

①9 RÉPUBLIQUE FRANÇAISE
INSTITUT NATIONAL
DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE
PARIS

①1 N° de publication :
(à n'utiliser que pour les
commandes de reproduction)

2 567 888

②1 N° d'enregistrement national :

85 09167

⑤1 Int Cl⁴ : C 07 D 499/00 // A 61 K 31/43.

①2

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A1

②2 Date de dépôt : 17 juin 1985.

③0 Priorité : GB, 11 décembre 1981, n° 81 37513.

④3 Date de la mise à disposition du public de la demande : BOPI « Brevets » n° 4 du 24 janvier 1986.

⑥0 Références à d'autres documents nationaux apparentés :

Division demandée le 17 juin 1985 bénéficiant de la date de dépôt du 7 décembre 1982 de la demande initiale n° 82 20490 (art. 14 de la loi du 2 janvier 1968 modifiée).

⑦1 Demandeur(s) : Société dite : FARMITALIA CARLO ERBA S.p.A. — IT.

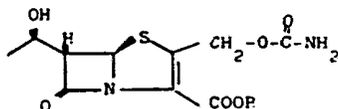
⑦2 Inventeur(s) : Marco Alpegiani, Carlo Battistini, Angelo Bedeschi, Giovanni Franceschi, Maurizio Foglio et Franco Zarini.

⑦3 Titulaire(s) :

⑦4 Mandataire(s) : Cabinet Boettcher.

⑤4 Dérivés pénem optiquement actifs.

⑤7 Dérivés pénem optiquement actifs.
Ces composés répondent à la formule I suivante :

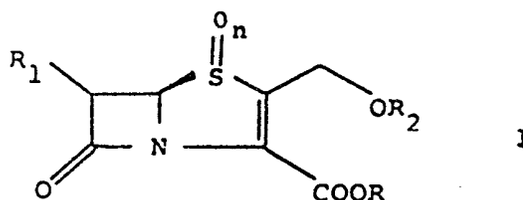


dans laquelle R est un atome d'hydrogène, qui est l'acide (5R)-2-(carbamoyloxyméthyl)-6 alpha-1-hydroxyéthyl)-2-pénem-3-carboxylique et son sel de sodium; ce sont des antibactériens utiles.

FR 2 567 888 - A1

D

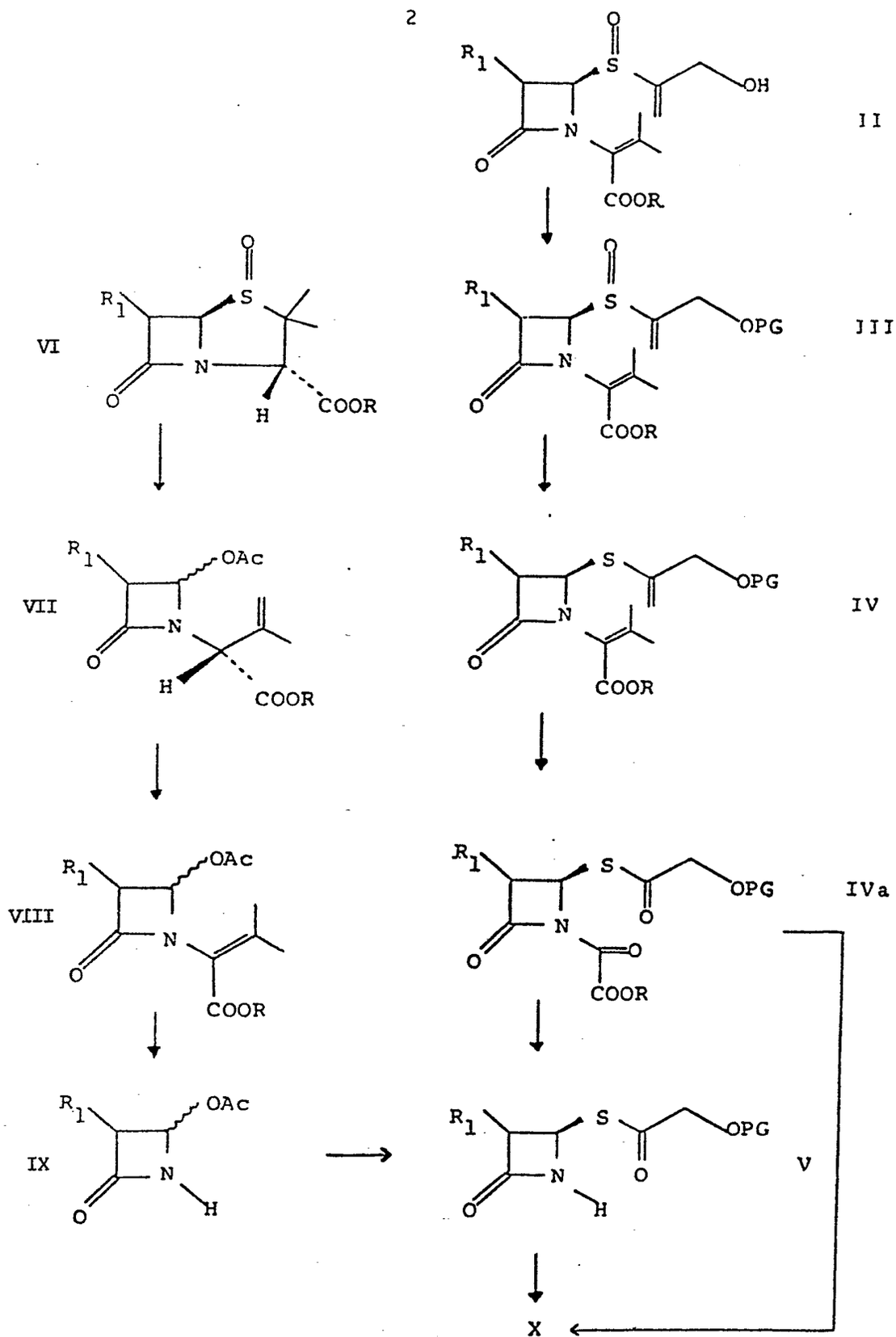
L'invention a pour objet des dérivés pénem optiquement actifs répondant à la formule générale I suivante, et leurs sels pharmaceutiquement actifs :

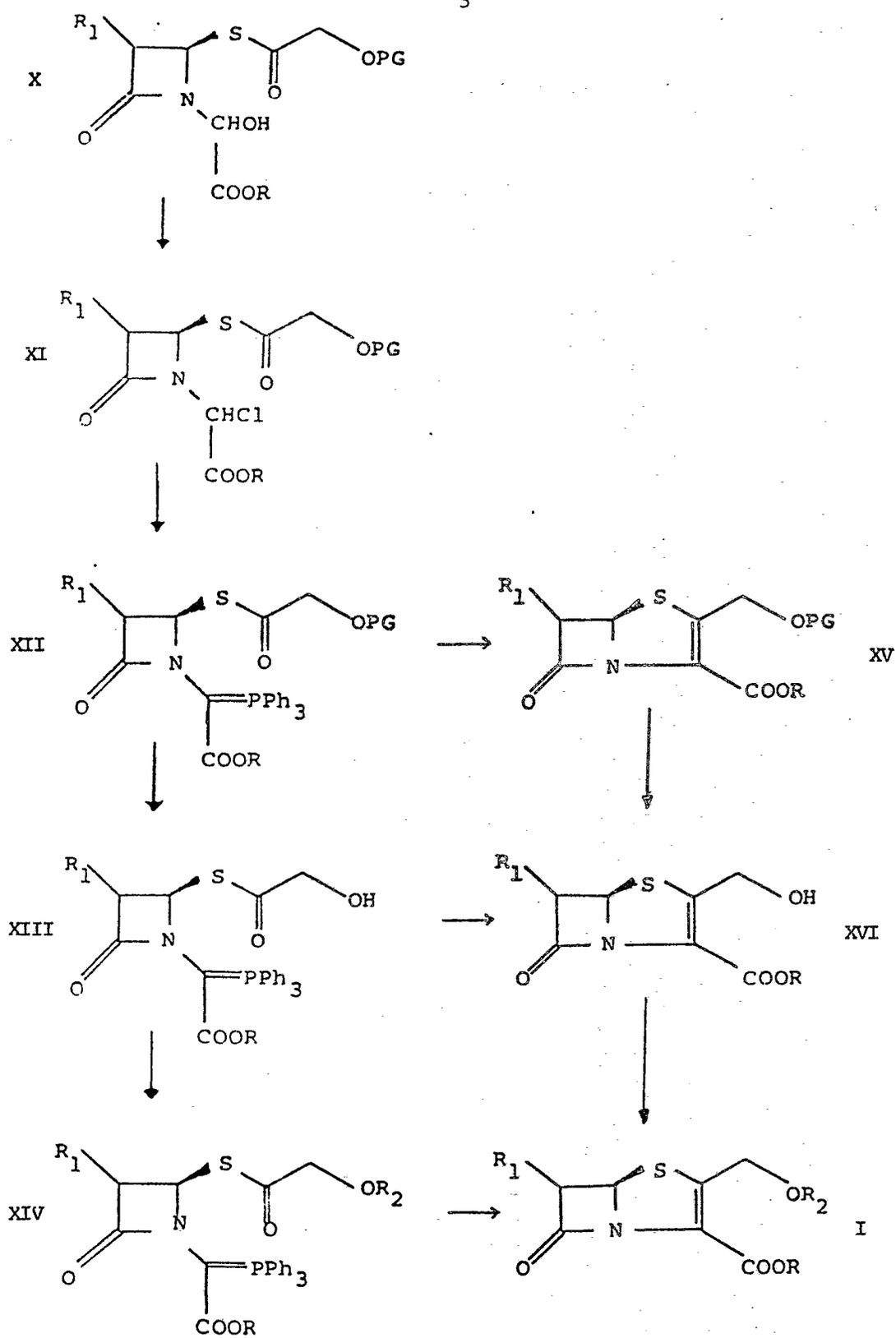


- dans laquelle $n = 0$, R représente un atome d'hydrogène,
 5 R_1 représente un groupe 1-hydroxyéthyle ($\text{CH}_3\text{CH}(\text{OH})$),
 R_2 représente un groupe carboxyle ($-\text{COOH}$).

Les composés préférés de l'invention sont l'acide (5R)-2-(carbamoyloxyméthyl)-6 α -(1-hydroxyéthyl)-2-pénem-3-carboxylique et son sel de sodium.

2





L'invention propose trois voies pour arriver au composé X et trois voies à partir du composé XII pour arriver au composé I. Toutes ces voies passent par une séquence commune de réactions relatives à la conversion du
5 composé X en composé XII.

La première voie pour arriver au composé X comprend la protection du groupe hydroxy libre du composé II (préparé comme décrit dans le brevet britannique 2 043 639) à l'aide d'un groupe protecteur, la réduction de la fonction sulfoxyde dans le composé résultant III, l'ozonolyse
10 des deux doubles liaisons carbone-carbone dans le composé résultant IV, la méthanolyse du substituant N dans le composé résultant IVa et la condensation du composé résultant V avec un éther glyoxylique de formule générale
15 CHOCOOR dans laquelle R est tel que défini plus haut.

La réduction peut s'effectuer à l'aide de tribromure de phosphore à une température de -40°C à -20°C dans un solvant comme le diméthylformamide anhydre. La réaction d'ozonolyse peut être effectuée à une température
20 de -80°C à -50°C dans un solvant comme l'éther diéthylique, le méthanol ou de préférence le dichlorométhane. La méthanolyse est conduite de préférence en présence de gel de silice ou d'une quantité catalytique d'une base forte comme
25 l'ester glyoxylique s'effectue avantageusement à température élevée de 70 à 100°C dans un solvant organique comme le benzène ou le toluène.

La seconde voie vers le composé X suit la première voie du composé II au composé IVa mais elle
30 court-circuite le composé V par une réduction directe de la fonction oxamide en une fonction carbinolamide. Ceci peut être exécuté à l'aide de zinc et d'acide acétique.

La troisième voie, grandement préférable, pour arriver au composé X commence à partir du composé VI
35 préparé comme décrit dans le brevet britannique 2 043 639. Ce composé peut être converti en composé VII par traitement à l'aide d'acide acétique et de triméthylphosphite dans un solvant inerte comme le toluène, sous reflux. Cette réaction

a été décrite par A. Suarato et al (Tet. Lett., 1978, 42, 4059-62). La réaction d'isomérisation du substituant isopropényle du composé VII à l'aide d'une base, de préférence la triéthylamine, dans un solvant organique inerte
5 comme le dichlorométhane à une température de 0 à 20°C, conduit au composé VIII et ce dernier peut être converti en composé IX par des réactions d'oxonolyse et de méthanolyse analogues à celles décrites pour la conversion du composé IV en composé V. Une variante de conversion du composé VIII
10 en composé IX est le processus décrit par E.G. Brain et al (J.C.S. Chem. Comm., 1972, 229). Le composé IX est mis à réagir avec de l'acide hydroxythiol-acétique avec O-protégé de formule générale HSCOH_2OPG , dans laquelle PG est tel que défini plus haut, pour donner le composé V. Cette réaction
15 est effectuée de préférence dans un mélange acétone : : eau et dans des conditions basiques à une température de 0 à 20°C. La conversion du composé V en composé X est la même que celle décrite pour la première voie.

La séquence commune des réactions pour la
20 conversion du composé X en composé XII comprend une chloration du composé X et une réaction du composé résultant XI avec la triphénylphosphine. La chloration peut être effectuée avantageusement à l'aide de chlorure de thionyle à une température de -20 à 0°C dans un solvant inerte comme le
25 tétrahydrofuranne. La réaction avec la triphénylphosphine peut être conduite à une température de 30 à 60°C, de préférence à 40°C dans un solvant organique comme le tétrahydrofuranne en présence d'une base comme la pyridine ou la lutidine. En variante, cette réaction peut être
30 conduite en présence d'un gel de silice à la température ambiante pendant plusieurs heures.

Chacune des trois voies du composé XI au composé I comprend trois étapes : la cyclisation, l'élimination du groupe protecteur PG et l'introduction du groupe
35 désiré R_2 . Naturellement l'introduction du groupe R_2 suit l'élimination du groupe protecteur et les trois voies diffèrent seulement sur le point de savoir si la cyclisation

s'effectue à la première, à la seconde ou à la troisième des trois étapes. La cyclisation peut être effectuée par chauffage sous une atmosphère d'azote à une température de 80 à 150°C dans un solvant inerte comme le benzène, le toluène
5 ou le xylène. Les conditions d'élimination du groupe protecteur PG dépendent de la nature de ce dernier. Le groupe R_2 tel que défini ci-dessus peut être introduit par une réaction à l'aide d'un anhydride ou d'un chlorure d'acyle de formule
10 générale $(R_2CO)_2O$ ou R_2COCl dans lesquelles R_2 représente un groupe alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone ou un groupe cycloalkyle ou aryle, ou par réaction avec un isocyanate tel que le trichloroacétylisocyanate ou le chlorosulphonylisocyanate (conduisant aux composés I dans lesquels R_2
représente un groupe carbamoyle ou un groupe carbamoyle
15 substitué), ou avec un diazoalcane ayant de 1 à 5 atomes de carbone.

Si le composé désiré I est l'un de ceux dans lesquels R_2 représente un atome d'hydrogène, la cyclisation s'effectue alors comme première ou seconde étape des trois
20 voies à partir du composé XII et l'étape d'introduction du groupe R_2 est omise. Ceci est dû à ce que le composé XVI est le composé I ($R_2=H$, $n=0$). Quand le composé I désiré est l'un de ceux dans lesquels n est 1, alors l'atome de soufre du composé I obtenu par l'un des procédés décrits peut être
25 oxydé de manière classique.

Deux caractéristiques de l'invention méritent des explications supplémentaires. L'atome de carbone en position 5, la configuration R qui est "l'unique exigence stéréochimique essentielle pour une activité antibiotique"
30 (H.R. Pfaendler, J. Gosteli and R.B. Woodward, J. Am. Chem. Soc., 101, 1979, 6306), retient sa configuration du composé II jusqu'au composé I. La liaison carbone-soufre n'est dérangée dans aucune étape. Dans le cas d'une préparation à partir du composé VI, la réaction du composé IX avec l'acide
35 hydroxythiolacétique avec O-protégé a lieu de manière stéréospécifique pour donner seulement la 3S,4R azétidinone V. Deuxièmement, le groupe R_2 est introduit à un stade très tardif dans la synthèse, ce qui permet de préparer un grand

nombre de composés I.

Les composés de formule I ont un large spectre d'activité antibactérienne aussi bien qu'une activité inhibitrice de β lactamase ; ils font l'objet du brevet britannique n° 2 043 639 où ils sont décrits.

La présente invention est illustrée par les exemples que l'on donnera maintenant, sans intention limitative, au cours desquels on utilisera les abréviations PNB pour p-nitrobenzyle, TBDPS pour t-butyl-diphénylsilyle et TBDMS pour t-butyl-diméthylsilyle.

Exemple 1

4-acétoxy-3R-(1R-p-nitrobenzyloxy-carbonyloxy-éthyl)-azétidine-2-one

IX: $R_1 = \text{CH}_3\text{CH}(\text{OCOOPNB})$

Une solution de 9,1 g (0,02 mole) de 1-oxyde 6 α -(1R-p-nitrobenzyloxy-carbonyloxy-éthyl) pénicillate de méthyle (VI : $R = \text{CH}_3$, $R_1 = \text{CH}_3\text{CH}(\text{OCOOPNB})$) dans 100 ml de toluène a été traitée avec 4 ml (0,07 mole) d'acide acétique et 13,4 ml de triméthylphosphite. Le mélange résultant a été tenu sous reflux pendant 3 heures, refroidi à la température de la pièce, lavé avec une solution saturée de bicarbonate de sodium (3 x 50 ml), de l'eau (50 ml), séché sur du sulfate de sodium anhydre et soumis à évaporation sous vide. Le résidu huileux obtenu a été purifié par chromatographie sur colonne (cyclohexane:acétate d'éthyle) pour donner la 4-acétoxy-3R-(1R-p-nitrobenzyloxy-carbonyloxy-éthyl)-1-(1-méthoxycarbonyl-2-méthyl-2-propényl)-azétidine-2-one (VII: $R = \text{CH}_3$, $R_1 = \text{CH}_3\text{CH}(\text{OCOOPNB})$) sous forme d'une huile légèrement jaune (7,9 g, rendement 85%). La moitié isopropényle de ce composé a été isomérisée par traitement avec de la triéthylamine dans du dichlorométhane à 5°C pour donner la 4-acétoxy-3R-(1R-p-nitrobenzyloxy-carbonyloxy-éthyl)-1-(1-méthoxycarbonyl-2-méthyl-1-propényl)-azétidine-2-one (VIII: $R = \text{CH}_3$, $R_1 = \text{CH}_3\text{CH}(\text{OCOOPNB})$ - rendement 92%). Le composé indiqué en titre a été préparé sous forme d'un mélange d'acétate cis et trans à partir de cette matière et conformément aux procédés de synthèse qui suivent :

Procédé A

A une solution de 2,46 g (5,29 mmoles) du composé VIII préparé comme décrit ci-dessus dans 200 ml d'acétone on a ajouté une solution de 4,51 g (21,08 mmoles) de métapériodate de sodium dans 140 ml d'eau. On a ajouté 80 ml d'une solution de tampon phosphaté 0,1M pH 7 en maintenant la température entre 10 et 15°C. On a ajouté 65 mg (0,41 mmole) de permanganate de potassium. Le mélange résultant a été agité à la température de la pièce pendant cinq heures. Le précipité a été éliminé par filtration. Le filtrat a été concentré à 200 ml environ. La phase aqueuse a été soumise à extraction à l'aide d'acétate d'éthyle. La couche organique a été recueillie, lavée avec une saumure, séchée sur du sulfate de sodium anhydre et concentrée sous vide. Le résidu a été soumis à chromatographie sur gel de silice avec le mélange cyclohexane:acétate d'éthyle comme éluant et on a obtenu le composé indiqué en titre sous forme d'une mousse (1,48 g; 79%).

Procédé B

A une solution agitée de 1-(1-méthoxycarbonyl-2-méthyl-1-propényl)-3 (R)-[1-(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl]-4(R,S) acétoxy acétidine-2-one (7,9 g : 17 mmoles) dans de l'acétone (180 ml), de l'eau (25 ml) et d'une solution tampon phosphaté 1M pH 7 (5 ml), on a ajouté du permanganate de potassium (5,37 g; 34 mmoles) par parties successives à une température maintenue entre +15 et +20°C. Le mélange a été agité sous une atmosphère d'azote à la température de la pièce pendant 40 minutes. Le solvant organique a été éliminé par évaporation sous vide.

La phase aqueuse a été couverte d'acétate d'éthyle. Le mélange résultant a été agité et traité avec du thiosulfate de sodium froid aqueux afin d'éliminer l'excès de permanganate de potassium.

La couche organique a été lavée avec de la saumure, séchée sur du sulfate de sodium et concentrée sous une pression réduite.

Le résidu obtenu a été purifié par chromatographie sur colonne et a donné le composé indiqué en titre (4,96 g ; 83%).

Procédé C

La 4-acétoxy-3(R)-[1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl]-1-(1-méthoxycarbonyl-2-méthyl-1-propényl)azétidine-2-one a été transformée en composé indiqué en titre par ozonolyse et méthanolyse subséquente (rendement général 75%).

IR (pur); 1770-1740 cm^{-1}

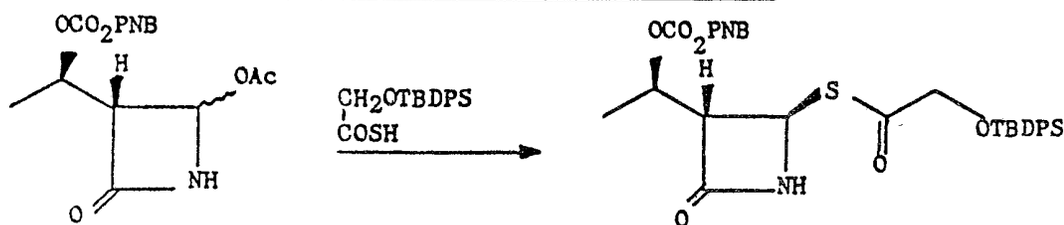
RMP (CDCl_3): 1,5 et 1,53 (3H, d, J=7 Hz); 1,98 et 2,1

(2H, s); 5,3 (1H, m); 5,88 et 5,95 (1H, d, J=1,5 et 4,0 Hz);

6,8 (1H, bs); 7,57 (2H, d, J=8 Hz); 8,25 (2H, d, J=8 Hz).

10 Exemple 2

4(R)-t-butyl-diphénylsilyloxyacétylthio-3(S)-[1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl]-azétidine-2-one.



TBDPS signifie t-butyl-diphénylsilyle.

On a fait dissoudre le thioacide (4,2 g) dans une solution d'hydroxyde de sodium (0,56 g) dans de l'eau (60 ml) à 5°C; après 10 minutes on a ajouté de la 4-acétoxy-3(S)-[1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl]-azétidine-2-one (4,24 g) dans CH₂Cl₂.

Le mélange en réaction a été agité vigoureusement pendant 1 heure; une solution d'acide citrique diluë (70 ml) a été ajoutée et la phase organique a été séparée.

La phase aqueuse a été soumise à une extraction supplémentaire à l'aide d'acétate d'éthyle (3x50 ml). Les extraits organiques combinés ont été séchés (Na₂SO₄), soumis à évaporation et à chromatographie sur gel de silice avec le mélange cyclohexane/acétate d'éthyle comme éluant et a donné le composé indiqué en titre (4,42 g) sous forme d'une mousse blanche.

IR (pur): ν max 1770-1740, 1690 cm^{-1}

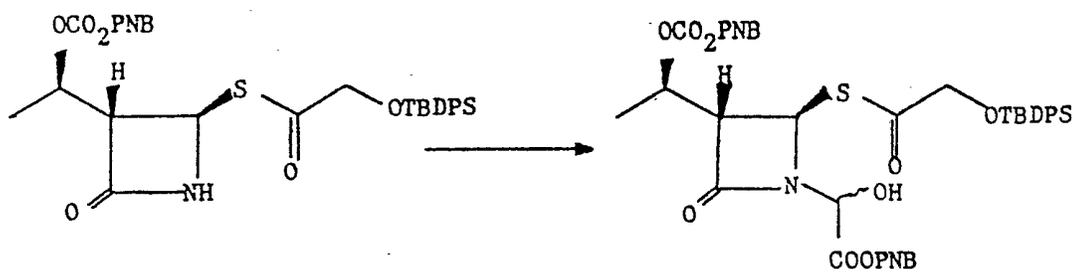
35 RMP (CDCl_3): 1,13 (9H, s); 1,48 (3H, d, J = 7 Hz); 3,48

(1, dd, J = 2, 6,5 Hz); 4,25 (2H, s); 5,2 (1H, m);

5,25 (2H, s); 5,31 (1H, d, J = 2 Hz); 6,4 (1H, bs);
7,5 - 7,7 (12 H, m); 8,22 (2H, d, J = 8 Hz).

Exemple 3

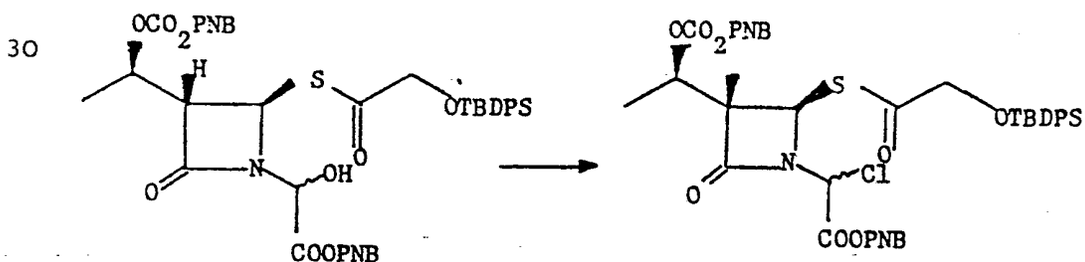
5 4(R)-t-butyl-diphénylsilyloxyacétylthio-3(S)-/1(R)-p-nitro-benzyloxycarbonyloxyéthyl-7-1-(1-p nitrobenzyloxycarbonyl-1-hydroxyméthyl)-azétidine-2-one.



15 Une solution de 4(R)-t-butyl-diphénylsilyloxy-acétylthio-3(S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl-7-azétidine-2-one (3,11 g, 5 mmoles) et de glyoxylate de p-nitrobenzyle (3,20 g, 12,5 mmoles) dans du benzène
20 (100 ml) a été tenue sous reflux pour élimination de l'eau par distillation azéotropique jusqu'à arriver presque à la siccité (5 ml). Après reflux pendant 2 heures, on a soumis le mélange en réaction à chromatographie sur du gel de silice (acétate d'éthyle/cyclohexane), ce qui a donné un mélange d'épimères de carbinolamides.

25 Exemple 4

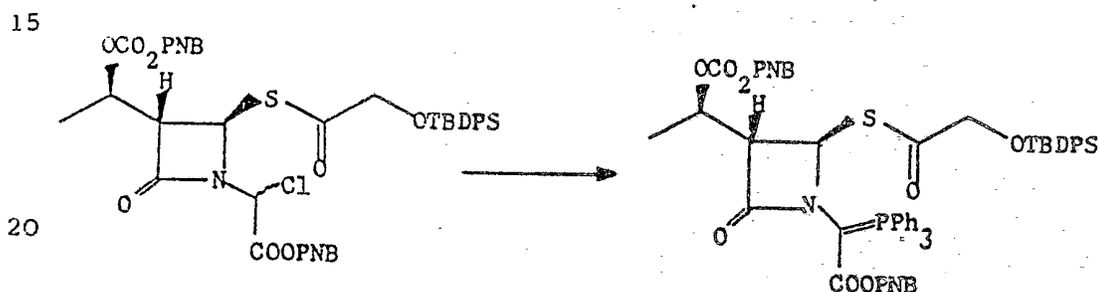
4(R)-t-butyl-diphénylsilyloxyacétylthio-3(S)-/1(R)-p nitro-benzyloxycarbonyloxyéthyl-7-1-(1-p-nitrobenzyloxycarbonyl-1-chlorométhyl)-azétidine-2-one.



Une solution agitée de 4(R)-t-butyl-diphényl-silyloxyacétylthio-3-(S)-/1-(R)-p nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl-7-1-(1-p nitrobenzyloxycarbonyl-1-hydroxyméthyl)-azétidine-2-one (3,5 g, 4,2 mmoles) dans THF sec à 0°C, -5°C a été traitée à l'aide de pyridine (0,48 ml, 6 mmoles) et de chlorure de thionyle (0,43 ml, 6 mmoles). Après une demie heure, le mélange en réaction a été soumis à filtration et le filtrat a été soumis à évaporation sous vide et a donné les chloroesters sous forme d'une gomme jaune.

10 Exemple 5

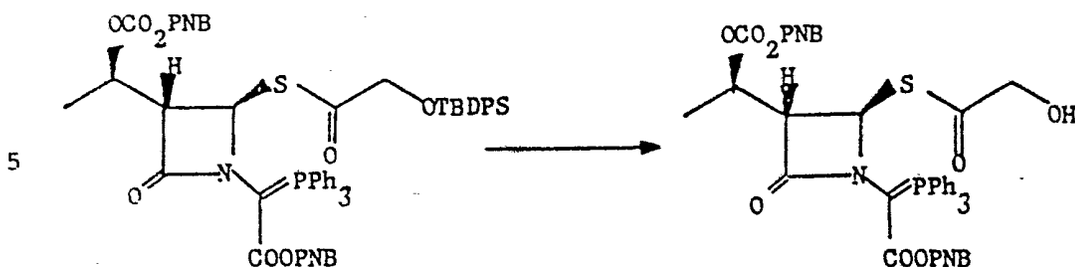
4-(R)-t-butyl-diphényl-silyloxyacétylthio-3(S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl-7-1-(1-p nitrobenzyloxycarbonyl-1-triphénylphosphoranylidèneméthyl)-azétidine-2-one.



Une solution dans THF de 4(R)-t-butyl-diphényl-silyloxyacétylthio-3-(S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl-7-1-(1-p-nitrobenzyloxycarbonyl-1-chlorométhyl)-azétidine-2-one, obtenue de l'exemple précédent, a été traitée avec Ph_3P (2,2 g, 8,5 mmoles) et du gel de silice (20 g). Le mélange a été soumis à évaporation sous vide jusqu'à siccité et la poudre résultante a été laissée pendant deux heures à la température de la pièce. Cette poudre a été chargée ensuite au sommet d'une colonne et le phosphorane a été élué avec un mélange cyclohexane/acétate d'éthyle et on a obtenu le produit indiqué en titre (3,2 g) sous forme d'une mousse jaune clair.

35 Exemple 6

4(R)-hydroxyacétylthio-3(S)-/1(R)-p nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl-7-1-(1-p-nitrobenzyloxycarbonyl-1-triphénylphosphoranylidèneméthyl)-azétidine-2-one.



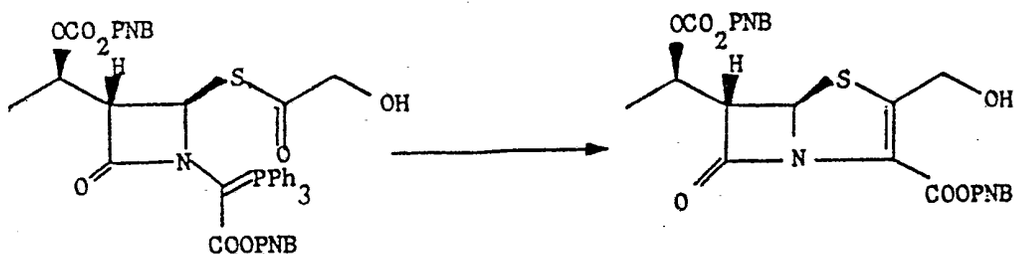
De l'acide trifluoroacétique (4 ml) a été
 10 ajouté à une solution en agitation de 4(R)-t-butyl-diphényl-
 silyloxyacétylthio-3-(S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxycarbo-
 oxyéthyl-1-(1-p-nitrobenzyloxycarbonyl-1-triphénylphospho-
 ranylidèneméthyl)-azétidine-2-one (1,07 g, 1 mmole) dans
 15 de l'acétate d'éthyle (50 ml). Après quinze minutes on a
 éliminé le solvant, on a ajouté du toluène (50 ml) et on a
 fait évaporer le solvant à nouveau pour obtenir le sel de
 phosphonium (1,3 g) que l'on a fait dissoudre dans THF
 (50 ml) et que l'on a traité avec 4 eq de fluorure de
 tétrabutylammonium (TBAF).

20 Après une heure on a soumis le mélange à
 évaporation, on l'a fait dissoudre dans de l'acétate
 d'éthyle (50 ml) et on l'a lavé avec une solution saturée
 de carbonate acide de sodium (3 x 25 ml) et de l'eau (25 ml).

On a séparé la phase organique, on l'a fait
 25 sécher sur Na_2SO_4 anhydre et on l'a soumise à évaporation
 sous vide. Le résidu huileux a été soumis à chromatographie
 sur gel de silice (cyclohexane/acétate d'éthyle) et a donné
 le composé indiqué en titre (0,75 g) sous forme d'une mousse.

Exemple 7

30 (5R)-2-hydroxyméthyl-6(S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyl-
 oxyéthyl-2-pénem-3-carboxylate de p-nitrobenzyle.



Une solution de 4(R)-hydroxyacétylthio-3(S)-
 -[1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl]-1-(1-p-nitro-
 benzyloxycarbonyl-1-triphénylphosphoranylidèneméthyl)-
 -azétidine-2-one (0,6 g) dans du toluène (200 ml), avec une
 5 quantité catalytique d'hydroquinone, a été tenue sous
 reflux pendant 2 heures. Le solvant a été évaporé ensuite
 sous vide et le résidu a été purifié par chromatographie
 sur colonne de gel de silice avec le mélange toluène /
 /acétate d'éthyle comme éluant et on a obtenu le composé
 10 indiqué en titre (0,42 g).

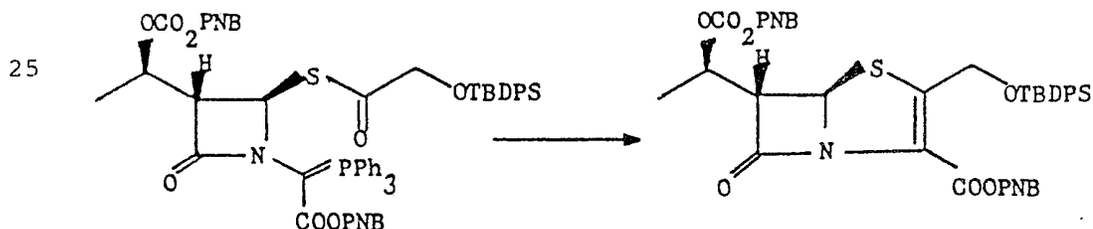
UV : λ_{\max} (EtOH 95%) 260 nm (ϵ 19100); 319 nm (ϵ 8400)

IR : ν_{\max} (CHCl₃) 3600-3200, 1790, 1745, 1710, 1605,
 1580 cm⁻¹

RMP (CDCl₃) : 1,51 (3H, d, J = 7 Hz); 3,99 (1H, dd; J=2,
 15 7,5 Hz); 4,69 (2H, bs); 5,15 (1H, m); 5,23 et 5,46
 (2H, centres de ABq, J=14 Hz); 5,26 (2H, s); 5,64
 (1H, d, J = 2 Hz); 7,51 (2H, d, J = 8 Hz); 7,61 (2H, d,
 J = 8 Hz); 8,20 (4H, d, J = 8 Hz).

Exemple 8

20 (5R)-2-t-butyldiphénylsilyloxy-méthyl-6(S)-[1(R)-p-nitro-
benzyloxycarbonyloxyéthyl]-2-pénem-3-carboxylate de
p-nitrobenzyle.

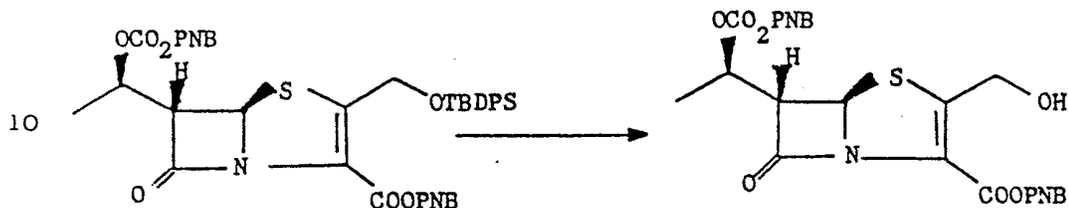


30 Une solution de 4(R)-t-butyldiphénylsilyloxy-
 acétylthio-3(S)-[1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl]-
 -1-(1-p nitrobenzyloxycarbonyl-1-triphénylphosphoranylidène
 méthyl)-azétidine-2-one (0,3 g) dans du toluène sec a été
 tenue sous reflux pendant 3 heures. Le solvant a été éliminé
 35 et le mélange a été soumis à chromatographie sur gel de

silice avec le mélange cyclohexane/acétate d'éthyle comme éluant, ce qui a permis d'obtenir le composé indiqué en titre (0,12 g).

Exemple 9

5 (5R)-2-hydroxyméthyl-6(S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl/2-pénem-3-carboxylate de p-nitrobenzyle.

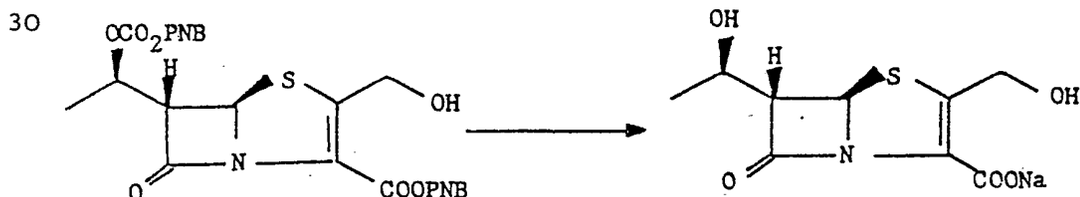


Une solution de (5R)-2-t-butyldiphénylsilyl-oxyméthyl-6(S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl/2-
15 -pénem-3-carboxylate de p-nitrobenzyle (0,1 g) dans THF a été traitée avec 3 eq de TBAF à -15°C avec agitation. Le mélange en réaction a été versé dans de l'acétate d'éthyle (50 ml) et lavé avec de l'eau (3x30 ml). La phase
20 organique séchée a été soumise à évaporation et chromatographiée sur du gel de silice avec le mélange acétate d'éthyle/cyclohexane comme éluant et on a obtenu le composé indiqué en titre (20 mg).

25 Cette matière s'est révélée être identique à celle obtenue à l'exemple 7.

Exemple 10

(5R)-2-hydroxyméthyl-6(S)-/1(R)-hydroxyéthyl/2-pénem-3-carboxylate de sodium.

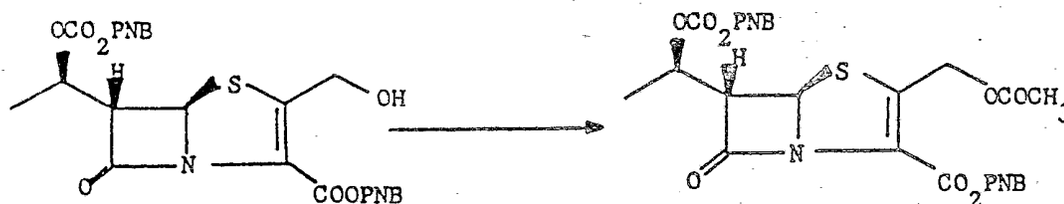


A une solution de 54 mg de (5R)-2-hydroxyméthyl-6(S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxycarboxyloxyéthyl/2-pénem-3-carboxylate de p-nitrobenzyle dans un mélange d'acétate d'éthyle et d'eau contenant NaHCO₃ (6 mg), on a ajouté Pd/C à 5% (40 mg). Le mélange a été soumis à hydrogénation à la pression atmosphérique pendant 1 heure. Une autre partie de Pd/C à 5% (20 mg) a été ajoutée alors et on a maintenu en agitation pendant une demie heure. On a filtré le mélange, on a séparé la phase aqueuse et on l'a lavée à l'aide d'acétate d'éthyle. Après évaporation de la phase aqueuse, on a purifié le résidu sur colonne en phase inverse en éluant avec de l'eau. On a obtenu le composé indiqué en titre (12 mg) sous forme d'un solide amorphe.

U.V.: λ_{\max} (EtOH 95%) 263 nm, 304 nm.

Exemple 11

(5R)-2-acétoxyméthyl-6(S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxycarboxyloxyéthyl/2-pénem-3-carboxylate de p-nitrobenzyle.



Une solution de (5R)-2-hydroxyméthyl-6(S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxycarboxyloxyéthyl/2-pénem-3-carboxylate de p-nitrobenzyle (350 mg, 0,58 mmole) dans CH₂Cl₂ sec (5 ml) a été traitée séquentiellement avec de la pyridine (140 mg) et de l'anhydride acétique (80 mg) puis agitée à la température de la pièce pendant six heures. Le mélange a été lavé avec une solution de carbonate acide de sodium (3 x 5 ml) et de l'eau. La phase organique séchée a été soumise à évaporation et le résidu huileux a été soumis à chromatographie sur gel de silice avec le mélange cyclohexane/acétate d'éthyle comme éluant ; on a obtenu le composé indiqué en titre (200 mg).

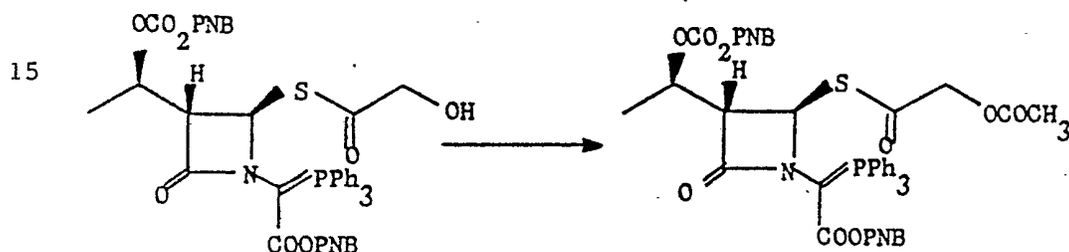
UV : λ_{\max} (EtOH) 95% 265, 321 nm

IR : (CHCl₃), ν_{\max} 1795, 1750, 1715, 1610, 1585 cm⁻¹

RMP (CDCl₃); 1,50 (3H, d, J = 7 Hz); 2,11 (3H, s), 4,01 (1H, dd, J = 1,8, 7,5 Hz); 5,11 et 5,50 (2H, centres de ABq, J = 14 Hz); 5,15 (1H, m); 5,24 et 5,38 (2H, centres de ABq, J = 12 Hz); 5,28 (2H, s); 5,70 (1H, d, J = 1,8 Hz) 7,55 (2H, d, J = 8 Hz); 7,64 (2H, d, J = 8 Hz); 8,22 (4H, d, J = 8 Hz).

Exemple 12

10 4(R)-acétoxyacétylthio-3(S)-1(R)-p nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl-1-(1-p-nitrobenzyloxycarbonyl-1-triphénylphosphoranylidèneméthyl)-azétidine-2-one.



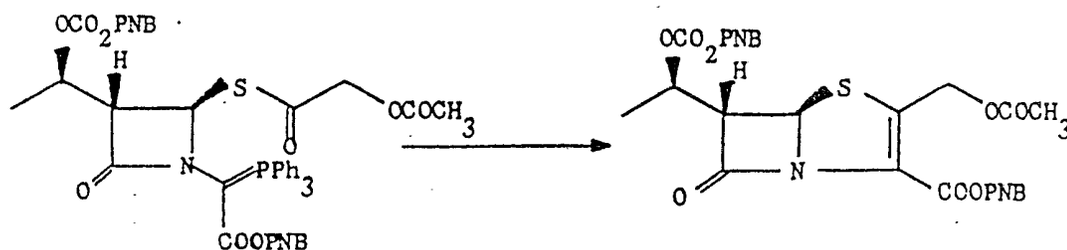
25 Une solution agitée de 4(R)-hydroxyacétylthio-3(S)-1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl-1-(1-p-nitrobenzyloxycarbonyl-1-triphénylphosphoranylidèneméthyl)-azétidine-2-one (418 mg, 0,5 mmole) dans CH₂Cl₂ (5 ml) a été traitée séquentiellement avec de la pyridine (162 mg) et de l'anhydride acétique (90 mg) puis agitée à la température de la pièce pendant six heures. La solution a été lavée avec une solution de carbonate acide de sodium (3 x 5 ml) et de l'eau. La phase organique séchée a été soumise à évaporation

30 sous vide et a laissé une gomme qui a été purifiée par chromatographie sur colonne et a donné le phosphorane indiqué en titre (300 mg).

Exemple 13

35 (5R)-2-acétoxyméthyl-6(S)-1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl-2-pénem-3-carboxylate de p-nitrobenzyle.

17

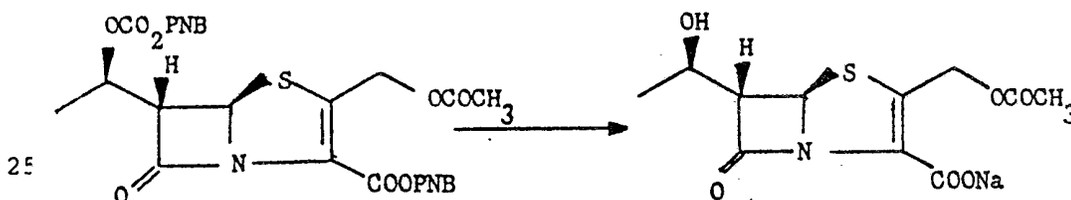


On a fait dissoudre dans du toluène 300 mg de
 4(R)-acétoxyacétylthio-3(S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxy-carbonyl-
 oxyéthyl-1-1-p-nitrobenzyloxy-carbonyl-1-triphénylphospho-
 10 ranylidèneméthyl-azétidine-2-one et on a tenu la solution
 résultante sous reflux pendant 3 heures. On a éliminé le
 solvant et on a soumis le mélange à chromatographie sur gel
 de silice en éluant avec le mélange acétate d'éthyle /
 /cyclohexane, ce qui a permis d'obtenir le composé pénem
 15 indiqué en titre (140 mg).

Ce produit s'est révélé être identique à celui
 obtenu à l'exemple 11.

Exemple 14

(5R)-2-acétoxy-méthyl-6(S)-/1(R)-hydroxyéthyl-2-pénem-3-
 20 -carboxylate de sodium



A une solution de 200 mg de (5R)-2-acétoxy-
 méthyl-6(S)-/1(R)-hydroxyéthyl-2-pénem-3-carboxylate de
 sodium dans un mélange d'acétate d'éthyle et d'eau contenant
 30 NaHCO₃ (26 mg), on a ajouté Pd/C à 5% (200 mg) et on a sou-
 mis à hydrogénation le mélange résultant à la pression
 atmosphérique pendant 1 heure. Après cette durée on a
 ajouté une autre partie de Pd/c à 5% (100 mg) jusqu'à
 complète absorption de H₂. Le mélange résultant a été soumis
 35 à filtration et la phase aqueuse a été séparée puis lavée
 avec de l'acétate d'éthyle. La phase organique a été écartée

et la phase aqueuse a été soumise à évaporation sous vide.
Le résidu a été purifié sur une colonne à phase inverse
avec de l'eau comme éluant. L'évaporation de la solution
aqueuse a permis d'obtenir le produit indiqué en titre
5 sous forme d'un solide amorphe (60 mg).

UV : λ_{\max} (ETOH 95%) 263 (ϵ 4630); 305 (ϵ 5500)

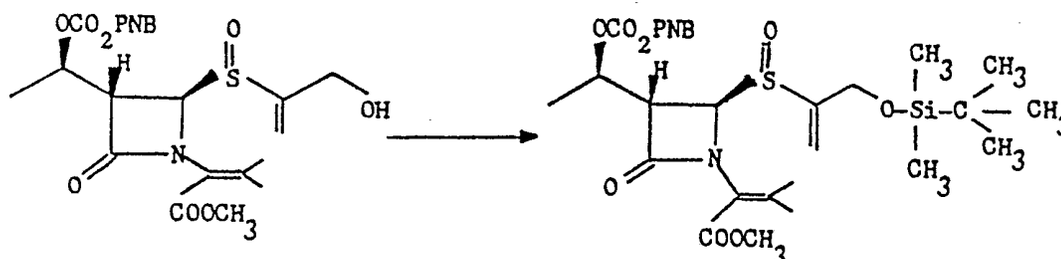
RMN : δ ppm (D_2O) : 1,31 (3H, d, $J = 6,5$ Hz); 2,19 (3H, s);
3,92 (1H, dd, $J = 1,5, 7,0$ Hz); 4,21 (1H, m); 5,10 et
5,44 (2H, centres de ABq, $J, 14$ Hz), 5,67 (1H, d, $J = 1,5$ Hz)

10 $[\alpha]_D^{25} = +116,9$ (c 0,1, ETOH 95%)

Analyse: $C_{11}H_{12}NO_6SNa, H_2O$ nécessite C 40,37; H 4,31; N 4,28
trouvé: C 40,41; H 4,26; N 4,29

Exemple 15

S-oxyde de 4(R)-(1-t-butyl-diméthylsilyloxyméthylvinylthio)-
15 -3(S)-[1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl]-1-(1-méthoxy-
carbonyl-2-méthyl-1-propényl)-azétidine-2-one.



On a fait dissoudre 1,9 g de S-oxyde de
25 4(R)-(1-hydroxyméthylvinylthio)-3(S)-[1(R)-p-nitrobenzyl-
oxycarbonyloxyéthyl]-1-(1-méthoxycarbonyl-2-méthyl-1-
-propényl)-azétidine-2-one dans 20 ml de dichlorométhane.
On a ajouté sous atmosphère d'azote 0,7 ml de triéthylamine,
640 mg de chlorure de t-butyl-diméthylsilyle et 20 mg de
30 diméthylaminopyridine. Après agitation pendant une nuit à
la température de la pièce on a lavé la solution avec de
l'eau, une solution de chlorure d'ammonium et on a fait
évaporer le solvant. On a soumis le résidu à chromatogra-
phie sur gel de silice avec le mélange cyclohexane-acétate
35 d'éthyle (1:1) comme éluant, ce qui a permis d'obtenir

0,83 g du composé indiqué en titre.

RMP (CDCl₃) δ (ppm) : 0,07 (s, 6H, Si(CH₃)₂)

0,88 (s, 9H, SiC(CH₃)₃)

1,41 (d, J = 6,5 Hz, 3H, CH₃CH)

5 2,14 (s, 3H, =CH₃)

2,30 (s, 3H, =CH₃)

3,75 (s, 3H, COOCH₃)

3,7-3,9 (m, 1H, H-6)

4,48 (bs, 2H, CH₂OSi)

10 5,25 (s, 2H, CH₂Ph)

5,1-5,2 (m, 2H, H-5, CH₃CH)

5,85 (bs, 1H, =H)

5,98 (bs, 1H, =H)

7,4-8,4 (m, 4H, PhNO₂)

15 I.R. (CH₂Cl₂), ν (cm⁻¹) :

1730 C=O ester insaturé

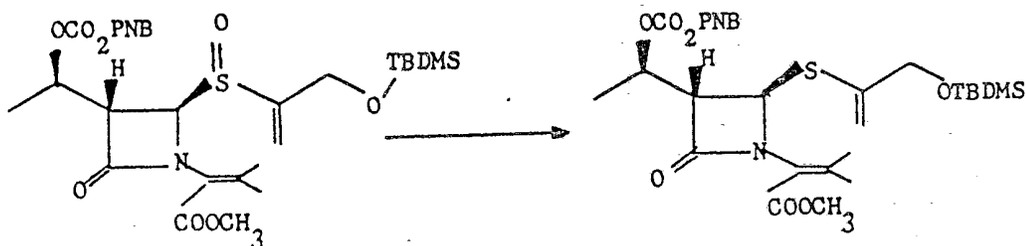
1755 C=O OCOO

1780 C=O β-lactame

Spectre de masse (FD) : m/e 624

20 Exemple 16

4(R)-(1-t-butyldiméthylsilyloxyméthylvinylthio)-3(S)-
-1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl-1-(1-méthoxy-
carbonyl-2-méthyl-1-propényl)-azétidine-2-one.



TBDMS signifie t-butyldiméthylsilyle.

Une solution de 0,8 g de S-oxyde de 4(R)-
 -(1-t-butyl-diméthylsilyloxy-méthylvinylthio)-3(S)-
 -[1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl]-1-(1-méthoxy-
 carbonyl-2-méthyl-1-propényl)-azétidine-2-one dans 30 ml
 5 de diméthylformamide anhydre a été refroidie à -20°C et
 on y a ajouté 0,25 ml de tribromure phosphoreux. Après
 15 minutes d'attente, on a dilué le mélange avec de
 l'acétate d'éthyle, on l'a lavé deux fois avec une solution
 saturée de NaHCO₃, puis avec de l'eau et on l'a séché
 10 (Na₂SO₄). L'évaporation du solvant a permis d'obtenir
 0,7 g du composé indiqué en titre.

RMP (CDCl₃), δ (ppm) :

0,05 (s, 6H, Si(CH₃)₂)

0,90 (s, 9H, SiC(CH₃)₃)

15 1,48 (d, J = 6,5 Hz, 3H, CH₃CH)

2,01 (s, 3H, =CH₃)

2,24 (s, 3H, =CH₃)

3,35 (dd, J = 2,5, 7,0 Hz, 1H, H-6)

3,73 (s, 3H, COOCH₃)

20 4,08 (t, J = 2,0 Hz, 2H, CH₂OSi)

5,26 (s, 2H, CH₂Ph)

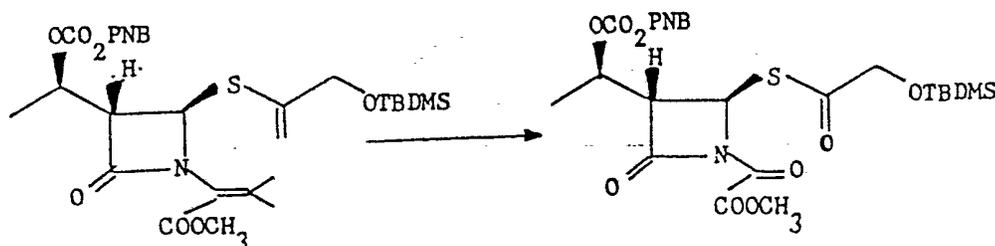
5,2-5,35 (m, 3H, CH₃CH, H-5, =H)

5,56 (d, J = 2,0, 1H, =H)

7,4-8,4 (m, 4H, PhNO₂)

25 Exemple 17

4(R)-t-butyl-diméthylsilyloxyacétylthio-3(S)-[1(R)-p-nitro-
benzyloxycarbonyloxyéthyl]-1-méthoxy-oxaloyl-azétidine-2-one

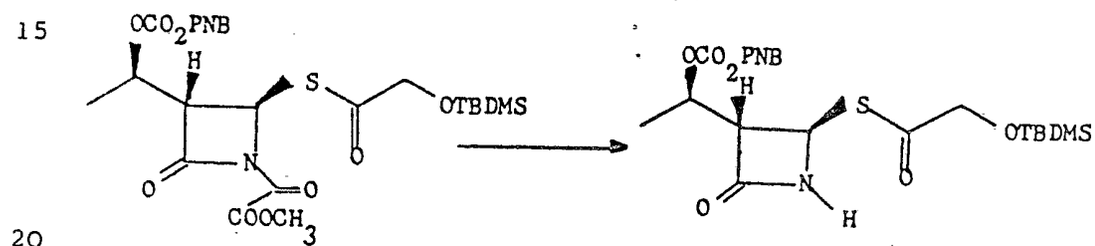


On a fait dissoudre dans 30 ml de dichlorométhane et 10 ml de méthanol 0,7 g de 4(R)-(1-t-butyl-diméthylsilyloxyéthylthio)-3(S)-[1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl]-1-(1-méthoxycarbonyl-2-méthyl-1-propényl)-azétidine-2-one.

5 On a refroidi la solution jusqu'à -78°C et on a fait barboter de l'ozone dans de l'oxygène à travers la solution jusqu'à l'apparition d'une couleur bleue. Après agitation avec une solution aqueuse de Na₂S₂O₅ et séchage sur Na₂SO₄, l'évaporation du solvant a permis d'obtenir
10 0,6 g du composé indiqué en titre.

Exemple 18

4(R)-t-butyl-diméthylsilyloxyacétylthio-3(S)-[1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl]-azétidine-2-one.



On a fait dissoudre dans 30 ml de méthanol 0,6 g de 4(R)-t-butyl-diméthylsilyloxyacétylthio-3(S)-[1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl]-1-méthoxyoxaloyl-azétidine-2-one et on a ajouté quelques grammes de gel de silice. Après agitation pendant 1 heure, on a filtré le mélange et on a fait évaporer le solvant du filtrat. Le résidu a été soumis à chromatographie sur gel de silice avec le mélange cyclohexane-acétate d'éthyle (3:2) comme éluant et on a obtenu 0,28 g du composé indiqué en titre.

30 RMP (CDCl₃), δ (ppm)

0,15 (s, 6H, Si(CH₃)₂)

0,95 (s, 9H, SiC(CH₃)₃)

1,45 (d, J = 6,5 Hz, 3H, CH₃CH)

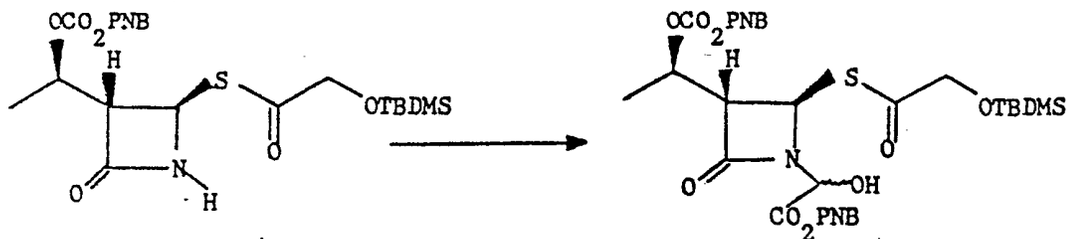
3,42 (dd, J = 3,0, 6,0 Hz, 1H, H-6)

35 4,25 (s, 2H, CH₂OSi)

- 5,26 (s, 2H, $\underline{\text{CH}_2\text{Ph}}$)
 5,1-5,3 (m, 2H, $\underline{\text{CHCH}_3}$, $\underline{\text{H-5}}$)
 6,70 (bs, 1H, $\underline{\text{NH}}$)
 7,4-8,4 (m, 4H, $\underline{\text{Ph,NO}_2}$)
 5 I.R. (CH_2Cl_2), ν (cm^{-1}) :
 1695 C=O
 1750 -OCOO-
 1787 β -lactame

Exemple 19

- 10 4(R)-t-butyl-diméthylsilyloxyacétylthio-3(S)-1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl-1-(1-p-nitrobenzyloxycarbonyl-1-hydroxyméthyl)-azétidine-2-one.



- 20 On a tenu à la température de reflux pendant deux heures 0,34 g de 4(R)-t-butyl-diméthylsilyloxyacétylthio-3(S)-1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl-azétidine-2-one et 0,34 g de glyoxylate de p-nitrobenzyle dans 10 ml de benzène. Après évaporation du solvant, purification du
 25 résidu par chromatographie sur colonne de gel de silice, en éluant avec le mélange cyclohexane-acétate d'éthyle (3:2), on a obtenu 0,27 g du composé indiqué en titre.

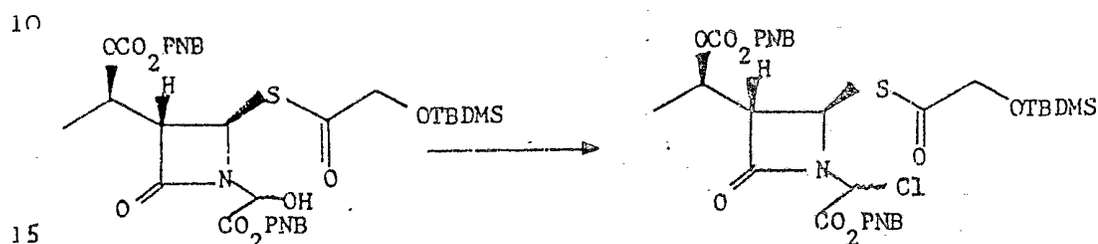
RMP (CDCl_3), δ (ppm) :

- 0,13 (s, 6H, $\text{Si}(\underline{\text{CH}_3})_2$)
 30 0,95 (s, 9H, $\text{SiC}(\underline{\text{CH}_3})_3$)
 1,47 (d, $J = 6,5$ Hz, 3H, $\underline{\text{CH}_3\text{CH}}$)
 3,52 (m, 1H, $\underline{\text{H-6}}$)

- 4,27 (s, 2H, $\underline{\text{CH}_2\text{OSi}}$)
 4,0-4,6 (m, 2H, $\underline{\text{CHOH}}$, $\underline{\text{CHOH}}$)
 5,25 (s, 4H, deux $\underline{\text{CH}_2\text{Ph}}$)
 5,1-5,6 (m, 2H, $\underline{\text{CHCH}_3}$, $\underline{\text{H-5}}$)
 5 7,3-8,3 (m, 8H, deux $\underline{\text{Ph-NO}_2}$)

Exemple 20

4(R)-t-butyl-diméthylsilyloxyacétylthio-3(S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxy-carbonyloxyéthyl-1-(1-p-nitrobenzyloxy-carbonyl-1-chlorométhyl)-azétidine-2-one.



Une solution de 0,27 g de 4(R)-t-butyl-diméthylsilyloxyacétylthio-3(S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxy-carbonyloxyéthyl-1-(1-p-nitrobenzyloxy-carbonyl-1-hydroxyméthyl)-azétidine-2-one dans 3 ml de tétrahydrofurane anhydre a été refroidie à 0°C. On a ajouté 0,045 ml de pyridine et 0,03 ml de chlorure de thionyle. Après 10

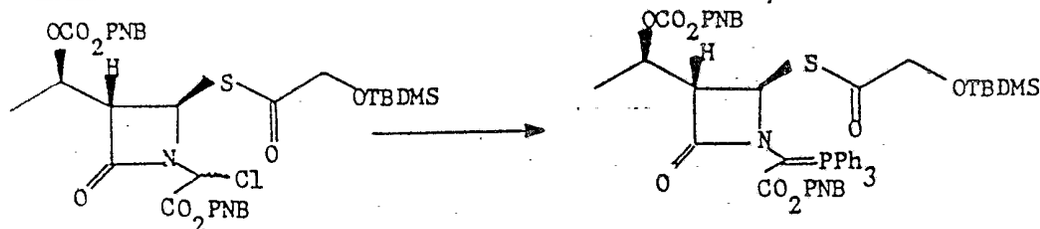
20 minutes on a filtré le mélange.

L'évaporation du solvant a donné 0,3 g du composé indiqué en titre, que l'on a utilisé tel quel

25 pour l'étape suivante.

Exemple 21

4(R)-t-butyl-diméthylsilyloxyacétylthio-3(S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxy-carbonyloxyéthyl-1-(1-p-nitrobenzyloxy-carbonyl-1-triphénylphosphoranylidèneméthyl)-azétidine-2-one.



On a fait dissoudre dans 5 ml de dichlorométhane 0,3 g de 4(R)-t-butyldiméthylsilyloxyacétylthio-3(S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl/-1-(1-p-nitrobenzyloxycarbonyl-1-chlorométhyl)-azétidine-2-one et 0,45 g de triphénylphosphine, puis on a ajouté 2 à 3 g de gel de silice. Après évaporation du solvant, le gel de silice ajouté a été séché, conservé à la température de la pièce pendant une nuit puis lavé avec du cyclohexane pour éliminer la triphénylphosphine en excès. Le produit adsorbé sur la silice a été chromatographié sur gel de silice avec le mélange cyclohexane-acétate d'éthyle 3:2 comme éluant ; on a obtenu 0,26 g du composé indiqué en titre.

RMP (CDCl₃), δ (ppm)

0,08, 0,15 (deux s, 6H, Si(CH₃)₂)

15 0,89, 0,93 (deux s, 9H, SiC(CH₃)₃)

1,35 (d, J = 6,5 Hz, 3H, CH₃CH)

4,1-4,2 (m, 2H, CH₂OSi)

4,6-5,0 (m, 1H, CHCH₃)

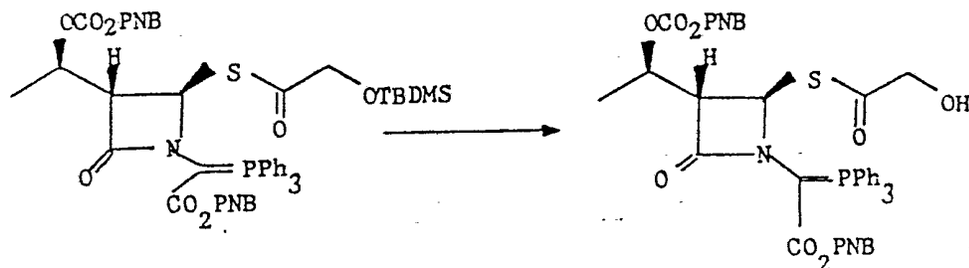
5,20 (bs, 4H, deux CH₂ -Ph-NO₂)

20 7,56 (bs, 15H, P(Ph)₃)

7,6-8,4 (m, 8H, deux Ph-NO₂)

Exemple 22

4(R)-hydroxyacétylthio-3(S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl/-1-(1-p-nitrobenzyloxycarbonyl-1-triphénylphosphoranylidèneméthyl)-azétidine-2-one.



Une solution de 0,26 g de 4(R)-t-butyl-diméthylsilyloxyacétylthio-3(S)-[1(R)-p-nitrobenzyloxy-carbonyloxyéthyl]-1-(1-p-nitrobenzyloxycarbonyl-1-triphényl-phosphoranylidèneméthyl)-azétidine-2-one et de 0,07 ml
 5 d'acide acétique dans 2 ml de tétrahydrofurane anhydre a été traitée avec une solution de 0,18 g de fluorure de tétrabutylammonium dans 2 ml de tétrahydrofurane. Après agitation à la température de la pièce pendant 1 heure, on a dilué le mélange avec de l'acétate d'éthyle, on l'a lavé
 10 avec de l'eau, avec une solution saturée de NaHCO₃ et avec de l'eau à nouveau.

Après séchage et évaporation du solvant, on a purifié le résidu par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec le mélange cyclohexane-acétate
 15 d'éthyle (1:3), ce qui a donné 0,13 g du composé indiqué en titre.

RMP (CDCl₃), δ (ppm) :

1,37 (d, J = 6,5 Hz, 3H, CH₃CH)

4,2 (m, 2H, CH₂OH)

20 4,9 (m, 1H, CH₃CH)

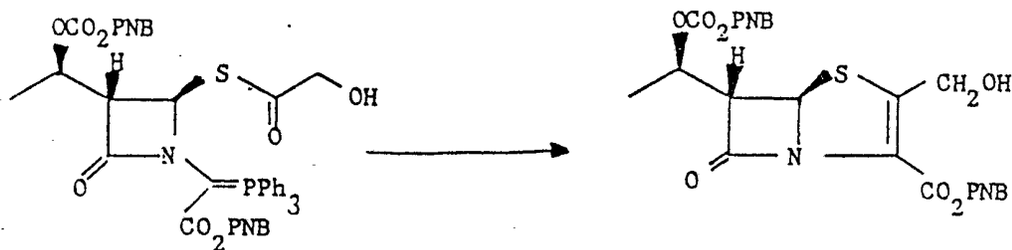
5,25 (m, 5H, deux CH₂Ph, H-5)

7,55 (s, 15H, P(Ph)₃)

7,6-8,4 (m, 8H, deux PhNO₂)

Exemple 23

25 (5R)-2-hydroxyméthyl-6(S)-[1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyl-oxyéthyl]-2-pénem-3-carboxylate de p-nitrobenzyle



Une solution de 0,13 g de 4(R)-hydroxyacétylthio-3(S)-[1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl]-1-(1-p-nitrobenzyloxycarbonyl-1-triphénylphosphoranylidène-méthyl)-azétidine-2-one dans 10 ml de xylène a été tenue
 5 sous reflux sous atmosphère d'azote pendant 1 heure. L'évaporation du solvant et la purification par chromatographie préparative sur couche mince (gel de silice) ont permis d'obtenir 50 mg du composé indiqué en titre.

10 $[\alpha]_D^{20} + 66^\circ$ (c 1,3, CHCl₃)

RMP (CDCl₃), δ (ppm) :

1,51 (d, J = 6,5, 3H, CH₃CH)

3,55 (bs, 1H, OH)

3,97 (dd, J = 2,0, 8,0 Hz, 1H, H-6)

4,68 (s, 2H, CH₂OH)

15 5,19 (dq, J = 6,5, 8,0 Hz, 1H, CHCH₃)

5,25-5,45 (m, 4H, deux CH₂Ph)

5,65 (d, J = 2,0 Hz, 1H, H-5)

7,4-8,5 (m, 8H, deux PhNO₂)

Spectre de masse (F.D.) m/l 559

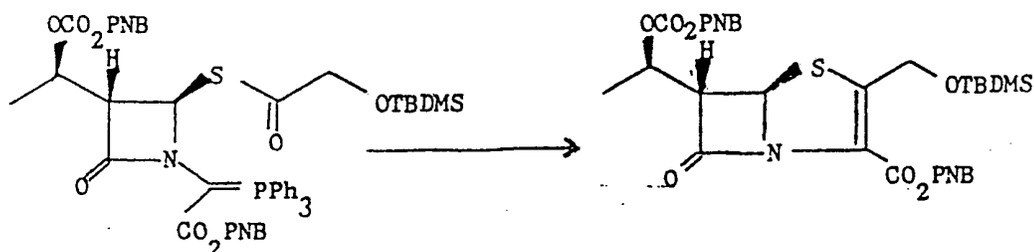
20 U.V. : λ_{\max} (CH₂Cl₂) : 269 nm (ϵ 17.000), 323 (6800)

I.R. (CH₂Cl₂) ν (cm⁻¹), 1795, 1755, 1710

Exemple 24

(5R)-2-t-butyl-diméthylsilyloxyméthyl-6(S)-[1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl]-2-pénem-3-carboxylate de

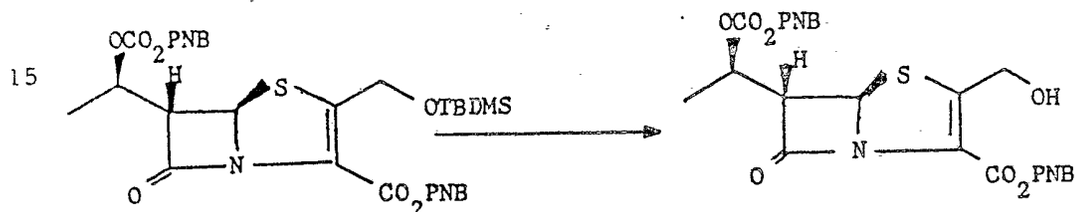
25 p-nitrobenzyle



Une solution de 0,15 g de 4(R)-t-butyldiméthylsilyloxyacétylthio-3(S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxy-carbonylethyl-1-(1-p-nitrobenzyloxy-carbonyl-1-triphénylphosphoranylidèneméthyl)-azétidine-2-one dans 15 ml de xylène a été agitée à la température de reflux sous une atmosphère d'azote pendant 1 heure. Le solvant a été évaporé et le résidu a été purifié par chromatographie préparative sur couche mince (gel de silice), ce qui a permis d'obtenir 70 mg du composé indiqué en titre.

10 Exemple 25

(5R)-2-hydroxyméthyl-6(S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxy-carbonylethyl-2-pénem-3-carboxylate de p-nitrobenzyle.



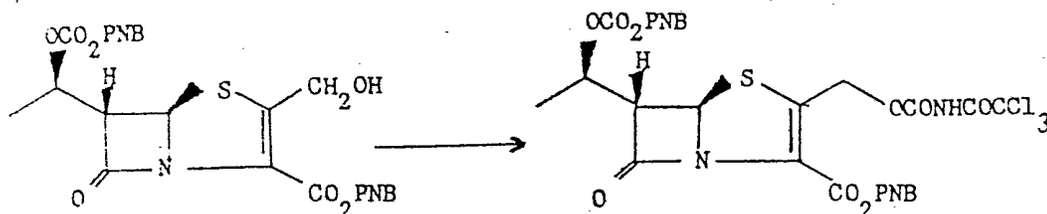
20 On a fait dissoudre 70 mg de (5R)-2-t-butyldiméthylsilyloxyméthyl-6(S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxy-carbonylethyl-2-pénem-3-carboxylate de p-nitrobenzyle dans 1 ml de tétrahydrofurane anhydre. On a ajouté 0,025 ml d'acide acétique et une solution de 68 mg de fluorure de tétrabutyl-

25 ammonium dans 0,5 ml de tétrahydrofurane. On a agité le mélange à la température de la pièce pendant 1 heure, on l'a dilué avec de l'acétate d'éthyle, on l'a lavé avec de l'eau, avec une solution saturée de NaHCO₃ et avec de l'eau à nouveau. Après évaporation du solvant, on a purifié le

30 résidu par chromatographie préparative sur couche mince (gel de silice) en éluant avec le mélange cyclohexane - acétate d'éthyle 3:7. On a obtenu 30 mg du composé indiqué en titre. Cette matière est identique (d'après les spectres IR et RMN) à celle qui a été obtenue à l'exemple 23.

Exemple 26

(5R)-2-(N-trichloroacétyloxyméthyl)-6(S)-
 -/1(R)-p-nitrobenzyloxycarboxyloxyéthyl-2-pénem-3-
 -carboxylate de p-nitrobenzyle

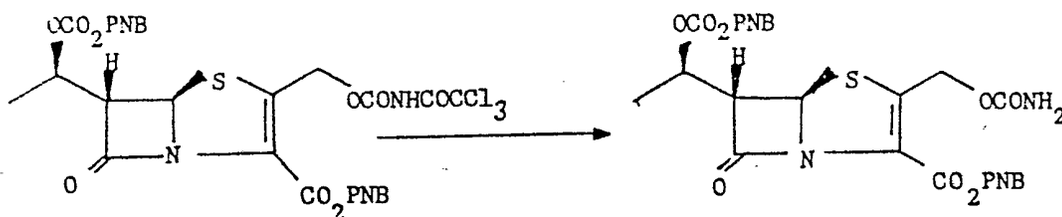


A une solution de 50 mg de (5R)-2-hydroxy-
 méthyl-6(S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxycarboxyloxyéthyl-2-
 -pénem-3-carboxylate de p-nitrobenzyle dans 1 ml d'acétone
 purifiée, refroidie à 0°C, on a ajouté goutte à goutte une
 15 solution de 0,06 ml d'isocyanate de trichloroacétyle dans
 1 ml d'acétone purifiée. Après 20 minutes, l'évaporation
 du solvant a permis d'obtenir 100 mg du composé brut
 indiqué en titre.

RMP (CDCl₃) δ (ppm) : 1,50 (d, J = 6,0 Hz, 3H, CH₃CH);
 20 4,00 (dd, J = 2,0, 8,0 Hz, 1H, H-6); 5,1-5,9 (m, 8H,
 H-5, CHO, deux CH₂Ph, CH₂OCO); 7,5-8,4 (m, 8H, deux PhNO₂);
 8,90 (bs, 1H, NH).

Exemple 27

(5R)-2-carbamoyloxyméthyl-6-(S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxy-
 25 carbonyloxyéthyl-2-pénem-3-carboxylate de p-nitrobenzyle.



On a fait dissoudre dans 4 ml de méthanol
 100 mg de (5R)-2-(N-trichloroacétyloxyméthyl)-6
 (S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxycarboxyloxyéthyl-2-pénem-3-
 35 -carboxylate de p-nitrobenzyle à l'état brut. On a ajouté

du gel de silice (40-63 μm) et on a agité le mélange pendant 3 heures à la température de la pièce puis on l'a filtré. On a lavé avec de l'acétone. Après évaporation du solvant à partir du filtrat, on a purifié le résidu par chromatographie préparative sur couche mince (gel de silice) avec le mélange cyclohexane-acétate d'éthyle 3:7 comme éluant et on a obtenu 33 mg du composé indiqué en titre.

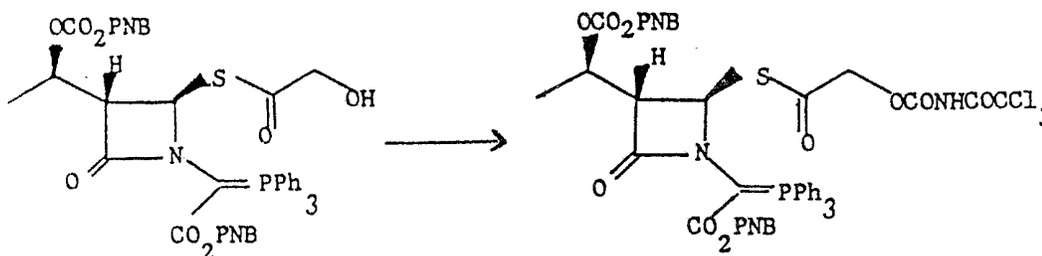
$$\alpha_D^{20} + 50^\circ \text{ (c 2,4, acétone)}$$

RMP (CDCl_3), δ (ppm) :

- 10 1,48 (d, $J = 6,5$ Hz, 3H, CH_3CH)
 3,95 (dd, $J = 2,0, 8,0$ Hz, 1H, H-6)
 4,85 (bs, 2H, NH_2)
 5,1-5,5 (m, 7H, CHCH_3 , deux CH_2Ph , CH_2OCO)
 5,64 (d, $J = 2,0$ Hz, 1H, H-5)
 15 7,4-8,5 (m, 8H, deux PhNO_2)
 I.R. (KBr), ν (cm^{-1}) : 1795, 1750, 1710.

Exemple 28

- 4(R)-(N-trichloroacétylcarbamoxyacétylthio)-3(S)-
 -[1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl]-1-(1-p-nitro-
 20 benzyloxycarbonyl-1-triphénylphosphoranylidèneméthyl)-
 -azétidine-2-one.



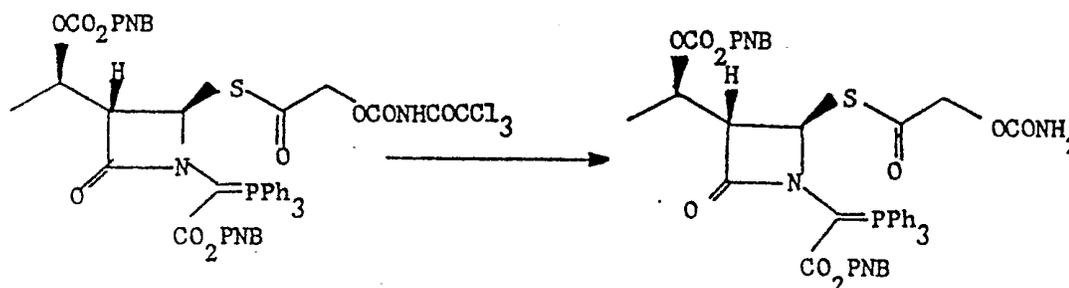
- On a fait dissoudre 120 mg de 4(R)-hydroxy-
 30 acétylthio-3(S)-[1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl]-
 -1-(1-p-nitrobenzyloxycarbonyl-1-triphénylphosphoranylidène-
 méthyl)-azétidine-2-one dans 2 ml d'acétone purifiée et on
 a refroidi à 0°C . On a ajouté goutte à goutte une solution

de 0,1 ml d'isocyanate de trichloroacétyle dans 2 ml d'acétone purifiée et on a agité le mélange pendant une demie heure.

L'évaporation du solvant a permis d'obtenir 180 mg du composé brut indiqué en titre.

Exemple 29

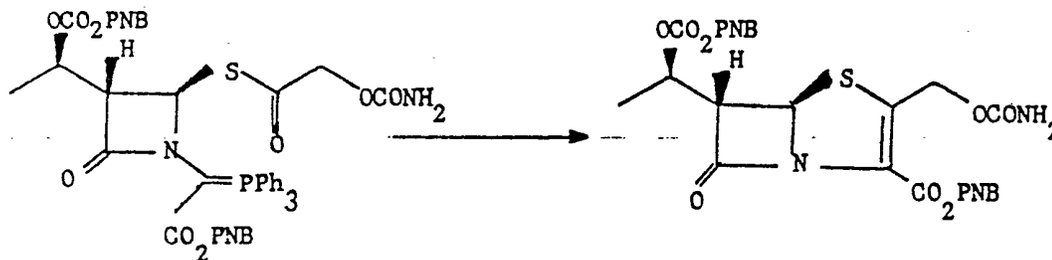
4(R)-carbamoyloxyacétylthio-3(S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxy-carbonyloxyéthyl-1-(1-p-nitrobenzyloxycarbonyl-1-triphénylphosphoranylidèneméthyl)-azétidine-2-one.



Un mélange de 180 mg de 4(R)-(N-trichloroacétylcarbamoyloxyacétylthio)-3(S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxy-carbonyloxyéthyl-1-(1-p-nitrobenzyloxycarbonyl-1-triphénylphosphoranylidèneméthyl)-azétidine-2-one brute dans 8 ml de méthanol et de gel de silice (40-63 μm) a été agité pendant 4 heures à la température de la pièce. Le mélange a été filtré, avec de l'acétone, et le filtrat a été soumis à évaporation. La purification du résidu par chromatographie préparative sur couche mince (gel de silice) à l'aide du mélange cyclohexane-acétate d'éthyle (1:4) comme éluant a permis d'obtenir 70 mg du composé indiqué en titre.

Exemple 30

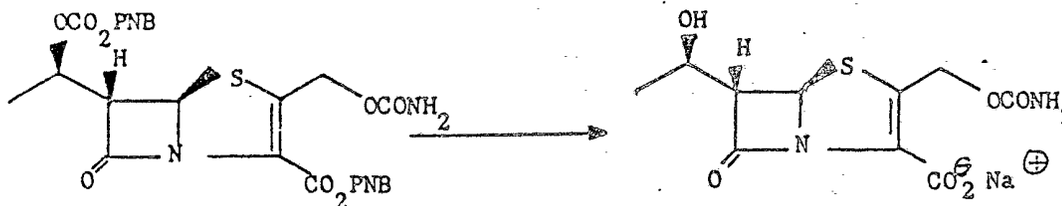
30 (5R)-2-carbamoyloxyméthyl-6(S)-/1(R)-p-nitrobenzyloxy-carbonyloxyéthyl-2-pénem-3-carboxylate de p-nitrobenzyle.



On a chauffé à la température de reflux pendant 1 heure sous une atmosphère d'azote 70 mg de 4(R)-carbamoyloxyacétylthio-3(S)-[1(R)-p-nitrobenzyloxy-carbonyloxyéthyl]-1-(1-p-nitrobenzyloxycarbonyl-1-triphénylphosphoranylidèneméthyl)-azétidine-2-one dans 8 ml de xylène. Après évaporation du solvant, la préparation du résidu par chromatographie préparative sur couche mince (gel de silice) a permis d'obtenir 30 mg du composé indiqué en titre, qui était identique (d'après les spectres IR et RMN) à celui obtenu à l'exemple 27.

Exemple 31

(5R)-2-carbamoyloxyméthyl-6(S)-[1(R)-hydroxyéthyl]-2-pénem-3-carboxylate de sodium.



On a fait dissoudre dans 3 ml d'acétate d'éthyle 30 mg de (5R)-2-carbamoyloxyméthyl-6(S)-[1(R)-p-nitrobenzyloxycarbonyloxyéthyl]-2-pénem-3-carboxylate de p-nitrobenzyle. On a ajouté 2 ml d'eau, 4,2 mg de NaHCO_3 et 45 mg de palladium à 5% sur charbon et on a soumis le mélange à hydrogénation à la température de la pièce pendant 2 heures. Après filtration à travers du kieselguhr, on a lavé la phase aqueuse avec une petite quantité d'acétate d'éthyle froid, on a filtré à travers des cartouches connues sous le nom de Waters Sep-Pak C_{18} et on l'a soumise à lyophilisation. On a purifié le résidu par chromatographie en phase inverse sur des cartouches de Waters Sep-Pak C_{18} en éluant avec de l'eau. On a obtenu 8 mg du composé indiqué en titre.

UV : λ_{\max} (H₂O) 259 nm (ϵ 3600), 308 (5400)

RMP (D₂O), δ (ppm) : 1,31 (d, J = 6,5 Hz, 3H, CH₃CH);

3,91 (dd, J = 1,5, 6,0 Hz, 1H, H-6); 4,25 (m, 1H, CHOH);

5,02, 5,36 (deux d, 2H, CH₂OCO); 5,66 (d, J = 1,5 Hz, 1H,

5 H-5).

$[\alpha]_{\text{D}}^{20} = +143^{\circ}$ (c 0,97 H₂O).

REVENDEICATIONS

1. Composé qui est l'acide (5R)-2-(carbamoyloxy-méthyl)-6 α -(1-hydroxyéthyl)-2-pénem-3-carboxylique et ses sels pharmaceutiquement acceptables.

2. Composé selon la revendication 1 qui est son
5 sel de sodium.