УДК 547.812 + 547.814.1 + 548.737

# МНОГОКОМПОНЕНТНЫЙ СИНТЕЗ ФУНКЦИОНАЛИЗИРОВАННЫХ 2-АМИНО-4*Н*-ПИРАНОВ, ИНИЦИИРУЕМЫЙ РЕАКЦИЕЙ КНЁВЕНАГЕЛЯ

© 2023 г. И. В. Дяченко<sup>*a*</sup>, В. Д. Дяченко<sup>*a*</sup>, П. В. Дороватовский<sup>*b*</sup>, В. Н. Хрусталев<sup>*c*, *d*</sup>, В. Г. Ненайденко<sup>*e*</sup>, \*

<sup>а</sup> Луганский государственный педагогический университет, Украина, 91011 Луганск, ул. Оборонная, 2 <sup>b</sup> Национальный исследовательский центр «Курчатовский институт», Россия, 123182 Москва, ул. Академика Курчатова, 1

<sup>с</sup> ФГАОУ ВО «Российский университет дружбы народов», Россия, 117198 Москва, ул. Миклухо-Маклая, 6 <sup>d</sup> ФГБУН Институт органической химии им. Н.Д. Зелинского, Россия, 119991 Москва, Ленинский просп., 47 <sup>e</sup> ФГБОУ ВО «Московский государственный университет им. М.В. Ломоносова»,

Россия, 119991 Москва, Ленинские горы, 1 \*e-mail: nenajdenko@gmail.com

> Поступила в редакцию 23.03.2022 г. После доработки 10.04.2022 г. Принята к публикации 12.04.2022 г.

Изучена многокомпонентная конденсация альдегидов, производных малононитрила, 1,3-дикарбонильных соединений карбо- и гетероциклического ряда и алкилгалогенидов. Превращение инициируется реакцией Кнёвенагеля и приводит к образованию функционально замещенных конденсированных 2-амино-4*H*-пиранов. Строение ряда продуктов изучено методом РСА.

Ключевые слова: многокомпонентная реакция, реакция Кнёвенагеля, СН-кислота, 4*H*-пиран, рентгеноструктурный анализ

DOI: 10.31857/S0514749223020052, EDN: QJMTKO

## ВВЕДЕНИЕ

Многие производные 2-амино-4*H*-пиранов проявляют широкий спектр биологической активности, например, противораковую [1–3], противомикробную [4–6], моллюскоцидную [7], антиоксидантную [8, 9], антибактериальную [10, 11] и ингибирующую ферменты активность [12–14]. С учетом высокой практической значимости гетероциклов данного класса для создания лекарственных препаратов и в продолжение работ в данном направлении [15–19] нами разработаны новые варианты многокомпонентных реакций конденсации, протекающих в мягких условиях с использованием доступных реагентов.

## РЕЗУЛЬТАТЫ И ОБСУЖДЕНИЕ

Мы обнаружили, что при взаимодействии бензальдегида **1a** с *о*-метоксицианоацетанилидом **2a** и димедоном **3** в ДМФА при 20°С в присутствии морфолина образуется 2-амино-7,7-диметил-N-(*о*-метоксифенил)-5-оксо-4-фенил-5,6,7,8-тетрагидро-4*H*-хромен-3-карбоксамид (**4**). Вероятный маршрут конденсации включает на первой стадии образование соответствующего интермедиата реакции Кнёвенагеля — замещенного акрилонитрила **A**. Затем реализуется реакция Михаэля — присоединение димедона **3** к активированному алкену **A**. Следующая затем внутримолекулярная циклизация аддукта **B** приводит к образованию конечного продукта **4** (схема 1).



 $Z = CN (d); R^{1} = 4-ClC_{6}H_{4}, R^{3} = CH_{2}CH=CH_{2}, Z = COOEt (e); R^{1} = Ph, R^{3} = CH_{2}C=CH, Z = CN (f);$ 13, R<sup>1</sup> = Ph, R<sup>3</sup> = R<sup>4</sup> = CH\_{2}CH=CH\_{2}, Z = COOEt (a); R<sup>1</sup> = CH(Me)\_{2}, R^{3} = R^{4} = PhCH\_{2}, Z = CN (b); R^{1} = CH(Me)\_{2}, R^{3} = PhCH\_{2}, R^{4} = CH\_{2}CH=CH\_{2}, Z = CN (c); R^{1} = Ph, R^{3} = CH\_{2}CH=CH\_{2}, R^{4} = Et, Z = COOEt (d).

Четырехкомпонентная реакция конденсации *м*-феноксибензальдегида 1b, цианотиоацетамида **2b**, ω-фенацилбромида **5b** и димедона **3**, реализующаяся в ДМФА при 20°С в присутствии триэтиламина, завершается синтезом 2-амино-7,7-диметил-4-(3-феноксифенил)-3-{4-([1,1'-бифенил]-4ил)тиазол-2-ил}-7,8-дигидро-4*H*-хромен-5(6*H*)она (6). По-видимому, сначала образуется соответствующий алкен Кнёвенагеля А, из которого далее по Ганчу образует замещенный тиазол С. К последнему по Михаэлю присоединяется СНкислота 3. Возникший таким путем соответствующий аддукт типа В внутримолекулярно циклизуется в конденсированный 2-амино-4*H*-пиран 6 (схема 1). Вовлечение в данную конденсацию *м*-метоксибензальдегида 1с вместо соединения 1b и 4-гидроксикумарина 7 вместо димедона 3 при прочих равных условиях принципиально не изменило направление реакции, давая соединение 8 (схема 1) – перспективный полупродукт для создания биологически активных соединений широкого спектра действия [20-25].

Пятикомпонентная конденсация м-фторбензальдегида 1d, цианоуксусного эфира 2c, тиобарбитуровой кислоты 9, пропаргилбромида 10а и уксусного ангидрида, протекающая в ДМФА при 20°С в присутствии эквимолярного количества морфолина, заканчивается образованием этил-7ацетамидо-4-оксо-2-(проп-2-ин-1-илтио)-4,5-дигидро-3*H*-пирано[2,3-*d*]пиримидин-6-карбоксилата (11) (схема 1). Вероятный механизм данного взаимодействия включает первоначальное протекание конденсации Кнёвенагеля, затем следует присоединение СН-кислоты 9 по Михаэлю к алкену А, после чего соответствующий солеобразный аддукт **D** региоселективно алкилируется пропаргилбромидом 10а с последующим замыканием пиранового цикла. Дальнейшее ацилирование иминогруппы в интермедиате Е при кипячении в Ас<sub>2</sub>О завершает данную домино-реакцию [26, 27]. Использование различных альдегидов 1, СНкислот 2 и алкилирующих реагентов 10 позволяет получить по нижеприведенной схеме производные 12а-f, дальнейшее алкилирование которых алкилгалогенидами 10 в ДМФА при 20°С при использовании эквимолярного водного раствора КОН дает эфиры **13а-d** (метод *a*) (схема 1). Для подтверждения предложенной схемы синтеза соединений 13а, d по методу *а* замещенные пиранопиримидины 13а, d получены и непосредственно при алкилировании производных 12b аллилбромидом 10b и этилйодидом 1c (метод *b*).

Спектральные характеристики подтверждают строение синтезированных соединений. В ИК спектрах наблюдаются характеристические полосы поглощения валентных колебаний амино-, циано- и карбонильной групп. В спектрах ЯМР <sup>13</sup>С проявляются сигналы всех атомов углерода их молекул в соответствующих областях б. В спектрах ЯМР <sup>1</sup>Н, помимо сигналов протонов заместителей с характерным расщеплением, присутствуют сигналы протонов аминогруппы в виде уширенного синглета при б 7.03-7.94 м.д. и сигнал H<sup>4</sup> – протона пиранового ядра при б 4.32-4.80 м.д., что характерно для вышеприведённых систем [28-31]. Кроме того, магнитная неэквивалентность протонов метильных групп и фрагмента ОСН<sub>2</sub> в соединении 13b является следствием отсутствия свободного вращения этих групп. Для установления направления самосборки молекул в рассмотренных многокомпонентных конденсациях строение соединений 6 и 8 изучено методом рентгеноструктурного анализа (РСА). Строение соединения 6 и соответствующая нумерация атомов представлены на рис. 1.

Соединение 6 кристаллизуется в триклинной пространственной группе Р-1 с двумя кристаллографически независимыми молекулами А и В в элементарной ячейке. Молекулы А и В представляют разные конформеры, различающиеся в конформациях бифенильного и фенилфеноксильного фрагментов. Так, углы скручивания бифенильных заместителей в молекулах А и В составляют 31.8(2)° и 18.6(4)°/17.5(4)°, соответственно, а углы между плоскостями бензольных циклов в фенилфеноксильных заместителях молекул А и В равны 82.66(13)°/83.4(2)° и 77.63(11)°, соответственно. Центральные 3-(тиазол-2-ил)-7,8-дигидро-4*H*-хромен-5(6Н)-оновые фрагменты молекул А и В имеют подобное строение. у-Пирановый цикл принимает конформацию уплощенной ванны с углом перегиба по линии О<sup>1</sup>...С<sup>6</sup>/О<sup>4</sup>...С<sup>44</sup> 15.6(3)°/14.5(3)°, соответственно, а циклогексеноновый цикл - конформацию софы с выходом четвертичного атома углерода из плоскости, проведенной через остальные атомы цикла (среднеквадратичные отклоне-



**Рис. 1.** Молекулярная структура соединения **6** в представлении атомов эллипсоидами анизотропных смещений с 40%-ной вероятностью. Показаны 2 кристаллографически независимые молекулы. Разупорядоченные фрагменты показаны толстыми штриховыми линиями, внутри- и межмолекулярные водородные связи – тонкими штриховыми линиями

ния атомов равны 0.018 и 0.014 Å), на 0.666(6)/ 0.668(6) Å, соответственно. Вследствие наличия прочной внутримолекулярной водородной связи N-H…N (табл. 1, рис. 1), тиазольный цикл практически компланарен базальной плоскости у-пиранового цикла (соответствующие межплоскостные углы равны 14.4(3)° и 3.8(4)°. Атомы азота аминогрупп имеют слегка пирамидализованную конфигурацию [суммы валентных углов равны 353(10)°/359(12)°], которая определяется присутствием в кристалле разветвленной системы водородных связей и невалентных взаимодействий. Молекула соединения 6 содержит асимметрический центр при атоме углерода в положении 4 7.8-дигидро-4*H*-хромен-5(6*H*)-онового бицикла. Кристалл соединения 6 представляет рацемат. В кристалле молекулы соединения 6 образуют Н-связанные цепочки в направлении кристаллографической оси с за счет прочных межмолекулярных водородных связей N-H…O (табл. 1, рис. 2). Далее цепочки связаны в гофрированные слои, параллельные плоскости (1 1 0), посредством слабых межмолекулярных водородных связей С-Н…О (табл. 1) и невалентных взаимодействий S…S (рис. 3).

Строение соединения 8 и соответствующая нумерация атомов представлены на рис. 4. Так же, как и соединение 6, соединение 8 кристаллизуется в триклинной пространственной группе *P*-1 с двумя кристаллографически независимыми молекулами **A** и **B** в элементарной ячейке. Молекулы **A** и **B** представляют разные конформеры, различающиеся в основном в конформациях 4-(*n*-толил)тиазол-2-ильного (углы между плоскостями тиазольного и бензольного циклов равны  $22.53(4)^{\circ}$  и  $12.91(10)^{\circ}$ , соответственно) и метоксифенильного [торсионные углы  $C^{24}-C^{23}-O^{23}-C^{27}$  и  $C^{51}-C^{50}-O^{50}-C^{54}$  равны  $-31.8(3)^{\circ}$  и  $15.2(3)^{\circ}$ , соответственно] фрагментов.

Центральные трициклические фрагменты молекул **A** и **B** имеют подобное строение.  $\gamma$ -Пирановый цикл принимает конформацию существенно уплощенной *ванны* с углом перегиба по линии  $O^{1...}C^4/O^{28...}C^{31}$  15.06(5)°/11.78(16)°, соответственно, а циклогексадиеноновый цикл – плоский (среднеквадратичные отклонения атомов равны 0.009 и 0.019 Å). Вследствие прочной внутримолекулярной водородной связи N–H…N (табл. 1, рис. 1) тиазольный цикл практически компланарен базальной плоскости  $\gamma$ -пиранового цикла, соответ-

d(D–H), Å	d(H…A), Å	d(D…A), Å	Угол (DHA), град	
Соединение 6				
0.88(5)	2.45(5)	3.243(4)	150(4)	
0.86(5)	2.17(5)	2.814(5)	132(4)	
0.95	2.46	3.290(4)	146	
0.87(5)	2.39(5)	3.172(5)	150(5)	
0.79(5)	2.18(6)	2.801(5)	136(5)	
0.95	2.35	3.201(5)	148	
Соединение 8				
0.90(3)	2.08(3)	2.976(2)	170(2)	
0.92(3)	2.00(2)	2.726(2)	135(2)	
0.94(3)	2.02(2)	2.727(2)	130.5(19)	
0.93(2)	2.08(3)	3.009(2)	174(2)	
	d(D-H), Å 0.88(5) 0.86(5) 0.95 0.87(5) 0.79(5) 0.95 0.90(3) 0.92(3) 0.94(3) 0.93(2)	d(D-H), Å     d(H···A), Å       Соединение 6       0.88(5)     2.45(5)       0.86(5)     2.17(5)       0.95     2.46       0.87(5)     2.39(5)       0.79(5)     2.18(6)       0.95     2.35       Соединение 8       0.90(3)     2.08(3)       0.92(3)     2.00(2)       0.94(3)     2.02(2)       0.93(2)     2.08(3)	d(D-H), Åd(H···A), Åd(D···A), ÅСоединение 60.88(5)2.45(5)3.243(4)0.86(5)2.17(5)2.814(5)0.952.463.290(4)0.87(5)2.39(5)3.172(5)0.79(5)2.18(6)2.801(5)0.952.353.201(5)Соединение 80.90(3)2.08(3)2.976(2)0.92(3)2.00(2)2.726(2)0.94(3)2.02(2)2.727(2)0.93(2)2.08(3)3.009(2)	

Таблица 1. Водородные связи в структурах соединений 6 и 8

<sup>а</sup> Кристаллографические операции для генерации симметрически эквивалентных атомов: *x*, *y*, *z*+1

<sup>b</sup> Кристаллографические операции для генерации симметрически эквивалентных атомов: -*x*, -*y*+1, -*z*+1

<sup>с</sup> Кристаллографические операции для генерации симметрически эквивалентных атомов: *x*, *y*+1, *z* 

ствующие межплоскостные углы равны  $10.19(3)^{\circ}$ и  $8.21(10)^{\circ}$ . Атомы азота аминогрупп имеют слегка пирамидализованную конфигурацию [суммы валентных углов равны  $354(5)^{\circ}/354(5)^{\circ}$ ], которая определяется присутствием в кристалле разветвленной системы водородных связей. Молекула соединения 8 содержит асимметрический центр при атоме углерода в положении 4 пирано[3,2-c]хромен-5(4H)-онового трицикла. Кристалл соединения 8 представляет собой рацемат. В кристалле молекулы соединения 8 образуют H-связанные цепочки в направлении кристаллографической оси *b* за счет прочных межмолекулярных водородных связей N–H…O (табл. 1, рис. 5). Цепочки расположены на ван-дер-ваальсовых расстояниях.



**Рис. 2.** Н-Связанные цепочки соединения **6**. Штриховыми линиями показаны водородные связи N– Н…О и N–H…N, пунктирными линиями – невалентные взаимодействия S…S

ЖУРНАЛ ОРГАНИЧЕСКОЙ ХИМИИ том 59 № 2 2023

## ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНАЯ ЧАСТЬ

Параметры элементарной ячейки и интенсивности отражений для кристалла соединения **6** измерены на дифрактометре Bruker D8 QUEST PHOTON-III CCD [ $T = 100 \text{ K}, \lambda(\text{Mo}K_{\alpha}) = 0.71073 \text{ Å},$ 



Рис. 3. Кристаллическая структура соединения 6, демонстрирующая гофрированные слои, параллельные плоскости (1  $\Gamma$  0). Штриховыми линиями показаны водородные связи N–H···O, N–H···N и C–H···O и невалентные взаимодействия S···S



**Рис. 4.** Молекулярная структура соединения **8** в представлении атомов эллипсоидами анизотропных смещений с 40%ной вероятностью. Показаны 2 кристаллографически независимые молекулы. Штриховыми линиями показаны внутри- и межмолекулярные водородные связи

графитовый монохроматор,  $\varphi$ - и  $\omega$ -сканирование]. Обработка экспериментальных данных проведена с помощью программы SAINT [32]. Для полученных данных проведен учет поглощения рентгеновского излучения по программе SADABS [33]. Параметры элементарной ячейки и интенсивности отражений для кристалла соединения **8** измерены на синхротронной станции «РСА» Национального исследовательского центра «Курчатовский институт» с использованием двухкоординатного детектора Rayonix SX165 CCD (T = 100 K,  $\lambda = 0.78790$  Å,  $\varphi$ -сканирование с шагом 1.0°). Обработка экспериментальных данных проведена с

помощью программы iMOSFLM, входящей в комплекс программ CCP4 [34]. Для полученных данных проведен учет поглощения рентгеновского излучения по программе Scala [35]. Основные кристаллоструктурные характеристики и параметры уточнения структуры соединений представлены в табл. 2. Структуры определены прямым методом и уточнены полноматричным методом наименьших квадратов по  $F^2$  в анизотропном приближении для неводородных атомов. Фенильный цикл в одной из 2 кристаллографически независимых молекул соединения **6** и фенилфеноксильный заместитель в другой разупорядочены по 2 положениям с за-



**Рис. 5.** Кристаллическая структура соединения **8**, демонстрирующая H-связанные цепочки в направлении кристаллографической оси **b**. Штриховыми линиями показаны водородные связи N–H…O и N–H…N

селенностями 0.65:0.35 и 0.60:0.40, соответственно. Атомы водорода аминогрупп в соединениях 6 и 8 выявлены объективно в разностных Фурьесинтезах и уточнены изотропно с фиксированными параметрами смещения  $[U_{\mu_{30}}(H) = 1.2U_{3KB}(N)].$ Положения остальных атомов водорода в обоих 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<sub>3</sub>-групп и 1.2U<sub>экв</sub>(C) для остальных групп]. Все расчеты проведены с использованием комплекса программ SHELXTL [36]. Таблицы координат атомов, длин связей, валентных и торсионных углов и анизотропных параметров смещения для соединений 6 и 8 депонированы в Кембриджском банке структурных данных, номера депонирования – ССDС 2160323 (6) и ССDС 2160324 (8).

ИК спектры получали на приборе Varian Vertex 70 в таблетках КВг. Спектры ЯМР  $^{1}$ Н и  $^{13}$ С регистрировали на спектрофотометре Varian VXR-400

ЖУРНАЛ ОРГАНИЧЕСКОЙ ХИМИИ том 59 № 2 2023

(399.97 и 100 МГц соответственно) в растворах ДМСО-*d*<sub>6</sub>, внутренний стандарт – ТМС, для соединений 4 и 6 – в растворах CDCl<sub>2</sub>. Масс-спектры соединений 8, 12с, e, f, 13a-d снимали на спектрометре Agilent 1100 Series с селективным детектором Agilent LS/MSDLS (образцы вводили в матрице CH<sub>3</sub>COOH, ионизация ЭУ, 70 эВ). Для остальных соединений масс-спектры получали на масс-спектрометре высокого разрешения Orbitrap Elite. Образец для HRMS растворяли в 1 мл ДМСО, разбавляли в 100 раз 1%-ной НСООН в CH<sub>3</sub>CN, 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<sup>+</sup> (*m/z* 157.03515) в положительных ионах и додецилсульфат-анион (*m/z* 265.14789) в отрицательных ионах. Элементный анализ осуществляли на приборе

Характеристика	Соединение		
	6	8	
Брутто-формула	C <sub>38</sub> H <sub>32</sub> N <sub>2</sub> O <sub>3</sub> S	$C_{29}H_{22}N_2O_4S$	
Молекулярная масса	596.72	494.55	
Размеры монокристалла, мм	0.20×0.20×0.24	0.06×0.08×0.12	
Сингония	Триклинная	Триклинная	
Пространственная группа	<i>P</i> -1	<i>P</i> -1	
<i>a</i> , Å	11.3466(7)	10.7065(15)	
b, Å	16.3571(10)	14.9768(8)	
<i>c</i> , Å	18.1173(11)	15.2109(14)	
α, град	110.387(2)	88.730(6)	
β, град	94.213(2)	74.210(10)	
ү, град	106.243(2)	88.506(14)	
<i>V</i> , Å <sup>3</sup>	2971.0(3)	2345.9(4)	
Ζ	4	4	
$d_c$ , $\Gamma \cdot cm^{-3}$	1.334	1.400	
<i>F</i> (000)	1256	1032	
μ, мм <sup>-</sup>	0.152	0.230	
2и <sub>макс</sub> , град	2.19–27.52	1.51-30.77	
Измеренных отражений	36316	46577	
Независимых отражений, R <sub>int</sub>	13493, 0.061	10477, 0.034	
Отражений с <i>I</i> > 2 <i></i> ( <i>I</i> )	8875	8707	
Число уточняемых параметров	782	666	
$R_1 \left[ I > 2\sigma(I) \right]$	0.103	0.049	
$wR_2$ (все отражения)	0.215	0.145	
GOF по $F^2$	1.034	1.041	
Т <sub>мин</sub> ; Т <sub>макс</sub>	0.959; 0.963	0.960; 0.975	
Коэффициент экстинкции	_	0.0157(15)	
$\Delta \rho_{\text{макс}}; \Delta \rho_{\text{мин}}, e {\AA}^{-3}$	0.660; -0.613	0.615; -0.395	

Таблица 2. Кристаллографические данные, параметры эксперимента и уточнения структуры соединений 6 и 8

Perkin Elmer CHN-analyser. Температуру плавления определяли на блоке Кофлера. Ход реакции и чистоту полученных соединений контролировали методом TCX на пластинках Silufol UV-254 в системе ацетон–гексан (3:5), проявление парами йода и УФ-облучением. Страна-производитель приборов – США, а реактивов (Aldrich) – США.

2-Амино-7,7-диметил-*N*-(*о*-метоксифенил)-5оксо-4-фенил-5,6,7,8-тетрагидро-4*H*-хромен-3карбоксамид (4). К перемешиваемому раствору 1 мл (10 ммоль) бензальдегида 1а в 15 мл ДМФА

при 20°С прибавляли 1.9 г (10 ммоль) о-метоксицианоацетанилида 2а и 1 каплю морфолина, перемешивали 2 ч и прибавляли 1.4 г (10 ммоль) димедона 3, после чего перемешивали 6 ч и оставляли. Через 24 ч реакционную смесь разбавляли равным объемом воды и отфильтровывали образовавшийся осадок. Промывали водой, этанолом и гексаном. Выход 3.0 г (72%), желтый порошок, т.пл. 148-150°С (BuOH), при УФ-облучении флуоресцирует. ИК спектр, v, см<sup>-1</sup>: 3415, 3342, 3244 (NH, NH<sub>2</sub>), 1718 (C=O), 1672 (CONH), 1645 (δNH<sub>2</sub>). Спектр ЯМР <sup>1</sup>Н, δ, м.д.: 0.80 с (3H, Me), 1.01 с (3H, Me), 2.04  $\mu$  (1H, H<sup>8</sup>, <sup>2</sup>J 16.2  $\Gamma$  $\mu$ ), 2.25  $\mu$  (1H, H<sup>8</sup>, <sup>2</sup>J 16.2 Гц), 2.41 д (1Н, Н<sup>6</sup>, <sup>2</sup>Ј 17.5 Гц), 2.54 д (1Н, H<sup>6</sup>, <sup>2</sup>J 17.5 Γμ), 3.80 c (3H, MeO), 4.53 c (1H, H<sup>4</sup>), 6.81 т (1Н<sub>аром</sub>, *J* 6.1 Гц), 6.83–6.99 м (2Н<sub>аром</sub>), 7.15 т (1H<sub>аром</sub>, *J* 6.5 Гц), 7.25–7.36 м (4H<sub>аром</sub>), 7.80 уш.с (1H, CONH), 7.95 уш.с (2H, NH<sub>2</sub>), 8.15 д (1H<sub>аром</sub>, J 7.8 Гц). Спектр ЯМР <sup>13</sup>С, б, м. д.: 26.3, 28.6, 31.9 (2C), 34.2, 50.0, 55.6, 79.4, 110.5, 115.2, 118.8, 120.4, 122.6, 126.7, 128.0, 128.2 (4C), 144.7, 147.8, 158.6, 161.5, 166.5, 195.6. Масс-спектр (HRMS, ESI), *m/z*: 419.1969  $[M + H]^+$ . C<sub>25</sub>H<sub>26</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. M + H 419.1893.

2-Амино-7,7-диметил-4-(3-феноксифенил)-3-{4-([1,1'-бифенил]-4-ил)тиазол-2-ил}-7,8-дигид**ро-4***H***-хромен-5(6***H***)-он (6).** К перемешиваемому раствору 2.0 г (10 ммоль) м-феноксибензальдегида **1b** в 20 мл ДМФА при 20°С прибавляли 1.0 г (10 ммоль) цианотиоацетамида 2b и 1 каплю триэтиламина, перемешивали 2 ч и прибавляли 2.75 г (10 ммоль) ω-4-фенилфенацилбромида 5а, после чего смесь перемешивали 3 ч и оставляли. Через 24 ч к перемешиваемой реакционной смеси последовательно прибавляли 1.4 г (10 ммоль) СН-кислоты 3 и 1.5 мл (10 ммоль) триэтиламина, перемешивали 1 ч и оставляли. Через 24 ч смесь разбавляли равным объемом воды и отфильтровывали образовавшийся осадок. Промывали водой, этанолом и гексаном. Выход 4.8 г (81%), желтые кристаллы, т.пл. 215-217°С (ВиОН), при УФоблучении флуоресцируют. ИК спектр, v, см<sup>-1</sup>: 3466, 3334, 3198 (NH<sub>2</sub>), 1715 (C=O), 1642 (δNH<sub>2</sub>). Спектр ЯМР <sup>1</sup>Н, б, м.д.: 0.81 с (3Н, Ме), 1.03 с (3Н, Ме), 2.08 д (1Н, Н<sup>8</sup>, <sup>2</sup>J 16.2 Гц), 2.33 д (1Н, Н<sup>8</sup>, <sup>2</sup>J 16.8 Гц), 2.43 д (1Н, Н<sup>6</sup>, <sup>2</sup>*J* 17.4 Гц), 2.58 д (1Н, Н<sup>6</sup>, <sup>2</sup>*J* 17.6 Гц), 4.51 с (1Н, Н<sup>4</sup><sub>пирана</sub>), 6.76 д (1Н<sub>аром</sub>, *J* 7.9 Гц), 6.91 т (3H<sub>аром</sub>, *J* 7.7 Гц), 7.02–7.13 м (2H<sub>аром</sub>), 7.22 т (1Н<sub>аром</sub>, *J* 7.9 Гц), 7.34 т (3H<sub>аром</sub>,

ЖУРНАЛ ОРГАНИЧЕСКОЙ ХИМИИ том 59 № 2 2023

J 8.4 Гц), 7.44 т (2 $H_{аром}$ , J 7.8 Гц), 7.64–7.75 м (5 $H_{аром}$ ), 7.95 д (2 $H_{аром}$ , J 8.4 Гц), 8.02 уш.с (2H, NH<sub>2</sub>). Спектр ЯМР <sup>13</sup>С,  $\delta$ , м.д.: 26.2, 28.8, 31.9 (2C), 37.1, 50.2, 81.5, 108.8, 114.6, 118.4 (2C), 118.8, 119.2, 123.3, 123.4, 126.5 (3C), 126.6 (2C), 127.1, 129.0 (3C), 130.0 (3C), 133.2, 139.5, 139.6, 146.6, 152.2, 152.6, 156.1, 156.6, 162.0, 168.2, 195.8. Масс-спектр (HRMS, ESI), *m/z*: 597.2223 [*M* + H]<sup>+</sup>. C<sub>38</sub>H<sub>32</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>S. *M* + H: 597.2134.

2-Амино-4-(3-метоксифенил)-3-[4-(п-толил)тиазол-2-ил]пирано[3,2-с]хромен-5(4H)-он (8) получали аналогично соединению 6 при соответствующем использовании 1.22 мл (10 ммоль) альдегида 1с, 2.13 г (10 ммоль) α-бромкетона 5b и 1.62 г (10 ммоль) CH-кислоты 7. Выход 3.9 г (78%), желтые кристаллы, т.пл. 213-215°С (*i*-BuOH). ИК спектр, v, см<sup>-1</sup>: 3470, 3325, 3200 (NH<sub>2</sub>), 1712 (C=O), 1647 (\deltaNH<sub>2</sub>). Спектр ЯМР <sup>1</sup>Н, δ, м.д.: 2.27 c (3H, Me), 3.67 c (3H, MeO), 4.68 c (1H, H<sup>4</sup>), 6.73 д (1H<sub>аром</sub>, *J* 7.5 Гц), 6.92 д (2H<sub>аром</sub>, *J* 8.0 Гц), 7.13 д (1Н<sub>аром</sub>, *J* 7.8 Гц), 7.21 д (2Н<sub>аром</sub>, *J* 8.0 Гц), 7.42 д (1Н<sub>аром</sub>, *J* 8.4 Гц), 7.44 т (1Н<sub>аром</sub>, *J* 7.8 Гц), 7.49 с (1H<sub>аром</sub>), 7.65 т (1H<sub>аром</sub>, *J* 7.5 Гц), 7.68 д (2H<sub>аром</sub>, J 8.0 Гц), 7.78 д (1Н<sub>аром</sub>, J 8.0 Гц), 8.14 уш.с (2Н, NH<sub>2</sub>). Спектр ЯМР <sup>13</sup>С, δ, м.д.: 21.8, 29.5, 56.9, 81.8, 93.2, 93.7, 97.6, 102.0, 103.4, 106.2, 109.6, 113.3, 115.2, 122.6, 126.5, 127.1 (2C), 129.9 (3C), 132.1, 138.0, 144.2, 151.9, 152.1, 153.2, 153.4, 159.8, 161.5. Масс-спектр, m/z ( $I_{\text{отн}}$ , %): 495.2 (100)  $[M + 1]^+$ . Найдено, %: С 70.35; Н 4.38; N 5.59. С<sub>29</sub>H<sub>22</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>S. Вычислено, %: С 70.43; Н 4.48; N 5.66. *М* 494.6.

Этил-7-ацетиламино-4-оксо-2-(проп-2-ин-1-илтио)-5-(3-фторфенил)-4,5-дигидро-3Н-пирано[2,3-d]пиримидин-6-карбоксилат (11). К перемешиваемой смеси 1.1 мл (10 ммоль) м-фторбензальдегида 1а и 1.1 мл (10 ммоль) цианоуксусного эфира 2с в 20 мл ДМФА при 20°С прибавляли 1 каплю морфолина, перемешивали 2 ч и прибавляли 1.44 г (10 ммоль) тиобарбитуровой кислоты 9 и 0.9 мл (10 ммоль) морфолина. Затем реакционную смесь перемешивали 3 ч и оставляли. Через 24 ч при перемешивании прибавляли 1 мл (10 ммоль) пропаргилбромида 10а, перемешивали 3 ч и оставляли. Через 24 ч реакционную смесь разбавляли равным объемом воды и отфильтровывали образовавшийся осадок. Промывали водой, этанолом и гексаном. После высушивания осадок кипятили в 25 мл Ас<sub>2</sub>О с обратным холодильником 2 ч. После остывания осадок отфильтровывали и промывали эфиром. Выход 3.0 г (69%), желтый порошок, т.пл. 128–130°С (АсОН). ИК спектр, v, см<sup>-1</sup>: 3300 (NH), 1714 (C=O), 1668 (CONH). Спектр ЯМР <sup>1</sup>Н, б, м.д.: 1.05 т (3Н, Me, J 7.0 Гц), 1.87 с (3Н, MeCO), 3.19 с (2H, SCH<sub>2</sub>), 3.91 с (1H, ≡CH), 3.97 к (2H, OCH<sub>2</sub>, *J* 7.0 Гц), 4.80 с (1H, H<sup>5</sup><sub>пиранопиримидина</sub>), 6.98 т (1Н<sub>аром</sub>, *J* 7.3 Гц), 7.09 д (1Н<sub>аром</sub>, *J* 7.5 Гц), 7.14 д (1Н<sub>аром</sub>, J 7.3 Гц), 7.21–7.23 м (1Н<sub>аром</sub>), 10.42 уш.с (1H, NHCOCH<sub>3</sub>), 12.44 уш.с (1H, NH). Спектр ЯМР <sup>13</sup>С, б, м.д.: 14.3, 18.9, 21.5, 23.7, 36.3, 60.6, 74.5, 79.7, 99.4, 100.1, 113.9, 114.7, 124.1, 130.5, 146.6, 146.7, 161.2, 163.6, 165.2, 169.1, 172.4. Масс-спектр (HRMS, ESI), m/z: 443.1039  $[M + H]^+$ .  $C_{21}H_{18}FN_{3}O_{5}S.M + H 443.0951.$ 

2-Алкилтио-7-амино-4-R<sup>1</sup>-6-*Z*-5*H*-пирано-[2,3-d]пиримидин-4(3Н)-оны 12а-f (общая методика). К перемешиваемому раствору 1.1 мл (10 ммоль) бензальдегида 1а, или соответственно 1.73 мл (10 ммоль) 3-феноксибензальдегида 1b, 1.22 мл (10 ммоль) 3-метоксибензалдегида 1с, 1.1 мл (10 ммоль) 3-фторбензальдегида 1d и 4-хлорбензальдегида 1е, и 1.1 мл (10 ммоль) цианоуксусного эфира 2с, или 0.66 г (10 ммоль) малононитрила 2d в 20 мл ДМФА при 20°С прибавляли 1 каплю морфолина, перемешивали 2 ч и прибавляли 1.44 г (10 ммоль) тиобарбитуровой кислоты 9 и 0.9 мл (10 ммоль) морфолина, после чего перемешивали 1 ч и оставляли. Через сутки к перемешиваемой реакционной смеси прибавляли 1 мл (10 ммоль) пропаргилбромида 10а, или 0.85 мл (10 ммоль) аллилбромида 10b, перемешивали 4 ч и разбавляли равным объемом воды. Образовавшийся осадок отфильтровывали и промывали водой, этанолом и гексаном.

**2-Аллилтио-7-амино-4-оксо-5-фенил-4,5-дигидро-3***H***-пиран[<b>2,3**-*d*]пиримидин-6-карбонитрил (12а). Выход 2.8 г (82%), бесцветный порошок, т.пл. 238–240°С (АсОН). ИК спектр, v, см<sup>-1</sup>: 3459, 3300, 3188 (NH, NH<sub>2</sub>), 2205 (С≡N), 1679 (СОNН), 1650 (δNH<sub>2</sub>). Спектр ЯМР <sup>1</sup>Н, δ, м.д.: 3.75 д (2H, SCH<sub>2</sub>, *J* 7.0 Гц), 4.32 с (1H, H<sup>5</sup><sub>пиранопиримидина), 5.13 д (1H, =CH<sub>2</sub>, *J*<sub>цис</sub> 5.3 Гц), 5.28 д (1H, =CH<sub>2</sub>, *J*<sub>транс</sub> 16.3 Гц), 5.83–5.87 м (1H, CH=), 7.16–7.19 м (5H, H<sub>аром</sub> + NH<sub>2</sub>), 7.22 д (2H<sub>аром</sub>, *J* 8.5 Гц), 12.80 уш.с (1H, NH). Спектр ЯМР <sup>13</sup>С, δ, м.д.: 32.7,</sub> 36.7, 57.9, 97.7, 119.1, 120.1, 127.2, 127.8 (2С), 128.8 (2С), 131.9, 133.2, 144.6, 150.1, 159.6, 162.4. Масс-спектр (HRMS, ESI), *m/z*: 339.0916 [*M* + H]<sup>+</sup>. С<sub>17</sub>H<sub>14</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>S. *M* + H 339.0837.

Этил-2-аллилтио-7-амино-4-оксо-5-фенил-4,5-дигидро-1Н-пирано[2,3-d]пиримидин-6карбоксилат (12b). Выход 3.0 г (78%), бесцветный порошок, т.пл. 230-232°С (AcOH). ИК спектр, v, cm<sup>-1</sup>: 3418, 3300, 3212 (NH, NH<sub>2</sub>), 1722 (C=O), 1680 (CONH), 1645 (δNH<sub>2</sub>). Спектр ЯМР <sup>1</sup>H, δ, м.д.: 1.05 т (3H, Me, J 7.0 Гц), 3.77 д (2H, SCH<sub>2</sub>, J 6.8 Гц), 3.93 к (2H, OCH<sub>2</sub>, J 7.0 Гц), 4.64 с (1H, Н<sup>5</sup><sub>пиранопиримидина</sub>), 5.16 д (1Н, =СН<sub>2</sub>, *J<sub>цис</sub>* 10.0 Гц), 5.33 д (1Н, =СН<sub>2</sub>, *J<sub>транс</sub>* 17.0 Гц), 5.77–5.99 м (1Н, CH=), 7.08–7.26 м (5H<sub>аром</sub>), 7.72 уш.с (2H, NH<sub>2</sub>), 12.85 уш.с (1H, NH). Спектр ЯМР <sup>13</sup>С, б, м. д.: 14.2, 32.3, 34.2, 58.9, 77.1, 85.0, 106.2, 112.3, 118.8, 126.1, 127.7 (2C), 127.9 (2C), 133.4, 145.9, 158.4, 159.9, 167.8. Macc-спектр (HRMS, ESI), m/z: 386.1193  $[M + H]^+$ . C<sub>19</sub>H<sub>19</sub>N<sub>3</sub>O<sub>4</sub>S. M + H 386.1096.

Гептил-2-аллилтио-7-амино-4-оксо-5-фенил-4,5-дигидро-3*H*-пирано[2,3-*d*]пиримидин-6карбоксилат (12с). Выход 3.2 г (70%), бесцветные кристаллы, т.пл. 180-182°С (АсОН). ИК спектр, v, cm<sup>-1</sup>: 3425, 3332, 3150 (NH, NH<sub>2</sub>), 1716, 1680 (C=O), 1652 ( $\delta$ NH<sub>2</sub>). Спектр ЯМР <sup>1</sup>H,  $\delta$ , м.д.: 0.84 т (3Н, Ме, J7.0 Гц), 1.02–1.13 м (2Н, СН<sub>2</sub>), 1.15–1.18 м [4H, (CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>], 1.21–1.28 м (2H, CH<sub>2</sub>), 1.30–1.42 м (2Н, СН<sub>2</sub>), 3.76 д (2Н, SCH<sub>2</sub>, J 6.5 Гц), 3.81–3.98 м (2H, OCH<sub>2</sub>), 4.61 с (1H, H<sup>4</sup>), 5.14 д (1H, =CH<sub>2</sub>, J<sub>иис</sub> 10.0 Гц), 5.30 д (1Н, =СН<sub>2</sub>, J<sub>транс</sub> 17.1 Гц), 5.82-6.01 м (1H, CH=), 7.02-7.22 м (5H<sub>аром</sub>), 7.75 уш.с (2H, NH<sub>2</sub>), 12.84 уш.с (1H, NH). Масс-спектр, m/z ( $I_{\text{отн}}$  %): 456.2 (100)  $[M + 1]^+$ . Найдено, %: С 63.18; H 6.33; N 9.14. С<sub>24</sub>Н<sub>29</sub>N<sub>3</sub>O<sub>4</sub>S. Вычислено, %: C 63.27; H 6.42; N 9.22. M 455.6.

**2-Аллилтио-7-амино-4-оксо-5-(4-хлорфенил)-4,5-дигидро-3***H***-пирано[<b>2**,**3**-*d*]пиримидин-**6-карбонитрил (12d).** Выход 2.6 г (70%), бесцветный порошок, т.пл. 231–233°С (ВиОН). ИК спектр, v, см<sup>-1</sup>: 3476, 3327, 3202 (NH, NH<sub>2</sub>), 2201 (С≡N), 1670 (СОNН), 1646 ( $\delta$ NH<sub>2</sub>). Спектр ЯМР <sup>1</sup>H,  $\delta$ , м.д.: 3.74 д (2H, SCH<sub>2</sub>, *J* 6.8 Гц), 4.35 с (1H, H<sup>5</sup><sub>пиранопиримидина</sub>), 5.11 д (1H, =CH<sub>2</sub>, *J*<sub>цис</sub> 10.1 Гц), 5.27 д (1H, =CH<sub>2</sub>, *J*<sub>транс</sub> 17.0 Гц), 5.77–5.86 м (1H, CH=), 7.17 д (2H<sub>аром</sub>, *J* 6.6 Гц), 7.19 с (2H, NH<sub>2</sub>), 7.31 д (2H<sub>аром</sub>, *J* 6.6 Гц), 12.94 уш.с (1H, NH). Спектр ЖУРНАЛ ОРГАНИЧЕСКОЙ ХИМИИ том 59 № 2 2023 ЯМР <sup>13</sup>C, δ, м.д.: 32.7, 36.3, 57.3, 119.2, 119.9, 128.7 (3C), 129.8 (3C), 131.7, 133.1, 143.5 (2C), 159.5 (2C). Macc-cnekrp (HRMS, ESI), m/z: 373.0527  $[M + H]^+$ . C<sub>17</sub>H<sub>13</sub>ClN<sub>4</sub>O<sub>2</sub>S. M + H 373.0448.

Этил-2-аллилтио-7-амино-4-оксо-5-(4-хлорфенил)-4,5-дигидро-3*H*-пирано[2,3-*d*]пиримидин-6-карбоксилат (12е). Выход 3.2 г (77%), желтый порошок, т.пл. 232–234°С (ВиОН). ИК спектр, v, см<sup>-1</sup>: 3415, 3330, 3292 (NH, NH<sub>2</sub>), 1715 (С=О), 1672 (СОNН), 1645 ( $\delta$ NH<sub>2</sub>). Спектр ЯМР <sup>1</sup>Н,  $\delta$ , м.д.: 1.05 т (3H, Me, *J* 6.7 Гц), 3.68 д (2H, SCH<sub>2</sub>, *J* 6.8 Гц), 3.92 к (2H, OCH<sub>2</sub>, *J* 6.7 Гц), 4.65 с (1H, H<sup>5</sup><sub>пиранопиримидина</sub>), 5.10 д (1H, =CH<sub>2</sub>, *J*<sub>цис</sub> 10.0 Гц), 5.26 д (1H, =CH<sub>2</sub>, *J*<sub>транс</sub> 17.0 Гц), 5.74–5.88 м (1H, CH=), 7.14 к (4H<sub>аром</sub>, *J* 8.1 Гц), 7.56 уш.с (2H, NH<sub>2</sub>), 12.68 уш.с (1H, NH). Масс-спектр, *m*/*z* (*I*<sub>отн</sub>, %): 420.0 (100) [*M* + 1]<sup>+</sup>. Найдено, %: C 54.28; H 4.26; N 9.95. С<sub>19</sub>H<sub>18</sub>ClN<sub>3</sub>O<sub>4</sub>S. Вычислено, %: C 54.35; H 4.32; N 10.01. *M* 419.9.

7-Амино-4-оксо-2-(проп-2-ин-1-илтио)-5-фенил-4,5-дигидро-3*H*-пирано[2,3-*d*]пиримидин-6-карбонитрил (12f). Выход 2.5 г (74%), бесцветный порошок, т.пл. 225–227°С (ВиОН), при УФоблучении флуоресцирует. ИК спектр, v, см<sup>-1</sup>: 3444, 3352, 3330, 3246 (NH, NH<sub>2</sub>), 2205 (С≡N), 1666 (СОNН), 1642 ( $\delta$ NH<sub>2</sub>). Спектр ЯМР <sup>1</sup>H,  $\delta$ , м.д.: 3.10 с (1H, ≡CH), 3.90 с (2H, SCH<sub>2</sub>), 4.37 с (1H, H<sup>5</sup>), 7.03 уш.с (2H, NH<sub>2</sub>), 7.14–7.32 м (5H<sub>аром</sub>), 12.95 уш.с (1H, NH). Масс-спектр, *m/z* ( $I_{отн}$ , %): 337.0 (100) [*M* + 1]<sup>+</sup>. Найдено, %: С 60.62; H 3.54; N 16.52. С<sub>17</sub>H<sub>12</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>S. Вычислено, %: С 60.70; H 3.60; N 16.66. *M* 336.4.

**4-Алкилокси-2-алкилтио-7-амино-5-R<sup>1</sup>-5***H***пирано[2,3-***d***]пиримидин-4(3***H***)-оны 13а–d (общая методика). а. К перемешиваемому раствору соответствующих 1.1 мл (10 ммоль) бензальдегида 1а, или 0.91 мл (10 ммоль) бутираля 1f, 1.1 мл (10 ммоль) цианоуксусного эфира 2с, или 0.66 г (10 ммоль) малононитрила 2d в 20 мл ДМФА при 20°С прибавляли 1 каплю морфолина, перемешивали 2 ч и прибавляли 1.44 г (10 ммоль) тиобарбитуровой кислоты 9 и 0.9 мл (10 ммоль) морфолина. Затем реакционную смесь перемешивали 1 ч и прибавляли 0.85 мл (10 ммоль) бензилхлорида 10b, или 1.2 мл (10 ммоль) бензилхлорида 10d, перемешивали 1 ч и последовательно прибавляли 5.6 мл (10 ммоль) 10%-ного водного** 

ЖУРНАЛ ОРГАНИЧЕСКОЙ ХИМИИ том 59 № 2 2023

раствора КОН и 0.85 мл (10 ммоль) аллилбромида **10b**, или 0.8 мл (10 ммоль) этилиодида **10c**, или 1.2 мл (10 ммоль) бензилхлорида **10d**, после чего перемешивали 2 ч и разбавляли равным объемом воды. Образовавшийся осадок отфильтровывали и промывали водой, этанолом и гексаном.

b. К перемешиваемому раствору 3.9 г (10 ммоль) замещенного пиранопиримидина **12b** в 20 мл ДМФА при 20°С прибавляли 5.6 мл (10 ммоль) 10%-ного водного раствора КОН и соответствующих 0.85 мл (10 ммоль) аллилбромида **10b**, или 0.8 мл (10 ммоль) этилиодида **10c**, перемешивали 2 ч и разбавляли равным количеством воды. Образовавшийся осадок отфильтровывали, промывали водой, этанолом и гексаном.

Этил-4-аллилокси-2-аллилтио-7-амино-5фенил-5Н-пирано[2,3-d]пиримидин-6-карбоксилат (13а). Выход 3.4 г (80%) (метод а) и 3.5 г (83%) (метод b), желтый порошок, т.пл. 155–157°С (AcOH). ИК спектр, v, см<sup>-1</sup>: 3445, 3352, 3240 (NH<sub>2</sub>), 1712 (C=O), 1644 (бNH<sub>2</sub>). Спектр ЯМР <sup>1</sup>Н, б, м.д.: 1.06 т (3H, Me, J7.0 Гц), 3.84 д (2H, SCH<sub>2</sub>, J7.0 Гц), 3.94 к (2H, OCH<sub>2</sub>, J7.0 Гц), 4.41 д.д (1H, OC<u>H</u><sub>2</sub>CH=, <sup>3</sup>*J* 5.5, <sup>2</sup>*J* 17.0 Гц), 4.59 д.д (1H, OC<u>H</u><sub>2</sub>CH=, <sup>3</sup>*J* 5.5, <sup>2</sup>*J* 17.0 Гц), 4.66 с (1H, H<sup>5</sup>), 4.99 д (1H, =CH<sub>2</sub>, *J*<sub>транс</sub> 17.0 Гц), 5.13 д (1Н, =СН<sub>2</sub>, J<sub>иис</sub> 10.5 Гц), 5.18 д (1H, =CH<sub>2</sub>, *J<sub>цис</sub>* 10.5 Гц), 5.35 д (1H, =CH<sub>2</sub>, *J<sub>транс</sub>* 17.0 Гц), 5.63–5.81 м (1Н, СН=), 5.84–6.02 м (1Н, CH=), 7.02–7.23 м (5H<sub>аром</sub>), 7.74 уш.с (2H, NH<sub>2</sub>). Спектр ЯМР <sup>13</sup>С, δ, м.д.: 22.8, 23.2, 23.5, 26.9, 56.1, 102.2, 107.4, 115.2 (3C), 117.5, 125.7, 130.8, 132.4 (4С), 143.6 (2С), 152.0, 159.5, 162.5. Масс-спектр, m/z ( $I_{\text{отн}}$ , %): 426.0 (100) [M + 1]<sup>+</sup>. Найдено, %: С 61.98; H 5.32; N 9.77. С<sub>22</sub>Н<sub>23</sub>N<sub>3</sub>O<sub>4</sub>S. Вычислено, %: C 62.10; H 5.45; N 9.88. M 425.5.

**7-Амино-4-бензилокси-2-бензилтио-5-изопропил-5***H***-пирано[<b>2**,**3**-*d*]пиримидин-6-карбонитрил (13b). Выход 3.4 г (77%), желтый порошок, т.пл. 203–205°С (АсОН). ИК спектр, v, см<sup>-1</sup>: 3419, 3342, 3295 (NH<sub>2</sub>), 2202 (С≡N), 1648 (δNH<sub>2</sub>). Спектр ЯМР <sup>1</sup>H, δ, м.д.: 0.70 д (3H, Me, *J* 8.5 Гц), 0.97 д (3H, Me, *J* 8.5 Гц), 1.90–2.03 м (1H, С<u>H</u>Me<sub>2</sub>), 3.34 с (2H, SCH<sub>2</sub>), 4.40 д (1H, H<sup>5</sup>, *J* 3.1 Гц), 5.15 д (1H, OCH<sub>2</sub>, <sup>2</sup>*J* 15.6 Гц), 5.23 д (1H, OCH<sub>2</sub>, <sup>2</sup>*J* 15.6 Гц), 7.17 уш.с (2H, NH<sub>2</sub>), 7.19–7.33 м (8H<sub>аром</sub>), 7.37 д (2H<sub>аром</sub>, *J* 8.5 Гц). Спектр ЯМР <sup>13</sup>С, δ, м.д.: 17.3, 20.6, 33.4, 36.3, 37.4, 47.6, 121.2, 127.2, 128.2, 129.1 (2С), 129.8 (2С), 135.4 (4С), 135.8 (4С), 159.2, 161.6, 161.9, 162.0. Масс-спектр, *m/z* (*I*<sub>отн</sub>, %): 443.0 (100) [*M* – 1]<sup>+</sup>. Найдено, %: С 67.45; Н 5.39; N 12.48. C<sub>25</sub>H<sub>24</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>S. Вычислено, %: С 67.54; Н 5.44; N 12.60. *M* 444.6.

4-Аллилокси-7-амино-2-бензилтио-5-изопропил-5*H*-пирано[2,3-*d*]пиримидин-6-карбонитрил (13с). Выход 3.0 г (75%), бесцветный ватообразный продукт, т.пл. 180-182°С (BuOH). ИК спектр, v, см<sup>-1</sup>: 3415, 3320, 3198 (NH<sub>2</sub>), 2194 (C≡N), 1650 (δNH<sub>2</sub>). Спектр ЯМР <sup>1</sup>Н, δ, м.д.: 0.67 д (3Н, Ме, Ј 6.5 Гц), 0.95 д (3Н, Ме, Ј 6.5 Гц), 1.82-2.02 м (1H, CHMe<sub>2</sub>), 3.23 д (1H, H<sup>5</sup>, J 4.5 Гц), 4.42 с (2H, SCH<sub>2</sub>), 4.57 д (2H, OCH<sub>2</sub>, J 7.0 Гц), 5.03 д (1Н, =СН<sub>2</sub>, *J<sub>транс</sub>* 17.0 Гц), 5.16 д (1Н, =СН<sub>2</sub>, *J<sub>шис</sub>* 10.5 Гц), 5.76-5.84 м (1Н, СН=), 7.15 уш.с (2Н, NH<sub>2</sub>), 7.28 д (1H<sub>аром</sub>, J 7.5 Гц), 7.33 т (2H<sub>аром</sub>, J 7.0 Гц), 7.41 д (2H<sub>аром</sub>, J 7.0 Гц). Спектр ЯМР <sup>13</sup>С, δ, м.д.: 17.3, 20.6, 33.3, 36.1, 37.3, 46.7, 51.8, 98.4, 118.1, 128.2, 129.1 (2C), 129.8 (2C), 131.1 (2C), 135.9, 159.1, 161.0, 161.5, 162.0. Масс-спектр, *m/z*  $(I_{\text{отн}}, \%)$ : 395.2 (100)  $[M+1]^+$ . Найдено, %: С 63.85; Н 5.54; N 14.09. С<sub>21</sub>Н<sub>22</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>S. Вычислено, %: С 63.94; H 5.62; N 14.20. M 394.5.

Этил-2-аллилтио-7-амино-5-фенил-4этокси-5Н-пирано[2,3-d]пиримидин-6-карбоксилат (13d). Выход 3.2 г (77%) (метод а) и 3.4 г (81%) (метод b), бесцветные кубические кристаллы, т.пл. 170-172°С (АсОН). ИК спектр, v, см<sup>-1</sup>: 3400, 3335, 3288 (NH<sub>2</sub>), 1717 (C=O), 1636 (δNH<sub>2</sub>). Спектр ЯМР <sup>1</sup>Н, δ, м.д.: 1.05 т (3Н, Ме, *J* 6.5 Гц), 1.12 т (3H, Me, J 7.0 Гц), 3.83 д (2H, SCH<sub>2</sub>, J 6.5 Гц), 3.86–4.02 м [4H, (OCH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>], 4.68 с (1H, H<sup>5</sup>), 5.19 д (1<br/>H, =CH2,  $J_{uuc}$ 10.0 Гц), 5.37 д (1<br/>H, =CH2, J<sub>транс</sub> 17.0 Гц), 5.82–6.03 м (1Н, СН=), 7.11 д (1H<sub>аром</sub>, J 7.0 Гц), 7.14–7.22 м (4H<sub>аром</sub>), 7.74 уш.с (2H, NH<sub>2</sub>). Спектр ЯМР <sup>13</sup>С, δ, м.д.: 12.9, 14.7, 34.4, 35.3, 59.3, 77.5, 100.6, 100.8, 119.8, 126.6, 128.2 (2C), 128.3 (2C), 132.7, 146.3, 157.9, 160.3, 160.7, 160.9, 168.3. Масс-спектр, *m/z* (*I*<sub>отн</sub>, %): 414.2 (100)  $[M + 1]^+$ . Найдено, %: С 60.89; Н 5.55; N 10.02. С<sub>21</sub>Н<sub>23</sub>N<sub>3</sub>O<sub>4</sub>S. Вычислено, %: С 61.00; Н 5.61; N 10.16. M 413.5.

#### ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Многокомпонентная конденсация альдегидов, СН-кислоты линейного и циклического строения, алкилирующих реагентов и морфолина реализуется в ДМФА в мягких условиях с образованием функционально замещенных конденсированных 2-амино-4*H*-пиранов, которые удается получать с выходами до 83%.

## ФОНДОВАЯ ПОДДЕРЖКА

Работа выполнена при финансовой поддержке 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

- Mahmoud N.F.H., El-Bordany E.A., Elsaed G.A. J. Chem. 2017, 5373049. doi 10.1155/2017/5373049
- El-Shwiniy W.H., Shehab W.S., Zordok W.A. J. Mol. Struct. 2020, 1199, 126993
- Drewe J.A., Xiong C.S., Wang Y. Пат. 6906203 (2005). США. РЖХим. 2006. 06.14-19О.57П.
- 4. Шевердов В.П., Андреев А.Ю., Насакин О.Е., Гейн В.Л. *Хим.-фарм. ж.* **2014**, *48*, 25–28.
- Nakhi A., Rahman M.S., Archana S., Kishore R., Seerapu G.P.K., Kumar K.L., Halofar D., Pal M. *Bioorg. Med. Chem. Lett.* 2013, 23, 4195–4205. doi 10.1016/j.bmcl.2013.05.014
- Kandile N.G., Zaky H.T. J. Enzyme Inhib. Med. Chem. 2015, 30, 44–51. doi 10.3109/14756366.2013.877896
- Dardari Z., LemraniM., Sebban A., Bahloul A., Hassar M., Kitane S., Berrada M., Boudouma B. Arch. Pharm. 2006, 339, 291–298. doi 10.1002/ ardp.200500266
- Ali T.E., Bakhotmah D.A., Assiri M.A. Synth. Commun. 2020, 50, 3314–3325. doi 10.1080/ 00397911.2020.1800744

- Saundane A.R., Walmic P., Yarlakatti M., Kutkar V., Verma V.A. J. Heterocycl. Chem. 2014, 51, 303–314. doi 10.1002/jhet.1582
- Kumar B.S., Lakshmi P.V.A., Veena B.S., Sujatha E. Russ. J. Gen. Chem. 2017, 87, 829–836. doi 10.1134/ S1070363217040260
- Dorostkar-Ahmadi N., Davoodnia A., Tavakoli-Hoseini N., Behmadi H., Nakhaei-Moghaddam M. Z. Naturforsh. B Chem. Sci. 2019, 74, 175–181. doi 10.1515/znb-2018-0166
- Kaur M., Kaur A., Mankotia S., Singh H., Singh A., Virsingh J., Kupta M.K., Sharma S., Depali K., Bedi P.M.S. *Eur. J. Med. Chem.* **2017**, *131*, 14–28. doi 10.1016/j.ejmech.2017.03.002
- Shehab W.S., El-Shwiniy W.H. J. Iranian Chem. Soc. 2018, 15, 431–443. doi 10.1007/s13738-017-1244-4
- Erichsen M.N., Huynh T.H., Abrahamsen B., Bastlund J.F., Bundgaard C., Monrad O., Bekker-Jensen A., Nielsen C.W., Frydenvang K., Jensen A.A., Bunch L. J. Med. Chem. 2010, 53, 7180–7191. doi 10.1021/ jm1009154
- Дяченко И.В., Дяченко В.Д., Дороватовский П.В., Хрусталев В.Н., Ненайденко В.Г. ЖОрХ. 2019, 55, 266–278. [Dyachenko I.V., Dyachenko V.D., Dorovatovskii P.V., Khrustalev V.N., Nenajdenko V.G. Russ. J. Org. Chem. 2019, 55, 215–226.] doi 10.1134/ S1070428019020131
- Дяченко И.В., Дяченко В.Д., Дороватовский П.В., Хрусталев В.Н., Ненайденко В.Г. ЖОрХ. 2020, 56, 993–1003. [Dyachenko I.V., Dyachenko V.D., Dorovatovskii P.V., Khrustalev V.N., Nenajdenko V.G. Russ. J. Org. Chem. 2020, 56, 1123–1131.] doi 10.1134/ S1070428020070015
- Дяченко В.Д. ЖОХ. 2005, 75, 476–482. [Dyachenko V.D. Russ. J. Gen. Chem. 2005, 75, 440–446.] doi 10.1007/s11176-005-0247-5
- Дяченко В.Д. ЖОХ. 2006, 76, 299–308. [Dyachenko V.D. Russ. J. Gen. Chem. 2006, 76, 282–291.] doi 10.1134/S1070363206020216
- Клокол Г.В., Кривоколыско С.Г., Дяченко В.Д., Литвинов В.П. XTC. **1999**, *35*, 1363–1366. [Klokol G.V., Krivokolisko S.G., Dyachenko V.D., Litvinov V.P. Chem. Heterocycl. Compd. **1999**, *35*, 1183– 1186.] doi 10.1007/BF02323376
- Frijia L.M.T., Pompeiro A.J.L., Kopylovich M.N. Coord. Chem. Rev. 2016, 308, 32–55. doi 10.1016/ j.ccr.2015.10.003

- Rouf A., Tanyeli C. *Eur. J. Med. Chem.* 2015, *97*, 911– 927. doi 10.1016/j.ejmech.2014.10.058
- Bender W., Betz U., Kleymann G., Baumeister J., Eckenberg P., Fischer R., Handke-Ergueden G., Hendrix M., Heninger K., Jensen A., Keldenich J., Reefschloger J., Schmidt T., Schneider U., Weber O. Заявка 10210319 (2003). Германия. РЖХим. 2004. 04.22-190.114П.
- Sanner M.A., Helal C.J., Cooper C.B. Пат. 6720427 (2004). США. РЖХим. 2005. 05.04-19О.172П.
- Dhanoa D.S., Ryan D.E., Deckman I., Sapienza A. Пат. 6586453 (2003). США. РЖХим. 2004. 04.05-19О.136П.
- Rawlins D.B., Kimball D.S., Kim K.S., Misra R.N., Webster K.R. Пат. 6720347 (2004). США. *РЖХим.* 2005. 05.06-19О.158П.
- Титце Л., Браше Г., Герике К. Домино-реакции в органическом синтезе. М.: Бином. Лаборатория знаний. 2010.
- Ненайденко В.Г. Усп. хим. 2020, 89, 1274–1336. [Nenajdenko V.G. Russ. Chem. Rev. 2020, 89, 1274– 1336.] doi 10.1070/RCR5010
- Metwally N.H., Abdelrazek F.M., Sobhy N.A. *Afinidad*. 2005, 62, 616–621.
- Shi D.-A., Yu C.-X., Zhuang Q.-Y., Wang X.-S. J. Chem. Res. 2006, 4, 225–227. doi 10.3184/ 030823406776894184
- Nagamani M., Jalapathi P., Shankar B., Neelamma M., Krishna T.M. *Russ. J. Gen. Chem.* 2019, *89*, 998–1002. doi 10.1134/S1070363219050207
- Sun W., Jiang Y., Yan H., Song X. Austr. J. Chem. 2015, 68, 273–281. doi 10.1071/CH14113
- 32. Bruker, SAINT, Bruker AXS Inc., Madison, WI, 2013.
- SADABS 2016/2. 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
- Sheldrick G.M. Acta Crystallogr., Sect. C. 2015, 71, 3–8. doi 10.1107/S2053229614024218

ДЯЧЕНКО и др.

## Multicomponent Synthesis of Functionalized 2-Amino-4*H*-pyrans Initiated by the Knoevenagel Reaction

I. V. Dyachenko<sup>*a*</sup>, V. D. Dyachenko<sup>*a*</sup>, P. V. Dorovatovskii<sup>*b*</sup>, V. N. Khrustalev<sup>*c*, *d*</sup>, and V. G. Nenajdenko<sup>*e*</sup>, \*

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

Received March 23, 2022; revised April 10, 2022; accepted April 12, 2022

The multicomponent condensation of aldehydes, malononitrile derivatives, 1,3-dicarbonyl compounds of the carbo- and heterocyclic series, and alkyl halides has been studied. The transformation is initiated by the Kno-evenagel reaction and leads to the formation of functionally substituted condensed 2-amino-4H-pyrans. The structure of a number of products was studied by X-ray diffraction.

Keywords: multicomponent reaction, Knoevenagel reaction, CH-acid, 2-amino-4H-pyran, X-ray