## Über 4-Alkylaminobzw. 4-Arylamino-5,6-dihydro-2(1H)-pyridinthione

Über Heterocyclen, 45. Mitt.

Von

### Gustav Zigeuner, W.-Bernd Lintschinger, Alfred Fuchsgruber und Krystyna Kollmann

Aus dem Institut für Pharmazeutische Chemie der Universität Graz, Österreich

(Eingegangen am 4. Juli 1975)

4-Alkylamino- and 4-Arylamino-5,6-dihydro-2(1H)-pyridinethiones

Heating 1-alkyl- or 1-aryldihydro-6-methyl-2(1H)-pyrimidinethiones 5, 6 in an inert medium causes rearrangement to 4-alkylamino-(4-arylamino-)-5,6-dihydro-2(1H)-pyridinethiones 11, 12, probably via the methylene form 29, by thermal heterolysis of the N<sub>1</sub>/C<sub>2</sub> bond and exchange of the alkylamino (arylamino) group 1 through the carbon atom of the methylene group 6. The aminodihydropyridinethiones 11, which can be regarded as cyclic derivatives of 3-aminothiocrotonamide, react with bistrichlorophenylmalonate under diacylation, and with formaldehyde and primary amines to yield aminodialkylation products of the enamine system, tetrahydro-4-hydroxy-7,7-dimethyl-5-thioxopyrido[4,3—b]pyridine-2(1H)-ones 13, 14 and hexahydro-7,7-dimethylpyrido[4,3—d]pyrimidine-5(6H)-thiones 18, 19, 21 respectively. H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> converts 11 to the corresponding 4-aminodihydro-2(1H)-pyridones 22, which can be reconverted into 11 with P<sub>4</sub>S<sub>10</sub>. 11 reacts with alkyl halides to 2-alkylthiodihydropyridines 23, 24, 25. The mechanism of the methylpyrimidine—pyridine rearrangement is discussed.

1-Alkyl- bzw. 1-Aryl-6-methyldihydro-2(1H)-pyrimidinthione (5, 6) unterliegen im sauren Medium der Umlagerung zu 2-Alkylamino- bzw. 2-Arylamino-4H-1,3-thiazinen  $10^1$ , wobei die Umwandlung unter Hydratisierung von 5, 6 zu den 6-Hydroxytetrahydro-2(1H)-pyrimidinthionen 3, 4, Ringöffnung zu den Thioureidoketonen 7, 8 sowie Ringschluß zu den 2-Alkylamino- bzw. 2-Arylaminodihydro-6-hydroxy-4H-1,3-thiazinen 9 und Dehydratisierung von 9 zu 10 erfolgt $^1$ . Gänzlich anders verhalten sich 1-Alkyl- bzw. 1-Aryldihydro-6-methyl-2(1H)-pyrimidin-

thione 5, 6 beim Erhitzen in inerten Lösungsmitteln; hier tritt Umlagerung zu 4-Alkylamino- bzw. 4-Arylamino-5,6-dihydro-2(1H)-pyridinthionen 11, 12 ein<sup>2</sup>.

Im Rahmen von Untersuchungen über Dihydro-6-methyl-2(1H)-pyrimidinthione 5, 6 konnte gezeigt werden<sup>3</sup>, daß sich beim Erhitzen von Isothiocyanatoketonen (1, 2) mit primären aliphatischen und aromatischen Aminen in inerten Lösungsmitteln 1-Alkyl- bzw. 1-Aryldihydro-6-methyl-2(1H)-pyrimidinthione 5, 6 bilden.

Überraschender Weise konnte jedoch bei einem derartigen Versuch, bei welchem Diäthylaminoäthylamin und 1 7 Tage in siedendem Xylol zur Reaktion gebracht wurden, nicht das Pyrimidin 5 g, sondern ein Isomeres isoliert werden, das sieh als das 4-(2'-Diäthylaminoäthyl)-amino-5,6-dihydro-6,6-dimethyl-2(1H)-pyridinthion 11 g erwies. Weitere diesbezügliche Untersuchungen zeigten folgendes Bild. Allgemein entstehen 4-Aminodihydro-2(1H)-pyridinthione 11, 12 bei Umsetzung primärer aliphatischer bzw. aromatischer Amine mit  $\beta$ -Isothiocyanatoketonen (1, 2) in inerten Lösungsmitteln bei höheren Temperaturen bzw. längeren Reaktionszeiten, als sie zur Synthese von 5, 6 notwendig sind, wobei die primär entstehenden Tetrahydro-6-hydroxy-2(1H)-pyrimidinthione 3, 4 zu Dihydroverbindungen 5, 6 dehydratisiert³ und diese dann zu 4-Aminodihydropyridinthionen 11, 12 umgelagert werden.

Dementsprechend bilden sich 4-Aminopyridinthione 11, 12 auch beim Erhitzen der jeweiligen Tetrahydro-6-hydroxy-6-methyl-2(1H)-pyrimidinthione 3, 4 sowie der Dihydro-6-methyl-2(1H)-pyrimidinthione 5, 6 im inerten Medium; so konnten u. a. 3 a, b—d, 4 q—t bzw. 5 a—d,

- j, 6 q durch Kochen in Benzol, Toluol, Xylol, Dimethylformamid, Tetramethylharnstoff usw. in die 4-Alkyl- bzw. 4-Arylamino-5,6-dihydro-2(1*H*)-pyridinthione 11 a—d, f—j, 12 q—t übergeführt werden.
- 4-Alkylamino- bzw. 4-Arylamino-5,6-dihydro-2(1H)-pyridinthione 11, 12 sind cyclische Derivate des 3-Aminothiocrotonsäureamides mit einem charakteristischen chemischen Verhalten. So sind sie gegenüber der Einwirkung von wäßrigen Säuren bzw. Alkalien unter üblichen Hydrolysebedingungen weitgehend indifferent\*. Phenole, wie 2,4- oder 2,6-Xylenol

<sup>\*</sup> Der β-Aminocrotonsäureäthylester, ein den 4-Aminodihydro-2(1*H*)-pyridinthionen 11, 12 verwandtes lineares Enaminocarbonsäurederivat, wird durch wäßr. NaOH in der Wärme zu NH<sub>3</sub>, CO<sub>2</sub>, Äthanol und Aceton gespalten: *C. Duisberg*, Ann. Chem. 213, 177 (1882). Analoge Stabilitätsunterschiede bestehen zwischen den linearen und cyclischen β-Ureidocrotonestern; hierüber wird noch ausführlich berichtet werden.

Das  $\beta$ -Aminocrotonsäureäthylesterhydrochlorid wird durch Wasser in Ammonchlorid und Acetessigester zerlegt. J. N. Collie, Ber. dtsch. chem. Ges. **20**, 445 (1887).

greifen 11 a, b, i, j—im Gegensatz zu 5 a, j³—beim Erhitzen in wäßrig-alkohol. Salzsäure unter analogen Bedingungen nicht an. Mit Äthylmalonsäurebis-(2,4,6-trichlorphenylester) reagieren 4-Aminodihydropyridinthione 11 d, i unter Angriff an der NH-Gruppe in 4 sowie der nucleophilen Kernstelle 3 zu 1-Alkyl-3-äthyl-5,6,7,8-tetrahydro-4-hydroxy-7,7-dimethyl-5-thioxopyrido[4,3—b]pyridin-2(1H)-onen 13, 14\*. Bei Einwirkung von Acetylchlorid und Aluminiumchlorid auf 11 d findet lediglich Acylierung der Kernstelle 3 unter Bildung von 16 statt\*\*.

Versuche, das 4-Anilinodihydro-2(1H)-pyridinthion 11 j mit Paraformaldehyd und Piperidinhydrochlorid in das entsprechende 3-Dialkylaminomethylderivat überzuführen, sind insoferne fehlgeschlagen, als unter den eingehaltenen Reaktionsbedingungen Weiterreaktion zum 4,4'-Dianilino-5,5',6,6'-tetrahydro-6,6-6',6'-tetramethyl-3,3'-methylendipyridin-2(1H),2'(1'H)-di-thion 17 eintritt. Mit Methyl- bzw. Benzylaminhydrochlorid und Paraformaldehyd reagieren die 4-Aminodihydro-2(1H)-pyrimidinthione 11 i, j unter Aminoalkylierung der Kernstelle 3 und der NH-Gruppe 4 zu den Hexahydro-7,7-dimethylpyrido[4,3-d]pyrimidin-5(1H)-

<sup>\*</sup> Zur Reaktion von linearen Enaminocarbonsäureestern bzw. Enaminoketonen mit Kohlensuboxid vgl. E. Ziegler und F. Hradetzky, Mh. Chem. 95, 1247 (1964); zusammenfassende Darstellung vgl. E. Ziegler, Chimia 24, 62 (1970); Th. Kappe und E. Ziegler, Angew. Chem. 86, 529 (1974).

<sup>\*\* 11</sup>d verhält sich hier analog den cycl. Enaminoketonen. Vgl. G. H. Alt und A. J. Speziale, J. Org. Chem. 29, 798 (1964).

thionen 18, 19, 21\*. 1-Alkyl- bzw. 1-Aryl-6-methyldihydro-2(1H)-pyrimidinthione (5 a, j) werden bei gleicher Behandlung unter Aminoalkylierung der Kernstelle 5 und der Methylgruppe 6 in 1-Alkyl- bzw. 1-Aryl-3,4,4 a,5,6,7-hexahydropyrido[4,3—d]pyrimidin-2(1H)-thione übergeführt<sup>3</sup>.

Ebenso wie bei Dihydro-2(1H)-pyrimidinthionen  $5^{3,4}$  wird die Thioxogruppe der 4-Alkylamino- bzw. 4-Arylaminodihydro-2(1H)-pyridinthione 11, 12 sowie die des Hexahydropyrido[4,3—d]pyrimidin-5(6H)-thions 19 durch Einwirkung von  $H_2O_2$  im alkalischen Medium gegen Sauerstoff ausgetauscht. So konnten die 4-Alkylamino- bzw. 4-Arylaminodihydrodimethyl-2(1H)-pyridinone 22/1—22/9 sowie das Hexahydropyrido[4,3—d]pyrimidin-5(6H)-on 20 erhalten werden.

Das 1,3-dinucleophile Enaminsystem der 4-Aminodihydro-2(1*H*)-pyridone 22 ist analog 11, 12 cyclisierenden Substitutionen zugänglich; hierüber wird später berichtet werden<sup>5</sup>.

Die 4-Alkyl- bzw. 4-Arylaminogruppe von 22/2, 22/4 ist ebenso wie diejenige von 11 d, i gegenüber der Hydrolyse im alkalischen bzw. sauren Medium unter üblichen Bedingungen indifferent. Durch Einwirkung von  $P_4S_{10}$  auf 22/3 kann 11 h wieder erhalten werden.

In Analogie zu Dihydro-2(1*H*)-pyrimidinthionen 5<sup>6</sup> tritt bei Einwirkung von Alkylhalogeniden auf 11 S-Alkylierung zu den Salzen der 4-Alkylamino- bzw. 4-Arylaminodihydro-2-alkylthio-6,6-dimethylpyridine 23—25 ein; u. a. konnte mit 2-Chlor-N,N-dimethylacetamid das Hydrochlorid des S-[2-(5,6-Dihydro-6,6-dimethyl-4-o-methoxyphenylaminopyridin)]-thioessigsäuredimethylamides 25/10 erhalten werden.

Die Methylthiogruppe von 23—25 kann durch primäre bzw. sekundäre Amine ersetzt werden, wobei N-substituierte 2,4-Diaminodihydropyridine 26, 27 entstehen; unter bestimmten Bedingungen tritt bei Einwirkung von primären Aminen auf 23 zusätzlich noch Austausch der 4-Alkylamino- bzw. 4-Arylaminogruppe ein (28). Schließlich kann auch die Alkylamino- bzw. Arylaminogruppe der Dihydropyridinthione 11, 12

Aminomethylierungen von Enaminen cyclischer  $\beta$ -Dicarbonylverbindungen haben H.J. Roth und H.-E. Hagen, Arch. Pharmaz. 304, 331 (1971) beschrieben. Bei Einwirkung von Hydrochloriden sek. Amine und Paraformaldehyd auf die Enamine der Dihydroresorcins bzw. Dimedons erhielten die Autoren entsprechende 2-Dialkylaminomethylderivate; mit den Hydrochloriden prim. Amine und Paraformaldehyd entstehen die jeweiligen 5-Hydroxyhexahydrochinazoline.

<sup>\*</sup> Analoge Aminodialkylierungen von Enaminoabkömmlingen wurden im hiesigen Arbeitskreis am Beispiel des Tetrahydrospiro-[cyclohexan-1,4'(1'H)-chinazolin]-2'(3'H)-thions bzw. -ons sowie am 3-Benzylhexahydro-2(1H)-chinazolinon beobachtet. Vgl. G. Zigeuner, G. Gübitz und V. Eisenreich, Mh. Chem. 101, 1686 (1970); G. Zigeuner, V. Eisenreich, H. Weichsel und W. Adam, l. c. 101, 1731 (1970); G. Zigeuner, V. Eisenreich und W. Immel, l. c. 101, 1745 (1970).

bei Umsetzung mit Aminen in der Hitze durch andere Aminoreste ersetzt werden. Über die genannten Aminierungsreaktionen wird später noch ausführlich berichtet werden?

Eine weitere interessante Austauschreaktion ist bei Einwirkung von Acetamidin· HCl auf das 3-Äthyl-1-isobutyl-5,6,7,8-tetrahydro-4-hydroxy-7,7-dimethyl-5-thioxopyrido[4,3—b]pyridin-2(1H)-on (13) zu beobachten; unter Ersatz der Isobutylaminogruppe durch eine Aminogruppe entsteht das 3-Äthyl-5,6,7,8-tetrahydro-4-hydroxy-7,7-dimethyl-5-thioxopyrido[4,3—b]pyridin-2(1H)-on (15).

Zusammenfassend kann gesagt werden, daß das chemische Verhalten der 4-Alkylamino- bzw. 4-Arylaminodihydro-2(1H)-pyridinthione 11, 12 mit der angegebenen Struktur gut vereinbar ist.

Als Primärschritt der Umlagerung von 1-Alkyl- bzw. 1-Aryldihydro-2(1H)-pyrimidinthionen 5, 6 in 4-Alkylamino- bzw. 4-Arylaminodihydro-2(1H)-pyridinthione 11, 12 kann nach den bisherigen Ergebnissen die thermische Heterolyse der Bindung zwischen dem Kohlenstoff 2 und

dem Stickstoff 1 der Methylenform  $29^{*,3}$  angesehen werden. Im entstehenden Zwitterion 30 ist Rotation zum Zwitterion 31 möglich, welches schließlich zum Iminopyridin 32 ringgeschlossen wird; 32 isomerisiert sich dann zu 11, 12. Maßgeblich für das Eintreten der Heterolyse scheint neben der Ausbildung der Methylenform 29 auch die Substitution am N-1 zu sein. Alkyl- bzw. Arylreste stabilisieren durch +I- bzw. M-Effekte das Amidanion 30 und erleichtern so die Ablösung des N-1 vom C-2 in  $29^{**}$ .

Für die gemachten Aussagen zum Verlauf der Umwandlung von 5, 6 in 11, 12 spricht folgendes: Während 1-Alkyl- bzw. 1-Aryldihydro-

<sup>\*</sup> Über die Tautomerie von 5 und 29 wurden umfangreiche spektroskopische Untersuchungen durchgeführt; ebenso über Tetrahydro-6-hydroxy- bzw. Dihydro-2(1H)-pyrimidinthione, ihre 1- bzw. 3-Alkyl- sowie 1- bzw. 3-Arylderivate (3—6, 33); hierüber, wie auch über weitere Spektren der 4-Aminodihydro-2(1H)-pyridinthione 11, 12 sowie ihrer Abkömmlinge 13—15,18—25 wird in nächster Zeit ausführlich berichtet werden. G. Zigeuner und A. Fuchsgruber, in Vorbereitung.

<sup>\*\*</sup> Neueste Ergebnisse deuten darauf hin, daß das Zwitterion 30 in das entsprechende 2-Alkylamino-4-isothiocyanato-1-buten übergeht und dann erst Ringschluß zu 32 erfolgt. Hierüber wird in Kürze berichtet werden; G. Zigeuner und K. Schweiger, unveröffentlicht.

2(1*H*)-pyrimidinthione 5 stets im Gleichgewicht mit der Methylenform 29 vorliegen<sup>3,\*</sup>, ist diese Erscheinung an den in Kernstelle 1 nicht substituierten Dihydropyrimidinthionen 33 a, b, c nicht nachweisbar\*. 33 a, b, c gehen nach unseren bisherigen Untersuchungen auch bei höheren Temperaturen, als sie zur Umlagerung der beschriebenen 1-Alkylbzw. 1-Arylverbindungen 5, 6 in 11, 12 notwendig sind, nicht in die entsprechenden 4-Aminodihydro-2(1*H*)-pyridinthione 34 a, b, c über\*\*.

Saure oder alkalische Hydrolyse kann als Primärschritt der Umlagerung von 5, 6 in 11, 12 ausgeschlossen werden. Einerseits geht die Umlagerung von 5, 6 in 11, 12 sowohl in absol. Toluol bzw. Xylol als auch in absol. Dimethylformamid vor sich, andererseits wird z. B. 5 a durch wäßriges Alkali unter üblichen Hydrolysebedingungen nicht verändert, während wäßrige Säure 5 a in der von *Unkovskii* et al. beschriebenen Weise in das entsprechende Thiazin (10) überführt; die Bildung von 11 a konnte hier nicht beobachtet werden 8.

In der Literatur sind formal analoge Reaktionen zur Umlagerung von 5, 6 in 11, 12 bekannt. 6-Methylpyridine werden nach Teilhydrierung im alkalischen Medium durch Behandlung mit wäßrigen Säuren in 2-Cyclohexen-1-one übergeführt<sup>9</sup> bzw. geben bei Reduktion mit Ameisensäure als Nebenprodukte 2-Cyclohexen-1-one oder deren Folgeprodukte<sup>10</sup>. 2-(2'-Oxoalkyl)-1,3,5-triazine lagern sich im wäßrigen Medium in der Hitze in 4-Acylaminopyrimidine um<sup>11</sup>. In all diesen Fällen tritt primär hydrolytische Ringspaltung zu Oxoverbindungen ein, die sekundär eine cyclisierende Aldolkondensation eingehen. Der Mechanismus der Umwandlung des 2,4,6-Trimethyl- bzw. 2,4,6-Triäthyl-1,3,5-triazins in die entsprechenden 4-Aminopyrimidine<sup>12</sup>, die unter extrem hohem Druck in Methanol mit NH<sub>3</sub> in mäßigen Ausbeuten erfolgt, ist nicht geklärt.

## Spektren\*\*\*,†

In Verbindung mit den chemischen Befunden sprechen vor allem spektroskopische Untersuchungen für die Struktur der 4-Alkylamino-

<sup>\*</sup> Vgl. Fußnote auf S. 161.

<sup>\*\*</sup> Aus 33 a und *DMF* bildet sieh nach 24stdg. Erhitzen bei 180° im Autoklaven das 5,6-Dihydro-4-dimethylamino-6,6-dimethyl-2(1*H*)-pyridinthion; hier findet unter Eingreifen des *DMF* in die Reaktion Aminolyse der Bindung zwischen C-6 und N-1 von 33 a und dann erst Umlagerung zum genannten Dihydropyridinthion statt. Der gleiche Vorgang wurde auch an anderen Dihydropyrimidin-2(1*H*)-thionen 5,6 beobachtet. *G. Zigeuner, K. Schweiger* und *Kr. Kollmann* unveröffentlicht; vgl. auch Diss. *Kr. Kollmann*, Univ. Graz 1974.

<sup>\*\*\*</sup> In der vorliegenden Arbeit sind nur spektroskopische Daten angeführt, soweit sie zur Charakterisierung der angegebenen Struktur 11, 12 unbedingt notwendig sind.

<sup>†</sup> Vgl. Fußnote \* auf S. 161.

bzw. 4-Arylaminodihydro-2(1H)-pyridinthione 11, 12. 1-Alkyl-bzw. 1-Aryldihydro-2(1H)-pyrimidinthione 5, 6 unterliegen nach Untersuchungen im hiesigen Arbeitskreis\* der Methyl-Methylen-Tautomerie (5, 6 und 29). Je nach Versuchsbedingungen liegt der Anteil der exocyclischen Doppelbindungsform (29) zwischen 10% und 50%. Die Tautomerie äußert sich im Kernresonanzspektrum z. B. im Falle der Verbindung 5 a in einer charakteristischen Abnahme der integralen Absorption der Signale für das olefinische Proton der Kernstelle 5 ( $T = 5.20 \,\mathrm{ppm}$ ) und der CH<sub>3</sub>-Gruppe in Pos. 6 (T = 8.05 ppm) und dem Auftreten neuer Signale bei T=5.55 ppm und T=5.75 ppm für die Methylengruppe in Stellung 6 bzw. bei T=7.55 ppm für die endocyclische CH<sub>2</sub>-Gruppe in Pos. 5. Das NH-Proton der Methylform liegt bei T=1,60 ppm, jenes der Methylenform bei T=1,40 ppm. Die IR-Spektren der 1-Alkyl- bzw. 1-Aryldihydro-2(1H)-pyrimidinthione 5, 6 weisen im Doppelbindungsbereich zwei Banden um 1690 cm<sup>-1</sup> bzw. 1640 cm<sup>-1</sup> auf, die der Ring- bzw. der exocyclischen Doppelbindung zuzuordnen sind. Die variierenden Intensitäten der beiden Banden stehen in direktem Zusammenhang mit der Abnahme der integralen Absorption der Signale im Kernresonanzspektrum für das olefinische Proton in Kernstelle 5 sowie die Methylgruppe in Stellung 6 (5, 6) bzw. deren Zunahme für die Signale der exocyclischen und endocyclischen Methylengruppe in den Positionen 6 und 5 (29). Die Lage der Bande für die Ringdoppelbindung im IR-Spektrum (1690 cm<sup>-1</sup>) bzw. des Signals für das olefinische Proton in Stellung 5 (T = 5.20 ppm) ist jeweils sehr stabil, von der Art des Substituenten am N-1 durchwegs unabhängig und von großem diagnostischen Interesse zur Identifizierung 1-substituierter Dihvdro-2(1H)-pyrimidinthione. Die UV-Maxima der Verbindungen 5, 6 liegen zwischen 270 und 280 nm.

Der Übergang von der Dihydropyrimidin- (5, 6) in die Dihydropyridinstruktur (11, 12) bringt erwartungsgemäß charakteristische Änderungen hinsichtlich des spektroskopischen Verhaltens mit sich. Am Beispiel der Umwandlung der Verbindung 5 a in 11 a sind diese folgendermaßen zu beschreiben: Im Kernresonanzspektrum von 11 a sind ein Signal für ein weiteres NH-Proton bei T=3,10 ppm (Quartett, J=7 Hz), eine NCH<sub>3</sub>-Gruppe bei T=7,30 ppm (Dublett, J=7 Hz; Kopplung verschwindet bei  $D_2$ O-Abtausch) sowie ein Signal für ein olefinisches Proton (Pos. 3) bei T=4,90 ppm zu beobachten. Die Signale für die CH<sub>3</sub>-Gruppe in Stellung 6 und des Protons am C-5 in 5 a fehlen. Das IR-Spektrum erscheint im Bereich zwischen 1600 cm $^{-1}$  und 1700 cm $^{-1}$  ohne Absorption, während zwischen 1500 cm $^{-1}$  und 1600 cm $^{-1}$  das Auftreten zweier neuer Banden zu beobachten ist, über deren Zuordnung in einer

<sup>\*</sup> Vgl. Fußnote \* auf S. 161.

gesonderten Mitteilung diskutiert wird\*. Das Absorptionsmaximum im UV-Spektrum liegt bei 333 nm.

Diese Ergebnisse stehen in gutem Einklang mit der gegebenen Struktur der 4-Aminodihydro-pyridin-2(1H)-thione 11, 12 und werden durch spektroskopische Untersuchungen am Methylketon 16 weiter erhärtet. Im IR-Spektrum von 16 liegt die Absorptionsbande der C=0-Gruppe des Acetylrestes bei 1600 cm<sup>-1</sup>. Eine solche Frequenzverminderung ist charakteristisch für  $\alpha,\beta$ -ungesättigte  $\beta$ -Aminoketone 13. Im NMR-Spektrum erfährt das NH-Proton durch die Einführung der Acetylgruppe in Pos. 3 eine Tieffeldverschiebung (nach T=-2,00 ppm). Beide Effekte sprechen eindeutig für das Vorliegen einer Enamingruppierung in den Verbindungen 11, 12 und sind daher als Strukturbeweis für die 4-Aminodihydro-2(1H)-pyridinthione 11, 12 anzusehen.

#### Experimenteller Teil

- 1. 4-Alkylamino- bzw. 4-Arylamino-5,6-dihydro-2(1H)-pyridinthione 11, 12
- a) 0,03 Mol Isothioeyanatopentanon 1, 2 werden mit 0,03 Mol des jeweiligen primären aliphatischen bzw. aromatischen Amins in 100 ml Lösungsmittel (*LM*) am Wasserabscheider unter Rückfluß bis zur Beendigung der Umlagerung zum Sieden erhitzt; nach dem Abkühlen fallen die Pyridinthione 11, 12 meist kristallin an. Zur Erhöhung der Ausbeuten wurde die Mutterlauge im Vak. eingeengt und die gegebenenfalls ölig anfallende Substanz meist mit Alkohol zur Kristallisation gebracht.
- b) Man erhitzt 5 g des jeweiligen Dihydropyrimidin-2(1H)-thions 5, 6 in 100 ml Lösungsmittel bis zur Beendigung der Reaktion, zieht das Lösungsmittel im Vak. ab und bringt den oft ölig anfallenden Rückstand durch Anreiben mit Alkohol zur Kristallisation.
- c) 2 g Tetrahydro-6-hydroxy-2(1H)-pyrimidinthion  $\bf 3$ ,  $\bf 4$  werden in 80 ml Dimethylformamid (DMF) bis zur Beendigung der Reaktion unter Rückfluß zum Sieden erhitzt, das DMF im Vak. entfernt und der ölige Rückstand durch Anreiben mit Äthanol oder Isopropylalkohol zur Kristallisation gebracht (vgl. Tab. 1).
- 2. 3-Äthyl-5,6,7,8-tetrahydro-4-hydroxy-7,7-dimethyl-5-thioxopyrido-[4,3—b]pyridin-2(1H)-one 13, 14, 15<sup>2</sup>
- a) 13. 2,12 g 11 d und 4,91 g Äthylmalonsäurebis(2,4,6-trichlorphenylester) werden in 35 ml Brombenzol bei 200° (Badtemp.) 2 Stdn. unter Rückfluß erhitzt; nach Abziehen des Brombenzols im Vak. und mehrfachem Auskochen des Rückstandes mit je 100 ml Petroläther ( $P\ddot{A}$ ) wird 13 aus Äthanol umkristallisiert. Gelbe Nadeln, Schmp. 193°, Ausb. an Rohprodukt 40%.

 $C_{16}H_{24}N_2O_2S$ . Ber. C 62,30, H 7,84, N 9,08, S 10,40. Gef. C 62,30, H 7,84, N 9,26, S 10,39.

b) 14. 2,46 g 11 i, 4,91 g Äthylmalonsäurebis(2,4,6-trichlorphenylester) und 35 ml Brombenzol werden wie sub a) 2½ Stdn. erhitzt und

<sup>\*</sup> Vgl. Fußnote \* auf S. 161.

Tabelle 1. 4-Alkylamino-bzw. 4-Arylamino-5,6-dihydro-2(1H)-pyridinthione 11, 12

-							
	Methode	LM	t	Ausb., %	umkrist, aus	Schmp.	Summenformel <sup>b</sup>
,			Ē	i	1		
11 a	p, c	$\mathbf{x}_{\mathbf{y}}$	3 Tago	09	EtOH	$263^{\circ}$	$\mathrm{C_8H_{14}N_2S}$
11 b	ದೆ	n-Hexanol	4  Tage	09	MeOH	$230 - 232^\circ$	$\mathrm{C}_{10}\mathrm{H}_{16}\mathrm{N}_{2}\mathrm{S}$
	p, c	DMF					
11 c	٩	DMF	2 Tage	47	$E_{tOH}$	244°	$C_{11}H_{20}N_2S$
11 d	ಣ	Xylol	3  Tage	1.7	$C_6H_6$	$259^{\circ}$	$\mathrm{C_{11}H_{20}N_2S}$
	Ð	DMF	)				
11 e	ಹ	Xylol	16 Stdn.	20	EtOH	$213^{\circ}$	$\mathrm{C}_{13}\mathrm{H}_{24}\mathrm{N}_2\mathrm{S}$
11 f	ಣೆ	ಜ	6 Tage	40	${ m C_6H_6}/Me{ m OH}$	$246 - 248^{\circ}$	C10H15N3S
	q	Toluol	)				
11 g	ಣೆ	Xylol	5 Stdn.	7.0	$C_6H_6$	$204-206^{\circ}$	$C_{13}H_{25}N_3S$
	д	TMH*					
11 h	ස	Xylol	$4.5~\mathrm{Tage}$	45	$C_6H_6$	$193 - 195^\circ$	$\mathrm{C}_{15}\mathrm{H}_{20}\mathrm{N}_{2}\mathrm{S}$
	٩						
11 1	ಸ	Xylol	$9~\mathrm{Tage}$	45	MeOH	$234^{\circ}$	$\mathrm{C_{14}H_{18}N_{2}S}$
	,Ω						
11 j	ଷ ,	Xylol	$8~{ m Tage}$	70	MeOH	$234^{\circ}$	$\mathrm{C}_{13}\mathrm{H}_{16}\mathrm{N}_{2}\mathrm{S}$
	Q						
11 K	ಡ	Xylol/DMF	24 Stdn.	44	DMF	$280$ — $281$ $^{\circ}$	$\mathrm{C}_{14}\mathrm{H}_{18}\mathrm{N}_{2}\mathrm{S}$
11 1	ಪ	Xylol	18 Stdn.	49	$E_{t}OH$	$248-250^{\circ}$	$\mathrm{C}_{14}\mathrm{H}_{18}\mathrm{N}_{2}\mathrm{S}$
11m	œ	Xylol/ $DMF$	24 Stdn.	63	EtOH	$187 - 189^{\circ}$	$\mathrm{C_{14}H_{18}N_{2}OS}$
11 n	ಡ	Xylol	$2~\mathrm{Tage}$	58	EtOH.	$203 - 205^{\circ}$	$C_{14}H_{18}N_{2}OS$
11 0	ග්	$X_{\rm ylol}/DMF$	$3~\mathrm{Tage}$	45	EtOH.	$284 - 285^{\circ}$	C13H15N2SCI
11 p	ଷ	Xylol	$2  \mathrm{Tage}$	64	$E_tOH$	$245-247^\circ$	$\mathrm{C}_{13}\mathrm{H}_{15}\mathrm{N}_2\mathrm{SCI}$
12 q	၁ 'ဝ	DMF	2 Tage	09	$I_{pOH}$	$198^{\circ}$	$C_7H_{12}N_2S$
12 r	ပ	DMF	3 Tage	55	EtOH/EE*	$228^{\circ}$	$C_8H_{14}N_2S$
12 s	ο	DMF	3 Tage	59	EtOH/EE**	$223^{\circ}$	$\mathrm{C_9H_{16}N_2S}$
12 t	ပ	DMF	3 Tago	46	IpOH/EE**	165°	$\mathrm{C_{10}H_{18}N_{2}S}$

a Xylol/Cyclohexanol 5:1.

b Zur Sicherstellung der Summenformel wurden C, H und N, in vielen Fällen auch S bestimmt. \* TMH = Tetramethylharnstoff. \*\* EE = Essigester.

aufgearbeitet. Aus<br/>b. 30% (Rohprodukt), gelbe Stäbchen aus Methanol, Schmp<br/>. 230—231°.

 $C_{19}H_{22}N_2O_2S$ . Ber. N 8,25, S 9,46. Gef. N 8,22, S 9,45.

c) 15. Man erhitzt 1,54 g 13 und 4,7 g Acetamidin · HCl nach gutem Durchmischen 2 Stdn. auf 210°, schüttelt mit warmem Wasser aus und kristallisiert aus Methanol/Aceton um. Gelbe Nadeln, die sich beim Erhitzen über 300° zersetzen, Ausb. (Rohprodukt) 20%.

 $C_{12}H_{16}N_2O_2S$ . Ber. C 57,12, H 6,39, N 11,10, S 12,71. Gef. C 57,00, H 6,29, N 10,90, S 12,64.

- 3. 3-Acetyl-5,6-dihydro-4-isobutylamino-6,6-dimethyl-2(1H)pyridinthion (16)
- 3 g 11 d, 3,3 g Acetylchlorid, 2,5 g AlCl<sub>3</sub> und 30 ml Nitrobenzol werden  $3\frac{1}{2}$  Tage gerührt. Nach Entfernung des Nitrobenzols im Vak. wird der Rückstand umkristallisiert. Gelbe Balken, Schmp. 189—191°, Ausb. (Rohprodukt)  $35\frac{1}{2}$ .

 $C_{13}H_{22}N_2OS$ . Ber. N 11,01, S 12,60. Gef. N 11,19, S 12,70.

4. 4,4'-Dianilino-5,5',6,6'-tetrahydro-6,6,6',6'-tetramethyl-3,3'-methylen-dipyridin-2(1H)2'(1'H)-dithion (17)

Man erhitzt 2,3 g 11 j mit 0,38 g Paraformaldehyd und 1,22 g Piperidin · HCl in 20 ml n-Propanol und 10 ml Äthanol 4 Stdn. unter Rückfluß zum Sieden. Beim Erkalten fällt 17 kristallin an. Stäbehen aus n-Butanol, Schmp. 258°.

 $C_{27}H_{32}N_4S_2$ . Ber. C 68,03, H 6,77. Gef. C 67,91, H 6,78.

- 5. Hexahydro-7,7-dimethylpyrido[4,3—d]pyrimidin-5(6H)-thione 18, 19, 21
- a) 1-Benzyl-2,3,4,6,7,8-hexahydro-3,7,7-trimethylpyrido[4,3-d]pyrimidin-5(1H)-thion-Hydrochlorid (18)

Man erhitzt 2,46 g 11 i, 2,15 g 35proz. Formaldehyd-Lösung, 0,68 g Methylamin·HCl in 50 ml Äthanol 7 Stdn. zum Sieden, filtriert vom ausgefallenen Paraformaldehyd ab, engt im Vak. zur Trockene ein, zieht in der Hitze mit 100 ml Wasser aus und kristallisiert den Rückstand aus Benzol/Methanol um. Stäbehen, Schmp. 231°, Ausb. (Rohprodukt) 15%.

- b) 1,3-Dibenzyl-2,3,4,6,7,8-hexahydro-7,7-dimethylpyrido[4,3—d]pyrimidin-5(1H)-thion (19)
- 2,46 g 11 i, 2,15 g 35proz. Formaldehyd-Lösung, 1,44 g Benzylamin · HCl und 50 ml Äthanol wie sub 5a). Nadeln aus Methanol/Benzol/Butanol (1:1:1), Schmp. 218—220°, Ausb. (Rohprodukt) 15%.

 $C_{23}H_{27}N_3S$ . Ber. C 73,17, H 7,21. Gef. C 73,10, H 7,21.

- c) 3-Benzyl-1,2,3,4,7,8-hexahydro-7,7-dimethyl-1-phenylpyrido[4,3—d]-pyrimidin-5(6H)-thion-Hydrochlorid (21)
- 2,3 g 11 j, 1,44 g Benzylamin · HCl, 2,15 g 35proz. Formaldehyd-Lösung und 50 ml Äthanol werden 5 Stdn. wie sub 5a) behandelt und analog aufge-

arbeitet. Platten aus Benzol/Propanol/Methanol (3:1:1), Schmp. 198 bis 200°, Ausb. (Rohprodukt) 70%.

 $C_{22}H_{26}ClN_3S$ . Ber. N 10,51, S 8,02, Cl 8,86. Gef. N 10,51, S 7,89, Cl 8,75.

- 1,3-Dibenzyl-2,3,4,6,7,8-tetrahydro-7,7-dimethyl-pyrido[4,3---d]pyrimidin-5(1H)-on (20)
- $3.2 \mathrm{~g}$  19 werden in einer Lösung von 3 g KOH in 25 ml absol. Äthanol suspendiert und unter Rühren tropfenweise mit 20 ml 30proz.  $\mathrm{H}_2\mathrm{O}_2$  ver-

Tabelle 2. 4-Alkylamino- bzw. 4-Arylamino-5,6-dihydro-6,6-dimethyl-2(1H)pyridone 22

	t	Schmp., °C	Ausb., %	Summenformel
22/1	54 Stdn.	200202 a	70	$C_{10}H_{16}N_{2}O*$
22/2	$65~\mathrm{Stdn}$ .	$247\mathrm{b}$	90	$C_{11}H_{20}N_2O*$
22/3	$20~\mathrm{Stdn}.$	217—219 °	30	$C_{15}H_{20}N_2O*$
22/4	108 Stdn.	$224-226  \mathrm{d}$	45	$C_{14}H_{18}N_2O*$
22/5	20 Stdn.	$256-258 \; ^{ m c}$	53	$C_{13}H_{16}N_2O*$
22/6	10 Stdn.	$266-268  \mathrm{a}$	45	$C_{14}H_{18}N_2O*$
22/7	$6 \; \mathrm{Stdn}$ .	$216-217^{a}$	46	$C_{14}H_{18}N_2O*$
22/8	10 Stdn.	$257-258^{a}$	60	$\mathrm{C}_{13}\mathrm{H}_{15}\mathrm{N}_{2}\mathrm{OCl}*$
22/9	9 Stdn.	216217 a	<b>57</b>	$\mathrm{C_{13}H_{15}N_{2}OCl}*$

a Aus EtOH.

setzt, wobei die Temp. nicht über  $45-50^{\circ}$  steigen soll. Nach 12 Stdn. Rühren bei  $20^{\circ}$  wird das überschüss.  $H_2O_2$  mit  $Na_2S_2O_5$  zerstört, das Reaktionsgemisch auf pH 7 gebracht und **20** durch Zugabe von 450 ml Wasser gefällt. Nadeln aus 40proz. Methanol, Schmp.  $165-167^{\circ}$ , Ausb. 2 g.

# 7. 4-Alkylamino- bzw. 4-Arylamino-5,6-dihydro-6,6-dimethyl-2(1H)-pyridone 22/1—9

Man suspendiert 11 b, d, h—l, o, p in einer Lösung von 2 g KOH in 25 ml Äthanol, versetzt unter Rühren tropfenweise innerhalb von 6 Stdn. mit 30proz.  $H_2O_2$ , wobei die Temp. nicht über 35° steigen soll. Nach längerem Rühren bei 20° wird  $K_2SO_4$  abfiltriert, das Filtrat zur Zerstörung des überschüss.  $H_2O_2$  mit  $Na_2S_2O_5$  versetzt und das Reaktionsprodukt mit 250 ml Wasser unter Rühren ausgefällt (vgl. Tab. 2).

<sup>&</sup>lt;sup>b</sup> Aus 80proz. MeOH.

c Aus EtOH/H<sub>2</sub>O.

d Aus MetH/H<sub>2</sub>O.

<sup>\*</sup> Durch exakt stimmende C, H und N-Werte gesichert.

Tabelle 3. 4-Alkyl- bzw. 4-Arylamino-2-alkylthio-5,6-dihydro-6,6-dimethylpyridinhydrojodide bzw. -bromide 23, 24

		,				0 0 0 7		, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
	Methode	$\mathbb{R}X$	Zeit	angerieben mit	umkrist. aus		Ausb., %	Schmp., °C Ausb., % Summenformel*
23/1	Э	CH <sub>3</sub> J	3 Stdn.		HO#	125-127 a	90	C.H. S.N.S. H.I
23/2	A	$CH_3J$	15 Stdn.	$\mathrm{Benzol}/Me\mathrm{OH}$	EtOH	143—145a	88	$\mathrm{C}_{12}\mathrm{H}_{22}\mathrm{N}_{2}\mathrm{S}\cdot\mathrm{HJ}$
23/3		$CH_3J$	15 Stdn.	10/1	EtOH	$143 - 145^{\mathrm{a}}$	100	C16H21N3S · H.J
23/5		$CH_3J$	$15 \mathrm{\ Stdn}.$		MeOH	$223 - 225 \mathrm{b}$	100	C14H18N9S · HJ
23/6		$CH_3J$	3 Stdn.		$\mathrm{H}_2\mathrm{O}$	$205 - 206  \mathrm{c}$	74	ClaHons HJ
23/7		$ m CH_3J$	$2  \mathrm{Stdn}.$	Aceton	$\mathrm{H}_2\mathrm{O}$	178—180 c	74	C15H 20N 3S · H.J
23/8		$ m CH_3J$	3 Stdn.		$ m H_2^{'}O$	174-177 e	64	C14H17N2SCI · HJ
23/10		$ m CH_{3J}$	5 Stdn.	Aceton	$ m H_2^-O$	$185 - 187  \mathrm{c}$	62	C15H20NoOS·HJ
24/2	В	$\mathrm{C_6H_5CH_2Br}$	3 Stdn.	$\operatorname{Benzol}/MeOH$	EtOH	175-177a	45	C21H24N2S·HBr
24/4	В	$\mathrm{C_6H_5CH_2Br}$	3 Stdn.	$^{2/1}_{ m Benzol/}{MeOH}$	EtOH	125—126ª	18	$\mathrm{C_{18}H_{26}N_{2}S\cdot HBr}$
				2/1				: :

 $^a$  Aus EtOH.  $^b$  Aus MeOH.  $^c$  Aus  $H_2{\rm O}$  .  $^*$  Turch N- and S-Bestimmung gesichert.

- 8. 4-Alkyl- bzw. 4-Arylamino-2-alkylthio-5,6-dihydro-6,6-dimethyl-pyridinhydrojodide bzw. -bromide 23, 24
- a) Man fügt 0,015 Mol Methyljodid bzw. Benzylbromid unter Rühren zu einer Suspension von 0,01 Mol 11 b, d, h—m, o in 50 ml Aceton, wobei 11 b, d, h—m, o nach 5—10 Min. in Lösung gehen. Nach längerem Rühren bei 20° werden Aceton und überschüss. Alkylhalogenid im Vak. abgedampft, der Rückstand mit verschiedenen Lösungsmitteln durchgerieben und umkristallisiert (vgl. Tab. 3).
- b) Die oben angegebenen Komponenten werden im Lösungsmittel unter Rückfluß erhitzt und wie sub 8a) aufgearbeitet.
- 9. S-[2-(5,6-Dihydro-6,6-dimethyl-4-o-methoxyphenylaminopyridin)]-thioessigsäuredimethylamid-Hydrochlorid (25/10)
- 2,62 g 11 m und 2,42 g 2-Chlor-N,N-dimethylacetamid werden in 50 ml Aceton 48 Stdn. unter Rückfluß zum Sieden erhitzt, das Lösungsmittel abgezogen und der ölige Rückstand mit Aceton/Äther 1:1 durchgerieben, wobei 25/10 anfällt. Prismen aus Äthanol, Schmp. 162—164°, Ausb. 69%.
  - $C_{18}H_{26}CIN_3OS$ . Ber. C 58,76, H 7,12. Gef. C 58,71, H 7,29.
- 10. NMR-Spektren: (*T*-Werte in ppm, bez. auf Trimethylsilylpropansulfonsäure-Na-Salz als inneren Standard).
- **11 a**: NH-1 1,87 b; NH 3,10 q; =CH-3 4,90 s; CH<sub>2</sub>-5 7,70 s; NCH<sub>3</sub> 7,30 d; 2 CH<sub>3</sub> 8,75 s ppm.
- 11 d: NH-1 2,05 b; NH 3,25 b; =CH-3 4,80 s; NCH<sub>2</sub> 7,10 t; CH<sub>2</sub>-5 7,70 s; CH 8,10 m;  $2 \text{ CH}_3$ -6 8,75 s;  $2 \text{ CH}_3$  9,05 d ppm.
- **13**: OH 3,75 <sup>b</sup>; NH 0,50 <sup>b</sup>; NCH<sub>2</sub> 6,60 <sup>t</sup>; CH<sub>2</sub>-8 + CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> 7,40 bis 7,80 <sup>b</sup>, <sup>m</sup>; CH 8,00 <sup>m</sup>; 2 CH<sub>3</sub>-6 8,65 <sup>s</sup>; 2 CH<sub>3</sub> 8,95 <sup>d</sup> ppm + CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> (verdeckt).
- **16**: NH  $2,00^{\text{ b}}$ , t; NH-1  $1,20^{\text{ b}}$ ; NCH<sub>2</sub>  $6,75^{\text{ t}}$ ; CH<sub>3</sub>C=O  $7,32^{\text{ s}}$ ; 2 CH<sub>3</sub>-6  $8,72^{\text{ s}}$ ; 2 CH<sub>3</sub>  $9,05^{\text{ d}}$ ; CH  $8,10^{\text{ m}}$  ppm.
- **21**: NH 1,00 b; 10 aromat. H 2,35 m, 2,65 s; NCH<sub>2</sub>—Ar 5,10 s; NCH<sub>2</sub>N 5,50 s; NCH<sub>2</sub>C=C 5,90 s; CH<sub>2</sub>-8 7,70 s; 2 CH<sub>3</sub> 8,80 s ppm.
- **22/2**: NH-1 + NH 3,80—4,30 (breit); =CH-3 5,60 $^{\rm s}$ ; NCH<sub>2</sub> 7,15 $^{\rm t}$ ; CH<sub>2</sub>-5 7,70 $^{\rm s}$ ; CH 8,10 $^{\rm m}$ ; 2 CH<sub>3</sub>-6 8,80 $^{\rm s}$ ; 2 CH<sub>3</sub> 9,05 $^{\rm d}$  ppm.
  - IR-Spektrum:  $1650 \text{ cm}^{-1} \text{ C} = 0$ ;  $1620 \text{ cm}^{-1} \text{ C} = C$ .
- **23/2**: NH 1,50<sup>t</sup>; =CH-3 4,98<sup>s</sup>; CH<sub>2</sub>-5 7,10<sup>s</sup>; SCH<sub>3</sub> 7,30<sup>s</sup>; CH 7,90<sup>m</sup>; 2 CH<sub>3</sub>-6 8,50<sup>s</sup>; 2 CH<sub>3</sub> 8,95<sup>d</sup> ppm.

#### Literatur

- <sup>1</sup> B. V. Unkovskii und L. A. Ignatova, Khim. Get. Soed. 1969, 896.
- <sup>2</sup> Vgl. versiegeltes Schreiben, welches am 1. Juni 1973 unter dem Kennwort "Dihydro-2(1H)-pyridinthione" zur Wahrung der Priorität unter der Nr. 1777 bei der Österr. Akademie der Wissenschaften in Wien deponiert wurde.
- <sup>3</sup> G. Zigeuner, W. Galatik, W.-B. Lintschinger und F. Wede, Mh. Chem. 106, 1219 (1975).
- <sup>4</sup> G. Zigeuner, A. Frank, H. Dujmovits und W. Adam, Mh. Chem. 101, 1415 (1970).

- <sup>5</sup> G. Zigeuner, W.-B. Lintschinger und A. Fuchsgruber, unveröffentlicht; vgl. auch Dissertation W.-B. Lintschinger, Univ. Graz 1973.
- <sup>6</sup> Zur S-Alkylierung der Dihydropyrimidin-2(1H)-thione vgl. z. B. G. Zi-geuner, T. Strallhofer, F. Wede und W.-B. Lintschinger, Mh. Chem. 106, 1469 (1975).
- <sup>7</sup> G. Zigeuner und Mitarb., unveröffentlicht; vgl. auch Dissertation Kr. Kollmann, Univ. Graz, 1974.
- <sup>8</sup> Vgl. auch Diss. F. Wede, Univ. Graz, 1975.
- <sup>9</sup> A. J. Birch, J. chem. Soc. **1937**, 1270.
- <sup>10</sup> R. Lukeš und J. Jizba, Coll. Czech. Chem. Commun. **19**, 930, 941 (1954).
- <sup>11</sup> D. R. Osborne, W. T. Wieder und R. Levine, J. heterocycl. Chem. 1, 145 (1964).
- <sup>12</sup> T. L. Cairns, A. W. Larchar und B. C. McKusick, J. Amer. Chem. Soc. 74, 5633 (1952).
- <sup>13</sup> Vgl. L. J. Bellamy, Ultrarot-Spektrum und chemische Konstitution. Darmstadt: Steinkopf-Verlag. 1966 bzw. L. J. Bellamy, Advances in Infrared Group Frequencies, Methuen, 1968.

Korrespondenz und Sonderdrucke:

Prof. Dr. G. Zigeuner Institut für Pharmazeutische Chemie Universität Graz Universitätsplatz 1 A-8010 Graz Österreich