# МИНИСТЕРСТВО НАУКИ И ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

# ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ

«НОВОСИБИРСКИЙ НАЦИОНАЛЬНЫЙ ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ УНИВЕРСИТЕТ» (НОВОСИБИРСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ УНИВЕРСИТЕТ, НГУ)

Факультет естественных наук Кафедра органической химии	
Направление подготовки Химия (020100.62)	
ВЫПУСКНАЯ КВАЛИФИКАЦИОННАЯ РАБОТА	А БАКАЛАВРА
Ищенко Роман Александрович (Фамилия, Имя, Отчество автора)	
Тема работы: Синтез донорно-акцепторных красителей с изолир полифторзамещенных триарилпиразолинов	рующими блоками на основе
«К защите допущена»	Научный руководитель
Заведующий кафедрой,	к.х.н.,
д.х.н., проф.	с.н.с. ЛОСМ НИОХ СО РАН
/	
(Фамилия, И., О.) / (подпись)	(Фамилия, И., О.) / (подпись)
«»20г.	«»20г.

# Содержание

Cı	тисок	сокращений	3
1	Вве	дение	4
2	Син	тез и свойства пиразолинов (Обзор литературы)	6
	2.1	Подходы к синтезу 2-пиразолинов	7
	2.2	Синтез других изомеров пиразолина	17
	2.3	Реакции пиразолинов	19
3	Резу	льтаты и обсуждение	22
	3.1	Взаимодействие формилированного декафтортриарилпиразолина с	
		бинуклеофилами	22
	3.2	Методика введения разделительного блока	24
	3.3	Синтез красителей	26
4	Экс	периментальная часть	30
5	Вы	воды	38
Cı	тисоч	THEORYTON	30

# Список сокращений

НСМО Низшая Свободная Молекулярная Орбиталь

in situ В реакционной смеси

Су Циклогексил

В Бензоил

Bn Бензил

ТСХ Тонкослойная хроматография

ДМФА N,N-диметилформамид

DMAP 4-Диметиламинопиридин

DIAD Диизопропилазодикарбоксилат

DCC 1,3-Дициклогексилкарбодиимид

КССВ Константа спин-спинового взаимодействия

TAFS Toluic Acid Fluorinated Sulfide (бис[4-метил-3,5-бис({[2,3,5,6-тет-

рафтор-4-(трифторметил)фенил]тио}метил)бензоил)

TATBS Toluic Acid Tert-Butyl Sulfide (3,5-бис({[4-(трет-бутил)фенил]-

тио \ метил) 4-метилбензоил)

IDATBS Isodurilic Acid Tert-Butyl Sulfide (3,5-бис({[4-(трет-бутил)фенил]-

тио}метил)-2,4,6-триметилбензоил)

MALDI Matrix Assisted Laser Desorption/Ionization, Матрично-

активированная лазерная десорбция/ионизация

TOF Time-of-flight, Времяпролетный масс-анализатор

уш. Уширенный

с Синглет

д Дублет

дд Дублет дублетов

м Мультиплет

isoph Изофорон

рір 4-Гидроксипиперидин

руг Пиразолин

### 1 Введение

Увеличивающиеся объемы передаваемой информации ставят задачу создания новых методов ее обработки, в том числе оптических. Большую перспективу имеют электрооптические (ЭО) модуляторы, основанные на композициях хромофор-полимер. Рабочей средой в таких устройствах является органический донорно-акцепторный хромофор, проявляющий нелинейность второго порядка.

Отличительным свойством органических НЛО материалов является возможность получения хромофоров, поглощающих в заданной области спектра. В настоящее время актуальны разработки материалов, работающих в широкой спектральной области — от 500 нм до 1550 нм.

Органические нелинейно-оптические (НЛО) материалы обладают важным преимуществом относительно неорганических — бо́льшими значениями НЛО восприимчивости второго порядка и, соответственно, меньшими величинами управляющих напряжений, и относительно полупроводниковых — высокой температурной стабильностью спектральных ЭО свойств.

В контексте НЛО свойств также важны пленкообразующие свойства органических хромофоров, так как эффективность работы ЭО модулятора зависит, в том числе, от эффективности ориентации молекул хромофора в полимерной матрице. С этой целью в структуру хромофоров вводятся разветвленные (дендроидные) заместители, препятствующие агрегации молекул хромофора в полимере при больших концентрациях.

Синтез хромофоров для ЭО модуляторов является одним из основных направлений научной тематики в Лаборатории органических светочувствительных материалов НИОХ СО РАН. В качестве таких хромофоров используются полиметиновые красители биполярной структуры с различной длиной полиметиновой цепи. Ранее в лаборатории был синтезирован ряд новых хромофоров для спектральной области 720 – 760 и 500 – 550 нм с использованием полифторированных триарилпиразолинов в качестве донорных блоков [1, 2].

**Цель и задачи работы.** Исходя из описанного была сформулирована цель данной работы — синтез новых нелинейных хромофоров на основе полифторированных триарилпиразолинов. Были поставлены следующие задачи:

- 1. Разработать подход к синтезу нелинейных хромофоров с разветвленными заместителями на основе полифторированных триарилпиразолинов, замещенных бифункциональными нуклеофилами.
- 2. Оптимизировать методику введения в молекулу хромофора разветвленных заместителей.

3. Наработать нелинейные хромофоры на основе полифторированных триарилпиразолинов, замещенных бифункциональными нуклеофилами, в количествах, достаточных для дальнейших исследований.

**Вклад автора.** Дипломная работа полностью выполнена автором. Подбор и анализ литературы по теме «Синтез и свойства пиразолинов», написание обзора сделаны автором полностью самостоятельно. Планирование и проведение эксперимента, обсуждение и анализ полученных результатов требовали минимального участия руководителя. Экспериментальная часть выполнена полностью автором. Всего в работе получено, выделено и охарактеризовано 11 новых соединений.

# 2 Синтез и свойства пиразолинов (Обзор литературы)

Сопряжённые донорно-акцепторные хромофоры представляют большой интерес изза их электрооптических свойств: система сопряженных двойных связей позволяет образовать низколежащую НСМО и реализовать внутримолекулярный перенос заряда. Они применяются в таких областях, как органическая электроника, электрооптика, фотовольтаика [3].

Общая структура донорно-акцепторного хромофора представлена на Рис. 2.1 и включает в себя донорный блок (**D**),  $\pi$ -сопряженный мостик ( $\pi$ ) и акцепторный блок (**A**).

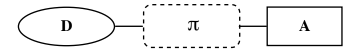


Рис. 2.1: Общая структура донорно-акцепторных хромофоров

Внутримолекулярный перенос заряда хорошо заметен при сравнении спектров поглощения анилина, нитробензола, *пара-* и *мета-*нитроанилина. В спектре *пара-*нитроанилина присутствует интенсивная полоса переноса заряда из-за сопряжения, присутствующего в молекуле, и возможности образования цвиттерионной резонансной структуры. В спектре *мета-*нитроанилина соответствующая полоса имеет гораздо меньшую интенсивность из-за отсутствия сопряжения между нитрогруппой и аминогруппой [3].

\*\*\*

Формилированные арилзамещенные пиразолины можно рассматривать как гетероциклические аналоги N,N-диалкилбензальдегидов, которые широко применяются в качестве донорных блоков для донорно-акцепторных красителей. Красители на основе полифторированных арилзамещенных пиразолинов обладают более высокой термической стабильностью, а наличие атомов фторов позволяет функционализировать их далее с помощью ароматического нуклеофильного замещения атомов фтора [1].

В связи с изложенным, будет полезно рассмотреть пути синтеза пиразолинов (в частности 2-пиразолинов, как наиболее известных) и их производных.

как смог

### 2.1 Подходы к синтезу 2-пиразолинов

2-Пиразолины (Рис. 2.2) были впервые синтезированы в 19 веке Фишером и Кнёвенагелем реакцией α,β-ненасыщенных альдегидов и кетонов с фенилгидразином при кипячении в уксусной кислоте.

Рис. 2.2: Структура и нумерация атомов 2-пиразолина

Химия пиразолинов получила развитие в середине XX века в связи с применением арилпиразолинов в качестве оптических отбеливателей и органических сцинтиляторов. Благодаря их люминесцентным свойствам в настоящее они используются для создания органических светодиодов (OLED) [4—6].

Производные пиразолина проявляют биологическую активность, поэтому их синтез представляет большой интерес [7—9]. Пиразолины проявляют противомикробную [10], противодиабетическую [11], противоэпилептическую [12], антиоксидантную [13], противовоспалительную [14] активность.

### 2.1.1 Синтез из халконов и гидразинов

Основным способом синтеза 2-пиразолинов является реакция конденсации халконов с гидразинами (??). Этот подход является достаточно общим, как было показано в работе [15], где таким способом была получена библиотека из 7680 1,3,5-триарилпиразолинов с различными заместителями во всех трех ароматических ядрах.

Схема 2.1

Халконы представляют собой соединения с двумя электрофильными центрами — карбонильной группой и сопряженной связью C=C. Однако в реакциях халконов с гидразинами наблюдается высокая региоселективность (в отличие от, например, 1,3-дикетонов), в реакцию с атомом азота первой вовлекается карбонильная группа. Такое поведение обычно объясняют повышенной нуклеофильностью первичного атома азота в замещенных гидразинах по сравнению с вторичным.

Механизм образования пиразолинов (Схема 2.2) включает в себя образование гидразона и атаку вторичного атома азота на сопряженную двойную связь, замыкающую цикл. Стадия замыкания цикла является лимитирующей и ее скорость значительно зависит от пространственного и электронного строения гидразона, а также от кислотности среды.

В случае фенилгидразина лимитирующей стадией является дегидратация, а стадия циклизации является быстрой и самопроизвольной. На ход реакции в наибольшей мере влияет заместитель при карбонильной группе ( $R_1$ ) и его влияние мало зависит от кислотности среды. Было показано, что реакция фенилгидразина с диарилиденацетонами происходит по фрагменту, содержащему донорную группу [16].

Обычно сначала получают халкон конденсацией Кляйзена-Шмидта в основных условиях и вводят его в реакцию с арилгидразином в кислых условиях. Однако описаны как конденсация в кислых условиях [17, 18], так и циклизация в основных [19—23].

Существует *one-pot* модификация этого метода (Схема 2.3), в этом варианте халкон не выделяется в индивидуальном виде, а сразу же реагирует с фенилгидразином, присутствующим в реакционной смеси. При этом реакция проводится целиком в основной среде [24].

$$R_1 = H, 4-Me, 4-Cl, 4-OMe$$
 $R_2 = H, 4-Br, 4-Cl, 4-OMe, 4-NO_2$ 

Схема 2.3

В недавнее время были предприняты попытки проводить реакцию в более экологичных условиях, используя в качестве циклизующего агента вольфрамсерную кислоту [25] и целлюлозосульфоновую кислоту [26]. Также в качестве экологически чистых методов исследовались синтез в водных растворах [27], механохимический синтез [28], микроволновый синтез [29] и ультразвуковой синтез [30].

Получение полифторированных триарилпиразолинов несет в себе больше сложностей: в случае разных заместителей в молекуле халкона часто не удается подобрать условия реакции таким образом, чтобы получать селективно один региоизомер — образуется смесь продуктов с разными заместителями в положениях 3 и 5 (Схема 2.4) [31].

Ph PhNHNH<sub>2</sub>

$$R = F, OPh, N(CH_2)_5$$
 $R = F, OPh, N(CH_2)_5$ 
 $R = F, OPh, N(CH_2)_5$ 

Схема 2.4

Было обнаружено, что халконы с акцепторным заместителем при двойной связи при кипячении образуют один региоизомер пиразолина, а халконы с акцепторным заместителем при карбонильной группе — два региоизомера в сравнимых количествах. Это можно объяснить большим различием  $\sigma^*$ -констант заместителей при двойной связи ( $C_6F_5CO$  и Ph), из-за чего усиливается электрофильный характер  $\beta$ -атома углерода, что дает возможность нуклеофильной атаки фенилгидразина как по карбонильной группе, так и по двойной связи.

### 2.1.2 Синтез из аналогов халконов

Сопряженные енины можно считать аналогами халконов, поскольку при гидратации тройной связи образуется соответствующий кетон. В работе [32] была исследована реакция циклизации арилгидразинов с 1,3-енинами при катализе различными металлсодержащими реагентами (Схема 2.5). Было показано, что при микроволновом облучении смеси сопряженных енинов с арилгидразинами в присутствии Zn(OTf)<sub>2</sub> наблюдается наилучший выход соответствующих пиразолинов. В ходе реакции происходит двойное гидроаминирование сначала тройной, а потом двойной связи.

$$\begin{bmatrix} PhMe \\ R_1 \\ R_2 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} R_1 \\ R_2 \\ R_1 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} R_2 \\ R_1 \\ R_2 \end{bmatrix}$$

Схема 2.5

Некоторые пропаргиловые спирты способны вступать в перегруппировку с образованием халконов. Эта реакция в кислых условиях известна под названием перегруппировки Мейера-Шустера; перегруппировка в основных условиях не имеет индивидуального названия, но аналогичное превращение может протекать в ходе реакции Фаворского.

При исследовании реакции сочетания Соногаширы вторичных пропаргиловых спиртов с арилгалогенидами было обнаружено, что при наличии акцепторных заместителей в арилгалогениде такая же перегруппировка может происходить под действием триэтиламина, который присутствует в реакционной смеси (Схема 2.6) [33].

Схема 2.6

Пропаргиловые спирты, не содержащие акцепторных заместителей, также способны вступать в такую перегрупировку. Так, в работе [34] была разработана и оптимизиро-

вана методика синтеза пиразолинов из пропаргиловых спиртов и арилгидразинов в присутствии tBuOK (Схема 2.7).

OH 
$$R_1 = H, 4-F, 4-Me, 2-Br, 2-OH$$
  $R_2 = H, 4-OMe,$   $R_3 = H, 4-OMe,$   $R_3 = H, 4-OMe,$   $R_3 = H, 4-OMe,$ 

R<sub>3</sub> = H, 4-Me, 3-Cl, 4-Cl, 4-OMe

Схема 2.7

#### 2.1.3 Синтез с помощью цвиттерионов Хьюсгена

Взаимодействие азадикарбоксилатов с трифенилфосфином дает соединения, получившие название цвиттерионов Хьюсгена. Они являются основным интермедиатом в реакции Мицунобу и также способны реагировать с карбонильными соединениями [35].

Схема 2.8

ĊO₂Et

Обычно взаимодействие халконов с цвиттерионом Хьюсгена дает 3-пиразолины, однако при наличии двух карбонильных групп, сопряженных с двойной связью (как в случае с производныи 1,3-индандиона), приводит к 2-пиразолину (Схема 2.9) [36]. Контрольный опыт с производным 1-инданона в таких же условиях дает 3-пиразолин. Так, в работе [37] взаимодействием халконов с азадикарбоксилатами в присутствии трифенилфосфина был получен ряд 3-пиразолинов, замещенных по положениям 3 и 5. Аналогично [38] можно получить 3-пиразолины из сопряженных эфиров (Схема 2.8).

Реакцией цвиттерионов Хьюсгена с сопряженными эфирами, дополнительно замещенными акцепторными группами по двойной связи, могут быть получены 2-пиразолины, замещенные по атомам азота (Схема 2.9) [39]. Взаимодействие азиридинов с этими цвиттерионами дает аминозамещенные 2-пиразолины [40].

Схема 2.9

Образование того или иного региоизомера пиразолина обусловлено начальной атакой цвиттериона. При атаке атома азота на карбонильную группу образуется 3-пиразолин. Если двойная связь имеет несколько акцепторных заместителей, это повышает ее электрофильность и направляет атаку азота на двойную связь, что дает 2-пиразолин (Схема 2.10).

Схема 2.10

### 2.1.4 Синтез [3 + 2] циклоприсоединением

Другой способ синтеза пиразолинов использует [3 + 2] циклоприсоединение илидов азометиновых иминов 1 к алкинам. Циклоприсоединение 1,3-диполей к диполярофилам является удобным способом получения пятичленных циклов. Наиболее известным примером таких реакций является присоединение азидов к алкинам. Считается, что [3 + 2] циклоприсоединение идет по согласованному механизму. Использование комплексов металлов с хиральными лигандами в качестве катализаторов позволяет селективно получать энантиомерно чистые пиразолины. Циклоприсоединение илидов азометиновых иминов к алкенам дает полностью насыщенные аналоги пиразолинов — пиразолидины [41].

Схема 2.11

Азометиновые илиды можно представить в виде четырех резонансных структур (Рис. 2.3) — двух иминных и двух диазониевых. Чаще всего их изображают с зарядами,

локализованными на атомах азота, такое распределение зарядов соотносится с квантовомеханическими расчетами [41].

Рис. 2.3: Резонансные структуры илидов азометиновых иминов

Синтез пиразолинов, исходя из ациклических илидов азометиновых иминов, получаемых *in situ*, был подробно изучен в работе [42]. В этой работе было синтезировано более 18 пиразолинов и проведена оптимизация условий реакции: было изучено влияние различных солей Cu(I) и заместителей лигандов и субстратов.

$$Bz$$
 ,  $Bn$  ,  $Bn$  ,  $Bz$  ,  $Bn$  ,  $Bz$  ,

 $\mathbf{R}^2$  = 3-Cl-Ph, 4-OMe-Ph, Cy, Bu, CO<sub>2</sub>Et

### Схема 2.12

В [21] библиотека 2-пиразолинов с различными заместителями в положениях 3 и 4 была получена с помощью [3 + 2] циклоприсоединения нитрилиминов к сопряженным оксазолидинонам под действием триэтиламина (Схема 2.13). Реакция является энантиоселективной. Наряду с целевым региоизомером (C), образовывался другой региоизомер (N). Попытки контролировать образование региоизомеров с помощью активации различными кислотами Льюиса (Mg(ClO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, Mg(NTf<sub>2</sub>)<sub>2</sub>, TiCl<sub>4</sub>, SnCl<sub>4</sub>, Yb(OTf)<sub>3</sub>) привели к снижению региоселективности. Охлаждение реакционной смеси до  $-78\,^{\circ}$ С улучшает региоселективность реакции.

$$N = CI$$
, Br  
 $N = Me$ , Et, Ph, 4-F-Ph, 4-CI-Ph, 4-NO<sub>2</sub>-Ph, 2-OMe-Ph  
 $N = Me$ , S-Me-Ph, 3-CI-Ph, 4-F-Ph

Схема 2.13

### 2.1.5 Синтез с образовнием связи N-N

Все рассмотренные выше способы синтеза пиразолинов основаны на соединениях, содержащих в своем составе связь между атомами азота. Способы синтеза гетероциклов со связью N-N, основанные на образовании этой связи, малоизвестны [43]. Однако существуют различные подходы к пиразолинам на этой основе.

Так, в статье [44] авторы исходят из предположения, что DCC, как эффективный водотнимающий агент, успешно используемый для получения лактонов и лактамов, сможет способствовать образованию связи N–N в β-аминооксимах. Упомянутые β-аминооксимы легко получаются из кетонов с помощью реакции Манниха, а затем образования оксима. Таким образом удалось получить пиразолин, сконденсированный с циклогексаном, из производного циклогексанона (Схема 2.14). Такой же результат наблюдается при взаимодействии с PCl<sub>5</sub>.

Схема 2.14

При этом геометрическое строение оксима играет большую роль в реакции; изза механизма реакции циклизация возможна только при расположении ОН-группы в (E)-положении к аминогруппе. Также метод неприменим к оксимам альдегидов, поскольку они подвергаются дегидратации с образованием нитрилов.

$$R_1$$
 +  $R_2$   $R_2$   $R_1$   $R_2$   $R_1$   $R_2$   $R_1$   $R_2$   $R_3$   $R_4$   $R_5$   $R_5$   $R_5$   $R_7$ 

 ${\bf R_1}$  = Ph, 3-Me-Ph, 4-Cl-Ph, 3-OMe-Ph, 4-OMe-Ph, 2-фурил, 2-тиенил  ${\bf R_2}$  = Ph, 4-Me-Ph, 4-OMe-Ph, 4-Cl-Ph, 4-NO $_2$ -Ph, 4-CN-Ph, 4-CO $_2$ Me-Ph, 1-нафтил

#### Схема 2.15

В [45] используется схожий подход на основе эфиров оксимов с использованием солей меди в качестве катализатора (Схема 2.15), которые давно используются в синтезе гетероциклов. В этом подходе эфир оксима используется в качестве предшественника енамина,

который вступает в реакцию с N-сульфанилимином, при этом реакция малочувствительна к природе заместителей субстратов.

Принциально иной способ образования связи N-N был обнаружен авторами [46] при попытке получить спироциклический алкалоид аматаспирамид с помощью реакции Нефа в восстановительных условиях с низковалентным титаном в качестве модификации методики, описанной в [47]. Но вместо целевого продукта неожиданно был получен бициклический пиразолин (Схема 2.16).

Механиз реакции (Схема 2.17) включает в себя восстановление нитрогруппы до нитрозогруппы с помощью Ti(III) и последующее присоединение вторичного атома азота по связи N=O, активированной донорно-акцепторным взаимодействием титана и атома кислорода. Элиминирование  $TiCl_2(OH)_2$  завершает образование пиразолина.

Схема 2.17

### 2.2 Синтез других изомеров пиразолина

### 2.2.1 Синтез 1-пиразолинов

В работах [48—51] описан синтез 1-пиразолинов из соединений, содержащих двойную связь, и производных диазометана. Обычно 1-пиразолины нестабильны и склонны к перегруппировке в соответствующие 2-пиразолины (Схема 2.18), что было показано в [49, 50].

$$R = H, Me, Ph$$
 $R' = Me, Et, tBu, ментил$ 
 $R = H, Me, CO_2Et$ 
 $R = H, Me, CO_2Et$ 
 $R' = H, Me$ 
 $R = H, Me$ 
 $R' = H, Me$ 
 $R' = H, Me$ 

Схема 2.18

Тетразамещенные 1-пиразолины, полученные в работе [51] из защищенных аддуктов Бейлиса-Хиллмана и ацилдиазометанов, имеют по два заместителя в положениях 3 и 5, и поэтому не могут перегруппироваться в соответствующие 2-пиразолины (Схема 2.19).

 ${\bf R}$  = 4-NO<sub>2</sub>-Ph, 4-CN-Ph, 4-F-Ph, 4-Cl-Ph, 4-Br-Ph, Ph, 4-Me-Ph, 3-CF<sub>3</sub>-Ph, 3-Me-Ph, 2-Br-Ph, 2-нафтил, 2-пиридинил, *E*-стирил, Et  ${\bf R}'$  = Me, Et

### Схема 2.19

В [48] взаимодействием цефалоспорина, содержащего экзоциклическую связь, и диазометана был получен сравнительно стабильный 1-пиразолин. Полученное соединение не

подвергается никакому изменению при кипячении в толуоле в течение восьми дней, но в диметилформамиде дает смесь двух продуктов: циклопропана, соответствующего присоединению карбена по исходной двойной связи, и винильного производного (Схема 2.20).

PhO

$$CH_2N_2$$
 $n = 0,1$ 
 $R = Me, 4-NO_2-Ph$ 
 $HN = NO_0$ 
 $HN = NO$ 

# Схема 2.20

### 2.2.2 Синтез 3-пиразолинов

3-Пиразолины существуют только в 1,2-дизамещенном виде за исключением нескольких примеров. Для 3-пиразолинов, незамещенных по обоим атомам азота, существует лишь один пример, описанный в [52]; 3-пиразолины, замещенные только по одному атому азота, несколько более известны [53—56].

Главным способом синтеза 1,2-замещенных 3-пиразолинов является реакция Манниха симметричных дизамещенных гидразинов с формальдегидом и кетоном. Получающееся основание Манниха вступает во внутримолекулярную циклизацию с образованием соответствующего 3-пиразолина (Схема 2.21). Позиция двойной связи была подтверждена с помощью ИК-спектроскопии, показавшей наличие сопряжения между двойной связью пиразолина и бензольным кольцом.

$$R = Me, Et, nPr$$

$$R = Me, Et, nPr$$

$$R = Me, Et, nPr$$

Схема 2.21

Конденсация гидразида фталевой кислоты с коричным альдегидом дает региоизомерные 3-пиразолины (Схема 2.22), которые при гидролизе превращаются в соответствующие 2-пиразолины. Образование 3-пиразолина было подтверждено с помощью расщепления молекулы и элементого анализа [57].

$$\bigcap_{NH}^{NH} + \bigcap_{NH}^{CHO} \longrightarrow \bigcap_{NH}^{N} + \bigcap_{NH}^{N} +$$

Схема 2.22

Взаимодействие халконов с азадикарбоксилатами в присутствии трифенилфосфина позволяет получать 3-пиразолины, замещенные по положениям 3 и 5 и по обоим атомам азота (Схема 2.8 на стр. 11).

Циклоприсоединение илидов азометиновых иминов, полученных из 1,2дизамещенных гидразинов, к алкинам дает 3-пиразолины, которые, при снятии защитной группы с одного из атомов азота, перегруппируются в 2-пиразолины (Схема 2.12 на стр. 14).

### 2.3 Реакции пиразолинов

### 2.3.1 Реакции окисления

Пиразолины неустойчивы к окислению — они могут быть переведены в соответствующие пиразолы действием различных окислителей (Схема 2.23). При этом возможно как простое окисление [58—63], так и каталитическое [64—66].

$$Ar_3$$
  $N-N$   $Ar_2$   $N-N$   $Ar_1$   $Ar_2$   $Ar_3$   $N-N$   $Ar_1$ 

Схема 2.23

Также описано окисление пиразолинов в хлорированных растворителях (1,2-дихлорэтан и  $\mathrm{CCl_4}$ ) под действием видимого света. В этом случае в качестве окислителя выступает растворитель. Для этой реакции в работах [67, 68] был предложен механизм (Схема 2.24), включающий фотовозбуждение молекулы пиразолина, перенос электрона на молекулу растворителя и дальнейшие превращения получившегося катион-радикала.

Радкикальный характер этой реакции подтверждается тем, что добавление в реакционную смесь радикальных ингибиторов замедляет реакцию. Однако полного ингибирования не наблюдается, поскольку стадия образования пиразолиниевого радикала не является лимитирующей [68].

Схема 2.24: Предполагаемый механизм окисления пиразолинов под воздействием света

### 2.3.2 Реакции восстановления

Двойная связь C=N в пиразолинах может быть восстановлена типичными реагентами — комплексными гидридами. В работах [69, 70] авторы использовали триэтилборгидрид лития в тетрагидрофуране, а в [71] — цианоборгидрид натрия в уксусной кислоте (Схема 2.25). В каждом случае было испробовано несколько восстановителей и выбор конкретного — баланс между выходом целевого продукта и образованием побочных продуктов (например, деацилирования).

$$\begin{array}{c|c}
R & & \\
N-N & \\
\hline
N-NH & \\
R' & \\
\hline
R' & \\
R' & \\
\hline
R' & \\
R' & \\
\hline
R' & \\
R' &$$

**R** = Ph, 4-Me-Ph, 2-фурил, *t*Bu, 4-OMe-Ph **R**' = Me, Ph

 $\mathbf{R}$  = Me, Ph, 4-OMe-Ph, C<sub>6</sub>F<sub>5</sub>, 2,4,6-Me-Ph, 1-нафтил

Схема 2.25

В других условиях пиразолины можно восстановить с расщеплением связи N-N. Восстановление пиразолинов натрием в этаноле можно использовать для получения 1,3-

диаминозамещенных пропанов [57]. Для получения 1,3-диаминокарбоновых кислот в работе [72] использовали восстановление водородом под давлением на никеле Ренея (Схема 2.26).

R
$$\rightarrow$$
OR"
 $\rightarrow$ 
Na
 $\rightarrow$ 
R
 $\rightarrow$ 
R
 $\rightarrow$ 
NH<sub>2</sub>
 $\rightarrow$ 
NH

Схема 2.26

Стадии восстановления и расщепления связи N-N могут проводиться раздельно. В [42] пиразолины восстанавливали водородом на палладиевом катализаторе и расщепляли связь N-N под действием SmI<sub>2</sub>, энантиоселективно получая 1,3-аминозамещенные соединения (Схема 2.27).

Схема 2.27

#### \*\*\*

Подводя итог вышесказанному, можно сделать вывод, что пиразолины — весьма широко используемые гетероциклы, которые могут быть получены различными способами в зависимости от требуемой структуры, регио- или стереоселективности. В основном они исследуются как потенциальные биологически активные вещества и как составляющие части донорно-акцепторных флуоро- и хромофоров. Для получения рацемических 1,3,5арилзамещенных 2-пиразолинов основным методом синтеза остается конденсация халконов с фенилгидразинами. Описанный метод, как было отмечено выше, является универсальным

как смог

и региоселективным.

# 3 Результаты и обсуждение

Ранее было показано [1, 2], что формильные производные триарилпиразолинов, содержащих полифторфенильные остатки в положениях 5 или 3 пиразолинового цикла, могут служить эффективными донорами в синтезе сопряженных донорно-акцепторных хромофоров с поглощением при 720–760 нм. В развитие этой тематики была поставлена задача синтеза Д-А хромофоров с использованием декафторзамещенных производных триарилпиразолина. Наличие двух пентафторфенильных групп дает дополнительные возможности для модификации донорного фрагмента.

Альдегид **1** был наработан по литературной методике [31, 73]. Его получение представляет собой многостадийный процесс (Схема 3.1). Альдольно-кротоновой конденсацией пентафторацетофенона **2** с пентафторбензальдегидом **3** получали декафторхалкон **4**, который переводили в пиразолин **5** конденсацией с фенилгидразином. Далее кольцо в положении 1 пиразолина **5** формилировали реакцией Вильсмайера, получая альдегид **1**.

Схема 3.1

# 3.1 Взаимодействие формилированного декафтортриарилпиразолина с бинуклеофилами

Далее атом фтора в *пара*-положении обоих колец замещали на бифункциональный нуклеофил — 4-гидроксипиперидин (Схема 3.2). При 60 °C реакция замещения фтора в обеих пентафторфенильных группах на остатки 4-гидроксипиперидина не идет до конца, в смеси присутствует примесь исходного соединения наряду с продуктом замещения фтора в одном из колец. Поэтому реакционную смесь выдерживали при 100 °C.

Схема 3.2

Из реакционной смеси были выделены два соединения — целевой альдегид **6a** с двумя гидроксипиперидиновыми остатками и альдегид **6b**, содержащий в одном из колец диметиламиногруппу. Положение диметиламиногруппы было установлено реакцией альдегида **1** с недостатком 4-гидроксипиперидина, при которой незамещенным и, следовательно, менее реакционноспособным оказалось перфторфенильное кольцо в положении 3 (Схема 3.3). В настоящее время образец соединения **6b** исследуется методом РСА.

Схема 3.3

Спектры ЯМР продукта **6a** соответствуют его структуре (Схема 3.2). В спектре ЯМР  $^1$ Н наблюдаются сигнал слабопольный альдегидного протона; сигналы системы AA'BB' napa-фениленового кольца; три дублета дублетов, соответствующие системе ABX-протонов пиразолинового кольца; в сильном поле — мультиплеты, соответствующие протонам пиперидиногруппы, в том числе сложный мультиплет, принадлежащий протону С<u>Н</u>-ОН. Спектр  $^{19}$ Г также имеет характерный вид и содержит уширенный синглет, который соот-

ветствует атомам фтора в *орто*-положении кольца в 5 положении пиразолина. Считается, что это уширение связано с взаимодействием этих атомов фтора с атомом водорода в 5 положении пиразолина.

Нами исследовано взаимодействие пиразолина **1** с еще одним бинуклеофильным реагентом – пиперазином. Изначально пиперазин пытались вводить в тех же условиях, что и 4-гидроксипиперидин. В этих условиях образуется неразделимая смесь, содержащая в основном продукты олигомеризации (сшивки по остаткам пиперазина). Это происходит из-за наличия в молекуле пиперазина двух аминогрупп, каждая из которых в этих условиях может замещать фтор в ароматическом кольце.

Мы предположили, что бо́льшее количество пиперазина в реакционной смеси и меньшая температура могут снизить долю продукта олигомеризации. По данными <sup>1</sup>Н ЯМР спектра смеси продуктов наблюдается образование некоторого количества целевого продукта, который, к сожалению, не удалось выделить в индивидуальном виде, и, предположительно, побочный продукт реакции с диметиламином. Основным продуктом реакции является также продукт олигомеризации.

### 3.2 Методика введения разделительного блока

Разделительные блоки (Рис. 3.1) доступны в виде кислот и хлорангидридов, следовательно, требуется найти оптимальные условия ацилирования гидроксигруппы 4-гидроксипиперидина. В качестве модельной реакции мы выбрали реакцию ацилирования хлористым бензоилом.

Рис. 3.1: Структуры использованных разделительных блоков

Были испытаны два подхода: бензоилирование большим избытком хлористого бензоила (ранее предложенный в [1]) и бензоилирование с катализом DMAP и небольшим избытком хлористого бензоила. В результате было обнаружено, что использование DMAP позволяет сократить время реакции с 6-8 часов до 2 в случае хлористого бензоила и требует гораздо меньшего избытка хлорангидрида .

О полном ацилировании ОН-групп можно судить по смещению сигнала протонов  $C\underline{H}$  – OH в слабое поле.

Наряду с вышеописанным подходом, мы исследовали альтернативную последовательность реакций: конденсацию альдегида **6a** с дицианоизофороном и последующее ацилирование полученного ОН-красителя **7a** (Схема 3.5).

Схема 3.4

При сопоставимых выходах на стадии ацилирования более выгодным является второй подход, поскольку он позволяет использовать меньшее количество хлорангидрида, получение которого представляется собой значительную сложность. В итоге оптимизированная последовательность реакций и методика ацилирования позволила снизить требуемое количество ацилирующего реагента и повысить выход целевого продукта.

В спектре ЯМР  $^{1}$ Н соединения **7а** характеристическими являются сигналы *АВ*-системы двойной связи с КССВ около 15  $\Gamma$ ц, что указывает на *Е*-конфигурацию двойной связи, синглет при 6.72 м.д., соответствующий протону при двойной связи дицианоизофорона, два синглета при 2.61 и 2.55 м.д., принадлежащих  $CH_{2}$  группам дицианоизофорона и синглет при 1.04 м.д., принадлежащий двум метильными группам дицианоизофорона.

При длительной выдержке реакционной смеси в реакции бензоилирования 7a мы обнружили, что вместо пиразолина 9a образуется соответствующий пиразол. На образование пиразола указывает отсутствие в  $^{1}$ Н ЯМР спектре сигналов ABX-системы пиразолина и отсутствие в спектре  $^{19}$ F уширенного синглета.

Также мы наблюдали окисление пиразолина  $\bf 9a$  в пиразол даже при кратковременной выдержке в темноте в хлорированных растворителях ( $\rm CH_2Cl_2$  и  $\rm CDCl_3$ ). При этом для предшественника соединения  $\bf 9a$  — альдегида  $\bf 6a$  окисления не наблюдалось даже при длительной выдержке в хлороформе на свету. Это может быть связано с предполагаемым механизмом окисления (Схема 2.24 на стр. 20); введение в молекулу акцептора упрощает образование цвиттерионной структуры, играющей ключевую роль в процессе окисления. В дальнейшем при получении производных соединения  $\bf 6a$  мы старались избегать хлорсодержащих растворителей и длительного пребывания этих соединений на свету.

### 3.3 Синтез красителей

Найденные оптимальные условия ацилирования были применены для введения разветвленных заместителей в структуру красителей. Кроме синтезированного в работе красителя 7a, был использован полученный ранее в лаборатории краситель  $10a^2$ , содержащий одно 4-гидроксипиперидинозамещенное тетрафторфенильное кольцо.

В целом, реакция ацилирования идет достаточно быстро и с хорошим выходом (Таблица 3.1), однако в случае соединения **11d** выход продукта составляет всего 7.5%. Это может быть связано с тем, что хлорангидрид IDATBS—Сl является стерически затрудненным, а следовательно, затруднен подход ОН-группы к карбонильной группе. Для получения соединения **11d** мы использовали несколько вариаций общей методики: увеличение времени реак-

 $<sup>^{1}</sup>$ Реагенты в виде кислот и хлорангидридов предоставлены сотрудниками НИОХ Максимовым А.М., Бережной В.Н. и Рязановым Н.Д.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Соединение предоставлено сотрудником НИОХ Каргаполовой И.Ю.

7a 
$$\xrightarrow{\text{R-Cl}}$$
 9a-c  
 $\xrightarrow{\text{NEt}_3}$  R = Bz(a); TAFS(b); TATBS(c)

R = Bz(a); TAFS(b); TATBS(c); IDATBS(d)

Схема 3.5

Таблица 3.1: Условия ацилирования соединений 6а, 7а и 10а и выходы продуктов

Субстрат	Реагент	Экв.	Условия реакции	Время реакции, ч	Продукт	Выход, %
6a	PhCOCl	6	PhH, Et <sub>3</sub> N	24	8	74
6a	PhCOCl	3	PhH, Et <sub>3</sub> N, DMAP	6	8	74
7a	PhCOCl	3	PhH, Et <sub>3</sub> N, DMAP	1	9a	25
7a	TAFS-Cl	3	PhH, Et <sub>3</sub> N, DMAP	2	9b	30
7a	TATBS-Cl	3	PhH, Et <sub>3</sub> N, DMAP	6	9c	55
10a	PhCOCl	1.5	PhH, Et <sub>3</sub> N, DMAP	4	11a	92
10a	TAFS-Cl	1.5	PhH, Et <sub>3</sub> N, DMAP	2.5	11b	97
10a	TATBS-Cl	1.5	PhH, Et <sub>3</sub> N, DMAP	3	11c	59
10a	TATBS-OH	1	ТГФ, DІАD, $PPh_3$	3	11c	70
10a	TATBS-OH	1	PhH, DCC, DMAP	3	11c	22
10a	IDATBS-Cl	1.5	PhH, Et <sub>3</sub> N, DMAP	12	11d	7.5
10a	IDATBS-Cl	1.5	MeCN, Et <sub>3</sub> N, DMAP	36	11d	7.5
10a	IDATBS-Cl	1.5	PhMe, Et <sub>3</sub> N, DMAP	$0.5^{1}$	11d	2.5

 $<sup>^{1}</sup>$  Реакцию проводили в микроволновом реакторе при температуре 150  $^{\circ}\mathrm{C}$ 

ции, замена растворителя с бензола на ацетонитрил, проведение реакции при повышенной температуре с нагревом микроволновым излучением, однако это не привело к повышению выхода.

Также на то, что реакция проходит не до конца, указывает получение при очистке реакционной смеси желтой фракции, содержащей по данным ЯМР- и ИК-спектроскопии смесь исходного хлорангидрида и соответствующий кислоты.

В качестве альтернативных способов получения целевых эфиров мы также исследовали реакцию Мицунобу и реакцию Штеглиха (взаимодействие спирта с кислотой в присутствим DCC и DMAP).

Реакция Мицунобу позволяет получать эфиры из спиртов и карбоновых кислот в присутствим диизопропилазодикарбоксилата (DIAD) и трифенилфосфина. Применение этой реакции для получения соединения **11c** позволило еще больше снизить требуемое количество ацилирующего реагента (в реакции Мицунобу он берется эквимолярно) и получить целевое соединение с большим выходом, чем при ацилировании с помощью хлорангидрида, и позволяет использовать для ацилирования кислоту, а не хлорангидрид.

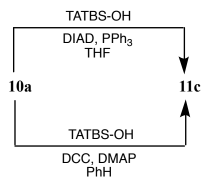


Схема 3.6

В спектрах ЯМР  $^{1}$ Н соединений **11b—d** наблюдается сигнал около 4.2 м.д., соответствующий S—CH $_{2}$  фрагменту разделительного блока и сигналы около 2.5 м.д., принадлежащие метильным группам в ароматическом кольце. В спектрах соединений **9a—c** описанные сигналы выглядят как дублеты из-за неэквивалентности двух заместителей. Спектры  $^{19}$ F соединений **9b** и **11b** соответствуют структуре TAFS-фрагмента.

Соединения имеют длинноволновый максимум поглощения на длине волны 490—500 нм в ацетоне, который не зависит от структуры введеного разделительного блока, поскольку тот не включен в цепь сопряжения (Рис. 3.2).

надо бы еще в разных растворителях

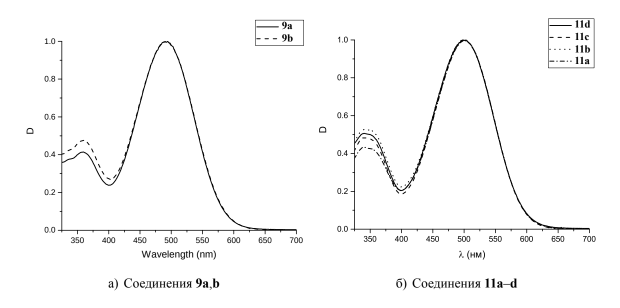
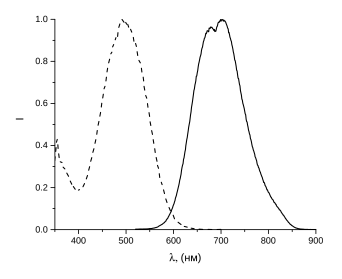


Рис. 3.2: Нормированные электронные спектры поглощения полученных красителей



*Рис. 3.3:* Спектры флуоресценции (сплошная линия) и возбуждения флуоресценции (пунктирная линия) соединения **9b** 

# 4 Экспериментальная часть

В работе использовались следующие коммерчески доступные реактивы и растворители, которые дополнительно не очищали, если не указано иное.

*Таблица 4.1*: Использованные коммерчески доступные реактивы и растворители и методы их очистки

Название	Производитель	Чистота	Примечание
DCC	Alfa Aesar	99%	
4-Гидроксипиперидин	Alfa Aesar	97%	
DMAP	Sigma Aldrich	99%	
DIAD	Sigma Aldrich	98%	
Морфолин	Реахим	Ч	
Пентафторацетофенон	P&M Invest	99%	
Пентафторбензальдегид	ОХП НИОХ СО РАН	99%	
Пиперазин	Aldrich	99%	
Трифенилфосфин	Lancaster	99%	
Триэтиламин	AppliChem	99.5%	
Фенилгидразин	Acros Organics	97%	
Хлористый бензоил	Реахим	Ч	Предварительно перегоняли
Ацетон	ЭКОС 1	ЧДА	
Ацетонитрил	Реахим	ЧДА	Перегоняли над $P_2O_5$ , хранили над молекулярными ситами 4 Å
Бензол	Реахим	ЧДА	Хранили над Na
Бутанол			•
Гексан	Реахим	ЧДА	
Диэтиловый эфир	Кузбассоргхим	ЧДА	
ДМФА	Реахим	ЧДА	Хранили над молекулярными ситами 4 Å и 13 Å
ТГΦ	Реахим	ЧДА	Хранили над Na
Толуол	Реахим	ЧДА	Хранили над Na
Хлористый метилен	Реахим	ЧДА	
Этанол	Реахим	ЧДА	Перегоняли над СаО, хранили над молекулярными ситами 4 Å

R19

Спектральные данные получены в Исследовательском химическом центре коллективного пользования СО РАН. Спектры ЯМР регистрировали на спектрометрах Bruker AV-300 ( $^{1}$ H, 300.13 МГц;  $^{19}$ F, 282.37 МГц) и Bruker AV-400 ( $^{1}$ H, 400.13 МГц) в дейтерохлороформе, ацетонитриле- $d_{3}$  и ацетоне- $d_{6}$ . Значения химических сдвигов протонов приведены относительно сигналов остаточных протонов растворителей ( $\delta_{H}$  = 7.26, 1.94, 2.05 м.д. соответственно). При регистрации спектров ЯМР  $^{19}$ F в качестве внутреннего стандарта использовали  $C_{6}F_{6}$  ( $\delta_{F}$  = 0 м.д.).

Электронные спектры поглощения регистрировали на спектрофотометре Hewlett Packard 8453, спектры флуоресценции — на спектрофлуориметре Cary Eclipse (Varian).

Масс-спектры для соединений с молекулярными массами до 800 Да получены на масс-спектрометре высокого разрешения Thermo Electron DFS GC-MS (США) в условиях прямого ввода с ионизирующим напряжением 70 эВ. Масс-спектры высокого разрешения соединений с массой более 1000 Да получены на приборе Q Exactive HF Thermo Fisher Scientific (США) в режиме прямого анализа без хроматографического разделения<sup>3</sup>. Анализ проведен в режиме изократического элюирования 50 % метанолом, содержащим 0.1 % муравьиной кислоты. Масс-спектр получен в режиме полного сканирования с разрешением 120 000, диапазон сканирования варьировался в зависимости от массы соединения, AGS target-10<sup>6</sup>.

Альдегид 1 синтезировали по [31, 73].

# 4-{3,5-Бис[2,3,5,6-тетрафтор-4-(4-гидроксипиперидин-1-ил)фенил]-4,5-дигид-

**ро-1***Н*-пиразол-1-ил}бензальдегид (ба). Раствор  $3.00\,\mathrm{r}$  ( $5.9\,\mathrm{ммоль}$ ) альдегида  $1\,\mathrm{u}$   $1.80\,\mathrm{r}$  ( $17.8\,\mathrm{ммоль}$ ) 4-гидроксипиперидина в  $50\,\mathrm{mn}$  сухого ДМФА нагревали до  $100\,^\circ\mathrm{C}$ , выдерживали при этой температуре 6 часов и оставляли на ночь. Реакционную смесь выливали в  $400\,\mathrm{mn}$  воды со льдом, перемешивали до таяния льда и отфильтровывали осадок. Осадок на фильтре промывали водой до нейтральной реакции, затем гексаном и сушили на воздухе. Желто-оранжевый порошок, выход  $3.70\,\mathrm{r}$  — смесь  $6a\,\mathrm{u}$  6b. Продукт очищали колоночной хроматографией на  $\mathrm{SiO}_2$ , элюент —  $\mathrm{CH}_2\mathrm{Cl}_2$ : ацетонитрил, градиент 5:1-2:3. Собирали желтые фракции, анализировали  $\mathrm{TCX}$  ( $\mathrm{CH}_2\mathrm{Cl}_2$ : ацетонитрил,  $2:1,\,\mathrm{R}_\mathrm{f}\approx0.25-0.3$ ). Желтый порошок, выход  $6a\,\mathrm{2.00\,r}$  ( $52\,\mathrm{\%}$ )  $\mathrm{T}_\mathrm{nn}$   $155-159\,^\circ\mathrm{C}$ . ЯМР  $^1\mathrm{H}$  (ацетон- $\mathrm{d}_6$ )  $\delta,\,\mathrm{m.g.}$ :  $9.77\,\mathrm{(c},\,\mathrm{1H},\,\mathrm{CHO}),\,7.76\,\mathrm{(g},\,\mathrm{2\,H}_\mathrm{Ar},\,J=8.8\,\mathrm{Fu}),\,7.17\,\mathrm{(g},\,\mathrm{2\,H}_\mathrm{Ar},\,J=8.8\,\mathrm{Fu}),\,5.98\,\mathrm{(g},\,\mathrm{1\,H}_\mathrm{pyr},\,J=13.0,\,5.3\,\mathrm{Fu}),\,4.16\,\mathrm{(g},\,\mathrm{1\,H}_\mathrm{pyr},\,J=18.2,\,13.0\,\mathrm{Fu}),\,3.93\,\mathrm{(g},\,\mathrm{1\,H},\,\mathrm{OH},\,J=4.3\,\mathrm{Fu}),\,3.83\,\mathrm{(g},\,\mathrm{1\,H},\,\mathrm{OH},\,J=4.3\,\mathrm{Fu},\,3.86-3.69\,\mathrm{(m},\,\mathrm{2\,H},\,\mathrm{2\,CH}_\mathrm{pip}),\,3.63-3.47\,\mathrm{(m},\,\mathrm{3\,H},\,\mathrm{CH}_\mathrm{2pip}),\,3.47-3.31\,\mathrm{(m},\,\mathrm{2\,H},\,\mathrm{CH}_\mathrm{2pip}),\,3.28-3.17\,\mathrm{(m},\,\mathrm{2\,H},\,\mathrm{CH}_\mathrm{2pip}),\,3.17-3.03\,\mathrm{(m},\,\mathrm{2\,H},\,\mathrm{CH}_\mathrm{2pip}).\,$  ЯМР  $^{19}\mathrm{F}$  (ацетон- $\mathrm{d}_6$ )  $\delta,\,\mathrm{m.g.}$ :  $22.27,\,\mathrm{deg}$ 

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Исследование выполнено в центре масс-спектрометрического анализа ИХБФМ СО РАН

18.05, 12.62, 11.67 (1:1:1). МС: Найдено [M $^+$ ]: 668.2023.  $C_{32}H_{28}F_8N_4O_3$ . Рассчитано: М 668.2028.

**4-{3-(4-Диметиламино-2,3,5,6-тетрафторфенил)-5-[4-(4-гидроксипиперидин-1-ил)-2,3,5,6-тетрафторфенил]-4,5-дигидро-1***H*-пиразол-1-ил}бензальдегид (6b). Желтый порошок, выход 0.41 г (11 %) Т<sub>пл.</sub> 180 °С. ЯМР <sup>1</sup>H (ацетон-d<sub>6</sub>)  $\delta$ , м.д.: 9.77 (c, 1 H, CHO), 7.76 (д, 2 H<sub>Ar</sub>, J = 8.6 Гц), 7.17 (д, 2 H<sub>Ar</sub>, J = 8.6 Гц), 5.97(дд, 1 H<sub>pyr</sub>, J = 13.1, 5.1 Гц), 4.15(дд, 1 H<sub>pyr</sub>, J = 18.2, 5.1 Гц), 3.93 (д, 1 H, OH, J = 4.0 Гц), 3.88 – 3.77 (м, 1 H, CH<sub>pip</sub>), 3.59 – 3.46 (м, 3 H, CH<sub>2pip</sub>, 1 H<sub>pyr</sub>), 3.29 – 3.15 (м, 2 H, CH<sub>2pip</sub>), 2.92 (c, 6 H, NMe<sub>2</sub>), 1.96 – 1.80 (м, 2 H, CH<sub>2pip</sub>), 1.72 – 1.57 (м, 2 H, CH<sub>2pip</sub>). ЯМР <sup>19</sup>F (ацетон-d<sub>6</sub>)  $\delta$ , м.д.: 22.24, 17.86, 11.95, 11.68 (1:1:1). МС: Найдено [М<sup>+</sup>]: 612.1758. С<sub>29</sub>H<sub>24</sub>F<sub>8</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>. Рассчитано: М 612.1766.

Взаимодействие соединения ба с недостатком 4-гидроксипиперидина.

Взаимодействие соединения ба с пиперазином.

Опыт 1. Раствор 0.50 г (1.1 ммоль) альдегида 1 и 0.27 г (3.3 ммоль) пиперазина в 10 мл сухого ДМФА выдерживали при 100 °С 4 часа и оставляли на ночь. Реакционную смесь выливали в 100 мл воды, осадок отфильтровывали и сушили на воздухе. Получали желтый порошок.

Опыт 2. Раствор 1.00 г (2.0 ммоль) альдегида 1 и 1.70 г (20 ммоль) пиперазина в 15 мл сухого ДМФА выдерживали при 80 °C 8 часов и оставляли на ночь. Реакционную смесь выливали в воду со льдом, перемешивали до таяния льда, осадок отфильтровывали и сушили на воздухе. Получали желтый порошок.

выходы не считал

**R23** 

R20

(E)-2-[3-(4-{3,5-Бис[2,3,5,6-тетрафтор-4-(4-гидроксипиперидин-1-ил)фенил]-4,5-дигидро-1H-пиразол-1-ил}стирил)-5,5-диметилциклогекс-2-ен-1-илиден]малононит-

**рил (7а).** К раствору  $0.25\,\Gamma$  ( $0.37\,\mathrm{ммоль}$ ) альдегида **6а** и  $0.07\,\Gamma$  ( $0.37\,\mathrm{ммоль}$ ) дицианоизофорона в 5 мл бутанола прибавляли 5 капель морфолина, кипятили в атмосфере аргона 7 часов и оставляли на ночь. Выпавший осадок отфильтровывали, промывали этанолом и диэтиловым эфиром. Темно-красный порошок, выход  $0.13\,\Gamma$  ( $42\,\%$ ).  $T_{\mathrm{пл.}}$   $239–241\,^{\circ}\mathrm{C}$ . ЭСП (ацетон)  $\lambda_{\mathrm{max}}$  ( $10\,\mathrm{g}\,\mathrm{e}$ ):  $501\,\mathrm{hm}$  (4.47). ЯМР  $^{1}\mathrm{H}$  (CDCl $_{3}$ )  $\delta$ , м.д.:  $7.37\,\mathrm{(д, 2\,H_{Ar}, \it J=8.7\,\Gamma u)}$ ,  $7.05\,\mathrm{(д, 2\,H_{Ar}, \it J=8.7\,\Gamma u)}$ ,  $6.96\,\mathrm{(д, 1\,H, CH=,\it J=15.9\,\Gamma u)}$ ,  $6.80\,\mathrm{(g, 1\,H, =CH,\it J=15.9\,\Gamma u)}$ ,  $6.73\,\mathrm{(c, 1\,H, =CH_{1soph})}$ ,  $5.71\,\mathrm{(g, 1\,H_{pyr},\it J=13.0, 5.6\,\Gamma u)}$ ,  $3.99–3.76\,\mathrm{(m, 3\,H, 2\,CH_{pip}, 1\,H_{pyr})}$ ,  $3.75–3.60\,\mathrm{(m, 2\,H, 2\,OH_{pip})}$ ,  $3.55–3.44\,\mathrm{(m, 2\,H, CH_{2pip})}$ ,  $3.44–3.31\,\mathrm{(m, 3\,H, CH_{2pip}, 1\,H_{pyr})}$ ,  $3.25–3.02\,\mathrm{(m, 4\,H, 2\,CH_{2pip})}$ ,  $2.55\,\mathrm{(c, 2\,H, CH_{2isoph})}$ ,  $2.41\,\mathrm{(c, 2\,H, CH_{2isoph})}$ ,  $1.97\,\mathrm{(m, 4\,H, 2\,CH_{2pip})}$ ,  $1.78–1.63\,\mathrm{(m, 4\,H, 2\,CH_{2pip})}$ ,  $1.04\,\mathrm{(c, 6\,H, 2\,CH_{3isoph})}$ . ЯМР  $^{19}\mathrm{F}\,\mathrm{(CDCl_3)}\,\delta$ , м.д.:  $20.65, 16.69, 11.44, 10.11\,\mathrm{(1:1:1:1)}$ . МС: Найдено  $[\mathrm{M}^+]$ :  $836.3075, \mathrm{C_{44}H_{40}F_8N_6O_2}$ . Рассчитано: М 836.3080.

{[1-(4-Формилфенил)-4,5-дигидро-1*H*-пиразол-3,5-диил]бис(2,3,5,6-тетрафтор-4,1-фенилен)}бис(пиперидин-1,4-диил)дибензоат (8). Способ 1 Суспензию  $0.50\,\mathrm{r}$  ( $0.75\,\mathrm{mmonb}$ ) альдегида **6а** в  $10\,\mathrm{mn}$  сухого бензола доводили до кипения и прибавляли к ней  $0.62\,\mathrm{mn}$  ( $4.5\,\mathrm{mmonb}$ ) триэтиламина и  $0.35\,\mathrm{mn}$  ( $3.0\,\mathrm{mmonb}$ ) хлористого бензоила. После двух часов кипячения прибавляли еще столько же триэтиламина и хлористого бензоила и кипятили еще сутки. Реакционную смесь выливали в  $100\,\mathrm{mn}$  воды и добавляли бензол до разделения фаз. Органическую фазу отделяли, сушили над  $\mathrm{Na_2SO_4}$  и удаляли растворитель в вакууме. Твердый остаток очищали колоночной хроматографией на  $\mathrm{SiO_2}$ , элюент — бензол:  $\mathrm{CHCl_3}$ , градиент 1:0-0:1. Собирали желтые фракции, элюент удаляли в вакууме и повторно очищали колоночной хроматографией на  $\mathrm{SiO_2}$ , элюент — смесь бензол:  $\mathrm{CH_2Cl_2}$  1:1. Собирали желтые фракции, растворитель удаляли в вакууме. Желтое масло, выход  $0.49\,\mathrm{r}$  ( $74\,\mathrm{\%}$ ).

Способ 2 К суспензии 0.20 г (0.3 ммоль) альдегида ба в 5 мл сухого бензола, прибавляли 0.11 мл (0.9 ммоль) хлористого бензоила, 0.13 мл (0.9 ммоль) триэтиламина и 2 мг DMAP. Реакционную смесь кипятили 6 часов, оставляли на ночь и удаляли растворитель в вакууме. Полученное масло очищали колоночной хроматографией на  $SiO_2$ , элюент — смесь ацетонитрил :  $CH_2Cl_2$ , градиент 1:1-8:1, собирали желтую фракцию, элюент удаляли в вакууме, полученное масло промывали смесью гексана с диэтиловым эфиром 1:1. Светло-желтый порошок, выход 0.19 г (74 %).  $T_{\rm n.n.}$  180-183 °C. SMP <sup>1</sup>H ( $SDCl_3$ )  $SDCl_3$ , м.д.: 9.77 (c, 1 H,  $SDCl_3$ )  $SDCl_4$ ,  $SDCl_5$ , SDCl

(E)-{[1-(4-{2-[3-(Дицианометилен)-5,5-диметилциклогекс-1-ен-1-ил]винил}фенил)-4,5-дигидро-1H-пиразол-3,5-диил]бис(2,3,5,6-тетрафтор-4,1-фенилен)-

R22 с двумя бензоилами

**}бис(пиперидин-1,4-диил)дибензоат (9а).** Способ 1. К суспензии  $0.48\,\mathrm{r}$  ( $0.55\,\mathrm{ммоль}$ ) альдегида **8** в  $15\,\mathrm{мл}$  бутанола прибавляли  $0.10\,\mathrm{r}$  дицианоизофорона и  $5\,\mathrm{капель}$  морфолина. Смесь кипятили в атмосфере аргона  $7\,\mathrm{часов}$ , растворитель удаляли в вакууме. Твердый остаток очищали колоночной хроматографией на  $\mathrm{SiO}_2$ , элюент —  $\mathrm{CH}_2\mathrm{Cl}_2$ : гексан, градиент 1:1-0:1, затем ацетонитрил. Собирали красные фракции. По данным ЯМР произошло

окисление в пиразол. Оранжевый порошок, выход 0.05 г (52%)

пиразол

R24-K2.3

Способ 2. К суспензии  $0.15\,\Gamma$  ( $0.18\,\text{ммоль}$ ) соединения **7a** в 5 мл сухого бензола прибавляли  $0.07\,\text{мл}$  ( $0.56\,\text{ммоль}$ ) хлористого бензоила,  $0.08\,\text{мл}$  ( $0.56\,\text{ммоль}$ ) триэтиламина и  $1.5\,\text{мг}$  DMAP. Реакционную смесь кипятили  $1\,\text{час}$ , растворитель удаляли в вакууме. Очищали колоночной хроматографией на  $SiO_2$ , элюент — смесь ацетонитрил :  $CH_2Cl_2$ , градиент 0:1-1:10. Собирали красные фракции, растворитель удаляли в вакууме. Темно-красный

порошок, выход  $0.05\,\Gamma$  ( $25\,\%$ ).  $T_{\rm пл.}$   $116-118\,^{\circ}$ С. ЭСП (ацетон)  $\lambda_{\rm max}$  ( $\lg\varepsilon$ ): 490 нм (4.73). ЯМР  $^{1}$ Н (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ , м.д.: 8.12-7.99 (м,  $4\,{\rm H_{Ar}}$ ), 7.61-7.51 (м,  $2\,{\rm H_{Ar}}$ ), 7.49-7.30 (м,  $5\,{\rm H_{Ar}}$ ), 7.21-7.03 (м,  $3\,{\rm H_{Ph}}$ ), 6.97 (д,  $1\,{\rm H}$ , CH=,  $J=16.0\,\Gamma$ ц), 6.81 (д,  $1\,{\rm H}$ , =CH,  $J=16.0\,\Gamma$ ц), 6.74 (с,  $1\,{\rm H}$ , =CH $_{\rm isoph}$ ), 5.72 (дд,  $1\,{\rm H_{pyr}}$ , J=12.4,  $5.8\,\Gamma$ ц), 5.30-5.10 (м,  $2\,{\rm H}$ ,  $2\,{\rm CH_{pip}}$ ), 4.04-3.80 (м,  $1\,{\rm H_{pyr}}$ ), 3.61-3.16 (м,  $9\,{\rm H}$ ,  $4\,{\rm CH_{2pip}}$ ,  $1\,{\rm H_{pyr}}$ ), 2.56 (с,  $2\,{\rm H}$ , CH $_{2\rm isoph}$ ), 2.42 (с,  $2\,{\rm H}$ , CH $_{2\rm isoph}$ ), 2.20-1.86 (м,  $8\,{\rm H}$ ,  $4\,{\rm CH_{2pip}}$ ), 1.24 (с,  $6\,{\rm H}$ ,  $2\,{\rm CH_{3isoph}}$ ). ЯМР  $^{19}$ F (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ , м.д.: 20.84, 16.76, 11.60, 10.19 (1:1:1:1).. МС: Найдено [М + H] $^+$ : 1045.3609.  $C_{58}H_{48}F_8N_6O_4$ . Рассчитано: [М + Н] 1045.3682.

**Диэфиры 9b,с (общая методика)** К раствору соединения **7a** в 6 мл сухого бензола добавляли соответствующий хлорангидрид, триэтиламин и 1 мг DMAP. Полученную смесь кипятили до окончания реакции. Растворитель удаляли в вакууме, твердый остаток очищали колоночной хроматографией на  $SiO_2$ . Элюент удаляли в вакууме, твердый продукт промывали гексаном или смесью гексан-эфир.

(*E*)-{[1-(4-{2-[3-(Дицианометилен)-5,5-диметилциклогекс-1-ен-1-ил]винил}фенил)-4,5-дигидро-1*H*-пиразол-3,5-диил]бис(2,3,5,6-тетрафтор-4,1-фенилен)-}бис(пиперидин-1,4-диил)бис[4-метил-3,5-бис({[2,3,5,6-тетрафтор-4-(трифторметил)фенил | тио}метил)бензоат | (9b) Получен по общей метолике из 0.10 г. (0.12 ммо)

пиперидин с двумя TAFS R30 **36ис(пиперидин-1,4-диил)бис[4-метил-3,5-бис({[2,3,5,6-тетрафтор-4-(трифторметил)-фенил]тио}метил)бензоат]** (9b). Получен по общей методике из  $0.10\,\mathrm{r}$  ( $0.12\,\mathrm{ммоль}$ ) соединения 7a,  $0.24\,\mathrm{r}$  ( $0.36\,\mathrm{ммоль}$ ) TAFS—Cl,  $0.10\,\mathrm{m}$  ( $0.72\,\mathrm{ммоль}$ ) триэтиламина и  $1\,\mathrm{mr}$  DMAP. Время реакции  $2\,\mathrm{часа}$ . Твердый остаток после удаления растворителя очищали колоночной хроматографией на  $\mathrm{SiO}_2$ , элюент —  $\mathrm{CH}_2\mathrm{Cl}_2$ . Темно-красный порошок, выход  $0.08\,\mathrm{r}$  ( $30\,\%$ ).  $\mathrm{T}_{\mathrm{III}}$  93—95 °C. ЭСП (ацетон)  $\lambda_{\mathrm{max}}$  ( $\mathrm{lg}\,\varepsilon$ ): 491 нм (4.73). ЯМР  $^1\mathrm{H}$  ( $\mathrm{CD}_3\mathrm{CN}$ )  $\delta$ , м.д.: 7.68-7.61 (м,  $4\,\mathrm{H}_{\mathrm{TAFS}}$ ), 7.57 (д,  $2\,\mathrm{H}_{\mathrm{Ar}}$ ,  $J=8.6\,\mathrm{Fu}$ ), 7.22 (д,  $1\,\mathrm{H}$ ,  $\mathrm{CH}=$ ,  $J=16.2\,\mathrm{Fu}$ ), 7.15 (д,  $2\,\mathrm{H}_{\mathrm{Ar}}$ ,  $J=8.6\,\mathrm{Fu}$ ), 7.09 (д,  $1\,\mathrm{H}$ ,  $=\mathrm{CH}$ ,  $J=16.2\,\mathrm{Fu}$ ), 6.87 (с,  $1\,\mathrm{H}$ ,  $=\mathrm{CH}_{\mathrm{lsoph}}$ ), 5.95 (дд,  $1\,\mathrm{H}_{\mathrm{pyr}}$ , J=11.3,  $3.4\,\mathrm{Fu}$ ), 5.28-5.09 (м,  $2\,\mathrm{H}$ ,  $2\,\mathrm{CH}_{\mathrm{pip}}$ ), 4.49-4.37 (м,  $8\,\mathrm{H}$ ,  $4\,\mathrm{CH}_{2\mathrm{TAFS}}$ ), 4.24-3.99 (м,  $1\,\mathrm{H}_{\mathrm{pyr}}$ ), 3.73-3.23 (м,  $9\,\mathrm{H}$ ,  $1\,\mathrm{H}_{\mathrm{pyr}}$ ,  $4\,\mathrm{CH}_{2\mathrm{pip}}$ ),  $2.60\,\mathrm{(c}$ ,  $2\,\mathrm{H}$ ,  $\mathrm{CH}_{2\mathrm{isoph}}$ ),  $2.21\,\mathrm{(c}$ ,  $6\,\mathrm{H}$ ,  $2\,\mathrm{CH}_{3\mathrm{TAFS}}$ ), 2.18-2.11 (м,  $4\,\mathrm{H}$ ,  $2\,\mathrm{CH}_{2\mathrm{pip}}$ ), 2.00-1.80 (м,  $4\,\mathrm{H}$ ,  $2\,\mathrm{CH}_{2\mathrm{pip}}$ ), 1.45-1.34 (м,  $2\,\mathrm{H}$ ,  $\mathrm{CH}_{2\mathrm{isoph}}$ ),  $1.14\,\mathrm{(c}$ ,  $6\,\mathrm{H}$ ,  $2\,\mathrm{CH}_{3\mathrm{isoph}}$ ). ЯМР  $^{19}\mathrm{F}$  ( $\mathrm{CD}_3\mathrm{CN}$ )  $\delta$ , м.д.: 107.27, 32.00, 21.82, 17.84, 12.52, 11.34 (6.4:5:1:1). МС: Найдено [М — H] $^-$ : 2119.2502.  $\mathrm{C}_{92}\mathrm{H}_{56}\mathrm{F}_{36}\mathrm{N}_{6}\mathrm{O}_{4}\mathrm{S}_{4}$ . Рассчитано: [М — H] $^2$ 119.2598.

(E)-{[1-(4-{2-[3-(Дицианометилен)-5,5-диметилциклогекс-1-ен-1-ил]винил}фенил)-4,5-дигидро-1*H*-пиразол-3,5-диил]бис(2,3,5,6-тетрафтор-4,1-фенилен)-}бис(пиперидин-1,4-диил)бис[3,5-бис({[4-(*трем*-бутил)фенил]тио}метил)-4-метилбензоат] (9с). Получен по общей методике из 0.06 г (0.07 ммоль) соединения 7а, 0.12 г (0.22 ммоль) ТАТВЅ-СІ, 0.14 мл (1.1 ммоль) триэтиламина и 1 мг DМАР. Время реакции 6 часов. Твердый остаток после удаления растворителя очищали колоночной хроматографией на SiO<sub>2</sub>, элюент — бензол. Темно-красный порошок, выход 0.07 г (55%).

пиперидин с двумя ТАТВЅ R33 ЭСП

ЯМР <sup>1</sup>Н (ацетон-d<sub>6</sub>)  $\delta$ , м.д.: 7.78 (c,  $2\,H_{TATBS}$ ), 7.75 (c,  $2\,H_{TATBS}$ ), 7.60 (д,  $2\,H_{Ar}$ ,  $J=8.7\,\Gamma$ ц), 7.37 – 7.25 (м,  $16\,H_{TATBS}$ ), 7.20 (д,  $2\,H_{Ar}$ ,  $J=7.3\,\Gamma$ ц), 7.13 – 7.05 (м,  $2\,H$ , CH=CH), 6.78 (c,  $1\,H$ ,  $=CH_{isoph}$ ), 5.98 (дд,  $1\,H_{pyr}$ , J=13.0, 5.6  $\Gamma$ ц), 5.21 – 5.04 (м,  $2\,H$ ,  $2\,CH_{pip}$ ), 4.27 (c,  $4\,H$ ,  $2\,CH_{2TATBS}$ ), 4.25 (c,  $4\,H$ ,  $2\,CH_{2TATBS}$ ), 4.14 (дд,  $1\,H_{pyr}$ , J=18.0, 13.0  $\Gamma$ ц), 3.65 – 3.21 (м,  $9\,H$ ,  $4\,CH_{2pip}$ ,  $1\,H_{pyr}$ ), 2.62 (c,  $2\,H$ ,  $CH_{2isoph}$ ), 2.59 – 2.56 (м,  $2\,H$ ,  $CH_{2isoph}$ ), 2.50 (c,  $3\,H$ ,  $CH_{3TATBS}$ ), 2.48 (c,  $3\,H$ ,  $CH_{3TATBS}$ ), 2.14 – 2.07 (м,  $4\,H$ ,  $2\,CH_{2pip}$ ), 1.99 – 1.75 (м,  $4\,H$ ,  $2\,CH_{2pip}$ ), 1.27 (c,  $18\,H$ ,  $1.25\,H$ ), 1.25 (c,  $18\,H$ ,  $1.25\,H$ ), 1.07 (c,  $18\,H$ ,  $1.25\,H$ ),  $1.25\,H$ 0,  $1.25\,H$ 1,  $1.25\,H$ 2,  $1.25\,H$ 3,  $1.25\,H$ 4,  $1.275\,H$ 5, 11.83 (1:1:1:1). MC: Найдено  $1.2\,H$ 4 (м + H) + 1785.7141.  $1.2\,H$ 5,  $1.28\,H$ 6,  $1.2\,H$ 9,  $1.28\,H$ 1,  $1.28\,H$ 1,  $1.28\,H$ 1,  $1.28\,H$ 2,  $1.28\,H$ 3,  $1.28\,H$ 4,  $1.28\,H$ 5,  $1.28\,H$ 5,  $1.28\,H$ 5,  $1.28\,H$ 6,  $1.28\,H$ 7,  $1.28\,H$ 7,  $1.28\,H$ 8,  $1.28\,H$ 9,  $1.28\,H$ 9, 1.2

**Моноэфиры 11а-d (общая методика)** К раствору 0.10 г (0.15 ммоль) соединения **10а** в 6 мл сухого бензола добавляли 0.2-0.3 ммоль соответствующего хлорангидрида , 0.2-0.3 ммоль триэтиламина и 1 мг DMAP. Полученную смесь кипятили до окончания реакции. Растворитель удаляли в вакууме, твердый остаток очищали колоночной хроматографией на SiO<sub>2</sub>, элюент — бензол. Элюент удаляли в вакууме, твердый продукт промывали гексаном или смесью гексан-эфир.

(E)-1-{4-[1-(4-{2-[3-(Дицианометилен)-5,5-диметилциклогекс-1-ен-1-ил]винил}фенил)-3-фенил-4,5-дигидро-1H-пиразол-5-ил]-2,3,5,6-тетрафторфе-

пиперидин с одним бензоилом

**нил}пиперидин-4-илбензоат (11а).** Получен по общей методике из  $0.10\,\Gamma$  ( $0.15\,\mathrm{ммоль}$ ) соединения **10a**,  $0.03\,\mathrm{m}$ л ( $0.23\,\mathrm{ммоль}$ ) хлористого бензоила,  $0.04\,\mathrm{m}$ л ( $0.23\,\mathrm{ммоль}$ ) триэтиламина и 1 мг) DMAP. Время реакции 4 часа. Темно-красный порошок, выход  $0.11\,\Gamma$  ( $92\,\%$ ).  $T_{\mathrm{пл.}}$   $145-147\,^{\circ}\mathrm{C}$ . ЭСП (ацетон)  $\lambda_{\mathrm{max}}$  ( $\lg\varepsilon$ ): 499 нм (4.68). ЯМР <sup>1</sup>Н (ацетон- $d_6$ )  $\delta$ , м.д.:  $8.03\,\mathrm{(д,2\,H_{Ar},\it J=7.6\,\Gamma u)}$ ,  $7.82\,\mathrm{(д,2\,H_{Ar},\it J=7.6\,\Gamma u)}$ ,  $7.67-7.54\,\mathrm{(m,3\,H_{Ph})}$ ,  $7.54-7.36\,\mathrm{(m,5\,H_{Ph})}$ ,  $7.22\,\mathrm{(д,1\,H,CH=,\it J=15.3\,\Gamma u)}$ ,  $7.18-7.04\,\mathrm{(m,3\,H,=CH,2\,H_{Ph})}$ ,  $6.76\,\mathrm{(c,1\,H,=CH_{isoph})}$ ,  $5.94\,\mathrm{(дд,1\,H_{pyr},\it J=13.0,5.6\,\Gamma u)}$ ,  $5.28-5.06\,\mathrm{(m,1\,H,CH_{pip})}$ ,  $4.08\,\mathrm{(дд,1\,H_{pyr},\it J=18.0,13.0\,\Gamma u)}$ ,  $3.65-3.40\,\mathrm{(m,3\,H,1\,H_{pyr},CH_{2pip})}$ ,  $3.28\,\mathrm{(c,2\,H,CH_{2pip})}$ ,  $2.61\,\mathrm{(c,2\,H,CH_{2isoph})}$ ,  $2.56\,\mathrm{(c,2\,H,CH_{2isoph})}$ ,  $1.94-1.75\,\mathrm{(m,4\,H,2\,CH_{2pip})}$ ,  $1.06\,\mathrm{(c,6\,H,2\,CH_{3isoph})}$ . ЯМР <sup>19</sup>F (ацетон- $d_6$ )  $\delta$ , м.д.:  $18.23,12.70\,\mathrm{(1:1)}$ . МС: Найдено [М<sup>+</sup>]: .  $C_{46}H_{39}F_4N_5O_2$ . Рассчитано: М .

написать

(E)-1-{4-[1-(4-{2-[3-(Дицианометилен)-5,5-диметилциклогекс-1-ен-1-ил]винил}фенил)-3-фенил-4,5-дигидро-1H-пиразол-5-ил]-2,3,5,6-тетрафторфенил}пиперидин-4-ил-4-метил-3,5-бис({[2,3,5,6-тетрафтор-4-(трифторметил)фенил]-

пиперидин с одним TAFS R36 **тио**}**метил**)**бензоат (11b).** Получен по общей методике из  $0.10\,\mathrm{r}$  ( $0.15\,\mathrm{mmoлb}$ ) соединения **10a**,  $0.15\,\mathrm{r}$  ( $0.23\,\mathrm{mmoлb}$ ) ТАFS-Cl,  $0.04\,\mathrm{mn}$  ( $0.23\,\mathrm{mmoлb}$ ) триэтиламина и 1 мг DMAP. Время реакции  $2.5\,\mathrm{часа}$ . Темно-красный порошок, выход  $0.19\,\mathrm{r}$  ( $97\,\%$ ).  $T_{\mathrm{пл.}}$   $108-111\,^{\circ}\mathrm{C}$ . ЭСП (ацетон)  $\lambda_{\mathrm{max}}$  ( $\lg\varepsilon$ ): 499 нм (4.61). ЯМР  $^{1}\mathrm{H}$  (ацетон- $_{6}\mathrm{h}$ )  $\delta$ , м.д.: 7.84 (д,  $2\,\mathrm{H}_{\mathrm{Ar}}$ ,  $J=8.8\,\mathrm{Fu}$ ), 7.65 (с,  $2\,\mathrm{H}_{\mathrm{TAFS}}$ ), 7.58 (д,  $2\,\mathrm{H}_{\mathrm{Ar}}$ ,  $J=8.8\,\mathrm{Fu}$ ), 7.50-7.38 (м,  $3\,\mathrm{H}_{\mathrm{Ph}}$ ), 7.34 (с,  $1\,\mathrm{H}_{\mathrm{Ph}}$ ), 7.28-7.04 (м,  $3\,\mathrm{H}$ ,  $1\,\mathrm{H}_{\mathrm{Ph}}$ , CH=CH), 6.77 (с,  $1\,\mathrm{H}$ , =CH<sub>isoph</sub>), 5.95 (дд,  $1\,\mathrm{H}_{\mathrm{pyr}}$ , J=12.9, 5.7  $\Gamma\mathrm{u}$ ),

5.17-5.00 (м, 1 H,  $\mathrm{CH_{pip}}$ ), 4.47 (с, 4 H, 2  $\mathrm{CH_{2TAFS}}$ ), 4.09 (дд, 1  $\mathrm{H_{pyr}}$ , J=17.8, 12.9  $\mathrm{\Gamma u}$ ), 3.64–3.18 (м, 5 H, 1  $\mathrm{H_{pyr}}$ , 2  $\mathrm{CH_{2pip}}$ ), 2.66 (с, 3 H,  $\mathrm{CH_{3TAFS}}$ ), 2.61 (с, 2 H,  $\mathrm{CH_{2isoph}}$ ), 2.56 (с, 2 H,  $\mathrm{CH_{2isoph}}$ ), 1.83 (с, 2 H,  $\mathrm{CH_{2pip}}$ ), 1.30–1.22 (м, 2 H,  $\mathrm{CH_{2pip}}$ ), 1.07 (с, 6 H, 2  $\mathrm{CH_{3isoph}}$ ). ЯМР <sup>19</sup> F (ацетон-d<sub>6</sub>)  $\delta$ , м.д.: 107.51, 32.06, 21.84, 18.23, 12.65 (3:2:2:1:1). МС: Найдено [М + H]<sup>+</sup>: 1308.2568.  $\mathrm{C_{63}H_{43}F_{18}N_5O_2S_2}$ . Рассчитано: [М + H] 1308.2644.

(E)-1-{4-[1-(4-{2-[3-(Дицианометилен)-5,5-диметилциклогекс-1-ен-1-ил]винил}фенил)-3-фенил-4,5-дигидро-1*H*-пиразол-5-ил]-2,3,5,6-тетрафторфенил}пиперидин-4-ил-3,5-бис({[4-(*трет*-бутил)фенил]тио}метил)4-метилбензо-

**ат (11с).** Способ 1. Получен по общей методике из  $0.10\,\Gamma$  ( $0.15\,\text{ммоль}$ ) соединения 10а,  $0.12\,\Gamma$  ( $0.23\,\text{ммоль}$ ) ТАТВЅ-Сl,  $0.06\,\text{мл}$  ( $0.4\,\text{ммоль}$ ) триэтиламина и  $1\,\text{мг}$  DMAР. Время реакции  $3\,$  часа. Темно-красный порошок, выход  $0.10\,\Gamma$  ( $59\,\%$ ).

Способ 2. К раствору  $0.05\,\Gamma$  ( $0.75\,\text{ммоль}$ ) соединения 10a,  $0.04\,\Gamma$  ( $0.75\,\text{ммоль}$ ) ТАТВS – ОН и  $0.03\,\Gamma$  ( $0.11\,\text{ммоль}$ ) трифенилфосфина в 6 мл сухого ТГФ при перемешивании в атмосфере аргона по каплям прибавляли раствор  $0.02\,\text{мл}$  DIAD в 4 мл сухого ТГФ. Реакционную смесь выдерживали при комнатной температуре  $2.5\,$  часа, растворитель удаляли в вакууме. Твердый остаток очищали колоночной хроматографией на  $SiO_2$ , элюент — бензол. Собирали красные фракции, элюент удаляли в вакууме. Темно-красный порошок, выход  $0.06\,\Gamma$  ( $70\,\%$ ).

Способ 3. Раствор  $0.05\,\Gamma$  ( $0.75\,\text{ммоль}$ ) соединения 10a,  $0.04\,\Gamma$  ( $0.75\,\text{ммоль}$ ) ТАТВS – OH,  $0.02\,\Gamma$  ( $0.83\,\text{ммоль}$ ) DCC и 1 мг DMAP в 6 мл сухого бензола выдерживали 5 часов, после кипятили 7 часов. Растворитель удаляли в вакууме, Твердый остаток очищали колоночной хроматографией на  $SiO_2$ , элюент — бензол. Собирали красные фракции, элюент удаляли в вакууме. Темно-красный порошок, выход  $0.02\,\Gamma$  ( $22\,\%$ ).  $T_{пл.}$   $108-110\,^{\circ}$ С. ЭСП (ацетон)  $\lambda_{max}$  ( $1g\,\varepsilon$ ):  $499\,\text{нм}$  (4.67). ЯМР  $^1$ H (ацетон-46)  $\delta$ , м.д.:  $7.82\,$  (д,  $2\,\text{H}_{Ar}$ ,  $J=8.5\,$  Гц),  $7.72\,$  (с,  $2\,\text{H}_{TATBS}$ ),  $7.57\,$  (д,  $2\,\text{H}_{Ar}$ ,  $J=8.5\,$  Гц),  $7.48-7.37\,$  (м,  $3\,\text{H}_{Ph}$ ),  $7.32\,$  (с,  $2\,\text{H}_{Ph}$ ),  $7.30-7.21\,$  (м,  $8\,\text{H}_{TATBS}$ ),  $7.20-7.00\,$  (м,  $2\,\text{H}$ , CH=CH),  $6.75\,$  (с,  $1\,\text{H}$ ,  $=CH_{1soph}$ ),  $5.94\,$  (дд,  $1\,\text{H}_{pyr}$ , J=12.9,  $5.6\,$  Гц),  $5.06\,$  (м,  $1\,\text{H}$ ,  $CH_{pip}$ ),  $4.23\,$  (с,  $4\,\text{H}$ ,  $2\,\text{CH}_{2TATBS}$ ),  $4.07\,$  (дд,  $1\,\text{H}_{pyr}$ ,  $J=17.8, 12.9\,$  Гц),  $3.62-3.38\,$  (м,  $3\,\text{H}$ ,  $1\,\text{H}_{pyr}$ ,  $CH_{2pip}$ ),  $3.34-3.16\,$  (м,  $2\,\text{H}$ ,  $CH_{2pip}$ ),  $2.60\,$  (с,  $2\,\text{H}$ ,  $CH_{2isoph}$ ),  $2.55\,$  (с,  $2\,\text{H}$ ,  $CH_{2isoph}$ ),  $2.47\,$  (с,  $3\,\text{H}$ ,  $CH_{3TATBS}$ ),  $1.90-1.73\,$  (м,  $2\,\text{H}$ ,  $CH_{2pip}$ ),  $1.38-1.18\,$  (м,  $20\,\text{H}$ ,  $2\,\text{tBu}_{TATBS}$ ,  $CH_{2pip}$ ),  $1.05\,$  (с,  $6\,\text{H}$ ,  $2\,\text{CH}_{3isoph}$ ). ЯМР  $^{19}$ Г (ацетон- $46\,$ )  $8\,$ , м.д.:  $18.29\,$ ,  $12.74\,$  (1:1). МС: Найдено  $1.16\,$  (м,  $1.16\,$ ) 1.1

(E)-1-{4-[1-(4-{2-[3-(Дицианометилен)-5,5-диметилциклогекс-1-ен-1-ил]-винил}фенил)-3-фенил-4,5-дигидро-1*H*-пиразол-5-ил]-2,3,5,6-тетрафторфенил}пиперидин-4-ил-3,5-бис({[4-(*трет*-бутил)фенил]тио}метил)-2,4,6-триметилбен-зоат (11d). Способ 1. Получен по общей методике из 0.09 г (0.14 ммоль) соединения 10а,

пиперидин с одним ТАТВЅ R31

пиперидин с одним IDATBS R32 0.11 г (0.21 ммоль) IDATBS-Cl, 0.06 мл (0.4 ммоль) триэтиламина и 1 мг DMAP. Время реакции 12 часов. Темно-красный порошок, выход0.01 г (7.5 %).

Способ 2. Получен по общей методике с заменой растворителя на ацетонитрил из  $0.09\,\Gamma$  ( $0.14\,\text{ммоль}$ ) соединения 10a,  $0.11\,\Gamma$  ( $0.21\,\text{ммоль}$ ) IDATBS—Cl,  $0.06\,\text{мл}$  ( $0.4\,\text{ммоль}$ ) триэтиламина и  $1\,\text{мг}$  DMAP. Время реакции  $36\,$  часов. Темно-красный порошок, выход  $0.01\,\Gamma$  ( $7.5\,\%$ ).

Способ 3. Раствор 0.16 г (0.2 ммоль) соединения 10a, 0.20 г (0.4 ммоль) IDATBS – CI, 0.05 мл (0.4 ммоль) триэтиламина и 1 мг DMAP в 6 мл сухого толуола выдерживали при температуре  $130\,^{\circ}$ С в микроволновом реакторе. Растворитель удаляли в вакууме, твердый остаток очищали колоночной хроматографией на  $SiO_2$ , элюент — бензол. Собирали красные фракции, элюент удаляли в вакууме. Темно-красный порошок, выход 7 мг ( $2.5\,^{\circ}$ ).  $T_{\rm пл.}$   $147-150\,^{\circ}$ С. ЭСП (ацетон)  $\lambda_{\rm max}$  ( $1g\,\varepsilon$ ):  $497\,{\rm нm}$  (4.64). ЯМР  $^1$ Н (ацетон-46)  $\delta$ , м.д.: 7.85-7.75 (м,  $2\,{\rm H}_{\rm Ar}$ ), 7.60-7.51 (м,  $2\,{\rm H}_{\rm Ar}$ ), 7.49-7.38 (м,  $5\,{\rm H}_{\rm Ar}$ ), 7.36-7.30 (м,  $8\,{\rm H}_{\rm IDATBS}$ ), 7.19 (д,  $1\,{\rm H}$ , CH=,  $J=16.2\,\Gamma$ ц), 7.07 (д,  $1\,{\rm H}$ , CH=,  $J=16.2\,\Gamma$ ц), 6.75 (с,  $1\,{\rm H}$ ,  $=CH_{\rm isoph}$ ), 5.93 (дд,  $1\,{\rm H}_{\rm pyr}$ , J=13.0,  $5.8\,\Gamma$ ц), 5.31-5.16 (м,  $1\,{\rm H}$ ,  $CH_{\rm pip}$ ), 4.20 (с,  $4\,{\rm H}$ ,  $2\,CH_{\rm 2IDATBS}$ ), 4.07-3.98 (м,  $1\,{\rm H}_{\rm pyr}$ ), 3.52-3.37 (м,  $3\,{\rm H}$ ,  $1\,{\rm H}_{\rm pyr}$ , 2.40 (с,  $4\,{\rm H}$ ,  $2\,{\rm H}_{\rm 2pip}$ ), 2.66 (с,  $2\,{\rm H}$ , 2.40), 2.40 (с, 2.40), 2.400 (с, 2.40), 2.400 (с, 2.40), 2.400 (с, 2.400), 2.40

## 5 Выводы

В ходе работы были достигнуты следующие результаты:

- 1. Синтезированы донорные блоки для донорно-акцепторных красителей, исходя из декафторзамещенного трифенилпиразолина.
- 2. Получены новые красители конденсацией формильных производных октафтортрифенилпиразолинов с дицианоизофороном.
- 3. Исследованы альтернативные пути модификации синтезированных красителей дендроидными фрагментами на примере реакции бензоилирования, проведена оптимизация условий ацилирования.

# Список литературы

- 1. Формильные производные аминозамещенных полифторфенил-4,5-дигидро-1Н-пиразолов: синтез и использование в качестве донорных блоков в структурах нелинейно-оптических хромофоров / В. Шелковников [и др.] // Журнал органической химии. 2019. Т. 55, № 10. С. 1551—1566.
- 2. Синтез и нелинейно-оптические свойства донорно-акцепторных красителей на основе трифенилпиразолинов в качестве донорного блока и дицианоизофорона в качестве акцептора / В. Шелковников [и др.] // Известия Академии наук. Серия химическая. 2019. Т. 1. С. 92—98.
- 3. *Bureš F.* Fundamental aspects of property tuning in push–pull molecules // RSC Adv. 2014. T. 4, № 102. C. 58826—58851.
- 4. Blue organic light-emitting diodes based on pyrazoline phenyl derivative / P. Stakhira [и др.] // Synthetic Metals. 2012. Т. 162, № 3/4. С. 352—355.
- 5. *Ramkumar V.*, *Kannan P.* Highly fluorescent semiconducting pyrazoline materials for optoelectronics // Optical Materials. 2015. T. 46. C. 605—613.
- 6. *Vandana T.*, *Ramkumar V.*, *Kannan P.* Synthesis and fluorescent properties of poly(arylpyrazoline)'s for organic-electronics // Optical Materials. 2016. T. 58. C. 514—523.
- 7. A Comprehensive Review on Recent Developments in the Field of Biological Applications of Potent Pyrazolines Derived from Chalcone Precursors / V. V. Salian [и др.] // Letters in Drug Design & Discovery. 2018. Т. 15, № 5. С. 516—574.
- 8. 2-Pyrazolines as Biologically Active and Fluorescent Agents, An Overview / P. Singh [и др.] // Anti-Cancer Agents in Medicinal Chemistry. 2018. Т. 18, № 10. С. 1366—1385.
- 9. Pharmacological Activity of 4,5-Dihydropyrazole Derivatives (Review) / D. D. Korablina [и др.] // Pharmaceutical Chemistry Journal. 2016. Т. 50, № 5. С. 281—295.
- 10. *Hassan S*. Synthesis, Antibacterial and Antifungal Activity of Some New Pyrazoline and Pyrazole Derivatives // Molecules. 2013. T. 18, № 3. C. 2683—2711.
- 11. Synthesis and DP-IV inhibition of cyano-pyrazoline derivatives as potent anti-diabetic agents / J. H. Ahn [ $\mu$  др.] // Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters. 2004. T. 14,  $N_{2}$  17. C. 4461—4465.

- 12. Synthesis, characterization and pharmacological properties of some 4-arylhydrazono-2-pyrazoline-5-one derivatives obtained from heterocyclic amines / Ş. Güniz Küçükgüzel [и др.] // European Journal of Medicinal Chemistry. 2000. Т. 35, № 7/8. С. 761—771.
- 13. *Jagadish P. C.*, *Soni N.*, *Verma A.* Design, Synthesis, and In Vitro Antioxidant Activity of 1,3,5-Trisubstituted-2-pyrazolines Derivatives // Journal of Chemistry. 2013. T. 2013. C. 1—6.
- Barsoum F. F., Hosni H. M., Girgis A. S. Novel bis(1-acyl-2-pyrazolines) of potential anti-inflammatory and molluscicidal properties // Bioorganic & Medicinal Chemistry. 2006. T. 14, № 11. C. 3929—3937.
- 15. Automated parallel synthesis of chalcone-based screening libraries / D. G. Powers [и др.] // Tetrahedron. 1998. Т. 54, № 16. С. 4085—4096.
- Chebanov V. A., Desenko S. M., Gurley T. W. Azaheterocycles Based on α,β-Unsaturated Carbonyls. — Springer-Verlag Berlin Heidelberg, 2008.
- 17. Wang Z. Claisen-Schmidt Condensation // Comprehensive Organic Name Reactions and Reagents. Hoboken, NJ, USA: John Wiley & Sons, Inc., 2010. C. 660—664.
- 18. *Nielsen A. T., Houlihan W. J.* The Aldol Condensation // Organic Reactions. Hoboken, NJ, USA: John Wiley & Sons, Inc., 2011. C. 1—438.
- 19. Synthesis and antimicrobial activity of quinoline-based 2-pyrazolines / M. Munawar [и др.] // Chemical Papers. 2008. Т. 62, № 3. С. 288—293.
- 20. Development of potential selective and reversible pyrazoline based MAO-B inhibitors as MAO-B PET tracer precursors and reference substances for the early detection of Alzheimer's disease / C. Neudorfer [и др.] // Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters. 2014. Т. 24, № 18. С. 4490—4495.
- 21. Solution-Phase Parallel Synthesis of a Library of  $\Delta$  2 -Pyrazolines / S. Manyem [и др.] // Journal of Combinatorial Chemistry. 2007. Т. 9, № 1. С. 20—28.
- 22. *Patel V. M.*, *Desai K. R.* Eco-friendly synthesis of pyrazoline derivatives over potassium carbonate // Arkivoc. 2004. T. 2004, № 1. C. 123.
- 23. Structure-guided discovery of 1,3,5-triazine–pyrazole conjugates as antibacterial and antibiofilm agent against pathogens causing human diseases with favorable metabolic fate / B. Singh [и др.] // Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters. 2014. Т. 24, № 15. С. 3321—3325.
- 24. *Farooq S.*, *Ngaini Z.* One-Pot and Two-Pot Synthesis of Chalcone Based Mono and Bis-Pyrazolines // Tetrahedron Letters. 2020. T. 61, № 4. C. 151416.

- 25. Rahmatzadeh S. S., Karami B., Khodabakhshi S. A Modified and Practical Synthetic Route to Indazoles and Pyrazoles Using Tungstate Sulfuric Acid // Journal of the Chinese Chemical Society. 2015. T. 62, № 1. C. 17—20.
- 26. Daneshfar Z., Rostami A. Cellulose sulfonic acid as a green, efficient, and reusable catalyst for Nazarov cyclization of unactivated dienones and pyrazoline synthesis // RSC Advances. 2015. T. 5, № 127. C. 104695—104707.
- 27. *Marković V., Joksović M. D.* "On water" synthesis of N-unsubstituted pyrazoles: semicarbazide hydrochloride as an alternative to hydrazine for preparation of pyrazole-3-carboxylate derivatives and 3,5-disubstituted pyrazoles // Green Chemistry. 2015. T. 17, № 2. C. 842—847.
- 28. An atom efficient, green synthesis of 2-pyrazoline derivatives under solvent-free conditions using grinding technique / S. B. Zangade [и др.] // Green Chemistry Letters and Reviews. 2013. Т. 6, № 2. С. 123—127.
- 29. Synthesis, characterization and pharmacological study of 4,5-dihydropyrazolines carrying pyrimidine moiety / A. Adhikari [и др.] // European Journal of Medicinal Chemistry. 2012. T. 55. C. 467—474.
- 30. Green synthesis and anti-infective activities of fluorinated pyrazoline derivatives / S. N. Shelke [и др.] // Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters. 2012. Т. 22, № 17. С. 5727—5730.
- 31. Взаимодействие полифторхалконов с гидразингидратом и фенилгидразином / К. Шмуйлович [и др.] // Известия Академии наук. Серия химическая. 2010. Т. 5, № 7. С. 1378—1382.
- 32. *Patil N. T., Singh V.* Synthesis of 1,3,5-trisubstituted pyrazolines via Zn(ii)-catalyzed double hydroamination of enynes with aryl hydrazines // Chemical Communications. 2011. T. 47, № 39. C. 11116.
- 33. *Müller T. J. J., Ansorge M., Aktah D.* An Unexpected Coupling Isomerization Sequence as an Entry to Novel Three-Component-Pyrazoline Syntheses // Angewandte Chemie International Edition. 2000. T. 39, № 7. C. 1253—1256.
- 34. A novel methodology for synthesis of dihydropyrazole derivatives as potential anticancer agents / X. Wang [и др.] // Org. Biomol. Chem. 2014. Т. 12, № 13. С. 2028—2032.
- 35. Reactivity of Mitsunobu reagent toward carbonyl compounds / R. D. Otte [и др.] // Organic Letters. 2005. Т. 7, № 3. С. 495—498.

- 36. Chemo- and Diastereoselective Construction of Indenopyrazolines via a Cascade aza-Michael/Aldol Annulation of Huisgen Zwitterions with 2-Arylideneindane-1,3-diones / Y. Li [и др.] // Advanced Synthesis & Catalysis. 2017. Т. 359, № 23. С. 4158—4164.
- 37. A Novel Reaction of the "Huisgen Zwitterion" with Chalcones and Dienones: An Efficient Strategy for the Synthesis of Pyrazoline and Pyrazolopyridazine Derivatives / V. Nair [и др.] // Angewandte Chemie International Edition. 2007. Т. 46, № 12. С. 2070—2073.
- 38. Zhang J.-F., Pan H., Liu T. Facile strategy for the preparation of pyrazoline derivatives through phosphine-promoted [2 + 3] cycloaddition of dialkyl azodicarboxylates with  $\beta$ ,  $\gamma$  unsaturated  $\alpha$  -keto esters // Synthetic Communications. 2018. T. 48, No 9. C. 1085—1091.
- 39. Triphenylphosphine-mediated reaction of dialkyl azodicarboxylate with activated alkenes leading to pyrazolines / S. Yamazaki [и др.] // RSC Advances. 2012. Т. 2, № 21. С. 8095—8103.
- 40. *Cui S. L.*, *Wang J.*, *Wang Y. G.* Facile access to pyrazolines via domino reaction of the Huisgen zwitterions with aziridines // Organic Letters. 2008. T. 10, № 1. C. 13—16.
- 41. Metal-catalyzed [3+2] cycloadditions of azomethine imines / U. Grošelj [и др.] // Chemistry of Heterocyclic Compounds. 2018. Т. 54, № 3. С. 214—240.
- 42. *Hashimoto T., Takiguchi Y., Maruoka K.* Catalytic Asymmetric Three-Component 1,3-Dipolar Cycloaddition of Aldehydes, Hydrazides, and Alkynes // Journal of the American Chemical Society. 2013. T. 135, № 31. C. 11473—11476.
- 43. *Guo Q.*, *Lu Z.* Recent Advances in Nitrogen–Nitrogen Bond Formation // Synthesis. 2017. T. 49, № 17. C. 3835—3847.
- 44. *Hassner A.*, *Michelson M. J.* The Formation of the N—N Bond in Pyrazolines // The Journal of Organic Chemistry. 1962. T. 27, № 1. C. 298—301.
- 45. Wu Q., Zhang Y., Cui S. Divergent syntheses of 2-aminonicotinonitriles and pyrazolines by copper-catalyzed cyclization of oxime ester // Organic Letters. 2014. T. 16, № 5. C. 1350—1353.
- 46. *Pangerl M.*, *Hughes C. C.*, *Trauner D.* Total synthesis of newbouldine via reductive N-N bond formation // Tetrahedron. 2010. T. 66, № 33. C. 6626—6631.
- 47. *Hughes C. C.*, *Trauner D*. The Total Synthesis of (–)-Amathaspiramide F // Angewandte Chemie International Edition. 2002. T. 41, № 23. C. 4556—4559.
- 48. *Baldwin J. E.*, *Pitlik J.* 1,3-Dipolar cycloadditions of 3-methylenecephams with diazoalkanes // Tetrahedron Letters. 1990. T. 31, № 17. C. 2483—2486.

- 49. *Mish M. R.*, *Guerra F. M.*, *Carreira E. M.* Asymmetric dipolar cycloadditions of Me3SiCHN2. Synthesis of a novel class of amino acids: Azaprolines // Journal of the American Chemical Society. 1997. T. 119, № 35. C. 8379—8380.
- 50. 1,3-Dipolar cycloadditions of trimethylsilyldiazomethane revisited: Steric demand of the dipolarophile and the influence on product distribution / D. Simovic [и др.] // Journal of Organic Chemistry. 2007. Т. 72, № 2. С. 650—653.
- 51. Facile synthesis of novel tetrasubstituted 1-pyrazolines from Baylis—Hillman adducts and acyl diazomethanes / H. Sun [и др.] // Tetrahedron Letters. 2013. Т. 54, № 29. С. 3846—3850.
- 52. *Misani F.*, *Speers L.*, *Lyon A. M.* Synthetic Studies in the Field of Fluorinated Cyclopropanes //
  Journal of the American Chemical Society. 1956. T. 78, № 12. C. 2801—2804.
- 53. *Takamizawa A.*, *Hayashi S.* Syntheses of Pyrazole Derivatives // YAKUGAKU ZASSHI. 1963. T. 83, № 4. C. 373—377.
- 54. *Takamizawa A.*, *Hayashi S.*, *Sato H.* Syntheses of Pyrazole Derivatives. VIII // YAKUGAKU ZASSHI. 1965. T. 85, № 2. C. 158—165.
- 55. Armstrong S. E., Tipping A. E. Novel 1:1 adducts from the reaction of hexafluoroacetone azine with various olefins and 1,3-dienes; Diels-Alder adducts as intermediates in the formation of criss-cross 2:1 adducts // Journal of Fluorine Chemistry. 1973. T. 3, № 1. C. 119—121.
- 56. Synthesis of 1H-3-pyrazolines / K. Burger [и др.] // Tetrahedron. 1979. Т. 35, № 3. С. 389—395.
- 57. Pyrazoles, Pyrazolines, Pyrazolidines, Indazoles and Condensed Rings / R. H. Wiley [и др.] // Chemistry of Heterocyclic Compounds. T. 22. Hoboken: John Wiley & Sons, Inc., 1967.
- 58. *Zolfigol M. A.*, *Azarifar D.*, *Maleki B.* Trichloroisocyanuric acid as a novel oxidizing agent for the oxidation of 1,3,5-trisubstituted pyrazolines under both heterogeneous and solvent free conditions // Tetrahedron Letters. 2004. T. 45, № 10. C. 2181—2183.
- 59. Dodwadmath R. P., Wheeler T. S. Studies in the chemistry of chalcones and Chalcone-Oxides // Proceedings of the Indian Academy of Sciences Section A. 1935. T. 2, № 5. C. 438—451.
- 60. Gladstone W. A., Norman R. O. Reactions of lead tetra-acetate. Part VII. Some reactions leading to pyrazoles // Journal of the Chemical Society C: Organic. 1966. № 1536. C. 1536—1540.
- 61. *Auwers K. V.*, *Heimke P.* Über Pyrazoline // Justus Liebig's Annalen der Chemie. 1927. T. 458, № 1. C. 186—220.

- 62. Hypervalent Iodine Oxidation of 1, 3, 5-Trisubstituted Pyrazolines: A Facile Synthesis of 1,3,5-Trisubstituted Pyrazoles / S. P. Singh [и др.] // Synthetic Communications. 1997. Т. 27, № 15. С. 2683—2689.
- 63. Walker D., Hiebert J. D. 2,3-Dichloro-5,6-dicyanobenzoquinone and Its Reactions // Chemical Reviews. 1967. T. 67, № 2. C. 153—195.
- 64. *Nakamichi N., Kawashita Y., Hayashi M.* Oxidative Aromatization of 1,3,5-Trisubstituted Pyrazolines and Hantzsch 1,4-Dihydropyridines by Pd/C in Acetic Acid // Organic Letters. 2002. T. 4, № 22. C. 3955—3957.
- 65. *Kojima M.*, *Kanai M.* Tris(pentafluorophenyl)borane-Catalyzed Acceptorless Dehydrogenation of N-Heterocycles // Angewandte Chemie International Edition. 2016. T. 55, № 40. C. 12224—12227.
- 66. *Shah J. N.*, *Shah C. K.* Oxidative dehydrogenation of pyrazolines with cobalt(II) and oxygen //
  The Journal of Organic Chemistry. 1978. T. 43, № 6. C. 1266—1267.
- 67. Visible light mediated metal-free oxidative aromatization of 1,3,5-trisubstituted pyrazolines / S. B. Annes [и др.] // Tetrahedron Letters. 2019. Т. 60, № 34. С. 150932.
- 68. *Traven V. F.*, *Dolotov S. M.*, *Ivanov I. V.* Activation of fluorescence of lactone forms of rhodamine dyes by photodehydrogenation of aryl(hetaryl)pyrazolines // Russian Chemical Bulletin. 2016. T. 65, № 3. C. 735—740.
- 69. *Jakob F.*, *Herdtweck E.*, *Bach T.* Synthesis and Properties of Chiral Pyrazolidines Derived from (+)-Pulegone // Chemistry A European Journal. 2010. T. 16, № 25. C. 7537—7546.
- 70. A convenient synthesis of substituted pyrazolidines and azaproline derivatives through highly regio- and diastereoselective reduction of 2-pyrazolines / J. M. De Los Santos [и др.] // Journal of Organic Chemistry. 2008. T. 73, № 2. C. 550—557.
- 71. *Mish M. R.*, *Guerra F. M.*, *Carreira E. M.* Asymmetric Dipolar Cycloadditions of Me 3 SiCHN 2. Synthesis of a Novel Class of Amino Acids: Azaprolines // Journal of the American Chemical Society. 1997. T. 119, № 35. C. 8379—8380.
- 72. Carter H. E., Abeele F. R. V., Rothrock J. W. A general method for the synthesis of  $\alpha, \gamma$ -diamino acids // Journal of Biological Chemistry. 1949. T. 178. C. 325—334.
- 73. Синтез несимметричных тиофлавилиевых красителей на основе производный юлолидина и полифторированных трифенилпиразолинов / И. Каргаполова [и др.] // Журнал органической химии. 2016. Т. 52. С. 10—14.