или замещённый одним заместителями R^8 ; Сз-7 циклоалкенил , незамещенный или несколькими R^8 : 5-6 членный замещённый одним или несколькими заместителями гетероциклил с 1-2 гетероатомами , выбранными из N, О и/или S, заместителями R^9 : незамещенный или замещенный одним или несколькими арил, незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R^{10} ; гетероарил с 1-4 гетероатомами , выбранными из N, О и/или S, незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R^{11} , или

 ${R^2}$ и ${R^3}$ вместе с атомом азота , к которому они присоединены , образуют 4-7членное гетероциклическое кольцо с 1-3 гетероатомами , выбранными из Nи/или О, где гетероциклическое кольцо, образованное ${
m R}^2$ и ${
m R}^3$, может быть незамещенным или замещенным одним или несколькими заместителями $R^9;$ R^4 и R^5 независимо представляет собой H ; C $_{_{1\text{-}6}}$ алкил , незамещенный или заместителями R^{12} ; C_{2} \in алкенил , замещённый одним или несколькими незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями R^{12} ; С2-г, алкинил , незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями R^{12} ; С 3-7 циклоалкил , незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями R^{13} ; С з-7 циклоалкенил , незамещенный или R¹³; 5-6 членный заместителями замещённый одним или несколькими гетероциклил с 1-2 гетероатомами , выбранными из N, О и/или S, незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R^{14} ; арил, незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R^{15} ; гетероарил с 1-4 гетероатомами, выбранными из N, О и/или S, незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R^{16} , или

 R^4 и R^5 вместе с атомом азота , к которому они присоединены , образуют 4-7-членное гетероциклическое кольцо с 1-3 гетероатомами , выбранными из N и/или O, где гетероциклическое кольцо , образованное R^4 и R^5 , может быть незамещенным или замещенным одним или несколькими заместителями R^{14} ; R^6 представляет собой H; C_{1-6} алкил , незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями R^{17} ;

 R^7 и R^{12} каждый независимо представляет собой H , Hal, CN, -OR 18 , -NR $^{19}R^{20}$, -C(=0)R 18 , -C(=0)NR $^{19}R^{2\circ}$, -NR ^{21}C (=0)R 18 ; -NR ^{21}C (=0)NR $^{19}R^{2\circ}$; -S0 $_2$ R 22 ; -S0 $_2$ NR $^{23}R^{24}$, С $_3$ -7 циклоалкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими радикалами , выбранными из С $_{1-6}$ алкила , галогена ;

 R^9 и R^{14} каждый независимо представляет собой H , Hal, CN, -OR 18 , -NR $^{19}R^{20}$, -C(=0)R 18 , -C(=0)NR $^{19}R^{2\circ}$, -NR ^{21}C (=0)R 18 ; -NR ^{21}C (=0)NR $^{19}R^{2\circ}$; -S0 $_2$ NR $^{23}R^{24}$, оксо группу , C_{1-6} алкил , незамещенный или замещенный одним

или несколькими галогенами ; ${\rm C}_{3\text{-}7}$ циклоалкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими радикалами , выбранными из ${\rm C}_{1\text{-}6}$ алкила , галогена ;

 $R^8, R^{10}, R^{11}, R^{13}, R^{15}$ и R^{16} каждый независимо представляет собой H , Hal, CN, - OR $^{18}, -NR^{19}R^{20}, -C(=0)R^{-18}, -C(=0)NR^{-19}R^{20}, -NR^{21}C(=0)R^{-18}; -NR^{21}C(=0)NR^{-19}R^{20};$ -SO2 R^{22} ; -SO $_2NR^{23}R^{24}, Ci$ -C $_6$ алкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими галогенами ; C $_{3\text{-}7}$ циклоалкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими радикалами , выбранными из C $_{1\text{-}6}$ алкила , галогена ; $R^{17}, R^{18}, R^{19}, R^{20}$ и R^{21} каждый независимо представляет собой H , Ci-C $_6$ алкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими галогенами ; C $_2$ -C $_6$ алкинил , C $_3$ -C $_7$ циклоалкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими галогена ; или

 R^{19} и R^{20} вместе с атомом азота, к которому они присоединены , образуют 4-7-членное гетероциклическое кольцо с 1-3 гетероатомами , выбранными из N и/или O, где гетероциклическое кольцо , образованное R^{19} и R^{20} , может быть незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями , выбранными из оксо группы ; Hal; OH; NH_2 ; CN; $C\mathfrak{1}_6$ алкила , незамещенного или замещенного одним или несколькими галогенами ; $C\mathfrak{1}_6$ алкокси ; $C\mathfrak{1}_6$ алкиламино .

В еще одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к соединению формулы I, где L представляет собой -C(O)-, -CH $_2$ -.

В еще одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к соединению формулы I, где R^1 представляет собой $-NR^2R^3$, где R^2 и R^3 независимо представляет собой H; C_{\uparrow} -6, алкил , незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями R^7 ; $C_{2\overline{6}}$ алкенил , незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями R^7 ; $C_{2\overline{6}}$ алкинил , незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями R^7 ; C_{3-7} циклоалкил , незамещенный или замещённый одним или несколькими или несколькими заместителями R^8 ; C_{3-7} циклоалкенил , незамещенный или замещённый или

замещённый одним или несколькими заместителями R^8 ; 5-6 членный гетероциклил с 1-2 гетероатомами , выбранными из N, О и/или S, незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R^9 ; арил , незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R^{10} ; гетероарил с 1-4 гетероатомами , выбранными из N, О и/или S, незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R^{11} , $R^7, R^8, R^9, R^{10}, R^{11}$ имеют значения , определенные выше ; или где R^1 представляет собой :

$$-N$$
 $N-R^{25}$
 $-N$
 R^{26}
 $-N$
 R^{26}
 $-N$
 R^{28}
 $-N$

 R^{25} представляет собой H , C $_{_{1-6}}$ алкил ;

 R^{26},R^{27},R^{28} представляют собой H , CN, OH , C $_{1\mbox{-}6}$ алкил , C $_{1\mbox{-}4}$ алкокси ; п представляет собой $0,\,1,\,2,\,3$.

В еще одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к соединению формулы I, где R представляет собой -NR 4 R 5 , -OR 6 ; R^4 и R^5 каждый независимо представляет собой H; C_{1-6} алкил , незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями R^{12} ; $C_{2\tau}$, алкенил , незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями R^{12} ; $C_{2\tau}$, алкинил , незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями R^{12} ; $C_{2\tau}$, алкинил , незамещенный или замещённый или замещённый одним или несколькими заместителями R^{13} ; C_{3-7} циклоалкенил , незамещенный или замещённый или замещённый одним или несколькими заместителями R^{13} ; S_{3-6} членный гетероциклил с R^{13} гетероатомами , выбранными из R^{13} ; R^{13} гетероарил с R^{14} ; арил , незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R^{14} ; арил , незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R^{14} ; гетероарил с R^{14} гетероатомами , выбранными из R^{14} или R^{15} ; гетероарил с R^{14} гетероатомами , выбранными из R^{14} или R^{15} ; R^{15} R^{16} или замещенный одним или несколькими заместителями R^{16} ; R^{12} R^{13} R^{14} R^{15} R^{16} имеют значения , определенные выше ; или

где R^4 и R^5 вместе с атомом азота , к которому они присоединены , образуют 4-7-членное гетероциклическое кольцо с 1-3 гетероатомами , выбранными из N и/или O, где гетероциклическое кольцо , образованное R^4 и R^5 , может быть незамещенным или замещенным одним или несколькими заместителями R^{14} , где 4-7-членное гетероциклическое кольцо представляет собой

$$-N$$
 N
 $-R^{25}$
 $-N$
 $-N$
 R^{28}
 n

 R^{25} представляет собой $H,\, C_{1\text{-}6}$ алкил ;

 R^{28} представляют собой H , CN, OH , C $_{1\mbox{-}6}$ алкил , C $_{1\mbox{-}4}$ алкокси ; п представляет собой $0,\,1,\,2,\,3$;

 R^6 представляет собой С $_{1\text{--}6}$ алкил , незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями $R^{17};$

 $R^{\,{}_{17}}$ имеет значения , определенные выше .

В еще одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к соединению формулы I, где R^1 представляет собой $-NR^2R^3$, где R^2 и R^3 независимо представляет собой H; C_{1-6} алкил , незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями R^7 ; C_{3-7} циклоалкил , незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями R^8 ; 5-6 членный гетероциклил с 1-2 гетероатомами , выбранными из N, O и/или S, незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R^9 ; арил , незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R^{10} ; гетероарил с 1-4 гетероатомами , выбранными из N, O и/или S, незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R^{11} ; R^7 и R^9 каждый независимо представляет собой H , Hal, CN, $-OR^{18}$, $-NR^{19}R^{20}$, $-C(=0)R^{18}$, $-C(=0)NR^{19}R^{2\circ}$;

 R^8 , R^{10} и R^{11} каждый независимо представляет собой H , Hal, CN, -OR 18 , - NR $^{19}R^{2_0}$, -C(=0)R 18 , -C(=0)NR $^{19}R^{20}$, Ci-C $_6$ алкил , незамещенный одним или несколькими галогенами ;

 $R^{18},\ R^{19}$ и R^{20} каждый независимо представляет собой H , $Ci\text{-}C_6$ алкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими галогенами ; $C_3\text{-}C_7$ циклоалкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими радикалами , выбранными из $C_{1\text{-}6}$ алкила , галогена ; или где R^1 представляет собой :

$$-N$$
 $N-R^{25}$
 $-N$
 R^{26}
 $-N$
 R^{26}
 $-N$
 R^{27}
 $-N$
 R^{28}

 R^{25} представляет собой H , C $_{_{1-6}}$ алкил ;

 R^{26},R^{27},R^{28} представляют собой H , CN, OH , C $_{_{1\text{-}4}}$ алкокси ; и представляет собой $0,\,1,\,2,\,3$.

В еще одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к соединению формулы I, где R представляет собой -NR 4 R 5 , -OR 6 ; R 4 и R 5 каждый независимо представляет собой H; C $_{1-6}$ алкил , незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями R 12 ; C $_{3-7}$ циклоалкил , незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями R 13 ; 5-6 членный гетероциклил с 1-2 гетероатомами , выбранными из N, O и/или S, незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R 14 ; арил , незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R 15 ; гетероарил с 1-4 гетероатомами , выбранными из N, O и/или S, незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R 15 ; гетероарил с 1-4 гетероатомами , выбранными из N, O и/или S, незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R 16 ; R 12 и R 14 каждый независимо представляет собой H , Hal, CN, -OR 18 , -NR 19 R 20 , -C(=0)R 18 , -C(=0)NR 19 R $^{2\circ}$;

 R^{13} , R^{15} и R^{16} каждый независимо представляет собой H , Hal, CN, -OR 18 , - NR $^{19}R^{2\circ}$, -C(=0)R 18 , -C(=0)NR $^{19}R^{2\circ}$, Ci-C алкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими галогенами ;

 $R^{18},\ R^{19}$ и R^{20} каждый независимо представляет собой H , Ci- C_6 алкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими галогенами ; C_3 - C_7 циклоалкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими радикалами , выбранными из $C1_6$ алкила , галогена ; или

где R^4 и R^5 вместе с атомом азота , к которому они присоединены , образуют 4-7-членное гетероциклическое кольцо с 1-3 гетероатомами , выбранными из N и/или O, где гетероциклическое кольцо , образованное R^4 и R^5 , может быть незамещенным или замещенным одним или несколькими заместителями R^{14} , где 4-7-членное гетероциклическое кольцо представляет собой

$$-N$$
 N
 $-R^{25}$
 $-N$
 $-N$
 $-N$
 $-N$
 $-N$
 $-N$

 $R^{25}\,$ представляет собой $H,\, C_{\,_{1\text{-}6}}$ алкил ;

 $R^{28}\,$ представляют собой H , CN, OH , C $_{_{1\text{-}4}}$ алкокси ;

п представляет собой 0, 1, 2, 3;

 R^6 представляет собой С $_{\mbox{\scriptsize 1-6}}$ алкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими галогенами .

В еще одном варианте осуществления настоящее изобретение относится κ соединению формулы I, где R^1 представляет собой -NR $^2R^3$,

где R^2 и R^3 независимо представляет собой H ; $C_{\dot{\parallel},\dot{\lozenge}}$ алкил , незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями R^7 ;

 R^7 представляет собой H , Hal, -OR 18 , C $_{3_1}$ циклоалкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими радикалами , выбранными из C_{1-6} алкила , галогена ;

 R^{18} представляет собой H , C $_{\dot{\parallel}}$ -C $_{\dot{6}}$ алкил ; или где R^1 представляет собой :

$$-N$$
 R^{25}
 R^{28}
 R^{28}

 R^{25} представляет собой H , C $_{\downarrow,6}$ алкил ;

 $R^{26}\,$ и $R^{28}\,$ представляют собой H , OH , C $_{\mbox{\tiny 1-6}}$ алкил , C $_{\mbox{\tiny 1-4}}$ алкокси ; и представляет собой $0,\,1.$

В еще одном варианте осуществления настоящее изобретение относится $\mbox{к соединению формулы } \mbox{ } I, \mbox{ где } R \mbox{ представляет собой } -NR^4R^5, -OR^6;$

 R^4 и R^5 каждый независимо представляет собой H ; C $_{_{1\text{-}6}}$ алкил , незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями R^{12} ; или

 R^6 представляет собой С $_{_{1\text{--}6}}$ алкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими галогенами ;

 R^{12} представляет собой H , Hal, -OR 18 , C $_{3.7}$ циклоалкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими радикалами , выбранными из C $_{1\text{-}6}$ алкила , галогена ;

 R^{18} каждый независимо представляет собой H , C_{\dagger} - C_{6} алкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими галогенами ;

где R представляет собой:

$$-N$$
 N
 $-R^{25}$
 $-N$
 R^{28}
 n

 $R^{25}\,$ представляет собой H , C $_{1\text{-}6}$ алкил ;

 R^{28} представляют собой H , OH , C $_{\uparrow, \ell}$, алкил , C $_{1\text{-}4}$ алкокси ; и представляет собой $0,\,1.$

В еще одном варианте осуществления настоящее изобретение относится κ соединению формулы I, где R^1 представляет собой :

$$-N$$
 $N-CH_3$ $-N$ $-NR^2R^3$

 R^2 и R^3 каждый независимо представляет собой H ; C $_{\mbox{\scriptsize 1-6}}$ алкил , незамещенный или замещенный Hal, -OR $^{\mbox{\scriptsize 18}}$, C з- $_{\mbox{\scriptsize 7}}$ циклоалкилом ; С з- $_{\mbox{\scriptsize 7}}$ циклоалкил ; $R^{\mbox{\scriptsize 18}}$ представляет собой H , C $_{\mbox{\scriptsize 1-6}}$ алкил .

В еще одном варианте осуществления настоящее изобретение относится κ соединению формулы I, где R^1 представляет собой :

В еще одном варианте осуществления настоящее изобретение относится κ соединению формулы I, где R представляет собой :

18

 R^4 и R^5 каждый независимо представляет собой H ; C $_{1\text{-}6}$ алкил ; R^6 представляет собой C $_{1\text{-}6}$ алкил .

В еще одном варианте осуществления настоящее изобретение относится κ соединению формулы I, где R представляет собой :

В еще одном варианте осуществления настоящее изобретение относится κ соединению формулы I, где -L-R представляет собой :

$$\begin{array}{c} O \\ N \\ CH_3 \end{array}$$

Соединения , описанные в настоящем изобретении , могут быть получены в виде и/или их можно применять в виде фармацевтически приемлемых солей. солей включают следующие, но не Типы фармацевтически приемлемых ограничены ими : соли кислот , образованные при взаимодействии соединения форме свободного основания С фармацевтически приемлемой кислотой, такой как соляная, бромистоводородная, серная, неорганической азотная, фосфорная, метафосфорная кислоты и т.п.; или с органической пропионовая , капроновая , кислотой , уксусная , такой как циклопентанпропионовая , гликолевая , пировиноградная , молочная . малоновая, янтарная, яблочная, малеиновая, фумаровая, трифторуксусная, винная, лимонная, бензойная, 3-(4-гидроксибензоил) бензойная, коричная, кислоты, метансульфокислота, этансульфокислота, миндальная 2-гидроксиэтандисульфокислота этандисульфокислота , бензолсульфокислота , толуолсульфокислота , 2-нафталинсульфокислота , 4метил бицикло [2.2.2]окт -2- ен -1-карбоновая , глюкогептоновая , 4,4'- метилен бис -3-гидрокси -2-ен -1-карбоновая , 3-фенилпропионовая , триметилуксусная ,

третбутилуксусная , лаурилсерная , глюконовая , глутаминовая , гидроксинафтойная , салициловая , стеариновая , муконовая кислоты и т.п.

фармацевтически Соответствующие противоионы приемлемых солей онжом исследовать и идентифицировать с использованием различных методов, включая перечисленные, но не ограничиваясь ими : ионнообменную хроматографию , капиллярный хроматографию , ионную электрофорез, связывание плазмы, атомно -абсорбционную индукционное спектроскопию масс -спектрометрию или любую их комбинацию

Соли восстанавливают с применением по меньшей мере одной из следующих методик : фильтрация , осаждение с осадителем с последующей фильтрацией , выпариванием растворителя или в случае водных растворов лиофилизацией . Следует понимать, что упоминание фармацевтически приемлемой соли включает формы аддитивной соли растворителем формы, в частности сольваты или полиморфы. Сольваты кристаллические содержат стехиометрическое или нестехиометрическое количество и могут быть образованы в ходе процесса кристаллизации растворителя фармацевтически приемлемыми растворителями , такими как вода , этанол и т.п. Гидраты образуются в случае, если растворителем является вода, а образуются в случае, когда растворителем является алкоголяты спирт . Сольваты соединений, описанных в настоящем патенте, могут быть легко получены или образованы в способах, описанных в настоящем изобретении. Кроме того, соединения, предусмотренные настоящим изобретением, могут существовать в несольватированной , а также в сольватированной формах . В сольватированные рассматриваются целом, формы как эквивалент несольватированных форм при описании соединений И способов, предусмотренных настоящим изобретением .

Соединения , описанные в настоящем изобретении , могут быть представлены в различных формах , включая перечисленные , но не ограничиваясь ими : бесструктурные формы , молотые формы и наночастицы . Кроме того , описанные в настоящем изобретении соединения включают

формы, также известные как полиморфы . Полиморфы кристаллические включают кристаллы с различной структурой одинакового элементного состава соединения . Полиморфы , как правило , имеют различный рентгеновской дифракции , различные инфракрасные спектры , температуру плавления, различную плотность, твердость, кристаллическую форму, оптические электрические свойства, стабильность и растворимость . Различные факторы , такие как растворитель для рекристаллизации , степень хранения , МОГУТ обусловливать кристаллизации И температура доминирование одной кристаллической формы.

Скрининг и определение характеристик фармацевтически приемлемых солей, полиморфов и/или сольватов можно осуществлять рядом методов, перечисленные , но не ограничиваясь ими : термический анализ, включая рентгено -дифракционный метод, спектроскопию , сорбцию микроскопию . Термические методы анализа направлены на исследование термохимического разложения или термофизических процессов, включая, но не ограничиваясь , полиморфные переходы , и такие методы применяют для анализа связи между полиморфными формами, определения потери в массе, для нахождения температуры стеклования или исследования совместимости с наполнителем . Такие способы включают , без ограничения , дифференциальную сканирующую калориметрию (ДСК), модулирующую дифференциальную сканирующую калориметрию (МДСК), термогравиметрический анализ $(T\Gamma A)$, термогравиметрический анализ $(\mathsf{T}\mathsf{\Gamma}/\mathsf{M}\,\mathsf{K})$. Кристаллографические инфракрасный методы перечисленные, но не ограничиваются ими: монокристаллические порошковые дифрактометры и синхротронные источники . Различные используемые спектроскопические методы включают перечисленные, но не ограничены ими : определение спектра Рамана (комбинационного рассеяния), FTIR, UVIS и ЯМР (жидкого и твердого состояния). Различные методы микроскопии включают перечисленные , но не ограничены ими : микроскопию (C3M) c в поляризованном свете, сканирующую электронную микроскопию

рентгеновским анализом методом энергетической дисперсии (EDX), сканирующую электронную микроскопию в режиме естественной среды с EDX (в атмосфере газа или водяного пара), И К -микроскопию и микроскопию комбинационного рассеяния .

В еще одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к соединению , выбранному из группы , включающей в себя:

Номер	Формула	Название
3.43	O NH NH ₂	8-амино- <i>N</i> -(циклопропилметил)-5- (4-(1-(2-(диметиламино)-2- оксоэтил)-1 <i>H</i> -пиразол-4-ил)фенил)- 1,7-нафтиридин-3-карбоксамид
3.44	ON N-N N-N N-N N-N N-N NH ₂	8-амино- <i>N</i> -(циклопропилметил)-5- (4-(1-(2-(4-метилпиперазин-1-ил)-2- оксоэтил)-1 <i>H</i> -пиразол-4-ил)фенил)- 1,7-нафтиридин-3-карбоксамид

WO 2020/027	//04	PCT/RU2019/050123
3.45	-0	8-амино- <i>N</i> -(циклопропилметил)-5-
	N-N	(4-(1-(2-метоксиэтил)-1 <i>H</i> -пиразол-4-
		ил)фенил)-1,7-нафтиридин-3-
		карбоксамид
	$egin{array}{cccc} {\sf N} & {\sf Y} \\ {\sf NH}_2 \end{array}$	
3.46	0	8-амино- <i>N</i> -циклопропил-5-(4-(1-(2-
J. TU	—	о-амино-у-циклопропил-3-(4-(1-(2- (диметиламино)-2-оксоэтил)-1 <i>H</i> -
	-N $N-N$	
		пиразол-4-ил)фенил)-1,7-
		нафтиридин-3-карбоксамид
	N N N	
	$N \qquad \qquad N \qquad \qquad NH_2$	
3.47	0	8-амино- <i>N</i> -циклопропил-5-(4-(1-(2-
3.47		(4-метилпиперазин-1-ил)-2-
	N-N	(4-метилинеразин-1-ил)-2- оксоэтил)-1 H -пиразол-4-ил)фенил)-
	N-/	
		1,7-нафтиридин-3-карбоксамид
	H N N	
	N NH ₂	
	_	

WO 2020/	027704	PCT/RU2019/050123
3.48	-0, -	8-амино- <i>N</i> -циклопропил-5-(4-(1-(2-
	N-N	(2-метоксиэтил $)$ -1 H -пиразол-4-
		ил)фенил)-1,7-нафтиридин-3-
		карбоксамид
	N N N NH2	
3.49	0	2-(4-(4-(8-амино-3-(4-
	NNN	метилпиперазин-1-карбонил)-1,7-
		нафтиридин-5-ил)фенил)-1 <i>Н</i> -
		пиразол-1-ил)- <i>N</i> , <i>N</i> -диметилацетамид
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	
3.49×2HCl	9	2-(4-(4-(8-амино-3-(4-
	NNN	метилпиперазин-1-карбонил)-1,7-
		нафтиридин-5-ил)фенил)-1 <i>H</i> -
	2HCl	пиразол-1-ил)- <i>N</i> , <i>N</i> -диметилацетамид
		дигидрохлорид
	NH ₂	

704	PCT/RU2019/050123
0,	2-(4-(4-(8-амино-3-(4-
N N-N	метилпиперазин-1-карбонил)-1,7-
	нафтиридин-5-ил)фенил)-1 <i>Н</i> -
, N	пиразол-1-ил)-1-(4-метилпиперазин-
	1ил)этан-1-он
N N	
N T NH ₂	
O	(8-амино-5-(4-(1-(2-метоксиэтил)-
N-N	1 <i>H</i> -пиразол-4-ил)фенил)-1,7-
	нафтиридин-3-ил)(4-
	метилпиперазин-1-ил)метанон
o V	
N	
$\dot{N}H_2$	
0	2-(4-(4-(8-амино-3-(азетидин-1-
_N N-N	карбонил)-1,7-нафтиридин-5-
· ·	ил)фенил)-1 <i>H</i> -пиразол-1-ил)- <i>N</i> , <i>N</i> -
	диметилацетамид
N N	
NH ₂	

WO 2020/	027704	PCT/RU2019/050123
3.53	ON N-N N-N N-N NH ₂	2-(4-(4-(8-амино-3-(азетидин-1-карбонил)-1,7-нафтиридин-5-ил)фенил)-1 <i>H</i> -пиразол-1-ил)-1-(4-метилпиперазин-1-ил)этан-1-он
3.54	N-N N-N NH ₂	(8-амино-5-(4-(1-(2-метоксиэтил)- 1 <i>H</i> -пиразол-4-ил)фенил)-1,7- нафтиридин-3-ил)(азетидин-1- ил)метанон
3.55	ON N-N N-N N-N N-N N-N NH ₂	8-амино-5-(4-(1-(2-(диметиламино)-2-оксоэтил)-1 <i>H</i> -пиразол-4-ил)фенил- <i>N</i> -(2-метоксиэтил)- <i>N</i> -метил-1,7- нафтиридин-3-карбоксамид

3.56	ON N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N	8-амино- <i>N</i> -(2-метоксиэтил)- <i>N</i> -метил-5-(4-(1-(2-(4-метилпиперазин-1-ил)-2-оксоэтил)-1 <i>H</i> -пиразол-4-ил)фенил)-1,7-нафтиридин-3-карбоксамид
3.57	O N-N N NH ₂	(8-амино- <i>N</i> -(2-метоксиэтил)-5-(4-(1- (2-метоксиэтил)-1 <i>H</i> -пиразол-4- ил)фенил)- <i>N</i> -метил-1,7-нафтиридин- 3-карбоксамид

Настоящее изобретение также относится к способу ингибирования биологической активности циклинзависимых протеинкиназ CDK8/19 у субъекта , заключающемуся в контактировании циклинзависимых протеинкиназ CDK8/19 с соединением , описанным в настоящем документе .

В одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к фармацевтической композиции , содержащей терапевтически эффективное соединения , описанного количество в настоящем документе , или фармацевтически приемлемой соли, сольвата, и один или несколько фармацевтически приемлемых эксципиентов . В еще одном варианте изобретения фармацевтическая композиция ПΟ данному изобретению предназначена для профилактики или лечения заболевания, или нарушения, циклинзависимых опосредованного активацией протеинкиназ CDK8/19. B еще одном варианте изобретения фармацевтическая композиция по данному

изобретению предназначена для профилактики или лечения заболевания, или нарушения , опосредованного активацией циклинзависимых протеинкиназ СDК8/19, где заболевание, или нарушение, опосредованное активацией CDK8/19, циклинзависимых протеинкиназ представляет собой онкологического или гематоонкологического заболевания . В еще одном варианте осуществления изобретения фармацевтическая композиция ПΟ изобретению предназначена профилактики данному для или лечения колоректального рака, меланомы, рака молочной железы, трижды негативного молочной железы (THPMX),рака рака предстательной железы, метастатического рака яичника , метастатического рака желудка, лейкоза, острого миелоидного лейкоза, рака поджелудочной железы (РПЖЖ).

Фармацевтическая композиция по настоящему изобретению содержит, например, от приблизительно 10% до приблизительно 100% активных 20% до приблизительно ингредиентов , предпочтительно от приблизительно 60% активных ингредиентов . Подразумевается , что содержание ингредиента или ингредиентов в индивидуальной дозе каждой лекарственной формы не обязательно составляет эффективное количество , поскольку необходимое эффективное количество может достигаться при введении нескольких стандартных лекарственных форм.

Типичную композицию получают посредством смешивания соединения по настоящему изобретению и одного или нескольких эксципиентов .Примеры эксципиентов включают, но не ограничиваются ими, разбавители, носители, наполнители . Подходя щие носители , разбавители и наполнители известны специалистам в данной области и включают , но не ограничиваются ими, такие вещества, как углеводы , воска , водорастворимые набухающие полимеры , гидрофильные или гидрофобные вещества , желатин , масла, растворители, воду и подобное. Конкретный используемый носитель, разбавитель или наполнитель будет зависеть от средств и цели, для которой применяют соединение по настоящему изобретению . Растворители в общем случае выбирают на основании растворителей, признанных специалистами

данной области техники безопасными для введения млекопитающему . В общем случае безопасные растворители представляют собой нетоксичные водные растворители , такие как вода и другие нетоксичные растворители , которые растворимы в воде или смешиваются с водой . Подходя щие водные воду, как растворители включают основной компонент, и этанол, пропиленгликоль , полиэтиленгликоли (например , PEG400, PEG300) и т.д., и также могут включать один или более буферов, их смеси. Композиции стабилизирующих агентов, поверхностно -активных веществ, увлажняющих агентов, смазывающих агентов, эмульгаторов, суспендирующих агентов, консервантов , антиокислителей , матирующих агентов , скользящих веществ, добавок , технологических красителей , подсластителей , отдушек, и других известных добавок для получения ароматизаторов хорошего внешнего вида лекарственного средства (т.е. соединения по настоящему изобретению фармацевтической композиции) или его или чтобы способствовать изготовлению фармацевтического продукта (т.е. лекарственного средства).

Фармацевтические композиции также могут включать соли, сольваты и гидраты соединений по настоящему изобретению, или стабилизированную форму соединения (например, комплекс с производным циклодекстрина или другим известным агентом комплексообразования).

изобретению , Фармацевтические композиции по настоящему как правило , пригодны для перорального введения . Пероральный приём средств — приём лекарства через рот (лат. per os, oris), путём лекарственных лекарства . Соединения по настоящему изобретению проглатывания МОГУТ буккально , лингвально или сублингвально, так что также вводиться соединение поступает в кровоток непосредственно из полости рта.

Лекарственные формы, пригодные для перорального, буккального, пингвального или сублингвального введения, включают твердые, полутвердые и жидкие системы, такие как таблетки; гранулы; мягкие или твердые капсулы, содержащие мульти - или наночастицы, жидкости или

поро $\underline{\mathsf{m}}\,\mathsf{k}\,\mathsf{u}\,;$ пастилки (включая заполненные жидкостью); жевательные формы ; гели ; быстро растворимые лекарственные формы ; пленки ; суппозитории ; спреи ; и щечные /мукоадгезивные пластыри .

Жидкие лекарственные формы включают суспензии , растворы , сиропы и эликсиры . Такие лекарственные формы могут быть использованы как наполнители в мягких или жестких капсулах (например , из желатина или гидроксипропилметилцеллюлозы) и обычно содержат носитель, например, воду, этанол, полиэтиленгликоль, пропиленгликоль, метилцеллюлозу или подходящее масло и один или более эмульгаторов и/или суспендирующих агентов . Жидкие лекарственные формы могут быть также изготовлены восстановления твердого вещества, например, из саше.

изобретению Соединения по настоящему могут также вводиться парентерально . Используемый в данном документе термин «парентеральное введение » фармацевтической композиции включает любой способ введения, для которого характерно физическое нарушение целостности ткани субъекта и введение фармацевтической композиции через нарушение в ткани, что обычно приводит к прямому попаданию в кровоток , в мышцу или во орган . Таким образом , парентеральное введение внутренний включает . помимо прочего введение фармацевтической композиции путем инъекции композиции , посредством введения композиции через хирургический разрез, проникающей помощью путем нанесения композиции С ткани нехирургической раны и т.п.В частности , предполагается , что парентеральное прочего, подкожную, внутрибрю шинную, включает , помимо , внутривенную , внутриартериальную , интратекальную , внутримышечную внутрижелудочковую , интрауретральную , внутричерепную , внутрисуставную инъекцию или инфузии ; и почечные диализные инфузионные методики . Внутриопухолевая доставка , например , внутриопухолевая инъекция , также может оказаться полезной . Также предусмотрена региональная перфузия .

Лекарственные формы фармацевтических композиций , подходя <u>щ</u>ие для парентерального введения , обычно содержат активный ингредиент в

сочетании с фармацевтически приемлемым носителем, например, стерильной водой или стерильным изотоническим раствором. Такие лекарственные формы могут быть изготовлены, упакованы или проданы в форме, подходя щей для болюсного введения или для непрерывного введения. Инъекционные лекарственные формы могут быть изготовлены, упакованы или проданы в стандартной лекарственной форме, например, в ампулах, или в многодозовых контейнерах, содержащих консервант. Лекарственные формы для парентерального введения включают, помимо прочего, суспензии, растворы, эмульсии в масляных или водных основах, пасты и тому подобное.

Лекарственные формы могут быть выполнены для немедленного и/или модифицированного высвобождения . Лекарственные формы с модифицированным высвобождением включают отсроченное , замедленное , пульсирующее , контролируемое , нацеленное и программируемое высвобождение .

В одном варианте настоящее изобретение относится к способу лечения заболевания или нарушения , опосредованного активацией циклинзависимых протеинкиназ CDK8/19, который включает в себя введение в терапевтически эффективном количестве соединения по настоящему изобретению или его фармацевтически приемлемой соли , или фармацевтической композиции по данному изобретению субъекту , нуждающемуся в таком лечении .

В еще одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к способу лечения заболевания или нарушения , опосредованного активацией CDK8/19, представляющего циклинзависимых протеинкиназ собой онкологическое или гематоонкологическое заболевание, который включает в документе , или соединения , описанного в настоящем себя введение фармацевтической композиции ПΟ данному изобретению субъекту, нуждающемуся в таком лечении, в терапевтически эффективном количестве.

В еще одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к способу лечения, описанному выше, где онкологическое или

гематоонкологическое заболевание выбирают из группы , включающей колоректальный рак , меланому , рак молочной железы , трижды негативный рак молочной железы (ТНРМЖ), рак предстательной железы , метастатический рак яичника , метастатический рак желудка , лейкоз , острый миелоидный лейкоз , рак поджелудочной железы (РПЖЖ).

Подразумевается , что соединения по данному изобретению могут использоваться в способах лечения , как описано выше , могут использоваться в лечении , как описано выше , и/или могут использоваться в производстве медикаментов для лечения .

Используемые в данном документе термины «совместное назначение », «совместно назначенный » и «в сочетании с», относящиеся к данным соединениям с одним или более другими терапевтическими агентами , как предполагается , означают , ссылаются или включают :

- одновременное введение такой комбинации соединения по данному изобретению и терапевтического агента пациенту, который нуждается в лечении, когда такие компоненты сформулированы вместе в одной лекарственной форме, из которой указанные компоненты высвобождаются практически одновременно,
- одновременное введение такой комбинации соединения по данному изобретению и терапевтического агента пациенту, который нуждается в лечении, когда такие компоненты сформулированы отдельно в разных лекарственных формах, введение которых происходит практически в одно и то же время указанному пациенту, после чего указанные компоненты высвобождаются практически одновременно,
- последовательное введение такой комбинации соединения по данному изобретению и терапевтического агента пациенту, который нуждается в лечении, когда такие компоненты сформулированы отдельно друг от друга в отдельных лекарственных формах, которые принимаются в последовательно по времени указанным пациентом со значимым временным интервалом между

каждым введением, после чего указанные компоненты высвобождаются в разное время; а также

последовательное введение такой комбинации соединения по данному агента пациенту , который изобретению и терапевтического нуждается лечении , когда такие сформулированы компоненты вместе в единый форме, из которой высвобождение лекарственной указанных компонентов образом , после чего происходит контролируемым они одновременно , последовательно или совместно высвобождаются в одно и то же время и/или разное время, где каждая часть может быть введена одним или разными путями .

известно , что области Специалистам в данной терапевтически эффективные дозировки могут меняться при применении препаратов комбинированном лечении . Способы для экспериментального определения терапевтически эффективных дозировок препаратов и других агентов для в режимах комбинированного лечения описаны применения в литературе . Например , применение равномерного дозирования , т.е. введение более частых и меньших доз для минимизации токсичных побочных эффектов, описано в литературе . Комбинированное лечение , кроме того , включает периодическое лечение, которое начинается и останавливается в различное время в с планом лечения пациента . В комбинированной соответствии терапии, описанной в настоящем патенте, дозировки совместно вводимых соединений, несомненно , меняются В зависимости ОТ типа применяемого средства, специфики вспомогательного лекарственного применяемого лекарственного средства, болезни или состояния, подвергаемого лечению, и т.д.

Кроме того, соединения, описанные в настоящем изобретении, также можно применять в комбинации с процедурами, которые могут обеспечить аддитивную или синергичную пользу для пациента. Только в качестве примера ожидается, что пациенты получат терапевтическую и/или профилактическую пользу в способах, описанных в настоящем патенте, при

которых фармацевтическая композиция соединения, описанного в настоящем изобретении, и/или комбинации с другими способами терапии объединяют с генетическим исследованием для определения того, является ли объект носителем мутантного гена, для которого известно, что он коррелирует с определенными болезнями или состояниями.

Соединения , являющиеся ингибиторами CDK8/19, могут использоваться в способах лечения , описанных выше , в виде монотерапии или в сочетании с хирургией , или лучевой терапией , или лекарственной терапией .

Такая лекарственная терапия может включать введение одного или агентов . Примеры противораковых более противораковых агентов включают, без ограничения , любой из следующих агентов : алкилирующие агенты, сульфонаты , нитрозомочевины алкилированные или триазены ; антиметаболиты ; гормональные средства или антагонисты гормонов ; платины ; противоопухолевые антибиотики ; ингибиторы соединения топоизомеразы .

Примеры антиметаболитов включают , без ограничения , аналоги фолиевой кислоты (например , метотрексат , триметрексат , пеметрексед , пралатрексат , ралтитрексед , кальция левофолинат) или аналоги пиримидина (например , цитарабин , тегафур , фторурацил , капецитабин , флоксоуридин , азацитидин , эноцитабин , кармофур , гемцитабин , сапацитабин , элацитарабин , доксифлуридин), или аналоги пурина (например , меркаптопурин , тиогуанин , пентостатин , флударабин , кладрибин , неларабин , азатиоприн , клофарабин), или аспарагиназу .

Примеры алкилирующих агентов включают , без ограничения , мехлороэтамин , циклофосфамид , хлорамбуцил , менфалан , бендамустин , гексаметилимеламине , тиотепа , бусулфан , кармустин , ломустин , ларомустин , семустин , стрептозоцин , дакарбазин , ифосфамид , импросульфан , митобронитол , митолактол , нимустин , ранимустин , темозоломид , треосульфан , карбохион , апазихион , фотемустин , алтретамин , глюфосфамид , пипоброман , трофосфамид , урамустин , эвофосфамид , VAL-083.

Примеры гормональных средств и антагонистов гормонов включают, без ограничения , преднизон , преднизолон , гидроксипрогестерона капроат, ацетат , диэтилстильбестрол ацетат, медроксипрогестерона мегестрола эстрадиол, тамоксифен, пропионат тестостерона, флуоксиместерон, флутамид, лейпролид, абареликс, абиратерон, бикалутамид, бусерелин, калустерон , хлоротрианизен , дегареликс , дексаметазон , флуокортолон , фулвестрант, гозерелин, хистрелин, лейпрорелин, митотан, нафарелин, нандролон, нилутамид, октреотид, ралоксифен, тиреотропин -альфа, торемифен , трипторелин , диэтилстильбэстрол , аколбифен , даназол, деслорелин, эпитиостанол, ортеронел, энзалутамид, аминоглутетимид, анастрозол , эксеместан , фадрозол , летрозол , тестолактон , форместан .

Примеры соединений платины включают , без ограничения , цисплатин , карбоплатин , оксалиплатин , эптаплатин , мириплатин гидрат , лобаплатин , недаплатин , пикоплатин , сатраплатин .

Примеры противоопухолевых антибиотиков включают, без ограничения, доксорубицин, даунорубицин, идарубицин, карубицин, валрубицин, зорубицин, акларубицин, пирарубицин, неморубицин, амрубицин, эпирубицин, блеомицин, дактиномицин, пликамицин, пепломицин, митомицин С, зиностатин, стрептозоцин.

Примеры ингибиторов топоизомеразы включают , без ограничения , иринотекан , топотекан , белотекан , тенипозид , этопозид , ворелоксин , амонафид .

Примеры противораковых агентов включают , без ограничения , любой из следующих агентов : препараты , действующие на микротрубочки , такие как таксаны (например , паклитаксел , доцетаксел , кабазитаксел , тезетаксел), алкалоиды барвинка (например , винорелбин , винбластин , винкристин , виндезин , винфлунин); ингибиторы сигналинга митогенактивируемой протеинкиназы (например , U0126, PD98059, PD184352, PD0325901, ARRY-142886, SB239063, SP600125, BAY 43-9006, вортманин или LY294002); ингибиторы mTOR (например , сиролимус , темсиролимус , эверолимус ,

ридафоролимус); антитела (например , ритуксимаб , трастузумаб , алемтузумаб , бесилесомаб, цетуксимаб, деносумаб, ипилимумаб, бевацизумаб, пертузумаб, ниволумаб , офатумумаб , панитумумаб , тозитумомаб , катумаксомаб элотузумаб , эпратузумаб , фарлетузумаб , могамулизумаб , нецитумумаб нимотузумаб , обинутузумаб , окаратузумаб , ореговомаб , рамуцирумаб , рилотумумаб, силтуксимаб, тоцилизумаб, залутумумаб, занолимумаб, матузумаб , далотузумаб , онартузумаб , ракотумомаб , табалумаб , ЕDM-(фосматаниб, энтосплетениб, эрлотиниб, 525797); ингибиторы киназ иматиниб , лапатиниб , нилотиниб , пазопаниб , вемурафениб , гефитиниб , кризотиниб , дазатиниб , регорафениб , руксолитиниб , сорафениб , сунитиниб , вандетаниб, бозутиниб, акситиниб, афатиниб, алисертиб, дабрафениб, дакомитиниб , динациклиб , довитиниб , нинтеданиб , ленватиниб , линифаниб , линситиниб, маситиниб, мотесаниб, нератиниб, орантиниб, понатиниб, радотиниб, типифарниб, тивантиниб, тивозаниб, траметиниб, апатиниб, ибрутиниб, акалабрутиниб, кобиметиниб, федратиниб, бриваниб аланинат, цедираниб, кабозантиниб, икотиниб, ципатиниб, ригосертиб, пимасертиб, бупарлисиб , иделалисиб, мидостаурин, перифозин, XL-647); фотосенсибилизаторы (например, талапорфин, темопорфин, порфимер натрия); цитокины (например, алдеслейкин, интерферон альфа, интерферон альфа-2а, интерферон альфа-2ь, целмолейкин , тасонермин , рекомбинантный интерлейкин -2, опрелвекин , рекомбинантный интерферон бета - 1a); вакцины (например, пицибанил, сипулеуцел -Т, витеспен, эмепепимут -S, онкоВАКС риндопепимут , троВАКС , MGN-1601, MGN-1703); бисантрен , децитабин , митоксантрон , прокар базин , трабектедин , амсакрин , бросталлицин , милтефозин , ромидепсин , плитидепсин , эрибулин , иксабепилон , фосбретабулин , денилейкин дифтитокс , ибритумомаб тиуксетан , преднимустин , трастузумаб эмтанзин , эстрамустин , гемтузумаб -озогамицин , афлиберцепт, опортузумаб монатокс, цинтредекин бесудокс, эдотреотид, инотузумаб -озогамицин , наптумомаб эстафенатокс, винтафолид, брентуксимаб ведотин, бортезомиб, иксазомиб, карфилзомиб, леналидомид,

талидомид , помалидомид , золедроновая кислота , ибандроновая кислота , памидроновая кислота , алитретиноин , третиноин , перетиноин , бексаротен , тамибаротен , имихимод , лентинан , мифамуртид , ромуртид , пэгаспаргаза , пентостатин , эндостатин , сизофиран , висмодегиб , вориностат , энтиностат , панобиностат , целекоксиб , циленгитид , этанидазол , ганетеспиб , идроноксил , инипариб , лонидамин , ниморазол , прокодазол , тасхинимод , телотристат , белиностат , тимальфазин , тирапазамин , тоседостат , трабедерсен , убенимекс , валсподар , гендицин , реолизин , ретаспимицин , требананиб , вирулизин .

В одном варианте настоящее изобретение относится к применению соединения, описанного в настоящем документе, или его фармацевтически приемлемой соли, или фармацевтической композиции по данному изобретению для лечения заболевания или нарушения, опосредованного активацией циклинзависимых протеинкиназ CDK8/19, у субъекта, нуждающегося в таком лечении.

В еще одном варианте осуществления настоящее изобретение относится к применению соединения, описанного в настоящем документе, или его фармацевтически приемлемой соли, или фармацевтической композиции ПΟ изобретению у субъекта, нуждающегося данному в таком лечении, для заболевания нарушения, опосредованного лечения или активацией циклинзависимых протеинкиназ CDK8/19, представляющего собой онкологическое или гематоонкологическое заболевание .

В еще одном варианте осуществления настоящее изобретение относится соединения , описанного выше, или его фармацевтически к применению фармацевтической приемлемой соли, или композиции ПΟ данному изобретению по данному изобретению для лечения онкологического или заболевания, гематоонкологического которое выбирают группы , включающей колоректальный рак, меланому, метастатическую меланому , рак молочной железы , трижды негативный рак молочной железы (ТНРМЖ), рак предстательной железы метастатический рак яичника метастатический рак желудка, лейкоз, острый миелоидный лейкоз, рак поджелудочной железы

(РПЖЖ), у субъекта , нуждающегося в таком лечении . В любом из указанных выше способов лечения , субъект может быть человеком .

Соединения по настоящему изобретению будут вводиться в количестве, эффективном для лечения состояния, о котором идет речь, т.е. в дозах и в течение периодов времени, необходимых для достижения желаемого результата. Терапевтически эффективное количество может изменяться в зависимости от таких факторов, как конкретное состояние, по поводу которого проводится лечение, возраста, пола и веса пациента, а также является ли введение данных соединений самостоятельным лечением или оно проводится в комбинации с одним или более дополнительных методов лечения.

Схемы приема лекарственных средств можно регулировать , чтобы желаемый ответ . Например , может быть введена обеспечить оптимальный доз могут быть введены в течение одна доза, несколько разделенных некоторого времени, или доза может быть пропорционально уменьшена или увеличена в зависимости от остроты терапевтической ситуации . Особенно полезным является изготовление пероральных композиций в стандартной форме для простоты введения и однородности дозирования . лекарственной Стандартная лекарственная форма при использовании в данном документе, относится к физически дискретным единицам , пригодным в качестве доз для пациентов /субъектов , подлежащих лечению ; каждая единичных единица содержит заданное количество активного соединения , рассчитанное для получения желаемого терапевтического эффекта в сочетании с требуемым фармацевтическим носителем .

Кроме того, необходимо понимать, что для любого конкретного пациента, конкретные схемы введения должны быть скорректированы через некоторое время согласно индивидуальной потребности и на усмотрение медицинского работника, который осуществляет введение или контролирует введение композиций, и что диапазоны концентрации, приведенные в данном описании, приведены только в качестве примера и не предназначены для

объема или практики заявленных композиций . Кроме того, ограничения режим дозирования с компози циями по данному изобретению может быть основан на различных факторах, включая тип заболевания, возраст, вес, пол, состояния здоровья пациента , тяжесть состояния , путь введения и конкретное используемое соединение по настоящему изобретению . Таким образом , режим дозирования может широко варьироваться, но может определяться регулярно Например , помощью стандартных методов . дозы МОГУТ быть скорректированы на основе фармакокинетических и фармакодинамических клинические эффекты, такие параметров, которые МОГУТ включать токсические эффекты или лабораторные значения . Таким образом , настоящее индивидуальное изобретение охватывает повышение дозы, специалистом . Определение необходимой определяется квалифицированным дозы и режимы хорошо известны в соответствующей области техники и будут специалисту в данной области после ознакомления понятны с идеями, раскрытыми в данном документе .

Как правило , дозы , применяемые для лечения взрослого человека , обычно находятся в диапазоне 0.02-5000 мг в день или приблизительно от 1-1500 мг в день .

При улучшении состояния пациента вводится поддерживающая доза, если это необходимо . Впоследствии , дозировка или частота введения , или то и другое могут быть уменьшены , в зависимости от симптомов , до уровня , при котором поддерживается облегченное состояние болезни , нарушения или состояния . Пациентам может , однако , потребоваться периодическое лечение в течение долгого времени при любом рецидиве симптомов .

Вышеизложенный спектр является только предположительным поскольку количество переменных в отношении индивидуального режима велико, и значительные отклонения от этих рекомендованных лечения значений являются весьма обычными . Эти дозировки могут быть изменены в зависимости от множества переменных , не ограниченных активностью применяемого соединения, болезни или состояния, подвергаемого лечению,

способа введения, потребности индивидуального субъекта, тяжести болезни или состояния, подвергаемого лечению, и мнения лечащего врача.

Все публикации , патенты и патентные заявки, указанные в этой отсылки . Хотя спецификации включены данный документ путем вышеупомянутое изобретение было довольно подробно описано путем иллюстрации и примера в целях исключения двусмысленного толкования , идей, раскрытых специалистам в данной области на основе изобретении , будет вполне понятно , что могут быть внесены определенные изменения и модификации без отклонения от сущности и объема прилагаемых вариантов осуществления изобретения .

Для наилучшего понимания изобретения приводятся следующие примеры . Эти примеры приведены только в иллюстративных целях и не должны толковаться как ограничивающие сферу применения изобретения в любой форме .

Сокращения , используемые в настоящем описании , включая приведенные в иллюстративных схемах и последующих примерах хорошо известны среднему специалисту . Некоторые из сокращений используют как следующие :

диметилсульфоксид - ДМСО

 (\pm) -2,2'- δuc (дифенилфосфино)-1,1'-динафталин - BINAP

№-(3-диметилам инопропил)-/С-этил карбодии мид гидрохлорид - EDCxHCl

1-гидроксибензотриазол гидрат - HOBt

А,А-Диметилформамид - ДМФА

тетракис (трифенилфосфин)палладий (0) - $Pd(PPli3)_{A}$

тетрагидрофуран - ТГФ

Тетраметилэтилендиамин - TMEDA

Бис (триметилсилил)амид натрия - NaHMDS

 $[1,\Gamma$ -Бис (дифенилфосфино)ферроцен]палладия (П) дихлорид комплекс с дихлорметаном - $PddppfCl_2^xDCM$.

4-диметиламинопиридин - DMAP

Примеры

Пример 1. Способ получения соединения 1.0.

1. К 43 мл 2М раствора NaHMDS (86 ммоль) в ТГФ при -10 °C под током азота внесли по каплям раствор 3-амино -2-хлор пиридина (5.00 г, 39 ммоль) в 50 мл ТГФ . Реакционную смесь выдержали при $0~^{\circ}$ С в течение $10~^{\circ}$ мин , затем добавили по каплям раствор ди-/лл/e/лл-бутилди карбоната (8.91 г, 41 ммоль) в 20 мл ТГФ с такой скоростью , чтобы температура не превышала 8 $^{\circ}$ С. Через 30 мин добавили 150 мл 1М водного раствора H С1 и 50 мл этилацетата . Органический слой промыли водой и сконцентрировали В вакууме . Продукт 1.0.6 выделили с помощью колоночной хроматографии использованием гексан -дихлорметан -этилацетат силикагеле элюента (8:2:0.5) в виде светло -жёлтого порошка . Выход : 8.10 г (91%).

Стадия **2.** К раствору **1.0.6** (3.00 г, 13 ммоль) в 50 мл ТГФ под током азота добавили 4.33 мл ТМЕDA (29 ммоль), охладили до -78 $^{\circ}$ С и внесли по каплям 11.5 мл 2.5 М раствора бутиллития (29 ммоль) в гексане .По окончании

добавления выдержали реакционную смесь при -70 $^{\circ}$ С в течение 40 мин и 20мин при $-20~^{\circ}$ С. После повторного охлаждения до $-78~^{\circ}$ С добавили по каплям (2.03 мл, 26 ммоль). После выдерживания реакционной течение 1 ч при -70 °C нагрели её до -20 °C и добавили 50 мл насыщенного водного раствора NH_4C1 . К полученной смеси добавили 20 мл воды и 50 мл Органический слой отделили , этилацетата . промыли водой И сконцентрировали в вакууме . Продукт 1.0.5 выделили с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием элюента гексан -этилацетат (8:2) в виде жёлтого масла. Выход : 2.86 г (85%).

Стадия 3. К раствору соединения 1.0.5~(1.00~г, 3.86~моль) в 10~мл хлороформа добавили этил -3,3-диэтоксипропионат (1.14~мл, 5.79~моль) и трифторуксусную кислоту (3.54~мл, 46~ммоль) и кипятили в течение 30~мин. После охлаждения реакционной смеси до комнатной температуры отогнали растворители при пониженном давлении . Затем кипятили в 5~мл хлористого тионила в течение 1~ч . К сконцентрированной реакционной смеси добавили насыщенный раствор $NaHCO_3$ до pH~9~и экстрагировали этилацетатом . Органические экстракты объединили , растворитель отогнали при пониженном давлении . Продукт 1.0.4~выделили с помощью колоночной хроматографии на силикагеле , элюент гексан -этилацетат (8:2)~в виде светло -жёлтого порошка . Выход : 502~мг (55%).

Стадия **4.** К раствору соединения **1.0.4** (2.16 г, 9.06 моль) в 30 мл 1,4-диоксана добавили CS_2CO_3 (5.97 г, 18.1 моль), BINAP (570 мг, 0.10 экв.), ацетат палладия (П) (103 мг, 0.05 экв.), 1.2 мл 1Мраствора /npe/n-бутилкарбамата (13.6 моль, 1.50 экв.) и нагревали при 100 °C в течение 1.5 ч. Реакционную смесь охладили до комнатной температуры и отфильтровали через слой цеолита. Растворители отогнали в вакууме, остаток растворили в дихлорметане и промыли водой и сконцентрировали в вакууме. Продукт **1.0.3** выделили с помощью колоночной хроматографии на силикагеле, элюент дихлорметан - этилацетат (96:4). Выход : 2.73 г (95%).

Стадия **5.** Соединение **1.0.3** ($2.80\,$ г, $7.50\,$ моль) растворили в дихлорметане и добавили $18\,$ мл раствора H C1 в 1,4-диоксане . Через $2\,$ ч растворители отогнали при пониженном давлении , к остатку добавили насыщенный раствор NaHCCb. Выпавший осадок отфильтровали и промыли смесью гексан -этилацетат (1:1), получив продукт **1.0.2** в виде белого порошка . Выход : $1.60\,$ г (98%).

Стадия **6.** К суспензии соединения **1.0.2** (1.60 г, 7.37 моль) в 15 мл ДМФА добавили N-бромсукцинимид (1.38 г, 7.73 моль) и перемешивали при комнатной температуре 1 ч. К полученному раствору добавили 100 мл воды и 5 мл насыщенного раствора NaHCCb. Отфильтровали выпавший осадок продукта **1.0.1**. Выход : 1.95 г (89%).

Стадия **7.** К раствору соединения **1.0.1** ($1.00\,\mathrm{r}$, $3.34\,\mathrm{ммоль}$, $1.00\,\mathrm{экв}$.) в 7 мл ТГФ добавили раствор LiOHxH $_20$ ($156\,\mathrm{mr}$, $3.68\,\mathrm{ммоль}$, $1.1\,\mathrm{экв}$.) в 7 мл воды . Через один час перемешивания при комнатной температуре отогнали ТГФ при пониженном давлении , рН раствора довели до 4 с помощью 1М раствора НС1, отфильтровали выпавший осадок продукта **1.0** коричневого цвета , промыли его водой и сушили при нагревании и пониженном давлении . Выход : 870 мг (97%).

Пример 2. Способ получения соединений 1.1, 1.2, 1.3, 1.4, 1.5.

К 1.0 (200)0.739 суспензии соединения МΓ, ммоль), циклопропанметиламина (128 мкл., 1.48 ммоль), HOBt (170 мг., 1.11 ммоль) и триэтиламин (206 мкл., 1.48 ммоль) в 3 мл ДМФА при охлаждении водяной баней порциями добавили EDCxHCl (212 мг, 1.11 ммоль). Через 15 ч отогнали растворитель при пониженном давлении . Продукт 1.1 выделили с помощью хроматографии на силикагеле, элюент гексан-дихлорметанколоночной метанол (5:4:1). Выход : 178 мг (75%).

Аналогично из соответствующих исходных соединений были получены соединения 1.2, 1.3, 1.4 и 1.5.

Пример 3. Способ получения соединения 2.0.

Стадия 1. 4-(4-Бромфенил)пиразол (500 мг, 2.23 ммоль) и метил 2-бромацетат (340 мг, 2.23 ммоль) смешали в сухом ацетоне и дегазировали . Затем к реакционной смеси добавили измельченный безводный К $_2$ СОз и кипятили при перемешивании в течении 8 часов . Реакционную массу отфильтровали , пропустили через силикагель , сконцентрировали в вакууме и перекристаллизовали из смеси гексан -дихлорметан (1:1). Получили продукт 2.0.1 в виде порошка желтого цвета . Выход : 480 мг (73%).

Стадия **2.** Эфир **2.0.1** (1.07 г, 3.63 ммоль) и LiOHxH $_2$ 0 (225 мг, 5.37 ммоль) в смеси ТГФ -вода перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. Затем реакционную смесь обработали метил -трет -бутиловым эфиром , водный слой подкислили до pH=1.5, выпавший белый осадок продукта **2.0** отфильтровали и сушили на воздухе . Выход : 720 мг (80%).

Пример 4. Способ получения соединений 2.1 и 2.2.

2.0 (720 мг, 2.56 ммоль), гидрохлорида 1. Смесь кислоты Стадия диметиламина (250 мг, 3.07 ммоль), EDCxHCl (589 мг, 3.07 ммоль), DMAP (78 мг, 0.64 ммоль) и триэтиламина (357 мкл, 2.56 ммоль) в дихлорметане атмосфере азота перемешивали в течение 2 ч. Далее реакционную сконцентрировали при пониженном давлении и выделили продукт 2.1.1 в виде порошка белого цвета при помощи колоночной хроматографии использованием смеси дихлорметан -метанол (9:1) в качестве элюента . Выход : 420 мг (53%).

Аналогично из соответствующих исходных соединений было получено соединение 2.2.1.

2.1.1 (680 мг, 2.19 ммоль), бис-Стадия 2. Смесь соединения пинаколдиборана (690 мг, 2.64 ммоль) и безводного ацетата калия (650 мг, 6.59 мг)ммоль) в 10 мл 1,4-диоксана дегазировали азотом в течение 15 мин . Затем к PddppfCl2 x DCM (90 мг, 0,01 ммоль) и кипятили смеси добавили при перемешивании в атмосфере азота в течение 12 ч. Затем реакционную смесь отфильтровали через целит и сконцентрировали в вакууме . Промыли водой и экстрагировали хлористым метиленом . Продукт 2.1 был выделен с помощью колоночной хроматографии с использованием смеси этилацетат -метанол (9:1). Выход : 350 мг (45%).

Аналогично из соответствующих исходных соединений было получено соединение 2.2.

Пример 5. Способ получения соединения 2.3.

Стадия **1.** 3-Бром -\H-пиразол (5.00 г, 33.7 ммоль) растворили в 25 мл этанола , добавили 1-бром -2-метоксиэтан (4.71 мл, 50.5 ммоль) и КОН (2.86 г 50.5 ммоль). Реакционную смесь кипятили при перемешивании в течение 6 ч. Затем реакционную смесь сконцентрировали в вакууме , обработали водой и выделили продукт **2.3.2** с помощью экстракции в виде жёлтого масла . Выход 6.23 г (90%).

Стадия **2.** Через смесь бромпиразола **2.3.2** (6.19 г, 29.9 ммоль), бис-пинаколдиборана (9.11 г, 35.8 ммоль) и безводного ацетата калия (8.80 г, 89.7.ммоль) в 50 мл 1,4-диоксана пропускали азот в течение 15 мин . Затем к

смеси добавили PddppfChxDCM (1.26 г, 1.49 ммоль) и кипятили при перемешивании в атмосфере азота в течение 5 ч. Далее добавили 1,4дибромбензол (14.1 г, 59.8 ммоль), раствор CS2CO3 (19.5 г, 59.8 ммоль) в 50 мл смесь азотом в течение 15 мин. К воды и дегазировали реакционную массе добавили $P6(PPйз)_4$ (1.73 г, 15.9 ммоль) и кипятили реакционной в атмосфере азота в течение 4 ч. Затем реакционную перемешивании смесь отфильтровали через целит, сконцентрировали при пониженном давлении , обработали водой, экстрагировали этилацетатом выделили бромфенилпиразол 2.3.1 С помощью колоночной хроматографии С элюента гексан -этилацетат (1:1). Выход 3.11 г (38%). использованием

Стадия **3.** Соединение **2.3** было получено аналогично соединению **2.1** (пример 4, стадия 2).

Пример 5. Способ получения соединений 3.43, 3.44, 3.45, 3.46, 3.47, 3.48, 3.49, 3.50, 3.51, 3.52, 3.53, 3.54, 3.55, 3.56, 3.57.

R -NR'R"	O **	O **	`o^*
N*	3.43	3.44	3.45
N*	3.46	3.47	3.48
N*	3.49	3.50	3.51
	3.52	3.53	3.54
N [*]	3.55	3.56	3.57

Раствор соединения 1.1 (200 мг, 0.623 ммоль), соединения 2.1 (355 мг, $0.747 \,$ ммоль) и $NaHCO_3 \, (157 \,$ мг, $1.87 \,$ ммоль) в смеси $10 \,$ мл 1,4-диоксана и $5 \,$ мл воды дегазировали током азота, после чего внесли $Pd(PPli3)_4$ (72 мг, 0.1 экв .). массу грели при температуре $90~^{\circ}$ С в течение $5~^{\circ}$ ч, после Затем реакционную чего отогнали летучие компоненты при пониженном давлении . Остаток растворили в этилацетате, промыли водой и сконцентрировали в вакууме . Продукт выделили при помощи колоночной хроматографии на силикагеле , **3.43** было дихлорметан -этилацетат -метанол (4:6:1). Соединение элюент дополнительно очищено с помощью препаративной хроматографии . Выход 150 мг (51%).

Аналогично были получены соединения **3.44**, **3.45**, **3.46**, **3.47**, **3.48**, **3.49**, **3.50**, **3.51**, **3.52**, **3.53**, **3.54**, **3.55**, **3.56** и **3.57**.

Пример 6. Способ получения соединения 3.49*2 HCl.

К раствору соединения $3.49~(15~{\rm Mf}\,,\,0.030~{\rm ммоль}\,)$ в смеси дихлорметан - метанол (10:1) под током азота добавили по каплям $0.4~{\rm M}$ раствор НС1 в диэтиловом эфире $(188~{\rm Mkn}\,,\,0.075~{\rm ммоль}\,,\,2.5~{\rm экв}\,.)$. Отогнали летучие компоненты при пониженном давлении , полученный твердый остаток растирали с диэтиловым эфиром . Отфильтровали осадок жёлтого цвета , промыли два раза эфиром , сушили в вакууме . Выход $:16~{\rm Mf}~(100\%)$.

Пример 7. Анализ полученных соединений .

Чистота и строение полученных соединений была подтверждена методом хромато -масс -спектрометрии LC/MS и спектроскопии 1H ЯМР (Табл . 1).

Таблица 1. Физико -химические данные кандидатов

Номер	ESI-MS.	ЯМР ¹ Н (400 MHz, ДМСО-д6), δ, мд	
соединения	[M+H] ⁺		
		9.19 (d, J = 2.0 Hz, 1H), 8.99 (t, J = 5.5 Hz, 1H),	
3.43	470.2	8.55 (d, J = 2.0 Hz, 1H), 8.16 (s, 1H), 7.96 (s, 1H),	
		7.95 (s, 1H), 7.73 (d, $J = 8.2$ Hz, 2H), 7.49 (d, $J =$	
		8.2 Hz, 2H), 7.16 (s, 2H), 5.16 (s, 2H), 3.18 (t, $J =$	
		6.2 Hz, 2H), 3.07 (s, 3H), 2.89 (s, 3H), 1.12–0.96	
		(m, 1H), 0.49–0.38 (m, 2H), 0.31–0.14 (m, 2H).	

		0 10 (d I – 1 0 Uz 1U) 0 00 9 04 (m 1U) 9 55
		9.19 (d, J = 1.9 Hz, 1H), 9.08-8.94 (m, 1H), 8.55
		(d, J = 1.9 Hz, 1H), 8.17 (s, 1H), 7.96 (d, J = 7.5)
	263.2	Hz, 2H), 7.73 (d, $J = 8.1$ Hz, 2H), 7.49 (d, $J = 8.1$
3.44	$[M+2H]^{2+}/2,$	Hz, 2H), 7.16 (s, 2H), 5.18 (s, 2H), 3.56–3.42 (m,
	525.3	4H), 3.18 (t, $J = 6.1$ Hz, 2H), $2.43-2.26$ (m, 4H),
		2.22 (s, 3H), 1.11–1.00 (m, 1H), 0.50–0.38 (m, 2H),
		0.29–0.17 (m, 2H).
		9.19 (d, $J = 2.0$ Hz, 1H), 8.99 (t, $J = 5.6$ Hz, 1H),
		8.54 (d, J = 2.0 Hz, 1H), 8.23 (s, 1H), 7.97 (s, 1H),
		7.95 (s, 1H), 7.73 (d, $J = 8.2$ Hz, 2H), 7.48 (d, $J =$
3.45	443.2	8.2 Hz, 2H), 7.15 (s, 2H), 4.31 (t, $J = 5.3$ Hz, 2H),
		3.75 (t, J = 5.3 Hz, 2H), 3.27 (s, 3H), 3.18 (t, J =
		6.2 Hz, 2H), 1.12–0.97 (m, 1H), 0.48–0.40 (m, 2H),
		0.29–0.17 (m, 2H).
		9.14 (d, $J = 1.8$ Hz, 1H), 8.87 (d, $J = 3.9$ Hz, 1H),
	456.2	8.52 (d, J = 1.9 Hz, 1H), 8.21-8.07 (m, 1H), 7.96
3.46		(d, J = 7.3 Hz, 2H), 7.73 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.48
		(d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.16 (s, 2H), 5.16 (s, 2H), 3.07
		(s, 3H), 2.94–2.83 (m, 4H), 0.77–0.68 (m, 2H),
		0.63–0.54 (m, 2H).
		9.14 (d, $J = 2.0$ Hz, 1H), 8.88 (d, $J = 4.0$ Hz, 1H),
	256.2	8.52 (d, J = 2.0 Hz, 1H), 8.18 (s, 1H), 7.97 (s, 1H),
2.47	256.2	7.95 (s, 1H), 7.73 (d, $J = 8.2$ Hz, 2H), 7.48 (d, $J =$
3.47	$[M+2H]^{2+}/2$,	8.2 Hz, 2H), 7.15 (s, 2H), 5.18 (s, 2H), 3.55–3.47
	511.2	(m, 4H), 2.90–2.84 (m, 1H), 2.39–2.27 (m, 4H),
		2.21 (s, 3H), 0.75–0.69 (m, 2H), 0.62–0.56 (m, 2H).
		9.14 (d, $J = 2.0$ Hz, 1H), 8.87 (d, $J = 3.9$ Hz, 1H),
3.48	429.2	8.51 (d, $J = 2.0$ Hz, 1H), 8.24 (s, 1H), 7.97 (s, 1H),
		7.94 (s, 1H), 7.72 (d, $J = 8.2$ Hz, 2H), 7.47 (d, $J =$

		8.2 Hz, 2H), 7.15 (s, 2H), 4.31 (t, $J = 5.3$ Hz, 2H),		
		3.75 (t, $J = 5.3$ Hz, 2H), 3.27 (s, 3H), $2.88-2.85$ (m,		
		1H), 0.76–0.68 (m, 2H), 0.65–0.56 (m, 2H).		
		8.83 (d, <i>J</i> = 1.9 Hz, 1H), 8.14 (s, 1H), 8.09 (d, <i>J</i> =		
	250.2	1.9 Hz, 1H), 7.95 (d, $J = 3.2$ Hz, 2H), 7.72 (d, $J =$		
3.49	$[M+2H]^{2+}/2,$	8.2 Hz, 2H), 7.46 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.15 (s, 2H),		
J. 4 3	499.3	5.15 (s, 2H), 3.74–3.51 (m, 2H), 3.51–3.30 (m, 2H),		
	499.3	3.07 (s, 3H), 2.88 (s, 3H), 2.41–2.20 (m, 4H), 2.19		
		(s, 3H).		
		11.42 (br s, 1H), 9.10 (d, J = 1.8 Hz, 1H), 8.27 (d, J		
	250.2	= 1.8 Hz, 1H), 8.19 (s, 1H), 7.99 (s, 1H), 7.87 (s,		
2 40,21101	250.2	1H), 7.79 (d, $J = 8.3$ Hz, 2H), 7.51 (d, $J = 8.3$ Hz,		
3.49×2HCl	$[M+2H]^{2+}/2,$	2H), 5.17 (s, 2H), 4.61–4.45 (m, 1H), 3.82–3.22 (m,		
	499.3	8H), 3.20–2.99 (m, 2H), 3.07 (s, 3H), 2.88 (s, 3H),		
		2.74 (s, 3H).		
	185.5	8.83 (d, J = 1.9 Hz, 1H), 8.16 (s, 1H), 8.08 (d, J =		
	$[M+3H]^{3+}/3$,	1.9 Hz, 1H), 7.96 (s, 2H), 7.72 (d, $J = 8.2$ Hz, 2H),		
3.50	277.8	7.46 (d, $J = 8.2$ Hz, 2H), 7.14 (s, 2H), 5.18 (s, 2H),		
	$[M+2H]^{2+}/2,$	3.70–3.35 (m, 8H), 2.41–2.24 (m, 8H), 2.21 (s, 3H),		
	554.3	2.19 (s, 3H).		
		8.83 (d, J = 1.9 Hz, 1H), 8.22 (s, 1H), 8.08 (d, J =		
	226.6	1.9 Hz, 1H), 7.95 (s, 2H), 7.72 (d, $J = 8.2$ Hz, 2H),		
2 51	236.6	7.46 (d, $J = 8.2$ Hz, 2H), 7.15 (s, 2H), 4.30 (t, $J =$		
3.51	$[M+2H]^{2+}/2$,	5.3 Hz, 2H), 3.74 (t, $J = 5.3$ Hz, 2H), 3.71–3.58 (m,		
	472.1	2H), 3.46–3.30 (m, 2H), 3.26 (s, 3H), 2.42–2.30 (m,		
		2H), 2.30–2.18 (m, 2H), 2.19 (s, 3H).		
		9.00 (d, $J = 2.0$ Hz, 1H), 8.28 (d, $J = 2.0$ Hz, 1H),		
3.52	456.2	8.16 (s, 1H), 7.96 (s, 2H), 7.74 (d, J = 8.2 Hz, 2H),		
		7.47 (d, $J = 8.2$ Hz, 2H), 7.23 (s, 2H), 5.16 (s, 2H),		
	1	I.		

		4.32 (t, J = 7.6 Hz, 2H), 4.08 (t, J = 7.7 Hz, 2H),
		3.07 (s, 3H), 2.89 (s, 3H), 2.35–2.25 (m, 2H).
		8.99 (d, J = 1.8 Hz, 1H), 8.28 (d, J = 1.9 Hz, 1H),
	256.2	8.17 (s, 1H), 7.97 (s, 2H), 7.74 (d, J = 8.1 Hz, 2H),
3.53	$[M+2H]^{2+}/2,$	7.47 (d, $J = 8.1$ Hz, 2H), 7.16 (s, 2H), 5.18 (s, 2H),
	511.2	4.33 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 4.08 (t, J = 7.6 Hz, 2H),
		3.59–3.42 (m, 4H), 2.41–2.25 (m, 6H), 2.22 (s, 3H).
		8.99 (d, J = 1.9 Hz, 1H), 8.28 (d, J = 1.9 Hz, 1H),
		8.24 (s, 1H), 7.97 (s, 1H), 7.96 (s, 1H), 7.73 (d, J = 0.00)
3.54	429.1	8.2 Hz, 2H), 7.46 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.23 (s, 1H),
		4.37-4.27 (m, 4H), 4.08 (t, $J = 7.7$ Hz, 2H), 3.75 (t,
		J = 5.3 Hz, 2H), 3.27 (s, 3H), 2.33-2.25 (m, 2H).
		8.87–8.77 (m, 1H), 8.17–8.06 (m, 2H), 7.97–7.91
		(m, 2H), 7.72 (d, J = 8.2 Hz, 2H), 7.49-7.42 (m,
3.55	488.3	2H), 7.13 (br s, 2H), 5.15 (s, 2H), 3.68–3.54 (m,
		1H), 3.38 (s, 3H), 3.29–3.26 (s, 1H), 3.07 (s, 3H),
		3.07–3.03 (m, 2H), 2.99 (s, 3H), 2.88 (s, 3H).
		8.85–8.76 (m, 1H), 8.20–8.08 (m, 2H), 7.95 (s, 1H),
	272.3 [M+2H] ²⁺ /2, 543.3	7.92 (s, 1H), 7.72 (d, $J = 8.2$ Hz, 2H), $7.48-7.41$
3.56		(m, 2H), 7.14 (br s, 2H), 5.17 (s, 2H), 3.67–3.56
5. 50		(m, 1H), 3.56–3.45 (m, 4H), 3.38 (s, 3H), 3.30–3.24
		(m, 1H), 3.10–3.02 (m, 2H), 2.99 (s, 3H), 2.40–2.26
		(m, 4H), 2.21 (s, 3H).
		8.85–8.76 (m, 1H), 8.22 (s, 1H) 8.15–8.06 (m, 1H),
		7.95 (s, 1H), 7.94 (s, 1H), 7.71 (d, J = 5.3 Hz, 2H),
3.57	461.3	7.49-7.40 (m, 2H), 7.13 (br s, 2H), 4.30 (t, $J = 5.3$
3. 37	401.3	Hz, 2H), 3.74 (t, $J = 5.3$ Hz, 2H), $3.67-3.53$ (m,
		1H), 3.38 (s, 3H), 3.29–3.26 (m, 1H), 3.26 (s, 3H),
		3.09–3.03 (m, 2H), 2.99 (s, 3H).

Пример 8. Определение стабильности соединений в плазме крови человека .

Анализ стабильности соединений в плазме крови проводили на плазме крови человека, взятой у десяти здоровых доноров. пулированной раствор кандидата (10 мМ в ДМСО) разводили пулированной Исходный плазмой крови до концентрации 10 мкМ (испытуемый раствор). Испытуемый раствор выдерживали в твердотельном термостате 4 часа при температуре 37 °C. Методом ВЭЖХ с использованием хроматографа Agilentl200 (Agilent, США) определяли площади пиков соединений в испытуемых образцах. соответствующие времени испытания (до выдерживания) и начальному конечному времени испытания (после выдерживании в твердотельном термостате 4 часа при температуре 37 °C) с предварительным осаждением ацетонитрилом . Хроматографический белков анализ проводили градиентном режиме элюирования при скорости потока 1 мл/мин . Определяли количество вещества в образце в % после термостатирования

Оценивали стабильность соединений. Соединения, описанные в настоящем документе, имеют значения химической стабильности более 90%, т.е. являются химически стабильными в плазме крови человека (Таблица 2).

Таблица **2.** Результаты теста на определение стабильности соединений в плазме крови человека . Данные представлены в виде средних значений стабильности соединений (%), полученных в нескольких постановках .

Номер	Химическая стабильность в плазме крови человека	
соединения	4 ч, %	
3.43	100.0	
3.44	100.0	
3.45	91.2	
3.46	96.5	
3.47	96.5	
3.48	98.4	

3.49	100.0
3.51	100.0
3.52	100.0
3.53	100.0
3.54	94.6

Пример 9. Определение ферментативной стабильности .

Анализ ферментативной стабильности соединений, описанных в настоящем изобретении, позволил оценить их устойчивость к действию ферментов I фазы биотрансформации .

Скорость ферментативного разложения соединения определяли путем 37 °C выдерживания твердотельном термостате при температуре смеси, содержащей $0.5~\mathrm{mr/mn}$ пулированных микросом реакционной печени (XenoTech, США , cat. #H 2620), 10 мкМ соединения , 2 мМ β человека никотинамидадениндинуклеотида (Carbosynth, UK, cat. #NN10871) и 4 мМ хлорида магния в 0.1 М натрий -фосфатном буфере (рН 7.4). Реакцию ацетонитрилом из расчета 100 мкл ацетонитрила на 100 мкл останавливали реакционной смеси . После остановки реакции образцы центрифугировали 10000 об/мин . Надосадочную 10 минут при жидкость анализировали хроматографическим методом с использованием хроматографа Agilentl200 (Agilent, США). Хроматографический анализ проводили в градиентном скорости 1 мл/мин . Строили режиме элюирования при потока график логарифма площади пика вещества от времени . Зависимый зависимости коэффициент этой прямой соответствовал константе элиминирования к, на основе которой рассчитывали период полураспада препарата Т 1/2 и скорость разложения CLi_n:

E initiation rate constant (k) = (-gradient)

Half life
$$(t_{\downarrow_{2}})$$
 (min) $\simeq \frac{0.693}{k}$

$$V(\mu L/mg) = \frac{\text{volume of incubation (ill. 1}}{\text{protein in the inclination (ffig.)}}$$

$$\label{eq:limining_protein} \text{Ititriusic Clearance} (\text{CL}_{\text{int}}) (\mu \text{L/mining protein}) = \frac{V \times 0.693}{t_{\tilde{\lambda}_2}}$$

На основе полученных данных делали вывод о ферментативной стабильности кандидатов в микросомах печени человека. Соединения по настоящему изобретению показали достаточную устойчивость к действию ферментов I фазы биотрансформации и имели скорость ферментативного разложения CLi_{n_t} менее 47 мкл /мин /мг. Результаты приведены в Таблице 3.

Анализ ферментативной стабильности соединений, описанных в настоящем изобретении, позволил оценить их устойчивость к действию ферментов II фазы биотрансформации.

Скорость ферментативного разложения соединения определяли путем выдерживания твердотельном термостате при температуре 37° C В реакционной смеси, содержащей 0,5 мг/мл пулированных \$9 фракций печени человека (XenoTech, США, саt# H0610), ЮмкМ соединения, 2 мМ β никотинамидадениндинуютеотида (Carbosynth, UK, cat#NN10871) и 4 мМ в 0,1М натрий -фосфатном хлорида магния bv bp $\mathsf{pH} = 7.4$. Реакцию останавливали ацетонитрилом из расчета 100 мкл ацетонитрила на 100 мкл смеси . После остановки реакции образцы центрифугировали реакционной 10 минут при 10000 об/мин . Надосадочную жидкость анализировали хроматографическим методом с использованием хроматографа Agilentl200 (Agilent, США). Хроматографический анализ проводили в градиентном элюирования потока 1 мл/мин . Строили при скорости график режиме зависимости логарифма площади пика вещества от времени . Зависимый коэффициент этой прямой соответствовал константе элиминирования к, на основе которой рассчитывали период полураспада препарата Т 1/2 и скорость разложения CLint:

Elimination rsPccons(ant(k) = (-gradient))

Haif life
$$(t_{k_2})$$
 (atm) $\stackrel{0.693}{=}$

Intrinsic Clearance (CL_{int}) (
$$ttL$$
/min/mg protein) $\approx \frac{V \times 0.693}{t_{1/2}}$

На основе полученных данных делали вывод о ферментативной стабильности кандидатов в S9 фракциях печени человека . Соединения показали достаточную устойчивость к действию ферментов печени и имели скорость ферментативного разложения Clint менее 24 мкл /мин /мг . Результаты приведены в Таблице 3.

Таблица ${\bf 3.}$ Результаты теста на определение ферментативной стабильности соединений . Данные представлены в виде средних значений стабильности соединений (CLi_{n_t} , мкл /мин /мг), полученных в нескольких постановках .

Цомор	Ферментативная стабильность		
Номер	S9 фракция печени	Микросомы печени человека	
соединения	CL _{int} , мкл/мин/мг		
3.45	1.1	39.6	
3.46	0.5	2.6	
3.47	1.5	5.6	
3.48	2.5	18.0	
3.49	1.4	7.0	
3.52	2.4	7.0	
3.53	7.1	7.8	

Пример **10.** Определение проницаемости соединений через монослой клеток Caco -2.

Анализ проницаемости через монослой клеток Caco -2 позволяет оценить способность веществ проникать через биологические мембраны как посредством активного , так и пассивного транспорта .

кишечного эпителия Сасо -2 культивировали Клетки во вставках с фильтрами (с порами 0.4 мкм, BD Falcon with High Density) в течение 21 дня, после чего проверяли целостность монослоя с помощью красителя Lucifer Yellow (Sigma-Aldrich, США) по стандартному протоколу. При постановке переноса $A \rightarrow B$ (перенос «просвет кишечника »-« кровоток »), растворы исследуемых веществ вносили в буфере pH 6.5 (HBSS, 10 мМ HEPES, 15 мМ р-р Глюкозы) в концентрации 10 мкМ в верхнюю камеру ; нижнюю камеру при этом заполняли буфером с pH 7.4 (HBSS, 10 мМ HEPES, 15 мМ p-p Глюкозы, 1% BSA). При постановке переноса В \to А (перенос «кровоток »-« просвет кишечника »), верхнюю камеру заполняли буфером рН 6.5, а растворы исследуемых веществ вносили в буфере рН 7.4 в концентрации 10 мкМ в камеру . В качестве контроля использовали пропранолол , как нижнюю вещество высокой проницаемости .

После инкубации в течение 2 часов при 37 °C в атмосфере с 5% С 0_{2} , определяли количества исследуемых веществ в верхних и нижних камерах методом ВЭЖХ с использованием хроматографа Agilentl200 (Agilent, США) с предварительным осаждением белков ацетонитрилом . Хроматографический анализ проводили в градиентном режиме элюирования при скорости потока 1 мл/мин . Н а хроматограммах определяли площади пиков , соответствующие соединениям . На основе значений площади пиков соединения В стандартах, определяли калибровочных концентрацию соединения В исходном растворе и в образцах из лунок верхней и нижней камер.

Проницаемость через слой клеток Рарр рассчитывали по формуле:

$$P_{app} = (C_{a(t)} * Va) / (C_{d(0)} * t * Area),$$
 где

P $_{a}\,\text{pp}$ — эффективная константа проницаемости , м/с

V — объем раствора (в тесте A →B — 0.8 мл, в тесте B →A — 0.2 мл), мл Area — площадь поверхности мембраны (0.33 см 2), см 2

t — время выдерживания (7200 сек), сек

 $C_d(\mathbf{o})$ — концентрация исходного раствора , мкМ

 ${\it C}_{a}(t)$ — концентрация раствора после 2 часов (в тесте A ightharpoonup — концентрация в образце из лунки нижней камеры ; в тесте В ightharpoonup — концентрация в образце из лунки верхней камеры), мкМ

Коэффициент эффлюкса показал способность клеток элиминировать вещество из кровотока . Значение рассчитывали по формуле :

$$GfflllX = Papp _{B_A} / Papp _{A_B}, \Gamma_A e$$

 $\mathsf{P}_{\mathsf{app}\ \mathsf{A-B}}$ — значение проницаемости прямого анализа $\mathsf{A} \! o \! \mathsf{B}$

 $P_{app\ B-A}$ — значение проницаемости обратного анализа $B{
ightharpoonup} A$

Соединения по настоящему изобретению показали высокую скорость прямого транспорта , при этом значения эффлюкса не превышали 2 . Полученный результат позволяет сделать вывод , что транспортер Pgp не накладывает ограничения на био доступность веществ . Результаты приведены в Таблице 4 .

Таблица **4.** Результаты определения проницаемости соединений через монослой клеток Caco -2. Данные представлены в виде средних значений прямого транспорта ($A \rightarrow B$, $Paap\ 10^{-6}\ cm/c$) и эффлюкса (Efflux) соединений , полученных в нескольких постановках .

Номер соединения	$A{ ightarrow}B$	Efflux
пожер соединения	Рарр 10 ⁻⁶ см/с	Ziika
3.43	15.68	1.89
3.45	34.48	0.37
3.48	36.19	0.64
3.51	26.23	1.88
3.52	18.74	1.66
3.54	42.78	0.55

Пример **11.** Аффинность соединений к рекомбинантному белку CDK8 в комплексе с Cyclin C *in vitro*.

Способность соединений , описанных в настоящем патенте , связываться с белком CDK8 определяли с помощью методики LanthaScreen (ThermoFisher). сигнал FRET, пропорциональный количеству связанного с CDK8 флуоресцентно меченного лиганда (Tracer 236), который конкурирует ингибитором за сайт связывания с АТФ . Измерения проводили в реакционном 15 мкл С использованием 384-луночного (Coming, объеме планшета #CLS4513). Фермент CDK8/Cyclin C (ThermoFisher, #PR7261B) смешивали с Anti-His-tag-Biotin (ThermoFisher, #PV6090), Streptavidin-Eu (ThermoFisher, #PV6025) и добавляли полученную смесь в лунки планшета по 5 мкл . Конечные концентрации веществ составляли : CDK8/Cyclin C — 5 пМ, Streptavidin-Eu — 3 nM, Anti-His-tag-Biotin — 3 пМ . В качестве контрольного ингибитора использовали стауроспорин , в качестве бланка использовали 0.1%раствор диметилсульфоксида (ДМСО) в реакционном буфере, содержащем 250 mM HEPES (pH 7.5), 50 mM MgC12, 5 mM EGTA, и 0.05 % Brij-35.

Исследуемые ингибиторы и контроля добавлялись в соответствующие лунки по 5 мкл . Планшет инкубировали при комнатной температуре в течение 20 минут . По истечению инкубации , в лунки добавляли по 5 мкл раствора (Alexa Fluor-647 (Kinase Tracer 236, ThermoFisher, #PV5592)). трейсера 10 нМ . Конечная концентрация трейсера составляла В качестве отрицательного контроля вместо раствора трейсера использовали буфер . Инкубировали план ш ет в течение 40 минут при 25 °C, реакционный затем измеряли TR-FRET сигнал, согласно рекомендациям производителя, на ридере SPARK20 (Тесап, Швейцария) и пересчитывали планшетном трейсера . Величину IC_{50} определяли связанного с киназой количество использованием программы SparkControl Magellan 1.2 (Тесап, Швейцария), аппроксимируя экспериментальные точки ПО четырехпараметрической модели с оптимизацией по Левенбергу -Маркарту (Таблица 5).

Таблица **5.** Результаты биохимического теста на связывание соединений с белком CDK8/Cyclin C. Данные представлены в виде средних значений IC50, полученных в нескольких постановках .

Номер	CDK8/Cyclin C
соединения	IC ₅₀ , HM
3.43	0.88
3.44	1.40
3.45	1.63
3.46	1.11
3.47	1.10
3.48	1.10
3.49	1.85
3.49×2HCl	1.64
3.50	2.03
3.51	1.44
3.52	0.96
3.53	1.01
3.54	1.27
3.55	1.24
3.56	1.07
3.57	2.27

Пример **12.** Антипролиферативная активность в отношении CDK8-чувствительных клеточных линий *in vitro*.

Антипролиферативную активность ингибиторов CDK8 по настоящему изобретению измеряли в клеточном тесте на перевиваемых культурах клеток MV4-11 (бифенотипический миеломоноцитарный лейкоз , ATCC $^{\circ}$ CRL-9591 $^{\circ}$ TM), KG-1 (острый миелогетый лейкоз , ATCC $^{\circ}$ CCL-246 $^{\circ}$ TM) с помощью прижизненного красителя AlamarBlue (ThermoFisher, #DAL1100). Клетки

выращивали в среде RPMI-1640 (ПанЭко , #С330п) с добавлением 10% FBS (Gibco, #16140-071), промывали и повторно высевали на питательную среду с 10% FBS (Gibco, #16140-071) в 96-луночные культуральные планшеты (Coming, #3599) в количестве $\approx 10 \times 10^3$ клеток в 100 мкл среды на лунку. Исследуемые соединения растворяли в ДМСО и разбавляли средой с 10% FBS (Gibco, #16140-071) до конечной концентрации в пределах от 0 до 100 мкМ . Разбавленные соединения в объеме 50 мкл затем добавляли в каждую лунку (конечная концентрация ДМСО составляла не более 1%) и инкубировали при $37~^{\circ}$ С в инкубаторе с 5% С 0_{2} в течение $120\,$ ч. По окончании добавляли в лунки по 15 мкл реагента AlamarBlue (ThermoFisher, #DAL1 100), перемешивали содержимое план ш етов на орбитальном шейкере Латвия), затем дополнительно инкубировали от 3 до 5 ч при 37 °C в с 5% $C0_2$. Детектировали количество живых клеток микропланшетном спектрофотометре (Tecan Infinite M 200 Pro, Швейцария), измеряя флуоресцентный сигнал при длине волны возбуждения ($\lambda E \chi$) 540 нм и длине волны испускания ($\lambda E \eta \iota$) 590 нм.

Величину IC50 определяли с использованием программы Magellan 7.2 (Тесап, Швейцария), аппроксимируя экспериментальные точки по четырехпараметрической модели с оптимизацией по Левенбергу -Маркарту (Таблица $\mathbf{6}$).

Величину с с 50 определяли в тесте на цитотоксичность . Исследования проводили на клетках HepG2 (гепатоцеллюлярная карцинома , ATCC ® HB- 8065^{TM}). Клетки рассевали в 96-луночные планшеты (Coming, #3599) в концентрации $\approx 20 \text{x} \ 10^3$ клеток в 100 мкл среды на лунку и инкубировали в течение 72 ч с внесенными соединениями в диапазоне концентраций от 200 до 0.78 мкМ . Жизнеспособность клеток оценивали по методу , описанному выше . Результаты приведены в Таблице $\mathbf{6}$.

Таблица **6.** Результаты специфической активности соединений в клеточном антипролиферативном тесте на целевых клеточных линиях MV-4- 11, KG-1 и результаты общей токсичности на клеточной линии HepG2. Данные

WO 2020/027704 PCT/RU2019/050123

представлены в виде средних значений ${
m IC}_{50}$, полученных в нескольких постановках .

Номер	MV-4-11	KG-1	HepG2
соединения	IC ₅₀ , нМ	IС50, нМ	СС50, мкМ
3.43	0.5	0.2	68.1
3.44	0.7	0.7	65.3
3.45	3.4	0.1	17.4
3.46	0.7	1.1	> 100
3.47	1.1	3.3	> 100
3.48	3.9	2.7	31.8
3.49	2.8	12.9	> 100
3.49×2HCl	-	16	> 100
3.50	3.8	26.6	> 100
3.51	16.9	12.9	> 100
3.52	0.9	1.2	> 100
3.53	1.3	2.4	≈ 90
3.54	15.8	12.2	≈ 90
3.55	_	6.5	> 100
3.56	_	13.8	> 100
3.57	-	17.1	≈ 90

Формула изобретения

1. Соединение формулы І:

или его фармацевтически приемлемая соль, или его стереоизомер , где L представляет собой -[CH $_2$]o-3-, -[CH $_2$]o-2-C(0)-, -C(O)-[CH $_2$] $_{0-2}$ -; R представляет собой -NR 4 R 5 , -OR 6 ;

 $R^{\,1}$ представляет собой - $NR^{\,2}R^{\,3}$;

 ${\bf R}^2$ и ${\bf R}^3$ независимо представляет собой H ; ${\bf Ci}_{\underline{\ \ \ \ \ \ }}$ алкил , незамещенный заместителями $R^7; \ C_{2-6}$ алкенил , замещённый одним или несколькими незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями $R^7;\, C_{\scriptscriptstyle 2\text{-}6}$ алкинил , незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями R^7 ; $C_{3,7}$ циклоалкил , незамещенный или замещённый одним или R^8 ; C_3 7 циклоалкенил , незамещенный несколькими заместителями или несколькими заместителями R^8 ; 5-6 членный замещённый одним или гетероциклил с 1-2 гетероатомами , выбранными из N, О и/или S, незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R^9 ; арил , незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R^{10} ; гетероарил с 1-4гетероатомами , выбранными из N, O и/или S, незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R^{11} , или

 ${
m R}^2$ и ${
m R}^3$ вместе с атомом азота, к которому они присоединены , образуют 4-7-

членное гетероциклическое кольцо с 1-3 гетероатомами , выбранными из N и/или О, где гетероциклическое кольцо, образованное ${R}^2$ и ${R}^3$, может быть незамещенным или замещенным одним или несколькими заместителями ${
m R}^9$; ${R^4}$ и ${R^5}$ независимо представляет собой H ; ${Ci}_{.6}$ алкил , незамещенный замещённый одним или несколькими заместителями R^{12} ; $C_{2,6}$ алкенил, незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями $R^{12}; C_{2,6}$ алкинил , незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями R^{12} ; $C_{3,7}$ циклоалкил , незамещенный или замещённый одним или R^{13} ; C_{3} 7 циклоалкенил , незамещенный несколькими заместителями замещённый одним или несколькими заместителями R^{13} ; 5-6 членный гетероциклил с 1-2 гетероатомами , выбранными из N, О и/или S, незамещенный \mathbb{R}^{14} : арил. одним или несколькими заместителями замещенный незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R^{15} ; гетероарил с 1-4 гетероатомами , выбранными из N, О и/или S, незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R^{16} , или ${\rm R}^4$ и ${\rm R}^5$ вместе с атомом азота, к которому они присоединены , образуют 4-7членное гетероциклическое кольцо с 1-3 гетероатомами выбранными из N и/или О, где гетероциклическое кольцо, образованное ${R}^4$ и ${R}^5$, может быть незамещенным или замещенным одним или несколькими заместителями R^{14} ; R^6 представляет собой H ; C $_{_{1\text{--}6}}$ алкил , незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями R^{17} ; ${
m R}^7$ и ${
m R}^{12}$ каждый независимо представляет собой H , Hal, CN, -OR 18 , -NR $^{19}{
m R}^{20}$, - $C(=0)R^{18},\quad -C(=0)NR^{19}R^{2\circ},\quad -NR^{21}C(=0)R^{18};\quad -NR^{21}C(=0)NR^{19}R^{20};\quad -S0_{2}R^{22};\quad -NR^{21}C(=0)R^{18},\quad -NR^{21}C(=0)R^{18};\quad -NR^{$ $S0_{2}NR^{23}R^{24}$, $C_{3_{2}}$ 7 циклоалкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими радикалами , выбранными из С₁₋₆ алкила , галогена ; ${
m R}^9$ и ${
m R}^{14}$ каждый независимо представляет собой H , Hal, CN, -OR 18 , -NR $^{19}{
m R}^{20}$, - $C(=0)R^{18}$, $-C(=0)NR^{19}R^{20}$, $-NR^{21}C(=0)R^{18}$; $-NR^{21}C(=0)NR^{19}R^{20}$; $-SO_2R^{22}$; -SO

S 0 $_2$ N R 23 R 24 , оксо группу , С $_{_{1\text{--}6}}$ алкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими галогенами ; С₃₋₇ циклоалкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими радикалами , выбранными из C_{1-6} алкила , галогена ; R^8 , $R^{\,10}$, $R^{\,11}$, $R^{\,13}$, $R^{\,15}$ и $R^{\,16}$ каждый независимо представляет собой H , Hal, CN, - OR^{18} , $-NR^{19}R^{20}$, $-C(=0)R^{-18}$, $-C(=0)NR^{-19}R^{20}$, $-NR^{21}C(=0)R^{-18}$; $-NR^{21}C(=0)NR^{-19}R^{20}$; $-NR^{21}C(=0)R^{-18}$ $S0_{2}R^{22}$; - $S0_{2}NR^{23}R^{24}$, Ci-Ce алкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими галогенами ; С_{3.7} циклоалкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими радикалами , выбранными из C_{1-6} алкила , галогена ; $R^{\,17},\;R^{\,18},\;R^{\,19},\;R^{\,20}$ и $R^{\,2\,1}$ каждый независимо представляет собой H , Ci- C $_{6}$ алкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими галогенами ; ${
m C_2\text{-}C_6}$ алкенил , C_2 - C_6 алкинил , C_3 - C_7 циклоалкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими радикалами , выбранными из C_{1-6} алкила , галогена ; или ${\bf R}^{\,19}$ и ${\bf R}^{\,20}$ вместе с атомом азота, к которому они присоединены , образуют 4-7членное гетероциклическое кольцо с 1--3 гетероатомами , выбранными из N и/или O, где гетероциклическое кольцо, образованное $R^{\,19}$ и $R^{\,20}$, может незамещенным или замещенным одним или двумя заместителями , выбранными из оксо группы ; Hal; OH; NH₂; CN; С₁₆ алкила , незамещенного или замещенного одним или несколькими галогенами ; $C_{1\text{-}6}$ алкокси ; $C_{1\text{-}6}$ алкиламино .

- 2. Соединение по п. 1, где L представляет собой -C(O)-, - CH_{2} -.
- 3. Соединение по пп. 1-2, где $R^{\,1}$ представляет собой -NR $^2R^{\,3}$,

где R^2 и R^3 независимо представляет собой H; $C_{1\text{-}6}$ алкил, незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями R^7 ; $C_{3\text{-}7}$ циклоалкил, незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями R^8 ; 5-6 членный гетероциклил с 1-2 гетероатомами, выбранными из N, O и/или S, незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R^9 ; арил, незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R^{10} ; гетероарил с 1-4 гетероатомами, выбранными из N, O и/или S, незамещенный или замещенный одним или несколькими R^{11} ;

 R^7 и R^9 каждый независимо представляет собой H , Hal, CN, -OR 18 , -NR 19 R 20 , -C(=0)R 18 , -C(=0)NR 19 R 20 ;

 R^8 , R^{10} и R^{11} каждый независимо представляет собой H , Hal, CN, -OR 18 , -NR $^{19}R^{20}$, -C(=0)R 18 , -C(=0)NR $^{19}R^{2\circ}$, Ci-Ce алкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими галогенами :

 $R^{18},\ R^{19}$ и R^{20} каждый независимо представляет собой H, C 1-O, алкил, незамещенный или замещенный одним или несколькими галогенами ; C_3 - C_7 циклоалкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими радикалами , выбранными из Ci_{-6} алкила , галогена ; или где R^1 представляет собой :

$$-N$$
 $N-R^{25}$
 R^{26}
 R^{26}
 R^{26}

 R^{25} представляет собой $H,\,C_{1-6}$ алкил ;

 ${
m R}^{26},\,{
m R}^{27},\,{
m R}^{28}$ представляют собой H, CN, OH, ${
m C}_{
m l-4}$ алкокси ; n представляет собой 0, 1, 2, 3.

4. Соединение по пи. 1-3, где R представляет собой -NR $^4R^5$, -OR 6 ; R^4 и R^5 каждый независимо представляет собой H; C_{1-6} алкил , незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями R^{12} ; C_{3-7} циклоалкил , незамещенный или замещённый одним или несколькими заместителями R^{13} ; 5-6 членный гетероциклил с 1-2 гетероатомами , выбранными из N, O и/или S, незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R^{14} ; арил , незамещенный или замещенный одним или несколькими заместителями R^{15} ; гетероарил с 1-4 гетероатомами , выбранными из N, O и/или S, незамещенный или замещенный одним или несколькими R^{16} ; R^{12} и R^{14} каждый независимо представляет собой H, Hal, CN, $-OR^{18}$, $-NR^{19}R^{20}$, $-C(=0)R^{18}$, $-C(=0)NR^{19}R^{20}$;

 R^{13} , R^{15} и R^{16} каждый независимо представляет собой H , Hal, CN, -OR 18 , -NR 19 R 20 , -C(=0)R 18 , -C(=0)NR 19 R 20 , Ci-C $_6$ алкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими галогенами ;

 $R^{18},\ R^{19}$ и R^{20} каждый независимо представляет собой H , Ci- C_6 алкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими галогенами ; C_3 - C_7 циклоалкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими радикалами , выбранными из Ci_{-6} алкила , галогена ; или

где R^4 и R^5 вместе с атомом азота , к которому они присоединены , образуют 4-7-членное гетероциклическое кольцо с 1-3 гетероатомами , выбранными из N и/или O , где гетероциклическое кольцо , образованное R^4 и R^5 , может быть незамещенным или замещенным одним или несколькими заместителями R^{14} , где 4-7-членное гетероциклическое кольцо представляет собой

$$-N$$
 N $-R^{25}$ $-N$ $-N$ R^{28} $-N$

 R^{25} представляет собой H, Ci- $_{6}$ алкил ;

 R^{28} представляют собой H , CN , OH , C $_{_{1\text{--}4}}$ алкокси ;

п представляет собой 0, 1, 2, 3;

 R^6 представляет собой $Ci_{_{-6}}$ алкил , незамещенный или замещенный одним или несколькими галогенами .

5. Соединение по п. 1, где R^1 представляет собой :

$$-N$$
 $N-CH_3$
 $N-CH_3$

6. Соединение по п. 1, где R представляет собой:

$$- \\ \\ N - \\ CH_3 \\ - \\ CH_3 \\ CH_4 \\ CH_4 \\ CH_3 \\ CH_4 \\ CH_5 \\ CH_5$$

7. Соединение по пп. 1-6, представляющее собой:

```
8-амино -ЛЧциклопропилметил )-5-(4-( 1-(2-( диметиламино )-2- оксоэтил )- 1H -
пиразол -4- ил) фенил )-1,7- нафтиридин -3-карбоксамид (3.43);
8-амино -N-(циклопропилметил )-5-(4-(1-(2-(4- метилпиперазин -1-ил)-2-
оксоэтил )-1H-пиразол -4-ил)фенил )-1,7- нафтиридин -3-карбоксамид (3.44);
8-амино -N-(циклопропилметил )-5-(4-(1 -(2-метоксиэтил )-1/7-пир азол -4-
ил)фенил)-1,7- нафтиридин -3-карбоксамид (3.45);
8-амино -N-циклопропил -5-(4-( 1-(2-( диметиламино )-2- оксоэтил )-1H-пиразол -4-
ил)фенил )-1,7- нафтиридин -3-карбоксамид (3.46);
8-амино -N-циклопропил -5-(4-( 1-(2-(4- метилпиперазин -1-ил)-2- оксоэтил )- 17H-
пиразол -4- ил) фенил )-1,7- нафтиридин -3-карбоксамид (3.47);
8-амино -N-циклопропил -5-(4-(1-(2-(2- метоксиэтил )-1H-пиразол -4-ил)фенил)-
1,7-нафтиридин -3-карбоксамид (3.48);
2-(4-(4-(8- амино -3-(4- метилпиперазин -1- карбонил )-1,7- нафтиридин -5-
ил)фенил) - 1/7-пиразол - 1-ил) - N, N-диметилацетамид (3.49);
2-(4-(4-(8- амино -3-(4- метилпиперазин -1- карбонил )-1,7- нафтиридин -5-
ил)фенил)-177-пиразол - 1-ил)-N,N-диметилацетамид дигидрохлорид (3.49 x 2 H C I)
2-(4-(4-(8- амино -3-(4- метилпиперазин -1- карбонил )-1,7- нафтиридин -5-
ил)фенил) - 1/7-пиразол - 1-ил) - 1-(4- метилпиперазин - 1ил) этан - 1-он (3.50);
(8- амино -5-(4-(1-(2- метоксиэтил )-177-пиразол -4-ил)фенил )-1,7- нафтиридин -3-
ил)(4- метилпиперазин -1-ил)метанон (3.51);
2-(4-(4-(8- амино -3-( азетидин -1- карбонил )-1,7- нафтиридин -5-ил) фенил )-1/7-
пиразол - 1-и л)-N,N-диметилацетамид (3.52);
2-(4-(4-(8- амино -3-( азетидин -1- карбонил )-1,7- нафтиридин -5- ил) фенил )-1/7-
пиразол -1-ил)-1-(4- метилпиперазин -1-ил)этан -1-он (3.53);
(8- амино -5-(4-(1 - (2- метоксиэтил )- 177-пиразол -4- ил)фенил )- 1,7- нафтиридин -3-
ил)(азетидин - 1-ил)метанон (3.54);
8-амино -5-(4-(1-(2-( диметиламино )-2-оксоэтил )-1/7-пир азол-4-ил) фенил -N-(2-
```

метоксиэтил)-N-метил -1,7-нафтиридин -3-карбоксамид (3.55);

8-амино -N-(2-метоксиэтил)-N-метил -5-(4-(1-(2-(4-метилпиперазин -1-ил)-2-оксоэтил)-1H-пиразол -4-ил)фенил)-1,7-нафтиридин -3-карбоксамид (3.56); (8-амино -Я -(2-метоксиэтил)-5-(4-(1-(2-метоксиэтил)-1H-пиразол -4-ил)фенил)-N-метил -1,7-нафтиридин -3-карбоксамид (3.57).

- 8. Способ ингибирования биологической активности циклинзависимых протеинкиназ CDK8/19 у субъекта , заключающийся в контактировании циклинзависимых протеинкиназ CDK8/19 с соединением по любому из пи. 1-7.
- 9. Фармацевтическая композиция , содержащая терапевтически по любому из пи. 1-7, или его эффективное количество соединения фармацевтически приемлемую соль, и один или несколько фармацевтически эксципиентов , и предназначенная для профилактики приемлемых или лечения заболевания, или нарушения, опосредованного активацией циклинзависимых протеинкиназ СDК8/19.
- 10. Фармацевтическая композиция по и. 9, предназначенная для заболевания, или нарушения, опосредованного профилактики или лечения CDK8/19, где заболевание, или активацией циклинзависимой протеинкиназы нарушение , опосредованное активацией циклинзависимых протеинкиназ CDK8/19. представляет собой онкологическое или гематоонкологическое заболевание .
- по и. 10, где онкологическое 11. Фармацевтическая композиция или гематоонкологическое заболевание выбирают группы , включающей ИЗ рак, меланому, рак молочной железы, трижды негативный колоректальный рак молочной железы (ТНРМЖ), рак предстательной железы , метастатический рак яичника, метастатический рак желудка, лейкоз, острый миелоидный лейкоз, рак поджелудочной железы (РПЖЖ).
- 12. Способ лечения заболевания или нарушения , опосредованного активацией циклинзависимых протеинкиназ CDK8/19, включающий введение в терапевтически эффективном количестве соединения по любому из пи. 1-7 или

его фармацевтически приемлемой соли, или фармацевтической композиции по и. 9 субъекту, нуждающемуся в таком лечении.

- 13. Способ лечения заболевания или нарушения по и. 12, где заболевание или нарушение, опосредованное активацией циклинзависимых CDK8/19, протеинкиназ представляет собой онкологическое или гематоонко логическое заболевание.
- 14. Способ лечения заболевания или нарушения по и. 13, где или гематоонкологическое заболевание выбирают из группы, онкологическое рак, меланому, рак молочной железы, трижды включающей колоректальный негативный рак молочной железы (ТНРМЖ), рак предстательной рак яичника , метастатический рак желудка , лейкоз , острый метастатический миелоидный лейкоз, рак поджелудочной железы (РПЖЖ).
- 15. по любому из пи. 1-7 Применение соединения или его фармацевтически приемлемой соли, или фармацевтической композиции по и. 9 лечения заболевания или нарушения, опосредованного активацией для протеинкиназ СDК8/19, у субъекта, нуждающегося циклинзависимых в таком лечении .
- 16. Применение 15. ПΟ где заболевание или нарушение, CDK8/19, опосредованное активацией циклинзависимых протеинкиназ представляет собой онкологическое или гематоонкологическое заболевание .
- 17. Применение по и. 16, где онкологическое или гематоонкологическое заболевание выбирают из группы , включающей колоректальный рак , меланому , рак молочной железы , трижды негативный рак молочной железы (ТНРМЖ), рак предстательной железы , метастатический рак яичника , метастатический рак желудка , лейкоз , острый миелоидный лейкоз , рак поджелудочной железы (РПЖЖ).

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/RU 2019/050123

CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER C07D 471/04 (2006.01); A61K 31/4375 (2006.01); A61P 35/00 (2006.01) According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C07D, A61K, A61P Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) Espacenet, PatSearch, PAJ, WIPO, USPTO, RUPTO C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Χ US 2016/0016951 A1 (MERCK PATENT GMBH, CENTER 1-17 RESEARCH TECHNOLOGY, LTD) 21.01.2016 WO 2017/202719 A1 (BOEHRINGER INGELHEIM 1-17 Α INTERNATIONAL GMBH) 30.11.2017 WO 2015/014768 A1 (HOFFMAN FA ROCHE INC.) 05.02.2015 Α 1-17 Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex. Special categories of cited documents: later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier application or patent but published on or after the international document of particular relevance; the claimed invention cannot be filing date considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is special reason (as specified) document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document published prior to the international filing date but later than document member of the same patent family the priority date claimed Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 22 October 2019 (22.10.2019) 28 November 2019 (28.11.2019) Name and mailing address of the ISA/ Authorized officer Facsimile No. Telephone No.

Номер международной заявки

отчет о международном поиске

PCT/RU 2019/050123

A.	А. КЛАССИФИКАЦИЯ ПРЕДМЕТА ИЗОБРЕТЕНИЯ **C07D471/04(2006.01) **A61K31/4375(2006.01) **A61P35/00(2006.01)				
Соглас	но Ме	ждународной патентной классификации МПК	2700(2000.01)		
B.		СТЬ ПОИСКА			
Провер	эенный	і минимум документации (система классификации с	индексами классификации)		
		C07D, A	61K, A61P		
Другая	прове	ренная документация в той мере, в какой она включ	ена в поисковые подборки		
Электр	онная	база данных, использовавшаяся при поиске (названи	ие базы и, если, возможно, используемые	е поисковые термины)	
		Espacenet, PatSearch, PA	J, WIPO, USPTO, RUPTO		
C.	докъ	ИМЕНТЫ, СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВАНТНЫМИ:			
Катего	рия*	Цитируемые документы с указанием, где это	возможно, релевантных частей	Относится к пункту №	
X		US 2016/0016951 A1 (MERCK PATENT GMB TECHNOLOGY, LTD) 21.01.2016	H, CENTER RESEARCH	1-17	
A	WO 2017/202719 A1 (BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH) 30.11.2017			1-17	
A	A WO 2015/014768 A1 (HOFFMAN LA ROCHE INC.) 05.02.2015		1-17		
	послед	ующие документы указаны в продолжении графы С.	данные о патентах-аналогах указ	аны в приложении	
*	Особые	категории ссылочных документов:	"Т" более поздний документ, опубликованный после даты международной		
"A"		нт, определяющий общий уровень техники и не считающийся	подачи или приоритета, но приведенный для понимания принципа или		
(CT2)	•	елевантным	теории, на которых основывается изобре		
"E"	-	анняя заявка или патент, но опубликованная на дату	"X" документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска; заявленное изобретение не обладает новизной или изобретательским		
"L"	-	ародной подачи или после нее нт, подвергающий сомнению притязание(я) на приоритет, или	уровнем, в сравнении с документом, взя:	-	
ь		й приводится с целью установления даты публикации другого	"Y" документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска;		
	ссылоч	ного документа, а также в других целях (как указано)	заявленное изобретение не обладает изобретательским уровнем, когда		
"O"			документ взят в сочетании с одним или несколькими документами той же		
	экспонированию и т.д.		категории, такая комбинация документов очевидна для специалиста		
"Р" документ, опубликованный до даты международной подачи, но после		нт, опубликованный до даты международной подачи, но после	"&" документ, являющийся патентом-аналогом		
	даты ис	прашиваемого приоритета			
Дата д	Дата действительного завершения международного поиска Дата отправки настоящего отчета о международном поиске				
22 октября 2019 (22.10.2019) 28 ноября 2019 (28.11.2019)			.11.2019)		
		е и адрес ISA/RU:	Уполномоченное лицо:		
Федеральный институт промышленной собственности, Бережковская наб., 30-1, Москва, Г-59,			Гуляева Г.		
		is, 125993	-		
Факс: (8-495) 531-63-18, (8-499) 243-33-37			Телефон № (8499)240-25-91		