УДК 547.1'123 + 547.461.3'052.2 + 547.594.1 + 547.814.1 + 547.818.1 + 548.82 + 548.737

ТРЕХКОМПОНЕНТНЫЙ СИНТЕЗ И КРИСТАЛЛИЧЕСКАЯ СТРУКТУРА ПРОИЗВОДНЫХ 2-АМИНО-3-ЦИАНО-4*Н*-ПИРАНОВ И ТИОПИРАНА

© 2023 г. И. В. Дяченко^{*a*}, В. Д. Дяченко^{*a*}, П. В. Дороватовский^{*b*}, В. Н. Хрусталев^{*c*, *d*}, Д. Г. Ривера^{*e*}, В. Г. Ненайденко^{*f*}, *

 ^a Луганский государственный педагогический университет, Украина, 91011 Луганск, ул. Оборонная, 2
 ^b Национальный исследовательский центр «Курчатовский институт», Россия, 123182 Москва, ул. Академика Курчатова, 1
 ^c ΦГАОУ ВО «Российский университет дружбы народов», Россия, 117198 Москва, ул. Миклухо-Маклая, 6

^d ФГБУН Институт органической химии им. Н.Д. Зелинского, Россия 119991, Москва, Ленинский просп., 47 ^e Университет Гаваны, Куба, 10400 Гавана

> ^f ФГБОУ ВО «Московский государственный университет им. М.В. Ломоносова», Россия, 119991 Москва, Ленинские горы 1, стр. 3 *e-mail: nenajdenko@gmail.com

> > Поступила в редакцию 25.05.2022 г. После доработки 10.06.2022 г. Принята к публикации 12.06.2022 г.

На основе трехкомпонентной реакции альдегидов, димедона и CH-кислот синтезированы производные 2-амино-3-циано-4*H*-пирана и тиопирана. Их молекулярная и кристаллическая структура изучена методом PCA.

Ключевые слова: трехкомпонентная реакция, димедон, малононитрил, цианотиоацетамид, селенамид, 4*H*-пиран, тиопиран, фуран, рентгеноструктурный анализ

DOI: 10.31857/S0514749223010020, EDN: PEWDUQ

ВВЕДЕНИЕ

Производные 2-амино-3-циано-4*H*-пиранов известны выраженной биологической активностью, например, ингибирование SARS-Cov-2 [1], холинэстеразы [2], бактерий *Staphylococcus aureus* [3, 4], опухолей [5–7], ацетилхолинэстеразы [8] и туберкулеза [9]. Представители этого класса гетероциклов способны проявлять антиоксидантную [10– 12] и противовоспалительную [13–15] активности.

РЕЗУЛЬТАТЫ И ОБСУЖДЕНИЕ

Учитывая высокую практическую значимость замещенных 2-амино-3-циано-4*H*-пиранов и в продолжение работ по химии этих органических соединений [16–20] нами изучена трехкомпонентная конденсация димедона 1 с малононитрилом 2 и бензальдегидом **3a**, или 2-фенилпропаналем **3b**, протекающая в этаноламине при 20°С. При этом получены производные конденсированные пираны **4a** и **b**.

Вероятная схема этой реакции включает образование на первой стадии продуктов конденсации Кнёвенагеля – алкенов **A**, к которым происходит присоедиение по Михаэлю димедона **1**. Образующиеся аддукты **B** претерпевают внутримолекулярную циклизацию, давая с выходами 81–88% производные пирана **4a**, **b** (схема 1). Этаноламин в данном процессе, по-видимому, выполняет роль основного катализатора. Ранее эти гетероциклы получали с использованием в качестве основания пиперидина [21] и морфолина [22].

Обработка пирана **4a** бромом в метаноле при облучении реакционной массы лампой на 500 Вт



3, **4**, R = Ph(a), $PhCH_2CH_2(b)$.

привела к получению с выходом 45% производного бензофурана 5. По-видимому, на первой стадии реакции происходит образование интермедиата С, затем реализуется бромирование второй двойной связи, приводящее к 3,3а-дибромпроизводному **D**. Последующее раскрытие пиранового цикла приводит к образованию циклогексанона Е, трансформирующегося далее в конечную структуру 5 путем сужения цикла (схема 1). Отметим, что ранее показано, что пираны типа 4 под действием брома в метаноле способны раскрывать гетероцикл до образования метилового эфира 3-(4гидроксифенил)-3-(4,4-диметил-2,6-диоксоциклогекс-1-ил)-2-цианакриловой кислоты [23], под действием серной кислоты в кипящей муравьиной до 3-арил-3-(4,4-диметил-2-гидрокси-6-оксоциклогекс-1-ен-1-ил)пропионовой кислоты [24] и под действием окислителей – 1-хлорпирролидин-2,5-диона, йода, хлората натрия или гипохлорита натрия – до алкил-3-арил-6,6-диметил-4-оксо-3-октагидробензофуран-2-карбоксилатов [25].

Вовлечение в схожую конденсацию с димедоном 1 *п*-хлорбензальдегида 5 и метил-3-амино-

ЖУРНАЛ ОРГАНИЧЕСКОЙ ХИМИИ том 59 № 1 2023

3-селеноксопропаноата 6 привело к образованию производного пирана 7. Взаимодействие протекает в абсолютном этаноле при 20°С в атмосфере аргона в присутствии эквимолярного количества N-метилморфолина. Предположительно, первой стадией реакции является образование алкена Кнёвенагеля **F**, к которому по Михаэлю присоединяется CH-кислота 6. Образовавшийся аддукт хемоселективно циклизуется с элиминированием селеноводорода, давая продукт 7 (схема 2).

Неожиданный результат был получен нами при изучении трехкомпонентной реакции димедона 1, цианотиоацетамида 8 и 3-циклогексенкарбальдегида 9, протекающей в этаноламине при 20°С. Реакция приводит к образованию производного 4*H*-тиопирана 10. Этот результат можно объяснить тем, что на стадии образования аддукта Михаэля реализуется конкурентная реакция. Вместо димедона 1 происходит присоединение по Михаэлю второго моля CH-кислоты 8, после чего протекает хемоселективная внутримолекулярная циклизация в тиопиран 10. Максимальный выход соедине-





ния 10 был достигнут при соотношении реагентов 8 и 9 соответственно 2:1, что подтверждает предложенную схему реакции (схема 2). Отметим, что соединение 10 получено нами ранее путем взаимодействия малононитрила 2 с цианотиоацетамидом 8 и циклогексенкарбальдегидом 9 в этаноле в присутствии морфолина [26].

Спектральные характеристики подтверждают строение синтезированных соединений **4a**, **b**, **5**, **7**, **10**. В ИК спектрах наблюдаются характеристические полосы поглощения валентных колебаний функциональных групп их молекул. В спектрах ЯМР ¹Н присутствуют сигналы всех протонов заместителей и циклов в характерных областях δ . Спектры ЯМР ¹³С содержат сигналы всех атомов углерода в соответствующих областях δ (экспериментальная часть). С целью однозначного установления направления протекания изученных многокомпонентных конденсаций и выяснения их механизма строение соединений **4b**, **5**, **7** и **10** изучено методом РСА. Строение молекулы соединения **4b** и соответствующая нумерация атомов представлены на рис. 1.

у-Пирановый шикл основного бишиклического хроменового фрагмента в молекуле 4b принимает конформацию сильно уплощенной ванны с отклонением атомов кислорода O¹ и углерода C⁴ от базальной плоскости, проходящей через остальные атомы цикла, на 0.092(2) и 0.208(2)°, соответственно. Циклогексеновый цикл хроменового бицикла обладает конформацией несимметричной полуван*ны* с отклонением атомов углерода C^7 и C^8 от базальной плоскости, проходящей через остальные атомы цикла, на 0.752(3) и 0.187(3)°, соответственно. Фенилэтильный заместитель имеет транс-конформацию этиленового мостика [торсионный угол С⁴-С⁹-С¹⁰-С¹¹ равен -169.47(13)°] и занимает менее стерически предпочтительное псевдо-аксиальное положение, с углом 63.41(7)° между плоскостью бензольного цикла и базальной плоскостью у-пиранового цикла. Атом азота N² имеет тригонально-планарную конфигурацию [сумма валентных углов равна 359(5)°]. Молекула соединения 4b



Рис. 1. Молекулярная и кристаллическая структура соединения **4b**, демонстрирующая Н-связанные ленты вдоль направления [010]. Штрихами показаны межмолекулярные водородные связи.

содержит асимметрический центр при атоме углерода С⁴.

Кристалл соединения **4b** представляет рацемат. В кристалле, молекулы соединения **4b** образуют ленты в направлении кристаллографической оси *b* за счет достаточно прочных межмолекулярных водородных связей N–H…N и N–H…O (табл. 1, рис. 2). Ленты расположены на ван-дер-ваальсовых расстояниях.

Строение молекулы соединения 5 и соответствующая нумерация атомов представлены на рис. 3. Циклогексановый и тетрагидрофурановый циклы центрального октагидробензофуранового бицикла в молекуле соединения 5 принимают типичные конформации слегка искаженного *кресла* (базальная плоскость C^4-C^5/C^7-C^8) и *конверта* (базальная плоскость $O^1-C^2-C^3-C^4$), соответственно. Шестичленный и пятичленный циклы имеют *цис*-сочленение с углом между базальными плоскостями 70.60(2)°. Молекула соединения 5 содержит четыре асимметрических центра при атомах углерода C^2 , C^3 , C^4 и C^9 . Кристалл соединения 5 представляет рацемат с относительной конфигурацией хиральных центров – 2SR, 3SR, 4RS, 9RS.

ЖУРНАЛ ОРГАНИЧЕСКОЙ ХИМИИ том 59 № 1 2023

В кристалле, молекулы соединения **5** образуют гофрированные слои, паралллельные плоскости (001), за счет слабых межмолекулярных водородных связей С–H···O (табл. 1) и невалентных взаимодействий Br¹····N¹ [0.5–x, 0.5+y, 0.5–z] 3.097(3)° (рис. 3). Далее слои расположены на ван-дер-ваальсовых расстояниях (рис. 4).

Строение молекулы соединения 7 и соответствующая нумерация атомов представлены на рис. 5. Строение молекулы соединения 7 полностью аналогично строению молекулы соединения 4b. Так, у-пирановый цикл основного бициклического хроменового фрагмента в молекуле 7 также принимает конформацию сильно уплощенной ванны с отклонением атомов кислорода О¹ и углерода С⁴ от базальной плоскости, проходящей через остальные атомы цикла, на 0.089(2) и 0.181(2)°, соответственно. Циклогексеновый цикл хроменового бицикла обладает конформацией несимметричной полуванны с отклонением атомов углерода C⁷ и С⁸ от базальной плоскости, проходящей через остальные атомы цикла, на 0.706(3) и 0.121(3)°, соответственно. *п*-Хлорфенильный заместитель занимает менее стерически предпочтительное

D–Н…А	d(D–H)	d(H···A)	d(D…A)	Угол (DHA)				
Соединение 4b								
N^2 – H^{2A} ···· N^{1a}	0.92(2)	2.25(2)	3.101(2)	153.8(18)				
$\mathrm{N}^2\!\!-\!\!\mathrm{H}^{2\mathrm{B}}\!\cdots\!\mathrm{O}^{2\mathrm{b}}$	0.89(2)	1.98(2)	2.8528(19)	169.2(19)				
Соединение 5								
C ⁶ –H ^{6A} O ^{1c}	0.99	2.50	3.487(3)	173				
Соединение 7								
N^1 – H^{1A} ···· O^2	0.897(18)	2.069(18)	2.6930(16)	125.8(14)				
$N^1\!\!-\!\!H^{1A}\!\cdots\!O^{2d}$	0.897(18)	2.164(18)	2.9579(15)	147.2(15)				
N^1 – H^{1B} ···Cl^{1b}	0.850(18)	2.927(18)	3.7347(13)	159.4(15)				
C ⁹ –H ^{9A} …O ^{4e}	0.98	2.44	3.3882(17)	164				
Соединение 10								
$N^1\!\!-\!\!H^{1A}\!\cdots\!N^{3f}$	0.90	2.22	3.118(3)	176				
N^1 – H^{1B} ··· N^{2b}	0.90	2.53	3.229(3)	135				
$N^4 - H^{4A} - N^{2g}$	0.90	2.12	2.995(3) 165					
N^4 - H^{4B} ··· N^{3b}	0.90	2.30	3.150(3) 157					

Таблица 1. Водородные связи в структурах 4b. 5. 7 и 10 (Å и град)

^а Кристаллографические операции для генерации симметрически эквивалентных атомов: -*x*+1/2, *y*+1/2, -*z*+3/2

^b Кристаллографические операции для генерации симметрически эквивалентных атомов: *x*, *y*+1, *z*

^с Кристаллографические операции для генерации симметрически эквивалентных атомов: -*x*+3/2, *y*+1/2, -*z*+1/2

^d Кристаллографические операции для генерации симметрически эквивалентных атомов: -x+2, -y+2, -z+1

^е Кристаллографические операции для генерации симметрически эквивалентных атомов: -*x*+1, -*y*+1, -*z*+1;

^f Кристаллографические операции для генерации симметрически эквивалентных атомов: x+1/2, -y+1/2, z+1/2

^g Кристаллографические операции для генерации симметрически эквивалентных атомов: *x*-1/2, -*y*+1/2, *z*-1/2



Рис. 2. Н-связанная лента 4b. Штрихами показаны межмолекулярные водородные связи.



Рис. 3. Молекулярная структура **5** в представлении атомов эллипсоидами анизотропных смещений с 50% вероятностью. Справа показано строение слоя соединения **5**. Штриховыми линиями показаны межмолекулярные водородные связи С–Н···О и невалентные взаимодействия Br···N.

псевдо-аксиальное положение, с углом 77.45(5)° между плоскостью бензольного цикла и базальной плоскостью γ-пиранового цикла. Ацетильный заместитель расположен практически копланарно

базальной плоскости γ-пиранового цикла [межплоскостной угол равен 6.50(13)°]. Такое расположение стабилизируется внутримолекулярной водородной связью N–H···O (табл. 1). Атом азота



Рис. 4. Кристаллическая структура соединения **5**, демонстрирующая гофрированные слои, параллельные плоскости (001). Штриховыми линиями показаны межмолекулярные водородные связи С–Н…О и невалентные взаимодействия Вг…N.



Рис. 5. Молекулярная структура соединения 7 в представлении атомов эллипсоидами анизотропных смещений с 50% вероятностью. Справа дана кристаллическая структура соединения 7, демонстрирующая двухъярусные слои, параллельные плоскости (001). Штриховыми линиями показаны межмолекулярные водородные связи и невалентные взаимодействия Cl…Cl.

 N^1 имеет тригонально-планарную конфигурацию [сумма валентных углов равна 359(4)°]. Так же, как и молекула **4b**, молекула соединения 7 содержит асимметрический центр при атоме углерода C^4 . Кристалл соединения 7 представляет рацемат. В кристалле, однако, в отличие от соединения **4b**, молекулы соединения 7 образуют двухъярусные слои, параллельные плоскости (001), за счет межмолекулярных водородных связей N–H···Cl, N–H···O и C–H···O (табл. 1, рис. 5). Далее слои связаны в трехмерный каркас посредством невалентных взаимодействий Cl···Cl 3.4432(7)°.

Строение молекулы соединения 10 и соответствующая нумерация атомов представлены на рис. 6. Центральный 4*Н*-тиопирановый цикл в молекуле 10 принимает конформацию ванны с отклонением атомов серы S¹ и углерода C⁴ от базальной плоскости, проходящей через остальные атомы цикла, на 0.435(4) и 0.505(4)°, соответственно. Циклогексеновый заместитель занимает менее стерически предпочтительное аксиальное положение. Атом азота N¹ имеет тригонально-планарную конфигурацию (сумма валентных углов равна 359.3°), в то время как атом азота N⁴ – тригонально-пирамидальную (сумма валентных углов равна 352.6°). Молекула соединения 10 содержит асимметрический центр при атоме углерода С⁴. Кристалл соединения 10 представляет рацемат. В кристалле, молекулы соединения 10 образуют слои, паралллельные плоскости $(10\overline{1})$, за счет межмолекулярных водородных связей N–H…N (табл. 1, рис. 6, b). Слои расположены на ван-дерваальсовых расстояниях и упакованы по типу застежка «молния» (рис. 6, с).

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНАЯ ЧАСТЬ

ИК спектры получали на приборе Varian Vertex 70 в таблетках КВг. Спектры ЯМР ¹Н и ¹³С регистрировали на спектрофотометре Varian VXR-400 (399.97 и 100 МГц соответственно) в растворах DMSO-d₆, внутренний стандарт – ТМС. Массспектры получали на масс-спектрометре высокого разрешения Orbitrap Elite. Образец для HRMS растворяли в 1 мл ДМСО, разбавляли в 100 раз 1%-ной НСООН в CH₃CN, вводили шприцевым насосом со скоростью 40 мкл/мин в источник ионизации электрораспылением. Потоки газов источника были отключены, напряжение на игле составляло 3.5 кВ, температура капилляра 275°С. Масс-спектр регистрировали в режимах положительных и отрицательных ионов в орбитальной ловушке с разрешением 480000. Внутренние калибранты – ион 2ДМСО + H⁺ (*m/z* 157.03515) в положительных ионах и додецилсульфат-анион (*m/z* 265.14789) в отрицательных ионах. Элементный анализ осуществляли на приборе Perkin Elmer CHN-analyser. Температуры плавления определяли на блоке Кофлера. Ход реакции и чистоту полученных соединений контролировали методом ТСХ на пластинках Silufol UV-254 в системе аце-



Рис. 6. Молекулярная структура соединения **10** в представлении атомов эллипсоидами анизотропных смещений с 50% вероятностью (а). Штриховыми линиями показана альтернативная позиция разупорядоченного циклогексенового заместителя. Строение слоя соединения **10** (b). Штриховыми линиями показаны межмолекулярные водородные связи N–H···N. Справа (c) дана кристаллическая структура соединения **10**, демонстрирующая H-связанные слои, параллельные плоскости (1 0 т]). Штриховыми линиями показаны межмолекулярные водородные связи N–H···N.

тон-гексан (3:5), проявление парами йода и УФ-облучением.

Параметры элементарных ячеек и интенсивности отражений для кристаллов соединений 4b. 7 и 10 измерены на лифрактометре Bruker D8 OUEST PHOTON-III CCD (графитовый монохроматор, ои *w*-сканирование). Обработка экспериментальных данных проведена с помощью программы SAINT [27]. Для полученных данных проведен учет поглощения рентгеновского излучения по программе SADABS [28]. Параметры элементарной ячейки и интенсивности отражений для кристалла соединения 5 измерены на синхротронной станции «PCA» Национального исследовательского центра «Курчатовский институт», используя двухкоординатный детектор Rayonix SX165 CCD (ф-сканирование с шагом 1.0°). Обработка экспериментальных данных проведена с помощью программы iMOSFLM, входящей в комплекс программ ССР4 [29]. Для полученных данных проведен учет поглощения рентгеновского излучения по программе Scala [30]. Основные кристаллоструктурные данные и параметры уточнения представлены в табл. 2.

Структуры определены прямыми методами и уточнены полноматричным методом наименьших квадратов по F^2 в анизотропном приближении для неводородных атомов. Циклогексеновый цикл в соединении 10 разупорядочен по двум положениям с равными заселенностями. Атомы водорода амино-групп в соединениях 4b и 7 выявлены объективно в разностных Фурье-синтезах и уточнены изотропно с фиксированными параметрами смещения $[U_{\mu 30}(H) = 1.2U_{3KB}(N)]$. Атомы водорода амино-групп в соединении 10 выявлены объективно в разностных Фурье-синтезах и включены в уточнение с фиксированными позиционными параметрами (модель наездника) и изотропными параметрами смещения $[U_{\mu 30}(H) = 1.2U_{3KB}(N)].$ Положения остальных атомов водорода во всех соединениях рассчитаны геометрически и включены в уточнение с фиксированными позиционными параметрами (модель наездника) и изотропными параметрами смещения $[U_{\mu 30}(H) = 1.5U_{3KB}(C)$ для CH_3 -групп и $1.2U_{3KB}(C)$ для остальных групп]. Все расчеты проведены с использованием комплекса программ SHELXTL [31]. Таблицы координат атомов, длин связей, валентных и торсионных углов и анизотропных параметров смещения для соединений **4b**, **5**, **7** и **10** депонированы в Кембриджском Банке Структурных Данных, номера депонирования – ССDС 2143982 (**4b**), ССDС 2143983 (**5**), ССDС 2143984 (**7**) и ССDС 2143985 (**10**).

2-Амино-7,7-диметил-5-оксо-4-фенил-5,6,7,8-тетрагидро-4*H***-хромен-3-карбонитрил (4а). Смесь 1.0 мл (10 ммоль) бензальдегида 3а** и 0.66 г (10 ммоль) малононитрила **2** в 15 мл этаноламина при 20°С перемешивали 25 мин и прибавляли 1.4 г (10 ммоль) димедона **1**, перемешивали 25 мин и оставляли. Через 48 ч реакционную смесь разбавляли равным объемом воды и отфильтровывали образовавшийся осадок. Промывали водой, этанолом и гексаном. Выход 3.6 г (88%), бесцветные кристаллы, т.пл. 238–240°С (ЕtOH), 237–238°С [21].

2-Амино-7,7-диметил-5-оксо-4-(2-фенилэтил)-5,6,7,8-тетрагидро-4*H***-хромен-2-карбонитрил (4b). Получали аналогично соединению 4а при соответствующем использовании 1.34 г 3-фенилпропионового альдегида 3b. Выход 2.6 г (81%), бесцветные кристаллы, т.пл. 197–198°С (ЕtOH), 199–200°С [22]. Спектр ЯМР ¹³С, δ, м.д.: 23.2, 24.5, 25.5, 26.8, 27.9, 32.3, 46.3, 51.2, 108.5, 116.3, 121.9 (2C), 124.4 (2C), 124.6 (2C), 137.9, 156.2, 159.5, 192.6. Масс-спектр (HRMS, ESI),** *m/z***: 323.1759 [***M* **+ H]⁺. С₂₀Н₂₂N₂O₂.** *M* **+ H 323.1681.**

Метил За-бром-6,6-диметил-7а-метокси-4оксо-3-фенил-2-цианооктагидробензофуран-2карбоксилат (5). В перемешиваемую на магнитной мешалке и облучаемую лампой на 500 Вт смесь 2.94 г (10 ммоль) пирана 4а в 30 мл метанола при комнатной температуре прикапывали 0.51 мл (10 ммоль) брома со скоростью исчезновения розовой окраски в реакционной смеси, на что понадобилось 15 мин. Затем перемешивание продолжали в течение 60 мин и оставляли в холодильнике. Через 24 ч реакционную смесь разбавляли равным объемом воды и оставляли еще на 24 ч при комнатной температуре. Образовавшийся бесцветный иглообразный осадок отфильтровывали, последовательно промывали водой, метанолом и гексаном. Выход 1.9 г (45%), т.пл. 208-210°С. ИК спектр, v, см⁻¹: 2245 (С≡N), 1715 (С=О), 1702 (C=O). Спектр ЯМР ¹Н, δ, м.д. (*J*, Гц): 1.01

ТРЕХКОМПОНЕНТНЫЙ СИНТЕЗ

Соединение	4b	5	7	10
Элементный состав	$C_{20}H_{22}N_2O_2$	C ₂₀ H ₂₂ BrNO ₅	C ₁₉ H ₂₀ ClNO ₄	C ₁₃ H ₁₄ N ₄ S
Молекулярная масса	322.40	436.29	361.81	258.34
λ, Å	0.71073	0.79313	0.71073	0.71073
<i>Т</i> , К	100(2)	100(2)	100(2)	100(2)
Размеры монокристалла, мм	0.12×0.15×0.15	0.15×0.15×0.20	0.12×0.15×0.15	0.09×0.12×0.15
Сингония	Моноклинная	Моноклинная	Триклинная	Моноклинная
Пространственная группа	C2/c	$P2_1/n$	<i>P</i> -1	$P2_1/n$
<i>a</i> , Å	17.9068(7)	10.462(2)	8.4306(7)	13.1978(12)
b, Å	7.7842(3)	11.383(2)	10.3027(9)	6.6851(6)
<i>c</i> , Å	25.0934(10)	16.001(3)	11.1579(10)	15.2544(14)
α, град	90	90	108.614(2)	90
β, град	102.5820(10)	92.75(3)	107.192(2)	108.248(3)
ү, град	90	90	91.954(2)	90
<i>V</i> , Å ³	3413.8(2)	1903.4(6)	868.54(13)	1278.2(2)
Ζ	8	4	2	4
$d_{\rm c}, \mathrm{f} \cdot \mathrm{cm}^{-3}$	1.255	1.523	1.383	1.342
<i>F</i> (000)	1376	896	380	544
μ, мм ⁻¹	0.082	2.865	0.244	0.241
20 _{макс} , град	2.87-32.63	2.45-31.00	2.70-32.66	2.46-30.63
Измеренных отражений	30093	21259	14998	19149
Независимых отражений, R _{int}	6228, 0.107	4338, 0.044	6327, 0.040	3891, 0.098
Наблюденных отражений [с $I > 2 \sigma(I)$]	3701	3978	4654	2586
Уточняемых параметров	225	248	235	217
$R_1 \left[I > 2\sigma(I) \right]$	0.060	0.044	0.045	0.072
w <i>R</i> ₂ (все данные)	0.143	0.106	0.110	0.192
GOF по F^2	1.037	1.032	1.045	1.027
Т _{мин} ; Т _{макс}	0.975; 0.987	0.561; 0.636	0.954; 0.963	0.959; 0.972
Коэффициент экстинкции	_	0.0072(7)	_	_
$\Delta \rho_{\text{макс}}; \Delta \rho_{\text{мин}}, e \text{\AA}^{-3}$	0.350; -0.321	0.656; -0.949	0.422; -0.339	0.680; -0.366

Таблица 2. Кристаллоструктурные данные для соединений 4b, 5, 7 и 10

с (3H, Me), 1.12 с (3H, Me), 2.06 д (1H, CH₂, ²*J* 14.8), 2.25 д (1H, CH₂, ²*J* 14.8), 3.21 д (1H, CH₂, ²*J* 17.8), 3.27 д (1H, CH₂, ²*J* 17.8), 3.50 с (3H, MeO), 3.84 с (3H, MeOCO), 4.95 с (1H, H³), 7.28–7.41 м (3H_{аром}), 7.53–7.62 м (2H_{аром}). Спектр ЯМР ¹³С,

δ, м.д.: 26.1, 32.2, 32.7, 48.5, 50.2, 54.3, 55.1, 66.2, 80.04, 111.6, 115.5, 128.4 (2С), 129.2, 133.0 (2С), 135.2, 165.4, 199.2, 207.5. Масс-спектр (HRMS, ESI), *m/z*: 437.0681 [*M* + H]⁺. C₂₀H₂₂BrNO₅. *M* + 437.0597.

47

Метил-2-амино-7,7-диметил-5-оксо-4-(4хлорфенил)-5,6,7,8-тетрагидро-4*H*-хромен-3карбоксилат (7). К перемешиваемой смеси 1.4 г (10 ммоль) 4-хлорбензальдегида 5 в 20 мл абсолютного этанола при 20°С под аргоном прибавляли 1.81 г (10 ммоль) СН-кислоты 6 и 1.1 мл (10 ммоль) *N*-метилморфолина, перемешивали 30 мин и прибавляли 1.4 г (10 ммоль) димедона 1, продолжая перемешивание еще 1 ч. Затем реакционную смесь оставляли на 24 ч и образовавшийся осадок отфильтровывали, промывали этанолом и гексаном. Выход 2.8 г (78%), бесцветные кубические кристаллы, т.пл. 173-175°С (ЕtOH). ИК спектр, v, см⁻¹: 3408, 3345, 3241 (NH₂), 1696, 1713 (C=O), 1649 (бNH₂). Спектр ЯМР ¹Н, б, м.д. (*J*, Гц): 0.85 с (3H, Me), 1.00 с (3H, Me), 2.03 д (1H, CH₂, ²*J* 16.1), 2.23 д (1H, CH₂, ²*J* 16.1), 2.45 д (1H, СН₂, ²*J* 17.6), 2.47 д (1Н, СН₂, ²*J* 17.6), 3.47 с (3Н, MeO), 4.48 с (1H, H⁴), 7.10 д (2H_{аром}, *J* 8.4), 7.23 д (2H_{аром}, J 8.4), 7.59 уш.с (2H, NH₂). Спектр ЯМР 13С, б, м.д.: 26.9, 29.1, 32.3, 33.3, 50.3, 51.0, 77.6, 115.6, 128.2 (2C), 128.6, 129.8, 130.8 (2C), 145.8, 159.7, 162.7, 168.6, 196.2. Масс-спектр (HRMS, ESI), m/z: 362.1162 $[M + H]^+$. C₁₉H₂₀ClNO₄. M + H362.1081.

2,6-Диамино-4-(3-циклогексен-1-ил)-4*H***тиопиран-3,5-дикарбонитрил (10).** К перемешиваемому раствору 0.94 мл (10 ммоль) альдегида **9** в 15 мл этаноламина при 20°С прибавляли 2.0 г (20 ммоль) СН-кислоты **8**, перемешивали 2 ч и оставляли. Через 24 ч реакционную смесь разбавляли равным объемом воды и отфильтровывали образовавшийся осадок. Промывали последовательно водой, этанолом и гексаном. Выход 1.83 г (71%), желтые кристаллы, т.пл. 199–201°С (АсОН), 199–201°С [26]. Спектр ЯМР ¹³С, δ , м.д.: 25.1, 26.3, 29.0, 44.5, 70.7, 71.1, 120.2, 126.2 (2С), 127.1 (2С), 153.2, 153.3. Масс-спектр (HRMS, ESI), *m/z*: 259.1012 [*M*+H]⁺. С₁₃H₁₄N₄S. *M*+H 259.0939.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

При взаимодействии димедона, малононитрила и альдегидов в этаноламине образуются производные пирана, молекулярная и кристаллическая структура которых изучена методом PCA. Бромирование в метаноле приводит к сужению пиранового цикла в фурановый.

ФОНДОВАЯ ПОДДЕРЖКА

Работа выполнена при финансовой поддержке РФФИ (проект № 18-53-34002) и Министерства науки и высшего образования Российской Федерации (проект № 075-03-2020-223 (FSSF-2020-0017)).

ИНФОРМАЦИЯ ОБ АВТОРАХ

Дяченко Иван Владимирович, ORCID: https:// orcid.org/0000-0001-7255-3446

Дяченко Владимир Данилович, ORCID: https:// orcid.org/0000-0002-0993-4091

Хрусталев Виктор Николаевич, ORCID: https:// orcid.org/0000-0001-8806-2975

Ненайденко Валентин Георгиевич, ORCID: https://orcid.org/0000-0001-9162-5169

КОНФЛИКТ ИНТЕРЕСОВ

Авторы заявляют об отсутствии конфликта интересов.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- Nesaragi A.R., Kamble R.R., Hoolageri S.R., Mavazzan A., Madar S.F., Anand A., Joshi S.D. *Appl. Organomet. Chem.* 2021, 10, 1–21. doi 10.1002/ aoc.6469
- Eghtedari M., Sarrafi Y., Nadri H., Mahdavi M., Moradi A., Moghadam F.H., Emami S., Firoozpour L., Asadipour A., Sabzevari O., Foroumadi A. *Eur. J. Med. Chem.* 2017, *128*, 237–246. doi 10.1016/ j.ejmech.2017.01.042
- Abd-El-Aziz A.S., El-Agrody A.M., Bedair A.H., Corkery T.C., Ata A. *Heterocycles*. 2004, 63, 1793– 1812. doi 10.3987/COM-04-10089
- Mishriky N., Girgis A.S., Asaad F.M., Ibrahim Y.A., Sobien U.I., Fawzy N.G. Boll. Chim. Farmac. 2001, 140, 129–139.
- Recio R., Vengut-Climent E., Mouillac B., Orcel H., López-Lázaro M., Calderón-Montaño J.M., Álvarez E., Khiar N., Fernández I. *Eur. J. Med. Chem.* 2017, *138*, 644–660. doi 10.1016/j.ejmech.2017.06.056
- Wardakhan W.W., Samir E.M., El-Arab E.E. Bull. Chem. Soc. Ethiop. 2018, 32, 259–270. doi 10.4314/ bcse.v32i2.7
- Azzam R.A., Mohareb R.M. Chem. Pharm. Bull. 2015, 63, 1055–1064. doi 10.1248/cpb.c15-00685
- Marco-Contelles J., León R., López M.G., García A.G., Villarroya M. *Eur. J. Med. Chem.* **2006**, *41*, 1464–1469. doi 10.1016/j.ejmech.2006.06.016

- Thanh N.D., Hai D.S., Ha N.T.T., Tung D.T., Le C.T., Van H.T.K., Toan V.N., Toan D.N., Dang L.H. *Bioorg. Med. Chem. Lett.* 2019, 29, 164–171. doi 10.1016/ j.bmcl.2018.12.009
- Saundane A.R., Vijaykumar K., Vaijinath A.V. *Bioorg. Med. Chem. Lett.* **2013**, *23*, 1978–1984. doi 10.1016/ j.bmcl.2013.02.036
- Boulebd H., Ismaili L., Bartolini M., Bouraiou A., Andrisano V., Martin H., Bonet A., Moraleda I., Iriepa I., Chioua M., Belfaitah A., Marco-Contelles J. *Molecules*. 2016, 21, 1–16. doi 10.3390/ molecules21040400
- Al-Omar M.A., Youssef K.M., El-Sherbeny M.A., Awadalla S.A.A., El-Subbagh H.I. Arch. Pharm. 2005, 338, 175–180. doi 10.1002/ardp.200400953
- AbdEl-Azim M.H.M., Aziz M.A., Mounier S.M., El-Farargy A.F., Shehab W.S. *Arch. Pharm.* 2020, *354*, 1–13. doi 10.1002/ardp.202000084
- Mahmoud N.F.H., Balamon M.G. J. Heterocycl. Chem. 2020, 57, 3056–3070. doi 10.1002/jhet.4011
- Ismail M.M.F., Khalifa N.M., Fahmy H.H., Nossier E.S., Abdulla M.M. J. Heterocycl. Chem. 2014, 51, 450–458. doi 10.1002/jhet.1757
- Дяченко В.Д., Пугач Ю.Ю. *ЖОХ*. 2013, *83*, 845–848.
 [Dyachenko V.D., Pugach Yu.Yu. *Russ. J. Gen. Chem.* 2013, *83*, 979–982.] doi 10.1134/S1070363213050162
- Дяченко В.Д., Русанов Э.Б. *ХГС.* 2004, 51, 270–281. [Dyachenko V.D., Rusanov Е.В. *Chem. Heterocycl. Compd.* 2004, 40, 231–240.] doi 10.1023/B:COHC.0000027898.06493.c5
- Дяченко В.Д., Русанов Э.Б. ЖОрХ. 2006, 42, 1390–1394. [Dyachenko V.D., Rusanov E.B. Russ. J. Org. Chem. 2006, 42, 1374–1379.] doi 10.1134/ S1070428006090211
- Дяченко В.Д., Чернега А.Н. ЖОХ. 2005, 75, 1007– 1016. [Dyachenko V.D., Chernega A.N. Russ. J. Gen.

Chem. **2005**, *75*, 952–960.] doi 10.1007/s11176-005-0351-6

- Дяченко В.Д., Пугач Ю.Ю. *ЖОХ*. 2012, *82*, 844–849. [Dyachenko V.D., Pugach Yu.Yu. *Russ. J. Gen. Chem.* 2012, *82*, 921–926.] doi 10.1134/S1070363212050209.
- Suáreza M., Salfrán E., Verdecia Y., Ochoa E., Alba L., Martín N., Martínez R., Quinteiro M., Seoane C., Novoa H., Blaton N., Peeters O.M. Ranter C. *Tetrahedron.* 2002, 58, 953–960. doi 10.1016/S0040-4020(01)01189-9
- Дяченко В.Д., Чернега А.Н. ЖОрХ. 2006, 42, 585–593. [Dyachenko V.D., Chernega A.N. Russ. J. Org. Chem. 2006, 42, 567–576.] doi 10.1134/ S1070428006040142
- Дяченко В.Д. ЖОХ. 2004, 74, 1575–1576. [Dyachenko V.D. Russ. J. Gen. Chem. 2004, 74, 1463–1464.] doi 10.1007/s11176-005-0035-2
- Andin A.N. Russ. J. Org. Chem. 2018, 53, 804–806. doi 10.1134/S1070428018050251
- Chennapuram M., Emmadi N.R., Bingi C., Nanubolu J.B., Atmakur K. *Green Chem.* 2014, *16*, 3237–3246. doi 10.1039/C4GC00388H
- Дяченко В.Д. ЖОХ. 2005, 75, 1612–1619. [Dyachenko V.D. Russ. J. Gen. Chem. 2005, 75, 1537–1544.] doi 10.1007/s11176-005-0463-z
- 27. SAINT, Bruker AXS Inc., Madison, WI, 2013.
- Krause L., Herbst-Irmer R., Sheldrick G.M., Stalke D. J. Appl. Crystallogr. 2015, 48, 3–10. doi 10.1107/ S1600576714022985
- Battye T.G.G., Kontogiannis L., Johnson O., Powell H.R., Leslie A.G.W. *Acta Crystallogr, Sect. D.* 2011, 67, 271–281. doi 10.1107/S0907444910048675
- Evans P.R. Acta Crystallogr., Sect. D. 2006, 62, 72–82. doi 10.1107/S0907444905036693
- 31. Sheldrick G.M. Acta Crystallogr., Sect. C. 2015, 71, 3–8. doi 10.1107/S2053229614024218

ДЯЧЕНКО и др.

Three-Component Synthesis and Crystalline Structure of 2-Amino-3-cyano-4*H*-pyran and Thiopyran Derivatives

I. V. Dyachenko^{*a*}, V. D. Dyachenko^{*a*}, P. V. Dorovatovskii^{*b*}, V. N. Khrustalev^{*c*, *d*}, D. G. Rivera^{*e*}, and V. G. Nenajdenko^{*f*}, *

^a Lugansk State Pedagogical University, ul. Oboronnaya, 2, Lugansk, 91011 Ukraine
 ^b National Research Center "Kurchatov Institute", ul. Academika Kurchatova, 1, Moscow, 123182 Russia
 ^c Peoples' Friendship University of Russia (RUDN University), ul. Miklukho-Maklaya, 6, Moscow, 117198 Russia
 ^d Zelinsky Institute of Organic Chemistry, Russian Academy of Sciences, Leninsky prosp., 47, Moscow, 119991 Russia
 ^e Gavana University, Gavana, 10400 Cuba
 ^f Lomonosov Moscow State University, Leninskie Gory, 1/3, Moscow, 119991 Russia
 *e-mail: nenajdenko@gmail.com

Received May 25, 2022; revised June 10, 2022; accepted June 12, 2022

Derivatives of 2-amino-3-cyano-4*H*-pyran and thiopyran were synthesized by three-component condensation of aldehydes, dimedone and CH-acids. Their molecular and crystal structure was studied by X-ray diffraction analysis.

Keywords: three-component reaction, dimedone, malononitrile, cyanothioacetamide, selenamide, 4*H*-pyrans, thiopyran, furan, X-ray