УДК 547.446.1:547.781.1:547.785.5

ГЕТЕРОЦИКЛЫ НА ОСНОВЕ БИС(ТРИФТОРМЕТИЛ)ИМИДАЗОЛИДИН-2-ОНОВ, 2-АМИНОЭТАНОЛА И 2-АМИНОФЕНОЛА

© 2023 г. Л. В. Салоутина^{*a*, *}, М. И. Кодесс^{*a*, *b*}, И. Н. Ганебных^{*a*}, П. А. Слепухин^{*a*, *b*}, В. И. Салоутин^{*a*, *b*}, О. Н. Чупахин^{*a*, *b*}

 ^a ФГБУН «Институт органического синтеза им. И.Я. Постовского Уральского отделения РАН», Россия, 620108 Екатеринбург, ул. С. Ковалевской, 22/20
^b ФГАОУ ВО «Уральский федеральный университет им. первого Президента России Б.Н. Ельцина», Россия, 620002 Екатеринбург, ул. Мира, 19
*e-mail: saloutinalv@yandex.ru

> Поступила в редакцию 02.06.2022 г. После доработки 16.02.2023 г. Принята к публикации 18.02.2023 г.

Осуществлен синтез новых трифторметил-содержащих имидазо-1,4-оксазинов реакцией конденсации 4,5-дигидрокси-4,5-бис(трифторметил)имидазолидин-2-она с 2-аминоэтанолом (2-АЭ) и 2-аминофенолом (2-АФ). Обнаружен необычный маршрут реакции 1-метил(фенил)-4,5-дигидрокси-4,5-бис(трифторметил)-имидазолидин-2-онов с 2-АЭ, приводящий к гидроксиэтиламино-замещенным *N*-метил(фенил)гидан-тоинам. Реакция указанных *N*-замещенных имидазолидинов с 2-АФ в аналогичных условиях привела к образованию продуктов перегруппировки, 5,5-бис(трифторметил)гидантоинов. Молекулярная структура 5-[(2-гидроксиэтил)амино]-3-метил-5-(трифторметил)имидазолидин-2,4-диона изучена методом PCA.

Ключевые слова: перфторбиацетил, имидазолидины, аминоспирты, имидазо-1,4-оксазины, гидантоины, РСА

DOI: 10.31857/S0514749223040092, EDN: ASLNQI

ВВЕДЕНИЕ

4,5-Дигидроксиимидазолидин-2-оны являются удобными синтонами для получения аннелированных гетероциклических соединений путем реакции конденсации с мочевинами и их аналогами [тиомочевиной, сульфамидами, гуанидинами, (тио)семикарбазидами, KSCN] [1]. *N*-Гетероциклы на основе имидазолидин-2-онов, такие как гликольурилы, тиогликольурилы и имидазотриазины, представляют интерес в качестве биологически активных соединений [1, 2–4], кроме того, они могут быть использованы в качестве молекулярных капсул [5], стабилизаторов полимеров [6, 7], жидких кристаллов [8] и флуоресцентных веществ [9].

Фторсодержащие имидазолидин-2-оны являются менее изученными соединениями, и данные об их синтезе и свойствах ограничены. Ранее нами был разработан способ получения 4,5-дигидрокси-4,5-бис(трифторметил)имидазолидин-2-она 2a и его *N*-замещенных аналогов на основе перфторбиацетила (ПФБА) 1, мочевины, *N*,*N*-диалкилмочевин [10] и *N*-алкил(арил)мочевин [11, 12]. Реакцией ПФБА с тиомочевиной (ТМ) был синтезирован тио-аналог соединения 2а, 4,5-дигидрокси-4,5-бис(трифторметил)имидазолидин-2-тион [13]. Показано, что реакция имидазолидин-2-она 2а с мочевиной в диметилацетамиде (ДМА) приводит к бициклическому продукту конденсации, бис(трифторметил)гликольурилу [10]. *N*-Алкил(арил)-4,5-дигидрокси-4,5-бис(трифторметил)имидазолидин-2-оны при взаимодействии с мочевиной в аналогичных условиях дают продукты конденсации другого типа, 1-алкил(арил)-бис(трифторметил)имидазооксазолы, при этом реакция сопровождается образова-



нием *N*-алкил(арил)-5,5-бис(трифторметил)гидантоинов [11]. Аналогичная реакция симметричных *N*,*N*-диалкилимидазолидин-2-онов с мочевиной приводит к образованию 5-гидрокси-5-трифторметилгидантоинов [10]. Взаимодействие 4,5-дигидрокси-4,5-бис(трифторметил)имидазолидин-2-тиона с мочевиной в ДМА при повышенной температуре дает, в основном, тиогликольурил, а его реакция с ТМ или NH₄SCN приводит к тиоксоимидазотиазолону [13]. Наряду с перечисленными реакциями, 4,5-дигидрокси-4,5-бис(трифторметил)имидазолидин-2-тион участвует и во взаимодействиях другого типа. Так, в работе [14] показано, что при действии бикарбоната аминогуанидина на данный имидазолидин-2-тион в среде ДМА образуется 5,6-бис(трифторметил)-1,2,4-триазино-3-амин с выходом 47%, вероятно, как результат нуклеофильного замещения тиоуреидного фрагмента исходного тиоимидазолидина на фрагмент динуклеофила.

Настоящая работа посвящена изучению взаимодействия имидазилидин-2-она **2a** [10] (схемы 1, 2), 1-метил-4,5-дигидрокси-4,5-бис(трифторметил)имидазилидин-2-она **2b** [11] (схемы 3, 4) и 1-фенил-4,5-дигидрокси-4,5-бис(трифторметил)имидазилидин-2-она **2c** [12] (схемы 3, 4) с 2-АЭ и 2-АФ с целью получения фторсодержащих N,Oгетероциклических соединений, перспективных для поиска биологически активных веществ.

РЕЗУЛЬТАТЫ И ОБСУЖДЕНИЕ

В отличие от углеводородных 4,5-дигидроксиимидазолидин-2-онов, которые образуют продукты конденсации при действии динуклеофилов в кислой спиртовой среде [1], фторсодержащие имидазолидины **2а–с** (в виде *цис-*, *транс-*изомеров) не дают продуктов конденсации с 2-АЭ и 2-АФ в аналогичных условиях: *транс-*изомеры **2а–с** остаются неизменными, а *цис-*изомеры **2а–с** остаются в соответствующие *транс-*изомеры. Кипячение смесей *цис-*, *транс-*изомеров имидазолидинов **2а–** с с 2-АЭ и 2-АФ в диоксане также приводит к изомеризации *цис-*изомеров в *транс-*изомеры указанных соединений (схемы 1–4, путь *а*).

Взаимодействие имидазолидина **2a** с 2-АЭ удалось осуществить лишь в среде биполярного апротонного растворителя, диметилацетамида (ДМА) при 150–160°С, при этом был получен 3а,7а-бис(трифторметил)гексагидроимидазо-[4,5-*b*][1,4]оксазин-2(1*H*)-он **3** (схема 1, путь *b*).

Взаимодействие имидазолидина **2a** с 2-АФ дает более низкий выход продукта конденсации, фенилимидазооксазина **4** (схема 2, путь *b*), из-за протекания побочных процессов. При исследовании полученного сырца методами ЯМР ¹Н и ¹⁹F спектроскопии наряду с имидазооксазином **4** были обнаружены бензоксазин **5** [15] и гликольурил **6** [10] в соотношении **4**:**5**:**6** ~ 46:14:10, а также неидентифицированные продукты (~ 30%). Предполагаемый механизм образования соединений **4**-**6** представлен на схеме 2.

Образование соединения 5 в реакции может быть объяснено нуклеофильным S_N^2 замещением уреидного фрагмента в соединении 2a на фрагмент 2-АФ, что приводит к образованию интер-



медиата **A**; последний в результате дегидратации дает бензоксазин **5** [15] (схема 2, путь *c*).

Присутствие мочевины в реакционной смеси наряду с 2-А Φ , которая также вступает в реакцию с исходным имидазолидином **2a**, приводит к образованию гликольурила **6** [10] (схема 2, путь *d*).

Состав и структура соединений **3**, **4**, выделенных в чистом виде с помощью колоночной хроматографии, были подтверждены ИК-спектроскопией, ЯМР ¹H, ¹³C и ¹⁹F спектроскопией и масс-спектрометрией высокого разрешения.

Сигналы CF₃-групп в спектре ЯМР ¹⁹F соединения **3** проявляются при $\delta_{\rm F}$ –77.02 и –75.53 м.д. в виде квартетов с константой спин-спинового взаимодействия ⁵J_{FF} 12.9 Гц. Относительно большая величина константы дальнего спин-спинового взаимодействия атомов фтора ⁵J_{FF} в значительной степени обусловлено вкладом взаимодействия через пространство и свидетельствует о

цис-расположении групп CF₃ [11]. Наличие аналогичных сигналов в спектрах ЯМР ¹⁹F фенилимидазооксазина 4 [$\delta_{\rm F}$ –76.81 м.д. (к, ⁵ $J_{\rm FF}$ 12.6 Гц), –76.28 м.д. (к, ⁵ $J_{\rm FF}$ 12.6 Гц)] позволяют предположить, что группы CF₃ в этом соединении также имеют *цис*-расположение.

Мы обнаружили, что взаимодействие *N*-метил(фенил)имидазолидинов **2b**, **c** с 2-АЭ в аналогичных условиях приводит к неожиданным продуктам – гидроксиэтиламинозамещенным гидантоинам **7b**, **c**. Предполагаемый механизм реакции представлен на схеме 3.

Как видно из схемы 3 (путь e), первичная атака свободной электронной пары атома азота группы NH₂ 2-AЭ направлена на атом углерода C⁴ соединений **2b**, **c**, в результате которой происходит конденсация с отщеплением молекулы H₂O и образованием интермедиата **B**. Последующее элиминирование CF₃H приводит к соединениям **7b**, **c**.



R = Me [**2b** (*цис:транс* = 56:44), 7**b**], Ph [**2c** (*цис:транс* = 6:94), 7**c**, 8**c**].

В отличие от имидазолидина **2b** (R = Me), который селективно образует соединение **7b**, имидазолидин **2c** (R = Ph) при нагревании с 2-АЭ дает гидантоин **8c** наряду с гидроксиэтиламиногидантоином **7c** (**7c**:**8c** ~ 45:55). Очевидно, образование гидантоина **8c** происходит в результате внутримолекулярной перегруппировки имидазолиди-



Рис. 1. Фрагмент 2D ¹Н-¹³С НМВС спектра (500 МГц, ДМСО-*d*₆) соединения **7**с

на **2с**, сопровождающейся миграцией группы CF_3 от атома C^5 к атому C^4 исходного гетероцикла и элиминированием молекулы H_2O (схема 3, путь *f*). Отметим, что аналогичная перегруппировка *N*-замещенного имидазолидина **2b** в гидантоин **8b** при кипячении в ДМА, а также при кипячении в ДМА в присутствии мочевины была описана нами ранее [11].

Состав и структура соединений **7b**, **c**, выделенных в чистом виде с помощью колоночной хроматографии, были подтверждены методами ИК-спектроскопии, ЯМР ¹H, ¹³C, ¹⁹F спектроскопии и масс-спектрометрии высокого разрешения. Отнесение сигналов ¹H и ¹³C соединения **7c** было легко достигнуто с помощью 2D экспериментов ¹H-¹³C HSQC и HMBC. Например, триплет OH при 4.73 м.д. (J 5.4 Гц) и дублет дублетов NH при 3.56 м.д. (J 7.4 и 6.0 Гц) можно различить по их кросс-пикам в спектре HMBC (рис. 1).

Кроме того, структура гидантоина **7b** была изучена с помощью рентгеноструктурного анализа ЖУРНАЛ ОРГАНИЧЕСКОЙ ХИМИИ том 59 № 4 2023

(рис. 2). Согласно данным РСА, соединение 7b кристаллизовалось в центросимметричной пространственной группе в виде рацемической смеси. Общая геометрия молекулы (расстояния и углы связи) близка к ожидаемой. Расстояния между связями С–N¹ сильно асимметричны [N¹–C⁵ 1.358 Å и $N^{1}-C^{2}$ 1.489(3) Å], что указывает на слабое сопряжение между $O^2C^5N^1$ и $O^1C^2N^2$ амидными фрагментами. Гетероциклическая часть является плоской, атомы фтора группы CF₃ хорошо локализованы. N³-атом имеет треугольно-пирамидальную конфигурацию и расположен в гош-конформации по отношению к О³-атому аминоэтанольной части. В кристаллах молекулы образуют систему межмолекулярных водородных связей (см. таблицу), которая предотвращает разупорядочение аминоэтанольной группы.

Обработка имидазолидинов **2b**, **c** 2-АФ (ДМА, 150–160°С) привела к продуктам перегруппировки, гидантоинам **8b** [11] и **8c** [12, 16] (схема 4, путь *f*).

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНАЯ ЧАСТЬ

Точки плавления измерены в открытых капиллярах на приборе Stuart SMP30. ИК спектры зарегистрированы на приборе Perkin Elmer Spectrum Тwo в диапазоне 400-4000 см⁻¹ с помощью приставки диффузного отражения (DRA). Значения v_{max} указаны в см⁻¹. Спектры ЯМР ¹H, ¹³С и ¹⁹F записаны на спектрометрах Bruker DRX-400 (400, 100 и 376 МГц соответственно) и Bruker Avance 500 (500, 126 и 470 МГц соответственно) в Me₂SO-*d*₆ относительно внутренних стандартов TMS (¹H и ¹³C) и C_6F_6 (¹⁹F). Химические сдвиги ¹⁹ F приведены в шкале б относительно внешнего CCl₃F. Масс-спектры высокого разрешения зарегистрированы с помощью квадрупольно-времяпролетного масс-спектрометра сверхвысокого разрешения «Bruker maXis impact» с ионизационным зондом электрораспыления, установленным в со-



Рис. 2. Молекулярная структура гидантоина **7b** в тепловых эллипсоидах уровня вероятности 50%.

четании с системой ВЭЖХ Agilent 1260. Растворы образцов в смеси метанол-вода (9:1) вводили либо непосредственно в масс-спектрометр с помощью шприцевого насоса (расход 180 мкл/час), либо после хроматографического разделения (колон-ка Agilent RRHD SB-88; 1.8 мкм, 2.1×50 мм, 95% метанола или 95% ацетонитрила при расходе 0.3 мЛ/мин; 40°С). Колоночную хроматографию проводили на силикагеле 60 (0.063–0.02 мм) (Merck).

РСА эксперименты проводились на дифрактометре Xcalibur 3 по стандартной методике [Мо K_{α} -излучение, графитовый монохроматор, ω -сканирование с шагом 1° при *T* 295(2) K]. Была применена эмпирическая коррекция поглощения. Используя Olex2 [20], структура была решена с помощью пакета программ ShelXS прямым методом и уточнена с помощью пакета уточнения ShelXL [21] с использованием полноматричного метода наименьших квадратов. Все неводородные атомы были уточнены в анизотропном приближении, H-атомы связей С–Н уточнены в модели «наездника», H-атомы OH- и NH-групп были уточнены независимо в изотропном приближении. Результаты РСА в виде cif-файла были зарегистрированы в

D-H	d(D-H)	d(H···A)	Угол DHA	d(DA)	А
N^2-H^2	0.77(4)	2.02(4)	172(3)	2.780(3)	$O^{3}[-x+1, -y+1, -z]$
O^3-H^3	0.83(3)	2.04(3)	168(3)	2.863(3)	$O^{1}[x, y+1, z]$
N^3-H^{3A}	0.83(4)	2.34(4)	168(3)	3.160(3)	$O^2[-x+1, -y+1, -z+1]$

Водородные связи с H···A < r(A) + 2.000 Å и <DHA > 110°



R = Me [**2b** (*цис:транс* = 56:44), **8b**]; Ph [**2c** (*цис:транс* = 6:94), **8c**].

Кембриджской структурной базе данных под номером CCDC 2159184 (7b). Эти данные находятся в свободном доступе и могут быть получены по адресу www.ccdc.cam.ac.uk. ПФБА 1 и имидазолидин-2-оны 2a-c синтезированы с использованием известных методик [22, 10, 11, 13], соответственно, другие реагенты коммерчески доступны. Растворители, использованные в работе, очищены и осушены с использованием стандартных процедур. Соотношения продуктов реакции определяли путем сравнения интегральных интенсивностей соответствующих сигналов в спектрах ЯМР ¹Н и ¹⁹F.

За,7а-Бис(трифторметил)гексагидроимидазо[4,5-b][1,4]оксазин-2(1H)-он (3). Смесь 0.2 г (0.79 ммоль) имидазолидина 2а (цис:транс ~ 80:20) и 0.06 г (0.98 ммоль) 2-АЭ в 2.5 мл ДМА перемешивали в течение 15 мин при 150-160°С, затем реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры и выливали в воду (70 мл). Полученный раствор обрабатывали Et₂O, экстракт сушили MgSO₄, затем эфир удаляли испарением. Полученное бесцветное масло выдерживали в течение нескольких дней до затвердевания, твердый продукт очищали методом колоночной хроматографии (силикагель, элюент CHCl₃-ацетон, 10:1). Выход 0.075 г (34%), белый порошок: т.пл. 211-212°С. ИК спектр, v, см⁻¹: 3197 ш, 3107 ш (NH), 1731 (C=O). Спектр ЯМР ¹Н (500 МГц), δ, м.д.: 2.81–2.94 м (2H, NCH₂), 3.61 т (1H, NH⁷, ³J_{HH} 5.2 Гц), 3.78 т (2H, OCH₂, ³J_{HH} 5.4 Гц), 8.15 с (1H, NH), 8.35 с (1H, NH). Спектр ЯМР ¹³С (126 МГц), δ , м.д.: 36.3 (C⁶), 60.1 (C⁵), 73.9 к (C^{7a}, ${}^{2}J_{CF}$ 31.0 Гц), 84.6 к (С^{3a}, ²J_{CF} 32.5 Гц), 122.1 к (СF₃, ¹J_{CF} 286.6 Гц), 123.2 к (CF₃, ¹*J*_{CF} 286.0 Гц), 158.5 (C²). Спектр ЯМР ¹⁹F (470 МГц), δ, м.д.: -77.02 к (3F, СF₃, ⁵ J_{FF} 12.9 Гц), -75.53 к (3F, CF₃, ⁵ J_{FF} 12.9 Гц). Масс-спектры (ВЭЖХ-МС, ESI), *m/z*: 278.0371. C₇H₆F₆N₃O₂. [*M* – H]⁻ 278.0370.

За,9а-Бис(трифторметил)-3,3а,9,9а-тетрагидроимидазо[4,5-b][1,4]бензоксазин-2(1H)-он **(4).** Реакцию 0.2 г (0.79 ммоль) соелинения **2а** (иис:транс ~ 80:20) и 0.086 г (0.79 ммоль) 2-АФ в 2.5 мл ДМА проводили аналогично предылушему эксперименту в течение 30 мин при 160–165°С. После обработки реакционной массы получили маслянистый осадок, который подвергли разделению и очистке с помощью колоночной хроматографии (силикагель, элюент CHCl₃-ацетон, 10:1). Выход 0.056 г (22%), желтый порошок: т.пл. 192-193°С. ИК спектр, v, см⁻¹: 3211 ш, 3092 ш (NH), 1734 (C=O), 1505, 1421 (C=C). Спектр ЯМР ¹Н (500 МГц), б, м.д.: 6.78 д.д.д (1Н, Н⁶, *J* 7.9, 7.6, 1.4 Гц), 6.90 д.д (1Н, Н⁵, *J* 7.9, 1.2 Гц), 6.93 д.д.д (1H, H⁷, J 7.8, 7.6, 1.2 Гц), 7.02 д.д (1H, H⁸, J 7.8, 1.4 Гц), 7.35 с (1H, NH), 8.69 с (1H, NH), 9.02 с (1H, NH). Спектр ЯМР ¹³С (126 МГц), б, м.д.: 74.4 к (С^{9а}, ²J_{CF} 32.3 Гц), 88.9 к (С^{3а}, ²J_{CF} 34.5 Гц), 116.1 и 116.3 (С⁸, С⁵), 120.1 (С⁶), 121.2 к (СF₃, ¹*J*_{CF} 281.1 Гц), 123.5 (С⁷), 122.7 к (СF₃, ¹*J*_{CF} 285.9 Гц), 129.7 (С^{8а}), 139.6 (С^{4а}), 154.1 (С²). Спектр ЯМР ¹⁹F (470 МГц), б, м.д.: –76.81 к (3F, CF₃, ⁵J_{FF} 12.6 Гц), -76.28 к (3F, CF₃, ⁵J_{FF} 12.6 Гц). Массспектры (ВЭЖХ-МС, ESI), *m/z*: 326.0370. $C_{11}H_6F_6N_3O_2^-$. $[M-H]^- 326.0370$.

Взаимодействие имидазолидинов 2b, с с 2-АЭ. Аналогично предыдущему опыту 0.7 ммоль имидазолидинов 2b (*цис:транс* ~ 56:44) и 2c (*цис:транс* ~ 6:94) обрабатывали 0.05 г (0.82 ммоль) 2-АЭ в 2 мл ДМА в течение 30 мин при 150–160°С. После очистки полученных твердых веществ методом колоночной хроматографии

(силикагель, элюент $CHCl_3$ -ацетон, 10:1) получено 0.074 г гидантоина 7b (выход 42%) в случае имидазолидина 2b, а также 0.044 г гидантоина 7c (выход 21%), и 0.053 г гидантоина 8c (выход 24.4%) – в случае имидазолидина 2c (силикагель, элюент CHCl_3-ацетон, 1:1).

5-[(2-Гидроксиэтил)амино]-3-метил-5-(трифторметил)имидазолидин-2,4-дион (7b), белые кристаллы: т.пл. 78–79°С. ИК спектр, v, см⁻¹: 3421 ш, 3339, 3067 ш (NH, OH), 1704 уш (С=О). Спектр ЯМР ¹H (400 МГц), δ , м.д.: 2.40–2.47 м (1H, NCH^B), 2.51–2.57 м (1H, NCH^A), 2.91 с (3H, NCH₃), 3.33 т (1H, NH перекрывается H₂O, $J \approx 6.0$ Гц), 3.39–3.48 м (2H, OCH₂), 4.68 т (1H, OH, ³J_{HH} 5.4 Гц), 9.42 с (1H, NH¹). Спектр ЯМР ¹³С (126 МГц), δ , м.д.: 24.4 (NCH₃), 43.9 (NCH₂), 60.0 (OCH₂), 76.1 к (С⁵, ²J_{CF} 30.2 Гц), 122.3 к (СF₃, ¹J_{CF} 285.3 Гц), 155.5 (C²), 168.1 (С⁴). Спектр ЯМР ¹⁹F (376 МГц), δ , м.д.: –78.20 с (СF₃). Масс-спектры (ВЭЖХ-МС, ESI), m/z: 240.0599. С₇H₉F₃N₃O₃. [M – H]⁻ 240.0601.

Кристаллы соединения **7b** получены медленной кристаллизацией из смеси: H₂O–ДМА (1:1) при 20°С. Кристаллографические данные для соединения **7b**: C₇H₁₀F₃N₃O₃ (*M* 241.18 г/моль): триклинный, пространственная группа P-1, *a* 7.6098(11) Å, *b* 7.9642(13) Å, *c* 9.9342(12) Å, *a* 85,964(12)°, β 69.429(12)°, γ 65.132(15)°, *V* 509.29(14) Å3, *Z* 2, μ (Mo K_a) 0.156 мм⁻¹, d_{calc} 1.573 г/см³, измерено 4659 отражений (7.482° ≤ 2 Θ ≤ 61.388°), 2740 независимых отражений (R_{int} 0.0473), которые использовались во всех расчетах. Итоговый R_1 0.1036, wR_2 0.1986 (по всем отражениям), R_1 0.0614, wR_2 0.1505 [$I \ge 2\sigma(I)$], *GooF* 1.023, $\Delta \rho_{\bar{e}}$ 0.36/–0.28 εÅ⁻³.

5-[(2-Гидроксиэтил)амино]-3-фенил-5-(трифторметил)имидазолидин-2,4-дион (7с), белый порошок, т.пл. 114–115°С. ИК спектр, v, см⁻¹: 3419 ш, 3126 ш (NH, OH), 1720 уш (С=О), 1597, 1504, 1468 (С=С). Спектр ЯМР ¹Н (500 МГц), δ, м.д.: 2.58–2.64 м (1H, NCH^B), 2.67–2.73 м (1H, NCH^A), 3.44–3.54 м (2H, OCH₂), 3.56 д.д (1H, NH, *J* 7.4, 6.0 Гц), 4.73 т (1H, OH, ³J_{HH} 5.4 Гц), 7.34 д.д (2H, H°, *J* 8.4, 1.3 Гц), 7.46 т.т (1H, Hⁿ, *J* 7.3, 1.3 Гц), 7.52 д.д (2H, H^{*u*}, *J* 8.4, 7.3 Гц), 9.79 с (1H, NH¹). Спектр ЯМР ¹³С (126 МГц), δ, м.д.: 44.1 (NCH₂), 60.2 (ОСH₂), 76.1 к (С⁵, ²J_{CF} 30.3 Гц), 122.4 к (СF₃, ¹J_{CF} 286.2 Гц), 126.7 (2С°), 128.7 (Сⁿ), 129.2 (2С^{*u*}), 130.9 (С^{*u*}), 154.3 (С²), 167.4 (С⁴). Спектр ЯМР ¹⁹F (470 МГц), δ , м.д.: –78.12 с (CF₃). Масс-спектры (ВЭЖХ-МС, ESI), *m/z*: 302.0756. C₁₂H₁₁F₃N₃O₃⁻. [*M* – H]⁻ 302.0758.

Взаимодействие имидазолидинов 2b, с 2-АФ. Аналогично предыдущему опыту, 0.79 ммоль имидазолидинов 2b (*цис:транс* ~ 56:44), 2c (*цис:транс* ~ 6:94) обрабатывали 0.086 г (0.79 ммоль) 2-АФ в 2 мл ДМА. После очистки полученных твердых веществ методом колоночной хроматографии (силикагель, элюент CHCl₃–ацетон, 10:1) получено 0.105 г гидантоина 8b (выход 53%.) в случае имидазолидина 2b и 0.15 г гидантоина 8c (выход 61%) – в случае имидазолидина 2c.

3-Метил-5,5-бис (трифторметил)имидазолидин-2,4-дион (8b), светло-желтый порошок, т.пл. 160–162°С (разл.). ИК спектр, v, см⁻¹: 3343 ш, 3214, 3168 ш (NH), 1771, 1725 ш, 1655 (С=О), 1566 (NH). Спектр ЯМР ¹Н (500 МГц), δ, м.д.: 2.99 с (3H, CH₃), 10.81 уш.с (1H, NH). Спектр ЯМР ¹³С (126 МГц), δ, м.д.: 25.58 (CH₃), 65.94 септет (С⁵, ²J_{CF} 31.0 Гц), 120.18 к (2CF₃, ¹J_{CF} 286.8 Гц), 155.38 (C²), 160.72 (С⁴). Спектр ЯМР ¹⁹F (470.5 МГц), δ, м.д.: –72.60 с (CF₃). Масс-спектры (ВЭЖХ-МС, ESI), *m/z*: 249.0105. C₆H₃F₆N₂O₂. [*M*-H]⁻ 249.0104.

3-Фенил-5,5-бис(трифторметил)имидазолидин-2,4-дион (8с). белые кристаллы, т.пл. 110– 112°С. ИК спектр, v, см⁻¹: 3211 ш, 3146 ш (NH), 1745, 1676 (С=О), 1596, 1501 (С=С). Спектр ЯМР ¹Н (400 МГц), δ , м.д.: 7.38–7.42 м (2H_{аром}), 7.50–7.59 м (3H_{аром}), 11.26 уш.с (1H, NH). Спектр ЯМР ¹³С (126 МГц), δ , м.д.: 65.94 септет (С⁵, ²J_{CF} 31.1 Гц), 120.18 к (2CF₃, ¹J_{CF} 286.5 Гц), 126.67 (С^o), 129.51 (С^м), 129.54 (Сⁿ), 129.86 (С^u), 154.04 (С²), 159.89 (С⁴). Спектр ЯМР ¹⁹F (376.5 МГц), δ , м.д.: –72.47 с (2 CF₃). Масс-спектры (ВЭЖХ-МС, ESI), *m/z*: 311.0261. С₁₁Н₅F₆N₂O₂. [*M* – H]⁻ 311.0261.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Осуществлен синтез новых фторсодержащих бис(трифторметил)имидазо-1,4-оксазинов реакцией конденсации 4,5-дигидрокси-4,5-бис(трифторметил)имидазолидин-2-она с 2-АЭ и 2-АФ. При взаимодействии монозамещенных 1-метил(фенил)-4,5-дигидрокси-4,5-бис(трифторметил)имидазолидин-2-онов с 2-АЭ в ДМА получены неожиданные продукты, гидроксиэтиламино-замещенные гидантоиы. Реакция 1-метил(фенил)-4,5-дигидрокси-4,5-бис(трифторметил)имидазолидин-2онов с 2-АФ привела к образованию продуктов перегруппировки, 5,5-бис(трифторметил)гидантоинов. Синтезированные гетероциклические соединения представляют интерес для поиска новых биологически активных веществ [17–19].

БЛАГОДАРНОСТИ

Аналитические исследования проводились с использованием оборудования Центра коллективного пользования «Спектроскопия и анализ органических соединений» Института органического синтеза Уральского отделения РАН.

ФОНДОВАЯ ПОДДЕРЖКА

Работа выполнена при финансовой поддержке Министерства образования и науки России в рамках проекта АААА-А19-119011790132-7.

ИНФОРМАЦИЯ ОБ АВТОРАХ

Салоутина Людмила Высильевна, ORCID: https://orcid.org/0000-0003-0468-1037

Кодесс Михаил Исаакович, ORCID: https:// orcid.org/0000-0003-4649-3659

Ганебных Илья Николаевич, ORCID: https:// orcid.org/0000-0002-8487-8448

Слепухин Павел Александрович, ORCID: https://orcid.org/0000-0001-8132-9905

Салоутин Виктор Иванович, ORCID: https:// orcid.org/0000-0003-1976-7861

Чупахин Олег Николаевич, ORCID: https:// orcid.org/0000-0002-1672-2476

КОНФЛИКТ ИНТЕРЕСОВ

Авторы заявляют об отсутствии конфликта интересов.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- Кравченко А.Н., Баранов В.В., Газиева Г.А. Усп. хим. 2018, 87, 89–108. [Kravchenko A.N., Baranov V.V., Gazieva G.A. Russ. Chem. Rev. 2018, 87, 89– 108.] doi 10.1070/RCR4763
- 2. Машковский М.Д. Лекарственные средства. М: Новая волна. 2010, 44, 89, 447.
- Кравченко А.Н., Баранов В.В., Аникина Л.В., Вихарев Ю.Б., Бушмаринов И.С., Нелюбина Ю.В. Биоорг. хим. 2012, 38, 621–628. [Kravchenko A.N., Bara-

nov V.V., Anikina L.V., Vikharev Yu.B., Bushmarinov I.S., Nelyubina Yu.V. *Russ. J. Bioorg. Chem.* **2012**, *38*, 550–557.] doi 10.1134/S106816201205007X

- Anikina L.V., Vikharev Yu.B., Baranov V.V., Malyshev O.R., Kravchenko A.N. *Mendeleev Commun.* 2018, 28, 317–319. doi 10.1016/j.mencom.2018.05.030
- Ajami D., Rebek J.Jr. J. Am. Chem. Soc. 2006, 128, 5314–5315. doi 10.1021/ja060095q
- Helwig R., Aumueller A., Neumann P., Trauth H. Πατ. 3530666 (1987). ΦΡΓ. C.A. 1987, 107, 41059x.
- Krause A., Aumueller A., Korola E., Trauth. H. Πατ. 4303522 (1994). ΦΡΓ. C.A. 1994, 121, 205400n.
- KölbelM.,MengerF.M.*Adv.Mater*.2001,*13*,1115–1119. doi 10.1002/1521-4095(200107)13:14<1115:AID-ADMA1115>3.0.CO;2-Y
- She N., Gao M., Cao L., Yin G., Wu A. Synlett. 2007, 18, 2533–2536. doi 10.1055/s-2007-986671
- Салоутина Л.В., Запевалов А.Я., Слепухин П.А., Кодесс М.И., Салоутин В.И., Чупахин О.Н. *XГС*.
 2014, *50*, 1040–1049 [Saloutina L.V., Zapevalov A.Ya., Slepukhin P.A., Kodess M.I., Saloutin V.I., Chupakhin O.N. *Chem. Heterocycl. Compd.* **2014**, *50*, 958– 966.] doi 10.1007/s10593-014-1550-z
- Салоутина Л.В., Запевалов А.Я., Слепухин П.А., Кодесс М.И., Салоутин В.И., Чупахин О.Н. *Изв. АН. Сер. хим.* **2016**, *65*, 473–478. [Saloutina L.V., Zapevalov A.Ya., Slepukhin P.A., Kodess M.I., Saloutin V.I., Chupakhin O.N. *Russ. Chem. Bull.* **2016**, *65*, 473–478.] doi 10.1007/s11172-016-1324-0
- Saloutina L.V., Zapevalov A.Ya., Kodess M.I., Slepukhin P.A., Ganebnykh I.N., Saloutin V.I., Chupakhin O.N. *AIP Conf. Proc.* 2022. 2390, 020070. doi 10.1063/5.0069427
- Saloutina L.V., Zapevalov A.Ya., Kodess M.I., Ganebnykh I.N., Saloutin V.I., Chupakhin O.N. J. Fluorine Chem. 2018, 212, 144–152. doi 10.1016/ j.jfluchem.2018.05.015
- Saloutina L.V., Zapevalov A.Ya., Kodess M.I., Slepukhin P.A., Ganebnykh I.N., Saloutin V.I., Chupakhin O.N. J. Fluor. Chem. 2019, 227, 109362. doi 10.1016/j.jfluchem.2019.109362
- Saloutina L.V., Zapevalov A.Ya., Saloutin V.I., Kodess M.I., Kirichenko V.E., Pervova M.G., Chupakhin O.N. J. Fluorine Chem. 2005, 126, 976–983. doi 10.1016/j.jfluchem.2005.05.001
- Saloutina L.V., Zapevalov A.Ya., Kodess M.I., Slepukhin P.A., Ganebnykh I.N., Saloutin V.I., Chupakhin O.N. *AIP Conf. Proc.* 2022, 2390, 020069. doi 10.1063/5.0069424
- 17. Thompson A.M., Bonnet M., Lee H.H., Franzblau S.G., Wan B., Wong G.S., Cooper C.B., Denny W.A. ACS

Med. Chem. Lett. **2017**, *8*, 1275–1280. doi 10.1021/ acsmedchemlett.7b00356

- Sindhu T.J., Arikkatt Sonia D., Vincent G., Chandran M., Bhat A.R., Krishnakumar K. *Int. J. Pharm. Sci. Res.* 2013, *4*, 134–143.
- Wehner V., Stils H.-U., Osipov V.N., Golubev A.S., Sieler J., Burger K. *Tetrehedron*. **2004**, *60*, 4295–4302. doi 10.1016.tet.2004.03.025
- Dolomanov O.V., Bourhis L.J., Gildea R.J., Howard J.A.K., Puschmann H. J. Appl. Crystallogr., 2009, 42, 339–341. doi 10.1107/S0021889808042726
- 21. Sheldrick G.M. Acta Crystallogr., Sect. A. 2008, 64, 112–122. doi 10.1107/S0108767307043930
- 22. Krespan C.G., Smart B.E., Howard E.G. J. Am. Chem. Soc. 1977, 99, 1214–1217. doi 10.1021/ja00446a037

Heterocycles on the Base of Bis(Trifluoromethyl)imidazolidin-2-ones, 2-Aminoethanol and 2-aminophenol

L. V. Saloutina^{*a*, *}, M. I. Kodess^{*a*, *b*}, I. N. Ganebnykh^{*a*}, P. A. Slepukhin^{*a*, *b*}, V. I. Saloutin^{*a*, *b*}, and O. N. Chupakhin^{*a*, *b*}

 ^a Postovsky Institute of Organic Synthesis of Ural Branch of Russian Academy of Sciences, ul. S. Kovalevskoi, 22/20, Ekaterinburg, 620108 Russia
^b Ural Federal University named after the first President of Russia B.N. Yeltsin, ul. Mira, 19, Ekaterinburg, 620002 Russia
*e-mail: saloutinalv@yandex.ru

Received June 2, 2022; revised February 16, 2023; accepted February 18, 2023

Novel trifluoromethyl-containing imidazo-1,4-oxazines have been synthesized through the condensation reaction of 4,5-dihydroxy-4,5-bis(trifluoromethyl)imidazolidin-2-one with 2-aminoethanol (2-AE) and 2-aminophenol (2-APh). Unusual route of the reaction of 1-methyl(phenyl)- 4,5-dihydroxy-4,5-bis(trifluoromethyl)imidazolidin-2-ones with 2-AE has been found, leading to hydroxyethylamino-substituted hydantoins. The interaction of the N-substituted imidazolidines with 2-APh under similar conditions led to formation of rearrangement products, 5,5-bis(trifluoromethyl)hydantoins. The molecular structure of 5-[(2-hydroxyethyl)amino]-3-meth-yl-5-(trifluoromethyl)imidazolidin-2,4-dione has been studied by X-ray diffraction experiment.

Keywords: perfluorobiacetyl, imidazolidines, aminoalcohols, imidazo-1,4-oxazines, hydantoins, X-ray diffraction