

ИЗВЕСТИЯ

ТОМСКОГО ОРДЕНА ОКТЯБРЬСКОЙ РЕВОЛЮЦИИ И ОРДЕНА ТРУДОВОГО
КРАСНОГО ЗНАМЕНИ ПОЛИТЕХНИЧЕСКОГО ИНСТИТУТА им. С. М. КИРОВА

Том 250

1975

АЦИЛИРОВАНИЕ БАРБИТУРАТОВ ХЛОРАНГИДРИДАМИ
ЗАМЕЩЕННЫХ БЕНЗОЙНЫХ КИСЛОТ

А. А. ШЕСТЕРОВА, Г. С. САВЕЛЬЕВА, А. Г. ПЕЧЕНКИН

(Представлена научно-методическим семинаром химико-технологического факультета)

Ранее [1, 2, 3] нами были получены *N*-бензоилпроизводные 5,5-фенилалкил- и 5,5-этилалкилбарбитуровых кислот. Как показали фармакологические испытания, все они в той или иной степени обладают противосудорожным действием. С целью изыскания новых противосудорожных средств и выяснения влияния заместителей, находящихся в ацильном остатке на противосудорожную активность, нами синтезированы ацилпроизводные барбитала, фенобарбитала и барбамила, содержащие в ацильном остатке бром (ортого- и пара-положения) и нитрогруппу (пара-положение). Все описываемые соединения представляют собой белые кристаллические вещества, нерастворимые в воде, петролейном эфире; растворимы они при нагревании в бензоле, этиловом и изопропиловом спиртах, ацетоне, четыреххлористом углероде. Большинство из них растворяются без нагревания в хлороформе.

Ацилирование указанных барбитуратов проводилось хлорангидридами орто-брому-, пара-брому- и пара-нитро-бензойных кислот в присутствии пиридина.

Интересно отметить, что при ацилировании барбитуратов хлорангидридами бензойной [2] и парахлорбензойной кислот [3], наряду сmonoацил производными получаются (до 15%) диацил производные. При ацилировании в тех же условиях хлорангидридами орто-брому-, пара-брому- и пара-нитро-бензойных кислот, также как и при ацилировании хлорангидридами орто-, мета-нитро-бензойных кислот [3], диацил производные почти не образуются. Данные по анализу УФ- и ИК-спектрам полученных соединений приведены в табл. 1.

Экспериментальная часть

0,1 моля барбитурата, 0,1 моля хлорангидрида, 0,1 моля пиридина помещают в трехгорлую колбу с обратным холодильником и мешалкой, нагревают на масляной бане при температуре 125-135°C в течение 2-6 час. Затем реакционную массу растворяют при нагревании в 40-50 мл бензола. Выпавший после охлаждения осадок высушивают, промывают

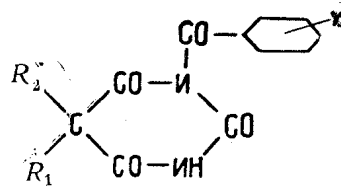


Рис. 1

Таблица 1

| Наименование | R_1 | R_2 | x | t плавления, °C | Выход очищенный, % | Растворитель перекристаллиз. | Анализ на азот | | $\lambda_{\text{max}} \mu$ | Частоты валентных колебаний | |
|--|----------|------------------|--------|-------------------|--------------------|-------------------------------|----------------|------------|----------------------------|-----------------------------|--------------|
| | | | | | | | Высчл., % | Найдено, % | | CO | NH |
| 1. 5,5-диэтил-1/3/-пара-бромбензоил-барбитуровая кислота | C_2H_5 | C_2H_5 | Br | 138—140 | 18 | петролейный эфир: бензоил 3:2 | 7,62 | 7,24 | 266 | 1700—1710, 1730, 1770, | 3050 3140 |
| 2. 5,5-диэтил-1/3/-ортобром-бензоил-барбитуровая кислота | C_2H_5 | C_2H_5 | Br | 134—136 | 32,7 | четыреххлористый углерод | 7,62 | 7,80 | 252 | 1667, 1698, 1720, 1759 | 3212 |
| 3. 5,5-фенилэтил-1/3/-партром-бензоил-барбитуровая кислота | C_2H_5 | C_6H_5 | Br | 200—202 | 13,2 | дихлорэтан | 6,70 | 7,28 | 265 | 1695, 1715, 1745, 1775 | 3068 3220 |
| 4. 5,5-фенилэтил-1/3/-ортобром-бензоил-барбитуровая кислота | C_2H_5 | C_6H_5 | Br | 144—145 | 6,0 | четыреххлористый углерод | 6,70 | 6,70 | 252 | | |
| *5. 5,5-фенилэтил-1/3/-параниробензоил-барбитуровая кислота | C_2H_5 | C_6H_5 | NO_2 | 162—164 | 26,5 | хлороформ | 11,04 | 11,54 | 264 | 1667, 1705, 1766 | 3095 3158 |
| 6. 5,5-этилзоамил-1/3/-ортобром-бензоил-барбитуровая кислота | C_2H_5 | изо- C_5H_{11} | Br | 130—132 | 6 | этановый | 6,84 | 7,00 | 252 | 1675, 1690, 1705, 1766 | 3058 |

* Получен [4] с т. пл. 161—162.

подкисленной водой, высушивают и перекристаллизовывают до постоянной температуры плавления. Растворители для перекристаллизации указаны в табл. 1. Вследствие трудности очистки соединения 2 и 4 (табл. 1) перед перекристаллизацией дважды пропускались в виде хлороформного раствора через колонку, наполненную окисью алюминия.

Выводы

Получено и передано для фармакологических испытаний шесть *N*-ацилпроизводных барбитуратов, содержащих в ацильном остатке бром (ортого- и пара-положения) и нитро-группу (пара-положение).

ЛИТЕРАТУРА

1. Л. П. Кулев, А. А. Шестерова. ЖОХ, 31, в. 4, 1378, 1961.
2. Л. П. Кулев, А. А. Шестерова. Труды первой научной конференции Томского отделения ВХО им. Д. И. Менделеева. Изд. ТГУ, Томск, 1969.
3. А. А. Шестерова, С. Д. Ярославцева, А. Г. Печенин. Изв. ТПИ, т. 214.
4. Bojarski Iacek, Kahl Wladislaw, Roszn. chem., 1964, 38, № 10, 1493—1497.