

(19)



**Евразийское
патентное
ведомство**

(21)

200400860

(13)

A1

(12)

ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

(43)

Дата публикации заявки:
2004.12.30

(51)⁷

**C 07D 471/04
A 61K 31/519
A 61P 35/00, 31/12, 25/00
C 07F 9/6561
A 61K 31/675**

(22)

Дата подачи заявки:
2003.01.10

(54)

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

Приоритетные данные:

(31)

60/350,877

(32)

2002.01.22

(33)

US

(86)

PCT/IB 2003/000059

(87)

WO 2003/062236 2003.07.31

(71)

Заявитель:

**УОРНЕР-ЛАМБЕРТ КОМПА-
НИ ЛЛС (US)**

(72)

Изобретатель:

**Барвян Марк Роберт, Бут Ри-
чард Джон, Куин Джон III,
Рипайн Джозеф Томас, Шихан
Дерек Джеймс, Тугуд Питер
Лоуренс, Вандервел Скотт
Норман, Чжоу Хайжун (US)**

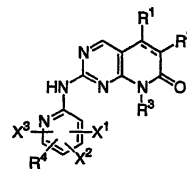
(74)

Представитель:

**Медведев В.Н.,
Павловский А.Н. (RU)**

(57)

Настоящее изобретение обеспечивает замещенные 2-аминопиридины, пригодные для лечения клеточно-пролиферативных заболеваний. Новые соединения настоящего изобретения являются сильными ингибиторами циклинзависимой киназы 4 (cdk4). Международная заявка была опубликована вместе с отчетом о международном поиске.



I

200400860 A1

200400860 A1