(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОМУ ПАТЕНТУ

(45) Дата публикации и выдачи патента

2023.08.24

(21) Номер заявки

202193049

(22) Дата подачи заявки

2020.05.21

(51) Int. Cl. *C07D* 491/048 (2006.01)

C07D 495/04 (2006.01) **C07D 471/08** (2006.01)

C07D 487/04 (2006.01)

A61K 31/519 (2006.01)

A61K 31/517 (2006.01) A61P 35/00 (2006.01)

N-СОДЕРЖАЩЕЕ ПРОИЗВОДНОЕ ГЕТЕРОАРИЛА И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ КОМПОЗИЦИЯ, СОДЕРЖАЩАЯ ЕГО В КАЧЕСТВЕ АКТИВНОГО ИНГРЕДИЕНТА ДЛЯ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ИЛИ ЛЕЧЕНИЯ РАКА

10-2019-0059476 (31)

(32) 2019.05.21

(33)KR

(43)2022.02.14

(86)PCT/KR2020/006648

(87)WO 2020/235945 2020.11.26

(71)(73) Заявитель и патентовладелец:

ВОРОНОЙ ИНК.; ВОРОНОЙБИО

ИНК. (KR)

(72)Изобретатель:

> Чо Со Хён, Ли Хва, Лю Хи Сон, Ким Хван, Сок Чи Юн, Ли Сон Хва, Сон

Чон Пом, Ким Нам То (KR)

(74) Представитель:

Ловцов С.В., Вилесов А.С., Гавриков К.В., Коптева Т.В., Левчук Д.В.,

Стукалова В.В., Ясинский С.Я. (RU)

(56) CN-A-103242341 KR-A-1020140004771 WO-A1-2018232094 US-A1-20090281073

WO-A1-2019045824

Изобретение относится к соединению химической формулы 1

[Химическая формула 1],

а также к способу его получения и к фармацевтической композиции, содержащей его в качестве активного ингредиента для предупреждения или лечения рака. Соединение проявляет высокую ингибирующую активность в отношении различных протеинкиназ, в частности отличную ингибирующую способность в отношении фермента протоонкогена ret (RET), и обладает отличным эффектом ингибирования пролиферации клеток медуллярного рака щитовидной железы и клеток рака легких, которые экспрессируют гены слияния RET, и, таким образом, производное можно эффективно применять в лечении рака, например медуллярного рака щитовидной железы или рака легких, и, в частности, можно эффективно применять в лечении рака, при котором экспрессируются гены слияния RET.

Область техники, к которой относится настоящее изобретение

Настоящее изобретение относится к N-содержащему производному гетероарила и фармацевтической композиции, содержащей его в качестве активного ингредиента для предупреждения или лечения рака.

Предшествующий уровень техники настоящего изобретения

Развитие рака ассоциировано с различными факторами окружающей среды, включая химические соединения, излучение и вирусы, изменениями в генах опухолей, генах-супрессорах опухолей и с апоптозом и генами, ассоциированными с восстановлением ДНК и т.д., а также недавнее понимание молекулярного механизма таких видов рака позволило проводить целенаправленное противораковое лечение, которое представляет собой новый способ лечения.

Таргетные терапевтические средства, как правило, предназначены для оказания эффектов путем целенаправленного воздействия на молекулы, которые характерны для раковых клеток, а молекулярные мишени представляют собой гены, ассоциированные с путем передачи сигнала, ангиогенезом, матриксом, регулятором клеточного цикла, апоптозом и т.п. Примеры таких средств, применяемых в качестве важных терапевтических средств, применяемых в настоящее время в лечении, включают "супрессоры пути передачи сигнала", включая супрессоры тирозинкиназы и супрессоры ангиогенеза.

Фосфорилирование остатков тирозина в белках является важным элементом передачи внутриклеточного сигнала. Фермент, способный катализировать такуюреакцию, называется тирозинкиназой. Большое количество трансмембранных рецепторов включает домен с тирозинкиназной активностью и они классифицируется как рецепторные тирозинкиназы (RTK).

RTK передают внеклеточные сигналы в различных процессах, таких как рост, дифференциация, выживание клеток и запрограммированная клеточная смерть. В ответ на связывание с внеклеточными лигандами RTK обычно распознают димеризованные и

фосфорилированные формы RTK и индуцируют внутриклеточную передачу сигналов и аутофосфорилирование посредством взаимодействующих эффекторов. Существует много представителей этого семейства RTK, одним из которых является протоонкоген RET, кодирующий белок с молекулярной массой 120 кДа, реаранжированный во время трансфекции (RET). RET представляет собой рецептор факторов роста семейства нейротрофических факторов (GDNF), происходящих из линии глиальных клеток. Идентифицированы два лиганда RET; GDNF и нейтрин (NTN). RET активируется, когда его лиганд связывается с корецептором, а затем комплекс взаимодействует с RET (Eng, 1999 Journal Clinical Oncology: 17(1) 380-393).

Такая активация фосфорилирует RET в остатках тирозина и индуцирует передачу сигналов для роста и дифференцировки клеток посредством киназных путей RAS-RAF и PI3 и других возможных путей.

Известно, что точечные мутанты, активирующие RET, вызывают три ассоциированных доминантно наследуемых раковых синдрома; множественную эндокринную неоплазию типов 2A и 2B (MEN2A и MEN2B) и семейный медуллярный рак щитовидной железы (FMTC) (Santoro et al., 2004, Endocrinology: 145, 5448-5451).

Почти во всех случаях MEN2A и в некоторых случаях FTMC замена цистеина происходит в околомембранном домене с высоким содержанием цистеина, тогда как в 95% MEN2B одноточечная мутация происходит в кодоне 918 в киназном домене (M918T). Считается, что кодон 918 расположен в кармане распознавания субстрата в каталитическом центре. Считается, что мутации в этом центре структурно активируют RET посредством изменения структуры активной петли каталитического домена RET. Мутация M918T также обнаруживается при спорадическом медуллярном раке, который ассоциирован с фенотипом прогрессирующего заболевания. Исследования in vitro показывают, что мутации влияют на специфичность субстрата, и, таким образом, RET распознает и фосфорилирует субстраты, предпочитаемые нерецепторными тирозинкиназами, такими как с-src и c-abl (Eng et al. 1996 JAMA276, 1575-1579; Ponder et al. 1999 Cancer Research59, 1736-1741; Schilling et al. 2001 International Journal of Cancer95, 62-66; Santoro et al. 1995 Science267, 381-383; Zhou et al. 1995 Nature273, 536-539).

Поскольку мутации в гене RET идентифицируются в большей части семейства MEN2, они позволяют проводить молекулярные диагностические тесты, а также могут быть применимы для подтверждения клинических диагнозов. Тест на мутацию RET может быть выполнен с применением протокола, основанного на полимеразной цепной реакции, где целевая последовательность аксона амплифицируется для прямого секвенирования или переваривания рестрикционной эндонуклеазой (Zhong et al. 2006 Clinica Chimica Acta364, 205-208).

Другим представителем семейства RTK является рецептор 2 фактора роста эндотелия сосудов (VEGFR2) (рецептор, имеющий в составе домен, содержащий киназу, KDR (также называемый Flk1)). VEGFR2 представляет собой рецептор фактора роста эндотелия сосудов (VEGF). VEGF считается важным стимулятором как нормального ангиогенеза, так и ангиогенеза, связанного с заболеваниями (Jakeman et al. 1993 Endocrinology 133,848-859; Kolch, et al. 1995 Breast Cancer Research and Treatment36,139-155), и проницаемости сосудов (Connolly, et al. 1989 J. Biol. Chem264, 20017-20024). Антагонизм VEGF за счет секвестрации антител и VEGF может подавлять рост опухоли (Kim et al. 1993 Nature 362, 841-844). Гетерологичное расщепление гена VEGF вызывает смертельный дефект васкуляризации (Carmeliet et al.

1996 Nature 380435-439; Ferrara et al. 1996 Nature 380439-442).

Связывание VEGF с VEGFR2 вызывает димеризацию рецептора, что приводит к аутофосфорилированию VEGFR2 специфических внутриклеточных остатков тирозина. Аутофосфорилирование повышает каталитическую активность тирозинкиназ и обеспечивает потенциальный сайт связывания для передачи цитоплазматических сигналов, такой как фосфолипаза С-у. Это взаимодействие белков опосредует VEGFR2, например, внутриклеточную передачу сигналов, необходимую для индукции клеточных ответов в отношении пролиферации, выживания и миграции эндотелиальных клеток (Ryan et al. 2005 British Journal Cancer: 92(Suppl.1) S6-S13).

Признание важной роли VEGF-опосредованной передачи сигналов с участием VEGFR2 в патологическом ангиогенезе привело к разработке различных селективных подходов для подавления активации VEGFR2. Они включают низкомолекулярные АТФ-конкурентные супрессоры тирозинкиназы, которые предупреждают аутофосфорилирование и непрерывную внутриклеточную передачу сигналов при подавлении связывания АТФ (Ryan, 2005).

Производные хиназолина, которые представляют собой супрессоры тирозинкиназы рецептора VEGF, описаны в международных публикациях WO 98/13354 и WO 01/32651. В WO 98/13354 и WO 01/32651 раскрыты соединения, которые обладают частичной активностью против тирозинкиназы рецептора эпидермального фактора роста (EGFR) и активностью против тирозинкиназы рецептора VEGF.

Описано соединение 4-(4-бром-2-фторанилино)-6-метокси-7-(1-метилпиперидин-4-илметокси)хиназолин, которое представляет собой супрессор тирозинкиназы VEGFR2 (Wedge et al., 2002 Cancer Research 62, 4645-4655). Это соединение также известно как Zactima® (зарегистрированная торговая марка), кодовый номер ZD6474 и общее торговое название вандетаниб. Далее в данном документе соединение будет обозначаться вандетаниб.

Вандетаниб был разработан в качестве супрессора с выраженным и обратимым связыванием АТФ с тирозинкиназой VEGFR2. Кроме того, вандетаниб подавляет активность тирозинкиназы EGFR. Путь передачи сигналов EGFR является важным фактором не только в пролиферации, выживании и инвазии опухолевых клеток, но и в прогрессировании рака, когда VEGF повышает сверхэкспрессию. Было обнаружено, что подавление передачи сигналов с участием EGFR индуцирует селективный апоптоз в эндотелиальных клетках опухоли.

В 2002 г. сообщалось, что вандетаниб способен подавлять передачу сигналов и деформируемость RET в качестве мощного супрессора лиганд-зависимой активности тирозинкиназы RET. Кроме того, сообщалось, что вандетаниб оказывает значительный супрессорный эффект на RET-зависимый рост опухолевых клеток щитовидной железы in vitro (Carlomagno et al. 2002 Cancer Research: 62, 7284-7290).

Вандетаниб также подавлял большинство мутировавших активных форм RET и рецепторов дикого типа. Следовательно, подавление тирозинкиназы RET с помощью вандетаниба, а также подавление тирозинкиназы VEGFR2 и EGFR также может придавать дополнительный противоопухолевый эффект при лечении опухолей, сопровождаемый мутациями гена RET, который индуцирует RET-зависимый рост опухолевых клеток (Ryan, 2005).

Подробное раскрытие настоящего изобретения Техническая проблема

Целью настоящего изобретения является получение N-содержащего гетероарильного производного или его изомера, его сольвата, его гидрата или его фармацевтически приемлемой соли.

Другой целью настоящего изобретения является получение способа получения соединения.

Еще одной целью настоящего изобретения является получение фармацевтической композиции, содержащей N-содержащее гетероарильное производное или его изомер, его сольват, его гидрат или его фармацевтически приемлемую соль в качестве активного ингредиента для предупреждения или лечения рака.

Еще одной целью настоящего изобретения является получение способа предупреждения или лечения рака, при этом способ включает N-содержащее гетероарильное производное или его изомер, его сольват, его гидрат или его фармацевтически приемлемую соль в качестве активного ингредиента.

Еще одной целью настоящего изобретения является обеспечение применения N-содержащего гетероарильного производного или его изомера, его сольвата, его гидрата или его фармацевтически приемлемой соли для применения в получении лекарственного средства, применяемого для предупреждения или лечения рака.

Техническое решение

Для достижения вышеуказанных целей в соответствии с одним аспектом настоящего изобретения предусмотрено соединение следующей химической формулы 1, его изомер, его сольват, его гидрат или его фармацевтически приемлемая соль

[Химическая формула 1]

где (А) представляет собой фуран, тиофен, бензол или циклопентен,

 R^1 представляет собой прямой или разветвленный C_1 - C_3 -алкил, где R^1 не замещен или замещен по меньшей мере одним галогеном,

кольцо В представляет собой диазабициклогептан, пиперазин, диазепан или диазаспирооктан, где кольцо В незамещено или замещено по меньшей мере одним линейным или разветвленным С₁-С₆алкилом,

R² представляет собой пиридинил, тиазолил, фенил, имидазолил, пиразинил, хинолинил, пиримидинил или пиридонил, где R^2 не замещен или замещен по меньшей мере одним R^3 , и

R³ представляет собой по меньшей мере один заместитель, выбранный из группы, состоящей из линейного или разветвленного C_1 - C_6 -алкила, линейного или разветвленного C_1 - C_6 -галогеналкила, линейного или разветвленного C_1 - C_6 -алкокси, галогена, C_1 - C_3 -алкансульфонамидо, амино, замещенного по меньшей мере одним линейным или разветвленным С₁-С₃-алкилом, и нитрила.

В соответствии с другим аспектом настоящего изобретения предусмотрен способ получения соединения химической формулы 1, включающий

получение соединения химической формулы 3 из соединения химической формулы 2; получение соединения химической формулы 4 из соединения химической формулы 3; получение соединения химической формулы 5 из соединения химической формулы 4; получение соединения химической формулы 6 из соединения химической формулы 5; получение соединения химической формулы 7 из соединения химической формулы 6 и получение соединения химической формулы 1 из соединения химической формулы 7 [Химическая формула 2]

[Химическая формула 3]

[Химическая формула 4]

[Химическая формула 5]

[Химическая формула 6]

[Химическая формула 7]

[Химическая формула 1]

где R^1 , R^2 $\stackrel{\triangle}{\longrightarrow}$ и кольцо В представляют собой то же самое, что определено выше соответственно, G представляет собой уходящую группу,

PG представляет собой защитную группу и

Кольцо В' имеет ту же структуру, что и кольцо В, но представляет собой форму, в которой один атом азота защищен защитной группой.

В соответствии с еще одним аспектом настоящего изобретения предусмотрена фармацевтическая композиция, содержащая соединение по настоящему изобретению или его изомер, его сольват, его гидрат или его фармацевтически приемлемую соль в качестве активного ингредиента для предупреждения или лечения рака.

Положительные эффекты

Соединение химической формулы 1 по настоящему изобретению проявляет высокую ингибирующую активность в отношении различных протеинкиназ, в частности, отличную ингибирующую способность в отношении фермента протоонкогена ret (RET), и обладает отличным эффектом ингибирования пролиферации клеток медуллярного рака щитовидной железы и клеток рака легких, которые экспрессируют гены слияния RET, и, таким образом, производное можно эффективно применять в лечении рака, например, медуллярного рака щитовидной железы или рака легких, и, в частности, можно эффективно применять в лечении рака, при котором гены слияния RET экспрессируются.

Принцип изобретения

Далее в данном документе настоящее изобретение будет описано подробно.

Иллюстративные варианты осуществления настоящего изобретения могут быть изменены в различные другие формы, и объем настоящего изобретения не ограничивается иллюстративными аспектами, которые будут описаны ниже. Кроме того, иллюстративные варианты осуществления настоящего изобретения предусмотрены для более полного описания настоящего изобретения для специалиста в данной

области техники.

"Включение" определенного элемента по всему описанию означает, что он не исключает другие элементы, но может дополнительно включать другие элементы, если не указано иное.

В структурных формулах настоящего описания символ -, связывающий атома и/или группы может означать одинарную связь, а символ = может означать двойную связь. Символы могут быть опущены, а также могут отображаться при необходимости, например, при указании связывающего атома или положения связывания.

В настоящем описании связь атомов может включать не только случай прямой связи атомов, но также случай косвенной связи атомов, опосредованной другими атомами и/или группами. В этом случае другие атомы и/или группы могут представлять собой кислород, серу, C_{1-8} алкиламино, C_{1-8} алкиленовую группу или тому подобное, и без ограничения этим, и атом и/или группа могут быть замещенными или незамещенными.

В настоящем описании быть замещенным или незамещенным может означать, что один атом водорода или множество атомов водорода незамещены или замещены другими атомами или заместителями, если не указано иное. Заместитель может представлять собой, по меньшей мере, заместитель, выбранный из группы, состоящей из галогена (хлора (Cl), йода (I), брома (Br), фтора (F)), C_{1-10} алкила, C_{2-10} алкенила, C_{2-10} алкинила, гидроксила, C_{1-10} алкокси, амино, нитро, тиола, тиоэфира, имина, циано, фосфонато, фосфина, карбокси, карбамоила, карбаминовой кислоты, ацеталя, мочевины, тиокарбонила, сульфонила, сульфонамида, кетона, альдегида, сложного эфира, ацетила, ацетокси, амида, кислорода (= 0), галогеналкила (например, трифторметила), замещенного аминоацила и аминоалкила, карбоциклического циклоалкила, который может быть моноциклическим или конденсированным или неконденсированным полициклическим (например, циклопропил, циклобутил, циклопентил или циклогексил), или гетероциклоалкила, который может быть моноциклическим или конденсированным или неконденсированным полициклическим (например, пирролидинил, пиперидинил, пиперазинил, морфолинил или тиазинил), карбоциклического или гетероциклического, моноциклического или конденсированного или неконденсированного полициклического арила (например, фенила, нафтила, пирролила, индолила, фуранила, тиенила, имидазолила, оксазолила, изоксазолила, тиазолила, триазолила, тетразолила, пиразолила, пиридинила, хинолинила, изохинолинила, акридинила, пиразинила, пиридазинила, пиримидинила, бензимидазолила, бензотиенила или бензофуранила), амино (первичного, вторичного или третичного), арила, арилокси и арил-алкила, но без ограничения ими. Кроме того, каждый из приведенных в качестве примеров заместителей может быть незамещенным или повторно замещенным заместителем, выбранным из группы этих заместителей.

В настоящем описании галоген может представлять собой F, Cl, Br или I.

В настоящем описании алкил может означать линейный или разветвленный нециклический; циклический; или насыщенный углеводород, с которым они связаны, если не указано иное. Кроме того, С_{1.8}алкил может означать алкил, содержащий от 1 до 8 атомов углерода. Нециклический алкил может включать, например, метил, этил, N-пропил, N-бутил, N-пентил, N-гексил, N-гептил, N-октил, изопропил, втор-бутил, изобутил, трет-бутил, изопентил, 2-метилпентил, 3-метилпентил, 4-метилпентил, 2,3-диметилбутил и т.п., но без ограничения ими. Циклический алкил может включать, например, циклопропил, циклобутил, циклопентил, циклогексил, циклогептил, циклооктил или т.п., но без ограничения ими. Алкил, с которым связаны нециклический алкил и циклический алкил, включает, например, метилциклопропил, циклопропил, циклопропилметил, этилциклопропил, циклопропильтил, циклобутил, циклобутилметил, этилциклопентил, циклопентил, циклопентил, циклопентил, циклопентил, циклопентил, или тому подобное, но без ограничения ими.

Используемый в данном документе термин "циклоалкил" может относиться, в частности, к циклическому алкилу из числа алкилов, где алкил является таким, как определено выше.

Используемый в данном документе термин "алкокси" может относиться к -(O-алкил) в качестве группы простого алкилового эфира, где алкил является таким, как определено выше. Кроме того, C_{1-8} алкокси может относиться к алкокси, содержащему C_{1-8} алкил, т.е. -(O- C_{1-8} алкилу), и, например, C_{1-8} алкокси может включать метокси, этокси, н-пропокси, изопропокси, н-бутокси, изобутокси, вторбутокси, трет-бутокси, н-пентокси и т.п., но без ограничения ими.

В данном контексте гетероциклоалкил может относиться к кольцу, содержащему от 1 до 5 гетероатомов, выбранных из N, O и S, в качестве атома, образующего кольцо, и может быть насыщенным или частично ненасыщенным. Если не указано иное, гетероциклоалкил может представлять собой моноциклическое кольцо или полициклическое кольцо, такое как спирокольцо, мостиковое кольцо или конденсированное кольцо. Кроме того, гетероциклоалкил, содержащий от 3 до 12 атомов, может относиться к гетероциклоалкилу, содержащему от 3 до 12 атомов, образующих кольцо, и, например, гетероциклоалкил может включать пирролидин, пиперидин, N-метилпиперидин, имидазолидин, пиразолидин, бутиролактам, валеролактам, имидазолидинон, гидантоин, диоксолан, фталимид, пиперидин, пиримидин-2,4(1H,3H)-дион, 1,4-диоксан, морфолин, тиоморфолин, тиоморфолин-S-оксид, тиоморфолин-S,S-оксид, пиперазин, пиран, пиридон, 3-пирролин, тиопиран, пирон, тетрагидрофуран, тетрагидротиофен, хинуклидин, тропан, 2-азаспиро[3.3]гептан, (1R,5S)-3-азабицикло[3.2.1] октан, (1S,4S)-2-азабицикло[2.2.2]октан, (1R,4R)-2-окса-5-азабицикло[2.2.2]октан или т.п., но без ограничения ими.

Как используется в данном документе алкиламино может относиться к -(NR'R"), где каждый из R' и R" может быть независимо выбран из группы, состоящей из водорода и C_{1-8} алкила, и каждый из выбранных R' и R" может быть независимо замещен или незамещен. Кроме того, Ci-8 алкиламино может относиться к амино, содержащему C_{1-8} алкил, т.е. -N-H(C_{1-8} алкил) или -N-(C_{1-8} алкил)₂, и может включать диметиламино, диэтиламино, метилэтиламино, метилпропиламино или этилпропиламино, без ограничения ими.

Как используется в данном документе, арил может относиться к ароматическому кольцу, в котором один водород удален из ароматического углеводородного кольца, и может быть представлен моноциклическим кольцом или полициклическим кольцом. Арил, содержащий от 3 до 12 атомов, может относиться к арилу, содержащему от 3 до 12 атомов, образующих кольцо, и может включать, например, фенил, нафтил, антраценил, фенантрил, бифенил, терфенил или т.п., но без ограничения ими.

Как используется в данном документе, гетероарил может относиться к ароматическому кольцу, содержащему один или несколько гетероатомов N, O и S в качестве атома, образующего кольцо, и может быть представлен моноциклическим кольцом или полициклическим кольцом. Кроме того, гетероарил, содержащий от 3 до 12 атомов, может относиться к гетероарилу, содержащему от 3 до 12 атомов, образующих кольцо, и может включать, например, тиенил, тиофен, фурил, пирролил, пиразолил, имидазолил, тиазолил, оксазолил, изотиазолил, оксадиазолил, триазолил, пиридинил, бипиридил, пиримидил, триазинил, триазолил, акридил, пиридазинил, пиразинил, хинолинил, хиназолин, хиноксалинил, феноксазил, фталазинил, пиримидинил, пиридопиримидинил, пиридопиразинил, пиразолопиримидинил, имидазопиримидинил, пиразолопиримидинил, имидазопиримидинил, имидазопиримидинил, пиразолопиримидинил, имидазопиразинил или пиразолопиридинил, N-арилкарбазол, N-гетероарилкарбазол, N-алкилкарбазол, бензоксазол, бензоимидазол, бензотиазол, бензоказолил, бензотиофен, дибензотиофенил, тиенотиофен, бензофуранил, фенантролин, изоксазолил, оксадиазолил, тиадиазолил, бензотиазолил, тетразолил, фенотиазинил, дибензосилол, дибензофуранил, но без ограничения ими.

Используемый в данном документе термин "гидрат" может относиться к соединению по настоящему изобретению, содержащему стехиометрическое или нестехиометрическое количество воды, связанной нековалентной межмолекулярной силой, или его соли. Гидрат соединения химической формулы 1 по настоящему изобретению может содержать стехиометрическое или нестехиометрическое количество воды, связанной нековалентной межмолекулярной силой. Гидрат может содержать по меньшей мере 1 экв., предпочтительно от 1 до 5 экв. воды. Такой гидрат может быть получен путем кристаллизации соединения химической формулы 1 по настоящему изобретению, его изомера или его фармацевтически приемлемой соли из воды или растворителя, содержащего воду.

Используемый в данном документе термин "сольват" может относиться к соединению по настоящему изобретению, содержащему стехиометрическое или нестехиометрическое количество растворителя, связанного нековалентной межмолекулярной силой, или его соли. Предпочтительные растворители по отношению к сольвату включают летучие, нетоксичные растворители и/или растворители, подходящие для введения человеку.

Используемый в данном документе термин "изомер" может относиться к соединению по настоящему изобретению, которое имеет ту же химическую или молекулярную формулу, но структурно или стерически отличается, или его соли. Такие изомеры включают все структурные изомеры, такие как таутомер, R- или S-изомер, имеющий асимметричный углеродный центр, стерический изомер, такой как геометрический изомер (транс, цис), и оптический изомер (энантиомер). Все эти изомеры и их смеси также входят в объем настоящего изобретения.

В настоящем изобретении предусмотрено соединение следующей химической формулы 1, его изомер, его сольват, его гидрат или его фармацевтически приемлемая соль

[Химическая формула 1]

где (А) представляет собой фуран, тиофен, бензол или циклопентен,

 R^1 представляет собой прямой или разветвленный C_1 - C_3 -алкил, где R^1 не замещен или замещен по меньшей мере одним галогеном,

кольцо В представляет собой диазабициклогептан, пиперазин, диазепан или диазаспирооктан, где кольцо В незамещено или замещено по меньшей мере одним линейным или разветвленным C_1 - C_6 -алкилом,

 R^2 представляет собой пиридинил, тиазолил, фенил, имидазолил, пиразинил, хинолинил, пиримидинил или пиридонил, где R^2 не замещен или замещен по меньшей мере одним R^3 , и

 R^3 представляет собой по меньшей мере один заместитель, выбранный из группы, состоящей из линейного или разветвленного C_1 - C_6 -алкила, линейного или разветвленного C_1 - C_6 -галогеналкила, линейного или разветвленного C_1 - C_6 -алкокси, галогена, C_1 - C_3 -алкансульфонамидо, амино, замещенного по меньшей мере одним линейным или разветвленным C_1 - C_3 -алкилом, и нитрила.

В соответствии с одним вариантом осуществления настоящего изобретения кольцо В может представлять собой 3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан, 2,5-диазабицикло[2.2.1]гептан, пиперазин, диазепан или 4,7-диазаспиро[2,5]октан.

В соответствии с одним вариантом осуществления кольца В кольцо В может быть связано с другой смежной группой посредством двух атомов азота.

В соответствии с другим вариантом осуществления настоящего изобретения в случае, когда R^2 представляет собой пиридинил, тиазолил, фенил, пиразинил, пиримидинил или пиридонил, R^2 замещен по меньшей мере одним R^3 или когда R^2 представляет собой имидазолил или хинолин, R^2 не замещен и R^3 может представлять собой по меньшей мере один заместитель, выбранный из группы, состоящей из линейного или разветвленного C_1 - C_3 -алкила, линейного или разветвленного C_1 - C_3 -алкокси, галогена, C_1 - C_3 -алкансульфонамидо, амино, замещенного по меньшей мере одним линейным или разветвленным C_1 - C_3 -алкилом, и нитрила.

Примеры соединения химической формулы 1 по настоящему изобретению включают соединения с 1 по 37, перечисленные в табл. 1 следующих примеров, или их фармацевтически приемлемые соли или свободные основания (когда они показаны в виде фармацевтически приемлемых солей в табл. 1), их изомеры, их сольваты или их фармацевтически приемлемые соли.

Соединение химической формулы 1 по настоящему изобретению можно применять в форме фармацевтически приемлемой соли, и в качестве соли можно применять соль присоединения кислоты, образованную фармацевтически приемлемой свободной кислотой. Соль присоединения кислоты получают из неорганической кислоты, такой как хлористоводородная кислота, азотная кислота, фосфорная кислота, серная кислота, бромистоводородная кислота, йодоводородная кислота, азотистая кислота и фосфористая кислота, нетоксичной органической кислоты, такой как алифатические моно- и дикарбоксилаты, фенилзамещенные алканоаты, гидроксиалканоаты и алкандионаты, ароматические кислоты, алифатическая и ароматическая сульфоновая кислота, а также органические кислоты, такие как трифторуксусная кислота, ацетат, бензойная кислота, лимонная кислота, молочная кислота, малеиновая кислота, глюконовая кислота, метансульфоновая кислота, 4-толуолсульфоновая кислота, винная кислота и фумаровая кислота. Типы таких фармацевтически нетоксичных солей включают сульфат, пиросульфат, бисульфат, сульфит, бисульфит, нитрат, фосфат, моногидрофосфат, дигидрофосфат, метафосфат, пирофосфат хлорид, бромид, йодид, фторид, ацетат, пропионат, деканоат, каприлат, акрилат, формиат, изобутират, капрат, гептаноат, пропиолат, оксалат, малонат, сукцинат, суберат, себацат, фумарат, малеат, бутин-1,4диоат, гексан-1,6-диоат, бензоат, хлорбензоат, метилбензоат, динитробензоат, гидроксибензоат, метоксибензоат, фталат, терефталат, бензолсульфонат, толуолсульфонат, хлорбензолсульфонат, ксилолсульфонат, фенилацетат, фенилпропионат, фенилбутират, цитрат, лактат, В-гидроксибутират, гликолат, малеат, тартрат, метансульфонат, пропансульфонат, нафталин-1-сульфонат, нафталин-2-сульфонат, манделат и т.п.

Соль присоединения кислоты согласно настоящему изобретению может быть получена обычным способом, например растворением производного химической формулы 1 в органическом растворителе, таком как метанол, этанол, ацетон, метиленхлорид и ацетонитрил, и добавлением органической кислоты или неорганической кислоты для фильтрации и сушки образовавшегося осадка, или может быть получена путем отгонки растворителя и избыточного количества кислоты при пониженном давлении, а затем сушки растворителя и кислоты для кристаллизации полученного продукта в органическом растворителе.

Кроме того, с использованием основания может быть получена фармацевтически приемлемая соль металла. Соль щелочного или щелочно-земельного металла получают, например, растворением соединения в избытке раствора гидроксида щелочного металла или гидроксида щелочно-земельного металла, фильтрованием соли нерастворимого соединения, выпариванием фильтрата и сушкой полученного продукта. В этом случае приготовление соли натрия, калия или кальция в качестве соли металла является фармацевтически приемлемым. Кроме того, соответствующую соль получают взаимодействием соли щелочного или щелочноземельного металла с подходящей солью серебра (например, нитратом серебра).

Кроме того, настоящее изобретение включает не только соединение химической формулы 1 и его фармацевтически приемлемую соль, но также сольват, оптический изомер, гидрат и тому подобное, которые могут быть получены из них.

В соответствии с другим аспектом настоящего изобретения может быть предусмотрен способ получения соединения химической формулы 1.

Способ получения соединения химической формулы 1 может включать получение соединения химической формулы 3 из соединения химической формулы 2; получение соединения химической формулы 4 из соединения химической формулы 3; получение соединения химической формулы 5 из соединения химической формулы 4; получение соединения химической формулы 6 из соединения химической формулы 5;

получение соединения химической формулы 7 из соединения химической формулы 6 и получение соединения химической формулы 1 из соединения химической формулы 7.

[Химическая формула 2]

[Химическая формула 3]

[Химическая формула 4]

[Химическая формула 5]

[Химическая формула 6]

[Химическая формула 7]

[Химическая формула 1]

Каждое из R^1 , R^2 , A и кольца В представляют собой то же, как определено в настоящем описании, G представляет собой уходящую группу, PG представляет собой защитную группу, а кольцо В' имеет ту же структуру, что и кольцо В, но представляет собой форму, в которой один атом азота защищен защитной группой.

Уходящая группа может представлять собой функциональную группу, такую как галоген, сложный эфир сульфоновой кислоты или алкокси, и без ограничения до тех пор, пока она является функциональной группой, способной к получению целевого соединения путем высвобождения уходящей группы из соединения химических формул с 2 по 5. Защитная группа может представлять собой функциональную

группу, такую как трет-бутоксикарбонил, бензилоксикарбонил, 3,4-дигидро-2Н-пиран и тетрагидро-2Н-пиран, но без ограничения до тех пор, пока это функциональная группа способна защищать вторичный амин химических формул с 4 по 6.

Получение соединения химической формулы 3 из соединения химической формулы 2 может пред-

ставлять собой стадию взаимодействия соединения химической формулы 2 с н₂м

В реакцию может быть дополнительно добавлен N,N-диизопропилэтиламин (DIPEA), температура реакции может составлять от приблизительно 40 до 100°C, а время реакции может составлять от приблизительно 10 до 14 ч, и пока реакция протекает плавно, реакция не может быть ограничена указанными выше условиями.

Получение соединения химической формулы 4 из соединения химической формулы 3 может представлять собой стадию защиты вторичного амина пиразольной группы от соединения химической формулы 3. Защитная группа может применяться без ограничения при условии, что она является функциональной группой, способной защищать вторичный амин, и может представлять собой, например, тетрагидро-2H-пиран (THP).

Получение соединения химической формулы 5 из соединения химической формулы 4 может пред-

ставлять собой стадию взаимодействия соединения химической формулы 4 с

Реакцию можно проводить в растворителе, таком как диоксан, к нему может быть дополнительно добавлен $Pd(dppf)Cl_2.CH_2Cl_2$, температура реакции может составлять от приблизительно 80 до $100^{\circ}C$, а время реакции может составлять от приблизительно 2 до 4 ч. Пока реакция протекает гладко, реакция не может ограничиваться указанными выше условиями.

Получение соединения химической формулы 6 из соединения химической формулы 5 может представлять собой стадию связывания кольца В' с соединением химической формулы 5. Кольцо В' представляет собой форму, в которой один атом азота кольца В, как определено в настоящем описании, защищен защитной группой, защитная группа может применяться без ограничения, если она является защитной группой, способной защищать вторичный амин, и в качестве примера может быть представлен трет-бутоксикарбонил (ВОС).

Более конкретный иллюстративный вариант осуществления настоящей стадии может представлять собой стадию взаимодействия незащищенного вторичного амина кольца B' с соединением химической формулы 5 для связывания кольца B' с соединением химической формулы 5. Стадию можно проводить в растворителе, таком как DMSO, к нему может быть дополнительно добавлен K_2CO_3 , температура реакции может составлять от приблизительно 100 до 140°C, а время реакции может составлять от приблизительно 10 до 14 ч. Пока реакция протекает гладко, реакция не может ограничиваться указанными выше условиями.

Получение соединения химической формулы 7 из соединения химической формулы 6 может представлять собой стадию снятия защиты с защитной группы, присоединенной к соединению химической формулы 6. Стадия может снимать защиту с защитной группы путем растворения соединения химической формулы 6 в растворе HCl.

Получение соединения химической формулы 1 из соединения химической формулы 7 может представлять собой стадию взаимодействия соединения химической формулы 7 с CHO-R². Реакцию можно проводить в растворителе, таком как N,N-диметилацетамид (DMA), и соединение химической формулы 1 может быть образовано посредством реакции восстановительного алкилирования альдегида вторичным амином. Любое восстанавливающее средство, которое восстановительно алкилирует альдегид и вторичный амин, может быть применено без ограничения, и в качестве примера может быть использован NaBH(OAc)₃. Температура реакции может составлять от приблизительно 40 до 80°C, а время реакции может составлять от приблизительно 3 до 8 ч. Пока реакция протекает гладко, реакция не может ограничиваться указанными выше условиями.

В соответствии с еще одним аспектом настоящего изобретения предусмотрена фармацевтическая композиция, содержащая соединение химической формулы 1, его оптический изомер или его фармацевтически приемлемую соль в качестве активного ингредиента для предупреждения или лечения рака.

Соединение может проявлять ингибирующую активность в отношении одной или нескольких протеинкиназ, выбранных из группы, состоящей из ABL1(H396P)-нефосфорилированной, ABL1(H396P)-фосфорилированной, ABL1(M351T)-фосфорилированной, ABL1(Q252H)-фосфорилированной, ABL1(T315I)-фосфорилированной, ABL1(Y253F)-фосфорилированной, ABL1(T315I)-фосфорилированной, ABL1(Y253F)-фосфорилированной, ABL1-фосфорилированной, AMPK-альфа 1, AURKA, AURKC, AXL, BLK, BTK, CSNK2A1, CSNK2A2, DAPK3, DDR1, DDR2, DLK, EGFR(L747-E749del, A750P), EGFR(L858R,T790M), EGFR(T790M), EPHB6, FGFR1, FGR, FLT3, FLT3(D835H), FLT3(D835V), FLT3(D835Y), FLT3(ITD), FLT3(ITD,D835V), FLT3(ITD,F691L), FLT3(K663Q), FLT3(N841I), FLT3(R834Q), FLT3-ауто-ингибированной, FRK, GCN2(домен киназы 2,S808G), HCK, ICK, ITK, JAK1(домен JH1-каталитический),

JAK1(домен JH2-псевдокиназа), JAK2(домен JH1-каталитический), JAK3(домен JH1-каталитический), KIT(A829P), KIT(D816V), KIT(V559D), LCK, MAP3K2, MEK2, MEK3, MEK5, MERTK, MST1, PDGFRB, PLK4, RET, RET(M918T), RET(V804L), RET(V804M), RIOK3, SNARK, SRC, SYK, TRKA, TRKB, TRKC, TYK2(домен JH1-каталитический), YES или YSK4.

Кроме того, соединение может проявлять ингибирующую активность фермента RET.

Рак может представлять собой один или несколько видов рака, выбранных из группы, состоящей из псевдомиксомы, внутрипеченочной холангиокарциномы, гепатобластомы, рака печени, рака щитовидной железы, медуллярной карциномы щитовидной железы, рака толстой кишки, рака яичек, миелодиспластического синдрома, глиобластомы, рака полости рта, рака губы, грибовидного микоза, острого миелогенного лейкоза, острого лимф областного лейкоза, базально-клеточной карциномы, эпителиального рака яичников, рака зародышевых клеток яичников, рака молочной железы у мужчин, рака головного мозга, аденомы гипофиза, множественной миеломы, рака желчного пузыря, рака желчных протоков, колоректального рака, хронического миелолейкоза, хронического лимфолейкоза, ретинобластомы, хориоидальной меланомы, рака фатерова соска, рака мочевого пузыря, рака брюшины, рака паращитовидной железы, рака надпочечников, рака околоносовых пазух, немелкоклеточного рака легких, рака языка, астроцитомы, мелкоклеточного рака легких, рака головного мозга детей, лимфомы детей, лейкоза детей, рака тонкого кишечника, менингиомы, рака пищевода, нейроглиомы, рака почечной лоханки, рака почек, рака сердца, рака двенадцатиперстной кишки, злокачественного рака мягких тканей, злокачественного рака кости, злокачественной лимфомы, злокачественной мезотелиомы, злокачественной меланомы, рака глаза, рака вульвы, рака мочеточника, уротелиального рака, рака неизвестной первичной локализации, лимфомы желудка, рака желудка, карциноидных опухолей желудка, стромального рака желудочнокишечного тракта, рака Вильмса, рака молочной железы, саркомы, рака полового члена, рака глотки, гестационной трофобластической болезни, рака шейки матки, рака эндометрия, саркомы матки, рака предстательной железы, метастатического рака кости, метастатического рака головного мозга, рака средостения, рака прямой кишки, карциноидных опухолей прямой кишки, рака влагалища, рака спинного мозга, невриномы слухового нерва, рака поджелудочной железы, рака слюнной железы, саркомы Капоши, болезни Педжета, рака миндалин, плоскоклеточного рака, аденокарциномы легкого, рака легкого, плоскоклеточного рака легкого, рака кожи, рака анального канала, рабдомиосаркомы, рака гортани, рака плевральной оболочки, рака крови и рака тимуса.

Кроме того, рак может представлять собой рак, который экспрессирует ген слияния RET.

Ген слияния RET относится к форме, в которой ген RET, кодирующий тирозинкиназу рецептора RET, связан с одним или несколькими другими генами, а гены, отличные от гена RET, включая ген слияния RET, могут представлять собой представителя семейства кинезинов 5В (KIF5В), белок 6, содержащий домен спиральной спирали (CCDC6), коактиватор ядерного рецептора 4 (NCOA4) или трехсторонний мотив, содержащий 33 (TRIM33), но без ограничения ими.

Соединение химической формулы 1 согласно настоящему изобретению проявляет отличную ингибирующую способность в отношении фермента протоонкогена ret (RET) (см. экспериментальный пример 1) и обладает отличным эффектом ингибирования пролиферации клеток медуллярного рака щитовидной железы и клеток рака легких, которые экспрессируют гены слияния RET (см. экспериментальный пример 2), и, таким образом, производное можно эффективно применять в лечении рака, например медуллярного рака щитовидной железы или рака легких, и, в частности, можно эффективно применять в лечении рака, при котором гены слияния RET экспрессируются.

Соединение химической формулы 1 или его фармацевтически приемлемую соль можно вводить в различных пероральных и парентеральных лекарственных формах во время клинического введения, более предпочтительно в парентеральной лекарственной форме. Когда получают соединение химической формулы 1, соединение получают с использованием разбавителя или вспомогательного вещества, такого как наполнитель, заполнитель, связующее вещество, смачивающее средство, разрыхлитель и поверхностно-активное вещество, которые обычно применяются. Твердая композиция для перорального введения включает таблетку, пилюлю, порошок, гранулы, капсулу и т.п., и твердую композицию готовят путем смешивания по меньшей мере одного вспомогательного вещества, например крахмала, карбоната кальция, сахарозы или лактозы, желатина и т.п. с одним или несколькими соединениями. Кроме того, в дополнение к простым вспомогательным веществам, также применяют смазывающие вещества, такие как стеарат магния и тальк. Жидкая композиция для перорального введения соответствует суспензии, жидкости для внутреннего применения, эмульсии, сиропу и т.п., и жидкая композиция может включать, помимо воды и жидкого парафина, которые являются простыми обычно используемыми разбавителями, различные вспомогательные вещества, например, смачивающее средство, подсластитель, ароматизатор, консервант и тому подобное. Примеры состава для парентерального введения включают водный стерильный раствор, неводный растворитель, суспензию и эмульсию. В качестве неводного растворителя и суспензионного растворителя можно применять пропиленгликоль, полиэтиленгликоль, растительное масло, такое как оливковое масло, сложный эфир для инъекций, такой как этилолеат, и т.п.

Фармацевтическую композицию, содержащую соединение химической формулы 1 или его фармацевтически приемлемую соль в качестве активного ингредиента, можно вводить парентерально, и парен-

теральное введение выполняют с применением способа инъекции, такого как подкожная инъекция, внутривенная инъекция, внутримышечная инъекция или внутригрудная инъекция.

В этом случае, чтобы составить фармацевтическую композицию в композицию для парентерального введения, фармацевтическую композицию можно приготовить в виде раствора или суспензии путем смешивания соединения химической формулы 1 или его фармацевтически приемлемой соли со стабилизатором или буфером в воде и раствор или суспензию можно приготовить в форме ампулы или флакона для введения. Композиция может быть стерилизованной и/или содержать вспомогательное вещество, такое как консервант, стабилизатор, гидратирующее средство или средство, усиливающее эмульсию, соль и/или буфер для регулирования осмотического давления и другие терапевтически пригодные материалы, и композиция может быть составлена с применением обычного способа, такого как способ смешивания, гранулирования или нанесения покрытия.

Примеры состава для перорального введения включают таблетку, пилюлю, твердую/мягкую капсулу, раствор, суспензию, эмульсию, сироп, гранулу, эликсир, троше и т.п., и эти составы содержат разбавитель (например, лактоза, декстроза, сахароза, маннит, сорбит, целлюлоза и/или глицин) и смазывающее вещество (например, диоксид кремния, тальк, стеариновую кислоту и их соль магния или кальция и/или полиэтиленгликоль) в дополнение к активному ингредиенту.

Таблетка может содержать связующее вещество, такое как силикат магния и алюминия, крахмальная паста, желатин, метилцеллюлоза, карбоксиметилцеллюлоза натрия и/или поливинилпирролидин, и может содержать дезинтегрирующее средство, такое как крахмал, агар, альгиновая кислота или их натриевая соль или кипящая смесь и/или абсорбент, краситель, ароматизатор и в некоторых случаях подслащивающее средство.

Фармацевтическая композиция, содержащая соединение химической формулы 1, его оптический изомер или его фармацевтически приемлемую соль в качестве активного ингредиента для предупреждения или лечения рака, может вводиться как отдельное терапевтическое средство или может вводиться в комбинации с другими применяемыеми противораковыми средствами.

В соответствии с еще одним аспектом настоящего изобретения предусмотрен способ предупреждения или лечения рака, при этом способ включает введение фармацевтической композиции, содержащей соединение химической формулы 1, его изомер, его сольват, его гидрат или его фармацевтически приемлемую соль в виде активного ингредиента субъекту, нуждающемуся в этом.

Еще одной целью настоящего изобретения является обеспечение применения соединения химической формулы 1 или его изомера, его сольвата, его гидрата или его фармацевтически приемлемой соли для применения в изготовлении лекарственного средства, применяемого для предупреждения или лечения рака.

Далее в данном документе настоящее изобретение будет подробно описано со ссылкой на примеры и экспериментальные примеры.

Однако следующие примеры и экспериментальные примеры предназначены только для иллюстрации настоящего изобретения, и содержание настоящего изобретения не ограничивается следующими примерами и экспериментальными примерами.

Условия анализа и очистки

Соединения, синтезированные в примерах настоящего изобретения, очищали или подвергали структурному анализу с применением следующих способов.

- 1. Жидкостная хроматография медианного давления (MPLC) для очистки.
- В качестве жидкостной хроматографии среднего давления использовали CombiFlash Rf + UV от TELEDYNE ISCO.
- 2. LC-MS для анализа (основная система ACQUITY UPLC H-класса). Устройство, оснащенное детектором QDA производства Waters, применяли для системы UPLC (детектор ACQUITY UPLC PDA), произведенной Waters. Используемая колонка представляла собой ACQUITY UPLC BEHC18 (1,7 мкм, $2,1\times50$ мм) от Waters, температура колонки составляла 30° C.

В качестве подвижной фазы А использовали воду, содержащую 0,1% раствор муравьиной кислоты, а в качестве подвижной фазы В ацетонитрил, содержащий 0,1% раствор муравьиной кислоты.

Градиентное состояние (3 мин при 10-100% В и скорость движения = 0,6 мл/мин)

3. Система Prep-150 LC для очистки (препаративно-жидкостная хроматография, УФ-спектрометрия).

Устройство производства Waters использовали для системы Prep 150 LC производства Waters (модуль четвертичного градиента 2545, детектор фотодиодной матрицы 2998, коллектор фракций III). Используемая колонка представляла собой XTERRA Prep RP18 OBD $^{\text{тм}}$ (10 мкм, 30×300 мм), и температура колонки была комнатной.

Градиентное состояние (120 мин при 3-100% В и скорость движения = 40 мл/мин).

4. Условия SFC для разделения хиральных соединений.

Использовали препаративную систему SFC 80Q производства Waters. Используемая колонка представляла собой CHIRALPAK AS (10 мкм, 250×30 мм внутренний диаметр) от DAICEL, и температура

колонки была комнатной. Использовали CO_2 в качестве подвижной фазы и метанол, к которому добавляли 0.1% водный раствор аммиака в качестве вспомогательного растворителя, и давали ему перемещаться в течение 130 мин.

5. Анализ NMR

Анализ NMR выполняли с использованием AVANCE III 400 или AVANCE III 400 HD производства Bruker, и данные выражали в частях на миллион (δ) (ppm).

Применяемые коммерчески доступные реагенты использовали без дополнительной очистки. В настоящем изобретении под комнатной температурой понимается температура от приблизительно 20 до 25°C. Роторный испаритель применяли для концентрирования при пониженном давлении или отгонки растворителя.

Указанное в заголовке соединение получали способом, представленным посредством следующей реакционной схемы 1.

Стадия 1. Получение 2-хлор-N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил)фуро[3,2-d]пиримидин-4-амина.

После того, как 2,4-дихлорфуро[3,2-d]пиримидин (50 г, 264,55 ммоль, 1 экв.), 5-метил-1Н-пиразол-3-амин (26,98 г, 277,78 ммоль, 1,05 экв.) и DIPEA (102,57 г, 793,65 ммоль, 138,24 мл, 3 экв.) растворяли в DMSO (250 мл), полученный раствор перемешивали при 60° С в течение 12 ч. К реакционной смеси медленно добавляли воду и получение твердое вещество фильтровали. Твердое вещество промывали водой, а затем извлекали с получением целевого соединения 2-хлор-N-(5-метил-1Н-пиразол-3-ил)фуро[3,2-d]пиримидин-4-амина (62 г).

MS (m/z): 250,1 [M+1]⁺.

Стадия 2. Получение 2-хлор-N-(5-метил-1-(тетрагидро-2H-пиран-2-ил)-1H-пиразол-3-ил)фуро[3,2-d]пиримидин-4-амина.

После того, как 2-хлор-N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил)фуро[3,2-d]пиримидин-4-амин (60 г, 240,33 ммоль, 1 экв.) и ТsOH (8,28 г, 48,07 ммоль, 0,2 экв.) растворяли в THF (600 мл), добавляли 3,4-дигидро-2H-пиран (60,72 г, 721,86 ммоль, 66 мл, 3 экв.) и полученную смесь перемешивали при 60°С в течение 15 ч. К реакционной смеси добавляли водный раствор NaHCO₃ (500 мл), EtOAc (500 мл) и воду (1 л), органический слой промывали рассолом (400 мл) после выделения органического слоя и сушили с использованием Na_2SO_4 . Органический слой фильтровали, концентрировали в вакуумном концентраторе и затем очищали с использованием хроматографии среднего давления (гексан/EtOAc = от 4/1 до 2/1). После очистки полученный продукт концентрировали при пониженном давлении с получением целевого соединения 2-хлор-N-(5-метил-1-(тетрагидро-2H-пиран-2-ил)-1H-пиразол-3-ил)фуро[3,2-d]пиримидин-4-амина (60,66 г, 181,74 ммоль, выход 75,62%).

 $MS (m/z): 334,1 [M+l]^+$

 1 H NMR (400 MΓι, CDCl₃) δ=7,77 (d, J=2,0 Γι, 1H), 7,69 (s, 1H), 6,81 (d, J=2,2 Γι, 1H), 6,76 (s, 1H), 5,20 (dd, J=2,8, 10,4 Γι, 1H), 4,12-4,02 (m, 1H), 3,681-3,618 (m, 1H), 2,40-2,32 (m, 4H), 2,14-2,04 (m, 1H), 1,89 (br dd, J=2,8, 13,6 Γι, 1H), 1,77-1,63 (m, 2H), 1,62-1,55 (m, 1H).

Стадия 3. Получение 2-(6-фторпиридин-3-ил)-N-(5-метил-1-(тетрагидро-2H-пиран-2-ил)-1H-пиразол-3-ил)фуро[3,2-d]пиримидин-4-амина.

После того, как 2-хлор-N-(5-метил-1-(тетрагидро-2H-пиран-2-ил)-1H-пиразол-3-ил)фуро[3,2-d]рпиримидин-4-амин (20 г, 59,92 ммоль, 1 экв.), 2-фтор-5-(4,4,5,5-тетраметил-1,3,2-диоксаборолан-2-ил)пиридин (16 г, 71,73 ммоль, 1,20 экв.) и K_2CO_3 (20,70 г, 149,80 ммоль, 2,5 экв.) растворяли в диоксане (400 мл) и воде (20 мл), к нему добавляли $Pd(dppf)Cl_2.CH_2Cl_2$ (4,89 г, 5,99 ммоль, 0,1 экв.). Реакционную смесь перемешивали в атмосфере азота при 90°С в течение 3 ч. После фильтрования реакционной смеси фильтрат концентрировали и к нему добавляли воду и EtOAc.

Органический слой собирали и промывали рассолом $(1,0\,\pi)$, а затем сушили с использованием Na_2SO_4 . Органический слой фильтровали, концентрировали в вакуумном концентраторе и затем очищали с использованием хроматографии среднего давления (гексан/EtOAc = от 5/1 до 1/1). После очистки полученный продукт концентрировали при пониженном давлении с получением целевого соединения 2-(6-фторпиридин-3-ил)-N-(5-метил-1-(тетрагдиро-2H-пиран-2-ил)-1H-пиразол-3-ил)фуро[3,2-d]пиримидин-4-

амина (22 г, 55,78 ммоль, выход 93,09%).

 $MS (m/z): 395,4 [M+1]^+$.

 1 H NMR (400 MΓι, DMSO-d₆) δ 10,49 (s, 1H), 9,10 (d, J=2,4 Γι, 1H), 8,78 (dt, J=2,4, 8,4 Γι, 1H), 8,34 (d, J=2,0 Γι, 1H), 7,30 (dd, J=2,8, 8,4 Γι, 1H), 7,11 (d, J=2,4 Γι, 1H), 6,64 (s, 1H), 5,35 (dd, J=2,4, 9,6 Γι, 1H), 3,91 (br d, J=10,8 Γι, 1H), 3,70-3,58 (m, 1H), 2,37 (s, 3H), 2,34-2,23 (m, 1H), 2,05-1,95 (m, 1H), 1,92-1,82 (m, 1H), 1,75-1,62 (m, 1H), 1,58-1,45 (m, 2H).

Стадия 4. Получение трет-бутил 3-(5-(4-((5-метил-1-(тетрагидро-2H-пиран-2-ил)-1H-пиразол-3-ил)амино)фуро[3,2-d]пиримидин-2-ил)пиридин-2-ил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-6-карбоксилата

После того, как 2-(6-фторпиридин-3-ил)-N-(5-метил-1-(тетрагидро-2H-пиран-2-ил)-1H-пиразол-3-ил)фуро[3,2-d]пиримидин-4-амин (1 г, 2,54 ммоль, 1 экв.), трет-бутил-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-6-карбоксилат (700 мг, 3,53 ммоль, 1,39 экв.) и K_2CO_3 (2 г, 14,47 ммоль, 5,71 экв.) растворяли в DMSO (10 мл), полученный раствор перемешивали при 120°С в течение 12 ч. К реакционной смеси добавляли воду и полученное твердое вещество фильтровали. Стадию 4 повторяли 21 раз с получением целевого соединения трет-бутила 3-(5-(4-((5-метил-1-(тетрагидро-2H-пиран-2-ил)-1H-пиразол-3-ил)амино)фуро[3,2-d]пиримидин-2-ил)пиридин-2-ил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-6-карбоксилат (22,5 г, 37,82 ммоль, выход 71,02%).

 $MS (m/z): 573,1 [M+l]^+$.

 1 H NMR (400 MΓ $_{\rm II}$, DMSO-d₆) δ=10,29 (s, 1H), 9,08 (br s, 1H), 8,43 (br d, J=8,4 Γ $_{\rm II}$, 1H), 8,27 (br s, 1H), 7,04 (s, 1H), 6,74 (br d, J=8,8 Γ $_{\rm II}$, 1H), 6,68 (s, 1H), 5,35 (br d, J=9,2 Γ $_{\rm II}$, 1H), 4,21 (br d, J=5,2 Γ $_{\rm II}$, 2H), 4,05 (br s, 2H), 3,92 (br d, J=10,4 Γ $_{\rm II}$, 1H), 3,66 (br d, J=7,2 Γ $_{\rm II}$, 1H), 3,48 (br d, J=11,2 Γ $_{\rm II}$, 2H), 2,55 (br d, J=7,2 Γ $_{\rm II}$, 1H), 2,38 (s, 3H), 2,33 - 2,24 (m, 1H), 2,05-1,96 (m, 1H), 1,87 (br d, J=12,0 Γ $_{\rm II}$, 1H), 1,76-1,61 (m, 1H), 1,58-1,43 (m, 3H), 1,26 (s, 9H).

Стадия 5. Получение 2-(6-(3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил)фуро[3,2-d]пиримидин-4-амина дигидрохлорида

После того, как трет-бутил-3-(5-(4-((5-метил-1-(тетрагидро-2H-пиран-2-ил)-1H-пиразол-3-ил)амино)фуро[3,2-d]пиримидин-2-ил)пиридин-2-ил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-6-карбоксилат (22 г, 36,98 ммоль, 1 экв.) растворяли в 4М НСІ/МеОН (250 мл), полученный раствор перемешивали при комнатной температуре в течение 1 ч. После концентрирования реакционной смеси при пониженном давлении к ней добавляли ацетон (1 л). Полученный продукт фильтровали, извлекали и затем сушили с получением целевого соединения 2-(6-(3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил)фуро[3,2-d]пиримидин-4-амина дигидрохлорида (22,4 г).

MS (m/z): 389,1 $[M+1]^+$.

 1 H NMR (400 MΓμ, DMSO-d₆) δ=11.56 (br s, 1H), 10,61 (br s, 1H), 9,23 (br s, 1H), 9,03 (s, 1H), 8,76 (dd, J=2,0, 9,2 Γμ, 1H), 8,50 (d, J=2,0 Γμ, 1H), 7,26 (br d, J=9,2 Γμ, 1H), 7,20 (d, J=2,0 Γμ, 1H), 6,57 (s, 1H), 4,56 (br s, 2H), 4,19 (br s, 4H), 3,01-2,95 (m, 1H), 2,39 (s, 3H), 1,94 (br dd, J=5,6, 10,0 Γμ, 1H).

Стадия 6. Получение 2-(6-((6-((6-метоксипиридин-3-ил)метил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил)фуро[3,2-d]пиримидин-4-амина.

После того, как 2-(6-(3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил)фуро[3,2-d]пиримидин-4-амина дигидрохлорид (22,4 г, 48,55 ммоль), 6-метоксипиридин-3-карбальдегид (9,99 г, 72,83 ммоль, 1,5 экв.) и ТЕА (39,31 г, 388,43 ммоль, 54,06 мл, 8 экв.) растворяли в DMA (250 мл), добавляли NaBH(OAc) $_3$ (30,87 г, 145,66 ммоль, 3 экв.) и полученную смесь перемешивали при 55°С в течение 5 ч. К реакционной смеси добавляли воду (1 л) и EtOAc (1,6 л) и извлекали органический слой. Органический слой промывали рассолом (800 мл), а затем сушили с использованием Na $_2$ SO $_4$. Органический слой фильтровали, концентрировали с помощью вакуумного концентратора и затем очищали с применением RP-HPLC с получением целевого соединения 2-(6-(6-((6-метоксипиридин-3-ил)метил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил)фуро[3,2-d]пиримидин-4-амина (11,7 г, 22,96 ммоль, выход 47,29%).

MS (m/z): 510,4 $[M+1]^+$.

 1 H NMR (400 MΓ $_{\rm II}$, DMSO-d₆) δ=12,11 (br s, 1H), 10,14 (br s, 1H), 9,13 (d, J=2,0 Γ $_{\rm II}$, 1H), 8,46 (dd, J=2,0, 8,8 Γ $_{\rm II}$, 1H), 8,26 (s, 1H), 8,07 (d, J=2,0 Γ $_{\rm II}$, 1H), 7,67 (dd, J=2,4, 8,8 Γ $_{\rm II}$, 1H), 7,05 (s, 1H), 6,76 (dd, J=6,0, 8,8 Γ $_{\rm II}$, 2H), 6,61 (br s, 1H), 3,82 (s, 3H), 3,75 (br d, J=12,0 Γ $_{\rm II}$, 2H), 3,66 (br d, J=5,6 Γ $_{\rm II}$, 2H), 3,61-3,42 (m, 4H), 2,54-2,51 (m, 1H), 2,31 (s, 3H), 1,56 (brd, J=8,4 Γ $_{\rm II}$, 1H).

Все иллюстративные соединения (соединения из примеров с 1 по 37) получали посредством способа, аналогичного примеру 1, и названия соединений, химические структурные формулы, результаты анализа NMR и LC-MS для каждого иллюстративного соединения обобщены и показаны в следующей табл. 1.

044405

Таблица 1

Иллю	Compagning	Паолица	¹H NMR	LC-
	Структура	Название соедин ения	H NWK	
страти		Сния		MS
вное с				(m/z)
оедин				
ение				
1	HN WH		¹ H NMR (400 MΓ _{II} , DMSO-d ₆) δ =	510,
	e The	2-(6-(6-((6-меток	12,11 (br s, 1H), 10,14 (br s, 1H), 9,	4 [M
		сипиридин-3-ил)	13 (d, $J = 2.0$ Гц, 1H), 8,46 (dd, $J =$	+H]*
		метил)-3,6-диаза	2,0, 8,8 Гц, 1H), 8,26 (s, 1H), 8,07 (
		бицикло[3.1.1]ге	d, $J = 2.0 \Gamma \mu$, 1H), 7,67 (dd, $J = 2.4$,	
		птан-3-ил)пирид	8,8 Гц, 1H), 7,05 (s, 1H), 6,76 (dd,	
		ин-3-ил)- <i>N</i> -(5-ме тил-1 <i>H</i> -пиразол-	$J = 6.0, 8.8 \Gamma \text{u}, 2\text{H}, 6.61 \text{ (br s, 1H)},$	
		3-ил)фуро[3,2- <i>d</i>]	3,82 (s, 3H), $3,75$ (br d, $J = 12,0$ Гц	
		пиримидин-4-ам	, 2H), 3,66 (br d, $J = 5$,6 Γ ц, 2H), 3,	
		ин	61 - 3,42 (m, 4H), 2,54 - 2,51 (m, 1	
			H), 2,31 (s, 3H), 1,56 (br d, $J = 8,4$	
			Гц, 1Н)	
2	N−NH II →		¹ H NMR (400 МГц, DMSO-d ₆) δ =	526,
	s h	2-(6-(6-((6-меток	11,52 (s, 1H), 9,23 (d, $J = 2,2$ Гц, 1	3 [M
		сипиридин-3-ил)	H), 8,71 (dd, $J = 9,2, 2,3 \Gamma \mu, 1H$), 8	+H]+
		метил)-3,6-диаза	,43 (d, $J = 5,5$ Гц, 2H), 8,07 (ddd, J	
	•••	бицикло[3.1.1]ге	= 8,3, 5,6, 2,4 Гц, 1H), 7,76 (d, <i>J</i> =	
		птан-3-ил)пирид ин-3-ил)- <i>N</i> -(5-ме	5,5 Гц, 1H), $7,02$ (d, $J = 9,3$ Гц, 1H	
		тил-1 <i>H</i> -пиразол-), 6,92 (d, $J = 7,0 \Gamma \mu$, 1H), 6,47 (s,	
		3-ил)тиено[3,2- <i>d</i>	(1, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0,	
]пиримидин-4-а	, 4,48 – 4,42 (m, 2H), 4,26 (s, 2H),	
		мин	4,15 (s, 2H), 3,89 (s, 3H), 2,35 (s, 3	
			H)	
3	N-NH	• • • • • • • •	¹ H NMR (400 MΓ _{II} , DMSO-d ₆) δ =	520
3	HN. LA	2-(6-(6-((6-меток		520,
		сипиридин-3-ил) метил)-3,6-диаза	12,23 (br s, 1H), 10,29 (br s, 1H), 9,	3 [M
		бицикло[3.1.1]ге	24 (d, $J = 2.0 \Gamma \mu$, 1H), 8.67 - 8.49 (+H]*
		птан-3-ил)пирид	m, 2H), 8,06 (s, 1H), 7,77 (br d, $J =$	
		ин-3-ил)- <i>N</i> -(5-ме	2,0 Гц, 2H), 7,65 (br d, $J = 8,4$ Гц,	
		тил-1 <i>H</i> -пиразол-	1H), 7,52 - 7,41 (m, 1H), 6,84 - 6,6	
		3-ил)хиназолин-	8 (m, 3H), 3,81 (s, 3H), 3,75 (br d,	
		4-амин	$J = 11.2 \Gamma \mu, 2H), 3,64 \text{ (br d, } J = 5.6$	
			Гц, 2H), 3,60 - 3,45 (m, 4H), 2,53 -	

			2,51 (m, 1H), 2,35 (s, 3H), 1,55 (br	
			$d, J = 8,4 \Gamma \mu, 1H$)	
4	N-NH			564
4	HN CF ₃		¹ H NMR (400 MΓ _{II} , DMSO-d ₆) δ =	564,
	8-1-N	2-(6-(6-((6-меток	9,11 (d, $J = 2,4$ Гц, 1H), 8,65 (d, J	3 [M
		сипиридин-3-ил)	$= 2.2 \Gamma$ μ, 1H), 8,45 (d, $J = 9.1 \Gamma$ μ, 1	+H]*
		метил)-3,6-диаза	H), 8,07 (s, 1H), 7,95 (s, 2H), 7,68 (
		бицикло[3.1.1]ге	d, $J = 8.7 \Gamma \text{H}$, 1H), 7,32 (d, $J = 2.1$	
		птан-3-ил)пирид	Γ ц, 1H), 7,25 (s, 2H), 6,86 (d, J = 9,	
		ин-3-ил)- <i>N</i> -(5-тр	0 Гц, 1H), 6,77 (d, $J = 8,4$ Гц, 1H),	
		ифторметил)-1 <i>H</i> -	6,67 (s, 1H), 3,82 (s, 3H), 3,81 – 3,	
		пиразол-3-ил)фу	79 (m, 2H), 3,78 – 3,74 (m, 2H), 3,	
		ро[3,2-d]пирими	68 (dd, J = 6,0, 1,8 Гц, 2H), 2,69 –	
		дин-4-амин	2,66 (m, 1H), 1,47 (d, $J = 6.9$ Гц, 1	
			H)	
5	й-ин		¹ II NMR (400 MΓμ, DMSO-d ₆) δ =	510,
	NH	N (5 177	10,34 (s, 1H), 9,23 (d, $J = 2,2 \Gamma \mu$, 1	4 [M
		N-(5-метил-1 <i>H</i> -п иразол-3-ил)-2-(H), 8,64 – 8,51 (m, 2H), 7,83 – 7,72	+H]+
		иразол-5-ил)-2-(6-(6-((5-метилти	(m, 2H), 7,47 (ddd, $J = 8,2, 6,0, 2,2$	7111
		азол-2-ил)метил)	Γ ц, 1H), 7,35 (d, J = 1,2 Γ ц, 1H), 6,	
	N	-3,6-диазабицикл		
		о[3.1.1]гептан-3-	80 (d, $J = 9.0$ Гц, 1H), 6.73 (s, 1H),	
		ил)пиридин-3-ил	3.81 - 3.73 (m, 6H), 3.60 (d, $J = 11$,	
)хиназолин-4-ам	7 Гц, 2H), 2,56 (dd, $J = 11,6, 3,6$ Г	
		ин	μ , 1H), 2,41 (d, $J = 1.0 \Gamma \mu$, 3H), 2,3	
			5 (s, 3H), 1,62 (d, $J = 8,5 \Gamma \mu$, 1H)	
6			1 H NMR (400 MΓμ, DMSO-d ₆) δ =	520,
	N-NH ⊥ →		11,91 (s, 1H), 10,32 (s, 1H), 9,24 (d	4 [M
	HN N		, $J = 2.1 \Gamma$ ц, 1H), 8,61 (d, $J = 8.3 \Gamma$	+H]*
		2-(6-(3-((6-меток	ц, 1H), 8,57 (dd, $J = 8,9, 2,2 \Gamma$ ц, 1H	
		сипиридин-3-ил)), 7,78 (dd, $J = 4.6$, 1,1 Γ μ , 2H), 7.6	
	\$ \$	метил)-3,6-диаза	$0 \text{ (d, } J = 6.9 \Gamma\text{u}, 1\text{H}), 7.48 \text{ (d, } J = 6,$	
		бицикло[3.1.1]ге птан-6-ил)пирид	2Γ ц, 1H), 6,80 (d, $J = 9$,0 Γ ц, 1H),	
		ин-3-ил)- <i>N</i> -(5-ме	6,73 (s, 1H), 6,37 (s, 1H), 6,20 (dd,	
		тил-1 <i>H</i> -пиразол-	$J = 6.9, 1.4 \Gamma$ и, 1H), 4.53 (d, $J = 6.1$	
		3-ил)хиназолин-	J = 0.9, 1,4 Гц, 1П), 4,33 (d, $J = 0.1$) Гц, 1Н), 4,00 (dd, $J = 34.3$, 12,5 Гц	
		4-амин		
			$(3, 2H), 3,78 $ (d, $J = 22,3 \Gamma H, 2H), 3,7$	
			$3 \text{ (s, 2H)}, 3,62 \text{ (dd, } J = 13,2,6,6 \Gamma\text{u},$	
			2H), 2,63 (s, 1H), 2,35 (s, 3H), 1,64	
	NeNH	2 // // //	$(d, J = 6.9 \Gamma \text{H}, 1\text{H})$	716
7	HN	2-(6-(6-((6-меток	¹ H NMR (400 MΓ _{II} , DMSO-d6) δ 1	510,
		сипиридин-3-ил)	0,90 (s, 1H), 9,19 (dd, $J = 22,3,2,5$	3 [M
		метил)-3,6-диаза бицикло[3.1.1]ге	Γ ц, 1H), 8,67 (dd, J = 24,6, 9,5 Γ ц, 1H), 8,46 (dd, J = 36,6, 2,5 Γ ц, 1H)	+H]*
		птан-3-ил)пирид	1H), 8,40 (dd, $J = 30.0, 2.31$ H, 1H) , 8,14 – 8,02 (m, 1H), 7,05 (dd, $J =$	
	* * *	ин-3-ил)- <i>N</i> -(5-ме	$42,7,9,4 \Gamma \mu, 1H), 6,91 (dd, J = 8,6,$	
		1111 J-1111/-11-(J-MC	$\neg z_{2}, i, j, \neg 1 \text{ L}, 111j, 0, j 1 \text{ (uu, } J = 0, 0,)$	

		тил-1 <i>H</i> -пиразол-	7,2 Γ ц, 1 H), 6,51 (d, J = 4,7 Γ ц, 1 H	
		3-ил)дигидро-5 <i>H</i>), 4,64 (d, J = 6,1 Γ ц, 1H), 4,56 (d,	
		-циклопента $[d]$ п	$J = 6.2 \Gamma$ ц, 1H), 4,44 (d, $J = 6.4 \Gamma$ ц,	
		иримидин-4-ами	2H), 4,26 – 4,05 (m, 6H), 3,88 (d, <i>J</i>	
		Н	$= 6.8 \Gamma$ ц, 3H), 3.13 (q, $J = 7.8 \Gamma$ ц, 2	
			H), 2,88 (s, 2H), 2,33 (d, $J = 5.6 \Gamma$ ц,	
			3H), 2,16 (s, 2H)	
8	N-NH		¹ H NMR (400 MΓц, DMSO-d6) δ 1	558,
		<i>N</i> -(5-метил-1 <i>H</i> -п	2,22 (s, 1H), 10,30 (s, 1H), 9,24 (d,	5
		иразол-3-ил)-2-($J = 2,3 \Gamma$ ц, 1H), 8,75 (d, $J = 2,1 \Gamma$ ц,	ſM+
		6-(6-((6-трифтор	1H), 8,62 – 8,54 (m, 2H), 8,06 (dd,	H]+
		метил)пиридин-	$J = 8,0, 2,1 \Gamma$ ц, 1H), 7,84 (d, $J = 8,0$	11]
		3-ил)метил)-3,6-	Гц, 1H), 7,79 – 7,74 (m, 2H), 7,47 (
		диазабицикло[3.	ddd, $J = 8,3, 6,1, 2,1 \Gamma$ ц, 1H), 6,82 (
		1.1]гептан-3-ил)	d, $J = 9.0 \Gamma$ ц, 1H), 6.73 (s, 1H), 3.7	
		пиридин-3-ил)хи	$9 - 3.59$ (m, 8H), 2.58 (d, $J = 7.0 \Gamma$	
		назолин-4-амин	μ , 1H), 2,34 (s, 3H), 1,62 (d, $J = 8,4$	
			Гц, 1Н)	
9	N-NH L	5-((3-(5-(4-((5-ме	¹ H NMR (400 MΓ ₄ , DMSO-d6) δ 1	515,
	hn~	тил-1 <i>H</i> -пиразол-	2,22 (s, 1H), 10,30 (s, 1H), 9,23 (d,	5
		3-ил)амино)хина	$J = 2,3 \Gamma$ ц, 1H), 8,74 (dd, $J = 2,1,0$,	[M+
	I I I I I I I I I I I I I I I I I I I	золин-2-ил)пири	9 Гц, 1H), 8,62 – 8,54 (m, 2H), 8,0	H]+
		дин-2-ил)-3.6-ди	5 – 7.95 (m, 2H), 7.81 – 7.74 (m, 2	HJ.
		азабицикло[3.1.1	H), 7,47 (ddd, $J = 8,3, 6,2, 2,0$ Гц, 1	
]гептан-6-ил)мет	H), 6,81 (d, $J = 9.0 \Gamma \mu$, 1H), 6,73 (s,	
		ил)пиколинонит	1H), 3,81 – 3,56 (m, 8H), 2,58 (d, J	
		рил	$= 7.0 \Gamma\text{H}, 1\text{H}, 2.34 (\text{s}, 3\text{H}), 1.61 (\text{d}, 1.61)$	
		r	$J = 8.4 \Gamma \text{H}, 1\text{H})$	
10	N-NH		¹ H NMR (400 MΓ _{II} , DMSO-d6) δ 1	504,
	HŅ		2,22 (s, 1H), 10,30 (s, 1H), 9,23 (d,	5
	N .	<i>N</i> -(5-метил-1 <i>H</i> -п	$J = 2.3 \Gamma \text{u}, 1\text{H}, 8.62 - 8.54 \text{ (m, 2H)}$	
		иразол-3-ил)-2-(), 8,38 (d, $J = 2,3 \Gamma \mu$, 1H), 7,81 – 7,	[M+
		6-(6-((6-метилпи	74 (m, 2H), 7,63 (dd, $J = 7.9$, 2,3 Γ	H]*
		ридин-3-ил)мети	μ , 1H), 7,47 (ddd, $J = 8,3,6,1,2,1$ Г	
		л)-3,6-диазабици	μ , 1H), 7,18 (d, $J = 7.8 \Gamma \mu$, 1H), 6,8	
		кло[3.1.1] гептан-	1 (d, $J = 9.0 \Gamma \mu$, 1H), 6,73 (s, 1H), 3	
		3-ил)пиридин-3-	,77 (d, $J = 12,2$ Гц, 2H), 3,69 (d, J	
		ил)хиназолин-4-	$= 5.9 \Gamma \mu$, 2H), 3.58 (d, $J = 25.7 \Gamma \mu$,	
		амин	4H), 2,43 (s, 3H), 2,41 (d, $J = 3.5 \Gamma$	
			μ , 1H), 2,35 (s, 3H), 1,59 (d, $J = 8,4$	
			Гц, 1Н)	
11	N-NH	2-(6-(6-((3,5-диф	¹ H NMR (400 MΓμ, DMSO-d6) δ 1	583,
1.1	HN CA	тор-4-изопропок	2,19 (s, 1H), 10,30 (s, 1H), 9,23 (d,	5
		сибензил)-3,6-ди	$J = 2,3 \Gamma$ ц, 1H), 8,63 – 8,53 (m, 2H	
		азабицикло[3.1.1	J = 2,3 H, 111), 6,03 = 6,53 (III, 211), 7,81 = 7,74 (m, 2H), 7,47 (ddd, J	[M+
	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	Ігептан-3-ил)пир	= 8,3, 6,1, 2,1 Γμ, 1H), 7,15 – 7,08	H]*
		идин-3-ил)- <i>N</i> -(5-	$(m, 2H), 6,80 (d, J = 9,0 \Gamma \mu, 1H), 6,$	
		метил-1 <i>H</i> -пиразо	(m, 2H), 0,80 (d, $J = 9,0$ I ц, 1H), 0, 73 (s, 1H), 4,32 (hept, $J = 6,1$ Гц, 1	
		л-3-ил)хиназоли	H), 3,72 (d, J = 6,0 Γ μ , 4H), 3,53 (s,	
		н-4-амин	$(2H)$, 3,33 (s, 2H), 2,57 (d, $J = 6.9 \Gamma$	
		н-ч-амин	$[211)$, 3,33 (8, 2π), 2 ,37 (u, $J = 0.91$	l

		T	111) 0.24 (211) 1.50 (1.7. 0.4	
			μ , 1H), 2,34 (s, 3H), 1,59 (d, J = 8,4 Γ μ , 1H), 1,26 (d, J = 6,1 Γ μ , 6H)	
12	N-NH		¹ H NMR (400 MΓ ₁ , DMSO-d6) δ 1	544,
	HN	2-метокси-5-((3-(2,21 (s, 1H), 10,30 (s, 1H), 9,23 (d,	5
	Club, on	5-(4-((5-метил-1	$J = 2.3 \Gamma\text{u}, 1\text{H}), 8.64 - 8.52 (\text{m}, 2\text{H})$	[M+
		<i>H</i> -пиразол-3-ил)), 7,81 – 7,73 (m, 2H), 7,68 – 7,61 (H]+
	\ ******************\	амино)хиназоли	m, 2H), 7,47 (ddd, $J = 8,3, 6,1, 2,1$	1,
		н-2-ил)пиридин-	Γ u, 1H), 7,18 (d, $J = 8,6 \Gamma$ u, 1H), 6,	
		2-ил)-3,6-диазаб ицикло[3.1.1]геп	81 (d, $J = 8.9 \Gamma \mu$, 1H), 6,73 (s, 1H),	
		тан-6-ил)метил)б	$3,89$ (s, 3H), 3,75 (d, $J = 12,1$ Γ ц, 2 H), 3,68 (d, $J = 5,9$ Γ ц, 2H), 3,33 (s,	
		ензонитрил	2H), 2,58 – 2,53 (m, 1H), 2,35 (s, 3	
		, p	H), 1,58 (d, $J = 8,4$ Гц, 1H)	
13	N·NH ↓ ↓	2-(6-(6-((1 <i>H</i> -ими	¹ H NMR (400 МГц, MeOD) $\delta = 9$,	479,
	NH~	дазол-5-ил)мети	19 (d, $J = 2,1$ Гц, 1H), 8,55 (dd, $J =$	4 [M
		л)-3,6-диазабици	9,0, 2,2 Γ ц, 1H), 8,26 (d, J = 8,2 Γ ц	+H]*
	NANA HNA	кло[3.1.1] гептан-	, 1H), 7,84 – 7,75 (m, 3H), 7,54 – 7,	
		3-ил)пиридин-3-	47 (m, 1H), 7,25 (s, 1H), 6,80 (d, J	
		ил)- N -(5-метил-1 H -пиразол-3-ил)	= 9,0 Гц, 1H), 6,68 (s, 1H), 4,46 – 4	
		хиназолин-4-ами	,10 (m, 3H), 4,06 – 3,95 (m, 5H), 2,	
		Н	39 (s, 3H)	
14	N.NH II →		¹ H NMR (400 МГц, DMSO-d ₆) δ =	519,
	NH~		10,54 (s, 1H), 9,25 (d, $J = 2,2 \Gamma$ ц, 1	4 [M
			H), 8,64 (d, $J = 8,2$ Гц, 1H), 8,57 (d	+H]+
		2-(6-(6-(4-метокс	d, $J = 8.9, 2.3$ Гц, 1H), $7.81 - 7.74$ (
	***	ибензил)-3,6-диа	m, 2H), 7,47 (ddd, $J = 8,2,5,8,2,3$	
		забицикло[3.1.1]	Γ ц, 1H), 7,24 (d, J = 8,6 Γ ц, 2H), 6,	
		гептан-3-ил)пир	86 (d, $J = 8.7$ Гц, 2H), 6.80 (d, $J =$	
		идин-3-ил)- <i>N</i> -(5-	9,0 Гц, 1H), 6,74 (s, 1H), 3,76 (d, <i>J</i>	
		метил-1 <i>H</i> -пиразо л-3-ил)хиназоли	= 2,5 Γu, 1H), 3,72 (s, 3H), 3,65 (d,	
İ		н-4-амин	J = 5,9 Гц, 2H), 3,57 (s, 2H), 3,48 (
			s, 2H), 2,54 (d, $J = 2,7 \Gamma \mu$, 1H), 2,3	
			4 (s, 3H), 1,83 (s, 2H), 1,57 (d, <i>J</i> =	
			8,4 Гц, 1Н)	
15	N-NH		¹ H NMR (400 MΓ _{II} , MeOD) $\delta = 9$,	548,
	NH~	2-(6-(6-((6-изопр	20 (s, 1H), 8,55 (d, $J = 8,4 \Gamma \mu$, 1H),	4 [M
		опоксипиридин-	8.25 (d, $J = 7.4 \Gamma \mu$, 1H), 8.09 (s, 1H)	+H]+
		3-ил)метил)-3,6-), $7.83 - 7.73$ (m, 2H), 7.68 (d, $J =$,
		диазабицикло[3.	7,7 Γ ц, 1 H), 7,49 (t, J = 7,0 Γ ц, 1 H)	
		1.1]гептан-3-ил)	$, 6.78 \text{ (d, } J = 8.9 \Gamma\text{u, } 1\text{H}), 6.71 \text{ (d, } J)$	
		пиридин-3-ил)-N	$= 8.4 \Gamma \text{u}, 2\text{H}), 5.20 \text{ (dt, } J = 12.3, 6,$	
		-(5-метил-1 <i>H</i> -пи разол-3-ил)хиназ	1Γ _H , 1 _H), 3.93 (d, $J = 12.8$ Γ _H , 4 _H)	
		олин-4-амин	, 3,76 (s, 4H), 2,38 (s, 3H), 1,32 (d,	
		Omi – ammi	J = 6,2 Гц, 6H)	
			J = 0,2 I Ц, 0II)	

044405

16	й. _И Н		¹ H NMR (400 MΓ _{II} , DMSO-d ₆) δ =	555,
10		2-(6-(6-((5-хлор- 6-метоксипирид ин-3-ил)метил)-3	10,47 (s, 1H), 9,23 (s, 1H), 8,59 (dd , $J = 25,6$, 8,5 Γμ, 2H), 8,08 (s, 1H), 7,86 (s, 1H), 7,77 (t, $J = 7,3$ Γμ, 2H), 7,47 (t, $J = 6,6$ Γμ, 1H), 6,82 (d, J	4 [M +H] ⁺
		,6-диазабицикло[3.1.1] гептан-3-ил)пиридин-3-ил)- N-(5-метил-1 <i>H</i> -п иразол-3-ил)хин	= 8,9 Γ u, 1H), 6,72 (s, 1H), 3,92 (s, 3H), 3,77 (d, J = 11,4 Γ u, 2H), 3,70 (d, J = 5,3 Γ u, 2H), 3,60 (d, J = 16,	
		азолин-4-амин	5 Γ u, 2H), 3,53 (s, 2H), 2,57 – 2,52 (m, 1H), 2,33 (s, 3H), 1,58 (d, J = 8, 1 Γ u, 1H)	
17		2-(6-(6-((5-меток сипиразин-2-ил) метил)-3,6-диаза бицикло(3.1.1] ге птан-3-ил) пирид ин-3-ил)-N-(5-ме тил-1 <i>H</i> -пиразол-3-ил)хиназолин-	¹ H NMR (400 MΓu, MeOD) δ = 9, 18 (d, $J = 1.8$ Γu, 1H), 8,52 (dd, $J =$ 8,9, 1,8 Γu, 1H), 8,23 (d, $J =$ 8,1 Γu, 1H), 8,13 (d, $J = 2.8$ Γu, 2H), 7,82 – 7,73 (m, 2H), 7,48 (t, $J =$ 7,0 Γu, 1H), 6,75 (d, $J =$ 9,0 Γu, 1H), 6,69 (s, 1H), 3,98 (d, $J =$ 12,2 Γu, 2H), 3, 94 (s, 3H), 3,90 (d, $J =$ 5,4 Γu, 2H), 3,75 (s, 2H), 3,67 (d, $J =$ 11,9 Γu, 2	521, 4 [M +H] ⁺
	NU	4-амин	H), 2,72 (s, 1H), 2,38 (s, 3H), 1,71 (d, <i>J</i> = 9,0 Γц, 1H)	
18	NA CONTRACTOR OF THE CONTRACTO	N-(5-метил-1 <i>H</i> -п иразол-3-ил)-2-(6-(6-(хинолин-6-ил-метил)-3,6-ди азабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)пир идин-3-ил)хиназ олин-4-амин	¹ H NMR (400 MΓμ, DMSO-d ₆) δ = 11,97 (s, 1H), 10,31 (s, 1H), 9,26 (d, $J = 2,1$ Γμ, 1H), 8,86 (dd, $J = 4,1$, 1,6 Γμ, 1H), 8,64 – 8,55 (m, 2H), 8, 34 (d, $J = 7,6$ Γμ, 1H), 7,96 (d, $J = 8,7$ Γμ, 1H), 7,91 (s, 1H), 7,77 (dd, $J = 10,3$, 3,7 Γμ, 3H), 7,53 – 7,44 (m, 2H), 6,83 (d, $J = 9,0$ Γμ, 1H), 6, 74 (s, 1H), 3,82 (d, $J = 11,4$ Γμ, 2H), 3,76 (d, $J = 5,8$ Γμ, 4H), 3,61 (d, $J = 8,8$ Γμ, 2H), 2,60 (dd, $J = 12,9$, 6, 3 Γμ, 1H), 2,35 (s, 3H), 1,62 (d, $J = 8,4$ Γμ, 1H)	540, 4 [M +H] ⁺
19		N-(5-метил-1 <i>H</i> -п иразол-3-ил)-2-(6-(6-((4-метилти азол-2-ил)метил) -3,6-диазабицикл о[3.1.1]гептан-3-ил)пиридин-3-ил)хиназолин-4-ам ин	¹ H NMR (400 MΓ _{II} , DMSO-d ₆) δ = 10,46 (s, 1H), 9,24 (d, J = 2,2 Γ _{II} , 1 H), 8,62 (d, J = 8,3 Γ _{II} , 1H), 8,57 (d d, J = 8,9, 2,3 Γ _{II} , 1H), 7,82 – 7,74 (m, 2H), 7,47 (ddd, J = 8,2, 6,0, 2,2 Γ _{II} , 1H), 7,15 (d, J = 0,9 Γ _{II} , 1H), 6, 81 (d, J = 9,0 Γ _{II} , 1H), 6,73 (s, 1H), 3,83 – 3,72 (m, 6H), 3,61 (d, J = 11,	510, 4 [M +H] ⁺

4 Гц, 2Н), 2,59 (dd, <i>J</i> = 13,5, 6 ц, 1Н), 2,34 (s, 3Н), 2,30 (d, <i>J</i> =	4 1 1
	´
	.
Гц, 3H), 1,62 (d, $J = 8,6$ Гц, 1H	
20 H NMR (400 MΓμ, DMSO-d ₆)	1
2-(6-(6-((6-димет 11), 9.75 (д. 1-7.4 Г.). 11), 9.75	-
идамино) пирили III), 6,73 (d, 7 = 7,41 ц, 1II), 6,	` *
$_{\text{H-3-ил})\text{метил}}$ -3, $d, J = 8,9 \text{ Гц, 1H}$), $8,28 \text{ (s, 1H)}$	
6-диазабицикло[$8 \text{ (d, } J = 5,4 \text{ \Gamma}\text{ц, 2H)}, 7,81 \text{ (d, } J$	
3.1.1] гептан-3-ил 5Γ ц, 1H), 7,68 (t, J = 6,6 Γ ц,	
)пиридин-3-ил)- 6,93 (dd, <i>J</i> = 17,3, 8,9 Гц, 2H),	
N-(5-метил-1 <i>H</i> -п иразол-3-ил)хин 6 ги 2H) 4 17 (4, <i>I</i> = 8, 8 ги 2	· 1
230 HHI A-24HH	***
3,99 (d, J = 12,81 H, 2H), 3,52 (d)	` '
$= 5.0 \Gamma \text{L}, 1\text{H}, 3.12 \text{ (s, 6H)}, 2.30 \text{ (s, 6H)}$	6 (s,
3H), 2,07 – 2,01 (m, 1H)	
21	'
11,25 (s, 1H), 10,03 (s, 1H), 9,6	
4-((3-(5-(4-((5-Me 1H), 9,20 (d, J = 1,8 Γι, 1H), 8,	` -
тил-1 <i>H</i> -пиразол- s, 1H), 8,56 (dd, $J = 9,1, 2,0$ Гц	
3-ил)амино)хина золин-2-ил)пири 1 н.) 7.54 (d. 1 – 8.4 гг. 2 н.) 7.54 (д.	
$\frac{111}{111}$, 7,34 (d, $J = 0,4$ H, 211), 7,	`
азабицикло[3.1.1 s, 2H), 6,93 (d, $J = 9,1$ I ц, 1H).	
$\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ $	
ил)метансульфо ,46 (d, $J = 6.0 \Gamma$ ц, 2H), 4.15 (d,	
намид 10,1 Γ ц, 2H), 3,98 (d, $J = 12,8$	**
2H), 3,05 (s, 3H), 2,35 (s, 3H),	2,04
(d, J = 7,8 Гц, 1H)	_
22	
2-(6-(6-(4-фторбе 11,90 (s, 1H), 10,31 (s, 1H), 9,2	
нзил)-3,6-диазаб $J = 2,21$ ц, 1H), 8,65 – 8,52 (1	.
μ ицикло[3.1.1] reп μ Н), 7,78 (d, $J = 6.0$ Гц, 2H), 7,4	,
тан-3-ил)пириди dd , $J = 8,2,5,9,2,3$ Γ ц, 1H), 7,3	`
$H-3-ил$)- $N-(5-мет)$ d, $J=8,3,5,8$ Γ u, 2H), 7,13 (t, $J=1$)	
ил-1 H -пиразол-3 ,8 Γ ц, 2 H), 6,80 (d, J = 9,0 Γ ц,	***
-ил)хиназолин-4- амин 6,74 (s, 1H), 3,76 (d, <i>J</i> = 13,7 Г	
H), 3,60 (s, 4H), 2,58 (s, 1H), 2,	.35 (
s, 3H), 1,61 (d, $J = 8,4 \Gamma \mu$, 1H)	
23 2-(6-(6-((6-φτορπ ¹Η NMR (400 ΜΓμ, DMSO-d ₆)	
иридин-3-ил)мет 11,93 (s, 1H), 10,31 (s, 1H), 9,2 ил)-3,6-диазабиц 4 – 2,2 Ги, 1H), 8,63 – 8,53 (и	
икло[3 1 1] гента , J = 2,2 Гц, 111), 6,05 = 6,55 (1	.
H_{0} ,	
3-ил)- N - $(5$ -метил 4 Гц, 1H), 7,78 (t, $J = 6$,1 Гц, 2	
-1 <i>H</i> -пиразол-3-и 7,48 (ddd, J = 8,2, 5,8, 2,3 Γ ц,	1H),

044405

		л)хиназолин-4-а мин	7,12 (dd, $J = 8,4$, 2,8 Γ u, 1H), 6,81 (d, $J = 9,0$ Γ u, 1H), 6,74 (s, 1H), 3,7 5 (dd, $J = 22,7$, 8,8 Γ u, 4H), 3,61 (s, 4H), 2,56 (d, $J = 5,7$ Γ u, 1H), 2,34 (
24	N-MH		d, $J = 9.2 \Gamma$ ц, 3H), 1,60 (d, $J = 8.4 \Gamma$ ц, 1H)	534,
24		2-(6-(6-((6-этокс ипиридин-3-ил) метил)-3,6-диаза бицикло[3.1.1]ге птан-3-ил)пирид ин-3-ил)- <i>N</i> -(5-ме тил-1 <i>H</i> -пиразол-3-ил)хиназолин-4-амин	H NMR (400 MI II, DM3O-46) θ = 12,02 (s, 1H), 10,35 (s, 1H), 9,27 (d, J = 2,1 Γ II, 1H), 8,65 - 8,56 (m, 2 H), 8,23 (s, 1H), 7,83 - 7,76 (m, 3H), 7,49 (ddd, J = 8,2, 6,0, 2,2 Γ II, 1H), 6,84 (t, J = 9,7 Γ II, 2H), 6,73 (s, 1 H), 4,31 (q, J = 7,0 Γ II, 2H), 4,25 - 4,05 (m, 2H), 3,92 (s, 3H), 2,36 (s, 3H), 1,32 (t, J = 7,0 Γ II, 3H)	5 [M +H] ⁺
25		N-(5-метил-1 <i>H</i> -п иразол-3-ил)-2-(6-(6-((2-метилпи римидин-5-ил)м етил)-3,6-диазаб ицикло[3.1.1]геп тан-3-ил)хиназоли н-4-амин	¹ H NMR (400 MΓ _{II} , DMSO-d ₆) δ = 12,10 (s, 1H), 10,66 (s, 1H), 9,25 (s, 1H), 8,87 (d, $J = 6,3$ Γ _{II} , 1H), 8,68 – 8,56 (m, 2H), 7,84 (q, $J = 8,4$ Γ _{II} , 2H), 7,54 (dd, $J = 10,5$, 4,1 Γ _{II} , 1H), 6,90 (d, $J = 9,0$ Γ _{II} , 1H), 6,71 (s, 1 H), 4,74 (s, 1H), 4,55 (s, 2H), 4,02 (dd, $J = 37,3$, 15,8 Γ _{II} , 4H), 2,66 (s, 3H), 2,36 (s, 3H)	505, 5 [M +H] ⁺
26		N-(5-метил-1 <i>H</i> -п иразол-3-ил)-2-(6-(6-((5-метилпи разин-2-ил)мети л)-3,6-диазабици кло[3.1.1]гептан-3-ил)пиридин-3-ил)хиназолин-4-амин	¹ H NMR (400 MΓμ, DMSO-d ₆) δ = 11,84 (s, 1H), 10,32 (d, J = 12,0 Γμ, 1H), 9,25 (t, J = 4,0 Γμ, 1H), 8,63 – 8,54 (m, 3H), 8,42 (s, 1H), 7,82 – 7, 74 (m, 2H), 7,47 (ddd, J = 8,2, 5,9, 2,2 Γμ, 1H), 6,81 (d, J = 9,0 Γμ, 1H), 6,74 (s, 1H), 3,86 (d, J = 11,7 Γμ, 2H), 3,75 (d, J = 5,7 Γμ, 2H), 3,68 (s, 2H), 3,64 – 3,55 (m, 2H), 2,58 – 2,52 (m, 1H), 2,47 (s, 3H), 2,35 (s, 3H), 1,61 (d, J = 8,4 Γμ, 1H)	505, 5 [M +H] ⁺
27		1-метил-4-((3-(5- (4-((5-метил-1 <i>H</i> - пиразол-3-ил)ам ино)хиназолин-2- ил)пиридин-2-и л)-3,6-диазабици кло[3.1.1]гептан- 6-ил)метил)пири дин-2(1 <i>H</i>)-он	¹ H NMR (400 MΓu, DMSO-d6) δ 1 2,21 (s, 1H), 10,31 (s, 1H), 9,14 (dd, J = 2,3, 0,8 Γu, 1H), 8,61 (d, J = 8, 3 Γu, 1H), 8,48 (dd, J = 8,7, 2,3 Γu, 1H), 7,86 – 7,84 (m, 1H), 7,81 – 7,7 6 (m, 2H), 7,48 (ddd, J = 8,5, 2,2 (σ) Γu, 1H), 7,18 (dd, J = 8,5, 2,4 Γu, 1H), 6,72 (s, 1H), 6,56 (ddd, J = 13, 8, 8,6, 0,7 Γu, 2H), 4,40 (d, J = 5,8 Γu, 2H), 3,70 (s, 3H), 3,43 (s, 2H),	520, 5 [M+ H] ⁺

	1		1	, , ,
			3,14 (d, $J = 10.6 \Gamma \mu$, 2H), 2,73 (d, $J = 10.4 \Gamma \mu$, 2H), 2,58 – 2,53 (m, 1H), 2,34 (s, 3H), 1,84 (d, $J = 7.7 \Gamma \mu$, 1	
28		2-(6-((2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-4-((6-метоксипирид ин-3-ил)метил)-2 ,5-диметилпипер азин-1-ил)пирид ин-3-ил)- <i>N</i> -(5-ме тил-1 <i>H</i> -пиразол- 3-ил)хиназолин- 4-амин	¹ H NMR (400 MΓ _I , DMSO-d6) δ 1 2,21 (s, 1H), 10,27 (s, 1H), 9,13 (d, $J = 2,4$ Γ _{II} , 1H), 8,59 (d, $J = 8,3$ Γ _{II} , 1H), 8,47 (dd, $J = 9,0$, 2,4 Γ _{II} , 1H), 8,11 (d, $J = 2,4$ Γ _{II} , 1H), 7,79 – 7,70 (m, 3H), 7,46 (ddd, $J = 8,3$, 6,4, 1,8 Γ _{II} , 1H), 6,90 – 6,74 (m, 3H), 4,58 (s, 1H), 4,17 – 4,07 (m, 1H), 3,85 (s, 3H), 3,83 (s, 1H), 3,61 (d, $J = 13,5$ Γ _{II} , 1H), 3,45 (d, $J = 13,5$ Γ _{II} , 1H), 3,45 (d, $J = 13,5$ Γ _{II} , 1H), 3,10 (d, $J = 6,8$ Γ _{II} , 1H), 2,77 (dd, $J = 11,7$, 4, 2 Γ _{II} , 1H), 2,34 (s, 3H), 1,17 (d, $J = 6,5$ Γ _{II} , 3H), 1,01 – 0,99 (m, 3H)	536, 5 [M+ H] ⁺
29		2-(6-(4-((6-меток сипиридин-3-ил) метил)-3,3-димет илпиперазин-1-и л)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1 <i>H</i> -пиразол-3-ил)хи назолин-4-амин	¹ H NMR (400 MΓι, DMSO-d6) δ 1 2,21 (s, 1H), 10,28 (s, 1H), 9,12 (d, $J = 2,4$ Γι, 1H), 8,59 (d, $J = 8,3$ Γι, 1H), 8,46 (dd, $J = 9,0$, 2,4 Γι, 1H), 8,08 (d, $J = 2,3$ Γι, 1H), 7,81 – 7,71 (m, 2H), 7,67 (dd, $J = 8,5$, 2,4 Γι, 1 H), 7,46 (ddd, $J = 8,5$, 2,4 Γι, 1 H), 6,96 (d, $J = 9,1$ Γι, 1H), 6,80 (d d, $J = 8,5$, 0,7 Γι, 1H), 6,71 (s, 1H), 3,84 (s, 3H), 3,58 (d, $J = 5,7$ Γι, 2H), 3,48 (d, $J = 15,3$ Γι, 4H), 2,43 (t, $J = 5,3$ Γι, 2H), 2,33 (s, 3H), 1,15 (s, 6H)	536, 5 [M+ H]*
30	HAN TO A TO	2-(6-(4-((6-меток сипиридин-3-ил) метил)-1,4-диазе пан-1-ил)пириди н-3-ил)-N-(5-мет ил-1H-пиразол-3-ил)хиназолин-4-амин	¹ H NMR (400 MΓu, DMSO-d6) δ 1 2,20 (s, 1H), 10,26 (s, 1H), 9,16 – 9 ,10 (m, 1H), 8,58 (d, J = 8,3 Γu, 1H), 8,47 (dd, J = 9,0, 2,4 Γu, 1H), 8,0 7 – 8,00 (m, 1H), 7,80 – 7,70 (m, 2 H), 7,62 (dd, J = 8,5, 2,4 Γu, 1H), 7,45 (ddd, J = 8,5, 2,4 Γu, 1H), 7 ,45 (ddd, J = 8,2, 6,5, 1,7 Γu, 1H), 6 ,78 – 6,74 (m, 2H), 6,71 (s, 1H), 3,8 2 (s, 3H), 3,80 (d, J = 5,7 Γu, 2H), 3,72 (t, J = 6,2 Γu, 2H), 3,56 (s, 2H), 2,71 (t, J = 5,0 Γu, 2H), 2,57 – 2,53 (m, 2H), 2,34 (s, 3H), 1,91 – 1,85 (m, 2H)	522, 4 [M+ H] ⁺
31		2-(6-((1S,4S)-5-((6-метоксипирид ин-3-ил)метил)-2 ,5-диазабицикло[2.2.1]гептан-2-ил)пиридин-3-ил)-	1 H NMR (400 MΓ $_{\rm H}$, DMSO-d6) δ 1 2,21 (s, 1H), 10,26 (s, 1H), 9,14 – 9 ,10 (m, 1H), 8,58 (d, J = 8,3 Γ $_{\rm H}$, 1H), 8,46 (dd, J = 8,9, 2,3 Γ $_{\rm H}$, 1H), 8,0 9 – 8,04 (m, 1H), 7,80 – 7,71 (m, 2 H), 7,66 (dd, J = 8,5, 2,4 Γ $_{\rm H}$, 1H), 7	520, 5 [M+ H] ⁺

		<i>N</i> -(5-метил-1 <i>H</i> -п	,45 (ddd, $J = 8,3, 6,4, 1,8 \Gamma$ ц, 1H), 6	
		иразол-3-ил)хин	,75 (dd, $J = 8,5, 0,7 \Gamma \mu$, 1H), 6,71 (s	
		азолин-4-амин	, 1H), 6,63 (d, $J = 8,9$ Гц, 1H), 4,78	
			(s, 1H), 3,82 (s, 3H), 3,64 (s, 2H), 3	
			,57 (d, $J = 10.6 \Gamma \mu$, 2H), 3,40 (dd, J	
			$= 9.9, 2.2 \Gamma \text{H}, 1\text{H}, 2.87 \text{ (dd, } J = 9.5$	
			, 2,1 Гц, 1H), 2,52 (d, $J = 3,5$ Гц, 1	
			H), 2,34 (s, 3H), 1,94 (d, $J = 9,4$ Гц,	
			1H), 1,80 (d, $J = 9,3$ Гц, 1H)	
32	N [™]		¹ H NMR (400 MΓц, DMSO-d6) δ 1	536,
	HN.		2,21 (s, 1H), 10,27 (s, 1H), 9,13 (d,	5
			$J = 2,4 \Gamma$ ц, 1H), 8,59 (d, $J = 8,2 \Gamma$ ц,	[M+
		2-(6-((2 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-4-((1H), 8,47 (dd, $J = 9,0, 2,4 \Gamma \mu, 1H$),	H] ⁺
	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	6-метоксипирид	8,11 (d, $J = 2,3$ Гц, 1H), $7,79 - 7,70$	11]
		ин-3-ил)метил)-2	(m, 3H), 7,46 (ddd, J = 8,3, 6,4, 1,8)	
		,5-диметилпипер	Гц, 1H), 6,90 – 6,71 (m, 3H), 4,58 (
		азин-1-ил)пирид	s, 1H), 4,16 – 4,09 (m, 1H), 3,85 (s,	
		ин-3-ил)- <i>N</i> -(5-ме	3H), 3,61 (d, J = 13,5 Γ ц, 1H), 3,45	
		тил-1 <i>H</i> -пиразол-	(d, $J = 13.5 \Gamma \mu$, 1H), 3.30 (d, $J = 3$,	
		3-ил)хиназолин-	7 Гц, 1H), 3,12 – 3,05 (m, 1H), 2,7	
		4-амин	7 (dd, $J = 11,7, 4,2 \Gamma \mu, 1H$), 2,34 (s,	
			3H), 2,30 (dd, $J = 11,8, 1,9 \Gamma \mu, 1H$)	
			, 1,17 (d, $J = 6,6$ Гц, 3H), 1,00 (d, J	
			$= 6.5 \Gamma \mu, 3H)$	
33	N-NH L		¹ H NMR (400 MΓ _Ц , DMSO-d6) δ 1	522,
	HW~		2,20 (s, 1H), 10,29 (s, 1H), 9,14 (d,	5
			$J = 2,4 \Gamma$ ц, 1H), 8,59 (d, $J = 8,3 \Gamma$ ц,	[M+
			1H), 8,48 (dd, $J = 9,0, 2,4 \Gamma$ ц, 1H),	H] ⁺
	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		8.08 (d, $J = 2.4$ Гц, 1H), $7.81 - 7.72$	пј
	•	(S)-2-(6-(4-((6-ме	$(m, 2H), 7,66 (dd, J = 8,5, 2,4 \Gamma ц, 1)$	
		токсипиридин-3-	H), 7,46 (ddd, $J = 8,3,6,3,1,9$ Гц, 1	
		ил)метил)-3-мет	H), 6,94 (d, $J = 9,1$ Γ ц, 1H), 6,80 (d	
		илпиперазин-1-и	d, $J = 8,4, 0,7 \Gamma \mu$, 1H), 6,70 (s, 1H),	
		л)пиридин-3-ил)	4,12 – 4,05 (m, 1H), 4,04 – 3,96 (m,	
		-N-(5-метил-1 <i>H</i> -	1H), 3,92 (d, $J = 13,5$ Γ ц, 1H), 3,84	
		пиразол-3-ил)хи	(s, 3H), 3,20 (d, $J = 13.4 \Gamma \mu$, 1H), 3,	
		назолин-4-амин	18 - 3.11 (m, 1H), 2.97 (dd, $J = 12$,	
			8, 8,8 Γ ц, 1H), 2,70 (dt, $J = 11,7,3$,	
			6 Γ ц, 1 H), 2,48 (dd, J = 6,0, 3,1 Γ ц,	
			1H), 2,33 (s, 3H), 2,16 (ddd, $J = 11$,	
			$3, 9.8, 3.3 \Gamma \text{H}, 1\text{H}, 1.18 (d, J = 6.1)$	
			Гц, 3Н)	
34	N-NH ⊥	2-(6-((1R,4R)-5-((¹ H NMR (400 MΓ _Ц , DMSO-d6) δ 1	520,
	HN~	6-метоксипирид	2,18 (s, 1H), 10,27 (s, 1H), 9,15 – 9	4
		ин-3-ил)метил)-2	,10 (m, 1H), 8,58 (d, $J = 8,3$ Гц, 1H	[M+
	" Win was	,5-диазабицикло[), 8,46 (dd, $J = 8.9$, 2.3 Γ µ, 1H), 8.0	
		2.2.1]гептан-2-ил	9 – 8,03 (m, 1H), 7,81 – 7,71 (m, 2	H]*
)пиридин-3-ил)-	H), 7,66 (dd, $J = 8,5, 2,4$ Гц, 1H), 7	
		<i>N</i> -(5-метил-1 <i>H</i> -п	$45 \text{ (ddd, } J = 8.3, 6.4, 1.8 \Gamma \text{µ, 1H), } 6$	
		иразол-3-ил)хин	,78 – 6,59 (m, 3H), 4,78 (s, 1H), 3,8	
1		i i pasovi s rivijanii	, 5,57 (111, 511), 1,70 (5, 111), 5,0	

		4	2 (211) 2 (4 (211) 2 57 (1 1	
		азолин-4-амин	2 (s, 3H), 3,64 (s, 2H), 3,57 (d, <i>J</i> = 10,3 Γμ, 2H), 3,40 (dd, <i>J</i> = 9,9, 2,2	
			Γ ц, 1H), 2,87 (dd, J = 9,4, 2,1 Γ ц, 1	
			H), 2,52 (d, $J = 3,2$ Γ ц, 1H), 2,34 (s,	
			3H), 1,94 (d, $J = 9,3$ Гц, 1H), 1,80 (
			d, $J = 9.3 \Gamma \text{H}$, 1H)	
25	N≠NH			526
35	Hy		¹ H NMR (400 MΓ ₄ , DMSO-d6) δ 1	536,
			2,21 (s, 1H), 10,29 (s, 1H), 9,13 (d,	5
	N N N	2-(6-((3R,5S)-4-(($J = 2.4 \Gamma \text{u}, 1\text{H}), 8.59 (d, J = 8.3 \Gamma \text{u},$	[M+
		6-метоксипирид	1H), 8,48 (dd, $J = 9,0, 2,4 \Gamma \mu$, 1H),	H]+
	1	ин-3-ил)метил)-3	8,15 (d, $J = 2,4$ Гц, 1H), $7,80 - 7,73$	_
		,5-диметилпипер	$(m, 2H), 7,69 (dd, J = 8,5, 2,5 \Gamma \mu, 1)$	
		азин-1-ил)пирид	H), 7,46 (ddd, $J = 8,2, 6,4, 1,9 \Gamma$ ц, 1	
		ин-3-ил)- <i>N</i> -(5-ме	H), 6,97 (d, J = 9,1 Γц, 1H), 6,77 (d	
		тил-1 <i>H</i> -пиразол-	$d, J = 8,5, 0,6 \Gamma \mu, 1H), 6,70 (s, 1H),$	
		3-ил)хиназолин-	$4,26$ (d, $J = 11,1$ Γ ц, 2 H), $3,82$ (s, 3	
		4-амин	H), 3.76 (s, 2 H), 2.75 (dd, $J = 12.9$,	
			10,2 Гц, 2H), 2,63 – 2,55 (m, 2H),	
			$2,34$ (s, 3H), $1,09$ (d, $J = 6,0$ Γ ц, 6H	
	Aut)	
36	N-NH		¹ H NMR (400 MΓц, DMSO-d6) δ 1	522,
			2,21 (s, 1H), 10,29 (s, 1H), 9,14 (d,	5
			J = 2,4 Гц, 1H), 8,59 (d, $J = 8,3$ Гц,	[M+
			1H), 8,48 (dd, J = 9,0, 2,4 Γ ц, 1H),	H]*
	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		8,08 (d, $J = 2,4 \Gamma \mu$, 1H), 7,81 – 7,73	111
		(R)-2-(6-(4-((6-ме	$(m, 2H), 7,66 (dd, J = 8,5, 2,4 \Gammaц, 1)$	
		токсипиридин-3-	H), 7,46 (ddd, $J = 8,3, 6,3, 1,9 \Gamma$ ц, 1	
		ил)метил)-3-мет	H), 6,94 (d, $J = 9,0$ Гц, 1H), 6,80 (d	
		илпиперазин-1-и	d, $J = 8,4, 0,7 \Gamma \mu$, 1H), 6,71 (s, 1H),	
		л)пиридин-3-ил)	$4,08$ (dt, $J = 12,3, 3,0$ Γ ц, 1H), 4,00	
		-N-(5-метил-1 <i>H</i> -	$(d, J = 12,7 \Gamma \mu, 1H), 3,92 (d, J = 13)$	
		пиразол-3-ил)хи	,5 Γ ц, 1H), 3,84 (s, 3H), 3,20 (d, J =	
		назолин-4-амин	13,4 Γ ц, 1H), 3,15 (ddd, J = 12,8, 8,	
			2, 3,4 Гц, 1H), 2,97 (dd, <i>J</i> = 12,8, 8,	
			8 Гц, 1H), 2,74 – 2,66 (m, 1H), 2,5	
			0 – 2,46 (m, 1H), 2,33 (s, 3H), 2,16	
			(ddd, $J = 13.0, 10.4, 3.2 \Gamma \mu, 1H), 1,$	
			18 (d, $J = 6,1 \Gamma \mu, 3H$)	
37	N.M.		¹ H NMR (400 MΓ _Ц , DMSO-d6) δ 1	534,
	CL N	2 (6 (4 ((6 200000	2,21 (s, 1H), 10,29 (s, 1H), 9,15 (d,	5
		2-(6-(4-((6-меток	$J = 2,4 \Gamma$ ц, 1H), 8,59 (d, $J = 8,3 \Gamma$ ц,	[M+
		сипиридин-3-ил)	1H), 8,49 (dd, $J = 9.0$, 2,4 Γ _H , 1H),	H]+
	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	метил)-4,7-диаза	8,10 – 8,05 (m, 1H), 7,81 – 7,73 (m,	11]
	_	спиро[2,5]октан-	2H), 7,62 (dd, $J = 8,5, 2,4 \Gamma$ ц, 1H),	
		7-ил)пиридин-3-	$7,46 \text{ (ddd, } J = 8,3,6,3,1,9 \Gamma ц,1H),$	
		ил)- <i>N</i> -(5-метил-1	6,93 (d, $J = 9,1 \Gamma \mu$, 1H), 6,78 (ddd,	
		Н-пиразол-3-ил)	$J = 8,4, 2,4, 0,7 \Gamma$ ц, 1H), 6,71 (d, J	
		хиназолин-4-ами	$= 8.1 \Gamma \text{u}, 1\text{H}), 3.83 (q, J = 5.8, 5.3)$	
		н	Гц, 6H), 3,70 – 3,65 (m, 2H), 3,57 (
			s, 2H), 2,84 – 2,78 (m, 2H), 2,33 (s,	
	1	1		
			$3H$), 0,64 (dt, $J = 11,8$, 1,9 Γ ц, $3H$)	

Экспериментальный пример 1. Оценка способности ингибировать фермент RET

Следующий эксперимент проводили для оценки ингибирующей активности фермента RET соединения согласно настоящему изобретению.

Соединение примера подвергали взаимодействию с очищенным ферментом RET человека (658-конец, SIGNALCHEM) для оценки способности ингибировать фермент посредством следующего способа. В качестве реакционного буфера использовали композицию из 40 мМ Tris-HCl pH 7,4, 20 мМ MgCl₂, 0,5 мг/мл BSA и 50 мкМ DTT, и все экспериментальные материалы подвергали реакции с реакционным буфером. После того, как фермент RET человека (658-конец, 0,8 нг) реагировал с очищенной ATФ (10 мкМ) и определеным раствором субстрата при 25°C в течение 1 ч во время эксперимента, активность фермента подтверждали с применением анализа in vitro ADP-Glo^{тм} (Promega). Люминесценцию измеряли путем взаимодействия реакционного раствора для определения активности фермента, реакционного раствора ADP-Glo и раствора для определения активности фермента в соотношении 2:2:1. Степень ингибирования активности фермента в соответствии с концентрацией каждого соединения при обработке рассчитывали на основе флуоресценции активности фермента в контрольной группе растворителя, в которой соединение не обрабатывали, и в этом случае концентрации каждого соединения, которое подавляет ингибирование активности фермента на 50% определяли в виде значения IC₅₀ (нМ). IC₅₀ (нМ) каждого соединения определяли с помощью 3 наборов данных и получали с применением программного обеспечения Prism (версия 7.01, GraphPad). Результаты показаны в следующей табл. 2.

Экспериментальный пример 2. Оценка ингибирующей активности в отношении пролиферации клеток медуллярного рака щитовидной железы и рака легких, которые экспрессируют гены слияния RET.

Для оценки ингибирующей активности соединения согласно настоящему изобретению в отношении пролиферации клеток медуллярного рака щитовидной железы и пролиферации клеток рака легкого, которые экспрессируют гены слияния RET, проводили следующий эксперимент.

Среди линий клеток рака легких, которые экспрессируют гены слияния RET, клетки LC-2/ad куль-

тивировали после добавления 10% раствора FBS (HyClone) к RPMI:F12 (1:1) (Invitrogen), и F-12 (Invitrogen) с добавлением 10% раствора FBS использовали для клеток TT. RPMI-1640 с добавлением 10% FBS и 5 нг/мл IL-3 (R&D Systems) использовали для клеток Ba/F3. Трансдуцированные клетки Ba/F3 культивировали путем добавления 1 мкг/мл пуромицина (Invitrogen) в ту же среду. За 24 ч до обработки клеток соединением от 3000 до 5000 клеток вносили аликвотами в каждую лунку 96-луночного планшета белого цвета с прозрачным дном(Corning). Соединение разводили в DMSO (3-кратное разведение, всего 12 концентраций) и вводили 0,5 мкл соединения так, чтобы конечная концентрация составляла от 0,3 нМ до 50 мкМ. Для измерения живых клеток через 72 ч после обработки соединением клетки хранили при комнатной температуре в течение 10 мин с использованием люминесцентного средства для повышения жизнеспособности клеток CellTiter-Glo (Promega), а затем измеряли интенсивность люминесценции с применением ридера (SynergyNeo, Biotek). Каждый эксперимент повторяли в трех повторах. Результат рассчитывали с помощью соотношения роста клеток (%) по сравнению с контролем. График строили с применением программы GraphPad Prism версии 5.0 и рассчитывали значение GI₅₀ (нМ). Результаты показаны в следующей табл. 2.

Таблина 2

тратив ное соеди нение 1 18 2.2 1.8 14 4896 5 2 12	Ba/F3 Ba/F3 KIF5B- RET RET (WT) (V804M) 59 19 19 49 11 14 51 13 3 >15000 41 7 4 166 67 70	TTT 888 448 30 >15 0000 441
тратив ное соеди нение RET (WT) RET (V804M) CCDC6 -RET LC-2/ad Ва/F3 (наивны е) С (наивны	CCDC6- RET (WT) (V804M) 59	88 48 30 >15 000
2 12 4380 4 3 7 0,7 0,9 60 2301 5 4 >150 00 >15000 >15000 5 18 1056 4 6 27 9223 1 7 10 6068 4 8 32 1979 5 9 30 822 6	49 11 14 51 13 3 >15000 3 41 7 4 166 67 70 45 15 7 51 12 23 52 23 23 39 9 10	48 30 >15 000
3 7 0.7 0.9 60 2301 5 4 >150 00 >15000 >15000 5 18 1056 4 6 27 9223 1 7 10 6068 4 8 32 1979 5 9 30 822 6	51 13 3 >15000 41 7 4 166 67 70 45 15 7 51 12 23 52 23 23 39 9 10	30 >15 000
4 >1500 5 18 6 27 7 10 8 32 9 30 8 32 6 6 8 32 8 32 9 30	>15000 41 7 4 166 67 70 45 15 7 51 12 23 52 23 23 39 9 10	>15 000
4 00 >15000 5 18 1056 4 6 27 9223 1 7 10 6068 4 8 32 1979 5 9 30 822 6	15000 16000 1700	000
6 27 9223 1 7 10 6068 4 8 32 1979 5 9 30 822 6	166 67 70 45 15 7 51 12 23 52 23 23 39 9 10	41
7 10 6068 4 8 32 1979 5 9 30 822 6	45 15 7 51 12 23 52 23 23 39 9 10	41
8 32 9 30 822 6	51 12 23 52 23 23 39 9 10	41
9 30 822 6	52 23 23 39 9 10	
	9 10	
10 10 920 3		
-0 20 3	119	
11		
12 38 2541 5	52 15 49	
13	2449	
14 10 2695 3	33 11 22	
15 40 3097 7	75 24 30	
16 60 4014 1	127 42 39	
17 11 867 4	16 10 7	$\neg \neg$
18 34 4603 6	57 28 25	
19 40 1233 1	120 29 28	
20 14 2784 4	14 11 6	
21	117	
	55 20 6	
	57 14 19	
	53 12 10	
25 7 1651 5	50 14 21	
	37 10 10	
27	159	
28	321	
	154 164 89	
	99 44 25	
	56 18 12	
32	239	
33	121	
	55 19 20	
35	328	
	259 63 32	
	305 107 50	

В столбце для ферментного анализа RET (WT) представляет собой немутантную форму, RET (V804M) представляет собой мутировавшую форму, в которой аминокислота V в положении 804 RET заменена на M, а CCDC6-RET представляет собой форму, в которой ген RET (WT) и ген CCDC6 сливают.

В столбце для клеточного анализа LC-2/ad (с геном CCDC6-RET) представляет собой линию клеток рака легкого, линия клеток ТТ (без гена RET (WT)) представляет собой линию клеток рака щитовидной железы, Ba/F3 CCDC6-RET (WT), Ba/F3 KIF5B-RET (WT) и Ba/F3 KIF5B-RET (V804M) представляют собой клетки, в которых связанные с заболеванием признаки (CCDC6-RET, KIF5B-RET и KIF5B-RET (V804M)) вводят в клетки Ba/F3, а Ba/F3 (наивный) представляет собой клетку, которая не является

трансдуцированной.

Как показано в табл. 2, в результате измерения ингибирующей активности роста клеток каждого иллюстративного соединения в отношении клеток LC-2/ad, наивных клеток Ba/F3, клеток Ba/F3 CCDC6-RET, Ba/F3 KIF5B-RET, Ba/F3 KIF5B -RET (V804M) и TT, можно подтвердить, что иллюстративное соединение по настоящему изобретению отлично ингибирует пролиферацию линии клеток Ba/F3 и линий клеток медуллярного рака щитовидной железы или рака легкого, которые экспрессируют гены слияния RET.

Таким образом, как подтверждено в экспериментах, соединение по настоящему изобретению может подавлять пролиферацию раковых клеток и, таким образом, может успешно применяться в качестве фармацевтической композиции для предупреждения и лечения рака, например, медуллярного рака щитовидной железы или рака легкого.

Экспериментальный пример 3. Оценка ингибирующей активности соединения согласно настоящему изобретению в отношении различных киназ

Следующий эксперимент проводили для оценки ингибирующей активности соединения согласно настоящему изобретению в отношении большего количества ферментов. В частности, для примеров 1 и 3, выбранных среди иллюстративных соединений по настоящему изобретению, селективность фермента (киназы) измеряли путем применения DiscoverX, и эксперимент проводили с применением панели анализа киназ ScanMAX $^{\text{тм}}$. В этом случае концентрацию лекарственного средства, обработанного ферментом, принимали за 1 мкМ в DMSO, скорректированный процент (% контроля) определяли таким же образом, как в следующем уравнении 1, а результаты показаны в следующей табл. 3.

Уравнение 1.

(Иллюстративное соединение - положительный контроль)/(отрицательный контроль - положительный контроль)×100

В данном случае положительный контроль относится к соединению, демонстрирующему скорректированный процент, составляющий 0%, а отрицательный контроль демонстрирует скорректированный процент, составляющий 100%, по отношению к DMSO. Кроме того, определяли, что селективность фермента по настоящему изобретению является активной в отношении соответствующего фермента, когда скорректированный процент составлял < 35% (т.е. менее 35%).

Таблица 3

Киназа	Приме р 1	Приме р 3	Киназа	Пример 1	При мер 3
ABL1(H396P)- нефосфорилированная	10	2,5	FLT3-аутоингибированная	9,8	11
ABL1(H396P)- фосфорилированная	28	21	FRK	18	34
ABL1(M351T)- фосфорилированная	16	15	GCN2 (домен киназы 2, S808G)	8	0,2
ABL1(Q252H)- фосфорилированная	15	17	нск	4,1	3,2

ABL1(T315I)-	20	2,9	ICK	33	28
нефосфорилированная	20	2,9	ICK	33	20
ABL1(Т315I)- фосфорилированная	19	3,2	ITK	2	1,6
ABL1(Y253F)- фосфорилированная	20	21	JAK1(домен JH1- каталитический)	15	9,7
ABL1-фосфорилированная	30	15	ЈАК1(домен JH2- псевдокиназа)	21	2,9
АМРК-альфа1	26	33	ЈАК2(домен JH1- каталитический)	0,1	o
AURKA	4,1	2,2	ЈАК3(домен ЈН1- каталитический)	0,55	1,9
AURKC	15	21	KIT(A829P)	2,8	11
AXL	1,2	0	KIT(D816V)	32	6,5
BLK	1,4	0,05	KIT(V559D)	34	4,2
BTK	17	16	LCK	2,5	1,8
CSNK2A1	2,4	1,5	MAP3K2	27	7,4
CSNK2A2	0	0,3	MEK2	24	17
DAPK3	19	34	MEK3	27	4,9
DDR1	25	12	MEK5	9,9	2,2
DDR2	16	30	MERTK	34	6,2
DLK	29	19	MST1	25	30
EGFR(L747-E749del, A750P)	16	17	PDGFRB	15	2,7
EGFR(L858R,T790M)	6,9	6,6	PLK4	1,3	1,2
EGFR(T790M)	8,1	16	RET	0	0
ЕРНВ6	2,6	4,8	RET(M918T)	0,9	0,25
FGFR1	11	4,3	RET(V804L)	1,1	0,4
FGR	12	8,4	RET(V804M)	0	0
FLT3	1,2	0,55	RIOK3	13	30
FLT3(D835H)	6,7	2,7	SNARK	22	17
FLT3(D835V)	1,3	0	SRC	0,7	0
FLT3(D835Y)	1,5	0,55	SYK	3,1	2,2
FLT3(ITD)	4,9	1,2	TRKA	0	0
FLT3(ITD,D835V)	0	0	TRKB	1,6	2,1
FLT3(ITD,F691L)	1,4	8,8	TRKC	0,45	1
FLT3(K663Q)	2,2	0,1	ТҮК2(домен JH1- каталитический)	0,2	5,3
FLT3(N841I)	0	0	YES	11	3,8
FLT3(R834Q)	23	9,1	YSK4	6,2	5

Как может быть подтверждено в табл. 3, можно отметить, что соединение согласно настоящему изобретению имеет значение, которое меньше, чем скорректированный процент 35% по сравнению с ABL1(H396P)-нефосфорилированной, ABL1(H396P)-фосфорилированной, ABL1(M351T)-фосфорилированной, ABL1(Q252H)-фосфорилированной, ABL1(T315I)-нефосфорилированной, ABL1(T315I)фосфорилированной, ABL1(Y253F)-фосфорилированной, ABL1-фосфорилированной, AMPK-альфа 1, AURKA, AURKC, AXL, BLK, BTK, CSNK2A1, CSNK2A2, DAPK3, DDR1, DDR2, DLK, EGFR(L747-E749del, A750P), EGFR(L858R,T790M), EGFR(T790M), EPHB6, FGFR1, FGR, FLT3, FLT3(D835H), FLT3(D835V), FLT3(D835Y), FLT3(ITD), FLT3(ITD,D835V), FLT3(ITD,F691L), FLT3(K663Q), FLT3(N841I), FLT3(R834Q), FLT3-аутоингибированной, FRK, GCN2(домен киназы 2,8808G), HCK, ICK, ІТК, ЈАК1(домен ЈН1-каталитический), ЈАК1(домен ЈН2-псевдокиназа), ЈАК2(домен ЈН1каталитический), JAK3(домен JH1-каталитический), KIT(A829P), KIT(D816V), KIT(V559D), LCK, MAP3K2, MEK2, MEK3, MEK5, MERTK, MST1, PDGFRB, PLK4, RET, RET(M918T), RET(V804L), RET(V804M), RIOK3, SNARK, SRC, SYK, TRKA, TRKB, TRKC, TYK2(домен JH1-каталитический), YES или киназой YSK4. Это предполагает, что соединение согласно настоящему изобретению проявляет супрессорную активность против перечисленных выше ферментов и характеризуется полезным эффектом при применении при заболеваниях, ассоциированных с перечисленными выше ферментами. Следовательно, производное соединение согласно настоящему изобретению можно успешно применять в качестве композиции для лечения или предупреждения заболевания, ассоциированного с перечисленными выше ферментами.

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Соединение следующей химической формулы 1, его изомер, его сольват, его гидрат или его фармацевтически приемлемая соль

где (А) представляет собой фуран, тиофен, бензол или циклопентен,

 R^1 представляет собой прямой или разветвленный C_1 - C_3 -алкил, где R^1 не замещен или замещен по меньшей мере одним галогеном,

кольцо В представляет собой диазабициклогептан, пиперазин, диазепан или диазаспирооктан, где кольцо В не замещено или замещено по меньшей мере одним линейным или разветвленным C_1 - C_6 -алкилом,

 R^2 представляет собой пиридинил, тиазолил, фенил, имидазолил, пиразинил, хинолинил, пиримидинил или пиридонил, где R^2 не замещен или замещен по меньшей мере одним R^3 , и

 R^3 представляет собой по меньшей мере один заместитель, выбранный из группы, состоящей из линейного или разветвленного C_1 - C_6 -алкила, линейного или разветвленного C_1 - C_6 -галогеналкила, линейного или разветвленного C_1 - C_6 -алкокси, галогена, C_1 - C_3 -алкансульфонамидо, амино, замещенного по меньшей мере одним линейным или разветвленным C_1 - C_3 -алкилом, и нитрила.

- 2. Соединение, его изомер, его сольват, его гидрат или его фармацевтически приемлемая соль по п.1, где кольцо В представляет собой 3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан, 2,5-диазабицикло[2.2.1]гептан, пиперазин, диазепан или 4,7-диазаспиро[2,5]октан.
- 3. Соединение, его изомер, его сольват, его гидрат или его фармацевтически приемлемая соль по п.2, где кольцо В связано с другой смежной группой посредством двух атомов азота.
- 4. Соединение, его изомер, его сольват, его гидрат или его фармацевтически приемлемая соль по n.1, где в случае, когда R^2 представляет собой пиридинил, тиазолил, фенил, пиразинил, пиримидинил или пиридонил, R^2 замещен по меньшей мере одним R^3 или когда R^2 представляет собой имидазолил или хинолин, R^2 не замещен и

 R^3 представляет собой по меньшей мере один заместитель, выбранный из группы, состоящей из линейного или разветвленного C_1 - C_3 -алкила, линейного или разветвленного C_1 - C_3 -алкокси, галогена, C_1 - C_3 -алкансульфонамидо, амино, замещенного по меньшей мере одним линейным или разветвленным C_1 - C_3 -алкилом, и нитрила.

- 5. Соединение, его изомер, его сольват, его гидрат или его фармацевтически приемлемая соль по п.1, где соединение химической формулы 1 представляет собой любое соединение, выбранное из следующих соединений:
- < 1 > 2-(6-(6-((6-метоксипиридин-3-ил)метил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил)фуро[3,2-d]пиримидин-4-амин; <2>2-(6-(6-((6-метоксипиридин-3-ил)метил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1Н-пиразол-3-ил)тиено[3,2-d]пиримидин-4-амин; <3> 2-(6-(6-((6-метоксипиридин-3-ил)метил)-3,6-диазабицикло[3.1.1] гептан-3-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил)хиназолин-4-амин; <4> 2-(6-(6-((6-метоксипиридин-3-ил)метил)-3,6диазабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-(трифторметил)-1H-пиразол-3-ил)фуро[3,2-d]пири-N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил)-2-(6-(6-((5-метилтиазол-2-ил)метил)-3,6-диазамидин-4-амин; <5> бицикло[3.1.1]гептан-3-ил)пиридин-3-ил)хиназолин-4-амин; <6> 2-(6-(3-((6-метоксипиридин-3ил)метил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-6-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил)хиназолин-4амин; <7>2-(6-(6-((6-метоксипиридин-3-ил)метил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1Н-пиразол-3-ил)-6.7-дигидро-5Н-пиклопента[d]пиримидин-4-амин: пиразол-3-ил)-2-(6-(6-((6-((6-((б-(трифторметил)пиридин-3-ил)метил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)пиридин-3-ил)хиназолин-4-амин; <9> 5-((3-(5-(4-((5-метил-1Н-пиразол-3-ил)амино)хиназолин-2-ил)пиридин-2-ил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-6-ил)метил)пиколинонитрил; <10> N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил)-2-(6-(6-((6-метилпиридин-3-ил)метил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)пиридин-3-ил)хиназолин-4амин; <11> 2-(6-(6-(3,5-дифтор-4-изопропоксибензил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)пиридин-3ил)-N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил)хиназолин-4-амин; < 12 > 2-метокси-5-((3-(5-(4-((5-метил-1H-пиразол-3-ил)хиназолин-4-амин))))))ил)амино)хиназолин-2-ил)пиридин-2-ил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-6-ил)метил)бензонитрил; <13> 2-(6-(6-((1H-имидазол-5-ил)метил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1Hпиразол-3-ил)хиназолин-4-амин; < 14> 2-(6-(6-(4-метоксибензил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-3ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1Н-пиразол-3-ил) хиназолин-4-амин; <15> 2-(6-(6-((6-изопропоксипиридин-3-ил)метил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1H-пиразол-3ил)хиназолин-4-амин; <16> 2-(6-(6-((5-хлор-6-метоксипиридин-3-ил)метил)-3,6-диазабицикло[3.1.1] гептан-3-ил) пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил) хиназолин-4-амин; <17> 2-(6-(6-((5метоксипиразин-2-ил)метил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил)хиназолин-4-амин; <18> N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил)-2-(6-(6-(хинолин-6-илметил)-3,6-диаза-

бицикло[3.1.1]гептан-3-ил)пиридин-3-ил)хиназолин-4-амин; <19> N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил)-2-(6-(6-((4-метилтиазол-2-ил)метил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)пиридин-3-ил)хиназолин-4-амин; <20>2-(6-(6-((6-(диметиламино)пиридин-3-ил)метил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)пиридин-3-ил)-N-(5метил-1Н-пиразол-3-ил)хиназолин-4-амин; <21> N-(4-((3-(5-(4-((5-метил-1Н-пиразол-3-ил)амино)хиназолин-2-ил)пиридин-2-ил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-6-ил)метил)фенил)метансульфонамид; <22> 2-(6-(6-(4-фторбензил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1H-пиразол-3ил)хиназолин-4-амин; <23> 2-(6-(6-(6-фторпиридин-3-ил)метил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-3ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил)хиназолин-4-амин; <24> 2-(6-(6-этоксипиридин-3ил)метил)-3,6-диазабицикло[3.1.1] Гептан-3-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил)хиназолин-4-N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил)-2-(6-(6-((2-метилпиримидин-5-ил)метил)-3,6-диазабицик-метилпиразин-2-ил)метил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-3-ил)пиридин-3-ил)хиназолин-4-амин; <27> 1метил-4-((3-(5-(4-((5-метил-1Н-пиразол-3-ил)амино)хиназолин-2-ил)пиридин-2-ил)-3,6-диазабицикло[3.1.1]гептан-6-ил)метил)пиридин-2(1H)-он; <28> 2-(6-((2S,5R)-4-((6-метоксипиридин-3-ил)метил)-2,5 -диметилпиперазин-1-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил)хиназолин-4-амин; <29> 2-(6-(4-((6-метоксипиридин-3-ил)метил)-3,3-диметилпиперазин-1-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1H-пиразол-3ил)хиназолин-4-амин; <30> 2-(6-(4-((6-метоксипиридин-3-ил)метил)-1,4-диазепан-1-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил)хиназолин-4-амин; <31> 2-(6-((1S,4S)-5-((6-метоксипиридин-3-ил)метил)-2,5диазабицикло[2.2.1]гептан-2-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил)хиназолин-4-амин; <32> 2-(6-((2R,5S)-4-((6-метоксипиридин-3-ил)метил)-2,5-диметилпиперазин-1-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-<33> (S)-2-(6-(4-((6-метоксипиридин-3-ил)метил)-3-метилпипе-1Н-пиразол-3-ил)хиназолин-4-амин; разин-1-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1Н-пиразол-3-ил)хиназолин-4-амин; <34> 2-(6-((1R,4R)-5-((6метоксипиридин-3-ил)метил)-2,5-диазабицикло[2.2.1]гептан-2-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил)хиназолин-4-амин; <35> 2-(6-((3R,5S)-4-((6-метоксипиридин-3-ил)метил)-3,5-диметилпиперазин-1-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1Н-пиразол-3-ил)хиназолин-4-амин; <36> (R)-2-(6-(4-((6метоксипиридин-3-ил)метил)-3-метилпиперазин-1-ил)пиридин-3-ил)-N-(5-метил-1H-пиразол-3-ил)хиназолин-4-амин и <37> 2-(6-(4-((6-метоксипиридин-3-ил)метил)-4,7-диазаспиро[2,5]октан-7-ил)пиридин-3ил)-N-(5-метил-1Н-пиразол-3-ил)хиназолин-4-амин.

6. Способ получения соединения химической формулы 1, при этом способ включает получение соединения химической формулы 3 из соединения химической формулы 2; получение соединения химической формулы 4 из соединения химической формулы 3; получение соединения химической формулы 5 из соединения химической формулы 4; получение соединения химической формулы 6 из соединения химической формулы 5; получение соединения химической формулы 7 из соединения химической формулы 6 и получение соединения химической формулы 1 из соединения химической формулы 7 [Химическая формула 2]



[Химическая формула 3]

[Химическая формула 4]

[Химическая формула 5]

[Химическая формула 6]

[Химическая формула 7]

[Химическая формула 1]

где R^1 , R^2 $\stackrel{\text{(A)}}{=}$ и кольцо В представляют собой то же самое, что определено в п.1,

G представляет собой уходящую группу,

РС представляет собой защитную группу и

Кольцо В' имеет ту же структуру, что и кольцо В, но представляет собой форму, в которой один атом азота защищен защитной группой.

- 7. Фармацевтическая композиция, содержащая соединение химической формулы 1, его изомер, его сольват, его гидрат или его фармацевтически приемлемую соль по п.1 в качестве активного ингредиента для предупреждения или лечения рака.
- 8. Фармацевтическая композиция по п.7, где соединение проявляет ингибирующую активность в отношении одной или нескольких протеинкиназ, выбранных из группы, состоящей из ABL1(H396P)-нефосфорилированной, ABL1 (M351T)-фосфорилированной, ABL1(Q252H)-фосфорилированной, ABL1(T315I)-нефосфорилированной, ABL1(T315I)-фосфорилированной, ABL1(T315I)-фосфорилированной, AMPK-альфа 1, AURKA, AURKC, AXL, BLK, BTK, CSNK2A1, CSNK2A2, DAPK3, DDR1, DDR2, DLK, EGFR(L747-E749del, A750P), EGFR(L858R,T790M), EGFR(T790M), EPHB6, FGFR1, FGR, FLT3, FLT3(D835H), FLT3(D835V),

FLT3(D835Y), FLT3(ITD), FLT3(ITD,D835V), FLT3(ITD,F691L), FLT3(K663Q), FLT3(N841I), FLT3(R834Q), FLT3-аутоингибированной, FRK, GCN2(домен киназы 2,S808G), HCK, ICK, ITK, JAK1(домен JH1-каталитический), JAK1(домен JH2-псевдокиназа), JAK2(домен JH1-каталитический), JAK3(домен JH1-каталитический), KIT(A829P), KIT(D816V), KIT(V559D), LCK, MAP3K2, MEK2, MEK3, MEK5, MERTK, MST1, PDGFRB, PLK4, RET, RET(M918T), RET(V804L), RET(V804M), RIOK3, SNARK, SRC, SYK, TRKA, TRKB, TRKC, TYK2(домен JH1-каталитический), YES или YSK4.

- 9. Фармацевтическая композиция по п.7, где соединение проявляет ингибирующую активность фермента RET.
- 10. Фармацевтическая композиция по п.7, где рак представляет собой один или несколько видов рака, выбранных из группы, состоящей из псевдомиксомы, внутрипеченочной холангиокарциномы, гепатобластомы, рака печени, рака щитовидной железы, медуллярной карциномы щитовидной железы, рака толстой кишки, рака яичек, миелодиспластического синдрома, глиобластомы, рака полости рта, рака губы, грибовидного микоза, острого миелогенного лейкоза, острого лимфобластного лейкоза, базальноклеточной карциномы, эпителиального рака яичников, рака зародышевых клеток яичников, рака молочной железы у мужчин, рака головного мозга, аденомы гипофиза, множественной миеломы, рака желчного пузыря, рака желчных протоков, колоректального рака, хронического миелолейкоза, хронического лимфолейкоза, ретинобластомы, хориоидальной меланомы, рака фатерова соска, рака мочевого пузыря, рака брюшины, рака паращитовидной железы, рака надпочечников, рака околоносовых пазух, немелкоклеточного рака легких, рака языка, астроцитомы, мелкоклеточного рака легких, рака головного мозга детей, лимфомы детей, лейкоза детей, рака тонкого кишечника, менингиомы, рака пищевода, нейроглиомы, рака почечной лоханки, рака почек, рака сердца, рака двенадцатиперстной кишки, злокачественного рака мягких тканей, злокачественного рака кости, злокачественной лимфомы, злокачественной мезотелиомы, злокачественной меланомы, рака глаза, рака вульвы, рака мочеточника, уротелиального рака, рака неизвестной первичной локализации, лимфомы желудка, рака желудка, карциноидных опухолей желудка, стромального рака желудочно-кишечного тракта, рака Вильмса, рака молочной железы, саркомы, рака полового члена, рака глотки, гестационной трофобластической болезни, рака шейки матки, рака эндометрия, саркомы матки, рака предстательной железы, метастатического рака кости, метастатического рака головного мозга, рака средостения, рака прямой кишки, карциноидных опухолей прямой кишки, рака влагалища, рака спинного мозга, невриномы слухового нерва, рака поджелудочной железы, рака слюнной железы, саркомы Капоши, болезни Педжета, рака миндалин, плоскоклеточного рака, аденокарциномы легкого, рака легкого, плоскоклеточного рака легкого, рака кожи, рака анального канала, рабдомиосаркомы, рака гортани, рака плевральной оболочки, рака крови и рака тимуса.
- 11. Фармацевтическая композиция по п.7, где рак представляет собой рак, который экспрессирует ген слияния RET.