

УДК 547.789.1

СИНТЕЗ ПОХІДНИХ БЕНЗО[*de*]ІЗОХІНОЛІНОЦТОВОЇ КИСЛОТИ

Кривов'яз А.О., Балог І.М., Лендєл В.Г.

Ужгородський національний університет, 88000, м. Ужгород, вул О. Фединця 53/1

Дане дослідження являється продовженням серії робіт присвячених синтезу нових гетероциклічних систем, що містять в своєму складі фрагменти відомих біологічно активних сполук. Раніше, нами було проведено дослідження по одержанню нових функціональних похідних 2-меркаптобензотіазолу [1]. Отримані сполуки можуть становити інтерес для поповнення бази відомих речовин для біологічних досліджень. Оскільки з літератури [2, 3] відомо, що якщо в органічній молекулі є амідні та сульфамідні фрагменти, то дана сполука в більшій або в меншій степені проявляє біологічну активність до цілого ряду мікроорганізмів. Тому продовження

цього напрямку дослідження нам видається актуальним. Крім того, в якості базової гетероциклічної системи ми вибрали похідне, що містить 1,3-діоксо-2,3-дигідробензо[*de*]ізохіноліновий фрагмент, який ідентичний відомому лікарському препарату при лікуванні цукрового діабету – ізодибуті. Крім того, є дані про те, що одержані похідні схожої структури є інгібіторами в біологічних процесах [4-9].

З цією метою, нами був одержаний хлорангідрид **1**. При його гідролізі синтезована кислота **2** (схема 1).

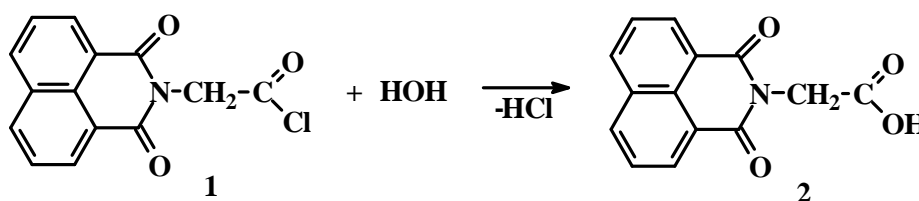
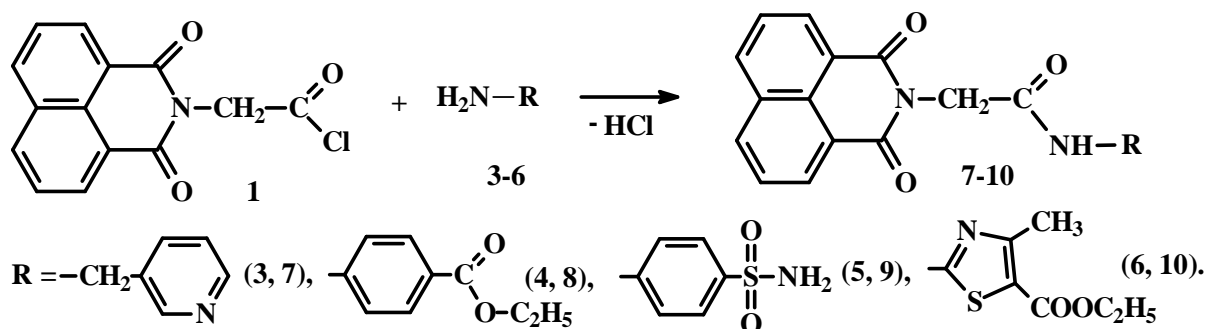


Схема 1

Взаємодією хлорангідриду **1** з амінами **3-6** в середовищі піридину з високими виходами виділено сполуки **7-10** (схема 2). Дана методика синтезу не є новою, проте в нашому випадку вона цікава тим, що дозволяє

одержувати різноманітні органічні сполуки з однаковими амідними фрагментами, що і було продемонстровано в цій роботі.

Схема 2



Кінцеві продукти **2**, **7-10** були нами індивідуально виділені, очищені та охарактеризовано даними елементного аналізу (на N) та ЯМР ^1H спектрами.

У ЯМР ^1H спектрі сполуки **2** спостерігається характерний розмитий сигнал (-OH) групи при 13.08 м.ч. Для продуктів **7-10** у протонних спектрах наявні сигнали ароматичного кільця у вигляді двох мультиплетів в областях 7.36-8.52 м.ч. Сигнал амідного протону сполук **8,9** дає розщеплення в межах 8.78-12.98 м.ч. у вигляді чіткого синглету, а у сполуках **7, 10** цей сигнал має вигляд розмитого синглету в межах 8.78-12.98 м.ч. Таке зміщення в слабе поле амідного сигналу пояснюється існуючою взаємодією протону з найближчими оточуючими функціональними групами.

Таким чином, нами одержані нові амідні похідні 2-(1,3-діоксо-2,3-дигідро-1*H*-бензо [*de*]ізохінолін-2-іл) оцтової кислоти, що містять у своєму складі лікарські субстанції (анестезин, стрептоцид). Чітко встановлена їх будову та запропоновано препаративні методики одержання таких сполук.

Експериментальна частина

Спектри ЯМР ^1H зняті на приладі "Varian VXR-300" (300 МГц) в ДМСО- d_6 (TMS).

2-(1,3-Діоксо-2,3-дигідро-1*H*-бензо [*de*]ізохінолін-2-іл) оцтова кислота (2). До (0.05 моль) хлорангідриду **1** додають 20 мл води. Отриману суспензію перемішуючи нагрівають на водяній бані 30 хвилин.

Після охолодження реакційної суміші, утворений хлопковидний білий осад відфільтровують, промивають двома порціями води по 10 мл і сушать на повітрі протягом 6 годин.

Вихід 76 %. $T_{\text{топл.}}$ 172-175 °C (етанол).

Спектр ЯМР ^1H в ДМСО- D_6 (δ , м.ч.) 4.74 с (2H, CH_2); 7.89 т (2H, 2CH); 8.50 м (4H, 4CH); 13.09 с (1H, OH).

Розраховано, %:N 5.49. $\text{C}_{14}\text{H}_9\text{NO}_4$

Знайдено, % N 5.41.

Загальна методика одержання продуктів (7-10).

Нагрівають (0.50 моль) аміну **3-6** з 5 мл піридину до повного розчинення, а потім вносять порціями (0.50 моль) сполуки **1**.

Перемішуючи, нагрівання продовжують 30 хвилин, а потім приливають 30 мл води. Утворений білий осад відфільтровують, промивають водою та етиловим спиртом і сушать на повітрі. Продукт перекристалізують з етанолу.

N1-(3-Піридилметил)-2-(1,3-діоксо-2,3-дигідро-1*H*-бензо [*de*]ізохінолін-2-іл) ацетамід (7). Вихід 88 %. $T_{\text{топл.}}$ 186-189 °C.

Спектр ЯМР ^1H в ДМСО- D_6 (δ , м.ч.) 4.34 д (2H, CH_2); 4.72 с (2H, CH_2); 7.36 м (1H, CH); 7.65 д (1H, CH); 7.89 т (2H, 2CH); 8.50 м (6H, 6CH); 8.78 м (1H, NH).

Розраховано, %:N 12.16. $\text{C}_{20}\text{H}_{15}\text{N}_3\text{O}_3$

Знайдено, % N 12.08.

4-Етил (1,3-діоксо-2,3-дигідро-1*H*-бензо [*de*]ізохінолін-2-ілметилкарбоксамідо) бензоат (8).

Вихід 61 %. $T_{\text{топл.}}$ 164-166 °C.

Спектр ЯМР ^1H в ДМСО- D_6 (δ , м.ч.) 1.31 т (3H, CH_3); 4.30 т (2H, OCH_2); 4.94 с (2H, CH_2); 7.72 д (2H, 2CH); 7.92 м (4H, 4CH); 8.52 м (4H, 4CH); 10.73 с (1H, NH).

Розраховано, %:N 6.96. $\text{C}_{23}\text{H}_{18}\text{N}_2\text{O}_5$

Знайдено, % N 6.73.

N1-(4-Сульфамідофеніл)-2-(1,3-діоксо-2,3-дигідро-1*H*-бензо [*de*]ізохінолін-2-іл) ацетамід (9). Вихід 75 %. $T_{\text{топл.}}$ 189-191 °C.

Спектр ЯМР ^1H в ДМСО- D_6 (δ , м.ч.) 4.93 с (2H, CH_2); 7.28 с (2H, NH_2); 7.76 м (4H, 4CH); 7.91 т (2H, 2CH); 8.52 т (4H, 4CH); 10.72 с (1H, NH).

Розраховано, %:N 10.26. $\text{C}_{20}\text{H}_{15}\text{N}_3\text{O}_5\text{S}$

Знайдено, % N 10.18.

2-Етил(1,3-діоксо-2,3-дигідро-1*H*-бензо [*de*]ізохінолін-2-ілметилкарбоксамідо)-4-метил-1,3-тіазоло-5-карбоксилат (10).

Вихід 78 %. $T_{\text{топл.}}$ 173-176 °C.

Спектр ЯМР ^1H в ДМСО- D_6 (δ , м.ч.) 1.25 т (3H, CH_3); 4.21 м (2H, CH_2); 5.01 с (2H, CH_2); 7.92 т (2H, 2CH); 8.51 м (4H, 4CH); 12.98 с (1H, NH).

Розраховано, %:N 9.92. $\text{C}_{21}\text{H}_{17}\text{N}_3\text{O}_5\text{S}$

Знайдено, % N 9.66.

Література

1. Кривов'яз А.О., Кривов'яз О.О., Фаринюк Ю.І., Лендел В.Г. Реакції похідних 2-меркаптобензотіазолу // Науковий вісник Ужгородського університету. Серія: Хімія. - В.19-20. - 2008.-С. 29-33.

2. El-Sherief H.A., Mahmoud A.M., Abdel-Rahman A.E. El-Naggar G.M. Synthesis of some new Benzoxazole, Benzthiazole and Benzimidazole Derivatives with Biological Activity // J. Indian Chem. Soc. – Vol. LX. – 1983. – P. 58-60.

3. Mahmoud A.M., El-Ezbawy S.R., Abdel-Wahab A.A., El-Sherief H.A. Synthesis of some new aryl- and aralkylmercapto-benzoxazoles, Benzimidazoles and –benzthiazoles of Biological interest // Acta Pharm. Jugosl. – Vol. 32. – 1982. – P. 45-51.

4. Luo Znegwei, Li Baohma, Fang Xiantao, Hu Kai, Wu Xiaojun, Fu Engin. Novel chiral solvating agents derived from natural amino acid: enantiodiscrimination for chiral alpha-arylalkylamines //Tetrahedron Lett. – Vol. 48. – 2007. – № 10. – P. 1753-1756.

5. Jursic Branko S., Patel Paresh K. Cyclodextrin assisted enantiomeric recognition of benzo[de]isoquinoline-1, 3-dione derived amino acids

// Tetrahedron. – Vol. 61. – 2005. – № 4. – P. – 919-926.

6. Ikeda Hisafumi, Nakamura Yushin, Saito Isao. Synthesis and characterization of naphthalimide – containing peptide nucleic acid // Tetrahedron. – Vol. 43. – 2002. – № 32. – P. 5525-5528.

7. Smar Michael W., Ares Jeffrey J., Nakayama Toshihiro, Itabe Hiroyuki, Kador Peter F., Miller Duane D. Selective irreversible inhibitors of aldose reductase // J. Med. Chem. – Vol. 35. – 1992. – № 6. – S. 1117-1120.

8. Sarges Reinhard, Schnur Rodney C., Belletire John L., Petersson Michael J. Spiro Hidantion aldose reductase inhibitors // J. Med. Chem. – Vol. 31. – 1988. – № 1. – P. 230-243.

9. Ares J.J., Kador P.F., Miller D.D. Synthesis and biological evaluation of irreversible inhibitors of aldose reductase // J. Med. Chem. – Vol. 29. – 1986. – № 11. – P. 2384-2389.

SYNTHESIS DERIVATIVES OF BENZO[de]ISOQUINOLIN ACETIC ACID

Kryvovyaz A.A., Balog I.M., Lendel V.G.

Its shown the possibility of formation new functional benzo[de]isoquinoline derivatives. The preparative procedures of synthesis of new functional derivatives on base of benzo[de]isoquinoline acetic acid had been evolved.