

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

- (43) Дата публикации заявки 2022.08.03
- (22) Дата подачи заявки 2020.10.14

(51) Int. Cl. *C07D 498/04* (2006.01) *A61K 31/553* (2006.01) *A61P 35/00* (2006.01)

(54) ПРОИЗВОДНЫЕ [1,4]ОКСАЗЕПИНО[2,3-c]ХИНОЛИНОНА В КАЧЕСТВЕ ИНГИБИТОРОВ ВСL6

- (31) 1914860.0
- (32) 2019.10.14
- (33) GB
- (86) PCT/GB2020/052588
- (87) WO 2021/074620 2021.04.22
- (88) 2021.06.17
- (71) Заявитель:

КЭНСЕР РИСЕРЧ ТЕКНОЛОДЖИ ЛИМИТЕД; ДЕ ИНСТИТЬЮТ ОФ КЭНСЕР РИСЕРЧ: РОЯЛ КЭНСЕР ХОСПИТАЛ (GB) **(72)** Изобретатель:

Беллени Бенджамин Ричард, Бреннан Алфи, Чын Квай Мин Джэк, Дэвис Оуэн Александер, Харнден Элис Клер, Хёлдер Свен, Хаквейл Розмари (GB)

(74) Представитель:

Поликарпов А.В., Соколова М.В., Путинцев А.И., Черкас Д.А., Игнатьев А.В., Билык А.В., Дмитриев А.В., Бучака С.М., Бельтюкова М.В. (RU)

(57) Изобретение относится к соединениям, которые действуют в качестве ингибиторов активности BCL6 (белка В-клеточной лимфомы 6). Настоящее изобретение также относится к способам получения данных соединений, к фармацевтическим композициям, содержащим их, и к их применению в лечении пролиферативных нарушений, таких как рак, а также других заболеваний или состояний, в которые вовлечена активность BCL6.

ПРОИЗВОДНЫЕ [1,4]ОКСАЗЕПИНО[2,3-С]ХИНОЛИНОНА В КАЧЕСТВЕ ИНГИБИТОРОВ ВСL6

ВВЕДЕНИЕ

5

10

15

20

25

30

[0001] Настоящее изобретение относится к определенным соединениям, которые выполняют функцию ингибиторов активности ВСL6 (белка В-клеточной лимфомы 6). Настоящее изобретение также относится к способам получения данных соединений, к фармацевтическим композициям, содержащим их, и к их применению в лечении пролиферативных нарушений, таких как рак, а также других заболеваний или состояний, в которые вовлечена активность ВСL6.

УРОВЕНЬ ТЕХНИКИ

[0002]BCL6 представляет собой репрессор транскрипции с доменом "цинковых пальцев", который играет ключевую роль в образовании и развитии герминативных центров, в которых В-клетки подвергаются соматической гипермутации и рекомбинации генов иммуноглобулинов с образованием разнообразия антител к ряду чужеродных антигенов (Dent et al., Science, 1997, <u>276</u>, 589-592). BCL6 обеспечивает пролиферацию Вклеток, продуцирующих антитела, путем репрессии генов, вовлеченных в ответ на повреждение ДНК, остановку клеточного цикла и апоптоз. ВСL6 опосредует данную репрессию путем рекрутирования белков-корепрессоров SMRT, NCoR и BCoR в мотив большой бороздки, который образуется вдоль границы цепей димера домена ВСL6 ВТВ (BR-C, Ttk и Bab) (Ahmad et al., Mol Cell, 2003, 12, 1551-1564; Ghetu et al., Mol Cell, 2008, 29, 384-391). Генетическое повышение экспрессии гена ВСL6, как наблюдается при многих видах лимфомы, приводит к пролиферации злокачественных В-клеток (Hatzi & Melnick, Trends Mol Med, 2014, 20, 343-352). Следовательно, существует необходимость в разработке средств, которые подавляют опухолеобразующие свойства ВСL6 либо путем селективного связывания с доменом ВТВ и предотвращения вовлечения корепрессора, либо путем связывания с доменом BTB и индуцирования разрушения белка (Kerres et al. Cell Rep., 2017, 20, 2860-2875; Bellenie et al., J. Med. Chem, 2020, 63, 4047-4068).

СУЩНОСТЬ ИЗОБРЕТЕНИЯ

[0003] В соответствии с первым аспектом настоящего изобретения предусмотрено соединение или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат или сольват, определенные в данном документе.

[0004] В соответствии с дополнительным аспектом настоящего изобретения

предусмотрена фармацевтическая композиция, содержащая соединение, определенное в данном документе, или его фармацевтически приемлемую соль, гидрат или сольват в смеси с фармацевтически приемлемым разбавителем или носителем.

[0005] В соответствии с дополнительным аспектом настоящего изобретения предусмотрен способ подавления активности BCL6 *in vitro* или *in vivo*, при этом указанный способ предусматривает приведение клетки в контакт с эффективным количеством соединения или его фармацевтически приемлемой соли, гидрата или сольвата, определенных в данном документе.

5

10

15

20

25

30

[0006] В соответствии с дополнительным аспектом настоящего изобретения предусмотрен способ подавления пролиферации клеток *in vitro* или *in vivo*, при этом указанный способ предусматривает приведение клетки в контакт с эффективным количеством соединения или его фармацевтически приемлемой соли, гидрата или сольвата, определенных в данном документе, или фармацевтической композиции, определенной в данном документе.

[0007] В соответствии с дополнительным аспектом настоящего изобретения предусмотрен способ лечения заболевания или нарушения, в которые вовлечена активность ВСL6, у пациента, нуждающегося в таком лечении, при этом указанный способ предусматривает введение указанному пациенту терапевтически эффективного количества соединения или его фармацевтически приемлемой соли, гидрата или сольвата, определенных в данном документе, или фармацевтической композиции, определенной в данном документе.

[0008] В соответствии с дополнительным аспектом настоящего изобретения предусмотрен способ лечения пролиферативного нарушения у пациента, нуждающегося в таком лечении, при этом указанный способ предусматривает введение указанному пациенту терапевтически эффективного количества соединения или его фармацевтически приемлемой соли, гидрата или сольвата, определенных в данном документе, или фармацевтической композиции, определенной в данном документе.

[0009] В соответствии с дополнительным аспектом настоящего изобретения предусмотрен способ лечения рака у пациента, нуждающегося в таком лечении, при этом указанный способ предусматривает введение указанному пациенту терапевтически эффективного количества соединения или его фармацевтически приемлемой соли, гидрата или сольвата, определенных в данном документе, или фармацевтической композиции,

определенной в данном документе.

5

10

15

20

25

30

[0010] В соответствии с дополнительным аспектом настоящего изобретения предусмотрено соединение или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат или сольват или фармацевтическая композиция, определенные в данном документе, для применения в терапии.

[0011] В соответствии с дополнительным аспектом настоящего изобретения предусмотрено соединение или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат или сольват, определенные в данном документе, или фармацевтическая композиция, определенная в данном документе, для применения в лечении пролиферативного состояния.

[0012] В соответствии с дополнительным аспектом настоящего изобретения предусмотрено соединение или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат или сольват или фармацевтическая композиция, определенные в данном документе, для применения в лечении рака, ВИЧ, сепсиса, реакции "трансплантат против хозяина", неалкогольной жировой болезни печени, неалкогольного стеатогепатита или аутоиммунных заболеваний. В конкретном варианте осуществления рак представляет собой рак у человека.

[0013] В соответствии с дополнительным аспектом настоящего изобретения предусмотрено соединение или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат или сольват, определенные в данном документе, для применения в подавлении активности ВСL6.

[0014] В соответствии с дополнительным аспектом настоящего изобретения предусмотрено соединение или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат или сольват, определенные в данном документе, для применения в лечении заболевания или нарушения, в которые вовлечена активность ВСL6 (таких как рак, ВИЧ, сепсис, реакция "трансплантат против хозяина", неалкогольная жировая болезнь печени, неалкогольный стеатогепатит или аутоиммунные заболевания.).

[0015] В соответствии с дополнительным аспектом настоящего изобретения предусмотрено применение соединения или его фармацевтически приемлемой соли, гидрата или сольвата, определенных в данном документе, в изготовлении лекарственного препарата для лечения пролиферативного состояния.

[0016] Предпочтительно пролиферативное нарушение представляет собой рак, подходящим примером является рак человека (например, виды гемобластоза, такие как виды лимфомы (в том числе диффузная В-крупноклеточная лимфома (DLBCL), фолликулярная лимфома (FL), лимфома Беркитта (BL) и ангиоиммунобластная Т-

клеточная лимфома (AITL)), виды лейкоза (в том числе острый лимфобластный лейкоз (ALL), острый миелоидный лейкоз (AML) и хронический миелоидный лейкоз (CML)), и множественная миелома, и солидные опухоли (в том числе глиома, рак молочной железы, немелкоклеточный рак легкого (NSCLC) и виды плоскоклеточной карциномы (SCC) (в том числе SCC головы и шеи, пищевода, легкого и яичника)).

[0017] В соответствии с дополнительным аспектом настоящего изобретения предусмотрено применение соединения или его фармацевтически приемлемой соли, гидрата или сольвата, определенных в данном документе, в изготовлении лекарственного препарата для лечения рака.

[0018] В соответствии с дополнительным аспектом настоящего изобретения предусмотрено применение соединения или его фармацевтически приемлемой соли, гидрата или сольвата, определенных в данном документе, в изготовлении лекарственного препарата для подавления активности BCL6.

[0019] В соответствии с дополнительным аспектом настоящего изобретения предусмотрено применение соединения или его фармацевтически приемлемой соли, гидрата или сольвата, определенных в данном документе, в изготовлении лекарственного препарата для лечения заболевания или нарушения, в которые вовлечена активность BCL6.

[0020] В соответствии с дополнительным аспектом настоящего изобретения предусмотрен способ получения соединения или его фармацевтически приемлемой соли, гидрата или сольвата, определенных в данном документе.

[0021] В соответствии с дополнительным аспектом настоящего изобретения предусмотрено соединение или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат или сольват, получаемые с помощью, или полученные с помощью, или непосредственно полученные с помощью способа получения соединения, определенного в данном документе.

[0022] В соответствии с дополнительным аспектом настоящего изобретения предусмотрены новые промежуточные соединения, определенные в данном документе, которые являются подходящими для применения в любом из способов синтеза, изложенных в данном документе.

ПОДРОБНОЕ ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

30 Определения

5

10

15

20

25

[0023] Если не указано иное, следующие термины, используемые в описании и формуле изобретения, имеют следующие значения, изложенные ниже.

[0024]Следует принимать во внимание, что ссылки на термин "осуществление лечения" или "лечение" включают профилактику, а также облегчение установленных симптомов состояния. Следовательно, термин "осуществление лечения" или "лечение" болезненного состояния, нарушения или состояния включает: (1) предупреждение или замедление появления клинических симптомов болезненного состояния, нарушения или состояния, развивающихся у человека, который может быть поражен болезненным состоянием, нарушением или состоянием или предрасположен к ним, но еще не испытывает клинические или субклинические симптомы болезненного состояния, нарушения или состояния, или они не проявляются у него, (2) подавление болезненного состояния, нарушения или состояния, т. е. купирование, снижение степени или замедление развития заболевания или его рецидива (в случае поддерживающего лечения) или по меньшей мере одного его клинического или субклинического симптома или (3) облегчение или ослабление заболевания, т. е. обеспечение регрессии болезненного состояния, нарушения или состояния или по меньшей мере одного из их клинических или субклинических симптомов.

[0025] "Терапевтически эффективное количество" означает количество соединения, которое, при введении млекопитающему для лечения заболевания, является достаточным для осуществления такого лечения заболевания. "Терапевтически эффективное количество" будет изменяться в зависимости от соединения, заболевания и его тяжести, а также возраста, веса и т. д. млекопитающего, подлежащего лечению.

Соединения по настоящему изобретению

5

10

15

20

- [0026] В одном аспекте настоящее изобретение относится к соединениям или их фармацевтически приемлемым солям, гидратам или сольватам, выбранным из следующих соединений:
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 1a);
 - (S)-10-((5-хлор-2-(4-циклопропил-3-оксопиперазин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 1b);

- (S)-10-((S-xлор-2-((S)-3,4-диметил-5-оксопиперазин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 1c);
- (S)-10-((5-хлор-2-((2-гидрокси-2-метилпропил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2-5 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 1d);
 - (S)-10-((2-((1R,4R)-2-окса-5-азабицикло[2.2.1]гептан-5-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 1e);
- 10 N-((3S,5R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-5-метилпиперидин-3-ил)ацетамида (пример 1f);

20

- N-(((3R,5S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-5-метилпиперидин-3-ил)ацетамида (пример 1g);
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-(диметиламино)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-[4,4]симер [4,4]сукинолин-[4,4]сукин-[4,4]сукинолин-[4,4]сукинолин-[4,4]сукинолин-[4,4]сукин-[4,4]сукинолин-[4,4]сукинолин-[4,4]сукинолин-[4,4]сукин-[4,4]
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 1i);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 1j);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 1k);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 11);

- (S)-10-((5-хлор-2-(3-фтор-3-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 1m);
- (S)-10-((5-хлор-2-(3-гидрокси-3-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-5 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 1n);
 - (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 2a);
- 10 (S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фторпиримидин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 2b);
 - (S)-10-((2-(3-окса-8-азабицикло[3.2.1]октан-8-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-(метил-d3)-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с][1,8]нафтиридин-6(7H)-она (пример 3а);

- (S)-10-((5-хлор-2-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)пиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 4a);
- (S)-10-((3-хлор-2-фторпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 4b);
- (S)-2-циклопропил-10-((2,3-дихлорпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 4c);
- (S)-10-((2-хлор-3-фторпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 4d);
- 25 (S)-10-((3-хлор-2-метилпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 4e);
 - (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((1R,5S,7R)-7-гидрокси-3-окса-9-азабицикло[3.3.1]нонан-9-ил)пиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 5а);
- 30 (S)-10-((5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 6а);

- (2S)-10-((2-(3-ацетил-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-8-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 7а);
- (2S)-10-((2-(8-ацетил-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-3-ил)-5-хлорпиримидин-4-5 ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с]хинолин-6(7H)-она (пример 7b);
 - (S)-10-((5-хлор-2-(диметиламино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 8а);
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 9а);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 9а);
- 15 (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-((диметиламино)метил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 9b);
 - (3R,5S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-5-метилпиперидин-3-карбоксамида (пример 9c);

- (3S,5R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-5-метилпиперидин-3-карбоксамида (пример 9c);
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-(гидроксиметил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 9d);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-(гидроксиметил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 9d);
- 30 (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4,4-дифтор-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 9e);

- (S)-10-((S-xлор-2-((S)-4,4-дифтор-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-[6,7H)-она (пример 9e);
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-(фторметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-5 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 9f);
 - (S)-10-((S-xлор-2-((S)-3-(фторметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 9f);
- 2-((R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-3-ил)ацетамида (пример 9g);
 - 2-((S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-3-ил)ацетамида (пример 9g);

- (S)-10-((S-x)-2-((S)-3-(диметиламино) пиперидин-1-ил) пиримидин-4-ил) амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4] оксазепино[2,3-c] хинолин-6(7H)-она (пример 9h);
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-(диметиламино)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-20 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 9i);
 - (R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-4,4-дифторпиперидин-3-карбоксамида (пример 9j);
- 25 (S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-4,4дифторпиперидин-3-карбоксамида (пример 9j);
 - N-(((R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4-дифторпиперидин-3-ил)метил)-N-этилацетамида (пример 9k);

- N-(((S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4дифторпиперидин-3-ил)метил)-N-этилацетамида (пример 9k);
- (S)-10-((5-хлор-2-((1R,4R)-5,5-дифтор-2-азабицикло[2.2.1]гептан-2-ил)пиримидин-4-5 ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с]хинолин-6(7H)-она (пример 91);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((1S,4S)-5,5-дифтор-2-азабицикло[2.2.1]гептан-2-ил)пиримидин-4ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с]хинолин-6(7H)-она (пример 91);
- 10 N-((R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4дифторпиперидин-3-ил)-N-метилацетамида (пример 9m);
 - N-((S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4дифторпиперидин-3-ил)-N-метилацетамида (пример 9n);
 - (S)-10-((5-хлор-2-(4-фтор-4-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-она (пример 9о);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-она (пример 9р);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-она (пример 9q);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-((1S,5R)-3-этил-2-оксо-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-8ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 9r);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((1R,5S)-3-этил-2-оксо-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-8ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-
- 30 [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 9r);

- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3,5-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 9s);
- (S)-10-((2-(6-ацетил-2,6-диазаспиро[3.3]гептан-2-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-5 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 9t);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((2-гидрокси-2-метилпропил)(метил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 9u);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((3-гидрокси-3-метилбутил)(метил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 9v);
 - (S)-10-((5-хлор-2-(6-(циклопропилметил)-2,6-диазаспиро[3.3]гептан-2-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 9w);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(6-((2,2-дифторциклопропил)метил)-2,6-диазаспиро[3.3]гептан-2-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 9х);
- (2S)-10-((5-хлор-2-(8-(циклопропилметил)-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-3-20 ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 9у);

- (2S)-10-((5-хлор-2-(8-((2,2-дифторциклопропил)метил)-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-3-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 9za);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5R)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 9zb);
 - (S)-10-((5-xлор-2-((3S,4R)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 10а);

- (S)-10-((5-xлор-2-((3R,4S)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 10a);
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,4S)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-5 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 10b);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3R,4R)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 10b);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-метоксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 10c);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-метоксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 10c);

20

- (S)-10-((5-фтор-2-((3S,4R)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 10d);
- (S)-10-((5-фтор-2-((3R,4S)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 10d);
 - (2S)-10-[[5-хлор-2-(4-метил-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил]амино]-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-2,4-дигидро-1H-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6-она (пример 11а);

(S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-этилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-

- 25 3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 11b);
 - (S)-10-((S-xлор-2-((S)-3-этилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 11b);
- 30 (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 11c);

- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-
- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 11c);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-
- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 11d);
- 5 (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3
 - дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 11d);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-
 - циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-
 - 6(7Н)-она (пример 11е);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((1R,5R)-1-(гидроксиметил)-5-метил-3-азабицикло[3.1.0]гексан-3
 - ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-
 - [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 11f);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((1S,5S)-1-(гидроксиметил)-5-метил-3-азабицикло[3.1.0]гексан-3-
 - ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-
- 15 [1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 11f);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5R)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-
 - 2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-
 - 6(7H)-она (пример 11g);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5S)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-
- 20 2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-
 - 6(7H)-она (пример 11g);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-7-гидрокси-5-азаспиро[2.5]октан-5-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-
 - циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-
 - 6(7H)-она (пример 11h);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-((S)-7-гидрокси-5-азаспиро[2.5]октан-5-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2
 - циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-
 - 6(7H)-она (пример 11h);
 - (S)-10-((5-хлор-2-(метил(пропил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-
 - дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 11i);
- 30 (S)-10-((5-хлор-2-((3R,4S)-3-(гидроксиметил)-4-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4
 - ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-
 - c]хинолин-6(7H)-она (пример 11j);

- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,4R)-3-(гидроксиметил)-4-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 11j);
- (S)-10-((5-хлор-2-((2-гидроксиэтил)(пропил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2-5 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 11k);
 - (\$)-10-((5-хлор-2-(5-азаспиро[2.5]октан-5-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 111);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-(((R)-3-метокси-2-метилпропил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 11m);
 - (S)-10-((S-xлор-2-(((S)-3-метокси-2-метилпропил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 11m);

20

- (S)-10-((5-хлор-2-(3,3-диметилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 11n);
- (S)-10-((5-хлор-2-(3-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 11о);
- (S)-1-(5-хлор-4-((2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)азетидин-3-карбонитрил (пример 11р);
- (S)-10-((5-хлор-2-(3-фторазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 11q);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-(дифторметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 11r);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-(дифторметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-30 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 11r);

- (S)-1-(5-хлор-4-((2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-3-метилазетидин-3-карбонитрил (пример 11s);
- (S)-2-(1-(5-хлор-4-((2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)азетидин-3-ил)ацетонитрил (пример 11t);
 - (S)-10-((5-хлор-2-(3-(дифторметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 11u);
- 10 (S)-10-((2-(азетидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 11v);
 - (S)-10-((5-хлор-2-(3-метоксиазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 11w);
- 15 (S)-10-((5-хлор-2-(3-метокси-3-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 11х);

- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-этилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 11у);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-этилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример [1,4]);
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-фтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 11z);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-фтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 11z);
- 30 (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-гидрокси-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12a);

- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-гидрокси-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12a);
- (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-5 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12b);
 - (S)-10-((2-((3R,5S)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 12c);
- 10 (2S)-10-((2-(6-окса-3-азабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12d);

- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12e);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 12e);
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-2-метилтиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-20 3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12f);
 - (S)-10-((S-x)-2-((S)-2-метилтиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 12f);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4,6-диметил-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12g);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4,6-диметил-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12g);

- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-гексагидропирроло[1,2-а]пиразин-2(1H)-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12h);
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-гексагидропирроло[1,2-а]пиразин-2(1H)-ил)пиримидин-4-5 ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с]хинолин-6(7H)-она (пример 12h);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-6-оксогексагидропирроло[1,2-а]пиразин-2(1H)-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12i);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((S)-6-оксогексагидропирроло[1,2-а]пиразин-2(1H)-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12i);

20

- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-8-гидрокси-6-азаспиро[3.5]нонан-6-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 12j);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-8-гидрокси-6-азаспиро[3.5]нонан-6-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12j);
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиридин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 13а);
 - ((S)-10-((5-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)пиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 13b);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 14а);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 14a);

- (S)-10-((S-xлор-2-((R)-4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 14b);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-5 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 14b);
 - (S)-10-((S-xлор-2-((S)-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 12x01);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х02);

- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-фтор-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х03);
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-фтор-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х04);
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-метокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-20 2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х05);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(2,6-диметилтиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 12x06);
- 25 (2S)-10-((5-хлор-2-(3,4-диметилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х07);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(2,3-диметилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х08);

- (2S)-10-((5-хлор-2-(2,6-диметил-1-оксидотиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 12x09);
- (S)-10-((5-хлор-2-((2R,5S)-2-(гидроксиметил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-5 ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х10);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(2,6-диметил-1,1-диоксидотиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 12x11);
- 10 (2S)-10-((5-хлор-2-(2,5-диметилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х12);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х13);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(6-гидрокси-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 12x14);
- (2S)-10-((5-хлор-2-(6-гидрокси-4-метил-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-20 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х15);
 - (2S)-10- $((5-хлор-2-(6-гидрокси-4-(метил-<math>d_3)$ -1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 12х15-d3);
- 25 (2S)-10-((2-(3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х16);
 - (2S)-10-((2-((3S,5R)-3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-
- 30 [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х16а/b);

- (2S)-10-((2-((3R,5S)-3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х16а/b);
- (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х17);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-(2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х17а/b);
- 10 (2S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-(2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х17а/b);

- (2S)-10-((2-(3-(азетидин-1-карбонил)-4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х18);
- (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(3,3-дифторазетидин-1-карбонил)-4,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х19);
- (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-4,4-дифторпиперидин-20 1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х20);
 - (2S)-10-((2-(3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х21);
- 25 (2S)-10-((5-хлор-2-(3-этинилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил- 3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 12x22);
 - 1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-3-карбонитрил (пример 12х23);

- (S)-10-((5-хлор-2-((4,4-дифторциклогексил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12x24);
- (2S)-10-((2-(2-азабицикло[4.1.0]гептан-2-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-5 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х25);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(дифторметил)пиперазин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х26);
- 10 (2S)-10-((5-хлор-2-(3-метил-5-оксопиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х27);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-(2-(диметиламино)этокси)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х28);

20

- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-(3-(диметиламино)пропокси)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х29);
- (2S)-10-((2-(3-(азетидин-1-карбонил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х30);
- (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(3,3-дифторазетидин-1-карбонил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х31);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-(3-(гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х32);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х33);

- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-2-(гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х33а);
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-2-(гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-5 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х33b);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(фторметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 12x34);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-(3-(фторметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х35);

- (2S)-10-((5-хлор-2-(2-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х36);
- (2S)-10-((5-хлор-2-(4,4-дифтор-3-метоксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х37);
- (S)-1-(5-хлор-4-((2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-20 [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-4-карбонитрил (пример 12х38);
 - 1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-5-фтор-N,N-диметилпиперидин-3-карбоксамида (пример 12x39);
- 25 (2S)-10-((5-хлор-2-(3-фторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12x40);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(4,4-дифтор-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х41);

- (S)-10-((5-хлор-2-(4-фторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х42);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-5 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х44);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(метоксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х45);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((S)-2-(метоксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х45а);

20

- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-2-(метоксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х45b);
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(гидроксиметил)-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х46);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4,4-дифтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х47);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(4-фтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-[4,4]хин [4,4]хин [4,4]хин
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-((2S,4S)-4-фтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х48а);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((2S,4R)-4-фтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х48b);

- (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(гидроксиметил)-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х49);
- (2S)-10-((5-хлор-2-(4,4-дифтор-2-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-5 ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х50);
 - (2S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-5-фторпиримидин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 13р01);
- 10 (2S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-5-фторпиримидин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 13р02);
 - (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-морфолинопиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 13р06);
- 15 (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((R)-2-метилморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 13р07);
 - (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((S)-2-метилморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 13р08);
 - (2S)-10-((2-(6-окса-3-азабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)-5-фторпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 13р09);
- (S)-10-((2-((1R,5S)-8-окса-3-азабицикло[3.2.1]октан-3-ил)-5-фторпиримидин-4ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 13р11);

- (S)-2-циклопропил-10-((2-(диметиламино)-5-фторпиримидин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 13р12);
 - (2S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифтор-3-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)-5-
- 30 фторпиримидин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 13р13);

- (2S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-[4,4]она (пример [4,4]с);
- (2S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиридин-4-5 ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)она (пример 13с02);
 - (2S)-2-циклопропил-10-((2-(3,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-хлорпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 13с03);
- 10 (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-хлор-2-морфолинопиридин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 13с06);
 - (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-хлор-2-((R)-2-метилморфолино)пиридин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 13c07);
- 15 (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-хлор-2-((S)--метилморфолино)пиридин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 13с08);
 - (2S)-10-((2-(6-окса-3-азабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)-5-хлорпиридин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 13с09);

- (S)-10-((2-((1R,5S)-3-окса-8-азабицикло[3.2.1]октан-8-ил)-5-хлорпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 13c10);
- (S)-10-((2-((1R,5S)-8-окса-3-азабицикло[3.2.1]октан-3-ил)-5-хлорпиридин-4-ил)амино)-25 2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 13c11);
 - (S)-2-циклопропил-10-((2-(диметиламино)-5-хлорпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 13с12);
 - (2S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифтор-3-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)-5-
- 30 хлорпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 13с13);

- (2S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 13f01);
- (2S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-5-фторпиридин-4-5 ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)она (пример 13f02);
 - (2S)-2-циклопропил-10-((2-(3,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 13f03);
- 10 (S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 13f04);
 - (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиридин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 13f05);

- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-морфолинопиридин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 13f06);
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((R)-2-метилморфолино)пиридин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 13f07);
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((S)-2-метилморфолино)пиридин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 13f08);
- (2S)-10-((2-(6-окса-3-азабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-2-25 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 13f09);
 - (S)-10-((2-((1R,5S)-3-окса-8-азабицикло[3.2.1]октан-8-ил)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (пример 13f10);
- 30 (S)-10-((2-((1R,5S)-8-окса-3-азабицикло[3.2.1]октан-3-ил)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 13f11);

- (S)-2-циклопропил-10-((2-(диметиламино)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 13f12) и (2S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифтор-3-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-
- фторпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-5 с]хинолин-6(7H)-она (пример 13f13).
 - [0027] Конкретные соединения по настоящему изобретению включают любые из следующих соединений или их фармацевтически приемлемые соль или сольват:
 - (S)-10-((5-хлор-2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 1a);
 - (S)-10-((5-хлор-2-(4-циклопропил-3-оксопиперазин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 1b);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,4-диметил-5-оксопиперазин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-15 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 1c);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((2-гидрокси-2-метилпропил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 1d);
- 20 (S)-10-((2-((1R,4R)-2-окса-5-азабицикло[2.2.1]гептан-5-ил)-5-хлорпиримидин-4ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с]хинолин-6(7H)-он (пример 1e);
 - N-((3S,5R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-5-
- 25 метилпиперидин-3-ил)ацетамид (пример 1f);

- N-(((3R,5S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-5-метилпиперидин-3-ил)ацетамид (пример 1g);
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-(диметиламино)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-30 ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с]хинолин-6(7H)-он (пример 1h);

- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 1i);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-
- 5 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 1j);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 1k);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11);
 - (S)-10-((5-хлор-2-(3-фтор-3-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 1m);

- (S)-10-((5-хлор-2-(3-гидрокси-3-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 1n);
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 2a);
 - (S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фторпиримидин-4-ил)амино)- 3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 2b);
- 25 (S)-10-((2-(3-окса-8-азабицикло[3.2.1]октан-8-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-(метил-d3)-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с][1,8]нафтиридин-6(7H)-он (пример 3а);
 - (S)-10-((5-хлор-2-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)пиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 4a);
 - (S)-10-((3-хлор-2-фторпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 4b);

- (S)-2-циклопропил-10-((2,3-дихлорпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 4c);
- (S)-10-((2-хлор-3-фторпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 4d);
- 5 (S)-10-((3-хлор-2-метилпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 4e);
 - (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((1R,5S,7R)-7-гидрокси-3-окса-9-азабицикло[3.3.1]нонан-9-ил)пиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 5а);
- 10 (S)-10-((5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 6а);
 - (2S)-10-((2-(3-ацетил-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-8-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 7а);
- 15 (2S)-10-((2-(8-ацетил-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-3-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 7b);
 - (S)-10-((5-хлор-2-(диметиламино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 8а);
- 20 (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9а);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9а);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-((диметиламино)метил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9b);
- (3R,5S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-30 гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-5метилпиперидин-3-карбоксамид (пример 9с);

- (3S,5R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-5-метилпиперидин-3-карбоксамид (пример 9c);
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-(гидроксиметил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-5 ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с]хинолин-6(7H)-он (пример 9d);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-(гидроксиметил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9d);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4,4-дифтор-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9e);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4,4-дифтор-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9e);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-(фторметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 9f);

20

- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-(фторметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9f);
- 2-((R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-3-ил)ацетамид (пример 9g);
- 25 2-((S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-3-ил)ацетамид (пример 9g);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-(диметиламино)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9h);

- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-(диметиламино)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 9i);
- (R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-4,4дифторпиперидин-3-карбоксамид (пример 9j);
 - (S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-4,4-дифторпиперидин-3-карбоксамид (пример 9j);
- N-(((R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4-дифторпиперидин-3-ил)метил)-N-этилацетамид (пример 9k);
 - N-(((S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4-дифторпиперидин-3-ил)метил)-<math>N-этилацетамид (пример 9k);

20

- (S)-10-((5-хлор-2-((1R,4R)-5,5-дифтор-2-азабицикло[2.2.1]гептан-2-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9l);
- (S)-10-((5-хлор-2-((1S,4S)-5,5-дифтор-2-азабицикло[2.2.1]гептан-2-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9l);
 - N-((R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4-дифторпиперидин-3-ил)-N-метилацетамид (пример 9m);
- N-((S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4-дифторпиперидин-3-ил)-N-метилацетамид (пример 9n);
 - (S)-10-((5-хлор-2-(4-фтор-4-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9о);

- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9р);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-5 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9q);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((1S,5R)-3-этил-2-оксо-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-8-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9r);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((1R,5S)-3-этил-2-оксо-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-8-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9г);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3,5-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 9s);
 - (S)-10-((2-(6-ацетил-2,6-диазаспиро[3.3]гептан-2-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9t);
- (S)-10-((5-хлор-2-((2-гидрокси-2-метилпропил)(метил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-20 2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9u);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3-гидрокси-3-метилбутил)(метил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 9v);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-(6-(циклопропилметил)-2,6-диазаспиро[3.3]гептан-2-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9w);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(6-((2,2-дифторциклопропил)метил)-2,6-диазаспиро[3.3]гептан-2-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-
- 30 [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9х);

- (2S)-10-((5-хлор-2-(8-(циклопропилметил)-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-3-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9у);
- (2S)-10-((5-хлор-2-(8-((2,2-дифторциклопропил)метил)-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-3ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9za);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5R)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9zb);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((3S,4R)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 10a);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3R,4S)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 10a);

20

- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,4S)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 10b);
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,4R)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 10b);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-метоксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 10c);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-метоксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 10c);
 - (S)-10-((5-фтор-2-((3S,4R)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 10d);

- (S)-10-((5-фтор-2-((3R,4S)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 10d);
- (2S)-10-[[5-хлор-2-(4-метил-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил]амино]-2-циклопропил-
- 5 3,3-дифтор-7-метил-2,4-дигидро-1H-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6-он (пример 11а);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-этилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 11b);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-этилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-10 3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11b);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11c);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-
 - дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11с);

20

- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-
- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11d); (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-
- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11d);
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11e);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((1R,5R)-1-(гидроксиметил)-5-метил-3-азабицикло[3.1.0]гексан-3-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11f);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((1S,5S)-1-(гидроксиметил)-5-метил-3-азабицикло[3.1.0]гексан-3-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 11f);
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5R)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-30 2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11g);

- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5S)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11g);
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-7-гидрокси-5-азаспиро[2.5]октан-5-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11h);
 - (S)-10-((S-xлор-2-((S)-7-гидрокси-5-азаспиро[2.5]октан-5-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11h);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-(метил(пропил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11i);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3R,4S)-3-(гидроксиметил)-4-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11j);
- 15 (S)-10-((5-хлор-2-((3S,4R)-3-(гидроксиметил)-4-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11j);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((2-гидроксиэтил)(пропил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11k);

- (S)-10-((5-хлор-2-(5-азаспиро[2.5]октан-5-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11I);
- (S)-10-((5-хлор-2-(((R)-3-метокси-2-метилпропил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2-25 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11m);
 - (S)-10-((S-xлор-2-(((S)-3-метокси-2-метилпропил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 11m);
- 30 (S)-10-((5-хлор-2-(3,3-диметилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11n);

- (S)-10-((5-хлор-2-(3-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11о);
- (S)-1-(5-хлор-4-((2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)азетидин-3-карбонитрил (пример [1,1]);

10

- (S)-10-((5-хлор-2-(3-фторазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 11q);
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-(дифторметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 11r);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-(дифторметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 11r);
- (S)-1-(5-хлор-4-((2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-3-метилазетидин-3карбонитрил (пример 11s);
 - (S)-2-(1-(5-хлор-4-((2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)азетидин-3-ил)ацетонитрил (пример 11t);
- 20 (S)-10-((5-хлор-2-(3-(дифторметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11u);
 - (S)-10-((2-(азетидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11v);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-(3-метоксиазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11w);
 - (S)-10-((5-хлор-2-(3-метокси-3-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11х);
- 30 (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-этилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11у);

- (S)-10-((S-xлор-2-((S)-3-этилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример [1,4]);
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-фтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-5 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11z);
 - (S)-10-((S-xлор-2-((S)-3-фтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 11z);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-гидрокси-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12a);

20

- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-гидрокси-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12a);
- (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12b);
- (S)-10-((2-((3R,5S)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12c);
 - (2S)-10-((2-(6-окса-3-азабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12d);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12e);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12e);

- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-2-метилтиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12f);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-2-метилтиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12f);
 - (S)-10-((S-xлор-2-((R)-4,6-диметил-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12g);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4,6-диметил-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12g);

20

- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-гексагидропирроло[1,2-а]пиразин-2(1H)-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12h);
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-гексагидропирроло[1,2-а]пиразин-2(1H)-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12h);
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-6-оксогексагидропирроло[1,2-а]пиразин-2(1H)-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12i);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((S)-6-оксогексагидропирроло[1,2-а]пиразин-2(1H)-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12i);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-((R)-8-гидрокси-6-азаспиро[3.5]нонан-6-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12j);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((S)-8-гидрокси-6-азаспиро[3.5]нонан-6-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12j);

- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиридин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 13a);
- ((S)-10-((5-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)пиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 13b);
 - (S)-10-((S)-4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 14a);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 14a);

20

- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 14b);
- (S)-10-((S)-4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 14b);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х01);
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12x02);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-фтор-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х03);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-метокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х05);

- (2S)-10-((5-хлор-2-(2,6-диметилтиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12x06);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(3,4-диметилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-
- 5 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х07);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(2,3-диметилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х08);
- 10 (2S)-10-((5-хлор-2-(2,6-диметил-1-оксидотиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х09);

- (S)-10-((5-хлор-2-((2R,5S)-2-(гидроксиметил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х10);
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2,6-диметил-1,1-диоксидотиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х11);
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2,5-диметилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-20 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х12);
 - (S)-10-((5-xлор-2-((3S,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12x13);
- 25 (2S)-10-((5-хлор-2-(6-гидрокси-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х14);
 - (2S)-10- $((5-хлор-2-(6-гидрокси-4-(метил-<math>d_3)$ -1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12x15- d_3);

- (2S)-10-((2-(3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х16);
- (2S)-10-((2-((3S,5R)-3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-5 хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х16а/b);
 - (2S)-10-((2-((3R,5S)-3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х16а/b);
- 10 (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х17);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-(2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х17а/b);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-(2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х17а/b);
 - (2S)-10-((2-(3-(азетидин-1-карбонил)-4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х18);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(3,3-дифторазетидин-1-карбонил)-4,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х19);
- 25 (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-4,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х20);
 - (2S)-10-((2-(3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-
- 30 [1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12х21);

- (2S)-10-((5-хлор-2-(3-этинилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12x22);
- 1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-3-карбонитрил (пример 12х23);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((4,4-дифторциклогексил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12x24);
- 10 (2S)-10-((2-(2-азабицикло[4.1.0]гептан-2-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х25);

20

- (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(дифторметил)пиперазин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х26);
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-(2-(диметиламино)этокси)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х28);
- (2S)-10-((2-(3-(азетидин-1-карбонил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х30);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(3,3-дифторазетидин-1-карбонил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х31);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-(3-(гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х32);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х33);

- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-2-(гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х33а);
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-2-(гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-5 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х33b);
 - (S)-10-((5-хлор-2-(3-(фторметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х35);
- 10 (2S)-10-((5-хлор-2-(2-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х36);
 - (S)-1-(5-хлор-4-((2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-4-карбонитрил (пример 12х38);
 - 1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-5-фтор-N,N-диметилпиперидин-3-карбоксамид (пример 12x39);

- (2S)-10-((5-хлор-2-(3-фторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-20 дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х40);
 - (S)-10-((5-хлор-2-(4-фторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12x42);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-((S)-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х44);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(метоксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12x45);

- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-2-(метоксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х45а);
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-2-(метоксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-5 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х45b);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(гидроксиметил)-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12x46);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4,4-дифтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х47);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(4-фтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х48);

20

- (S)-10-((5-хлор-2-((2S,4S)-4-фтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х48а);
- (S)-10-((5-хлор-2-((2S,4R)-4-фтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х48b);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(гидроксиметил)-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример <math>12x49);
- 25 (2S)-10-((5-хлор-2-(4,4-дифтор-2-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х50);
 - (2S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-5фторпиримидин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 13р01);
 - (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-морфолинопиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 13р06);

- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((S)-2-метилморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 13р08);
- (S)-10-((2-((1R,5S)-8-окса-3-азабицикло[3.2.1]октан-3-ил)-5-фторпиримидин-4-5 ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с]хинолин-6(7H)-он (пример 13р11);
 - (S)-2-циклопропил-10-((2-(диметиламино)-5-фторпиримидин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 13р12);
 - (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-хлор-2-морфолинопиридин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 13с06);

15

- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-хлор-2-((S)--метилморфолино)пиридин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 13с08);
- (S)-2-циклопропил-10-((2-(диметиламино)-5-хлорпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 13с12);
- (S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 13f04) и
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиридин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 13f05).
 - [0028] Конкретные соединения по настоящему изобретению включают любые из следующих соединений или их фармацевтически приемлемые соль или сольват:
- (S)-10-((5-хлор-2-(4-циклопропил-3-оксопиперазин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-25 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 1b);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,4-диметил-5-оксопиперазин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 1c);
- 30 (S)-10-((5-хлор-2-((2-гидрокси-2-метилпропил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 1d);

- (S)-10-((2-((1R,4R)-2-окса-5-азабицикло[2.2.1]гептан-5-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 1e);
- N-((3S,5R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-5-метилпиперидин-3-ил)ацетамид (пример 1f);
 - N-((3R,5S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-5-метилпиперидин-3-ил)ацетамид (пример 1g);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-(диметиламино)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 1h);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 1i);

20

- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 1j);
- (S)-10-((5-хлор-2-(3-фтор-3-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 1m);
 - (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 2a);
- 25 (S)-10-((2-(3-окса-8-азабицикло[3.2.1]октан-8-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-(метил-d3)-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с][1,8]нафтиридин-6(7H)-он (пример 3а);
 - (S)-10-((5-хлор-2-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)пиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 4a);
 - (S)-10-((3-хлор-2-фторпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 4b);

- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((1R,5S,7R)-7-гидрокси-3-окса-9-азабицикло[3.3.1]нонан-9-ил)пиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 5а);
- (2S)-10-((2-(3-ацетил-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-8-ил)-5-хлорпиримидин-4-5 ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с]хинолин-6(7H)-он (пример 7а);
 - (2S)-10-((2-(8-ацетил-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-3-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 7b);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9а);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9а);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-((диметиламино)метил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9b);

20

- (3R,5S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-5-метилпиперидин-3-карбоксамид (пример 9c);
- (3S,5R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-5-метилпиперидин-3-карбоксамид (пример 9c);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-(гидроксиметил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9d);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-(гидроксиметил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9d);

- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4,4-дифтор-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 9e);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4,4-дифтор-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-5 2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9e);
 - 2-((R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-3-ил)ацетамид (пример 9g);
- 2-((S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-3-ил)ацетамид (пример 9g);
 - (S)-10-((S-xлор-2-((S)-3-(диметиламино)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 9h);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-(диметиламино)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9i);
- (R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-20 [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-4,4дифторпиперидин-3-карбоксамид (пример 9j);
 - (S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-4,4-дифторпиперидин-3-карбоксамид (пример 9j);
- 25 N-(((R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4-дифторпиперидин-3-ил)метил)-N-этилацетамид (пример 9k);
 - N-(((S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4-
- 30 дифторпиперидин-3-ил)метил)-N-этилацетамид (пример 9k);

- N-((R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4-дифторпиперидин-3-ил)-N-метилацетамид (пример 9m);
 - N-((S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-
- 5 гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4дифторпиперидин-3-ил)-N-метилацетамид (пример 9n);
 - (S)-10-((5-хлор-2-(4-фтор-4-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9о);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9р);
 - (S)-10-((S-xлор-2-((S)-3-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9q);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((1S,5R)-3-этил-2-оксо-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-8-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 9r);

20

- (S)-10-((5-хлор-2-((1R,5S)-3-этил-2-оксо-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-8-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9r);
 - (S)-10-((2-(6-ацетил-2,6-диазаспиро[3.3]гептан-2-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9t);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-((2-гидрокси-2-метилпропил)(метил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9u);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3-гидрокси-3-метилбутил)(метил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9v);

- (S)-10-((5-хлор-2-(6-(циклопропилметил)-2,6-диазаспиро[3.3]гептан-2-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9w);
- (2S)-10-((5-хлор-2-(6-((2,2-дифторциклопропил)метил)-2,6-диазаспиро[3.3]гептан-2-5 ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9х);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(8-(циклопропилметил)-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-3-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9у);
- 10 (2S)-10-((5-хлор-2-(8-((2,2-дифторциклопропил)метил)-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-3-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9za);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5R)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9zb);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-метоксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 10c);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-метоксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-20 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 10c);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11e);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-((1R,5R)-1-(гидроксиметил)-5-метил-3-азабицикло[3.1.0]гексан-3-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11f);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((1S,5S)-1-(гидроксиметил)-5-метил-3-азабицикло[3.1.0]гексан-3-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-
- 30 [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11f);

- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5R)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11g);
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5S)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-5 2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11g);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-7-гидрокси-5-азаспиро[2.5]октан-5-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11h);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((S)-7-гидрокси-5-азаспиро[2.5]октан-5-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11h);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3R,4S)-3-(гидроксиметил)-4-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11j);

- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,4R)-3-(гидроксиметил)-4-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11j);
- (S)-10-((5-хлор-2-((2-гидроксиэтил)(пропил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11k);
- (S)-10-((5-хлор-2-(((R)-3-метокси-2-метилпропил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11m);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-(((S)-3-метокси-2-метилпропил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11m);
 - (S)-10-((5-хлор-2-(3-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11о);
- 30 (S)-1-(5-хлор-4-((2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)азетидин-3-карбонитрил (пример 11р);

- (S)-10-((5-хлор-2-(3-фторазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11q);
- (S)-1-(5-хлор-4-((2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-3-метилазетидин-3-карбонитрил (пример 11s);

15

- (S)-2-(1-(5-хлор-4-((2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)азетидин-3-ил)ацетонитрил (пример 11t);
- (S)-10-((2-(азетидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-10 метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11v);
 - (S)-10-((5-хлор-2-(3-метоксиазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 11w);
 - (S)-10-((5-хлор-2-(3-метокси-3-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11х);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-гидрокси-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12a);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-гидрокси-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-20 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12a);
 - (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12b);
- 25 (S)-10-((2-((3R,5S)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12c);
 - (2S)-10-((2-(6-окса-3-азабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12d);

- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12e);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-5 2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12e);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-2-метилтиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12f);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((S)-2-метилтиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12f);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4,6-диметил-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12g);

- (S)-10-((S-x)-2-((S)-4,6-диметил-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12g);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-гексагидропирроло[1,2-а]пиразин-2(1H)-ил)пиримидин-4-20 ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с]хинолин-6(7H)-он (пример 12h);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-гексагидропирроло[1,2-а]пиразин-2(1H)-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12h);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-((R)-6-оксогексагидропирроло[1,2-а]пиразин-2(1H)-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12i);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((S)-6-оксогексагидропирроло[1,2-а]пиразин-2(1H)-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12i);

- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-8-гидрокси-6-азаспиро[3.5]нонан-6-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12j);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-8-гидрокси-6-азаспиро[3.5]нонан-6-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-5 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12j);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиридин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 13a);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-метокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х05);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(2,6-диметил-1-оксидотиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х09);

- (2S)-10-((5-хлор-2-(2,6-диметил-1,1-диоксидотиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12x11);
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-20 2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х13);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(6-гидрокси-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12x14);
- 25 (2S)-10-((5-хлор-2-(6-гидрокси-4-метил-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х15);
 - (2S)-10- $((5-хлор-2-(6-гидрокси-4-(метил-<math>d_3)$ -1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12х15-d3);

- (2S)-10-((2-(3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х16);
- (2S)-10-((2-((3S,5R)-3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-5 хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-

[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х16а/b);

15

- (2S)-10-((2-((3R,5S)-3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х16а/b);
- 10 (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х17);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-(2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х17а/b);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-(2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12x17a/b);
 - (2S)-10-((2-(3-(азетидин-1-карбонил)-4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х18);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(3,3-дифторазетидин-1-карбонил)-4,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х19);
- 25 (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-4,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х20);
 - (2S)-10-((2-(3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-
- 30 [1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12х21);

- 1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-3-карбонитрил (пример 12х23);
- (2S)-10-((5-xлор-2-(3-(дифторметил)пиперазин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-

15

20

30

6(7Н)-он (пример 12х26);

- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-(2-(диметиламино)этокси)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х28);
- 10 (2S)-10-((2-(3-(азетидин-1-карбонил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х30);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(3,3-дифторазетидин-1-карбонил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х31);
 - (S)-10-((5-хлор-2-(3-(гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х32);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х33);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((S)-2-(гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12x33a);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-((R)-2-(гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х33b);
 - (S)-10-((5-хлор-2-(3-(фторметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х35);

- (2S)-10-((5-хлор-2-(2-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х36);
- (S)-1-(5-хлор-4-((2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-4-карбонитрил (пример 12х38);
 - 1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-5-фтор-N,N-диметилпиперидин-3-карбоксамид (пример 12х39);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-(4-фторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х42);
 - (S)-10-((5-xлор-2-((S)-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12х44);

20

- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-2-(метоксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12х45b);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4,4-дифтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х47);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((2S,4S)-4-фтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х48а);
- 25 (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(гидроксиметил)-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х49);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(4,4-дифтор-2-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х50);

- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиридин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)- он (пример 13f05) и
- (S)-10-((2-((1R,5S)-8-окса-3-азабицикло[3.2.1]октан-3-ил)-5-фторпиримидин-4-5 ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с]хинолин-6(7H)-он (пример 13р11).
 - [0029] Конкретные соединения по настоящему изобретению включают любые из следующих соединений или их фармацевтически приемлемые соль или сольват:
 - (S)-10-((5-хлор-2-(4-циклопропил-3-оксопиперазин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 1b);

- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,4-диметил-5-оксопиперазин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 1c);
- N-((3S,5R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-5-метилпиперидин-3-ил)ацетамид (пример 1f);
 - N-(((3R,5S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-5-метилпиперидин-3-ил)ацетамид (пример 1g);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 1i);
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 1j);
 - (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 2a);
- 30 (S)-10-((2-(3-окса-8-азабицикло[3.2.1]октан-8-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-(метил-d3)-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с][1,8]нафтиридин-6(7H)-он (пример 3а);

- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((1R,5S,7R)-7-гидрокси-3-окса-9азабицикло[3.3.1]нонан-9-ил)пиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 5a);
- (2S)-10-((2-(3-ацетил-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-8-ил)-5-хлорпиримидин-4-5 ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с]хинолин-6(7H)-он (пример 7a);
 - (2S)-10-((2-(8-ацетил-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-3-ил)-5-хлорпиримидин-4ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3c]хинолин-6(7H)-он (пример 7b);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-он (пример 9а);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-он (пример 9а);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-((диметиламино)метил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3c]хинолин-6(7H)-он (пример 9b);
 - 2-((R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-3ил)ацетамид (пример 9g);
 - 2-((S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-3ил)ацетамид (пример 9g);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-(диметиламино)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-он (пример 9і);
 - N-((R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4-
- 30 дифторпиперидин-3-ил)-N-метилацетамид (пример 9m);

- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9р);
- (S)-10-((5-хлор-2-(6-(циклопропилметил)-2,6-диазаспиро[3.3]гептан-2-ил)пиримидин-4-5 ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с]хинолин-6(7H)-он (пример 9w);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(6-((2,2-дифторциклопропил)метил)-2,6-диазаспиро[3.3]гептан-2-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9х);
- 10 (2S)-10-((5-хлор-2-(8-(циклопропилметил)-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-3ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9у);

20

- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 11e);
- (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12b);
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4,6-диметил-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12g);
 - (S)-10-((S-x)-2-((S)-4,6-диметил-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-[6,7]-0н (пример 12g);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-((S)-гексагидропирроло[1,2-а]пиразин-2(1H)-ил)пиримидин-4ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с]хинолин-6(7H)-он (пример 12h);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-гексагидропирроло[1,2-а]пиразин-2(1H)-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12h);

- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-6-оксогексагидропирроло[1,2-а]пиразин-2(1H)-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12i);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-6-оксогексагидропирроло[1,2-а]пиразин-2(1H)-ил)пиримидин-4-5 ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с]хинолин-6(7H)-он (пример 12i);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-8-гидрокси-6-азаспиро[3.5]нонан-6-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12j);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((S)-8-гидрокси-6-азаспиро[3.5]нонан-6-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12j);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(2,6-диметил-1-оксидотиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х09);

- (2S)-10-((5-хлор-2-(2,6-диметил-1,1-диоксидотиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12x11);
- (2S)-10-((5-хлор-2-(6-гидрокси-4-(метил-*d*₃)-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-20 2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х15-d3);
 - (2S)-10-((2-((3S,5R)-3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х16а/b);
- 25 (2S)-10-((2-((3R,5S)-3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х16а/b);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(дифторметил)пиперазин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х26);

- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-(2-(диметиламино)этокси)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х28);
- (2S)-10-((2-(3-(азетидин-1-карбонил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-5 ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х30);
 - (S)-10-((S-xлор-2-((S)-2-(гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12x33a) и
- 1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-5-фтор-N,N-диметилпиперидин-3-карбоксамид (пример 12х39).
 - [0030] Конкретные соединения по настоящему изобретению включают любые из следующих соединений или их фармацевтически приемлемые соль или сольват:
- N-((3R,5S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-5-метилпиперидин-3-ил)ацетамид (пример 1g);

- (S)-10-((S-xлор-2-((S)-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 1k);
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 11);
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 2a);
 - (S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фторпиримидин-4-ил)амино)- 3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 2b);
- 30 (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9а);

- (S)-10-((5-xлор-2-((3R,5S)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 9a);
 - (3R,5S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-
- 5 гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-5метилпиперидин-3-карбоксамид (пример 9c);
 - (3S,5R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-5-метилпиперидин-3-карбоксамид (пример 9c);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-(гидроксиметил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9d);

- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-(гидроксиметил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9d);
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4,4-дифтор-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-[6,7H)-он (пример 9e);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4,4-дифтор-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-20 2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9e);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-(фторметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 9f);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-(фторметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9f);
 - 2-((R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-3-ил)ацетамид (пример 9g);

- 2-((S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-3-ил)ацетамид (пример 9g);
- (R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-4,4дифторпиперидин-3-карбоксамид (пример 9j);
 - (S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-4,4-дифторпиперидин-3-карбоксамид (пример 9j);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((3S,4R)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 10a);

20

- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,4S)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 10a);
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,4S)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 10b);
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,4R)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 10b);
 - (S)-10-((5-фтор-2-((3S,4R)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 10d);
- 25 (S)-10-((5-фтор-2-((3R,4S)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 10d);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-этилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11b);

- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-этилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11b);
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-
- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11с); (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-

- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11с);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-
- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11d);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11d);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-(дифторметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11r);
- 15 (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-(дифторметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11r);
 - (S)-10-((2-((3R,5S)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12c);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((R)-2-метилтиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12f);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-2-метилтиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-25 3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12f);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиридин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 13a);
- 30 ((S)-10-((5-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)пиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 13b);

- (S)-10-((S-xлор-2-((S)-4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 14a);
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-5 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 14a);
 - (S)-10-((S-xлор-2-((R)-4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 14b);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 14b);

- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-фтор-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х03);
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-метокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-[6,7H]-он (пример [1,2]);
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2,6-диметилтиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-20 3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х06);
 - (2S)-10-((2-(3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х16);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-(2-(диметиламино)этокси)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х28);
 - (2S)-10-((2-(3-(азетидин-1-карбонил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х30);

- (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(3,3-дифторазетидин-1-карбонил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х31);
- (S)-10-((5-хлор-2-(4-фторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-5 дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х42);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4,4-дифтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х47);
- 10 (2S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-5фторпиримидин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с]хинолин-6(7H)-он (пример 13р01);

- (S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 13f04) и
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиридин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 13f05).
- [0031] Конкретные соединения по настоящему изобретению включают любые из следующих соединений или их фармацевтически приемлемые соль или сольват:
 - N-((3R,5S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-5-метилпиперидин-3-ил)ацетамид (пример 1g);
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 2a);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 9a);
- 30 (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9а);

- (3R,5S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-5-метилпиперидин-3-карбоксамид (пример 9c);
- (3S,5R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-
- 5 гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-5метилпиперидин-3-карбоксамид (пример 9c);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-(гидроксиметил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9d);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-(гидроксиметил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9d);

20

- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4,4-дифтор-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9e);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4,4-дифтор-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 9e);
- 2-((R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-3-ил)ацетамид (пример 9g);
- 2-((S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-3-ил)ацетамид (пример 9g);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-((3S,4R)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 10a);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3R,4S)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 10a);

- (S)-10-((2-((3R,5S)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12c);
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-2-метилтиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-5 3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12f);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиридин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 13a);
- 10 (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-фтор-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х03);
 - (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-метокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12х05);
 - (2S)-10-((2-(3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х16);

- (2S)-10-((2-(3-(азетидин-1-карбонил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-20 ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х30);
 - (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(3,3-дифторазетидин-1-карбонил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х31);
- 25 (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4,4-дифтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х47) и
 - (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиридин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 13f05).
 - [0032] Конкретные соединения по настоящему изобретению включают любые из следующих соединений или их фармацевтически приемлемые соль или сольват:

- (S)-10-((5-хлор-2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 1a);
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-5 1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 2a);
 - (S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фторпиримидин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 2b);
- 10 (S)-10-((2-(3-окса-8-азабицикло[3.2.1]октан-8-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-(метил-d3)-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с][1,8]нафтиридин-6(7H)-он (пример 3а);
 - (S)-10-((3-хлор-2-фторпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 4b);
- 15 (S)-2-циклопропил-10-((2,3-дихлорпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 4с);
 - (S)-10-((2-хлор-3-фторпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 4d);
 - (S)-10-((3-xлор-2-метилпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-
- 20 1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 4e);

- (S)-10-((5-хлор-2-(диметиламино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 8a);
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9а);
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 9а);
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,4S)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-30 циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 10a);

- (S)-10-((5-хлор-2-(3-фторазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11q);
- (S)-10-((2-(азетидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11v);
- (S)-10-((5-хлор-2-(3-метоксиазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 11w);

10

15

20

- (S)-10-((5-xлор-2-((3R,5S)-3-метокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он (пример 12x05);
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (пример 12х33) и
 - (S)-10-((S-xлор-2-((S)-4,4-дифтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (пример 12х47).
 - [0033]Подходящая фармацевтически приемлемая соль соединения по настоящему изобретению представляет собой, например, соль присоединения кислоты соединения по настоящему изобретению, которая является достаточно основной, например, солью присоединения кислоты, например, с неорганической или органической кислотой, например хлористоводородной, бромистоводородной, серной, фосфорной, трифторуксусной, муравьиной, лимонной, метансульфоновой или малеиновой кислотой. Кроме того, подходящая фармацевтически приемлемая соль соединения по настоящему изобретению, которая является достаточно кислой, представляет собой соль щелочного металла, например натриевую или калиевую соль, соль щелочноземельного металла, например кальциевую или магниевую соль, аммониевую соль или соль с органическим основанием, которое предоставляет фармацевтически приемлемый катион, например, соль с метиламином, диметиламином, триметиламином, пиперидином, морфолином или трис-(2-гидроксиэтил)амином.
- [0034] Соединения, которые характеризуются аналогичной молекулярной формулой, но отличаются по природе или последовательности связывания их атомов или расположению их атомов в пространстве, называются "изомерами". Изомеры, которые отличаются расположением их атомов в пространстве, называются "стереоизомерами".

Стереоизомеры, которые не являются зеркальными отображениями друг друга, называются "диастереомерами", а таковые, которые представляют собой не совпадающие при наложении зеркальные отображения друг друга, называются "энантиомерами". В случае, когда соединение имеет центр асимметрии, например он связан с четырьмя различными группами, возможно наличие пары энантиомеров. Энантиомер может характеризоваться абсолютной конфигурацией его центра асимметрии, и его описывают по правилам R- и S-последовательности Кана и Прелога или способом, при котором молекула вращает плоскость поляризованного света, и обозначают как правовращающий или левовращающий (т. е., как (+) или (-)-изомеры соответственно). Хиральное соединение может существовать либо в виде отдельного энантиомера, либо в виде их смеси. Смесь, содержащая энантиомеры в равных пропорциях, называется "рацемической смесью".

[0035] Соединения по настоящему изобретению могут иметь один или несколько центров асимметрии; следовательно, такие соединения можно получать в виде отдельных (R)- или (S)-стереоизомеров или в виде их смесей. Если не указано иное, описание или наименование конкретного соединения в описании и формуле изобретения подразумевает включение как отдельных энантиомеров, так и их смесей, рацемических или других. Способы определения стереохимии и разделения стереоизомеров хорошо известны в уровне техники (см. обсуждение в главе 4 в "Advanced Organic Chemistry", 4th edition J. March, John Wiley and Sons, New York, 2001), например, посредством синтеза из оптически активных исходных веществ или посредством разделения рацемической формы. Некоторые из соединений по настоящему изобретению могут иметь центры геометрической изомерии (Е- и Z-изомеры). Следует понимать, что настоящее изобретение охватывает все оптические изомеры, диастереоизомеры и геометрические изомеры и их смеси, которые обладают антипролиферативной активностью.

[0036] Настоящее изобретение также охватывает соединения по настоящему изобретению, определенные в данном документе, которые предусматривают одно или несколько изотопных замещений. Например, Н может находиться в любой изотопной форме, в том числе 1H, 2H (D) и 3H (T); С может находиться в любой изотопной форме, в том числе 12C, 13C и 14C; и О может находиться в любой изотопной форме, в том числе 16O и 18O; и т. п.

[0037] Также следует понимать, что определенные соединения по настоящему изобретению могут существовать в сольватированных, а также в несольватированных

формах, таких как, например, гидратированные формы. Следует понимать, что настоящее изобретение охватывает все такие сольватированные формы, которые обладают антипролиферативной активностью.

[0038] Также следует понимать, что определенные соединения по настоящему изобретению могут проявлять полиморфизм, и что настоящее изобретение охватывает все такие формы, которые обладают антипролиферативной активностью.

5

10

15

20

25

30

[0039] Соединения по настоящему изобретению могут существовать в форме ряда различных таутомерных форм, и ссылки на соединения по настоящему изобретению включают все такие формы. Во избежание неоднозначности толкования, если соединение может существовать в одной из нескольких таутомерных форм, и только одна из них конкретно описана или показана, то все остальные формы при этом охвачены настоящим изобретением. Примеры таутомерных форм включают кето-, енол- и енолят-формы, как, например, в следующих таутомерных парах: кето/енол (показаны ниже), имин/енамин, амид/иминоспирт, амидин/амидин, нитрозо/оксим, тиокетон/ентиол и нитро/ацинитро.

[0040] Соединения по настоящему изобретению можно вводить в форме пролекарства, которое разрушается в организме человека или животного с высвобождением соединения по настоящему изобретению. Пролекарство можно применять с целью изменения физических свойств и/или фармакокинетических свойств соединения по настоящему изобретению. Пролекарство может быть образовано в случае, если соединение по настоящему изобретению содержит подходящую группу или заместитель, к которым может присоединяться группа, модифицирующая свойства. Примеры пролекарств включают производные сложных эфиров, расщепляемые *in vivo*, которые могут образовываться при карбоксигруппе или гидроксигруппе в соединении по настоящему изобретению, и амидные производные, расщепляемые *in-vivo*, которые могут образовываться при карбоксигруппе или аминогруппе в соединении по настоящему изобретению.

[0041] Соответственно, настоящее изобретение включает такие соединения по настоящему изобретению, определенные выше в данном документе, которые можно получать посредством органического синтеза, и которые становятся доступными в

организме человека или животного в результате расщепления пролекарства на их основе. Соответственно, настоящее изобретение включает такие соединения по настоящему изобретению, которые получают с помощью способов органического синтеза, а также такие соединения, которые образуются в организме человека или животного в результате метаболизма соединения-предшественника, то есть соединение по настоящему изобретению может представлять собой соединение, получаемое синтетическим путем или образующееся в процессе метаболизма.

[0042] Подходящее фармацевтически приемлемое пролекарство на основе соединения по настоящему изобретению представляет собой соединение, которое, исходя из обоснованного медицинского заключения, является подходящим для введения в организм человека или животного при отсутствии видов нежелательной фармакологической активности и чрезмерной токсичности.

[0043] Различные формы пролекарства были описаны, например, в следующих документах:

- a) Methods in Enzymology, Vol. 42, p. 309-396, под ред. K. Widder, et al. (Academic Press, 1985);
 - b) Design of Pro-drugs, под ред. H. Bundgaard, (Elsevier, 1985);

5

10

- c) A Textbook of Drug Design and Development, под ред. Krogsgaard-Larsen и
- H. Bundgaard, Chapter 5 "Design and Application of Pro-drugs", под ред. Н. Bundgaard p. 20 113-191 (1991);
 - d) H. Bundgaard, Advanced Drug Delivery Reviews, 8, 1-38 (1992);
 - e) H. Bundgaard, et al., Journal of Pharmaceutical Sciences, 77, 285 (1988);
 - f) N. Kakeya, et al., Chem. Pharm. Bull., 32, 692 (1984);
- g) T. Higuchi and V. Stella, "Pro-Drugs as Novel Delivery Systems", A.C.S. Symposium 25 Series, Volume 14;
 - h) E. Roche (редактор), "Bioreversible Carriers in Drug Design", Pergamon Press, 1987; и
 - i) J. Rautio, et al., Nature Reviews Drug Discov., 17, 559-587 (2018).
 - [0044] Подходящее фармацевтически приемлемое пролекарство на основе соединения по настоящему изобретению, которое содержит карбоксигруппу, представляет собой, например, его сложный эфир, расщепляемый *in vivo*. Сложный эфир соединения по настоящему изобретению, расщепляемый *in vivo*, содержащий карбоксигруппу, представляет собой, например, фармацевтически приемлемый сложный эфир, который

расщепляется в организме человека или животного с образованием исходной кислоты. фармацевтически приемлемые эфиры Подходящие сложные для получения карбоксигруппы включают сложные (1-6С)алкиловые эфиры, такие как сложные метиловые, этиловые и трет-бутиловые, (1-6С)алкоксиметиловые эфиры, такие как сложные метоксиметиловые эфиры, сложные (1-6С)алканоилоксиметиловые эфиры, такие как сложные пивалоилоксиметиловые эфиры, сложные 3-фталидиловые эфиры, сложные (3-8С)циклоалкилкарбонилокси-(1-6С)алкиловые эфиры, такие как сложные циклопентилкарбонилоксиметиловые и 1-циклогексилкарбонилоксиэтиловые эфиры, сложные 2-оксо-1,3-диоксоленилметиловые эфиры, такие как сложные 5-метил-2-оксо-1,3диоксолен-4-илметиловые эфиры и сложные (1-6С)алкоксикарбонилокси-(1-6С)алкиловые эфиры, такие как сложные метоксикарбонилоксиметиловые метоксикарбонилоксиэтиловые эфиры.

5

10

15

20

25

30

[0045] Подходящее фармацевтически приемлемое пролекарство соединения по настоящему изобретению, которое содержит гидроксигруппу, представляет собой, например, его сложный эфир или простой эфир, расщепляемые in vivo. Сложный эфир или простой эфир, расщепляемые *in vivo*, соединения по настоящему изобретению, представляют собой, содержащие гидроксигруппу, например, фармацевтически приемлемый сложный эфир или простой эфир, которые расщепляются в организме человека или животного с образованием исходного гидроксисоединения. Подходящие группы, образующие фармацевтически приемлемый сложный эфир, для получения гидроксигруппы включают сложные эфиры неорганических кислот, такие как фосфатные сложные эфиры (в том числе фосфорамидные циклические сложные эфиры). Дополнительные подходящие группы, образующие фармацевтически приемлемый сложный эфир, для получения гидроксигруппы включают (1-10С)алканоильные группы, такие как ацетильная, бензоильная, фенилацетильная и замещенные бензоильная и фенилацетильная группы, (1-10С)алкоксикарбонильные группы, такие как этоксикарбонильная, $N,N-(1-6C)_2$ карбамоильная, 2-диалкиламиноацетильная 2карбоксиацетильная группы. Примеры заместителей в кольце при фенилацетильной и бензоильной N.Nгруппах включают аминометил, N-алкиламинометил, диалкиламинометил, морфолинометил, пиперазин-1-илметил и 4-(1-4С)алкилпиперазин-1илметил. Подходящие группы, образующие фармацевтически приемлемый простой эфир,

для получения гидроксигруппы включают α-ацилоксиалкильные группы, такие как ацетоксиметильная и пивалоилоксиметильная группы.

[0046] Подходящее фармацевтически приемлемое пролекарство на основе соединения по настоящему изобретению, которое содержит карбоксигруппу, представляет собой, например, его амид, расщепляемый *in vivo*, например амид, образованный с помощью амина, такого как аммиак, (1-4C)алкиламина, такого как метиламин, [(1-4C)алкил]₂амина, такого как диметиламин, N-этил-N-метиламин или диэтиламин, (1-4C)алкокси-(2-4C)алкиламина, такого как 2-метоксиэтиламин, фенил-(1-4C)алкиламина, такого как бензиламин, и аминокислот, таких как глицин, или их сложный эфир.

[0047] Подходящее фармацевтически приемлемое пролекарство на основе соединения по настоящему изобретению, которое содержит аминогруппу, представляет собой, например, его амидное производное, расщепляемое *in vivo*. Подходящие фармацевтически приемлемые амиды, если исходить из аминогруппы, включают, например, амид, образованный с помощью (1-10С)алканоильных групп, таких как ацетильная, бензоильная, фенилацетильная и замещенные бензоильная и фенилацетильная группы. Примеры заместителей в кольце при фенилацетильной и бензоильной группах включают аминометил, N-алкиламинометил, N,N-диалкиламинометил, морфолинометил, пиперазин-1-илметил и

4-(1-4С)алкил)пиперазин-1-илметил.

[0048] Эффекты *in vivo* соединения по настоящему изобретению могут обуславливаться, отчасти, одним или несколькими метаболитами, которые образуются в организме человека или животного после введения соединения по настоящему изобретению. Как указано выше в данном документе, эффекты *in vivo* соединения по настоящему изобретению могут также обуславливаться продуктами метаболизма соединения-предшественника (пролекарства).

Синтез

5

10

15

20

25

30

[0049] Соединения по настоящему изобретению можно получать с помощью любой подходящей методики, известной в уровне техники. Конкретные способы получения таких соединений описаны далее в прилагаемых примерах.

[0050] В описании способов синтеза, описанных в данном документе, и в любых упомянутых способах синтеза, которые применяют для получения исходных веществ, следует понимать, что все предложенные реакционные условия, в том числе выбор

растворителя, реакционной атмосферы, температуры реакции, продолжительности эксперимента и процедур обработки, могут быть выбраны специалистом в данной области.

[0051] Специалисту в области органического синтеза будет понятно, что функциональные группы, присутствующие в различных частях молекулы, должны быть совместимыми с применяемыми реагентами и реакционными условиями.

5

10

15

20

25

30

[0052] Будет понятно, что в ходе синтеза соединений по настоящему изобретению в способах, определенных в настоящем документе, или в ходе синтеза определенных исходных веществ может быть необходимо защитить определенные замещающие группы для предотвращения их нежелательного участия в реакции. Специалисту в области химии будет понятно, когда такая защита является необходимой, и каким образом такие защитные группы могут быть введены, а затем удалены.

[0053] Для примеров защитных групп см. один из большого количества обзорных текстов по этому вопросу, например, 'Protective Groups in Organic Synthesis' под ред. Theodora Green (издатель: John Wiley & Sons). Защитные группы можно удалять с помощью любого подходящего способа, описанного в литературе или известного специалисту в области химии в качестве пригодного для удаления рассматриваемой защитной группы, при этом такие способы выбирают таким образом, чтобы удаление защитной группы вызывало минимальное нарушение по отношению к группам, расположенным в другом месте в молекуле.

[0054] Таким образом, в случае если реагенты включают, например, группы, такие как амино, карбокси или гидрокси, может быть необходимо защитить группу в некоторых реакциях, упомянутых в данном документе.

[0055] В качестве примера, подходящая защитная группа для амино- или алкиламиногруппы представляет собой, например, ацильную группу, например, алканоильную группу, такую как ацетильная, алкоксикарбонильную группу, например метоксикарбонильную, этоксикарбонильную или трет-бутоксикарбонильную группу, арилметоксикарбонильную группу, например бензилоксикарбонильную, или ароильную группу, например бензоил. Условия снятия защиты для указанных выше защитных групп необходимо изменять в зависимости от выбора защитной группы. Таким образом, например, ацильную группу, такую как алканоильная или алкоксикарбонильная группа, или ароильную группу можно удалять, например, путем гидролиза с подходящим основанием, таким как гидроксид щелочного металла, например гидроксид лития или

натрия. В качестве альтернативы, ацильная группа, такая как трет-бутоксикарбонильная группа, может быть удалена, например, путем обработки с помощью подходящей кислоты, такой как, например, хлористоводородная, серная, или фосфорная кислота, трифторуксусная арилметоксикарбонильная кислота, И группа, такая как бензилоксикарбонильная группа, может быть удалена, например, путем гидрирования в присутствии катализатора, такого как палладий на угле, или путем обработки с помощью кислоты Льюиса, например трис(трифторацетата) бора. Подходящая альтернативная защитная группа для первичной аминогруппы представляет собой, например, фталоильную группу, которая может быть удалена путем обработки с помощью алкиламина, например диметиламинопропиламина, или с помощью гидразина.

[0056] Подходящая защитная группа для гидроксигруппы представляет собой, например, ацильную группу, например алканоильную группу, такую как ацетильная, ароильную группу, например бензоил, или арилметильную группу, например бензил. Условия снятия защиты для указанных выше защитных групп необходимо будет изменять в зависимости от выбора защитной группы. Таким образом, например, ацильная группа, такая как алканоильная или ароильная группа, может быть удалена, например, путем гидролиза с помощью подходящего основания, такого как гидроксид щелочного металла, например гидроксид лития, натрия или аммиака. В качестве альтернативы, арилметильная группа, такая как бензильная группа, может быть удалена, например, путем гидрирования в присутствии катализатора, такого как палладий на угле.

[0057] Подходящая защитная группа для карбоксигруппы представляет собой, например, этерифицирующую группу, например метильную или этильную группу, которую можно удалять, например, путем гидролиза с применением основания, такого как гидроксид натрия, или, например, трет-бутильную группу, которую можно удалять, например, путем обработки кислотой, например органической кислотой, такой как трифторуксусная кислота, или, например, бензильную группу, которую можно удалять, например, путем гидрирования в присутствии катализатора, такого как палладий на угле. В качестве защитной группы также можно применять смолы.

Биологическая активность

5

10

15

20

25

30 [0058] Биологические анализы, описанные в разделе "Примеры" в данном документе, можно применять для измерения фармакологических эффектов соединений по настоящему изобретению.

[0059] Хотя фармакологические свойства соединений по настоящему изобретению изменяются при структурном изменении, как ожидалось, установлено, что соединения по настоящему изобретению являются активными в HTRF-анализах *in vitro* и в некоторых случаях также в анализе разрушения OCI-LY1, описанных в разделе "Примеры".

[0060] В целом, как проиллюстрировано с помощью данных для соединений примеров в таблице 1, соединения по настоящему изобретению демонстрируют р IC_{50} , составляющую 7,0 или более, в HTRF-анализе, описанном в разделе "Примеры". Предпочтительные соединения по настоящему изобретению демонстрируют р IC_{50} , составляющую 7,5 или более. Более предпочтительные соединения по настоящему изобретению демонстрируют р IC_{50} , составляющую 8,0 или более. Наиболее предпочтительные соединения по настоящему изобретению демонстрируют р IC_{50} , составляющий 8,5 или более.

[0061] В анализе разрушения ОСІ-LY1, описанном в данном документе в разделе "Примеры", как проиллюстрировано с помощью данных для соединений примеров в таблице 2, соединения формулы I также могут демонстрировать рDС₅₀, составляющий 7,0 или более (предпочтительно 8,0 или более).

[0062] Для примеров были получены следующие данные.

Таблица 1

5

10

Приме	Полученн	Приме	Полученн	Приме	Полученн	Приме	Полученн
р	oe c	р	oe c	р	oe c	р	oe c
	помощью		помощью		помощью		помощью
1a	7,99	91	7,93	11u	7,94	12x23	8,29
1b	8,71	9m	8,60	11v	8,27	12x24	7,84
1c	8,63	9n	8,31	11w	8,43	12x25	7,8
1d	8,44	90	8,03	11x	8,45	12x26	8,72
1e	8,49	9p	8,54	11y	7,33	12x28	8,5
1f	8,60	9q	8,37	11z	7,88	12x30	8,7
1g	8,50	9r	8,44	12a	8,20	12x31	8,42
1h	8,44	9s	7,71	12b	8,60	12x32	8,43
1i	8,51	9t	8,37	12c	8,53	12x33a	8,67
1j	8,53	9u	8,38	12d	8,31	12x33b	8,11
1k	7,42	9v	8,33	12e	8,32	12x35	8,27
1l	7,59	9w	8,56	12f	8,02	12x36	8,11
1m	8,03	9x	8,46	12g	8,58	12x38	8,43
1n	7,86	9y	8,56	12h	8,69	12x39	8,6
2a	8,62	9za	8,12	12i	8,89	12x40	7,97
2b	7,65	9zb	8,01	12j	8,58	12x42	8,21
3a	8,79	10a	7,91	12x01	7,57	12x44	8,3

4a	8,46	10b	7,80	12x02	7,67	12x45a	7,95
4b	8,20	10c	8,30	12x03	7,81	12x45b	8,32
4c	7,86	10d	7,68	12x05	8,43	12x46	7,95
4d	7,78	11a	8,56	12x06	7,52	12x47	8,08
4e	7,73	11b	7,48	12x07	7,33	12x48a	8,37
5a	8,82	11c	7,26	12x08	7,23	12x48b	7,73
6a	7,85	11d	7,19	12x09	8,77	12x49	8,2
7 a	9,11	11e	9,06	12x10	7,93	12x50	8,15
7 b	8,79	11f	8,26	12x11	8,79	13a	8,17
8a	7,97	11g	8,28	12x12	7,25	13b	7,51
9a	8,60	11h	8,25	12x13	8,25	13c12	7,71
9a-1	8,74	11i	7,51	12x14	8,46	13p01	7,07
9a-2	8,53	11j	8,22	12x15-	8,75	13p06	7,93
9b	8,51	11k	8,01	12x16a	8,69	13p08	7,98
9c	8,46	111	7,35	12x16b	8,27	13p11	8,14
9d	8,38	11m	8,41	12x17a	8,4	13p12	7,72
9e	8,43	11n	7,83	12x17b	7,88	13f04	7,23
9f	7,99	110	8,12	12x18	8,26	13f05	8,18
9g	8,64	11p	8,39	12x19	8,23	14a	7,81
9h	8,47	11q	8,32	12x20	8,43	14b	7,33
9i	8,57	11r	8,00	12x21	8,45		
9 <u>j</u>	8,38	11s	8,41	12x22	7,64		
9k	8,37	11t	8,46		,		

Таблица 2

5

Приме	Полученн	Приме	Полученн	Приме	Полученн	Приме	Полученн
D	ое в	p	ое в	р	ое в	D	ое в
1g	8,76	9f	7,72	11r	7,57	12x16a	8,4
1k	7,8	9g	8,16	12c	8,44	12x28	6,43
1l	7,56	9j	7,99	12f	8,1	12x30	8,2
2a	8,86	9p	8,33	13a	8,49	12x31	8,27
2b	7,87	10a	8,46	13b	7,39	12x42	7,02
9a	8,42	10b	7,23	14a	7,8	12x47	8,08
9a-1	8,61	10d	7,54	14b	7,41	13p01	7,95
9c	8,79	11b	7,22	12x03	8,21	13f04	7,5
9d	8,13	11c	7,33	12x05	8,47	13f05	8,53
9e	8,3	11d	7,04	12x06	7,51		

Фармацевтические композиции

[0063] В соответствии с дополнительным аспектом настоящего изобретения, предусмотрена фармацевтическая композиция, которая содержит соединение по настоящему изобретению, определенное выше в данном документе, или его фармацевтически приемлемую соль, гидрат или сольват в сочетании с фармацевтически приемлемым разбавителем или носителем.

[0064] Композиции по настоящему изобретению могут быть представлены в форме, подходящей для перорального применения (например, в виде таблеток, пастилок, твердых или мягких капсул, водных или масляных суспензий, эмульсий, диспергируемых порошков или гранул, сиропов или настоек), для местного применения (например, в виде кремов, мазей, гелей или водных или масляных растворов или суспензий), для введения посредством ингаляции (например, в виде тонко измельченного порошка или жидкого аэрозоля), для введения посредством инсуффляции (например, в виде тонко измельченного порошка) или для парентерального введения (например, в виде стерильного водного или масляного раствора внутривенного, подкожного, внутримышечного, для внутрибрюшинного или внутримышечного введения доз или в виде суппозитория для введения доз ректальным способом).

5

10

15

20

25

[0065] Композиции по настоящему изобретению можно получать с помощью традиционных процедур с применением традиционных фармацевтических вспомогательных веществ, общеизвестных из уровня техники. Таким образом, композиции, предназначенные для перорального применения, могут содержать, например, один или несколько красителей, подсластителей, ароматизаторов и/или консервантов.

[0066] Эффективное количество соединения по настоящему изобретению для применения в терапии представляет собой количество, достаточное для лечения или предупреждения пролиферативного состояния, упомянутого в данном документе, замедления его развития и/или подавления симптомов, связанных с состоянием.

[0067] Количество активного ингредиента, которое объединяют с одним или несколькими вспомогательными веществами для получения единичной лекарственной формы, необходимо будет изменять в зависимости от индивидуума, лечение которого осуществляют, и конкретного пути введения. Например, состав, предназначенный для перорального введения людям, как правило, будет содержать, например, от 0,5 мг до 0,5 г активного вещества (в более подходящем случае от 0,5 до 100 мг, например от 1 до 30 мг), смешанного с подходящим и допустимым количеством вспомогательных веществ, которое может изменяться от приблизительно 5 до приблизительно 98 процентов по весу всей композиции.

30 **[0068]** Величина дозы соединения формулы I для терапевтических или профилактических целей, разумеется, будет изменяться в зависимости от природы и

тяжести состояний, возраста и пола животного или пациента и пути введения в соответствии с общеизвестными основами медицины.

[0069] При применении соединения ПО настоящему изобретению для терапевтических или профилактических целей его, как правило, будут вводить таким образом, чтобы обеспечивать суточную дозу в диапазоне, например, от 0,1 мг/кг до 75 мг/кг массы тела, обеспечиваемую в случае необходимости в виде разделенных доз. В общем случае более низкие дозы будут вводить при использовании парентерального пути. Таким образом, например, для внутривенного или внутрибрющинного введения, как правило, будут применять дозу в диапазоне, например, от 0,1 мг/кг до 30 мг/кг веса тела. Аналогично, для введения путем ингаляции будут применять дозу в диапазоне, например, от 0,05 мг/кг до 25 мг/кг массы тела. Пероральное введение также может быть подходящим, в частности, при применении в виде таблетки. Как правило, стандартные лекарственные формы будут содержать от приблизительно 0,5 мг до 0,5 г соединения по настоящему изобретению.

15 Варианты применения и нанесения в терапевтических целях

5

10

20

25

30

[0070] В настоящем изобретении предусмотрены соединения, которые выполняют функцию ингибиторов активности BCL6.

[0071] Следовательно, в настоящем изобретении предусмотрен способ подавления активности ВСL6 *in vitro* или *in vivo*, при этом указанный способ предусматривает приведение клетки в контакт с эффективным количеством соединения или его фармацевтически приемлемой соли, гидрата или сольвата, определенных в данном документе.

[0072] В настоящем изобретении также предусмотрен способ лечения заболевания или нарушения, в которое вовлечена активность BCL6, у пациента, нуждающегося в таком лечении, при этом указанный способ предусматривает введение указанному пациенту терапевтически эффективного количества соединения или его фармацевтически приемлемой соли, гидрата или сольвата или фармацевтической композиции, определенных в данном документе.

[0073] В настоящем изобретении предусмотрен способ подавления пролиферации клеток *in vitro* или *in vivo*, при этом указанный способ предусматривает приведение клетки в контакт с эффективным количеством соединения или его фармацевтически приемлемой соли, гидрата или сольвата, определенных в данном документе.

[0074] В настоящем изобретении предусмотрен способ лечения пролиферативного нарушения у пациента, нуждающегося в таком лечении, при этом указанный способ предусматривает введение указанному пациенту терапевтически эффективного количества соединения или его фармацевтически приемлемой соли, гидрата или сольвата или фармацевтической композиции, определенных в данном документе.

5

10

15

20

25

30

[0075] В настоящем изобретении предусмотрен способ лечения рака у пациента, нуждающегося в таком лечении, при этом указанный способ предусматривает введение указанному пациенту терапевтически эффективного количества соединения или его фармацевтически приемлемой соли, гидрата или сольвата или фармацевтической композиции, определенных в данном документе.

[0076] В настоящем изобретении предусмотрены соединение или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат или сольват или фармацевтическая композиция, определенные в данном документе, для применения в терапии.

[0077] В настоящем изобретении предусмотрены соединение или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат или сольват или фармацевтическая композиция, определенные в данном документе, для применения в лечении пролиферативного состояния.

[0078] В настоящем изобретении предусмотрены соединение или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат или сольват или фармацевтическая композиция, определенные в данном документе, для применения в лечении рака. В конкретном варианте осуществления рак представляет собой рак у человека.

[0079] В настоящем изобретении предусмотрены соединение или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат или сольват, определенные в данном документе, для применения в подавлении активности BCL6 (т. е. в подавлении транскрипционной репрессии BCL6 и/или связывания корепрессора).

[0080] Было обнаружено, что некоторые соединения по настоящему изобретению связываются с BCL6 и инициируют разрушение BCL6. Таким образом, в настоящем изобретении также предусмотрены соединение или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат или сольват, определенные в данном документе, для применения в разрушении BCL6.

[0081] В настоящем изобретении предусмотрены соединение или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат или сольват, определенные в данном документе,

для применения в лечении заболевания или нарушения, в которые вовлечена активность ВСL6.

[0082] В настоящем изобретении предусмотрено применение соединения или его фармацевтически приемлемой соли, гидрата или сольвата, определенных в данном документе, в изготовлении лекарственного препарата для лечения пролиферативного состояния.

5

10

15

20

25

30

[0083] В настоящем изобретении предусмотрено применение соединения или его фармацевтически приемлемой соли, гидрата или сольвата, определенных в данном документе, в изготовлении лекарственного препарата для лечения рака. Соответственно, лекарственный препарат предназначен для применения в лечении видов рака человека.

[0084] В настоящем изобретении предусмотрено применение соединения или его фармацевтически приемлемой соли, гидрата или сольвата, определенных в данном документе, в изготовлении лекарственного препарата для подавления активности ВСL6 (т. е. в подавлении транскрипционной репрессии ВСL6 и/или связывания корепрессора).

[0085] В настоящем изобретении предусмотрено применение соединения или его фармацевтически приемлемой соли, гидрата или сольвата, определенных в данном документе, в изготовлении лекарственного препарата для разрушения ВСL6.

[0086] В настоящем изобретении предусмотрено применение соединения или его фармацевтически приемлемой соли, гидрата или сольвата, определенных в данном документе, в изготовлении лекарственного препарата для лечения заболевания или нарушения, в которые вовлечена активность BCL6.

[0087] Термины "пролиферативное нарушение" и "пролиферативное состояние" используют взаимозаменяемо в данном документе, и они относятся к нежелательной или неконтролируемой клеточной пролиферации избыточных или атипичных клеток, которая является нежелательной, такой как неопластический или гиперпластический рост либо *in vitro*, либо *in vivo*. Примеры пролиферативных состояний включают без ограничения предраковую или злокачественную клеточную пролиферацию, в том числе без ограничения злокачественные новообразования и опухоли, виды рака (в том числе рак молочной железы, немелкоклеточный рак легкого (NSCLC)) и виды плоскоклеточной карциномы (SCC) (в том числе SCC головы и шеи, пищевода, легкого и яичника), виды лейкоза (в том числе острый лимфобластный лейкоз (ALL) и хронический миелоидный лейкоз (CML)), виды лимфомы (в том числе острый лимфобластный лейкоз (ALL) и хронический миелоидный лейкоз

(СМL)), псориаз, заболевания костей, фибропролиферативные нарушения (например, соединительных тканей) и атеросклероз. Можно обрабатывать клетки любого типа, в том числе без ограничения клетки лимфатической системы, крови, легкого, толстой кишки, молочной железы, яичника, предстательной железы, печени, поджелудочной железы, головного мозга и кожи.

[0088] Противораковый эффект может возникать вследствие одного или нескольких механизмов, включая без ограничения регуляцию пролиферации клеток, подавление ангиогенеза (образования новых кровеносных сосудов), подавление метастазирования (распространения опухоли от места ее происхождения), подавление инвазии (распространения опухолевых клеток в соседние нормальные структуры), стимулирование апоптоза (запрограммированной гибели клеток).

[0089] Соединения, раскрытые в данном документе, или их фармацевтически приемлемые соли, представляющие собой ингибиторы ВСL6, обладают потенциальными видами терапевтического применения в ряде болезненных состояний, опосредованных ВСL6. Экспрессия ВСL6 была связана с различными видами лимфомы (Wagner et al., *British J Haematology*, 2010, 152, 3-12). ВСL6 вовлечен в хромосомные транслокации при диффузной В-крупноклеточной лимфоме (DLBCL), и сообщается, что ингибиторы ВСL6 уничтожают клетки DLBCL (Cerchietti et al., *Cancer Cell*, 2010, 17, 400-411), клетки первичной низкодифференцированной фолликулярной лимфомы (Cardenas et al., *Clin Cancer Res*, 2017, 23(4), 885-893) и клетки лимфомы Беркитта (Polo et al., *Nat. Med.*, 2004, 10, 1329-1335). ВСL6 необходим для образования фолликулярных хелперных Т-клеток (Hatzi et al., *J Exp. Med.*, 2015, 212(4), 539-553), что повышает вероятность того, что ингибиторы ВСL6 могут применяться для лечения ангиоиммунобластной Т-клеточной лимфомы (AITL), при которой сильно экспрессируется ВСL6 (Cortes & Palomero, *Curr Opin Hematol*, 2016, 23, 434-443).

[0090] ВСL6 также вовлечен в клетки лейкоза, которые приобрели устойчивость к ингибиторам тирозинкиназы (ТКІ). ТКІ, как правило, не способны уничтожить клетки, вызывающие лейкоз, что часто может вызывать рецидив лейкоза после начальной стадии лечения. ВСL6 был идентифицирован как важный компонент пути лекарственной устойчивости ТКІ как в случае Ph+ острого лимфобластного лейкоза (ALL) (Duy et al., *Nature*, 2011, 473, 384-388), так и в случае Ph+ хронического миелоидного лейкоза (СМL)

(Hurtz et al., *J Exp Med*, 2011, <u>208(11)</u>, 2163-2174). Следовательно, ингибиторы BCL6 могут применяться для лечения ALL и CML в комбинации с ТКІ.

5

10

15

20

25

30

[0091] Кроме того, солидные опухоли, отличные от гемобластоза, можно лечить с помощью ингибитора BCL6. BCL6 амплифицируется при примерно 50% опухолей рака молочной железы и экспрессируется во многих клеточных линиях рака молочной железы, в том числе в клеточных линиях тройного отрицательного рака молочной железы (Walker et al., *Oncogene*, 2015, 34, 1073-1082). BCL6 также важен для выживания и пролиферации клеток немелкоклеточного рака легкого (NSCLC), в основном из-за репрессии генов, участвующих в репарации повреждений ДНК (Marullo et al., *Proc* 107th Amnual Meeting AACR, 2016, Abstract nr 1271 и Deb et al., Cancer Res., 2017, Apr. 4, doi: 10.1158/0008-5472.CAN-15-3052). Амплификация BCL6 также может быть распространенна в видах плоскоклеточной карциномы (SCC) (в том числе SCC головы и шеи, пищевода, легкого и яичника). Кроме того, недавно сообщалось, что ингибирование BCL6 является подходящей терапевтической мишенью для глиомы и глиобластомы (Xu et al., *Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A*, 2017, 114(15), 3981-3986; Fabre et al., *PLoS One*, 2020, 15(4): e0231470).

[0092] В соответствии с дополнительным аспектом описания предусмотрено соединение или его фармацевтически приемлемая соль, определенные в данном документе, для применения в лечении видов гемобластоза, таких как виды лимфомы (в том числе диффузной В-крупноклеточной лимфомы (DLBCL), фолликулярной лимфомы (FL), лимфомы Беркитта (BL) и ангиоиммунобластной Т-клеточной лимфомы (AITL)), видов лейкоза (в том числе острого лимфобластного лейкоза (ALL), острого миелоидного лейкоза (AML) и хронического миелоидного лейкоза (CML)), и множественной миеломы, и солидных опухолей (в том числе глиомы, рака молочной железы, немелкоклеточного рака легкого (NSCLC), и видов плоскоклеточной карциномы (SCC) (в том числе SCC головы и шеи, пищевода, легкого и яичника)).

[0093] В соответствии с дополнительным признаком данного аспекта описания предусмотрено соединение или его фармацевтически приемлемая соль, определенные в данном документе, для применения в лечении видов лимфомы, в том числе DLBCL, FL, BL и AITL.

[0094] В соответствии с дополнительным признаком данного аспекта описания предусмотрено соединение или его фармацевтически приемлемая соль, определенные в данном документе, для применения в лечении DLBCL и FL.

[0095] В соответствии с дополнительным признаком данного аспекта описания предусмотрено соединение или его фармацевтически приемлемая соль, определенные в данном документе, для применения в лечении видов лейкоза, в том числе ALL, AML и CML.

[0096] В соответствии с дополнительным признаком данного аспекта описания предусмотрено соединение или его фармацевтически приемлемая соль, определенные в данном документе, для применения в лечении солидных опухолей, в том числе глиомы, рака молочной железы, NSCLC и SCC.

5

10

15

20

25

30

[0097] В соответствии с дополнительным признаком данного аспекта описания предусмотрен способ лечения видов гемобластоза, таких как виды лимфомы (в том числе DLBCL, FL, BL и AITL), виды лейкоза (в том числе ALL, AML и CML) и множественная миелома, и солидных опухолей (в том числе глиомы, рака молочной железы, NSCLC и SCC (в том числе SCC головы и шеи, пищевода, легкого и яичника)), у теплокровного животного, такого как человек, нуждающегося в таком лечении, который предусматривает введение эффективного количества соединения или его фармацевтически приемлемой соли, определенных в данном документе.

[0098] В соответствии с дополнительным признаком данного аспекта описания предусмотрен способ лечения видов лимфомы, в том числе DLBCL, FL, BL и AITL, у теплокровного животного, такого как человек, нуждающегося в таком лечении, который предусматривает введение эффективного количества соединения или его фармацевтически приемлемой соли, определенных в данном документе.

[0099] В соответствии с дополнительным признаком данного аспекта описания предусмотрен способ лечения DLBCL и FL у теплокровного животного, такого как человек, нуждающегося в таком лечении, который предусматривает введение эффективного количества соединения или его фармацевтически приемлемой соли, определенных в данном документе.

[00100] В соответствии с дополнительным признаком данного аспекта описания предусмотрен способ лечения видов лейкоза, в том числе ALL, AML и CML, у теплокровного животного, такого как человек, нуждающегося в таком лечении, который предусматривает введение эффективного количества соединения или его фармацевтически приемлемой соли, определенных в данном документе.

[00101] В соответствии с дополнительным признаком данного аспекта описания предусмотрен способ лечения солидных опухолей (в том числе глиомы, рака молочной железы, NSCLC и SCC (в том числе SCC головы и шеи, пищевода, легкого и яичника)) у теплокровного животного, такого как человек, нуждающегося в таком лечении, который предусматривает введение эффективного количества соединения или его фармацевтически приемлемой соли, определенных в данном документе.

5

10

15

20

25

30

[00102] В соответствии с дополнительным признаком данного аспекта описания предусмотрено применение соединения или его фармацевтически приемлемой соли, определенных в данном документе, в изготовлении лекарственного препарата для применения в лечении видов гемобластоза, таких как виды лимфомы (в том числе DLBCL, FL, BL и AITL), виды лейкоза (в том числе ALL, AML и CML) и множественная миелома, и солидных опухолей (в том числе глиомы, рака молочной железы, NSCLC и SCC (в том числе SCC головы и шеи, пищевода, легкого и яичника)).

[00103] В соответствии с дополнительным признаком данного аспекта описания предусмотрено применение соединения или его фармацевтически приемлемой соли, определенных в данном документе, в изготовлении лекарственного препарата для применения в лечении видов лимфомы, в том числе DLBCL, FL, BL и AITL.

[00104] В соответствии с дополнительным признаком данного аспекта описания предусмотрено применение соединения или его фармацевтически приемлемой соли, определенных в данном документе, в изготовлении лекарственного препарата для применения в лечении DLBCL и FL.

[00105] В соответствии с дополнительным признаком данного аспекта описания предусмотрено применение соединения или его фармацевтически приемлемой соли, определенных в данном документе, в изготовлении лекарственного препарата для применения в лечении видов лейкоза, в том числе ALL, AML и CML.

[00106] В соответствии с дополнительным признаком данного аспекта описания предусмотрено применение соединения или его фармацевтически приемлемой соли, определенных в данном документе, в изготовлении лекарственного препарата для применения в лечении солидных опухолей (в том числе глиомы, рака молочной железы, NSCLC и SCC (в том числе SCC головы и шеи, пищевода, легкого и яичника)).

[00107] ВСL6 также связано с болезненными состояниями, которые не входят в область рака. Они включают ВИЧ (Cai et al, *J. Virol.*, 2019, <u>93</u>, e01073/1-e01073/15), сепсис

(Zhang et al., *Int. Immunopharmacol.*, 2019, 75, 105789), реакцию "трансплантат против хозяина" (Paz et al. Blood, 2019, 133, 94-99), неалкогольную жировую болезнь печени, в том числе неалкогольный стеатогепатит (Sommars et al., eLife, 2019, 8, e43922/1-e43922/25; Chikada et al., Sci. Rep., 2020, 10, 9704) и аутоиммунные заболевания (Crotty, Immunity, 2014, 41, 529-542; Lintermann et al., J. Exp. Med. Vol., 2008, 206(3), 561-576). Примеры аутоиммунных заболеваний или состояний включают ревматоидный артрит, системную красную волчанку, заболевание Грейвса, аутоиммунную гемолитическую анемию, рассеянный склероз, диабет 1 типа, синдром Гудпасчера, тиреоидит Хашимото, синдром Гийена-Барре, иммунную тромбоцитопеническую пурпуру, атеросклероз, болезнь Крона, язвенный колит, воспалительное заболевание кишечника, анкилозирующий спондилит, серонегативные спондилартропатии, аутоиммунный тиреоидит, синдром Шегрена, синдром Хьюза, псориатический тяжелую миастению, псориаз, артрит, тромбоцитопеническую пурпуру, болезнь Аддисона, первичный билиарный цирроз печени, диффузную склеродермию, полимиозит, дерматомиозит, аутоиммунный гепатит, аутоиммунный склеротизирующий холангит, ограниченную склеродермию, аутоиммунный увеит, приобретенную гемофилию, злокачественную анемию, обыкновенную пузырчатку, пемфигоид и витилиго.

5

10

15

20

25

30

[00108] В одном варианте осуществления в настоящем изобретении предусмотрено соединение или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат или сольват или фармацевтическая композиция, определенные в данном документе, для применения в лечении аутоиммунных заболеваний (таких как ревматоидный артрит, системная красная волчанка, заболевание Грейвса, аутоиммунная гемолитическая анемия, рассеянный склероз, диабет 1 типа, синдром Гудпасчера, тиреоидит Хашимото, синдром Гийена-Барре, иммунная тромбоцитопеническая пурпура, атеросклероз, болезнь Крона, язвенный колит, воспалительное заболевание кишечника, анкилозирующий спондилит, серонегативные спондилартропатии, аутоиммунный тиреоидит, синдром Шегрена, синдром Хьюза, псориаз, псориатический артрит, тяжелая миастения, тромбоцитопеническая пурпура, болезнь Аддисона, первичный билиарный цирроз печени, диффузная склеродермия, полимиозит, дерматомиозит, аутоиммунный гепатит, аутоиммунный склеротизирующий холангит, ограниченная склеродермия, аутоиммунный увеит, приобретенная гемофилия, злокачественная анемия, обыкновенная пузырчатка, пемфигоид или витилиго), ВИЧ,

сепсиса, реакции "трансплантат против хозяина", неалкогольной жировой болезни печени, неалкогольного стеатогепатита.

5

10

15

20

25

30

[00109]В одном варианте осуществления предусмотрено применение соединения или его фармацевтически приемлемой соли, гидрата или сольвата или фармацевтической композиции, определенных в данном документе, в изготовлении лекарственного препарата для применения в лечении аутоиммунных заболеваний (таких как ревматоидный артрит, системная красная волчанка, заболевание Грейвса, аутоиммунная гемолитическая анемия, рассеянный склероз, диабет 1 типа, синдром Гудпасчера, тиреоидит Хашимото, синдром Гийена-Барре, иммунная тромбоцитопеническая пурпура, атеросклероз, болезнь Крона, язвенный колит, воспалительное заболевание кишечника, анкилозирующий спондилит, серонегативные спондилартропатии, аутоиммунный тиреоидит, синдром Шегрена, синдром псориатический миастения, Хьюза, псориаз, артрит, тяжелая тромбоцитопеническая пурпура, болезнь Аддисона, первичный билиарный цирроз печени, диффузная склеродермия, полимиозит, дерматомиозит, аутоиммунный аутоиммунный склеротизирующий холангит, ограниченная склеродермия, аутоиммунный увеит, приобретенная гемофилия, злокачественная анемия, обыкновенная пузырчатка, пемфигоид или витилиго), ВИЧ, сепсиса, реакции "трансплантат против хозяина", неалкогольной жировой болезни печени, неалкогольного стеатогепатита.

[00110]варианте осуществления одном предусмотрен способ лечения аутоиммунных заболеваний (таких как ревматоидный артрит, системная красная волчанка, заболевание Грейвса, аутоиммунная гемолитическая анемия, рассеянный склероз, диабет 1 типа, синдром Гудпасчера, тиреоидит Хашимото, синдром Гийена-Барре, иммунная тромбоцитопеническая пурпура, атеросклероз, болезнь Крона, воспалительное заболевание кишечника, анкилозирующий спондилит, серонегативные спондилартропатии, аутоиммунный тиреоидит, синдром Шегрена, синдром Хьюза, псориаз, псориатический артрит, тяжелая миастения, тромбоцитопеническая пурпура, болезнь Аддисона, первичный билиарный цирроз печени, диффузная склеродермия, полимиозит, дерматомиозит, аутоиммунный гепатит, аутоиммунный склеротизирующий холангит, ограниченная склеродермия, аутоиммунный увеит, приобретенная гемофилия, злокачественная анемия, обыкновенная пузырчатка, пемфигоид или витилиго), ВИЧ, сепсиса, реакции "трансплантат против хозяина", неалкогольной жировой болезни печени, неалкогольного стеатогепатита у теплокровного животного, такого как человек, который нуждается в таком лечении, который включает введение эффективного количества соединения или его фармацевтически приемлемой соли, как определено выше.

Пути введения

5

10

15

20

25

30

[00111] Соединения по настоящему изобретению или фармацевтические композиции, содержащие данные соединения, можно вводить субъекту посредством любого подходящего пути введения либо системно, либо периферически, либо местно (т. е. в месте необходимого действия).

Пути введения включают без ограничения пероральный (например, прием [00112] внутрь); буккальный; подъязычный; трансдермальный (в том числе, например, с помощью пластыря, лейкопластыря и т. д.); чресслизистый (в том числе, например, с помощью пластыря, лейкопластыря и т. д.); интраназальный (например, с помощью назального спрея); глазной (например, с помощью глазных капель); легочный (например, с помощью ингаляционной или инсуффляционной терапии с применением, например, аэрозоля, например, через рот или нос); ректальный (например, с помощью суппозитория или клизмы); вагинальный (например, помощью суппозитория); c вагинального парентеральный, например, путем инъекции, в том числе подкожной, интрадермальной, внутримышечной, внутривенной, внутриартериальной, внутрисердечной, интратекальной, интраспинальной, интракапсулярной, подкапсулярной, интраорбитальной, внутрибрюшинной, внутритрахеальной, внутрикожной, внутрисуставной, субарахноидальной и интрастернальной; путем имплантации депо или резервуара, например, подкожно или внутримышечно.

Комбинированные виды терапии

- [00113] Антипролиферативное лечение, определенное выше в данном документе, можно применять в качестве монотерапии, или оно может включать, в дополнение к соединению по настоящему изобретению, традиционные оперативное вмешательство, или лучевую терапию, или химиотерапию. Такая химиотерапия может предусматривать применение одной или нескольких из следующих категорий противоопухолевых средств:
- (i) другие антипролиферативные/антинеопластические лекарственные средства и их комбинации, применяемые в лекарственной терапии злокачественных опухолей, такие как алкилирующие средства (например, цисплатин, оксалиплатин, карбоплатин, циклофосфамид, азотистый иприт, мелфалан, хлорамбуцил, бусульфан, темозоламид и нитрозомочевины); антиметаболиты (например, цитарабин, гемцитабин и антифолаты,

такие как фторпиримидины, такие как 5-фторурацил и тегафур, ралтитрексед, метотрексат, цитозина арабинозид и гидроксимочевина); противоопухолевые антибиотики (например, антрациклины, такие как адриамицин, блеомицин, доксорубицин, дауномицин, эпирубицин, идарубицин, митомицин-С, дактиномицин и митрамицин); антимитотические средства (например, алкалоиды барвинка, такие как винкристин, винбластин, виндезин и винорелбин, и таксоиды, такие как таксол и таксотер, и ингибиторы роlo-подобной киназы); а также ингибиторы топоизомеразы (например, эпиподофиллотоксины, такие как этопозид и тенипозид, амсакрин, топотекан и камптотецин);

5

10

15

- (ii) цитостатические средства, такие как антиэстрогены (например, тамоксифен, фулвестрант, торемифен, ралоксифен, дролоксифен и йодоксифен), антиандрогены (например, бикалутамид, флутамид, нилутамид и ципротерона ацетат), антагонисты LHRH или агонисты LHRH (например, гозерелин, лейпрорелин и бусерелин), стероидные гормоны, в том числе прогестогены (например, мегестрола ацетат) и кортикостероиды (например, дексаметазон, преднизон и преднизолон), ингибиторы ароматазы (например, анастрозол, летрозол, воразол и эксеместан) и ингибиторы 5α-редуктазы, такие как финастерид;
- (iii) противоинвазивные средства [например, ингибиторы семейства с-Src киназ, такие как 4-(6-хлор-2,3-метилендиоксианилино)-7-[2-(4-метилпиперазин-1-ил)этокси]-5-тетрагидропиран-4-илоксихиназолин (AZD0530; международная заявка на патент WO 01/94341), N-(2-хлор-6-метилфенил)-2-{6-[4-(2-гидроксиэтил)пиперазин-1-ил]-2-метилпиримидин-4-иламино}тиазол-5-карбоксамид (дазатиниб, BMS-354825; J. Med. Chem., 2004, 47, 6658-6661) и босутиниб (SKI-606), и ингибиторы металлопротеиназ, такие как маримастат, ингибиторы, воздействующие на функцию рецептора урокиназного активатора плазминогена, или антитела к гепараназе];
- (iv) ингибиторы, воздействующие на функцию фактора роста, например, такие ингибиторы включают антитела к фактору роста и антитела к рецептору фактора роста (например, антитело к erbB2, представляющее собой трастузумаб [HerceptinTM], антитело к EGFR, представляющее собой панитумумаб, антитело к erbB1, представляющее собой цетуксимаб [эрбитукс, C225], и любые антитела к фактору роста или рецептору фактора роста, раскрытые Stern et al. (Critical reviews in oncology/haematology, 2005, Vol. 54, pp11-29); такие ингибиторы также включают ингибиторы тирозинкиназы, например ингибиторы семейства эпидермального фактора роста (например, ингибиторы тирозинкиназ семейства

EGFR, такие как N-(3-хлор-4-фторфенил)-7-метокси-6-(3-морфолинопропокси)хиназолин-4-амин (гефитиниб, ZD1839), N-(3-этинилфенил)-6,7-бис(2-метоксиэтокси)хиназолин-4-(эрлотиниб, OSI-774) И 6-акриламидо-N-(3-хлор-4-фторфенил)-7-(3амин морфолинопропокси)хиназолин-4-амин (СІ 1033), ингибиторы тирозинкиназы erbB2, такие как лапатиниб); ингибиторы семейства фактора роста гепатоцитов; ингибиторы семейства инсулинового фактора роста; ингибиторы семейства тромбоцитарного фактора роста, такие как иматиниб и/или нилотиниб (AMN107); ингибиторы серин/треонин киназ (например, ингибиторы передачи сигнала Ras/Raf, такие как ингибиторы фарнезилтрансферазы, например сорафениб (ВАУ 43-9006), типифарниб (R115777) и лонафарниб (SCH66336)), ингибиторы передачи сигнала в клетке посредством МЕК и/или АКТ киназ, ингибиторы сkit, ингибиторы abl-киназы, ингибиторы PI3-киназы, ингибиторы Plt3-киназы, ингибиторы CSF-1R-киназы, ингибиторы киназы рецептора IGF (инсулиноподобного фактора роста); ингибиторы аврора-киназы (например, AZD1152, PH739358, VX-680, MLN8054, R763, MP235, MP529, VX-528 и AX39459) и ингибиторы циклин-зависимой киназы, такие как ингибиторы CDK2 и/или CDK4;

5

10

15

20

- (v)антиангиогенные средства, такие как антиангиогенные средства, которые ингибируют эффекты фактора роста эндотелия сосудов [например, антитело к фактору роста эндотелиальных клеток сосудов, представляющее собой бевацизумаб (AvastinTM), и, например, ингибитор тирозинкиназы VEGF-рецептора, такой как вандетаниб (ZD6474), ваталаниб (PTK787), сунитиниб (SU11248), акситиниб (AG-013736), пазопаниб (GW 786034) и 4-(4-фтор-2-метилиндол-5-илокси)-6-метокси-7-(3-пирролидин-1-илпропокси)хиназолин (AZD2171; пример 240 в WO 00/47212), соединения, такие как соединения, раскрытые в международных заявках на патент WO 97/22596, WO 97/30035, WO 97/32856 и WO 98/13354, и соединения, которые действуют путем других механизмов (например, линомид, ингибиторы функции интегрина αvβ3 и ангиостатин)];
- (vi) средства, повреждающие сосуды, такие как комбретастатин A4, и соединения, раскрытые в международных заявках на патент WO 99/02166, WO 00/40529, WO 00/41669, WO 01/92224, WO 02/04434 и WO 02/08213;
 - (vii) антагонист рецептора эндотелина, например зиботентан (ZD4054) или атрасентан;
- 30 **(viii)** ингибиторы путей ответа на повреждение ДНК (DDR), например ингибиторы ATM (такие как KU-60019, M3541, AZD0156 или AZD1390) и ATR (такой как M6620, AZD6738 или BAY1895344);

- (ix) средства для антисмысловой терапии, например средства для антисмысловой терапии, которые направлены на мишени, перечисленные выше, такие как ISIS 2503, антисмысловой олигонуклеотид к ras;
- (х)подходы с применением генной терапии, в том числе, например, подходы с использованием замены аберрантных генов, таких как аберрантный р53 или аберрантный ВRCA1 или BRCA2, подходы, основанные на GDEPT (направленная на гены ферментно-опосредованная пролекарственная терапия), такие как подходы с применением цитозиндезаминазы, тимидинкиназы или фермента, представляющего собой бактериальную нитроредуктазу, и подходы, направленные на улучшение переносимости пациентом химиотерапии или лучевой терапии, такие как терапия, направленная на гены, обуславливающие резистентность к нескольким лекарственным средствам; и

5

10

15

20

25

- (xi) подходы, связанные с иммунотерапией, включающие, например, ex-vivo и in-vivo подходы к повышению иммуногенности опухолевых клеток пациента, такие как трансфекция последовательностями цитокинов, таких как интерлейкин-2, интерлейкин-4 гранулоцитарно-макрофагальный колониестимулирующий фактор, подходы, направленные Т-клеточной анергии, на снижение подходы cприменением трансфицированных иммунных клеток, таких как дендритные клетки, трансфицированные последовательностями цитокинов, подходы с применением опухолевых клеточных линий, трансфицированных последовательностями цитокинов, подходы с применением антиидиотипических антител и подходы с применением ингибиторов точек контроля иммунного ответа (таких как ингибиторы целенаправленно воздействующие на CTLA-4 (например, ипилимумаб), PD-1 (например, ниволумаб, пембролизумаб или цемиплимаб) или PD-L1 (например, атезолизумаб, авелумаб или дурвалумаб)).
- [00114] В конкретном варианте осуществления антипролиферативное лечение, определенное выше в данном документе, может включать, в дополнение к соединению по настоящему изобретению, традиционные хирургическое вмешательство, или лучевую терапию, или химиотерапию, где химиотерапия может включать одно или несколько противоопухолевых средств, выбранных из прокарбазина, кармустина, цитарабина, ломустина, иринотекана, темозоломида, цисплатина, карбоплатина, доксорубицина, метотрексата, этопозида, циклофосфамида, ифосфамида и винкристина.
- [00115] В другом конкретном варианте осуществления антипролиферативное лечение, определенное выше в данном документе, может включать, в дополнение к

соединению по настоящему изобретению, традиционные хирургическое вмешательство, или лучевую терапию, или химиотерапию, где химиотерапия может включать одно или несколько химиотерапевтических средств, выбранных из ингибитора семейства BCL-2 (например, венетоклакс и/или навитоклакс), ингибитора BTK (например, ибрутиниб, акалабрутиниб, тирабрутиниб (ONO/GS-4059), BGB-3111 или спебрутиниба (CC-292), ингибитора TNF (например, леналидомида), ингибитора EZH2 (например, таземетостата, CPI-0209, CPI-1205, DS-3201, HH2853 PF-06821497, GSK126, GSK343, SHR2554 или EPZ011989), кортикостероида (например, дексаметазона, преднизона или преднизолона), ингибитора HDAC (например, панобиностата, энтиностата, ромидепсина, белиностата или вориностата), ингибитора киназы ATR или ATM и ингибитора тирозинкиназы EGFR.

5

10

15

20

25

30

[00116] Такое совместное лечение может быть достигнуто путем одновременного, последовательного или раздельного введения доз отдельных компонентов, входящих в лечение. В таких комбинированных продуктах применяют соединения по настоящему изобретению в пределах диапазона доз, описанного выше в данном документе, и другое фармацевтически активное средство в пределах его утвержденного диапазона доз.

[00117] В соответствии с данным аспектом настоящего изобретения предусмотрена комбинация для применения в лечении рака (например, рака, включающего солидную опухоль), содержащая соединение по настоящему изобретению, определенное выше в данном документе, или его фармацевтически приемлемую соль, гидрат или сольват, и другое противоопухолевое средство.

[00118] В соответствии с данным аспектом настоящего изобретения предусмотрена комбинация для применения в лечении пролиферативного состояния, такого как рак (например, рак, включающий солидную опухоль), содержащая соединение по настоящему изобретению, определенное выше в данном документе, или его фармацевтически приемлемую соль, гидрат или сольват, и какое-либо из противоопухолевых средств, перечисленных выше в данном документе.

[00119] В соответствии с данным аспектом настоящего изобретения предусмотрена комбинация для применения в лечении рака, содержащая соединение по настоящему изобретению, определенное выше в данном документе, или его фармацевтически приемлемую соль, гидрат или сольват, и ингибитор тирозинкиназы.

[00120] В соответствии с данным аспектом настоящего изобретения предусмотрена комбинация для применения в лечении лейкоза (такого как ALL или CML), содержащая

соединение по настоящему изобретению, определенное выше в данном документе, или его фармацевтически приемлемую соль, гидрат или сольват, и ингибитор тирозинкиназы.

[00121] В соответствии с данным аспектом настоящего изобретения предусмотрена комбинация для применения в лечении видов лимфомы, содержащая соединение по настоящему изобретению, определенное выше в данном документе, или его фармацевтически приемлемую соль, гидрат или сольват, и ингибитор EZH2.

5

10

15

20

25

[00122] В соответствии с данным аспектом настоящего изобретения дополнительно предусмотрена комбинация для применения в лечении рака, содержащая соединение по настоящему изобретению, определенное выше в данном документе, или его фармацевтически приемлемую соль, гидрат или сольват, и кортикостероид.

[00123] В дополнительном аспекте настоящего изобретения предусмотрено соединение по настоящему изобретению, или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат или сольват, для применения в лечении рака в комбинации с другим противораковым средством, необязательно выбранным из средств, перечисленных выше в данном документе.

[00124] В дополнительном аспекте настоящего изобретения предусмотрено соединение по настоящему изобретению, или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат или сольват, для применения в лечении рака в комбинации с ингибитором тирозинкиназы, необязательно выбранным из средств, перечисленных выше в данном документе.

[00125] В дополнительном аспекте настоящего изобретения предусмотрено соединение по настоящему изобретению, или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат или сольват, для применения в лечении лейкоза (такого как ALL или CML) в комбинации с ингибитором тирозинкиназы, необязательно выбранным из средств, перечисленных выше в данном документе.

[00126] В дополнительном аспекте настоящего изобретения предусмотрено соединение по настоящему изобретению, или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат или сольват, для применения в лечении рака в комбинации с ингибитором EZH2, необязательно выбранным из средств, перечисленных выше в данном документе.

30 **[00127]** В дополнительном аспекте настоящего изобретения предусмотрено соединение по настоящему изобретению, или его фармацевтически приемлемая соль, гидрат или сольват, для применения в лечении видов лимфомы в комбинации с

ингибитором EZH2, необязательно выбранным из средств, перечисленных выше в данном документе.

[00128] В данном документе, где используют термин "комбинация", следует понимать, что это означает одновременное, раздельное или последовательное введение. В одном аспекте настоящего изобретения "комбинация" означает одновременное введение. В другом аспекте настоящего изобретения "комбинация" означает раздельное введение. В дополнительном аспекте настоящего изобретения "комбинация" означает последовательное введение. Если введение является последовательным или раздельным, то задержка при введении второго компонента не должна быть такой, чтобы терялся положительный эффект комбинации.

[00129] В соответствии с дополнительным аспектом настоящего изобретения, предусмотрена фармацевтическая композиция, которая содержит соединение по настоящему изобретению, или его фармацевтически приемлемую соль, гидрат или сольват, в комбинации с противоопухолевым средством (необязательно выбранным из средств, перечисленных выше в данном документе), в сочетании с фармацевтически приемлемыми разбавителем или носителем.

ПРИМЕРЫ

5

10

15

20

25

30

[00130] Точные варианты осуществления настоящего изобретения дополнительно описаны далее в данном документе со ссылками на сопутствующие графические материалы, на которых представлено следующее.

На фигуре 1 представлена стратегия иерархического гейтирования спленоцитов при проточной цитометрии: GC В-клетки гейтировали в соответствии со следующий стратегией иерархического гейтирования: жизнеспособные клетки->единичные клетки (исключение дублетов)-> лимфоциты-> CD19+CD20+ ->GL7+CD95+ (светлые квадраты); отличные от GC В-клетки гейтировали в соответствии со следующий стратегией иерархического гейтирования: жизнеспособные клетки->единичные клетки (исключение дублетов)-> лимфоциты-> CD19+CD20+ ->GL7-CD95- (темные квадраты).

На фигуре 2 представлены уровни экспрессии BCL6 при проточной цитометрии (средняя геометрическая интенсивность флуоресценции - GeoMFI) в отичных от GC В-клетках без (среда-носитель) или с соединением из примера 4b при различных концентрациях. Экспрессия BCL6 стимулированными и нестимулированными В-клетками обозначена с помощью верхней и средней пунктирнфых линий соответственно, тогда как с

помощью нижней пунктирной линии обозначают биологический фоновый уровень экспрессии для CD4-стимулированных Т-клеток.

На фигуре 3 представлены уровни экспрессии Blimp при проточной цитометрии (средняя геометрическая интенсивность флуоресценции - GeoMFI) в GC В-клетках, без (среда-носитель) или с соединением из примера 4b при различных концентрациях. Экспрессия Blimp нестимулированными и стимулированными В-клетками обозначена с помощью пунктирной линии.

На фигуре 4 представлено количество GC В-клеток, которое определено с помощью экспрессии маркеров линий дифференцировки GL7 и CD95 на CD19+CD21+ клетках селезенки без (среда-носитель) или с соединением из примера 4b (при 10 мкм).

Сокращения

5

10

15

30

АРСІ химическая ионизация при атмосферном давлении

водн. водный

Ar аргон

Вос трет-бутилокарбоксильная группа

br широкий (в ЯМР-спектре)

конц. концентрированный

d дублет (в ЯМР-спектре)

DCM дихлорметан

20 DIPEA N,N-диизопропилэтиламин

DMF N,N-диметилформамид

DMSO диметилсульфоксид

ESI ионизация электрораспылением

EtOAc этилацетат

25 EtOH этанол

FID спад свободной индукции

ч. час(-ы)

НАТИ N-оксид N-[(диметиламино)-1H-1,2,3-триазоло-[4,5-b]пиридин-1-илметилен]-N-метилметанаминий-гексафторфосфата

HPLC высокоэффективная жидкостная хроматография

HRMS масс-спектрометрия высокого разрешения

Josiphos лиганд катализируемых Pd: (R)-1-[(S)-2для реакций, (дициклогексилфосфино)ферроценил]этил-трет-бутилфосфин Biotage KP-Sil (50 мкм силикагель с зернами неправильной формы) жидкостная хроматография и масс-спектрометрия LCMS 5 MeOH метанол MeCN ацетонитрил MS масс-спектрометрия Ms мезил(метансульфонил) мультиплет (в ЯМР-спектре) m 10 МΓц мегагерц мин. минута(-ы) минута(-ы) мин. миллилитр(-ы) ΜЛ масса/заряд соотношение массы и заряда 15 **NMP** N-метилпирролидинон ЯМР ядерный магнитный резонанс Pd/C палладий на активированном угле ppm части на миллион q квартет (в ЯМР-спектре) 20 **OToF** квадрупольный времяпролетный микромасс-спектрометр квинтет (в ЯМР-спектре) quin. Rt, RT время удерживания (в LCMS) комнатная температура rt s синглет (в ЯМР-спектре) 25 SCX-2 сильный катионный обмен (например, SCX-2 колонки от Isolute®) t триплет (в ЯМР-спектре) Tf трифлат(трифторметансульфонат) **TFA** трифторуксусная кислота **THF** тетрагидрофуран пропилфосфоновый ангидрид 30 **T3P** микролитры МКЛ **UPLC** ультраэффективная жидкостная хроматография

Xantphos 4,5-бис(дифенилфосфино)-9,9-диметилксантен

Способы анализа: LCMS

Способ Т2

5

10

15

20

25

30

[00131] Анализ LC/MS и HRMS проводили на системе HPLC серии 1200 от Agilent и детекторе на диодной матрице, соединенном с времяпролетным масс-спектрометром 6210 с двойным многорежимным источником APCI/ESI. Аналитическое разделение проводили при 40°C на колонке для флэш-хроматографии от Merck Chromolith (RP-18e, 25 x 2 мм) с применением скорости потока 1,5 мл/мин. при 2-минутном градиентном элюировании с обнаружением при 254 нм. Подвижная фаза представляла собой смесь метанола (растворитель A) и воды (растворитель B), при этом оба содержат муравьиную кислоту в концентрации 0,1%. Градиентное элюирование было следующим: от 5:95 (A/B) до 100:0 (A/B) в течение 1,25 мин., 100:0 (A/B) в течение 0,5 мин. и затем возвращение обратно к 5:95 (A/B) в течение 0,05 мин., окончательно 5:95 (A/B) в течение 0,2 мин.

Способ Т4

[00132] Подобно способу Т2, за исключением 30° С, с применением скорости потока 0,75 мл/мин. при 4-минутном градиентном элюировании следующим образом: от 5:95 (A/B) до 100:0 (A/B) в течение 2,5 мин., 100:0 (A/B) в течение 1 мин. и затем возвращение обратно к 5:95 (A/B) в течение 0,1 мин., окончательно 5:95 (A/B) в течение 0,4 мин.

Способ Х2

[00133] Анализ LC/MS и HRMS проводили на системе Acquity UPLC от Waters и детекторе на диодной матрице, соединенном с масс-спектрометром G2 QToF от Waters, который оснащен многорежимным источником ESI/APCI. Аналитическое разделение проводили при 30°C на колонке Phenomenex Kinetex C18 (30 x 2,1 мм, 2,6 мкм, 100A) с применением скорости потока 0,5 мл/мин. при 2-минутном градиентном элюировании с обнаружением при 254 нм. Подвижная фаза представляла собой смесь метанола (растворитель A) и воды (растворитель B), при этом оба содержат муравьиную кислоту в концентрации 0,1%. Градиентное элюирование было следующим: от 10:90 (A/B) до 90:10 (A/B) в течение 1,25 мин., 90:10 (A/B) в течение 0,5 мин. и затем возвращение обратно к 10:90 (A/B) в течение 0,15 мин., окончательно 10:90 (A/B) в течение 0,1 мин.

Способ Х4

[00134] Подобно способу X2, за исключением применения скорости потока 0,3 мл/мин. при 4-минутном градиентном элюировании следующим образом: от 10:90 (A/B) до

90:10 (A/B) в течение 3 мин., 90:10 (A/B) в течение 0,5 мин. и затем возвращение обратно к 10:90 (A/B) в течение 0,3 мин., окончательно 10:90 (A/B) в течение 0,2 мин.

Способы анализа: ЯМР

5

10

15

20

[00135] ЯМР-данные собирали на спектрометре Bruker Avance 500, который оснащен 5 мм зондом BBO/QNP, или на спектрометре Bruker Avance Neo 600, который оснащен 5 мм криозондом ТСІ. ¹Н и ¹³С спектры относились к внутреннему дейтерированному растворителю. Все ЯМР-данные получали при температуре 298 К. Все данные получали и обрабатывали с применением Bruker Topspin 2.1 или Bruker Topspin 4.

[00136] Спектры ¹Н-ЯМР получали с применением стандартной последовательности импульсов 1D zg30 от Bruker с помощью 16 сканирований. Ширина полосы качания составляла 20,5 ppm, и FID содержал 64k пространственно-временные точки данных.

Способы очистки

[00137] Если в тексте не описано иное, то очистку с помощью препаративной HPLC проводили на системе Agilent 6120 MS-Prep LC с применением колонки ACE 5 C18-PFP $250 \times 21,2$ мм (или 30 мм) с применением 15-мин. градиента вода:метанол (оба модифицированы с помощью 0,1% муравьиной кислоты) — например, от 90:10 до 0:100 или от 60:40 до 0:100 — при скорости потока 20 мл·мин. 10 (или 10 мл·мин. 10 для 10 мл·мин. 10 мл·мин. 10 для 10 мл·мин. 10 для 10 мл·мин. 10 для 10 мл·мин. 10 для 10 мл·мин. 10 мл·мин. 10 для 10 мл·мин. 10 для 10 мл·мин. 10 мл·мин. 10 мл·мин. 10 для 10 мл·мин. 10 мл·мин.

[00138] Колоночную флэш-хроматографию проводили с применением предварительно заполненных колонок Biotage SNAP KP-Sil. Хроматографию с обращенной фазой проводили с применением колонок Biotage SNAP Ultra C-18 на 12 г и 30 г в соответствии с указаниями.

Примеры соединений

Пример 1a: (S)-10-((5-хлор-2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-

25 <u>**6(7H)-он**</u>

[00139] Смесь (S)-2-циклопропил-10-((2,5-дихлорпиримидин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она

(промежуточное соединение А1, 11,5 мг, 0,025 ммоль), 3,3-дифторазетидина гидрохлорида (8 мг, 0,062 ммоль) и DIPEA (80 мкл, 0,46 ммоль) в ацетонитриле (0,6 мл) в атмосфере аргона нагревали до 80°C в течение 1 часа, затем дополнительно нагревали при воздействии микроволнового излучения до 120°C в течение 19 часов. Неочищенный продукт концентрировали при пониженном давлении, растворяли в DMSO (1 мл) и очищали с помощью обращенно-фазовой хроматографии (Biotage Ultra C18 на 12 г, 10-60-90-100%) метанола в воде, модификатор, представляющий собой 0,1% муравьиной кислоты). Фракции, содержащие продукт, объединяли и пропускали через колонку SCX-2 (2 г), промывали метанолом (10 мл) и элюировали 2М метанольным аммиаком (25 мл). Аммиачные фракции объединяли и выпаривали при пониженном давлением с получением указанного в заголовке соединения в виде грязно-белого твердого вещества (4,3 мг, 0,008 ммоль). ¹Н ЯМР (600 МГц, Метанол- d_4) δ 8,14 (d, J = 2,1 Гц, 1 H), 8,02 (s, 1 H), 7,95 (dd, J = 9,1,2,1 $\Gamma_{\text{LL}},1$ H), 7,55 (d, J=9,1 $\Gamma_{\text{LL}},1$ H), 4,52-4,34 (m, 6 H), 3,72 (s, 3 H), 3,36-3,29 (m, 1 H), 1,44–1,37 (m, 1 H), 0,83–0,76 (m, 1 H), 0,71–0,65 (m, 1 H), 0,65–0,59 (m, 1 H), 0,39–0,33 (m, 1 H); HRMS (Способ X4) RT = 3,19 минуты; масса/заряд рассч. для $C_{23}H_{22}ClF_4N_6O_2^+$ [M+H]⁺: 525,1429, Найденное значение: 525,1412.

5

10

15

20

[00140] Следующие приведенные в таблице примеры получали способом, аналогичным тому, который применяли для получения соединения из примера 1а, с применением подходящего амина (в виде свободного основания или в виде хлористоводородной соли). Для примеров 1b—1е реакционную смесь нагревали до 140°С в течение 1—2 ч. с применением микроволнового излучения Для примеров 1f — 11 реакционную смесь нагревали до 80°С в течение 1,5—3 ч. Очистку проводили с помощью обращенно-фазовой хроматографии, а в некоторых случаях продукты обессоливали с применением колонки SCX-2.

Пример	Данные и примечания	Используем
		ый амин
Пример 1b: (S)-10-((5-хлор-2-(4-	1 Н ЯМР (600 МГц, Метанол- d_{4})	1-
циклопропил-3-оксопиперазин-1-	δ 8,04 (d, J = 2,2 Гц, 1 H), 8,00	циклопропи
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	(s, 1 H), 7,92 (dd, $J = 9,1, 2,2 \Gamma \mu$,	лпиперазин-
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	1 H), 7,56 (d, <i>J</i> = 9,1 Гц, 1 H),	2-он
1,2,3,4-тетрагидро-	4,53–4,38 (m, 2 H), 4,22 (d, <i>J</i> =	
	18,3 Гц, 1 Н), 4,16 (d, $J = 18,3$	

[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)он

Гц, 1 Н), 3,92–3,87 (т, 1 Н), 3,86–3,81 (m, 1 H), 3,72 (s, 3 H), 3,40 (t, J = 5,4 Γ u, 2 H), 3,35– 3,28 (m, 1 H), 2,78–2,73 (m, 1 H), 1,45–1,36 (m, 1 H), 0,83– 0,76 (m, 3 H), 0,71–0,67 (m, 2 H), 0,66–0,58 (m, 2 H), 0,37– 0,31 1 H); (m, HRMS масса/заряд рассч. для C₂₇H₂₉ClF₂N₇O₃⁺ $[M+H]^{+}$: 572,1989, Найденное значение: 572,1987.

Пример 1c: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,4-диметил-5-оксопиперазин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-

[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)он

 1 Н ЯМР (600 МГц, Метанол- d_{4}) δ 8,02-7,99 (m, 2 H), 7,96 (dd, J = 9,1, 2,3 Γ u, 1 H), 7,57 (d, J = 9,1 Γц, 1 H), 4,53-4,38 (m, 3 H), 4,26 (dd, J = 13,4, 2,7 Гц, 1 H), 3,93 (d, J = 18,5 Гц, 1 H), 3,72 (s, 3 H), 3,62–3,57 (m, 1 H), 3,51 (dd, $J = 13.4, 3.6 \Gamma \mu, 1 H), 3.35-$ 3,28 (m, 1 H), 2,97 (s, 3 H), 1,43-1,36 (m, 1 H), 1,21 (d, J = 6,4 Γ ц, 3 H), 0,81-0,75 (m, 1 H), 0,68-0,57 (m, 2 H), 0,38-0,33 (m, 1 H); HRMS масса/заряд рассч. для $C_{26}H_{29}ClF_2N_7O_3^+$ [M+H]⁺: 560,1989, Найденное значение: 560,1982.

(S)-1,6диметилпип еразин-2-она гидрохлорид

Пример 1d: (S)-10-((5-хлор-2-((2-гидрокси-2-

метилпропил)амино)пиримидин-4ил)амино)-2-циклопропил-3,3¹Н ЯМР (600 МГц, Метанол- d_4) δ 8,24 (s, 1H), 8,11 (s, 1H), 7,94 (dd, J = 9,0, 2,4 Гц, 1H), 7,92 (s, 1H), 7,57 (d, J = 9,1 Гц, 1H), 4,51

1-амино-2метилпропа н-2-ол дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)он:муравьиная кислота (1:1)

(ddd, J = 15,8, 13,2, 2,4 Γ ц, 1H), 4,43 (ddd, J = 23,9, 13,3, 7,2 Γ ц, 1H), 3,74 (s, 3H), 3,37 (s, 2H), 3,32 – 3,30 (m, 1H), 1,47 – 1,40 (m, 1H), 1,15 (s, 6H), 0,84 – 0,76 (m, 1H), 0,72 – 0,65 (m, 1H), 0,65 – 0,59 (m, 1H), 0,40 – 0,34 (m, 1H). HRMS масса/заряд рассч. для $C_{24}H_{28}C1F_2N_6O_3$ [M+H]⁺: 521,1874, найденное значение 521,1841.

Пример 1e: (S)-10-((2-((1R,4R)-2-окса-5-азабицикло[2.2.1]гептан-5-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-

[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-

¹Н ЯМР (600 МГц, Метанолd4) δ 8,11 (s, 1H), 8,02 – 7,95 (m, 2H), 7,57 (d, $J = 9,1 \Gamma \mu$, 1H), 4,85 – 4,79 (m, 1H), 4,66 (s, 1H), 4,55 - 4,37 (m, 2H), 3,86 - 3,79(m, 2H), 3,74 (s, 3H), 3,52 - 3,44(m, 2H), 3,37 (s, 1H), 2,00 - 1,89(m, 2H), 1,46 - 1,37 (m, 1H),0.85 - 0.78 (m, 1H), 0.74 - 0.67(m, 1H), 0.65 - 0.60 (m, 1H),0.41 - 0.34 (m, 1H). HRMS масса/заряд рассч. для $C_{25}H_{26}ClF_2N_6O_3$ [M+H]+531,1717; найденное значение 531,1725

(1R,4R)-2окса-5азабицикло[2.2.1]гептан

Пример 1f: N-((3S,5R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10ил)амино)пиримидин-2-ил)-5¹Н ЯМР (600 МГц, Метанол- d_4) δ 8,08 (d, J = 9,1 Гц, 1H), 7,97 – 7,92 (m, 2H), 7,54 (d, J = 9,1 Гц, 1H), 4,78 – 4,67 (m, 1H), 4,57 – 4,34 (m, 3H), 3,80 – 3,73 (m, 1H), 3,73 (s, 3H), 3,40 – 3,26 (m,

N-((3S,5R)-5метилпипер идин-3ил)ацетамид [получали из

метилпиперидин-3-ил)ацетамид

1H), 2,43 (dd, J = 12,6, 11,2 Γ ц, 1H), 2,31 (dd, J = 13,1, 11,4 Γ ц, 1H), 1,97 (m, 4H), 1,66 (m, 1H), 1,46 – 1,36 (m, 1H), 1,14 – 1,05 (m, 1H), 0,94 (d, J = 6,5 Γ ц, 3H), 0,83 – 0,77 (m, 1H), 0,72 – 0,65 (m, 1H), 0,65 – 0,59 (m, 1H), 0,41 – 0,35 (m, 1H). HRMS: масса/заряд рассч. для $C_{28}H_{33}ClF_2N_7O_3$ [M+H]⁺: 588,2302, Найденное значение: 588,2307.

трет-бутил(3S,5R)-3амино-5метилпипер
идин-1карбоксилат
а путем
ацилировани
я уксусным
ангидридом
с
последующи
м снятием
защитной
группы Вос.]

Пример 1g: N-((3R,5S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10ил)амино)пиримидин-2-ил)-5метилпиперидин-3-ил)ацетамид

 1 Н ЯМР (600 МГц, Метанол- d_{4}) δ 8,08 (d, J = 9,1 Γμ, 1H), 7,96 (s, 1H), 7,94 (s, 1H), 7,54 (d, J = 9,1 Γ ц, 1H), 4,76 – 4,71 (m, 1H), 4,56 - 4,37 (m, 3H), 3,79 - 3,74(m, 1H), 3,73 (s, 3H), 3,38 - 3,27(m, 1H), 2,44 (dd, J = 12,6, 11,1) Γ_{IJ} , 1H), 2,32 (dd, J = 13,1, 11,4 Γ ц, 1H), 2,03 – 1,98 (m, 1H), 1,96 (s, 3H), 1,71 - 1,61 (m, 1H), 1,45 - 1,38 (m, 1H), 1,10 (q, J = 12,1 Γ ц, 1H), 0,94 (d, $J = 6,6 \Gamma$ ц, 3H), 0.84 - 0.78 (m, 1H), 0.72 -0.65 (m, 1H), 0.65 - 0.58 (m, 1H), 0.41 - 0.33 (m, 1H). HRMS: масса/заряд рассч. для | $C_{28}H_{33}ClF_2N_7O_3$ $[M+H]^{+}$:

N-((3R,5S)-5метилпипер идин-3ил)ацетамид [получали из трет-бутил-(3R,5S)-3амино-5метилпипер идин-1карбоксилат путем ацилировани я уксусным ангидридом

Пример 1h: (S)-10-((5-хлор-2- (1H ЯМР (600 МГц, DMSO- d_6) δ (3S,5) (3S,5R)-3-(диметиламино)-5- 8,85 (s, 1H), 8,09 (s, 1H), 8,02 (s, N,N, метилпиперидин-1-ил)пиримидин- 1H), 7,72 (dd, $J=9,1, 2,2$ Гц, трим 1H), 7,40 (d, $J=9,0$ Гц, 1H), пери 6,25 (s, 1H), 4,65 (s, 1H), 4,55 — амин 1,43 (ст. 3) (с	снятием ттной
Пример 1h: (S)-10-((5-хлор-2- (1H ЯМР (600 МГц, DMSO- d_6) δ (3S,5) (3S,5R)-3-(диметиламино)-5- 8,85 (s, 1H), 8,09 (s, 1H), 8,02 (s, N,N, метилпиперидин-1-ил)пиримидин- 1H), 7,72 (dd, $J=9,1, 2,2$ Гц, трим 1H), 7,40 (d, $J=9,0$ Гц, 1H), пери 6,25 (s, 1H), 4,65 (s, 1H), 4,55 — амин 1,43 (ст. 3) (с	
Пример 1h: (S)-10-((5-хлор-2- (3S,5R)-3-(диметиламино)-5- (3S,5R)-3-(диметиламино)-2- (диметиламино)-2- (диметиламино)	
((3S,5R)-3-(диметиламино)-5- метилпиперидин-1-ил)пиримидин- 4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)- он 3,17 (m, 1H), 2,36 - 2,11 (m, 1H), 1,97 - 1,86 (m, 1H), 1,51 - 1,42 (m, 1H), 1,35 - 1,27 (m, 1H), 1,10 - 0,98 (m, 1H), 0,84 (d, $J = 5,5$ Гц, 3H), 0,74 - 0,69 (m, 1H), 0,55 - 0,46 (m, 2H), 0,39 - карб	пы Вос.]
метилпиперидин-1-ил)пиримидин- 4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)- он 3,17 (m, 1H), 2,36 – 2,11 (m, 1H), 1,97 – 1,86 (m, 1H), 1,51 – 1,27 (m, 1H), 1,10 – 0,98 (m, 1H), 0,84 (d, $J=5,5$ Γ ц, 3H), 0,74 – 0,69 (m, 1H), 0,55 – 0,46 (m, 2H), 0,39 – карб	5R)-
4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-	5-
дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)- он $O(T)$ (35,5) (31H), 4,65 (31H), 4,55 — амин (35,5) (31H), 3,55 (31H), 3,26 — амин (35,5) (31H), 1,97 — 1,86 (31H), 1,51 — амин (35,5) (31H), 1,97 — 1,86 (31H), 1,35 — 1,27 (35,5) (31H), 1,10 — 0,98 (31H), 1,10 — 0,98 (31H), 0,84 (4,55 — 1,10 — 0,98 (31H), 1,10 — 0,98 (31H), 0,74 — 0,69 (31H), 1,10 — 0,98 (31H), 0,74 — 0,69 (31H), 0,55 — 0,46 (31H), 0,39 — карб	етилпи
[1,4] оксазепино[2,3-с] хинолин-6(7H)- он 3,17 (m, 1H), 2,36 – 2,11 (m, 9H), 1,97 – 1,86 (m, 1H), 1,51 – (3S,5) (3S,5) (1H), 1,10 – 0,98 (m, 1H), 0,84 (d, $J=5,5$ Γ II, 3H), 0,74 – 0,69 (m, 1H), 0,39 – карб	дин-3-
он 3,17 (m, 1H), 2,36 – 2,11 (m, 9H), 1,97 – 1,86 (m, 1H), 1,51 – (3S,5) 1,42 (m, 1H), 1,35 – 1,27 (m, 1H), 1,10 – 0,98 (m, 1H), 0,84 (d, $J = 5,5$ Γ Π , 3H), 0,74 – 0,69 (m, 1H), 0,55 – 0,46 (m, 2H), 0,39 – карб	I
9H), 1,97 – 1,86 (m, 1H), 1,51 – 1,42 (m, 1H), 1,35 – 1,27 (m, 1H), 1,10 – 0,98 (m, 1H), 0,84 (d, $J = 5,5$ Γ ц, 3H), 0,74 – 0,69 (m, 1H), 0,55 – 0,46 (m, 2H), 0,39 – карб	учали из
J 1,42 (m, 1H), 1,35 – 1,27 (m, 1H), 1,10 – 0,98 (m, 1H), 0,84 (d, J = 5,5 Γ Π , 3H), 0,74 – 0,69 (m, 1H), 0,55 – 0,46 (m, 2H), 0,39 – карб	-бутил-
J (H), J (1), J (1), J (1), J (2), J (1), J (2), J (3), J (4), J (5), J (6), J (7), J (8), J (8), J (9), J (1),	5R)-3-
J=5,5 Гц, 3H), $0,74-0,69$ (m, 1H), $0,55-0,46$ (m, 2H), $0,39-$ карб	10-5-
J=5,5 Гц, 3H), $0,74-0,69$ (m, 1H), $0,55-0,46$ (m, 2H), $0,39-$ карб	лпипер
	ı-1-
	оксилат
0,25 (m, 1H).	путем
HRMS: масса/заряд рассч. для восс	гановит
C ₂₈ H ₃₅ ClF ₂ N ₇ O ₂ [M+H] ⁺ : ельн	ого
574,2509, Найденное значение: амин	пирован
574,2503. ия	
форм	иальдеги
дом	c
посл	едующи
M	снятием
защи	тной
груп	пы Вос]
Пример 1i: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3- 1 Н ЯМР (600 МГц, Метанол- d_4) (S)-	
гидроксипиперидин-1-	ридин-
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- $\left(dd, J = 9,1, 2,3 \; \Gamma \text{ц}, \; 1\text{H} \right), 7,94 \; (s, $	a
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1H), 7,56 (d, J = 9,1 Гц, 1H), 4,54 гидр	ļ
1,2,3,4-тетрагидро-	охлорид

[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-	1H), 4,11 – 4,02 (m, 1H), 3,72 (s,	
он	3H), 3,67 – 3,59 (m, 1H), 3,39 –	
	3,26 (m, 1H), 3,20 – 3,12 (m,	
	1H), 3,08 (dd, 1H), 2,03 – 1,93	
HO,,, N,	(m, 1H), 1,83 – 1,74 (m, 1H),	
" HN	1,57 – 1,37 (m, 3H), 0,86 – 0,75	
Ĭ Ė.	(m, 1H), 0.72 - 0.65 (m, 1H),	
	0,65 - 0,58 (m, 1H), 0,42 - 0,32	
	(m, 1H). HRMS: масса/заряд	
	рассч. для C ₂₅ H ₂₈ ClF ₂ N ₆ O ₃	
	[М+Н]+: 533,1874, Найденное	
	значение: 533,1880	
Пример 1j: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-	1 Н ЯМР (600 МГц, Метанол- d_{4})	(R)-
гидроксипиперидин-1-	δ 8,06 (d, J = 2,4 Γ u, 1H), 7,98	пиперидин-
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	(dd, $J = 9,1, 2,3 \Gamma \mu, 1H$), 7,95 (s,	3-ола
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	1H), 7,56 (d, J = 9,1 Гц, 1H), 4,58	гидрохлорид
1,2,3,4-тетрагидро-	- 4,36 (m, 2H), 4,31 - 4,20 (m,	
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-	1H), 4,11 – 4,00 (m, 1H), 3,73 (s,	
ОН	3H), 3,66 – 3,55 (m, 1H), 3,38 –	
	3,26 (m, 1H), 3,21 – 3,14 (m,	
	1H), 3,09 (dd, J = 12,9, 8,3 Гц,	
	1H), 2,02 – 1,90 (m, 1H), 1,86 –	
" HN	1,73 (m, 1H), 1,59 – 1,34 (m,	
₫ ^F	3H), 0,87 – 0,76 (m, 1H), 0,73 –	
	0,64 (m, 1H), 0,64 - 0,56 (m,	
	1H), 0,44 – 0,33 (m, 1H). HRMS:	
	масса/заряд рассч. для	
	$C_{25}H_{28}ClF_2N_6O_3$ $[M+H]^+$:	
	533,1874, Найденное значение:	
	533,1882	
Пример 1k: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-	1 Н ЯМР (600 МГц, Метанол- d_{4})	(S)-3-
метилпиперидин-1-ил)пиримидин-	δ 8,07 (d, J = 2,3 Гц, 1H), 7,96	метилпипер

4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)он

(dd, $J = 9.1, 2.3 \Gamma \mu, 1H$), 7.93 (s, 1H), 7,54 (d, $J = 9.2 \Gamma \mu$, 1H), 4,59 - 4,29 (m, 4H), 3,73 (s, 3H),3,39 - 3,27 (m, 1H), 2,83 (td, J =12,7, 3,0 Γ ц, 1H), 2,51 (dd, J = 12,8, 10,6 Гц, 1Н), 1,88 – 1,79 (m, 1H), 1,73 - 1,62 (m, 1H),1,60 - 1,52 (m, 1H), 1,51 - 1,37(m, 2H), 1,22 - 1,13 (m, 1H),0,90 (d, J = 6,6 Гц, 3H), 0,83 – 0.76 (m, 1H), 0.71 - 0.64 (m, 1H), 0.65 - 0.58 (m, 1H), 0.41 -0,31 (m, 1H). HRMS: масса/заряд рассч. для $C_{26}H_{30}ClF_2N_6O_2$ $[M+H]^{+}$: 531,2081, Найденное значение: 531,2076

идина гидрохлорид

Пример 11: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

¹Н ЯМР (600 МГц, Метанол- d_4) δ 8,05 (d, J = 2,3 Гц, 1H), 7,98 (dd, J = 9,1, 2,3 Гц, 1H), 7,93 (s, 1H), 7,54 (d, J = 9,1 Гц, 1H), 4,53 – 4,35 (m, 5H), 3,72 (s, 3H), 2,84 (ddd, J = 13,1, 11,9, 3,0 Гц, 1H), 2,51 (dd, J = 13,0, 10,6 Гц, 1H), 1,87 – 1,78 (m, 1H), 1,72 – 1,65 (m, 1H), 1,62 – 1,37 (m, 3H), 1,22 – 1,12 (m, 1H), 0,90 (d, J = 6,7 Гц, 3H), 0,85 – 0,77 (m, 1H), 0,70 – 0,65 (m, 1H), 0,64 – 0,59 (m, 1H), 0,41 – 0,33 (m, 1H). HRMS: масса/заряд рассч. для $C_{26}H_{30}C1F_{2}N_{6}O_{2}$ [M+H]⁺:

(R)-3метилпипер идина гидрохлорид

	531,2081, Найденное значение:	
	531,2084	
Пример 1m: (S)-10-((5-хлор-2-(3-	¹ Н ЯМР (500 МГц, DMSO-d ₆) δ	3-фтор-3-
фтор-3-метилазетидин-1-	8,89 (s, 1H), 8,26 (d, J = 2,3 Γ ц,	метилазетид
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	1H), 8,07 (s, 1H), 7,77 (dd, $J =$	ина
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	9,1, 2,2 Γ u, 1H), 7,43 (d, J = 9,1	гидрохлорид
1,2,3,4-тетрагидро-	Гц, 1H), 6,21 (s, 1H), 4,55 – 4,27	
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-	(m, 2H), 4,16 – 3,93 (m, 4H),	
N. co	3,56 (s, 3H), 3,29 – 3,18 (m, 1H),	
N CI T	1,56 (d, $J = 22,1$ Гц, 3H), $1,37 -$	
	1,27 (m, 1H), 0,75 – 0,67 (m,	
√N " H HN EF	1H), 0,60 – 0,48 (m, 2H), 0,43 –	
F Δ	0,26 (m, 1H). HRMS:	
	масса/заряд рассч. для	
	$C_{24}H_{25}C1F_3N_6O_2$ $[M+H]^+$:	
	521,1680, Найденное значение:	
	521,1675	
Пример 1n: (S)-10-((5-хлор-2-(3-	1 Н ЯМР (600 МГц, Метанол- d_{4})	3-
гидрокси-3-метилазетидин-1-	$δ$ 8,21 (d, J = 2,3 $Γ$ \mathbf{I} , 1H), 8,04	метилазетид
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	$(dd, J = 9,1, 2,3 \Gamma II, 1H), 7,94 (s,$	ин-3-ола
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	1H), 7,54 (d, $J = 9,2$ Γ u, 1H),	гидрохлорид
1,2,3,4-тетрагидро-	4,56 – 4,35 (m, 2H), 4,04 – 3,89	
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-	(m, 4H), 3,72 (s, 3H), 3,41 – 3,25	
N ₂ CO	(m, 1H), 1,51 (s, 3H), 1,47 – 1,36	
N~CI	(m, 1H), 0,83 - 0,77 (m, 1H),	
LN HN HN)	0,77 - 0,69 (m, 1H), 0,68 - 0,61	
J H H H H H F F F F F F F F F F F F F F	(m, 1H), 0,49 - 0,31 (m, 1H).	
он Но	HRMS: масса/заряд рассч. для	
	$C_{24}H_{26}ClF_2N_6O_3$ $[M+H]^+$:	
	519,1723, Найденное значение:	
	519,1720	

<u>Пример 2a: (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-</u> [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

(S)-10-((2-хлор-5-фторпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-[00141] Смесь дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (промежуточное соединение А2, 12,6 мг, 0,028 ммоль), (3R,5S)-5-метилпиперидин-3-ола (промежуточное соединение M2a, 6,4 мг, 0,0556 ммоль) и DIPEA (20,00 мкл, 0,1159 ммоль) в NMP (0,6 мл) нагревали при 140°C в течение 12 ч., затем разбавляли с помощью DMSO (0,8 мл) и очищали с помощью обращенно-фазовой хроматографии (колонка Biotage Ultra С-18 на 12 г; 10-30-70-100% метанола в воде (модификатор, представляющий собой 0,1% муравьиной кислоты)). Фракции, содержащие продукт, объединяли и пропускали через колонку SCX-2 (2 г), промывали метанолом (20 мл) и элюировали 2M метанольным аммиаком (25 мл). Фракции аммиака объединяли и выпаривали при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения в виде грязно-белого твердого вещества (7.5 мг, 0.014 ммоль). ¹H ЯМР (600 МГц, Метанол- d_4) δ 8,03 (dd, J = 9,1, 2,1 Гц, 1 H), 7,98 (d, $J = 2.1 \Gamma \text{L}, 1 \text{H}, 7.84 \text{ (d, } J_{\text{HF}} = 3.7 \Gamma \text{L}, 1 \text{H}), 7.54 \text{ (d, } J = 9.1 \Gamma \text{L}, 1 \text{H}), 4.72-4.66 \text{ (m, 1 H)}, 4.53-$ 4,35 (m, 3 H), 3,70 (s, 3 H), 3,54–3,48 (m, 1 H), 3,34–3,29 (m, 1 H), 2,46 (dd, J = 12,2,10,7 Γ _{LL}, 1 H), 2,29 (кажущийся. t, J = 12,2 Гц, 1H), 2,09–2,02 (m, 1 H), 1,66–1,56 (m, 1 H), 1,45–1,37 (m, 1 H), 1.06 (q, J = 11.7 Γ u, 1 H), 0.94 (d, J = 6.6 Γ u, 3 H)), 0.82 - 0.76 (m, 1 H), 0.69 - 0.57 (m, 2 H), 0,43-0,34 (m, 1 H); HRMS (Способ X4) RT = 2,56 минуты; масса/заряд рассч. для $C_{26}H_{30}F_3N_6O_3^+$ [M+H]⁺: 531,2332, Найденное значение: 531,2316.

Пример 2b: (S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5фторпиримидин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-

25 [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

5

10

15

20

4,4-Дифторпиперидина гидрохлорид (19 мг, 0,12 ммоль), DIPEA (35 мкл, 0,20 [00142] (S)-10-((2-хлор-5-фторпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7ммоль) и метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (промежуточное соединение А2, 23 мг, 0,05 ммоль) объединяли в NMP (0,40 мл) во флаконе для обработки микроволновым излучением. Флакон запечатывали и нагревали при 140°C в течение 24 ч. Полученную смесь очищали с помощью обращенно-фазовой флеш-хроматографии (40% -85% метанола в воде (0,1% муравьиной кислоты)). Фракции, содержащий продукт, загружали в колонку Isolute SCX-2 (1 г) и колонку промывали метанолом, а затем элюировали с помощью 20% 1,4 М метанольного аммиака. Продукт дополнительно очищали с помощью колоночной флеш-хроматографии (3-10% метанола в DCM) и фракции, содержащие продукт, объединяли, растворитель удаляли при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения (18,5 мг). ¹Н ЯМР (600 МГц, Метанол- d_4) δ 8,06 (br s, 1H), 7,93 (dd, J = 9,1, 2,3 Гц, 1H), 7,89 (d, J = 2,3 Гц, 1H), 7,54 (br d, $J = 9.1 \, \Gamma \text{u}, 1 \text{H}, 4.55 - 4.35 \, (\text{m}, 2 \text{H}), 3.82 \, (\text{m}, 4 \text{H}), 3.70 \, (\text{s}, 3 \text{H}), 3.37 - 3.23 \, (\text{m}, 1 \text{H}), 2.00 - 1.86 \, (\text{m}, 2 \text{H}), 3.82 \, (\text{m}, 4 \text{H}), 3.70 \, (\text{s}, 3 \text{H}), 3.37 - 3.23 \, (\text{m}, 4 \text{H}), 3.70 \, (\text{s}, 3 \text{H}), 3.37 - 3.23 \, (\text{m}, 4 \text{H}), 3.70 \, (\text{s}, 3 \text{H}), 3.37 - 3.23 \, (\text{m}, 4 \text{H}), 3.70 \, (\text{s}, 3 \text{H}), 3.37 - 3.23 \, (\text{m}, 4 \text{H}), 3.70 \, (\text{s}, 3 \text{H}), 3.37 - 3.23 \, (\text{m}, 4 \text{H}), 3.70 \, (\text{s}, 3 \text{H}), 3.37 - 3.23 \, (\text{m}, 4 \text{H}), 3.70 \, (\text{s}, 3 \text{H}), 3.37 - 3.23 \, (\text{m}, 4 \text{H}), 3.70 \, (\text{s}, 3 \text{H}), 3.37 - 3.23 \, (\text{m}, 4 \text{H}), 3.70 \, (\text{s}, 3 \text{H}), 3.37 - 3.23 \, (\text{m}, 4 \text{H}), 3.70 \, (\text{s}, 3 \text{H}), 3.37 - 3.23 \, (\text{m}, 4 \text{H}), 3.70 \, (\text{s}, 3 \text{H}), 3.37 - 3.23 \, (\text{m}, 4 \text{H}), 3.70 \, (\text{s}, 3 \text{H}), 3.37 - 3.23 \, (\text{m}, 4 \text{H}), 3.70 \, (\text{s}, 3 \text{H}), 3.37 - 3.23 \, (\text{m}, 4 \text{H}), 3.70 \, (\text{s}, 3 \text{H}), 3.37 - 3.23 \, (\text{m}, 4 \text{H}), 3.70 \, (\text{s}, 3 \text{H}), 3.37 - 3.23 \, (\text{m}, 4 \text{H}), 3.70 \, (\text{s}, 3 \text{H}), 3.37 - 3.23 \, (\text{m}, 4 \text{H}), 3.70 \, (\text{s}, 3 \text{H}), 3.37 - 3.23 \, (\text{m}, 4 \text{H}), 3.70 \, (\text{s}, 3 \text{H}), 3.37 - 3.23 \, (\text{m}, 4 \text{H}), 3.70 \, (\text{s}, 3 \text{H}), 3.37 - 3.23 \, (\text{m}, 4 \text{H}), 3.70 \, (\text{s}, 3 \text{H}), 3.37 - 3.23 \, (\text{m}, 4 \text{H}), 3.70 \, (\text{s}, 3 \text{H}), 3.37 - 3.23 \, (\text{m}, 4 \text{H}), 3.20 \, (\text{$ (m, 4H), 1,48 - 1,33 (m, 1H), 0,83 - 0,76 (m, 1H), 0,68 - 0,58 (m, 2H), 0,39 - 0,33 (m, 1H).LCMS (Способ Т4): Rt 2,91минуты, масса/заряд рассч. для $C_{25}H_{26}F_5N_6O_2^+$ [M+H]⁺: 537,2032, Найденное значение: 537,2036.

5

10

15

20

<u>Пример 3а: (S)-10-((2-(3-окса-8-азабицикло[3.2.1]октан-8-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-(метил-d3)-1,2,3,4-тетрагидро-</u> [1,4]оксазепино[2,3-с][1,8]нафтиридин-6(7H)-он

[00143] Смесь 3-окса-8-азабицикло[3.2.1]октана гидрохлорида (13,4 мг, 0,09 ммоль), DIPEA (23 мкл, 0,13 ммоль) и (S)-2-циклопропил-10-((2,5-дихлорпиримидин-4-ил)амино)-

3,3-дифтор-7-(метил-d3)-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с][1,8]нафтаиридин-6(7H)-она (промежуточное соединение АЗ, 9 мг, 0,019 ммоль) в NMP (0,8 мл) в атмосфере аргона нагревали при 140°С в нагревательном блоке в течение 10 ч. Неочищенный продукт разбавляли с помощью DMSO (1 мл) и очищали с помощью обращенно-фазовой хроматографии (Віоtage Ultra C18 на 12 г, 10-60-90-100% метанола в воде, модификатор, представляющий собой 0,1% муравьиной кислоты). Фракции, содержащие продукт, объединяли и пропускали через колонку SCX-2 (2 г), промывали метанолом (15 мл) и элюировали 2М метанольным аммиаком (30 мл). Фракции аммиака объединяли и выпаривали при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения в виде грязно-белого твердого вещества (8 мг, 0,015 ммоль). 1 H ЯМР (600 МГц, Метанол- 4) δ 8,85 (d, 2 2,3 Гц, 1 H), 8,46 (d, 2 2,3 Гц, 1 H), 8,00 (s, 1 H), 4,54–4,38 (m, 4 H), 3,71 (d, 2 10,8 Гц, 2 H), 3,55 (d, 2 10,8 Гц, 2 H), 3,35–3,28 (m, 1 H), 2,04–1,91 (m, 4 H), 1,41–1,34 (m, 1 H), 0,82–0,75 (m, 1 H), 0,68–0,56 (m, 2 H), 0,40–0,32 (m, 1 H); HRMS (Способ T4) RT = 2,96 минуты; масса/заряд рассч. для 2 С 2 2 2 2 3 4

<u>Пример 4a: (S)-10-((5-хлор-2-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)пиридин-4-ил)амино)-</u> 2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

[00144] Смесь (S)-10-амино-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (промежуточное соединение B1, 11 мг, 0,034 ммоль), 5-(4,5-дихлорпиридин-2-ил)-3-метил-1,2,4-оксадиазола (промежуточное соединение C1, 9,8 мг, 0,043 ммоль), карбоната цезия (90,8 мг, 0,28 ммоль), трис(дибензилиденацетон)дипалладия(0) (3 мг, 0,003 ммоль), ацетата палладия (II) (3,2 мг) и Хаптрhos (11,9 мг, 0,021 ммоль) в DMF (0,35 мл) и толуоле (0,35 мл) в атмосфере аргона нагревали до 100° С в течение 90 мин. Реакционную смесь охлаждали до rt. Добавляли воду (10 мл) и водный раствор экстрагировали с помощью EtOAc (5 х 10 мл). Органические экстракты объединяли, промывали с помощью солевого раствора (10 мл), высушивали (Na₂SO₄) и концентрировали при пониженном давлении. Неочищенный продукт растворяли

в DMSO (1.0 мл) и непосредственно очищали с помощью обращенно-фазовой хроматографии (колонка Віоtage Ultra C-18 на 12 г; 10-60-80-100% метанола в воде (модификатор, представляющий собой 0,1% муравьиной кислоты)) с получением указанного в заголовке соединения (1,7 мг, 0,003 ммоль) в виде бледно-желтого твердого вещества. 1 H ЯМР (600 МГц, CDCl₃) δ 8,57 (s, 1H), 7,61 (s, 1H), 7,50 - 7,46 (m, 2H), 7,45 - 7,43 (m, 1H), 6,75 (s, 1H), 4,65 (dd, J = 16,2, 13,3 Гц, 1H), 4,44 (ddd, J = 26,8, 13,3, 6,1 Гц, 1H), 4,21 (br s, 1H), 3,77 (s, 3H), 3,38 - 3,31 (m, 1H), 2,46 (s, 3H), 1,34 - 1,28 (m, 1H), 0,87 - 0,82 (m, 1H), 0,72 - 0,67 (m, 1H), 0,66-0,60 (m, 1H), 0,33 - 0,28 (m, 1H); HRMS (Способ X4) RT = 2,93 минуты; масса/заряд рассч. для $C_{24}H_{22}ClF_2N_6O_3^+$ [M+H] $^+$: 515,1404, Найденное значение: 515,1397.

5

10

15

20

25

Пример 4b: (S)-10-((3-хлор-2-фторпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Смесь (S)-10-амино-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[00145] [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (промежуточное соединение В1, 10 мг, 0,031 ммоль), 4-бром-3-хлор-2-фторпиридина (8 мг, 0,038 ммоль), карбоната цезия (81 мг, 0,25 ммоль), трис(дибензилиденацетон)дипалладия(0) (3,9 мг, 0,004 ммоль) и Xantphos (11,6 мг, 0,020 ммоль) в DMF (0,3 мл) и толуоле (0,3 мл) в атмосфере аргона нагревали при 80°C в течение 90 мин. Добавляли воду (15 мл) и водную смесь экстрагировали с помощью CH₂Cl₂ (4 х 10 мл). Органические экстракты объединяли, промывали с помощью солевого раствора (10 мл), высушивали (Na₂SO₄) и перемешивали в течение ночи в присутствии MP-TMT с удалением остаточного Pd. Гранулы отфильтровывали, промывали с помощью CH₂Cl₂ и фильтрат концентрировали при пониженном давлении. Неочищенный продукт растворяли в DMSO (1,0 мл) и очищали с помощью обращенно-фазовой хроматографии (колонка Biotage Ultra C-18 на 12 г; 10%-60%-80%-100% метанола в воде (модификатор, представляющий собой 0,1% муравьиной кислоты)) с получением указанного в заголовке соединения (5,8 мг, 0,013 ммоль) в виде грязно-белого твердого вещества. ¹Н ЯМР (600 МГц, Метанол- d_4) δ 8,00 (d, J = 2,3 Гц, 1 H), 7,68 (d, J = 5,9 Гц, 1 H), 7,62 (d, J = 9,0 Гц, 1 H),

7,54 (dd, J = 9,0, 2,3 Γ ц, 1 H), 6,69 (d, J = 5,9 Γ ц, 1 H), 4,53–4,37 (m, 2 H), 3,73 (s, 3 H), 3,28 (ddd, J = 18,8, 10,1, 5,1 Γ ц, 1 H), 1,42–1,35 (m, 1 H), 0,80–0,74 (m, 1 H), 0,66–0,55 (m, 2 H), 0,35–0,29 (m, 1 H); HRMS (Способ X4) RT = 2,91 минуты; масса/заряд рассч. для $C_{21}H_{19}ClF_3N_4O_2^+$ $[M+H]^+$: 451,1143, Найденное значение: 451,1139.

[00146] Соединение из примера 4b также получали посредством следующей (S)-10-амино-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидропроцедуры; [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (промежуточное соединение В1, 1,7 г, 5,3 ммоль), 4-бром-3-хлор-2-фторпиридин (1,41 г, 6,7 ммоль), ацетат палладия (II) (0,143 г, 0,64 ммоль), 4,5-бис(дифенилфосфино)-9,9-диметилксантен (0,456 г, 0,79 ммоль) и карбонат цезия (2,7 г, 8,29 ммоль) объединяли в атмосфере N₂ в 1,4-диоксане (50 мл) и полученную смесь нагревали с обратным холодильником в течение 2 ч. Смесь затем охлаждали, а летучие вещества удаляли при пониженном давлении. Остаток очищали с помощью колоночной флеш-хроматографии (DCM/Celite сухая загрузка, 0-100% EtOAc/н-гептан) с получением указанного в заголовке соединения (1,6 г) в виде желтого/коричневого твердого вещества. Данное вещество дополнительно очищали посредством растирания в порошок в диэтиловом эфире:пропан-2-оле (9:1), с последующей лиофилизацией из суспензии MeCN/H₂O с получением указанного в заголовке соединения в виде белого твердого вещества. ¹Н ЯМР (400 МГц, DMSO- d_6): δ 8,84 (s, 1H), 8,08 (d, J = 2,0 Гц, 1H), 7,71 (d, J = $5.8 \Gamma \text{L}, 1\text{H}, 7.50 - 7.57 \text{ (m, 1H)}, 7.43 - 7.50 \text{ (m, 1H)}, 6.53 \text{ (d, J} = 5.8 \Gamma \text{L}, 1\text{H}), 6.31 - 6.45 \text{ (m, 1H)},$ 4,32 - 4,52 (m, 2H), 3,58 (s, 3 H), 3,15 - 3,28 (m, 1H), 1,23 - 1,34 (m, 1H), 0,64 - 0,76 (m, 1H), 0.44 - 0.56 (m, 2H), 0.25 - 0.37 (m, 1H). ¹⁹F ЯМР (376 МГц, DMSO-d6): δ -74,11 (s, 1F), -101,45 до -100,49 (m, 1F), -116,69 до -115,21 (m, 1F).

<u>Пример 4c: (S)-2-циклопропил-10-((2,3-дихлорпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он</u>

25

5

10

15

20

[00147] К смеси (S)-10-амино-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (промежуточного соединение В1, 10,2 мг, 0,032 ммоль), 2,3-дихлор-4-йодпиридина (10,3 мг, 0,038 ммоль), карбоната цезия

(80 мг, 0,246 ммоль), трис(дибензилиденацетон)дипалладия(0) (3,6 мг, 0,004 ммоль) и Xantphos (11,4 мг, 0,020 ммоль) в атмосфере аргона добавляли DMF (0,3 мл) и толуол (0,3 мл). Полученную смесь нагревали до 80°C в течение 1 ч., затем охлаждали до rt. Добавляли воду (15 мл) и водную смесь экстрагировали с помощью DCM (4 х 10 мл). Органические экстракты объединяли, промывали с помощью солевого раствора (10 мл), высушивали (Na₂SO₄) и перемешивали в течение ночи с MP-TMT с удалением остаточного Pd. Гранулы удаляли с помощью фильтрации, промывания с помощью DCM, а объединенный фильтрат концентрировали при пониженном давлении. Неочищенный продукт растворяли в DMSO (1,0 мл) и непосредственно очищали с помощью обращенно-фазовой хроматографии (Ultra С-18 на 12 г; 10%-60%-80%-100% метанола в воде (содержащей 0,1% муравьиной кислоты)) с получением указанного в заголовке соединения (7,4 мг, 50%, 0,0158 ммоль) в виде грязнобелого твердого вещества. ¹H ЯМР (600 МГц, Метанол- d_4) δ 8,00 (d, J = 2,3 Гц, 1 H), 7,83 (d, $J = 5.8 \, \Gamma$ ц, 1 H), 7.63 (d, $J = 9.0 \, \Gamma$ ц, 1 H), 7.54 (dd, $J = 9.0, 2.3 \, \Gamma$ ц, 1 H), 6.74 (d, $J = 5.8 \, \Gamma$ ц, 1 H), 4,53–4,38 (m, 2 H), 3,73 (s, 3 H), 3,32–3,24 (m, 1 H), 1,42–1,35 (m, 1 H), 0,80–0,74 (m, 1 H) 0,66-0,55 (m, 2 H), 0,35-0,28 (m, 1 H); HRMS (Способ X4) RT = 2,99 минуты; масса/заряд рассч. для $C_{21}H_{19}Cl_2F_2N_4O_2^+$ [M+H]⁺: 467,0853, Найденное значение: 467,0853.

5

10

15

<u>Пример 4d: (S)-10-((2-хлор-3-фторпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он</u>

[00148] Соединение из примера 4d получали способом, аналогичным тому, который применяли для синтеза соединения из примера 4b, с применением 2-хлор-3-фтор-4-йодпиридина. 1 H ЯМР (600 МГц, метанол- d_4) 7,95 (d, J = 2,3 Гц, 1H), 7,78 (d, J = 5,7 Гц, 1H), 7,60 (d, J = 9,0 Гц, 1H), 7,52 (dd, J = 9,0, 2,3 Гц, 1H), 6,94 (кажущийся. t, J = 6,0 Гц, 1H), 4,53 - 4,37 (m, 2H), 3,72 (s, 3H), 3,28 (ddd, J = 18,7, 10,1, 5,2 Гц, 1H), 1,43 - 1,35 (m, 1H), 0,81 - 0,74 (m, 1H), 0,66 - 0,55 (m, 2H), 0,36 - 0,30 (m, 1H); HRMS (Способ X4) RT = 2,90 минуты; масса/заряд рассч. для $C_{21}H_{19}ClF_3N_4O_2^+$ [M+H] $^+$: 451,1148, Найденное значение: 451,1144.

Пример 4e: (S)-10-((3-хлор-2-метилпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

[00149] К смеси (S)-10-амино-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (промежуточное соединение В1, 35 МΓ. 0.11 ммоль). 3,4-дихлор-2-метилпиридина (26,5)МГ. 0.16 ммоль). трис(дибензилиденацетон)дипалладия(0) (10 мг, 0,011 ммоль), Xantphos (38 мг, 0,065 ммоль) и карбоната цезия (284 мг, 0,87 ммоль) в атмосфере аргона добавляли DMF (0,5 мл) и толуол (0,4 мл). Полученную смесь нагревали при 140°C под микроволновом излучении в течение 90 мин., затем дополнительно нагревали при 100°C в течение 6 ч., затем снова при 140°C в течение 3 часов. Реакционную смесь охлаждали до rt, концентрировали при пониженном давлении, повторно растворяли в DCM (~20 мл) и промывали водой (2 х 10 мл). Растворитель удаляли при пониженном давлении и реакционную смесь очищали с помощью колоночной хроматография (от 0% до 10% метанола в DCM) с получением темнооранжевого масла. Продукт загружали в колонку Isolute SCX-2 (2 г) и колонку промывали метанолом, а затем элюировали с помощью 20% 1,4 М метанольного аммиака. Продукт дополнительно очищали с помощью обращенно-фазовой колоночной хроматографии (С18 Sfar; 40-90% метанола в воде (0,1% муравьиной кислоты)) с получением указанного в заголовке соединения в виде белого твердого вещества (25,2 мг). ¹H ЯМР (600 МГц, Метанол- d_4) δ 7,98 (d, J = 2,3 Γ ц, 1 H), 7,91 (d, J = 5,8 Γ ц, 1 H), 7,62 (d, J = 9,0 Γ ц, 1 H), 7,55 $(dd, J = 9,0, 2,3 \Gamma \mu, 1 H), 6,72 (d, J = 5,8 \Gamma \mu, 1 H), 4,54 - 4,37 (m, 2 H), 3,74 (s, 3 H), 3,33 - 3,15$ (m, 1 H), 2,56 (s, 3H), 1,43 - 1,35 (m, 1 H), 0,81 - 0,73 (m, 1 H), 0,67 - 0,55 (m, 2 H), 0,36 -0,29 (m, 1 H); HRMS (Способ X4) RT = 1,93 минуты; масса/заряд рассч. для $C_{22}H_{22}ClF_2N_4O_2^+$ [М+Н]+: 447,1399, Найденное значение: 447,1384.

5

10

15

20

25

<u>Пример 5a: (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((1R,5S,7R)-7-гидрокси-3-окса-9-азабицикло[3.3.1]нонан-9-ил)пиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он</u>

Стадия 1. 2-Хлор-5-фтор-4-(метилтио)пиримидин

5

10

15

20

25

[00150] Тиометоксид натрия (127 мг, 1,81 ммоль) добавляли к перемешиваемому раствору из 2,4-дихлор-5-фторпиримидина (0,3 г, 1,8 ммоль) в ТНГ (2 мл) и воды (2 мл) при 0°С. Полученную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 24 ч., затем добавляли воду (20 мл) и водную смесь экстрагировали с помощью EtOAc (2 х 20 мл). Органические экстракты объединяли, промывали с помощью солевого раствора (20 мл), высушивали (Na₂SO₄) и концентрировали *in vacuo* с получением указанного в заголовке соединения (228 мг, 71%) в виде белого твердого вещества, которое использовали без дополнительный очистки. ¹H ЯМР (500 МГц, CDCl₃) δ 8,10 (d, J = 1,4 Гц, 1 H), 2,62 (s, 3 H); LCMS (Способ Т2); RT 1,23 минуты; масса/заряд 178,9987 [M+H]⁺.

<u>Стадия 2. (1R,5S,7s)-9-(5-Фтор-4-(метилтио)тиримидин-2-ил)-3-окса-9-</u> азабицикло[3.3.1]нонан-7-ол [эндоизомер]

[00151] Запечатанный флакон, содержащий 2-хлор-5-фтор-4-(метилтио)пиримидин (0,23 г, 1,27 ммоль), (1R,5S,7s)-3-окса-9-азабицикло[3.3.1]нонан-7-ола гидрохлорид (0,25 г, 1,39 ммоль) и DIPEA (0,89 мл, 5,11 ммоль) в IPA (2,5 мл), нагревали при 120°С в течение 22 ч., дополнительно нагревали при 140°С в течение 5 дней, затем концентрировали *in vacuo*. С помощью очистки с помощью флеш-хроматографии (КР-sil на 10 г, 0%-70% EtOAc в циклогексане) получали указанное в заголовке соединение (0,22 г, 60%) в виде белого твердого вещества, которое использовали без дополнительной очистки в последующей стадии. 1 H ЯМР (500 МГц, CDCl₃) δ 7,89 (d, J = 1,9 Гц, 1 H), 5,64 (d, J = 12,6 Гц, 1 H), 4,69 (br s, 2 H), 4,00-3,92 (m, 3 H), 3,88-3,82 (m, 2 H), 2,50 (s, 3 H), 2,24 - 2,16 (m, 2 H), 1,87 (dd, J = 15,0, 1,1 Гц, 2 H); LCMS (Способ Т2); RT 1,44 минуты; масса/заряд 286,2016 [M+H] $^+$.

<u>Стадия 3. (1R,5S,7s)-9-(5-Фтор-4-(метилсульфонил)пиримидин-2-ил)-3-окса-9-</u>

азабицикло[3.3.1]-нонан-7-ол [эндоизомер]

[00152] 3-Хлорпероксибензойную кислоту (0,42 г, 1,88 ммоль) добавляли порциями к перемешиваемому раствор из(1R,5S,7s)-9-(5-фтор-4-(метилтио)пиримидин-2-ил)-3-окса-9-азабицикло[3.3.1]-нонан-7-ола (0,22 г, 0,76 ммоль) в DCM (4 мл) и MeCN (4 мл) при 0° С в Аг. Реакционную смесь перемешивали при 0° С в течение 5 мин., затем нагревали до rt и

перемешивали в течение 2 ч. Реакционную смесь разбавляли с помощью DCM (30 мл) и органическую смесь промывали с помощью 1 М сульфита натрия (30 мл) и нас. водн. NaHCO₃ (20 мл). Продукты после промывки водным раствором объединяли и экстрагировали с помощью DCM (20 мл). Органические экстракты объединяли, высушивали (Na₂SO₄) и концентрировали *in vacuo*. С помощью очистки с помощью флешхроматографии (KP-sil на 10 г; 0%-10% MeOH в DCM) получали указанное в заголовке соединение (0,25 г, 106%) в виде вязкого желтого твердого вещества, которое использовали без дополнительный очистка в последующих стадиях. 1 H ЯМР (500 МГц, MeOD- d_4) δ 8,63 (d, J = 2,1 Гц, 1 H), 4,81–4,64 (m, 2 H), 4,00–3,96 (m, 2 H), 3,93–3,88 (m, 1 H), 3,86–3,80 (m, 2 H), 3,32 (s, 3 H), 2,29–2,15 (m, 2 H), 1,88 (dd, J = 14,9, 1,3 Гц, 2 H). LCMS (Способ X2) RT 1,06; масса/заряд 300,0919 [M-H₂O+H] $^+$.

5

10

15

20

25

30

Стадия 4. (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((1R,5S,7R)-7-гидрокси-3-окса-9-азабицикло[3.3.1]нонан-9-ил)пиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро[1,4]оксазетно[2,3-c]хинолин-6(7H)-он

[00153]К смеси (S)-10-амино-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (промежуточное соединение В1, 29,1 мг, 0,091 ммоль), (1R,5S,7s)-9-(5-фтор-4-(метилсульфонил)пиримидин-2-ил)-3-окса-9азабицикло[3.3.1]нонан-7-ола (из стадии 3, 32 мг, 0,10 ммоль) в 2,2,2-трифторэтаноле (0,9 мл) добавляли трифторуксусную кислоту (7,7 мкл, 0,10 ммоль). Полученную смесь нагревали в атмосфере аргона до 70°C в течение 16 ч., затем концентрировали при пониженном давлении. Остаток повторно растворяли в DMSO (1 мл) и очищали с помощью обращенно-фазовой хроматографии (колонка Biotage C-18 на 12 г; 10-75-85-100% метанола в воде (модификатор, представляющий собой 0,1% муравьиной кислоты)). Фракции, содержащие продукт, объединяли и пропускали через колонку SCX-2 (2 г), промывали метанолом (30 мл) и элюировали 2М метанольным аммиаком (30 мл). Аммиачные фракции объединяли выпаривали при пониженном давлении с получением бежевого твердого вещества, которое растирали в порошок с метанолом/диэтиловым эфиром с получением указанного в заголовке соединения (10 мг, 0,018 ммоль) в виде грязно-белого твердого вещества. ¹H ЯМР (600 МГц, DMSO- d_6) δ 9,39 (s, 1 H), 8,17 (br s, 1 H), 8,05 (d, J = 3,6 Гц, 1 H), 7,71 (кажущийся. d, J = 8.5 Гц, 1 H), 7,43 (d, J = 9.1 Гц, 1 H), 6,61 (br s, 1 H), 5,16 (d, J =11,7 Гц, 1 H), 4,64–4,21 (m, 4 H), 3,80 (br s, 2 H), 3,70–3,62 (m, 3 H), 3,55 (s, 3 H), 3,23–3,17 (m, 1 H), 2,13–1,99 (m, 2 H), 1,61 (кажущийся. d, J = 14,3 Гц, 2 H), 1,35–1,27 (m, 1 H), 0,74–

0,67 (m, 1 H), 0,53-0,46 (m, 2 H), 0,38-0,32 (m, 1 H); HRMS (Способ X4) RT 2,72 минуты; масса/заряд рассч. для $C_{27}H_{30}F_3N_6O_4^+$ [M+H]+: 559,2280, Найденное значение: 559,2290.

<u>Пример 6а: (S)-10-((5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он</u>

5

10

15

20

Смесь (S)-10-амино-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[00154] [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (промежуточное соединение В1, 9,2 мг, 0,029 ммоль), и 4,5-дихлорпиримидина (12 мг, 0,08 ммоль), и DIPEA (30 мкл, 0,17 ммоль) в ацетонитриле (0,6 мл) нагревали в запечатанной колбе в атмосфере аргона до 140°C в течение 18 ч., затем концентрировали при пониженном давлении. Остаток растворяли в DMSO (0,8 мл) и очищали с помощью обращенно-фазовой хроматографии (колонка Biotage С-18 на 12 г; 10-55-80-100% метанола в воде (модификатор, представляющий собой 0,1% муравьиной кислоты)). Полученный материал был дополнительно очищен с применением колонки SCX-2 (1 г) с промывкой метанолом (10 мл) и элюированием 2M метанольным аммиаком (10 мл). Фракции, содержащие продукт, концентрировали при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения (2,4 мг, 0,0055 ммоль) в виде желтого твердого вещества. 1 Н ЯМР (600 МГц, Метанол- d_4) δ 8,43 (s, 1 H), 8,37 (s, 1 H), 8,19 $(d, J = 2.3 \Gamma \mu, 1 H), 7.86 (dd, J = 9.1, 2.3 \Gamma \mu, 1 H), 7.56 (d, J = 9.1 \Gamma \mu, 1 H), 4.53-4.37 (m, 2 H),$ 3,72 (s, 3 H), 3,35–3,28 (m, 1 H), 1,44–1,37 (m, 1 H), 0,82–0,76 (m, 1 H), 0,70–0,64 (m, 1 H), 0,63-0,57 (m, 1 H), 0,40-0,34 (m, 1 H); HRMS (Способ X4) RT = 2,68 минуты; масса/заряд рассч. для $C_{20}H_{19}C1F_2N_5O_2^+$ [M+H]⁺: 434,1195, Найденное значение: 434,1188.

<u>Пример 7а: (2S)-10-((2-(3-ацетил-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-8-ил)-5-</u> <u>хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-</u> [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Пример 7b: (2S)-10-((2-(8-ацетил-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-3-ил)-5хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Стадия 1. трет-Бутил-3-ацетил-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-8-карбоксилат

5

10

15

20

[00155] Ацетила хлорид (0,11 мл, 1,55 ммоль) добавляли по каплям к перемешиваемому раствору трет-бутил-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-8-карбоксилата (0,3 г, 1,41 ммоль) и триэтиламина (0,43 мл, 3,09 ммоль) в безводном дихлорметане (4 мл) при 0°С в атмосфере аргона. Реакционную смесь перемешивали при гt в течение 6 ч., затем концентрировали *in vacuo*. Остаток повторно растворяли в EtOAc (30 мл) и промывали с помощью 1М HCl (2 х 15 мл), насыщенного вод. NaHCO₃ (30 мл) и солевого раствора (30 мл). Органический слой высушивали (Na₂SO₄) и концентрировали *in vacuo* с получением указанного в заголовке соединения (266 мг, 74%) в виде желтого маслянистого вещества, которое применяли без дополнительной очистки. 1 H ЯМР (500 МГц, CDCl₃) δ 4,36 - 4,16 (m, 3 H), 3,50 - 3,45 (m, 1 H), 3,40 (br s, 1 H), 2,85 (br s, 1 H), 2,09 (s, 3 H), 2,00 - 1,86 (m, 2 H), 1,73 - 1,60 (m, 2 H), 1,48 (s, 9H).

Стадия 2. Гидрохлорид 1-(3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-3-ил)этан-1-она

[00156] 4М НСІ в 1,4-диоксане (3,50 мл, 14 ммоль) добавляли по каплям к раствору трет-бутил-3-ацетил-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-8-карбоксилата (из стадии 1, 266 мг, 1,05 ммоль) в DCM (5 мл) при 0°С. Реакционной смеси позволяли нагреваться до rt и перемешивали в течение 15 ч., затем концентрировали *in vacuo* и высушивали в вакууме с получением указанного в заголовке соединения (216 мг, 108%, 1,1328 ммоль) в виде грязнобелого гигроскопического твердого вещества. 1 H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_{6}) δ 9,57 - 9,22 (m,

2 Н), 4,17 (кажущийся d, J = 14,1 Гц, 1 Н), 4,00 (br s, 2 Н), 3,75-3,69 (m, 1 Н), 3,56-3,50 (m, 1 Н), 3,00 (кажущийся d, J = 14,1 Гц, 1 Н), 2,03 (s, 3 Н), 1,95-1,79 (m, 3 Н), 1,65-1,53 (m, 1 Н) Стадия 3. (2S)-10-((2-(8-Ацетил-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-3-ил)-5-хлортиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-он и (2S)-10-((2-(3-ацетил-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-8-ил)-5-хлортиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-он

5

10

15

20

25

30

[00157] (S)-2-циклопропил-10-((2,5-дихлорпиримидин-4-ил)амино)-3,3-Смесь дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (промежуточное соединение А1, 14,80 мг, 0,0316 ммоль), 1-(3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-3-ил)этан-1-она гидрохлорида (из стадии 2, 12,8 мг, 0,067 ммоль) и DIPEA (44 мкл, 0,26 ммоль) в NMP в атмосфере аргона нагревали при 140°C в течение 16 ч. Реакционную смесь растворяли в DMSO (0,8 мл) и очищали с помощью обращенно-фазовой хроматографии (колонка Biotage Ultra C-18 на 12 г; 10-60-80-100% метанола в воде (модификатор, представляющий собой 0,1% муравьиной кислоты)). Фракции, содержащие продукт, объединяли и пропускали через колонку SCX-2 (2 г), промывали метанолом (10 мл) и элюировали 2М метанольным аммиаком (30 мл). Аммиачные фракции объединяли и выпаривали при пониженном давлении с получением смеси региоизомеров. Данную смесь растворяли в смеси DMSO/MeCN (1 мл) 1:1 и очищали с помощью HPLC (2 введения; колонка Phenomenex Gemini C18 110A (5 мкм, 250 х 10 мм);15 мин. градиент с 45:55 до 30:70 Н2О:МеОН (оба модифицированы 0,1% муравьиной кислотой); скорость потока 5 мл/мин.⁻¹; 1260 Infinity IIMS-Prep LC). Ранний элюированный основной продукт, соединение из примера 7а, получали в виде белого твердого вещества (6,2 мг, 0,011 ммоль). Поздний элюированный второстепенный продукт, соединение из примера 7b, который предположительно является результатом перемещения ацетильной группы в менее напряженное положение в исходном материале, получали в виде грязно-белого твердого вещества (2,5 мг, 0,004 ммоль).

Пример 7а: ¹Н ЯМР (600 МГц, метанол- d_4) δ 8,06 - 8,02 (m, 1H), 8,02 - 7,99 (m, 1H), 7,95 (ddd, J = 9,1, 4,6, 2,3 Гц, 1H), 7,57 (d, J = 9,1 Гц, 1H), 4,63 - 4,56 (m, 2H), 4,53 - 4,38 (m, 2H), 4,23 - 4,16 (m, 1H), 3,72 (s, 3H), 3,67 - 3,61 (m, 1H), 3,43 (d, J = 12,5 Гц, 1H), 3,36 - 3,27 (m, 1H), 2,92 (d, J = 13,0 Гц, 1H), 2,07 (s, 3H), 2,03 - 1,92 (m, 2H), 1,83 - 1,76 (m, 1H), 1,71 - 1,65 (m, 1H), 1,46 - 1,35 (m, 1H), 0,82 - 0,75 (m, 1H), 0,69 - 0,63 (m, 1H), 0,63 - 0,57 (m, 1H), 0,38 -

0,31 (m, 1H); HRMS (Способ X4) RT = 2,93 минуты; масса/заряд рассч. для $C_{28}H_{31}ClF_2N_7O_3^+$ [M+H]⁺: 586,2139, Найденное значение: 586,2120.

Пример 7b: ¹H ЯМР (600 МГц, метанол- d_4) δ 8,07 (dd, J = 7,4, 2,3 Гц, 1 H), 7,98 (d, J = 1,3 Гц, 1 H), 7,92 (dd, J = 9,1, 2,3 Гц, 1 H), 7,57 (d, J = 9,1 Гц, 1 H), 4,71–4,63 (m, 1 H), 4,54–4,38 (m, 2 H), 4,36–4,24 (m, 3 H), 3,73 (s, 3 H), 3,36–3,27 (m, 1 H), 3,08–2,98 (m, 2 H), 2,11 (d, J = 1,4 Гц, 3 H), 2,03–1,95 (m, 1 H), 1,89–1,81 (m, 1 H), 1,81–1,75 (m, 1 H), 1,74–1,68 (m, 1 H), 1,47–1,35 (m, 1 H), 0,83–0,76 (m, 1 H), 0,69–0,58 (m, 2 H), 0,38–0,32 (m, 1 H); HRMS (Способ X4) RT = 2,97 минуты; масса/заряд рассч. для $C_{28}H_{31}ClF_2N_7O_3^+$ [M+H]⁺: 586,2145, Найденное значение: 586,2132.

5

10

15

20

25

[00158]

В

запечатанную

<u>Пример 8а: (S)-10-((5-хлор-2-(диметиламино)пиримидин-4-ил)амино)-2-</u> <u>циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-</u> 6(7H)-он

содержащую

колбу,

(S)-2-циклопропил-10-((2,5-

дихлорпиримидин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (промежуточное соединение A1, 12,7 мг, 0,027 ммоль) и DIPEA (20 мл, 0,12 ммоль) в DMF (0.55 mL) в атмосфере аргона добавляли диметиламин (2М в THF, 0,11 мл, 0,2200 ммоль). Полученную смесь нагревали при 140°C под воздействием микроволнового излучения в течение 1 ч., затем разбавляли с помощью DMSO (0,8 мл) и очищали с помощью обращенно-фазовой хроматографии (колонка Biotage Ultra C-18 на 12 г; 10-50-70-100% метанола в воде (модификатор, представляющий собой 0,1% муравьиной кислоты)). Фракции, содержащие продукт, объединяли и пропускали через колонку SCX-2 (2 г), промывали метанолом (10 мл) и элюировали 2М метанольным аммиаком (25 мл). Аммиачные фракции объединяли и выпаривали при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения (6,8 мг, 0,014 ммоль) в виде грязно-белого твердого вещества. 1 H ЯМР (600 МГц, Метанол- 2 д 2 д 3 д 4 д $^$

(s, 3 H), 3,36–3,28 (m, 1 H), 3,09 (s, 6 H), 1,43–1,36 (m, 1 H), 0,83–0,76 (m, 1 H), 0,70–0,64 (m,

1 H), 0,64–0,57 (m, 1 H), 0,39–0,32 (m, 1 H); HRMS (Способ X4) RT = 2,47 минуты; масса/заряд рассч. для $C_{22}H_{24}ClF_2N_6O_2^+$ [M+H]⁺: 477,1617, Найденное значение: 477,1596.

Пример 9а: (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро[1,4]оксазеино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1)

[00159] Смесь (S)-2-циклопропил-10-((2,5-дихлорпиримидин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она (промежуточное соединение A1, 8 мг, 0,017 ммоль), рац-(3R,5S)-5-фторпиперидин-3-ола гидрохлорида (8 мг, 0,051 ммоль) и DIPEA (0,02 мл, 0,10 ммоль) в NMP (0,68 мл) нагревали под воздействием микроволнового излучения при 140° С в течение 1 ч. Полученную смесь очищали с помощью HPLC (1260 Infinity II Series Preparative HPLC (Agilent, Caнта-Клара, США) с применением колонки Phenomenex Gemini C18 110A (250 x 21,2 мм) с применением градиентного элюирования в течение 15 мин. в воде:метаноле от 60:40 до 0:100 (модифицированные 0,1% муравьиной кислотой) при скорости потока в 20 мл/мин. $^{-1}$) и дополнительно с применением SCX-2 с получением указанного в заголовке соединения (смесь из диастереоизомеров) в виде бежевого твердого вещества (5 мг, 0,009 ммоль). HRMS (способ X4) RT = 2,81 мин.; масса/заряд расч. для $C_{25}H_{27}CIF_3N_6O_3^+$ [M+H] $^+$: 551,1785, полученное: 551,1785.

10

15

20

25

Пример 9а-1: (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он, и пример 9а-2: (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

[00160] Получение соединения из примера 9а повторяли в большом масштабе с получением дополнительных 21 мг данной смеси диастереоизомеров, которые разделяли препаративной HPLC (колонка и условия описаны выше, через 30 минут изократического

элюирования с помощью 55% метанола в воде (модифицированной 0,1% муравьиной кислотой). Фракции, которые содержат только ранее полученные диастереоизомеры объединяли и выпаривали с получением соединения из примера 9а-1 в виде бежевого твердого вещества (6,5 мг). Фракции, содержащие только поздно полученные диастереоизомеры, объединяли и выпаривали с получением соединения из примера 9а-2 в виде бежевого твердого вещества (4,5 мг). Оба соединения представляют собой *цис*пиперидиновые диастереоизомеры, но абсолютная стереохимия не была однозначно определена и примерно определяется как показано выше.

[00161] Пример 9а-1: 1 Н ЯМР (600 МГц, Метанол-d4) δ 8,05 (d, J = 2,3 Гц, 1H), 7,98 (s, 1H), 7,95 (dd, J = 9,1, 2,3 Гц, 1H), 7,56 (d, J = 9,1 Гц, 1H), 4,61 – 4,39 (m, 4H), 4,37 – 4,30 (m, 1H), 3,72 (s, 3H), 3,70 – 3,62 (m, 1H), 3,37 – 3,28 (m, 1H), 3,23 – 3,16 (m, 1H), 3,02 (dd, J = 12,9, 8,8 Гц, 1H), 2,46 – 2,34 (m, 1H), 1,70 (tt, J = 11,8, 9,2 Гц, 1H), 1,49 – 1,39 (m, 1H), 0,86 – 0,75 (m, 1H), 0,72 - 0,64 (m, 1H), 0,64 – 0,57 (m, 1H), 0,44 – 0,32 (m, 1H).LCMS (способ X4) Rt 2,97 минуты, масса/заряд рассч. для $C_{25}H_{27}ClF_3N_6O_3$ [M+H]⁺: 551,1785, найденное значение 551,1779.

[00162] Пример 9а-2: 1 Н ЯМР (600 МГц, Метанол-d4) δ 8,04 (d, J = 2,3 Гц, 1H), 7,98 (s, 1H), 7,95 (dd, J = 9,1, 2,3 Гц, 1H), 7,57 (d, J = 9,1 Гц, 1H), 4,62 – 4,39 (m, 4H), 4,38 – 4,34 (m, 1H), 3,73 (s, 3H), 3,70 – 3,63 (m, 1H), 3,38 – 3,28 (m, 1H), 3,22 – 3,11 (m, 1H), 2,97 (dd, J = 12,9, 9,0 Гц, 1H), 2,46 – 2,36 (m, 1H), 1,69 (tt, J = 11,5, 9,3 Гц, 1H), 1,49 – 1,39 (m, 1H), 0,86 – 0,75 (m, 1H), 0,73 - 0,65 (m, 1H), 0,65 – 0,57 (m, 1H), 0,41 – 0,31 (m, 1H). LCMS (способ X4) Rt 2,99 минуты, масса/заряд рассч. для $C_{25}H_{27}ClF_3N_6O_3$ [M+H]⁺: 551,1785, найденное значение 551,1785.

[00163] Следующие приведенные в таблице примеры получали способом, аналогичным тому, который применяли для получения соединения из примера 9а, с применением подходящих аминов (в виде свободного основания или в виде хлористоводородной соли). Амины получали у коммерческих поставщиков или получали с помощью общих преобразований из коммерчески доступных промежуточных соединений, как описано в таблице. Для примеров 9j—9n, примера 9s и примеров 9y, 9za и 9zb требовалось увеличение времени нагревания до 3–8 ч. С применением рацемических аминов, как показано, формировались два диастереоизомера.

Пример	Данные и	Используемый
	примечания	амин

Пример 9b: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-((диметиламино)метил)пиперидин-1ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с]хинолин-6(7H)-он

Пример 9с: (3R,5S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-5-метилпиперидин-3-карбоксамид: (3S,5R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-5-метилпиперидин-3-карбоксамид (1:1)

LCMS (Способ X2): Rt = 1,14, масса/заряд 574,3 HRMS (Способ Х4): масса/заряд рассч. для $C_{28}H_{35}C1F_2N_7O_2$ $[M+H]^+$: 574,2509, Найденное значение: 574,2510 (Rt = 2,34)минуты)

LCMS (Способ X2): Rt = 1,41, масса/заряд 602,2 HRMS (Способ Х4): масса/заряд рассч. для C29H35ClF2N7O3 [M+H]+: 602,2458, Найленное значение: 602,2458 (Rt = 2,97минуты)

рац-(3R,5S)-N-этил-5-метилпиперидин-3-карбоксамид [получали из рац-(3R,5S)-1-(третбутоксикарбонил)-5-метилпиперидин-3-карбоновой кислоты с помощью реакции сочетания **HATU** последующим удалением защитной группы bocl

N,N-диметил-1-

пиперидил]метанам

ина дигидрохлорид

[(3R)-3-

1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-

с]хинолин-6(7H)-он и (S)-10-((5-хлор-2-	HRMS (Способ	
((S)-4,4-дифтор-3-гидроксипиперидин-1-	Х4): масса/заряд	
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	рассч. для	
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	C ₂₅ H ₂₆ ClF ₄ N ₆ O ₃	
1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-	[M+H]+: 569,1691,	
c]хинолин-6(7H)-он (1:1).	Найденное	
N CI A N CO	значение:	
	569,1684 (Rt = 2,99	
F H HN	минуты)	
F HO F		
4		
Пример 9f: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-	LCMS (Способ	3-
(фторметил)пиперидин-1-	X2): Rt = 1,48,	(фторметил)пипери
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	масса/заряд =	дина гидрохлорид
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	549,2	
1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-		
c]хинолин-6(7H)-он и (S)-10-((5-хлор-2-	HRMS (Способ	
((S)-3-(фторметил)пиперидин-1-	Х4): масса/заряд	
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	рассч. для	
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	C ₂₆ H ₂₉ ClF ₃ N ₆ O ₂	
1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-	[M+H]+: 549,1992,	
с]хинолин-6(7Н)-он (1:1)	Найденное	
N CI N O	значение:	
	549,1992 (Rt = 3,14	
H HN)	минуты)	
F F		
4		
Пример 9g: 2-((R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-	LCMS (Способ	2-(4,4-
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-	X2): Rt = 1,43,	дифторпиперидин-
оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-	масса/заряд =	3-ил)ацетамид
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-	610,2	[получали из 2-(1-
ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-		трет-

3-ил)ацетамид и 2-((S)-1-(5-хлор-4-(((S)-	HRMS (Способ	бутоксикарбонил-
2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-	Х4): масса/заряд	4,4-дифтор-3-
оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-	рассч. для	пиперидил)уксусно
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-	C ₂₇ H ₂₉ ClF ₄ N ₇ O ₃	й кислоты с
ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-	[M+H]+: 610,1956,	помощью реакции
3-ил) ацетамид (1:1)	Найденное	сочетания амидов и
	значение:	удаления защитной
	610,1957 (Rt = 3,06	группы boc]
F H HN	минуты)	
H ₂ N F		
- N		
Пример 9h: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-	LCMS (Способ	(3S)-N,N-
(диметиламино)пиперидин-1-	X2): Rt = 1,15,	диметилпиперидин-
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	масса/заряд =	3-амина
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	560,2	гидрохлорид
1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-		
с]хинолин-6(7Н)-он	HRMS (Способ	
	Х4): масса/заряд	
	рассч. для	
H HN)	C ₂₇ H ₃₃ ClF ₂ N ₇ O ₂	
N F	[M+H]+: 560,2352,	
4	Найденное	
	значение:	
	560,2356 (Rt = 2,36	
	минуты)	
Пример 9i: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-	LCMS (Способ	(3R)-N,N-
(диметиламино)пиперидин-1-	X2): Rt = 1,16,	диметилпиперидин-
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	масса/заряд =	3-амина
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	560,2	гидрохлорид
1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-		
	HRMS (Способ	
	Х4): масса/заряд	

с]хинолин-6(7Н)-он	рассч. для	
N CI A N CO	C ₂₇ H ₃₃ ClF ₂ N ₇ O ₂	
	[M+H]+: 560,2352,	
N N H HN	Найденное	
, F	значение:	
	560,2338 (Rt = 2,42	
	минуты)	
Пример 9j: (R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-	LCMS (Способ	N-этил-4,4-
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-	X2): Rt = 1,41,	дифторпиперидин-
оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-	масса/заряд =	3-карбоксамид
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-	624,2	[получали с
ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-4,4-		помощью реакции
дифторпиперидин-3-карбоксамид и (S)-	HRMS (Способ	сочетания HATU с
1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-	Х4): масса/заряд	последующим
дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-	рассч. для	удалением
гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-	C ₂₈ H ₃₁ ClF ₄ N ₇ O ₃	защитной
с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-	[M+H]+: 624,2113,	бензиловой группы
ил)-N-этил-4,4-дифторпиперидин-3-	Найденное	в 1-бензил-4,4-
карбоксамид (1:1)	значение:	дифторпиперидин-
N CI AN CO	624,2101 (Rt = 2,97	3-карбоновой
	минуты)	кислоте]
F H HN		
HN O F		
Пример 9k: N-(((R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-	LCMS (Способ	N-((4,4-
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-	X2): Rt = 1,50,	дифторпиперидин-
оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-	масса/заряд =	3-ил)метил)-N-
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-	652,2	этилацетамид
ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4-		[получали путем
дифторпиперидин-3-ил)метил)-N-	HRMS (Способ	мезилирования (1-
этилацетамид и N-(((S)-1-(5-хлор-4-(((S)-	Х4): масса/заряд	бензил-4,4-
2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-	рассч. для	дифторпиперидин-
	1	

оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-	C ₃₀ H ₃₅ ClF ₄ N ₇ O ₃	3-ил)метанола с
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-	[M+H]+: 652,2426,	последующим
ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4-	Найденное	замещением
дифторпиперидин-3-ил)метил)-N-	значение:	мезилата с
этилацетамид (1:1)	652,2422 (Rt = 3,23	помощью
N CI N O	минуты)	этиламина,
		ацилирования и
F H HN		удаления защитной
F ENT F		бензиловой группы]
Пример 9I: (S)-10-((5-хлор-2-((1R,4R)-	LCMS (Способ	5,5-дифтор-2-
5,5-дифтор-2-азабицикло[2.2.1]гептан-2-	X2): Rt = 1,47,	азабицикло[2.2.1]ге
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	масса/заряд =	птана гидрохлорид
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	565,2	
1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-		
с]хинолин-6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-	HRMS (Способ	
((1S,4S)-5,5-дифтор-2-	Х4): масса/заряд	
азабицикло[2.2.1]гептан-2-	рассч. для	
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	C ₂₆ H ₂₆ ClF ₄ N ₆ O ₂	
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	[M+H]+: 565,1742,	
1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-	Найденное	
с]хинолин-6(7Н)-он:муравьиная	значение:	
кислота (1:1:0,5)	565,1745 (Rt = 3,12	
	минуты)	
N Y C N Y O	,	
E O		
F HN		
Пример 9m: N-((R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-	LCMS (Способ	(R)-N-(4,4-
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-	X2): Rt = 1,45,	дифторпиперидин-
оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-	, ,	3-ил)-N-
, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		<i>'</i>

[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-	масса/заряд =	метилацетамид
ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4-	624,2	[получали путем
дифторпиперидин-3-ил)-N-		последовательных
метилацетамид	HRMS (Способ	ацилирования,
N .0	Х4): масса/заряд	алкилирования и
N CI (T)	рассч. для	удаления защитной
	C ₂₈ H ₃₁ ClF ₄ N ₇ O ₃	группы boc в трет-
F F	[M+H]+: 624,2113,	бутил-(R)-3-амино-
	Найденное	4,4-
, <u>n</u>	значение:	дифторпиперидин-
	624,2104 (Rt = 3,08	1-карбоксилате]
	минуты)	
Пример 9n: N-((S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-	LCMS (Способ	(S)-N-(4,4-
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-	X2): Rt = 1,46,	дифторпиперидин-
оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-	масса/заряд =	3-ил)-N-
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-	624,2	метилацетамид
ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4-		[получали путем
дифторпиперидин-3-ил)-N-	HRMS (Способ	последовательных
метилацетамид	Х4): масса/заряд	ацилирования,
N. co	рассч. для	алкилирования и
N~CI	C ₂₈ H ₃₁ ClF ₄ N ₇ O ₃	удаления защитной
N N N HN)	[M+H]+: 624,2113,	группы boc в трет-
F F	Найденное	бутил-(S)-3-амино-
F N	значение:	4,4-
8	624,2112 (Rt = 3,11	дифторпиперидин-
	минуты)	1-карбоксилате]
Пример 90: (S)-10-((5-хлор-2-(4-фтор-4-	LCMS (Способ	(4-фторпиперидин-
(гидроксиметил)пиперидин-1-	X2): Rt = 1,33,	4-ил)метанола
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	масса/заряд =	гидрохлорид
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	565,2	
1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-		
	1	

с]хинолин-6(7Н)-он	HRMS (Способ	
N. O	Х4): масса/заряд	
N CI T	рассч. для	
N N HN HN)	C ₂₆ H ₂₉ ClF ₃ N ₆ O ₃	
HO	[M+H]+: 565,1942,	
_ F	Найденное	
	значение:	
	565,1929 (Rt = 2,78	
	минуты)	
Пример 9р: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-	LCMS (Способ	(R)-пиперидин-3-
(гидроксиметил)пиперидин-1-	T2): $Rt = 1,38,$	илметанол
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	масса/заряд =	
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	547,2	
1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-		
с]хинолин-6(7Н)-он	HRMS (Способ	
0 CL 0 N 10	Х4): масса/заряд	
OH N TO	рассч. для	
N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	C ₂₆ H ₃₀ ClF ₂ N ₆ O ₃	
" HN F	[M+H]+: 547,2036,	
Ŭ ^F	Найденное	
	значение:	
	547,2032 (Rt = 2,81	
	минуты)	
Пример 9q: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-	LCMS (Способ	(S)-пиперидин-3-
(гидроксиметил)пиперидин-1-	T2): $Rt = 1,38,$	илметанол
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	масса/заряд =	
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	547,2	
1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-		
с]хинолин-6(7Н)-он	HRMS (Способ	
	Х4): масса/заряд	
	рассч. для	
	C ₂₆ H ₃₀ ClF ₂ N ₆ O ₃	
	ı	1

0 Cl 0 N 10	[M+H]+: 547,2036,	
OH N	Найденное	
N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	значение:	
HN HN	547,2027 (Rt = 2,80	
ď [†]	минуты)	
Пример 9r: (S)-10-((5-хлор-2-((1S,5R)-3-	LCMS (Способ	Рац-3-этил-3,8-
этил-2-оксо-3,8-	X2): Rt = 1,57,	диазабицикло[3.2.1]
диазабицикло[3.2.1]октан-8-	масса/заряд =	октан-4-он
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	586,2	[получали из трет-
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-		бутил-2-оксо-3,8-
1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-	HRMS (Способ	диазабицикло[3.2.1]
с]хинолин-6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-	Х4): масса/заряд	октан-8-
((1R,5S)-3-этил-2-оксо-3,8-	рассч. для	карбоксилата путем
диазабицикло[3.2.1]октан-8-	C ₂₈ H ₃₁ ClF ₂ N ₇ O ₃	этилирования и
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	[M+H]+: 586,2145,	удаления защитной
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	Найденное	группы boc]
1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-	значение:	
с]хинолин-6(7Н)-он (1:1)	586,2133 (Rt = 3,37	
N CI N O HN F F	минуты)	
Пример 9s: (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3,5-	LCMS (Способ	(3S,5R)-3,5-
дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-	X2): Rt = 1,45,	дифторпиперидина
ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-	масса/заряд =	гидрохлорид
метил-1,2,3,4-тетрагидро-	553,2	
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-он		
	HRMS (Способ	
	Х4): масса/заряд	
	рассч. для	
	C ₂₅ H ₂₆ ClF ₄ N ₆ O ₂	

	[M+H]+: 553,1742,	
F. N Y S I Y N Y O	Найденное	
N N N N	значение:	
HN	553,1741 (Rt = 3,05	
ا ا ا	минуты)	
Пример 9t: (S)-10-((2-(6-ацетил-2,6-	LCMS (Способ	циклопропил(2,6-
диазаспиро[3.3] гептан-2-ил)-5-	X2): Rt = 1,34,	диазаспиро[3.3]гепт
хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-	масса/заряд =	ан-2-ил)метанон
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	598,2	[получали из трет-
1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-		бутил-2,6-
с]хинолин-6(7Н)-он	HRMS (Способ	диазаспиро[3.3]гепт
h .0	Х4): масса/заряд	ан-2-карбоксилата с
N CI (T)	рассч. для	помощью реакции
	C ₂₉ H ₃₁ ClF ₂ N ₇ O ₃	сочетания HATU c
	[M+H]+: 598,2145,	циклопропанекарбо
	Найденное	новой кислотой с
Ö	значение:	последующим
	598,2135 (Rt = 2,77	удалением
	минуты)	защитной группы
		Boc]
Пример 9u: (S)-10-((5-хлор-2-((2-	LCMS (Способ	2-метил-1-
гидрокси-2-	X2): Rt = 1,29,	(метиламино)пропа
метилпропил)(метил)амино)пиримидин	масса/заряд =	н-2-ол
-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-	535,2	
дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-		
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-он	HRMS (Способ	
	Х4): масса/заряд	
	рассч. для	
OH H HN	C ₂₅ H ₃₀ ClF ₂ N ₆ O ₃	
F F	[M+H]+: 535,2036,	
4 -	Найденное	
	значение:	
	l	

	535,2054 (Rt = 2,65	
	минуты)	
Пример 9v: (S)-10-((5-хлор-2-((3-	LCMS (Способ	2-метил-4-
гидрокси-3-	X2): Rt = 1,28,	(метиламино)бутан-
метилбутил)(метил)амино)пиримидин-	масса/заряд =	2-ол
4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-	549,2	
7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-		
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-он	HRMS (Способ	
1 .0	Х4): масса/заряд	
N~CI (T)	рассч. для	
	C ₂₆ H ₃₂ ClF ₂ N ₆ O ₃	
" "" F	[M+H]+: 549,2192,	
он 🛆	Найденное	
	значение:	
	549,2175 (Rt = 2,63	
	минуты)	
Пример 9w: (S)-10-((5-хлор-2-(6-	LCMS (Способ	2-
(циклопропилметил)-2,6-	X2): Rt = 1,16,	(циклопропилметил
диазаспиро[3.3]гептан-2-ил)пиримидин-	масса/заряд =)-2,6-
4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-	584,2	диазаспиро[3.3]гепт
7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-		ан (получали из
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-он	HRMS (Способ	трет-бутил-2,6-
	Т4): масса/заряд	диазаспиро[3.3]гепт
	рассч. для	ан-2-карбоксилата
	C ₂₉ H ₃₃ ClF ₂ N ₇ O ₂	путем
N F F	[M+H]+: 584,2347,	алкилирования и
4	Найденное	удаления защитной
	значение:	группы вос)
	584,2343 (Rt = 2,32	
	минуты)	

Пример 9х: (2S)-10-((5-хлор-2-(6-((2,2-	LCMS (Способ	2-((2,2-
дифторциклопропил)метил)-2,6-	X2): Rt = 1,18,	дифторциклопропи
диазаспиро[3.3]гептан-2-ил)пиримидин-	масса/заряд =	л)метил)-2,6-
4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-	620,2	диазаспиро[3.3]гепт
7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-		ан [получали из
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-он	HRMS (Способ	трет-бутил-2,6-
N. CO	Т4): масса/заряд	диазаспиро[3.3]гепт
N CI TI	рассч. для	ан-2-карбоксилата
	C ₂₉ H ₃₁ ClF ₄ N ₇ O ₂	путем
[X .H	[M+H]+: 620,2158,	алкилирования и
	Найденное	удаления защитной
	значение:	группы boc]
	620,2153 (Rt = 2,39	
	минуты)	
Пример 9у: (2S)-10-((5-хлор-2-(8-	LCMS (Способ	8-
Пример 9у: (2S)-10-((5-хлор-2-(8- (циклопропилметил)-3,8-	LCMS (Способ Т2): Rt = 1,32,	8- (циклопропилметил
	`	
(циклопропилметил)-3,8-	T2): $Rt = 1,32,$	(циклопропилметил
(циклопропилметил)-3,8- диазабицикло[3.2.1]октан-3-	T2): Rt = 1,32, масса/заряд =	(циклопропилметил)-3,8-
(циклопропилметил)-3,8- диазабицикло[3.2.1]октан-3- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	T2): Rt = 1,32, масса/заряд = 598,3	(циклопропилметил)-3,8- диазабицикло[3.2.1]
(циклопропилметил)-3,8- диазабицикло[3.2.1]октан-3- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	T2): Rt = 1,32, масса/заряд = 598,3	(циклопропилметил)-3,8- диазабицикло[3.2.1] октан [получали из
(циклопропилметил)-3,8- диазабицикло[3.2.1]октан-3- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-	T2): Rt = 1,32, масса/заряд = 598,3 HRMS (Способ	(циклопропилметил)-3,8- диазабицикло[3.2.1] октан [получали из трет-бутил 3,8-
(циклопропилметил)-3,8- диазабицикло[3.2.1]октан-3- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-	T2): Rt = 1,32, масса/заряд = 598,3 HRMS (Способ Т4): масса/заряд	(циклопропилметил)-3,8- диазабицикло[3.2.1] октан [получали из трет-бутил 3,8- диазабицикло[3.2.1]
(циклопропилметил)-3,8- диазабицикло[3.2.1]октан-3- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-	T2): Rt = 1,32, масса/заряд = 598,3 HRMS (Способ Т4): масса/заряд рассч. для	(циклопропилметил)-3,8- диазабицикло[3.2.1] октан [получали из трет-бутил 3,8- диазабицикло[3.2.1] октан-3-
(циклопропилметил)-3,8- диазабицикло[3.2.1]октан-3- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-	T2): Rt = 1,32, масса/заряд = 598,3 HRMS (Способ Т4): масса/заряд рассч. для С ₃₀ H ₃₅ ClF ₂ N ₇ O ₂	(циклопропилметил)-3,8- диазабицикло[3.2.1] октан [получали из трет-бутил 3,8- диазабицикло[3.2.1] октан-3- карбоксилата путем
(циклопропилметил)-3,8- диазабицикло[3.2.1]октан-3- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-	T2): Rt = 1,32, масса/заряд = 598,3 HRMS (Способ Т4): масса/заряд рассч. для С ₃₀ H ₃₅ ClF ₂ N ₇ O ₂ [M+H]+: 598,2503,	(циклопропилметил)-3,8- диазабицикло[3.2.1] октан [получали из трет-бутил 3,8- диазабицикло[3.2.1] октан-3- карбоксилата путем алкилирования и
(циклопропилметил)-3,8- диазабицикло[3.2.1]октан-3- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-	T2): Rt = 1,32, масса/заряд = 598,3 HRMS (Способ Т4): масса/заряд рассч. для С ₃₀ H ₃₅ ClF ₂ N ₇ O ₂ [M+H]+: 598,2503, Найденное	(циклопропилметил)-3,8- диазабицикло[3.2.1] октан [получали из трет-бутил 3,8- диазабицикло[3.2.1] октан-3- карбоксилата путем алкилирования и удаления защитной
(циклопропилметил)-3,8- диазабицикло[3.2.1]октан-3- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-	T2): Rt = 1,32, масса/заряд = 598,3 HRMS (Способ Т4): масса/заряд рассч. для С30H35ClF2N7O2 [M+H]+: 598,2503, Найденное значение:	(циклопропилметил)-3,8- диазабицикло[3.2.1] октан [получали из трет-бутил 3,8- диазабицикло[3.2.1] октан-3- карбоксилата путем алкилирования и удаления защитной
(циклопропилметил)-3,8- диазабицикло[3.2.1]октан-3- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-	T2): Rt = 1,32, масса/заряд = 598,3 HRMS (Способ Т4): масса/заряд рассч. для С ₃₀ H ₃₅ ClF ₂ N ₇ O ₂ [M+H]+: 598,2503, Найденное значение: 598,2499 (Rt = 2,50	(циклопропилметил)-3,8- диазабицикло[3.2.1] октан [получали из трет-бутил 3,8- диазабицикло[3.2.1] октан-3- карбоксилата путем алкилирования и удаления защитной

Пример 9za: (2S)-10-((5-хлор-2-(8-((2,2-	LCMS (Способ	8-((2,2-
дифторциклопропил)метил)-3,8-	T2): $Rt = 1,34,$	дифторциклопропи
диазабицикло[3.2.1]октан-3-	масса/заряд =	л)метил)-3,8-
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	634,2	диазабицикло[3.2.1]
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-		октан [получали из
1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-	HRMS (Способ	трет-бутил-3,8-
с]хинолин-6(7Н)-он	Х4): масса/заряд	диазабицикло[3.2.1]
\ .o	рассч. для	октан-3-
Naci (T)	C ₃₀ H ₃₃ ClF ₄ N ₇ O ₂	карбоксилата путем
F. F. CNNN H. HN.	[M+H]+: 634,2321,	алкилирования и
X N	Найденное	удаления защитной
	значение:	группы boc]
	634,2312 (Rt = 2,59	
	минуты)	
Пример 9zb: (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5R)-3-	LCMS (Способ	(3R,5R)-5-
Пример 9zb: (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5R)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-	LCMS (Способ Т4): RT = 2,64	(3R,5R)-5- метилпиперидин-3-
	`	
гидрокси-5-метилпиперидин-1-	T4): RT = 2,64	метилпиперидин-3-
гидрокси-5-метилпиперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	T4): RT = 2,64 минуты;	метилпиперидин-3- ол [получали по
гидрокси-5-метилпиперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	T4): RT = 2,64 минуты; масса/заряд рассч.	метилпиперидин-3- ол [получали по аналогии с
гидрокси-5-метилпиперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-	T4): RT = 2,64 минуты; масса/заряд рассч. для	метилпиперидин-3- ол [получали по аналогии с процедурой
гидрокси-5-метилпиперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-	$T4$): $RT = 2,64$ минуты; масса/заряд рассч. для $C_{26}H_{30}ClF_2N_6O_3$	метилпиперидин-3- ол [получали по аналогии с процедурой описанной у Pan et
гидрокси-5-метилпиперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-	$T4$): $RT = 2,64$ минуты; масса/заряд рассч. для $C_{26}H_{30}ClF_2N_6O_3$ $[M+H]^+547,2030;$	метилпиперидин-3- ол [получали по аналогии с процедурой описанной у Pan et al, Bioorganic &
гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он	$T4$): $RT = 2,64$ минуты; масса/заряд рассч. для $C_{26}H_{30}ClF_2N_6O_3$ [M+H] $^+$ 547,2030; найденное	метилпиперидин-3- ол [получали по аналогии с процедурой описанной у Pan et al, Bioorganic & Medicinal Chemistry

[00164] Следующие приведенные в таблице примеры получали способом, аналогичным тому, который применяли для получения **примера 9а**. Применяли 1-1,5 экв. подходящего амина (в виде свободного основания или в виде хлористоводородной соли). Применяемые амины были рацемическими, что приводило к смеси изомеров как показано. Карбонат калия (3-4 экв.) применяли вместо DIPEA и ацетонитрил применяли в качестве растворителя. Время нагрева составляло 4–5 ч. при 140–150°С под воздействием

микроволнового излучения. В примере 10d применяли (S)-10-((2-хлор-5-фторпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (промежуточное соединение A2) и нагревали до 140°С в течение 16 часов.

Пример 10а: (S)-10-((5-хлор-2-((3S,4R)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((3R,4S)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1)

HRMS (Способ X4) масса/заряд рассч. для $C_{25}H_{26}CIF_4N_6O_2$ [M+H]+ = 553,1742, найденное значение 553,1734. RT 3,28 минуты

Пример 10b: (S)-10-((5-хлор-2-((3S,4S)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((3R,4R)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1)

HRMS (Способ Т4) масса/заряд рассч. для $C_{25}H_{26}ClF_4N_6O_2$ [M+H]+ = 553,1736, найденное значение 553,1751. RT 2,96 минуты

Пример 10с: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-метоксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-метоксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-

HRMS (Способ X4) масса/заряд рассч. для $C_{26}H_{30}ClF_2N_6O_3$ [M+H]+ =

циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-	547,2036,
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-он (1:1)	найденное
N CI	значение 547,2032. RT 3,11 минуты
Пример 10d: (S)-10-((5-фтор-2-((3S,4R)-3,4-дифторпиперидин-1-	HRMS (Способ
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	Х4) масса/заряд
1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он: (S)-10-	рассч. для
((5-фтор-2-((3R,4S)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-	C ₂₅ H ₂₆ F ₅ N ₆ O ₂
ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-	[M+H]+ =
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-он (1:1)	537,2037,
F' F F F F F F F F F F F F F F F F F F	найденное значение 537,2032. RT = 3,18 минуты

<u>Пример 11а: (2S)-10-[[5-хлор-2-(4-метил-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил]амино]-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-2,4-дигидро-1H-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он</u>

5

10

[00165] 1-Метил-1,4-диазепан (5 мг, 0,044 ммоль)), (S)-2-циклопропил-10-((2,5-дихлорпиримидин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (промежуточное соединение A1, 12 мг, 0,026 ммоль) и DIPEA (22 мкл, 0,13 ммоль) смешивали в ацетонитриле (0,5 мл) и нагревали в запечатанном флаконе при 70°С в течение 2 дней. Полученную смесь выпаривали,

растворяли в DMSO и очищали с применением обращенно-фазовой флеш-хроматографии (Віотаде SNAP Ultra C18 на 12 г, 20-35-75-100% метанола в воде, модификатор, представляющий собой 0,1% муравьиной кислоты). Фракции, содержащие продукт, загружали в колонку SCX-2 (1 г), которую промывали метанолом и элюировали с помощью 20% (1,6М метанольного аммиака) в DCM с получением указанного в заголовке соединения (10,3 мг, 0,017 ммоль) в виде желтого твердого вещества после выпаривания и высушивания. HRMS (способ X4) RT = 2,38 мин.; масса/заряд расч. для $C_{26}H_{31}ClF_2N_7O_2^+$ $[M+H]^+$: 546,2190, полученное: 546,2186.

[00166] Следующие приведенные в таблице примеры получали способом, аналогичным тому, который применяли для получения примера 11а. Амины получали у коммерческих поставщиков и применяли в виде свободного основания или хлористоводородной соли. Некоторые амины применяли в виде рацематов, что проводило к смешиванию изомеров, как показано. Для получения соединений из примеров 12а и12d температуру реакции поднимали до 140°C при воздействии микроволновым излучением. Для реакций получения соединений из примеров 12b и 12c применяли (3S,5R)-3-(Восамино)-5-метилпиперидин или (3R,5S)-3-(Восамино)-5-метилпиперидин. Группы Вос удаляли посредством обработки с помощью ТFA в DCM при комнатной температуре с получением показанных продуктов. Для получения соединения из примера 12е дополнительно нагревали до 160°C при воздействии микроволновым излучением в течение 4 часов.

Пример 11b: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-		LCMS (Способ
этилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-	N CI ()	T4) RT 3,05
ил)амино)-2-циклопропил-3,3-	N HN HN	минуты
дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-		масса/заряд рассч.
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	7	для
6(7H)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-		$C_{27}H_{32}ClF_2N_6O_2$
этилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-		[M+H]+ =
ил)амино)-2-циклопропил-3,3-		545,2238,
дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-		найденное
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		значение
6(7Н)-он (1:1)		545,2233.

Пример 11с: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1) Пример 11d: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1) Пример 11d: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1)) Пример 11e: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1)) Пример 11e: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1)) Пример 11e: (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1))			
Т4 RT 2,91 Минуты Масса/заряд рассч. Для С2:Н32CIF2N6O2 [M+H]+ = 14: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1)	Пример 11с: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-		LCMS (Способ
дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино]2,3-с]хинолии-6(7H)-ои:(S)-10-((S-хлор-2-((S)-3-метил-азепан-1-ил)пиримидии-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино]2,3-с]хинолии-6(7H)-ои:(S)-10-((S-хлор-2-((R)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино]2,3-с]хинолии-6(7H)-ои:(S)-10-((S-хлор-2-((S)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино]2,3-с]хинолии-6(7H)-ои (1:1)) Пример 11e: (S)-10-((S-хлор-2-((S)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино]2,3-с]хинолин-6(7H)-ои (1:1)) Пример 11e: (S)-10-((S-хлор-2-((S)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-ои (1:1)) Пример 11e: (S)-10-((S-хлор-2-((S)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-ои (1:1))	метилазепан-1-ил)пиримидин-4-	N T I Jo	T4) RT 2,91
[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин- 6(7H)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-метилазепан-1-ил)пиримидин-4- ил)амино)-2-циклопропил-3,3- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 11d: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4- ил)амино)-2-циклопропил-3,3- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин- 6(7H)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((S)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4- ил)амино)-2-циклопропил-3,3- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин- 6(7H)-он (1:1)) Пример 11e: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин- 6(7H)-он (1:1)) Сим (Способ Т4) RT 2,94 минуты масса/заряд рассч. для Сундарина Сим (Способ Т4) RT 3,05 минуты масса/заряд рассч. для Сов (Способ Т4) RT 3,05 минуты масса/заряд рассч. для Сов (Способ Т4) RT 3,05 минуты масса/заряд рассч. для Сов (Способ Т4) RT 3,05 минуты масса/заряд рассч. для Сов (Способ Т4) RT 3,05 минуты масса/заряд рассч. для Сов (Способ Т4) RT 3,05 минуты масса/заряд рассч. для Сов (Способ Т4) RT 3,05 минуты масса/заряд рассч. для Сов (Способ Т4) RT 3,05 минуты масса/заряд рассч. для Сов (Способ Т4) RT 3,05	ил)амино)-2-циклопропил-3,3-	N N HN HN	минуты
6(7Н)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((R)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((S)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1)) Пример 11e: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1)) Пример 11e: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1)) Пример 11e: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1))	дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-		масса/заряд рассч.
метилазепан-1-ил)пиримидин-4- ил)амино)-2-циклопропил-3,3- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 11d: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4- метилазепан-1-ил)пиримидин-4- ил)амино)-2-циклопропил-3,3- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((S)-4- метилазепан-1-ил)пиримидин-4- ил)амино)-2-циклопропил-3,3- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1)) Пример 11e: (S)-10-((5-хлор-2- ((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин- 1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- щиклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1)) Пример 11e: (S)-10-((5-хлор-2- ((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин- 1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- щиклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1)) Пример 11e: (S)-10-((5-хлор-2- ((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин- 1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- щиклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1))	[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		для
ил)амино)-2-циклопропил-3,3- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 11d: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4- ил)амино)-2-циклопропил-3,3- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4- ил)амино)-2-циклопропил-3,3- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1)) Пример 11e: (S)-10-((5-хлор-2-((S	6(7H)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-		C ₂₇ H ₃₂ ClF ₂ N ₆ O ₂
дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 11d: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1)) Пример 11e: (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 11e: (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1)	метилазепан-1-ил)пиримидин-4-		[M+H]+ =
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 11d: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1)) Пример 11e: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1)) Пример 11e: (S)-10-((5-хлор-2-((S-хлор-2-((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (M+H]+ = (M+H]+ = (M+H]+ = (M+H]+ = (M+H)+	ил)амино)-2-циклопропил-3,3-		545,2238,
Бергитри (1:1) Бер	дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-		найденное
Пример 11d: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1)) Пример 11e: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1))	[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		значение
метилазепан-1-ил)пиримидин-4- ил)амино)-2-циклопропил-3,3- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((S)-4- метилазепан-1-ил)пиримидин-4- ил)амино)-2-циклопропил-3,3- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1)) Пример 11e: (S)-10-((5-хлор-2- ((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин- 1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Та RT 2,94 минуты масса/заряд рассч. Та RT 3,05 минуты масса/заряд рассч. для С25H28CIF2N6O4 [M+H]+ =	6(7Н)-он (1:1)		545,2240.
метилазепан-1-ил)пиримидин-4- ил)амино)-2-циклопропил-3,3- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((S)-4- метилазепан-1-ил)пиримидин-4- ил)амино)-2-циклопропил-3,3- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1)) Пример 11e: (S)-10-((5-хлор-2- ((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин- 1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Та RT 2,94 минуты масса/заряд рассч. Та Рабо (Способ Та Рабо (Способ)			
ил)амино)-2-циклопропил-3,3- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((S)-4- метилазепан-1-ил)пиримидин-4- ил)амино)-2-циклопропил-3,3- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1)) Пример 11e: (S)-10-((5-хлор-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Минуты масса/заряд рассч. Тана Винуты масса/заряд рассч. для С25H28CIF2N6O4 [М+H]+ =	Пример 11d: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4-	N ₂ ,c0	LCMS (Способ
дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((S)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4- ил)амино)-2-циклопропил-3,3- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1)) Пример 11е: (S)-10-((5-хлор-2- ((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин- 1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) масса/заряд рассч. Терм масса/заряд рассч. Бергинолин- С27H32CIF2N6O2 [М+H]+ В масса/заряд рассч. Терм	метилазепан-1-ил)пиримидин-4-	N Y CI	T4) RT 2,94
[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин- 6(7H)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((S)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4- ил)амино)-2-циклопропил-3,3- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин- 6(7H)-он (1:1)) Пример 11е: (S)-10-((5-хлор-2- ((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин- 1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин- 6(7H)-он [1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин- 6(7H)-он	ил)амино)-2-циклопропил-3,3-	N N N HN HN	минуты
$ \begin{array}{llllllllllllllllllllllllllllllllllll$	дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-		масса/заряд рассч.
метилазепан-1-ил)пиримидин-4- ил)амино)-2-циклопропил-3,3- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1)) Пример 11е: (S)-10-((5-хлор-2- ((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин- 1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он [М+H]+ = 545,2238, найденное значение 545,2248. LCMS (Способ Т4) RT 3,05 минуты масса/заряд рассч. для С25H28CIF2N6O4 [M+H]+ =	[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	, 7	для
ил)амино)-2-циклопропил-3,3- дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1)) Пример 11е: (S)-10-((5-хлор-2- ((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин- 1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он Бабара Бабара Бабара Вабара Ва	6(7H)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((S)-4-		C ₂₇ H ₃₂ ClF ₂ N ₆ O ₂
дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1)) Пример 11е: (S)-10-((5-хлор-2- ((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин- 1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он Найденное значение 545,2248. LCMS (Способ Т4) RT 3,05 минуты масса/заряд рассч. для С25H28ClF2N6O4 [M+H]+ =	метилазепан-1-ил)пиримидин-4-		[M+H]+ =
[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин- 6(7H)-он (1:1)) Пример 11e: (S)-10-((5-хлор-2- ((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин- 1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин- 6(7H)-он Ваначение 545,2248. LCMS (Способ Т4) RT 3,05 минуты масса/заряд рассч. для С25H28ClF2N6O4 [M+H]+ =	ил)амино)-2-циклопропил-3,3-		545,2238,
6(7H)-он (1:1)) Пример 11e: (S)-10-((5-хлор-2- ((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- (С25H28ClF2N6O4 [M+H]+ =	дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-		найденное
Пример 11e: (S)-10-((5-хлор-2- ((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин- 1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он	[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		значение
((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин- 1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он	6(7Н)-он (1:1))		545,2248.
((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин- 1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он			
1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он HO N N H H H H H MACCA/Заряд рассч. Минуты масса/заряд рассч. Для С25H28ClF2N6O4 [M+H]+ =	Пример 11e: (S)-10-((5-хлор-2-	- N_0	LCMS (Способ
1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- 1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он 1 	((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин-	N TO CITY	T4) RT 3,05
1,2,3,4-тетрагидро-для[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- $C_{25}H_{28}ClF_2N_6O_4$ 6(7H)-он[M+H]+	1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	HO N H HN	минуты
$[1,4]$ оксазепино $[2,3-c]$ хинолин- $C_{25}H_{28}ClF_2N_6O_4$ $[M+H]+=$	циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	OH Å F	масса/заряд рассч.
6(7Н)-он [М+Н]+ =	1,2,3,4-тетрагидро-		для
	[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		C ₂₅ H ₂₈ ClF ₂ N ₆ O ₄
549,1823,	6(7Н)-он		[M+H]+ =
			549,1823,

		найденное
		значение
		549,1827.
Пример 11f: (S)-10-((5-хлор-2-	N-co	LCMS (Способ
((1R,5R)-1-(гидроксиметил)-5-	N Y CI	T4) RT 2,66
метил-3-азабицикло[3.1.0]гексан-3-	MAN HN HN	минуты
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-		масса/заряд рассч.
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	но	для
1,2,3,4-тетрагидро-	N~CI (T)NCO	C ₂₇ H ₃₀ ClF ₂ N ₆ O ₃
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	N N N HN)	[M+H]+ =
6(7H)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((1S,5S)-1-		559,2030,
(гидроксиметил)-5-метил-3-	но	найденное
азабицикло[3.1.0] гексан-3-		значение
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-		559,2026.
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-		
1,2,3,4-тетрагидро-		
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		
6(7Н)-он (1:1)		
Пример 11g: (S)-10-((5-хлор-2-	CI NYO	LCMS (Способ
((3R,5R)-3-фтор-5-	NIX LIVE	T4) RT 2,72
гидроксипиперидин-1-	F.,, N N H HN	минуты
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	OH A	масса/заряд рассч.
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	CI NYO	для
1,2,3,4-тетрагидро-	NITULAY 9	C ₂₅ H ₂₇ ClF ₃ N ₆ O ₃
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	F N N H HN	[M+H]+ =
6(7H)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((3S,5S)-3-	OH 4	551,1780,
фтор-5-гидроксипиперидин-1-		найденное
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-		значение
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-		551,1785.
1,2,3,4-тетрагидро-		

[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		
6(7Н)-он (1:1)		
Пример 11h: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-7-		LCMS (Способ
гидрокси-5-азаспиро[2.5]октан-5-	N T T o	T4) RT 2,73
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	AN HIN HIN F	минуты
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	ÖH Δ F	масса/заряд рассч.
1,2,3,4-тетрагидро-		для
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		C ₂₇ H ₃₀ ClF ₂ N ₆ O ₃
6(7H)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((S)-7-		[M+H]+ =
гидрокси-5-азаспиро[2.5]октан-5-		559,2030,
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-		найденное
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-		значение
1,2,3,4-тетрагидро-		559,2023.
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		
6(7Н)-он (1:1)		
Пример 11i: (S)-10-((5-хлор-2-	N O	LCMS (Способ
(метил(пропил)амино)пиримидин-4-	N To I I	T4) RT 2,68
ил)амино)-2-циклопропил-3,3-	N HN HN	минуты
дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-		масса/заряд рассч.
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		для
6(7Н)-он		C ₂₄ H ₂₈ ClF ₂ N ₆ O ₂
		[M+H]+ =
		505,1925,
		найденное
		значение
		505,1929.

Пример 11j: (S)-10-((5-хлор-2-	1 -	LCMS (Способ
	Naci Anto	`
((3R,4S)-3-(гидроксиметил)-4-		, ,
метилпирролидин-1-ил)пиримидин-	" FF	минуты
4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-	HO-3	масса/заряд рассч.
дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-	CI NYO	для
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		$C_{26}H_{30}ClF_2N_6O_3$
6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((3S,4R)-		[M+H]+ =
3-(гидроксиметил)-4-	но Д	547,2030,
метилпирролидин-1-ил)пиримидин-		найденное
4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-		значение
дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-		547,2033.
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		
6(7Н)-он (1:1)		
Пример 11k: (S)-10-((5-хлор-2-((2-	1,0	LCMS (Способ
гидроксиэтил)(пропил)амино)пири	N CI (T)	T4) RT 2,60
мидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-	HO N N H HN	минуты
3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-		масса/заряд рассч.
тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-	,	для
с]хинолин-6(7Н)-он		C ₂₅ H ₃₀ ClF ₂ N ₆ O ₃
		[M+H]+ =
		535,2030,
		найденное
		значение
		535,2035.
Пример 111: (S)-10-((5-хлор-2-(5-	l .0	LCMS (Способ
азаспиро[2.5]октан-5-	N' Y' IT'	T4) RT 2,95
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	N N N HN N	минуты
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-		масса/заряд рассч.
1,2,3,4-тетрагидро-	7	для
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		$C_{27}H_{30}ClF_2N_6O_2$
6(7Н)-он		$ \mathbf{M}+\mathbf{H} + = \mathbf{M}+\mathbf{H} + \mathbf{M}+\mathbf{H} + \mathbf{M}+\mathbf{H} $
V(/ 11)-UII		[141,11],

		543,2081,
		найденное
		значение
		543,2086.
Пример 11m: (S)-10-((5-хлор-2-(((R)-	N-LO	LCMS (Способ
3-метокси-2-	N Y CI	T4) RT 2,53
метилпропил)амино)пиримидин-4-	HN HN HN	минуты
ил)амино)-2-циклопропил-3,3-		масса/заряд рассч.
дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-	OMe	для
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		C ₂₅ H ₃₀ ClF ₂ N ₆ O ₃
6(7H)-он : (S)-10-((5-хлор-2-(((S)-3-		[M+H]+ =
метокси-2-		535,2030,
метилпропил)амино)пиримидин-4-		найденное
ил)амино)-2-циклопропил-3,3-		значение
дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-		535,2033.
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		
6(7Н)-он (1:1)		
Пример 11n: (S)-10-((5-хлор-2-(3,3-	NZO	HRMS (Способ
диметилазетидин-1-ил)пиримидин-	N Y C C C	Т4) масса/заряд
4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-	LN HN HN	рассч. для
дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-		C ₂₅ H ₂₈ ClF ₂ N ₆ O ₂
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		[M+H]+ =:
6(7Н)-он		517,1925,
		Найденное
		значение:
		517,1923
Пример 110: (S)-10-((5-хлор-2-(3-	NZO	HRMS (Способ
метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-	N TCI CITO	Т4) масса/заряд
ил)амино)-2-циклопропил-3,3-	LN N HN HN	рассч. для
дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-		C ₂₄ H ₂₆ ClF ₂ N ₆ O ₂
		[M+H] ⁺ =
	<u> </u>	

[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		503,1769,
6(7Н)-он		Найденное
		значение:
		503,1768
Пример 11р: (S)-1-(5-хлор-4-((2-		HRMS (Способ
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-	N TO DE	Х4) масса/заряд
оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-	LN N HN HN	рассч. для
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-	N A F	C ₂₄ H ₂₃ ClF ₂ N ₇ O ₂
ил)амино)пиримидин-2-		[M+H] ⁺ : 514,1570,
ил)азетидин-3-карбонитрил		Найденное
		значение:
		514,1570
Пример 11q: (S)-10-((5-хлор-2-(3-	CI CANYO	HRMS (Способ
фторазетидин-1-ил)пиримидин-4-	N X I I I	Х4) масса/заряд
ил)амино)-2-циклопропил-3,3-	LN N HN HN	рассч. для
дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-	F' Å F	$C_{23}H_{23}ClF_3N_6O_2$
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		[M+H] ⁺ : 507,1518,
6(7Н)-он		Найденное
		значение:
		507,1519
	¹ Н ЯМР (600 МГц, Метанол-	$d4) \delta 8,16 (d, J = 2,3)$
	Γ ц, 1H), 8,00 (dd, $J = 9,1, 2,3 \Gamma$	Гц, 1H), 7,97 (s, 1H),
	$7,54$ (d, $J = 9,2 \Gamma \mu$, 1H), 5,39 (dtt, J = 57,2, 6,1, 3,2
	Гц, 1H), 4,54 – 4,29 (m, 4H),	4,16 – 4,05 (m, 2H),
	3,72 (s, 3H), 3,42 – 3,25 (m, 1H), 1,48 – 1,36 (m,	
	1H), 0,85 – 0,77 (m, 1H), 0,74 – 0,66 (m, 1H), 0,66	
	-0.58 (m, 1H), $0.45 - 0.32$ (m	, 1H).

Пример 11r: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-	1, 0	HRMS (Способ
(дифторметил)пиперидин-1-	N CI (TI)	T4) RT 3,05
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	N HN HN	минуты
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-		масса/заряд рассч.
1,2,3,4-тетрагидро-	_F \(\sum_{F} \)	для
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		C ₂₆ H ₂₈ ClF ₄ N ₆ O ₂
6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-		[M+H]+ =
(дифторметил)пиперидин-1-		567,1893,
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-		найденное
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-		значение
1,2,3,4-тетрагидро-		567,1900.
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		
6(7Н)-он (1:1)		
Пример 11s: (S)-1-(5-хлор-4-((2-	a ~h~o	HRMS (Способ
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-	NI III	Т4) масса/заряд
оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-	N H HN	рассч. для
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-	Δ .	C ₂₅ H ₂₅ ClF ₂ N ₇ O ₂
ил)амино)пиримидин-2-ил)-3-		[M+H] ⁺ : 528,1721,
метилазетидин-3-карбонитрил		Найденное
		значение:
		528,1721
Пример 11t: (S)-2-(1-(5-хлор-4-((2-	01 2 NZO	HRMS (Способ
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-	N'Y' III	Т4) масса/заряд
оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-	LN HN HN	рассч. для
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-		C ₂₅ H ₂₅ ClF ₂ N ₇ O ₂
ил)амино)пиримидин-2-	W	[M+H] ⁺ : 528,1721,
ил)азетидин-3-ил)ацетонитрил		Найденное
		значение:
		528,1726

Пример 11u: (S)-10-((5-хлор-2-(3-(дифторметил)азетидин-1ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

F N N N H HN F F

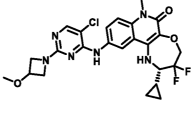
HRMS (Способ Т4) масса/заряд рассч. для С₂₄H₂₄ClF₄N₆O₂ [M+H]⁺: 539,1580, Найденное значение: 539,1585

Пример 11v: (S)-10-((2-(азетидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

HRMS (Способ Т4) масса/заряд рассч. для С₂₃H₂₄ClF₂N₆O₂⁺ [M+H]⁺: 489,1617, Найденное значение: 489,1602.

¹Н ЯМР (600 МГц, MeOD- d_4) δ 8,17 (d, J = 2,3 Гц, 1H), 8,02 (dd, J = 9,1, 2,3 Гц, 1H), 7,90 (s, 1H), 7,50 (d, J = 9,1 Гц, 1H), 4,54 - 4,34 (m, 2H), 4,10-4,03 (m, 4H), 3,69 (s, 3H), 3,37-3,28 (m, 1H), 2,32 (quin, J = 7,5 Гц, 2H), 1,42-1,34 (m, 1H), 0,83 - 0,77 (m, 1H), 0,71 -0,64 (m, 1H), 0,61 - 0,58 (m, 1H), 0,40 - 0,33 (m, 1H).

Пример 11w: (S)-10-((5-хлор-2-(3-метоксиазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он



HRMS (Способ Т4) масса/заряд рассч. для С₂₄H₂₆ClF₂N₆O₃⁺ [M+H]⁺: 519,1723, Найденное значение: 519,1708.

	¹ Н ЯМР (600 МГц, MeOD-d	$\frac{1}{4}$ δ 8,18 (d, J = 2,3	
	Γ ц, 1H), 8,00 (dd, J = 9,1, 2,3 Γ ц, 1H), 7,93 (s,		
	1H), 7,52 (d, $J = 9,1$ Γ II, 1H), 4,52 - 4,37 (m, 2H),		
	4,31 - 4,26 (m, 1H), 4,25 - 4,19	(m, 2H), 3,90 - 3,86	
	(m, 2H), 3,71 (s, 3H), 3,36 - 3	3,28 (m, 4H), 1,43 -	
	1,35 (m, 1H), 0,83 - 0,76 (m,	1H), 0,72 - 0,66 (m,	
	1H), 0,64 - 0,59 (m, 1H), 0,40	- 0,34 (m, 1H)	
Пример 11х: (S)-10-((5-хлор-2-(3-	NVO	HRMS (Способ	
метокси-3-метилазетидин-1-	N T C C	Т4) масса/заряд	
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	LN N HN HN	рассч. для	
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	07- Å F	C ₂₅ H ₂₈ ClF ₂ N ₆ O ₃	
1,2,3,4-тетрагидро-		[M+H] ⁺ : 533,1874,	
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		Найденное	
6(7Н)-он		значение:	
		533,1884	
Пример 11у: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-	N _N O	LCMS (Способ	
этилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-	N Y C L L	X2) RT	
ил)амино)-2-циклопропил-3,3-	N N H HN	1,63минуты;	
дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-		масса/заряд рассч.	
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		для	
6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-		$C_{26}H_{30}ClF_2N_6O_2^+$	
этилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-		531,2081	
ил)амино)-2-циклопропил-3,3-		найденное	
дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-		значение 531,2085	
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-			
6(7Н)-он (1:1)			
Пример 11z: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-	CI ~N~0	LCMS (Способ	
фтор-3-метилпиперидин-1-	III III	X4) RT	
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	N H HN	3,29минуты;	
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	\ \tilde{\chi} \ \alpha \ \alpha \ \ \ \ \alpha \ \ \alpha \ \alp	масса/заряд рассч.	
L	<u>l</u>		

1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазенино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он :(S)-10-((5-хлор-2-((S)-3- фтор-3-метилниперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазенино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 12a: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3- гидрокси-3-метилнирролидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазенино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3- амино-5-метилниперидин-1-ил)-5- хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазенино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3- амино-5-метилниперидин-1-ил)-5- хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазенино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3- амино-5-метилниперидин-1-ил)-5- хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазенино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1)			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
(S)-10-((5-хлор-2-((S)-3- фтор-3-метилиперидин-1- ил)пиримидии-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3- гидрокси-3-метилпирролидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он: (S)-10-((2-((3S,SR)-3- амино-5-метилпинеридин-1-ил)-5- хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1)	1,2,3,4-тетрагидро-		
фтор-3-метилиперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- пиклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- 1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3- пидрокси-3-метилпирролидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- пиклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- 1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3- пидрокси-3-метилпирролидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- пиклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- 1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3- амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5- хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- пиклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- 1,4,3,4-тетрагидро- 1,2,3,4-тетрагидро- 1,4,3,4-тетрагидро- 1,4,3,4-тетрагидро- 1,4,3,4-тетрагидро- 1,4,3,4-тетрагидро- 1,4,3,4-тетрагидро- 1,4,3,6-тетрагидро- 1,4,3,6-тетрагидро- 1,4,3,6-тетрагидро- 1,4,3,6-тетрагидро- 1,4,10ксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он	[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		C ₂₆ H ₂₉ ClF ₃ N ₆ O ₂ +
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- пиклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 12a: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-гидрокси-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- пиклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпирролидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- пиклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпирролидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- пиклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (3-1-2) [1,4]оксазепин	6(7H)-он :(S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-		[M+H]+ 549,1992
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1) Пример 12a: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-гидрокси-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидии-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиреридин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (3-2)-	фтор-3-метилпиперидин-1-		найденное
1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 12а: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-гидрокси-3-метилпирролидин-1-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиреридин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (3-1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (3-1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (3-1)	ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-		значение 549,1983
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 12a: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-гидрокси-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-гидрокси-3-метилпирролидин-1-ил)-тил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Ним СПСМЅ (Способ Т4) RT 2,49 минуты масса/заряд рассч. для рассч.	циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-		
Пример 12а: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-гидрокси-3-метилпирролидин-1-ил) мино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (3-3-с]хинолин-6(7H)-он (3-3-с]хино	1,2,3,4-тетрагидро-		
Пример 12а: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-гидрокси-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (3-1)-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (3-1)-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2	[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		
тидрокси-3-метилпирролидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((S)-3- гидрокси-3-метилпирролидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3- амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5- хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он 3начение:	6(7Н)-он (1:1)		
тидрокси-3-метилпирролидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((S)-3- гидрокси-3-метилпирролидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3- амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5- хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он 3начение:			
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- пиклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((S)-3- гидрокси-3-метилпирролидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- пиклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3- амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5- хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- пиклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Минуты масса/заряд рассч. Для С25H2вСIF2N6О3 [М+H]+ = 533,1874 найденное значение 533,1873 НRMS (Способ Х4) масса/заряд рассч. Для С26H31CIF2N7O2 [М+H]+: 546,2195, Найденное значение:	Пример 12a: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-	N CI N O	LCMS (Способ
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((S)-3- гидрокси-3-метилпирролидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3- амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5- хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- 1,2,3,4-тетрагидро- 1,2,3,4-тетрагидро- 1,2,3,4-тетрагидро- 1,2,3,4-тетрагидро- 1,2,3,4-тетрагидро- 1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (3,3-с]хинолин-	гидрокси-3-метилпирролидин-1-	HONNIN	T4) RT 2,49
1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин- 6(7H)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-гидрокси-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин- 6(7H)-он (1:1) $HRMS$ (Способ х4) масса/заряд рассч. для С2,6H31CIF2N7O2 [M+H] $^+$: 546,2195, Найденное значение:	ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	H HN	минуты
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((S)-3- гидрокси-3-метилпирролидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) $C_{25}H_{28}CIF_{2}N_{6}O_{3}$ [M+H]+ 533,1874, найденное значение 533,1873Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3- амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5- хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-онHRMS (Способ X4) масса/заряд 	циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-		масса/заряд рассч.
6(7H)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-гидрокси-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он значение:	1,2,3,4-тетрагидро-		для
тидрокси-3-метилпирролидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3- амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5- хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он НRMS (Способ X4) масса/заряд рассч. для С26H3 ₁ ClF ₂ N ₇ O ₂ [M+H] ⁺ : 546,2195, Найденное значение:	[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		C ₂₅ H ₂₈ ClF ₂ N ₆ O ₃
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он Найденное значение 533,1873 Нгмм (Способ Х4) масса/заряд рассч. для С26H31CIF2N7O2 [М+Н] ⁺ : 546,2195, Найденное значение:	6(7H)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-		[M+H]+ =
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он значение 533,1873 Нгм (Способ Х4) масса/заряд рассч. для С26H31CIF2N7O2 [M+H] ⁺ : 546,2195, Найденное значение:	гидрокси-3-метилпирролидин-1-		533,1874,
1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин- 6(7H)-он Найденное значение:	ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-		найденное
[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин- 6(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-3-к)-к)-к)	циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-		значение 533,1873
б(7H)-он (1:1) Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-3-амино-3-амино-3-амино-3-амино-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[M+H] ⁺ : 546,2195, Найденное значение:	1,2,3,4-тетрагидро-		
Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он	[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		
амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5- хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он	6(7Н)-он (1:1)		
амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5- хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он			
хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он 1,2,3,4-тетрагидро- 1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 1,5 1,4 1,5 1,4 1,5 1,6 1,	Пример 12b: (S)-10-((2-((3S,5R)-3-	SI ~ M~O	HRMS (Способ
хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он 1 	амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-	N. T. D.	Х4) масса/заряд
1,2,3,4-тетрагидро-[M+H]+: 546,2195,[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-Найденное6(7H)-онзначение:	хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-	H ₂ N,, N N H HN	рассч. для
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он Найденное значение:	циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-		C ₂₆ H ₃₁ ClF ₂ N ₇ O ₂
6(7Н)-он значение:	1,2,3,4-тетрагидро-		[M+H] ⁺ : 546,2195,
	[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		Найденное
546,2202.	6(7Н)-он		значение:
ı			546,2202.

Пример 12с: (S)-10-((2-((3R,5S)-3-амино-5-метилииперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он 12e: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (1:1)			
хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- пиклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- 1,4]оксазепино[2,3-с хинолин- 6(7H)-он Пример 12d: (2S)-10-((2-(6-окса-3-азабициклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- 1,4]оксазепино[2,3-с хинолин- 6(7H)-он Пример 12e: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- пиклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- 1,4]оксазепино[2,3-с хинолин- 6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- пиклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- 6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- пиклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- 1,4]оксазепино[2,3-с хинолин- 1,4	Пример 12с: (S)-10-((2-((3R,5S)-3-	ci Nyo	HRMS (Способ
хлорпиримидин-4-нл)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он Пример 12d: (2S)-10-((2-(6-окса-3-азабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)-5- хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он Пример 12e: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-	NII III	Х4) масса/заряд
1,2,3,4-тетрагидро-	хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-	H ₂ N N H HN F	рассч. для
Пример 12d: (2S)-10-((2-(6-окса-3-азабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3-дифтор-5-гидроксиппиеридин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3-дифтор-5-гидроксиппиеридин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-5-гидроксиппиеридин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-5-гидроксиппиеридин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-		$C_{26}H_{31}ClF_2N_7O_2$
Пример 12d: (2S)-10-((2-(6-окса-3-азабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	1,2,3,4-тетрагидро-		[M+H] ⁺ : 546,2195,
546,2182. IПример 12d: (2S)-10-((2-(6-окса-3азабицикло[3.1.1]гентан-3-ил)-5- хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- шиклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- шиклопропил-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- шиклопропил-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- шиклопропил-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- шиклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- шиклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		Найденное
Пример 12d: (2S)-10-((2-(6-окса-3-азабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	6(7Н)-он		значение:
азабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)-5- хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он Пример 12e: (S)-10-((5-хлор-2-((R)- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3- дифтор-5-гидроксипиперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-			546,2182.
хлорпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он Пример 12е: (S)-10-((5-хлор-2-((R)- 3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3- дифтор-5-гидроксипиперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3- дифтор-5-гидроксипиперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	Пример 12d: (2S)-10-((2-(6-окса-3-	01 0 N CO	LCMS (Способ
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он Пример 12e: (S)-10-((5-хлор-2-((R)- 3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3- дифтор-5-гидроксипиперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	азабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)-5-	N T D	T4) RT 2,62
1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он для ([M+H]+) 531,1717; найденное значение 531,1679 Пример 12е: (S)-10-((5-хлор-2-((R)- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3- дифтор-5-гидроксипиперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- LCMS (Способ X4) RT 3,20минуты; масса/заряд рассч. для С25H26CIF4N6O3+ [M+H]+ 569,1691 найденное значение 569,1688	хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-	N N H HN	минуты
[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин- 6(7H)-он Пример 12e: (S)-10-((5-хлор-2-((R)- 3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин- 6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3- дифтор-5-гидроксипиперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-	циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-		масса/заряд рассч.
6(7H)-он ([M+H]+) 531,1717; найденное значение 531,1679 Пример 12е: (S)-10-((5-хлор-2-((R)- 3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3- дифтор-5-гидроксипиперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	1,2,3,4-тетрагидро-		для
Пример 12е: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		C ₂₅ H ₂₆ ClF ₂ N ₆ O ₃
Пример 12e: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-диклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-диклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-диклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-диклопропил-3,3-сдхинолин-	6(7Н)-он		([M+H]+)
Пример 12e: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-диклопропил-3,3-дифтор-7-метил-			531,1717;
Пример 12е: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-			найденное
3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3- дифтор-5-гидроксипиперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-			значение 531,1679
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	Пример 12e: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-	SI ~ N~O	LCMS (Способ
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- 6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-	NI LITE	X4) RT
1,2,3,4-тетрагидро- для [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин- C25H26ClF4N6O3 ⁺ 6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-диклопропил-3,3-дифтор-7-метил- найденное 3начение 569,1688 значение 569,1688 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	HO N N H HN	3,20минуты;
[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин- 6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3- дифтор-5-гидроксипиперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-	циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	\ \tilde{\chi_{\text{F}}} \ \alpha \ \delta \ \	масса/заряд рассч.
6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3- дифтор-5-гидроксипиперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	1,2,3,4-тетрагидро-		для
дифтор-5-гидроксипиперидин-1- ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		C ₂₅ H ₂₆ ClF ₄ N ₆ O ₃ ⁺
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3-		[M+H] ⁺ 569,1691
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	дифтор-5-гидроксипиперидин-1-		найденное
1,2,3,4-тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-		значение 569,1688
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-		
	1,2,3,4-тетрагидро-		
6(7Н)-он (1:1)	[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		
	6(7Н)-он (1:1)		

T 100 (C) 10 (/T 0 (/T) 0		T 03 10 (0 0
Пример 12f: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-2-	CI NO	LCMS (Способ
метилтиоморфолино)пиримидин-4-	III LACO	X4) RT
ил)амино)-2-циклопропил-3,3-	N H HN	3,63минуты
дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-		масса/заряд рассч.
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		для
6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-2-		$C_{25}H_{28}ClF_2N_6O_2S^+$
метилтиоморфолино)пиримидин-4-		[M+H] ⁺ 549,1646
ил)амино)-2-циклопропил-3,3-		найденное
дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-		значение
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		549,1635
6(7Н)-он (1:1)		
Пример 12g: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-	N0	LCMS (Способ
4,6-диметил-1,4-диазепан-1-	N TCI TTO	T4) RT 2,50
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	N N N HN N	минуты
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	____\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	масса/заряд рассч.
1,2,3,4-тетрагидро-	,	для
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		C ₂₇ H ₃₃ ClF ₂ N ₇ O ₂
6(7H)-он:(S)-10-((5-хлор-2-((S)-4,6-		[M+H] ⁺ 560,2347
диметил-1,4-диазепан-1-		найденное
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-		значение 560,2351
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-		,
1,2,3,4-тетрагидро-		
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		
6(7Н)-он (1:1)		
Пример 12h: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-	1 0	LCMS (Способ
гексагидропирроло[1,2-а]пиразин-	Na CI	T4) RT
2(1Н)-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-		2,49минуты;
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-		масса/заряд рассч.
1,2,3,4-тетрагидро-	7	
•		для
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		$C_{27}H_{31}ClF_2N_7O_2$

6(7H)-он: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-		[M+H]+ 558,2190
гексагидропирроло[1,2-а]пиразин-		найденное
2(1Н)-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-		значение 558,2188
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-		
1,2,3,4-тетрагидро-		
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		
6(7Н)-он (1:1)		
Пример 12i: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-6-	1 0	LCMS (Способ
оксогексагидропирроло[1,2-	N CI TYN YO	T4) Rt
а]пиразин-2(1Н)-ил)пиримидин-4-	N HN HN J	2,81минуты;
ил)амино)-2-циклопропил-3,3-	O=N-H	масса/заряд рассч.
дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-		для
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		C ₂₇ H ₂₉ ClF ₂ N ₇ O ₃
6(7H)-он : (S)-10-((5-хлор-2-((s)-6-		[M+H]+ 572,1983
оксогексагидропирроло[1,2-		найденное
а]пиразин-2(1Н)-ил)пиримидин-4-		значение 572,1994
ил)амино)-2-циклопропил-3,3-		Situ icime 372,1991
дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-		
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		
6(7Н)-он (1:1)		
0(/11)-011 (1.1)		
Пример 12j: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-8-	1 0	LCMS (Способ
гидрокси-6-азаспиро[3.5]нонан-6-	Naci Anto	X4) Rt
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	HO N N HN	3,20минуты;
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-		масса/заряд рассч.
1,2,3,4-тетрагидро-	\Diamond	для
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-		C ₂₈ H ₃₂ ClF ₂ N ₆ O ₃
6(7H)-он : (S)-10-((5-хлор-2-((S)-8-		[M+H]+ 573,2192
гидрокси-6-азаспиро[3.5]нонан-6-		найденное
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-		значение 573,2183
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-		
Amorom Pommi-0,0-Amprop-/-McIndi-		

1,2,3,4-тетрагидро-	
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	
6(7Н)-он (1:1)	

[00167] Следующие примеры 12х01-12х50 могут быть получены способами, аналогичными тем, которые описаны ранее для примеров 9а, 11а или 12а. Амины могут быть получены от коммерческих поставщиков или получены известными способами, и из применяют в виде свободного основания или хлористоводородной соли. Некоторые амины применяли в виде рацематов, что проводило к смешиванию изомеров, как показано. Можно применять защитные группы, чтобы скрыть реакционную функциональность; например при получении соединения из примера 12х14 применяли трет-бутил-6-гидрокси-1,4-диазепан-1-карбоксилат, и удаляли группу Вос путем обработки с помощью ТFA в DCM при комнатной температуре. При получении соединения из примера 12х26 применяли трет-бутил-2-(дифторметил)пиперазин-1-карбоксилат, и происходило удаление защитной группы Вос во время реакции.

Пример	12x01:	(S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-	Получали с применением
метилпиррол	пидин-1-ил)пи	иримидин-4-ил)амино)-2-	способа, аналогичного
циклопропил	л-3,3-дифтор-	7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-	способу для 11а.
[1,4]оксазепи	іно[2,3- <i>с</i>]хино	лин-6(7 <i>H</i>)-он	
	.CI \wedge .N	0	LCMS (Способ X4) rt
N N		, 0	2,75минуты; масса/заряд
\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	N	0	рассч. для C ₂₅ H ₂₈ ClF ₂ N ₆ O ₂
(S)	" HŃ	← F	[M+H] ⁺ 517,1925
	Š	F	найденное значение
			517,1929
Пример	12x02:	(S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-	Получали с применением
метилпиррол	пидин-1-ил)пи	иримидин-4-ил)амино)-2-	способа, аналогичного
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-		способу для 11а.	
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-он			
			LCMS (Способ Т4) rt
			2,70минуты; масса/заряд

рассч. для C₂₅H₂₈ClF₂N₆O₂
[M+H]⁺ 517,1925
найденное значение

517,1894

Пример 12х03: (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-фтор-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он Получали с применением способа, аналогичного способу для 11а, нагревали до 120°С в течение 18 ч.

LCMS (Способ X4) rt 2,84 минуты; масса/заряд рассч. для $C_{26}H_{29}ClF_3N_6O_2$ [M+H] $^+$ 549,1987; найденное значение 549,1973

Пример 12x04: (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-фтор-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Пример 12x05: (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-метокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он Получали [(в виде смеси 1:1 с (3S,5R)-изомером)] из рац-(3S,5R)-3-метокси-5-метил-пиперидина:ТFA с применением способа, аналогичного способу для 11а

Пример 12x06: (2S)-10-((5-хлор-2-(2,6диметилтиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Пример 12х07: (2S)-10-((5-хлор-2-(3,4-диметилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

LCMS (Способ T4) Rt 3,03минуты; масса/заряд рассч. для $C_{27}H_{32}ClF_2N_6O_3$ [M+H] $^+$ 561,2187 найденное значение 561,2188

Получали в виде смеси из диастереоизомеров по тиоморфолиновому кольцу с применением способа, аналогичного способу для 11а.

LCMS (способ X4) 1:1 соотношение пиков при rt 3,54минуты, масса/заряд 563,1790 и rt 3,62минуты, масса/заряд 563,1786. Рассч. масса/заряд 563,1807 для $C_{26}H_{30}ClF_2N_6O_2S [M+H]^+$

Получали в виде смеси диастереоизомеров по пиперидиновому кольцу с применением способа, аналогичного способу для 11а.

LCMS (способ X4) 2:1 соотношение при rt 3,34 минуты, масса/заряд

545,2227 и rt 3,42минуты,масса/заряд545,2229.Рассч.масса/заряд545,2243дляC27H32ClF2N6O2 [M+H]+

Пример 12x08: (2S)-10-((5-хлор-2-(2,3-диметилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Получали в виде смеси диастереоизомеров по пиперидиновому кольцу с применением способа, аналогичного способу для 11a, дополнительно 160°С в нагревали ДО 2 течение Ч. при воздействии микроволновым излучением.

LCMS (способ X4) rt 3,27минуты, 93% чистота; масса/заряд рассч. 545,2243 для $C_{27}H_{32}ClF_2N_6O_2$ [M+H] $^+$, найденное значение 545,2237

Пример 12х09: (2S)-10-((5-хлор-2-(2,6-диметил-1-оксидотиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он Получали в виде смеси диастереоизомеров по тиоморфолиновому кольцу с применением способа, аналогичного способу для 11а, дополнительно нагревали до 160°C в течение 5 ч. при

воздействии микроволновым излучением.

LCMS (способ T4) rt 2,85минуты; масса/заряд рассч. 579,1751 для $C_{26}H_{30}ClF_2N_6O_3S^+$ [M+H] $^+$, найденное значение 579,1752

Пример 12х10: (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(гидроксиметил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

OH HN F

Получали в виде смеси из (2R,5S)-(2S,5R)-И пиперидиновых диастереоизомеров применением способа, аналогичного способу для 11a, дополнительно нагревали в смеси 1:1 ацетонитрила и NMP при 160°С в течение 16 ч. при воздействии микроволновым излучением.

LCMS (способ X4) rt 2,86минуты; масса/заряд рассч. 561,2192 для $C_{27}H_{32}ClF_2N_6O_3$ [M+H] $^+$, найденное значение 561,2199

Пример 12x11: (2S)-10-((5-хлор-2-(2,6-диметил-1,1-диоксидотиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2-

Получали в виде смеси диастереоизомеров по

циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

тиоморфолиновому кольцу с применением способа, аналогичного способу для 11а, с дополнительным нагреванием в смеси 1:1 ацетонитрила и NMP при 160°С в течение 4 ч. при воздействии микроволновым излучением. Главный диастереоизомер $(\sim 80\%)$ представлен цисположении.

LCMS (Способ Т4) Rt 2,93минуты; масса/заряд рассч. 595,1700 для $C_{26}H_{30}ClF_2N_6O_4S^+$ [M+H] $^+$, найденное значение 595,1700

Пример 12x12: (2S)-10-((5-хлор-2-(2,5-диметилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Получали в виде смеси 1:1 (2R,5R)- и (2S,5S)- пиперидиновых диастереоизомеров с применением способа, аналогичного способу для 9а, нагревали в смеси 1:1 ацетонитрила и NMP при 160°C в течение 8 ч. при воздействии микроволновым излучением.

LCMS (способ X4) rt 3,20минуты; масса/заряд рассч. 545,2243 для $C_{27}H_{32}ClF_2N_6O_2$ [M+H] $^+$, найденное значение 545,2235

Пример 12х13: (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Получали в виде соли муравьиной кислоты с применением способа, аналогичного способу для 11а, нагревали до 140°C в течение 22 ч.

LCMS (Способ X4) RT = 2,66 минуты; масса/заряд рассч. 547,2036 для $C_{26}H_{30}ClF_2N_6O_3$ [M+H] $^+$; найденное значение 547,2020

Пример 12х14: (2S)-10-((5-хлор-2-(6-гидрокси-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он

Получали в виде смеси 1:1 R- и S-гидроксиэпимеров с применением способа, аналогичного способу для 11a.

LCMS (способ T4) rt 2,45минуты, масса/заряд рассч. 548,1983 для $C_{25}H_{29}ClF_2N_7O_3$ [M+H]+, найденное значение 548,1987

Пример 12х15: (2S)-10-((5-хлор-2-(6-гидрокси-4-метил-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Получали тридейтерометильную версию – см. ниже

Пример 12х15-d3: (2S)-10-((5-хлор-2-(6-гидрокси-4-(метил- d_3)-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Получали в виде смеси 1:1 R- и S-гидроксиэпимеров с применением способа, аналогичного способу для 11a.

 LCMS
 (способ
 T4)
 Rt

 2,22минуты;
 масса/заряд

 рассч.
 565,2328
 для

 C₂₆H₂₈D₃ClF₂N₇O₃
 [M+H]⁺

 найденное
 значение

 565,2330

Пример 12x16: (2S)-10-((2-(3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Получали с применением способа, аналогичного способу для 9а. Получали два пика после очистки с помощью НРLС, содержащие разные пиперидиновые диастереоизомеры.

Пример 12х16а: LCMS (способ X4) rt 2,96минуты; масса/заряд рассч. 628,2614 для $C_{31}H_{37}ClF_2N_7O_3$ [M+H]⁺, найденное значение 628,2601. Пример 12х16b:

Пример 12х17: (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

LCMS (способ X4), rt 3,06 и 3,09, прим. соотношение 1:1, полученное масса/заряд 628,2614.

Получали с применением способа, аналогичного способу для 9. Получали два пика после очистки с помощью НРLС, содержащие разные пиперидиновые диастереоизомеры.

LCMS Пример 12x17a: (способ X4) rt 3,07минуты; масса/заряд рассч. 664,2426 для $C_{31}H_{35}ClF_4N_7O_3$ $[M+H]^+$ найденное значение 664,2413. Пример 12х17b: LCMS (способ X4), rt 3,18 и 3,20, прим. соотношение 1:1. полученное масса/заряд 664,2410.

Пример 12х18: (2S)-10-((2-(3-(азетидин-1-карбонил)-4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он

Получали в виде смеси эпимеров в положении 3 пиперидина с применением способа, аналогичного способу для 9а, с дополнительный нагреванием при воздействии

микроволновым излучением при 160°C в течение 8 ч.

LCMS (способ X4) rt 2,99минуты; масса/заряд рассч. 636,2113 для $C_{29}H_{31}CIF_4N_7O_3$ [M+H] $^+$, найденное значение 636,2112

Пример 12х19: (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(3,3-дифторазетидин-1-карбонил)-4,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Получали в виде смеси эпимеров в положении 3 пиперидина с применением способа, аналогичного способу для 9а, с нагреванием при воздействии микроволновым излучением при 140°C в течение 12 ч.

LCMS (способ T4) rt 2,76минуты; масса/заряд рассч. 672,1919 для $C_{29}H_{29}ClF_6N_7O_3^+$ [M+H] $^+$, найденное значение 672,1930

Пример 12x20: (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-4,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Получали в виде смеси эпимеров в положении 3 пиперидина с применением способа, аналогичного способу для

9а, с нагреванием при воздействии микроволновым излучением при 140°C в течение 4 ч.

LCMS (способ X4) rt 3,42минуты; масса/заряд рассч. 686,2081 для C₃₀H₃₁ClF₆N₇O₃, найденное значение 686,2072

Пример 12x21: (2S)-10-((2-(3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Получали в виде смеси эпимеров в положении 3 пиперидина с применением способа, аналогичного способу для 9а, с нагреванием при воздействии микроволновым излучением при 140°C в течение 4 ч.

LCMS (способ X4) rt 3,39минуты; масса/заряд рассч. 650,2269 для $C_{30}H_{33}ClF_4N_7O_3$, найденное значение 650,2280

Пример 12x22: (2S)-10-((5-хлор-2-(3этинилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он Получали в виде смеси 1:1 (3R)- и (3S)-этиниловых эпимеров с применением способа, аналогичного способу для 11а.

Пример 12х23: 1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-3-карбонитрил

Пример 12х24: (S)-10-((5-хлор-2-((4,4дифторциклогексил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

LCMS (способ T4) rt 2,93минуты; масса/заряд рассч. 541,1925 для $C_{27}H_{28}ClF_2N_6O_2$, найденное значение 541,1919

Получали с применением способа, аналогичного способу для 9а.

LCMS (способ T4) rt 2,67минуты; масса/заряд рассч. 542,1877 для $C_{26}H_{26}ClF_2N_7O_2$ [M+H] $^+$, найденное значение 542,1875

Получали с применением способа, аналогичного способу для 11а, дополнительно нагревали до 160°С в течение 4 ч. при воздействии

микроволновым

излучением, затем дополнительно 4 ч. при 140° С в присутствии > 10 экв. амина.

LCMS (способ X4) rt 2,72минуты; масса/заряд рассч. 567,1898 для Пример 12x25: (2S)-10-((2-(2-азабицикло[4.1.0]гептан-2-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-

[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-он

Пример 12х26: (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(дифторметил)пиперазин-1-ил)пиримидин-4ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

 С26H28ClF4N6O2
 [M+H]⁺,

 найденное
 значение

 567,1898

Получали в виде смеси диастереоизомеров по слитому пиперидиновому кольцу, с применением способа, аналогичного способу для 11а.

LCMS (способ T4) rt 2,64минуты; масса/заряд рассч. 529,1925 для $C_{26}H_{28}ClF_2N_6O_2$ [M+H] $^+$, найденное значение 529,1926

Получали в виде смеси (3R)-(3S)-И дифторметиловых эпимеров с применением способа, аналогичного способу для 11a. дополнительно нагревали в смеси 1:1 ацетонитрила и NMP при 120°C в течение 1 ч., затем 160°C в течение 4 воздействии при микроволновым излучением.

LCMS (способ Т4) rt 2,49минуты; масса/заряд

	рассч. 568,1845 для
	$C_{25}H_{27}C1F_4N_7O_2[M+H]^+,$
	найденное значение
	568,1849
Пример 12х27: (2S)-10-((5-хлор-2-(3-метил-5-	
оксопиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-	
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-он	
O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	
Пример 12х28: (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-(2-	Получали в виде смеси
(диметиламино)этокси)-5-метилпиперидин-1-	пиперидиновых
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-	диастереоизомеров с
дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-	применением способа,
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-он	аналогичного способу для
N CI N O HN F	9a, LCMS (способ X4) rt 2,29минуты; масса/заряд ожидаемое 618,2771 для С ₃₀ H ₃₉ ClF ₂ N ₇ O ₃ [M+H] ⁺ , найденное значение 618,2766
Пример 12х29: (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-(3-	
(диметиламино)пропокси)-5-метилпиперидин-1-	
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-	
дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-	
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-он	

Пример 12х30: (2S)-10-((2-(3-(азетидин-1-карбонил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

применением способа, аналогичного способу для 9а

LCMS (способ X4) rt 2,91минуты; масса/заряд рассч. 614,2458 для

Получали в виде смеси

И

(3R,5S)-

 $[M+H]^{+}$

значение

(3S, 5R)-

пиперидиновых

 $C_{30}H_{35}ClF_2N_7O_3$

найденное

614,2452

диастереоизомеров

Пример 12х31: (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(3,3-дифторазетидин-1-карбонил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Получали в виде смеси (3S,5R)- и (3R,5S)- пиперидиновых диастереоизомеров с применением способа, аналогичного способу для 9a, с нагреванием при воздействии микроволновым излучением при 160° C в течение 1 ч.

	LCMS (способ X4) rt	
	3,05минуты; масса/заряд	
	ожидаемое 650,2269 для	
	$C_{30}H_{33}C1F_4N_7O_3$ $[M+H]^+$,	
	найденное значение	
	650,2259	
Пример 12х32: (S)-10-((5-хлор-2-(3-	Получали с применением	
(гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-	способа, аналогичного	
ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	способу для 11а, нагревали	
1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	до 80°C в течение 90 мин.	
6(7Н)-он	LCMS (способ X4) rt 2,31	
	минуты; масса/заряд рассч.	
N N N	519,1723 для	
HO L'N N N O	$C_{24}H_{26}ClF_2N_6O_3$ $[M+H]^+$,	
HN F	найденное значение	
Ĭ F	519,1715	
Пример 12х33: (2S)-10-((5-хлор-2-(2-	Получали в виде	
(гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-	единичных	
ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	диастереоизомеров,	
1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	примеры 12х33а и 12х33Ь,	
6(7Н)-он	1 1	
0(/11)-0H	см. ниже.	
о(/11)-он		
Пример 12х33а: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-2-		
	см. ниже.	
Пример 12х33а: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-2-	см. ниже.	
Пример 12х33а: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-2- (гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-	см. ниже. Получали с применением способа, аналогичного	
Пример 12х33а: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-2- (гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4- ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	см. ниже. Получали с применением способа, аналогичного способу для 11а, нагревали	
Пример 12х33а: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-2- (гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4- ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	см. ниже. Получали с применением способа, аналогичного способу для 11а, нагревали	
Пример 12х33а: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-2- (гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4- ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	см. ниже. Получали с применением способа, аналогичного способу для 11а, нагревали до 80°С в течение 90 мин.	
Пример 12х33а: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-2- (гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4- ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил- 1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	см. ниже. Получали с применением способа, аналогичного способу для 11а, нагревали до 80°С в течение 90 мин. LCMS (способ X4) rt	

HO CI NO HIN F	найденное значение 519,1723
Пример 12х33b: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-2-	Получали с применением
(гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-	способа, аналогичного
ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	способу для 11а, нагревали
1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	до 80°C в течение 90 мин.
6(7H)-он N N N N N N N N N N N N N	LCMS (способ T4) rt $2,17$ минуты; масса/заряд рассч. $519,1723$ для $C_{24}H_{26}ClF_2N_6O_3$ [M+H] $^+$, найденное значение $519,1727$
Пример 12х34: (2S)-10-((5-хлор-2-(2-	
(фторметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-	
2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-	
тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-он	
N N N N H HN F	
Пример 12х35: (S)-10-((5-хлор-2-(3-	Получали с применением
(фторметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-	способа, аналогичного

способу для 11а, нагревали

до 80°C в течение 90 мин.

2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-

тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7Н)-он

Пример 12х36: (2S)-10-((5-хлор-2-(2-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

LCMS (способ T4) rt 2,68минуты; масса/заряд рассч. 521,1680 для $C_{24}H_{25}ClF_3N_6O_2$ [M+H] $^+$, найденное значение 521,1668

Получали в виде смеси диастереоизомеров с применением способа, аналогичного способу для 11а, нагревали до 80°C в течение 90 мин.

LCMS (способ T4) rt 2,63 минуты: масса/заряд рассч. 503,1774 для $C_{24}H_{26}ClF_2N_6O_2$ [M+H] $^+$, найденное значение 503,1772

Пример 12х37: (2S)-10-((5-хлор-2-(4,4-дифтор-3-метоксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Пример 12х38: (S)-1-(5-хлор-4-((2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-

Получали с применением способа, аналогичного способу для 11a

ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-4карбонитрил

LCMS (способ T4) rt 2,79минуты; масса/заряд рассч. 542,1877 для $C_{26}H_{27}ClF_2N_7O_2^+$ [M+H] $^+$, найденное значение 542,1875

Пример 12х39: 1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-5-фтор-N,N-диметилпиперидин-3-карбоксамид

Получали в виде смеси пиперидиновых диастереоизомеров с применением способа, аналогичного способу для 9а, с нагреванием при воздействии микроволновым излучением при 160°С в течение 1 ч.

LCMS (способ X4) rt 2,94минуты; масса/заряд рассч. 606,2207 для $C_{28}H_{32}ClF_3N_7O_3$ [M+H] $^+$, найденное значение 606,2200

Пример 12х40: (2S)-10-((5-хлор-2-(3-фторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Получали в виде смеси (3S)- и (3R)- фторпиперидиновых эпимеров с применением способа, аналогичного способу для 9а, с нагреванием при воздействии

микроволновым

излучением при 140°C в течение 4 ч.

LCMS (способ X4) rt 3,06 и 3,11 минуты; масса/заряд рассч. 535,1836 для $C_{25}H_{27}ClF_3N_6O_2$ [M+H] $^+$, найденное значение 535,1836 и 535,1837

Пример 12х41: (2S)-10-((5-хлор-2-(4,4-дифтор-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Пример 12х42: (S)-10-((5-хлор-2-(4-фторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Получали с применением способа, аналогичного способу для 11а.

LCMS (способ X4) rt 3,12минуты; масса/заряд рассч. 535,1836 для $C_{25}H_{27}ClF_3N_6O_2$ [M+H] $^+$, найденное значение 535,1836

Пример 12х44: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Пример 12х45: (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(метоксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он.

Пример 12х45а: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-2-(метоксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Пример 12х45b: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-2-(метоксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Получали с применением способа, аналогичного способу для 11а.

LCMS (способ X4) rt 2,46минуты; масса/заряд рассч. 533,1879 для $C_{25}H_{28}ClF_2N_6O_3$ [M+H] $^+$, найденное значение 533,1873

Получали в виде единичных диастереоизомеров, примеры 12х45а и 12х45b см. ниже

Получали с применением способа, аналогичного способу для 11а.

LCMS (способ X4) rt 2,75минуты; масса/заряд рассч. 547,2036 для $C_{26}H_{30}ClF_2N_6O_3$ [M+H] $^+$, найденное значение 547,2061

Получали с применением способа, аналогичного способу для 11а.

Пример 12х46: (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(гидроксиметил)-3-метилпиперидин-1ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Пример 12х47: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4,4-дифтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он

LCMS (способ T4) rt 2,63 минуты; масса/заряд рассч. 547,2036 для $C_{26}H_{30}ClF_2N_6O_3$ [M+H] $^+$, найденное значение 547,2022

Получали в виде смеси пиперидиновых диастереоизомеров с применением способа, аналогичного способу для 9а, с нагреванием при воздействии микроволновым излучением при 160°С в течение 12 ч.

 LCMS (способ X4) rt 2,83 и

 2,87минуты, соотношение

 2:3, масса/заряд рассч.

 561,2192 для

 С₂₇H₃₂ClF₂N₆O₃ [M+H]⁺,

 найденное значение

 561,2200

Получали с применением способа, аналогичного способу для 9а. Дополнительно нагревали до 160°С в течение 8 ч. при воздействии микроволновым излучением.

Пример 12х48: (2S)-10-((5-хлор-2-(4-фтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Пример 12х48а: (S)-10-((5-хлор-2-((2S,4S)-4-фтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-

Пример 12х48b: (S)-10-((5-хлор-2-((2S,4R)-4-фтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

LCMS (способ X4) rt 3,07минуты, масса/заряд рассч. 569,1691 для $C_{25}H_{26}ClF_4N_6O_3$ [M+H] $^+$, найденное значение 569,1688

Получали в виде единичных диастереоизомеров, примеры 12х48а и 12х48b, см. ниже.

Получали с применением способа, аналогичного способу для 11а.

LCMS (способ X4) rt 2,64минуты; масса/заряд рассч. 551,1785 для $C_{25}H_{27}ClF_3N_6O_3$ [M+H] $^+$, найденное значение 551,1783

Получали с применением способа, аналогичного способу 12а, нагревали при воздействии микроволновым излучением до 140°C в течение 3 ч. затем 160°C в течение 90 мин.

Пример 12х49: (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(гидроксиметил)-3-метилпирролидин-1ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Пример 12х50: (2S)-10-((5-хлор-2-(4,4-дифтор-2-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

LCMS (способ T4) rt 2,44минуты; масса/заряд рассч. 551,1785 для $C_{25}H_{27}ClF_3N_6O_3$ [M+H] $^+$, найденное значение 551,1782

Получали в виде смеси пирролидиновых диастереоизомеров с применением способа, аналогичного способу для 11а.

LCMS (способ X4) rt 2,58 минуты; масса/заряд рассч. 547,2036 для $C_{26}H_{30}ClF_2N_6O_3$ [M+H] $^+$, найденное значение 547,2042

Получали в виде смеси 2-пиперидиновых эпимеров с применением способа, аналогичного способу для 9а, с нагреванием при воздействии микроволновым излучением при 160°C в течение 12 ч., затем 180°C в течение 12 ч.

LCMS (способ X4) rt 3,07 минуты; масса/заряд рассч.

583,1848	для
$C_{26}H_{28}ClF_4N_6O_3$	$[M+H]^+,$
найденное	значение
583,1846	

<u>Пример 13а: (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-</u> [1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

Стадия 1. (3R,5S)-1-(5-Хлор-4-йодпиридин-2-ил)-5-метилтиперидин-3-ол

5

10

15

20

25

[00168] (3R,5S)-5-Метилпиперидин-3-ол (промежуточное соединение M2a, 8 мг, 0,097 ммоль), 5-хлор-2-фтор-4-йодпиридин (25 мг, 0,097 ммоль) и карбонат калия (26,8 мг, 0,19 ммоль) объединяли в MeCN (0,5 мл) и реакционную смесь нагревали до 120°C в течение 12 ч. Реакционную смесь очищали с помощью обращенно-фазовой хроматографии (50-100% MeOH в воде, 0,1% муравьиной кислоты) и фракции, содержащие продукт, загружали в картридж SCX-2, промывали с помощью метанола и элюировали с помощью 2М NH3 в MeOH с получением указанного в заголовке соединения в виде белого твердого вещества (8,3 мг). LCMS (способ X2), RT 1,61 мин. масса/заряд 352,9928 [М+H]⁺

Стадия 2. (S)-10-((5-Хлор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилтиперидин-1-ил)пиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

[00169] (3R,5S)-1-(5-Хлор-4-йодпиридин-2-ил)-5-метилпиперидин-3-ол (стадия 1, 8,3 мг, 0,023 ммоль), (S)-10-амино-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино-[2,3-с]хинолин-6(7H)-он (промежуточное соединение В1, 6 мг, 0,019 ммоль) и трифторуксусную кислоту (3,6 мкл, 0,047 ммоль) объединяли в ТFE (0,5 мл) и реакционную смесь нагревали до 170°С в течение 4 ч. Реакционную смесь загружали непосредственно в обращенно-фазную колонку и очищали (30-60% МеОН в воде, 0,1% муравьиной кислоты), затем дополнительно очищали с помощью колоночной флешхроматографии ((1-10% МеОН в DCM, 10 г KP Sil) с получением указанного в заголовке

соединения (3 мг). 1 Н ЯМР (600 МГц, Метанол- d_4) δ 7,97 (d, J = 2,3 Гц, 1H), 7,87 (d, J = 1,4 Гц, 1H), 7,63 (d, J = 9,0 Гц, 1H), 7,58 (dd, J = 9,0, 2,3 Гц, 1H), 6,18 (s, 1H), 4,55 – 4,39 (m, 2H), 4,06 – 3,94 (m, 2H), 3,75 (s, 3H), 3,59 – 3,51 (m, 1H), 3,33 – 3,26 (m, 1H), 2,39 (dd, J = 12,2, 10,4 Гц, 1H), 2,21 (dd, J = 12,8, 11,3 Гц, 1H), 2,08 – 2,02 (m, 1H), 1,69 – 1,60 (m, 1H), 1,46 – 1,37 (m, 1H), 1,01 (q, J = 11,8 Гц, 1H), 0,93 (d, J = 6,6 Гц, 3H), 0,83 – 0,76 (m, 1H), 0,69 – 0,57 (m, 2H), 0,38 – 0,31 (m, 1H). HRMS (способ X4) RT = 2,38 минуты масса/заряд рассч. для $C_{27}H_{31}CIF_{2}N_{5}O_{3}$ [M+H]+ = 546,2083, найденное значение 546,2070

5

10

15

20

<u>Пример 13b: ((S)-10-((5-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)пиридин-4-ил)амино)-2-</u> <u>циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-</u> <u>6(7H)-он</u>

[00170] Пример 13b получали с помощью двухстадийной процедуры, аналогичной той, которую применяли в получении соединения из примера 12a. 1 H ЯМР (600 МГц, Метанол-d4) δ 7,97 (d, J = 2,3 Гц, 1H), 7,91 (s, 1H), 7,62 (d, J = 9,0 Гц, 1H), 7,57 (dd, J = 8,9, 2,3 Гц, 1H), 6,24 (s, 1H), 4,54 – 4,38 (m, 2H), 3,74 (s, 3H), 3,56 – 3,46 (m, 4H), 3,33 – 3,26 (m, 1H), 1,95 (tt, J = 13,6, 5,7 Гц, 4H), 1,45 – 1,36 (m, 1H), 0,83 – 0,76 (m, 1H), 0,68 – 0,57 (m, 2H), 0,36 – 0,29 (m, 1H). HRMS (способ X4) RT = 2,75 минуты масса/заряд рассч. для $C_{26}H_{27}CIF_4N_5O_2$ [M+H]⁺ = 552,1790, найденное значение 552,1780.

[00171] Следующие приведенные в таблице примеры могут быть получены способами, аналогичными тем, которые ранее описаны для примеров 2a, 4a, 9a, 10a, 12a и 13a.

	N N H H F F	O O F F	N H H H F
	Пример 13p01: (2S)-2-	Пример 13c01: (2S)-2-	Пример 13f01: (2S)-2-
N N	циклопропил-10-((2-	циклопропил-10-((2-	циклопропил-10-((2-
F	(4,4-дифтор-3,5-	(4,4-дифтор-3,5-	(4,4-дифтор-3,5-
•	диметилпиперидин-1-	диметилпиперидин-1-	диметилпиперидин-1-

	ил)-5-фторпиримидин-	ил)-5-хлорпиридин-4-	ил)-5-фторпиридин-4-
	4-ил)амино)-3,3-	ил)амино)-3,3-дифтор-	ил)амино)-3,3-дифтор-
	дифтор-7-метил-1,2,3,4-	7-метил-1,2,3,4-	7-метил-1,2,3,4-
	тетрагидро-	тетрагидро-	тетрагидро-
	[1,4]оксазепино[2,3-	[1,4]оксазепино[2,3-	[1,4]оксазепино[2,3-
	с]хинолин-6(7Н)-он	с]хинолин-6(7Н)-он	с]хинолин-6(7Н)-он
	Пример 13р02: (2S)-2-	Пример 13c02: (2S)-2-	Пример 13f02: (2S)-2-
	циклопропил-10-((2-	циклопропил-10-((2-	циклопропил-10-((2-
	(4,4-дифтор-3-	(4,4-дифтор-3-	(4,4-дифтор-3-
	метилпиперидин-1-ил)-	метилпиперидин-1-	метилпиперидин-1-
$\left \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right $	5-фторпиримидин-4-	ил)-5-хлорпиридин-4-	ил)-5-фторпиридин-4-
F	ил)амино)-3,3-дифтор-	ил)амино)-3,3-дифтор-	ил)амино)-3,3-дифтор-
	7-метил-1,2,3,4-	7-метил-1,2,3,4-	7-метил-1,2,3,4-
	тетрагидро-	тетрагидро-	тетрагидро-
	[1,4]оксазепино[2,3-	[1,4]оксазепино[2,3-	[1,4]оксазепино[2,3-
	с]хинолин-6(7Н)-он	с]хинолин-6(7Н)-он	с]хинолин-6(7Н)-он
	[Пример 10d,	Пример 13c03: (2S)-2-	Пример 13f03: (2S)-2-
	[Пример 10d, описанный выше]	Пример 13с03 : (2S)-2- циклопропил-10-((2-	Пример 13f03 : (2S)-2- циклопропил-10-((2-
		циклопропил-10-((2-	циклопропил-10-((2-
F_N^		циклопропил-10-((2- (3,4-	циклопропил-10-((2- (3,4-
F N		циклопропил-10-((2- (3,4- дифторпиперидин-1-	циклопропил-10-((2- (3,4- дифторпиперидин-1-
F N		циклопропил-10-((2- (3,4- дифторпиперидин-1- ил)-5-хлорпиридин-4-	циклопропил-10-((2- (3,4- дифторпиперидин-1- ил)-5-фторпиридин-4-
F N		циклопропил-10-((2- (3,4- дифторпиперидин-1- ил)-5-хлорпиридин-4- ил)амино)-3,3-дифтор-	циклопропил-10-((2- (3,4- дифторпиперидин-1- ил)-5-фторпиридин-4- ил)амино)-3,3-дифтор-
F N		циклопропил-10-((2- (3,4- дифторпиперидин-1- ил)-5-хлорпиридин-4- ил)амино)-3,3-дифтор- 7-метил-1,2,3,4-	циклопропил-10-((2- (3,4- дифторпиперидин-1- ил)-5-фторпиридин-4- ил)амино)-3,3-дифтор- 7-метил-1,2,3,4-
F N		циклопропил-10-((2- (3,4- дифторпиперидин-1- ил)-5-хлорпиридин-4- ил)амино)-3,3-дифтор- 7-метил-1,2,3,4- тетрагидро-	циклопропил-10-((2- (3,4- дифторпиперидин-1- ил)-5-фторпиридин-4- ил)амино)-3,3-дифтор- 7-метил-1,2,3,4- тетрагидро-
F N		циклопропил-10-((2- (3,4- дифторпиперидин-1- ил)-5-хлорпиридин-4- ил)амино)-3,3-дифтор- 7-метил-1,2,3,4- тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-	циклопропил-10-((2- (3,4- дифторпиперидин-1- ил)-5-фторпиридин-4- ил)амино)-3,3-дифтор- 7-метил-1,2,3,4- тетрагидро- [1,4]оксазепино[2,3-
F	описанный выше]	циклопропил-10-((2-(3,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-хлорпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он	циклопропил-10-((2-(3,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он
F N	описанный выше] [Пример 2b, описанный	циклопропил-10-((2-(3,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-хлорпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он [Пример 13b,	циклопропил-10-((2-(3,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он Пример 13f04: (S)-2-
$F \longrightarrow N$ $F \longrightarrow F$	описанный выше] [Пример 2b, описанный	циклопропил-10-((2-(3,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-хлорпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он [Пример 13b,	циклопропил-10-((2-(3,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он Пример 13f04: (S)-2-циклопропил-10-((2-
$F \longrightarrow N$ $F \longrightarrow F$	описанный выше] [Пример 2b, описанный	циклопропил-10-((2-(3,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-хлорпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он [Пример 13b,	циклопропил-10-((2-(3,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он Пример 13f04: (S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-
$F \longrightarrow N$ $F \longrightarrow F$	описанный выше] [Пример 2b, описанный	циклопропил-10-((2-(3,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-хлорпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он [Пример 13b,	циклопропил-10-((2-(3,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он Пример 13f04: (S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифторпиперидин-1-

			7-метил-1,2,3,4-
			тетрагидро-
			[1,4]оксазепино[2,3-
			с]хинолин-6(7Н)-он
	[Пример 2а, описанный	[Пример 13а,	Пример 13f05: (S)-2-
	выше]	описанный выше]	циклопропил-3,3-
			дифтор-10-((5-фтор-2-
			((3R,5S)-3-гидрокси-5-
HO			метилпиперидин-1-
			ил)пиридин-4-
•			ил)амино)-7-метил-
			1,2,3,4-тетрагидро-
			[1,4]оксазепино[2,3-
			с]хинолин-6(7Н)-он
	Пример 13р06: (S)-2-	Пример 13c06: (S)-2-	Пример 13f06: (S)-2-
	циклопропил-3,3-	циклопропил-3,3-	циклопропил-3,3-
	дифтор-10-((5-фтор-2-	дифтор-10-((5-хлор-2-	дифтор-10-((5-фтор-2-
	морфолинопиримидин-	морфолинопиридин-4-	морфолинопиридин-4-
6~/	4-ил)амино)-7-метил-	ил)амино)-7-метил-	ил)амино)-7-метил-
	1,2,3,4-тетрагидро-	1,2,3,4-тетрагидро-	1,2,3,4-тетрагидро-
	[1,4]оксазепино[2,3-	[1,4]оксазепино[2,3-	[1,4]оксазепино[2,3-
	с]хинолин-6(7Н)-он	с]хинолин-6(7Н)-он	с]хинолин-6(7Н)-он
	Пример 13р07: (S)-2-	Пример 13c07: (S)-2-	Пример 13f07: (S)-2-
	циклопропил-3,3-	циклопропил-3,3-	циклопропил-3,3-
	дифтор-10-((5-фтор-2-	дифтор-10-((5-хлор-2-	дифтор-10-((5-фтор-2-
	((R)-2-	((R)-2-	((R)-2-
N N	метилморфолино)пири	метилморфолино)пир	метилморфолино)пир
	мидин-4-ил)амино)-7-	идин-4-ил)амино)-7-	идин-4-ил)амино)-7-
_	метил-1,2,3,4-	метил-1,2,3,4-	метил-1,2,3,4-
	тетрагидро-	тетрагидро-	тетрагидро-
	[1,4]оксазепино[2,3-	[1,4]оксазепино[2,3-	[1,4]оксазепино[2,3-
	с]хинолин-6(7Н)-он	с]хинолин-6(7Н)-он	с]хинолин-6(7Н)-он

	Пример 13р08: (S)-2-	Пример 13c08: (S)-2-	Пример 13f08: (S)-2-
	циклопропил-3,3-	циклопропил-3,3-	циклопропил-3,3-
	дифтор-10-((5-фтор-2-	дифтор-10-((5-хлор-2-	дифтор-10-((5-фтор-2-
	((S)-2-	((S)	((S)-2-
N N	метилморфолино)пири	метилморфолино)пир	метилморфолино)пир
	мидин-4-ил)амино)-7-	идин-4-ил)амино)-7-	идин-4-ил)амино)-7-
	метил-1,2,3,4-	метил-1,2,3,4-	метил-1,2,3,4-
	тетрагидро-	тетрагидро-	тетрагидро-
	[1,4]оксазепино[2,3-	[1,4]оксазепино[2,3-	[1,4]оксазепино[2,3-
	с]хинолин-6(7Н)-он	с]хинолин-6(7Н)-он	с]хинолин-6(7Н)-он
	Пример 13р09: (2S)-10-	Пример 13с09: (2S)-	Пример 13f09: (2S)-
	((2-(6-окса-3-	10-((2-(6-окса-3-	10-((2-(6-окса-3-
	азабицикло[3.1.1]гептан	азабицикло[3.1.1]гепта	азабицикло[3.1.1]гепта
	-3-ил)-5-	н-3-ил)-5-	н-3-ил)-5-
	фторпиримидин-4-	хлорпиридин-4-	фторпиридин-4-
	ил)амино)-2-	ил)амино)-2-	ил)амино)-2-
	циклопропил-3,3-	циклопропил-3,3-	циклопропил-3,3-
	дифтор-7-метил-1,2,3,4-	дифтор-7-метил-	дифтор-7-метил-
	тетрагидро-	1,2,3,4-тетрагидро-	1,2,3,4-тетрагидро-
	[1,4]оксазепино[2,3-	[1,4]оксазепино[2,3-	[1,4]оксазепино[2,3-
	с]хинолин-6(7Н)-он	с]хинолин-6(7Н)-он	с]хинолин-6(7Н)-он
		Пример 13c10: (S)-10-	Пример 13f10: (S)-10-
		((2-((1R,5S)-3-окса-8-	((2-((1R,5S)-3-окса-8-
		азабицикло[3.2.1]окта	азабицикло[3.2.1]окта
		н-8-ил)-5-	н-8-ил)-5-
_ N		хлорпиридин-4-	фторпиридин-4-
o		ил)амино)-2-	ил)амино)-2-
		циклопропил-3,3-	циклопропил-3,3-
		дифтор-7-метил-	дифтор-7-метил-
		1,2,3,4-тетрагидро-	1,2,3,4-тетрагидро-
		[1,4]оксазепино[2,3-	[1,4]оксазепино[2,3-
		с]хинолин-6(7Н)-он	с]хинолин-6(7Н)-он

	Пример 13р11: (S)-10-	Пример 13c11: (S)-10-	Пример 13f11: (S)-10-
	((2-((1R,5S)-8-окса-3-	((2-((1R,5S)-8-окса-3-	((2-((1R,5S)-8-окса-3-
	азабицикло[3.2.1]октан-	азабицикло[3.2.1]окта	азабицикло[3.2.1]окта
	3-ил)-5-	н-3-ил)-5-	н-3-ил)-5-
	фторпиримидин-4-	хлорпиридин-4-	фторпиридин-4-
N N	ил)амино)-2-	ил)амино)-2-	ил)амино)-2-
0 ~	циклопропил-3,3-	циклопропил-3,3-	циклопропил-3,3-
	дифтор-7-метил-1,2,3,4-	дифтор-7-метил-	дифтор-7-метил-
	тетрагидро-	1,2,3,4-тетрагидро-	1,2,3,4-тетрагидро-
	[1,4]оксазепино[2,3-	[1,4]оксазепино[2,3-	[1,4]оксазепино[2,3-
	с]хинолин-6(7Н)-он	с]хинолин-6(7Н)-он	с]хинолин-6(7Н)-он
	Пример 13р12: (S)-2-	Пример 13c12: (S)-2-	Пример 13f12: (S)-2-
	циклопропил-10-((2-	циклопропил-10-((2-	циклопропил-10-((2-
	(диметиламино)-5-	(диметиламино)-5-	(диметиламино)-5-
	фторпиримидин-4-	хлорпиридин-4-	фторпиридин-4-
N -	ил)амино)-3,3-дифтор-	ил)амино)-3,3-дифтор-	ил)амино)-3,3-дифтор-
	7-метил-1,2,3,4-	7-метил-1,2,3,4-	7-метил-1,2,3,4-
	тетрагидро-	тетрагидро-	тетрагидро-
	[1,4]оксазепино[2,3-	[1,4]оксазепино[2,3-	[1,4]оксазепино[2,3-
	с]хинолин-6(7Н)-он	с]хинолин-6(7Н)-он	с]хинолин-6(7Н)-он
	Пример 13р13: (2S)-2-	Пример 13c13: (2S)-2-	Пример 13f13: (2S)-2-
	циклопропил-10-((2-	циклопропил-10-((2-	циклопропил-10-((2-
	(4,4-дифтор-3-	(4,4-дифтор-3-	(4,4-дифтор-3-
	(гидроксиметил)пипери	(гидроксиметил)пипер	(гидроксиметил)пипер
HO~\v	дин-1-ил)-5-	идин-1-ил)-5-	идин-1-ил)-5-
F-\-\	фторпиримидин-4-	хлорпиридин-4-	фторпиридин-4-
F	ил)амино)-3,3-дифтор-	ил)амино)-3,3-дифтор-	ил)амино)-3,3-дифтор-
	7-метил-1,2,3,4-	7-метил-1,2,3,4-	7-метил-1,2,3,4-
	тетрагидро-	тетрагидро-	тетрагидро-
	[1,4]оксазепино[2,3-	[1,4]оксазепино[2,3-	[1,4]оксазепино[2,3-
	с]хинолин-6(7Н)-он	с]хинолин-6(7Н)-он	с]хинолин-6(7Н)-он

[00172] Например

5

10

20

25

30

Соединение из примера 13р01 получали по аналогии с соединением из примера 2a, с нагреванием до 120° C в течение 4 дней. LCMS (способ X4) rt 3,46минуты, масса/заряд рассч. 565,2350 для $C_{27}H_{30}F_5N_6O_2$ [M+H]+, найденное значение 565,2383.

Соединение из примера 13р06 получали по аналогии с соединением из примера 2a, с нагреванием до 120° C в течение 4 дней. LCMS (способ T4) rt 2,37минуты, масса/заряд рассч. 503,2013 для $C_{24}H_{26}F_{3}N_{6}O_{3}$ [M+H] $^{+}$, найденное значение 503,2014.

Соединение из примера 13р08 получали по аналогии с соединением из примера 2a, с нагреванием до 120° C в течение 4 дней. LCMS (способ X4) rt 2,81минуты, масса/заряд рассч. 517,2175 для $C_{25}H_{28}F_3N_6O_3$ [M+H]⁺, найденное значение 517,2200.

Соединение из примера 13р11 получали по аналогии с соединением из примера 9а, с дополнительным нагреванием до 160° С в течение 8 ч., затем до 180° С в течение 3 ч. LCMS (способ X4) rt 2,71 минуты; масса/заряд рассч. 529,2175 для $C_{26}H_{28}ClF_3N_6O_3^+$ [M+H]⁺, найденное значение 529,2155.

Соединение из примера 13p12 получали по аналогии с соединением из примера 9a. LCMS (способ T4) rt 2,00 минуты; масса/заряд рассч. 461,1907 для $C_{22}H_{24}F_3N_6O_2$ [M+H]⁺, найденное значение 461,1909.

Соединение из примера 13с06 получали по аналогии с соединением из примера 4а. К (*S*)-10-амино-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидросмеси [1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (промежуточное соединение B1, 16,5 мг, 0,051 ммоль), 4-(5-фтор-4-йодпиридин-2-ил)морфолина (промежуточное соединение С4, 24,5 мг, 0.076 0.39 ммоль), карбоната дицезия (126)МГ. ммоль). трис(дибензилиденацетон)дипалладия(0) (4,7 мг, 0,005 ммоль) и xantphos (18,7 мг, 0,032 ммоль) в атмосфере аргона добавляли DMF (0,3 мл) и толуол (0,3 мл). Полученную смесь нагревали до 80°C в течение 18 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении и остаток очищали с помощью колоночной хроматографии (0-10% MeOH в DCM). Фракции, содержащие продукт, объединяли и растворитель удаляли при пониженном давлении. Неочищенный продукт растворяли в DMSO (1,0 мл) и непосредственно очищали с обращенно-фазовой хроматографии (С-18; 40%-90% метанола в воде помощью (содержащий 0,1% муравьиной кислоты)). Фракции, содержащие продукт, загружали в колонку Isolute SCX-2 (2 г) и колонку вымывали метанолом и затем промывали с помощью 20% 1,4 М метанольного аммиака, растворитель удаляли при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения (16 мг) в виде белого твердого вещества. LCMS (способ T4): Rt 1,95 минуты; масса/заряд рассч. 518,1765 для $C_{25}H_{27}ClF_2N_5O_2$ [M+H]⁺: найденное значение: 518,1751.

5

10

15

20

25

30

Соединение из примера 13с08 получали по аналогии с соединением из примера 4а. К (S)-10-амино-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидросмеси [1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (промежуточное соединение B1, 16,5 мг, 0,051 ммоль), (S)-4-(5-фтор-4-йодпиридин-2-ил)-2-метилморфолина (промежуточное соединение ммоль), мг, 0,076 карбоната дицезия (126)0,39 трис(дибензилиденацетон)дипалладия(0) (4,7 мг, 0,005 ммоль) и xantphos (18,7 мг, 0,032 ммоль) в атмосфере аргона добавляли DMF (0,3 мл) и толуол (0,3 мл). Полученную смесь нагревали до 80°C в течение 18 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении и остаток очищали с помощью колоночной хроматографии (0-10% MeOH в DCM). Фракции, содержащие продукт, объединяли и растворитель удаляли при пониженном давлении. Неочищенный продукт растворяли в DMSO (1,0 мл) и непосредственно очищали с помощью обращенно-фазовой хроматографии (С-18; 40%-90% метанола в воде (содержащий 0.1% муравьиной кислоты)). Фракции, содержащие продукт, загружали в колонку Isolute SCX-2 (2 г) и колонку вымывали метанолом и затем промывали с помощью 20% 1,4 М метанольного аммиака, растворитель удаляли при пониженном давлении. Неочищенный продукт очищали с помощью колоночной хроматографии (20-100% EtOAc в гексане). Фракции, содержащие продукт, объединяли и растворитель удаляли при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения (4,8 мг) в виде белого твердого вещества. LCMS (способ T4): Rt 2,08 минуты; масса/заряд рассч. 532,1921 для $C_{26}H_{29}ClF_2N_5O_3$ [M+H]⁺: найденное значение: 532,1917.

Соединение из примера 13с12 получали по аналогии с соединением из примера 4а. К (S)-10-амино-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидросмеси [1,4] оксазепино [2,3-c] хинолин-6(7H)-она (промежуточное соединение B1, 16,5 мг, 0,051 ммоль), 5-хлор-4-йод-N, N-диметилпиридин-2-амин (промежуточное соединение С3, 21,4 0,076 0,39 МΓ, ммоль), карбоната дицезия (126)МΓ, ммоль), трис(дибензилиденацетон)дипалладия(0) (4,7 мг, 0,005 ммоль) и xantphos (18,7 мг, 0,032 ммоль) в атмосфере аргона добавляли DMF (0,3 мл) и толуол (0,3 мл). Полученную смесь нагревали до 80°C в течение 18 ч., затем дополнительно нагревали при воздействии микроволновым излучением до 140°C в течение 20 ч. Растворитель удаляли при пониженном давлении и остаток очищали с помощью колоночной хроматографии (0-10% MeOH в DCM). Фракции, содержащие продукт, объединяли и растворитель удаляли при пониженном давлении. Неочищенный продукт растворяли в DMSO (1,0 мл) и непосредственно очищали с помощью обращенно-фазовой хроматографии (C-18; 40%-90% метанола в воде (содержащий 0,1% муравьиной кислоты)). Фракции, содержащие продукт, загружали в колонку Isolute SCX-2 (2 г) и колонку вымывали метанолом и затем промывали с помощью 20% 1,4 М метанольного аммиака, растворитель удаляли при пониженном давлении с получением указанного в заголовке соединения (13 мг, 53%, 0,0273 ммоль) в виде белого твердого вещества. LCMS (способ T4): Rt 1,90 минуты; масса/заряд рассч. 476,1659 для $C_{23}H_{25}ClF_2N_5O_2$ [M+H]⁺: найденное значение: 476,1673.

5

10

15

20

25

30

Соединение из примера 13f04 получали в виде моно-соли муравьиной кислоты по аналогии с соединением из примера 4a. К смеси (S)-10-амино-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (промежуточное соединение В1, 10 мг, 0,031 ммоль), 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фтор-4-йодпиридина (промежуточное соединение С2, 10,7 мг, 0,031 ммоль), карбоната дицезия (41 мг, 0,125 ммоль), трис(дибензилиденацетон)дипалладия(0) (3,7 мг, 0,004 ммоль), и xantphos (4,5 мг, 0,008 ммоль) в атмосфере аргона добавляли DMF (0,3 мл) и толуол (0,3 мл). Полученную смесь нагревали до 90°C в течение 1 ч., затем загружали на силикагель и очищали с помощью колоночной флеш-хроматографии (25 г KP-Sil, 0 - 10% MeOH в DCM) с получением 27 мг оранжевого масла. Данное вещество растворяли в метаноле, добавляли 5 капель муравьиной кислоты и смесь загружали в картридж SCX2, промывали с помощью MeOH и элюировали с помощью 2M NH3 в MeOH с получением 14 мг желтого масла, которое застыло на скребке. Данное вещество дополнительно очищали с помощью обращенно-фазовой флеш-хроматографии (Biotage SNAP Ultra C18 на 12 г, 30-100% метанола в вода, модификатор, представляющий собой 0,1% муравьиной кислоты) с получением 8 мг белого твердого вещества. 1 Н ЯМР (600 МГц, Метанол-d4) δ 7,91 (d, J = $2,3 \Gamma \mu$, 1H), 7,83 (d, $J = 3,4 \Gamma \mu$, 1H), 7,59 (d, $J = 9,0 \Gamma \mu$, 1H), 7,55 (dd, J = 9,0, $2,3 \Gamma \mu$, 1H), 6,40 $(d, J = 6, 1 \Gamma \mu, 1H), 4,54 - 4,38 (m, 2H), 3,72 (s, 3H), 3,55 - 3,44 (m, 4H), 3,35 - 3,26 (m, 1H),$ 1,97 (tt, J = 13.8, 5.7 $\Gamma \mu$, 4H), 1,46 - 1,37 (m, 1H), 0,83 - 0.76 (m, 1H), 0,68 - 0.57 (m, 2H), 0,38- 0,31 (m, 1H). LCMS (способ T4) rt 2,30минуты, масса/заряд рассч. 536,2079 для $C_{26}H_{27}F_5N_5O_2$ [M+H]⁺ найденное значение 536,2058.

Соединение из примера 13f05 получали по аналогии с соединением из примера 13f04 из (3R,5S)-1-(5-фтор-4-йодпиридин-2-ил)-5-метилпиперидин-3-ола (получали по аналогии с промежуточным соединением C2). 1 H ЯМР (600 МГц, Метанол-d4) δ 7,94 (d, J = 2,3 Гц, 1H), 7,81 (d, J = 3,7 Гц, 1H), 7,62 (d, J = 9,0 Гц, 1H), 7,56 (dd, J = 9,0, 2,3 Гц, 1H), 6,31 (d, J = 6,2 Гц, 1H), 4,54 – 4,34 (m, 2H), 3,99 (ddt, J = 12,2, 4,1, 1,7 Гц, 1H), 3,89 (ddt, J = 12,7, 3,9, 1,6 Гц, 1H), 3,72 (s, 3H), 3,59 (tt, J = 10,7, 4,5 Гц, 1H), 3,34 – 3,26 (m, 1H), 2,45 (dd, J = 12,2, 10,4 Гц, 1H), 2,27 (dd, J = 12,7, 11,2 Гц, 1H), 2,09 – 2,03 (m, 1H), 1,77 – 1,64 (m, 1H), 1,46 – 1,37 (m, 1H), 1,03 (q, J = 11,9 Гц, 1H), 0,95 (d, J = 6,6 Гц, 3H), 0,84 – 0,76 (m, 1H), 0,68 – 0,57 (m, 2H), 0,41 – 0,33 (m, 1H). LCMS (способ Т4) rt 1,99 минуты, масса/заряд рассч. 530,2374 для $C_{27}H_{30}F_{3}N_{5}O_{3}$, найденное значение 530,2375.

[00173] Соединения из примеров 14a и 14b представляют собой эпимеры в 3-метилпиперидиновом центре. Каждое отдельное соединение является результатом хирального разделения промежуточного соединения на ранней стадии синтеза, но стереохимия каждого из них не была определена.

Пример 14а: (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он или (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

20

25

5

10

15

[00174] Флакон, содержащий (S)-4,5-дихлор-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин или (R)-4,5-дихлор-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин (**промежуточное соединение L2a**; 7 мг, 0,025 ммоль), DIPEA (30 мкл, 0,17 ммоль) и (S)-10-амино-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-

с]хинолин-6(7*H*)-он (**промежуточное соединение В1**, 8 мг, 0,025 ммоль) в NMP (2 мл) нагревали при 140°С под воздействием микроволнового излучения в течение 5,5 ч. Реакционную смесь непосредственно очищали с помощью обращенно-фазовой хроматографии (колонка для обращенно-фазовой хроматографии Вiotage Ultra C-18 на 12 г; 35-80% МеОН в H₂O (содержащей 0,1% муравьиной кислоты)) с получением указанного

в заголовке соединения (0,3 мг). LCMS (Способ Т4) RT = 3,17 минуты, масса/заряд рассч. 567,1893 для $C_{26}H_{28}ClF_4N_6O_2$ [M+H]⁺; найденное значение 567,1898. ¹H ЯМР (600 МГц, Метанол-d4) δ 8,08 (d, J = 2,3 Гц, 1H), 8,00 (s, 1H), 7,90 (dd, J = 9,1, 2,3 Гц, 1H), 7,58 (d, J = 9,1 Гц, 1H), 4,55 – 4,36 (m, 3H), 4,33 (d, J = 13,7 Гц, 1H), 3,75 (s, 3H), 3,38 – 3,24 (m, 1H), 3,03 – 2,95 (m, 1H), 2,11 – 1,95 (m, 1H), 1,92 – 1,79 (m, 1H), 1,46 – 1,37 (m, 1H), 1,31 (s, 2H), 1,01 (d, J = 6,7 Гц, 3H), 0,84 – 0,77 (m, 1H), 0,71 – 0,59 (m, 2H), 0,40 – 0,32 (m, 1H).

5

[00175] Следующие приведенные в таблице примеры получали способом, аналогичным тому, который применяли для получения соединения из примера 14а, начиная с промежуточного соединения, показанного в таблице.

Пример	Данные и примечания	Промежуточное
		соединение
Пример 14b: (S)-10-((5-хлор-2-((R)-	LCMS (Способ Т4) RT =	Промежуточное
4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-	3,17 минуты масса/заряд	соединение L2b:
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	рассч. для C ₂₆ H ₂₈ ClF ₄ N ₆ O ₂	(<i>R</i>)-4,5-дихлор-2-
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	M+H+ = 567,1893;	(4,4-дифтор-3-
1,2,3,4-тетрагидро-	найденное значение	метилпиперидин-
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	567,1892. 1H ЯМР (600	1-ил)пиримидин
6(7H)-он или (S)-10-((5-хлор-2-((S)-	МГц, Метанол-d4) δ 8,06 (d,	или (S)-4,5-
4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-	$J = 2.3 \Gamma II, 1H), 8.00 (s, 1H),$	дихлор-2-(4,4-
ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-	$7,92$ (dd, $J = 9,1, 2,3$ Γ ц, 1H),	дифтор-3-
циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-	7,58 (d, $J = 9,1 \Gamma \mu$, 1H), 4,55	метилпиперидин-
1,2,3,4-тетрагидро-	-4,36 (m, 3H), 4,30 (d, J =	1-ил)пиримидин
[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-	13,8 Гц, 1H), 3,75 (s, 3H),	
	3,33 – 3,21 (m, 1H), 3,00 (dd,	
	$J = 13,5, 10,2 \Gamma ц, 1H), 2,12 -$	
	1,95 (m, 1H), 1,92 – 1,77 (m,	
	1H), 1,46 – 1,39 (m, 1H),	
	1,35 – 1,30 (m, 2H), 1,00 (d,	
	$J = 6.8 \Gamma \text{L}, 3\text{H}, 0.85 - 0.77$	
	(m, 1H), 0,71 – 0,59 (m, 2H),	
	0,40 – 0,33 (m, 1H).	

Промежуточные соединения

5

10

15

Промежуточное соединение A1: (S)-2-циклопропил-10-((2,5-дихлорпиримидин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

[00176] К смеси (S)-10-амино-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она (промежуточное соединение B1; 1,7 г, 5,3 ммоль) и 2,4,5-трихлорпиримидина (0,67 мл, 5,82 ммоль) в NMP (5 мл) в атмосфере аргона добавляли DIPEA (3,7 мл, 21 ммоль). Реакционную смесь нагревали при 140°С под воздействием микроволнового излучения в течение 1 ч., затем охлаждали до rt. Реакционную смесь добавляли к воде (5 мл), и образовывался бежевый осадок. Добавляли дополнительное количество воды (10 мл) и водн. смесь перемешивали в течение 5 мин. Осадок отфильтровывали, промывали с помощью воды (100 мл) и высушивали, затем очищали с помощью колоночной флеш-хроматографией (10 г KP-Sil, 0-10% метанола в DCM) с получением указанного в заголовке соединения (2,16 г, 88%) в виде бежевого твердого вещества. ¹Н ЯМР (500 МГц, Хлороформ-d) δ 8,39 (d, J = 2,4 Гц, 1H), 8,26 (s, 1H),

7,48 (dd, J = 9,1, 2,3 Γ ц, 1H), 7,41 (s, 1H), 7,36 (d, J = 9,0 Γ ц, 1H), 4,70 – 4,58 (m, 1H), 4,49 – 4,29 (m, 2H), 3,71 (s, 3H), 3,42 – 3,32 (m, 1H), 1,41 – 1,31 (m, 1H), 0,90 – 0,82 (m, 1H), 0,81 – 0,74 (m, 1H), 0,73 – 0,66 (m, 1H), 0,42 – 0,27 (m, 1H); LCMS (Способ X4); RT 3,19 минуты; масса/заряд 468,0801 $[M+H]^+$.

Промежуточное соединение A2: (S)-10-((2-хлор-5-фторпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

5

20

[00177] Получали способом, аналогичным тому, который применяли для получения промежуточного соединения A1, с применением 2,4-дихлор-5-фторпиримидина. 1 H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_{6}) δ 10,12 (s, 1H), 8,32 (d, J = 3,3 Гц, 1H), 8,20 (d, J = 2,3 Гц, 1H), 7,66 (dd, J = 9,0, 2,2 Гц, 1H), 7,50 (d, J = 9,0 Гц, 1H), 6,12 (d, J = 3,2 Гц, 1H), 4,53 – 4,43 (m, 1H), 4,43 – 4,32 (m, 1H), 3,57 (s, 3H), 3,32 – 3,22 (m, 1H), 1,38 – 1,25 (m, 1H), 0,75 – 0,67 (m, 1H), 0,58 – 0,48 (m, 2H), 0,38 – 0,32 (m, 1H); LCMS (Способ X2); RT 1,52 минуты; масса/заряд 452,1098 [М+H] $^{+}$.

Промежуточное соединение A3: (S)-2-циклопропил-10-((2,5-дихлорпиримидин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-(метил-d3)-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с][1,8]нафтиридин-6(7H)-он

[00178] Получали способом, аналогичным тому, который применяли для получения промежуточного соединения A1, с применением (S)-10-амино-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-(метил-d3)-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с][1,8]нафтиридин-6(7H)-она (промежуточное соединение B2). LCMS (Способ Т2); RT 1,54 минуты; масса/заряд 472,09 [M+H]⁺.

Промежуточное соединение B1: (S)-10-амино-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-он

[00179] Три реакции устанавливали в параллель следующим образом: к (*S*)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-10-нитро-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7*H*)-ону (промежуточное соединение E1; 2,5 г, 7,1 ммоль) и 10 вес. % Pd/C (100 мг) в атмосфере аргона добавляли этанол (50 мл). Реакционную смесь перемешивали при 60°С в атмосфере водорода в течение 90 минут затем оставляли охлаждаться до гt. Три реакционные смеси объединяли и фильтровали через подушку из целита, с промыванием с помощью EtOH (200 мл). Фильтрат концентрировали in vacuo с получением указанного в заголовке соединения (6,78 г, 99%) в виде оранжевого твердого вещества, которое использовали без дополнительной очистки. LCMS (Способ X4); RT 1,93 минуты; масса/заряд 322,14 [М+Н]⁺.

5

10

15

20

Промежуточное соединение B2: (S)-10-амино-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-(метил-d3)-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с][1,8]нафтиридин-6(7H)-он

[00180] Запечатанный флакон, содержащий (S)-10-хлор-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-(метил-d3)-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с][1,8]нафтиридин-6(7H)-он (промежуточное соединение E2, 20,3 мг, 0,059 ммоль), трет-бутоксид натрия (8,8 мг, 0,092 ммоль), дифенилметанимин (16 мг, 0,088 ммоль), ацетат палладия(II) (1,3 мг, 0,006 ммоль) и Josiphos (3,2 мг, 0,006 ммоль) в 1,2-диметоксиэтане (0,24 мл) в атмосфере Аг нагревали при 70°С в течение 2 ч. Реакционную смесь охлаждали до гt и добавляли 3М НС1 (0,5 мл). Смесь перемешивали при гt в течение 2 ч., затем фильтровали через подушку из целита в колонке SCX-2 (2 г), который элюировали водой (10 мл), МеОН (20 мл) и 2 Н метанольным

аммиаком (20 мл). Базовую фракцию концентрировали при пониженном давлении с получением (2S)-10-амино-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-(тридейтериометил)-2,4-дигидро-1H-[1,4]оксазепино[2,3-c][1,8]нафтиридин-6-она (18,5 мг) в виде темно-желтого твердого вещества. LCMS (Способ Т2); RT 1,20 минуты; масса/заряд 326,1471 [M+H]⁺.

Промежуточное соединение С1: 5-(4,5-дихлорпиридин-2-ил)-3-метил-1,2,4-оксадиазол

[00181] К 4,5-дихлорпиколиновой кислоте (80 мг, 0,42 ммоль) в ТНГ (2,7 мл) в атмосфере Аг добавляли ТЗР (50 вес.% в EtOAc, 0,34 г, 0,54 ммоль), DIPEA (0,15 мл, 0,86 ммоль) и ацетамидоксим (31 мг, 0,42 ммоль). Реакционную смесь запечатывали и перемешивали при гt в течение 3 ч., затем нагревали при 80° С в нагревательном блоке в течение 15 ч. Добавляли воду (5 мл) и водную смесь экстрагировали с помощью EtOAc (2 х 10 мл). Органические экстракты объединяли, промывали с помощью насыщенного водн. NaHCO₃ (5 мл), солевого раствора (10 мл), высушивали (10 мл), высушивали (10 мл) в виде грязно-белого твердого вещества. 10 мл (10 мл) в 10 мл (10

Промежуточное соединение С2: 2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фтор-4-йодпиридин

5

10

15

20

25

[00182] 4,4-Дифторпиперидина гидрохлорид (63 мг, 0,40 ммоль), 2,5-дифтор-4-йодпиридин (80 мг, 0,33 ммоль) и карбонат калия (153 мг, 1,11 ммоль) объединяли в МеСN (1,0 мл) и нагревали до 170 °С в течение 12 ч. при воздействии микроволновым излучением. Полученную смесь загружали на силикагель и очищали с помощью колоночной флешхроматографии (25 г КР-Sil, 0-5% МеОН в DCM) с получением указанного в заголовке соединения (10 мг) в виде прозрачного масла. LCMS (Способ X2) гt 1,51 минуты; масса/заряд 342,9942 [М+Н]⁺.

Промежуточное соединение С3: 5-хлор-4-йод-N,N-диметилпиридин-2-амин

[00183] Смесь диметиламина гидрохлорида (21 мг, 0,26 ммоль), 5-хлор-2-фтор-4-йодпиридина (60 мг, 0,23 ммоль) и N,N-диизопропилэтиламина (80 мкл, 0,47 ммоль) в NMP (0,5 мл) нагревали до 140°C в течение 1 ч., затем концентрировали при пониженном давлении и остаток очищали с помощью колоночной хроматографии (0-5% MeOH в DCM) с получением указанного в заголовке соединения в виде грязно-белого твердого вещества (56 мг). 1 H ЯМР (500 МГц, Хлороформ-d) δ 8,07 (s, 1H), 6,99 (s, 1H), 3,05 (s, 6H).

Промежуточное соединение С4: 4-(5-фтор-4-йодпиридин-2-ил)морфолин

5

10

15

20

25

[00184] Смесь морфолина (18 мкл, 0,21 ммоль), 5-хлор-2-фтор-4-йодпиридина (50 мг, 0,19 ммоль) и *N*,*N*-диизопропилэтиламина (67 мкл, 0,38 ммоль) в MeCN (0,5 мл) нагревали до 80°C в течение 18 ч., затем концентрировали при пониженном давлении и остаток очищали с помощью колоночной хроматографии (0-5% MeOH в DCM) с получением указанного в заголовке соединения в виде грязно-белого твердого вещества (29 мг). ¹H ЯМР (600 МГц, Хлороформ-d) δ 8,12 (s, 1H), 7,13 (s, 1H), 3,84 – 3,79 (m, 4H), 3,50 – 3,45 (m, 4H).

Промежуточное соединение C5: (S)-4-(5-фтор-4-йодпиридин-2-ил)-2-метилморфолин

[00185] Смесь (S)-2-метилморфолина гидрохлорида (29 мг, 0,21 ммоль), 5-хлор-2-фтор-4-йодпиридина (50 мг, 0,19 ммоль) и *N*,*N*-диизопропилэтиламина (67 мкл, 0,38 ммоль) в МеСN (0,5 мл) нагревали до 80°С в течение 18 ч., затем концентрировали при пониженном давлении и остаток очищали с помощью колоночной хроматографии (0-5% МеОН в DСМ) с получением указанного в заголовке соединения в виде грязно-белого твердого вещества (27 мг). ¹Н ЯМР (600 МГц, Хлороформ-d) δ 8,11 (s, 1H), 7,12 (s, 1H), 4,00 (tdd, J = 12,6, 3,1, 1,5 Гц, 2H), 3,90 (ddt, J = 12,7, 3,1, 1,6 Гц, 1H), 3,73 – 3,62 (m, 2H), 3,01 – 2,91 (m, 1H), 2,60 (dd, J = 12,7, 10,4 Гц, 1H), 1,27 (d, J = 6,3 Гц, 3H).

Промежуточное соединение E1: (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-10-нитро-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино-[2,3-с]хинолин-6(7H)-он

<u>Стадия 1. (S)-4-((1-Циклопропил-2,2-дифтор-3-гидроксипропил)амино)-1-метил-6-</u> нитрохинолин-2(1H)-он

5

10

15

20

25

Флакон, высушенный в микроволновой печи (объем 10-20 мл), заполняли [00186] (S)-3-амино-3-циклопропил-2,2-дифторпропан-1-ола гидрохлоридом (3 г, 13,3 ммоль) и этил-4-хлор-1-метил-6-нитро-2-оксо-1,2-дигидрохинолин-3-карбоксилатом (промежуточное соединение F1; 3 г, 9,7 ммоль). Реакционный флакон продували с помощью Аг и закрывали крышкой. Безводный ацетонитрил (15 мл) дополнительно добавляли DIPEA (4,2 мл). Реакционную смесь нагревали при 160°C под микроволновым излучении в течение 15 ч. Таким же способом получали еще четыре партии. Партии объединяли, добавляли 2М гидроксид натрия (150 мл) и реакционную смесь нагревали при 85°C в течение 2 ч. Реакционную смесь охлаждали до rt. Добавляли воду (80 мл) и реакционную смесь подкисляли до рН 5-6 с помощью 3М НС1. Полученный осадок отфильтровывали, промывали с помощью H₂O (500 мл) и высушивали с получением указанного в заголовке соединения (15,83 г, 93%) в виде бежевого твердого вещества, которое использовали без дополнительной очистки. 1 H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_{6}) δ 9,31 (d, $J = 2.5 \Gamma$ ц, 1 H), 8,40 (dd, J = 9.4, 2,5 Γ ц, 1 H), 7,62 (d, $J = 9.4 \Gamma$ ц, 1 H), 7,47 (d, $J = 8.7 \Gamma$ ц, 1 H), 5,72 (s, 1 H), 5,60 (t, J = 6,1 Гц, 1 H), 3,90–3,71 (m, 2 H), 3,57–3,45 (m, 1 H) перекрывали с помощью 3,55 (s, 3H), 1,38-1,29 (m, 1 H), 0,71-0,64 (m, 1 H), 0,63-0,56 (m, 1 H), 0,53-0,46 (m, 1 H), 0,27-0,21 (m, 1 H); LCMS (Способ X2) RT 1,17 минуты; масса/заряд 354,1264 $[M+H]^+$.

<u>Стадия 2. (S)-3-Бром-4-((1-циклопропил-2,2-дифтор-3-гидроксипропил)амино)-1-</u> метил-6-нитрохинолин-2(1H)-он

[00187] Трифторуксусную кислоту (8,83 мл) добавляли к перемешиваемой смеси (S)-4-((1-циклопропил-2,2-дифтор-3-гидроксипропил)амино)-1-метил-6-нитрохинолин-2(1H)- она (из стадии 1; 8,15 г, 23 ммоль) и свежего перекристаллизованного N-бромсукцинимида

(4,1 г, 23 ммоль) в безводном CH_2Cl_2 (150 мл) при 0°C в атмосфере Ar. Реакционную смесь перемешивали при 0°C в течение 15 мин. Реакционную смесь разбавляли с помощью CH_2Cl_2 (100 мл) и промывали с помощью насыщенного водн. NaHCO3 (3 х 100 мл). Водные продукты вымывания дополнительно экстрагировали с помощью CH_2Cl_2 (100 мл). Органические экстракты объединяли, промывали с помощью солевого раствора (100 мл), высушивали (Na₂SO₄) и концентрировали. Вторую партию получали аналогичным способом, исходя из 7,69 г хинолина из стадии 1. Партии продуктов объединяли с получением указанного в заголовке соединения в виде желтого твердого вещества (18,6 г, 96%). 1 H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_6) δ 8,95 (d, J = 2,5 Гц, 1 H), 8,43 (dd, J = 9,4, 2,5 Гц, 1 H), 7,75 (d, J = 9,4 Гц, 1 H), 5,85 (d, J = 11,1 Гц, 1 H), 5,63 (t, J = 5,8 Гц, 1 H), 4,05–3,95 (m, 1 H), 3,88 - 3,73 (m, 2 H), 3,71 (s, 3 H), 1,29 – 1,21 (m, 1 H), 0,68 – 0,62 (m, 1 H), 0,62 – 0,51 (m, 2 H), 0,50–0,44 (m, 1 H); LCMS (Способ T2) RT 1,45 минуты; масса/заряд 432,0373 [M+H] $^+$.

5

10

15

20

25

30

<u>Стадия 3. (S)-2-Циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-10-нитро-1,2,3,4-тетрагидро-</u> [1,4]оксазетино-[2,3-c]хинолин-6(7H)-он

[00188]Лития *тем*-бутоксид (1M в THF; 35 мл) добавляли к перемешиваемой суспензии (S)-3-бром-4-((1-циклопропил-2,2-дифтор-3-гидроксипропил)амино)-1-метил-6нитро-хинолин-2(1H)-она (из стадии 2; 9,48 г, 22 ммоль) в ТНГ (220 мл) в атмосфере Аг. Устанавливали конденсатор с обратным холодильником и баллон, заполненный Ar, и реакционную смесь нагревали при 60°C в течение 15 мин. Реакционную смесь охлаждали до к. т. Добавляли воду (100 мл) и водную смесь экстрагировали с помощью СН₂Сl₂ (3 х 100 мл). Органические экстракты объединяли, промывали с помощью солевого раствора (2 х 100 мл), высушивали (Na₂SO₄) и концентрировали при пониженном давлении. Вторую партию получали с помощью того же способа с применением дополнительных 9,17 г соединения из стадии 2. Партии объединяли с получением указанного в заголовке соединения в виде желтого твердого вещества (15,4 г, 100%). ¹H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_6) δ 9,12 (d, J = 2,6 Γμ, 1 H), 8,35 (dd, J = 9,3, 2,5 Γμ, 1 H), 7,66 (d, J = 9,3 Γμ, 1 H), 7,01 (br d, J $= 5.0 \, \Gamma \text{L}, 1 \, \text{H}, 4.54 - 4.37 \, \text{(m, 2 H)}, 3.62 \, \text{(s, 3 H, NCH}_3), 3.29 - 3.22 \, \text{(m, 1 H)}, 1.39 - 1.31 \, \text{(m, 1 H)},$ 0,76-0,69 (m, 1 H), 0,58-0,49 (m, 2 H), 0,37-0,30 (m, 1 H); LCMS (Cποcoδ X2) RT 1,34 минуты; масса/заряд 352,1105 [М+Н]⁺. Обнаруженный продукт является ~88% ее согласно хиральной SFC [YMC Chiral ART Amylose-C, (4,6 мм x 250 мм, 5 мкм); 30:70 метанол: CO2 (изократический, 0,2% об./об. модификатор аммиака); скорость потока 4 мл/мин.; 40°С; обнаружение при 210-400 нм; введение 1 мкл]. Rt необходимого (S) энантиомера 2,06 мин.;

(R) энантиомера 1,75 мин. Таким образом, 10 г материала растворяли в DCM:метанол (1:1 об./об., концентрация 15 мг/мл) и очищали с помощью хирального SFC [Chiralpak SA (21,2 мм х 250 мм, 5 мкм); 30:70 метанол:СО2 (изократический, модификатор, представляющий собой 0,2% об./об. аммиака); скорость потока 21 мл/мин.; температура окружающей среды; обнаружение при 229 нм; 2,5 мл на инъекцию]. Объединенные фракции необходимого (S)-энантиомера затем выпаривали, до примерного высыхания с применением роторного испарителя, переносили в конечные флаконы с DCM, который удаляли при потоке сжатого воздуха 35°C прежде чем поместить в вакуумную печь при 35°C и 5 мбар до получения постоянного веса с получением бежевого твердого вещества (7,51 г). Хиральную SFC [Атуlоse-C, как указано выше] гt 2,09 минут; побочных изомеров не наблюдалось.

5

10

Промежуточное соединение E2: (S)-10-хлор-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-(метил-d3)-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с][1,8]нафтиридин-6(7H)-он

[00189] Получали с помощью трехстадийного способа, аналогичного тому, который применяли для получения промежуточного соединения E1, начиная с этил-4,6-дихлор-1- (метил-d3)-2-оксо-1,2-дигидро-1,8-нафтиридин-3-карбоксилата (промежуточное соединение F2). Анализ/очистку с помощью хиральной SFC не проводят. 1 H ЯМР (500 МГц, DMSO-d6) δ 8,76 (d, J = 2,4 Гц, 1 H), 8,60 (d, J = 2,4 Гц, 1 H), 6,60 - 6,50 (m, 1 H), 4,56-4,35 (m, 2 H), 3,30 - 3,23 (m, 1 H), 1,31 - 1,24 (m, 1 H), 0,76 - 0,69 (m, 1 H), 0,60-0,48 (m, 2 H), 0,37-0,31 (m, 1 H); LCMS (Способ Т2); RT 1,49 минуты; масса/заряд 345,1034 [M+H] $^+$.

Промежуточное соединение F1: этил-4-хлор-1-метил-6-нитро-2-оксо-1,2-дигидрохинолин-3-карбоксилат

Стадия 1. 1-Метил-6-нитро-2H-бензо[d][1,3]оксазин-2,4(1H)-дион

25 **[00190]** В раствор 5-нитроизатоевого ангидрида (25,1 г, 120,6 ммоль) в DMF (241 мл) при к. т. добавляли гидрид натрия (60% в минеральном масле; 7,24 г, 180,9 ммоль).

Обеспечивали перемешивание раствора в течение 15 мин. с нагреванием до к. т. Добавляли йодметан (18,8 мл, 301,5 ммоль) и смесь перемешивали при к. т. в течение 4 ч. Реакционную смесь выливали на лед, полученный осадок фильтровали и промывали водой (5 литров). Твердое вещество собирали и высушивали под вакуумом в течение ночи с получением 1-метил-6-нитро-2H-бензо[d][1,3]оксазин-2,4(1H)-диона (19,7 г, 73%) в виде оранжевого порошка. LCMS (Способ Т2) RT 1,35 минуты, масса/заряд 211,069 [M+MeOH-CO₂] $^+$.

5

10

15

20

25

30

<u>Стадия</u> 2. Этил-4-гидрокси-1-метил-6-нитро-2-оксо-1,2-дигидрохинолин-3карбоксилат

[00191] В раствор 1-метил-6-нитро-2H-бензо[d][1,3]оксазин-2,4(1H)-диона (со стадии 1; 19,6 г, 88,2 ммоль) в DMF (177 мл) добавляли диэтилмалонат (40,4 мл, 264,7 ммоль). Раствор охлаждали до 0°С, затем добавляли гидрид натрия (60% в минеральном масле) (7,06 г, 176,46 ммоль) 4 порциями за 30 мин. Обеспечивали нагревание раствора до к. т. и его перемешивали при этой температуре в течение 3 ч. В реакционную смесь осторожно добавляли воду с последующим добавлением 10% водн. HCl, пока pH смеси не будет составлять ~pH5. Полученный осадок фильтровали через воронку Шотта и промывали водой (5 литров). Полученное твердое вещество переносили в круглодонную колбу и высушивали под вакуумом с получением этил-4-гидрокси-1-метил-6-нитро-2-оксо-1,2-дигидрохинолин-3-карбоксилата (24,2 г, 94%) в виде бледно-желтого твердого вещества. LCMS (Способ T2) RT 1,45 минуты; масса/заряд 293,074 [M+H] $^+$.

Стадия 3. Этил-4-хлор-1-метил-6-нитро-2-оксо-1,2-дигидрохинолин-3-карбоксилат

[00192] Добавляли оксихлорид фосфора (250 мл, 2700 ммоль) в колбу, содержащую этил-4-гидрокси-1-метил-6-нитро-2-оксо-1,2-дигидрохинолин-3-карбоксилат (24,1 г, 82,5 ммоль). Колбу закупоривали пробкой Suba-Seal и подсоединяли к баллону с аргоном, затем нагревали до 80°С при перемешивании в течение 2,5 ч. Смесь концентрировали *in vacuo*. Остаток разбавляли водой и экстрагировали с помощью ЕtOAc. Объединенные органические экстракты промывали солевым раствором, высушивали (MgSO4) и концентрировали *in vacuo*. В результате очистки с помощью флэш-хроматографии (KP-sil на 340 г; от 0% до 10% MeOH в CH₂Cl₂) получали указанное в заголовке соединение (14,5 г, 57%) в виде темно-оранжевого твердого вещества. 1 H ЯМР (500 МГц, CDCl₃) δ 8,95 (d, J = 2,5 Гц, 1H), 8,50 (dd, J = 9,3, 2,5 Гц, 1H), 7,53 (d, J = 9,3 Гц, 1H), 4,48 (q, J = 7,1 Гц, 2H), 3,78 (s, 3H), 1,42 (t, J = 7,1 Гц, 3H); LCMS (Способ T2) RT 1,42 минуты; масса/заряд 311,043 [M+H] $^+$.

Промежуточное соединение F2: этил 4,6-дихлор-1-(метил- d_3)-2-оксо-1,2-дигидро-1,8-нафтиридин-3-карбоксилат

Стадия 1. Метил 5-хлор-2-((метил-д₃)амино)никотинат

5

10

15

20

25

30

[00193] Флакон для обработки микроволновым излучением (объем $10-20\,$ мл) загружали метил-5-хлор-2-фторникотинатом (261 мг, $1,38\,$ ммоль) и метан- d_3 -амингидрохлоридом (192 мг, $2,73\,$ ммоль). Реакционный флакон продували с помощью Ar, закрывали крышкой и затем дополнительно продували с помощью Ar. THF (4 мл) добавляли с последующим добавлением DIPEA (0,71 мл, $4,11\,$ ммоль). Реакционную смесь перемешивали при 40° С в течение 22 часов затем концентрировали *in vacuo*. Остаток разбавляли водой (10 мл) и экстрагировали с помощью EtOAc ($2 \times 15\,$ мл). Органические экстракты объединяли, промывали солевым раствором ($10\,$ мл), высушивали ($10\,$ г KP-sil; с $10\,$ с $10\,$ мл $10\,$ м концентрировали *in vacuo*. Очистка с помощью флеш-хроматографии ($10\,$ г KP-sil; с $10\,$ мл $10\,$ мг $10\,$ в виде белого твердого вещества. LCMS (Способ T2) RT $1,43\,$ минуты, масса/заряд $10\,$ мл, масса/заряд $10\,$ мл.

<u>Стадия 2. Этил-6-хлор-4-гидрокси-1-(метил-d₃)-2-оксо-1,2-дигидро-1,8-нафтиридин-3-карбоксилат</u>

[00194] Флакон для обработки микроволновым излучением (объем 2,0–5,0 мл) загружали метил-5-хлор-2-((метил- d_3)амино)никотинат (из стадии 1; 239 мг, 1,17 ммоль). Реакционный флакон продували с помощью Ar, закрывали крышкой и затем дополнительно продували с помощью Ar. DCM (4,5 мл) добавляли с последующим добавлением триэтиламина (0,98 мл, 7,0 ммоль) и этил-3-хлор-3-оксопропаноата (0,6 мл, 4,7 ммоль). Реакционную смесь нагревали при 60°С в нагревательном блоке в течение 2 часов. Добавляли дополнительное количество этил-3-хлор-3-оксо-пропаноата (0,6 мл, 4,7 ммоль) и триэтиламина (0,98 мл, 7,0 ммоль) и реакционную смесь перемешивали при 60°С в течение дополнительных 6 ч. Реакционную смесь концентрировали *in vacuo*. Добавляли воду (20 мл) с последующим добавлением 10% водн. раствора HCl (10 мл). Водную смесь экстрагировали с помощью EtOAc (3 × 20 мл). Органические экстракты объединяли, промывали солевым раствором (10 мл), высушивали (Na₂SO₄) и концентрировали *in vacuo*.

Проводили очистку с помощью флеш-хроматографии (10 г KP-sil; с 0% до 10% MeOH в DCM) с получением указанного в заголовке соединения (335 мг, 100%) в виде оранжевого твердого вещества. LCMS (Способ Т2) RT 1,55 минуты; масса/заряд 286,066 [M+H]⁺

<u>Стадия 3. Этил 4,6-дихлор-1-(метил-d₃)-2-оксо-1,2-дигидро-1,8-нафтиридин-3-карбоксилат</u>

| 100195| Оксихлорид фосфора (3,5 мл, 37,4 ммоль) добавляли в колбу, содержащую этил-6-хлор-4-гидрокси-1-(метил- d_3)-2-оксо-1,2-дигидро-1,8-нафтиридин-3-карбоксилат (из стадии 2; 335 мг, 1,2 ммоль). Колбу закупоривали пробкой Suba-Seal и подсоединяли к баллону с аргоном, затем нагревали до 80° С с перемешиванием в течение 2,5 ч. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры и концентрировали *in vacuo*. Неочищенную реакционную смесь растворяли в EtOAc (20 мл) и промывали водой (2 × 10 мл) и насыщенным водн. NaHCO₃ (10 мл). Промывные воды объединяли и экстрагировали с помощью EtOAc (20 мл). Органические экстракты объединяли, промывали солевым раствором (10 мл), высушивали (Na₂SO₄) и концентрировали *in vacuo*. Проводили очистку с помощью флеш-хроматографии (10 г KP-sil; 0-60% EtOAc в циклогексане) с получением указанного в заголовке соединения (52 мг, 15%) в виде желтого твердого вещества. 1 H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_6) δ 8,87 (d, J = 2,4 Γ ц, 1 H), 8,46 (d, J = 2,4 Γ ц, 1 H), 4,38 (q, J = 7,1 Γ ц, 2 H), 1,31 (t, J = 7,1 Γ ц, 3 H); LCMS (Способ T2) RT 1,51 минуты; масса/заряд 304,0287 $[M+H]^+$

[00196] Промежуточное соединение L1a и промежуточное соединение L1b представляют собой пару энантиомеров, где один представляет собой (R)-, а другой представляет собой (S)-метилпиперидин. Не было определено который является (R)- и который является (S)-энантиомером. Соединения разделяли с помощью препаративной хиральной SFC во время стадии 3 с применением способа, описанного ниже.

Промежуточное соединение L1a и промежуточное соединение L1b: (S)-5-хлор-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ол и (R)-5-хлор-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ол

Стадия 1. 2,5-Дихлорпиримидин-4-ол

5

10

15

20

25

[00197] Добавляли 2 М гидроксид натрия (6 мл, 12 ммоль) в перемешиваемый раствор 2,4,5-трихлорпиримидина (1,29 г, 7,0 ммоль) в ТНГ (4 мл). Реакционную смесь перемешивали при к. т. в течение 24 ч. Реакционную смесь концентрировали *in vacuo* и водную смесь нейтрализовали с помощью 3 М НС1. Водную смесь экстрагировали с помощью Et_2O (2 × 10 мл) с последующим добавлением EtOAc (2 × 10 мл). Органические экстракты объединяли, промывали солевым раствором (10 мл), высушивали (Na_2SO_4) и концентрировали *in vacuo* с получением 2,5-дихлорпиримидин-4-ола (923 мг, 80%) в виде желтого твердого вещества, которое применяли без дополнительной очистки. 1 H ЯМР (500 МГц, DMSO- d_6) δ 8,26 (s, 1 H); LCMS (Способ T2) RT 0,19 минуты; масса/заряд 164,9602 $IM+HI^+$

5

10

15

20

25

30

Стадия 2. rac-5-Хлор-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ол

[00198] Во флакон для микроволновой обработки (объем 10-20 мл) загружали 2,5-дихлорпиримидин-4-ол (со стадии 1; 502 мг, 3,0 ммоль) и гидрохлорид rac-4,4-дифтор-3-метилпиперидина (522 мг, 3,0 ммоль). Реакционный флакон продували с помощью Aг, закрывали крышкой и затем дополнительно продували с помощью Aг. Добавляли этанол (5 мл) с последующим добавлением DIPEA (1,4 мл, 8,0 ммоль). Реакционную смесь нагревали при 80° С в нагревательном блоке в течение 10 ч. Реакционную смесь концентрировали *in vacuo*. Остаток растворяли в DMSO (1 мл) и непосредственно очищали с помощью хроматографии с обращенной фазой (колонка Віотаде C-18 с обращенной фазой на 12 г; от 25 до 80% MeOH в H_2 O (содержащей 0,1% муравьиной кислоты)) с получением rac-5-хлор-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ола (264 мг, 33%) в виде грязно-белого твердого вещества. 1 H ЯМР (600 МГц, CDCl₃) δ 12,18 (br s, 1 H), 7,89 (s, 1 H), 4,49–4,41 (m, 1 H), 4,34–4,27 (m, 1 H), 3,37–3,30 (m, 1 H), 3,08 (dd, J = 13,8, 10,9 Гц, 1 H), 2,26–2,17 (m, 1 H), 2,17–2,08 (m, 1 H), 2,02–1,89 (m, 1 H), 1,16 (d, J = 6,8 Гц, J H); LCMS (Способ J2) RT J21 минуты; масса/заряд J264,0675 [J4+J1+J5

<u>Стадия 3. (S)-5-Хлор-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ол и (R)-5-хлор-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ол</u>

[00199] *рац*-5-Хлор-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ол (250 мг) растворяли до 25 мг/мл в MeOH:CH₂Cl₂ (4:1) (1% об./об. NH₃) и затем очищали с помощью SFC (Amy-C (20 мм х 250 мм, 5 нм), 10:90 MeOH:CO₂ (0,2% об./об. NH₃); скорость потока 50 мл/мин⁻¹). Энантиомер, который элюировался раньше, идентифицировали как **промежуточное соединение L1a**, и энантиомер, который элюировался позже,

идентифицировали как промежуточное соединение L1b. Объединенные фракции на основе промежуточного соединения L1a концентрировали *in vacuo*, после чего хранили в вакуумной печи при 35°C и 5 мбар с получением промежуточного соединения L1a (85 мг) в виде белого твердого вещества. Объединенные фракции на основе промежуточного соединения L1b концентрировали in vacuo и повторно очищали и выделяли, как указано выше, с получением промежуточного соединения L1b (68 мг) в виде белого твердого вещества.

[00200] Анализ хиральной чистоты проводили с помощью SFC (Amy-C $(4,6 \text{ мм} \times 250 \text{ мм}, 5 \text{ мкм})$, соотношение MeOH:CO₂ $(0,2\% \text{ об./об. NH}_3)$ 10:90; расход 4 мл·мин.⁻¹). Промежуточное соединение L1a: ee = 99,2%; RT 3,58 мин. Промежуточное соединение L1b: ee = 99,0%; RT 3,83 мин.

Промежуточное соединение L2a: (S)-4,5-дихлор-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин или (R)-4,5-дихлор-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин

$$F = N + N + CI$$

$$V = N + CI$$

15

20

25

5

10

[00201] Во флакон, содержащий (S)-5-хлор-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ол или (R)-5-хлор-2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ол (промежуточное соединение L1a; 43 мг, 0,16 ммоль), добавляли POCl₃ (0,6 мл, 6,4 ммоль) и флакон закупоривали и нагревали до 90°С в течение 3 ч. Избыток POCl₃ удаляли *in vacuo* и остаток разделяли между водой и EtOAc. Слои разделяли и органический слой высушивали (MgSO₄) и концентрировали *in vacuo* с получением соединения, указанного в заголовке (41 мг, 89%) в виде бесцветного масла, которое применяли без дополнительной очистки. 1 H ЯМР (500 МГц, CDCl₃) δ 8,22 (s, 1 H), 4,56–4,50 (m, 1 H), 4,47–4,41 (m, 1 H), 3,40–3,33 (m, 1 H), 3,11–3,04 (m, 1 H), 2,21–2,11 (m, 1 H), 2,11–1,98 (m, 1 H), 1,96–1,82 (m, 1 H), 1,09 (d, J = 6,8 Гц, 3 H); LCMS (Способ T2); RT 1,71 минуты; масса/заряд 282 [M+H] $^+$.

[00202] Следующие приведенные в таблице примеры получали с помощью способа, аналогичного способу, применяемому для получения **промежуточного соединения L2a**, начиная с арилсульфида, показанного в таблице.

Промежуточное соединение	Данные и примечания	Пиримидин-4-ол
--------------------------	---------------------	----------------

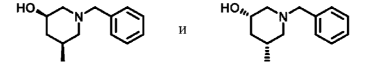
Промежуточное соединение L2b:	LCMS (Cnoco	об T2); RT	Промежуточное
(<i>R</i>)-4,5-дихлор-2-(4,4-дифтор-3-	1,71	минуты;	соединение L1b:
метилпиперидин-1-ил)пиримидин	масса/заряд	282	(R)-5-хлор-2-(4,4-
или (<i>S</i>)-4,5-дихлор-2-(4,4-дифтор-3-	$[M+H]^+$.		дифтор-3-
метилпиперидин-1-ил)пиримидин			метилпиперидин-1-
Ñ.∕ CI			ил)пиримидин-4-ол
""\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\			или (<i>S</i>)-5-хлор-2-
F or			(4,4-дифтор-3-
Ñ.∕ cı			метилпиперидин-1-
\ n\\n\ci			ил)пиримидин-4-ол
F			

Промежуточное соединение M1a: (3R,5S)-1-бензил-5-метилпиперидин-3-ол [и промежуточное соединение M1b: (3S,5R)-1-бензил-5-метилпиперидин-3-ол]

5

10

15



Коммерчески доступный *rac*-1-бензил-5-метилпиперидин-3-ол.HCl (10 г) [00203] растворяли до 66 мг/мл в 2:1 MeOH:DCM и затем очищали с помощью SFC (Phenomenex Lux Amylose-1 (30 мм x 250 мм, 5 мкм), 10:90 MeOH:CO₂ (0,2% об./об. DEA; скорость потока 50 мл/мин⁻¹; 40°C; 1,7 мл на инъекцию). Ранний элюированный энантиомер, который был определен как промежуточное соединение М1а и поздний элюированный энантиомер, который был определен как промежуточное соединение М1b. Объединенные фракции промежуточного соединения М1а выпаривали до сухого состояния с применением роторного испарителя, заново растворенного в DCM, осажденные гептаном, и растворители удалили с применением роторного испарителя, перед хранением в вакуумной печи при 35°C и 5 мбар до получения постоянного веса. С помощью данной процедуры получали промежуточное соединение М1а (3,61 г) в виде белого твердого вещества. Объединенные фракции промежуточного соединения М1b выпаривали до сухого состояния с применением роторного испарителя, повторно растворяли в DCM, промывали с помощью воды, высушивали над сульфатом магния, осаждали с помощью гептана и растворители удаляли с применением роторного испарителя, перед хранением в вакуумной печи при 35°C и 5 мбар до получения постоянного веса. С помощью данной процедуры получали промежуточное соединение M1b (3,26 г) в виде белого твердого вещества. С помощью рентгеновского анализа малых молекул промежуточного соединения M1b, перекристаллизованного из эфира/DCM определяли данный изомер как (3S,5R)-1-бензил-5-метилпиперидин-3-ол. Таким образом, промежуточное соединение M1a определяли как изомер (3R,5S)-1-бензил-5-метилпиперидин-3-ола. Анализ хиральный чистоты проводили с применением SFC [YMC Chiral ART Amylose-C, (4,6 мм х 250 мм, 5 мкм), 10:90 MeOH:CO₂ (0,2% об./об. DEA); скорость потока 4 мл/мин. Промежуточное соединение M1a: rt 2,19 мин., другой изомер не определен. Промежуточное соединение M1b: rt 3,00 мин., ee = 99%.

Промежуточное соединение М2а: (3R,5S)-5-метилпиперидин-3-ол



[00204] К раствору (3R,5S)-1-бензил-5-метилпиперидин-3-ола (промежуточное соединение М1а, 1,5 г, 0,73 ммоль) в этаноле (120 мл) в атмосфере аргона добавляли Рd/С (10 вес. %; 778 мг). Колбу опорожняли и заново дважды заполняли водородом перед перемешиванием при комнатной температуре в водородном баллоне в течение 1 ч. Реакционную смесь фильтровали через целит (элюент метанол) и фильтрат концентрировали *in vacuo* с получением указанного в заголовке соединения (814 мг, 97%) в виде белого твердого вещества которое использовали без дополнительной очистки. 1 H ЯМР (500 МГц, метанол- d_4) δ 3,62 – 3,53 (m, 1H), 3,12 – 3,05 (m, 1H), 2,91 – 2,83 (m, 1H), 2,22 (dd, J = 11,8, 10,5 Гц, 1H), 2,08 – 2,00 (m, 2H), 1,69 – 1,56 (m, 1H), 0,96 (td, J = 12,1, 11,0 Гц, 1H), 0,91 (d, J = 6,7 Гц, 3H); LCMS (Способ Т4) RT 0,14 минуты; масса/заряд 116,1216 [M+H] $^+$.

Биологические анализы

Анализ на HTRF

5

10

15

20

25

30

[00205] Анализы проводили в 384-луночном черном планшете Proxiplate (Perkin Elmer), содержащем 1 нМ Тгх-6хНіз-ВСL6 (собственного производства, человеческий ВСL6 ВТВ домен, покрывающий аминокислотную последовательность 5-129), 300 нМ пептида ВСОR-АF633 (RSEIISTAPSSWVVPGP-Cys-AlexaFluor 633-амид, Cambridge Research Biochemical) и 0,5 нМ криптата к 6хНіз-Тегвішт (СізВіо Віоаssауз, Франция), в анализирующем буфере (25 мМ Нерез, рН8, 100 мМ NaCl, 0,05% Тween20, 0,5 мМ ТСЕР, 0,05% сывороточного альбумина крупного рогатого скота). Тестовые соединения в DMSO

или DMSO отдельно добавляли в лунки с применением акустического дозатора ECHO550 (Labcyte Inc) с получением соответствующей тестовой концентрации в 0,7% об./об. конечном растворе DMSO. После 2 часов инкубации при комнатной температуре планшет считывали на Pherastar FSX (BMG Labtech) планшетном анализаторе, оснащенным 337 нм фильтром лазерного возбуждения, первый эмиссионный фильтр на 620 нм и второй эмиссионный фильтр на 665 нм. % ингибирования при каждой концентрации рассчитывали путем нормализации FRET-соотношения с соответствующим контролем с высоким значением (DMSO со всеми реагентами) и контролем с низким значением (DMSO без BCL6). IC50 соединения определяли с применением программного обеспечения GraphPad Prism 6.0 или Dotmatics (Bishops Stortford, Великобритания) путем аппроксимации нормализованных данных с помощью четырехпараметрического логистического уравнения аппроксимации сигмоидальной кривой.

[00206] Результаты данного анализа показаны выше в таблице 1.

Анализ разрушения на основе Mesoscale Discovery (MSD)

5

10

15

20

25

30

[00207] Анализ на основе MSD разрабатывали для отбора соединений для определения деградации эндогенного BCL6 в клетках OCI-Ly1 Кратко, тестируемые соединения в DMSO или только DMSO до общего количества 1332,5 нл/лунку распределяли в 96-луночный NuncTM Edge 2 планшет (ThermoFisher Scientific, 267544) с применением Echo® 550 акустического дозатора (Labcyte Inc) с получением подходящей тестовой концентрацией в 0,67% об./об. конечного DMSO. OCI-Ly1 высевали в среду Iscove's Modified Dulbecco's Medium (IMDM, ThermoFisher Scientific, 12440053) c дополнением 10% термически-инактивированной зародышевой сыворотки крупного рогатого скота (Sera Plus, PAN Biotech, P30-3702), добавляли к соединению в лунках (DMSO с плотностью 2,5 x 105 клеток/мл в 200 мкл среды). После 2 часов инкубации при 37°C + в 5% CO2 планшет центрифугировали при 300 х g в течение 5 минут. Используя устройство для промывки планшетов BioTek 405TS для всех стадий отмывки и аспирации, среды удаляли и клетки промывали с помощью PBS, центрифугировали с предыдущими условиями и PBS удаляли. Клетки лизировали в 50 мкл охлажденном лизирующем буфере при рН 7,4, содержащем 50 мМ трис-HCl, 150 мМ NaCl, 1% Triton X-100 (об./об.), 1 мМ PMSF, 1 мМ активированный ванадата натрия, 1 мМ ЭДТА, ингибиторы фосфатаз 2 и 3 (разбавление 1:50) и смесь ингибиторов протеаз (разбавление 1:100). Планшет непродолжительно встряхивали и инкубировали на льду в течение 5-10 минут перед тем

как заморозить в течение ночи при -20 °C или продолжить анализ. 96-луночный MSD планшет, связывающий стандарт (MSD, L15XA-3), который покрывали в течение ночи 1 мкг/мл антителом козы к человеческому BCL6 в PBS (R&D Systems, AF5046), блокировали в 3% BSA в TBS + 0,1% Tween-20 в течение 1 часа со встряхиванием. Лунки полностью опорожняли перед перенесением по 40 мкл/лунку лизата из клеточной пластины. MSDпланшет инкубировали при комнатной температуре в течение 1 часа со встряхиванием затем промывали три раза с помощью TBS + 0,1% Tween-20. Антитела получали в TBS + 0,1% Tween-20 + 1% BSA. Антитело кролика к человеческому BCL6 (Cell Signalling Technology, 14895S) добавляли при разбавлении 1:100 по 25 мкл/лунку. Планшет инкубировали и промывали как было показано ранее. Определение антитела к антителу кролика MSD Sulfo-tag (MSD, R32AB-1) добавляли при разбавлении 1:1000 по 25 мкл/лунку. Планшет инкубировали и промывали как было показано ранее, добавляли буфер считывания MSD Gold (MSD R92TG) при разбавлении 1:1 водой по 150 мкл/лунка. Планшет считывали в течение 10 минут на приборе MSD Quickplex. % Ингибирования на каждой концентрации рассчитывали с помощью нормализации электролюминесцентного сигнала до подходящих высокого (DMSO) и низкого ((5-((5-хлор-2-((3R,5S)-4,4-дифтор-3,5диметилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-3-(3-гидрокси-3-метилбутил)-1-метил-1,3-дигидро-2Н-бензо[д]имидазол-2-он) при 2 мкМ) контролей. (концентрация соединения при которой 50% эндогенного белка ВСL6 деградирует) определяли с применением GraphPad Prism 6.0 или программного обеспечения Dotmatics (Bishops Stortford, Великобритания) с помощью подстановки нормализованных данных в сигмоидальное логистическое уравнение соответствия из четырех параметров.

[00208] Результаты, полученные с применением данного анализа, показаны в таблице 2 выше.

25 Иммунологические эксперименты по проточной цитометрии мышиных спленоцитов [00209] Самцов мышей C57BL/6 иммунизировали подкожно в оба бока с CFA (100мкл 4 мг/мл CFA). На 8 день животных умерщвляли, собирали селезенки и

перерабатывали в суспенизии отдельных клеток.

5

10

15

20

30

[00210] Спленоциты ресуспендировали в полной среде (RPMI 1640 + 10% фетальной телячьей сыворотки, с добавлением 4 мМ L-глутамина, 100 ед./мл-100 мкг/мл) пенициллина/стрептомицина и 50 мкМ В-меркаптоэтанола (Gibco)). Клетки активировали в течение 48 часов с помощью 2мкг/мл αCD40 (ThermoFisher) + 0,002мкг/мл IL-4 (Bio-

techne) при 37°C в увлажненном инкубаторе CO₂. Пример 4b добавляли в то же время для активации в 8-точечном дозированном титровании. Следующий культуральный период, клетки собирали, промывали с помощью PBS (Gibco) и выбранные лунки считали с помощью LUNATMCounter (Logos Biosystems).

[00211] Выбранные клетки промывали в PBS (Gibco) и окрашивали красителем InvitrogenTM eBioscienceTM Fixable Viability Dye eFluor 780 (Fisher scientific), затем блокировали FcR (Miltenyi Biotec) и окрашивали с поверхностными рецепторами антител (см. таблицу 3 ниже). Затем клетки промывали в буфере проточной цитометрии (PBS с добавлением 1% BSA и 0,05% азида) и добавляли вторичный стрептавидин. Затем клетки промывали, фиксировали и пермеабилизировали в буфере окраски факторов транскрипции (Fisher scientific); в соответствии с инструкцией изготовителя. Затем к образцам добавляли внутриклеточные антитела. Затем конечный продукт промывали, клетки фиксировали в 1% PFA и приобретали на BD LSR FortessaTM (BD Bioscience). Все анализы проводили с применением программного обеспечения FlowJo v10.

Таблица 3 – окраска антител рецепторов поверхности

Антитело	Флуорофор	Клон	Поставщик
CD19	BV785	1D3	BD
CD4	BUV395	GK1.5	BD
Bcl6	PEDazzle	K112-91	BD
Blimp-1	AF647	5 e 7	BD
CD20	Percpcy5.5	SA275A11	Biolegend
CD95	BV605	SA367H8	Biolegend
GL7	Биотин	GL7	Biolegend

5

10

15

20

[00212] С целью тестирования гипотезы, что разрушение или ингибирование Bcl6 может быть способно модулировать первичные клетки иммунной системы, которое приводит к понижению их потенциальной возможности генерировать аутоантитела, проводили вышеописанный эксперимент. Мышей иммунизировали с целью простимулировать В-клетки герминального центра (GC). Затем селезенки культивировали в присутствии или в отсутствии ингибитора Bcl6 (пример 4b) в течение 48 часов и отличные от GC В-клетки или GC В-клетки идентифицировали с помощью проточной цитометрии (фигура 1).

- [00213] Как ожидалось добавление Bcl6 ингибитора не приводило к снижению экспрессии BCL6 в отличных от GC B-клетках (фигура 2), при этом это привело к повышению экспрессии Blimp в GC B-клетках (фигура 3). Blimp вовлечен в снижение метаболизма B-клеток и образование GC B-клеток. Он блокирует переключение класса антител и презентацию антигена B-лимфоцитами.
- [00214] Добавление ингибитора Bcl6 к культуре клеток селезенки уменьшало число GC В-клеток, как было определено экспрессией маркеров клеточных линий GL7 и CD95 (фигура 4).

5

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

- 1. Соединение или его фармацевтически приемлемая соль или сольват, выбранное из (S)-10-((5-хлор-2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(4-циклопропил-3-оксопиперазин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,4-диметил-5-оксопиперазин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((2-гидрокси-2-метилпропил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((2-((1R,4R)-2-окса-5-азабицикло[2.2.1]гептан-5-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- N-(((3S,5R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-5-метилпиперидин-3-ил)ацетамида;
- N-(((3R,5S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-5-метилпиперидин-3-ил)ацетамида;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-(диметиламино)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;

- (S)-10-((5-хлор-2-(3-фтор-3-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(3-гидрокси-3-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фторпиримидин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((2-(3-окса-8-азабицикло[3.2.1]октан-8-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-<math>(метил-d3)-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c][1,8]нафтиридин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)пиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((3-хлор-2-фторпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-10-((2,3-дихлорпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((2-хлор-3-фторпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((3-хлор-2-метилпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((1R,5S,7R)-7-гидрокси-3-окса-9-азабицикло[3.3.1]нонан-9-ил)пиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((2-(3-ацетил-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-8-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((2-(8-ацетил-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-3-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;

- (S)-10-((5-хлор-2-(диметиламино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-((диметиламино)метил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (3R,5S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-5-метилпиперидин-3-карбоксамида;
- (3S,5R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-5-метилпиперидин-3-карбоксамида;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-(гидроксиметил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-(гидроксиметил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4,4-дифтор-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((S-xлор-2-((S)-4,4-дифтор-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-(фторметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((S-x)-2-((S)-3-(фторметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;

- 2-((R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-3-ил)ацетамида;
- 2-((S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-3-ил)ацетамида;
- (S)-10-((S-x)-2-((S)-3-(диметиламино)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-[6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-(диметиламино)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-4,4-дифторпиперидин-3-карбоксамида;
- (S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-4,4-дифторпиперидин-3-карбоксамида;
- N-(((R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4-дифторпиперидин-3-ил)метил)-N-этилацетамида;
- N-(((S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4-дифторпиперидин-3-ил)метил)-<math>N-этилацетамида;
- (S)-10-((5-хлор-2-((1R,4R)-5,5-дифтор-2-азабицикло[2.2.1]гептан-2-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((1S,4S)-5,5-дифтор-2-азабицикло[2.2.1]гептан-2-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- N-((R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4-дифторпиперидин-3-ил)-N-метилацетамида;

- N-((S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4-дифторпиперидин-3-ил)-N-метилацетамида;
- (S)-10-((5-хлор-2-(4-фтор-4-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-[6(7H)-она;
- (S)-10-((S-xлор-2-((S)-3-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((1S,5R)-3-этил-2-оксо-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-8-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((1R,5S)-3-этил-2-оксо-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-8-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3,5-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((2-(6-ацетил-2,6-диазаспиро[3.3]гептан-2-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((2-гидрокси-2-метилпропил)(метил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3-гидрокси-3-метилбутил)(метил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(6-(циклопропилметил)-2,6-диазаспиро[3.3]гептан-2-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;

- (2S)-10-((5-хлор-2-(6-((2,2-дифторциклопропил)метил)-2,6-диазаспиро[3.3]гептан-2-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(8-(циклопропилметил)-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-3-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(8-((2,2-дифторциклопропил)метил)-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-3-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5R)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,4R)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,4S)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,4S)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,4R)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-метоксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((S-x)-лор-2-((S)-3-метоксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-фтор-2-((3S,4R)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;

- (S)-10-((5-фтор-2-((3R,4S)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-[[5-хлор-2-(4-метил-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил]амино]-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-2,4-дигидро-1H-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-этилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-этилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((S-xлор-2-((S)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((1R,5R)-1-(гидроксиметил)-5-метил-3-азабицикло[3.1.0]гексан-3-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((1S,5S)-1-(гидроксиметил)-5-метил-3-азабицикло[3.1.0]гексан-3-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5R)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5S)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-7-гидрокси-5-азаспиро[2.5]октан-5-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;

- (S)-10-((S-xлор-2-((S)-7-гидрокси-5-азаспиро[2.5]октан-5-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(метил(пропил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,4S)-3-(гидроксиметил)-4-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,4R)-3-(гидроксиметил)-4-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((2-гидроксиэтил)(пропил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(5-азаспиро[2.5]октан-5-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((S-xлор-2-(((R)-3-метокси-2-метилпропил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((S-x)-лор-2-(((S)-3-метокси-2-метилпропил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(3,3-диметилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(3-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-1-(5-хлор-4-((2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)азетидин-3-карбонитрила;
- (S)-10-((5-хлор-2-(3-фторазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-(дифторметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;

- (S)-10-((S-xлор-2-((S)-3-(дифторметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-1-(5-хлор-4-((2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-3-метилазетидин-3-карбонитрила;
- (S)-2-(1-(5-хлор-4-((2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)азетидин-3-ил)ацетонитрила;
- (S)-10-((5-хлор-2-(3-(дифторметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((2-(азетидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(3-метоксиазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(3-метокси-3-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-этилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-этилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-фтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((S-x)-2-((S)-3-фтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-[6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-гидрокси-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-гидрокси-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;

- (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((2-((3R,5S)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((2-(6-окса-3-азабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-2-метилтиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-2-метилтиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4,6-диметил-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-[6,7H)-она;
- (S)-10-((S-x)-2-((S)-4,6-диметил-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-гексагидропирроло[1,2-а]пиразин-2(1H)-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-гексагидропирроло[1,2-а]пиразин-2(1H)-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-6-оксогексагидропирроло[1,2-а]пиразин-2(1H)-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;

- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-6-оксогексагидропирроло[1,2-а]пиразин-2(1H)-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-8-гидрокси-6-азаспиро[3.5]нонан-6-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-8-гидрокси-6-азаспиро[3.5]нонан-6-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиридин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- ((S)-10-((5-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)пиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((S)-4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((S-xлор-2-((R)-4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((S-xлор-2-((S)-4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-фтор-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;

- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-метокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2,6-диметилтиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(3,4-диметилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2,3-диметилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2,6-диметил-1-оксидотиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((2R,5S)-2-(гидроксиметил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2,6-диметил-1,1-диоксидотиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2,5-диметилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(6-гидрокси-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(6-гидрокси-4- $(метил-<math>d_3)$ -1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((2-(3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;

- (2S)-10-((2-((3S,5R)-3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((2-((3R,5S)-3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-(2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-(2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((2-(3-(азетидин-1-карбонил)-4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(3,3-дифторазетидин-1-карбонил)-4,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-4,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((2-(3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(3-этинилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- 1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-3-карбонитрила;
- (S)-10-((5-хлор-2-((4,4-дифторциклогексил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;

- (2S)-10-((2-(2-азабицикло[4.1.0]гептан-2-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(дифторметил)пиперазин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-(2-(диметиламино)этокси)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((2-(3-(азетидин-1-карбонил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(3,3-дифторазетидин-1-карбонил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(3-(гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-2-(гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(3-(фторметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-1-(5-хлор-4-((2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-4-карбонитрила;

- 1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-5-фтор-N,N-диметилпиперидин-3-карбоксамида;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(3-фторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(4-фторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((S-xлор-2-((S)-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(метоксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((S-x)-2-((S)-2-(метоксиметил) пирролидин-1-ил) пиримидин-4-ил) амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4] оксазепино[2,3-c] хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-2-(метоксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(гидроксиметил)-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((S-xлор-2-((S)-4,4-дифтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(4-фтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((2S,4S)-4-фтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((2S,4R)-4-фтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;

- (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(гидроксиметил)-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(4,4-дифтор-2-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-5фторпиримидин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-морфолинопиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((S)-2-метилморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((2-((1R,5S)-8-окса-3-азабицикло[3.2.1]октан-3-ил)-5-фторпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-10-((2-(диметиламино)-5-фторпиримидин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-10-((2-(диметиламино)-5-хлорпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиридин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-фтор-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(6-гидрокси-4-метил-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(3-метил-5-оксопиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;

- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-(3-(диметиламино)пропокси)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(фторметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(4,4-дифтор-3-метоксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(4,4-дифтор-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-5-фторпиримидин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((R)-2-метилморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((2-(6-окса-3-азабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)-5-фторпиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифтор-3-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)-5фторпиримидин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-[6,7H]-она;
- (2S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-2-циклопропил-10-((2-(3,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-хлорпиридин-4-ил)амино)- 3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-хлор-2-морфолинопиридин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-хлор-2-((R)-2-метилморфолино)пиридин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;

- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-хлор-2-((S)--метилморфолино)пиридин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((2-(6-окса-3-азабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)-5-хлорпиридин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((2-((1R,5S)-3-окса-8-азабицикло[3.2.1]октан-8-ил)-5-хлорпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((2-((1R,5S)-8-окса-3-азабицикло[3.2.1]октан-3-ил)-5-хлорпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифтор-3-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)-5-хлорпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-2-циклопропил-10-((2-(3,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-морфолинопиридин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((R)-2-метилморфолино)пиридин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((S)-2-метилморфолино)пиридин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((2-(6-окса-3-азабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((2-((1R,5S)-3-окса-8-азабицикло[3.2.1]октан-8-ил)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;

- (S)-10-((2-((1R,5S)-8-окса-3-азабицикло[3.2.1]октан-3-ил)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-10-((2-(диметиламино)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она и
- (2S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифтор-3-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-[4,4]хин [4,4]хин [4,4]хин
- 2. Соединение или его фармацевтически приемлемая соль или сольват по п. 1, выбранное из
- (S)-10-((5-хлор-2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(4-циклопропил-3-оксопиперазин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,4-диметил-5-оксопиперазин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((2-гидрокси-2-метилпропил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((2-((1R,4R)-2-окса-5-азабицикло[2.2.1]гептан-5-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- N-(((3S,5R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-5-метилпиперидин-3-ил)ацетамида;
- N-((3R,5S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-5-метилпиперидин-3-ил)ацетамида;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-(диметиламино)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;

- (S)-10-((S-xлор-2-((S)-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(3-фтор-3-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(3-гидрокси-3-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фторпиримидин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((2-(3-окса-8-азабицикло[3.2.1]октан-8-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-(метил-d3)-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3с][1,8]нафтиридин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(3-метил-1,2,4-оксадиазол-5-ил)пиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((3-хлор-2-фторпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-10-((2,3-дихлорпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((2-хлор-3-фторпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((3-хлор-2-метилпиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;

- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((1R,5S,7R)-7-гидрокси-3-окса-9-азабицикло[3.3.1]нонан-9-ил)пиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((2-(3-ацетил-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-8-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((2-(8-ацетил-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-3-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(диметиламино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-((диметиламино)метил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (3R,5S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-5-метилпиперидин-3-карбоксамида;
- (3S,5R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-5-метилпиперидин-3-карбоксамида;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-(гидроксиметил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-(гидроксиметил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;

- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4,4-дифтор-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((S-xлор-2-((S)-4,4-дифтор-3-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-(фторметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((S-x)-2-((S)-3-(фторметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-[6(7H)-она;
- 2-((R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-3-ил)ацетамида;
- 2-((S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-3-ил)ацетамида;
- (S)-10-((S-x)-2-((S)-3-(диметиламино) пиперидин-1-ил) пиримидин-4-ил) амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4] оксазепино[2,3-c] хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-(диметиламино)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-4,4-дифторпиперидин-3-карбоксамида;
- (S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-N-этил-4,4-дифторпиперидин-3-карбоксамида;
- N-(((R)-1-(5-xлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4-дифторпиперидин-3-ил)метил)-<math>N-этилацетамида;

- N-(((S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4-дифторпиперидин-3-ил)метил)-<math>N-этилацетамида;
- (S)-10-((5-хлор-2-((1R,4R)-5,5-дифтор-2-азабицикло[2.2.1]гептан-2-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((1S,4S)-5,5-дифтор-2-азабицикло[2.2.1]гептан-2-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- N-((R)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4-дифторпиперидин-3-ил)-N-метилацетамида;
- N-((S)-1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-4,4-дифторпиперидин-3-ил)-N-метилацетамида;
- (S)-10-((5-хлор-2-(4-фтор-4-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((1S,5R)-3-этил-2-оксо-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-8-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((1R,5S)-3-этил-2-оксо-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-8-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3,5-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;

- (S)-10-((2-(6-ацетил-2,6-диазаспиро[3.3]гептан-2-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((2-гидрокси-2-метилпропил)(метил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3-гидрокси-3-метилбутил)(метил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(6-(циклопропилметил)-2,6-диазаспиро[3.3]гептан-2-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(6-((2,2-дифторциклопропил)метил)-2,6-диазаспиро[3.3]гептан-2-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(8-(циклопропилметил)-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-3-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(8-((2,2-дифторциклопропил)метил)-3,8-диазабицикло[3.2.1]октан-3-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5R)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,4R)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,4S)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,4S)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;

- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,4R)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-метоксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-метоксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-фтор-2-((3S,4R)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-фтор-2-((3R,4S)-3,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-[[5-хлор-2-(4-метил-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил]амино]-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-2,4-дигидро-1H-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-этилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((S-xлор-2-((S)-3-этилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4-метилазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3,5-дигидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((1R,5R)-1-(гидроксиметил)-5-метил-3-азабицикло[3.1.0]гексан-3-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;

- (S)-10-((5-хлор-2-((1S,5S)-1-(гидроксиметил)-5-метил-3-азабицикло[3.1.0]гексан-3-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5R)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5S)-3-фтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-7-гидрокси-5-азаспиро[2.5]октан-5-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-7-гидрокси-5-азаспиро[2.5]октан-5-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(метил(пропил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,4S)-3-(гидроксиметил)-4-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,4R)-3-(гидроксиметил)-4-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((2-гидроксиэтил)(пропил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(5-азаспиро[2.5]октан-5-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((S-xлор-2-(((R)-3-метокси-2-метилпропил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((S-x)-лор-2-(((S)-3-метокси-2-мети)-метиллропил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]-хинолин-[6(7H)-она;

- (S)-10-((5-хлор-2-(3,3-диметилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(3-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-1-(5-хлор-4-((2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)азетидин-3-карбонитрила;
- (S)-10-((5-хлор-2-(3-фторазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-(дифторметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((S-x)-2-((S)-3-(дифторметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-[6,7]-0на;
- (S)-1-(5-хлор-4-((2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-3-метилазетидин-3-карбонитрила;
- (S)-2-(1-(5-хлор-4-((2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)азетидин-3-ил)ацетонитрила;
- (S)-10-((5-хлор-2-(3-(дифторметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((2-(азетидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(3-метоксиазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(3-метокси-3-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-этилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-[6,7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-этилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;

- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-фтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-фтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3-гидрокси-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-гидрокси-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((2-((3S,5R)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((2-((3R,5S)-3-амино-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((2-(6-окса-3-азабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3,3-дифтор-5-гидроксипиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-2-метилтиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-2-метилтиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4,6-диметил-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;

- (S)-10-((S-xлор-2-((S)-4,6-диметил-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-гексагидропирроло[1,2-а]пиразин-2(1H)-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-гексагидропирроло[1,2-а]пиразин-2(1H)-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-6-оксогексагидропирроло[1,2-а]пиразин-2(1H)-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-6-оксогексагидропирроло[1,2-а]пиразин-2(1H)-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-8-гидрокси-6-азаспиро[3.5]нонан-6-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-8-гидрокси-6-азаспиро[3.5]нонан-6-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиридин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- ((S)-10-((5-хлор-2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)пиридин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((S)-4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;

- (S)-10-((S-xлор-2-((S)-4,4-дифтор-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-xлор-2-((R)-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-фтор-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-метокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2,6-диметилтиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(3,4-диметилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2,3-диметилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2,6-диметил-1-оксидотиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((2R,5S)-2-(гидроксиметил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2,6-диметил-1,1-диоксидотиоморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2,5-диметилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;

- (S)-10-((5-хлор-2-((3S,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(6-гидрокси-1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10- $((5-хлор-2-(6-гидрокси-4-(метил-<math>d_3)$ -1,4-диазепан-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((2-(3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((2-((3S,5R)-3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((2-((3R,5S)-3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-(2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-((3S,5R)-3-(2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((2-(3-(азетидин-1-карбонил)-4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(3,3-дифторазетидин-1-карбонил)-4,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;

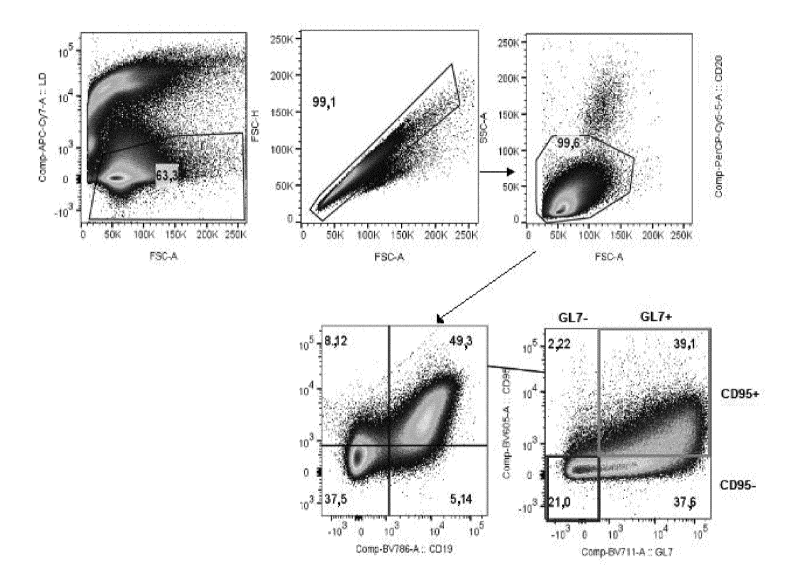
- (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(2-(3,3-дифторазетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-4,4-дифторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((2-(3-(2-(азетидин-1-ил)-2-оксоэтил)-4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(3-этинилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- 1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-3-карбонитрила;
- (S)-10-((5-хлор-2-((4,4-дифторциклогексил)амино)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((2-(2-азабицикло[4.1.0]гептан-2-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(дифторметил)пиперазин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((3R,5S)-3-(2-(диметиламино)этокси)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((2-(3-(азетидин-1-карбонил)-5-метилпиперидин-1-ил)-5-хлорпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(3-(3,3-дифторазетидин-1-карбонил)-5-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(3-(гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;

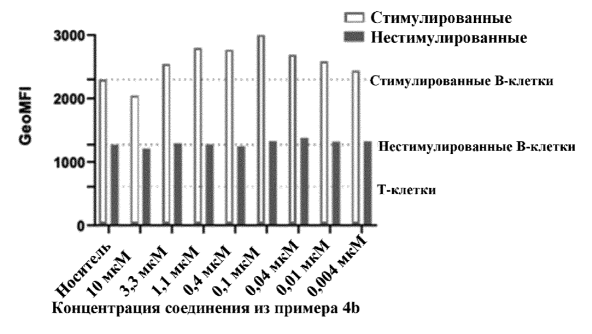
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-2-(гидроксиметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(3-(фторметил)азетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2-метилазетидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-1-(5-хлор-4-((2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)пиперидин-4-карбонитрила; 1-(5-хлор-4-(((S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-6-оксо-1,2,3,4,6,7-гексагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-10-ил)амино)пиримидин-2-ил)-5-фтор-N,N-диметилпиперидин-3-карбоксамида;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(3-фторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-(4-фторпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(метоксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((S-x)-2-((S)-2-(метоксиметил) пирролидин-1-ил) пиримидин-4-ил) амино)-2- циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4] оксазепино[2,3-c] хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((R)-2-(метоксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(гидроксиметил)-3-метилпиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;

- (S)-10-((5-хлор-2-((S)-4,4-дифтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(4-фтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((2S,4S)-4-фтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((5-хлор-2-((2S,4R)-4-фтор-2-(гидроксиметил)пирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(2-(гидроксиметил)-3-метилпирролидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-10-((5-хлор-2-(4,4-дифтор-2-(гидроксиметил)пиперидин-1-ил)пиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (2S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифтор-3,5-диметилпиперидин-1-ил)-5фторпиримидин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-морфолинопиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((S)-2-метилморфолино)пиримидин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-10-((2-((1R,5S)-8-окса-3-азабицикло[3.2.1]октан-3-ил)-5-фторпиримидин-4-ил)амино)-2-циклопропил-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-10-((2-(диметиламино)-5-фторпиримидин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-10-((2-(диметиламино)-5-хлорпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-хлор-2-морфолинопиридин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;

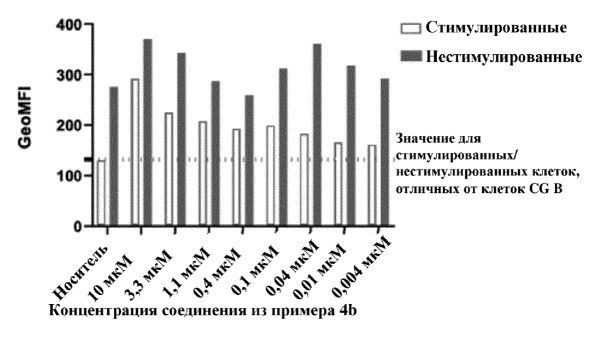
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-хлор-2-((S)--метилморфолино)пиридин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она;
- (S)-2-циклопропил-10-((2-(4,4-дифторпиперидин-1-ил)-5-фторпиридин-4-ил)амино)-3,3-дифтор-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-[1,4]оксазепино[2,3-с]хинолин-6(7H)-она и
- (S)-2-циклопропил-3,3-дифтор-10-((5-фтор-2-((3R,5S)-3-гидрокси-5-метилпиперидин-1-ил)пиридин-4-ил)амино)-7-метил-1,2,3,4-тетрагидро-<math>[1,4]оксазепино[2,3-c]хинолин-6(7H)-она.
- 3. Фармацевтическая композиция, содержащая соединение по п. 1 или п. 2 или его фармацевтически приемлемую соль или сольват и фармацевтически приемлемые носитель или вспомогательное вещество.
- 4. Соединение по п. 1 или п. 2 или его фармацевтически приемлемая соль или сольват или фармацевтическая композиция по п. 3 для применения в терапии.
- 5. Соединение по п. 1 или п. 2 или его фармацевтически приемлемая соль или сольват или фармацевтическая композиция по п. 3 для применения в лечении рака, ВИЧ, сепсиса, реакции "трансплантат против хозяина", неалкогольной жировой болезни печени, неалкогольного стеатогепатита или аутоиммунных заболеваний.
- 6. Соединение по п. 1 или п. 2 или его фармацевтически приемлемая соль или сольват или фармацевтическая композиция по п. 3 для применения в лечении рака в комбинации с дополнительным терапевтическим средством.
- 7. Соединение или фармацевтическая композиция для применения по п. 6, где дополнительное терапевтическое средство выбрано из ингибитора семейства BCL-2, ингибитора BTK, ингибитора TNF, ингибитора EZH2, ингибитора HDAC, ингибитора киназы ATR, ингибитора киназы ATM, ингибитора тирозинкиназы EGFR и кортикостероида.
- 8. Соединение или фармацевтическая композиция для применения по любому из пп. 5-7, где указанный рак представляет собой диффузную В-крупноклеточную лимфому (DLBCL), фолликулярную лимфому (FL), лимфому Беркитта (BL), ангиоиммунобластную Т-клеточную лимфому (AITL), острый лимфобластный лейкоз (ALL), острый миелоидный лейкоз (AML), хронический миелоидный лейкоз (CML), множественную миелому, рак молочной железы, немелкоклеточный рак легкого (NSCLC) или виды плоскоклеточной карциномы (SCC) головы и шеи, пищевода, легкого или яичника.
- 9. Способ лечения рака у субъекта, нуждающегося в таком лечении, при этом указанный способ включает введение терапевтически эффективного количества соединения по п. 1 или п. 2 или его фармацевтически приемлемой соли или сольвата или фармацевтической композиции по п. 3.

10. Способ по п. 9, где указанный рак представляет собой диффузную В-крупноклеточную лимфому (DLBCL), фолликулярную лимфому (FL), лимфому Беркитта (BL), ангиоиммунобластную Т-клеточную лимфому (AITL), острый лимфобластный лейкоз (ALL), острый миелоидный лейкоз (AML), хронический миелоидный лейкоз (CML), множественную миелому, рак молочной железы, немелкоклеточный рак легкого (NSCLC) или виды плоскоклеточной карциномы (SCC) головы и шеи, пищевода, легкого или яичника.





ФИГ. 2



ФИГ. 3

