Antimykotische Wirkstoffe. XX [1,2,3]. Fluorierte 2-(4-Toluidino)pyrimidine

Alfred Kreutzberger [3] und Jutta Gillessen

Institut für Pharmazie der Johannes Gutenberg-Universität Mainz und Institut für Pharmazie der Freien Universität Berlin, Mainz, Deutschland Eingegangen am 28. Juni 1984

Aus der Kondensation von 4-Tolylguanidin (1) mit den β -Diketonen 2a-f gehen die fluorierten 2-(4-Toluidino)pyrimidine 3a-f hervor. Strukturtyp 3 zeichnet sich durch antimykotische Wirkung aus.

J. Heterocyclic Chem., 22, 101 (1985).

In Verfolg unserer Untersuchungen von Kondensationsreaktionen an Amidinstrukturen [4,5] sind in jüngerer Zeit verschiendene Strukturtypen weiterentwickelt worden, in denen sich Vertreter mit antimykotischer Wirksamkeit finden, wie die 2-Benzylthiopyrimidine [6], 2-Ureidopyrimidine [7] und 2-Cyanaminopyrimidine [2]. Im Hinblick auf den bevorzugten Einsatz von Fluor in bekannten Antimykotika, wie in dem systemisch wirksamen Flucytosin [8] oder dem bei verschiedenen Hautinfektionen anwendbaren 4'-Fluor-3,5-dichlorothiocarbanilid [9], ferner von carbocyclischen und heterocyclischen Partialstrukturen, wie in dem speziell gegen Dermatophyten effektiven Tolnaftat [10] oder dem Breitspektrum-Antimykotikum Clotrimazol [11], sind entsprechende Strukturelemente in die vorliegenden Untersuchungen einbezogen worden.

Diese Konzeption hat in den zu 4-Trifluormethyl-6phenyl-2-(4-toluidino)pyrimidin (3a) und 4-Trifluormethyl-6-(2-naphthyl)-2-(4-toluidino)pyrimidin (3b) führenden Umsetzungen von 4-Tolylguanidin (1) mit 4,4,4-Trifluor-1phenyl-1,3-butandion (2a) und 4,4,4-Trifluor-1-(2-naphth vl)-1,3-butandion (2b) erste Verwirklichung gefunden. Die Gegenwart von kernhalogenierten Teilstrukturen in antimykotischen Wirkstoffen, wie in dem besonders gegen Dermatophyten wirksamen Pyrrolnitrin [12] oder dem gegen Phytophthora infestans, Fusarium nivale und Helgramineum effektiven [13] minthosporium 2-Amino-5-(4-fluorphenyl)pyrimidin [14] motivierte die 4,6-Bis-(4-fluorphenyl)-2-(4-toluidino)pyrimidin (3c) liefernde Umsetzung von 1,3-Bis-(4-fluorphenyl)-1,3-propandion (2c). In Anlehnung an Antimykotika auf der Basis 5-gliedriger Heterocyclen, wie des gegen Candida-Infektionen einsetzbaren Nitrofuroxims [15], wurden durch Verwendung von 4,4,4-Trifluor-1-(2-furyl)-1,3-butandion (2d) und 4,4,4-Trifluor-1-(2-thienyl)-1,3-butandion (2e) das 4-Trifluormethyl-6-(2-furyl)- (3d) und 4-Trifluormethyl-6-(2-thienyl)-2-(4-toluidino)pyrimidin (3e) entwickelt. Analog konnte durch Umsetzung von 1 mit 4,4,4-Trifluor-1-(3-pyridyl)-1,3-butandion (2f) das 4-Trifluormethyl-6-(3-pyridyl)-2-(4-toluidino)pyrimidin (3f) gewonnen werden.

Die Struktur wird durch die spektroskopischen Daten gestützt. Als Prototyp der IR-Spektren sei hier dasjenige von 3c diskutiert. Hier liegt bei 3420 cm⁻¹ die scharfe Absorptionslinie der NH-Valenzschwingung der sekundären Aminogruppe; vergleichsweise findet sich die der analogen, nicht fluorierten Verbindung [16] bei 3400 cm⁻¹. Die bei 1590 cm⁻¹ liegende Bande der NH-Deformationsschwingung stimmt mit derjenigen der nichtfluorierten Analogverbindung überein. Das Signal bei 3040 cm⁻¹ ist der aromatischen, das bei 2920 cm⁻¹ der aliphatischen CH-Valenzschwingung zuzuordnen. Die C = C- und C = N-Valenzschwingungen liefern mehrere Signale zwischen 1600 und 1500 cm⁻¹. Die CF-Streckschwingung zeigt sich an durch ein scharfes Signal bei 1220 cm⁻¹ [17]. Ferner wird die CF-Bindung im Bereich von 1000 - 1100 cm⁻¹ [18]

oder bei mehrfacher Halogensubstitution an ein und demselben C-Atom zwischen 1000 und 1400 cm⁻¹ [19] erfaßt.

Die kernresonanzspektroskopischen Untersuchungen aliphatisch substituierten, fluorierten a n 2-(4-Toluidino)pyrimidinen [20] haben gezeigt, daß die chemische Verschiebung des Protons an C-5 des Pyrimidinrings abhängig ist von der sekundären Aminogruppe in 2-Stellung, die einen Hochfeldshift bewirkt. Durch Einführung elektronegativer Substituenten, wie der Trifluormethylgruppe, ist ein Tieffeldshift zu beobachten auf Grund der geringeren Abschirmung. Ein Vergleich der Werte aliphatisch substituierter 2-(4-Toluidino)pyrimidine mit denen analoger Fluorverbindungen ergibt eine Tieffeldverschiebung von ca. 0,5 ppm. Die gemessenen Werte von 7,02-7,15 ppm entsprechen somit wieder dem des unsubstituierten Pyrimidins [21], so daß der hochfeldverschiebende Effekt der Aminfunktion durch den entgegengesetzten der CF₃-Gruppe kompensiert wird. Die 2-(4-Toluidino)pyrimidine [16] mit aromatischer Substitution führen zu analogen Ergebnissen. Die zwischen 9,85 und 10,12 ppm registrierte Position des Protons der sekundären Aminogruppe entspricht einer Verschiebung um 0,5-1,0 ppm zu tiefem Feld gegenüber den nichtfluorierten Substanzen. Eine Ausnahme bildet lediglich 3c mit einem Wert von 9,55 ppm, der mit dem des nichtfluorierten Analogons von 9,54 ppm vergleichbar ist. Hieraus folgt, daß das in 4-Stellung des Phenylrings befindliche Fluoratom keinen entschirmenden Effekt auf das Proton der sekundären Aminogruppe ausübt.

Zur weiteren Charakterisierung von Strukturtyp 3 wurden massenspektroskopische Untersuchungen durchgeführt. Bei den Verbindungen 3a-f sind, mit Ausnahme von 3c, alle Molpeaks auch Basispeaks. Bei 3a und 3f sind deutliche (M+1)-Signale vorhanden. Diese Molekülionen können beim Zusammenstoß mit unversehrten Molekülen entstehen,indem sie diesen ein H-Atom entreißen. Das Resultat ist ein Ion, das um eine Masseneinheit größer ist als M[‡]. Zusammenstoßneigung ist, wenn auch nur in mäßiger Häufigkeit [22-24], besonders bei Verbindungen, die Heteroatome mit freiem Elektronenpaar aufweisen, beobachtbar. Bei allen Substanzen 3a-f liefern die N-H-Bruchstucke ein weiteres, intensives Signal, bei 3c liefert dieses den Basispeak. Ferner tritt bei allen Verbindungen 3a-f Abspaltung eines Methylradikals auf. Weniger intensiv sind die M-19-Peaks, die eine fluorhaltige Verbindung anzeigen; auch die Eliminierung von HF unter Protonenwanderung [25] gibt nur bei 3a, d und e ein deutliches

In Strukturtyp 3 finden sich Vertreter mit antimykotischer Wirkung. Speziell vermag 3a eine auffallende Wirkung gegen Plasmopara viticola, eine etwas schwächere gegen Coniophora puteana, auszuüben.

EXPERIMENTELLER TEIL

Die Schmelzpunkte wurden in der Schmelzpunktsapparatur nach Linström bestimmt und unkorrigiert angegeben. Die Aufnahme der IR-Spektren erfolgte mit einem Perkin-Elmer-Spektralphotometer Modell 237 und 421 an Kaliumbromid-Preßlingen. Die 'H-NMR-Spektren wurden einem Kernresonanzspektrometer Varian A-60 und T-6 = (60 MHz und TMS als innerer Standard), die Massenspektren mit einem Massenspektrometer Varian CH-7, aufgenommen. Dünnschicht- und Säulenchromatographie wurden an Kieselgel (Merck) verschiedener Aktivitätstufen durchgeführt.

4-Trifluormethyl-6-phenyl-2-(4-toluidino)pyrimidin (3a).

Nach 20-stündigem Zusammenschmelzen eines aus 2,12 g (10 mmol) 4-Tolylguanidin (1), 2,16 g (10 mmol) 4,4,4-Trifluor-1-phenyl-1,3-butandion (2a) und 1,06 g (10 mmol) Natriumcarbonat (wasserfrei) bestehenden Reaktionsgemisches bei einer Reaktionstemp, von 90° wird der nach dem Abkühlen entstandene Schmelzkuchen pulverisiert und auf eine Aluminiumoxid-Säule gebracht. Als Elutionsmittel diente ein Gemisch aus Petrolether und Diethylehter (80:20). Das Eluat wurde über Natriumsulfat getrocknet, das Lösungsmittel verdampft. Verbindung 3a kristallisierte als gelbe Plättchen vom Schmp. 78° aus. Ausb. 1,1 g (33% d. Th.); IR (Kaliumbromid): 3415 (NH), 3020 (aromatisches CH), 2920 (CH_3) , 1600, 1560, 1535 NH-Deformation, C = C/C = N), 1110 cm⁻¹ (CF); ¹H-NMR (D₆ DMSO): (ppm) = 2,29 (s; 3H, CH₃ an C₆H₄), 7,09-7,75 (m; 8H, 5-H; 2-H, 3-H, 5-H, 6-H von C₆H₄; 2-H und 6-H von 6-C₆H₅), 8,24-8,35 (m; 3-H, 4-H und 5-H von 6-C₆H₅), 10,09 (s*; 1H, NH); + = austauschbar mit Deuteriumoxid und Deuteriotrifluoressigsäure; MS (70 eV/35°); m/e = 330 (50%, M+1), 329 (100%, M⁴), 328 (83%, M-H, m* ber. 327, m* gef. 327), 314 (41%, M-CH₃, m* ber. 299, m* gef. 299), 309 (14%, M-H-F), 310 (7%, M-F).

Anal. Ber. für $C_{18}H_{14}F_{3}N_{3}$ (329,3): C, 65,65; H, 4,25; N, 12,76. Gef.: C, 65,70; H, 4,52; N, 12,61.

4-Trifluormethyl-6-(2-naphthyl)-2-(4-toluidino)pyrimidin (3b).

Analog dem unter **3a** angegebenen Verfahren konnte aus 2,12 g (10 mmol) **1**, 2,66 g (10 mmol) 4,4,4-Trifluor-1-(2-naphthyl)-1,3-butandion (**2b**) und 1,06 g (10 mmol) Natriumcarbonat (wasserfrei) nach einer Reaktionszeit von 8 h bei einer Temperatur von 80° **3b** isoliert werden. Elutionsmittel: 95% Petrolether, 5% Ether. Ausb. 2,4 g (63% d. Th.); Schmp.

125°; hellgelbe Plättchen; IR (Kaliumbromid): 3380 (NH), 3060, 3020 (aromatisches CH), 2920 (CH₃), 1595, 1565, 1535, 1510 (NH-Deformation, C = C/C = N), 1100 cm⁻¹ (CF); 'H-NMR (D₆ DMSO): (ppm) = 2,29 (s; 3H, CH₃ an C₆H₄), 7,14-8,31 (m; 11H, 5-H; 2-H, 3-H, 5-H, 6-H von C₆H₄; 6H des Naphthyls), 8,90 (s; 1H, 5-H des Naphthyls), 10,12 (s*; 1H, NH); + = austauschbar mit Deuteriotrifluoressigsäure; MS (70 eV/140°): m/e = 379 (100%, M²), 378 (57%, M-H, m*ber. 377, m*gef. 377) 364 (10%, M-CH₃), 360 (2%, M-F).

Anal. Ber. für C₂₂H₁₆F₃N₃ (379,3): C, 69,66; H, 4,22; N, 11,08. Gef.: C, 69,55; H, 4,38; N, 10,96.

4.6-Bis-(4-fluorphenyl)-2-(4-toluidino)pyrimidin (3c).

Verbindung 1 (2,12 g, 10 mmol) 2,60 g (10 mmol) 1,3-Bis-(4-fluorphen-yl)-1,3-propandion (3c) und 1,06 g (10 mmol) Natriumcarbonat (wasserfrei) wurden, wie bei 3a angegeben, zur Reaktion gebracht. Die Reaktionszeit betrug 16 h, die Reaktionstemp. 120°. Elutionsmittel: Petrolether/Ether (95:5); Ausb. 3,2 g (86% d.Th.); Schmp. 167° (aus Tetrachlorkohlenstoff); gelbe Minikristalle; IR (Kaliumbromid): 3420 (NH), 3040 (aromatisches CH), 2920 (CH₃), 1600, 1590, 1570, 1500 (NH-Deformation, C = C/C = N), 1220 cm⁻¹ (CF- Streckschwingung); 'H-NMR (D₆ DMSO): (ppm) = 2,23 (s; 3H, CH₃ an C_6H_4), 7,06-7,93 (m; 9H, 5-H; 2-H; 3-H, 5-H, 6-H von 2- Toluidino, 2-H und 6-H von 4,6- C_6H_4F), 8,25-8,54 (m; 4H, 3-H und 5-H von 4,6- C_6H_4F), 9,55 (s*; 1H, NH); + = austauschbar mit Deuteriotrifluoressigsäure; MS (70 eV/140°): m/e = 373 (95%, M²), 372 (100%, M-H), 358 (10%, M-CH₃), 354 (2%, M-F).

Anal. Ber. für $C_{23}H_{17}F_2N_3$ (373,3): C, 73,99; H, 4,56; N, 11,26. Gef.: C, 74,01; H, 4,53; N, 11,08.

4-Trifluormethyl-6-(2-furyl)-2-(4-toluidino)pyrimidin (3d).

Nach Homogenisierung von 2,12 g (10 mmol) 1, 2,06 g (10 mmol) 4,4,4-Trifluor-1-(2-furyl)-1,3-butandion (**2d**) und 1,06 g (10 mmol) Natriumcarbonat (wasserfrei) wurde dieses Gemisch analog **3a** weiterverarbeitet. Reaktionszeit: 10 h, Reaktionstemp.: 90°, Elutionsgemisch: Petrolether/Ether (80/20). Ausb. 1,8 g (56% d. Th.); Schmp. 86°; hellgelbe Nädelchen; IR (Kaliumbromid): 3400 (NH), 3020 (aromatisches CH), 2930 (CH₃), 1600, 1585, 1530, 1510 (NH-Deformation, C = C/C = N), 1130 cm⁻¹ (CF); 'H-NMR (D₆ DMSO): (ppm) = 2,27 (s; 3H, CH₃ an C₆H₄), 6,76 (m; 1H, 4-H des Furylrestes), 7,06-7,20 (d*; 2H, 2-H und 6-H von C₆H₄), 7,43 (s; 1H, 5-H), 7,50-7,76 (m; 3H, 3-H und 5-H von C₆H₄, 3H des Furylrestes), 8,01 (m; 1H, 5-H des Furylrestes), 10,08 (s**; 1H, NH); + = angespalten, + + = austauschbar mit Deuteriumoxid und Deuteriotrifluoressigsüre; MS (70 eV/50°): m/e = 319 (100%, M²), 318 (94%, M-H, m* ber. 317, m* gef. 317), 304 (30%, M-CH₃, m* ber. 289,7, m* gef. 289), 300 (5%, M-F), 299 (4%, M-H-F).

Anal. Ber. für $C_{16}H_{12}F_3N_3O$ (319,2): C, 60,18; H, 3,76; N, 13,16. Gef.: C, 60,23; H, 3,77; N, 13,05.

4-Trifluormethyl-6-(2-thienyl)-2-(4-toluidino)pyrimidin (3e).

Ein Ansatz aus 2,12 g (10 mmol) 1, 2,22 g (10 mmol) 4,4,4-Trifluor-1-(2-thienyl)-1,3-butandion (**2e**) und 1,06 g (10 mmol) Natriumcarbonat (wasserfrei) wurde 12 h bei 80° erhitzt und geschmolzen und anschließend nach **3a** aufgearbeitet, wobei als Elutionsmittel ein Gemisch aus Petrolether/Ether (95/5) diente. Ausb. 0,9 g (27% d. Th.); Schmelzbereich 118-120°; hellgelbe Plättchen; IR (Kaliumbromid): 3395 (NH), 3020 (aromatisches CH), 2920 (CH₃), 1595, 1560, 1520 (NH-Deformation, C=C/C=N), 1135 cm⁻¹ (CF); 'H-NMR (D₆ DMSO): (ppm) = 2,27 (s; 3H, CH₃ an C₆H₄), 7,06-7,34 (m; 3H, 2-H und 6-H von C₆H₄, 4-H des Thienylrestes), 7,61-7,94 (m; 4H, 5-H; 3-H und 5-H von C₆H₄, 3-H des Thienylrestes), 8,19-8,25 (m; 1H, 5-H des Thienylrestes), 10,04 (s⁺; 1H, NH); + = austauschbar mit Deuteriumoxide und Deuteriotrifluoressigsäure; MS (70 eV/100°): m/e = 335 (100%, M⁴), 334 (96%, M-H, m⁴ ber. 333, m⁴ gef. 333), 320 (34%, M-CH₃, m⁴ ber. 305,7, m⁴ gef. 305), 316 (2%, M-F) 315 (1%, M-H-F, m⁴ ber. 296,2, m⁴ gef. 296.

Anal. Ber. für C₁₆H₁₂F₃N₃S (335,4): C, 57,31; H, 3,58; N, 12,53. Gef.: C, 57,15; H, 3,83; N, 12,49.

4-Trifluormethyl-6-(3-pyridyl)-2-(4-toluidino)pyrimidin (3f).

Verbindung 1 (2,12 g, 10 mmol), 2,40 g (10 mmol) 4,4,4-Trifluor-1-(3-pyridyl)-1,3-butandion (2f) und 1,06 g (10 mmol) Natriumcarbonat (wasserfrei) wurden, wie unter 3a beschrieben, bei einer Temperatur von 160° 6 h umgesetzt. Elutionsmittel: Petrolether/Ether (80/20); Ausb. 0,5 g (15% d, Th.); Schmp. 201°; gelbe, glänzende Prismen; IR (Kaliumbromid): 3260 (NH), 3060, 3030 (aromatisches CH), 2920 (CH₃), 1595, 1585, 1555, 1515 (NH-Deformation, C=C/C=N), 1125 cm⁻¹ (CF); 'H-NMR (D₆ DMSO): (ppm) = 2,27 (s; 3H, CH₃ an C₆H₄), 7,06-7,21 (m, 1H, Pyr-H), 7,46-7,85 (m; 6H, 5-H, Pyr-H, 2-H, 3-H, 5-H, 6-H des Toluidinrestes), 8,50-8,73 (m; 1H, Pyr-H), 9,40 (d; 1H, Pyr-H), 10,12 (s*; 1H, NH); + = austauschbar mit Deuteriumoxid und Deuteriotrifluoressigsäure; MS (70 eV/120°): m/e = 331 (25%, M+1), 330 (100%, M²), 329 (96%, M-H, m* ber. 328, m* gef. 328), 315 (31%, M-CH₃), 311 (9%, M-F).

Anal. Ber. für C₁₇H₁₃F₃N₄ (330,3): C, 61,81; H, 3,94; N, 16,97. Gef.: C, 61,75; H, 4,03; N, 16,83.

Wir danken dem Fonds der Chemischen Industrie, Frankfurt/M. für die Förderung der vorliegenden Untersuchungen durch Bereitstellung von Forschungsmitteln, der SKW Trostberg AG, Trostberg, speziell für die Überlassung von Grundchemikalien auf Cyanamidbasis.

LITERATUR UND NOTEN

- [1] Herrn Prof. Dr. Joachim Knabe, Universität Saarbrücken, mit besten Wünschen zum 65. Geburtstag gewidmet.
- [2] 19. Mitteilung: A. Kreutzberger und M. Sellheim, Chem. Ber., (im Druck).
- [3] Als Teil eines Referats vorgetragen auf dem 43. Internationalen Kongreß der Fédération Internationale Pharmaceutique, Montreux (Schweiz), September 1983.
- [4] A. Kreutzberger und J. Gillessen, Arch. Pharm. (Weinheim), (im Druck).
- [6] A. Kreutzberger und S. Leyke-Röhlung, Arch. Pharm. (Weinheim), 312, 486 (1979).
- [7] A. Kreutzberger und H. Schimmelpfennig, Arch. Pharm. (Weinheim), 313, 260 (1980).
- [8] B. A. Koechlin, J. Da Silva, F. Arthur, M. A. Schwartz, L. H. Sternbach, and L. Darconte, *Biochem. Pharmacol.*, 15, 435 (1966).
- [9] R. Vanbreuseghem, N. P. Buu-Hoi, Nguyen-Dat-Xuong, and G. Lambelin, *Biochem. Pharmacol.*, 11, 813 (1962).
- [10] G. Wernhard und H. Ziehten, Z. Haut. Geschlechtskrankh., 42, 265 (1967).
- [11] Bayer AG (Erf. K. H. Büchel, E. Regel und M. Plempel), Belgian Patent 720,801 (13. Sept. 1968).
- [12] R. P. Elander, J. A. Mabe, R. H. Hamill, M. Gorman, Appl. Microbiol., 16, 753 (1968).
- [13] A. Kreutzberger und K. Burgwitz, Arch. Pharm. (Weinheim), 313, 906 (1980).
 - [14] A. Kreutzberger und D. Wiedemann, Ann. Chem., 537 (1977).
- [15] W. C. Ward, D. Cramer und J. F. Pryterch, J. Am. Pharm. Assoc., Sci. Ed., 37, 317 (1948).
- [16] A. Kreutzberger und J. Gillessen, Arch. Pharm. (Weinheim), (im Druck).
- [17] H. Williams und I. Fleming, "Spektroskopische Methoden zur Strukturaufklärung", Georg Thieme Verlag, Stuttgart, 1975.
- [18] W. Brügel, "Einführung in die Ultrarotspektroskopie", 3. Aufl., S. 392, Dr. Dietrich Steinkopff Verlag, Darmstadt, 1962.
- [19] L. J. Bellamy, "Ultrarotspektrum und chemische Konstitution", 2. Aufl., S. 198, Dr. Dietrich Steinkopff Verlag, Darmstadt, 1966.
- [20] A. Kreutzberger und J. Gillessen, J. Fluorine Chem., (im Druck).
- [21] M. Hesse, H. Meier und B. Zeeh, "Spektroskopische Methoden in der Organischen Chemie", S. 254, Georg Thieme Verlag, Stuttgart, 1979.
 - [22] F. W. McLafferty, Anal. Chem., 29, 1782 (1957).
 - [23] D. Schissler und D. Stevenson, J. Chem. Phys., 24, 926 (1956).
- [24] G. Spiteller in ''Massenspektrometrie'', S. 446, Verlag Chemie, Weinheim, 1968.
- [25] W. Benz, "Massenspektrometrie organischer Verbindungen", S. 202, Akademische Verlagsgesellschaft, Frankfurt A: M. 1969.

English Summary.

Condensation of 4-tolylguanidine (1) with the β -diketones 2a-f yields the fluorinated 2-(4-toluidino)pyrimidines 3a-f. Structures of type 3 exhibit antimycotic activity.