

БЕНЗОИЛПРОИЗВОДНЫЕ ЭТИЛАЛКИЛБАРБИТУРОВЫХ КИСЛОТ

А. А. ШЕСТЕРОВА, С. Д. ЯРОСЛАВЦЕВА

(Представлена научным семинаром кафедр и лабораторий органического
синтеза ХТФ)

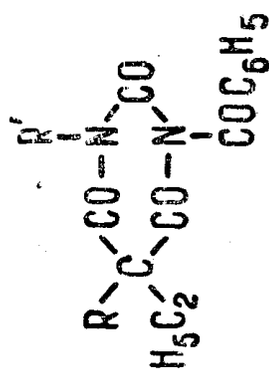
Получены и исследованы самые разнообразные производные барбитуровой кислоты. Многие из них нашли широкое применение в медицинской практике. Достаточно изучена зависимость гипнотического и снотворного действия барбитуратов от их строения. В продолжение ранее [1, 2] начатых исследований по изысканию препаратов противосудорожного действия в ряду производных барбитуровой кислоты в настоящей работе мы предприняли синтез N -моно-и N_1N' -дibenzoилпроизводных 5,5-этилалкилбарбитуровых кислот. В качестве алкильных радикалов нами выбраны: C_2H_5 , $n-C_3H_7$, $изо-C_3H_7$, $n-C_4H_9$, $изо-C_4H_9$, $n-C_5H_{11}$, $изо-C_5H_{11}$.

Этилалкилмалоновые эфиры, необходимые для синтеза барбитуровых кислот, получены алкилированием малонового эфира, бромистыми алкилами в абсолютном этиловом спирте в присутствии этилата натрия. Этилалкилбарбитуровые кислоты получались конденсацией соответствующих малоновых эфиров с мочевиной [3].

Benzoилирование осуществлялось действием бензоилхлорида на этилалкилбарбитуровые кислоты в присутствии пиридина. Benzoилпроизводные этилалкилбарбитуровых кислот представляют собой белые кристаллические вещества, нерастворимые в воде и растворимые в спирте, эфире, бензоле, ацетоне, хлороформе. В данном ряду бензоилпроизводных этилалкилбарбитуровых кислот — 5,5-диэтил- N -benzoил, 5,5-этил-изоамил- N -benzoил, 5,5-этил-изоамил- N , N' -дibenzoилбарбитуровые кислоты описаны нами ранее [2], 5,5-диэтил- N,N' -дibenzoилбарбитуровая кислота получена Розенбергом другим методом [4].

Экспериментальная часть

В трехгорлую колбу с обратным холодильником, мешалкой и капельной воронкой помещается 0,02 моля этилалкилбарбитуровой кислоты, 0,02 моля пиридина и 0,02 моля хлористого бензоила. Реакционная смесь нагревается при перемешивании на масляной бане в течение 4 часов (температура бани 125—130°C). После чего реакционная масса заливалась 50 мл бензола, перемешивалась при нагревании в течение 10 минут. Осадок солянокислого пиридина, выпавший после охлаждения бензольного раствора, отфильтровывался и промывался бензолом. На следующий день из бензольного фильтрата отделяется сиропообразный продукт, который тщательно промывается ледяной водой до затвердева-



| № п.п. | R | R' | Брутто-формула | Т п.л., °С | Содержание, % | | | | | |
|-----------------|-----------------------------------|---------------------------------|---|------------|---------------|-----------|---------|-----------|---------|-----------|
| | | | | | C | | H | | N | |
| | | | | | найдено | вычислено | найдено | вычислено | найдено | вычислено |
| 1 ^{х)} | C ₂ H ₅ | COC ₆ H ₅ | C ₂₂ H ₂₀ O ₅ N ₂ | 236 - 237 | 67,64 | 67,34 | 5,28 | 5,10 | 7,38 | 7,14 |
| 2 | n-C ₃ H ₇ | H | C ₁₆ H ₁₅ O ₄ N ₂ | 140—142 | 63,88 | 63,57 | 6,00 | 5,96 | 9,44 | 9,27 |
| 3 | n-C ₃ H ₇ | COC ₆ H ₅ | C ₂₃ H ₂₂ O ₅ N ₂ | 194—198 | 68,48 | 67,97 | 5,95 | 5,41 | 7,01 | 6,89 |
| 4 | n-C ₄ H ₉ | H | C ₁₇ H ₂₀ O ₄ N ₂ | 90—94 | 65,25 | 64,55 | 6,43 | 6,67 | 9,05 | 8,86 |
| 5 | n-C ₄ H ₉ | COC ₆ H ₅ | C ₂₁ H ₂₁ O ₅ N ₂ | 151—156 | 69,00 | 68,5 | 5,87 | 5,71 | 6,72 | 6,62 |
| 6 | изо-C ₃ H ₇ | H | C ₁₆ H ₁₈ O ₄ N ₂ | 130—132 | 63,41 | 63,57 | 6,05 | 5,96 | 9,39 | 9,27 |
| 7 | изо-C ₃ H ₇ | COC ₆ H ₅ | C ₂₃ H ₂₂ O ₅ N ₂ | 212—214 | 67,87 | 67,97 | 5,72 | 5,41 | 6,92 | 6,89 |
| 8 | изо-C ₄ H ₉ | H | C ₁₇ H ₂₀ O ₄ N ₂ | 113—115 | 64,97 | 64,55 | 6,61 | 6,67 | 8,89 | 8,86 |
| 9 | изо-C ₄ H ₉ | COC ₆ H ₅ | C ₂₄ H ₂₁ O ₅ N ₂ | 153—154 | 68,54 | 68,5 | 5,97 | 5,71 | 6,56 | 6,62 |
| 10 | n-C ₅ H ₁₁ | H | C ₁₈ H ₂₂ O ₄ N ₂ | 92—94 | 65,61 | 65,4 | 6,64 | 6,6 | 8,8 | 8,48 |
| 11 | n-C ₅ H ₁₁ | COC ₆ H ₅ | C ₂₅ H ₂₅ O ₅ N ₂ | 124—126 | 69,03 | 69,1 | 6,01 | 5,9 | 6,72 | 6,45 |

х) Соединение получено Розенбергом [4] с т. пл. 233—237°.

ния. Продукт растворяется при нагревании в минимальном количестве спирта. По охлаждении отфильтровывается выделившееся дибензоилпроизводное. Из спиртового фильтрата монобензоилпроизводное осаждается водой. Продукты очищались повторной перекристаллизацией из спирта.

Данные элементарного анализа синтезированных соединений приведены в таблице.

Выводы

Синтезировано 11 бензоилпроизводных барбитуровых кислот, из них 10 не описано в литературе.

ЛИТЕРАТУРА

1. Л. П. Кулев, Г. М. Степнова, В. Г. Столярчук, О. Н. Нечаева. ЖОХ, **30**, 1385, 1960.
 2. Л. П. Кулев, А. А. Шестерова. ЖОХ, **31**, 1378, 1961.
 3. Thonle Moment. I. Am. Chem. Soc., **45**, 246, 1923.
 4. H. Rosenberg. Герм. пат. 631097; С. А., **30**, 6136, 1936.
-