## ПРЯМОЕ ОКИСЛИТЕЛЬНОЕ АЛКИЛАМИНИРОВАНИЕ АЗИНОВ И ИХ N-ОКСИДОВ В ПРИСУТСТВИИ СОЕДИНЕНИЙ Ag(I)

Черенева В.Д.<sup>(1)</sup>, Казакова Е.Д.<sup>(1,2)</sup>, Мусихина А.А.<sup>(1)</sup>, Немытов А.И.<sup>(1)</sup>, Утепова И.А.<sup>(1,2)</sup>, Чупахин О.Н.<sup>(1,2)</sup>
<sup>(1)</sup> Уральский федеральный университет 620002, г. Екатеринбург, ул. Мира, д. 19
<sup>(2)</sup> Институт органического синтеза УрО РАН 620137, г. Екатеринбург, ул. С. Ковалевской, д. 22

Разработка селективных методов построения С–N связей играет ключевую роль в синтетической органической химии, поскольку введение аминогрупп в гетероциклические соединения существенно влияет на их свойства, что особенно важно для создания новых материалов и физиологически активных молекул. Традиционные способы алкиламинирования гетероаренов, основанные на нуклеофильном замещении галогенов или реакциях катализируемых металлами кросссочетаний требуют предварительной модификации субстрата и могут сопровождаться образованием значительного количества побочных продуктов. В связи с этим актуальной задачей остается поиск эффективных и экологически приемлемых методов С–N функционализации гетероциклов.

В ходе исследований был изучен метод прямого окислительного алкиламинирования азинов и их N-оксидов в присутствии соединений Ag(I) (схема 1). Реакция была осуществлена в мягких условиях с выходом алкиламинопроизводных азинов до 99%.

Схема 1. Прямое аминирование азинов и их N-оксидов

Строение полученных соединений было доказано при помощи данных ЯМР  $^{1}$ H,  $^{13}$ C спектроскопии, масс-спектрометрии и данных элементного анализа, рентгеноструктурного анализа.

Работа выполнена при финансовой поддержке РНФ, проект № 24-73-00298.