

## О ЗАВИСИМОСТИ ФИЗИОЛОГИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТИ АЦИЛПРОИЗВОДНЫХ 4-АМИНОАНТИПИРИНА ОТ СКОРОСТИ ИХ ГИДРОЛИЗА

Л. Н. КУЛЕВ, Г. М. СТЕПНОВА

Физиологическая активность антипиредических средств, относящихся к ациламинозамещенным (фенацитин, антифебрин и др.), должна быть тесно связана с расцеплением молекулы лекарственного вещества внутри организма и освобождением амина, от которого, надо полагать, главным образом и зависит жаропонижающее действие этого вещества [1].

С целью изучения указанной зависимости нами был получен ряд неизвестных в литературе ацилпроизводных аминоантипиринов и определены физиологическая активность и сравнительная скорость их гидролиза. По убывающему жаропонижающему действию, как сообщалось ранее [2], полученные соединения располагаются в следующем порядке: 4-амино-бензоиламиноантипирин, циннамоиламиноантипирин, бензоиламиноантипирин, 4-хлорбензоиламиноантипирин, бензоильное производное 4-амино-бензоиламиноантипирина.

При гидролизе ацилпроизводных получаются 4-аминоантипирин и карбоновая кислота. Образующиеся вещества количественно определялись колориметрическим методом (аминоантипирин) и методом электропроводности (ароматическая карбоновая кислота).

Во всех случаях установлена прямая зависимость между антипиредической активностью и сравнительной скоростью гидролиза ацилпроизводных аминоантипирина.

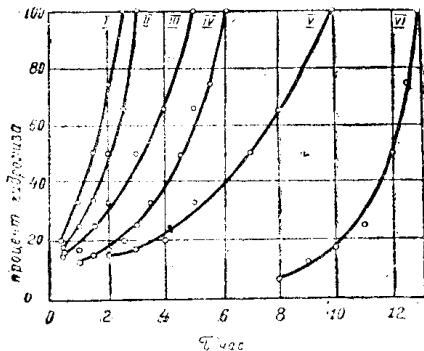
### Экспериментальная часть

Гидролиз ацилпроизводных аминоантипирина осуществлялся следующим образом. Навеска вещества помещалась в колбу с нагретой водой. Колба снабжалась обратным холодильником и помещалась в термостат с постоянной температурой (99°). Из колбы через определенные промежутки времени (от 30 до 120 мин.) отбиралось 10 мл раствора, в котором определялось содержание аминоантипирина колориметрическим методом или карбоновой кислоты методом электропроводности. В основе колориметрического метода лежит цветная реакция аминоантипирина с хлорным железом. К испытуемому раствору приливалось 0,1 мл раствора хлорного железа ( $T=0,0052$ ), возникающая окраска сравнивалась с окраской заранее приготовленных растворов аминоантипирина.

Для определения концентрации карбоновой кислоты проба раствора выливалась в помещенный в термостат ( $T=60 \pm 0,05^\circ\text{C}$ ) сосуд для измерения электропроводности методом компенсации. Концентрация кислоты находилась по электропроводности с помощью калиброзочных кривых, которые предварительно строились для каждого ацилпроизводного. Необходимые для этого стандартные растворы содержали смесь ацилпроизводного, карбоновой кислоты и аминоантипирина в количествах, соответствующих различной степени гидролиза ацилпроизводного. Для каждого испытуемого вещества готовилось шесть стандартных растворов.

Результаты опытов представлены рисунком.

**Рис. 1. Кривые скорости гидролиза ацилпроизводных 4-аминоантипирина**



Кривые характеризуют скорость гидролиза:

I.—4-аминобензоиламиноантипирина, II.—циннамоиламиноантипирина, III—бензоиламиноантипирина, IV.—4-нитробензоиламиноантипирина, V—4-хлорбензоиламиноантипирина, VI.—бензоильного производного 4-аминобензоиламиноантипирина.

### Выводы

- 1. Колориметрическим методом и методом электропроводности определена сравнительная скорость гидролиза 4-аминобензоиламиноантипирина, циннамоиламиноантипирина, бензоиламиноантипирина, 4-хлорбензоиламиноантипирина, бензоильного производного и 4-аминобензоиламиноантипирина и 4-нитробензоиламиноантипирина.
- 2. Установлено, что скорость гидролиза этих соединений находится в обратной зависимости от силы кислоты, остаток которой входит в молекулу ацилпроизводного аминоантипирина.
- 3. Найдено, что между антиперистической активностью и скоростью гидролиза изученных соединений наблюдается прямая зависимость. Наиболее сильным жаропонижающим действием обладает наиболее легко гидролизующийся 4-аминобензоиламиноантипирин, наименее сильным — бензоильное производное 4-аминобензоиламиноантипирина, занимающее по скорости гидролиза в ряду испытанных ацилпроизводных последнее место.

### ЛИТЕРАТУРА

1. Беркенгейм А. М. Химия и технология синтетических лекарственных средств, 88, ОНТИ НКТП, 1935.
2. Стенинова Г. М. Диссертация, 51. Томск, 1955.