SYNTHESE DE LA SULFADIAZINE ET DE SES DERIVES : LA

(N<sup>4</sup> - ACETYLSULFANILAMIDO) - 2 PYRIMIDINE, LA (BENZENESULFONAMIDO)

- 2 PYRIMIDINE ET LA (P - TOLUENESULFONAMIDO) - 2 PYRIMIDINE

MARQUEES PAR LE <sup>14</sup>C DANS LE NOYAU PYRIMIDINE \*.

Received on Augustus 7, 1972.

Il a été montré que la Sulfadiazine (IV) est concentrée dans la région tumorele des rats porteurs d'un sarcome de Yoshida  $^{(1)}$ . Pour approfondir cette recherche la Sulfadiazine (IV) et trois de ses dérivés : la (N<sup>4</sup>- acétylsulfanilamido) - 2 pyrimidine (III), la (benzènesulfenamido) -2 pyrimidine (V) et la (p - toluènesulfenamido) - 2 pyrimidine (VI) ont été marquées par le carbone 14 dans le noyau pyrimidine.

A notre connaissance, ces sulfonamides marquées au 14C n'ont pas été décrites. Ces préparations ont comme produit de départ l'amino - 2 pyrimidine 14C - 2 (II) qui a été préparée, pour la première fois par notre laboratoire, à partir du chlorhydrate de la guanidine 14C (I) avec un rendement radio-chimique de 86 %. La condensation de l'amine (II) avec le sulfochlorure approprié conduit à la sulfonamide marquée, suivant le schéme I.

Synthèse entreprise en collaboration avec le Docteur
T.A. CONNORS (Chester Beatty Research Institute, Institute
of Cencer Research - Royal Cencer Hospital, Londres), dans le
cadre de l'Organisation Européenne de Recherche pour le
traitement du Cencer (O.E.R.T.C.) et effectuée au Service des
Molécules Marquées, C.E.N., Saclay.

### SCHEMA I

Synthèse de quelques sulfonamides marquées au 14 C dans le noyau pyrimidine.

noyau pyrimidine.

$$\begin{array}{c}
\text{CH} (OC_2H_5)_2 \\
\text{CH} (OC_2H_5)_2 \\
\text{CH} (OC_2H_5)_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{CH} (OC_2H_5)_2 \\
\text{CH} (OC_2H_5)_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{H}_2N \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{CH} (OC_2H_5)_2 \\
\text{CH} (OC_2H_5)_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{H}_2N \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{CH} (OC_2H_5)_2 \\
\text{CH} (OC_2H_5)_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{H}_2N \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{CH} (OC_2H_5)_2 \\
\text{CH} (OC_2H_5)_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{H}_2N \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{CH} (OC_2H_5)_2 \\
\text{CH} (OC_2H_5)_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{H}_2N \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{CH} (OC_2H_5)_2 \\
\text{CH} (OC_2H_5)_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{H}_2N \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{CH} (OC_2H_5)_2 \\
\text{CH} (OC_2H_5)_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{H}_2N \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{Na OH} \\$$

$$\begin{array}{c}
\text{Na OH} \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{Na OH} \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{Na OH} \\$$

$$\begin{array}{c}
\text{Na OH} \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{Na OH} \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\text{Na OH} \\
\end{array}$$

Ces produits, d'activité spécifique : 14,7m Ci/mM, sont purifiés soit par chromatographie sur colonne, soit par chromatographie en couche mince préparative.

Leur pureté radiochimique est contrôlée par radiochromatographie en couche mince et leur pureté chimique, par spectrophotométrie ultraviolette. De plus, dans les essais "à blanc" ces différentes sulfonamides sont analysées par résonence magnétique nucléaire.

Les résultats biologiques obtenus avec ces produits marqués sont publiés ailleurs  ${}^{(3)}$ .

### PARTIE EXPERIMENTALE

L'amino - 2 pyrimidine  $^{14}$  C \_ 2  $^{(2)}$  a une activité spécifique de 14,7 mCi / mM .

## $(N^4 - acétylsulfanilamido) - 2 pyrimidine <sup>14</sup> C - 2 (III).$

A une solution de 70 mg d'amine (II) (0,74 mMole, 11 mCi) dans 1 ml de pyridine anhydre on ajoute goutte à goutte une solution de 234 mg (1 mMole) de p - acétaminobenzènesulfo-chlorure, préparé selon (4), dans 1 ml de pyridine anhydre.

Le mélange est agité à la température ambiente pendant 24 heures. On évapore la pyridine sous vide et recueille 9,2 mCi d'une huile visqueuse. Par radiochrometographie en couche mince on détecte environ 10 % d'amine (II) résiduelle.

Le produit brut (III) est purifié par chromatographie sur colonne de gel de silice d'absorption avec élution à gradient d'un mélange de chloroforme - méthanol 9:1. On recueille dans

### TABLEAU I

Chromatographie en couche mince des produits de la Synthèse de la Sulfadiazine 14 C et de ses dérivés. Plaque Silicagel 5254 Merck. Révélateur: U.V.

	Solvant de développement - Rf approximatif				
Produits	C <sub>6</sub> H <sub>6</sub> 60 Ac OEt 40	CHCI <sub>3</sub> 90 MeOH 10	Et OH 90 NH <sub>4</sub> OH 10	C <sub>6</sub> H <sub>6</sub> 60 Acétone 39 AcOEt 1	
II	0,10	0,33	0,75	0,28	
111	0,03	0,30	0,46	0,21	
IV	0,17	0,35	0,44	0,30	
V	0,44	0,53	0,62	0,44	
VI	0,52	0,55	0,60	0,47	

l'ordra 6,6  $\pm$  Ci de Sulfonamide (III) radiochimiquement pure (rendement radiochimique = 60 %) et 0,7 mCi d'amino = 2 pyrimidine  $^{14}$ C = 2.

# Sulfadiazina (pyrimidina 14C-2) (IV).

Une solution de 3,6 mCi de (III) dans 4 ml de soude à 10% est chauffée à reflux pendant une heure. Après refroidissement la solution est fixée sur une colonne de résine échangeuse d'ions Dowex 50 - W - 12 forme H $^+$ . On élue successivement avec de l'eau, de l'acide chlorhydrique 0,1 N, de l'eau et de l'ammoniaque N. On recueille 3,5 mCi de produit qui est filtré sur une colonne de Séphadex G - 10 élué à l'ammoniaque 0,1 N . On obtient ainsi 3,4 mCi de Sulfadiazine (pyrimidine  $^{14}$ C-2) (IV) radiochimiquement pure.

# (Benzènesulfonamido) -2 pyrimidine 14 C-2 (V). (p- Toluènesulfonamido) - 2 pyrimidine 14 C - 2 (VI).

Les sulfonemides (V) et (VI) sont préparées dans les mêmes conditions que celles utilisées pour l'obtention de (III) en condensant l'amine (II) respectivement avec le benzènesulfochlorure et le p - toluènesulfochlorure fraichement purifiés.

Ils sont purifiés d'abord par chromatographie en couche mince préparative (gel de silice, benzène : acétone : acide acétique 60 : 39 : 1), puis sur colonne de Séphadex G = 10 éluée successivement avec de l'eau et de l'ammoniaque 0,1 N.

#### Contrôle de la pureté chimique et radiochimique.

La pureté chimique des sulfonamides marquées a été déterminée par spectrophotométrie U.V. dans le méthanol et leur pureté radiochimique, contrôlée par radiochromatographie en couche mince (voir Tableau I).

Les spectres de RMN sont reproduits dans le Tableau II.

#### TABLEAU II

Spectroscopis RMN de l'amino - 2 pyrimidine et des sulfonemides.

Les spectres ont été enregistrés sur appareil JECL

C 60 HL. Les déplacements chimiques sont exprimés en ppm, avec
le TMS comme référence interne. Les produits sont en solution dans
la pyridine deutériée. Les constantes de couplage sont exprimées en Hz .

PRODUITS	H <sub>4</sub> , H <sub>6</sub>	н <sub>5</sub>	Protons Aromatiques	сн3
II	8,30 (d)	6,40 (t)		
	J :	= 4,5		
III	8,32 (d)	6,62 (t)	7,92 (d) 8,35 (d)	2,05 (s)
	1	= 4,5	J = 8,2	
IV	8,45 (d)	6,68 (t)	6,88 (d) 8,30 (d)	
	J	= 4,5	J = 8,2	
V	8,42 (d)	6,68 (t)	7,45 (m)	
	1	= 4,5		
VI	8,45 (d)	6,75 (t)	7,20 (d)	2.15 (a)
	J	<b>=</b> 4,5	8,35 (d) 2,15 .J = 8,2	2,15 (s)

### REFERENCES

- CALVERT, N., CONNORS, T.A. et ROSS, W.C.J. Europ.
   J. Cancer, 4: 627 (1968).
- NGUYEN\_HOANG\_NAM, HERBERT, M., NGUYEN\_DAT\_XUONG et
   PICHAT,L. J. Labelled Compounds, 7: 299 (1971).

- ABEL,G., CONNORS, T.A., ROSS, W.C.J., NGUYEN-HOANG-NAM, HOELLINGER,H. et PICHAT,L. - Europ. J. Cancer, sous presse.
- BLATT, A.H., Ed. Organic Syntheses, Coll. Vol. I, John Wiley and Sons, Inc., New York (1946), p. 8.

H. HOELLINGER \*, NGUYEN-HOANG-NAM\* at L. PICHAT Service des Molécules Marquées, C.E.N. - Sacley B.P. n\*2, 91 - GIF-SUR-YVETTE, FRANCE.

<sup>\*</sup> Chercheur à l'Institut National de la Santé et de la Recherche Médicals (INSERM), France.