



(19) UA (11) 54 380 (13) C2
(51) МПК⁷ С 07D 213/00

МИНИСТЕРСТВО ОБРАЗОВАНИЯ И НАУКИ
УКРАИНЫ

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ ДЕПАРТАМЕНТ
ИНТЕЛЛЕКТУАЛЬНОЙ СОБСТВЕННОСТИ

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ПАТЕНТУ УКРАИНЫ

(21), (22) Заявка: 97062647, 05.06.1997

(24) Дата начала действия патента: 17.03.2003

(30) Приоритет: 10.06.1996 US 08/661,289

(46) Дата публикации: 15.03.2003

(72) Изобретатель:

Кремер Кеннет Альфред Мартин, US,
By Вен-Ксу, CN,
Молдинг Дональд Рой, US

(73) Патентовладелец:

Американ Цианамид Компани, US

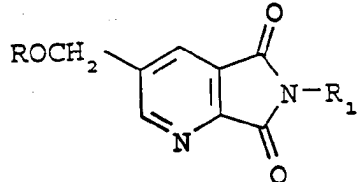
(54) СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ СОЕДИНЕНИЙ 5-(АЛКОКСИМЕТИЛ)-2,3-ПИРИДИНКАРБОКСИМИДА,
ПРОМЕЖУТОЧНОЕ СОЕДИНЕНИЙ И СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ ИМИДАЗОЛИНОВЫХ СОЕДИНЕНИЙ

(57) Реферат:

В настоящем изобретении предложен способ
получения производных
5-(алоксисиметил)-2,3-пиридиндикарбоксамида
структурной формулы I

(I),

5-(алоксисиметил)-2,3-пиридиндикарбоксамида
применимы в качестве промежуточных продуктов
для получения производных
5-(алоксисиметил)-2-(2-имидазолин-2-ил)никотиново
й кислоты, обладающих гербицидной активностью,
ее эфиров и солей.



Соединения

Официальный бюллетень "Промышленная
собственность". Книга 1 "Изобретения, полезные
модели, топографии интегральных микросхем",
2003, N 3, 15.03.2003. Государственный
департамент интеллектуальной собственности
Министерства образования и науки Украины.

У
А

5
4
3
8
С

С
2

C 2

C 0

C 3

U A

5

4

3

8

С



(19) **UA** (11) **54 380** (13) **C2**
(51) Int. Cl.⁷ **C 07D 213/00**

MINISTRY OF EDUCATION AND SCIENCE OF
UKRAINE

STATE DEPARTMENT OF INTELLECTUAL
PROPERTY

(12) DESCRIPTION OF PATENT OF UKRAINE FOR INVENTION

(21), (22) Application: 97062647, 05.06.1997

(24) Effective date for property rights: 17.03.2003

(30) Priority: 10.06.1996 US 08/661,289

(46) Publication date: 15.03.2003

(72) Inventor:

Kremer Kennet Alfred Martin, US,
Wu, Wen-Xue, CN,
Maulding Donald Roy, US

(73) Proprietor:

American Cyanamid Company, US

(54) a process for preparing compounds of 5-(alkoxy methyl)-2,3-pyridine dicarboxamide, INTERMEDIATE COMPOUNDS AND A PROCESS FOR PREPARING IMIDAZOLINONE COMPOUNDS

(57) Abstract:

This invention discloses a process for preparing derivatives of 5-(alkoxy methyl)-2,3-pyridine dicarboxamide of a structural formula I

(I)

Compounds of 5-(alkoxy methyl)-2,3-pyridine dicarboxamide are used as intermediate products for preparing derivatives of 5-(alkoxy methyl)-2

-imidazoline-2-yl) nicotinic acid having an herbicidal activity, ethers and salts thereof.

Official bulletin "Industrial property". Book 1 "Inventions, utility models, topographies of integrated circuits", 2003, N 3, 15.03.2003. State Department of Intellectual Property of the Ministry of Education and Science of Ukraine.

C 2

0 8 3 4 5

U A

**U
A
5
4
3
8
C**

**C
2**



(19) **UA** (11) **54 380** (13) **C2**
(51) МПК⁷ **C 07D 213/00**

МІНІСТЕРСТВО ОСВІТИ І НАУКИ УКРАЇНИ

ДЕРЖАВНИЙ ДЕПАРТАМЕНТ
ІНТЕЛЕКТУАЛЬНОЇ ВЛАСНОСТІ

(12) **ОПИС ВИНАХОДУ ДО ПАТЕНТУ УКРАЇНИ**

(21), (22) Дані стосовно заявки:
97062647, 05.06.1997

(24) Дата набуття чинності: 17.03.2003

(30) Дані стосовно пріоритету відповідно до Паризької конвенції: 10.06.1996 US 08/661,289

(46) Публікація відомостей про видачу патенту (деклараційного патенту): 15.03.2003

(72) Винахідник(и):
Кремер Кеннет Альфред Мартін, US,
Ву Вен-Ксу, CN,
Молдінг Дональд Рой, US

(73) Власник(и):
Американ Ціанамід Компані, US

(54) СПОСІБ ОДЕРЖАННЯ СПОЛУК 5-(АЛКОКСИМЕТИЛ)-2,3-ПІРИДИНКАРБОКСИМІДУ, ПРОМІЖНА СПОЛУКА ТА СПОСІБ ОДЕРЖАННЯ ІМІДАЗОЛІНОНОВИХ СПОЛУК

(57) Реферат:

У цьому винаході запропоновано спосіб отримання похідних 5-(алоксисиметил)-2,3-піридиндікарбоксаміду структурної формулі I
(I),
Сполуки

5-(алоксисиметил)-2,3-піридиндікарбоксаміду застосовуються як проміжні продукти для одержання похідних 5-(алоксисиметил)-2-(2-імідазолін-2-іл)нікотинової кислоти, що мають гербіцидну активність, і її ефірів і солей.

C 2

0

3

5

A

U

5
4
3
8
C

C
2

Опис винаходу

Соединения 5- (алоксиметил) -2,3-пиридиндикарбоксамида применимы в качестве промежуточных продуктов для получения производных 5- (алоксиметил) -2- (2-имидаолин-2-ил) никотиновой кислоты, обладающих гербицидной активностью эфиров и солей. Способы получения соединений 5- (алоксиметил) -2,3-пиридиндикарбоксамида довольно ограничены, а те способы, которые доступны, требуют использования длительных методов очистки для обеспечения высокой чистоты соединений 5-(алоксиметил)-2,3-пиридиндикарбоксамида.

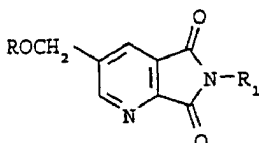
В Европейской заявке на патент IP 308 084 в общем виде указано, что 5-(алоксиметил)-2,3-пиридиндикарбоксамид может быть получен реакцией соединения замещенного оксима с соединением галогенмалеимида в присутствии неорганического основания. Однако, этот способ не удовлетворителен, так как он дает смесь целевого соединения 5- (алоксиметил) -2,3-пиридиндикарбоксамида и относительно высокий процент нежелательного соединения 5-метил-2,3-пиридиндикарбоксамида.

Следовательно, дополнительно нужны трудоемкие и требующие много времени методы очистки, чтобы получить соединения 5- (алоксиметил) -2,3-пиридиндикарбоксамида с высокой чистотой. Если смесь не очищена очень хорошо, 5-(алоксиметил) -2- (2-имидаолин-2-ил) никотиновая кислота, ее эфир или соль, полученные из смеси, будет загрязнено 5-метил-2-(2-имидаолин-2-ил) никотиновой кислотой, ее эфиром или солью, которые имеют другие гербицидные свойства, отличные от свойств целевых соединений.

Следовательно, цель настоящего изобретения - обеспечить способ получения соединений 5- (алоксиметил) -2,3- иридиндикарбоксамида высокой чистоты.

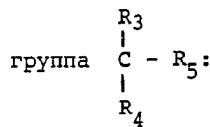
Краткое изложение сущности изобретения

Настоящее изобретение обеспечивает эффективный и продуктивный способ получения соединения 5- (алоксиметил) -2,3-пиридиндикарбоксамида, имеющего структурную формулу 1:

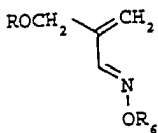


(I)

в которой R - C₁-C₆-алкил: R₁ - водород, C₁-C₆-алкил, C(0)R₂, фенил, необязательно замещенный, в любой комбинации, от одного до четырех галогенов, C₁-C₄-алкилов, C₁-C₄-алокси-, нитро- или цианогрупп, бензил, необязательно замещенный в фенильном кольце, в любой комбинации, от одного до четырех галогенов, C₁-C₄-алкилов, C₁-C₄-алокси-, нитро- или цианогрупп, или:

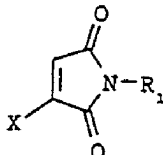


R₂ - C₁-C₆-алкил, фенил, необязательно замещенный, в любой комбинации, от одного до четырех галогенов, C₁-C₄-алкилов, C₁-C₄-алокси-, нитро- или цианогрупп, или бензил, необязательно замещенный в фенильном кольце, в любой комбинации, от одного до четырех галогенов, C₁-C₄-алкилов, C₁-C₄-алокси-, нитро- или цианогрупп: R₃ и R₄, каждый, независимо, представляет собой C₁-C₄-алкил: и R₅ - цианогруппа или CONH₂, способ, который включает реакцию оксима 2-(алоксиметил)-2-пропен-1-она структурной формулы II.



(II)

в которой R принимает значения, указанные выше и R₆ - водород или C₁-C₆-алкил, с соединением замещенного имида малеиновой кислоты структурной формулы III.



(III)

в которой R₁ принимает значения, указанные выше и X - галоген, фенилсульфинил или 1-имидаолил, и основанием, выбранным из группы, состоящей из три (C₂-C₄-алкил) амина, ацетата щелочного металла и их смеси, в присутствии растворителя при повышенной температуре.

Неожиданно было найдено, что соединения 5-(алоксиметил)-2,3-пиридиндикарбоксамида получаются с

C 2
C 8 0
C 3
U A
5 4 3

C 2
C 3
C 4
C 5
C 6
A

высокой чистотой, если используют эффективный и продуктивный способ настоящего изобретения.

В одном предпочтительном варианте изобретения оксим 2-(аллоксиметил)-2-пропен-1-она формулы II реагирует по меньшей мере, с одним мольным эквивалентом замещенного имида малеиновой кислоты формулы III и, по меньшей мере, с одним мольным эквивалентом три (C_2-C_4 -алкил) -амина или ацетата щелочного металла или их смеси, предпочтительно, при температуре от около 75 до 150°C, более предпочтительно от около 90 до 135°C, в присутствии растворителя, имеющего точку кипения, по меньшей мере, 75°C.

Преимущественно, было найдено, что соединения 5-(аллокси-метил)-2,3-пиридинкарбоксамида получают с высокой чистотой, эффективным и продуктивным способом настоящего изобретения.

Напротив, соединения 5-(аллоксиметил)-2,3-пиридинкарбоксамида загрязнены значительными количествами соединений 5-метил-2,3-пиридинкарбоксамида, если их получают способом, описанным в ЕР 308084-A1.

Соединения 5- (аллоксиметил) -2,3-пиридинкарбоксамида можно выделить разбавлением реакционной смеси водой и фильтрацией продукта формулы I из водной смеси. Соединения формулы I могут быть также выделены концентрированием реакционной смеси в вакууме и фильтрацией продукта из концентрированной смеси. Альтернативно, реакционная смесь может быть использована в способе получения конечного гербицидного средства без выделения соединения формулы I.

Иллюстративными примерами галогена являются фтор, хлор, бром и йод.

Основание является особенно важным компонентом настоящего изобретения, поскольку оно значительно снижает образование 5-метил-2,3-пиридинкарбоксамида. Три (C_2-C_4 -алкил) амины, пригодные для использования в настоящем изобретении, включают триэтиламин, N,N -диэтилизопропиламин, N,N -дизопропилэтапмин и им подобные, причем триэтиламин предпочтителен. Ацетаты щелочных металлов, пригодные для использования в настоящем изобретении, включают ацетат натрия, ацетат калия и им подобные, причем ацетат натрия и ацетат калия предпочтительны. В другом предпочтительном варианте настоящего изобретения присутствует катализатор фазового переноса. Предпочтительно, катализатор фазового переноса присутствует, если присутствует ацетат щелочного металла. Катализаторы фазового переноса, пригодные для использования в настоящем изобретении, включают любые известные катализаторы фазового переноса. Предпочтительные катализаторы фазового переноса включают краун-эфиры, такие как 18-краун-6 и 15-краун-5.

Расторвители, пригодные для использования в способе настоящего изобретения, предпочтительно имеют точку кипения, по меньшей мере, около 75 °C и включают ароматические углеводороды, такие как толуол, ксиолы, мезитилен и их смеси; галогенированные ароматические углеводороды, такие как моно- и дигало-гентиензолы и их смеси; полиядерные ароматические углеводороды, такие как нафталин, алкилнафталины и их смеси; гликоли, такие как 1,2-диэтоксиэтан и их смеси; и их смеси. Предпочтительные растворители включают толуол, ксиолы, мезитилен, 1,2-диэтоксиэтан, наиболее предпочтительны их смеси с толуолом.

В другом варианте настоящего изобретения используют карбонат щелочного металла, такой как карбонат натрия, карбонат калия и им подобные. Предпочтительно, присутствует карбонат щелочного металла, если присутствует три (C_2-C_4 -алкил)амин.

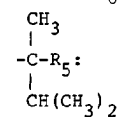
Способ настоящего изобретения особенно полезен для получения соединений 5-(аллоксиметил)-2,3-пиридинкарбоксамида, где:



R₅ - цианогруппа или CONH₂.

50 Оксими 2-(аллоксиметил)-2-пропен-1-она и замещенные имиды малеиновой кислоты, которые особенно полезны в способе этого изобретения, представляют собой соединения, в которых

R и R₆ - метил: R₁ метил, фенил или



R₅ - цианогруппа или CONH₂: и X - Cl или Br.

Оксими формулы II можно получать реакцией

2-аллоксиметилацролеина формулы IV с замещенным гидроксиламином формулы V, необязательно в присутствии основания. Реакция показана на Схеме 1.

Схема 1

C 2

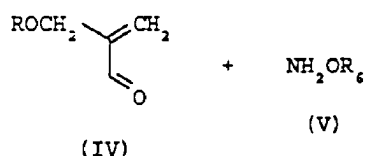
C 2
U A

5

10

15

20

FLOW DIAGRAM I

Альтернативно, оксими формулы II, в которой R₆ – C₁-C₆-алкил, можно получать реакцией соединения 25 формулы II, в которой R₆ – водород, с диалкилсульфатом формулы VI и основанием, таким как гидроксид натрия или алкоксид щелочного металла, необязательно в присутствии катализатора фазового переноса. Реакционная схема показана на Схеме 2.

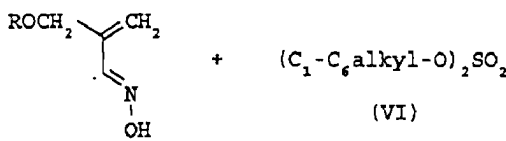
Схема 2

30

35

40

45



Base

Способ получения 2-алкоксиметилакролеинов формулы IV описан в патенте США 5 177 266. Замещенные имиды малеиновой кислоты формулы III, в которой X – галоген и R₁ – водород, C₁-C₆-алкил, фенил, замещенный фенил, бензил, замещенный бензил или –CR₃R₄R₅, известны и могут быть получены по методикам, описанным в ЕР 308 084-A1.

Замещенные имиды малеиновой кислоты, в которых R₁ – группа C(O)R₂, могут быть получены реакцией соединения формулы III, в которой R₁ – водород, с хлорангидридом кислоты формулы VI в присутствии растворителя, как показано на Схеме 3.

55

Схема 3

60

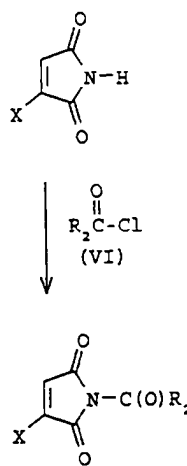
65

C 2

C 3 8 0
5 4 3

U A

5

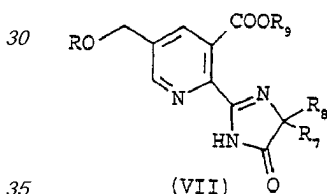


10

15

Соединения формулы III, в которой X - 1-имидаэолил, могут быть получены реакцией соединения формулы III, в которой X - Cl или Br, с имидазолом и основанием, таким как три(C₁-C₄-алкил)амин, в присутствии растворителя. А соединения формулы III, в которой X - фенилсульфинил, могут быть получены реакцией соединения формулы III, в которой X - Cl или Br, с тиофенолом и основанием, таким как ацетат щелочного металла, в присутствии растворителя с образованием промежуточного продукта и его окислением стандартным окислителем в присутствии растворителя с образованием целевого соединения формулы III, в котором X - фенилсульфинил.

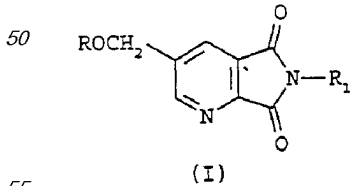
Настоящее изобретение также относится к способу получения соединений 5-(алкоксиметил)-2-(2-имидаэолин-2-ил)никотиновой кислоты, обладающим гербицидной активностью, ее эфира и соли формулы:



в которой R - принимает значения, указанные выше:

R₇ - C₁-C₄-алкил; R₈ - C₁-C₄-алкил, C₃-C₆-циклоалкил или R₇ и R₈ вместе с атомом, с которым они связаны, образуют C₃-C₆-циклоалкил, необязательно замещенный метилом: R₉ -водород, динизший алкиламиногруппа, C₁-C₁₂-алкил, необязательно замещенный одной из следующих групп: С₁-C₃-алкоксигруппа, галоген, 40 гидроксигруппа, C₃-C₆-циклоалкил, бензилоксигруппа, фурил, фенил, галогенфенил, низший алкилфенил, низший алкоксифенил, нитрофенил, карбоксигруппа, низший алкоксикарбонил, циано- или три(низший)алкиламмоний; C₃-C₁₂-алкенил, необязательно замещенный одной из следующих групп: C₁-C₃-алкоксигруппа, фенил, галоген или низший алкоксикарбонил, или двумя C₁-C₃-алкоксигруппами или двумя галогенами; C₃-C₆-циклоалкил, необязательно замещенный одним или двумя C₁-C₃-алкилами; или 45 катион, предпочтительно выбранный из группы, состоящей из щелочных металлов, щелочноземельных металлов, марганца, меди, железа, цинка, кобальта, свинца, серебра, никеля, аммония и органического аммония: способ, который включает:

(a) получение соединения формулы I:



в которой R и R₁ определены выше, способом определенным выше;

и

(b) превращение соединения формулы I в соединение формулы VII.

Термин "низший", используемый выше в отношении к алкилу и алкоксигруппе, означает, что алкил или алкоксигруппа содержит 1-6, предпочтительно 1-4, атомов углерода.

Превращение соединения формулы I в соединение формулы VII может быть выполнено разными путями. Одним из способов является комбинация известных для превращения одного производного карбоновой кислоты в другое.

Способы, которые можно использовать для получения имидазолиноновых гербицидов, приведены в книге "The Imidazolinone Herbicides", Eds. D.L.Shaner and O'Connor, 1991, CRC Press, -Boca Raton, Florida с особенной ссылкой к главе 2, озаглавленной "Synthesis of Imidazolinone Herbicides", страницы 8-14 и в

C 2
0 8 0
3 8 0
5 4 3
U A

ссылках, указанных в ней.

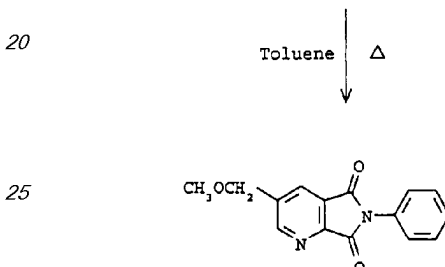
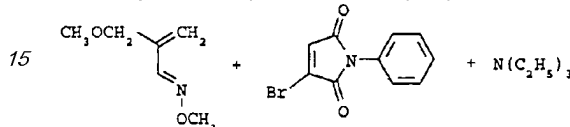
В указанных ниже патентах также представлены способы, которые могут быть использованы для превращения производных карбоновых кислот в конечные имидазолиноновые продукты:

Патенты США №№ 5 371 229, 5 334 576, 5 250 694, 5 276 157, 5 110 930, 5 122608, 5 206 368, 4 925 944, 4 921 961, 4 959 476, 5 103 009, 4 816 588, 4 748 244, 4 754 033, 4 757 146, 4 798 619, 4 766 218, 5 001 254, 5 021 078, 4 723 011, 4 709 036, 4 658 030, 4 608 079, 4 719 303, 4 562 257, 4 459 408, 4 459 409, 4 460 776, 4 125 727 и 4 758 667 и Европейские Заявки на патент №№ ЕР-A-0-041, ЕР-A-0-308 084.

Для того, чтобы облегчить дальнейшее понимание изобретения представлены следующие примеры, главным образом, с целью иллюстрации наиболее характерных деталей изобретения. Не следует считать, что изобретение ограничивается этими примерами, так как объем изобретения определяется формулой.

Пример 1

Получение 5-(метоксиметил)N-фенил-2,3-пиридиндикарбоксамида:



Раствор О-метилоксима 2-(метоксиметил)-2-пропен-1-она (9,0г, 96% чистоты, 67 ммоль) в толуоле (112г) нагревают при 97°C в течение 27 часов. Во время нагревания к реакционной смеси порциями добавляют 2-бром- -фенилмалеимид (27,75г, 110 ммоль) и триэтиламиин (17,9г, 177 ммоль). Полученную реакционную смесь фильтруют для удаления твердых веществ, промывают водой и концентрируют в вакуме с получением указанного в заголовке продукта в виде оранжевого твердого вещества (10,9г, выход 61%), в котором отношение 5-(метоксиметил)-N-фенил-2,3-пиридиндикарбоксамида

35 5-метил-N-фенил-2,3-пиридиндикарбоксамиду составляет 233:1.

Примеры 2-9

Методику примера 1 повторяли в разных условиях, полученные результаты приведены в Таблице 1.

Как можно видеть из данных Примеров 1-9, способ настоящего изобретения (Примеры 1-7) дает 5-(метоксиметил)-N-фенил-2,3-пиридиндикарбоксамид, который загрязнен значительно меньшим количеством 5-метил-N-фенил-2,3-пиридиндикарбоксамида, чем продукт, полученный по способу, описанному в ЕР 308 084-А1 (Примеры 8 и 9).

Таблица 1								
Получение 5- (метоксиметил) -N-фенил-2,3-пиридиндикарбоксамида								
Пример	2-бром- фенил- малеимид (Экв)	Основание/ (Экв)	18-краун -6 (Экв)	Растворитель (°С)	Темп. (°С)	Время (Ч)	Выход ¹ (%)	Отношение 2
2	1,3	N(C ₂ H ₅) ₃ / 3	-	толуол	кип.	23	51	180:1
3	1,2	NaOAc/ 7	-	1,2-ди-этокси этан	100	35	44	30:1
4	2,0	Na ₂ CO ₃ / 3,1 N(C ₂ H ₅) ₃ / 1	-	толуол	кип.	34	62	179:1
5	2,7	KOAc/ 4,2	0,01	толуол	кип.	37	52	54:1
6	2,2	(CH ₃) ₂ -CHNC ₂ H ₅ / 3,1	-	толуол	100	33	31	28:1
7	1,0	NaOAc/ 5	-	толуол	95	28	47	28:1
8	1,0	K ₂ CO ₃ / 7,3	-	толуол	кип.	22	31	1:1
9	1,0	K ₂ CO ₃ / 1,8	-	толуол	98	19	44	4:1

¹ Определено газо-хроматографическим анализом реакционной смеси.

²Отношение 5-(метоксиметил)-N-фенил-2,3-пиридиндикарбоксамида

60 5-метил-N-фенил-2,3-пиридиндикарбоксамиду.

Примеры 10-12

По методике Примера 1 с заменой 2-бром-N-фенилмалеимида на 2-хлор-N-фенилмалеимид получают 5-(метоксиметил)-N-фенил-2,3-пиридиндикарбоксамид с выходами, приведенными в Таблице 2.

Таблица 2	
Получение 5-(метоксиметил)-N-фенил-2,3-пиридиндикарбоксамида	

C 2
C 0
C 3
C 5
U A

Пример	2-хлор-N-фенил-малеи-имид (Экв)	Основание Экв.	18-краун-6 Экв.	Растворитель	Темп. (°С)	Время (ч)	Выход ¹ (%)	Отнош. ²
10	1,7	N(C ₂ H ₅) ₃ / 2,7	-	толуол	95	43	59	224:1
11	3,0	KOAc/ 4,1	0,05	толуол	кип.	37	70	45:1
12	1,1	NaOAc/ 4,5	-	толуол	90	55	59	68:1

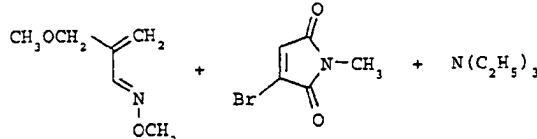
¹ Определено газо-хроматографическим анализом реакционной смеси.

² Отношение 5-(метоксиметил)-N-фенил-2,3-пиридиндикарбоксамида к

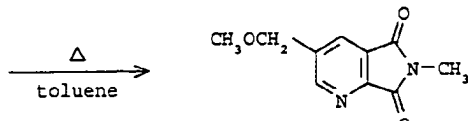
5-метил-N-фенил-2,3-пиридиндикарбоксамиду.

10 Пример 13

Получение 5-(метоксиметил)-N-метил-2,3-пиридиндикарбоксамида



20



Раствор О-метилоксима 2-(метоксиметил)-2-пропен-1-она (9,9г, 84% чистоты, 64 ммоль) в толуоле (112г)

25 нагревают при 100°C в течение 44 часов. Во время периода нагревания к реакционной смеси порциями добавляют 2-бром-N-фенилмалеимид (20,35г, 107 ммоль) и триэтиламин (16,9г, 167 ммоль). Полученную реакционную смесь фильтруют для удаления твердых веществ, промывают водой и концентрируют в вакууме с получением указанного в заглавии продукта в виде оранжевого твердого вещества (8,1г, выход 61%), в котором отношение 5-(метоксиметил)-N-метил-2,3-пиридиндикарбоксамида к

30 5-метил-N-метил-2,3-пиридиндикарбоксамиду составляет 316:1.

Примеры 14 и 15

По методике Примера 13 получают 5-(метоксиметил)-N-метил-2,3-пиридиндикарбоксамид с выходами, приведенными в Таблице 3.

35

Таблица 3								
Получение 5-(метоксиметил)-N-метил-2,3-пиридиндикарбоксамида								
Пример	2-бром-N-метил-малеимид(Экв)	Основание/ Экв.	18-краун-6 Экв.	Растворитель	Темп. (°С)	Время (ч)	Выход ¹ (%)	Отнош. ²
14	1,0	NaOAc/ 6,5	-	толуол	100	44	60	70:1
15	2,4	KOAc/ 4,1	0,01	толуол	кип.	30	52	175:1

40

¹ Определено газо-хроматографическим анализом реакционной смеси

² Отношение 5-(метоксиметил)-N-метил-2,3-пиридиндикарбоксамида к

-метил-2,3-пиридиндикарбоксамиду.

Примеры 16-18

45 По методике Примера 13, используя вместо 2-бром-N-метил-малеимида 2-хлор-N-метилмалеимид получают 5-(метоксиметил)-N-метил-2,3-пиридиндикарбоксамид с выходами, приведенными в Таблице 4.

4

Таблица 4								
Получение 5-(метоксиметил)-N-метил-2,3-пиридиндикарбоксамида								
Пример	2-хлор-N-метил-малеимид (Экв)	Основание/ л-Экв. ид	18-краун-6 (Экв.)	Растворитель	Темп. (°С)	Время (ч)	Выход ¹ (%)	Отнош. ²
16	1,3	Na ₂ CO ₃ / 3,1 N(C ₂ H ₅) ₃ / 1	-	толуол	кип.	29	51	166:1
17	1,6	KOAc/ 4,2	0,01	толуол	кип.	33	50	110:1
18	1,5	N(C ₂ H ₅) ₃ / 2,7	-	толуол	100	40	65	177:1

55

¹ Определено газо-хроматографическим анализом реакционной смеси.

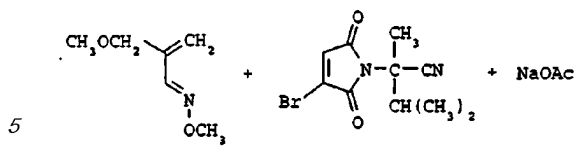
² Отношение 5-(метоксиметил)-N-метил-2,3-пиридиндикарбоксамида к

5-метил-N-метил-2,3-пиридиндикарбоксамиду.

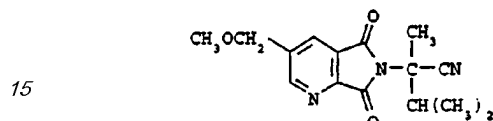
Пример 19

60 Получение 5,7-дигидро- α -изопропил-3-(метоксиметил)- α -метил-5,7-диоксо-6Н-пирроло[3,4-*b*]-пиридин-6-ацетонитрила

65



10 Toluene Δ

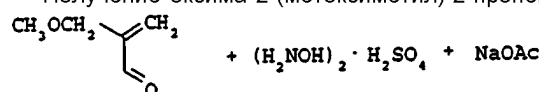


Смесь 3-бром-2,5-дигидро- α -изопропил- α -метил-2,5-диоксопиррол-1-ацетонитрила (0,6г, 90% чистоты, 1,99 ммоль) в толуоле (12г) нагревают при 95°C в течение 41 часа. Во время нагревания к реакционной смеси порциями добавляют 0-метилоксим 2-(метоксиметил)-2-пропен-1-он (0,27г, 2,0 ммоль) и ацетат натрия (0,76г, 9,2 ммоль). Полученную реакционную смесь фильтруют для удаления твердых веществ, промывают водой и концентрируют в вакууме с получением указанного в заглавии продукта в виде красного масла (0,40г, выход 70%), в котором отношение 5,7-дигидро- α -изопропил-3-(метоксиметил)- α -метил-5,7-диоксо-6Н-пирроло/3,4-б/пиридин-6-ацетонитрилу составляет 61:1.

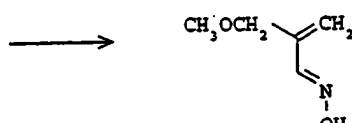
По той же методике, но без основания, 5,7-дигидро- α -изопропил-3-(метоксиметил)- α -метил-5,7-диоксо-6Н-пирроло/3,4-б/пиридин-6-ацетонитрил получают с выходом 32% с отношением 5,7-дигидро- α -изопропил-3-(метоксиметил)- α -метил-5,7-диоксо-6Н-пирроло/3,4-б/пиридин-6-ацетонитрила к 5,7-дигидро- α -изопропил-3, α -диметил-5,7-диоксо-6Н-пирроло/3,4-б/пиридин-6-ацетонитрилу равным 2:1.

Пример 20

Получение оксима 2-(метоксиметил)-2-пропен-1-она



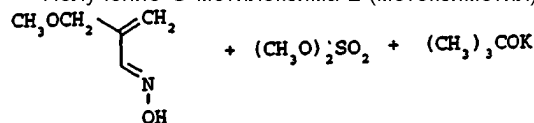
35



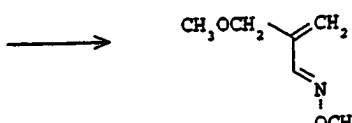
Смеси сульфата гидроксиламина (3,81г, 23,2 ммоль) и ацетата натрия (3,52г, 4,29 ммоль) в воде (30 г) обрабатывают, добавляют по каплям 2-метоксиметилакролеин (5,1г, 70% чистоты) в течение 15 минут, перемешивают при комнатной температуре 5 часов и экстрагируют метиленхлоридом. Органический экстракт сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют в вакууме с получением указанного в заглавии соединения в виде желтого масла (3,3г, выход 80%).

Пример 21

Получение О-метилоксима 2-(метоксиметил)-2-пропен-1-она



55



Смеси оксима 2-(метоксиметил)-2-пропен-1-она 1,8г, 10,4 ммоль, 67% чистоты) и трет-бутиксика калия (1,93г, 17,2 ммоль) в тетрагидрофуране (40г), перемешивают при 5-10° в течение 10 минут, обрабатывают, добавляя по каплям диметил-сульфат (2,37г, 18,8 ммоль), перемешивают 1,2 часа, фильтруют для удаления твердого материала и концентрируют в вакууме. Остаток растворяют в метиленхлориде и полученный раствор промывают последовательно водой к насыщенным, солевым раствором, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют в вакууме с получением указанного в заглавии продукта в виде желтого масла (1,4 г, выход 74%).

C 2

5 4 3 8 0

U A

U

Y

5

4

3

8

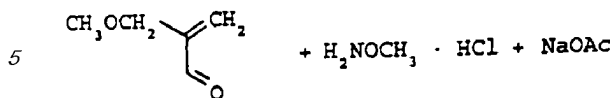
G

C

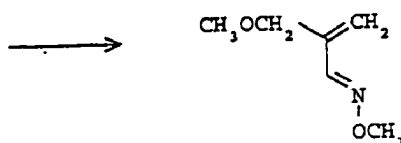
2

Пример 22

Получение О-метилоксима 2-(метоксиметил)-2-пропен-1-она



10



15

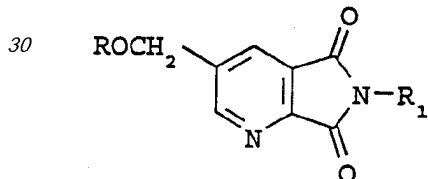
Смеси хлоргидрата метоксиламина (21,0г, 0,25 моль) и ацетата натрия (22,4г, 0,27 моль) в воде (159г) обрабатывают, добавляя по каплям 2-метоксиметилакролеин (21,0г, 90% чистоты, 0,19 моль) в течение 10 минут при 21-29°C, перемешивают в течение ночи при комнатной температуре к экстрагируют метиленхлоридом. Органический экстракт промывают последовательно водой и насыщенным раствором соли, сушат над безводным сульфатом магния и концентрируют в вакууме с получением указанного в заглавии соединения в виде желтого масла (26,1г). Часть желтого масла перегоняют при пониженном давлении (50-70°C, 16мм рт.ст.) с получением указанного в заглавии продукта в виде прозрачного бесцветного масла.

25

Формула винаходу

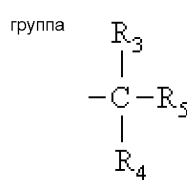
C 2

1. Способ получения соединения 5-(алcoxиметил)-2,3-пиридиндикарбоксимида структурной формулы I:
(I),



35

в которой R= -C₁-C₆-алкил, R₁ = водород, C₁-C₆-алкил, C(O)R₂, фенил, необязательно замещенный, в любой комбинации, от одного до четырех галогенов, C₁-C₄ - алкилов, C₁-C₄-алкокси-, нитро- или цианогрупп, бензил, необязательно замещенный в фенильном кольце, в любой комбинации, от одного до четырех галогенов, C₁-C₄-алкилов, C₁-C₄-алкокси-, нитро- или цианогрупп, или



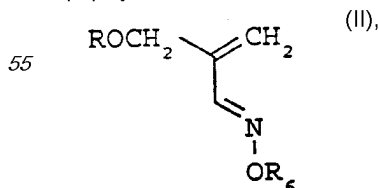
45

U
.V
5
5
4
3
3
8
8
C
2

0
5
4
3
8
0
U
A

50

R₂ = -C₁-C₆-алкил, фенил, необязательно замещенный, в любой комбинации, от одного до четырех галогенов, C₁-C₄-алкилов, C₁-C₄-алкокси-, нитро- или цианогрупп, или бензил, необязательно замещенный в фенильном кольце, в любой комбинации, от одного до четырех галогенов, C₁-C₄-алкилов, C₁-C₄-алкокси-, нитро- или цианогрупп; R₃ и R₄, каждый, независимо, представляет собой C₁-C₄-алкил; и R₅ = цианогруппа или CONH₂, отличающийся тем, что включает реакцию оксима 2-(алcoxиметил)-2-пропен-1-она структурной формулы II:



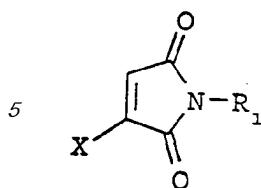
60

в которой R описан выше и R₆ = водород или C₁-C₄-алкил с замещенным имидом малеиновой кислоты структурной формулы III:

65

С 2
С 0
С 3
С 4
С 5
У А

(III),



в которой R_1 принимает значения, указанные выше и X - галоген, фенилсульфинил или 1-имидазолил, с основанием, выбранным из группы, состоящей из три (C_2-C_4 -алкил) амина, ацетата щелочного металла и их смеси, в присутствии растворителя при повышенной температуре.

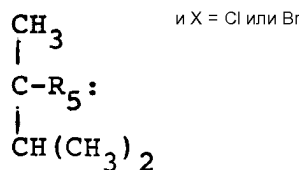
10 2. Способ по п. 1, отличающийся тем, что основание выбирают из группы, состоящей из триэтиламина, ацетата натрия и ацетата калия, и основание присутствует в количестве, по меньшей мере, одного мольного эквивалента относительно соединения формулы I.

15 3. Способ по п. 1, отличающийся тем, что дополнительно используют катализатор фазового переноса, выбранный из группы, состоящей из 18-краун-6 и 15-краун-5.

4. Способ по п. 1, отличающийся тем, что дополнительно используют карбонат щелочного металла, выбранный из карбоната натрия и карбоната калия.

5. Способ по п. 1, отличающийся тем, что R и R_6 = метил,

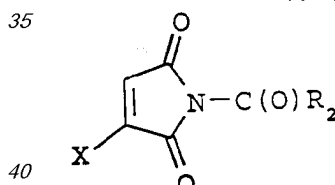
20 R_1 = метил, фенил или



30 6. Способ по п. 1, отличающийся тем, что растворитель выбирают из группы, состоящей из ароматического углеводорода, галогенированного ароматического углеводорода, полиядерного ароматического углеводорода, гликоля и их смеси, и точка кипения растворителя составляет, по меньшей мере, около 75 °C.

35 7. Способ по п. 1, отличающийся тем, что соединение формулы II вводят в реакцию с соединением формулы III и основанием при температуре примерно от 75 до 150 °C.

8. Соединение структурной формулы

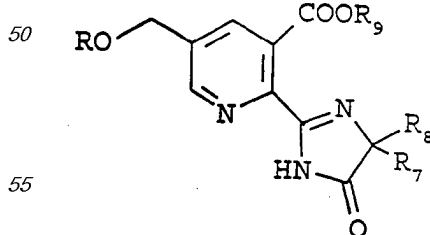


40 в которой X - галоген и
 R_2 = C_1-C_6 -алкил, фенил, необязательно замещенный, в любой комбинации, от одного до четырех галогенов, C_1-C_4 -алкилов, C_1-C_4 -алкокси-, нитро- или цианогрупп,
45 или бензил, необязательно замещенный в фенильном кольце, в любой комбинации, от одного до четырех галогенов, C_1-C_4 -алкилов, C_1-C_4 -алкокси-, нитро- или цианогрупп.

50 9. Соединение по п. 8, в котором X = Cl или Br и R_2 = C_1-C_4 -алкил, фенил или бензил.

10. Способ получения имидазолиноновых соединений, обладающих гербицидной активностью формулы VII:

(VII),

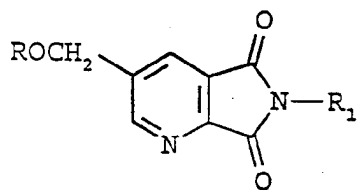


55 в которой R определен в п. 1, R_7 = C_1-C_4 -алкил, R_8 - C_1-C_4 -алкил, C_3-C_6 -циклоалкил или R_7 и R_8 вместе с атомом, к которому они присоединены, образуют C_3-C_6 -циклоалкил, необязательно замещенный метилом, и R_9 = водород, ди(низший алкил)иминогруппа, C_1-C_{12} -алкил, необязательно замещенный одной из следующих групп: C_1-C_3 -алкоксигруппа, галоген, гидроксигруппа, C_3-C_6 -циклоалкил, бензилоксигруппа, фурил, фенил, галогенфенил, низший алкилфенил, низший алкоксифенил, нитрофенил, карбоксигруппа, низший алкоксикарбонил, цианогруппа или три(низший алкил)аммоний, C_3-C_{12} -алкенил, необязательно замещенный одной из следующих групп: C_1-C_3 -алкоксигруппа, фенил, галоген или низший алкоксикарбонил или двумя C_1-C_3 -алкоксигруппами или двумя галогенами, C_3-C_6 -циклоалкил, необязательно замещенный одним или двумя C_1-C_3 -алкилами или катион, отличающийся тем, что включает:

(а) получение соединения формулы I:

(I),

5



10 в которой R и R₁, определены в пункте 1, способом по пункту 1;

и

(б) превращение соединения формулы I в соединение формулы VII.

15 Офіційний бюллетень "Промислоава власність". Книга 1 "Винаходи, корисні моделі, топографії інтегральних мікросхем", 2003, N 3, 15.03.2003. Державний департамент інтелектуальної власності Міністерства освіти і науки України.

20

25

30

35

40

U
A

45

5
4
3
8
C

50

C
2

55

60

65

C 2

5 4 3 8 0

U A