



UDC 547.783.9

## INTERACTION OF ARYLGLYOXALS WITH THIOUREAS

Andrey A. Anishchenko,<sup>1,\*</sup> Victor V. Shtamburg,<sup>3</sup> Vitaliy V. Volosyuk,<sup>1</sup> Alexandre V. Mazepa<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Oles Honchar Dnipropetrovsk National University, 72, Gagarin Ave., Dnipropetrovsk, 49010, Ukraine

<sup>2</sup>A.V. Bogatsky Physico-Chemical Institute of the National academy of sciences of Ukraine, 86, Lustdorf rd., Odesa, 65080, Ukraine

<sup>3</sup>National Technical University «Kharkiv Polytechnic Institute», 21, Frunze str., Kharkiv, 61002, Ukraine

Received 20 November 2013; revised 29 November 2013; accepted 12 December 2013

### Abstract

Literature data about the reaction of arylglyoxals with thiourea has been discussed. It has been shown that no systematic studies in this issue had ever been carried out, furthermore some data is contradictory. The reaction of arylglyoxals with thiourea is reported to be a stepwise process that depends on at least two factors: temperature and solvent. Also the nature of glyoxal may have crucial influence on the structure of products. The convincing evidence of formation three different kinds of heterocyclic systems upon reaction of *p*-substituted phenylglyoxals with *N*-methyl- and *N*-phenylthiourea have been shown.

**Keywords:** 2-thiohydantoin, arylglyoxals, thiazolidinone.

## ВЗАЄМОДІЯ АРИЛГЛЮКСАЛІВ ІЗ ТІОСЕЧОВИНАМИ

Андрій О. Аніщенко,<sup>1,\*</sup> Віктор В. Штамбург,<sup>3</sup> Віталій В. Волосюк,<sup>1</sup> Олександр В. Мазепа<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Дніпропетровський національний університет імені Олеся Гончара,

просп. Гагаріна, 72, Дніпропетровськ, 49010, Україна

<sup>2</sup>Фізико-хімічний інститут імені О. В. Богатського НАН України, Люстдорфська дорога, 86, Одеса, 65080, Україна

<sup>3</sup>Національний технічний університет «Харківський політехнічний інститут», вул. Фрунзе, 21, Харків, 61002, Україна

### Annotation

Проаналізовано наукові публікації щодо реакцій арилглюксалів із тіосечовинами. Показано, що розглядуване питання досліджено фрагментарно, а деякі дані суперечливі. Продемонстровано, що взаємодія арилглюксалів із тіосечовинами є поетапний процес, який залежить, щонайменше, від двох факторів: температурного режиму та розчинника. Доведено також, що на будову продуктів вирішальний вплив може мати природа арилглюксалю. Наведено переконливі дані щодо утворення трьох різних типів гетероциклічних систем, отриманих у результаті взаємодії арилглюксалів, що мають різний замісник у пара-положенні ароматичного кільця з *N*-феніл- та *N*-метилтіосечовою.

**Ключові слова:** 2-тиогідантойн, арилглюксали, тіазолідинон.

## ВЗАЙМОДЕЙСТВИЕ АРИЛГЛИОКСАЛЕЙ С ТИОМОЧЕВИНАМИ

Андрей А. Анищенко,<sup>1,\*</sup> Виктор В. Штамбург,<sup>3</sup> Виталий В. Волосюк,<sup>1</sup> Александр В. Мазепа<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Днепропетровский национальный университет имени Олеся Гончара,

просп. Гагарина, 72, Днепропетровск, 49010, Украина

<sup>2</sup>Физико-химический институт имени А. В. Богатского НАН Украины,

Люстдорфская дорога, 86, Одесса, 65080, Украина

<sup>3</sup>Национальный технический университет «Харьковский политехнический институт»,

ул. Фрунзе, 21, Харьков, 61002, Украина

### Аннотация

Проанализированы научные публикации, касающиеся реакций арилглиоксалей с тиомочевинами. Показано, что рассматриваемый вопрос исследован фрагментарно, а некоторые данные противоречивы. Продемонстрировано, что взаимодействие арилглиоксалей с тиомочевинами является многостадийным процессом, который зависит, как минимум, от двух факторов: температурного режима и растворителя. Доказано также, что на строение продуктов решающее значение может оказывать природа арилглиоксала. Приведены убедительные данные об образовании трех различных типов гетероциклических систем, получаемых при взаимодействии арилглиоксалей, имеющих различный заместитель в пара-положении ароматического кольца с *N*-фенил- и *N*-метилтиомочевиной.

**Ключевые слова:** 2-тиогидантон, арилглиоксали, тиазолидинон.

\*Corresponding author: tel. +380567768223; fax: +380563749841; e-mail address: Koloxai@gmail.com

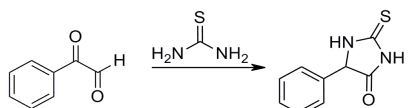
© 2014 Oles Honchar Dnipropetrovsk National University

doi: 10.15421/081411

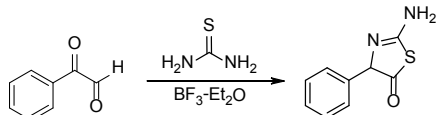
## Введение

Взаимодействие арилглиоксалей с тиомочевинами на данный момент изучено не полностью. В различных источниках встречаются описания разных по строению продуктов. Необходимо отметить, что столь простая на первый взгляд реакция стала изучаться лишь в последние годы. В научной литературе совершенно отсутствуют сведения о влиянии заместителей в арильном фрагменте на направление реакции, также нет данных о влиянии природы мочевины. Можно предположить, что реакция глиоксалей с тиомочевинами является процессом, направление которого зависит от разных факторов.

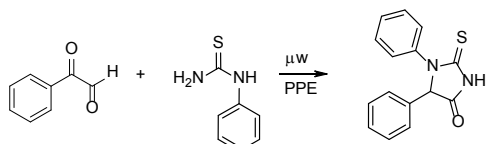
Так, в работе [1] упоминается образование тиогидантоинов при взаимодействии метил- и фенилглиоксала с тиомочевиной:



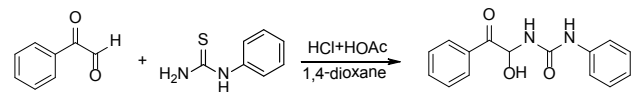
В работе [2] показано, что реакция фенилглиоксала с тиомочевиной в присутствии  $\text{BF}_3 \cdot \text{Et}_2\text{O}$  приводит к образованию тиозолин-5-она:



Образование тиогидантоинов под действием микроволнового излучения и в условиях катализа реакции полифосфорным эфиром (PPE) описано в работе [3]:



Наконец, в работе [4] показано образование ациклических продуктов полуаминального типа в реакции фенилглиоксала с пиридилтиомочевиной:

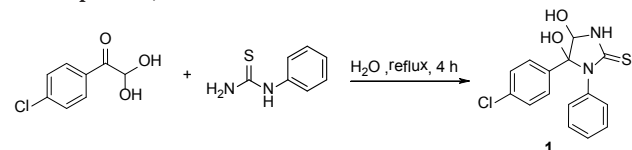


Столь различные трактовки реакции арилглиоксалей с тиомочевинами можно объяснить тем, что эта реакция является чувствительной к влиянию различных факторов: как к природе реагента и субстрата, так и к условиям проведения реакции.

## Результаты и их обсуждение

Ранее было показано, что взаимодействие п-хлорфенилглиоксальгидрата с фенилтиомочевиной при кипячении в воде не приводит

к образованию соответствующего тиогидантоина, а единственным продуктом реакции, по крайней мере в данных условиях, является 5-(4-хлорофенил)-4,5-дигидрокси-1-фенил-2-имиазолидинтион (1) [5]. Очевидно, что образование имидазолидинтионов предшествует образованию тиогидантоинов, но в данном случае имеются факторы, стабилизирующие именно структуру имидазолидинтиона, который с высоким выходом образуется в этой реакции.



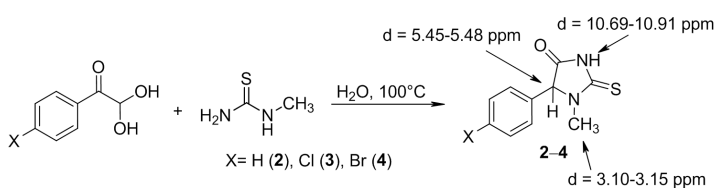
Реакция гидратов арилглиоксалей с соответствующими нуклеофильными субстратами в воде, по нашему мнению, является весьма перспективным и простым методом, который позволяет с высокими выходами синтезировать различные продукты конденсации, которые, как правило, получают из соответствующих глиоксалей, часто с использованием различных катализаторов.

С помощью данного подхода нами был получен ряд продуктов конденсации N-метилтиомочевины с различными гидратами глиоксалей (схема 1).

Эти продукты имеют структуру тиогидантоинов (2-4). Приведенная структура хорошо согласуется со спектральными данными, наиболее характерными являются сигнал NH-протона и сигналы «бензильного» протона. При проведении реакции в воде при температуре 100°C тиогидантоины (2-4) образуются с высоким выходом.

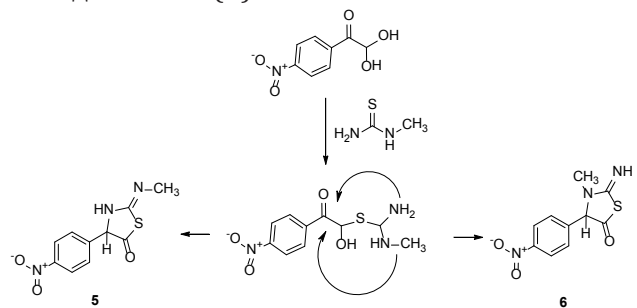
При взаимодействии п-нитрофенил-глиоксальгидрата с N-метилтиомочевиной в тех же условиях нами выделен продукт, свойства которого противоречат структуре тиогидантоина. В ПМР-спектре продукта отсутствует сигнал бензильного протона, наиболее слабопольный сигнал смешен в слабое поле по сравнению с сигналами тиогидантоинов (2-4) более чем на 0.8 м.д. Опираясь исключительно на данные ПМР-спектроскопии, невозможно установить структуру продукта этой реакции.

Очевидно, что N-метилтиомочевина не может рассматриваться исключительно как N-нуклеофил – наличие атома серы должно придавать ей свойства S-нуклеофила. Для описания полученного продукта нами были привлечены данные масс-спектрометрии.

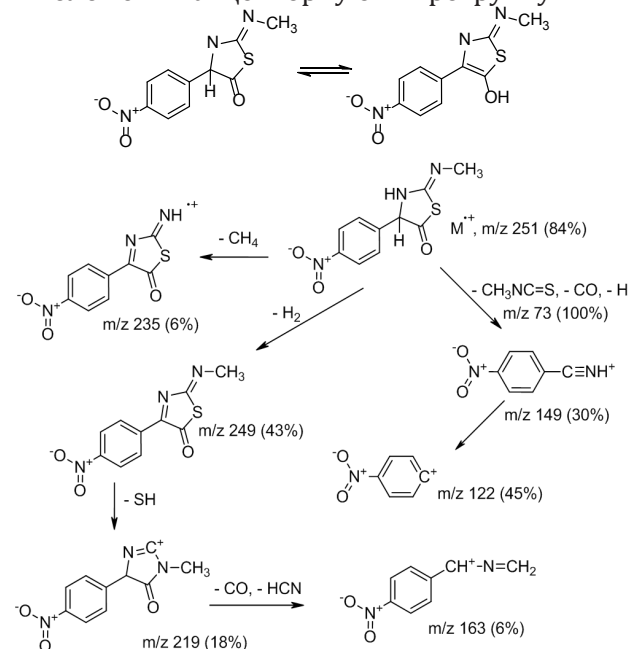


**Scheme 1. Formation of 2-thiohydantoins (2-4)**  
**Схема 1. Образование 2-тиогидантоинов (2-4)**

При взаимодействии п-нитрофенил-глиоксалльгидрата с N-метилтиомочевиной по атому серы возможно образование двух изомерных продуктов: 4-(4-нитрофенил)-2-(метилимино)-1,3-тиозолидин-5-она (5) либо 4-(4-нитрофенил)-2-имино-3-метил-1,3-тиозолидин-5-она (6):



Образование продуктов (5) и (6) подтверждается данными масс-спектрометрии (схемы 2, 3), отсутствие же сигнала «бензильного» протона в ПМР-спектре можно объяснить наличием таутомерного равновесия, которое сильно смешено в сторону енольной структуры, которая стабилизируется сопряжением с ароматическим кольцом, имеющим в π-положении акцепторную нитрогруппу:



**Scheme 2. Anticipated degradation path of compounds (5)**  
**Схема 2. Предполагаемая схема распада соединения (5)**

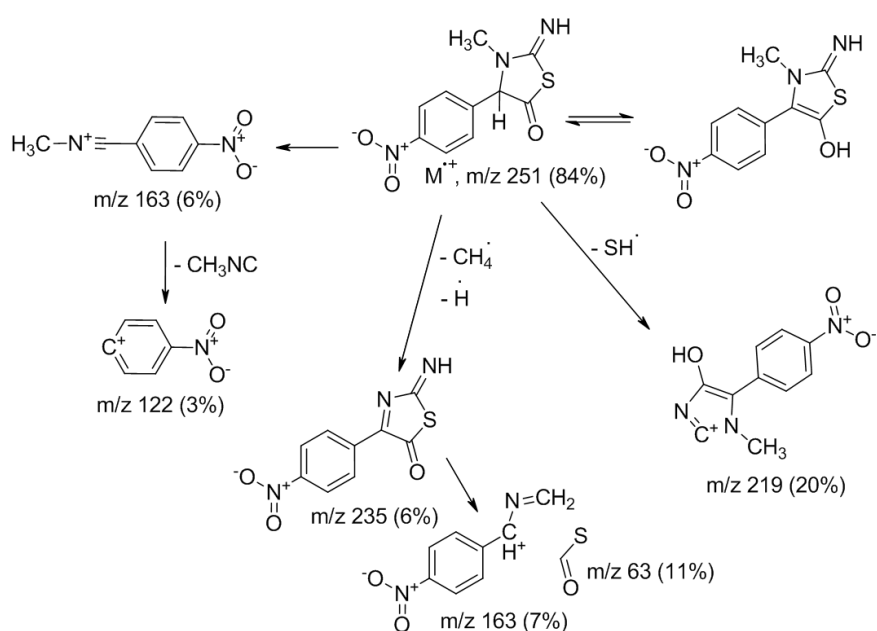
На основании данных масс-спектрометрии полученному продукту можно приписать структуру (5) либо (6). По нашему мнению, наиболее вероятной является структура 4-(4-нитрофенил)-2-(метилимино)-1,3-тиозолидин-5-она (5). Образование (5) происходит вследствие атаки наиболее стерически доступного атома азота аминогруппы на атом углерода кетогруппы в ациклическом продукте. Кроме того, весомым аргументом в пользу структуры продукта (5) можно считать то, что в схеме его масс-распада интенсивности образовавшихся частиц достаточно высоки, практически все пики в масс-спектре удается идентифицировать. Структура продукта (5) уверено объясняет образование 100% пика метилизоцианата.

### Экспериментальная часть

Спектры ЯМР <sup>1</sup>H измеряли на спектрометре Varian VXR-300 с рабочей частотой генератора 300 МГц для растворов соединений в дейтеродиметилсульфоксида или дейтерохлороформе, с использованием TMC в качестве внутреннего стандарта. Масс-спектры регистрировали на масс-спектрометре VG-70EQ 770 в режиме FAB (Fast Atom Bombardment) и в режиме ЭИ (электронной ионизации).

Общая методика взаимодействия арилглиоксалей с тиомочевинами. В стеклянную ампулу объемом 15 мл поместили 3 ммоль арилглиоксала и 3.1 ммоль замещенной тиомочевины. Прибавили 10 мл дистиллированной воды и запаяли. Затем нагрели на кипящей водяной бане до визуального окончания реакции (выпадения осадка, прозрачности раствора) – обычно 1–4 ч. Ампулу вскрыли, осадок отфильтровали, промыли и высушили.

**5-(4-хлорфенил)-4,5-дигидрокси-1-фенил-2-имидазолидинион (1).** Выход: 87%; белый кристаллический порошок; т. пл. 162–164°C. Спектр ЯМР <sup>1</sup>H (400 МГц, CDCl<sub>3</sub>): 1.65 (2H, CH); 4.85 с (1H, NH); 7.12 уш. с (1H, COH); 7.23–7.55 сл. м (5H, Ph + 4H, π-ClPh); 7.33 д (2H, Нπ-ClPh-2,6, J = 8.0 Гц); 7.41д (2H, Нπ-ClPh-3,5, J = 8.0 Гц). MC (FAB, m/z [I<sub>отн.</sub>, %]): 321 [M+H]<sup>+</sup> (100).



**Scheme 3. Anticipated degradation path of compound (6)**  
**Схема 3. Предполагаемая схема распада соединения (6)**

**1-метил-5-(4-хлорфенил)-2-тиоксо-4-и-мидозолидинон (3).** Выход: 90%; светло-желтые иглообразные кристаллы; т. пл. 167–169°C. Спектр ЯМР  $^1\text{H}$  (300 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>): 3.10 с (3Н, CH<sub>3</sub>); 5.47 с (1Н, CH-Ar); 7.33 д (2Н, π-ClPh-2,6,  $J = 9.0$  Гц); 7.49 д (2Н, π-ClPh-3,5,  $J = 9.0$  Гц); 10.73 с (1Н, NH). МС (EI, m/z (I<sub>отн.</sub>, %)): 240 M<sup>+</sup> (100).

**1-метил-5-(4-бромофенил)-2-тиоксо-4-и-мидозолидинон (4).** Выход: 88%; светло-желтые иглообразные кристаллы; т. пл. 178–180°C. ЯМР  $^1\text{H}$  (300 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>): 3.10 с (3Н, CH<sub>3</sub>); 5.47 с (1Н, CH-Ar); 7.26 д (2Н, π-BrPh-2,6,  $J = 8.1$  Гц); 7.64 д (2Н, π-BrPh-3,5,  $J = 8.1$  Гц); 10.80 с (1Н, NH). МС (EI, m/z (I<sub>отн.</sub>, %)): 286 M<sup>+</sup> (100).

Продукт взаимодействия гидрата **п-нитрофенилглиоксалия с N-метилтиомочевиной (5).** Выход: 74%; желтый порошок; т. пл. 275°C с разл. ЯМР  $^1\text{H}$  (300 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>): 3.06 с (3Н, CH<sub>3</sub>); 7.64 д (2Н, π-NO<sub>2</sub>Ph-2,6,  $J = 8.7$  Гц); 7.64 д (2Н, π-NO<sub>2</sub>Ph-3,5,  $J = 8.7$  Гц); 11.73 с (1Н, NH). МС (EI, m/z (I<sub>отн.</sub>, %)): 251 M<sup>+</sup> (81), 235 (6), 219 (18), 194 (7), 163(6), 149 (30), 119 (25), 104 (15), 73 (100), 46 (17).

#### Библиографические ссылки

1. Schubert M. P. Compounds of thiol acids with aldehydes / M. P. Schubert // J. Biol. Chem. – 1935. – Vol. 111. – P. 671–678.
2. McKay W. R. Removal of toluene-p-sulphonyl groups from sulphonamides. Part 5. Reactions of phenylglyoxal imines and some tosylimines / W. R. McKay, G. R. Proctor // J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1. – 1981. – P. 2443–2450.
3. Microwave Assisted Synthesis of 1,5-Disubstituted Hydantoins and Thiohydantoins in Solvent-Free Conditions / S. Paul, M. Gupta, R. Gupta et al. // Synthesis. – 2002. – P. 75–78.
4. Ettari R. Synthesis and anti-HIV activity evaluation of new phenyl ethyl thiourea (PET) derivatives / R. Ettari, A. Pinto, N. Micale // ARCIVOC. – 2009. – P. 227–234.
5. Конденсация п-хлорфенилглиоксальгидрата с N-фенилтиомочевиной / А. А. Анищенко, В. Г. Штамбург, В. В. Волосюк и др. // Бічн. Дніпропетр. ун-ту. Сер. Хімія. – 2012. – Т. 20, вип. 18. – С. 110–112.

#### References

1. Schubert, M. P. Combination of thiol acids with methylglyoxal. J. Biol. Chem., 1935, Vol. 111, p. 671–678.
2. McKay, W. R., Proctor, G. R. Removal of toluene-p-sulphonyl groups from sulphonamides. Part 5. Reactions of phenylglyoxal imines and some tosylimines. J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 1981, p. 2443–2450.
3. Paul, S., Gupta, M., Gupta, R., Loupy, A. Microwave Assisted Synthesis of 1,5-Disubstituted Hydantoins and Thiohydantoins in Solvent-Free Conditions. Synthesis, 2002, p. 75–78.
4. Ettari, R., Pinto, A., Micale, N. Synthesis and anti-HIV activity evaluation of new phenyl ethyl thiourea (PET) derivatives. ARCIVOC, 2009, p. 227–234.
5. Anishchenko, A. A., Shtamburg, V. G., Volosyuk, V. V., Olefir, D. A., Mazepa, A. V. Condensation of p-chlorophenylglyoxal with phenylthiourea. Visn. Dniproprovets'kogo universitetu. Khim., 2012, vol. 20, no. 18, p. 110–112. [in Russian]