

2-(ПИРИДИН-2-ИЛАМИНО)-ПИРИДО[2,3-d]ПИРИМИДИН-7-ОНЫ**Описание**

Настоящее изобретение относится к замещенным 2-аминопиридинам, которые являются сильными ингибиторами циклин-зависимой киназы 4. Соединения по настоящему изобретению являются полезными для лечения воспаления и клеточно-пролиферативных заболеваний, таких как рак и рестеноз.

Циклин-зависимые киназы и родственные серин/треонин протеинкиназы являются важными клеточными ферментами, выполняющими важную функцию в регулировании деления и пролиферации клеток. Каталитические единицы циклин-зависимых киназ активируются регуляторными субъединицами, известными как циклины. Было идентифицировано, по меньшей мере, 16 циклинов млекопитающих (Johnson D.G. and Walker C.L., Annu. Rev. Pharmacol. Toxicol. 1999;39:295-312). Циклин B/cdk1, Циклин A/cdk2, Циклин E/cdk2, Циклин D/cdk4, Циклин D/Cdk6 и, возможно, другие гетеродимеры, включая Cdk3 и Cdk7, являются важными регуляторами развития клеточного цикла. Дополнительные функции Циклин/Cdk гетеродимеров включают регуляцию транскрипции, репарацию ДНК, дифференциацию и апоптоз (Morgan D.O., Annu. Rev. Cell. Dev. Biol. 1997; 13:261-13291).

Повышенная активность или времененная аномальная активация циклин-зависимых киназ, как было показано, приводят к развитию опухолей у человека (Sherr C.J., Science 1996;274:1672-1677). Действительно, развитие опухолей у человека обычно связано с изменениями, происходящими либо в самих белках Cdk, либо в их регуляторах (Cordon-Cardo C., Am. J. Pathol. 1995; 147:545-560; Karp J. E. and Broder S., Nat. Med. 1995;1:309-320; Hall M. et al., Adv. Cancer Res. 1996; 68:67-108). Природные белковые ингибиторы Cdk, такие как p16 и p27, вызывают ингибирование *in vitro* роста в клеточных линиях рака легких (Kamb A., Curr. Top. Microbiol. Immunol. 1998; 227:139-148).

Ингибиторы Cdk, представляющие собой небольшие молекулы, также могут использоваться в лечении сердечно-сосудистых

заболеваний, таких как рестеноз и атеросклероз, и других сосудистых расстройств, возникающих из-за aberrантной клеточной пролиферации. Пролиферация гладких мышц сосудов и гиперплазия внутренней оболочки сосудов после баллонной ангиопластики ингибируются сверхэкспрессией белка p21, являющегося ингибитором циклин-зависимой киназы (Chang M.W. et al., J. Clin. Invest., 1995; 96:2260; Yang Z-Y. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) 1996; 93:9905. Кроме того, ингибитор cdk2 пурина CVT-313 ($K_i = 95$ нМ) обеспечивал более чем 80% ингибирование образования неоинтимы у крыс (Brooks E.E. et al., J. Biol. Chem. 1997:29207-29211).

Ингибиторы Cdk можно использовать для лечения заболеваний, вызванных различными инфицирующими агентами, в том числе грибками, протозойными паразитами, такими как *Plasmodium falciparum*, и ДНК и РНК вирусы. Например, циклин-зависимые киназы требуются для репликации вирусов после инфекции вирусом простого герпеса (HSV) (Schang L.M. et al., J. Virol. 1998; 72:5626), и известно, что Cdk гомологи играют важную роль в дрожжах.

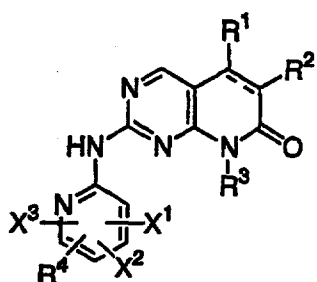
Селективные ингибиторы Cdk можно использовать для уменьшения эффектов различных аутоиммунных расстройств. Хроническое воспалительное заболевание, такое как ревматоидный артрит характеризуется гиперплазией синовиальной ткани; ингибирование пролиферации синовиальной ткани должно сводить к минимуму воспаление и предотвращать деструкцию суставов. Экспрессия ингибитора Cdk белка p16, в синовиальных фибробластах усиливает ингибирование (Taniguchi K. et al., Nat. Med. 1999;5:760-767). Таким же образом, в модели артрита крысы воспаление суставов существенно ингибировалось при обработке экспрессирующим p16 адено-вирусом. Ингибиторы Cdk могут быть эффективными против других клеточно-пролиферативных расстройств, включая псориаз (характеризующийся гиперпролиферацией кератиноцитов), гломерулонефрит и волчанку.

Некоторые ингибиторы Cdk могут быть полезными в качестве химиозащитных средств вследствие их способности ингибировать прогрессию клеточного цикла нормальных нетрансформированных

клеток (Chen et al. J. Natl. Cancer Institute, 2000; 92:1999-2008). Предварительное лечение раковых пациентов ингибитором Cdk до применения цитотоксических средств может снизить побочные эффекты, обычно связанные с химиотерапией. Нормально пролиферирующие ткани защищены от цитотоксических эффектов при действии селективного ингибитора Cdk.

При обзоре статей, посвященных небольшим молекулам, являющимися ингибиторами циклин-зависимых киназ, была отмечена трудность идентификации соединений, которые ингибируют специфические белки Cdk, без ингибирования при этом других ферментов. Таким образом, несмотря на их потенциальную возможность лечения различных заболеваний, ни один из ингибиторов Cdk до сих пор не был одобрен для коммерческого использования (Fischer, P. M., Curr. Opin. Drug Discovery 2001, 4, 623-634; Fry, D. W. & Garrett, M. D. Curr. Opin. Oncologic, Endocrine & Metabolic Invest. 2000, 2, 40-59; Webster, K. R. & Kimball, D. Emerging Drugs 2000, 5, 45-59; Sielecki, T. M. et al. J. Med. Chem. 2000, 43, 1-18.).

Настоящее изобретение обеспечивает соединения формулы I:



I

где:

пунктирная линия означает необязательную связь,
 X^1 , X^2 и X^3 в каждом случае независимо выбраны из водорода, галогена, C_1-C_6 алкила, C_1-C_6 галогеналкила, C_1-C_8 алкокси, C_1-C_8 алкоксиалкила, CN, NO_2 , OR^5 , NR^5R^6 , CO_2R^5 , COR^5 , $S(O)_nR^5$, $CONR^5R^6$, NR^5COR^6 , $NR^5SO_2R^6$, $SO_2NR^5R^6$ и $P(O)(OR^5)(OR^6)$; при условии, что, по меньшей мере, один из X^1 , X^2 и X^3 должен представлять водород;

$n = 0-2$;

R^1 в каждом случае независимо представляет собой водород, галоген, C_1 - C_6 алкил, C_1 - C_6 галогеналкил, C_1 - C_6 гидроксиалкил или C_3 - C_7 циклоалкил;

R^2 и R^4 независимо выбраны из водорода, галогена, C_1 - C_8 алкила, C_3 - C_7 циклоалкила, C_1 - C_8 алкокси, C_1 - C_8 алкоксиалкила, C_1 - C_8 галогеналкила, C_1 - C_8 гидроксиалкила, C_2 - C_8 алкенила, C_2 - C_8 алкинила, нитрила, нитро, OR^5 , SR^5 , NR^5R^6 , $N(O)R^5R^6$, $P(O)(OR^5)(OR^6)$, $(CR^5R^6)_mNR^7R^8$, COR^5 , $(CR^4R^5)_mC(O)R^7$, CO_2R^5 , $CONR^5R^6$, $C(O)NR^5SO_2R^6$, $NR^5SO_2R^6$, $C(O)NR^5OR^6$, $S(O)_nR^5$, $SO_2NR^5R^6$, $P(O)(OR^5)(OR^6)$, $(CR^5R^6)_mP(O)(OR^7)(OR^8)$, $(CR^5R^6)_m$ -арил, $(CR^5R^6)_m$ -гетероарил, $-T(CH_2)_nQR^5$, $-C(O)T(CH_2)_nQR^5$, $NR^5C(O)T(CH_2)_nQR^5$ и $-CR^5=CR^6C(O)R^7$; или

R^1 и R^2 могут образовывать 3-7-членную карбоциклическую группу, предпочтительно 5-6 членную, при этом до четырех из них могут необязательно быть замещенными гетероатомом, независимо выбранным из кислорода, серы и азота, и где карбоциклическая группа является незамещенной или замещена одной, двумя или тремя группами, независимо выбранными из галогена, гидрокси, гидроксиалкила, нитрила, низшего C_1 - C_8 алкила, низшего C_1 - C_8 алкокси, аллоксикарбонила, алкилкарбонила, алкилкарбониламино, аминоалкила, трифторметила, N -гидроксиацетамида, трифторметилалкила, амино, и моно- или диалкиламино, $(CH_2)_nC(O)NR^5R^6$ и $O(CH_2)_nC(O)OR^5$, при условии, что в карбоциклическом кольце имеется, по меньшей мере, один атом углерода и что в случае, когда имеются два или больше кольцевых атомов кислорода, эти кольцевые атомы кислорода не являются смежными друг с другом;

T представляет собой O , S , NR^7 , $N(O)R^7$, NR^7R^8W или CR^7R^8 ;

Q представляет собой O , S , NR^7 , $N(O)R^7$, NR^7R^8W , CO_2 , $O(CH_2)_n$ -гетероарил, $O(CH_2)_nS(O)_nR^8$, (CH_2) -гетероарил или 3-7-членную карбоциклическую группу, при этом до четырех кольцевых атомов необязательно являются гетероатомами, независимо выбранными из кислорода, серы и азота, при условии, что в карбоциклическом кольце имеется, по меньшей мере, один атом углерода и что в случае, когда имеются два или больше кольцевых атомов кислорода, эти кольцевые атомы кислорода не

являются смежными друг с другом, где карбоциклическая группа является незамещеной или замещена одной, двумя или тремя группами, независимо выбранными из галогена, гидрокси, гидроксиалкила, низшего алкила, низшего алкокси, алкоксикарбонила, алкилкарбонила, алкилкарбониламино, аминоалкила, трифторметила, N-гидроксиацетамида, трифторметилалкила, амино и моно- или диалкиламино;

W представляет собой анион, выбранный из группы, включающей хлорид, бромид, трифторацетат и триэтиламмоний;

$m = 0-6$;

R^4 и один из X^1 , X^2 и X^3 могут бразовывать ароматическое кольцо, содержащее до трех гетероатомов, независимо выбранных из кислорода, серы и азота, и необязательно замещенное в количестве до 4 групп, независимо выбранных из галогена, гидрокси, гидроксиалкила, низшего алкила, низшего алкокси, алкоксикарбонила, алкилкарбонила, алкилкарбониламино, аминоалкила, аминоалкилкарбонила, трифторметила, трифторметилалкила, трифторметилалкиламиноалкила, амино, моно- или диалкиламино, N-гидроксиацетамидо, арила, гетероарила, карбоксиалкила, нитрила, $NR^7SO_2R^8$, $C(O)NR^7R^8$, $NR^7C(O)R^8$, $C(O)OR^7$, $C(O)NR^7SO_2R^8$, $(CH_2)_mS(O)_nR^7$, $(CH_2)_m$ -гетероарила, $O(CH_2)_m$ -гетероарила, $(CH_2)_mC(O)NR^7R^8$, $O(CH_2)_mC(O)OR^7$, $(CH_2)_mSO_2NR^7R^8$ и $C(O)R^7$;

R^3 представляет собой водород, арил, C_1-C_8 алкил, C_1-C_8 алкокси, C_3-C_7 циклоалкил или C_3-C_7 -гетероциклик;

R^5 и R^6 независимо представляют собой водород, C_1-C_8 алкил, C_2-C_8 алкенил, C_2-C_8 алкинил, арилалкил, циклоалкил, гетероциклоалкил, арил, гетероарил или гетероарилалкил; или

R^5 и R^6 , присоединенные к одному и тому же атому азота, вместе с азотом, к которому они присоединены, образуют 3-8-членное гетероциклическое кольцо, при этом до четырех из них могут быть необязательно замещены гетероатомами, независимо выбранными из кислорода, серы, $S(O)$, $S(O)_2$ и азота, при условии, что в гетероциклическом кольце имеется, по меньшей мере, один атом углерода, и что в случае, когда имеются два или больше кольцевых атомов кислорода, эти кольцевые атомы

кислорода не являются смежными друг с другом, где гетероциклическая группа является незамещенной или замещена одной, двумя или тремя группами, независимо выбранными из галогена, гидрокси, гидроксиалкила, низшего алкила, низшего алкокси, алкоксикарбонила, алкилкарбонила, алкилкарбониламино, аминоалкила, аминоалкилкарбонила, трифторметила, трифторметилалкила, трифторметилалкиламиноалкила, амино, нитрила, моно- или диалкиламино, N-гидроксиацетамидо, арила, гетероарила, карбоксиалкила, $NR^7SO_2R^8$, $C(O)NR^7R^8$, $NR^7C(O)R^8$, $C(O)OR^7$, $C(O)NR^7SO_2R^8$, $(CH_2)_mS(O)_nR^7$, $(CH_2)_m$ -гетероарила, $O(CH_2)_m$ -гетероарила, $(CH_2)_mC(O)NR^7R^8$, $O(CH_2)_mC(O)OR^7$, и $(CH_2)_mSO_2NR^7R^8$;

R^7 и R^8 независимо представляют собой водород, C_1-C_8 алкил, C_2-C_8 алкенил, C_2-C_8 алкинил, арилалкил, циклоалкил, гетероциклоалкил, арил, гетероарил или гетероарилалкил; или

R^7 и R^8 , присоединенные к одному и тому же атому азота, вместе с азотом, к которому они присоединены, могут образовывать 3-8-членное гетероциклическое кольцо, при этом до четырех кольцевых атомов могут быть необязательно замещены гетероатомами, независимо выбранными из кислорода, серы, $S(O)$, $S(O)_2$ и азота, при условии, что в гетероциклическом кольце имеется, по меньшей мере, один атом углерода, и что в случае, когда имеются два или больше кольцевых атомов кислорода, эти кольцевые атомы кислорода не являются смежными друг с другом, где гетероциклическая группа является незамещенной или замещена одной, двумя или тремя группами, независимо выбранными из галогена, гидрокси, гидроксиалкила, низшего алкила, низшего алкокси, алкоксикарбонила, алкилкарбонила, алкилкарбониламино, аминоалкила, аминоалкилкарбонила, трифторметила, трифторметилалкила, трифторметилалкиламиноалкила, амино, нитрила, моно- или диалкиламино, N-гидроксиацетамидо, арила, гетероарила, карбоксиалкила, и

их фармацевтически приемлемые соли, сложные эфиры, амиды, и пролекарства.

Настоящее изобретение определяет 2-(2'-пиридинил)-пиридо[2,3-d]пиrimидиноны как соединения, полезные для лечения

неконтролируемых клеточно-пролиферативных заболеваний, включающих, но не ограниченных ими, пролиферативные заболевания, такие как рак, рестеноз и ревматоидный артрит. Кроме того, эти соединения являются полезными для лечения воспаления и воспалительных заболеваний. Кроме того, эти соединения могут применяться в качестве противоинфекционных средств. Кроме того, эти соединения могут применяться в качестве химиозащитных средств, благодаря их способности ингибировать развитие клеточного цикла нормальных нетрансформированных клеток. Многие соединения по настоящему изобретению демонстрируют неожиданное улучшение селективности в отношении серин/ треонин киназ, циклин-зависимой киназы 4 и циклин-зависимой киназы 6. Эти соединения можно легко синтезировать и вводить пациентам различными способами.

Соединения формулы I могут содержать хиральные центры и поэтому могут существовать в различных энантиомерных и диастереомерных формах. Настоящее изобретение включает все оптические изомеры и стереоизомеры соединений формулы I, как в виде рацемических смесей, так и отдельные энантиомеры и диастереоизомеры таких соединений, и их смеси, и все фармацевтические композиции и способы лечения, определенные выше, которые содержат или используют эти соединения, соответственно.

Поскольку соединения формулы I по настоящему изобретению могут включать, по меньшей мере, два асимметрических центра, они могут присутствовать в различных стереоизомерных формах или конфигурациях. Следовательно, соединения могут присутствовать в раздельных (+)- и (-)-оптически активных формах, а также в виде их смесей. Настоящее изобретение охватывает все такие формы. Индивидуальные изомеры можно получать известными методами, такими как оптическое разделение, оптически селективная реакция или хроматографическое разделение, при получении конечного продукта или его промежуточного соединения.

Соединения по настоящему изобретению могут существовать в несольватированных формах, а также в сольватированных формах, включая гидратированные формы. Как правило, сольватированные

формы, включая гидратированные формы, являются эквивалентными несольватированным формам и входят в объем настоящего изобретения.

Настоящее изобретение также включает меченные изотопами соединения, которые являются аналогичными тем, которые представлены формулой I, но отличаются тем, что один или несколько атомов замещены атомом, атомный вес или массовое число которого отличается от атомного веса или массового числа, встречающихся в природе. Примеры изотопов, которые могут быть включены в соединения по настоящему изобретению, включают изотопы водорода, углерода, азота, кислорода, фосфора, серы, фтора и хлора, такие как ^2H , ^3H , ^{13}C , ^{11}C , ^{14}C , ^{15}N , ^{18}O , ^{17}O , ^{31}P , ^{32}P , ^{35}S , ^{18}F , и ^{36}Cl , соответственно. Соединения по настоящему изобретению, их пролекарства и фармацевтически приемлемые соли указанных соединений или указанных пролекарств, которые содержат указанные выше изотопы и/или другие изотопы других атомов, входят в объем настоящего изобретения. Некоторые меченные изотопами соединения по настоящему изобретению, например соединения, в которые включены радиоактивные изотопы, такие как ^3H и ^{14}C , являются полезными в анализах распределения в тканях лекарственного средства и/или субстрата. Изотопы трития, т.е. ^3H , и углерода-14, т.е. ^{14}C , являются особенно предпочтительными, благодаря простоте их получения и детекции. Кроме того, замещение более тяжелыми изотопами, такими как дейтерий, т.е. ^2H , может дать некоторые терапевтические преимущества, являющиеся результатом лучшей метаболической стабильности, например, более длительный период полувыведения *in vivo* или более низкие дозы, необходимые для введения, и, следовательно, в некоторых обстоятельствах может быть предпочтительным. Меченные изотопами соединения формулы I по настоящему изобретению и их пролекарства, как правило, можно получать в соответствии с методами, проиллюстрированными на Схемах и/или в Примерах и Препаративных примерах, представленных ниже, путем замещения немеченого изотопом реагента легко доступным меченым изотопом реагентом.

Соединения формулы I могут в дальнейшем образовывать

фармацевтически приемлемые композиции, включающие соли, в том числе, но не ограничиваясь этим, кислотно-аддитивные соли и/или соли основания, сольваты и N-оксиды соединения формулы I.

Настоящее изобретение также обеспечивает фармацевтические композиции, включающие терапевтически эффективное количество соединения формулы I или его терапевтически приемлемой соли и фармацевтически приемлемый носитель, разбавитель или эксципиент для этого соединения. Все эти формы входят в объем настоящего изобретения.

Термин "алкил" в настоящем изобретении подразумевает линейный или разветвленный углеводородный радикал, содержащий от 1 до 10 атомов углерода, который включает, например, метил, этил, н-пропил, изопропил, н-бутил, втор-бутил, изобутил, трет-бутил, н-пентил, изопентил, н-гексил, и т.п.

"Алкенил" означает линейные и разветвленные углеводородные радикалы, содержащие от 2 до 8 атомов углерода и, по меньшей мере, одну двойную связь, которые включают, но не ограничиваются этим, этенил, 3-бутен-1-ил, 2-этенилбутил, 3-гексен-1-ил, и т.п. Термин "алкенил" включает циклоалкенил и гетероалкенил, в которых 1-3 гетероатома, выбранные из O, S, N или замещенного азота, могут замещать атомы углерода.

"Алкинил" означает линейные и разветвленные углеводородные радикалы, содержащие от 2 до 8 атомов углерода и, по меньшей мере, одну тройную связь, которые включают, но не ограничиваются этим, этинил, 3-бутидин-1-ил, пропинил, 2-бутидин-1-ил, 3-пентин-1-ил и т.п.

"Циклоалкил" означает моноциклическую или полициклическую углеводородную группу, содержащую от 3 до 8 атомов углерода, например, циклопропил, циклогептил, циклооктил, циклодецил, циклобутил, адамантил, норпинанил, декалинил, норборнил, циклогексил и цикlopентил. Эти группы могут быть замещены такими группами, как гидрокси, кето, амино, алкил и диалкиламино, и т.п. Этот термин включает также кольца, в которых атомы углерода замещены 1-3 гетероатомами. Такие группы называются "гетероциклил", что означает циклоалкильную группу, которая также содержит, по меньшей мере, один гетероатом,

выбранный из O, S, N или замещенного азота. Примеры таких групп включают, но не ограничиваются этим, оксиридинил, пирролидинил, пиперидил, тетрагидропиран и морфолин.

Термин "алкокси" подразумевает линейные или разветвленные алкильные группы, содержащие 1-10 атомов углерода и связанные через кислород. Примеры таких групп включают, но не ограничиваются этим, метокси, этокси, пропокси, изопропокси, н-бутокси, втор-бутокси, трет-бутокси, пентокси, 2-пентилокси, изопентокси, неопентокси, гексокси, 2-гексокси, 3-гексокси и 3-метилпентокси. Кроме того, алкокси относится к полиэфирам, таким как $-O-(CH_2)_2-O-CH_3$, и т.п.

"Ацил" означает алкильные или арильные (Ar) группы, которые содержат 1-10 атомов углерода, связанные через карбонильную группу, т.е. R-C(O)-. Например, ацил включает, но не ограничивается этим, C₁-C₆алканоил, включая замещенный алканоил, где алкильная часть может быть замещена NR⁴R⁵ или карбоксильной или гетероциклической группой. Типичные ацильные группы включают ацетил, бензоил и т.п.

Алкильные, алкенильные, алкокси и алкинильные группы, описанные выше, являются необязательно замещенными и предпочтительно замещены 1-3 группами, выбранными из NR⁴R⁵, фенила, замещенного фенила, тио C₁-C₆алкила, C₁-C₆алкокси, гидрокси, карбокси, C₁-C₆алкоксикарбонила, галогена, нитрила, циклоалкила и 5- или 6-членного карбоциклического кольца или гетероциклического кольца, содержащего 1 или 2 гетероатома, выбранных из азота, замещенного азота, кислорода и серы. "Замещенный азот" означает азот, несущий C₁-C₆алкил или (CH₂)_pPh, где p имеет значение 1, 2 или 3. Также охватывается пергалогеновое и полигалогеновое замещение.

Примеры замещенных алкильных групп включают, но не ограничиваются этим, 2-аминоэтил, 2-гидроксиэтил, пентахлорэтил, трифторметил, 2-диэтиламиноэтил, 2-диметиламинопропил, этоксикарбонилметил, 3-фенилбутил, метанилсульфанилметил, метоксиметил, 3-гидроксипентил, 2-карбоксибутил, 4-хлорбутил, 3-циклогексилпропил, пентафтторэтил, 3-морфолинопропил, пиперазинилметил и

2-(4-метилпиперазинил) этил.

Примеры замещенных алкинильных групп включают, но не ограничиваются этим, 2-метоксиэтинил, 2-этилсульфанилэтинил, 4-(1-пиперазинил)-3-(бутинил), 3-фенил-5-гексениил, 3-диэтиламино-3-бутинил, 4-хлор-3-бутинил, 4-цикlobутил-4-гексенил и т.п.

Типичные замещенные алкоксигруппы включают аминометокси, трифторметокси, 2-диэтиламиноэтокси, 2-этоксикарбонилэтокси, 3-гидроксипропокси, 6-карбокстексилокси и т.п.

Кроме того, примеры замещенных алкильных, алкенильных и алкинильных групп включают, но не ограничиваются этим, диметиламинометил, карбоксиметил, 4-диметиламино-3-бутен-1-ил, 5-этилметиламино-3-пентин-1-ил, 4-морфолинобутил, 4-тетрагидропиридинидилбутил, 3-имидаэолидин-1-илпропил, 4-тетрагидротиазол-3-ил-бутил, фенилметил, 3-хлорфенилметил и т.п.

Термин "анион" означает отрицательно заряженный противоион, такой как хлорид, бромид, трифторацетат и триэтиламмоний.

Термин "галоген" в настоящем изобретении подразумевает фтор, бром, хлор и иод.

Термин "гетероарил" подразумевает одну или несколько ароматических кольцевых систем из 5-, 6- или 7-членных колец, содержащих, по меньшей мере, один, и вплоть до четырех, гетероатомов, выбранных из азота, кислорода или серы. Такие гетероарильные группы включают, например, тиенил, фуранил, тиазолил, триазолил, имидазолил, (из)оксазолил, оксациазолил, тетразолил, пиридинил, тиадиазолил, оксациазолил, оксатиациазолил, тиатриазолил, пиримидинил, (изо)хинолинил, нафтиридинил, фталимидил, бензимидазолил и бензоксазолил. Предпочтительным гетероарилом является пиридин.

Термин "арил" подразумевает ароматические карбоциклические группы, содержащие одно кольцо (например, фенил), несколько колец (например, бифенил) или несколько конденсированных колец, где, по меньшей мере, одно является ароматическим (например, 1,2,3,4-тетрагидронафтил, нафтил, антрил или фенантрил),

которые могут быть моно-, ди- или тризамещенными, например, галогеном, низшим алкилом, низшим алкокси, низшим алкилтио, трифторметилом, низшим ацилокси, арилом, гетероарилом и гидрокси. Предпочтительным арилом является фенил.

Термин "рак" включает, но не ограничивается этим, следующие виды рака: рак молочной железы, яичников, шейки матки, яичников, предстательной железы, яичек, пищевода, желудка, кожи, легких, кости, ободочной кишки, поджелудочной железы, щитовидной железы, желчных протоков, буккальности рта и глотки (оральный), губы, языка, ротовой полости, глотки, тонкого кишечника, прямой-толстой кишки, толстого кишечника, прямой кишки, мозга и центральной нервной системы, глиобластому, нейробластому, кератоакантому, эпидермоидную карциному, крупноклеточную карциному, аденокарциному, аденому, фолликулярную карциному, недифференцированную карциному, папиллярную карциному, семиному, меланому, саркому, карциному мочевого пузыря, карциному печени, карциному почек, миелоидные расстройства, лимфоидные расстройства, болезнь Ходжкина, базально-клеточный рак и лейкоз.

Термин "лечение", как он используется в данной заявке, относится к обращению, облегчению, ингибираванию развития или предотвращению расстройства или состояния, к которому применим такой термин, или к предотвращению одного или нескольких симптомов такого состояния или расстройства. Термин "лечение", как он используется в данной заявке, относится к процессу лечения, где "лечение" включает определенное выше значение.

Термин "фармацевтически приемлемые соли, сложные эфиры, амиды и пролекарства", как он используется в данной заявке, относится к таким карбоксилатным солям, солям присоединения аминокислот, сложным эфирам, амидам и пролекарствам соединений по настоящему изобретению, которые с медицинской точки зрения являются подходящими для использования в контакте с тканями пациента, не вызывая при этом чрезмерную токсичность, раздражение, аллергическую реакцию и т.п., соответствуют разумному соотношению польза/риск и являются эффективными для их предполагаемого применения, также как и к цвиттерионным

формам, где это возможно, соединений по настоящему изобретению.

Термин "соли" относится к относительно нетоксичным, аддитивным солям неорганических и органических кислот соединений по настоящему изобретению. Такие соли могут быть получены *in situ* в процессе конечного выделения и очистки соединений или путем отдельного взаимодействия очищенного соединения в форме его свободного основания с подходящей органической или неорганической кислотой и выделения образованной таким образом соли. В тех случаях, когда соединения формулы I по настоящему изобретению являются основными соединениями, все они способны к образованию широкого ряда различных солей с различными неорганическими и органическими кислотами. Хотя такие соли должны быть фармацевтически приемлемыми для введения животным, на практике часто желательно сначала выделить основное соединение из реакционной смеси в виде фармацевтически неприемлемой соли, а затем просто преобразовать в свободное основание при помощи обработки щелочным реагентом с последующим преобразованием свободного основания в фармацевтически приемлемую кислотно-аддитивную соль. Кислотно-аддитивные соли основных соединений получают контактированием формы свободного основания с достаточным количеством желаемой кислоты с получением соли обычным способом. Форму свободного основания можно восстанавливать путем контактирования соли с основанием и выделения свободного основания обычным способом. Формы свободного основания отличаются от их соответствующих солевых форм некоторыми физическими свойствами, такими как растворимость в полярных растворителях, но в остальном, эти соли эквивалентны соответствующему им свободному основанию, что касается целей настоящего изобретения.

Фармацевтически приемлемые основно-аддитивные соли образуются с металлами или аминами, например, гидроксиды щелочных и щелочно-земельных металлов или соли органических аминов. Примерами металлов, используемых в качестве катионов, являются натрий, калий, магний, кальций и т.п. Примерами подходящих аминов являются N,N'-дибензилэтилендиамин,

хлорпрокайн, холин, диэтаноламин, этилендиамин, N-метилглюкамин и прокайн; см., например, Berge et al., supra.

Основно-аддитивные соли кислотных соединений получают контактированием формы свободной кислоты с достаточным количеством желаемого основания с получением соли обычным способом. Форму свободной кислоты можно восстанавливать контактированием солевой формы с кислотой и выделения свободной кислоты обычным способом. Формы свободной кислоты отличаются от их соответствующих солевых форм некоторыми физическими свойствами, такими как растворимость в полярных растворителях, но в остальном, эти соли эквивалентны соответствующей им свободной кислоте, что касается целей настоящего изобретения.

Соли могут быть получены в форме сульфата, пиросульфата, бисульфата, сульфита, бисульфита, нитрата, фосфата, моногидрофосфата, дигидрофосфата, метафосфата, пирофосфата, хлорида, бромида, иодида из неорганических кислот, таких как хлористоводородная, азотная, фосфорная, серная, бромистоводородная, иодистоводородная, фосфорная и т.п. кислоты. Репрезентативные соли включают гидробромид, гидрохлорид, сульфат, бисульфат, нитрат, ацетат, оксалат, валерат, олеат, пальмитат, стеарат, лаурат, борат, бензоат, лактат, фосфат, тозилат, цитрат, малеат, фумарат, сукцинат, тартрат, нафтилат, мезилат, глюкогептонат, лактобионат, лаурилсульфонат и изетионат и т.п. Соли могут также быть получены из органических кислот, таких как алифатические моно- и дикарбоновые кислоты, фенил-замещенные алкановые кислоты, оксиалкановые кислоты, алкандиевые кислоты, ароматические кислоты, алифатические и ароматические сульфоновые кислоты и т.п. Репрезентативные соли включают ацетат, пропионат, каприлат, изобутират, оксалат, малонат, сукцинат, суберат, себацинат, фумарат, малеат, манделат, бензоат, хлорбензоат, метилбензоат, динитробензоат, фталат, бензолсульфонат, толуолсульфонат, фенилацетат, цитрат, лактат, малеат, тартрат, метансульфонат и т.п. Фармацевтически приемлемые соли могут включать катионы на основе щелочных и щелочноземельных металлов, таких как натрий, литий, калий, кальций, магний и

т.п., а также катионы нетоксичного аммония, четвертичного аммония и амина, включая, но не ограничиваясь этим, аммоний, тетраметиламмоний, тетраэтиламмоний, метиламин, диметиламин, trimethylamin, triethylamin, этиламин и т.п. Также рассматриваются соли аминокислот, такие как аргинат, глюконат, галактуронат и т.п. (См., например, Berge S.M. et al., "Pharmaceutical salts", J. Pharm. Sci, 1977; 66:1-19, включенный в данную заявку посредством ссылки.)

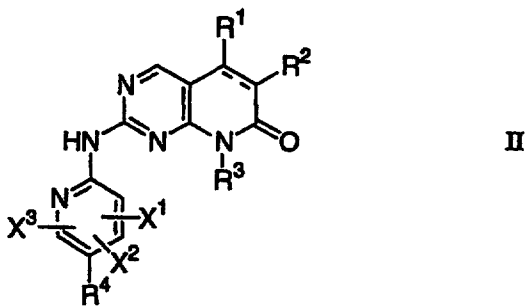
Примеры фармацевтически приемлемых нетоксичных сложных эфиров соединений по настоящему изобретению включают C₁-C₆ алкиловые эфиры, где алкильная группа представляет собой прямую или разветвленную цепь. Приемлемые сложные эфиры также включают C₅-C₇циклоалкиловые сложные эфиры, а также арилалкиловые сложные эфиры, такие как, но не ограничиваясь этим, бензил. Предпочтительными являются C₁-C₄алкиловые сложные эфиры. Сложные эфиры соединений по настоящему изобретению можно получать в соответствии с традиционными способами "March's Advanced Organic Chemistry, 5th Edition". M. B. Smith & J. March, John Wiley & Sons, 2001.

Примеры фармацевтически приемлемых нетоксичных амидов соединений по настоящему изобретению включают амиды, полученные из аммиака, первичных C₁-C₆алкиламинов и вторичных C₁-C₆диалкиламинов, где алкильная группа представляет собой прямую или разветвленную цепь. В случае вторичных аминов, амин может также быть в форме 5- или 6-членного гетероцикла, содержащего один атом азота. Предпочтительными являются амиды, полученные из аммиака, первичных C₁-C₃алкиламинов и вторичных C₁-C₂диалкиламинов. Амиды соединений по настоящему изобретению можно получить в соответствии традиционными способами, такими как "March's Advanced Organic Chemistry, 5th Edition". M. B. Smith & J. March, John Wiley & Sons, 2001.

Термин "пролекарство" относится к соединениям, быстро преобразовываемым *in vivo* с получением родоначального соединения указанной выше формулы, например, посредством гидролиза в крови. Подробное обсуждение представлено в T. Higuchi and V. Stella, "Pro-drugs as Novel Delivery Systems,"

Vol. 14, A.C.S. Symposium Series, а также в Bioreversible Carriers in Drug Design, ed. Edward B. Roche, American Pharmaceutical Association и Pergamon Press, 1987, оба включены в данную заявку посредством ссылки.

Предпочтительными соединениями по настоящему изобретению являются соединения формулы II:



где R¹, R², R³, R⁴, X¹, X² и X³ имеют значения, определенные для формулы I.

В одном предпочтительном варианте воплощения настоящего изобретения один из X¹, X² или X³ представляет собой водород, галоген или алкил.

В другом предпочтительном варианте воплощения настоящего изобретения один из X¹, X² или X³ представляет собой OR⁵, NR⁵R⁶ или COR⁵.

В наиболее предпочтительном варианте воплощения настоящего изобретения X¹=X²=X³=H.

В другом предпочтительном варианте воплощения настоящего изобретения R¹ представляет собой водород, галоген или алкил.

В более предпочтительном варианте воплощения настоящего изобретения R¹ представляет собой алкил.

В предпочтительном варианте воплощения настоящего изобретения один из R² и R⁴ представляет собой водород, галоген, C₁-C₈алкил, C₁-C₈алкокси, нитрил, OR⁵, NR⁵R⁶, COR⁵, (CR⁴R⁵)_mC(O)R⁷, CO₂R⁵, CONR⁵R⁶, (CR⁵R⁶)_m-арил или (CR⁵R⁶)_m-гетероарил.

В более предпочтительном варианте воплощения настоящего изобретения R² представляет собой водород, галоген, C₁-C₈алкил, OR⁵, NR⁵R⁶, COR⁵, (CR⁵R⁶)_m-арил или (CR⁵R⁶)_m-гетероарил.

Еще в одном предпочтительном варианте воплощения настоящего изобретения R⁴ представляет собой водород, OR⁵, или

NR^5R^6 .

В следующем предпочтительном варианте воплощения настоящего изобретения R^3 представляет собой $\text{C}_1\text{-C}_8\text{алкил}$.

И в следующем предпочтительном варианте воплощения настоящего изобретения R^5 и R^6 представляют собой водород, $\text{C}_1\text{-C}_8\text{алкил}$, $\text{C}_2\text{-C}_8\text{алкенил}$, $\text{C}_2\text{-C}_8\text{алкинил}$, арилалкил, циклоалкил, гетероциклоалкил, арил, гетероарил или гетероарилалкил.

Еще в одном предпочтительном варианте воплощения настоящего изобретения R^5 и R^6 вместе с атомом азота, к которому они присоединены, образуют 3-8-членное карбоциклическое кольцо, до четырех членов которого являются гетероатомами.

В более предпочтительном варианте воплощения настоящего изобретения R^5 и R^6 вместе с атомом азота, к которому они присоединены, образуют 5-6-членное карбоциклическое кольцо, до двух членов которого являются гетероатомами.

В наиболее предпочтительном варианте воплощения настоящего изобретения R^5 и R^6 вместе с атомом азота, к которому они присоединены, образуют пиперазиновое кольцо.

Следующие предпочтительные варианты воплощения настоящего изобретения представляют собой соединения формулы I, в которой R^4 представляет собой дизамещенный амин.

Особенно предпочтительные варианты воплощения настоящего изобретения представляют собой соединения формулы I, в которой R^1 представляет собой метильную группу и R^3 представляет собой цикlopентильную группу.

Предпочтительные варианты воплощения настоящего изобретения включают, но не ограничиваются этим, соединения, перечисленные ниже:

8-циклопентил-2-(пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

гидрохлорид 6-бром-8-циклопентил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она,

гидрохлорид 8-циклопентил-6-этил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она,

этиловый эфир 8-циклопентил-7-оксо-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-7,8-дигидро-пиридо[2,3-d]пиrimидин-6-

карбоновой кислоты, гидрохлорид,

гидрохлорид 6-амино-8-циклопентил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она,

гидрохлорид 6-бром-8-циклопентил-2-[5-(R)-1-мети-1-пирролидин-2-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она,

6-бром-8-циклогексил-2-(пиридин-2-ил-амино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-8-циклопентил-2-[5-(3,5-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-8-циклопентил-2-[5-(3,3-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-8-циклопентил-5-метил-2-[5-(4-метилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-2-[5-(3-аминопирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8-циклопентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-бром-8-циклопентил-5-метил-2-(5-морфолин-4-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

2-{5-[бис-(2-метоксиэтил)-амино]-пиридин-2-иламино}-6-бром-8-циклопентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-8-циклопентил-5-метил-2-(5-морфолин-4-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-2-{5-[бис-(2-метоксиэтил)-амино]-пиридин-2-иламино}-8-циклопентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-циклопентил-6-иод-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты,

8-циклопентил-6-иод-5-метил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

трет-бутиловый эфир 4-{6-[8-циклопентил-6-(2-этоксиэтокси)-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино]-пиридин-3-ил}-пиперазин-1-карбоновой кислоты,

8-циклопентил-6-(2-этоксиэтокси)-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

2-{5-[бис-(2-метоксиэтил)-амино]-пиридин-2-иламино}-6-бром-8-циклопентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-2-{5-[бис-(2-метоксиэтил)-амино]-пиридин-2-иламино}-8-циклопентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-изопропил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты,
8-изопропил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopентил-7-оксокс-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты,
8-цикlopентил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-циклогексил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты,
8-циклогексил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopропил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты,
8-цикlopропил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
6-бром-8-цикlopентил-2-(пиридин-2,6-илдиамино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-(пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(4-метилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
8-цикlopентил-6-(1-этоксивинил)-5-метил-2-[5-(4-метилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
трет-бутиловый эфир (1-{6-[8-цикlopентил-6-(1-этоксивинил)-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино]-пиридин-3-ил}-пирролидин-3-ил)-карбаминовой кислоты,
6-ацетил-8-цикlopентил-2-(4-гидрокси-3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-5-метил-8Н-пиридо[2,3-

д] пиримидин-7-он,

трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-бром-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиримидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-азепан-1-карбоновой кислоты,

6-бром-8-цикlopентил-2-(5-[1,4]диазепан-1-ил-пиридин-2-иламино)-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиримидин-7-он,

трет-бутиловый эфир 4-{6-[8-цикlopентил-6-(1-этокси-винил)-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиримидин-2-иламино]-пиридин-3-ил}-[1,4]диазепан-1-карбоновой кислоты,

6-ацетил-8-цикlopентил-2-(5-[1,4]диазепан-1-илпиридин-2-иламино)-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиримидин-7-он,

6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-(пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиримидин-7-он,

трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиримидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты,

8-цикlopентил-5-метил-2-(5-пиперазин-4-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиримидин-7-он,

трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-бром-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидро-пиридо[2,3-d]пиримидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-2,2-диметил-пиперазин-1-карбоновой кислоты,

6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(3,3-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3d]пиримидин-7-он,

трет-бутиловый эфир 4-{6-[8-цикlopентил-6-(1-этоксивинил)-5-метил-7-оксо-7,8-дигидро-пиридо[2,3-d]пиримидин-2-иламино]-пиридин-3-ил}-2,2-диметил-пиперазин-1-карбоновой кислоты,

трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-бром-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиримидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-2,6-диметилпиперазин-1-карбоновой кислоты,

6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(3,5-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиримидин-7-он,

трет-бутиловый эфир 4-{6-[8-цикlopентил-6-(1-этокси-винил)-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиримидин-2-иламино]-пиридин-3-ил}-2,6-диметилпиперазин-1-карбоновой кислоты,

8-цикlopентил-6-(1-этоксивинил)-5-метил-2-(5-морфолин-4-

ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-*d*]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-(3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо[2,3-*d*]пиrimидин-7-он,
 8-цикlopентил-6-(1-этоксивинил)-5-метил-2-(3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо[2,3-*d*]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-(3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо[2,3-*d*]пиrimидин-7-он,
 трет-бутиловый эфир 4-{6-[8-цикlopентил-6-(2-этоксиэтил)-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-*d*]пиrimидин-2-иламино]-пиперазин-1-карбоновой кислоты,
 8-цикlopентил-6-(2-этокси-этил)-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-*d*]пиrimидин-7-он,
 трет-бутиловый эфир 4-{6-[8-цикlopентил-6-(2-метоксиэтоксиметил)-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-*d*]пиrimидин-2-иламино]-пиперазин-1-карбоновой кислоты,
 8-цикlopентил-6-(2-метоксиэтоксиметил)-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-*d*]пиrimидин-7-он,
 трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopентил-6-этоксиметил)-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-*d*]пиrimидин-2-иламино]-пиперазин-1-карбоновой кислоты,
 8-цикlopентил-6-этоксиметил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-*d*]пиrimидин-7-он,
 трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopентил-6-метоксиметил)-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-*d*]пиrimидин-2-иламино]-пиперазин-1-карбоновой кислоты,
 8-цикlopентил-6-метоксиметил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-*d*]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(2,6-диметилморфолин-4-ил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-*d*]пиrimидин-7-он,
 8-цикlopентил-6-этоксиметил-2-(3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо[2,3-*d*]пиrimидин-7-он,
 8-цикlopентил-6-этоксиметил-2-(5-морфолин-4-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-*d*]пиrimидин-7-он,
 бензиловый эфир [8-цикlopентил-7-оксо-2-(3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-7,8-дигидро-

пиридо [2, 3-d] пиримидин-6-илметил]-карбаминовой кислоты,
 8-цикlopентил-2-[5-(2, 6-диметил-морфолин-4-ил)-пиридин-2-
 иламино]-6-(1-этоксивинил)-5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-
 он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-[5-(2, 6-диметилморфолин-4-ил)-
 пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 8-цикlopентил-5-метил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-
 иламино)-6-пропионил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он.

Другие варианты осуществления настоящего изобретения включают, но не ограничиваются ими, соединения, перечисленные ниже:

6-бром-8-цикlopентил-2-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-(5-пиперизин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 гидрохлорид 8-цикlopентил-6-фтор-2-(5-пиперазин-1-ил-
 пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-она,
 гидрохлорид 8-цикlopентил-6-метил-2-(5-пиперазин-1-ил-
 пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 гидрохлорид 8-цикlopентил-6-изобутокси-2-(5-пиперазин-1-
 ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-она,
 гидрохлорид 6-бензил-8-цикlopентил-2-(5-пиперазин-1-ил-
 пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-она,
 гидрохлорид 8-цикlopентил-6-гидроксиметил-2-(5-пиперазин-
 1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-она,
 этиловый эфир 2-[5-(4-трет-бутоксикарбонилпиперазин-1-ил)-
 пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7, 8-дигидро-
 пиридо [2, 3-d] пиримидин-6-карбоновой кислоты,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-
 иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-(5-пиперазин-1-ил-
 пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-(пиридин-2-иламино)-8Н-
 пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-Бром-8-цикlopентил-2-(пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо [2, 3-
 d] пиримидин-7-он,

6-бром-8-циклопентил-2-[5-(3,5-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-бром-8-циклопентил-2-[5-(3,3-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-бром-8-циклопентил-2-[5-(4-метилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

2-[5-(3-аминопирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-6-бром-8-циклопентил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-Бром-8-циклопентил-2-[5-(3-этиламино-пирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-бром-8-циклопентил-2-(5-пирролидин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

2-[5-(3-(1-амино-1-метилэтил)-пирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-6-бром-8-циклопентил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

1-[6-(6-бром-8-циклопентил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пирролидин-2-карбоновая кислота,

6-бром-8-циклопентил-2-[5-(4-диэтиламино-бутиламино)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-8-циклопентил-2-[5-(3-этиламино-пирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-8-циклопентил-5-метил-2-(5-пирролидин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-2-[5-(3-(1-амино-1-метил-этил)-пирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8-циклопентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

1-[6-(6-ацетил-8-циклопентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пирролидин-2-карбоновая кислота,

6-ацетил-8-циклопентил-2-[5-(4-диэтиламино-бутиламино)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

8-циклопентил-2-[5-(3,5-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-6-этил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

8-циклопентил-2-[5-(3,3-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-6-этил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

8-циклопентил-6-этил-2-[5-(4-метилпиперазин-1-ил)-пиридин-

2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 2-[5-(3-аминопирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-6-этил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 8-цикlopентил-6-этил-2-[5-(3-этиламинопирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 8-цикlopентил-6-этил-2-(5-пирролидин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 2-{5-[3-(1-амино-1-метилэтил)-пирролидин-1-ил]-пиридин-2-иламино}-8-цикlopентил-6-этил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 1-[6-(8-цикlopентил-6-этил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пирролидин-2-карбоновая кислота,
 8-цикlopентил-2-[5-(4-диэтиламиnobутиламино)-пиридин-2-иламино]-6-этил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бензил-8-цикlopентил-2-[5-(3,5-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бензил-8-цикlopентил-2-[5-(3,3-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бензил-8-цикlopентил-2-[5-(4-метил-пиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 2-[5-(3-аминопирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-6-бензил-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бензил-8-цикlopентил-2-[5-(3-этиламинопирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бензил-8-цикlopентил-2-(5-пирролидин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 2-{5-[3-(1-амино-1-метилэтил)-пирролидин-1-ил]-пиридин-2-иламино}-6-бензил-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 1-[6-(6-бензил-8-цикlopентил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пирролидин-2-карбоновая кислота,
 6-бензил-8-цикlopентил-2-[5-(4-диэтиламиnobутиламино)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 8-цикlopентил-2-[5-(3,5-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-6-гидроксиметил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 8-цикlopентил-2-[5-(3,3-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-

иламино] - 6-гидроксиметил-8Н-пиридо [2, 3-d] пирамидин-7-он,
 8-цикlopентил-6-гидроксиметил-2-[5-(4-метилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо [2, 3-d] пирамидин-7-он,
 2-[5-(3-аминопирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-6-гидроксиметил-8Н-пиридо [2, 3-d] пирамидин-7-он,
 8-цикlopентил-2-[5-(3-этиламинопирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-6-гидроксиметил-8Н-пиридо [2, 3-d] пирамидин-7-он,
 8-цикlopентил-6-гидроксиметил-2-(5-пирролидин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пирамидин-7-он,
 2-{5-[3-(1-амино-1-метилэтил)-пирролидин-1-ил]-пиридин-2-иламино}-8-цикlopентил-6-гидроксиметил-8Н-пиридо [2, 3-d] пирамидин-7-он,
 1-[6-(8-цикlopентил-6-гидроксиметил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо [2, 3-d] пирамидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пирролидин-2-карбоновая кислота,
 8-цикlopентил-2-[5-(4-диэтиламинобутиламино)-пиридин-2-иламино]-6-гидроксиметил-8Н-пиридо [2, 3-d] пирамидин-7-он,
 6-амино-8-цикlopентил-2-[5-(3, 5-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо [2, 3-d] пирамидин-7-он,
 6-амино-8-цикlopентил-2-[5-(3, 3-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо [2, 3-d] пирамидин-7-он,
 6-амино-8-цикlopентил-2-[5-(4-метилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо [2, 3-d] пирамидин-7-он,
 6-амино-2-[5-(3-аминопирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-8Н-пиридо [2, 3-d] пирамидин-7-он,
 6-амино-8-цикlopентил-2-[5-(3-этиламинопирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо [2, 3-d] пирамидин-7-он,
 6-амино-8-цикlopентил-2-(5-пирролидин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пирамидин-7-он
 6-амино-2-{5-[3-(1-амино-1-метилэтил)-пирролидин-1-ил]-пиридин-2-иламино}-8-цикlopентил-8Н-пиридо [2, 3-d] пирамидин-7-он,
 1-[6-(6-амино-8-цикlopентил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо [2, 3-d] пирамидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пирролидин-2-карбоновой кислоты,
 6-амино-8-цикlopентил-2-[5-(4-диэтиламинобутиламино)-

пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-(3, 4, 5, 6-тетрагидро-2Н-[1, 3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-(5-морфолин-4-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-(5-диэтиламинопиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 2-{5-[бис-(2-гидроксиэтил)-амино]-пиридин-2-иламино}-6-бром-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 2-{5-[бис-(2-метоксиэтил)-амино]-пиридин-2-иламино}-6-бром-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 2-[5-(2-аминоэтиламино)-пиридин-2-иламино]-6-бром-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-(5-диметиламинопиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 N-[6-(6-бром-8-цикlopентил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо[2, 3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-N-метилацетамид,
 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(2-метоксиэтокси)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(2-метоксиэтоксиметил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(2-диэтиламиноэтокси)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-(5-пирролидин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-(6-метил-5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-(3, 4, 5, 6-тетрагидро-2Н-[1, 3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-(5-диэтиламинопиридин-2-иламино)-5-метил-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 2-{5-[бис-(2-гидроксиэтил)-амино]-пиридин-2-иламино}-6-бром-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 2-[5-(2-аминоэтиламино)-пиридин-2-иламино]-6-бром-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-(5-диметиламинопиридин-2-иламино)-

5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 N-[6-(6-бром-8-циклопентил-5-метил-7-оксо-7, 8-дигидро-
 пиридо [2, 3-d] пиримидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-N-метил-
 ацетамид,

6-бром-8-циклопентил-2-[5-(2-метоксиэтокси)-пиридин-2-
 иламино]-5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

6-бром-8-циклопентил-2-[5-(2-метоксиэтоксиметил)-пиридин-
 2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

6-бром-8-циклопентил-2-[5-(2-диэтиламиноэтокси)-пиридин-2-
 иламино]-5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

6-бром-8-циклопентил-5-метил-2-(5-пирролидин-1-ил-пиридин-
 2-иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

6-бром-8-циклопентил-5-метил-2-(6-метил-5-пiperазин-1-ил-
 пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

6-ацетил-8-циклопентил-5-метил-2-(3, 4, 5, 6-тетрагидро-2Н-
 [1, 3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

6-ацетил-8-циклопентил-2-(5-диэтиламинопиридин-2-иламино)-
 5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

6-ацетил-2-{5-[бис-(2-гидроксиэтил)-амино]-пиридин-2-
 иламино}-8-циклопентил-5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

6-ацетил-2-[5-(2-аминоэтиламино)-пиридин-2-иламино]-8-
 циклопентил-5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

6-ацетил-8-циклопентил-2-(5-диметиламинопиридин-2-
 иламино)-5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

H-[6-(6-ацетил-8-циклопентил-5-метил-7-оксо-7, 8-
 дигидропиридо [2, 3-d] пиримидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-N-метил-
 ацетамид,

6-ацетил-8-циклопентил-2-[5-(2-метоксиэтокси)-пиридин-2-
 иламино]-5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

6-ацетил-8-циклопентил-2-[5-(2-метоксиэтоксиметил)-
 пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

6-ацетил-8-циклопентил-2-[5-(2-диэтиламиноэтокси)-пиридин-
 2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

6-ацетил-8-циклопентил-5-метил-2-(5-пирролидин-1-
 илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

6-ацетил-8-циклопентил-5-метил-2-(6-метил-5-пiperазин-1-

илпиридин-2-иламино) -8Н-пиридо[2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-(3, 4, 5, 6-тетрагидро-2Н-[1, 3']бипиридинил-6'-иламино) -8Н-пиридо[2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-(5-морфолин-4-илпиридин-2-иламино) -8Н-пиридо[2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-(5-диэтиламинопиридин-2-иламино) -8Н-пиридо[2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-ацетил-2-{5-[бис-(2-гидроксиэтил)-амино]-пиридин-2-иламино} -8-цикlopентил-8Н-пиридо[2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-ацетил-2-{5-[бис-(2-метоксиэтил)-амино]-пиридин-2-иламино} -8-цикlopентил-8Н-пиридо[2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-ацетил-2-[5-(2-аминоэтиламино)-пиридин-2-иламино] -8-цикlopентил-8Н-пиридо[2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-(5-диметиламинопиридин-2-иламино) -8Н-пиридо[2, 3-d] пиримидин-7-он,
 N-[6-(6-ацетил-8-цикlopентил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо[2, 3-d] пиримидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-N-метилацетамид,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-[5-(2-метоксиэтокси)-пиридин-2-иламино] -8Н-пиридо[2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-[5-(2-метоксиэтоксиметил)-пиридин-2-иламино] -8Н-пиридо[2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-[5-(2-диэтиламиноэтокси)-пиридин-2-иламино] -8Н-пиридо[2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-(5-пирролидин-1-илпиридин-2-иламино) -8Н-пиридо[2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-(6-метил-5-пiperазин-1-илпиридин-2-иламино) -8Н-пиридо[2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(2-метоксиэтокси)-пиридин-2-иламино] -8Н-пиридо[2, 3d] пиримидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(2-метоксиэтиламино)-пиридин-2-иламино] -8Н-пиридо[2, 3-d] пиримидин-7-он,
 2-(5-азетидин-1-ил-пиридин-2-иламино)-6-бром-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2, 3-d] пиримидин-7-он,
 2-(5-азепан-1-илпиридин-2-иламино)-6-бром-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2, 3-d] пиримидин-7-он,
 N-[6-(6-бром-8-цикlopентил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо[2, 3-

d] пиридин-2-иламино) -пиридин-3-ил] -ацетамид,
 6-бром-8-цикlopентил-2- (5-фениламинопиридин-2-иламино) -8Н-
 пиридо [2, 3-d] пиридин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2- [5- (4-фторбензиламино) -пиридин-2-
 иламино] -8Н-пиридо [2, 3-d] пиридин-7-он,
 N- [6- (6-бром-8-цикlopентил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо [2, 3-
 d] пиридин-2-иламино) -пиридин-3-ил] -метансульфонамид,
 6-бром-8-цикlopентил-2- (5-метансульфонилпиридин-2-
 иламино) -8Н-пиридо [2, 3-d] пиридин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2- (5-фенилпиридин-2-иламино) -8Н-
 пиридо [2, 3-d] пиридин-7-он,
 6-амино-8-цикlopентил-2- [5- (2-метоксиэтокси) -пиридин-2-
 иламино] -8Н-пиридо [2, 3-d] пиридин-7-он,
 6-амино-8-цикlopентил-2- [5- (2-метоксиэтиламино) -пиридин-2-
 иламино] -8Н-пиридо [2, 3-d] пиридин-7-он,
 6-амино-2- (5-азетидин-1-ил-пиридин-2-иламино) -8-
 цикlopентил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиридин-7-он,
 6-амино-2- (5-азепан-1-илпиридин-2-иламино) -8-цикlopентил-
 8Н-пиридо [2, 3-d] пиридин-7-он,
 N- [6- (6-амино-8-цикlopентил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо [2, 3-
 d] пиридин-2-иламино) -пиридин-3-ил] -ацетамид,
 6-амино-8-цикlopентил-2- (5-фениламинопиридин-2-иламино) -
 8Н-пиридо [2, 3-d] пиридин-7-он,
 6-амино-8-цикlopентил-2- [5- (4-фторбензиламино) -пиридин-2-
 иламино] -8Н-пиридо [2, 3-d] пиридин-7-он,
 N- [6- (6-амино-8-цикlopентил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо [2, 3-
 d] пиридин-2-иламино) -пиридин-3-ил] -метансульфонамид,
 6-амино-8-цикlopентил-2- (5-метансульфонилпиридин-2-
 иламино) -8Н-пиридо [2, 3-d] пиридин-7-он,
 6-амино-8-цикlopентил-2- (5-фенилпиридин-2-иламино) -8Н-
 пиридо [2, 3-d] пиридин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2- [5- (2-метоксиэтокси) -пиридин-2-
 иламино] -5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиридин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2- [5- (2-метоксиэтиламино) -пиридин-
 2-иламино] -5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиридин-7-он,
 6-ацетил-2- (5-азетидин-1-илпиридин-2-иламино) -8-

циклопентил-5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-ацетил-2- (5-азепан-1-илпиридин-2-иламино) -8-цикlopентил-
 5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 N- [6- (6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7, 8-
 дигидропиридо [2, 3-d] пиримидин-2-иламино) -пиридин-3-ил] -
 ацетамид,
 6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2- (5-фениламинопиридин-2-
 иламино) -8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2- [5- (4-фторбензиламино) -пиридин-2-
 иламино] -5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 N- [6- (6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7, 8-
 дигидропиридо [2, 3-d] пиримидин-2-иламино) -пиридин-3-ил] -
 метансульфонамид,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2- (5-метансульфонилпиридин-2-
 иламино) -5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2- (5-фенилпиридин-2-
 иламино) -8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-бензил-8-цикlopентил-2- [5- (2-метоксиэтокси) -пиридин-2-
 иламино] -8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-бензил-8-цикlopентил-2- [5- (2-метоксиэтиламино) -пиридин-
 2-иламино] -8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 2- (5-азетидин-1-илпиридин-2-иламино) -6-бензил-8-
 цикlopентил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 2- (5-азепан-1-илпиридин-2-иламино) -6-бензил-8-цикlopентил-
 8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 N- [6- (6-бензил-8-цикlopентил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо [2, 3-
 d] пиримидин-2-иламино) -пиридин-3-ил] -ацетамид,
 6-бензил-8-цикlopентил-2- (5-фениламинопиридин-2-иламино) -
 8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-бензил-8-цикlopентил-2- [5- (4-фторбензиламино) -пиридин-2-
 иламино] -8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 N- [6- (6-бензил-8-цикlopентил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо [2, 3-
 d] пиримидин-2-иламино) -пиридин-3-ил] -метансульфонамид,
 6-бензил-8-цикlopентил-2- (5-метансульфонилпиридин-2-
 иламино) -8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-бензил-8-цикlopентил-2- (5-фенилпиридин-2-иламино) -8Н-

пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 8-циклопентил-6-гидроксиметил-2-[5-(2-метоксиэтокси)-
 пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 8-циклопентил-6-гидроксиметил-2-[5-(2-метоксиэтиламино)-
 пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 2-(5-азетидин-1-илпиридин-2-иламино)-8-циклопентил-6-
 гидроксиметил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 2-(5-азепан-1-илпиридин-2-иламино)-8-циклопентил-6-
 гидроксиметил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 N-[6-(8-циклопентил-6-гидроксиметил-7-оксо-7, 8-
 дигидропиридо [2, 3-d] пиримидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-
 ацетамид,
 8-циклопентил-6-гидроксиметил-2-(5-фениламинопиридин-2-
 иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 8-циклопентил-2-[5-(4-фторбензиламино)-пиридин-2-иламино]-
 6-гидроксиметил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 N-[6-(8-циклопентил-6-гидроксиметил-7-оксо-7, 8-
 дигидропиридо [2, 3-d] пиримидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-
 метансульфонамид,
 8-циклопентил-6-гидроксиметил-2-(5-метансульфонилпиридин-
 2-иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 8-циклопентил-6-гидроксиметил-2-(5-фенилпиридин-2-
 иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 8-циклопентил-6-этил-2-[5-(2-метоксиэтокси)-пиридин-2-
 иламино]-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 8-циклопентил-6-этил-2-[5-(2-метоксиэтиламино)-пиридин-2-
 иламино]-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 2-(5-азетидин-1-илпиридин-2-иламино)-8-циклопентил-6-этил-
 8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 2-(5-азепан-1-илпиридин-2-иламино)-8-циклопентил-6-этил-
 8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 N-[6-(8-циклопентил-6-этил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо [2, 3-
 d] пиримидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-ацетамид,
 8-циклопентил-6-этил-2-(5-фениламинопиридин-2-иламино)-8Н-
 пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 8-циклопентил-6-этил-2-[5-(4-фторбензиламино)-пиридин-2-

иламино]-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 N-[6-(8-цикlopентил-6-этил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо[2, 3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-метансульфонамид,
 8-цикlopентил-6-этил-2-(5-метансульфонилпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 8-цикlopентил-6-этил-2-(5-фенилпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(пиперазин-1-карбонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(3, 5-диметилпиперазин-1-карбонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 2-[5-(3-аминопирролидин-1-карбонил)-пиридин-2-иламино]-6-бром-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(морфолин-4-карбонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(пиперазин-1-карбонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(3, 5-диметилпиперазин-1-карбонил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 2-[5-(3-аминопирролидин-1-карбонил)-пиридин-2-иламино]-6-бром-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(морфолин-4-карбонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(пиперазин-1-карбонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-[5-(3, 5-диметилпиперазин-1-карбонил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-2-[5-(3-аминопирролидин-1-карбонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(морфолин-4-карбонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 8-цикlopентил-6-этил-2-[5-(пиперазин-1-карбонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 8-цикlopентил-2-[5-(3, 5-диметилпиперазин-1-карбонил)-

пиридин-2-иламино]-6-этил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 2-[5-(3-аминопирролидин-1-карбонил)-пиридин-2-иламино]-8-
 циклопентил-6-этил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 8-цикlopентил-6-этил-2-[5-(морфолин-4-карбонил)-пиридин-2-
 иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(пиперазин-1-сульфонил)-пиридин-
 2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(морфолин-4-сульфонил)-пиридин-
 2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 2-[5-(3-аминопирролидин-1-сульфонил)-пиридин-2-иламино]-6-
 бром-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(3,5-диметил-пиперазин-1-
 сульфонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(пиперазин-1-сульфонил)-
 пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(морфолин-4-сульфонил)-
 пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 2-[5-(3-амино-пирролидин-1-сульфонил)-пиридин-2-иламино]-
 6-бром-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(3,5-диметилпиперазин-1-
 сульфонил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-
 d]пиrimидин-7-он,
 8-цикlopентил-6-этил-2-[5-(пиперазин-1-сульфонил)-пиридин-
 2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 8-цикlopентил-6-этил-2-[5-(морфолин-4-сульфонил)-пиридин-
 2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 2-[5-(3-аминопирролидин-1-сульфонил)-пиридин-2-иламино]-8-
 циклопентил-6-этил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 8-цикlopентил-2-[5-(3,5-диметилпиперазин-1-сульфонил)-
 пиридин-2-иламино]-6-этил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(пиперазин-1-
 сульфонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(морфолин-4-
 сульфонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-2-[5-(3-аминопирролидин-1-сульфонил)-пиридин-2-
 иламино]-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-8-цикlopентил-2-[5-(3,5-диметил-пиперазин-1-сульфонил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он, и

6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-([1,6]нафтиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-8-цикlopентил-2-[5-(1,1-диоксо-116-тиоморфолин-4-ил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

8-цикlopентил-6-гидроксиметил-5-метил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-2-(3-хлор-5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

4-[6-ацетил-5-метил-7-оксо-2-(пиридин-2-иламино)-7Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-8-ил]-циклогексанкарбоновая кислота,

4-[6-ацетил-2-(5-диметиламино-пиридин-2-иламино)-5-метил-7-оксо-7Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-8-ил]-циклогексанкарбоновая кислота,

6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(пиперазин-1-сульфонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-(8-цикlopентил-6-этил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-3-пиперазин-1-ил-пиридин-2-карбоновая кислота,

2-(6-ацетил-5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8-цикlopентил-6-этил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

3-{2-[6-(8-цикlopентил-6-этил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-илокси]-этокси}-пропионовая кислота,

[6-(8-цикlopентил-6-этил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-илокси]-уксусная кислота,

8-цикlopентил-2-(5-{2-[2-(5-метилпиридин-2-ил)-этокси]-этокси}-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

2-[5-(3-бензолсульфонилпропокси)-пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

8-цикlopентил-6-этил-2-{5-[2-(2-метоксиэтокси)-этокси]-пиридин-2-иламино}-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

8-цикlopентил-2-(5-{[3-(3,5-диметил-пиперазин-1-ил)-

пропил] -метиламино} -пиридин-2-иламино) -8Н-пиридо[2, 3-d] пиrimидин-7-он,

8-цикlopентил-2-{5-[(3-имидазол-1-ил-пропил) -метиламино] -пиридин-2-иламино} -8Н-пиридо[2, 3-d] пиrimидин-7-он,

6-ацетил-5-метил-2-(5-метилпиридин-2-иламино) -8-пиперидин-4-ил-8Н-пиридо[2, 3-d] пиrimидин-7-он,

6-ацетил-2-[5-(3, 4-дигидроксипирролидин-1-ил) -пиридин-2-иламино] -8-метоксиметил-5-метил-8Н-пиридо[2, 3-d] пиrimидин-7-он.

Настоящее изобретение обеспечивает способ лечения заболевания или состояния, выбранного из группы, состоящей из клеточно-пролиферативных расстройств, таких как рак, пролиферация гладких мышц сосудов, связанная с атеросклерозом, стенозом сосудов после хирургического вмешательства, рестенозом и эндометриозом; инфекций, включая вирусные инфекции, такие как ДНК вирусы, например, герпес, и РНК вирусы, например, ВИЧ, и грибковые инфекции; аутоиммунных заболеваний, таких как псориаз, воспаление, например, ревматоидный артрит, волчанка, диабет типа 1, диабетическая нефропатия, рассеянный склероз и гломерулонефрит, отторжение трансплантата органов, включая заболевание "хозяин против трансплантата", у млекопитающих, включая человека, включающий введение млекопитающему количества соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли, эффективное для лечения такого расстройства или состояния.

Настоящее изобретение, кроме того, обеспечивает соединения формулы 1, которые являются полезными для лечения аномальной клеточной пролиферации, такой как рак. Настоящее изобретение обеспечивает способ лечения расстройств аномальной клеточной пролиферации, таких как рак, выбранных из группы, включающей рак молочной железы, яичников, шейки матки, яичников, предстательной железы, яичек, пищевода, желудка, кожи, легких, кости, ободочной кишки, поджелудочной железы, щитовидной железы, желчных протоков, букальной полости и глотки (оральный), губы, языка, ротовой полости, глотки, тонкого кишечника, прямой-толстой кишки, толстого кишечника, прямой кишки, мозга и центральной нервной системы, глиобластому, нейробластому, кератоакантому, эпидермоидную карциному,

крупноклеточную карциному, аденокарциному, аденому, фолликулярную карциному, недифференцированную карциному, папиллярную карциному, семиному, меланому, саркому, карциному мочевого пузыря, карциному печени, карциному почек, миелоидные расстройства, лимфоидные расстройства, болезнь Ходжкина, базально-клеточный рак и лейкоз, включающий введение терапевтически эффективного количества соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли субъекту, нуждающемуся в таком лечении.

Следующий вариант воплощения настоящего изобретения представляет собой способ лечения субъектов, страдающих от заболеваний, вызванных пролиферацией клеток гладких мышц сосудов. Соединения, входящие в объем настоящего изобретения, эффективно ингибируют пролиферацию и миграцию клеток гладких мышц сосудов. Способ включает введение субъекту, нуждающемуся в таком лечении, количества соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли, достаточного для ингибирования пролиферации и/или миграции клеток гладких мышц сосудов.

Настоящее изобретение, кроме того, обеспечивает способ лечения субъекта, страдающего от подагры, включающий введение субъекту, нуждающемуся в таком лечении, количества соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли, достаточного для лечения такого состояния.

Настоящее изобретение, кроме того, обеспечивает способ лечения субъекта, страдающего от заболевания почек, такого как поликистозное заболевание почек, включающий введение субъекту, нуждающемуся в таком лечении, количества соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли, достаточного для лечения такого состояния.

Благодаря их ингибирующему действию в отношении cdk и других киназ, соединения по настоящему изобретению также являются полезными инструментами для исследования механизма действия таких киназ, как *in vitro*, так и *in vivo*.

Указанные выше способы лечения предпочтительно осуществляют путем введения терапевтически эффективного количества соединения формулы I (определенено ниже) субъекту,

нуждающемуся в таком лечении. Соединения по настоящему изобретению представляют собой замещенные 2-аминопиридины, являющиеся сильными ингибиторами циклин-зависимых киназ 4 (cdk4). Соединения легко синтезируются, и их можно вводить различными путями, включая пероральное и парентеральное введение, они обладают низкой токсичностью или абсолютно нетоксичны. Соединения по настоящему изобретению являются членами класса соединений формулы I.

Настоящее изобретение обеспечивает фармацевтическую композицию, включающую терапевтически эффективное количество соединения формулы I или его фармацевтически приемлемой соли и фармацевтически приемлемый носитель, разбавитель или эксцизиент.

Многие соединения по настоящему изобретению являются селективными ингибиторами циклин-зависимой киназы cdk4, т.е. они ингибируют cdk4 гораздо сильнее, чем они ингибируют тирозинкиназы и другие серин- треонин киназы, включая другие циклин- зависимые киназы, такие как cdk2. Не смотря на их селективность ингибирования, направленную на cdk4, соединения по настоящему изобретению могут ингибировать другие киназы, хотя и при более высоких концентрациях, чем те, при которых они ингибируют cdk4. Однако соединения по настоящему изобретению также могут ингибировать Cdk6 при таких же концентрациях, которые необходимы для ингибирования cdk4, поскольку Cdk6 является структурно схожей с cdk4 и выполняет такие же функции.

Предпочтительными вариантами воплощения настоящего изобретения являются соединения формулы I, ингибирующие cdk4, по меньшей мере, примерно в 100 раз сильнее, чем они ингибируют cdk2.

Предпочтительный вариант воплощения настоящего изобретения обеспечивает способ ингибирования cdk4 при более низкой дозе, чем доза, необходимая для ингибирования cdk2, включающий введение предпочтительного соединения формулы I в количестве, которое селективно ингибирует cdk4 по сравнению с cdk2.

Соединения формулы I по настоящему изобретению обладают полезными фармацевтическими и медицинскими свойствами. Многие

соединения формулы I по настоящему изобретению проявляют существенную ингибиторную активность с селективностью в отношении cdk4 и поэтому представляют ценность для лечения широкого ряда клинических состояний, при которых имеет место аномальное повышение количества или активация cdk4 киназ, или они присутствуют в обычных количествах и с обычной активностью, но при этом ингибирование cdk является желательным для лечения клеточно-пролиферативного расстройства. Такие расстройства включают, но не ограничиваются ими, расстройства, перечисленные ниже.

Соединения по настоящему изобретению являются полезными для лечения рака (например, лейкоза и рака легких, молочной железы, предстательной железы и кожи, такого как меланому) и других пролиферативных заболеваний, включая, но не ограничиваясь ими, HSV, ВИЧ, рестеноз и атеросклероз. Для применения соединения по настоящему изобретению для лечения рака, пациенту, нуждающемуся в таком лечении, такому как пациент, страдающий от рака или другого пролиферативного заболевания, вводят терапевтически эффективное количество фармацевтически приемлемой композиции, включающей, по меньшей мере, одно соединение по настоящему изобретению.

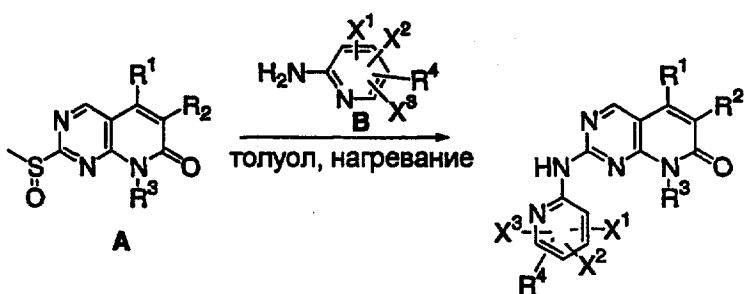
Соединения по настоящему изобретению являются селективными ингибиторами cdk4, т.е. они ингибируют cdk4 более сильно, чем они ингибируют другие тирозинкиназы и другие серин-треонин киназы, включая другие циклин-зависимые киназы, такие как cdk2. Не смотря на их селективность ингибирования, направленную на cdk4, соединения по настоящему изобретению могут ингибировать другие киназы, хотя и при более высоких концентрациях, чем те, при которых они ингибируют cdk4. Однако соединения по настоящему изобретению также могут ингибировать Cdk6 при таких же концентрациях, которые необходимы для ингибирования cdk4, поскольку Cdk6 является структурно схожей с cdk4 и выполняет такие же функции.

Получение соединений по настоящему изобретению проиллюстрировано на Схемах 1-13.

Синтез

Соединения по настоящему изобретению могут быть получены в соответствии общей Схемой 1. Для соединения компонентов А и В обычно требуется их объединение в подходящем растворителе, таком как ДМСО, толуол или пиридин, и нагревание этой смеси до 80–140 °С. В зависимости от природы заместителя R^4 , может потребоваться последующая стадия удаления защитной группы.

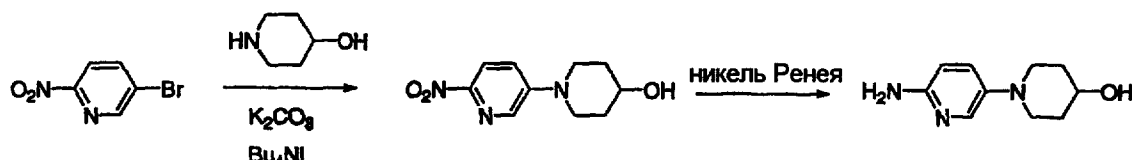
Схема 1



Синтез сульфоксидов, представленных структурой А, был описан ранее в заявках РСТ WO 98/33798 и WO 01/70741. Такие промежуточные соединения получают в соответствии с установленными и опубликованными протоколами (Barvian et al., J. Med. Chem. 2000, 43, 4606–4616), исходя из коммерчески доступного пиримидина, этилового эфира 4-хлор-2-метилсульфанил-пиримидин-5-карбоновой кислоты. Производные пиридина В, где $X^1 = X^2 = X^3 =$ водород, могут быть получены из коммерчески доступного 5-бром-2-нитропиридина, при помощи активированного основанием или палладием замещения брома нуклеофилом, таким как спирт или первичный или вторичный амин, с последующим восстановлением нитрогруппы. Репрезентативный пример этого способа проиллюстрирован на Схеме 2. Примеры оснований, которые можно использовать для этой реакции, включают K_2CO_3 или Na_2CO_3 . Такие основания можно использовать в присутствии катализатора фазового переноса, такого как Bu_4NI . Активированные палладием реакции обычно осуществляют с катализаторами, такими как $Pd(OAc)_2$, $Pd_2(dba)_3$ или $Pd(PPh_3)_4$ и т.п. в неполярных органических растворителях, таких как бензол, толуол, тетрагидрофуран или ацетонитрил, при температуре 25 – 110 °С. Такие катализаторы обычно используют с подходящим лигандом, таким как BINAP, Xantphos или соответствующий Pd лиганд на

основе фосфина. Восстановление нитрогруппы типично осуществляют с использованием никеля Ренея, хотя можно использовать и другие восстановители, включая палладий на угле или Fe/HCl.

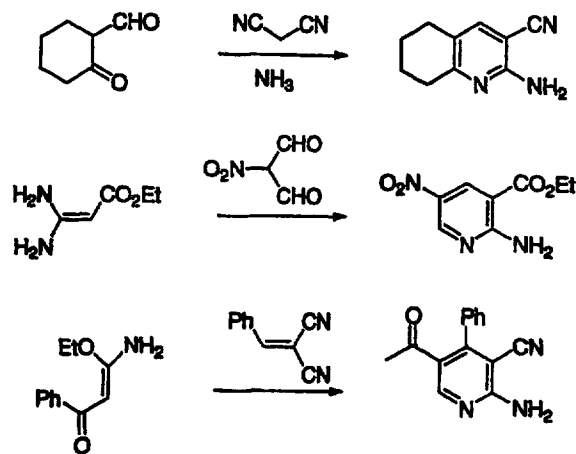
Схема 2



Когда, по меньшей мере, один из X^1 , X^2 или X^3 не является водородом, производные пиридина В получают способами, известными специалистам в данной области. Примеры репрезентативных процедур можно найти в Comprehensive Heterocyclic Chemistry, Eds. A.R.Katritzky, C.W.Rees, 1984, Pergamon, NY; Volume 2, Chapter 2,08, Pyridines and their Benzoderivatives: Synthesis, Gurnos Jones. Также можно указать Comprehensive Heterocyclic Chemistry II, Eds. A.R.Katritzky, C.W.Rees, E.Scriven, 1996, Pergamon, NY; Volume 25, Chapter 5,05, Pyridines and their Benzoderivatives: Synthesis, Gurnos Jones.

Репрезентативный пример проиллюстрирован схемой 3.

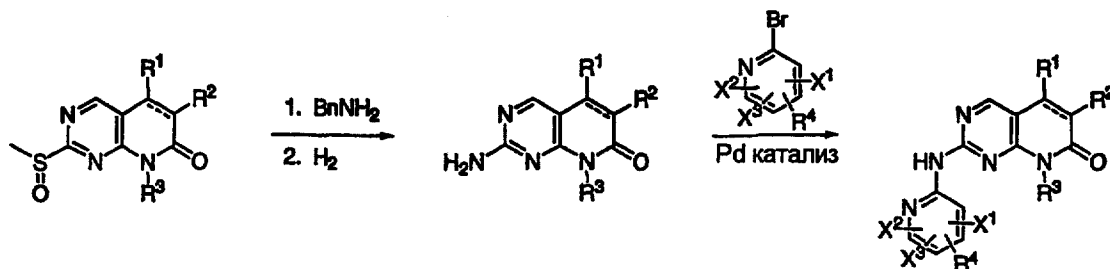
Схема 3



Альтернативный путь получения соединений по настоящему изобретению включает преобразование фрагмента пиридопиримидинового ядра в пиридопиримидин С-2 амин, как показано на Схеме 4, и использование этого амина в качестве

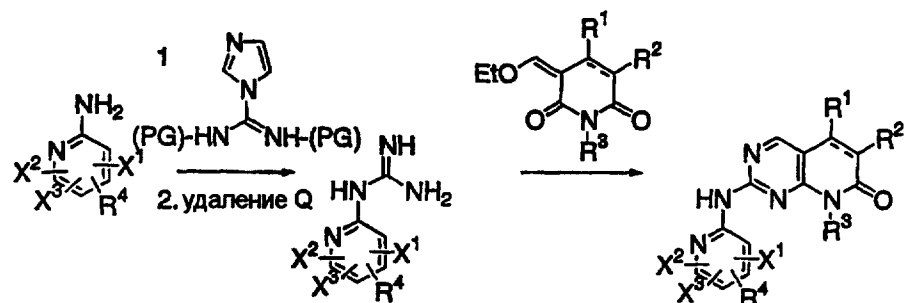
нуклеофила для замещения уходящей группы, такой как бромид или иодид, из пиридинового фрагмента. Такую реакцию осуществляют с палладиевым катализатором для получения целевых соединений с выходом, эквивалентным получаемому в способе, показанном на Схеме 1. Примеры палладиевого катализатора, который можно использовать в этой реакции, включают $\text{Pd}(\text{OAc})_2$, $\text{Pd}_2(\text{dba})_3$, или $\text{Pd}(\text{PPh}_3)_4$ и $\text{PdCl}_2(\text{PPh}_3)_2$. Такие катализаторы типично используют с подходящим лигандом, таким как BINAP, Xantphos или соответствующий Pd лиганд на основе фосфина. Типичные растворители включают диметоксиэтан, тетрагидрофуран, ацетонитрил и толуол. Реакции типично осуществляют при температурах в пределах от 25 °C до 160 °C. В некоторых случаях реакцию можно ускорить присутствием электроноакцепторных заместителей в положении орто относительно уходящей группы на пиридиновом кольце (Jonckers, T. H. M. et al. Tetrahedron 2001, 57, 7027-7034).

Схема 4



Другой альтернативный путь получения соединений по настоящему изобретению предполагает преобразование пиридинового фрагмента в гуанидин и конденсацию с подходящим партнером с получением пиримидинового кольца в результате реакции конденсации (Схема 5). Такая реакция конденсации обычно требует нагрева реакционных компонентов при концентрации 0,5 М-2 М в подходящем неполярном органическом растворителе, таком как хлорбензол, нитробензол или Dowtherm, до температуры в пределах 100-200 °C.

Схема 5



(PG) представляет собой защитную группу, такую как Cbz или Boc.

Кроме того, синтез соединений по настоящему изобретению можно осуществлять через замещенные пиримидиновые промежуточные соединения, такие как показанные на Схемах 6-13. Так, на Схеме 6 4-амино-, 5-галоген-пиримидинсульфид непосредственно преобразуют в пиридопирамидинон при помощи химического метода Piers (например, Piers, E. McEachern, E. J. and Romero, M. A. J. Org. Chem. 1997, 62, 6034-6040). Альтернативно, вводят боковую цепь пиридинил-амина посредством замещения сульфоксида в положении C2, применяя стандартную процедуру (см. выше), и затем образование пиридопирамидинона осуществляют через реакцию связывания Стилле (Stille) с последующей циклизацией. Подобная химия процесса показана на Схеме 7, исходя из 2-хлорпирамидина. Реакции Стилле на Схемах 6 и 7 обычно осуществляют с использованием палладиевого катализатора, такого как Pd(OAc)₂, Pd₂(dba)₃, или Pd(PPh₃)₄ и PdCl₂(PPh₃)₂. Типичные растворители включают диметоксиэтан, тетрагидрофуран, ацетонитрил и толуол, которые в ходе реакции можно нагревать до температуры в пределах 100-200°C. Циклизация происходит самопроизвольно или при умеренном нагреве в подходящем органическом растворителе до температуры ниже 100°C. Введение C2 боковой цепи на Схеме 7 обычно осуществляют при помощи катализаторов, таких как POPd, Pd(OAc)₂ или Pd₂dba₃, и подходящего лиганда, такого как BINAP, Xantphos или соответствующий Pd лиганд на основе фосфина.

Схема 6

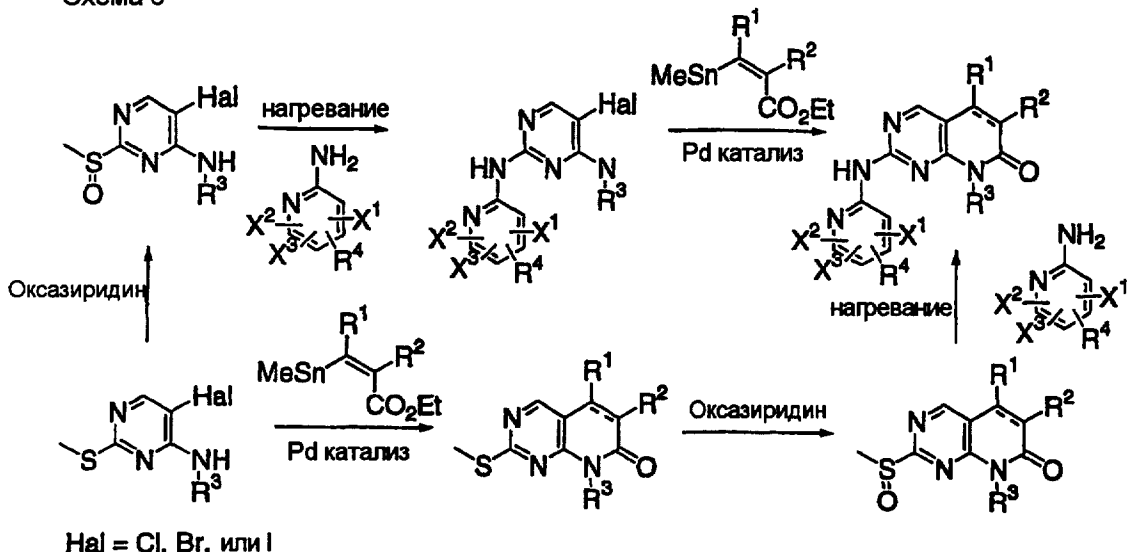
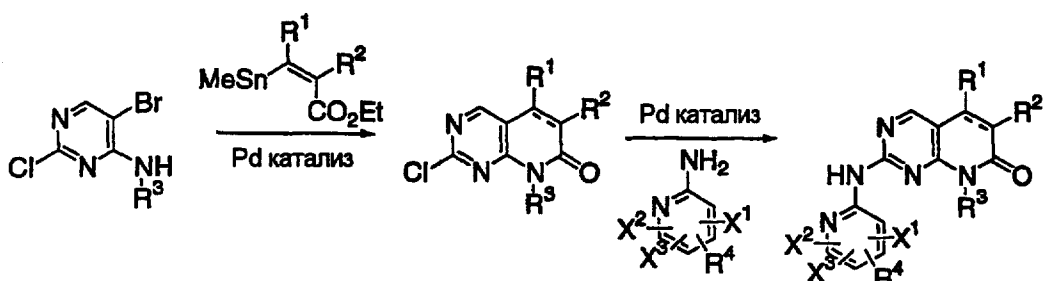


Схема 7



Другой путь образования пириданового кольца представляет собой способ, исходящий из альдегида или кетона в положении C5 простого замещенного 4-аминопиrimидина с осуществлением реакции Виттига, Horner-Wadsworth Emmons, Knoevenagel или соответствующей химической реакции, например, использование енолятного аниона для введения двойной связи C4-C5 системы пиридопиридинона. Такие реакции протекают в условиях, которые хорошо известны специалистам в данной области, с применением подходящего основания, такого как NaH, NaOEt, LDA, BuLi, HMDS и т.п. Циклизация обычно происходит самопроизвольно в реакционных условиях, когда геометрия двойной связи такова, что пиридин и сложный эфир находятся в цис взаимоположении через только что образованную двойную связь. Иногда, чтобы инициировать замыкание кольца, может потребоваться осторожное нагревание в подходящем органическом растворителе до температуры, ниже чем 100 °C. Когда геометрия двойной связи такова, что пиридин и

сложный эфир находится в транс взаимоположении через двойную связь, циклизацию можно осуществлять через изомеризацию двойной связи, например, путем нагревания в DBU до температуры, находящейся в пределах 100–200 °C, или путем обработки источником радикалов, таким как иод и УФ-излучение, в условиях, хорошо известных специалистам в данной области. Порядок стадий образования кольца и введения боковой цепи может меняться, как показано на Схемах 11–13.

Схема 8

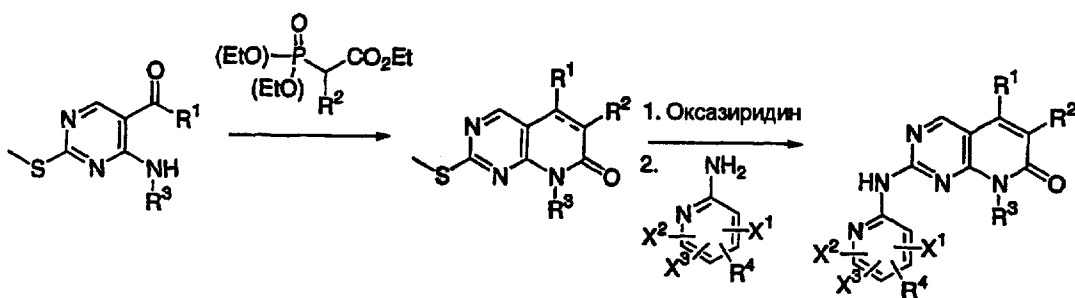


Схема 9

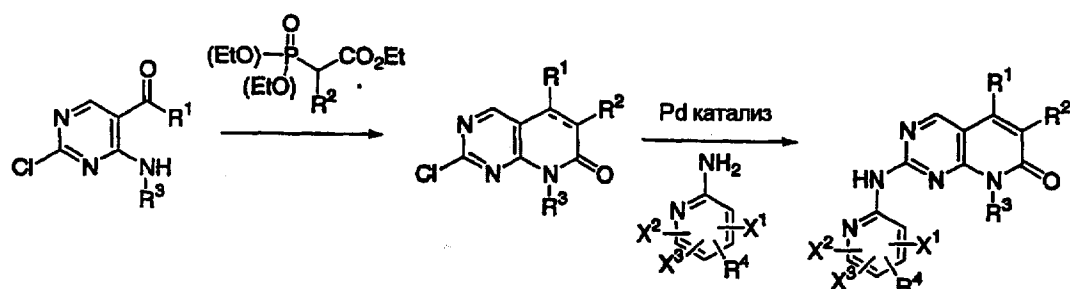
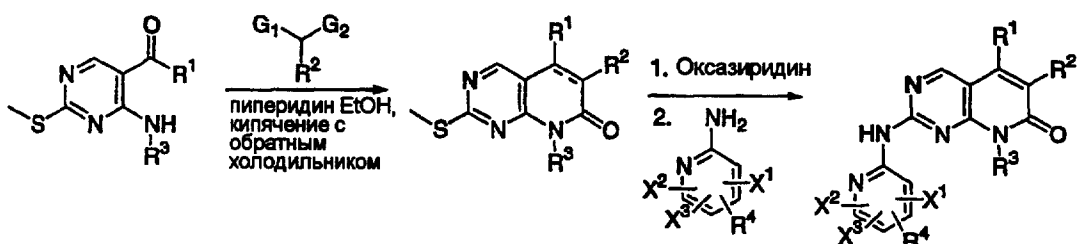


Схема 10



G_1 и G_2 представляют собой электроноакцепторные функциональные группы, такие как CN , CO_2Et , CO_2Me ,

Схема 11

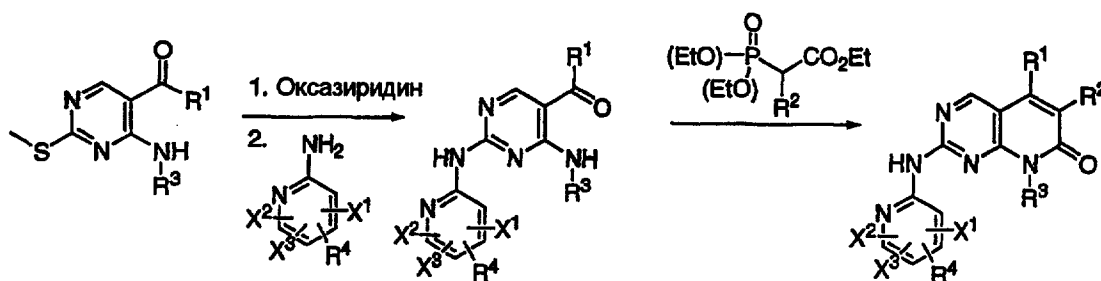


Схема 12

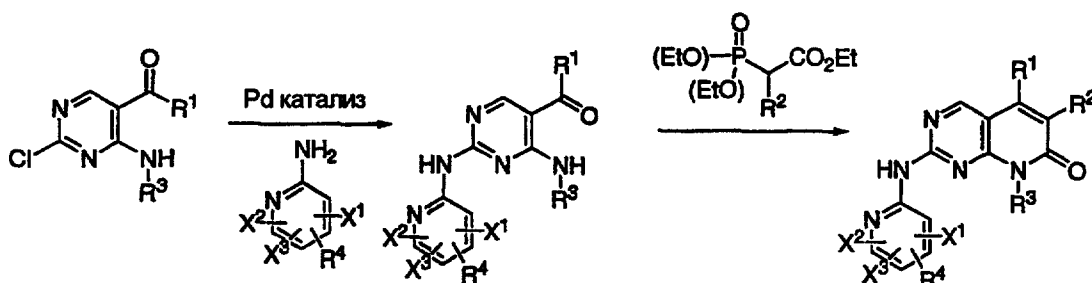
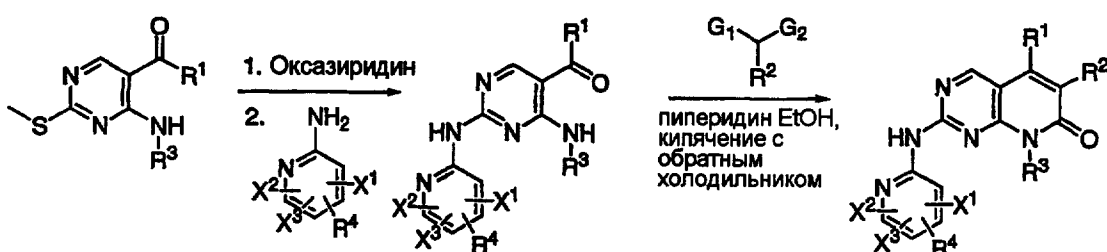


Схема 13



G_1 и G_2 представляют собой электроноакцепторные функциональные группы, такие как CN , CO_2Et , CO_2Me .

Соединения по настоящему изобретению можно формулировать в композиции и вводить в виде самых разнообразных лекарственных форм для перорального и парентерального введения, включая чрескожной и ректальное введение. Специалисту в данной области должно быть понятно, что указанные ниже лекарственные формы в качестве активного ингредиента могут включать либо соединение формулы I, либо соответствующую фармацевтически приемлемую соль или сольват соединения формулы I.

Настоящее изобретение также включает фармацевтическую композицию, включающую терапевтически эффективное количество

соединения формулы I вместе с фармацевтически приемлемым носителем, разбавителем или эксцизиентом для этого соединения. Для получения фармацевтических композиций с соединениями по настоящему изобретению, фармацевтически приемлемые носители должны быть либо твердыми, либо жидкими. Твердые формы препаратов включают порошки, таблетки, пилюли, капсулы, саше, суппозитории и диспергируемые гранулы. Твердый носитель может представлять собой одно из веществ, которые также могут служить в качестве разбавителей, отдушек, связующих, консервантов, разрыхлителей для таблеток или в качестве вещества для инкапсулирования.

В порошках носитель представляет собой тонко измельченное твердое вещество, такое как тальк или крахмал, который находится в смеси с тонко измельченным активным ингредиентом. В таблетках активный ингредиент смешивают с носителем, обладающим необходимыми связывающими свойствами, в подходящих пропорциях и спрессовывают для придания желаемой формы и размера.

Композиции по настоящему изобретению предпочтительно содержат от около 5% до около 70% или больше активного соединения. Подходящие носители включают карбонат магния, стеарат магния, тальк, сахар, лактозу, пектин, декстрин, крахмал, желатин, трагакант, метилцеллюлозу, натрий карбоксиметилцеллюлозу, низкоплавящийся воск, масло какао и т.п. Предпочтительной формой для перорального применения являются капсулы, которые включают композицию активного соединения с инкапсулирующим веществом в виде носителя, образующего капсулу, в которой активный ингредиент с другими носителями, или без них, окружен носителем, который, таким образом, находится в ассоциации с ним. Подобным же образом получают саше и лепешки. Таблетки, порошки, капсулы, пилюли, саше и лепешки можно применять в твердой лекарственной форме, подходящей для перорального введения.

Для получения суппозиториев низкоплавящийся воск, такой как смесь глицеридов жирных кислот или масла какао, сначала расплавляют и в нем гомогенно диспергируют активный ингредиент при перемешивании. Расплавленную гомогенную смесь затем

выливают в формы удобного размера, давая охладиться, и, таким образом, она затвердевает.

Жидкие формы препаратов включают растворы, суспензии и эмульсии, такие как водные растворы или растворы в воде/пропиленгликоле. Для парентеральной инъекции жидкие препараты можно получать в форме раствора, например в водном растворе полиэтиленгликоля, изотоническом солевом растворе, 5% водном растворе глюкозы и т.п. Водные растворы, подходящие для перорального введения, можно получать растворением активного ингредиента в воде и добавлением подходящих красителей, отдушек, стабилизаторов и загустителей, если это желательно. Водные суспензии, подходящие для перорального применения, можно получить диспергированием тонко измельченного активного ингредиента в воде и смешиванием с вязким веществом, таким как природные или синтетические смолы, каучуки, метилцеллюлоза, натрий карбоксиметилцеллюлоза или другие хорошо известные вещества.

Изобретение также включает твердые формы препаратов, предназначенные для преобразования, непосредственно перед применением, в жидкую форму препарата для перорального введения. Такие жидкие формы включают растворы, суспензии и эмульсии. Эти препараты могут содержать, в дополнение к активному ингредиенту, красители, отдушки, стабилизаторы, буферы, искусственные и натуральные подсластители, диспергаторы, загустители, солюбилизирующие вещества и т.п. Воски, полимеры, микрочастицы и т.п. можно использовать для получения лекарственных форм с замедленным высвобождением. Можно также использовать осмотические насосы для равномерной доставки активного соединения в течение продолжительного времени.

Фармацевтические препараты по настоящему изобретению предпочтительно находятся в содержащей стандартные дозируемые единицы лекарственной форме. В такой форме препарат подразделен на единичные дозы, содержащие подходящее количество активного ингредиента. Содержащая стандартные дозируемые единицы лекарственная форма может представлять собой препарат в

упаковке, при этом упаковка содержит отдельные количества препарата, например, упаковки таблеток, капсул и порошков, во флаконах или ампулах. Также содержащая стандартные дозируемые единицы лекарственная форма сама по себе может представлять капсулу, таблетку, саше или лепешку, или может представлять собой подходящее количество любого из перечисленных в упакованной форме.

Терапевтически эффективная доза соединения формулы I варьирует от примерно 0,01 мг/кг до примерно 100 мг/кг веса тела в день. Типичные дозы для взрослого составляют примерно от 0,1 мг до примерно 3000 мг в день. Количество активного ингредиента в единице лекарственной формы может варьировать или отрегулировано примерно до уровня от 0,1 мг до примерно 500 мг, предпочтительно, примерно от 0,6 мг до 100 мг, в соответствии с конкретным применением и активностью активного вещества. Если это желательно, композиция может также содержать другие совместимые терапевтические средства. Субъекту, нуждающемуся в лечении соединением формулы I, вводят дозу от около 0,6 до около 500 мг в день, либо в виде одной, либо в виде нескольких доз в течение 24-часового периода. Такое лечение может повторяться с интервалами в течение такого времени, которое для этого необходимо.

Настоящее изобретение обеспечивает способ лечения заболевания или состояния, выбранного из группы, состоящей из клеточно-пролиферативных расстройств, таких как рак, пролиферация гладких мышц сосудов, связанная с атеросклерозом, стенозом сосудов после хирургического вмешательства, рестенозом и эндометриозом; инфекций, включая вирусные инфекции, такие как ДНК вирусы, например, герпес, и РНК вирусы, например, ВИЧ, и грибковые инфекции; аутоиммунных заболеваний, таких как псориаз, воспаление, например, ревматоидный артрит, волчанка, диабет типа 1, диабетическая нефропатия, рассеянный склероз и гломерулонефрит, отторжение трансплантата органов, включая заболевание "хозяин против трансплантата".

Примеры, представленные ниже, предназначены для иллюстрации конкретных вариантов воплощения настоящего

изобретения и никоим образом не предназначены для ограничения объема описания или формулы изобретения.

Специалистам в данной области должно быть понятно, что исходные материалы могут меняться, и что для получения соединений, охватываемых настоящим изобретением, можно использовать дополнительные стадии, как показано в приведенных ниже примерах. Описанные ниже примеры приводятся исключительно в иллюстративных целях и не должны рассматриваться как ограничивающие каким-либо образом настоящее изобретение. Специалистам должно быть понятно, что возможны различные варианты и модификации, без отступления от сути или объема настоящего изобретения.

ПРИМЕР 1

8-Циклопентил-2-(пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пирамидин-7-он

8-Циклопентил-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пирамидин-7-он (200 мг, 0,7 ммоль), полученный как описано в примере 107 WO 98/33798 (включенном в данную заявку посредством ссылки), и 2-аминопиридин (130 мг, 1,4 ммоль) объединяли в 10 мл круглодонной колбе. Колбу продували азотом (10 мин), затем нагревали на масляной бане с температурой 160°C (30 мин). После охлаждения оранжевый остаток растирали с водой с получением оранжевого твердого вещества, которое затем очищали методом ВЭЖХ с обращенной фазой [Vydac C18 TP254 (30 мм x 100 мм); A: ACN (ацетонитрил) + 0,1 % TFA (трифторуксусная кислота); B; H₂O + 0,1% TFA; 10%-76% B в течение 40 мин]. 15 мг 8-циклопентил-2-(пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пирамидин-7-она выделяли в виде желтого твердого вещества. Т.пл.: >250°C, Анал. ВЭЖХ [Vydac C18 TP254 (4,6 x 150 мм); A: ACN + 0,1 % TFA; B; H₂O + 0,1% TFA; 10%-76% B в течение 20 мин]: >98% Rt=13,9 мин.

ПРИМЕР 2

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-бром-8-циклопентил-7-оксо-7,8-дигидро-пиридо[2,3-d]пирамидин-2-иламино)пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты

В атмосфере сухого аргона объединяли 6-бром-8-циклопентил-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пирамидин-7-он (0,78 г, 2,19

ммоль, полученный как описано в примере 107 WO 98/33798 (включенном в данную заявку посредством ссылки) и трет-бутиловый эфир 4-(6-амино-пиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты (0,67 г, 2,4ммоль), без растворителя. В колбе создавали вакуум и нагревали до 120°C в течение 1 час. Смесь очищали хроматографией на силикагеле, элюируя хлороформом, с получением желтого пенообразного вещества, 0,288 г. Перекристаллизация из ацетонитрила давала трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-бром-8-циклопентил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (0,266 г, 21%). МС (APCI); M⁺ +1: Рассчитано, 570,17, Найдено, 570,0.

ПРИМЕР 3

Гидрохлорид 6-бром-8-циклопентил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-Бром-8-циклопентил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (0,26 г, 0,46 ммоль), полученный как описано в примере 2, растворяли в смеси 1:1 хлороформ/метанол (15 мл) и добавляли диэтиловый эфир (25 мл). Раствор продували безводным газообразным хлористым водородом и держали в закупоренном виде в течение 18 час. Полученное белое твердое вещество фильтровали, промывали диэтиловым эфиром и сушили в вакууме при 60°C с получением гидрохлорида 6-бром-8-циклопентил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламмо)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде бледно-желтого твердого вещества (0,254 г). МС (APCI); M⁺+1: Рассчитано, 470,12, Найдено, 470,0. Анализ для C₂₁H₂₄BrN₂O·1,25H₂O·2,2HCl: Рассчитано: С, 44,01; Н, 5,05; N, 17,11, Cl (ионный), 13,61; H₂O, 3,93. Найдено: С, 43,74; Н, 5,07; N, 16,78; Cl (ионный), 13,73 ; H₂O, 3,81

ПРИМЕР 4

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-циклопентил-6-этил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-циклопентил-6-этил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-

пиперазин-1-карбоновой кислоты получали добавлением 8-цикlopентил-6-этил-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (0,80 г, 2,62 ммоль) и трет-бутилового эфира 4-(6-аминопиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты (1,82 г, 6,55 ммоль) к толуолу (10 мл) с последующим нагреванием до 105°C в течение 10 час. Полученную суспензию фильтровали, твердое вещество промывали толуолом и сушили в вакууме с получением трет-бутилового эфира 4-[6-(8-цикlopентил-6-этил-7-оксо-7,8-дигидро-5-пиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты в виде твердого вещества (0,204 г). МС (APCI); M⁺+1; Рассчитано 520,3, Найдено 520,1

ПРИМЕР 5

Гидрохлорид 8-цикlopентил-6-этил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopентил-6-этил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (0,204 г, 0,39 ммоль), полученный как описано в примере 4, растворяли в смеси 1:1 хлороформ/метанол (16 мл) и продували безводным газообразным хлористым водородом. После перемешивания в течение 3,5 час добавление диэтилового эфира (8 мл) давало твердый осадок. Твердое вещество отфильтровывали, промывали диэтиловым эфиром и сушили в вакууме с получением 0,180 г гидрохлорида 8-цикlopентил-6-этил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде желтого твердого вещества. MS (APCI); M⁺+1: Рассчитано, 420,52, Найдено, 420,2. Анализ для C₃₄H₂₉N₇O·1,2H₂O·2,1HCl: Рассчитано: С, 53,36; Н, 6,52; N, 18,93, Cl (ионный), 14,38; H₂O, 4,17. Найдено: С, 53,25; Н, 6,43; N, 18,80; Cl (ионный), 14,36; H₂O, 3,87

ПРИМЕР 6

Этиловый эфир 2-[5-(4-трет-бутоксикарбонил-пиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-карбоновой кислоты

Этиловый эфир 8-цикlopентил-2-метансульфинил-7-оксо-7,8-дигидро-пиридо[2,3-d]пиrimидин-6-карбоновой кислоты (0,936 г, 2,68 ммоль) и трет-бутиловый эфир 4-(6-аминопиридин-3-ил)-

пиперазин-1-карбоновой кислоты (3,0 г, 10,8 ммоль) добавляли к толуолу (5 мл) и нагревали до 100°C в течение 1 час. Добавляли диэтиловый эфир (10 мл), вызывая осаждение твердого вещества. Это твердое вещество собирали фильтрованием, промывали диэтиловым эфиром и сушили в вакууме с получением этилового эфира 2-[5-(4-трет-бутоксикарбонилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-7-оксо-7,8-дигидро-пиридо[2,3-d]пиридин-6-карбоновой кислоты в виде желтого твердого вещества (0,42 г, 28%). MS (APCI); M⁺ +1: Рассчитано 564,29, Найдено 564,3

ПРИМЕР 7

Этиловый эфир 8-цикlopентил-7-оксо-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-7,8-дигидро-пиридо[2,3-d]пиридин-6-карбоновой кислоты, гидрохлорид

Этиловый эфир 2-[5-(4-трет-бутоксикарбонилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиридин-6-карбоновой кислоты (0,40 г, 0,709 ммоль, полученный как описано в примере 6) растворяли в смеси хлороформа (15 мл) и этанола (15 мл) и раствор продували безводным газообразным хлористым водородом. Через 2 час при добавлении этилацетата осаждалось твердое вещество, которое отфильтровывали, промывали диэтиловым эфиром и сушили в вакууме с получением 0,4 г гидрохлорида этилового эфира 8-цикlopентил-7-оксо-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиридин-6-карбоновой кислоты в виде желтого твердого вещества. МС (APCI); M⁺+1: Рассчитано, 464,53, Найдено, 464,4. Анализ для C₂₄H₂₉N₇O₃·0,7H₂O·2,0HCl:

Рассчитано: С, 52,41; Н, 5,96; N, 17,83, Cl (ионный), 12,89; H₂O, 2,46. Найдено: С, 52,25; Н, 5,86; N, 17,85; Cl (ионный), 12,10; H₂O, 1,52

ПРИМЕР 8

Трет-бутиловый эфир (8-цикlopентил-2-метилсульфанил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиридин-6-ил)-карбаминовой кислоты

К безводному трет-бутанолу (30 мл) добавляли 8-цикlopентил-2-метилсульфанил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-

d] пиридин-6-карбоновую кислоту (2,48 г, 8,02 ммоль), триэтиламин (0,974 г, 9,63 ммоль) и в течение 5 минут при перемешивании добавляли дифенилфосфорилазид (2,65 г, 9,63 ммоль). Полученную смесь нагревали при 75 °С в течение 18 час. Смесь фильтровали и твердое вещество промывали этилацетатом. Промывочную жидкость концентрировали до масла, обогащенного желаемым продуктом. Масло растирали с гексаном/диэтиловым эфиром и промывные жидкости фильтровали через силикагель и целит. Фильтрат концентрировали в вакууме с получением трет-бутилового эфира (8-цикlopентил-2-метилсульфанил-7-оксо-7,8-дигидро-пиrido[2,3-d]пиридин-6-ил)-карбаминовой кислоты в виде кристаллического твердого вещества (1,37 г, 45%). МС (APCI): M⁺ +1: Рассчитано, 377,16, Найдено 377,2.

ПРИМЕР 9

Трет-бутиловый эфир (8-цикlopентил-2-метансульфинил-7-оксо-7,8-дигидропиrido[2,3-d]пиридин-6-ил)-карбаминовой кислоты

Трет-бутиловый эфир (8-цикlopентил-2-метилсульфанил-7-оксо-7,8-дигидропиrido[2,3-d]пиридин-6-ил)-карбаминовой кислоты (1,3 г, 3,45 ммоль, полученный в соответствии с Примером 8) добавляли к смеси 50:50 дихлорметан/метанол (12 мл) с последующим добавлением 2-бензолсульфонил-3-фенилоксазиридина (1,08 г, 4,14 ммоль). Смесь перемешивали при 25 °С в течение 3,5 час, упаривали до масла и элюировали через силикагель хлороформом. Фракции, содержащие продукт, упаривали с получением трет-бутилового эфира (8-цикlopентил-2-метансульфинил-7-оксо-7,8-дигидропиrido[2,3-d]пиридин-6-ил)-карбаминовой кислоты в виде твердого вещества (1,2 г, 89%). МС (APCI); M⁺ +1: Рассчитано, 393,15, Найдено 393,1.

ПРИМЕР 10

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-трет-бутоксикарбониламино-8-цикlopентил-7-оксо-7,8-дигидропиrido[2,3-d]пиридин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты

Трет-бутиловый эфир (8-цикlopентил-2-метансульфинил-7-оксо-7,8-дигидропиrido[2,3-d]пиридин-6-ил)-карбаминовой кислоты 1,2 г, 3,06 мл, полученный в соответствии с Примером 9)

и трет-бутиловый эфир 4-(6-амино-пиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты (2,36 г, 8,48 ммоль) объединяли в толуоле (4 мл) и нагревали до 105°C в течение 12 час. Полученную пасту разбавляли толуолом, фильтровали, промывали толуолом и распределяли между диэтиловым эфиром и 1н лимонной кислотой. Смесь фильтровали, и твердое вещество промывали водой и диэтиловым эфиром. Твердое вещество затем растворяли в хлороформе, сушили над безводным сульфатом магния, фильтровали и фильтрат разбавляли диэтиловым эфиром с получением твердого осадка. Это твердое вещества собирали фильтрованием и сушили в вакууме с получением трет-бутилового эфира 4-[6-(6-трет-бутоксикарбониламино-8-цикlopентил-7-оксо-7,8-дигидро-пиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты в виде твердого вещества (0,311 г, 17%). МС (APCI) M⁺ +1; Рассчитано, 607,3, Найдено, 607,2.

ПРИМЕР 11

Гидрохлорид 6-амино-8-цикlopентил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-трет-бутоксикарбониламино-8-цикlopентил-7-оксо-7,8-дигидро-5-пиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (0,31 г, 0,511 ммоль), полученный как описано в примере 10, добавляли к смеси 1:1 хлороформ/метанол (20 мл) и смесь продували безводным газообразным хлористым водородом, затем перемешивали при комнатной температуре в течение 18 час. Полученное твердое вещество собирали фильтрованием, промывали диэтиловым эфиром и сушили в вакууме с получением гидрохлорида 6-амино-8-цикlopентил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде желтого твердого вещества (0,202 г, 100%). МС (APCI); M⁺ +1: Рассчитано, 407,48, Найдено, 407,4. Анализ для C₂₁H₂₆N₈O·1,25H₂O·2HCl: Рассчитано: С, 50,46; Н, 6,02; N, 22,14, Cl (ионный), 15,98; H₂O, 4,58. Найдено: С, 50,25; Н, 6,13; N, 22,32; Cl (ионный), 14,13; H₂O, 4,49

ПРИМЕР 12

Гидрохлорид 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-((S)-1-метил-1-пирролидин-2-ил)пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-

она

К безводному толуолу (4 мл) добавляли 5-(1-метилпирролидин-2-ил)-пиридин-2-иламин (1,19 г, 6,7 ммоль, полученный как описано в WO 01/70730) и 6-бром-8-цикlopентил-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (1,0 г, 2,81 ммоль) и смесь нагревали при 105°C в течение 1 час. Смесь охлаждали, фильтровали, промывали толуолом и диэтиловым эфиром и сушили в вакууме до получения твердого вещества (0,256 г). Твердое вещество растворяли в хлороформе (20 мл) и обрабатывали безводным газообразным хлористым водородом с получением смолистого осадка. Добавление метанола (2 мл) вызывало растворение осадка, и раствор добавляли к быстро перемешиваемому диэтиловому эфиру с получением белого осадка. Твердое вещество собирали фильтрованием, промывали диэтиловым эфиром и сушили в вакууме с получением гидрохлорида 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-((R)-1-метил-1-пирролидин-2-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (0,30 г, 23%) в виде белого твердого вещества. МС (APCI); M⁺ +1: Рассчитано, 469,13, Найдено, 469,1.

Анализ для C₂₂H₂₅BrN₆O·0,75H₂O·1,75HCl: Рассчитано: С, 48,33; Н, 5,20; N, 15,37, Cl (ионный), 11,34; H₂O, 2,47. Найдено: С, 48,23; Н, 5,29; N, 15,21; Cl (ионный), 11,55; H₂O, 3,81

ПРИМЕР 13

6-Бром-8-циклогексил-2-(пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

6-Бром-8-циклогексил-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (1,04 г, 2,81 ммоль) получали способом, описанным в WO 98/33798 и смешивали с 2-аминопиридином (2,5 г, 26,6 ммоль). Смесь нагревали без добавления растворителя до 92°C в течение 4 час с получением осажденного твердого вещества. Смесь фильтровали, когда ее температура находилась в пределах 24–60°C, и полученное твердое вещество промывали толуолом, затем хлороформом и сушили в вакууме с получением 6-бром-8-циклогексил-2-(пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде желтого твердого вещества (0,126 г,

17%). МС (APCI); $M^+ +1$: Рассчитано, 401,27, Найдено, 401,1. Анализ для $C_{18}H_{18}BrN_5O$: Рассчитано: С, 54,01; Н, 4,53; N, 17,50; Br, 19,96. Найдено: С, 53,87; Н, 4,52; N, 15,21; Br, 20,09.

ПРИМЕР 14

6-Бром-8-цикlopентил-2-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он: соединение с 6-метилникотинамидом

6-Бром-8-цикlopентил-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (1,09 г, 3,06 ммоль) и 6-аминоникотинамид (2,51 г, 18 ммоль) объединяли в толуоле (8 мл) и нагревали до 100°C в течение 18 час. Смесь затем разбавляли диметилсульфоксидом (8 мл) и нагревали до 120°C в течение 2 час. Смесь затем выливали в воду (120 мл) при быстром перемешивании. Добавляли диэтиловый эфир и образовавшееся твердое вещество собирали фильтрованием. Это твердое вещество промывали теплой смесью 1:1 этилацетат/тетрагидрофуран и сушили в вакууме с получением 6-бром-8-цикlopентил-2-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде желтого твердого вещества (0,233 г, 18%). МС (APCI); $M^+ +1$: Рассчитано, 429,06, Найдено, 429,1. Анализ для $C_{18}H_{17}BrN_6O_2$:

ПРИМЕР 15

6-Бром-8-цикlopентил-5-метил-2-(5-пиперизин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

6-Бром-8-цикlopентил-2-метансульфинил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (0,2 г, 0,54 ммоль, полученный в соответствии с Примером 5 WO 01/70741) и трет-бутиловый эфир 4-(6-аминопиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты (0,6 г, 2,16 ммоль) объединяли в толуоле (3 мл) и нагревали до 110°C в течение ночи. Реакцию гасили добавлением янтарного ангидрида (0,2 г) и давали охладиться с получением твердого вещества. Это твердое вещество суспендировали в CH_2Cl_2 и фильтровали с получением белого твердого вещества. Фильтрат промывали насыщенным водным раствором бикарбоната натрия, затем насыщенным водным раствором хлорида натрия и сушили над безводным сульфатом магния. Неочищенный продукт очищали хроматографией на силикагеле, элюируя смесью 75% этилацетата:25% гексана с получением трет-бутилового эфира

4-[6-(6-бром-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (0,04 г, 13%). МС (APCI) $M^+ +1$: Рассчитано, 584,19, Найдено, 584,1.

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-бром-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидро-пиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (0,04 г, 0,07 ммоль) суспендировали в CH_2Cl_2 (10 мл) и добавляли MeOH для получения раствора (до ~ 6 мл). Добавляли 2 М раствор HCl в простом эфире (10 мл) при перемешивании. Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в общем в течение 3 дней, затем растворители удаляли выпариванием при пониженном давлении. Оставшееся твердое вещество суспендировали в простом эфире и фильтровали с получением 6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он в виде желтого твердого вещества, которое сушили в вакууме при 50°C. МС (APCI); $M^+ +1$: Рассчитано, 486,15, Найдено, 486,1. Анализ для $\text{C}_{23}\text{H}_{26}\text{N}_7\text{OBr} \cdot 2,64\text{H}_2\text{O} \cdot 2,0\text{HCl}$: Рассчитано: С, 43,68; Н, 5,55; N, 16,21, Cl (ионный), 11,72. Найдено: С, 44,08; Н, 5,32; N, 15,23, Cl (ионный), 11,65.

ПРИМЕР 16

8-Цикlopентил-6-фтор-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

8-Цикlopентил-6-фтор-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (10,5 г, 37,9 ммоль) и 2-бензолсульфонил-3-фенилоксазиридин (11,8 г, 45,4 ммоль) объединяли в дихлорметане (120 мл) и перемешивали при комнатной температуре в течение 18 час. Смесь упаривали до масла, кристаллизовали из этилацетата/диэтилового эфира, фильтровали и сушили в вакууме с получением 8-цикlopентил-6-фтор-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде белого твердого вещества (8,88 г, 79,6%). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 8,94 (с, 1Н), 7,25 (д, 1Н), 6,06-5,99 (м, 1Н), 2,98 (с, 3Н), 2,28-2,21 (м, 2Н), 2,18-2,12 (м, 2Н), 2,02-1,94 (м, 2Н), 1,74-1,67 (м, 2Н).

ПРИМЕР 17

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-Циклопентил-6-фтор-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты

8-Циклопентил-6-фтор-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (2,0 г, 6,77 ммоль, полученный в соответствии с Примером 16) и трет-бутиловый эфир 4-(6-аминопиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты (6,0 г, 21 ммоль) добавляли к толуолу (8 мл) и нагревали до 98°C в течение 18 час. Смесь фильтровали, промывали толуолом и твердое вещество суспензировали в диэтиловом эфире. Смесь фильтровали и твердое вещество растворяли в хлороформе, промывали 1н раствором лимонной кислоты, насыщенным солевым раствором и сушили над безводным сульфатом магния. Неочищенный продукт растирали с диэтиловым эфиром и сушили в вакууме с получением трет-бутилового эфира 4-[6-(8-цикlopентил-6-фтор-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты в виде твердого вещества (0,88 г, 25%). МС (APCI) $M^+ +1$: Рассчитано, 510,3, Найдено 510,2.

ПРИМЕР 18

Гидрохлорид 8-Циклопентил-6-фтор-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopентил-6-фтор-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (0,195 г, 0,38 ммоль), полученный как описано в примере 17, растворяли в смеси 1:1 хлороформ/метанол (8 мл), продували безводным газообразным хлористым водородом и перемешивали в течение 2,5 час при комнатной температуре. К смеси добавляли диэтиловый эфир (15 мл) с получением осадка, который фильтровали, промывали простым эфиром и сушили в вакууме с получением гидрохлорида 8-цикlopентил-6-фтор-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде желтого твердого вещества (0,177 г, 88%). МС (APCI); $M^+ +1$: Рассчитано, 410,46, Найдено, 410,3. Анализ для $C_{21}H_{24}N_7O \cdot 1,0H_2O \cdot 2,0HCl$: Рассчитано: С, 50,73; Н, 5,75; N, 19,46, Cl (ионный), 13,77; H_2O , 1,41. Найдено: С, 50,41; Н, 5,64; N, 19,59; Cl (ионный), 14,16; H_2O , 3,60.

ПРИМЕР 19

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopентил-6-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты

8-Цикlopентил-6-метил-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (1,0 г, 3,43 ммоль) добавляли к трет-бутиловому эфиру 4-(6-аминопиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты (1,91 г, 6,86 ммоль) в толуоле (5 мл). Смесь нагревали до 100°C в течение 18 час, затем обрабатывали диэтиловым эфиром с получением осадка. Этот осадок собирали фильтрованием, затем сушили в вакууме с получением трет-бутилового эфира 4-[6-(8-цикlopентил-6-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты в виде желтого твердого вещества (0,411 г). МС (APCI) M⁺ +1: Рассчитано, 506,28, Найдено 506,2.

ПРИМЕР 20

Гидрохлорид 8-цикlopентил-6-метил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopентил-6-метил-7-оксо-7,8-дигидро-пиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (0,411 г, 0,813 ммоль), полученный как описано в примере 19, растворяли в 1:1 смеси метанол/хлороформ, продували безводным газообразным хлористым водородом, перемешивали в течение 2 час при комнатной температуре и при добавлении диэтилового эфира получали осаждение твердого вещества. Сусpenзию фильтровали и остаток сушили в вакууме с получением гидрохлорида 8-цикlopентил-6-метил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде желтого твердого вещества (0,393 г). (APCI); M⁺ +1: Рассчитано, 406,50, Найдено, 406,2. Анализ для C₂₂H₂₇N₇O·2,85H₂O·2,2HCl: Рассчитано: С, 49,20; Н, 6,55; N, 18,26, Cl (ионный), 14,52; H₂O, 9,56 Найдено: С, 49,43; Н, 6,32; N, 17,87; Cl (ионный), 14,38 ; H₂O, 7,35

ПРИМЕР 21

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopентил-6-изобутокси-7-оксо-7,8-дигидро-пиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)пиридин-3-

ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты

60% Гидрид натрия в масле (0,182 г, 4,4 ммоль) промывали тексаном и добавляли к 2-метил-1-пропанолу (10 мл). Эта смесь бурно выделяла газ и образовывала раствор. К полученному раствору добавляли трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopентил-6-фтор-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (0,225 г, 0,44 ммоль, полученный как описано в примере 17) и смесь нагревали при 95°C в течение 72 час. Растворители выпаривали и остаток растворяли в диэтиловом эфире, затем фильтровали. Фильтрат упаривали с получением трет-бутилового эфира 4-[6-(8-цикlopентил-6-изобутокси-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты в виде кристаллического твердого вещества (0,092 г, 37%). МС (APCI) $M^+ + 1$: Рассчитано, 564,3, Найдено 564,3.

ПРИМЕР 22

Гидрохлорид 8-цикlopентил-6-изобутокси-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopентил-6-изобутокси-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (0,067 г, 0,119 ммоль) растворяли в хлороформе (5 мл), охлаждали до 0°C. Полученный раствор продували безводным газообразным хлористым водородом и закупоривали на 3 час. К смеси добавляли диэтиловый эфир с получением осадка, который отфильтровывали и сушили в вакууме с получением гидрохлорида 8-цикlopентил-6-изобутокси-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде твердого вещества (0,056 г). МС (APCI); $M^+ + 1$: Рассчитано, 464,5, Найдено, 464,3. Анализ для $C_{25}H_{33}N_7O_2 \cdot 1,0H_2O \cdot 2,0HCl$: Рассчитано: С, 54,15; Н, 6,72; N, 17,68, Cl (ионный), 12,78; H_2O , 3,25. Найдено: С, 54,18; Н, 6,98; N, 17,51; Cl (ионный), 12,15; H_2O , 2,60.

ПРИМЕР 23

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-бензил-8-цикlopентил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты

6-Бензил-8-цикlopентил-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (0,64 г, 1,74 ммоль) и трет-бутиловый эфир 4-(6-аминопиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты (0,87 г, 2,96 ммоль) в толуоле (10 мл) нагревали до 95°C в течение 28 час. Реакционной смеси давали охладиться, затем хроматографировали на силикагеле с использованием градиента от 20 до 50% этилацетата в гексане. Содержащие продукт фракции упаривали и остаток растирали с ацетонитрилом с получением твердого вещества. Это твердое вещество собирали фильтрованием и сушили в вакууме с получением трет-бутилового эфира 4-[6-(6-бензил-8-цикlopентил-7-оксо-7,8-дигидро-пиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (0,201 г, 19,8%). МС (APCI) $M^+ + 1$: Рассчитано, 582,31, Найдено, 582,3.

ПРИМЕР 24

Гидрохлорид 6-бензил-8-цикlopентил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-бензил-8-цикlopентил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (0,21 г, 0,36 ммоль), полученный как описано в примере 23, растворяли в смеси 1:1 хлороформ/метанол (15 мл), продували безводным газообразным хлористым водородом и закупоривали на 3 час. Смесь выливали в диэтиловый эфир (50 мл) с получением осадка, который фильтровали и сушили в вакууме с получением гидрохлорида 6-бензил-8-цикlopентил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (0,162 г). Анализ для $C_{28}H_{31}N_7 \cdot 1,5H_2O \cdot 1,5HCl$: Рассчитано: С, 57,26; Н, 6,09; N, 16,69, Cl (ионный), 9,05; H_2O , 4,60. Найдено: С, 57,95; Н, 6,23; N, 16,80; Cl (ионный), 9,87; H_2O , 4,59.

ПРИМЕР 25

6-Бромметил-8-цикlopентил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

8-Цикlopентил-6-метил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (3,5 г, 12,7 ммоль) и N-бромсукцинимид (2,6 г, 14,6 ммоль) в тетрахлориде углерода (100 мл) подвергали воздействию ультрафиолетового света, давая температуре достичь

45°С в течение 3 час. Смесь фильтровали, промывали разбавленным раствором сульфита натрия, затем насыщенным солевым раствором и сушили над безводным сульфатом магния. Неочищенный продукт хроматографировали на силикагеле, элюируя смесью 1:1 этилацетат:гексан с получением 6-бромметил-8-цикlopентил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде кристаллического твердого вещества (1,46 г, выход 32%), т.пл. 103-105°С.

ПРИМЕР 26

8-Цикlopентил-2-метилсульфанил-7-оксо-7,8-дигидро-пиридо[2,3-d]пиrimидин-6-илметиловый эфир уксусной кислоты

6-Бромметил-8-цикlopентил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (1,33 г, 3,75 ммоль), полученный как описано в примере 25, и ацетат серебра (1,03 г, 6,2 ммоль) добавляли к ледяной уксусной кислоте (10 мл) и нагревали до 110°С в течение 5 час. Растворители затем выпаривали при пониженном давлении и полученный остаток суспензировали в этилацетате и фильтровали. Полученное твердое вещество перекристаллизовывали из этилацетата с получением 8-цикlopентил-2-метилсульфанил-7-оксо-7,8-дигидро-пиридо[2,3-d]пиrimидин-6-илметилового эфира уксусной кислоты в виде твердого вещества (0,89 г, 71%). МС (APCI) M⁺ +1; Рассчитано 334,11, Найдено 334,2.

ПРИМЕР 27

8-Цикlopентил-2-метансульфинил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-илметиловый эфир уксусной кислоты

8-Цикlopентил-2-метилсульфанил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-илметиловый эфир уксусной кислоты (0,85 г, 2,55 ммоль), полученный как описано в примере 26, и 2-бензолсульфонил-3-фенилоксазиридин (0,8 г, 3,06 ммоль) смешивали в дихлорметане (20 мл) и перемешивали при комнатной температуре в течение 5 час. К полученной смеси добавляли диэтиловый эфир с получением твердого осадка, который отфильтровывали и сушили в вакууме с получением 8-цикlopентил-2-метансульфинил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-илметилового эфира уксусной кислоты в виде твердого вещества

(0,81 г, (91%). МС (APCI) $M^+ +1$; Рассчитано 350,41, Найдено 350,2.

ПРИМЕР 28

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-ацетоксиметил-8-цикlopентил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты

8-Цикlopентил-2-метансульфинил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-илметиловый эфир уксусной кислоты (0,80 г, 2,29 ммоль), полученный как описано в примере 27, и трет-бутиловый эфир 4-(6-аминопиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты (1,17 г, 4,20 ммоль) добавляли к толуолу (8 мл) и нагревали до 96°C в течение 6 час. Реакционной смеси давали охладиться, затем фильтровали и остаток промывали толуолом. Полученное твердое вещество сушили в вакууме, затем перекристаллизовывали из смеси хлороформ/диэтиловый эфир с получением трет-бутилового эфира 4-[6-(6-ацетоксиметил-8-цикlopентил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты в виде твердого вещества (0,213 г, 16,5%). МС (APCI) $M^+ +1$; Рассчитано, 564,2, Найдено, 564,3.

ПРИМЕР 29

Гидрохлорид 8-цикlopентил-6-гидроксиметил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-ацетоксиметил-8-цикlopентил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (0,21 г, 0,36 ммоль), полученный как описано в примере 28, растворяли в смеси 1:1 хлороформ:метанол (8 мл) и раствор продували безводным газообразным хлористым водородом, затем оставляли для перемешивания в течение 3 час при комнатной температуре. Полученную смесь добавляли к диэтиловому эфиру (50 мл) с получением твердого вещества, которое собирали фильтрованием, промывали диэтиловым эфиром, затем сушили в вакууме с получением гидрохлорида 8-цикlopентил-6-гидроксиметил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде твердого вещества (0,17 г, 93%). МС (APCI); $M^+ +1$:

Рассчитано, 422,5, Найдено, 422,2. Анализ для
 $C_{22}H_{27}N_7O_2 \cdot 1,0H_2O \cdot 2,0HCl$: Рассчитано: С, 51,56; Н, 6,10; N, 19,13, Cl (ионный), 13,84; H₂O, 3,51. Найдено: С, 51,13; Н, 5,95; N, 19,05; Cl (ионный), 13,70; H₂O, 0,67.

ПРИМЕР 30

Этиловый эфир 2-[5-(4-трет-бутоксикарбонил-пиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-карбоновой кислоты

Смесь 6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (442 мг, 1,25 ммоль, полученный в соответствии с Примером 9 WO 01/70741), Pd(OAc)₂ (312 мг, 1,4 ммоль), бис(дифенилfosфин)пропана (400 мг, 0,97 ммоль) и N,N-дизопропилэтиламина (1,1 г, 8,87 ммоль) в EtOH (20 мл) перемешивали при давлении CO ~600 ф/дюйм² и нагревали до 100°C в течение 16 час. Полученный таким образом раствор фильтровали и фильтрат концентрировали при пониженном давлении с получением оранжевого масла, которое очищали хроматографией (20% этилацетат/гексан) с получением этилового эфира 8-цикlopентил-5-метил-2-метилсульфанил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-карбоновой кислоты в виде масла (138 мг, выход 36%). M⁺ +1: Рассчитано. 348,4, Найдено, 348,2.

Этиловый эфир 8-цикlopентил-5-метил-2-метилсульфанил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-карбоновой кислоты (138 мг, 0,40 ммоль) растворяли в CH₂Cl₂ (6 мл) и добавляли 2-бензолсульфонил-3-фенилоксазиридин (155 мг, 0,6 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 18 час, затем растворитель удаляли при пониженном давлении и оставшийся остаток очищали препаративной ТСХ (50% этилацетат/гексан). Более полярную, содержащую продукт фракцию экстрагировали в CH₂Cl₂ и растворитель выпаривали с получением этилового эфира 8-цикlopентил-2-метансульфинил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-карбоновой кислоты в виде белого твердого вещества (110 мг, 75,7%). M⁺ +1: Рассчитано. 364,4, Найдено 364,2.

Раствор этилового эфира 8-цикlopентил-2-метансульфинил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-карбоновой

кислоты (110 мг, 0,30 ммоль) и трет-бутилового эфира 4-(6-аминопиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты (310 мг, 1,1 ммоль) в толуоле нагревали при 100°C в течение 10 час и затем охлаждали до комнатной температуры. К реакционной смеси добавляли диэтиловый эфир и получали осаждение продукта. Этот осадок собирали фильтрованием и сушили с получением этилового эфира 2-[5-(4-трет-бутоксикарбонилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8-циклопентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-карбоновой кислоты (50 мг, 29%). $M^+ + 1$: Рассчитано. 578,3, Найдено 578,4.

ПРИМЕР 31

Этиловый эфир 8-циклопентил-5-метил-7-оксо-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-карбоновой кислоты, гидрохлорид

Безводный газообразный HCl барботировали через а раствор этилового эфира 2-[5-(4-трет-бутоксикарбонилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8-циклопентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-карбоновой кислоты (50 мг, 0,086 ммоль, полученный как описано в примере 30) в CH₂Cl₂/EtOH при комнатной температуре и реакционную смесь перемешивали в течение 24 час. К реакционной смеси добавляли диэтиловый эфир и получали осаждение твердого вещества, которое выделяли и сушили с получением гидрохлорида этилового эфира 8-циклопентил-5-метил-7-оксо-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-карбоновой кислоты в виде желтого твердого вещества (12 мг, 29%). т.пл. 216-218°C. $M^+ + 1$: Рассчитано. 478,6, Найдено 478,1. ВЭЖХ, время удерживания: 5,77 мин.

ПРИМЕР 32

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-ацетил-8-циклопентил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-илпиперазин-1-карбоновой кислоты:

Трибутил(1-этоксивинил)олово (0,39 мл, 1,15 ммоль) добавляли к смеси трет-бутилового эфира 4-[6-(6-бром-8-циклопентил-7-оксо-7)8-дигидро-пиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (440 мг,

0,77 ммоль), полученного как описано в примере 2, и тетракис(трифенилfosфин)палладия(0) (88 мг, 0,077 ммоль) в толуоле (5 мл). Реакционную смесь нагревали при 110 °C в течение 1 час, затем охлаждали до комнатной температуры. Образованное твердое вещество собирали фильтрованием и промывали толуолом, затем сушили с получением трет-бутилового эфира 4-[6-(6-ацетил-8-цикlopентил-7-оксо-7,8-дигидро-пиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты. $M^{+}+1$: Рассчитано. 534,6, Найдено 534,2.

ПРИМЕР 33

Гидрохлорид 6-ацетил-8-цикlopентил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она

Безводный газообразный HCl барботировали через раствор трет-бутилового эфира 4-[6-(6-ацетил-8-цикlopентил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (398 мг, 0,74 ммоль, полученный как описано в Примере 32), в MeOH/CH₂Cl₂ (10 мл/10 мл) при комнатной температуре в течение ~ 5мин. Реакционную смесь перемешивали в течение ночи и затем растворитель удаляли при пониженном давлении. Оставшееся твердое вещество растирали с горячим этилацетатом и сушили с получением гидрохлорида 6-ацетил-8-цикlopентил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (329 мг, 76%). т.пл. > 300 °C. Анал. Рассчитано для C₂₃H₂₇N₇O₂·4,25HCl: С, 46,94; Н, 5,35; N, 16,66. Найдено: С, 46,77; Н, 5,33; N, 16,30. $M^{+}+1$: Рассчитано: 434,2, Найдено 434,2.

ПРИМЕР 34

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-бром-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты.

Суспензию 6-бром-8-цикlopентил-2-метансульфинил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (10,00 г, 0,027 моль, полученного как описано в примере 6 WO 01/707041, включенного в данную заявку посредством ссылки) и 10,37 г (0,0373 моль) трет-бутилового эфира 4-(6-аминопиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты в толуоле (100 мл) нагревали в атмосфере азота на

масляной бане в течение 7 час. Тонкослойная хроматография (SiO_2 , 10% MeOH/DCM) показала сохранение обоих исходных веществ. Суспензию нагревали при кипячении с обратным холодильником еще в течение 18 час. Полученную суспензию охлаждали до комнатной температуры и фильтровали с получением трет-бутилового эфира 4-[6-(6-бром-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пирамидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пiperазин-1-карбоновой кислоты (5,93 г, 38%). т.пл. $>250^\circ\text{C}$. МС (APCI); M^++1 : Рассчитано, 584,2, Найдено, 584,2

ПРИМЕР 35

Трет-бутиловый эфир 4-[6-[8-цикlopентил-6-(1-этокси-винил)-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пирамидин-2-иламино]-пиридин-3-ил]-пiperазин-1-карбоновой кислоты.

Суспензию трет-бутилового эфира 4-[6-(6-бром-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пирамидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пiperазин-1-карбоновой кислоты (5,93 г, 0,010 моль, полученный как описано в примере 34), тетракис(трифенилфосфин)палладия(0) (1,40 г, 0,00121 моль) и трибутил(1-этокси-винил)олова (5,32 мл, 0,0157 моль) в толуоле (30 мл) нагревали при кипячении с обратным холодильником в течение 3,5 час. Смесь охлаждали и фильтровали с получением твердого вещества. Очистка твердого вещества хроматографией на силикагеле с использованием градиента 5-66% этилацетат/гексан в течение 15 минут давала трет-бутиловый эфир 4-[6-[8-цикlopентил-6-(1-этокси-винил)-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пирамидин-2-иламино]-пиридин-3-ил]-пiperазин-1-карбоновой кислоты в виде желтой пены (4,50 г, 78%). МС (APCI) M^++1 ; Рассчитано 576,2, Найдено, 576,3.

ПРИМЕР 36

Гидрохлорид 6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-(5-пiperазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пирамидин-7-она.

Газообразный хлористый водород барботировали в охлаждаемый на ледяной бане раствор трет-бутилового эфира 4-[6-[8-цикlopентил-6-(1-этокси-винил)-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пирамидин-2-иламино-пиридин-3-ил]-пiperазин-1-карбоновой кислоты (4,50 г, 0,00783 моль, полученный как

описано в примере 35) в DCM (100 мл). Полученную суспензию закупоривали и перемешивали при комнатной температуре в течение ночи, затем разбавляли диэтиловым эфиром (200 мл). Твердое вещество собирали фильтрованием, промывали диэтиловым эфиром и сушили с получением гидрохлоридной соли 6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде желтого твердого вещества (4,01 г, 92%). т.пл. 200°C. ВЭЖХ, C18 с обращенной фазой, градиент 10-95% 0,1%TFA/CH₃CN в 0,1%TFA/H₂O в течение 22 минут: 99,0% при 11,04 мин. МС (APCI); M⁺+1: Рассчитано, 448,2, Найдено, 448,3. Анал. Рассчитано для C₂₄H₂₉N₇O₂·2,4H₂O·1,85HCl: С, 51,64; Н, 6,44; N, 17,56, Cl (всего), 11,75. Найдено: С, 51,31; Н, 6,41; N, 17,20; Cl (всего), 12,11.

ПРИМЕР 37

6-Бром-8-цикlopентил-5-метил-2-(пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

Смесь 6-бром-8-цикlopентил-2-метансульфинил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (370 мг, 1 ммоль, полученный как описано в примере 6 WO 01/707041, который включен в настоящую заявку посредством ссылки) и 2-аминопиридина (140 мг, 1,5 ммоль) в толуоле (5 мл) нагревали при 110 °C в течение 18 час, затем охлаждали до комнатной температуры. Образованное твердое вещество собирали фильтрованием и промывали толуолом, затем ацетоном и сушили в вакууме с получением 6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-(пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде твердого вещества бежевого цвета (22 мг, 30%). т.пл. 267~268°C. Анал. Рассчитано для C₁₈H₁₈BrN₅O·0,33H₂O: С, 53,22; Н, 4,63; N, 17,24. Найдено: С, 52,88; Н, 4,38; N, 17,04.

ПРИМЕР 38

6-Бром-8-цикlopентил-2-(пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

6-Бром-8-цикlopентил-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он и 2-аминопиридин подвергали взаимодействию в соответствии с методикой, описанной в примере 37, с получением 6-бром-8-цикlopентил-2-(пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она с выходом 37%, т.пл.: 273-275°C. Анал.

Рассчитано для $C_{17}H_{16}BrN_5O \cdot 0,1 H_2O$: С, 52,62; Н, 4,21; N, 18,05.
 Найдено: С, 52,23; Н, 4,10; N, 17,91. $M^+ + 1$: Рассчитано: 386,05,
 Найдено 385,9.

ПРИМЕР 39

Этиловый эфир 8-цикlopентил-2-метилсульфанил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-карбоновой кислоты

К этиловому эфиру 4-цикlopентиламино-2-метилсульфанилпиримидин-5-карбоновой кислоты (92 г, 8 ммоль) в ТГФ (80 мл) при $-20^\circ C$ в атмосфере азота добавляли пиридин (2,6 мл, 32 ммоль), а затем $TiCl_4$ (1,75 мл, 16 ммоль) в CH_2Cl_2 (20 мл). Охлаждающую баню удаляли и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 1 часа. Реакцию гасили водой (10 мл), затем разбавляли простым эфиром и промывали три раза насыщенным водным раствором хлорида аммония, затем один раз насыщенным солевым раствором. Органический слой сушили над безводным сульфатом магния. После удаления осушителей и выпаривания растворителя получали желтое масло, которое использовали без дополнительной очистки. Это масло растворяли в безводном ДМФА (150 мл) и обрабатывали 1,8-диазабицикло[5,4,0]ундец-7-еном (119 (мкл, 0,8 ммоль)). Полученный раствор нагревали до $80^\circ C$ в течение 1 часа, затем давали охладиться до комнатной температуры и разбавляли этилацетатом. Полученную смесь промывали водой, затем насыщенным водным раствором хлорида аммония (3 раза), затем насыщенным солевым раствором. Органический слой сушили над безводным сульфатом магния, затем фильтровали и растворители удаляли в вакууме с получением коричневого масла, которое кристаллизовалось при выдерживании при комнатной температуре с получением желтого твердого вещества. Это твердое вещество собирали фильтрованием и промывали этилацетатом, затем сушили в вакууме. Фильтрат концентрировали и хроматографировали на силикагеле, элюируя 20-50% этилацетата в гексане с получением, после удаления растворителей, дополнительного продукта в виде твердого вещества. Два твердых вещества объединяли с получением желаемого продукта, этилового эфира 8-цикlopентил-2-метилсульфанил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-

карбоновой кислоты (1,2 г,), с общим выходом от двух стадий 42%. ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 8,64 (с, 1H), 8,23 (с, 1H), 5,90-5,99 (м, 1H), 4,37 (кв., $J=1,8$ Гц, 2H), 2,60 (с, 3H), 2,27-2,35 (м, 2H), 2,02-2,10 (м, 2H), 1,81-1,89 (м, 2H), 1,63-1,70 (м, 2H), 1,37 (т, $J=7$ Гц, 3H).

ПРИМЕР 40

Этиловый эфир 8-цикlopентил-2-метансульфинил-7-оксо-7,8-дигидро-пиридо[2,3-d]пиrimидин-6-карбоновой кислоты

Этиловый эфир 8-цикlopентил-2-метилсульфанил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-карбоновой кислоты (1,2 г, 3,6 моль) растворяли в CH_2Cl_2 (20 мл) и обрабатывали 2-бензолсульфонил-3-фенилоксазиридином (1,13 г, 4,32 моль) при комнатной температуре и перемешивали в течение 1 дня. После концентрации при пониженном давлении неочищенную реакционную смесь хроматографировали на силикагеле, элюируя этилацетатом, с получением этилового эфира 8-цикlopентил-2-метансульфинил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-карбоновой кислоты в виде белого твердого вещества (0,85 г, 68%). МС (APCI); M^++1 : Рассчитано, 350,1, Найдено 350,0.

ПРИМЕР 41

Трет-бутиловый эфир 4-(6-нитропиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты

5-Бром-2-нитропиридин (203 г, 1,365 моль), иодид тетра-н-бутиламмония (25,2 г, 0,068 моль), пиперазин (152,8 г, 1,774 моль) и карбонат калия (207,44 г, 1,50 моль) смешивали в ДМСО (2,6 л). Реакционную смесь нагревали до 8°C и при помощи экзотермической реакции доводили до 100°C. Смеси давали охладиться до 80°C и поддерживали при этой температуре в течение ночи. После того, как смеси давали охладиться до комнатной температуры, реакционную смесь выливали в воду (7 л) и полученное твердое вещество собирали фильтрованием. Это твердое вещество дважды растирали с дихлорметаном (каждый раз по 1 л). Водный маточный раствор экстрагировали хлороформом (4 x 2 л) и объединенные органические слои промывали водой (2 л), затем насыщенным солевым раствором (2 л). Осуществляли обратную

экстракцию маточного раствора хлороформом (3 x 2 л), а затем промывали насыщенным солевым раствором (1 5 л). Объединенные органические экстракты концентрировали с получением оранжевого твердого вещества (490,46 г), которое использовали без дополнительной очистки. Это твердое вещество растворяли в ТГФ (2 л) и добавляли воду (500 мл) и бикарбонат натрия (119,22 г, 1,419 моль) с последующим добавлением по порциям ди-трет-бутил дикарбоната (262 г, 1,2 моль) в течение 2,5 час так, чтобы температура не повышалась выше 26°C. Через 3 часа летучие вещества удаляли при пониженном давлении и остаток разбавляли водой (1 л) и экстрагировали дихлорметаном (3x1 л). Органические слои объединяли и промывали водой (1 л). Этую воду затем обратно экстрагировали дополнительным количеством дихлорметана (300 мл). Органические экстракты объединяли и сушили сульфатом магния, фильтровали, и концентрировали с получением коричневого твердого вещества. Это вещество нагревали в 2,0 л этилацетата до 60°C. Пока температура находилась на уровне 60°C, твердые вещества удаляли фильтрованием с получением продукта трет-бутилового эфира 4-(6-нитропиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты в виде оранжевого твердого вещества (190,93 г, 62%).

ПРИМЕР 42

Трет-бутиловый эфир 4-(6-аминопиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты

Трет-бутиловый эфир 4-(6-нитропиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты (83 г, 0,269 моль) в метаноле (1,3 л) плюс никель Ренея (15 г, 50% суспензия в воде) помещали в аппарат Парра для встряхивания и гидрировали при давлении водорода 50 ф/дюйм² в течение 5 час. Реакционную смесь фильтровали через слой целита и концентрировали до получения коричневого твердого вещества. Это вещество растирали с диэтиловым эфиром (120 мл) в течение 4 час. Добавляли гептан и смесь охлаждали до 0°C в течение 45 мин. Твердое вещество собирали фильтрованием и сушили с получением продукта трет-бутилового эфира 4-(6-аминопиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты в виде желтовато-коричневого твердого вещества (62,46 г, 83%). т.пл. 130-132°C.

MS (ESI); M⁺+1: Рассчитано, 279,2, Найдено 279. Анал. Рассчитано для C₁₄H₂₂N₄O₃: С, 60,41; Н, 7,97; N, 20,13. Найдено; С, 60,45; Н, 7,60; N, 19,87.

ПРИМЕР 43

6-Бром-8-циклогексил-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он

8-Циклогексил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он (4 г, 14,5 ммоль) растворяли в диметилформамиде (100 мл) и к полученному раствору добавляли N-бромсукцинимид (3,9 г, 21,8 ммоль) и бензоилпероксид (0,53 г, 2,2 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 дней, затем разбавляли этилацетатом и промывали водой, затем дважды промывали насыщенным водным раствором бикарбоната натрия. Органический слой сушили над сульфатом магния, фильтровали и упаривали с получением 6-бром-8-циклогексил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-она в виде кремового твердого вещества (8 г). Этот неочищенный промежуточный продукт снова растворяли в CH₂Cl₂ и обрабатывали 2-бензолсульфонил-3-фенилоксазиридином (3,78 г, 14,5 ммоль). Полученный раствор перемешивали при комнатной температуре в течение ночи, затем концентрировали при пониженном давлении и хроматографировали на силикагеле с элюированием этилацетатом. 6-Бром-8-циклогексил-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он получали в виде бесцветного твердого вещества (3,72 г, 67%). ¹Н ЯМР δ (400 МГц, CDCl₃) 8,90 (с, 1H), 8,13 (с, 1H), 5,41 (ушир.с, 1H), 2,96 (с, 3H), 2,58-1,70 (м, 2H), 1,87 (ушир.д, J=13 Гц, 2H), 1,31-1,47 (м, 2H), 1,28 (т, J=3 Гц, 2H).

ПРИМЕР 44

6-Бром-8-цикlopентил-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он

8-Цикlopентил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он (5 г, 19 ммоль) сусpendingировали в диметилформамиде (80 мл) и обрабатывали N-бромсукцинимидом (5,1 г, 28,7 ммоль) и бензоилпероксидом (0,7 г, 2,87 ммоль). После перемешивания при комнатной температуре в течение 5 час реакционную смесь

разбавляли этилацетатом и промывали водой, насыщенным водным раствором бикарбоната натрия и насыщенным солевым раствором, затем органический слой сушили над сульфатом магния. После фильтрации и удаления растворителя неочищенный продукт хроматографировали на силикагеле, элюируя смесью 20% этилацетата:80% гексана с получением 6-бром-8-цикlopентил-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде хлопьевидного белого твердого вещества (4,2 г, 65%). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 8,56 (с, 1H), 7,98 (с, 1H), 5,97-6,05 (м, 1H), 2,59 (с, 3H), 2,22-2,29 (м, 2H), 2,06-2,07 (м, 2H), 1,86-1,88 (м, 2H), 1,64-1,68 (м, 2H).

ПРИМЕР 45

8-Цикlopентил-6-иод-5-метил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

8-Цикlopентил-5-метил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он в виде сульфидного соединения (7,03 г, 25,51 ммоль) и иод (7,12 г, 28,06 ммоль) объединяли в безводном дихлорметане (120 мл). Смесь закрывали от света и перемешивали при комнатной температуре в течение 27 минут. Добавляли одной порцией бис(трифторацетокси)иодбензол (13,16 г, 30,61 ммоль) и реакционную смесь нагревали до 37°C в течение 2 час, затем охлаждали до комнатной температуры в течение 2 час. Добавляли 50% водный раствор (мас/об) тиосульфата натрия (114 мл) и обе фазы перемешивали в течение 30 минут, а затем разделяли. Водную фазу экстрагировали дихлорметаном (50 мл) и объединенные органические фазы промывали 50% водным раствором (мас/об) тиосульфата натрия (50 мл) и водой (4 x 130 мл). Органическую фазу сушили, фильтровали и концентрировали в вакууме с получением неочищенного продукта, который очищали хроматографией (15% гептан/дихлорметан) с получением 8-цикlopентил-6-иод-5-метил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (5,94 г, 58%) в виде белого твердого вещества. MS (ESI); M^++1 : Рассчитано, 401, Найдено 401. ^1H ЯМР δ (300 МГц, CDCl_3) 8,91 (с, 1H), 6,12-6,00 (м, 1H), 2,70 (с, 3H), 2,62 (с, 3H), 2,30-2,24 (м, 2H), 2,15-2,08 (м, 2H), 1,93-

1,81 (м, 2H), 1,75-1,57 (м, 2H).

ПРИМЕР 46

8-Циклопентил-6-иод-2-метансульфинил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

8-Циклопентил-6-иод-5-метил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (1,51 г, 3,76 ммоль) и 2-бензолсульфонил-3-фенилоксазиридин (0,98 г, 3,76 ммоль) объединяли в дихлорметане (14 мл) и перемешивали при комнатной температуре до полного исчезновения исходного вещества. Растворитель удаляли в вакууме и остаток очищали хроматографией (градиент 50% этилацетата в гептане до 100% этилацетата) с получением 8-цикlopентил-6-иод-2-метансульфинил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (1,16 г, 74%) в виде белого твердого вещества. MS (ESI); M⁺+1: Рассчитано, 418, Найдено 418. ¹H ЯМР δ (300 МГц, CDCl₃) 9,13 (с, 1H), 6,14-6,02 (м, 1H), 2,98 (с, 3H), 2,80 (с, 3H), 2,27-2,06 (м, 4H), 2,00-1,87 (м, 2H), 1,72-1,63 (м, 2H).

ПРИМЕР 47

6-Бром-8-цикlopентил-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

Получали из 6-бром-8-цикlopентил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в соответствии с процедурой, описанной для 8-цикlopентил-6-иод-2-метансульфинил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она. MC (APCI) Рассчитано для C₁₃H₁₄BrN₃O₂S: 357,355,0. Найдено: 358 (M+1), 356. ¹H ЯМР δ (400 МГц, ДМСО-d₆) 9,14 (с, 1H), 8,63 (с, 1H), 5,91-5,86 (м, 1H), 2,89 (с, 3H), 2,15 (широк.с., 2H), 2,04 (широк.с., 2H), 1,87-1,79 (м, 2H), 1,61-1,58 (м, 2H).

ПРИМЕР 48

6-Бром-8-цикlopентил-2-метансульфинил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

Получали из 6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в соответствии с процедурой, описанной для 8-цикlopентил-6-иод-2-метансульфинил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она. MC (APCI) Рассчитано для

$C_{14}H_{16}BrN_3O_2S$: 371,01, 369,01. Найдено: 372,9 (M+1), 371,9. 1H ЯМР δ (400 МГц, $CDCl_3$) 9,01 (с, 1H), 6,06-5,97 (м, 1H), 2,93 (с, 3H), 2,67 (с, 3H), 2,21-2,11 (м, 2H), 2,10-2,04 (м, 2H), 1,94-1,87 (м, 2H), 1,67-1,62 (м, 2H).

ПРИМЕР 49

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopентил-6-иод-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты

8-Цикlopентил-6-иод-2-метансульфинил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (100 мг, 0,240 ммоль) и 2-амино-4-трет-бутиксикарбонилпиперазинилпиридин (96 мг, 0,34 ммоль) в безводном толуоле (3 мл) нагревали до 110-120°C в герметично закрытой пробирке в течение 42 час. Смесь охлаждали до комнатной температуры и разбавляли дихлорметаном (20 мл). Полученную смесь промывали водой (10 мл) и насыщенным солевым раствором (10 мл), затем сушили над безводным сульфатом натрия, декантировали и концентрировали при пониженном давлении до получения твердого вещества, которое растирали с толуолом с получением трет-бутилового эфира 4-[6-(8-цикlopентил-6-иод-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (63 мг, 41%) в виде желтовато-оранжевого твердого вещества. MS (ESI); M^++1 : Рассчитано, 632, Найдено 632. 1H ЯМР δ (300 МГц, $CDCl_3$) 8,88 (с, 1H), 8,73 (широк.с, 1H), 8,19 (д, $J=9,1$ Гц, 1H), 8,08 (д, $J=2,8$ Гц, 1H), 7,33 (дд, $J=3,9,1$ Гц, 1H), 5,99 (пент., $J=8,7$ Гц, 1H), 3,64-3,60 (м, 4H), 3,15-3,11 (м, 4H), 2,69 (с, 3H), 2,35-2,28 (м, 2H), 2,13-2,09 (м, 2H), 1,89-1,86 (м, 2H), 1,71-1,63 (м, 2H), 1,50 (с, 9H).

ПРИМЕР 50

8-Цикlopентил-6-иод-5-метил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopентил-6-иод-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (60 мг, 0,096 ммоль) и безводный дихлорметан (4 мл) в атмосфере азота по каплям в

течение 10 минут обрабатывали трифторуксусной кислотой (0,4 мл, 5 ммоль). После перемешивания в течение 2,6 час реакционную смесь концентрировали при пониженном давлении. Полученный остаток растворяли в дихлорметане (2x2 мл) и концентрировали при пониженном давлении. Остаток затем растирали с безводным этиловым эфиром (2x2 мл) с получением 63 мг оранжевого твердого вещества. Это твердое вещество распределяли между дихлорметаном и насыщенным водным раствором бикарбоната натрия. Нерастворившиеся вещества удаляли фильтрованием. Водный слой экстрагировали дихлорметаном (2 x 10 мл) и объединенные органические растворы сушили над сульфатом натрия, декантироали и концентрировали при пониженном давлении до получения желтого остатка, который очищали хроматографией (5% метанол в дихлорметане + 1% NH₄OH) с получением 8-цикlopентил-6-иод-5-метил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде желтого твердого вещества (15 мг, 28%). Т.пл. > 240 °C. MS (ESI); M⁺+1: Рассчитано, 532, Найдено 532. ¹H ЯМР δ (300 МГц, CDCl₃) 8,79 (с, 1H), 8,16 д, J=9,1 Гц, 1H), 8,02 (д, J=2,8 Гц, 1H), 7,84 (с, 1H), 8,02 (д, J=2,8 Гц, 1H), 7,84 (с, 1H), 7,35-7,31 (м, 1H), 5,99 (пент, J=8,7 Гц, 1H), 3,20-3,13 (м, 4H), 3,08-3,05 (м, 4H), 2,69 (с, 3H), 2,34-2,25 (м, 2H), 2,11-2,02 (м, 2H), 1,89-1,86 (м, 2H), 1,71-1,63 (м, 2H).

ПРИМЕР 51

8-Цикlopентил-6-этил-2-(4-гидрокси-3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

8-Цикlopентил-6-этил-2-метансульфонил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (0,115 г, 0,47 ммоль) и 6'-амино-3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3]бипиридинил-4-ол (0,117 г, 0,61 ммоль) объединяли в безводном ксиоле и нагревали при 140°C в атмосфере азота в течение ночи. Неочищенной реакционной смеси затем давали охладиться и разбавляли CH₂Cl₂. Осадок собирали фильтрованием и сушили в вакууме с получением 8-цикlopентил-6-этил-2-(4-гидрокси-3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (15 мг, 7%). MS

(APCI); M⁺+1: Рассчитано, 435,2, Найдено 435,2.

ПРИМЕР 52

Трет-бутиловый эфир 4-{6-[8-Циклопентил-6-(2-этоксиэтокси)-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пирамидин-2-иламино]-пиридин-3-ил}-пiperазин-1-карбоновой кислоты

8-Циклопентил-6-(2-этоксиэтокси)-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пирамидин-7-он (1,2 мл 0,46 М раствора в толуоле, 0,552 ммоль) и трет-бутиловый эфир 4-(6-аминопиридин-3-ил)-пiperазин-1-карбоновой кислоты (0,307 г, 1,1 ммоль) объединяли в толуоле в атмосфере азота и нагревали до 110 °С. Через 4 час толуол заменяли ксилолом (1 мл) и нагревание продолжали при кипячении с обратным холодильником в течение ночи. После охлаждения до комнатной температуры неочищенную реакционную смесь растворяли в CH₂Cl₂ и промывали насыщенным водным раствором хлорида аммония, затем насыщенным солевым раствором. Органический слой сушили (MgSO₄), фильтровали и упаривали досуха. После хроматографии на силикагеле с элюированием 5% CH₃OH в CH₂Cl₂ с последующей второй стадией хроматографии с элюированием этилацетатом получали трет-бутиловый эфир 4-{6-[8-цикlopентил-6-(2-этоксиэтокси)-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пирамидин-2-иламино]-пиридин-3-ил}-пiperазин-1-карбоновой кислоты (70 мг, 22%) в виде желтого твердого вещества. МС (APCI); M⁺+1: Рассчитано, 580,32, Найдено 580,2. ¹H ЯМР δ (400 МГц, ДМСО) 8,50 (с, 1H), 8,26 (д, J=9 Гц, 1H), 7,94 (д, J=3 Гц, 1H), 7,39 (дд, J=3, 9 Гц, 1H), 6,78 (с, 1H), 5,89-5,98 (м, 1H), 4,15 (т, J=5 Гц, 2H), 3,86 (т, J=5 Гц, 2H), 3,56-3,62 (м, 6H), 3,09 (широк.т, J=5 Гц, 4H), 2,29-2,33 (м, 2H), 2,07-2,10 (м, 2H), 1,84-1,92 (м, 2H), 1,63-1,69 (м, 2H), 1,47 (с, 9H), 1,22 (т, J=7 Гц, 3H).

ПРИМЕР 53

8-Циклопентил-6-(2-этоксиэтокси)-2-(5-пiperазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пирамидин-7-он

Трет-бутиловый эфир 4-{6-[8-Циклопентил-6-(2-этоксиэтокси)-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пирамидин-2-иламино]-пиридин-3-ил}-пiperазин-1-карбоновой кислоты (70 мг,

0,12 ммоль) растворяли в CH_2Cl_2 (2,5 мл) и добавляли 2 М HCl в простом эфире (2,5 мл). Полученную смесь перемешивали в течение 2 час при комнатной температуре, и происходило образование желтого осадка. Растворители удаляли при пониженном давлении и полученное твердое вещество суспендировали в простом эфире и собирали фильтрованием, затем сушили в течение ночи в вакууме при 50 °С с получением гидрохлоридной соли 8-цикlopентил-6-(2-этокси-этокси)-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пирамидин-7-она (30 мг, 52%). МС (APCI); $M^+ + 1$: Рассчитано, 480,3, Найдено 480,4. Анал. Рассчитано для $C_{25}H_{33}N_7O_3 \cdot 2HCl \cdot 3,44 H_2O$: С, 48,87; Н, 6,87; N, 15,96. Найдено; С, 48,48; Н, 6,66; N, 15,66.

ПРИМЕР 54

2-{5-[Бис-(2-метоксиэтил)-амино]-пиридин-2-иламино}-6-бром-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пирамидин-7-он

6-Бром-8-цикlopентил-2-метансульфинил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пирамидин-7-он (0,4 г, 1,08 ммоль) и N^5,N^5 -бис-(2-метоксиэтил)-пиридин-2,5-диамин (0,5 г, 2,2 ммоль) объединяли в толуоле (3,5 мл) и нагревали до 110 °С. Через 5 час реакционной смеси давали охладиться и неочищенный продукт сразу же подвергали хроматографии на силикагеле, элюируя градиентом 25%-100% этилацетата в гексане с получением 2-{5-[бис-(2-метокси-этокси)-амино]-пиридин-2-иламино}-6-бром-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пирамидин-7-она (0,49 г, 85%) в виде оранжевой смолы. т.пл. 94-95 °С. МС (APCI); $M^+ + 1$: Рассчитано, 530,2, Найдено 530,1. Анал. Рассчитано для $C_{24}H_{32}N_6O_3Br_1 \cdot 0,13 H_2O$: С, 54,00; Н, 5,90; N, 15,74. Найдено; С, 53,61; Н, 5,68; N, 15,60.

ПРИМЕР 55

6-Ацетил-2-{5-[бис-(2-метоксиэтил)-амино]-пиридин-2-иламино}-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пирамидин-7-он

2-{5-[Бис-(2-метоксиэтил)-амино]-пиридин-2-иламино}-6-бром-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пирамидин-7-он (0,4 г, 0,75 ммоль), трибутил-(1-этоксивинил)станнан (0,42 г, 1,175 ммоль) и тетракистрифенилфосфинпалладий (0,1 г, 0,09 ммоль) объединяли в N_2 -продуваемом толуоле (4 мл) и нагревали до

110 °С. Через 2 час реакционной смеси давали охладиться и добавляли твердый 40% KF на оксиде алюминия (0,2 г). Полученную смесь разбавляли толуолом (15 мл) и перемешивали с завихрением в течение 2 минут. После фильтрования и удаления растворителей, неочищенный продукт хроматографировали на силикагеле, элюируя 50-65% этилацетата в гексане с получением оранжевой смолы (0,298 г). Полученную смолу растворяли в CH₂Cl₂ и промывали 10% KF в H₂O, затем насыщенным солевым раствором и сушили (MgSO₄). После удаления осушителя и выпаривания растворителя оставшееся вещество растворяли в этилацетате (10 мл) и обрабатывали 1 M HCl (водный раствор). Полученную смесь интенсивно перемешивали в течение 1 час при комнатной температуре. Добавляли достаточное количество CH₂Cl₂ для растворения образованного осадка, органический раствор промывали насыщенным водным раствором бикарбоната натрия. Водный слой дважды обратно экстрагировали CH₂Cl₂ и объединенные органические слои сушили (MgSO₄). Удаление осушителя и выпаривание растворителя давало пенообразное твердое вещество, которое растворяли в этилацетате (20 мл) и фильтровали, затем разбавляли равным объемом гексана и хранили при 4 °С. Образовавшиеся желтые кристаллы собирали фильтрованием и сушили в вакууме с получением 6-ацетил-2-[5-[бис-(2-метоксиэтил)-амино]-пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (120 мг, 32%). Т.пл. 138-138 °С. МС (APCI); M⁺+1: Рассчитано, 494,3, Найдено 495,3. Анал. Рассчитано для C₂₆H₃₄N₆O₄: С, 63,14; Н, 6,93; N, 16,99. Найдено; С, 63,04; Н, 6,77; N, 16,86.

ПРИМЕР 56

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-изопропил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты

Смесь 2-хлор-8-изопропил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (338 мг, 1,5 ммоль) и трет-бутилового эфира 4-(6-аминопиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты (460 мг, 2,0 ммоль) в толуоле (6 мл) нагревали при 110 °С в течение ~20 час и затем охлаждали до комнатной температуры. Твердое вещество собирали фильтрованием, промывали толуолом и сушили. Образец растворяли

в CH_2Cl_2 и очищали методом preparativной ТСХ на двух пластинах (элюировали в 10% MeOH/ CH_2Cl_2). Полосу с $R_f = 0,23$ экстрагировали с получением трет-бутилового эфира 4-[6-(8-изопропил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты в виде желтого твердого вещества (180 мг, 26%). ^1H ЯМР δ (400 МГц, ДМСО) 9,29 (с, 1H), 8,80 (ущир., 1H), 8,17-8,9 (м, 2H), 7,70 (д, $J=2,5$ Гц, 1H), 7,2 (д, $J=9,8$ Гц, 1H), 6,88 (д, $J=9,6$ Гц, 1H), 5,6-5,5 (м, 1H), 4,06 (м, 1H), 3,4-3,9 (м, 4H), 3,14 (д, $J=5,2$ Гц, 2H), 2,98 (м, 4H), 1,52 (с, 3H), 1,1,50 (с, 3H), 1,38 (с, 9H).

ПРИМЕР 57

8-изопропил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

Газообразный HCl барботировали через раствор трет-бутилового эфира 4-[6-(8-изопропил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (180 мг, 0,39 ммоль) в CH_2Cl_2 (5 мл) при комнатной температуре. Образованное светло-желтое твердое вещество собирали фильтрованием через пять часов. Твердое вещество было гигроскопичным, поэтому его растворяли в MeOH и к раствору добавляли несколько капель воды. Затем растворитель удаляли при пониженном давлении с получением стекловидного твердого вещества. Твердое вещество промывали ацетоном и снова сушили с получением гидрохлоридной соли 8-изопропил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (101 мг, 66%). т.пл. 237-240°C. ^1H ЯМР δ (400 МГц, ДМСО- d_6) 9,38 (ущир.с, 1H), 9,28 (с, 1H), 8,88 (ущир.с, 1H), 8,14 (д, $J=9,5$ Гц, 1H), 8,07 (д, $J=9,0$ Гц, 1H), 7,73 (с, 1H), 7,23 (д, $J=9,5$ Гц, 1H), 6,85 (д, $J=9,5$ Гц, 1H), 5,57-5,01 (м, 1H), 3,23 (ущир.с, 4H), 3,17 (ущир.с, 4H), 1,49 (с, 3 H), 1,47 (с, 3H).

ПРИМЕР 58

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopентил-7-оксокс-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты

Смесь 8-цикlopентил-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-

d] пиримидин-7-она (416 мг, 1,5 ммоль) и трет-бутилового эфира 4-(6-аминопиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты (460 мг, 2,0 ммоль) в толуоле (6 мл) нагревали при 110 °С в течение ~20 час, затем охлаждали до комнатной температуры. Образованное твердое вещество собирали фильтрованием, промывали толуолом и сушили с получением желаемого продукта трет-бутилового эфира 4-[6-(8-цикlopентил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиридин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (143 мг), с выходом 19,4%. ^1H ЯМР δ (400 МГц, ДМСО) 9,97 (с, 1H), 8,72 (с, 1H), 8,03 (д, J=3,0 Гц, 1H), 7,85 (м, 1H), 7,74 (д, J=9,2 Гц, 1H), 7,25 (м, 1H), 6,31 (д, J=9,3 Гц, 1H), 5,80 (м, 1H), 3,4 (м, 4H), 3,28 (м, 4H), 2,47 (м, 2H), 1,9 (м, 2H), 1,87 (широк., 2H), 1,6-1,8 (широк., 2H), 1,5-1,6 (м, 2H), 1,39 (с, 9H).

ПРИМЕР 59

8-Цикlopентил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он

Раствор трет-бутилового эфира 4-[6-(8-цикlopентил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиридин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (143 мг, 0,29 ммоль) в CH_2Cl_2 /МeOH (6 мл/1,5 мл) обрабатывали газообразным HCl при комнатной температуре в течение ~3 мин. Раствор перемешивали при комнатной температуре в течение ~6 час, затем фильтровали, собирая твердое вещество. Это твердое вещество промывали CH_2Cl_2 и сушили в вакууме с получением гидрохлоридной соли 8-цикlopентил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-она (98 мг, 66%). т.пл. 213-215 °С. Анал. Рассчитано для $\text{C}_{21}\text{H}_{25}\text{N}_7\text{O} \cdot 2,0\text{HCl} \cdot 2,5\text{H}_2\text{O}$: С, 49,51; Н, 5,90; N, 15,74; Cl, 13,92. Найдено: С, 49,64; Н, 6,12; N, 19,23, Cl, 14,20.

ПРИМЕР 60

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-циклогексил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиридин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты

Смесь 8-циклогексил-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-

d] пиридин-7-она (430 мг, 1,47 ммоль) и трет-бутилового эфира 4-(6-аминопиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты (556 мг, 2,43 ммоль) в толуоле (5 мл) нагревали при 100°C в течение 18 час. Смесь охлаждали до комнатной температуры и образованное твердое вещество собирали и промывали толуолом, затем сушили с получением трет-бутилового эфира 4-[6-(8-циклогексил-7-оксо-7,8-дигидропиrido[2,3-d]пиридин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (105 мг, 14%). ^1H ЯМР δ (400 МГц, ДМСО) 10,02 (с, 1H), 8,70 (с, 1H), 8,04 (д, J=3,0 Гц, 1H), 7,72 (д, J=9,2 Гц, 1H), 7,44 (дд, J=9,2, 3,1 Гц, 1H), 6,28 (м, 1H), 3,60 (м, 4H), 3,08 (м, 4H), 1,6-1,8 (м, 10H), 1,39 (с, 9H).

ПРИМЕР 61

8-циклогексил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он

Газообразный HCl барботировали через раствор трет-бутилового эфира 4-[6-(8-циклогексил-7-оксо-7,8-дигидропиrido[2,3-d]пиридин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (105 мг, 0,21 ммоль) в CH_2Cl_2 (3 мл) при комнатной температуре до образования твердого вещества. Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 6 час и образованное твердое вещество собирали фильтрованием. Твердое вещество было гигроскопичным. Его перекристаллизовывали из MeOH с добавлением нескольких капель воды с получением гидрохлоридной соли 8-циклогексил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-она (40 мг, 35%). т.пл.: 228-230°C. Анал. Рассчитано для $\text{C}_{22}\text{H}_{27}\text{N}_7\text{O} \cdot 2,0\text{HCl} \cdot 3,5\text{H}_2\text{O}$: С, 48,80; Н, 6,70; N, 18,11; Cl, 13,09. Найдено: С, 48,88; Н, 6,39; N, 17,95; Cl, 12,88.

ПРИМЕР 62

8-Циклопропил-2-метилсульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он

Раствор 8-циклопропил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-она (0,5 г, 2,1 ммоль) и 2-бензолсульфонил-3-фенилоксазиридина (0,84 г, 3,2 ммоль) в CH_2Cl_2 (5 мл) перемешивали при комнатной температуре в течение 20 час.

Образованное белое твердое вещество собирали фильтрованием и промывали гексаном, затем сушили с получением 8-циклогексил-2-метилсульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (0,388 г, 74%). ^1H ЯМР δ (400 МГц, ДМСО) 9,15 (с, 1H), 8,0 (д, $J=9,5$ Гц, 1H), 6,74 (д, $J=9,5$ Гц, 1H), 2,92 (с, 1H), 1,18-1,14 (м, 2H), 0,83~0,79 (м, 2H).

ПРИМЕР 63

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-циклогексил-7-оксо-7,8-
дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-
пиперазин-1-карбоновой кислоты

Смесь 8-циклогексил-2-метилсульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (388 мг, 1,56 ммоль) и трет-бутилового эфира 4-(6-аминопиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты (462 мг, 2,0 ммоль) в толуоле (5 мл) нагревали при 100°C в течение 18 час. Смесь охлаждали до комнатной температуры и твердое вещество собирали фильтрованием, промывали толуолом и сушили с получением трет-бутилового эфира 4-[6-(8-циклогексил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (96 мг, 13%). ^1H ЯМР δ (400 МГц, ДМСО) 9,97 (с, 1H), 8,67 (с, 1H), 8,39 (д, $J=9,3$ Гц, 1H), 8,0 (д, $J=2,95$ Гц, 1H), 7,71 (д, $J=9,3$ Гц, 1H), 6,28 (д, $J=9,3$ Гц, 1H), 3,42 (ущир., 4H), 3,05 (ущир., 4H), 2,80 (м, 1H), 1,37 (с, 9H), 1,20 (д, $J=6,1$ Гц, 2H), 0,76 (ущир., 2H).

ПРИМЕР 64

8-Циклогексил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-
пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

Газообразный HCl барботировали через раствор трет-бутилового эфира 4-[6-(8-циклогексил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (96 мг, 0,21 ммоль) в CH_2Cl_2 (5 мл) в течение нескольких минут до образования твердого вещества. Смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 18 час и образованное твердое вещество собирали фильтрованием и промывали CH_2Cl_2 , затем сушили в вакууме с получением желаемого продукта 8-циклогексил-2-(5-пиперазин-1-

илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде его гидрохлоридной соли (83 мг, 85%). т.пл. >300°C. Анал. Рассчитано для $C_{19}H_{21}N_7O \cdot 2,1HCl \cdot 1,5H_2O:C$, 48,87; Н, 5,63; N, 20,99. Найдено: С, 49,23; Н, 5,53; N, 20,68.

ПРИМЕР 65

6-Бром-8-цикlopентил-2-(пиридин-2,6-илдиамино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

Смесь 6-бром-8-цикlopентил-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (370 мг, 1,0 ммоль) и 2,6-диаминопиридина (164 мг, 1,5 ммоль) в толуоле (5 мл) нагревали при 120°C в течение ночи. Образованное при охлаждении твердое вещество собирали фильтрованием, промывали толуолом, затем обрабатывали ультразвуком в горячем метаноле и сушили с получением желаемого продукта 6-бром-8-цикlopентил-2-(пиридин-2,6-илдиамино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (105 мг, 26%). т.пл. > 300°C. Анал. Рассчитано для $C_{17}H_{17}N_6OBr$: С, 50,89; Н, 4,27; N, 20,94. Найдено: С, 51,00; Н, 4,20; N, 21,04. .

ПРИМЕР 66

6-Бром-8-цикlopентил-5-метил-2-(пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

Смесь 6-бром-8-цикlopентил-2-метансульфинил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (370 мг, 1,0 ммоль) и 2,6-диаминопиридина (163 мг, 1,5 ммоль) в толуоле (5 мл) нагревали при 120°C в течение ночи. Образованное при охлаждении твердое вещество собирали фильтрованием, промывали толуолом и обрабатывали ультразвуком в горячем MeOH. После фильтрации твердое вещество снова сушили с получением желаемого продукта 2-(6-аминопиридин-2-иламино)-6-бром-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (39 мг, 9,3%). т.пл.: >274,6~276°C. Рассчитано для $C_{18}H_{19}BrN_6O \cdot 0,2H_2O$: С, 51,61; Н, 4,67; N, 20,06. Найдено: С, 51,42; Н, 4,44; N, 19,87.

ПРИМЕР 67

8-Цикlopентил-6-этил-2-метансульфонил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

К охлаждаемому (0°C, ледяная баня) раствору 8-цикlopентил-6-этил-2-метилсульфонил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (5,0 г,

17,28 ммоль) в дихлорметане (25 мл) в атмосфере азота добавляли м-хлорпербензойную кислоту (МСРВА) (7,4 г, 30,0 ммоль). Охлаждающую баню удаляли и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 3 час. Реакционную смесь выливали в водн. NaHCO_3 (насыщенный раствор, 100 мл) и экстрагировали три раза дихлорметаном (всего 300 мл). Органические слои объединяли и сушили над сульфатом магния. Удаление осушителей и выпаривание растворителя давало темно-оранжевое масло, которое хроматографировали на силикагеле, элюируя градиентом этилацетат/дихлорметан с получением 8-цикlopентил-6-этил-2-метансульфонил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде белого порошка. Перекристаллизация из смеси дихлорметан/гексан давала белые игольчатые кристаллы (3,56 г, 11,1 ммоль). т.пл. 174-176 °C (неккорректированная); ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 8,87 (с, 1H), 7,50 (с, 1H), 5,98-5,89 (м, 1H), 3,36 (с, 3H), 2,68 (кв., $J=7,3$ Гц, 2H), 2,30-2,22 (м, 2H), 2,16-2,11 (м, 1H), 1,97-1,89 (м, 1H), 1,72-1,68 (м, 1H), 1,26 (т, $J=7,3$ Гц, 3H); МС (APCI +) 322 (M + 1, 100).

ПРИМЕР 68

8-Цикlopентил-6-[2-этокси-этокси]-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

К суспензии гидрида натрия (45 мг, 1,1 ммоль, 60% дисперсия в масле) в ТГФ (10 мл), в атмосфере азота, добавляли 2-этоксиэтанол (113 мг, 1,25 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 30 мин. К смеси добавляли 8-цикlopентил-6-фтор-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он. Реакционную смесь затем нагревали до температуры кипения с обратным холодильником и перемешивали в течение ночи. Охлажденный раствор гасили водой (25 мл) и экстрагировали этилацетатом (50 мл). Органический слой последовательно промывали дважды водн. NH_4Cl (каждый раз по 20 мл) и насыщенным солевым раствором (20 мл). Органический слой сушили над сульфатом магния. Удаление осушителей и выпаривание растворителя давало желтое масло, которое хроматографировали на силикагеле с элюированием градиентом этилацетат/гексан с

получением 8-цикlopентил-6-(2-этокси-этокси)-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде прозрачного масла (289 мг, 0,83 ммоль). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 8,52 (с, 1Н), 6,77 (с, 1Н), 6,04-5,95 (м, 1Н), 4,16 (т, $J=4,0$ Гц, 2Н), 3,86 (т, $J=4,0$ Гц, 2Н), 3,58 (кв., $J=8,0$ Гц, 2Н), 2,59 (с, 3Н), 2,34-2,25 (м, 2Н), 2,13-2,03 (м, 2Н), 1,91-1,82 (м, 2Н), 1,71-1,60 (м, 2Н), 1,20 (т, $J=8,0$ Гц, 3Н); МС (APCI +) 350 (M+1).

ПРИМЕР 69

8-Цикlopентил-6-(2-этоксиэтокси)-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

К раствору 8-цикlopентил-6-(2-этоксиэтокси)-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (289 мг, 0,83 ммоль) в хлороформе (5 мл) добавляли 2-бензолсульфонил-3-фенилоксазиридин (281 мг, 1,07 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение ночи, в атмосфере азота. Растворители удаляли и неочищенный продукт хроматографировали на силикагеле, элюируя градиентом 5% метанол-этилацетат/гексан с получением 8-цикlopентил-6-(2-этоксиэтокси)-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде прозрачного масла (210 мг, 0,56 ммоль). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 8,84 (с, 1Н), 6,89 (с, 1Н), 6,06-5,98 (м, 1Н), 4,23 (т, $J=4,0$ Гц, 2Н), 3,89 (т, $J=4,0$ Гц, 2Н), 3,60 (кв., $J=6,9$ Гц, 2Н), 2,95 (с, 3Н), 2,28-2,19 (м, 2Н), 2,15-2,10 (м, 2Н), 1,97-1,88 (м, 2Н), 1,71-1,64 (м, 2Н), 1,21 (т, $J=6,9$ Гц, 3Н); МС (APCI+) 350 (M+1).

ПРИМЕР 70

6-Бром-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(4-метилпиперазин-1-ил)пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

6-Бром-8-цикlopентил-2-метансульфинил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (1,0 г, 2,7 ммоль) и 5-(4-метилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламин (1,48 г, 7,7 ммоль) объединяли в толуоле (3,0 мл) в атмосфере азота. Реакционную смесь нагревали до температуры кипения с обратным холодильником и перемешивали в течение 4 час. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры и фильтровали. Твердое вещество промывали

дополнительным количеством толуола (всего 25 мл) и сушили в вакууме с получением желтого порошка (338 мг, 0,78 ммоль). т.пл. 278-280 °С (разл.); МС (APCI +) 498, 500 (100); ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 10,71-10,64 (м, 2H), 9,01 (с, 1H), 8,10-8,09 (м, 1H), 7,89 (д, $J=0,10$ Гц, 1H), 7,52-7,30 (м, 1H), 5,97-5,89 (м, 1H), 3,87-3,84 (м, 2H), 3,53-3,50 (м, 2H), 3,22-3,09 (м, 4H), 2,83-2,82 (м, 3H), 2,60 (с, 3H), 2,21-2,15 (м, 2H), 1,94 (широк., 2H), 1,81-1,78 (м, 2H), 1,62-1,60 (м, 2H); Анал. Рассчитано для $\text{C}_{23}\text{H}_{28}\text{BrN}_7\text{O}_1 \cdot 3,00\text{H}_2\text{O} \cdot 1,65\text{HCl} \cdot 0,60\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$: С, 43,70; Н, 5,74; N, 14,74. Найдено: С, 43,76; Н, 5,79; N, 14,39.

ПРИМЕР 71

8-Циклопентил-6-(1-этоксивинил)-5-метил-2-[5-(4-метилпиперазин-1-ил)пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

В сосуд вместимостью 6 драхм загружали 6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(4-метилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (266 мг, 0,53 ммоль) и тетракис(трифенилфосфин) палладий(0) (61 мг, 0,053 ммоль) и заменяли атмосферу аргоном. Добавляли толуол (5 мл) с последующим добавлением трибутил-(1-этоксивинил)-станнана (289 мг, 0,80 ммоль). Сосуд нагревали до 110 °С и перемешивали в течение 12 час. Реакционную смесь разбавляли хлороформом (25 мл) и адсорбировали на силикагеле. Хроматографическая очистка на силикагеле (градиент хлороформ/2-пропанол + 1% ТЕА) давала 8-цикlopентил-6-(1-этоксивинил)-5-метил-2-[5-(4-метилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (237 мг, 0,48 ммоль). МС (APCI+) 490 (M+1, 100).

ПРИМЕР 72

6-Ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(4-метилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

К раствору 8-цикlopентил-6-(1-этокси-винил)-5-метил-2-[5-(4-метилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (237 мг, 0,48 ммоль) в хлороформе (5 мл) добавляли хлористый водород (2 М раствор в простом эфире, 2,0 мл, 4,0 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной

температура в течение 12 час. Растворители выпаривали и остаток растворяли в этаноле. Этанол выпаривали с получением 6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(4-метилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (239 мг, 0,52 ммоль). МС (APCI+) 462 (M+1, 100); ^1H ЯМР δ (400 МГц, ДМСО-d₆) 10,83 (м, 2H), 9,00 (с, 1H), 8,1 (м, 1H), 7,88-7,82 (м, 2H), 5,89-5,80 (м, 1H), 3,88-3,85 (м, 2H), 3,54-3,51 (м, 2H), 3,23-3,11 (м, 4H), 2,83-2,82 (м, 3H), 2,43 (с, 3H), 2,34 (с, 3H), 2,23-2,11 (м, 2H), 1,93 (ущир., 2H), 1,81-1,77 (м, 2H), 1,60-1,59 (м, 2H); Анал. Рассчитано для C₂₅H₃₁N₇O₂·2,70HCl·1,05C₂H₅OH: С, 53,50; Н, 6,63; N, 16,12; Найдено: С, 53,45; Н, 6,47; N, 15,85.

ПРИМЕР 73

Трет-бутиловый эфир {1-[6-[8-цикlopентил-6-(1-этоксивинил)-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино]-пиридин-3-ил}-пирролидин-3-ил}-карбаминовой кислоты

В сосуд вместимостью 6 драхм загружали трет-бутиловый эфир {1-[6-(6-бром-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил}-пирролидин-3-ил}-карбаминовой кислоты (379 мг, 0,65 ммоль) и тетракис(трифенилфосфин) палладий(0) (75 мг, 0,065 ммоль) и атмосферу заменяли аргоном. Добавляли толуол (5 мл) с последующим добавлением трибутил-(1-этоксивинил)-стannана (352 мг, 0,97 ммоль). Сосуд нагревали до 110°C и перемешивали в течение 12 час. Реакционную смесь разбавляли хлороформом (25 мл) и адсорбировали на силикагеле. Хроматографическая очистка на силикагеле (градиент хлороформ/2-пропанол + 1% TEA) давала трет-бутиловый эфир {1-[6-[8-цикlopентил-6-(1-этоксивинил)-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино]-пиридин-3-ил}-пирролидин-3-ил}-карбаминовой кислоты в виде желтого твердого вещества (394 мг, 0,68 ммоль). МС: (APCI +) 576 (M+1, 100), 548.

ПРИМЕР 74

6-Ацетил-2-[5-(3-аминопирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

К раствору трет-бутилового эфира {1-[6-[8-цикlopентил-6-

(1-этоксивинил)-5-метил-7-оксо-7,8-дигидро-пиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино]-пиридин-3-ил}-пирролидин-3-ил)-карбаминовой кислоты (394 мг, 0,68 ммоль) в хлороформе (5 мл) добавляли хлористый водород (2 М раствор в простом эфире, 2,0 мл, 4,0 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 12 час. Растворители выпаривали и остаток растворяли в этаноле. Этанол выпаривали с получением 6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(4-метилпiperазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (239 мг, 0,52 ммоль). МС (APCI+) 487, 391, 279 (100); ^1H ЯМР δ (400 МГц, ДMSO-d_6) 8,98 (с, 1H), 8,34 (ушир., 2H), 7,78-7,73 (м, 2H), 7,51 (ушир., 1H), 5,89-5,80 (м, 1H), 3,98 (ушир., 2H), 3,62-3,51 (м, 4H), 2,40-3,23 (м, 2H), 2,44 (с, 3H), 3,34 (с, 3H), 2,25-2,20 (м, 2H), 2,16-2,13 (м, 1H), 1,93 (ушир., 2H), 1,80-1,78 (м, 2H), 1,61-1,58 (м, 2H). Анал. Рассчитано для $\text{C}_{24}\text{H}_{29}\text{N}_7\text{O}_2 \cdot 2,10\text{HCl} \cdot 2,85\text{H}_2\text{O} \cdot 0,45\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$: С, 50,16; Н, 6,68; N, 16,45; Cl⁻, 12,49. Найдено: С, 50,37; Н, 6,90; N, 16,45; Cl⁻, 12,61.

ПРИМЕР 75

6-Бром-8-цикlopентил-2-(4-гидрокси-3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

6-Бром-8-цикlopентил-2-метансульфинил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (2,50 г, 6,76 ммоль) и 6'-амино-3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-4-ол (1,96 г, 10,13 ммоль) объединяли в толуоле (10,0 мл) в атмосфере азота. Реакционную смесь нагревали до температуры кипения с обратным холодильником и перемешивали в течение 4 час. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры и фильтровали. Твердое вещество промывали дополнительным количеством толуола (всего 75 мл) и сушили в вакууме с получением желтого порошка (566 мг, 1,13 ммоль). МС (APCI+) 499,501 (M+2,100); ^1H ЯМР δ (400 МГц, ДMSO-d_6) 10,06 (с, 1H), 8,96 (с, 1H), 8,04 (с, 1H), 7,83 (д, $J=9,3\text{Гц}$, 1H), 7,46 (д, $J=7,3\text{Гц}$, 1H), 5,93-5,89 (м, 1H), 4,71 (с, 1H), 3,65-3,60 (м, 1H), 3,53-3,51 (м, 2H), 2,88-2,83 (м, 2H), 2,57 (с, 3H), 2,18 (ушир., 2H), 1,90-1,81 (м, 5H), 1,59-

1,48 (м, 3Н); Анал. Рассчитано для $C_{23}H_{27}Br_1N_6O_2 \cdot 0,45H_2O$: С, 54,43; Н, 5,54; N, 16,56. Найдено: С, 54,04; Н, 5,23; N, 16,33.

ПРИМЕР 76

8-Циклопентил-6-(1-этоксивинил)-2-(4-гидрокси-3,4,5,6-
тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-5-метил-8Н-
пиридо[2,3-d]пиримидин-7-он

В сосуд вместимостью 6 драхм загружали 6-бром-8-цикlopентил-2-(4-гидрокси-3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиримидин-7-он (316 мг, 0,63 ммоль) и тетракис(трифенилфосфин) палладий(0) (72 мг, 0,063 ммоль) и атмосферу заменяли аргоном. Добавляли толуол (5 мл) с последующим добавлением трибутил-(1-этоксивинил)-станнана (343 мг, 0,95 ммоль). Сосуд нагревали до 110 °С и перемешивали в течение 12 час. Реакционную смесь разбавляли хлороформом (25 мл) и адсорбировали на силикагеле. Хроматографическая очистка на силикагеле (градиент хлороформ/2-пропанол + 1% ТЕА) давала 6-бром-8-цикlopентил-2-(4-гидрокси-3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиримидин-7-он (255 мг, 0,52 ммоль). МС (APCI+) 463, 491 (M+1, 100).

ПРИМЕР 77

6-Ацетил-8-цикlopентил-2-(4-гидрокси-3,4,5,6-тетрагидро-
2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-5-метил-8Н-пиридо[2,3-
d]пиримидин-7-он

К раствору 8-цикlopентил-6-(1-этоксивинил)-2-(4-гидрокси-3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиримидин-7-она (255 мг, 0,52 ммоль) в хлороформе (2 мл) добавляли хлористый водород (2 М раствор в простом эфире, 5,0 мл, 10,0 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 12 час. Растворители выпаривали и остаток растворяли в этаноле. Этанол выпаривали с получением 6-ацетил-8-цикlopентил-2-(4-гидрокси-3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиримидин-7-она (213 мг, 0,46 ммоль). МС (APCI+) 463 (M+1,

100); ^1H ЯМР δ (400 МГц, ДМСО- d_6) 10,90 (ущир., 1Н), 9,07 (с, 1Н), 8,19 (с, 1Н), 7,91 (ущир., 2Н), 5,91-5,89 (м, 1Н), 3,77 (ущир., 1Н), 3,62 (ущир., 2Н), 3,07 (ущир., 2Н), 2,58 (с, 3Н), 2,40 (с, 3Н), 2,30 (ущир., 2Н), 1,98-1,86 (м, 5Н), 1,65 (ущир., 4Н); Анал. Рассчитано для $\text{C}_{25}\text{H}_{30}\text{N}_6\text{O}_3 \cdot 1,76\text{C}_3\text{H}_8\text{O}_1 \cdot 0,36\text{CHCl}_3$: С, 60,20; Н, 7,33; N, 13,75. Найдено: С, 60,48; Н, 6,97; N, 13,35.

ПРИМЕР 78

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-бром-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-азепан-1-карbonовой кислоты

Раствор трет-бутилового эфира 4-(6-аминопиридин-3-ил)-азепан-1-карbonовой кислоты (614 мг, 2,10ммоль) в толуоле (10 мл) кипятили с обратным холодильником в аппарате Дина-Старка в течение 3 час. Тепло отводили и, когда температура кипения обратным холодильником снижалась, добавляли 6-бром-8-цикlopентил-2-метансульфинил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (700 мг, 1,89 ммоль). Полученную смесь кипятили с обратным холодильником в течение 12 час в атмосфере N_2 . Добавляли янтарный ангидрид (500 мг) и продолжали кипячение с обратным холодильником в течение 3 час. Реакционную смесь охлаждали, растворяли в этилацетате (100 мл) и органический слой промывали водой (всего 100 мл). Органический слой сушили над сульфатом магния и растворители выпаривали. Неочищенный продукт подвергали хроматографии на силикагеле и элюировали градиентом хлороформ/2-пропанол с получением трет-бутилового эфира 4-[6-(6-бром-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-азепан-1-карbonовой кислоты в виде желтого порошка (414 мг, 0,82 ммоль). МС (APCI+) 500, 600 ($M+1$, 100).

ПРИМЕР 79

6-Бром-8-цикlopентил-2-(5-[1,4]диазепан-1-илпиридин-2-иламино)-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

Газообразный хлористый водород барботировали через раствор трет-бутилового эфира 4-[6-(6-бром-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-

ил]-азепан-1-карбоновой кислоты (80 мг, 0,13 ммоль) в хлороформе (5 мл) в течение 30 мин. Растворители выпаривали и остаток растирали с этанолом (5 мл). Гидрохлоридную соль 6-бром-8-цикlopентил-2-(5-[1,4]диазепан-1-илпиридин-2-иламино)-5-метил-8Н-пиридо[253-d]пиrimидин-7-она собирали в виде желтого порошка (44 мг, 0,089 ммоль). МС (APCI+) 499, 501 (M+2, 100); ¹H ЯМР δ (400 МГц, ДМСО-d₆) 8,84 (с, 2H), 8,13 (с, 1H), 7,66-7,64 (м, 1H), 7,42-7,39 (м, 1H), 5,86-5,82 (м, 1H), 4,36 (с, 1H), 3,81 (с, 2H), 3,60 (с, 2H), 3,16 (с, 2H), 2,09 (с, 4H), 1,99 (с, 2H), 1,79 (шир., 2H), 1,60 (с, 2H), 1,05 (с, 2H); Анал. Рассчитано для C₂₈H₂₈Br₁N₇O₁·0,15HCl·2,55C₂H₅OH·0,45CHCl₃: С, 50,79; Н, 6,55; N, 14,52. Найдено: С, 50,83; Н, 5,69; N, 14,21.

ПРИМЕР 80

Трет-бутиловый эфир 4-{6-[8-цикlopентил-6-(1-этоксивинил)-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино]-пиридин-3-ил}-[1,4]диазепан-1-карбоновой кислоты

В сосуд вместимостью 6 драхм загружали трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-бром-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-азепан-1-карбоновой кислоты (123 мг, 0,25 ммоль) и тетракис(трифенилфосфин) палладий(0) (29 мг, 0,025 ммоль) и атмосферу заменяли аргоном. Добавляли толуол (5 мл) с последующим добавлением трибутил-(1-этоксивинил)-стannана (137 мг, 0,37 ммоль). Сосуд нагревали до 110°C и перемешивали в течение 12 час. Реакционную смесь разбавляли хлороформом (25 мл) и адсорбировали на силикагеле. Хроматографическая очистка на силикагеле (градиент хлороформ/этилацетат) давала трет-бутиловый эфир 4-{6-[8-цикlopентил-6-(1-этоксивинил)-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино]-пиридин-3-ил}-[1,4]диазепан-1-карбоновой кислоты в виде желтого твердого вещества (116 мг, 0,20 ммоль). МС: (APCI +) 125 (100), 490, 590 (M+1, 100), 624.

ПРИМЕР 81

6-Ацетил-8-цикlopентил-2-(5-[1,4]диазепан-1-илпиридин-2-иламино)-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

К раствору трет-бутилового эфира 4-[6-[8-цикlopентил-6-(1-этоксивинил)-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино]-пиридин-3-ил}-[1,4]диазепан-1-карбоновой кислоты (116 мг, 0,20 ммоль) в хлороформе (5 мл) добавляли хлористый водород (2 М раствор в простом эфире, 5,0 мл, 10,0 ммоль). Реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 12 час. Растворители выпаривали и остаток растворяли в этаноле. Этанол выпаривали с получением гидрохлоридной соли 6-ацетил-8-цикlopентил-2-(5-[1,4]диазепан-1-илпиридин-2-иламино)-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (47 мг, 0,10 ммоль). МС (APCI+) 432,462 ($M+1$, 100); ^1H ЯМР δ (400 МГц, DMSO-d_6) 9,19 (ущир., 2H), 8,99 (с, 1H), 7,91 (с, 1H), 7,78-7,75 (м, 2H), 5,88-5,80 (м, 1H), 3,80-3,77 (м, 3H), 3,25 (ущир., 3H), 3,16 (ущир., 2H), 2,44 (с, 3H), 2,34 (с, 3H), 2,49-2,18 (м, 2H), 2,12-2,10 (м, 2H), 1,93 (ущир., 2H), 1,81-1,78 (м, 2H), 1,61-1,58 (м, 2H); Анал. Рассчитано для $\text{C}_{25}\text{H}_{31}\text{N}_7\text{O}_2 \cdot 2,80\text{HCl} \cdot 0,45\text{C}_3\text{H}_8\text{O}_2$: С, 53,35; Н, 6,25; N, 16,25. Найдено: С, 52,96; Н, 6,62; N, 15,95.

ПРИМЕР 82

6-Ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-(пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

6-Ацетил-2-амино-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (195 мг, 0,681 ммоль) и трет-бутоксид натрия (92 мг, 0,953 ммоль) сусpendировали в N_2 -продуваемом толуоле (5 мл). К полученной суспензии добавляли 2-бромпиридин (78 мкл), трис(дibenзилиденациетон)-дипалладий(0) (25 мг, 0,027 ммоль) и BINAP (34 мг, 0,054 ммоль). Реакционный сосуд продували аргоном и реакционную смесь нагревали при 70°C в течение ночи. Реакционную смесь разбавляли простым эфиром и метанолом, фильтровали через слой целита и концентрировали при пониженном давлении. Неочищенный продукт хроматографировали на силикагеле, элюируя градиентом 40%-100% этилацетата в гексане. 6-Ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-(пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он получали в виде твердого вещества (40 мг, 16%). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 8,84 (с, 1H), 8,35-8,32 (м, 2H),

8,21 (ущир.с, 1H), 7,75-7,71 (м, 1H), 7,03-7,01 (м, 1H), 5,89-5,85 (м, 1H), 2,54 (с, 3H), 2,37 (с, 3H), 2,03-2,08 (м, 2H), 1,92-1,87 (м, 2H), 1,73-1,67 (м, 2H).

МС (APCI) Рассчитано для M+H: 363,2, Найдено: 364,1.
Чистота по ВЭЖХ = 92%.

ПРИМЕР 83

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты

8-Цикlopентил-2-метансульфинил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (0,40 г, 1,37 ммоль) и трет-бутиловый эфир 4-(6-аминопиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты (0,497 г, 1,78 ммоль) нагревали в толуоле (4 мл) до температуры кипения растворителя в течение 16 час. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры и образованный осадок собирали фильтрованием и промывали на воронке толуолом (3x10 мл) с получением трет-бутилового эфира 4-[6-(8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты в виде темного коричневато-серого твердого вещества (0,100 г, 16,2%). ¹H ЯМР δ (400 МГц, ДМСО-d₆) 9,92 (с, 1H), 8,78 (с, 1H), 8,02 (д, J=2,9 Гц, 1H), 7,87 (д, J=9,3 Гц, 1H), 7,50 (дд, J=2,9, 9,0 Гц, 1H), 6,18 (с, 1H), 5,77 (м, 1H), 3,44 (м, 4H), 3,07 (м, 4H), 2,39 (с, 3H), 2,20 (м, 2H), 1,85 (м, 2H), 1,71 (м, 2H), 1,55 (м, 2H), 1,39 (с, 9H).

ПРИМЕР 84

8-Цикlopентил-5-метил-2-(5-пиперазин-4-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидро-пиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (0,093 г, 0,184 ммоль) растворяли в дихлорметане (3 мл), добавляли 2 н раствор HCl в диэтиловом эфире (2 мл) и полученную смесь перемешивали в течение 2 дней. Добавляли дополнительное количество 2 н раствора HCl и перемешивание продолжали в течение 16 час.

Растворитель удаляли с получением гидрохлоридной соли 8-цикlopентил-5-метил-2-(5-пиперазин-4-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде желтого твердого вещества (0,080 г, 90,9 %). ^1H ЯМР δ (400 МГц, ДМСО- d_6) 9,92 (с, 2H), 8,85 (с, 1H), 8,02 (д, $J=2,9$ Гц, 1H), 7,91 (д, $J=9,3$ Гц, 1H), 7,78 (д, $J=9,3$ Гц, 1H), 6,33 (с, 1H), 5,79 (м, 1H), 3,40 (м, 4H), 3,22 (м, 4H), 2,39 (с, 3H), 2,20 (м, 2H), 1,91 (м, 2H), 1,74 (м, 2H), 1,56 (м, 2H).

ПРИМЕР 85

Трет-бутиловый эфир 2,2-диметил-4-(6-нитропиридин-3-ил)пиперазин-1-карбоновой кислоты

5-Бром-2-нитропиридин (10,67 г, 52,6 ммоль), иодид тетра-н-бутил аммония (0,97 г, 02,63 ммоль), 2,2-диметилпиперазин (6,60 г, 57,8 ммоль) и карбонат калия (8,00 г, 57,8 ммоль) смешивали в ДМСО (50 мл). Реакционную смесь нагревали до 95°C в течение 5 час. Реакционную смесь выливали на осколки льда (примерно 200 мл), затем экстрагировали дихлорметаном (6 x 75 мл). Объединенные органические слои сушили над MgSO_4 , неорганические соли удаляли фильтрованием и оставшиеся растворители концентрировали с получением оранжевого твердого вещества. Это твердое вещество растворяли в дихлорметане (100 мл) и добавляли к нему триэтиламин (10,65 г, 14,7 мл, 105 ммоль) и ди-трет-бутилдикарбонат (13,8 г, 63,12 ммоль). Через 16 час добавляли еще ди-трет-бутилдикарбонат (3,8 г, 17,41 ммоль) и смесь доводили до кипения с обратным холодильником в течение 3 час. Реакционную смесь затем охлаждали до комнатной температуры, разбавляли дихлорметаном (100 мл) и промывали водой (1 x 100 мл). Затем органический слой сушили над MgSO_4 , фильтровали и выпаривали растворитель с получением трет-бутилового эфира 2,2-диметил-4-(6-нитропиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты в виде оранжевого твердого вещества (14,91 г, 84,2 %). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 8,17 (д, $J=9,3$ Гц, 1H), 7,97 (д, $J=2,9$ Гц, 1H), 7,01 (дд, $J=2,9, 9,0$ Гц, 1H), 3,91 (м, 2H), 3,54 (м, 4H), 1,48 (с, 9H), 1,43 (с, 6H).

ПРИМЕР 86

Трет-бутиловый эфир 4-(6-аминопиридин-3-ил)-2,2-диметилпиперазин-1-карбоновой кислоты

Трет-бутиловый эфир 2,2-диметил-4-(6-нитропиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты (14,63 г, 43,5 ммоль) растворяли в ТГФ (400 мл) и добавляли к нему никель Ренея (6,8 г). Реакционную смесь встряхивали в атмосфере водорода (50 ф/дюйм²) в течение 4 час. Катализатор удаляли фильтрованием и растворитель выпаривали с получением трет-бутилового эфира 4-(6-аминопиридин-3-ил)-2,2-диметилпиперазин-1-карбоновой кислоты в виде ярко-розового твердого вещества (11,26 г, 84,5 %). ¹Н ЯМР δ (400 МГц, CDCl₃) 7,63 (д, J=2,4 Гц, 1H), 7,06 (дд, J=2,9, 8,8 Гц, 1H), 6,51 (д, J=8,8 Гц, 1H), 3,68 (м, 2H), 3,16 (м, 2H), 2,98 (с, 2H), 1,48 (с, 9H), 1,43 (с, 6H).

ПРИМЕР 87

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-Бром-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)пиридин-3-ил]-2,2-диметилпиперазин-1-карбоновой кислоты

6-Бром-8-цикlopентил-2-метансульфинил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (1,0 г, 2,70 ммоль) и трет-бутиловый эфир 4-(6-аминопиридин-3-ил)-2,2-диметилпиперазин-1-карбоновой кислоты (1,14 г, 3,73 ммоль) нагревали в толуоле (10 мл) до температуры кипения растворителя в течение 16 час. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры и образованный осадок собирали фильтрованием и промывали на воронке толуолом (3 x 10 мл) с получением трет-бутилового эфира 4-[6-(6-бром-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7)-8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-2,2-диметилпиперазин-1-карбоновой кислоты в виде темного коричневато-серого твердого вещества (0,525 г, 31,8 %). ¹Н ЯМР δ (400 МГц, ДМСО-d₆) 9,96 (с, 1H), 8,91 (с, 1H), 7,89 (д, J=2,7 Гц, 1H), 7,74 (д, J=8,8 Гц, 1H), 7,26 (дд, J=3,2, 9,3 Гц, 1H), 6,18 (с, 1H), 5,86 (м, 1H), 3,67 (м, 2H), 3,37 (м, 4H), 2,54 (с, 3H), 2,15 (м, 2H), 1,84 (м, 2H), 1,71 (м, 2H), 1,53 (м, 2H), 1,39 (с, 9H), 1,33 (с, 6H).

ПРИМЕР 88

6-Бром-8-цикlopентил-2-[5-(3,3-диметилпиперазин-1-ил)пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3d]пиrimидин-7-он

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-бром-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-2,2-диметилпиперазин-1-карбоновой кислоты (0,051 г, 0,083 ммоль) растворяли в дихлорметане (3 мл) и добавляли к нему 2 н HCl (2 мл) и полученную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 час. Эту смесь концентрировали и давали осадиться в течение 10 дней, затем ее растворяли в 2 н HCl (2 мл) и перемешивали при комнатной температуре в течение 5 час. Растворитель удаляли с получением гидрохлоридной соли 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(3,3-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде желтого твердого вещества (0,035 г, 71,4 %). ^1H ЯМР δ (400 МГц, ДMSO-d_6) 9,32 (с, 2H), 8,98 (с, 1H), 8,04 (д, $J=2,7$ Гц, 1H), 7,83 (д, $J=9,3$ Гц, 1H), 7,26 (м, 1H), 5,89 (м, 1H), 3,34 (м, 2H), 3,23 (м, 4H), 2,58 (с, 3H), 2,14 (м, 2H), 1,91 (м, 2H), 1,77 (м, 2H), 1,57 (м, 2H), 1,38 (с, 6H).

ПРИМЕР 89

трет-бутиловый эфир 4-[6-[8-цикlopентил-6-(1-этокси-винил)-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино]-пиридин-3-ил]-2,2-диметилпиперазин-1-карбоновой кислоты

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-бром-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-2,2-диметилпиперазин-1-карбоновой кислоты (0,412 г, 0,673 ммоль), тетракис(трифенилфосфин)палладий (0,093 г, 0,081 ммоль) и трибутил-(1-этокси-винил)-станнан (0,379 г, 1,05 ммоль) растворяли в толуоле (3 мл) и медленно доводили до температуры кипения с обратным холодильником в течение 1 час. Растворитель выпаривали и твердое вещество снова растворяли в дихлорметане (8 мл) и очищали хроматографией на силикагеле с получением трет-бутилового эфира 4-[6-[8-цикlopентил-6-(1-этокси-винил)-5-метил-7-оксо-7,8-дигидро-пиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино]-пиридин-3-ил]-2,2-диметилпиперазин-1-карбоновой кислоты в виде

желтого твердого вещества (0,405 г, 99,0 %). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 8,73 (с, 1H), 8,15 (д, $J=9,0$ Гц, 1H), 8,00 (с, 1H), 7,85 (д, $J=2,9$ Гц, 1H), 7,18 (м, 1H), 5,90 (м, 1H), 4,52 (д, $J=2,4$ Гц, 1H), 4,18 (д, $J=2,4$ Гц, 1H), 3,93 (кв., $J=7,1$ Гц, 2H), 3,80 (м, 2H), 3,38 (м, 2H), 3,26 (с, 2H), 2,41 (с, 3H), 2,35 (м, 2H), 2,06 (м, 2H), 1,85 (м, 2H), 1,64 (м, 2H), 1,49 (с, 9H), 1,45 (с, 6H), 1,36 (т, $J=7,1$ Гц, 3H).

ПРИМЕР 90

6-Ацетил-8-цикlopентил-2-[5-(3,3-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

Трет-бутиловый эфир 4-{6-[8-цикlopентил-6-(1-этокси-винил)-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино]-пиридин-3-ил}-2,2-диметилпиперазин-1-карбоновой кислоты (0,400 г, 0,663 ммоль) растворяли в этилацетате (10 мл) и 6 н HCl (10 мл) и перемешивали при комнатной температуре в течение 2 час. Растворитель выпаривали с получением желтого твердого вещества, которое сушили в вакуумной печи в течение 5 час при 50°C. Твердое вещество растирали с EtOH (20 мл) и фильтровали с получением гидрохлоридной соли 6-ацетил-8-цикlopентил-2-[5-(3,3-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде желтого твердого вещества (0,120 г, 38,1 %). ^1H ЯМР δ (400 МГц, DMSO-d_6) 9,15 (с, 2H), 8,93 (с, 1H), 8,04 (д, $J=3,2$ Гц, 1H), 7,82 (д, $J=9,1$ Гц, 1H), 7,64 (м, 1H), 5,78 (м, 1H), 3,31 (м, 2H), 3,24 (м, 2H), 3,18 (с, 2H), 2,38 (с, 3H), 2,28 (с, 3H), 2,18 (м, 2H), 1,85 (м, 2H), 1,73 (м, 2H), 1,54 (м, 2H), 1,35 (с, 6H). МС (APCI) Рассчитано для $M+H$: 476,3. Найдено: 476,1. Анал. Рассчитано для $C_{26}H_{33}N_7O_2 \cdot 4,38\text{HCl}$: С, 49,16; Н, 5,93; N, 15,43. Найдено; С, 49,55; Н, 6,80; N, 14,76.

ПРИМЕР 91

Трет-бутиловый эфир 4-(6-аминопиридин-3-ил)-2,6-диметил-пиперазин-1-карбоновой кислоты

5-Бром-2-нитропиридин (10,81 г, 53,3 ммоль), иодид тетра-н-бутиламмония (0,98 г, 2,66 ммоль), 2,6-диметилпиперазин (6,69 г, 58,6 ммоль) и карбонат калия (8,10 г, 58,6 ммоль) смешивали

в ДМСО (50 мл). Реакционную смесь нагревали до 80°С в течение 4 час, к этому времени, по данным ТСХ анализа, реакция завершалась. Реакционную смесь разбавляли дихлорметаном и промывали водой (3 x 75 мл). Объединенные органические слои сушили над MgSO₄, неорганическую соль удаляли фильтрованием и оставшиеся растворители концентрировали с получением оранжевого твердого вещества. Это твердое вещество растворяли в дихлорметане (150 мл), к которому добавляли триэтиламин (10,8 г, 14,8 мл, 108 ммоль) и ди-трет-бутилдикарбонат (13,95 г, 63,9 ммоль). Реакционную смесь нагревали до температуры кипения с обратным холодильником в течение 3 час, затем охлаждали до комнатной температуры, разбавляли дихлорметаном (100 мл) и промывали водой (1 x 100 мл). Органический слой затем сушили над MgSO₄, фильтровали и растворитель выпаривали с получением оранжевого твердого вещества. Оранжевое твердое вещество растворяли в ТГФ (500 мл), к которому добавляли Никель Ренея (9,23 г). Реакционную смесь встряхивали в атмосфере водорода (50 ф/дюйм²) в течение 4 час. Катализатор удаляли фильтрованием, и растворитель выпаривали с получением неочищенного ярко-розового твердого вещества. Это твердое вещество очищали хроматографией, элюируя этилацетатом, с получением трет-бутилового эфир 4-(6-аминопиридин-3-ил)-2,6-диметилпiperазин-1-карбоновой кислоты в виде ярко-розового твердого вещества (4,36 г, 26,7 %). ¹H ЯМР δ (400 МГц, CDCl₃) 7,72 (д, J=2,4 Гц, 1H), 7,18 (дд, J=2,9, 8,8 Гц, 1H), 6,51 (д, J=8,8 Гц, 1H), 4,35 (с, 2H), 4,21 (м, 2H), 3,08 (дд, J=4,4, 11,7 Гц, 2H), 1,48 (с, 9H), 1,35 (д, J=6,8 Гц, 6H).

ПРИМЕР 92

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-бром-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-2,6-диметил-пiperазин-1-карбоновой кислоты

6-Бром-8-цикlopентил-2-метансульфинил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (1,0 г, 2,70 ммоль) и трет-бутиловый эфир 4-(6-аминопиридин-3-ил)-2,6-диметилпiperазин-1-карбоновой кислоты (1,14 г, 3,73 ммоль) нагревали в толуоле (10

мл) до температуры кипения растворителя в течение 16 час. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры и образовавшийся осадок собирали фильтрованием и промывали на воронке толуолом (3 x 10 мл) с получением трет-бутилового эфира 4-[6-(6-бром-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-2,6-диметилпиперазин-1-карбоновой кислоты в виде темного коричневато-серого твердого вещества (0,620 г, 37,6 %). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 8,79 (с, 1H), 8,23 (д, $J=8,8$ Гц, 1H), 7,99 (д, $J=2,7$ Гц, 1H), 7,36 (дд, $J=2,7, 8,8$ Гц, 1H), 5,99 (м, 1H), 4,28 (м, 2H), 3,30 (м, 2H), 2,93 (дд, $J=4,4, 11,7$ Гц, 2H), 2,61 (с, 3H), 2,30 (м, 2H), 2,11 (м, 2H), 1,89 (м, 2H), 1,68 (м, 2H), 1,49 (с, 9H), 1,38 (д, $J=6,8$ Гц, 6H).

ПРИМЕР 93

6-Бром-8-цикlopентил-2-[5-(3,5-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-бром-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидро-пиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-2,6-диметилпиперазин-1-карбоновой кислоты (0,051 г, 0,083 ммоль) растворяли в дихлорметане (3 мл), к которому добавляли 2 н HCl (2 мл) и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 час. Полученную смесь концентрировали и давали осадиться в течение 10 дней, затем смесь растворяли в 2 н HCl (2 мл) и перемешивали при комнатной температуре в течение 5 час. Растворитель удаляли с получением гидрохлоридной соли 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(3,5-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде желтого твердого вещества (0,039 г, 71,4 %). ^1H ЯМР δ (400 МГц, $\text{DMSO}-d_6$) 9,51 (м, 1H), 9,02 (м, 1H), 8,98 (с, 1H), 8,07 (с, 1H), 7,83 (с, 2H), 5,90 (м, 1H), 3,85 (д, $J=11,2$ Гц, 2H), 3,35 (м, 2H), 2,76 (дд, $J=12,0, 12,0$ Гц 2H), 2,58 (с, 3H), 2,14 (м, 2H), 1,92 (м, 2H), 1,77 (м, 2H), 1,58 (м, 2H), 1,28 (д, $J=6,4$ Гц, 6H).

ПРИМЕР 94

Трет-бутиловый эфир 4-[6-[8-цикlopентил-6-(1-этокси-

винил) -5-метил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо [2, 3-d] пиримидин-2-иламино1-пиридин-3-ил] -2, 6-диметилпиперазин-1-карбоновой кислоты

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-бром-8-циклопентил-5-метил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо [2, 3-d] пиримидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-2, 6-диметилпиперазин-1-карбоновой кислоты (0,450 г, 0,735 ммоль), тетракис(трифенилфосфин)палладий (0,102 г, 0,088 ммоль) и трибутил-(1-этоксивинил)-станнан (0,414 г, 1,15 ммоль) растворяли в толуоле (4 мл) и медленно доводили до температуры кипения обратным холодильником в течение 2 час. Растворитель выпаривали и твердое вещество снова растворяли в дихлорметане (8 мл). Полученный раствор очищали хроматографией на силикагеле с получением трет-бутилового эфира 4-{6-[8-циклопентил-6-(1-этоксивинил)-5-метил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо [2, 3-d] пиримидин-2-иламино]-пиридин-3-ил}-2, 6-диметилпиперазин-1-карбоновой кислоты в виде желтого твердого вещества (0,275 г, 61,9%). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 8,73 (с, 1H), 8,20 (д, $J=9,0$ Гц, 1H), 8,06 (с, 1H), 8,00 (д, $J=2,7$ Гц, 1H), 7,32 (дд, $J=2,7, 9,0$ Гц, 1H), 5,89 (м, 1H), 4,51 (д, $J=2,4$ Гц, 1H), 4,26 (м, 2H), 4,17 (д, $J=2,4$ Гц, 1H), 3,93 (кв., $J=6,8$ Гц, 2H), 3,28 (д, $J=11,7$, 2H), 2,90 (дд, $J=4,2, 11,7$ Гц, 1H), 2,41 (с, 3H), 2,35 (м, 2H), 2,06 (м, 2H), 1,85 (м, 2H), 1,65 (м, 2H), 1,48 (с, 9H), 1,45 (с, 6H), 1,36 (м, 9H).

ПРИМЕР 95

6-Ацетил-8-циклопентил-2-[5-(3, 5-диметилпиперазин-1-ил) пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он

Трет-бутиловый эфир 4-{6-[8-циклопентил-6-(1-этоксивинил)-5-метил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо [2, 3-d] пиримидин-2-иламино]-пиридин-3-ил}-2, 2-диметилпиперазин-1-карбоновой кислоты (0,250 г, 0,414 ммоль) растворяли в дихлорметане (3 мл), к которому добавляли 2 н раствор HCl в диэтиловом эфире (3 мл) и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 16 час. Растворитель выпаривали и твердое вещество сушили в вакуумной печи в течение 24 час при 50°C с получением гидрохлоридной соли 6-ацетил-8-циклопентил-2-[5-(3, 5-диметилпиперазин-1-ил)-

пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде желтого твердого вещества (0,120 г, 38,1 %). ^1H ЯМР δ (400 МГц, ДМСО- d_6) 9,51 (м, 2H), 9,0 (м, 1H), 8,97 (с, 1H), 8,08 (д, $J=2,7$ Гц, 1H), 7,84 (д, $J=9,3$ Гц, 1H), 7,78 (м, 1H), 5,80 (м, 1H), 3,35 (д, $J=11,5$ Гц, 2H), 3,35 (м, 2H), 2,75 (дд, $J=12,2, 2,2$ Гц, 2H), 2,40 (с, 3H), 2,30 (с, 3H), 2,19 (м, 2H), 1,88 (м, 2H), 1,76 (м, 2H), 1,57 (м, 2H), 1,29 (д, $J=6,6$ Гц, 6H). МС (APCI); M^++1 : Рассчитано, 476,3, Найдено 476,1. Анал. Рассчитано для $C_{26}H_{33}N_7O_2$ 2,70 HCl, 0,10 H_2O : С, 54,23, Н, 6,28, N, 17,03. Найдено: С, 54,60; Н, 6,68; N, 16,57.

ПРИМЕР 96

4-(6-Нитропиридин-3-ил)-морфолин

5-Бром-2-нитропиридин (5,14 г, 25,3 ммоль), иодид тетра-н-бутиламмония (0,467 г, 1,27 ммоль), морфолин (2,43 г, 27,9 ммоль) и карбонат калия (3,85 г, 27,9 ммоль) смешивали в ДМСО (50 мл). Реакционную смесь нагревали до 80°C в течение 15 час. Реакционную смесь разбавляли этилацетатом и твердое вещество удаляли фильтрованием. Органический фильтрат промывали водой, затем растворитель выпаривали. Остаток растирали со смесью дихлорметан/гексан с получением 4-(6-нитропиридин-3-ил)-морфолина в виде коричневых игольчатых кристаллов (2,90 г, 54,8 %). ^1H ЯМР δ (400 МГц, $CDCl_3$) 8,16 (м, 1H), 7,97 (д, $J=2,9$ Гц, 1H), 7,15 (дд, $J=3,2, 9,3$ Гц, 1H), 3,45 (м, 4H), 1,72 (м, 4H).

ПРИМЕР 97

5-Морфолин-4-илпиридин-2-иламин

4-(6-Нитропиридин-3-ил)-морфолин (2,86 г, 13,7 ммоль) растворяли в ТГФ (100 мл), к которому добавляли Никель Ренея (1,03 г). Реакционную смесь встряхивали в атмосфере водорода (50 ф/дюйм²) в течение 4 час. Катализатор удаляли фильтрованием и растворитель выпаривали с получением 5-морфолин-4-илпиридин-2-иламина в виде ярко-розового твердого вещества (1,91 г, 78,0 %). ^1H ЯМР δ (400 МГц, $CDCl_3$) 7,76 (д, $J=2,0$ Гц, 1H), 7,16 (дд, $J=2,7, 8,8$ Гц, 1H), 6,50 (д, $J=8,8$ Гц, 1H), 4,24 (с, 2H), 3,84 (м, 4H), 3,16 (м, 4H), 3,01 (м, 4H).

ПРИМЕР 98

6-Бром-8-цикlopентил-5-метил-2-(5-морфолин-4-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

6-Бром-8-цикlopентил-2-метансульфинил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (1,0 г, 2,70 ммоль) и 5-морфолин-4-илпиридин-2-иламин (0,668 г, 3,73 ммоль) нагревали в толуоле (10 мл) до температуры кипения растворителя в течение 16 час. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры и образовавшийся осадок собирали фильтрованием и промывали на воронке толуолом (3 x 10 мл). Полученное твердое вещество кипятили с обратным холодильником в этилацетате (15 мл), охлаждали и фильтровали с получением 6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-(5-морфолин-4-илпиридин-2-иламмо)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде темного коричневато-серого твердого вещества (0,350 г, 26,7 %). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 8,78 (с, 1H), 8,17 (д, $J=9,0$ Гц, 1H), 8,02 (д, $J=2,7$ Гц, 1H), 7,97 (с, 1H), 7,32 (дд, $J=2,9, 9,0$ Гц, 1H), 5,99 (м, 1H), 3,89 (м, 4H), 3,16 (м, 4H), 2,61 (с, 3H), 2,30 (м, 2H), 2,10 (м, 2H), 1,88 (м, 2H), 1,68 (м, 2H).

ПРИМЕР 99

8-Цикlopентил-6-(1-этоксивинил)-5-метил-2-(5-морфолин-4-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

6-Бром-8-цикlopентил-5-метил-2-(5-морфолин-4-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (0,290 г, 0,597 ммоль), тетракис(трифенилfosфин)палладий (0,083 г, 0,072 ммоль) и трибутил-(1-этоксивинил)-станнан (0,336 г, 0,932 ммоль) растворяли в толуоле (4 мл) и медленно доводили до температуры кипения с обратным холодильником в течение 3 час. Реакционную смесь очищали хроматографией на силикагеле с получением 8-цикlopентил-6-(1-этоксивинил)-5-метил-2-(5-морфолин-4-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде желтого твердого вещества (0,110 г, 38,6 %). ^1H ЯМР δ (400 МГц, $\text{DMSO}-d_6$) 8,95 (с, 1H), 8,83 (с, 1H), 8,02 (д, $J=2,9$ Гц, 1H), 7,86 (д, $J=9,0$ Гц, 1H), 7,44 (дд, $J=3,2, 9,3$ Гц, 1H), 5,79 (м, 1H), 4,42 (д, $J=2,0$ Гц, 1H), 4,01 (д, $J=2,0$ Гц, 1H), 3,79 (кв., $J=6,8$ Гц, 2H), 3,72 (м, 4H), 3,09 (м, 4H), 2,34 (с, 3H), 2,17

(м, 2H), 1,85 (м, 2H), 1,71 (м, 2H), 1,55 (м, 2H), 1,21 (м, 3H).

ПРИМЕР 100

6-Ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-(5-морфолин-4-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пирамидин-7-он

8-Цикlopентил-6-(1-этоксивинил)-5-метил-2-(5-морфолин-4-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пирамидин-7-он (0,490 г, 1,03 ммоль) растворяли в дихлорметане (5 мл). Добавляли 2 н раствор HCl в диэтиловом эфире (3 мл) и полученную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 4 час. Затем добавляли дополнительное количество 2 н раствора HCl в диэтиловом эфире (2 мл) и смесь перемешивали еще в течение 12 час. Реакционную смесь разбавляли дихлорметаном и водным NaHCO₃. Слои разделяли и органический слой сушили над MgSO₄, фильтровали и растворитель выпаривали с получением желтого твердого вещества. Твердое вещество перекристаллизовывали из смеси гексана, этилацетата и дихлорметана с получением 6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-(5-морфолин-4-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пирамидин-7-она в виде желтого твердого вещества (0,280 г, 60,7%). МС (APCI); M⁺+1: Рассчитано, 449,2, Найдено 449,2. ¹H ЯМР δ (400 МГц, DMSO-d₆) 8,79 (с, 1H), 8,17 (д, J=9,0 Гц, 1H), 8,02 (д, J=2,7 Гц, 1H), 7,31 (дд, J=2,9, 9,0 Гц, 1H), 5,86 (м, 1H), 3,88 (м, 4H), 3,15 (м, 4H), 2,54 (с, 3H), 2,36 (с, 3H), 2,32 (м, 2H), 2,05 (м, 2H), 1,87 (м, 2H), 1,68 (м, 2H).

ПРИМЕР 101

6'-Нитро-3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил

5-Бром-2-нитропиридин (5,6 г, 27,6 ммоль), иодид тетра-н-бутиламмония (0,510 г, 1,38 ммоль), пиперидин (2,58 г, 30,3 ммоль) и карбонат калия (3,85 г, 30,3 ммоль) смешивали в DMSO (50 мл). Реакционную смесь нагревали до 80°C в течение 4 час. Реакционную смесь разбавляли этилацетатом и фильтровали. Объем уменьшали для удаления этилацетата, оставшийся раствор разбавляли водой (50 мл). Сразу же образовался осадок, и его собирали фильтрованием и промывали на воронке водой с

получением 6'-нитро-3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинила в виде оранжевато-коричневого твердого вещества (4,90 г, 85,7 %). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 7,76 (с, 1Н), 7,15 (д, $J=7,3$ Гц, 1Н), 6,49 (д, $J=8,5$ Гц, 1Н), 3,84 (м, 5Н), 3,00 (м, 4Н), 2,60 (с, 1Н).

ПРИМЕР 102

3,4,5,6-Тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламин

6'-Нитро-3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил (4,69 г, 22,6 ммоль) растворяли в ТГФ (100 мл), к которому добавляли Никель Ренея (1,08 г). Реакционную смесь встряхивали в атмосфере водорода (50 ф/дюйм²) в течение 4 час. Катализатор удаляли фильтрованием и растворитель выпаривали с получением 3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламина в виде ярко-розового твердого вещества (4,86 г, 85,7 %). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 7,76 (д, $J=2,4$ Гц, 1Н), 7,19 (дд, $J=2,9, 8,8$ Гц, 1Н), 6,47 (дд, $J=0,7, 8,8$ Гц, 1Н), 4,18 (с, 2Н), 2,97 (м, 4Н), 1,71 (м, 4Н), 1,53 (м, 2Н).

ПРИМЕР 103

6-Бром-8-цикlopентил-5-метил-2-(3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

6-Бром-8-цикlopентил-2-метансульфинил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (1,0 г, 2,70 ммоль) и 3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламин (0,668 г, 3,73 ммоль) нагревали в толуоле (10 мл) до температуры кипения растворителя в течение 16 час. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры и образовавшийся осадок собирали фильтрованием и промывали на воронке толуолом (3x10 мл) с получением 6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-(3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде коричневого твердого вещества (0,358 г, 27,3 %). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 8,79 (с, 1Н), 8,27 (с, 1Н), 8,17 (д, $J=9,0$ Гц, 1Н), 8,01 (с, 1Н), 7,38 (д, $J=6,8$ Гц, 1Н), 5,98 (м, 1Н), 3,1 (м, 4Н), 2,60 (с, 3Н), 2,30 (м, 2Н), 2,11 (м, 2Н), 1,88 (м, 2Н), 1,57-1,75 (м, 8Н).

ПРИМЕР 104

8-Циклопентил-6-(1-этоксивинил)-5-метил-2-(3,4,5,6-
тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо[2,3-
d]пиримидин-7-он

6-Бром-8-цикlopентил-5-метил-2-(5-морфолин-4-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиримидин-7-он (0,310 г, 0,641 ммоль), тетракис(трифенилфосфин)палладий (0,089 г, 0,077 ммоль) и трибутил-(1-этоксивинил)-стannан (0,361 г, 1,0 ммоль) растворяли в толуоле (3 мл) и медленно доводили до температуры кипения с обратным холодильником в течение 2 час. Реакционной смеси давали охладиться, затем очищали хроматографией на силикагеле с получением 8-цикlopентил-6-(1-этоксивинил)-5-метил-2-(3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиримидин-7-она в виде желтого твердого вещества (0,180 мг, 59,2%). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl₃) 8,73 (с, 1H), 8,16 (д, J=9,0 Гц, 1H), 8,05 (с, 1H), 8,01 (д, J=2,9 Гц, 1H), 7,36 (дд, J=2,9, 9,3 Гц, 1H), 5,90 (м, 1H), 4,52 (д, J=2,4 Гц, 1H), 4,18 (д, J=2,2 Гц, 1H), 3,93 (кв., J=7,1 Гц, 2H), 3,14 (м, 4H), 2,41 (с, 3H), 2,36 (м, 2H), 2,06 (м, 2H), 1,84 (м, 2H), 1,56-1,77 (м, 8H), 1,21 (т, J=7,1 Гц, 3H).

ПРИМЕР 105

6-Ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-(3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиримидин-7-он

8-Цикlopентил-6-(1-этоксивинил)-5-метил-2-(3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиримидин-7-он (0,180 г, 0,379 ммоль) растворяли в этилацетате (10 мл) и добавляли 6 н HCl (10 мл), затем смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 час. Смесь разбавляли дихлорметаном и водным NaHCO₃. Слои разделяли и органический слой сушили над MgSO₄, фильтровали, и растворитель выпаривали с получением 6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-(3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиримидин-7-она в виде желтого твердого вещества (0,120 г, 71,0%). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl₃) 8,78 (с, 1H), 8,20 (д, J=8,5 Гц, 1H), 7,95 (с, 1H), 7,39 (м, 1H), 5,85 (м, 1H), 3,15 (м, 4H), 2,53 (с, 3H), 2,36 (с, 3H), 2,33 (м, 2H), 2,05

(м, 2H), 1,87 (м, 2H), 1,77-1,56 (м, 8H). МС (APCI); M⁺1: Рассчитано, 447,2, Найдено 447,2. Анал. Рассчитано для C₂₅H₃₀N₆O₂ 0,35 H₂O: С, 66,31; Н, 6,83; N, 18,56. Найдено: С, 66,68; Н, 6,76; N, 18,07.

ПРИМЕР 106

8-Циклопентил-6-(2-этоксиэтил)-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

К охлажденному (-78 °C) раствору этилового эфира 4-этоксимасляной кислоты (9,85 г, 61,47 ммоль) в ТГФ (25 мл) добавляли бис(trimетилсилил) амид лития (77,0 мл, 76,85 ммоль, 1 М раствор в ТГФ). Реакционную смесь перемешивали в течение 10 минут для образования аниона. Затем добавляли 4-цикlopентиламино-2-метилсульфанилпиrimидин-5-карбальдегид и реакционной смеси давали нагреться до комнатной температуры и перемешивали в течение ночи. Реакционную смесь гасили 10% водным раствором HCl (100 мл). Водный слой экстрагировали этилацетатом (всего 150 мл) и органические слои объединяли и концентрировали с получением желтого масла. Хроматографическая очистка на силикагеле (градиент хлороформ/этилацетат) давала 8-цикlopентил-6-(2-этокси-этил)-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (3,22 г, 9,65 ммоль). МС (APCI+) 334 (M+1, 100); ¹H ЯМР δ (400 МГц, DMSO-d₆) 8,54 (с, 1H), 7,47-7,46 (м, 1H), 5,99-5,90 (м, 1H), 3,69 (т, J=6,25 Гц, 2H), 3,49 (кв., J=7,03 Гц, 2H), 2,84 (т, J=6,25 Гц, 2H), 2,59 (с, 3H), 2,34-2,29 (м, 2H), 2,08-2,02 (м, 2H), 1,88-1,83 (м, 2H), 1,69-1,65 (м, 3H), 1,17 (т, J=7,04 Гц, 3H).

ПРИМЕР 107

Трет-бутиловый эфир 4-[6-[8-цикlopентил-6-(2-этоксиэтил)-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино]-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты

8-Цикlopентил-6-(2-этоксиэтил)-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (1,0 г, 2,86 ммоль) и трет-бутиловый эфир 4-(6-аминопиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты (1,10 г, 3,95 ммоль) нагревали в толуоле (10 мл) до температуры кипения растворителя в течение 16 час. Смесь

охлаждали до комнатной температуры и очищали хроматографией на силикагеле с получением трет-бутилового эфира 4-[6-[8-цикlopентил-6-(2-этоксиэтил)-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиридин-2-иламино]-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты в виде оранжевого твердого вещества (0,328 г, 20,4 %).
¹Н ЯМР δ (400 МГц, CDCl₃) 8,54 (с, 1H), 8,26 (д, J=9,0 Гц, 1H), 7,98 (д, J=2,9 Гц, 1H), 7,45 (с, 1H), 7,38 (дд, J=2,9, 9,3 Гц, 1H), 5,90 (м, 1H), 3,70 (т, J=6,3, 1H), 3,61 (м, 4H), 3,51 (кв., J=7,1,1H), 3,11 (м, 4H), 2,84 (т, J=5,9, 1H), 2,33 (м, 2H), 2,08 (м, 2H), 1,87 (м, 2H), 1,69 (м, 2H), 1,48 (с, 9H), 1,19 (т, J=7,1, 1H).

ПРИМЕР 108

8-Цикlopентил-6-(2-этоксиэтил)-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он

Трет-бутиловый эфир 4-[6-[8-цикlopентил-6-(2-этоксиэтил)-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиридин-2-иламино]-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (0,325 г, 0,577 ммоль) растворяли в дихлорметане (4 мл). Добавляли 2 н раствор HCl в диэтиловом эфире (4 мл) и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 18 час. Растворитель выпаривали с получением гидрохлоридной соли 8-цикlopентил-6-(2-этоксиэтил)-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-она в виде желтого твердого вещества (0,292 г, 97,7 %). МС (APCI) Рассчитано для M+H: 449,2. Найдено: 449,2. Анал. Рассчитано для C₂₅H₃₃N₇O₂·2,6HCl·0,35H₂O: С, 52,26; Н, 6,56; N, 16,88. Найдено: С, 52,01 ;Н, 6,96; N, 16,88.

ПРИМЕР 109

8-Цикlopентил-6-(2-метоксиэтоксиметил)-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он

6-Бромметил-8-цикlopентил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он (1,33 г, 3,75 ммоль) растворяли в 2-метоксиэтаноле (10 мл), к которому добавляли карбонат калия (0,778 г, 5,63 ммоль) и смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 2 час. Реакционную смесь затем фильтровали и соли промывали этилацетатом. Объединенные

органические слои упаривали с получением 8-цикlopентил-6-(2-метоксиэтоксиметил)-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде воскообразного твердого вещества (1,00 г, 76,3%). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 8,60 (с, 1H), 7,71 (т, $J=1,6$ Гц, 1H), 5,95 (м, 1H), 4,52 (д, $J=1,6$ Гц, 1H), 3,76 (м, 2H), 3,63 (м, 2H), 3,41 (с, 3H), 2,60 (с, 3H), 2,32 (м, 2H), 2,06 (м, 2H), 1,87 (м, 2H), 1,68 (м, 2H).

ПРИМЕР 110

8-Цикlopентил-2-метансульфинил-6-(2-метоксиэтоксиметил)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

8-Цикlopентил-6-(2-метоксиэтоксиметил)-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (1,46 г, 4,18 ммоль) и 2-бензолсульфонил-3-фенилоксазиридин (1,31 г, 5,01 ммоль) растворяли в дихлорметане (10 мл) и перемешивали при температуре окружающей среды в течение 12 час. Реакционную смесь затем очищали хроматографией на силикагеле с получением 8-цикlopентил-2-метансульфинил-6-(2-метоксиэтоксиметил)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде белого воскообразного твердого вещества (0,60 г, 39,3%). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 8,94 (с, 1H), 7,88 (т, $J=1,7$ Гц, 1H), 5,95 (м, 1H), 4,52 (д, $J=1,7$ Гц, 1H), 3,80 (м, 2H), 3,65 (м, 2H), 3,43 (с, 3H), 2,98 (с, 3H), 2,25 (м, 2H), 2,13 (м, 2H), 1,94 (м, 2H), 1,70 (м, 2H).

ПРИМЕР 111

Трет-бутиловый эфир 4-{6-[8-цикlopентил-6-(2-метоксиэтоксиметил)-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино]-пиридин-3-ил}-пиперазин-1-карбоновой кислоты

8-Цикlopентил-2-метансульфинил-6-(2-метоксиэтоксиметил)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (1,0 г, 2,86 ммоль) и трет-бутиловый эфир 4-(6-аминопиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты (1,10 г, 3,95 ммоль) нагревали в толуоле (10 мл) до температуры кипения растворителя в течение 16 час. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры и очищали хроматографией на силикагеле с получением трет-бутилового эфира 4-{6-[8-цикlopентил-6-(2-метоксиэтоксиметил)-7-оксо-7,8-

дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино]-пиридин-3-ил}-пиперазин-1-карбоновой кислоты в виде желтого твердого вещества (0,140 г, 14,7 %). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 8,60 (с, 1H), 8,34 (м, 1H), 7,95 (с, 1H), 7,69 (т, $J=1,4$ Гц, 1H), 7,42 (м, 1H), 5,91 (м, 1H), 4,53 (д, $J=1,2$ Гц, 1H), 3,78 (м, 1H), 3,63 (м, 6H), 3,43 (с, 3H), 3,11 (м, 4H), 2,35 (м, 2H), 2,08 (м, 2H), 1,88 (м, 2H), 1,69 (м, 2H), 1,48 (с, 9H).

ПРИМЕР 112

8-Циклопентил-6-(2-метоксиэтоксиметил)-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

Трет-бутиловый эфир 4-{6-[8-циклопентил-6-(2-метоксиэтоксиметил)-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино]-пиридин-3-ил}-пиперазин-1-карбоновой кислоты (0,140 г, 0,242 ммоль) растворяли в дихлорметане (2 мл). Добавляли 2 н раствор HCl в диэтиловом эфире (2 мл) и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 18 час. Растворитель выпаривали с получением гидрохлоридной соли 8-циклопентил-6-(2-метоксиэтоксиметил)-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде желтого твердого вещества (0,116 г, 85,9%). MS(APCI); M^++1 : Рассчитано, 480,3, Найдено 480,2. Анал. Рассчитано для $\text{C}_{25}\text{H}_{33}\text{N}_7\text{O}_2 \cdot 2,16\text{HCl}$: С, 53,78; Н, 6,35; N, 17,56. Найдено; С, 54,03; Н, 6,64; N, 17,17.

ПРИМЕР 113

8-Циклопентил-6-этоксиметил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

Этиловый эфир 3-этоксипропионовой кислоты (12,31 г, 84,2 ммоль) растворяли в тетрагидрофуране (40 мл), к которому медленно добавляли LiHMDS (89 мл, 88,9 ммоль, 1,0 М в ТГФ). Затем добавляли чистый 4-циклопентиламино-2-метилсульфанил-пиrimидин-5-карбальдегид (10,0 г, 42,2 ммоль) и реакционную смесь перемешивали при температуре окружающей среды в течение 17 час, затем доводили до температуры кипения с обратным холодильником в течение 7 час. Реакционную смесь разбавляли этилацетатом и водой, слои разделяли, органический слой сушили

над MgSO₄ и растворитель выпаривали с получением неочищенного масла. Неочищенный продукт растворяли в этилацетате и разбавляли гексаном с получением осадка, который собирали фильтрованием с получением 8-цикlopентил-6-этоксиметил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде не совсем белого твердого вещества (4,70 г, 34,9%). ¹H ЯМР δ (400 МГц, CDCl₃) 8,47 (с, 1H), 7,52 (т, J=1,5 Гц, 1H), 5,82 (м, 1H), 4,32 (д, J=1,7 Гц, 1H), 3,53 (кв., J=7,1 Гц, 2H), 2,47 (с, 3H), 2,17 (м, 2H), 1,93 (м, 2H), 1,73 (м, 2H), 1,54 (м, 2H), 1,15 (т, J=7,1 Гц, 3H).

ПРИМЕР 114

8-Цикlopентил-6-этоксиметил-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

8-Цикlopентил-6-этоксиметил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (4,60 г, 14,40 ммоль) и 2-бензолсульфонил-3-фенилоксазиридин (4,89 г, 18,72 ммоль) растворяли в дихлорметане (30 мл) и перемешивали при температуре окружающей среды в течение 12 час. Неочищенный продукт затем очищали хроматографией на силикагеле с получением 8-цикlopентил-6-этоксиметил-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде белого воскообразного твердого вещества (2,67 г, 55,3%). ¹H ЯМР δ (400 МГц, CDCl₃) 8,94 (с, 1H), 7,81 (т, J=1,7 Гц, 1H), 5,98 (м, 1H), 4,50 (д, J=1,7 Гц, 1H), 3,68 (кв., J=7,1 Гц, 2H), 2,96 (с, 3H), 2,22 (м, 2H), 2,12 (м, 2H), 1,94 (м, 2H), 1,69 (м, 2H), 1,31 (т, J=7,1 Гц, 3H).

ПРИМЕР 115

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopентил-6-этоксиметил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты

8-Цикlopентил-6-этоксиметил-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (1,0 г, 2,86 ммоль) и трет-бутиловый эфир 4-(6-аминопиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты (1,10 г, 3,95 ммоль) нагревали в толуоле до температуры кипения растворителя (10 мл) в течение 16 час. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры и очищали

хроматографией на силикагеле с получением трет-бутилового эфира 4-[6-(8-цикlopентил-6-этоксиметил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты в виде желтого твердого вещества (0,140 г, 14,7 %). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 8,59 (с, 1H), 8,26 (д, $J=9,3$ Гц, 1H), 7,97 (д, $J=2,7$ Гц, 1H), 7,6 (т, $J=1,5$ Гц, 1H), 7,38 (дд, $J=2,7, 9,0$ Гц, 1H), 5,89 (м, 1H), 4,55 (д, $J=1,2$ Гц, 1H), 3,66 (кв., $J=7,1$ Гц, 2H), 3,60 (м, 4H), 3,11 (м, 4H), 2,34 (м, 2H), 2,07 (м, 2H), 1,88 (м, 2H), 1,69 (м, 2H), 1,48 (с, 9H), 1,30 (т, $J=6,8$ Гц, 3H).

ПРИМЕР 116

8-Цикlopентил-6-этоксиметил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

Трет-бутиловый эфир 4-[6-[8-Цикlopентил-6-(2-метоксиэтоксиметил)-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино]-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (0,140 г, 0,242 ммоль) растворяли в дихлорметане (2 мл). Добавляли 2 н раствор HCl в диэтиловом эфире (2 мл) и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 18 час. Растворитель выпаривали с получением 8-цикlopентил-6-(2-метоксиэтоксиметил)-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде желтого твердого вещества (0,116 г, 85,9%). МС (APCI) Рассчитано для $M+1$: 450,3. Найдено: 450,1. ^1H ЯМР δ (400 МГц, DMSO-d_6) 9,12 (с, 2H), 8,34 (с, 1H), 8,01 (д, $J = 2,7$ Гц, 1H), 7,86 (с, 1H), 7,83 (с, 1H), 7,76 (д, $J = 9,5$ Гц, 1H), 5,84 (м, 1H), 4,32 (д, $J=1,2$ Гц, 1H), 3,57 (кв., $J=6,8$ Гц, 2H), 3,38 (м, 4H), 3,23 (м, 4H), 2,26 (м, 2H), 1,89 (м, 2H), 1,75 (м, 2H), 1,58 (м, 2H), 1,19 (т, $J=6,8$ Гц, 3H).

ПРИМЕР 117

8-Цикlopентил-6-метоксиметил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

Метиловый эфир 3-метоксипропионовой кислоты (9,95 г, 84,2 ммоль) растворяли в тетрагидрофуране (40 мл), к которому медленно добавляли LiHMDS (89 мл, 88,9 ммоль, 1,0 М в ТГФ).

Затем добавляли чистый 4-цикlopентиламино-2-метилсульфанил-пиrimидин-5-карбальдегид (10,0 г, 42,2 ммоль) и реакционную смесь доводили до температуры кипения с обратным холодильником в течение 7 дней. Реакционную смесь разбавляли этилацетатом и водой, слои разделяли, органический слой сушили над $MgSO_4$ и растворитель выпаривали с получением неочищенного масла. Неочищенный продукт растворяли в этилацетате и разбавляли гексаном с получением осадка, который собирали фильтрованием с получением 8-цикlopентил-6-метоксиметил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде не совсем белого твердого вещества (3,11 г, 24,1 %). 1H ЯМР δ (400 МГц, $CDCl_3$) 8,46 (с, 1H), 7,49 (т, $J=1,7$ Гц, 1H), 5,81 (м, 1H), 4,28 (д, $J=1,7$ Гц, 1H), 3,37 (с, 3H), 2,47 (с, 3H), 2,18 (м, 2H), 1,93 (м, 2H), 1,73 (м, 2H), 1,55 (м, 2H).

ПРИМЕР 118

8-Цикlopентил-2-метансульфинил-6-метоксиметил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

8-Цикlopентил-6-метоксиметил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (4,44 г, 14,54 ммоль) и 2-бензолсульфонил-3-фенилоксазиридин (4,94 г, 18,90 ммоль) растворяли в дихлорметане (100 мл) и перемешивали при температуре окружающей среды в течение 12 час. Объем раствора уменьшали примерно до 50 мл и затем очищали хроматографией на силикагеле с получением 8-цикlopентил-2-метансульфинил-6-метоксиметил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде не совсем белого твердого вещества (2,51 г, 53,7 %). 1H ЯМР δ (400 МГц, $CDCl_3$) 8,93 (с, 1H), 7,78 (т, $J=1,7$ Гц, 1H), 5,99 (м, 1H), 4,46 (д, $J=1,7$ Гц, 1H), 3,53 (с, 3H), 2,96 (с, 3H), 2,23 (м, 2H), 2,12 (м, 2H), 1,93 (м, 2H), 1,69 (м, 2H).

ПРИМЕР 119

Трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopентил-6-метоксиметил-7-оксо-7,8-дигидро-пиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-1-пiperазин-1-карбоновой кислоты

8-Цикlopентил-2-метансульфинил-6-метоксиметил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (2,5 г, 7,78 ммоль) и трет-

бутиловый эфир 4-(6-аминопиридин-3-ил)-пиперазин-1-карбоновой кислоты (2,99 г, 10,73 ммоль) нагревали в толуоле (25 мл) до температуры кипения растворителя в течение 16 час. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры и очищали хроматографией на силикагеле с получением трет-бутилового эфира 4-[6-(8-цикlopентил-6-метоксиметил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты в виде желтого твердого вещества (1,24 г, 30,5 %). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 8,59 (с, 1H), 8,26 (д, $J=9,3$ Гц, 1H), 7,97 (д, $J=2,7$ Гц, 1H), 7,6 (т, $J=1,5$ Гц 1H), 7,38 (дд, $J=2,7, 9,0$ Гц, 1H), 5,89 (м, 1H), 4,55 (д, $J=1,2$ Гц, 1H), 3,66 (кв., $J=7,1$ Гц, 2H), 3,60 (м, 4H), 3,11 (м, 4H), 2,34 (м, 2H), 2,07 (м, 2H), 1,88 (м, 2H), 1,69 (м, 2H), 1,48 (с, 9H), 1,30 (т, $J=6,8$ Гц, 3H).

ПРИМЕР 120

8-Цикlopентил-6-метоксиметил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

Трет-бутиловый эфир 4-[6-[8-цикlopентил-6-(2-метоксиэтоксиметил)-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино]-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты (0,110 г, 0,205 ммоль) растворяли в дихлорметане (2 мл), добавляли 2 н раствор HCl в диэтиловом эфире (2 мл) и реакционную смесь перемешивали при комнатной температуре в течение 18 час. Растворитель выпаривали с получением гидрохлоридной соли 8-цикlopентил-6-(2-метоксиэтоксиметил)-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде желтого твердого вещества (0,096 г, 92,1 %). МС (APCI) Рассчитано для $M+1$: 450,3. Найдено: 450,1. ^1H ЯМР δ (400 МГц, $\text{DMSO}-d_6$) 9,12 (с, 2H), 8,34 (с, 1H), 8,01 (д, $J=2,7$ Гц, 1H), 7,86 (с, 1H), 7,83 (с, 1H), 7,76 (д, $J=9,5$ Гц, 1H), 5,84 (м, 1H), 4,32 (д, $J=1,2$ Гц, 1H), 3,57 (кв., $J=6,8$ Гц, 2H), 3,38 (м, 4H), 3,23 (м, 4H), 2,26 (м, 2H), 1,89 (м, 2H), 1,75 (м, 2H), 1,58 (м, 2H), 1,19 (т, $J=6,8$ Гц, 3H).

ПРИМЕР 121

2,6-Диметил-4-(6-нитро-пиридин-3-ил)-морфолин

5-Бром-2-нитропиридин (4,84 г, 23,84 ммоль), иодид тетра-
н-бутиламмония (0,440 г, 1,19 ммоль), 2,6-диметилморфолин (3,02
г, 26,22 ммоль) и карбонат калия (3,62 г, 26,22 ммоль)
смешивали в ДМСО (45 мл). Реакционную смесь нагревали до 80°С в
течение 6 час. Реакционную смесь разбавляли этилацетатом и
фильтровали. Объем фильтрата уменьшали для удаления
этилацетата, и оставшийся раствор разбавляли водой (50 мл).
Сразу же образовывался осадок, и его собирали фильтрованием,
затем промывали на воронке водой с получением 2,6-диметил-4-(6-
нитропиридин-3-ил)-морфолина в виде оранжевого твердого
вещества (4,39 г, 78,0 %). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 8,16 (д,
 $J=9,0$ Гц, 1Н), 8,11 (д, $J=2,9$ Гц, 1Н), 7,19 (дд, $J=2,9, 9,3$ Гц,
1Н), 3,77 (м, 2Н), 3,65 (дд, $J=2,2, 12,9$ Гц, 2Н), 2,66 (дд,
 $J=10,7, 12,5$ Гц, 2Н), 1,29 (д, $J=6,4$ Гц, 6Н).

ПРИМЕР 122

5-(2,6-Диметилморфолин-4-ил)-пиридин-2-иламин

2,6-Диметил-4-(6-нитропиридин-3-ил)-морфолин (4,00 г,
16,86 ммоль) растворяли в ТГФ (100 мл), к которому добавляли
Никель Ренея (3,10 г). Реакционную смесь встряхивали в
атмосфере водорода (50 ф/дюйм²) в течение 4 час. Катализатор
отфильтровывали и растворитель выпаривали с получением 5-(2,6-
диметилморфолин-4-ил)-пиридин-2-иламина в виде ярко-розового
твердого вещества (3,05 г, 87,4 %). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3)
7,74 (д, $J=2,4$ Гц, 1Н), 7,16 (дд, $J=2,9, 8,8$ Гц, 1Н), 6,49 (дд,
 $J=0,7, 8,8$ Гц, 1Н), 3,79 (м, 2Н), 2,34 (дд, $J=10,5, 10,5$, 2Н),
1,22 (д, $J=6,3$ Гц, 6Н).

ПРИМЕР 123

6-Бром-8-цикlopентил-2-[5-(2,6-диметилморфолин-4-ил)- пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиримидин-7-он

6-Бром-8-цикlopентил-2-метансульфинил-5-метил-8Н-
пиридо[2,3-d]пиримидин-7-он (1,0 г, 2,70 ммоль) и 5-(2,6-
диметилморфолин-4-ил)-пиридин-2-иламин (0,668 г, 3,73 ммоль)
нагревали в толуоле (10 мл) до температуры кипения растворителя
в течение 16 час. Реакционную смесь охлаждали до комнатной
температуры и образовавшийся осадок собирали фильтрованием и

промывали на воронке толуолом (3x10 мл) с получением 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(2,6-диметилморфолин-4-ил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде коричневого твердого вещества (0,358 г, 27,3 %). МС (APCI) Рассчитано для M+1: 513,2. Найдено: 513,1. Анал. Рассчитано для C₂₄H₂₉BrN₆O₂: С, 56,14; Н, 5,69; N, 16,37. Найдено: С, 55,90; Н, 5,62; N, 16,10.

ПРИМЕР 124

8-Цикlopентил-6-этоксиметил-2-(3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

8-Цикlopентил-6-этоксиметил-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (0,60 г, 1,79 ммоль) и 3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламин (0,438 г, 2,47 ммоль) нагревали в толуоле (6 мл) до температуры кипения растворителя в течение 16 час. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры и образовавшийся осадок отфильтровывали и промывали толуолом (2x4 мл) с получением 8-цикlopентил-6-этоксиметил-2-(3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (0,122 г, 15,2 %). МС (APCI) Рассчитано для M+1: 449,3. Найдено: 449,3. Анал. Рассчитано для C₂₅H₃₂N₆O₂: С, 66,94; Н, 7,19; N, 18,74. Найдено: С, 66,72; Н, 7,13; N, 18,57.

ПРИМЕР 125

8-Цикlopентил-6-этоксиметил-2-(5-морфолин-4-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

8-Цикlopентил-6-этоксиметил-2-метансульфинил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (0,60 г, 1,79 ммоль) и 5-морфолин-4-илпиридин-2-иламин (0,442 г, 2,47 ммоль) нагревали в толуоле (6 мл) до температуры кипения растворителя в течение 16 час. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры и образовавшийся осадок отфильтровывали и промывали толуолом (2x4 мл) с получением 8-цикlopентил-6-этоксиметил-2-(5-морфолин-4-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (0,142 г, 17,6 %). МС (APCI); M⁺+1: Рассчитано, 451,3, Найдено 451,3. Анал. Рассчитано для C₂₅H₃₂N₆O₂: С, 63,98; Н, 6,71; N, 18,65. Найдено: С, 64,03; Н, 6,66; N, 18,49.

ПРИМЕР 126

Бензиловый эфир (8-цикlopентил-2-метилсульфанил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-илметил)-карбаминовой кислоты

Этиловый эфир 3-бензилоксикарбониламинопроционовой кислоты (6,68 г, 26,58 ммоль) растворяли в тетрагидрофуране (40 мл), к которому медленно добавляли LiHMDS (28 мл, 28 ммоль, 1,0 М в ТГФ). Затем добавляли чистый 4-цикlopентиламино-2-метилсульфанилпиrimидин-5-карбальдегид (3,15 г, 13,29 ммоль) и реакционную смесь доводили до температуры кипения с обратным холодильником в течение 7 час. Реакционную смесь разбавляли этилацетатом и водой, слои разделяли, органический слой сушили над MgSO₄ и растворитель выпаривали с получением неочищенного масла. Неочищенное масло очищали хроматографией на силикагеле с получением бензилового эфира (8-цикlopентил-2-метилсульфанил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-илметил)-карбаминовой кислоты в виде бледно-желтого воскообразного твердого вещества (1,67 г, 29,6 %). ¹H ЯМР δ (400 МГц, CDCl₃) 8,57 (с, 1H), 7,56 (с, 1H), 7,26-7,36 (м, 5H), 5,93 (м, 1H), 5,56 (т, J=6,1 Гц, 1H), 5,08 (с, 2H), 4,25 (д, J=6,2 Гц, 2H), 2,60 (с, 3H), 2,30 (м, 2H), 2,05 (м, 2H), 1,86 (м, 2H), 1,69 (м, 2H).

ПРИМЕР 127

Бензиловый эфир (8-цикlopентил-2-метансульфинил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-илметил)карбаминовой кислоты

Бензиловый эфир (8-цикlopентил-2-метилсульфанил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-илметил)-карбаминовой кислоты (1,67 г, 3,93 ммоль) и 2-бензолсульфонил-3-фенилоксазиридин (1,34 г, 5,11 ммоль) растворяли в дихлорметане (20 мл) и перемешивали при температуре окружающей среды в течение 12 час. Реакционную смесь затем очищали хроматографией на силикагеле с получением бензилового эфира (8-цикlopентил-2-метансульфинил-7-оксо-7,8-дигидро-пиридо[2,3-d]пиrimидин-6-илметил)-карбаминовой кислоты в виде белого твердого вещества (0,98 г, 56,6 %). ¹H ЯМР δ (400 МГц, CDCl₃) 8,89 (с, 1H), 7,68 (с, 1H), 7,32 (м, 5H), 5,96 (м, 1H), 5,52 (т, J=6,4 Гц, 1H),

5,09 (с, 2H), 4,32 (д, J=6,3 Гц, 2H), 2,95 (с, 3H), 2,22 (м, 2H), 2,12 (м, 2H), 1,95 (м, 2H), 1,69 (м, 2H).

ПРИМЕР 128

Бензиловый эфир [8-цикlopентил-7-оксо-2-(3,4,5,6-
тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-7,8-
дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-илметил]-карбаминовой кислоты

8-Цикlopентил-6-этоксиметил-2-метансульфинил-8Н-
 пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (0,90 г, 2,04 ммоль) и
 3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламин (0,497 г,
 2,82 ммоль) нагревали в толуоле (10 мл) до температуры кипения
 растворителя в течение 16 час. Реакционную смесь охлаждали до
 комнатной температуры и образовавшийся осадок отфильтровывали и
 промывали толуолом (2x4 мл) с получением бензилового эфира [8-
 цикlopентил-7-оксо-2-(3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-
 6'-иламино)-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-илметил]-
 карбаминовой кислоты (0,320 г, 28,3 %). ^1H ЯМР δ (400 МГц,
 CDCl_3) 8,55 (с, 1H), 8,12 (д, J=9,0 Гц, 1H), 8,03 (д, J=2,9 Гц,
1H), 7,95 (с, 1H), 7,54 (с, 1H), 7,27-7,35 (м, 5H), 5,88 (м,
1H), 5,62 (т, J=6,1 Гц, 1H), 5,09 (с, 2H), 4,25 (д, J=6,4 Гц,
2H), 2,34 (м, 2H), 2,04 (м, 2H), 1,88 (м, 2H), 1,71 (м,
5H), 1,60 (м, 3H).

ПРИМЕР 129

8-Цикlopентил-2-[5-(2,6-диметилморфолин-4-ил)-пиридин-2-
иламино]-6-(1-этоксивинил)-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-
он

6-Бром-8-цикlopентил-2-[5-(2,6-диметилморфолин-4-ил)-
 пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он
 (0,062 г, 0,121 ммоль), тетракис(трифенилфосфин)палладий (0,017
 г, 0,015 ммоль) и трибутил-(1-этоксивинил)-станнан (0,068 мг,
 0,188 ммоль) растворяли в толуоле (2 мл) и медленно доводили до
 температуры кипения с обратным холодильником в течение 12 час.
 Добавляли дополнительное количество тетракис(трифенилфосфин)палладия (0,010 г) и реакционную смесь
 доводили до температуры кипения с обратным холодильником в
 течение 16 час. Реакционную смесь охлаждали и очищали

хроматографией на силикагеле с получением 8-цикlopентил-2-[5-(2,6-диметилморфолин-4-ил)-пиридин-2-иламино]-6-(1-этоксивинил)-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она в виде желтого твердого вещества (0,055 г, 90,2 %). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 8,72 (с, 1H), 8,17 (д, $J=9,0$ Гц, 1H), 7,99 (д, $J=2,9$ Гц, 1H), 7,83 (с, 1H), 7,29 (дд, $J=2,9, 9,0$ Гц, 1H), 5,89 (м, 1H), 4,51 (д, $J=2,5$ Гц, 1H), 4,17 (д, $J=2,4$ Гц, 1H), 3,93 (кв., $J=7,1$ Гц, 2H), 3,83 (м, 2H), 3,37 (д, $J=10,3$ Гц, 2H), 2,44 (дд, $J=10,5,10, 5,2$ Гц), 2,41 (с, 3H), 2,34 (м, 2H), 2,06 (м, 2H), 1,84 (м, 2H), 1,65 (м, 2H), 1,36 (т, $J=7,1$ Гц, 3H), 1,26 (д, $J=6,4$ Гц, 6H).

ПРИМЕР 130

6-Ацетил-8-цикlopентил-2-[5-(2,6-диметилморфолин-4-ил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

8-Цикlopентил-2-[5-(2,6-диметилморфолин-4-ил)-пиридин-2-иламино]-6-(1-этоксивинил)-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (0,055 г, 0,109 ммоль) растворяли в этилацетате (3 мл) и 1 н водном растворе HCl (2 мл) и перемешивали при комнатной температуре в течение 48 час. Реакционную смесь разбавляли дихлорметаном и водным NaHCO_3 . Слои разделяли и органический слой сушили над MgSO_4 , фильтровали и растворитель выпаривали с получением 6-ацетил-8-цикlopентил-2-[5-(2,6-диметилморфолин-4-ил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (0,020 г, 38,4 %). МС (APCI) Рассчитано для $M+1$: 477,3. Найдено: 477,2. ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 8,79 (с, 1H), 8,1 (д, $J=9,0$ Гц, 1H), 8,00 (д, $J=2,7$ Гц, 1H), 7,90 (с, 1H), 7,30 (дд, $J=3,1, 9,3$ Гц, 1H), 5,87 (м, 1H), 3,83 (м, 2H), 3,37 (д, $J=10,0$ Гц, 2H), 2,54 (с, 3H), 2,46 (дд, $J=11,7, 11,7$, 2H), 2,37 (с, 3H), 2,32 (м, 2H), 2,05 (м, 2H), 1,87 (м, 2H), 1,68 (м, 2H), 1,27 (д, $J=6,4$ Гц, 6H).

ПРИМЕР 131

8-Цикlopентил-6-метил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

Этиловый эфир 2-(диэтоксифосфорил)-пропионовой кислоты (15,24 г, 64 ммоль) растворяли в тетрагидрофуране (100 мл), к

которому медленно добавляли н-бутиллитий (47,7 мл, 119 ммоль, 2,5 М в гексане) при -70°C. 4-Циклопентиламино-2-метилсульфанилпиримидин-5-карбальдегид (15 г, 63 ммоль) растворяли в тетрагидрофуране (70 мл), затем добавляли к реакционной смеси, давая реакционной смеси нагреться до -40°C. Через 3 час реакционную смесь нагревали до комнатной температуры, выливали в холодную 1 н лимонную кислоту и экстрагировали диэтиловым эфиром. Органический слой промывали насыщенным солевым раствором, сушили над MgSO₄, фильтровали и концентрировали с получением желтого масла, которое очищали хроматографией на силикагеле. Полученное масло растворяли в 1,8-диазабицикло[5,4,0]ундец-7-ене (75 мл) и нагревали до 150°C в течение 4 час. Реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры, разбавляли этилацетатом (350 мл), промывали 5% HCl и насыщенным солевым раствором, сушили над MgSO₄, затем фильтровали и концентрировали в вакууме. Остаток разбавляли диэтиловым эфиром и осажденное твердое вещество отфильтровывали с получением 8-циклопентил-6-метил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиримидин-7-она в виде белого твердого вещества (6,33 г, 31,3%). ¹H ЯМР δ (400 МГц, CDCl₃) 8,52 (с, 1H), 7,39 (д, J=1,2 Гц, 1H), 5,96, (м, 1H), 2,59 (с, 3H), 2,30 (м, 2H), 2,19 (д, J=1,2 Гц, 3H), 2,07 (м, 2H), 1,86 (м, 2H), 1,67 (м, 2H).

ПРИМЕР 132

8-Циклопентил-2-метансульфинил-6-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиримидин-7-он

8-Циклопентил-6-метил-2-метилсульфанил-8Н-пиридо[2,3-d]пиримидин-7-он (2,56 г, 9,30 ммоль) растворяли в дихлорметане (17 мл) и метаноле (17 мл), к этой смеси добавляли 2-бензолсульфонил-3-фенилоксазиридин и реакционную смесь перемешивали в течение 16 час. Растворитель удаляли и добавляли диэтиловый эфир. Осажденное твердое вещество собирали фильтрованием с получением 8-циклопентил-2-метансульфинил-6-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиримидин-7-она в виде белого твердого вещества (2,30 г, 84,8%). ¹H ЯМР δ (400 МГц, CDCl₃) 8,85 (с,

1H), 7,54 (с, 1H), 5,99, (м, 1H), 2,95 (с, 3H), 2,27 (д, J=1,2 Гц, 3H), 2,24 (м, 2H), 2,13 (м, 2H), 1,94 (м, 2H), 1,70 (м, 2H).

ПРИМЕР 133

6-Бром-8-цикlopентил-2-(4-метокси-бензиламино)-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он.

Суспензию 6-бром-8-цикlopентил-2-метансульфинил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (1,00 г, 2,70 ммоль) и 4-метоксибензиламина (0,39 мл, 4,0 ммоль) в толуоле (15 мл) нагревали при кипячении с обратным холодильником в течение 2 час. Раствор охлаждали и образовавшееся твердое вещество собирали фильтрованием с получением 6-бром-8-цикlopентил-2-(4-метоксибензиламино)-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (1,04 г, 86,4%). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 1,6 (м, 2H), 1,8 (м, 2H), 2,0 (м, 2H), 2,2 (м, 2H), 2,53 (с, 3H), 3,79 (с, 3H), 4,59 (м, 2H), 5,96 (м, 1H), 6,1 (м, 1H), 6,86 (д, J=8,3 Гц, 2H), 7,27 (д, J=8,1 Гц, 2H), 8,5 (широк.с., 1H). МС (APCI) ($\text{C}_{21}\text{H}_{23}\text{Br}_1\text{N}_4\text{O}_2$): Рассчитано для M+H, 443,1; Найдено, 443,1.

ПРИМЕР 134

8-Цикlopентил-6-(1-этоксивинил-2-(4-метоксибензиламино))-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он.

Суспензию 6-бром-8-цикlopентил-2-(4-метоксибензиламино)-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (0,44 г, 1,0 ммоль), трибутил(1-этоксивинил) олова (0,53 мл, 1,6 ммоль) и тетракис(трифенилфосфин) палладия(0) (0,14 г, 0,12 ммоль) в толуоле (5 мл) нагревали при кипячении с обратным холодильником в течение двух часов. Суспензию охлаждали до комнатной температуры и фильтровали. Фильтрат концентрировали и остаток растирали с гексаном с получением твердого вещества. В результате хроматографии на силикагеле (5-50% этилацетат в гексане в течение пятнадцати минут) получали 8-цикlopентил-6-(1-этоксивинил-2-(4-метокси-бензиламино))-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он (0,35 г, 81%). ^1H ЯМР δ (400 МГц, CDCl_3) 1,34 (т, J=7,1 Гц, 3H), 1,6 (м, 2H), 1,7 (м, 2H), 2,0 (м, 2H), 2,3 (м, 2H), 2,34 (с, 3H), 3,78 (с, 3H), 3,90 (кв.,

$J=7,0$ Гц, 2H), 4,13 (д, $J=2,2$ Гц, 1H), 4,48 (д, $J=2,2$ Гц, 1H), 4,59 (д, $J=5,4$ Гц, 2H), 5,87 (м, 1H), 6,0 (м, 1H), 6,86 (д, $J=8,6$ Гц, 2H), 7,27 (д, $J=8,6$ Гц, 2H), 8,5 (ушир.с, 1H). МС (APCI) ($C_{25}H_{30}N_4O_3$) Рассчитано для $M+H$, 435,2; Найдено, 435,3.

ПРИМЕР 135

6-Ацетил-2-амино-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он.

Раствор 8-цикlopентил-6-(1-этоксивинил-2-(4-метоксибензиламино)-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (2,90 г, 6,67 ммоль) в трифторуксусной кислоте (50 мл) нагревали при кипячении с обратным холодильником в течение 8 час. Затем раствору давали охладиться, после чего концентрировали в вакууме и разбавляли водой. Полученную суспензию подщелачивали при помощи 1 н NaOH и твердое вещество собирали фильтрованием. Полученное твердое вещество растворяли в CH_2Cl_2 и хроматографировали на силикагеле, элюируя этилацетатом с получением 6-ацетил-2-амино-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она (1,51 г, 79,1%). т.пл. 182-186°C. 1H ЯМР δ (400 МГц, $CDCl_3$) 1,6 (м, 2H), 1,8 (м, 2H), 2,0 (м, 2H), 2,3 (м, 2H), 2,32 (с, 3H), 2,52 (с, 3H), 5,34 (с, 2H), 5,84 (м, 1H), 8,63 (с, 1H). МС (APCI) ($C_{15}H_{18}N_4O_2$) Рассчитано для $M+H$, 287,1; Найдено, 287,1.

ПРИМЕР 136

Биологические испытания

Для определения ингибиторной активности и селективности соединений по настоящему изобретению против Cdk4 и родственных киназ, соединения оценивали в стандартных анализах, которые обычно используют для измерения ингибирования циклин-зависимых киназных ферментов и других протеинкиназ (см., например, D. W. Fry et al, J. Biol. Chem. 2001, 276, 16617-16623). Анализы осуществляли, как описано ниже.

Анализ ингибирования Cdk2/Циклин А

Ферментный анализ с использованием Cdk2 для определения ИК₅₀ и кинетические определения осуществляли следующим образом. Использовали 96-луночные фильтровальные планшеты (Millipore

MADVN6550). Использовали конечный объем образца для анализа 0,1 мл, содержащий буфер А (20 мм ТРИС (трикс [гидроксиметил]аминометан) (рН 7,4), 50 мм NaCl, 1 мм дитиотреитол, 10 мм MgCl₂), 12 мМ АТФ, содержащей 0,25 мКи [³²P]АТФ, 20 нг Cdk2/циклин А, 1 мКг белка ретинобластомы, и испытываемое соединение в подходящих разведениях в буфере А (только буфер А без добавления испытываемого соединения использовали в качестве контроля в отсутствие ингибирования. Буфер А, содержащий избыточное количество EDTA, использовали для определения фонового уровня ³²P в отсутствие ферментной активности). В лунки добавляли все компоненты, за исключением АТФ, и планшет помещали на смеситель для планшетов на 2 минуты. Реакцию инициировали добавлением [³²P]АТФ и планшет инкубировали при 25 °C в течение 15 минут. Реакцию останавливали добавлением 0,1 мл 20% TCA. Планшет выдерживали при 4 °C в течение, по меньшей мере, 1 часа для осаждения субстрата. Затем лунки промывали пять раз 0,2 мл 10% TCA, и включение ³²P определяли при помощи бета-счетчика для планшетов (Wallac Inc., Gaithersburg, MD). ИК₅₀ испытываемого соединения определяли методом среднего эффекта (Chou, T-C, Talalay, P. Applications of the median effect principle for the assessment of low-dose risk of carcinogens and for the quantitation of synergism and antagonism of chemotherapeutic agents. In: New Avenues in Developmental Cancer Chemotherapy (Eds. Harrap, K. T. and Connors, T. A.), pp. 37-64. Academic Press, New York, 1987).

Анализ ингибирования Cdk4/Циклин D

Ферментный анализ с использованием Cdk4 для определения ИК₅₀ и кинетические определения осуществляли следующим образом. Использовали 96-луночные фильтровальные планшеты (Millipore MADVN6550). Использовали общий объем образца для анализа 0,1 мл, содержащий буфер А (20 мм ТРИС (трикс [гидроксиметил]аминометан) (рН 7,4), 50 мм NaCl, 1 мм дитиотреитол, 10 мм MgCl₂), 25 мКм АТФ, содержащей 0,25 мКи [³²P]АТФ, 20 нг Cdk4, 1 мКг белка ретинобластомы, и испытываемое соединение в подходящих разведениях в буфере А. Только буфер А без добавления испытываемого соединения использовали в качестве

контроля в отсутствие ингибиования. Буфер А, содержащий избыточное количество EDTA, использовали для определения фонового уровня ^{32}P в отсутствие ферментной активности. В лунки добавляли все компоненты, за исключением АТФ, и планшет помещали на смеситель для планшетов на 2 минуты. Реакцию инициировали добавлением [^{32}P]АТФ и планшет инкубировали при 25°C в течение 15 минут. Реакцию останавливали добавлением 0,1 мл 20% трихлоруксусной кислоты (TCA). Планшет выдерживали при 4°C в течение, по меньшей мере, 1 часа для осаждения субстрата. Затем лунки промывали пять раз 0,2 мл 10% TCA и включение ^{32}P определяли при помощи бета-счетчика для планшетов (Wallac Inc., Gaithersburg, MD). ИК₅₀ испытываемого соединения определяли методом среднего эффекта (Chou, T-C, Talalay, P. Applications of the median effect principle for the assessment of low-dose risk of carcinogens and for the quantitation of synergism and antagonism of chemotherapeutic agents. In: New Avenues in Developmental Cancer Chemotherapy (Eds. Harrap, K. T. and Connors, T. A.), pp. 37-64. Academic Press, New York, 1987).

Анализ ингибиования FGFr

Для анализа FGF рецептора (FGFr) тирозинкиназы использовали 96-луночные планшеты (100 мкл/инкубация/лунка), и условия оптимизировали для измерения включения ^{32}P из [$\gamma^{32}\text{P}$]АТФ в глутамат-тироzinовый сополимерный субстрат. Вкратце, к каждой лунке добавляли 82,5 мкл инкубационного буфера В (25 мм Hepes (pH 7,0), 150 мм NaCl, 0,1% Triton X-100, 0,2 мм PMSF, 0,2 мм Na_3VO_4 , 10 мм MnCl_2) и 750 мкг/мл Поли(4:1) глутамат-тироzина с последующим добавлением 2,5 мкл испытываемого соединения в буфере В и 5 мкл 7,5 мкг/мкл раствора FGFr для инициирования реакции. После 10-минутной инкубации при 25°C, 10 мл [$\gamma^{32}\text{P}$]АТФ (0,4 мКи плюс 50 мкМ АТФ) добавляли к каждой лунке и образцы инкубировали еще в течение 10 минут при 25°C. Реакцию останавливали добавлением 100 мкл 30% трихлоруксусной кислоты (TCA), содержащей 20 мм пиофосфата натрия, и осаждением вещества на фильтры из стекловолокна (Wallac). Фильтры промывали три раза 100 мм раствором пиофосфата натрия,

содержащим 15% TCA, и удерживаемую на фильтрах радиоактивность подсчитывали при помощи бета-счетчика для планшетов Wallac 1250. Неспецифическую активность определяли как радиоактивность, удерживаемую на фильтрах после инкубации образцов только с буфером (без фермента). Специфическую ферментную активность (фермент плюс буфер) определяли как общая активность минус неспецифическая активность. Концентрацию испытываемого соединения, которая ингибирowała специфическую активность на 50% (IC_{50}), определяли на основании кривой ингибирования.

Результаты описанных выше анализов для некоторых соединений по настоящему изобретению в сравнении с соединениями, раскрытыми в WO 98/33798 представлены в Таблице 1. Для сравнения представлены также данные для C2 фениламино аналогов каждого примера соединения, если таковые имеются. Эти аналоги отличаются от примеров соединений заменой атома азота пиридильного кольца на CH и разграничиваются от соединений по настоящему изобретению знаком прим ('') (например, фениламино аналог примера соединения 1 обозначен как 1'). Эти C2-фениламино пиридопиrimидиноны были описаны ранее в патентных заявках WO 98/33798 и WO 01/70741.

Таблица 1

ПРИМЕР	Cdk4 IC_{50} (мкМ)	Cdk2 IC_{50} (мкМ)	FGFr IC_{50} (мкМ)
1'	0,21	0,021	2,98
1	0,145	5,01	>5
3'	0,002	0,043	0,08
3	0,016	6,052	1,032
5'	0,001	0,142	0,086
5	0,019	NA	0,99
7'	0,004	5,950	0,042
7	0,595	>5	NA
11'	0,005	0,095	0,088
11	0,012	NA	2,12

12	0,175	NA	NA
13	>5	NA	NA
14	0,260	NA	NA
15'	0,005	0,439	1,74
15	0,160	>5	>5
18'	0,015	0,139	NA
18	0,051	>5	NA
20'	0,002	0,059	0,153
20	0,027	4,05	1,605
22'	0,009	3,149	NA
22	1,70	>5	>5
24'	0,004	>5	NA
24	0,005	>5	>5
29'	NA	NA	NA
29	0,013	>5	4,38
31'	0,006	5	3,943
31b	0,049	>5	>5
33'	0,006	0,556	0,535
33	0,123	>5	>5
36'	0,006	0,233	1,83
36	0,011	>5	>5
37'	NA	NA	NA
37	>5	>5	>5
38'	0,088	0,080	NA
38	0,95	>5	>5
50	0,145	>5	>5
51'	0,005	0,179	0,711
51	0,135	>5	NA
53'	0,018	>5	0,94
53	0,036	>5	>5

54	1,1	>5	>5
55	0,024	>5	>5
57'	0,014	0,084	>5
57	>5	>5	>5
59'	0,006	0,024	0,081
59	0,015	2,5	1,52
61'	0,006	0,119	4,35
61	0,013	0,835	1,38
64	0,92	>5	4,47
65	0,430	3,30	>5
66	0,763	>5	0,515
70	0,135	>5	>5
72	0,005	>5	
74	0,014	>5	>5
75	0,074	>5	>5
77	0,019	>5	>5
81	0,012	>5	>5
82	0,440	>5	>5
84'	0,007	>5	1,078
84	0,580	>5	>5
88'	0,020	1,33	>5
88			
90	0,021	>5	>5
93'	0,015	1,86	>5
93	0,063	>5	>5
95'	0,005	0,545	1,815
95	0,037	>5	>5
98	1,95	>5	>5
100	0,004	>5	>5
103	>5	>5	NA

105	0,005	>5	>5
108'	0,007	0,205	0,136
108	0,124	>5	>5
112	0,031	>5	>5
116	0,018	>5	>5
120	0,013	3,800	2,470
124	0,545	>5	>5
125	0,018	>5	>5
130	0,030	>5	>5

Примеры композиций

Как указано выше, соединения по настоящему изобретению обычно формулируют в композиции с использованием обычных эксципиентов, разбавителей и носителей с получением композиций, пригодных для удобного введения мlekопитающим. Следующие примеры иллюстрируют типичные композиции, представленные в еще одном варианте воплощения настоящего изобретения.

ПРИМЕР 137

Композиции

Композиция таблеток

Ингредиент	Количество
Соединение 36b Примера 36	50 мг
Лактоза	80 мг
Кукурузный крахмал (для смешивания)	10 мг
Кукурузный крахмал (для получения пасты)	8 мг
Стеарат магния (1%)	2 мг
	150 мг

Соединение по настоящему изобретению смешивали с лактозой и кукурузным крахмалом (для облегчения смешивания), затем смешивали до однородности с получением порошка. Кукурузный крахмал (для получения пасты) сусpendировали в 6 мл воды и нагревали при перемешивании с образованием пасты. Пасту добавляли к смешанному порошку и смесь гранулировали. Мокрые

гранулы пропускали через твердое сито №. 8 и сушили при 50°С. Смесь смазывали 1% стеаратом магния и спрессовывали в таблетки. Таблетки вводили пациенту в количестве от 1 до 4 ежедневно для профилактики и лечения рака.

ПРИМЕР 138

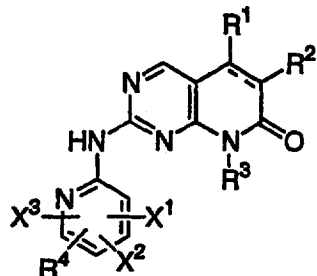
Парентеральный раствор

К раствору 700 мл пропиленгликоля и 200 мл воды для инъекций добавляли 20,0 г соединения 36b по настоящему изобретению. Смесь перемешивали и pH доводили до 5,5 при помощи хлористоводородной кислоты. Объем доводили до 1000 мл водой для инъекций. Раствор стерилизовали, заполняли им 5,0 мл ампулы, каждая из которых содержала 2,0 мл (40 мг соединения), и герметично закупоривали в атмосфере азота. Раствор вводили путем инъекции пациенту, страдающему от рака и нуждающемуся в таком лечении.

Настоящее изобретение и пути и способы его получения и применения описаны так полно, ясно, четко и точно, что любой специалист в данной области, к которой относится настоящее изобретение, сможет его использовать. Должно быть понятно, что вышеизложенное описывает предпочтительные варианты воплощения настоящего изобретения и что возможны модификации без отступления от сути и объема настоящего изобретения в том виде, как оно раскрыто в формуле изобретения. Для точного определения и заявления объекта, представленного как изобретение, представленная ниже формула изобретения завершает данное описание.

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Соединение формулы I:



I

или его фармацевтически приемлемая соль, сложный эфир, амид, или его пролекарство,

где:

пунктирная линия означает необязательную связь,

X^1 , X^2 и X^3 независимо выбраны из водорода, галогена, C_1 - C_6 алкила, C_1 - C_6 галогеналкила, C_1 - C_8 алкокси, C_1 - C_8 алкоксиалкила CN , NO_2 , OR^5 , NR^5R^6 , CO_2R^5 , COR^5 , $S(O)_nR^5$, $CONR^5R^6$, NR^5COR^6 , $NR^5SO_2R^6$, $SO_2NR^5R^6$ и $P(O)(OR^5)(OR^6)$; при условии, что, по меньшей мере, один из X^1 , X^2 и X^3 должен представлять водород;

$n = 0-2$;

R^1 в каждом случае независимо представляет собой водород, галоген, C_1 - C_6 алкил, C_1 - C_6 галогеналкил, C_1 - C_6 гидроксиалкил или C_3 - C_7 циклоалкил;

R^2 и R^4 независимо выбраны из водорода, галогена, C_1 - C_8 алкила, C_3 - C_7 циклоалкила, C_1 - C_8 алкокси, C_1 - C_8 алкоксиалкила, C_1 - C_8 галогеналкила, C_1 - C_8 гидроксиалкила, C_2 - C_8 алкенила, C_2 - C_8 алкинила, нитрила, нитро, OR^5 , SR^5 , NR^5R^6 , $N(O)R^5R^6$, $P(O)(OR^5)(OR^6)$, $(CR^5R^6)_mNR^7R^8$, COR^5 , $(CR^4R^5)_mC(O)R^7$, CO_2R^5 , $CONR^5R^6$, $C(O)NR^5SO_2R^6$, $NR^5SO_2R^6$, $C(O)NR^5OR^6$, $S(O)_nR^5$, $SO_2NR^5R^6$, $P(O)(OR^5)(OR^6)$, $(CR^5R^6)_mP(O)(OR^7)(OR^8)$, $(CR^5R^6)_m$ -арил, $(CR^5R^6)_m$ -гетероарил, $-T(CH_2)_nQR^5$, $-C(O)T(CH_2)_nQR^5$, $NR^5C(O)T(CH_2)_nQR^5$ и $-CR^5=CR^6C(O)R^7$; или

R^1 и R^2 могут образовывать карбоциклическую группу, содержащую 3-7 атомов в кольце, предпочтительно 5-6 кольцевых атомов, при этом до четырех из них могут необязательно быть замещенными гетероатомом, независимо выбранным из кислорода,

серы и азота, и где карбоциклическая группа является незамещенной или замещена одной, двумя или тремя группами, независимо выбранными из галогена, гидрокси, гидроксиалкила, нитрила, низшего C_1-C_8 алкила, низшего C_1-C_8 алкокси, аллоксикарбонила, алкилкарбонила, алкилкарбониламино, аминоалкила, трифторметила, N -гидроксиацетамида, трифторметилалкила, амино, и моно- или диалкиламино, $(CH_2)_mC(O)NR^5R^6$ и $O(CH_2)_mC(O)OR^5$, при условии, что в карбоциклическом кольце имеется, по меньшей мере, один атом углерода, и что в случае, когда имеются два или больше кольцевых атомов кислорода, эти кольцевые атомы кислорода не являются смежными друг с другом;

T представляет собой O , S , NR^7 , $N(O)R^7$, NR^7R^8W или CR^7R^8 ;

Q представляет собой O , S , NR^7 , $N(O)R^7$, NR^7R^8W , CO_2 , $O(CH_2)_m$ -гетероарил, $O(CH_2)_mS(O)_nR^8$, (CH_2) -гетероарил или 3-7-членную карбоциклическую группу, при этом вплоть до четырех кольцевых атомов необязательно являются гетероатомами, независимо выбранными из кислорода, серы и азота, при условии, что в карбоциклическом кольце имеется, по меньшей мере, один атом углерода, и что в случае, когда имеются два или больше кольцевых атомов кислорода, эти кольцевые атомы кислорода не являются смежными друг с другом, где карбоциклическая группа является незамещенной или замещена одной, двумя или тремя группами, независимо выбранными из галогена, гидрокси, гидроксиалкила, низшего алкила, низшего алкокси, аллоксикарбонила, алкилкарбонила, алкилкарбониламино, аминоалкила, трифторметила, N -гидроксиацетамида, трифторметилалкила, амино и моно- или диалкиламино;

W представляет собой анион, выбранный из группы, включающей хлорид, бромид, трифторацетат и триэтиламмоний;

$m = 0-6$;

R^4 и один из X^1 , X^2 и X^3 могут образовывать ароматическое кольцо, содержащее до трех гетероатомов, независимо выбранных из кислорода, серы и азота, и необязательно замещенное в количестве до 4 групп, независимо выбранных из галогена, гидрокси, гидроксиалкила, низшего алкила, низшего алкокси,

алкоксикарбонила, алкилкарбонила, алкилкарбониламино, аминоалкила, аминоалкилкарбонила, трифторметила, трифторметилалкила, трифторметилалкиламиноалкила, амино, моно- или диалкиламино, N-гидроксиацетамило, арила, гетероарила, карбоксиалкила, нитрила, $NR^7SO_2R^8$, $C(O)NR^7R^8$, $NR^7C(O)R^8$, $C(O)OR^7$, $C(O)NR^7SO_2R^8$, $(CH_2)_mS(O)_nR^7$, $(CH_2)_m$ -гетероарила, $O(CH_2)_m$ -гетероарила, $(CH_2)_mC(O)NR^7R^8$, $O(CH_2)_mC(O)OR^7$, $(CH_2)_mSO_2NR^7R^8$ и $C(O)R^7$;

R^3 представляет собой водород, арил, C_1-C_8 алкил, C_1-C_8 алкокси, C_3-C_7 циклоалкил или C_3-C_7 -гетероциклик;

R^5 и R^6 независимо представляют собой водород, C_1-C_8 алкил, C_2-C_8 алкенил, C_2-C_8 алкинил, арилалкил, циклоалкил, гетероциклоалкил, арил, гетероарил или гетероарилалкил; или

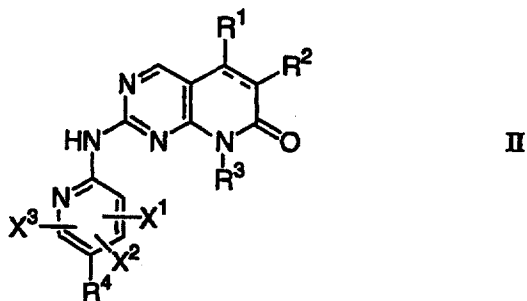
R^5 и R^6 , когда присоединены к одному и тому же атому азота, вместе с азотом, к которому они присоединены, образуют гетероциклическое кольцо, содержащее 3-8 атомов в кольце, при этом до четырех из них могут быть необязательно замещены гетероатомами, независимо выбранными из кислорода, серы, $S(O)$, $S(O)_2$ и азота, при условии, что в гетероциклическом кольце имеется, по меньшей мере, один атом углерода, и что в случае, когда имеются два или больше кольцевых атомов кислорода, эти кольцевые атомы кислорода не являются смежными друг с другом, где гетероциклическая группа является незамещенной или замещена одной, двумя или тремя группами, независимо выбранными из галогена, гидрокси, гидроксиалкила, низшего алкила, низшего алкокси, алкоксикарбонила, алкилкарбонила, алкилкарбониламино, аминоалкила, аминоалкилкарбонила, трифторметила, трифторметилалкила, трифторметилалкиламиноалкила, амино, нитрила, моно- или диалкиламино, N-гидроксиацетамило, арила, гетероарила, карбоксиалкила, $NR^7SO_2R^8$, $C(O)NR^7R^8$, $NR^7C(O)R^8$, $C(O)OR^7$, $C(O)NR^7SO_2R^8$, $(CH_2)_mS(O)_nR^7$, $(CH_2)_m$ -гетероарил, $O(CH_2)_m$ -гетероарила, $(CH_2)_mC(O)NR^7R^8$, $O(CH_2)_mC(O)OR^7$, и $(CH_2)_mSO_2NR^7R^8$;

R^7 и R^8 независимо представляют собой водород, C_1-C_8 алкил, C_2-C_8 алкенил, C_2-C_8 алкинил, арилалкил, циклоалкил, гетероциклоалкил, арил, гетероарил или гетероарилалкил; или

R^7 и R^8 , когда присоединены к одному и тому же атому азота,

вместе с азотом, к которому они присоединены, могут образовывать 3-8-членное гетероциклическое кольцо, в котором до четырех кольцевых атомов могут быть необязательно гетероатомами, независимо выбранными из кислорода, серы, S(O), S(O)₂ и азота, при условии, что в гетероциклическом кольце имеется, по меньшей мере, один атом углерода и что в случае, когда имеются два или больше атомов кислорода в кольце, эти кольцевые атомы кислорода не являются смежными друг с другом, где гетероциклическая группа является незамещенной или замещена одной, двумя или тремя группами, независимо выбранными из галогена, гидрокси, гидроксиалкила, низшего алкила, низшего алcoxси, алcoxикарбонила, алкилкарбонила, алкилкарбониламино, аминоалкила, аминоалкилкарбонила, трифторметила, трифторметилалкила, трифторметилалкиламиноалкила, амино, нитрила, моно- или диалкиламино, N-гидроксиацетамидо, арила, гетероарила, карбоксиалкила, их фармацевтически приемлемые соли, сложные эфиры, амиды, и пролекарства.

2. Соединение по п. 1 формулы:



где R¹, R², R³, R⁴, X¹, X² и X³ такие, как определены для формулы I.

3. Соединение по пп. 1 или 2, где R³ представляет собой циклопентильную группу.

4. Соединение по пп. 2 или 3, где R¹ представляет собой алкил.

5. Соединение по пп. 2 или 3, где R¹ представляет собой метил.

6. Соединение по пп. 2 или 3, где R² представляет собой (CO)CH₃.

7. Соединение по п. 1, выбранное из группы, включающей:

8-цикlopентил-2-(пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

гидрохлорид 6-бром-8-цикlopентил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она,

гидрохлорид 8-цикlopентил-6-этил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она,

этиловый эфир 8-цикlopентил-7-оксо-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-карбоновой кислоты, гидрохлорид,

гидрохлорид 6-амино-8-цикlopентил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она,

гидрохлорид 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(R)-1-метил-1-пирролидин-2-ил]-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она,

6-бром-8-циклогексил-2-(пиридин-2-ил-амино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-8-цикlopентил-2-[5-(3,5-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-8-цикlopентил-2-[5-(3,3-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(4-метилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-2-[5-(3-аминопирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-(5-морфолин-4-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

2-[5-[бис-(2-метоксиэтил)-амино]-пиридин-2-иламино]-6-бром-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-(5-морфолин-4-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-2-[5-[бис-(2-метоксиэтил)-амино]-пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopентил-6-иод-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты,

8-цикlopентил-6-иод-5-метил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

трет-бутиловый эфир 4-[6-[8-цикlopентил-6-(2-этоксиэтокси)-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино]-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты,

8-цикlopентил-6-(2-этоксиэтокси)-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

2-[5-[бис-(2-метоксиэтил)-амино]-пиридин-2-иламино]-6-бром-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-2-[5-[бис-(2-метоксиэтил)-амино]-пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-изопропил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты,

8-изопропил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopентил-7-оксокс-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты,

8-цикlopентил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-циклогексил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты,

8-циклогексил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopропил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты,

8-цикlopропил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-бром-8-цикlopентил-2-(пиридин-2,6-илдиамино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-(пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(4-метилпиперазин-1-ил)-

пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 8-цикlopентил-6-(1-этоксивинил)-5-метил-2-[5-(4-метил-
 пиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-
 он,
 трет-бутиловый эфир (1-{6-[8-цикlopентил-6-(1-
 этоксивинил)-5-метил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо[2, 3-d]пиrimидин-
 2-иламино]-пиридин-3-ил}-пирролидин-3-ил)-карбаминовой кислоты,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-(4-гидрокси-3, 4, 5, 6-тетрагидро-
 2Н-[1, 3']бипиридинил-6'-иламино)-5-метил-8Н-пиридо[2, 3-
 d]пиrimидин-7-он,
 трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-бром-8-цикlopентил-5-метил-7-
 оксо-7, 8-дигидропиридо[2, 3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-
 ил]-азепан-1-карбоновой кислоты,
 6-бром-8-цикlopентил-2-(5-[1, 4]диазепан-1-ил-пиридин-2-
 иламино)-5-метил-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 трет-бутиловый эфир 4-{6-[8-цикlopентил-6-(1-этокси-
 винил)-5-метил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо[2, 3-d]пиrimидин-2-
 иламино]-пиридин-3-ил}-[1, 4]диазепан-1-карбоновой кислоты,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-(5-[1, 4]диазепан-1-илпиридин-2-
 иламино)-5-метил-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-(пиридин-2-иламино)-8Н-
 пиридо[2, 3-d] пиrimидин-7-он,
 трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-
 7, 8-дигидропиридо[2, 3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-
 пиперазин-1-карбоновой кислоты,
 8-цикlopентил-5-метил-2-(5-пиперазин-4-илпиридин-2-
 иламино)-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-бром-8-цикlopентил-5-метил-7-
 оксо-7, 8-дигидропиридо[2, 3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-
 ил]-2, 2-диметил-пиперазин-1-карбоновой кислоты,
 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(3, 3-диметилпиперазин-1-ил)-
 пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2, 3-d]пиrimидин-7-он,
 трет-бутиловый эфир 4-{6-[8-цикlopентил-6-(1-этоксивинил)-
 5-метил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо[2, 3-d]пиrimидин-2-иламино]-
 пиридин-3-ил}-2, 2-диметил-пиперазин-1-карбоновой кислоты,
 трет-бутиловый эфир 4-[6-(6-бром-8-цикlopентил-5-метил-7-

оксо-7, 8-дигидропиридо [2, 3-d] пиримидин-2-иламино) -пиридин-3-ил] -2, 6-диметилпиперазин-1-карбоновой кислоты,

6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(3, 5-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

трет-бутиловый эфир 4-{6-[8-цикlopентил-6-(1-этоксивинил)-5-метил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо [2, 3-d] пиримидин-2-иламино]-пиридин-3-ил}-2, 6-диметилпиперазин-1-карбоновой кислоты,

8-цикlopентил-6-(1-этоксивинил)-5-метил-2-(5-морфолин-4-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-(3, 4, 5, 6-тетрагидро-2Н-[1, 3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

8-цикlopентил-6-(1-этоксивинил)-5-метил-2-(3, 4, 5, 6-тетрагидро-2Н-[1, 3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-(3, 4, 5, 6-тетрагидро-2Н-[1, 3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

трет-бутиловый эфир 4-{6-[8-цикlopентил-6-(2-этоксиэтил)-7-оксо-7, 8-дигидропиридо [2, 3-d] пиримидин-2-иламино]-пиридин-3-ил}-пиперазин-1-карбоновой кислоты,

8-цикlopентил-6-(2-этокси-этил)-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

трет-бутиловый эфир 4-{6-[8-цикlopентил-6-(2-метоксиэтоксиметил)-7-оксо-7, 8-дигидропиридо [2, 3-d] пиримидин-2-иламино]-пиридин-3-ил}-пиперазин-1-карбоновой кислоты,

8-цикlopентил-6-(2-метоксиэтоксиметил)-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopентил-6-этоксиметил)-7-оксо-7, 8-дигидропиридо [2, 3-d] пиримидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты,

8-цикlopентил-6-этоксиметил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

трет-бутиловый эфир 4-[6-(8-цикlopентил-6-метоксиметил)-7-оксо-7, 8-дигидропиридо [2, 3-d] пиримидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пиперазин-1-карбоновой кислоты,

8-цикlopентил-6-метоксиметил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

6-бром-8-циклопентил-2-[5-(2,6-диметилморфолин-4-ил)-
 пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 8-циклопентил-6-этоксиметил-2-(3,4,5,6-тетрагидро-2Н-
 [1,3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 8-циклопентил-6-этоксиметил-2-(5-морфолин-4-илпиридин-2-
 иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 бензиловый эфир [8-циклопентил-7-оксо-2-(3,4,5,6-
 тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-7,8-дигидро-
 пиридо[2,3-d]пиrimидин-6-илметил]-карбаминовой кислоты,
 8-циклопентил-2-[5-(2,6-диметилморфолин-4-ил)-пиридин-2-
 иламино]-6-(1-этоксивинил)-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-
 он,
 6-ацетил-8-циклопентил-2-[5-(2,6-диметилморфолин-4-ил)-
 пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 8-циклопентил-5-метил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-
 иламино)-6-пропионил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он.
 6-бром-8-циклопентил-2-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-
 он,
 6-бром-8-циклопентил-5-метил-2-(5-пиперизин-1-ил-пиридин-
 2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 гидрохлорид 8-циклопентил-6-фтор-2-(5-пиперазин-1-ил-
 пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она,
 гидрохлорид 8-циклопентил-6-метил-2-(5-пиперазин-1-ил-
 пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она,
 гидрохлорид 8-циклопентил-6-изобутокси-2-(5-пиперазин-1-
 ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она,
 гидрохлорид 6-бензил-8-циклопентил-2-(5-пиперазин-1-ил-
 пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она,
 гидрохлорид 8-циклопентил-6-гидроксиметил-2-(5-пиперазин-
 1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она,
 этиловый эфир 2-[5-(4-трет-бутоксикарбонилпиперазин-1-ил)-
 пиридин-2-иламино]-8-циклопентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидро-
 пиридо[2,3-d]пиrimидин-6-карбоновой кислоты,
 6-ацетил-8-циклопентил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-
 иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-8-циклопентил-5-метил-2-(5-пиперазин-1-ил-

пиридин-2-иламино) -8-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2- (пиридин-2-иламино) -8Н-
 пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2- (пиридин-2-иламино) -8Н-пиридо [2, 3-
 d] пиримидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2- [5- (3, 5-диметилпiperазин-1-ил) -
 пиридин-2-иламино] -8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2- [5- (3, 3-диметилпiperазин-1-ил) -
 пиридин-2-иламино] -8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2- [5- (4-метилпiperазин-1-ил) -пиридин-
 2-иламино] -8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 2- [5- (3-аминопирролидин-1-ил) -пиридин-2-иламино] -6-бром-8-
 цикlopентил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2- [5- (3-этиламино-пирролидин-1-ил) -
 пиридин-2-иламино] -8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2- (5-пирролидин-1-ил-пиридин-2-
 иламино) -8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 2- {5- [3- (1-амино-1-метилэтил) -пирролидин-1-ил] -пиридин-2-
 иламино} -6-бром-8-цикlopентил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 1- [6- (6-бром-8-цикlopентил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо [2, 3-
 d] пиримидин-2-иламино) -пиридин-3-ил] -пирролидин-2-карбоновая
 кислота,
 6-бром-8-цикlopентил-2- [5- (4-диэтиламино-бутиламино) -
 пиридин-2-иламино] -8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2- [5- (3-этиламинопирролидин-1-ил) -
 пиридин-2-иламино] -5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2- (5-пирролидин-1-ил-
 пиридин-2-иламино) -8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-ацетил-2- {5- [3- (1-амино-1-метил-этил) -пирролидин-1-ил] -
 пиридин-2-иламино} -8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d]
 пиримидин-7-он,
 1- [6- (6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7, 8-дигидро-
 пиридо [2, 3-d] пиримидин-2-иламино) -пиридин-3-ил] -пирролидин-2-
 карбоновая кислота,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2- [5- (4-диэтиламинообутиламино) -
 пиридин-2-иламино] -5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

8-цикlopентил-2-[5-(3,5-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-6-этил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

8-цикlopентил-2-[5-(3,3-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-6-этил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

8-цикlopентил-6-этил-2-[5-(4-метилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

2-[5-(3-аминопирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-6-этил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

8-цикlopентил-6-этил-2-[5-(3-этиламинопирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

8-цикlopентил-6-этил-2-(5-пирролидин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

2-{5-[3-(1-амино-1-метилэтил)-пирролидин-1-ил]-пиридин-2-иламино}-8-цикlopентил-6-этил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

1-[6-(8-цикlopентил-6-этил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пирролидин-2-карбоновая кислота,

8-цикlopентил-2-[5-(4-диэтиламинобутиламино)-пиридин-2-иламино]-6-этил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-бензил-8-цикlopентил-2-[5-(3,5-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-бензил-8-цикlopентил-2-[5-(3,3-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-бензил-8-цикlopентил-2-[5-(4-метил-пиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

2-[5-(3-аминопирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-6-бензил-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-бензил-8-цикlopентил-2-[5-(3-этиламинопирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-бензил-8-цикlopентил-2-(5-пирролидин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

2-{5-[3-(1-амино-1-метилэтил)-пирролидин-1-ил]-пиридин-2-иламино}-6-бензил-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

1-[6-(6-бензил-8-цикlopентил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пирролидин-2-карбоновая кислота,

6-бензил-8-цикlopентил-2-[5-(4-диэтиламинобутиламино)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

8-цикlopентил-2-[5-(3,5-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-6-гидроксиметил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

8-цикlopентил-2-[5-(3,3-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-6-гидроксиметил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

8-цикlopентил-6-гидроксиметил-2-[5-(4-метилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

2-[5-(3-аминопирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-6-гидроксиметил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

8-цикlopентил-2-[5-(3-этиламинопирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-6-гидроксиметил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

8-цикlopентил-6-гидроксиметил-2-(5-пирролидин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

2-[5-(3-(1-амино-1-метилэтил)-пирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-6-гидроксиметил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

1-[6-(8-цикlopентил-6-гидроксиметил-7-оксо-7,8-дигидро-пиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пирролидин-2-карбоновая кислота,

8-цикlopентил-2-[5-(4-диэтиламинобутиламино)-пиридин-2-иламино]-6-гидроксиметил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-амино-8-цикlopентил-2-[5-(3,5-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-амино-8-цикlopентил-2-[5-(3,3-диметилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-амино-8-цикlopентил-2-[5-(4-метилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-амино-2-[5-(3-аминопирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-амино-8-цикlopентил-2-[5-(3-этиламинопирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-амино-8-цикlopентил-2-(5-пирролидин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он

6-амино-2-[5-(3-(1-амино-1-метилэтил)-пирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-

он,

1-[6-(6-амино-8-циклопентил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиридин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-пирролидин-2-карбоновой кислоты,

6-амино-8-циклопентил-2-[5-(4-диэтиламинобутиламино)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

6-бром-8-циклопентил-2-(3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

6-бром-8-циклопентил-2-(5-морфолин-4-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

6-бром-8-циклопентил-2-(5-диэтиламинопиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

2-{5-[бис-(2-гидроксиэтил)-амино]-пиридин-2-иламино}-6-бром-8-циклопентил-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

2-{5-[бис-(2-метоксиэтил)-амино]-пиридин-2-иламино}-6-бром-8-циклопентил-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

2-[5-(2-аминоэтиламино)-пиридин-2-иламино]-6-бром-8-циклопентил-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

6-бром-8-циклопентил-2-(5-диметиламинопиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

N-[6-(6-бром-8-циклопентил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиридин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-N-метилацетамид,

6-бром-8-циклопентил-2-[5-(2-метоксиэтокси)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

6-бром-8-циклопентил-2-[5-(2-метоксиэтоксиметил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

6-бром-8-циклопентил-2-[5-(2-диэтиламиноэтокси)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

6-бром-8-циклопентил-2-(5-пирролидин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

6-бром-8-циклопентил-2-(6-метил-5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

6-бром-8-циклопентил-5-метил-2-(3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

6-бром-8-циклопентил-2-(5-диэтиламинопиридин-2-иламино)-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

2-[5-[бис-(2-гидроксиэтил)-амино]-пиридин-2-иламино]-6-
 бром-8-циклопентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 2-[5-(2-аминоэтиламино)-пиридин-2-иламино]-6-бром-8-
 циклопентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-циклопентил-2-[5-(2-диметиламинопиридин-2-иламино)-
 5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 N-[6-(6-бром-8-циклопентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидро-
 пиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-N-метил-
 ацетамид,
 6-бром-8-циклопентил-2-[5-(2-метоксиэтокси)-пиридин-2-
 иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-циклопентил-2-[5-(2-метоксиэтоксиметил)-пиридин-
 2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-циклопентил-2-[5-(2-диэтиламиноэтокси)-пиридин-2-
 иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-циклопентил-5-метил-2-(5-пирролидин-1-ил-пиридин-
 2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-циклопентил-5-метил-2-(6-метил-5-пiperазин-1-ил-
 пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-8-циклопентил-5-метил-2-(3,4,5,6-тетрагидро-2Н-
 [1,3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-8-циклопентил-2-(5-диэтиламинопиридин-2-иламино)-
 5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-2-[5-[бис-(2-гидроксиэтил)-амино]-пиридин-2-
 иламино]-8-циклопентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-2-[5-(2-аминоэтиламино)-пиридин-2-иламино]-8-
 циклопентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-8-циклопентил-2-(5-диметиламинопиридин-2-
 иламино)-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 N-[6-(6-ацетил-8-циклопентил-5-метил-7-оксо-7,8-
 дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-N-метил-
 ацетамид,
 6-ацетил-8-циклопентил-2-[5-(2-метоксиэтокси)-пиридин-2-
 иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-8-циклопентил-2-[5-(2-метоксиэтоксиметил)-
 пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-8-цикlopентил-2-[5-(2-диэтиламиноэтокси)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-(5-пирролидин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-(6-метил-5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-(3,4,5,6-тетрагидро-2Н-[1,3']бипиридинил-6'-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-(5-морфолин-4-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-(5-диэтиламинопиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-2-{5-[бис-(2-гидроксиэтил)-амино]-пиридин-2-иламино}-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-2-{5-[бис-(2-метоксиэтил)-амино]-пиридин-2-иламино}-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-2-[5-(2-аминоэтиламино)-пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-(5-диметиламинопиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 N-[6-(6-ацетил-8-цикlopентил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-N-метилацетамид,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-[5-(2-метоксиэтокси)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-[5-(2-метоксиэтоксиметил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-[5-(2-диэтиламиноэтокси)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-(5-пирролидин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-(6-метил-5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(2-метоксиэтокси)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(2-метоксиэтиламино)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

2-(5-азетидин-1-ил-пиридин-2-иламино)-6-бром-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2, 3-d] пиrimидин-7-он,
 2-(5-азепан-1-илпиридин-2-иламино)-6-бром-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2, 3-d] пиrimидин-7-он,
 N-[6-(6-бром-8-цикlopентил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо[2, 3-d] пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-ацетамид,
 6-бром-8-цикlopентил-2-(5-фениламинопиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2, 3-d] пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(4-фторбензиламино)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2, 3-d] пиrimидин-7-он,
 N-[6-(6-бром-8-цикlopентил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо[2, 3-d] пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-метансульфонамид,
 6-бром-8-цикlopентил-2-(5-метансульфонилпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2, 3-d] пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-(5-фенилпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2, 3-d] пиrimидин-7-он,
 6-амино-8-цикlopентил-2-[5-(2-метоксиэтокси)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2, 3-d] пиrimидин-7-он,
 6-амино-8-цикlopентил-2-[5-(2-метоксиэтиламино)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2, 3-d] пиrimидин-7-он,
 6-амино-2-(5-азетидин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2, 3-d] пиrimидин-7-он,
 6-амино-2-(5-азепан-1-илпиридин-2-иламино)-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2, 3-d] пиrimидин-7-он,
 N-[6-(6-амино-8-цикlopентил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо[2, 3-d] пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-ацетамид,
 6-амино-8-цикlopентил-2-(5-фениламинопиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2, 3-d] пиrimидин-7-он,
 6-амино-8-цикlopентил-2-[5-(4-фторбензиламино)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2, 3-d] пиrimидин-7-он,
 N-[6-(6-амино-8-цикlopентил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо[2, 3-d] пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-метансульфонамид,
 6-амино-8-цикlopентил-2-(5-метансульфонилпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2, 3-d] пиrimидин-7-он,
 6-амино-8-цикlopентил-2-(5-фенилпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2, 3-d] пиrimидин-7-он,

6-ацетил-8-цикlopентил-2-[5-(2-метоксиэтокси)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-8-цикlopентил-2-[5-(2-метоксиэтиламино)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-2-(5-азетидин-1-илпиридин-2-иламино)-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-2-(5-азепан-1-илпиридин-2-иламино)-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

N-[6-(6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-ацетамид,

6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-(5-фениламинопиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-8-цикlopентил-2-[5-(4-фторбензиламино)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

N-[6-(6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-метансульфонамид,

6-ацетил-8-цикlopентил-2-(5-метансульфонилпиридин-2-иламино)-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-(5-фенилпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-бензил-8-цикlopентил-2-[5-(2-метоксиэтокси)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-бензил-8-цикlopентил-2-[5-(2-метоксиэтиламино)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

2-(5-азетидин-1-илпиридин-2-иламино)-6-бензил-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

2-(5-азепан-1-илпиридин-2-иламино)-6-бензил-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

N-[6-(6-бензил-8-цикlopентил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-ацетамид,

6-бензил-8-цикlopентил-2-(5-фениламинопиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-бензил-8-цикlopентил-2-[5-(4-фторбензиламино)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

N-[6-(6-бензил-8-циклопентил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-метансульфонамид,

6-бензил-8-циклопентил-2-(5-метансульфонилпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-бензил-8-циклопентил-2-(5-фенилпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

8-цикlopентил-6-гидроксиметил-2-[5-(2-метоксиэтокси)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

8-цикlopентил-6-гидроксиметил-2-[5-(2-метоксиэтиламино)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

2-(5-азетидин-1-илпиридин-2-иламино)-8-цикlopентил-6-гидроксиметил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

2-(5-азепан-1-илпиридин-2-иламино)-8-цикlopентил-6-гидроксиметил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

N-[6-(8-цикlopентил-6-гидроксиметил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-ацетамид,

8-цикlopентил-6-гидроксиметил-2-(5-фениламинопиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

8-цикlopентил-2-[5-(4-фторбензиламино)-пиридин-2-иламино]-6-гидроксиметил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

N-[6-(8-цикlopентил-6-гидроксиметил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-метансульфонамид,

8-цикlopентил-6-гидроксиметил-2-(5-метансульфонилпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

8-цикlopентил-6-гидроксиметил-2-(5-фенилпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

8-цикlopентил-6-этил-2-[5-(2-метоксиэтокси)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

8-цикlopентил-6-этил-2-[5-(2-метоксиэтиламино)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

2-(5-азетидин-1-илпиридин-2-иламино)-8-цикlopентил-6-этил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

2-(5-азепан-1-илпиридин-2-иламино)-8-цикlopентил-6-этил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

N-[6-(8-цикlopентил-6-этил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиридин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-ацетамид,

8-цикlopентил-6-этил-2-(5-фениламинопиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

8-цикlopентил-6-этил-2-[5-(4-фторбензиламино)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

N-[6-(8-цикlopентил-6-этил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиридин-2-иламино)-пиридин-3-ил]-метансульфонамид,

8-цикlopентил-6-этил-2-(5-метансульфонилпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

8-цикlopентил-6-этил-2-(5-фенилпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(пиперазин-1-карбонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(3,5-диметилпиперазин-1-карбонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

2-[5-(3-аминопирролидин-1-карбонил)-пиридин-2-иламино]-6-бром-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(морфолин-4-карбонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(пиперазин-1-карбонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(3,5-диметилпиперазин-1-карбонил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

2-[5-(3-аминопирролидин-1-карбонил)-пиридин-2-иламино]-6-бром-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(морфолин-4-карбонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(пиперазин-1-карбонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

6-ацетил-8-цикlopентил-2-[5-(3,5-диметилпиперазин-1-карбонил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

6-ацетил-2-[5-(3-аминопирролидин-1-карбонил)-пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиридин-7-он,

6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(морфолин-4-карбонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 8-цикlopентил-6-этил-2-[5-(пиперазин-1-карбонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 8-цикlopентил-2-[5-(3,5-диметилпиперазин-1-карбонил)-пиридин-2-иламино]-6-этил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 2-[5-(3-аминопирролидин-1-карбонил)-пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-6-этил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 8-цикlopентил-6-этил-2-[5-(морфолин-4-карбонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(пиперазин-1-сульфонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(морфолин-4-сульфонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 2-[5-(3-аминопирролидин-1-сульфонил)-пиридин-2-иламино]-6-бром-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(3,5-диметил-пиперазин-1-сульфонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(пиперазин-1-сульфонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(морфолин-4-сульфонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 2-[5-(3-аминопирролидин-1-сульфонил)-пиридин-2-иламино]-6-бром-8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-(3,5-диметилпиперазин-1-сульфонил)-пиридин-2-иламино]-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 8-цикlopентил-6-этил-2-[5-(пиперазин-1-сульфонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 8-цикlopентил-6-этил-2-[5-(морфолин-4-сульфонил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 2-[5-(3-аминопирролидин-1-сульфонил)-пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-6-этил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 8-цикlopентил-2-[5-(3,5-диметилпиперазин-1-сульфонил)-пиридин-2-иламино]-6-этил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(пиперазин-1-

сульфонил) -пиридин-2-иламино] -8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(морфолин-4-
 сульфонил) -пиридин-2-иламино] -8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-ацетил-2-[5-(3-аминопирролидин-1-сульфонил) -пиридин-2-
 иламино] -8-цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-[5-(3, 5-диметилпиперазин-1-
 сульфонил) -пиридин-2-иламино] -5-метил-8Н-пиридо [2, 3-
 d] пиримидин-7-он, и
 6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-([1, 6] нафтиридин-2-
 иламино) -8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-ацетил-8-цикlopентил-2-[5-(1, 1-диоксо-116-тиоморфолин-
 4-ил) -пиридин-2-иламино] -5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-
 он,
 8-цикlopентил-6-гидроксиметил-5-метил-2-(5-пиперазин-1-ил-
 пиридин-2-иламино) -8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-ацетил-2-(3-хлор-5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино) -8-
 цикlopентил-5-метил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 4-[6-ацетил-5-метил-7-оксо-2-(пиридин-2-иламино)-7Н-
 пиридо [2, 3-d] пиримидин-8-ил]-циклогексанкарбоновая кислота,
 4-[6-ацетил-2-(5-диметиламино-пиридин-2-иламино)-5-метил-
 7-оксо-7Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-8-ил]-циклогексанкарбоновая
 кислота,
 6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-[5-(пиперазин-1-сульфонил) -
 пиридин-2-иламино] -8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 6-(8-цикlopентил-6-этил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо [2, 3-
 d] пиримидин-2-иламино)-3-пиперазин-1-ил-пиридин-2-карбоновая
 кислота,
 2-(6-ацетил-5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино) -8-
 цикlopентил-6-этил-8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,
 3-{2-[6-(8-цикlopентил-6-этил-7-оксо-7, 8-дигидро-
 пиридо [2, 3-d] пиримидин-2-иламино)-пиридин-3-илокси]-этокси}-
 пропионовая кислота,
 [6-(8-цикlopентил-6-этил-7-оксо-7, 8-дигидропиридо [2, 3-
 d] пиримидин-2-иламино)-пиридин-3-илокси]-уксусная кислота,
 8-цикlopентил-2-(5-{2-[2-(5-метилпиридин-2-ил)-этокси]-
 этокси}-пиридин-2-иламино) -8Н-пиридо [2, 3-d] пиримидин-7-он,

2-[5-(3-бензолсульфонилпропокси)-пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

8-цикlopентил-6-этил-2-{5-[2-(2-метоксиэтокси)-этокси]-пиридин-2-иламино}-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

8-цикlopентил-2-(5-{[3-(3,5-диметилпiperазин-1-ил)-пропил]-метиламино}-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

8-цикlopентил-2-{5-[3-имидаzол-1-илпропил]-метиламино}-пиридин-2-иламино}-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-5-метил-2-(5-метилпиридин-2-иламино)-8-pиперидин-4-ил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-2-[5-(3,4-дигидроксипирролидин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8-метоксиметил-5-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он.

8. Соединение по п. 1, выбранное из группы, включающей:

8-цикlopентил-2-(пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

гидрохлорид 6-бром-8-цикlopентил-2-(5-пiperазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она,

гидрохлорид 8-цикlopентил-6-этил-2-(5-пiperазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она,

этиловый эфир 8-цикlopентил-7-оксо-2-(5-пiperазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-карбоновой кислоты, гидрохлорид,

гидрохлорид 6-амино-8-цикlopентил-2-(5-пiperазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она,

гидрохлорид 6-бром-8-цикlopентил-2-[5-((R)-1-мети-1-пирролидин-2-ил)-пиридин-2-иламино]-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она,

6-бром-8-циклогексил-2-(пиридин-2-ил-амино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-бром-8-цикlopентил-2-метил-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-(5-пiperазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

гидрохлорид 8-цикlopентил-6-фтор-2-(5-пiperазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она,

гидрохлорид 8-цикlopентил-6-метил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она,

гидрохлорид 8-цикlopентил-6-изобутокси-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она,

гидрохлорид 6-бензил-8-цикlopентил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она,

гидрохлорид 8-цикlopентил-6-гидроксиметил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-она,

этиловый эфир 2-[5-(4-трет-бутоксикарбонилпиперазин-1-ил)-пиридин-2-иламино]-8-цикlopентил-5-метил-7-оксо-7,8-дигидропиридо[2,3-d]пиrimидин-6-карбоновой кислоты,

6-ацетил-8-цикlopентил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-(5-пиперазин-1-ил-пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он,

6-бром-8-цикlopентил-5-метил-2-(пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он и

6-бром-8-цикlopентил-2-(пиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он.

9. 6-Ацетил-8-цикlopентил-5-метил-2-(5-пиперазин-1-илпиридин-2-иламино)-8Н-пиридо[2,3-d]пиrimидин-7-он.

10. Способ лечения расстройства или состояния, вызванного аномальной клеточной пролиферацией у млекопитающего, включая человека, включающий введение указанному млекопитающему количества соединения по п. 1, эффективного для лечения такого состояния или расстройства.

11. Способ по п. 10, где подлежащее лечению расстройство или состояние выбрано из группы, включающей пролиферацию гладких мышц сосудов, связанную с атеросклерозом, стенозом и рестенозом сосудов после хирургического вмешательства и эндометриозом.

12. Способ лечения расстройства или состояния, вызванного инфекцией, включая вирусные инфекции, такие как ДНК вирусы, например, герпес, и РНК вирусы, например, ВИЧ, и грибковые инфекции, у млекопитающего, включая человека, включающий введение указанному млекопитающему количества соединения по п.

1, эффективного для лечения такого состояния или расстройства.

13. Способ лечения расстройств, выбранных из группы, состоящей из аутоиммунных заболеваний, выбранных из группы, включающей псориаз, воспаления, такие как ревматоидный артрит, волчанка, диабет типа 1, диабетическая нефропатия, рассеянный склероз и гломерулонефрит, отторжение трансплантата органов, включая заболевание "хозяин против трансплантата", у млекопитающего, включая человека, включающий введение указанному млекопитающему количества соединения по п. 1, эффективного для лечения такого состояния или расстройства.

14. Способ лечения нейродегенеративных заболеваний, таких как болезнь Альцгеймера, у млекопитающего, включая человека, включающий введение указанному млекопитающему количества соединения по п. 1, эффективного для лечения такого состояния или расстройства.

15. Способ по п. 10, где аномальная клеточная пролиферация представляет собой рак, выбранный из группы, включающей рак молочной железы, яичников, шейки матки, яичников, предстательной железы, яичек, пищевода, желудка, кожи, легких, кости, ободочной кишки, поджелудочной железы, щитовидной железы, желчных протоков, букальной полости и глотки (оральный), губы, языка, ротовой полости, глотки, тонкого кишечника, прямой-толстой кишки, толстого кишечника, прямой кишки, мозга и центральной нервной системы, глиобластому, нейробластому, кератоакантому, эпидермоидную карцину, крупноклеточную карцину, аденокарцину, аденому, фолликулярную карцину, недифференцированную карцину, папиллярную карцину, семиному, меланому, саркому, карцину мочевого пузыря, карцину печени, карцину почек, миелоидные расстройства, лимфоидные расстройства, болезнь Ходжкина, базально-клеточный рак и лейкоз.