## СИНТЕЗ 4-АРИЛФЕНИЛГИДРАЗИНИЛИДЕНИЗОКСАЗОЛ-5-ОНОВ С ПРОТИВОМИКРОБНОЙ АКТИВНОСТЬЮ

Леонова В.А. (1,2), Елькина Н.А. (1), Щегольков Е.В. (1), Бургарт Я.В. (1), Герасимова Н.А. (3), Евстигнеева Н.П. (3), Салоутин В.И. (1) Институт органического синтеза УрО РАН 620137, г. Екатеринбург, ул. С. Ковалевской, д. 22 (2) Уральский федеральный университет 620002, г. Екатеринбург, ул. Мира, д. 19 (3) Уральский НИИ дерматовенерологии и иммунопатологии 620076, Екатеринбург, ул. Щербакова, д. 8

Глобальные проблемы антибиотикорезистентности к возбудителям бактериальных инфекций определяют необходимость поиска новых антимикробных веществ. В докладе обсуждается возможность использования 4-арилгидразинилиденизоксазол-5-онов для создания антибактериальных агентов, поскольку недавно в их ряду нами найдены производные, способные ингибировать рост патогенных бактерий при МИК 0.78 мкг/мл [1].

На данном этапе хемоселективной циклизацией 2-арилгидразинилиден-3-трифторметил-3-оксоэфиров 1 с гидроксиламином синтезированы новые галогенсодержащие 4-арилгидразинилиденизоксазол-5-оны 2. Далее 4-иодфенилгидразинилиденизоксазол-5-оны 3 были введены в реакции кросс-сочетания Сузуки с арилбороновыми кислотами под действием Pd(PPh<sub>3</sub>)<sub>4</sub> в присутствии К<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, в результате чего получены 4-[арилфенилгидразинилиден]изоксазол-5-оны 3. Биологическое тестирование показало, что синтезированные соединения обладают антимикотической активностью в отношении штаммов *M. canis, T. rubrum, E. floccosum* с МИК 0.78 мкг/мл. Кроме того, выявлена антибактериальная активность в отношении штамма *N. gonorrhoeae* ATCC 49226/NCTC 12700 с МИК 3.9 мкг/мл и клинического изолята *N. gonorrhoeae* с МИК 3.9–7.8 мкг/мл.

$$F_{3}C \xrightarrow{N} OEt \xrightarrow{H_{2}N-OH^{*}HCI} AcONa, EtOH, \triangle} F_{3}C \xrightarrow{N} F_{3}C \xrightarrow{N}$$

*i*: Pd(PPh<sub>3</sub>)<sub>4</sub> (0.05 экв.), K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> (1.5 экв.), EtOH–H<sub>2</sub>O, 100 °C X = F, Cl, Br, I; Ar = Ph, 4-MeSC<sub>6</sub>H<sub>4</sub>, 4-CF<sub>3</sub>C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>

1. Elkina N.A., Shchegolkov E.V., Burgart Y.V., et al. // Journal of Fluorine Chemistry. 2022. Vol. 254. 109935.

Работа выполнена в рамках государственного задания (тема № 124020500023-9).