

BOGOTA - COLOMBIA
OFICINA FUNDADA EN 1941
APARTADO AEREO 12304
TEL: 57-1-3264270 57-1-6069700
FAX: 57-1-3264271 57-1-6069701
CABLES: LLOREDA
CALLE 72 No. 5-83 5º. PISO
www.lloredacamacho.com

Señor

SUPERINTENDENTE DE INDUSTRIA Y COMERCIO

DIVISIÓN DE NUEVAS CREACIONES

E. _____ S. _____

SUPERINTENDENCIA DE INDUSTRIA Y COMERCIO



No. 08-008396- -00002-0000

Fecha: 2008-02-15 16:35:32 Dep. 2020 NUECREACIONI
Tra. 11 PATENTEIYII Eve: 378 FASENACIONALI
Act. 329 CTOINFORMACION Folios: 15

Re: P1.-ASTRAZENECA AB.-Solicitud de Patente de Invención en Fase
Nacional PCT para "DERIVADOS DE AMIDA".-Clase C07D 239/91;
C07D 413/12.-Expediente número 08-008.396

1. Me refiero a mi solicitud de patente radicada el 29 de Enero de 2008, cuyo número de expediente se encuentra arriba mencionado.

2. Por medio del presente memorial y debidamente autorizado por mi representado, me permito manifestar que es deseo del solicitante presentar en forma voluntaria un nuevo capítulo reivindicatorio que reemplaza al originalmente presentado y en el que se han eliminado las reivindicaciones 9 a 17 del capítulo anteriormente mencionado.

Sobre este particular, finalmente me permito manifestar que las modificaciones realizadas al capítulo reivindicatorio en mención **no amplían de manera alguna el alcance de la invención tal como fue originalmente presentada.**

3. Anexo me permito presentar:

- (a) Formulario único de correcciones y modificaciones;
- (b) Recibo número 08-10.981, expedido por la Superintendencia de Industria y Comercio, que acredita el pago de la modificación mencionada; y
- (c) Copia del nuevo capítulo reivindicatorio que comprende ocho (8) reivindicaciones y que reemplaza al documento originalmente presentado

con mi solicitud de patente radicada 29 de Enero de 2008, en el cual se han realizado las modificaciones expuestas anteriormente.

4. Ruego a usted tomar atenta nota de lo anterior y proceder de conformidad.

Señor Superintendente,


ALICIA LLORED RICAURTE

T.P. 53.215

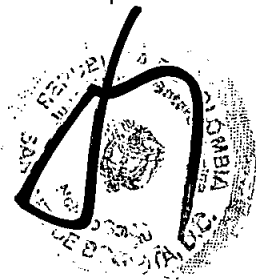


NOTARIA SEXTA DE BOGOTÁ
RECONOCIMIENTO Y PRESENTACIÓN PERSONAL
Bogotá, D.C. 15 FEB 2008
Ante mí **JUAN MANUEL ROTERO MEDINA**
NOTARIO SEXTO DEL CÍRCULO DE BOGOTÁ

Comparecieron:


quien(es) exhibió(eron) la(s) C.C. 39.690.713
y ho(s)ta(aron), que lo(s) firma(s) que aparece(n)
en el presente documento es(son) la(s) suya(s) y
que el contenido del mismo es cierto. En constan-
cia le firma esta diligencia


ALICIA LLORED RICAURTE
C.C. No. 39.690.713 de Usaquén



FORMULARIO ÚNICO DE CORRECCIONES Y MODIFICACIONES.
2000-10

①

SOLICITUD DE:

☐

Corrección de Error Material.

☒

Modificación a una Solicitud.

②

SOLICITANTE

Nombre: **ASTRAZENECA AB**, sociedad existente y organizada de conformidad con las leyes de Suecia.

Dirección: SE-151 85 Södertälje, Suecia.

Teléfono: 3 264270

Fax: 6 069701

E-mail: jllcco@lloredacamacho.com

Domicilio: Södertälje, Suecia.

IDENTIFICACION

C.C. ☐

NIT ☐

C.E. ☐

Otro ☐

Número _____

③

**REPRESENTANTE
O APODERADO**

Nombre: ALICIA LLOREDA RICAURTE

Dirección: Calle 72 No.5-83 5º Piso

Teléfono: 3 264270

Fax: 2 126426

E-mail: jllcco@lloredacamacho.com

IDENTIFICACION

C.C. ☒

NIT ☐

C.E. ☐

Otro ☐

Número 39.690.713 TP 53.215

④

Número de expediente:

08-008.396

⑤

Descripción de la corrección o modificación solicitada modificación al capítulo reivindicatorio

⑥

Comprobante de pago No. 08-10.981

Fecha 11-02-08

⑦

Anexos:

☒

Comprobante de pago de la tasa.

☐

Poderes, si fuere el caso.

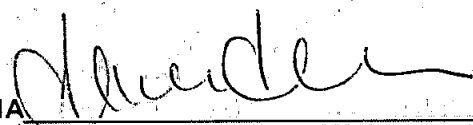
☐

Certificado de existencia y representación legal de las partes, cuando sean personas jurídicas.

⑧

NOMBRE ALICIA LLOREDA RICAURTE

FIRMA



C.C. 39.690.713

T.P. 53.215

SUPERINTENDENCIA DE INDUSTRIA Y COMERCIO

NIT : 800176089-2

RECIBO OFICIAL DE CAJA : 08 - 10,981
 FECHA : FEBRERO 11 DE 2008

***** CONSIGNACION *****

DEPOSITANTE	TIPO PAGO	BANCO	CUENTA	No. PAGO	FECHA PGO	Vr. PAGO
LLORED A Y CIA S. A	CONSIGNACION	BANCO DE BOGOTA	062754387	2660849	11/02/2008	4,643,000.00

***** CONCEPTO *****

CANT.	RENTISTICO	CONCEPTO	TOTAL CONCEPTO
1	50005-01-03	CAMBIO DE MODALIDAD Y MODIFICA	
12		MARCAS Y LEMAS COMERCIALES	103,000.00
		TOTAL :	\$ 103,000.00

SON: CIENTO TRES MIL PESOS

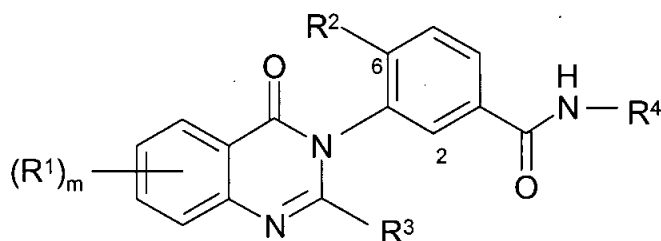
RESPONSABLE :



Reivindicaciones

Reivindicamos:

1. Un compuesto de la Formula I



en donde m es 0, 1 o 2;

R¹ es halógeno, hidroxilo, ciano, trifluorometilo, trifluorometoxi, alquilo(1-6C), cicloalquilo(3-6C), alxoxi(1-6C), alqueno(2-6C), alquino(2-6C), alcanoilo(2-6C), alquiltio(1-6C), alquilsulfinilo(1-6C), alquilsulfonilo(1-6C), hidroxialcoxi(2-6C), aminoalcoxi(2-6C), cianoalcoxi(2-6C), alquilamino(1-6C)-alcoxi(2-6C), di-[alquil(1-6C)]aminoalcoxi(2-6C), alcoxi(1-6C)-alcoxi(2-6C), carbamoilalcoxi(1-6C), N-alquilcarbamoil(1-6C)-alcoxi(1-6C), aminoalquilo(1-6C), alquilamino(1-6C)-alquilo(1-6C), di[alquil(1-6C)]aminoalquilo(1-6C), carbamoilalquilo(1-6C), N-alquilcarbamoil(1-6C)-alquilo(1-6C), hidroxialquilamino(2-6C), cianoalquilamino(2-6C), halógenoalquilamino(2-6C), aminoalquilamino(2-6C), alcoxi(1-6C)-alquilamino(2-6C), alquilamino(1-6C)-alquilamino(2-6C), di-[alquil(1-6C)]aminoalquilamino(2-6C), heteroarilo, heteroarilalquilo(1-6C), heteroariloxi, heteroarilalcoxi(1-6C), heteroarilamino, heterociclilo, heterociclilalquilo(1-6C), heterocicliloxi, heterociclilalcoxi(1-6C) y heterociclilamino,

y en donde cualquier grupo arilo, heteroarilo o heterociclilo en un sustituyente R¹ puede portar opcionalmente 1 o 2 sustituyentes seleccionados de hidroxilo, halógeno, alquilo(1-6C), alqueno(2-6C),

alquinilo(2-6C), cicloalquilo(3-6C)-alquilo(1-6C), cicloalquilo(3-6C)-alcoxi(1-6C), alcoxi(1-6C), carboxi, alcoxicarbonilo(1-6C), alcoxicarbonilo(1-6C)-alquilo(1-6C), N-alquilcarbamoilo(1-6C), N,N-di-[alquilo(1-6C)]carbamoilo, alcanilo(2-6C), amino, alquilamino(1-6C), di-[alquilo(1-6C)]amino, halógeno-alquilo(1-6C), hidroxialquilo(1-6C), alcoxi(1-6C)-alquilo(1-6C), cianoalquilo(1-6C), carboxialquilo(1-6C), aminalquilo(1-6C), (1-6C)alquilaminoalquilo(1-6C) y di-[alquilo(1-6C)]aminoalquilo(1-6C),

y en donde cualquiera de los sustituyentes R¹ definidos aquí anteriormente, que comprende un grupo CH₂ que está unido a 2 átomos de carbono o un grupo CH₃ que está unido a un átomo de carbono o nitrógeno, puede portar opcionalmente en cada uno de dichos grupos CH₂ o CH₃, uno o más sustituyentes seleccionados de halógeno, hidroxialquilo, amino, trifluorometilo, trifluorometoxi, oxo, carboxi, carbamoilo, acetamido, alquilo(1-6C), alqueno(2-6C), alquino(2-6C), cicloalquilo(3-6C), cicloalcoxi(3-6C), alcoxi(1-6C), alquilamino(1-6C), di-[alquilo(1-6C)]amino, hidroxialquilo(1-6C), alcoxi(1-6C)-alquilo(1-6C), halógenoalquilo(1-6C), alcoxi(1-6C)-alcoxi(2-6C), alcoxicarbonilo(1-6C), carbamoilo, N-alquilcarbamoilo(1-6C), N,N-di-[alquilo(1-6C)]carbamoilo, sulfonilo(1-6C), sulfamoilo(1-6C), heteroarilo, heteroariloalquilo(1-6C), heterociclilo y heterocicliloxi, y en donde cualquier grupo heterociclilo en un sustituyente R¹ puede portar opcionalmente 1 o 2 sustituyentes oxo o tioxo;

R² es halógeno, trifluorometilo o alquilo(1-6C);

R³ es hidrógeno, halógeno o alquilo(1-6C); y

R⁴ es hidroxialquilo, alquilo(1-6C) o alcoxi(1-6C) y cualquier átomo de carbono dentro de R⁴ puede estar opcionalmente sustituido por uno o más halógenos;

o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.

2. Un compuesto de la Formula I de acuerdo con la reivindicación 1, en donde R^1 es heterociclilo, heterociclioxi o heterocicilil-alcoxi(1-6C), y en donde cualquier grupo heterociclilo en un sustituyente R^1 puede portar opcionalmente 1 o 2 sustituyentes seleccionados de hidroxilo, halógeno, alquilo(1-6C), alquenilo(2-6C), alquinilo(2-6C), cicloalquilo(3-6C), cicloalquilo(3-6C)-alquilo(1-6C), cicloalquilo(3-6C)-alcoxi(1-6C), alcoxi(1-6C), carboxi, alcoxycarbonilo(1-6C), alcoxycarbonil(1-6C)-alquilo(1-6C), N-alquilcarbamoilo(1-6C), N,N-di-[alquil(1-6C)]carbamoilo, alcanilo(2-6C), amino, alquilamino(1-6C), di-[alquil(1-6C)]amino, halógeno-alquilo(1-6C), hidroxilo-alquilo(1-6C), alcoxi(1-6C)-alquilo(1-6C), ciano-alquilo(1-6C), carboxi-alquilo(1-6C), amino-alquilo(1-6C), alquilamino(1-6C)-alquilo(1-6C) y di-[alquil(1-6C)]amino-alquilo(1-6C), y en donde cualquiera de los sustituyentes R^1 definidos aquí anteriormente que comprende un grupo CH_2 que está unido a 2 átomos de carbono o un grupo CH_3 que está unido a un átomo de carbono puede portar opcionalmente en cada uno de dichos grupos CH_2 o CH_3 , uno o más sustituyentes seleccionados de hidroxilo, amino, alquilo(1-6C), alquenilo(2-6C), alquinilo(2-6C), alcoxi(1-6C), alquilamino(1-6C) y di-[alquil(1-6C)]amino; o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.
3. Un compuesto de la Formula I de acuerdo con la reivindicación 1 o reivindicación 2, en donde m es 1; o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.
4. Un compuesto de la Formula I de acuerdo con cualquier reivindicación anterior, en donde R^2 es trifluorometilo o alquilo(1-6C); o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.
5. Un compuesto de la Formula I de acuerdo con cualquier reivindicación anterior, en donde R^4 es hidroxilo, alquilo(1-6C) o alcoxi(1-6C) y cualquier

átomo de carbono dentro de R^4 puede estar opcionalmente sustituido por uno o más de halógeno; o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.

6. Un compuesto de la Formula I de acuerdo con la reivindicación 1, en donde m es 1;

R^1 es heterociclilo, heterociclil-alquilo(1-6C), heterociclioxi, heterociclil-alcoxi(1-6C) o heterociclilamino,

y en donde cualquier grupo heterociclilo en un sustituyente R^1 puede portar opcionalmente 1 o 2 sustituyentes seleccionados de hidroxí, halógeno, alquilo(1-6C), alquenilo(2-6C), alquinilo(2-6C), cicloalquilo(3-6C), cicloalquilo(3-6C)-alquilo(1-6C), cicloalquilo(3-6C)-alcoxi(1-6C), alcoxi(1-6C), carboxi, alcoxycarbonilo(1-6C), alcoxycarbonil(1-6C)-alquilo(1-6C), N-alquilcarbamoilo(1-6C), N,N-di-[alquil(1-6C)]carbamoilo, alcanilo(2-6C), amino, alquilamino(1-6C), di-[alquil(1-6C)]amino, halógeno-alquilo(1-6C), hidroxí-alquilo(1-6C), alcoxi(1-6C)-alquilo(1-6C), ciano-alquilo(1-6C), carboxi-alquilo(1-6C), amino-alquilo(1-6C), alquilamino(1-6C)-alquilo(1-6C) y di-[alquilo(1-6C)]amino-alquilo(1-6C),

y en donde cualquiera de los sustituyentes R^1 definidos aquí anteriormente que comprende un grupo CH_2 que está unido a 2 átomos de carbono o un grupo CH_3 que está unido a un átomo de carbono puede portar opcionalmente en cada uno de dichos grupos CH_2 o CH_3 , uno o más sustituyentes seleccionados de hidroxí, amino, alquilo(1-6C), alquenilo(2-6C), alquinilo(2-6C), alcoxi(1-6C), alquilamino(1-6C) y di-[alquil(1-6C)]amino;

R^2 es trifluorometilo o metilo;

R^3 es hidrógeno o cloro; y

R^4 es etilo o metoxi; o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.

7. Un compuesto de la Formula I de acuerdo con la reivindicación 1 seleccionado de:-

N-etil-4-metil-3-[6-(4-metilpiperazin-1-il)-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;
N-etil-4-metil-3-[6-(4-isopropilpiperazin-1-il)-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;
N-etil-4-metil-3-[6-(morfolin-4-ilmetil)-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;
N-metoksi-3-[6-(4-metilpiperazin-1-il)-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;
N-etoksi-3-[6-(4-metilpiperazin-1-il)-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;
N-etil-4-metil-3-[6-[(4-metilpiperazin-1-il)metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;
N-etil-4-metil-3-[4-oxo-6-(piperidin-1-ilmetil)quinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;
N-etil-4-metil-3-[6-[[metil(propil)amino]metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;
3-[6-[[butil(metil)amino]metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-etil-4-metilbenzamida;
N-etil-3-[6-[[isobutil(metil)amino]metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-4-metilbenzamida;
N-etil-3-[6-[[isopropil(metil)amino]metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-4-metilbenzamida;
3-[6-[[[2-(dimetilamino)-2-oxoetil](metil)amino]metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-etil-4-metilbenzamida;
N-etil-3-[6-[[etil(metil)amino]metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-4-metilbenzamida;
3-[6-[(dietilamino)metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-etil-4-metilbenzamida;
3-[6-[[*ter*-butil(metil)amino]metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-etil-4-metilbenzamida;
N-etil-3-[6-[[3*R*]-3-fluoropirrolidin-1-il]metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-4-metilbenzamida;
N-etil-3-[6-[(4-fluoropiperidin-1-il)metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-4-metilbenzamida;

N-etil-4-metil-3-[6-({metil[2-(metilsulfonil)etil]amino}metil)-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

3-[6-[(1,1-dioxidotiormofolin-4-il)metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-etil-4-metilbenzamida;

3-[6-{{(2*S*,5*R*)-2,5-dimetilpiperazin-1-il}metil}-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-etil-4-metilbenzamida;

N-etil-3-[6-{{(3*S*)-3-fluoropirrolidin-1-il}metil}-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-4-metilbenzamida;

N-metoksi-4-metil-3-[6-[(4-metilpiperazin-1-il)metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

N-metoksi-4-metil-3-[4-oxo-6-(piperidin-1-ilmetil)quinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

3-[6-[(2,6-dimetilpiperidin-1-il)metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-metoksi-4-metilbenzamida;

3-[6-[(dimetilamino)metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-metoksi-4-metilbenzamida;

3-[6-{{isopropil(metil)amino}metil}-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-metoksi-4-metilbenzamida;

N-metoksi-4-metil-3-[6-(morfolin-4-ilmetil)-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

N-metoksi-4-metil-3-[6-[(4-metilpiperidin-1-il)metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

3-[6-{{etil(metil)amino}metil}-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-metoksi-4-metilbenzamida;

3-[6-{{*ter*-butil(metil)amino}metil}-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-metoksi-4-metilbenzamida;

3-[6-[(4-acetilpiperazin-1-il)metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-metoksi-4-metilbenzamida;

N-metoksi-4-metil-3-[4-oxo-6-[(3-oxopiperazin-1-il)metil]quinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

3-[6-[(1,1-dioxidotiormofolin-4-il)metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-metoksi-4-metilbenzamida;

3-[6-[[*(3R)*]-3-fluoropirrolidin-1-il]metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-metoksi-4-metilbenzamida;

3-[6-[(4-fluoropiperidin-1-il)metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-metoksi-4-metilbenzamida;

N-metoksi-4-metil-3-[6-[(4-metil-3-oxopiperazin-1-il)metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

3-[6-[[*(3S)*]-3-fluoropirrolidin-1-il]metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-metoksi-4-metilbenzamida;

N-etoksi-3-[6-[[isopropil(metil)amino]metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-4-metilbenzamida;

N-etoksi-4-metil-3-[6-(morfolin-4-ilmetil)-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

N-etoksi-4-metil-3-[6-[[4-(metilsulfonil)piperazin-1-il]metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

3-[6-[(1,1-dioxidotiormofolin-4-il)metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-etoksi-4-metilbenzamida;

N-etoksi-4-metil-3-[6-[(4-metilpiperazin-1-il)metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

N-etoksi-4-metil-3-[4-oxo-6-(piperidin-1-ilmetil)quinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

3-[6-[(dimetilamino)metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-etoksi-4-metilbenzamida;

N-etoksi-4-metil-3-[6-[(4-metilpiperidin-1-il)metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

N-etoksi-3-[6-[[etil(metil)amino]metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-4-metilbenzamida;

3-[6-[(4-acetilpiperazin-1-il)metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-etoksi-4-metilbenzamida;

N-etoksi-3-[6-[[*(3R)*]-3-fluoropirrolidin-1-il]metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-4-metilbenzamida;

N-etoxi-3-[6-[[[(3*S*)-3-fluoropirrolidin-1-il]metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-4-metilbenzamida;

N-etoxi-3-[6-[(4-fluoropiperidin-1-il)metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-4-metilbenzamida;

N-etoxi-4-metil-3-[6-[(4-metil-3-oxopiperazin-1-il)metil]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

N-etil-4-metil-3-[6-[2-(4-metilpiperazin-1-il)etoxi]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

N-etil-4-metil-3-[4-oxo-6-(2-piperidin-1-iletoksi)quinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

N-etil-4-metil-3-[4-oxo-6-[2-(5-oxo-1,4-diazepan-1-il)etoxi]quinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

N-etil-4-metil-3-[4-oxo-6-[2-(3-oxopiperazin-1-il)etoxi]quinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

N-etil-4-metil-3-[6-[2-(4-metil-3-oxopiperazin-1-il)etoxi]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

3-[6-[2-[(2*S*,5*R*)-2,5-dimetilpiperazin-1-il]etoxi]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-etil-4-metilbenzamida;

N-etil-4-metil-3-[6-[2-[metil(propil)amino]etoxi]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

N-etil-3-[6-[2-[isobutil(metil)amino]etoxi]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-4-metilbenzamida;

N-etil-3-[6-[2-[isopropil(metil)amino]etoxi]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-4-metilbenzamida;

N-etil-4-metil-3-[4-oxo-6-(2-pirrolidin-1-iletoksi)quinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

N-etil-4-metil-3-[6-(2-morfolin-4-iletoksi)-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

N-etil-3-[6-[2-[etil(metil)amino]etoxi]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-4-metilbenzamida;

3-[6-[2-(dietilamino)etoxi]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-etil-4-metilbenzamida;

3-[6-[2-[*ter*-butil(metil)amino]etoxi]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-etil-4-metilbenzamida;

N-etil-3-[6-{2-[(2-metoxietil)(metil)amino]etoksi}-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-4-metilbenzamida;

N-etil-3-[6-{2-[(3*R*)-3-fluoropirrolidin-1-il]etoksi}-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-4-metilbenzamida;

N-etil-3-[6-{2-[(3*S*)-3-fluoropirrolidin-1-il]etoksi}-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-4-metilbenzamida;

3-[6-[2-(1,1-dioxidotiormofolin-4-il)etoksi]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-etil-4-metilbenzamida;

3-[6-(2-azetidin-1-iletoksi)-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-etil-4-metilbenzamida;

3-[6-[2-(dimetilamino)etoksi]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-etil-4-metilbenzamida;

3-[6-{2-[(2-cianoetil)(metil)amino]etoksi}-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-etil-4-metilbenzamida;

N-metoksi-4-metil-3-[6-[2-(4-metilpiperazin-1-il)etoksi]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

N-metoksi-4-metil-3-[6-(2-morfolin-4-iletoksi)-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

3-[6-{2-[isopropil(metil)amino]etoksi}-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-metoksi-4-metilbenzamida;

N-metoksi-4-metil-3-[4-oxo-6-(2-pirrolidin-1-iletoksi)quinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

3-[6-{2-[etil(metil)amino]etoksi}-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-metoksi-4-metilbenzamida;

3-[6-{2-[*ter*-butil(metil)amino]etoksi}-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-metoksi-4-metilbenzamida;

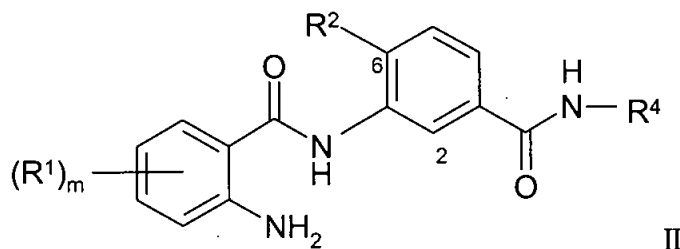
N-metoksi-4-metil-3-[4-oxo-6-[2-(3-oxopiperazin-1-il)etoksi]quinazolin-3(4*H*)-il]benzamida;

3-[6-[2-(1,1-dioxidotiormofolin-4-il)etoksi]-4-oxoquinazolin-3(4*H*)-il]-*N*-metoksi-4-metilbenzamida;

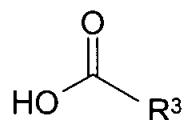
3-[6-[2-(dimetilamino)etoxi]-4-oxoquinazolin-3(4H)-il]-N-metoxi-4-metilbenzamida;
 3-[6-[2-[(2-cianoetil)(metil)amino]etoxi]-4-oxoquinazolin-3(4H)-il]-N-metoxi-4-metilbenzamida;
 N-etoxi-3-[6-[2-[isopropil(metil)amino]etoxi]-4-oxoquinazolin-3(4H)-il]-4-metilbenzamida;
 3-[6-[2-(1,1-dioxidotiomorfolin-4-il)etoxi]-4-oxoquinazolin-3(4H)-il]-N-etoxi-4-metilbenzamida;
 N-etoxi-3-[6-[2-[etil(metil)amino]etoxi]-4-oxoquinazolin-3(4H)-il]-4-metilbenzamida;
 3-[6-[2-[*ter*-butil(metil)amino]etoxi]-4-oxoquinazolin-3(4H)-il]-N-etoxi-4-metilbenzamida;
 N-etoxi-4-metil-3-[6-[2-(4-metilpiperazin-1-il)etoxi]-4-oxoquinazolin-3(4H)-il]benzamida;
 3-[6-[2-(dimetilamino)etoxi]-4-oxoquinazolin-3(4H)-il]-N-etoxi-4-metilbenzamida; y
 N-etoxi-4-metil-3-[6-(2-morfolin-4-iletoxi)-4-oxoquinazolin-3(4H)-il]benzamida;
 o una sal farmacéuticamente aceptable del mismo.

8. un proceso para preparar un compuesto de la Formula I de acuerdo con la reivindicación 1, o sal farmacéuticamente aceptable del mismo, que comprende:-

(a) la reacción de una N-fenil-2-aminobenzamida de la Formula II



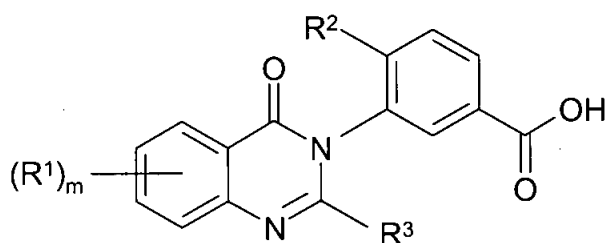
con un ácido carboxílico de la Formula III, o un derivado reactivo del mismo,



III

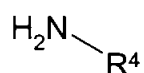
en donde m, R¹, R², R³ y R⁴ son como se definieron en la reivindicación 1 y en donde cualquier grupo funcional está protegido si es necesario, o

(b) la reacción de un ácido carboxílico de la Formula X o un derivado reactivo del mismo



X

con una amina de la Formula VI,



VI

bajo condiciones de formación de enlace de amina estándar, en donde m, R¹, R², R³ y R⁴ son como se definieron en la reivindicación 1 y en donde cualquier grupo funcional está protegido si es necesario, y:

- (i) remover cualquier grupo protector; y
- (ii) opcionalmente formar una sal farmacéuticamente aceptable.