

**О. В. Павлюк, В. М. Головатюк, Ю. В. Безуглий,  
В. І. Кашковський**

## Синтез нових сульфоніламідних похідних ізооксазолу реакцією метатезису із закриттям циклу

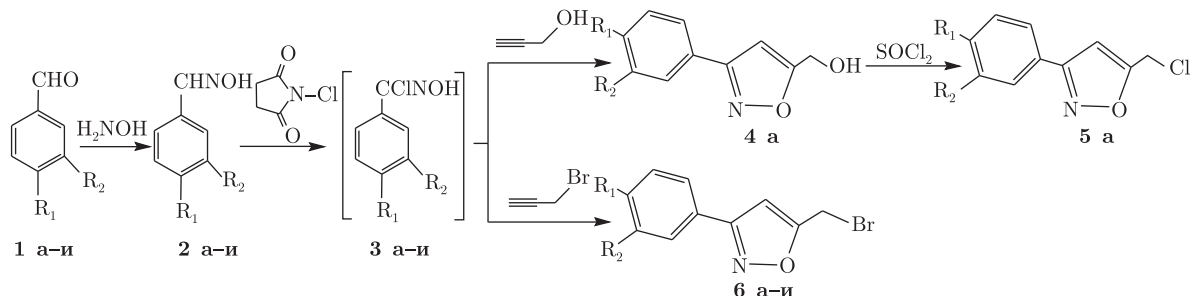
(Представлено академіком НАН України В. П. Кухарем)

Синтезовано низку нових діаліксульфоніламідів ізооксазольного ряду. Вперше за допомогою рутенійкарбенового каталізатора проведено реакції метатезису із закриттям циклу діаліксульфоніламідних похідних низки заміщених ізооксазолів. Показано перспективність застосування цієї реакції для отримання нових піролінівмісних сульфоніламідних похідних ізооксазолу.

Похідні ізооксазолу останнім часом привертають значну увагу науковців та знаходять все більш широке застосування як об'єкти для фармакологічних досліджень завдяки своїй різноманітній біологічній активності. Серед сполук цього класу знайдено речовини з антиоксидантною [1], протизапальною й знеболюючою [2], антимікробною [3], антигіпертензивною [4] та антираковою [5] активностями. Низку похідних ізооксазолу використовують як антибіотики [6], антиревматики [7] та протизапальні засоби [8]. Є відомості про досить високу антиретровірусну активність деяких сульфоніламідних похідних ізооксазолу [9], що важливо при лікуванні захворювання на ВІЛ. Це зумовлює підвищену зацікавленість дослідників у пошуку та розробці нових методів отримання різноманітних ізооксазоловмісних сполук.

З цієї точки зору дуже перспективним способом отримання циклоалкенілвмісних і, зокрема, циклоалкеніламідних похідних є реакція метатезису із закриттям циклу. Оскільки дотепер у науковій літературі відсутні відомості про реакції такого типу серед похідних ізооксазолу, нам вважалось цікавим та перспективним дослідити можливості отримання нових циклоалкеніламідосульфонільних похідних ізооксазолу реакціями метатезису із закриттям циклу.

З цією метою з низки ароматичних альдегідів **1 а–и** за схемою, наведеною нижче, синтезовано відповідні оксими **2 а–и**, які в подальшому перетворено в галогенопохідні ізооксазолів **5 а**, **6 а–и**:



**a:**  $R_1 = R_2 = H$ ; **б:**  $R_1 = CH_3$ ,  $R_2 = H$ ; **в:**  $R_1 = OC_2H_5$ ,  $R_2 = H$ ; **г:**  $R_1 = OC_3H_7$ ,  $R_2 = H$ ;

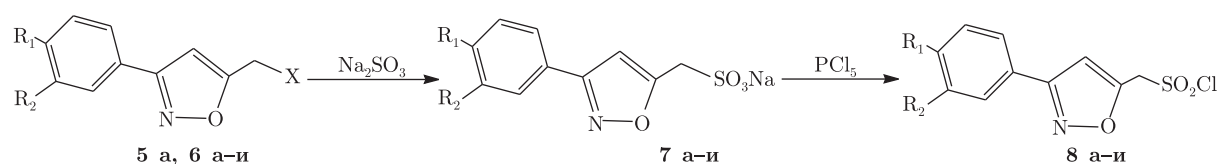
**д:**  $R_1 = OC_4H_9$ ,  $R_2 = H$ ; **е:**  $R_1 = OCH_2C_6H_5$ ,  $R_2 = H$ ; **ж:**  $R_1 = OCH_3$ ,  $R_2 = OCH_3$ ;

**ж:**  $R_1 = OC_2H_5$ ,  $R_2 = OCH_3$ ; **з:**  $R_1 = OC_4H_9$ ,  $R_2 = OCH_3$ ; **и:**  $R_1 = OCH_2C_6H_5$ ,  $R_2 = OCH_3$ .

© О. В. Павлюк, В. М. Головатюк, Ю. В. Безуглий, В. І. Кашковський, 2015

Оксими **2 а–и**, які синтезовано взаємодією альдегідів **1 а–и** з гідроксиламіном у водно-спиртовому розчині, хлоруванням хлоросукцинімідом у розчині диметилформаміду (ДМФА) при температурі 18–20 °C впродовж 2 год були перетворені в хлорооксими **3 а–и**, які без виділення із реакційної суміші конденсацією Квіліко переведено у відповідні ізооксазоли **4 а, 6 а–и**. Заміною гідроксигрупи в речовині **4 а** взаємодією з тіонілхлоридом синтезовано хлоропохідне ізооксазолу **5 а**. Бромопохідні ізооксазолів **6 а–и** отримано більш зручним методом: взаємодією хлорооксими **3 а–и** із пропаргілбромідом при температурі –5...+5 °C впродовж 1,5–2 год з виходами 70–75%. Будову речовин **4 а, 5 а** та **6 а–и** підтверджено даними спектроскопії ЯМР на ядрах  $^1\text{H}$ .

Цільові сульфонілхлориди **8 а–и** синтезовано нами з відповідних галогенопохідних ізооксазолів **5 а, 6 а–и** за такою схемою:



**5а:** X = Cl; **6 а–и:** X = Br;

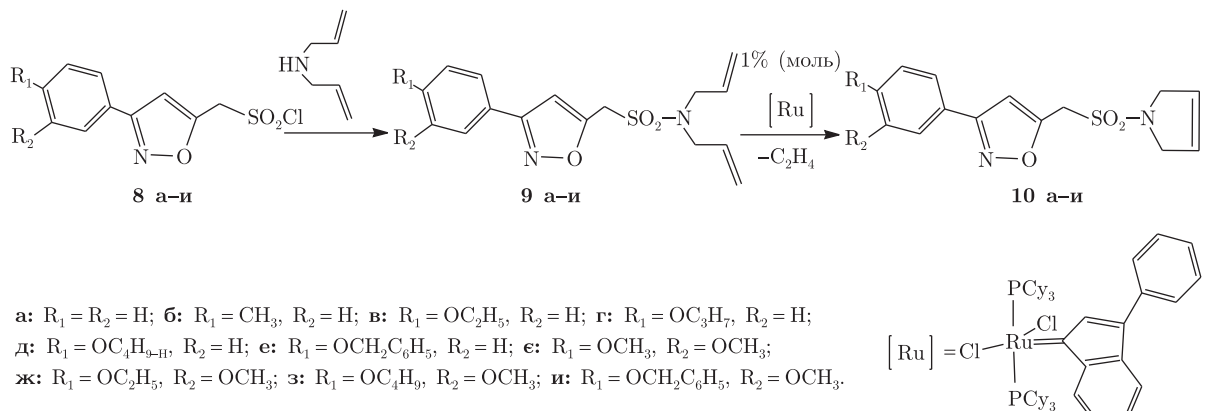
**а:** R<sub>1</sub> = R<sub>2</sub> = H; **б:** R<sub>1</sub> = CH<sub>3</sub>; R<sub>2</sub> = H; **в:** R<sub>1</sub> = OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>; R<sub>2</sub> = H; **г:** R<sub>1</sub> = OC<sub>3</sub>H<sub>7</sub>; R<sub>2</sub> = H;

**д:** R<sub>1</sub> = OC<sub>4</sub>H<sub>9–H</sub>; R<sub>2</sub> = H; **е:** R<sub>1</sub> = OCH<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>; R<sub>2</sub> = H; **е:** R<sub>1</sub> = OCH<sub>3</sub>; R<sub>2</sub> = OCH<sub>3</sub>;

**ж:** R<sub>1</sub> = OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>; R<sub>2</sub> = OCH<sub>3</sub>; **з:** R<sub>1</sub> = OC<sub>4</sub>H<sub>9</sub>; R<sub>2</sub> = OCH<sub>3</sub>; **и:** R<sub>1</sub> = OCH<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>; R<sub>2</sub> = OCH<sub>3</sub>.

При кип'ятінні водно-спиртових розчинів хлоро- або бромопохідних **5 а, 6 а–и** з еквімолярними кількостями сульфіту натрію впродовж 9 год з виходами 70–80% отримано відповідні солі сульфонових кислот **7а–и**. Після ретельного висушування ці солі взаємодією з пентахлоридом фосфору впродовж 1 год при температурі 70–75 °C з виходами 78–86% перетворено у відповідні сульфонілхлориди **8 а–и**. Будову речовин **8 а–и** підтверджено даними спектроскопії ЯМР на ядрах  $^1\text{H}$ .

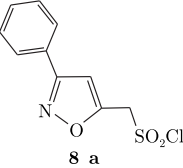
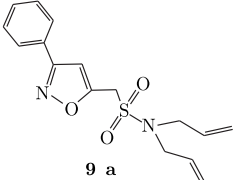
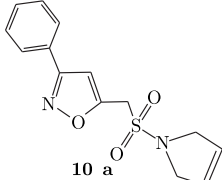
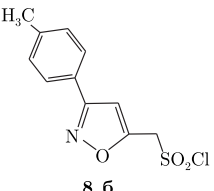
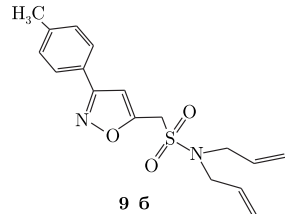
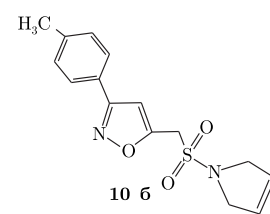
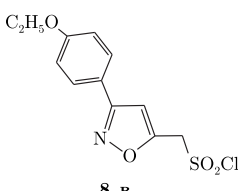
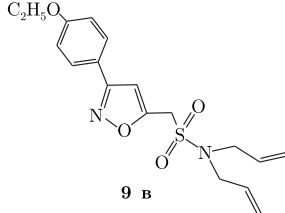
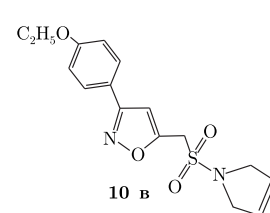
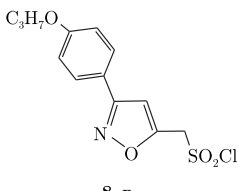
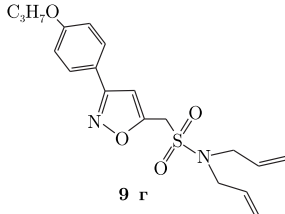
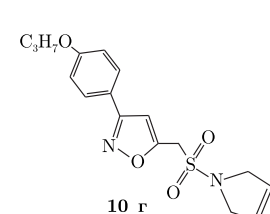
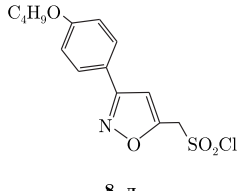
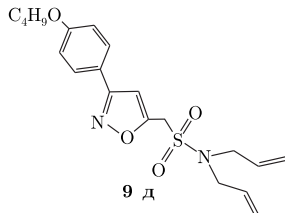
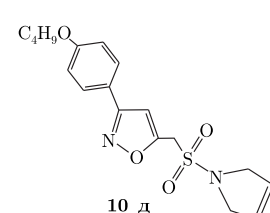
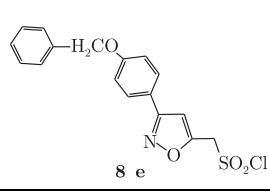
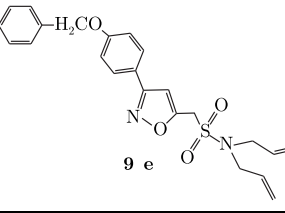
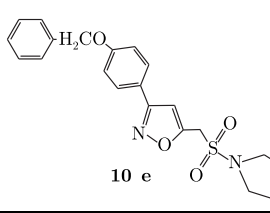
Реакцією сульфонілхлоридів **8 а–и** з двома еквівалентами діаліламіну синтезовано відповідні діалілсульфоніламіди **9 а–и** (табл. 1), будову яких підтверджено даними ЯМР спектроскопії на ядрах  $^1\text{H}$ , згідно зі схемою:



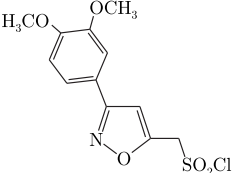
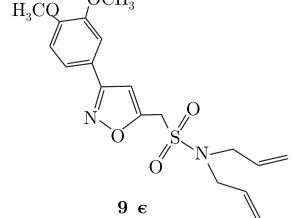
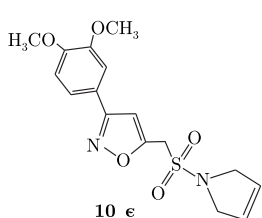
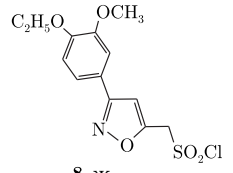
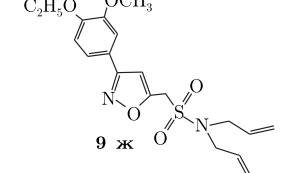
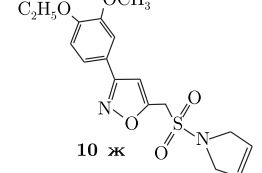
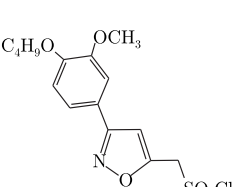
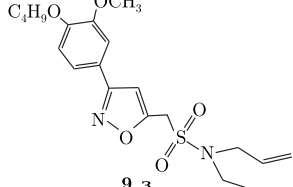
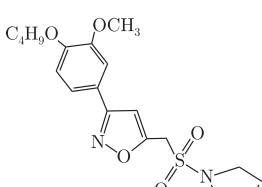
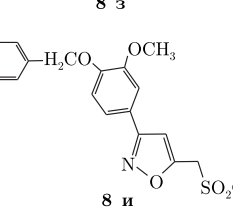
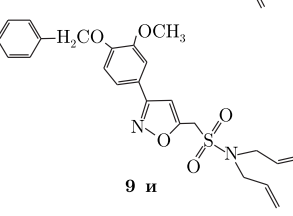
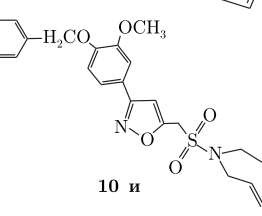
Для встановлення можливостей отримання нових піроліновмісних похідних ізооксазолу реакцією метатезису із закриттям циклу було досліджено перетворення речовин **9 а–и** під дією рутенійкарбенового катализатора. Зазначено, що під дією 1% (моль) катализатора

на розчини діалілпохідних **9 а–и** у дихлорометані при 20–22 °С в атмосфері сухого аргону 30–40 хв з високими виходами утворюються нові піроліновмісні сульфоніламідні похідні ізооксазолів **10 а–и** (див. табл. 1). Будову цих похідних підтверджено даними спектроскопії ЯМР на ядрах  $^1\text{H}$ . На утворення нових піроліновмісних похідних **10 а–и** з діалілсульфо-

Таблиця 1

Формула сульфонілхлориду	Вихід, %	Формула вихідного діалілсульфоніламіду	Вихід, %	Формула продукту реакції метатезису	Вихід, %
1	2	3	4	5	6
	82		79		70
	90		80		87
	97		82		86
	91		85		89
	88		88		89
	95		85		87

Продовження таблиці 1

1	2	3	4	5	6
	83		87		88
	81		82		86
	79		81		88
	82		86		91

ніламідів **9 а–и** вказує зникнення сигналів чотирьох протонів кінцевих CH<sub>2</sub>-груп алільних замісників при 5,22–5,28 м. ч. у спектрах <sup>1</sup>H ЯМР та появу характерних для піролінового циклу сигналів двох вінільних протонів в області 5,74–5,79 м. ч.

**Експериментальна частина.** Спектри ЯМР на ядрах <sup>1</sup>H знято на спектрометрі Varian Mercury M-400 (робоча частота 400 МГц). Інденоіденовий каталізатор [Ru] синтезовано методом, описаним у статті [10]. Альдегіди **1 в–и** синтезовано з *n*-гідроксибензальдегіду та з ваніліну алкілюванням у присутності K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> у розчині ДМФА відповідними алкілювальними агентами.

**5-Ізооксазолометанол, 3-феніл (4 а).** До розчину 1,06 г (0,01 моль) бензальдегіду в 15 мл етилового спирту при 20–22 °C та енергійному перемішуванні повільно додавали розчин суміші 0,90 г (0,013 моль) гідрохлориду гідроксиламіну та 0,69 г (0,065 моль) карбонату натрію в 15 мл води. Реакційну суміш перемішували впродовж 1 год при 20–22 °C, після чого розводили 20-разовою кількістю води, відфільтровували осад оксиму **2 а** та висушували його на повітрі. Цей осад розчиняли в 5 мл ДМФА та додавали до нього при енергійному перемішуванні невеликими порціями 1,49 г (0,0115 моль) хлоросукциніміду з такою швидкістю, щоб температура не підіймалася понад 20 °C. Суміш витримували впродовж 2 год, охолоджували до температури –7... –5 °C, додавали 1,12 г (0,02 моль) пропаргілового спирту та 1,01 г (0,01 моль) триетиламіну при охолодженні та перемішуван-

ні. Суміш витримували при  $-5^{\circ}\text{C}$  впродовж 1,5 год, додавали концентровану  $\text{HCl}$  до рН 7, упарювали у вакуумі до 1/4 об'єму та виливали в 20 мл 5% водного  $\text{HCl}$ . Масло продукту екстрагували три рази по 5 мл дихлорометану. Після висушування та відгонки розчинника отримали 1,46 г (80%) продукту **4 а** у вигляді жовтого масла.  ${}^1\text{H}$  ЯМР ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  7,75 (d, 2H), 7,40 (m, 3H), 6,54 (s, 1H), 4,75 (s, 2H).

**Ізооксазол, 5-хлорометил)-3-феніл (5 а).** До розчину 1,40 г (0,008 моль) спирту **4 а** у 10 мл дихлороетану додавали 0,05 мл ДМФА, охолоджували до температури  $0^{\circ}\text{C}$  і при перемішуванні прикалували 0,95 г (0,008 моль) тіонілхлориду за 10 хв. Суміш перемішували при температурі  $0^{\circ}\text{C}$  впродовж 1 год, потім підігрівали до  $40\text{--}50^{\circ}\text{C}$  впродовж 0,5 год і після цього упарювали у вакуумі досуха. Залишок продукту **5 а** перекристалізовували з 50% водного ізопропанолу. Отримано 1,16 г (75,0%) хлориду **5 а**. Т. пл. =  $63\text{--}65^{\circ}\text{C}$ .  ${}^1\text{H}$  ЯМР ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  7,8 (d, 2H), 7,49 (m, 3H), 6,66 (s, 1H), 4,68 (s, 2H).

**Загальний метод синтезу бромопохідних ізооксазолів (6 а–и).** Бромопохідні **6 а–и** було синтезовано з відповідних альдегідів **1 а–и** в умовах, аналогічних отриманню спирту **4 а** з основною відмінністю в тому, що після утворення відповідних хлороксимів **3 а–и** до них додавався пропаргілбромід. Цільові продукти отримано з виходами в межах 80–87%.

**Загальний метод синтезу сульфонілхлоридів (8 а–и).** Після кип'ятіння впродовж 9 год суміші 0,02 моль відповідних бромопохідних ізооксазолів **6 а–и** та 2,52 г (0,02 моль)  $\text{Na}_2\text{SO}_3$  у 15 мл 50% водного етанолу, їх упарювали у вакуумі досуха та ретельно висушували залишки протягом ночі у вакуумному ексикаторі. До отриманих суміші натрієвих солей відповідних сульфонових кислот **7 а–и** з  $\text{NaBr}$ , що утворювалися в результаті реакції, додавали 4,17 г (0,02 моль)  $\text{PCl}_5$  та нагрівали при температурі  $65\text{--}75^{\circ}\text{C}$  впродовж 1 год. Після цього суміші виливали в холодну воду, відділяли цільові сульфонілхлориди **8 а–и** та висушували їх у вакуумному ексикаторі над пентаоксидом фосфору. Вихід продуктів **8 а–и** наведено в табл. 1.

**Загальний метод синтезу діалісульфоніламідів (9 а–и).** До розчину 0,01 моль відповідного сульфонілхлориду **8 а–и** у 20 мл дихлорометану при  $5\text{--}10^{\circ}\text{C}$  та енергійному перемішуванні додавали по краплинках 0,02 моль діаліламіну. Суміш перемішували впродовж 15–20 хв, після чого упарювали при тиску 18–20 мм рт. ст. До залишку додавали 20 мл води, відділяли відповідний діалісульфоніламід **9 а–и**, який висушували при кімнатній температурі на повітрі. Вихід речовин **9 а–и** наведено в табл. 1.

**5-Ізооксазолметансульфоніламід, 3-феніл-*N,N*-ди(2-пропеніл) (9 а):**

Т. пл. =  $59\text{--}61^{\circ}\text{C}$ .  ${}^1\text{H}$  ЯМР ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  = 7,82 (m, 2H), 7,49 (m, 3H), 6,81 (s, 1H), 5,75 (m, 2H), 5,28 (m, 4H), 4,51 (s, 2H), 3,79 (m, 4H).

**5-Ізооксазолметансульфоніламід, 3-(4-метилфеніл)-*N,N*-ди(2-пропеніл) (9 б):** масло.  ${}^1\text{H}$  ЯМР ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  = 7,71 (m, 2H), 7,28 (d, 2H), 6,71 (s, 1H), 5,74 (m, 2H), 5,23 (m, 4H), 4,45 (s, 2H), 3,75 (m, 4H), 2,41 (s, 3H).

**5-Ізооксазолметансульфоніламід, 3-(4-етоксифеніл)-*N,N*-ди(2-пропеніл) (9 в):** Т. пл. =  $64\text{--}65^{\circ}\text{C}$ .  ${}^1\text{H}$  ЯМР ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  = 7,71 (m, 2H), 6,95 (d, 2H), 6,71 (s, 1H), 5,74 (m, 2H), 5,23 (m, 4H), 4,45 (s, 2H), 4,06 (d, 2H), 3,74 (m, 4H), 1,42 (t, 3H).

**5-Ізооксазолметансульфоніламід, 3-(4-пропоксифеніл)-*N,N*-ди(2-пропеніл) (9 г):** Т. пл. =  $68\text{--}70^{\circ}\text{C}$ .  ${}^1\text{H}$  ЯМР ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  = 7,74 (d, 2H), 6,98 (d, 2H), 6,74 (s, 1H), 5,75 (m, 2H), 5,26 (m, 4H), 4,48 (s, 2H), 3,98 (t, 2H), 3,78 (d, 4H), 1,84 (m, 2H), 1,06 (t, 3H).

**5-Ізооксазолметансульфоніламід, 3-(4-бутоксифеніл)-*N,N*-ди-(2-пропеніл) (9 д):** Т. пл. =  $41\text{--}43^{\circ}\text{C}$ .  ${}^1\text{H}$  ЯМР ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  = 7,71 (d, 2H), 6,95 (d, 2H), 6,71 (s, 1H),

5,74 (m, 2H), 5,23 (m, 4H), 4,45 (s, 2H), 3,99 (t, 2H), 3,75 (d, 4H), 1,77 (m, 2H), 1,24 (m, 2H), 0,97 (t, 3H).

**5-Ізооксазолметансульфоніламід, 3-(4-феноксиfenіл)-N,N-ди(2-пропеніл) (9 е):** Т. пл. = 66–68 °C.  $^1\text{H}$  ЯМР ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  = 7,72 (d, 2H), 7,36 (m, 5H), 7,30 (d, 2H), 6,71 (s, 1H), 5,73 (m, 2H), 5,22 (m, 2H), 5,10 (s, 2H), 4,45 (s, 2H), 3,75 (d, 4H).

**5-Ізооксазолметансульфоніламід, 3-(3,4-диметоксиfenіл)-N,N-ди(2-пропеніл) (9 е):** Т. пл. = 60–63 °C.  $^1\text{H}$  ЯМР ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  = 7,38 (s, 1H), 7,27 (d, 1H), 6,91 (d, 1H), 6,73 (s, 1H), 5,72 (m, 2H), 5,24 (m, 4H), 4,45 (s, 2H), 3,93 (s, 3H), 3,81 (s, 3H), 3,76 (d, 4H).

**5-Ізооксазолметансульфоніламід, 3-(3-метокси-4-етоксиfenіл)-N,N-ди-(2-пропеніл) (9 ж):** масло.  $^1\text{H}$  ЯМР ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  = 7,40 (s, 1H), 7,29 (d, 1H), 6,96 (d, 1H), 6,75 (s, 1H), 5,75 (m, 2H), 5,25 (m, 4H), 4,47 (s, 2H), 4,15 (m, 2H), 3,94 (s, 3H), 3,78 (s, 4H), 1,49 (t, 3H).

**5-Ізооксазолметансульфоніламід, 3-(3-метокси-4-бутоксиfenіл)-N,N-ди-(2-пропеніл) (9 з):** Т. пл. = 63–65 °C.  $^1\text{H}$  ЯМР ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  = 7,38 (s, 1H), 7,24 (d, 1H), 6,98 (d, 1H), 6,73 (s, 1H), 5,74 (m, 2H), 5,24 (m, 4H), 4,48 (s, 2H), 4,03 (m, 2H), 3,88 (s, 3H), 3,76 (d, 4H), 1,87 (m, 2H), 1,54 (m, 2H) 0,97 (t, 3H).

**5-Ізооксазолметансульфоніламід, 3-(3-метокси-4-феноксиfenіл)-N,N-ди-(2-пропеніл) (9 и):** Т. пл. = 53–55 °C.  $^1\text{H}$  ЯМР ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  = 7,40 (m, 5H), 7,35 (m, 2H), 6,92 (s, 1H), 6,71 (s, 1H), 5,74 (m, 2H), 5,24 (s, 2H), 5,22 (m, 4H), 4,45 (s, 2H), 3,94 (s, 3H), 3,75 (d, 4H).

**Загальний метод синтезу піролінопохідних (10 а–и).** До розчину 0,001 моль відповідного діалілсульфоніламіду **9 а–и** у 5 мл дихлорометану додавали 0,00001 моль катализатора та витримували суміш при 20 °C впродовж 30–40 хв. Після завершення реакції реакційну суміш пропускали через хроматографічну колонку ( $\text{Al}_2\text{O}_3$ , дихлорометан). Отриманий розчин упарювали при тиску 20–25 мм рт. ст. та кімнатній температурі. Сухий залишок продукту перекристалізовували з 50% водного етанолу. Вихід продуктів наведено в табл. 1.

**Ізооксазол, 5-[(2,5-дигідро-1Н-пірол-1-ілсульфоніл)метил]-3-феніл (10 а):** Т. пл. = 130–132 °C.  $^1\text{H}$  ЯМР ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  = 7,82 (m, 2H), 7,49 (m, 3H), 6,82 (s, 1H), 5,78 (m, 2H), 4,54 (s, 2H), 4,13 (m, 4H).

**Ізооксазол, 5-[(2,5-дигідро-1Н-пірол-1-ілсульфоніл)метил]-3-(4-метилфеніл) (10 б):** Т. пл. = 141–143 °C.  $^1\text{H}$  ЯМР ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  = 7,71 (d, 2H), 7,28 (d, 2H), 6,81 (s, 1H), 5,76 (m, 2H), 4,52 (s, 2H), 4,11 (m, 4H), 2,41 (s, 3H).

**Ізооксазол, 5-[(2,5-дигідро-1Н-пірол-1-ілсульфоніл)метил]-3-(4-етоксиfenіл) (10 в):** Т. пл. = 118–120 °C.  $^1\text{H}$  ЯМР ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  = 7,72 (d, 2H), 6,95 (d, 2H), 6,72 (s, 1H), 5,74 (s, 2H), 4,49 (s, 2H), 4,09 (s, 4H), 4,07 (m, 2H), 1,42 (t, 3H).

**Ізооксазол, 5-[(2,5-дигідро-1Н-пірол-1-ілсульфоніл)метил]-3-(4-пропоксиfenіл) (10 г):** Т. пл. = 96–98 °C.  $^1\text{H}$  ЯМР ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  = 7,71 (d, 2H), 6,95 (d, 2H), 6,72 (s, 1H), 5,74 (s, 2H), 4,49 (s, 2H), 4,09 (s, 4H), 3,95 (t, 2H), 1,81 (m, 2H), 1,03 (t, 3H).

**Ізооксазол, 5-[(2,5-дигідро-1Н-пірол-1-ілсульфоніл)метил]-3-(4-бутоксиfenіл) (10 д):** Т. пл. = 102–104 °C.  $^1\text{H}$  ЯМР ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  = 7,70 (d, 2H), 6,95 (d, 2H), 6,72 (s, 1H), 5,74 (s, 2H), 4,49 (s, 2H), 4,09 (s, 4H), 3,99 (t, 3H), 1,77 (m, 2H), 1,48 (m, 2H), 0,97 (t, 3H).

**Ізооксазол, 5-[(2,5-дигідро-1Н-пірол-1-ілсульфоніл)метил]-3-(4-феноксиfenіл) (10 е):** Т. пл. = 106–108 °C.  $^1\text{H}$  ЯМР ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  = 7,71 (d, 2H), 7,42 (m, 5H), 7,03 (d, 2H), 6,71 (s, 1H), 5,74 (s, 2H), 5,10 (s, 2H), 4,49 (s, 2H), 4,09 (s, 4H).

*Ізооксазол, 5-[2,5-дигідро-1Н-пірол-1-ілсульфоніл]метил]-3-(3,4-диметоксифеніл) (10 е):* Т. пл. = 124–126 °C.  $^1\text{H}$  ЯМР ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  = 7,38 (s, 1H), 7,28 (d, 1H), 6,90 (d, 1H), 6,74 (s, 1H), 5,74 (s, 2H), 4,86 (s, 2H), 4,09 (s, 4H), 3,93 (s, 3H), 3,91 (s, 3H).

*Ізооксазол, 5-[2,5-дигідро-1Н-пірол-1-ілсульфоніл]метил]-3-(3-метокси-4-етоксифеніл) (10 ж):* Т. пл. = 104–106 °C.  $^1\text{H}$  ЯМР ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  = 7,37 (s, 1H), 7,24 (d, 1H), 6,74 (s, 1H), 5,71 (s, 2H), 4,49 (s, 2H), 4,15 (s, 3H), 4,09 (s, 4H), 3,92 (s, 2H), 1,47 (t, 3H).

*Ізооксазол, 5-[2,5-дигідро-1Н-пірол-1-ілсульфоніл]метил]-3-(3-метокси-4-бутоксифеніл) (10 з):* Т. пл. = 110–112 °C.  $^1\text{H}$  ЯМР ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  = 7,37 (s, 2H), 6,97 (s, 1H), 6,92 (s, 1H), 5,74 (s, 2H), 4,51 (s, 2H), 4,12 (s, 4H), 4,02 (t, 2H), 3,87 (s, 3H), 1,83 (m, 2H), 1,53 (m, 2H), 0,97 (t, 3H).

*Ізооксазол, 5-[2,5-дигідро-1Н-пірол-1-ілсульфоніл]метил]-3-(3-метокси-4-феноксифеніл) (10 и):* Т. пл. = 140–143 °C.  $^1\text{H}$  ЯМР ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  = 7,42 (m, 3H), 7,35 (m, 2H), 7,30 (m, 1H), 7,23 (m, 1H), 6,92 (d, 1H), 6,72 (s, 1H), 5,74 (s, 2H), 5,19 (s, 2H), 4,48 (s, 2H), 4,09 (s, 4H), 3,94 (s, 3H).

Таким чином, в результаті проведених досліджень встановлено, що реакції метатезису із закриттям циклу за допомогою рутенійкарбенового каталізатора є дієвим інструментом для отримання нових піроліновмісних сульфоніламідних похідних ізооксазолу, які можуть бути перспективними як потенційно біологічно активні речовини.

1. Selvam C., Jachak S. M., Tilagavathi R., Chakraborti A. K. Design, synthesis, biological evaluation and molecular docking of curcumin analogues as antioxidant, cyclooxygenase inhibitory and anti-inflammatory agents // Bioorg. Med. Chem. Lett. 2005. – **15**. – P. 1793–1797.
2. Kano H., Adachi I., Kido R., Hirose K. Isoxazoles. XVIII. Synthesis and Pharmacological properties of 5-aminoalkyl- and 3-aminoalkylisoxazoles and related derivatives // J. Med. Chem. – 1967. – **10**(3). – P. 411–418.
3. Bauer V. J., Safir S. R. (American Cyanamid Co.) Brit. 1, 178064 (Cl C07D) (1970) // Chem. Abstr. – 1970. – **72**. – 79017d.
4. Baldwin J. J., Engelhardt E. L., Hirschmann R. et al. Heterocyclic analogs of the antihypertensive  $\beta$ -adrenergic blocking agent (S)-2-[3-(tert-butylamino)-2-hydroxypropoxy]-3-cyanopyridine // J. Med. Chem. – 1980. – **23**, No 1. – P. 65–70; Chem. Abstr., 1980. – **92**. – 51718x.
5. Dengler W. A., Schulte J., Berger D. P. et al. Development of a propidium iodide fluorescence assay for proliferation and cytotoxicity assays // Anti-Cancer Drugs. – 1995. – **6**. – P. 522–532.
6. Marcia A., Kielhofner M. D. Trimethoprim – Sulfamethoxazole: Pharmacokinetics, Clinical Uses, and Adverse Reactions // Tex. Heart. Inst. J. – 1990. – **17**(2). – P. 86–93.
7. Jones Peter B. B., White Douglas H. N. Reappraisal of the clinical use of leflunomide in rheumatoid arthritis and psoriaticarthritis // J. Open. Access. Rheumatology: Research and Reviews. – 2010. – **3**. – P. 53–71.
8. Chavez M. L., Carrie J., Dekorte C. J. Valdecoxib: A Review // Clin. Ther. – 2003. – **25**, No 3. – P. 817–851.
9. Loh B., Vozzolo L., Mok B. J. et al. Inhibition of HIV-1 replication by isoxazolidine and isoxazole sulfonamides // Chem. Biol. Drug. – 2010. – **75**. – P. 461–474.
10. Schanz H.-J., Jafarpour L., Stevens E. D., Nolan S. P. Coordinatively Unsaturated 16-Electron Ruthenium Allenylidene Complexes: Synthetic, Structural, and Catalytic Studies // Organometallics. – 1999. – **18**, No 24. – P. 5187–5190.

**А. В. Павлюк, В. Н. Головатюк, Ю. В. Безуглый, В. И. Кашковский**

**Синтез новых сульфониламидных производных изоксазола реакцией метатезиса с закрытием цикла**

*Синтезирован ряд новых диалилсульфониламидов изоксазольного ряда. Впервые с помощью рутенийкарбенового катализатора проведено реакции метатезиса с закрытием цикла диалилсульфониламидных производных ряда замещенных изоксазолов. Показана перспективность применения этой реакции для получения новых пирролинсодержащих сульфониламидных производных изоксазола.*

**O. V. Pavliuk, V. M. Holovatiuk, Yu. V. Bezugly, V. I. Kashkovsky**

**Synthesis of new sulfonylamide derivatives of isoxazole via ring-closing metathesis**

*The new series of diallyl sulfonylamides were synthesized. The ring-closing metathesis reactions of isoxazole diallylamidosulfonyl derivatives are carried out, by using a ruthenium carbene catalyst for the first time. The perspective of the synthesis of new pyrroline-containing sulfonylamide isoxazole derivatives by this reaction has been shown.*