

Fig. 2. Représentation des ellipsoïdes d'agitation thermique à 50% de probabilité.

L'édifice cristallin est stabilisé par un réseau de liaisons hydrogène donné par le Tableau 3. Il faut noter que les atomes O (Gly) et N (Phe) ne sont pas impliqués dans le réseau de liaisons hydrogène.

La Fig. 2 représente les ellipsoïdes d'agitation thermique.

Références

BERTHOU, J., MIGLIORE-SAMOUR, D., LIFCHITZ, A., DELETTRÉ, J., FLOC'H, F. & JOLLÉS, P. (1987). Febs Lett. 218, 55-58.

Cromer, D. T. & Mann, J. B. (1968). Acta Cryst. A24, 321–324. Delettré, J., Berthou, J., Lifchitz, A. & Jollès, P. (1988). Acta Cryst. C44, 902-904.

DELETTRÉ, J., MORNON, J. P. & LEPICARD, G. (1980). Acta Cryst. B36, 1430-1435.

ISHIDA, T., KENMOTSU, M., MINO, Y., INOUE, M., FUJIWARA, T., TOMITA, K., KIMURA, T. & SAKAKIBARA, S. (1984). J. Biochem. **218**, 677–689.

IUPAC-IUB COMMISSION ON BIOCHEMICAL NOMENCLATURE (1970). Biochemistry, 9, 3471-3479.

JOLLÈS, P., PARKER, F., MIGLIORE-SAMOUR, D., ALLIEL, P., ZERIAL, A. & WERNER, G. H. (1982). J. Immunopharmacol. 4,

MAIN, P., FISKE, S. J., HULL, S. E., LESSINGER, L., GERMAIN, G., DECLERCO, J.-P. & WOOLFSON, M. M. (1980). MULTAN80. A System of Computer Programs for the Automatic Solution of Crystal Structures from X-ray Diffraction Data. Univ. de York, Angleterre, et de Louvain, Belgique.

PARKER, F., MIGLIORE-SAMOUR, D., FLOC'H, F., ZERIAL, A., WERNER, G. H., JOLLÈS, J., CASARETTO, M., ZAHN, H. & Jollès, P. (1984). Eur. J. Biochem. 145, 677-682.

PARTHASARATHY, R. (1969). Acta Cryst. B25, 509-518.

Acta Cryst. (1988). C44, 907–909

Structure du N-Diéthylaminoéthyl Méthoxy-4 Pyridine Sulfonamide-3

PAR M. SBIT, L. DUPONT ET O. DIDEBERG

Laboratoire de Cristallographie, Institut de Physique B5, Université de Liège au Sart Tilman, B-4000 Liège, Belgique

ET J. F. LIÉGEOIS ET J. DELARGE

Laboratoire de Chimie Pharmaceutique, Institut de Pharmacie F1, Université de Liège, rue Fusch 3-5, B-4000 Liège, Belgique

(Reçu le 15 octobre 1987, accepté de 20 janvier 1988)

Abstract. N-(Diethylaminoethyl)-4-methoxypyridine-3sulfonamide, $C_{12}H_{21}N_3O_3S$, $M_r = 287.38$, m.p. = 370– 372 K, triclinic, $P\overline{1}$, a = 7.1069 (5), b = 7.1322 (4), c = 14.5995 (7) Å, $\alpha = 95.02$ (4), $\beta = 102.19$ (5), $\gamma = 93.69$ (5)°, V = 717.95 (2) Å³, Z = 2, $D_x = 100.19$ = 93.69 (5)°, V = 717.95 (2) Å³, Z = 2, $D_x = 1.329 \text{ g cm}^{-3}$, $\lambda(\text{Cu } K\overline{a}) = 1.5418 \text{ Å}$, $\mu = 19.71 \text{ cm}^{-1}$, T = 290 K, F(000) = 308, final R = 0.053 for 1767 observed reflections. Structure solved by direct methods. Conformational differences between the molecule and antidopaminergic molecules like metoclopramide and sulpiride are discussed. Cohesion of the crystal is the result of van der Waals interactions.

Introduction. Dans les orthopramides classiques, la présence d'un pont hydrogène entre l'azote amidé et

0108-2701/88/050907-03\$03.00

l'oxygène du groupement méthoxy détermine la formation d'une structure pseudocyclique à six atomes qui pourrait conditionner l'activité antidopaminergique (Césario, Pascard, El Moukhtari & Jung, 1981). La synthèse d'analogues hétérocycliques a permis d'obtenir des dérivés originaux à activité pharmacologique intéressante (Gosteli, Stomi & Zuest, 1981; Dostert, Imbert, Ancher, Langlois, Bucher & Mocquet, 1982). La détermination de la structure cristalline du Ndiéthylaminoéthyl méthoxy-4 pyridine sulfonamide-3 (Fig. 1) contribue à l'étude de l'impact du remplacement bioisostérique de la fonction carboxamide par une fonction sulfonamide.

Les procédés de synthèse et les résultats pharmacologiques seront publiés ultérieurement.

© 1988 International Union of Crystallography

Partie expérimentale. Cristallisé dans solution 50%-50% méthanol-acétone. Cristal incolore: $0.4 \times 0.4 \times$ 0,2 mm. Paramètres de la maille déterminés à partir de réflexions $(34,3 \le \theta \le 37,4^{\circ}).$ Diffractomètre Siemens, 1975 réflexions mesurées, $3 \le \theta \le 55^{\circ}$, Cu $K\bar{\alpha}$, monochromatisée au graphite, balayage ω , 1800 réflexions indépendantes $(-7 \le h \le 7, -7 \le k \le 1)$ 7, $0 \le l \le 14$), $R_{\text{int}} = 0.018$. Deux réflexions de référence: $830 \le F_o(2.0, \overline{10}) \le 877$ et $5294 \le F_o(124)$ ≤ 5509. Corrections d'absorption par la méthode semi-empirique de North, Phillips & Mathews (1968). Facteurs de transmission minimum et maximum: 0.42 et 0.64. Structure déterminée avec MULTAN80 (Main, Fiske, Hull, Lessinger, Germain, Declercq & Woolfson, 1980). Affinement sur F avec SHELX76 (Sheldrick, 1976). Facteurs de température anisotropes pour tous les atomes non-hydrogène. H placé suivant une géométrie standard. Facteur de température B global affiné pour les atomes $H = 6.3 (2) \text{ Å}^2$, excepté ceux des méthyls où B affiné = $8.3 (3) \text{ Å}^2$. Facteur R final = 0,053* pour 1767 réflexions considérées comme observées $[I > 2.5\sigma(I)]$, wR = 0.066, $w = 1/[\sigma^2(F_c) +$ $0.013364 F_0^2$ ^{1/2}. Δ/σ des paramètres finals < 0.2. Fourier-différence: valeurs finales comprises entre -0.5et 0,2 e Å-3. Facteurs de diffusion sont ceux de SHELX. Les coordonnées atomiques des atomes non-hydrogène et les facteurs d'agitation thermique isotrope équivalents sont rassemblés dans le Tableau 1, avec la numérotation de la Fig. 1.

Discussion. Les distances et les angles interatomiques (Tableau 2) sont conformes aux valeurs attendues. La structure moléculaire est moins plane que celle d'autres composés antidopaminergiques tels que le métoclopramide (REFCODE = METPRA: Césario et al., 1981) et le sulpiride (SULPIA 10: Ma, Camerman & Camerman, 1982). Ainsi les angles de torsion autour des liaisons comprises entre C(OCH₂) et N(C₄H₁₀) ont les valeurs suivantes: C(2)-C(1)-S(1)-N(2), 66,4(2), C(1)-S(1)-N(2)-C(6), 74,3 (2), S(1)-N(2)-C(6)C(7), 91.5 (2) et N(2)-C(6)-C(7)-N(3), 71.8 (2)°. Les valeurs équivalentes dans METPRA (où il faut remplacer S par C) sont respectivement -4,7(5), 178,8 (5), 173,7 (5) et 69,4 (5)°. De même dans SULPIA 10 (deux molécules indépendantes), molécule A: 14,0, 171,4, 111,3 et -171,2, molécule B: 11,1, -174,9, 114,5 et 166,3°, les écarts-type étant de l'ordre de 0.5°. Deux paramètres géométriques permettent de définir la disposition spatiale des centres actifs de ces molécules constitués du novau aromatique et du

Tableau 1. Coordonnées atomiques (\times 10⁴) des atomes non hydrogène et les B_{eq} , avec les écarts-type

 $B_{\text{eq}} = \frac{8}{3}\pi^2 \sum_{i} \sum_{j} a_i^* a_j^* a_i a_j$ où a_i est la constante de la maille directe. La correction de température $q_r = \exp[-2\pi^2(U_{11}h^2a_{11}^2 + \cdots + 2U_{11}kla_1^*a_1^* + \cdots)]$.

	x	y	z	$B_{\dot{e}q}(\mathring{A}^2)$
C(1)	8183 (3)	717 (3)	6329 (2)	3,0 (1)
C(2)	7877 (3)	910 (3)	5372 (2)	3,3 (1)
C(3)	7194 (4)	-680(4)	4733 (2)	3,9 (1)
C(4)	6826 (4)	-2354 (4)	5084 (2)	4,3 (1)
C(5)	7761 (4)	-1034 (4)	6616 (2)	3,8 (1)
C(6)	5854 (4)	3828 (4)	7489 (2)	4,2 (1)
C(7)	6105 (4)	4622 (4)	8521 (2)	4,4 (1)
C(8)	4272 (4)	7331 (4)	8596 (2)	4,7 (1)
C(9)	4117 (6)	9341 (5)	8380 (3)	6,3 (1)
C(10)	7583 (5)	7462 (5)	9487 (2)	5,1 (1)
C(11)	9646 (5)	7407 (5)	9393 (2)	5,8 (1)
C(12)	8041 (5)	2885 (4)	4153 (2)	5,2 (1)
O(1)	9326 (3)	1852 (3)	8083 (1)	4,8 (1)
O(2)	10848 (3)	3454 (3)	6959 (1)	5,2 (1)
O(3)	8265 (3)	2695 (2)	5093 (1)	4,2 (1)
N(1)	7067 (3)	-2580(3)	5998 (2)	4,2 (1)
N(2)	7617 (4)	4166 (3)	7137 (2)	4,0 (1)
N(3)	6205 (3)	6695 (3)	8617 (2)	3,9 (1)
S(1)	9167 (1)	2625 (1)	7207 (1)	3,6 (1)

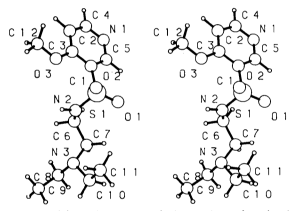


Fig. 1. Vue stéréoscopique de la molécule, avec la numérotation des atomes.

groupement azoté situé en bout de chaîne. Ce sont les distances d_1 , centre du aromatique $-N_3$ et d_2 , plan du noyau aromatique $-N_3$. Dans $C_{12}H_{21}N_3O_3S$, on a $d_1 = 6{,}798$ (4) et $d_2 = 3{,}157$ (4) Å. Ces valeurs sont à comparer aux valeurs équivalentes dans METPRA: 6,34 (1) et 1,56 (2), SULPIA 10, A: 7,32 (1) et 1,08 (2) et SULPIA 10, B: 7,46 (1) et 0,71 (2) Å. L'analogie de structure entre C₁₂H₂₁N₃O₃S et les deux autres composés est moins évidente que celle entre ces deux derniers, même si on considère que le groupement aromatique est une surface plane de 4,3 Å² (Césario et al., 1981). La valeur plus élevée de d_2 dans C_{12} H₂₁N₃O₃S traduit la moins grande planéité de la molécule où le remplacement du groupement carbonyle par un sulfone ne permet plus la formation (comme dans le métoclopramide et le sulpiride) d'une liaison hydrogène intramoléculaire entre le groupement -NH-

^{*}Les listes des facteurs de structure, des facteurs d'agitation thermique anisotrope et des coordonnées des atomes H ont été déposées au dépôt d'archives de la British Library Document Supply Centre (Supplementary Publication No. SUP 44715: 11 pp.). On peut en obtenir des copies en s'adressant à: The Executive Secretary, International Union of Crystallography, 5 Abbey Square, Chester CH1 2HU, Angleterre.

Tableau 2. Distances (Å) et angles de valence (°) avec les écarts-type

C(2)-C(1)	1,389 (4)	N(3)-C(7)	1,469 (3)
C(5)-C(1)	1,386 (4)	N(3)-C(8)	1,470 (4)
S(1)-C(1)	1,783 (2)	C(8)-C(9)	1,500 (4)
C(3)-C(2)	1,395 (4)	N(3)-C(10)	1,468 (4)
O(3)-C(2)	1,398 (3)	C(11)-C(10)	1,504 (4)
C(4)-C(3)	1,371 (4)	O(3)-C(12)	1,368 (3)
N(1)-C(4)	1,334 (4)	S(1)-O(1)	1,423 (2)
C(5)-N(1)	1,357 (3)	S(1)-O(2)	1,427 (2)
N(2)-C(6)	1,465 (3)	N(2)-S(1)	1,599 (2)
C(7)-C(6)	1,532 (4)		
C(5)-C(1)-C(2)	119,1 (2)	C(12)-O(3)-C(2)	118,8 (2)
S(1)-C(1)-C(2)	122,4 (2)	C(5)-N(1)-C(4)	116,8 (2)
S(1)-C(1)-C(5)	118,5 (2)	S(1)-N(2)-C(6)	120,1 (2)
C(3)-C(2)-C(1)	118,6 (2)	C(8)-N(3)-C(7)	110,0 (2)
O(3)-C(2)-C(1)	118,4 (2)	C(10)-N(3)-C(7)	110,1 (2)
O(3)-C(2)-C(3)	123,0 (2)	C(10)-N(3)-C(8)	111,5 (2)
C(4)-C(3)-C(2)	118,1 (2)	O(1)-S(1)-C(1)	105,4 (1)
N(1)-C(4)-C(3)	124,8 (2)	O(2)-S(1)-C(1)	107,2 (1)
N(1)-C(5)-C(1)	122,6 (2)	O(2)-S(1)-O(1)	119,9 (1)
N(2)-C(6)-C(7)	112,2 (2)	N(2)-S(1)-C(1)	107,2 (1)
N(3)-C(7)-C(6)	111,1 (2)	N(2)-S(1)-O(1)	108,8 (1)
N(3)-C(8)-C(9)	113,1 (3)	N(2)-S(1)-O(2)	107,6 (1)
N(3)-C(10)-C(11)) 112,3 (2)		

amidique et l'oxygène du substituant méthoxy, conduisant à un pseudocycle à sixe chaînons branché sur le cycle aromatique. Le cycle pyridine est plan avec un écart maximum de 0,009 (3) Å. O(3) du groupe méthoxy en est distant de 0,038 (2) Å et O(1) du sulfone, de 0,128 (2) Å. La configuration de N(3) est

tétraédrique. Les trois distances N(3)—C sont égales, aux erreurs de mesure près, et les trois angles associés sont compris entre 110,0 (2) et 111,5 (2)°. La cohésion du cristal est assurée uniquement par des liaisons de van der Waals.

Les auteurs remercient M. M. Vermeire pour son assistance technique au niveau des mesures diffractométriques.

Références

CÉSARIO, M., PASCARD, CL., EL MOUKHTARI, M. & JUNG, L. (1981). Eur. J. Med. Chem. Chim. Théor. 16, 13-17.

DOSTERT, P., IMBERT, T., ANCHER, J. F., LANGLOIS, M., BUCHER, B. & MOCQUET, G. (1982). Eur. J. Med. Chem. Chim. Théor. 17, 437-444.

GOSTELI, J., STOMI, A. & ZUEST, A. (1981). Swiss Patent CH 624, 681, C1 C07D401/12, 14 août 1981, appl. 76/10,66, 23 août 1976, 7 pp.

MA, L. Y. Y., CAMERMAN, N. & CAMERMAN, A. (1982). Acta Cryst. B38, 2861–2865.

MAIN, P., FISKE, S. J., HULL, S. E., LESSINGER, L., GERMAIN, G., DECLERCQ, J.-P. & WOOLFSON, M. M. (1980). MULTAN80. A System of Computer Programs for the Automatic Solution of Crystal Structures from X-ray Diffraction Data. Univ. de York, Angleterre, et de Louvain, Belgique.

North, A. C. T., Phillips, D. C. & Mathews, F. S. (1968). Acta Cryst. A 24, 351-359.

SHELDRICK, G. M. (1976). SHELX76. Programme pour la détermination des structures cristallines. Univ. de Cambridge, Angleterre.

Acta Cryst. (1988). C44, 909-912

Structures de l'Amino-3 Phényl-1 Pyrazoline-2 et de l'Amino-3 (m-Trifluorométhylphényl)-1 Pyrazoline-2

PAR M. SBIT, L. DUPONT ET O. DIDEBERG

Laboratoire de Cristallographie, Institut de Physique B5, Université de Liège au Sart Tilman, B-4000 Liège, Belgique

ET M. GOBLET ET J. V. DEJARDIN

Laboratoire de Chimie Pharmaceutique, Institut de Pharmacie F1, Université de Liège, rue Fusch 3–5, B-4000 Liège, Belgique

(Reçu le 20 octobre 1987, accepté le 20 janvier 1988)

Abstract. (I) 1-Phenyl-2-pyrazolin-3-amine, $C_9H_{11}N_3$, $M_r = 161 \cdot 208$, m.p. = 437–439 K, monoclinic, $P2_1/n$, $a = 5 \cdot 5678$ (3), $b = 15 \cdot 1890$ (5), $c = 9 \cdot 9668$ (3) Å, $\beta = 100 \cdot 32$ (3)°, $V = 829 \cdot 2$ (1) ų, Z = 4, $D_x = 1 \cdot 291$ g cm⁻³, λ (Cu $K\bar{\alpha}$) = 1·5418 Å, $\mu = 5 \cdot 64$ cm⁻¹, T = 290 K, F(000) = 344. Final $R = 0 \cdot 069$ for 1087 observed reflections. (II) 1-(m-Trifluoromethylphenyl)-2-pyrazolin-3-amine, $C_{10}H_{10}F_3N_3$, $M_r = 229 \cdot 20$, m.p.

= 380–381 K, triclinic, $P\bar{1}$, a = 5.7756 (3), b = 8.7203 (3), c = 10.4227 (3) Å, $\alpha = 90.12$ (3), $\beta = 102.31$ (3), $\gamma = 90.48$ (3)°, V = 512.8 (1) ų, Z = 2, $D_x = 1.484$ g cm⁻³, $\mu(\text{Cu }K\bar{\alpha}) = 10.29$ cm⁻¹, T = 290 K, F(000) = 236. Final R = 0.082 for 1261 observed reflections. Structures solved by direct methods. The conformation of the pyrazoline rings is envelope in both structures. The bond lengths confirm that the

0108-2701/88/050909-04\$03.00 © 1988 International Union of Crystallography