MARIA ISABEL LOPES SOARES

A QUÍMICA DE DIPOLOS CONJUGADOS NA Síntese de Pirróis e Pirazóis

Dissertação apresentada a provas de Doutoramento em Química na Universidade de Coimbra

Coimbra 2007

Ao Pedro Afonso

Prefácio

O trabalho apresentado nesta dissertação foi realizado entre Julho de 2002 e Novembro de 2005 no Departamento de Química da Faculdade de Ciências e Tecnologia da Universidade de Coimbra. Excepto quando devidamente referido, trabalho é original e não foi submetido anteriormente para a obtenção de qualquer grau noutra Universidade.

Desejo manifestar os meus agradecimentos à Professora Doutora Teresa Margarida Vasconcelos Dias de Pinho e Melo, orientadora deste trabalho, por todos os ensinamentos, pela disponibilidade, incentivo e amizade que sempre me concedeu.

Ao Professor Doutor António M. d'Albuquerque Rocha Gonçalves agradeço por me ter dado a oportunidade de realizar o trabalho apresentado nesta dissertação no seu grupo de investigação e pelos conselhos, apoio e amizade que sempre demonstrou.

À Doutora Ana M. Beja, ao Doutor José A. Paixão e à Doutora Manuela R. Silva pela colaboração na elucidação estrutural de alguns compostos por cristalografia de raios-X.

Ao Doutor Rui M. Brito e J. Rui Rodrigues pela colaboração nos estudos de Ressonância Magnética Nuclear.

A todos os elementos do grupo de Processos Químicos e Síntese Orgânica pelo companheirismo e amizade sempre presentes e a todos aqueles que me esqueci de mencionar e que de alguma forma contribuíram para a concretização deste projecto.

Agradeço também à Fundação para a Ciência e a Tecnologia pela atribuição de uma Bolsa de Investigação (Bolsa de Doutoramento SFRH/BD/9123/2002) cuja colaboração financeira permitiu a concretização do trabalho apresentado nesta dissertação.

Finalmente um agradecimento muito especial às pessoas que mais me apoiaram, principalmente na fase final deste projecto, o Pedro, os meus pais e a minha irmã.

Resumo

O plano de trabalho que deu origem a esta dissertação tinha como objectivo o estudo da reactividade de aniões metil 1-azafulvénio e aniões metil 1,2-diazafulvénio, sistemas dipolares de oito electrões π , em reacções intramoleculares e intermoleculares. Estes 1,7-dipolos podem ser eficientemente gerados através da eliminação quelotrópica de dióxido de enxofre de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis e 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirzolo[1,5-*c*]tiazóis, respectivamente.

A primeira parte deste trabalho foi dedicada à síntese dos precursores dos aniões metil 1azafulvénio e aniões metil 1,2-diazafulvénio, respectivamente 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7dicarboxilatos de dimetilo e 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilatos de dimetilo. Os 1*H*,3*H*pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilatos de dimetilo foram preparados *via* ciclo-adição 1,3-dipolar intermolecular de 5*H*,7*H*-tiazolo[3,4-*c*][1,3]oxazol-4-io-1-olatos com acetilenodicarboxilato de dimetilo. Na síntese dos 1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilatos de dimetilo partimos de 4*H*,6*H*-tiazolo[3,4*c*][1,2,3]oxazol-7-io-3-olatos como dipolos na reacção com acetilenodicarboxilato de dimetilo. As sulfonas foram preparadas a partir dos 1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis e 1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazóis por oxidação com ácido *m*-cloroperoxibenzóico ou peróxido de hidrogénio. Em algumas sínteses de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*pirrolo[1,2-*c*]tiazóis foram também isolados os correspondentes sulfóxidos.

Nos Capítulos 3 e 4 são descritas as reacções de termólise dos 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2*c*]tiazóis e 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazóis, respectivamente. As reacções de termólise foram efectuadas em fase gasosa, sob condições de pirólise rápida de vácuo (FVP), e em fase líquida (solução ou solução em tubo selado), na presença ou ausência de dipolarófilos.

A eliminação de dióxido de enxofre de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*d*]tiazóis substituídos em C-3 com grupos do tipo CHR¹R² (Me, Bn, Et e *i*-Pr) em tubo selado, conduz à obtenção de *N*-vinil-1*H*-pirróis *via* geração do correspondente anião metil 1-azafulvénio seguida de migração sigmatrópica [1,8]H. A termólise destes 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*d*]tiazóis sob condições de FVP conduz à obtenção de 5-oxo-5*H*-pirrolizinas. As mesmas de 5-oxo-5*H*-pirrolizinas são obtidas *via* FVP dos *N*-vinilpirróis. Na termólise do 3-isopropil-5-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*d*]tiazole-6,7-dicarboxilato apenas se observa a formação do *N*-vinil-1*H*-pirrole. Neste caso não ocorre a formação da 5-oxo-5*H*-pirrolizina e o *N*-vinilpirrole rearranja para dar o 5-oxo-1,4,5,6-tetra-hidro-ciclopenta[*b*]pirrole cuja estrutura foi determinada por cristalografia de raios-X.

A termólise em tubo selado de 3-fenil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilatos conduz à obtenção de *C*-estiril-1*H*-pirróis *via* electrociclização-1,7 do anião metil azafulvénio. Em condições de FVP estas sulfonas conduzem à obtenção de 1-aza-benzo[*I*]azuleno-3-carboxilatos. Estes compostos heteropolicíclicos podem ser obtidos directamente através da pirólise dos *C*-estirilpirróis.

A eliminação de dióxido de enxofre de 5-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7dicarboxilato não substituído em C-3 conduziu à obtenção de um *C*-vinil-1*H*-pirrole através de

i

electrociclização-1,7 do 1,7-dipolo. O rearranjo térmico deste *C*-vinilpirrole conduz à formação de uma 5oxo-5*H*-pirrolizina. O 3-(*tert*-butil)-5-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato tem comportamento químico semelhante ao da sulfona anteriormente descrita, e o anião metil azafulvénio, gerado por eliminação de dióxido de enxofre, rearranja através de electrociclização-1,7 para dar um *C*-vinil-1*H*-pirrole. O rearranjo do *C*-vinilpirrole conduz, por eliminação de isobuteno, à formação da mesma 5-oxo-5*H*-pirrolizina que se obteve na termólise do 5-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato.

Os aniões metil 1-azafulvénio gerados por eliminação quelotrópica de dióxido de enxofre de 1metil- e 1,1-dimetil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilatos conduzem à obtenção de *C*-vinil-1*H*-pirróis *via* migração sigmatrópica [1,8]H. Sob condições de FVP estes *C*-vinilpirróis rearranjam para 5oxo-5*H*-pirrolizinas. Na termólise do 3-fenil-1,1-dimetil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato não se obtém a correspondente 5-oxo-5*H*-pirrolizina. Neste caso o *C*-vinilpirrole rearranja para *C*-alil-1*H*pirrole.

As tentativas de gerar aniões metil azafulvénio contendo heterociclos na posição 1, ou contendo substituintes que permitissem a sua intercepção em ciclo-adições $[8\pi + 2\pi]$ intramoleculares, não tiveram sucesso.

A termólise em solução de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazóis conduziu à obtenção de pirazolo[1,5-*a*]piridinas substituídas através da reacção de ciclo-adição [$8\pi + 2\pi$] dos aniões metil 1,2-diazafulvénio com dipolarófilos (bis(trimetilsilil)acetileno, acetilenodicarboxilato de dimetilo e *N*-fenil-maleimida). Sob condições de FVP o 3-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato rearranja através de migrações sigmatrópicas [1,8]H e [1,5] para dar vinilpirazóis. O anião metil diazafulvénio gerado sob condições de FVP a partir do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole não substituído em C-3 não foi interceptado em reacção intramolecular. Na ausência de dipolarófilo este intermediário conduz à obtenção de 1,5-dimetil-1*H*-pirazole e 1-clorometil-5-metil-1*H*-pirazole.

Os resultados alcançados permitiram definir um padrão típico de reactividade dos novos dipolos conjugados, aniões metil azafulvénio e aniões metil diazafulvénio, uma área de investigação pouco explorada. Este estudo conduziu à preparação uma grande variedade de pirróis e pirazóis funcionalizados, bem como sistemas contendo pirróis e pirazóis fundidos com outros heterociclos.

ABSTRACT

The main purpose of the work developed in this dissertation was to study the reactivity of 1azafulvenium methides and 1,2-diazafulvenium methides, dipolar systems bearing eight π electrons, in intramolecular and intermolecular reactions. These 1,7-dipoles can be efficiently generated by the chelotropic extrusion of sulfur dioxide from 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pyrrolo[1,2-*c*]thiazoles and 2,2-dioxo-1*H*,3*H*pyrazolo[1,5-*c*]thiazoles, respectively.

The first part of our work involved the synthesis of the precursors of 1-azafulvenium methides and 1,2-diazafulvenium methides, respectively, dimethyl 2,2-dioxo-1H,3H-pyrrolo[1,2-c]thiazole-6,7dicarboxylates and dimethyl 2,2-dioxo-1H,3H-pyrazolo[1,5-c]thiazole-6,7-dicarboxylates. The dimethyl 1H,3H-pyrrolo[1,2-c]thiazole-6,7-dicarboxylates were prepared via intermolecular 1,3-dipolar cycloaddition of 5H,7H-thiazolo[3,4-c][1,3]oxazol-4-ium-1-olates with dimethyl acetylenedicarboxylate. In the synthesis of started dimethyl 1*H*,3*H*-pyrazolo[1,5-*c*]thiazole-6,7-dicarboxylates we from 4H,6H-thiazolo[3,4c[1,2,3]oxazol-7-ium-3-olates as dipoles in the reaction with dimethyl acetylenedicarboxylate. Oxidation of 1H,3H-pyrrolo[1,2-c]tiazoles and 1H,3H-pyrrolo[1,2-c]thiazoles with m-chloroperoxybenzoic acid or hydrogen peroxide gave the corresponding sulfones. In some oxidations the corresponding sulfoxides were also obtained.

In Chapters 3 and 4 we describe the thermolysis reactions of the 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pyrrolo[1,2*c*]thiazoles and 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pyrazolo[1,5-*c*]thiazoles, respectively. The thermolysis reactions were carried out in gaseous phase, under flash vacuum pyrolysis (FVP) conditions, and in liquid phase (solution or solution in sealed tube), in the presence or absence of dipolarophiles.

The extrusion of sulfur dioxide from 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pyrrolo[1,2-*c*]thiazole bearing CHR¹R² type groups (Me, Bn, Et e *i*-Pr) at C-3 in a sealed tube led to *N*-vinyl-1*H*-pyrroles *via* azafulvenium methide generation followed by sigmatropic [1,8]H shift. Under FVP conditions these 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pyrrolo[1,2-*c*]thiazoles led to 5-oxo-5*H*-pyrrolizines. The same 5-oxo-5*H*-pyrrolizines were obtained directly from *N*-vinylpyrroles under FVP. The thermolysis of 3-isopropyl-5-methyl-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pyrrolo[1,2-*c*]thiazole-6,7-dicarboxylate only led to the synthesis of the *N*-vinyl-1*H*-pyrrole. In this case the formation of the 5-oxo-5*H*-pyrrolizine was not observed and the *N*-vinylpyrrole was converted into 5-oxo-1,4,5,6-tetrahydro-cyclopenta[*b*]pyrrole, whose structure was determined by X-ray crystallography.

The sealed tube reactions of 2,2-dioxo-3-phenyl-1*H*,3*H*-pyrrolo[1,2-*c*]thiazole-6,7-dicarboxylates led to *C*-styryl-1*H*-pyrroles *via* 1,7-electrocyclization of the azafulvenuim methide. Under FVP conditions these sulfones were converted in 1-aza-benzo[*f*]azulene-3-carboxylates. These heterocyclic compounds could also be obtained directly from FVP of *C*-styrylpyrroles.

The extrusion of sulfur dioxide from 5-methyl-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pyrrolo[1,2-*c*]thiazole-6,7-dicarboxylate, unsubstituted at C-3, led to the formation of a *C*-vinyl-1*H*-pyrrole by a 1,7-electrocyclic reaction of the 1,7-dipole. The *C*-vinylpyrrole rearranges to the corresponding 5-oxo-5*H*-pyrrolizine. The 3-

(*tert*-butyl)-5-methyl-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pyrrolo[1,2-*c*]thiazole-6,7-dicarboxylate shows a chemical behaviour similar to the one described for the previous sulfone, and the azafulvenium methide, generated by sulfur dioxide extrusion, electrocyclizes to give a *C*-vinyl-1*H*-pyrrole. This *C*-vinylpyrrole led, after isobutene elimination, to the synthesis of the same 5-oxo-5*H*-pyrrolizine that was obtained on FVP of 5-methyl-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pyrrolo[1,2-*c*]thiazole-6,7-dicarboxylate unsubstituted at C-3.

Azafulvenium methides generated by chelotropic extrusion of sulfur dioxide from 1-methyl- and 1,1dimethyl-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pyrrolo[1,2-*c*]thiazole-6,7-dicarboxylates led to the synthesis of *C*-vinyl-1*H*pyrroles *via* sigmatropic [1,8]H shift. Under FVP these *C*-vinyl-1*H*-pyrroles rearrange to give 5-oxo-5*H*pyrrolizines. Thermolysis of 1,1-dimethyl-2,2-dioxo-3-phenyl-1*H*,3*H*-pyrrolo[1,2-*c*]thiazole-6,7-dicarboxylate does not give the corresponding 5-oxo-5*H*-pyrrolizine, instead the *C*-vinyl-1*H*-pyrrole rearrange to a *C*-allyl-1*H*-pyrrole.

Attempts to generate azafulvenium methides bearing heterocycles at position 1, or bearing groups that would promote intramolecular trapping in $[8\pi + 2\pi]$ cycloadditions, were not successful.

Solution thermolysis of 2,2-dioxo-1H,3H-pyrazolo[1,5-c]thiazoles affords pyrazolo[1,5-a]pyridine derivatives by a $[8\pi + 2\pi]$ cycloaddition reaction of the corresponding 1,2-diazafulvenium methides with a of dipolarophiles (bis(trimethylsilyl)acetylene, dimethyl acetylenedicarboxylate range and N-FVP phenylmaleimide). Under conditions 3-methyl-2,2-dioxo-1H,3H-pyrazolo[1,5-c]thiazole-6,7dicarboxylate rearranges through two sigmatropic shifts, [1,8]H and [1,5], to give vinylpyrazoles. The diazafulvenium methide generated under FVP conditions from 2,2-dioxo-1H,3H-pyrazolo[1,5-c]thiazole unsubstituded at C-3 was not intercepted in intramolecular reactions. In the absence of dipolarophiles this dipole led to the synthesis of 1,5-dimethyl-1*H*-pyrazole and 1-chloromethyl-5-methyl-1*H*-pyrazole.

The results obtained allowed the definition of a typical pattern of reactivity of these new conjugated dipoles, azafulvenium methides and diazafulvenium methides, a practically unexplored area of research. This study led to the synthesis of a range of functionalized pyrroles and pirazoles, as well ring systems of pyrroles and pirazoles fused with other heterocycles.

Abreviaturas

aprox.	aproximadamente			
BTMSA	bis(trimetilsilil)acetileno			
CDCI ₃	clorofórmio deuterado			
CD₃OD	metanol deuterado			
COSY	do inglês COrrelated SpectroscopY			
d	dubleto			
DBU	1,8-diazabiciclo[5.4.0]undec-7-eno			
DCC	N, N-diciclo-hexil-carbodiimida			
dd	duplo dubleto			
ddd	duplo duplo dubleto			
DDQ	2,3-dicloro-5,6-diciano-1,4-benzoquinona			
DMAD	acetelinodicarboxilato de dimetilo			
DMSO	dimetilsulfóxido			
dq	duplo quarteto			
dt	duplo tripleto			
EM	espectrometria de massa			
EMAR	espectrometria de massa de alta resolução			
eq.	equivalentes			
ES	do inglês <i>electrospray</i>			
FVP	pirólise rápida de vácuo (do inglês Flash Vacuum Pyrolysis)			
HMBC	do inglês Heteronuclear Multiple Bond Connectivity			
HMQC	do inglês Heteronuclear Multiple Quantum Coherence			
НОМО	orbital molecular ocupada de maior energia (do inglês Highest Occupied Molecular Orbital)			
IE	impacto electrónico			
IQ	ionização química			
IV	espectroscopia de infra-vermelho			
LDA	di-isopropilamida de lítio			
Lihmds	hexametildisilazida de lítio			
LUMO	orbital molecular desocupada de menor energia (do inglês Lowest Unoccupied Molecular			
	Orbital)			
m	multipleto			
Μ	ião molecular			
MCPBA	ácido m-cloroperóxibenzóico			

NPM	N-fenilmaleimida			
p.f.	ponto de fusão			
q	quarteto			
RMN	espectroscopia de ressonância magnética nuclear			
RMN ¹ H	espectroscopia de ressonância magnética nuclear de protão			
RMN ¹³ C	espectroscopia de ressonância magnética nuclear de carbono 13			
S	singuleto			
sext.	sexteto			
sl	singuleto largo			
t	tripleto			
t.a.	temperatura ambiente			
TBAF	floureto de tetrabutil-amónio			
TFAA	anidrido trifluoroacético			
THF	tetra-hidrofurano			
TLC	cromatografia em camada fina			
TMSA	(trimetilsilil)acetileno			

Nomenclatura

A nomenclatura utilizada nesta dissertação segue as regras gerais da nomenclatura IUPAC^a. Foi utilizado o sistema Hantzsch-Widman para os heterociclos monocíclicos e o sistema de nomenclatura para anéis fundidos^b.

A nomenclatura dos aniões metil azafulvénio e aniões metil diazafulvénio foi adaptada do inglês azafulvenium methide e diazafulvenium methide, considerando o catião azafulvénio ou diazafulvénio como um substituinte do anião metilo.

^a A. C. Fernandes, B. Herold, H. Maia, A. P. Rauter, J. A. R. Rodrigues, *Guia IUPAC para a Nomenclatura de Compostos Orgânicos (Tradução Portuguesa nas Variantes Europeia e Brasileira)*, Lidel: Lisboa, 2002.

^b A. D. McNaught, P. A. S. Smith, Nomenclature of Heterocyclic Compounds. Em *Comprehensive Heterocyclic Chemistry*, Ed. Otto Meth-Cohn; Pergamon Press: Oxford, 1984; Vol.1, p 7-45.

ÍNDICE

Resum Abstra Abrevi Nomen	O ACT IATURAS ICLATURA	i iii v vii
1	Introdução	1
1.1	1,3-DIPOLOS	2
1.2 1.2.1 1.2.2	ILETOS AZOMETINOS CONJUGADOS Reaccções de Electrociclização de Iletos Azometinos Conjugados Rearranjos de Iletos Azometinos Conjugados	5 8 25
1.3 1.3.1 1.3.2	IMINAS AZOMETINAS CONJUGADAS Reaccções de Iminas Azometinas Conjugadas como 1,5-Dipolos e 1,7-Dipolos Rearranjos de Iminas Azometinas Conjugadas	28 32 37
1.4	ANIÕES METIL AZAFULVÉNIO E DIAZAFULVÉNIO	38
Refer	ÊNCIAS	46
2	SÍNTESE DE 2,2-DIOXO-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> -PIRROLO[1,2- <i>C</i>]TIAZÓIS E 2,2-DIOXO-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> -PIRAZOLO[1,5- <i>C</i>]TIAZÓIS	51
2.1	INTRODUÇÃO	52
2.2 2.2.1 2.2.2	SÍNTESE DE 2,2-DIOXO-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> -PIRROLO[1,2- <i>c</i>]TIAZÓIS 2,2-Dioxo-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> -pirrolo[1,2- <i>c</i>]tiazóis não Substituídos em C-1 2,2-Dioxo-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> -pirrolo[1,2- <i>c</i>]tiazóis Substituídos em C-1	53 53 59
2.3	SÍNTESE DE 2,2-DIOXO-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> -PIRAZOLO[1,5- <i>c</i>]TIAZÓIS	60
2.4	Oxidação de 1,3-Di-hidro-5 <i>H</i> ,7 <i>H</i> -furo[3',4':2,3]pirrolo[1,2- <i>c</i>]tiazóis	61
2.5	Síntese de 4,6-Di-hidro-1 <i>H</i> -tieno[3,4- <i>b</i>]pirróis e sua Utilização como Precursores de <i>O</i> -Quinodimetanos Heterocíclicos	65
Refer	ÊNCIAS	70
3	Reactividade de Aniões Metil 1-Azafulvénio	71
3.1	Reactividade de Aniões Metil 1-Azafulvénio derivados de 2,2-Dioxo-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> -pirrolo [1,2- <i>c</i>]tiazóis não Substituídos em C-1	72
3.2	Reactividade de Aniões Metil 1-Azafulvénio derivados de 2,2-Dioxo-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> -pirrolo [1,2- <i>c</i>]tiazóis Substituídos em C-1	94
Refer	ÊNCIAS	103
4	REACTIVIDADE DE ANIÕES METIL 1,2-DIAZAFULVÉNIO	105
4.1	Reactividade do Anião Metil 1,2-Diazafulvénio derivado do 2,2-Dioxo-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> -pirazolo [1,5- <i>c</i>]tiazole-6,7-Dicarboxilato	106
4.2	Reactividade do Anião Metil 1,2-Diazafulvénio derivado do 3-Metil-2,2-dioxo-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> - pirazolo[1,5- <i>c</i>]tiazole-6,7-Dicarboxilato	111

Refer	2 EFERÊNCIAS	
5	Conclusão	121
6	PARTE EXPERIMENTAL	127
6.1	Aparelhagem Utilizada	128
6.2	SOLVENTES E REAGENTES	129
6.3 6.3.2 6.3.2 6.3.2 6.3.4 6.3.5 6.3.6 6.3.7 6.3.5 6.3.1 6.3.1 6.3.1	 SÍNTESES REFERENTES AO CAPÍTULO 2 Síntese de Benzaldeídos Substituídos em C-2 Síntese de Ácidos 1,3-Tiazolidina-4-carboxílicos Síntese de Ácidos <i>N</i>-Benzoil-1,3-tiazolidina-4-carboxílicos Síntese de Ácidos <i>N</i>-Formil-1,3-tiazolidina-4-carboxílicos Síntese de Ácidos 5,5-Dimetil-1,3-tiazolidina-4-carboxílicos Síntese de Ácidos <i>N</i>-Nitroso-1,3-tiazolidina-4-carboxílicos Síntese de Ácidos <i>N</i>-Nitroso-1,3-tiazolidina-4-carboxílicos Síntese de Ácidos <i>N</i>-Nitroso-1,3-tiazolidina-4-carboxílicos Síntese de Síntese de 4<i>H</i>,6<i>H</i>-Tiazolo[3,4-<i>c</i>][1,2,3]oxadiazol-7-io-3-olatos Síntese de 5-Metil-1<i>H</i>,3<i>H</i>-pirrolo[1,2-<i>c</i>]tiazole-6,7-dicarboxilatos de Dimetilo Síntese de 5-Fenil-1<i>H</i>,3<i>H</i>-pirrolo[1,2-<i>c</i>]tiazole-6,7-dicarboxilatos de Dimetilo Síntese de 1<i>H</i>,3<i>H</i>-Pirrolo[1,2-<i>c</i>]tiazole-6,7-dicarboxilatos de Dimetilo Síntese de 1<i>H</i>,3<i>H</i>-Pirrolo[1,2-<i>c</i>]tiazole-6,7-dicarboxilatos de Dimetilo Síntese de 2,2-Dioxo-1<i>H</i>,3<i>H</i>-Pirrolo[1,2-<i>c</i>]tiazóis e 2,2-Dioxo-1<i>H</i>,3<i>H</i>-Pirrazolo[1,5-<i>c</i>]tiazóis Síntese de 4,6-Di-hidro-1<i>H</i>-tieno[3,4-<i>b</i>]pirróis 	130 130 131 134 135 136 137 138 138 142 143 144 145 154
6.4 6.4.1 6.4.2	 SÍNTESES REFERENTES AO CAPÍTULO 3 Reacções de Aniões Metil Azafulvénio Derivados de 2,2-Dioxo-1<i>H</i>,3<i>H</i>-pirrolo[1,2-<i>c</i>]tiazóis não Substituídos em C-1 Reacções de Aniões Metil Azafulvénio Derivados de 2,2-Dioxo-1<i>H</i>,3<i>H</i>-pirrolo[1,2-<i>c</i>]tiazóis Substituídos em C-1 	162 162 170
6.5 6.5.1 6.5.2 6.5.3	 SÍNTESES REFERENTES AO CAPÍTULO 4 Reacções do Anião Metil Diazafulvénio Derivado do 2,2-Dioxo-1<i>H</i>,3<i>H</i>-pirazolo[1,5-<i>d</i>]tiazole-6,7-dicarboxilato Reacções do Anião Metil Diazafulvénio Derivado do 3-Metil-2,2-dioxo-1<i>H</i>,3<i>H</i>-pirazolo[1,5-<i>d</i>]tiazole-6,7-dicarboxilato Oxidação de Di-hidro-pirazolo[1,5-<i>a</i>]piridinas com DDQ 	174 174 176 179
Refer	RÊNCIAS	180
APÊNDICES		
APENDICE 1: INFORMAÇÃO CRISTALOGRAFICA DO COMPOSTO 3.17		182
APENDICE 2: INFORMAÇÃO URISTALOGRAFICA DO COMPOSTO 4.1/		187

CAPÍTULO 1 INTRODUÇÃO

1.1 1,3-DIPOLOS	2
1.2 ILETOS AZOMETINOS CONJUGADOS 1.2.1 Reaccções de Electrociclização de lletos Azometinos Conjugados 1.2.2 Rearranjos de lletos Azometinos Conjugados	5 8 25
1.3 IMINAS AZOMETINAS CONJUGADAS 1.3.1 Reacções de Iminas Azometinas Conjugadas como 1,5-Dipolos e 1,7-Dipolos 1.3.2 Rearranjos de Iminas Azometinas Conjugadas	28 32 37
1.4 ANIÕES METIL AZAFULVÉNIO E DIAZAFULVÉNIO	38
Referências	

1.1 1,3-DIPOLOS

O conceito e aplicação generalizada em química orgânica de 1,3-dipolos como intermediários na síntese de compostos heterocíclicos de cinco membros, *via* reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar, foram introduzidos por Huisgen na década de sessenta.¹ Até esta data embora já se conhecessem alguns 1,3-dipolos, apenas o ozono e compostos diazo encontravam aplicação geral em síntese. O estudo da reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar conduzido por Huisgen permitiu a descoberta e aplicação de uma gama alargada de 1,3-dipolos que se materializou numa grande variedade de novas reacções.^{1,2} Paralelamente surgiu o conceito de conservação de simetria orbital desenvolvido por Woodward e Hoffmann que permitiu uma compreensão do mecanismo das reacções de ciclo-adição.³ Baseados neste conceito Houk e colaboradores efectuaram estudos que possibilitaram uma racionalização dos factores que regem a reactividade e regiosselectividade nas reacções de ciclo-adição 1,3-dipolar.⁴⁻⁶ Desde então a reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar, também designada reacção de ciclo-adição [3 + 2], representa um dos mais importantes e gerais processos de síntese de heterociclos de cinco membros.⁷⁻¹⁴

O termo 1,3-dipolo foi sugerido pela primeira vez em 1883 por Curtius ao descobrir o éster diazoacético **1.1**.¹⁵ Cinco anos mais tarde Buchner estudou a reacção do éster diazoacético **1.1** com ésteres α , β -insaturados obtendo pirazóis substituídos **1.2** descrevendo a primeira reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar (Esquema 1.1).¹⁶⁻¹⁸ Em 1938 Smith desenvolveu o conceito de ciclo-adição 1,3-dipolar,¹⁹ contudo em qualquer destes estudos não foram consideradas possíveis extensões de aplicação deste tipo de reacção.



ESQUEMA 1.1

O 1,3-dipolo contém três átomos, em que pelo menos um é um hetereoátomo, à volta dos quais estão distribuídos quatro electrões π . Existe uma grande variedade de 1,3-dipolos contendo várias combinações possíveis de carbono e heteroátomos. Huisgen classificou dezoito tipos de 1,3-dipolos, restringindo-se apenas aos elementos do segundo período da Tabela Periódica: carbono, nitrogénio e oxigénio (Tabela 1.1).¹ Na tabela 1.1 apenas estão descritas as estruturas em que todos os átomos do 1,3-dipolo obedecem à regra do octeto, como geralmente são representadas na literatura. Seis desses dipolos

são do tipo aleno-propargilo e os restantes do tipo alilo. Embora a tabela 1.1 resuma os principais tipos de 1,3-dipolos é também conhecida a existência de 1,3-dipolos que incorporam átomos de fósforo ou enxofre.

Tipo Alilo						
	\leftrightarrow		lletos azometinos			
	\longleftrightarrow	Č-Ň=N	Iminas azometinas			
$c = \vec{N} - \vec{O}$	\longleftrightarrow	Č-N=0	Nitronas			
	\longleftrightarrow	N-N=N	Aziminas			
N=N-Ō	\longleftrightarrow	N-N=0	Compostos azoxi			
0= <u>N</u> -Ō	\longleftrightarrow	<u>Ö</u> –N=0	Compostos nitro			
c=o-c	\longleftrightarrow	<u>,</u> <u>c</u> +=c	lletos de carbonilo			
	\longleftrightarrow	CO=N	Iminas de carbonilo			
c=o- <u>o</u>	\longleftrightarrow	$\dot{\underline{c}}_{-} \dot{-} \dot{0} = 0$	Óxidos de carbonilo			
N=Ô-Ñ	\longleftrightarrow	<u>N</u> -0=N	Nitrosiminas			
N=0-0	\longleftrightarrow	<u>N</u> -0=0	Nitrosóxidos			
o= ⁺ − <u>0</u>	\longleftrightarrow	<u>0</u> –0=0	Ozono			
	Tipo Aleno-Propargilo					
C≡ ⁺ N- <u>C</u>	\longleftrightarrow	— <u>ē</u> = ⁺ N=C	lletos de nitrilo			
—c≡ ⁺ n– <u>n</u> ,	\longleftrightarrow	$-\bar{c}=N=N$	Iminas de nitrilo			
c≡ ⁺ <u>0</u>	\longleftrightarrow	— <u>ē</u> = ⁺ N=0	Óxidos de nitrilo			
N≡N−Ċ	\longleftrightarrow	<u>n</u> =n+=c(Diazoalcanos			
N≡Ň−̈́́́́́,	\longleftrightarrow	$\bar{N} = N = N$	Azidas			
N≡n−Ō	\longleftrightarrow	<u>n</u> = ⁺ n=0	Óxido nitroso			

TABELA 1.1: Classificação de 1,3-dipolos contendo carbono, nitrogénio e oxigénio.1

O termo 1,3-dipolo resulta de que, de acordo com a teoria da ligação de valência, estes compostos apenas podem ser descritos através de estruturas de Lewis dipolares, ambivalentes nas três posições. A natureza deste sistema apenas permite que seja representado através de formas canónicas ziteriónicas em que a carga positiva está localizada no átomo central e a carga negativa é distribuída pelos dois átomos terminais, quando a estrutura obedece à regra do octeto. De notar que esta designação não significa necessariamente que estes compostos tenham elevado momento dipolar, uma vez que há deslocalização de cargas sobre os três átomos.

Todos os 1,3-dipolos têm um sistema de quatro electrões π em três orbitais atómicas p paralelas, perpendiculares ao plano do dipolo, semelhante ao sistema orbital do anião alilo. Os dipolos do tipo alilo são caracterizados por terem geometria angular. Podem ser representados por duas estruturas canónicas em que os três átomos obedecem à regra do octeto e o átomo central tem hibridização sp^2 . Podem também ser representados como 1,3-dipolos através de duas outras estruturas em que o átomo *a* ou *c* tem seis electrões na camada de valência, ficando as cargas localizadas nos átomos terminais (Esquema 1.2). Estes dipolos podem ter como átomo central o átomo de nitrogénio, oxigénio ou enxofre.





Os dipolos do tipo aleno-propargilo possuem mais uma orbital π localizada num plano ortogonal à orbital molecular dos dipolos tipo alilo, que não está directamente envolvida nas formas canónicas e reacções do dipolo. O dipolo tem geometria linear e o átomo central está limitado ao nitrogénio. Pode ser representado por duas estruturas canónicas que obedecem à regra do octeto, em que o átomo central tem hibridização *sp*, e três estruturas em que os átomos de tem seis electrões de valência (Esquema 1.3).

 $\bar{a}=\bar{b}-c^{+} \iff a\equiv\bar{b}+\bar{c} \iff \bar{a}=\bar{b}+\bar{c} \iff \bar{a}=\bar{b}-\bar{c} \iff \bar{a}-\bar{b}=c$ Esquema 1.3

Os átomos terminais do 1,3-dipolo podem ser nucleófilos ou electrófilos. O carácter ambivalente do 1,3-dipolo constitui a principal diferença relativamente ao anião alilo que tem terminais sempre nucleófilos, dada a impossibilidade de deslocalização de electrões para o átomo central.

Contudo nem todos os 1,3-dipolos da Tabela 1.1 são suficientemente estáveis para serem isolados, sendo geralmente gerados *in situ*, na presença do dipolarófilo, a partir de um precursor adequado. Apesar desta limitação a reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar tornou-se um método bastante geral de síntese de heterociclos de cinco membros, devido não só à relativa acessibilidade de 1,3-dipolos, bem como à possibilidade de reacção com uma gama alargada de dipolarófilos.

1.2 ILETOS AZOMETINOS CONJUGADOS

Os iletos azometinos pertencem à classe de 1,3-dipolos do tipo alilo e têm como átomo central o nitrogénio e nas posições terminais átomos de carbono com hibridização *sp*².¹ As duas formas canónicas que obedecem à regra do octeto demonstram o carácter de anião alilo em que a carga negativa se distribui pelos dois carbonos e o nitrogénio fica com carga positiva. As estruturas que representam o 1,3-dipolo em que um dos átomos tem seis electrões de valência, ilustram o carácter ambivalente (nucleófilo e electrófilo) dos carbonos terminais (Esquema 1.4). Estes 1,3-dipolos participam na reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar com dipolarófilos para dar pirrolidinas, di-hidropirróis e pirróis substituídos.



O modelo proposto por Sustmann, baseado na teoria das orbitais moleculares de fronteira, para explicar o efeito dos substituintes na reactividade e regiosselectividade das reacções de ciclo-adição, permitiu a classificação do processo de ciclo-adição em três tipos, dependendo das interacções dominantes das orbitais HOMO e LUMO do dipolo e do dipolarófilo.^{20,21} Cálculos de energias das orbitais de vários iletos azometinos permitiram concluir que estes 1,3-dipolos são espécies ricas em electrões, caracterizando-se por possuírem elevadas energias quer para a HOMO quer para a LUMO. Considerando o modelo de orbitais moleculares a interacção dominante dos iletos azometinos em ciclo-adições 1,3-dipolar é a interacção HOMO_{dipolo}-LUMO_{dipolarófilo}.^{4,5,22}

Contudo devido à pequena diferença de energia entre as orbitais HOMO e LUMO dos iletos azometinos estes reagem facilmente com dipolarófilos deficientes e ricos em electrões (Figura 1.1), sendo no entanto de esperar maior reactividade com os primeiros. As energias das orbitais moleculares HOMO e LUMO calculadas para ileto azometino não substituído (**1.3**) são, respectivamente - 6.9 eV e + 1,4 eV. Da análise da Figura 1.1 pode concluir-se que a interacção mais favorável é entre a HOMO do ileto azometino e a LUMO dos dipolarófilos deficientes em electrões (substituinte Z), dipolarófilos conjugados (substituinte C) ou dipolarófilos com substituintes dadores de electrões (substituinte R). Para dipolarófilos contendo grupos dadores de electrões mais activados (substituinte X) a diferença de energia para as orbitais de fronteira das interacções HOMO_{dipola}-LUMO_{dipolarófilo} e LUMO_{dipola}-HOMO_{dipolarófilo} é semellhante, podendo ser dominante qualquer uma das interacções. No caso de iletos azometinos com dois substituintes atractores de electrões (**1.4**) as energias estimadas são para a HOMO - 7.7 eV e para a LUMO - 0.6 eV (Figura 1.1). A diferença de energia entre as orbitais de fronteira do 1,3-dipolo é menor do que no caso do ileto azometino

não substituído, podendo a reacção ocorrer facilmente com qualquer dipolarófilo. Desta forma a previsão da reactividade dos iletos azometinos está sempre dependente do tipo de substituintes que contêm.



FIGURA 1.1: Energias (eV) das orbitais moleculares de fronteira para iletos azometinos e dipolarófilos (Z: grupo atractor de electrões, C: grupo conjugado, R: grupo alquilo, X: grupo dador de electrões).⁵

A regiosselectividade nas reacções de ciclo-adição 1,3-dipolar pode ser prevista considerando as magnitudes relativas dos coeficientes, parâmetro que está relacionado com a polarização da molécula, na HOMO e LUMO do 1,3-dipolo e do dipolarófilo. O efeito de grupos substituintes no dipolo e dipolarófilo também se observa na magnitude relativa dos coeficientes das orbitais moleculares de fronteira.⁵

O conhecimento das energias das orbitais de fronteira e da magnitude relativa dos coeficientes permite a previsão da reactividade e regiosselectividade, atendendo a que a maior estabilização do estado de transição se obtém da interacção HOMO-LUMO mais próxima em energia e que no estado de transição a orientação preferencial é a que aproxima os extremos do dipolo e dipolarófilo com os coeficientes mais elevados. Contudo, existem situações em que as orientações favoráveis previstas pela teoria das orbitais moleculares de fronteira podem ser desfavorecidas por efeitos estéreos. Nestes casos a regiosselectividade será basicamente controlada por factores geométricos.

Os iletos azometinos podem ser preparados através de diversos métodos, contudo como são espécies relativamente instáveis, são geralmente gerados *in situ*. Os métodos mais comuns de gerar estes 1,3-dipolos são os seguintes: (a) a partir de aziridinas, por clivagem térmica ou fotoquímica da ligação carbono-carbono; (b) por reacção de aldeídos ou cetonas com aminas secundárias, nomeadamente α -aminoácidos ou α -aminoésteres; (c) a partir de iminas, através de migração sigmatrópica [1,2]H, alquilação ou metalação; (d) por descarboxilação térmica de iminas ou sais de imínio obtidos por condensação de α -aminoácidos e (e) a partir de heterociclos, nomeadamente oxazóis e sais de piridínio e pirazínio *N*-substituídos.^{11,12}

Os iletos azometinos gerados por desprotonação em meio básico de sais de piridínio e pirazínio substituídos no nitrogénio, iletos de *N*-piridínio e *N*-pirazínio respectivamente, foram os primeiros iletos azometinos a serem estudados sistematicamente. Em 1933 Kröhnke descreveu a síntese do ileto de *N*-piridínio **1.6** através de desprotonação básica do correspondente sal de piridínio **1.5**, descrevendo também a reacção de iletos de *N*-piridínio (**1.8**) com aldeídos (Esquema 1.5).²³⁻²⁵ Estes iletos azometinos, devido à unidade imínio estar integrada num sistema aromático, são consideravelmente mais estáveis do que os restantes iletos azometinos, podendo mesmo em alguns casos serem isolados.



Contudo o primeiro exemplo de ciclo-adição 1,3-dipolar de iletos azometinos foi descrito por Huisgen e colaboradores em 1963.²⁶ O ileto de *N*-isoquinolínio **1.11** foi gerado por tratamento de brometo de *N*-(*p*-nitrobenzil)-3,4-di-hidro-isoquinolínio **1.10** com trietilamina. Este ileto azometino não é suficientemente estável para ser isolado, mas gerado *in situ*, reage rapidamente com fumarato de dimetilo para dar o ciclo-aducto **1.12**, com rendimento de 69%, que é posteriormente convertido através de uma série de reacções, na 3-fenilbenzo[*g*]pirrolocolina **1.13** (Esquema 1.6). A reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar de iletos de *N*-piridínio e *N*-isoquinolínio tornou-se então um método bastante atractivo de síntese compostos heteropolicíclicos, nomeadamente de derivados de indolizina e pirrolo[2,1-*a*]isoquinolinas.²⁷⁻⁴¹

A reactividade dos iletos azometinos envolve principalmente a sua participação como 1,3-dipolos em reacções de ciclo-adição 1,3-dipolar, contudo também são conhecidas outras reacções destes dipolos, nomeadamente rearranjos, dimerizações, electrociclizações e interconversão entre 1,3-dipolos.²² O desvio ao padrão de reactividade típica destes 1,3-dipolos torna-se mais evidente quando estamos na presença de iletos azometinos conjugados.

Os iletos azometinos conjugados são 1,3-dipolos que podem estar em conjugação com uma ou duas ligações insaturadas (Figura 1.2). O ileto azometino conjugado com um grupo vinilo (**1.14**) pode ser representado através das estruturas canónicas de ressonância que revelam o seu carácter de 1,5-dipolo. Por sua vez o ileto azometino conjugado com um 1,3-dieno (**1.15**) está estruturalmente relacionado com um 1,7-dipolo. Em termos de reactividade, embora os iletos azometinos conjugados possam ser eficientemente

interceptados em reacções de ciclo-adição 1,3-dipolar na presença de dipolarófilos, na sua ausência podem ser estabilizados através de reacções de electrociclização-1,5 e electrociclização-1,7 e de rearranjos.⁴²⁻⁴⁵



FIGURA 1.2: Exemplos de iletos azometinos conjugados: a) conjugação com alqueno (1.14); b) conjugação com 1,3dieno (1.15).

1.2.1 Reaccções de Electrociclização de lletos Azometinos Conjugados

As reacções de electrociclização representam o método mais abrangente de estabilização de iletos azometinos conjugados na ausência de dipolarófilos. 1,3-Dipolos conjugados com uma única ligação dupla são susceptíveis à participação em reacções de electrociclização-1,5 envolvendo os seis electrões π do sistema conjugado. Esta reacção representa, logo após a reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar, um dos métodos mais importantes para a construção de heterociclos de cinco membros. A reacção de

electrociclização-1,7 envolve 1,3-dipolos contendo duas insaturações em conjugação e permite a obtenção de heterociclos de sete membros através de um processo pericíclico envolvendo o sistema de oito electrões π .

Os exemplos mais frequentes de electrociclização-1,5 de iletos azometinos conjugados envolvem a conjugação do 1,3-dipolo com grupos vinilo e dão origem a 2,3-di-hidro-1*H*-pirróis substituídos (Esquema 1.7). Contudo são também conhecidos exemplos de conjugação com grupos carbonilo, tiocarbonilo e imino que levam à obtenção de 2,3-di-hidro-oxazóis, 2,3-di-hidro-tiazóis e 2,3-di-hidro-1*H*-imidazóis, respectivamente.⁴²

A reacção de electrociclização-1,7 de iletos azometinos conjugados envolve na maior parte dos casos conjugação com 1,3-dienos, em que as insaturações estão localizadas nas posições $\alpha,\beta \in \gamma,\delta$ do 1,3-dipolo, e conduz à obtenção de 2,3-di-hidro-1*H*-azepinas (Esquema 1.7). Existem também exemplos em que as insaturações ocupam outras posições ou envolvem heteroátomos.



ESQUEMA 1.7

O método mais comum de gerar iletos azometinos conjugados com uma ligação dupla envolve a abertura térmica de aziridinas contendo um grupo vinilo através de um processo electrocíclico. Podem igualmente ser gerados por desprotonação em meio básico de sais quaternários de *N*-alilpiridínio, e também de outros heterociclos de nitrogénio como quinolinas, benzimidazóis e piridazinas. Existem também exemplos de enaminas como precursores de iletos azometinos conjugados.

Pommelet e Chuche descreveram a termólise da *trans*-2-fenil-3-vinilaziridina **1.16** que levou à obtenção exclusiva do *trans*-2,3-di-hidro-1*H*-pirrole **1.18**. O processo envolve a abertura conrotatória da aziridina e a electrociclização-1,5 disrotatória do ileto azometino conjugado **1.17** (Esquema 1.8).⁴⁶ A termólise da *cis*-2-fenil-3-vinilaziridina **1.19** conduziu igualmente, através de um processo conrotatório, à formação do ileto azometino **1.20** que participa na reacção de electrociclização-1,5 para dar com selectividade superior a 80% o *cis*-2,3-di-hidro-1*H*-pirrole **1.21**. A formação do produto secundário, o 2,3-di-hidro-1*H*-pirrole **1.18**, foi explicada como sendo o resultado de um passo proibido por simetria orbital.

9



A abertura térmica de aziridinas permite também gerar iletos azometinos conjugados com ligações insaturadas contendo heteroátomos. A termólise da 2-isoquinol-1-il-aziridina **1.22** levou à formação da imidazo[5,1-*a*]isoquinolina **1.24** com rendimento de 70% (Esquema 1.9).⁴⁷ A reacção envolveu a abertura electrocíclica conrotatória da aziridina para gerar o ileto azometino **1.23**. Neste caso a conjugação do 1,3-dipolo envolve a ligação imínica inserida no sistema aromático da isoquinolina. A imidazo[5,1-*a*]isoquinolina **1.24** é obtida por electrociclização-1,5 do 1,3-dipolo conjugado. A participação do ileto azometino **1.23** como intermediário neste processo foi confirmada pela intercepção do 1,3-dipolo com o dipolarófilo *N*-fenilmaleimida e formação do ciclo-aducto (**1.25**) da reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar.



Quando os iletos azometinos conjugados são gerados por desprotonação de sais quaternários de heterociclos aromáticos de nitrogénio dois electrões π do 1,3-dipolo ficam inseridos no sistema

heteroaromático. O sal de *N*-alilpiridínio **1.26** foi preparado por *N*-acilação de piridina com (1-bromoetilvinil)benzeno. A desprotonação em meio básico levou à obtenção do 1,3-dipolo **1.27** que conduz à 2-fenilindolizina **1.29** *via* electrociclização-1,5. O produto inicialmente formado, a 1,8a-di-hidro-indolizina **1.28**, não foi isolado devido à rápida oxidação à indolizina **1.29** (Esquema 1.10).⁴⁸



O ileto azometino **1.30**, gerado por desprotonação em meio básico do cloreto de piridínio correspondente, tem a sua estrutura inserida em dois sistemas aromáticos e pode ser isolado. A electrociclização-1,5 deste 1,3-dipolo conjugado leva à formação da di-hidro-indolizina **1.31** que, por tratamento com piperidina, elimina ácido nitroso para dar a benzo[*a*]indolizina **1.32** (Esquema 1.11).⁴⁹



Reinhoudt e colaboradores descreveram os primeiros exemplos de electrociclização-1,5 de iletos azometinos conjugados gerados a partir de enaminas. A reacção da enamina **1.33** com acetilenodicarboxilato de dimetilo em solventes polares conduziu à obtenção de misturas de 1,3-dienaminas **1.34** (20-35%) e de tetra-hidro-1/*H*-pirrolizinas **1.35** (23-52%) (Esquema 1.12).⁵⁰ A formação da 1,3-dienamina **1.34** envolveu um processo de ciclo-adição [2 + 2] da enamina **1.33** a acetilenodicarboxilato de dimetilo, seguido de isomerização do intermediário ciclobuteno. A formação da pirrolizina **1.35** foi explicada considerando a formação do intermediário dipolar **1.36** através de uma adição nucleófila da enamina ao acetilenodicarboxilato de dimetilo. A abstracção intramolecular do protão gera o 1,3-dipolo **1.37** que

tautomeriza para o ileto azometino conjugado **1.38**. As pirrolizinas **1.35** foram obtidas por electrociclização-1,5 do dipolo conjugado através de um processo disrotatório permitido por simetria orbital.



O mesmo tipo de reactividade foi observado na reacção da 1-(5-metil-tiofen-3-il)-pirrolidina **1.39a** com acetilenodicarboxilato de dimetilo em metanol. Neste caso a tieno[2,3-*b*]pirrolizina **1.40** foi obtida como único produto.⁵¹ A reacção com a 1-ciclopent-1-enil-pirrolidina **1.39b** conduziu igualmente à obtenção exclusiva da ciclopenta[*b*]pirrolizina **1.41** (Esquema 1.13).⁵⁰



Outro exemplo de preparação de iletos azometinos conjugados envolvendo enaminas foi descrito por Viehe e colaboradores. Os autores observaram que promovendo o aquecimento das enaminas **1.42a** e **b**, na presença de acetilenodicarboxilato de dimetilo, obtinham respectivamente a pirrolidina **1.45a** e a pirrolizina **1.45b** (Esquema 1.14).^{52,53} Foi também observado que a reacção à temperatura ambiente conduzia ao isolamento das 1,3-dienaminas **1.43**. Por sua vez o aquecimento das dienaminas, em dimetilsulfóxido (**1.43a**) ou acetonitrilo (**1.43b**), conduziu igualmente à obtenção dos produtos **1.45**, permitindo concluir que as dienaminas são intermediários na conversão das enaminas **1.42** em **1.45**. O

mecanismo proposto envolve a formação do 1,3-dipolo conjugado 1.44 via migração sigmatrópica [1,6]H na dienamina, seguida de reacção de electrociclização-1,5 para dar as correspondentes pirrolidina e pirrolizina.

Promovendo a reacção da dienamina 1.43a na presença de dipolarófilos (acrilonitrilo e Nfenilmaleimida) obtiveram apenas o ciclo-aducto da reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar. Contudo na reacção da dienamina 1.43b com estes dipolarófilos foi possível observar a formação dos aductos da cicloadição 1,3-dipolar e em menor quantidade o produto da reacção de electrociclização (1.45b). No caso do dipolarófilo mais activado, a N-fenilmaleimida, foi mais acentuada a prevalência dos produtos da cicloadição 1,3-dipolar.53



ESQUEMA 1.14

Os iletos azometinos podem ser gerados através da reacção de *α*-aminoácidos com compostos carbonílicos seguida de descarboxilação,⁵⁴ nomeadamente por reacção de sarcosina com aldeídos conjugados.⁵⁵ Utilizando esta metodologia foram preparados os iletos azometinos conjugados (1.47) por reacção de derivados da 3-formilguinolina (1.46) com sarcosina (Esquema 1.15).56 A reacção de electrociclização-1,5 destes 1,3-dipolos conjugados permitiu a síntese de pirrolo[3,4-c]quinolinas substituídas (1.49 e 1.50) com rendimentos moderados (45 a 59%).

Partindo da 2-cloro-3-formilguinolina (1.46a-c) foram obtidas as pirrolo[3,4-c]guinolin-4-onas 1.49 por hidrólise da função cloro do produto inicialmente obtido (1.48) na presença da água formada no primeiro passo da reacção. No caso das 2-fenil-3-formilquinolinas (1.46d-e) foram obtidas as pirrolo[3,4-c]quinolinas **1.50**, resultantes da aromatização das tetra-hidro-1*H*pirrolo[3,4-*c*]quinolinas inicialmente formadas (1.48). Embora a presença do grupo fenilo na posição 2 da quinolina permitisse a conjugação com uma ligação dupla adicional e portanto houvesse a expectativa da participação destes iletos azometinos em reacções de electrociclização-1,7, os autores apenas observaram a formação de produtos da electrociclização-1,5. A formação e participação do ileto azometino 1.47 como intermediário nesta reacção foram confirmadas através da reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar com N-fenilmaleimida.

Gupton e colaboradores desenvolveram um método de síntese regiosselectiva de pirróis dissubstituídos e trissubstituídos através da reacção de electrociclização-1,5 de iletos azometinos conjugados. No Esquema 1.16 é apresentada uma das metodologias utilizadas que envolve a reacção em meio básico de sais de 2-arilvinamidínio (**1.51**) com ésteres de sarcosina.⁵⁷ A reacção envolve como intermediário o ileto azometino **1.52** que electrocicliza para dar 4-aril-pirrole-2-carboxilatos **1.54**.



A reacção de sais de 1-arilvinamidínio com ésteres de sarcosina conduziu à obtenção regiosselectiva de 3-aril-pirrole-2-carboxilatos e partindo de sais de 3-aril-3-cloropropenimínio com ésteres de sarcosina obtiveram 5-aril-pirrole-2-carboxilatos.^{58,59} Partindo de sais de 3-cloropropenimínio dissubstituídos em C-2 e C-3 obtiveram regiosselectivamente os pirróis trissubstituídos nas posições 2, 3 e 4 (Esquema 1.17).⁶⁰ A reacção electrociclização-1,5 do ileto azometino **1.56** conduziu à obtenção do pirrole trissubstituído **1.58** por eliminação de HCI do produto inicialmente formado **1.57**.

Quando os iletos azometinos se encontram em conjugação com duas ligações insaturadas participam geralmente em reacções de electrociclização-1,7 embora nalguns casos seja possível observar competição entre este processo e a reacção de electrociclização-1,5. Os métodos mais comuns de gerar iletos azometinos contendo sistemas conjugados de oito electrões π envolvem a desprotonação de sais de

piridínio e isoquinolínio e a condensação descarboxilativa de aminoácidos *N*-substituídos com aldeídos conjugados. Para além destes métodos existem outros menos gerais em que podem ser utilizados como precursores: izoxazóis, amino alenos e ácidos de Meldrum.



No Esquema 1.18 é apresentado um exemplo de reacção de electrociclização-1,7 de iletos de *N*butadienil-piridínio para dar 10,10a-di-hidro-pirido[1,2-*a*]azepinas.⁶¹ Os iletos de piridínio conjugados **1.61** foram gerados por *N*-alquilação de piridinas substituídas (**1.59**) com 5-bromo-3-metil-pentadieno, seguida de desprotonação básica do sal de piridínio. A ciclização destes iletos azometinos conjugados apenas levou ao isolamento dos produtos da reacção de electrociclização-1,7 através de um processo conrotatório, não havendo qualquer evidência da formação de produtos da reacção de electrociclização-1,5 envolvendo o sistema de seis electrões π .

A perisselectividade destas reacções foi posteriormente explicada com base em cálculos teóricos. Os estudos efectuados permitiram demonstrar que o a reacção de electrociclização-1,7 envolvendo o sistema de oito electrões π é termodinâmica e cineticamente favorável relativamente ao processo de electrociclização-1,5 envolvendo seis electrões π .⁶²



Knobloch e Eberbach descreveram o primeiro exemplo de iletos azometinos conjugados com alenos e respectiva reacção de electrociclização (Esquema 1.19).⁶³ A reacção envolveu num primeiro passo a alquilação de piridinas substituídas com o composto **1.63** e conduziu à obtenção dos sais de piridínio **1.64**. O passo seguinte requer a presença de uma base, quer para a formação do dipolo quer para a formação do aleno. O tratamento com metóxido de sódio do sal de piridínio **1.64** conduziu à formação do

correspondente ileto azometino (**1.65**), cuja cadeia lateral tautomeriza para aleno, na presença de base. A tautomerização de propinos para alenos com catálise básica tinha já sido explorada por estes autores na síntese de pentatrienil-nitronas,⁶⁴ tendo sido utilizadas condições semelhantes na conversão de **1.64** em **1.66**. As tetra-hidronafto[1,2-*e*]pirido[1,2-*a*]azepinas (**1.67**) foram obtidas com rendimentos moderados por reacção de electrociclização-1,7 do ileto azometino **1.66** envolvendo dois electrões π do aleno.



A utilização de sais de isoquinolínio como precursores de iletos azometinos conjugados permite a obtenção de sistemas heteropolicíclicos mais complexos. Nyerges e colaboradores descreveram o primeiro exemplo de electrociclização-1,7 de iletos azometinos α , β : γ , δ -insaturados estabilizados por grupos atractores de electrões (**1.69a** e **1.69c**) (Esquema 1.20).⁶⁵ Os iletos azometinos **1.69** foram gerados por desprotonação dos sais de isoquinolínio **1.68** mediante tratamento com trietilamina em etanol à temperatura ambiente. A reacção de electrociclização-1,7 destes dipolos conduziu à obtenção das azepinas **1.70**, que rearranjam para os produtos finais **1.71** através de uma migração sigmatrópica [1,5]H.

A condensação de aminoácidos *N*-substituídos com aldeídos conjugados seguida de descarboxilação tem sido muito utilizada para gerar iletos azometinos conjugados. Os exemplos que existem na literatura envolvem geralmente o aminoácido sarcosina e benzaldeídos substituídos na posição *orto*,^{66,67} 3-formil-indóis,⁶⁸ e β-fenil-cinamaldeídos.⁶⁶

No Esquema 1.21 é ilustrado um método de síntese de benz[5,6]azepino[4,3-b]indóis através da reacção de electrociclização-1,7 de iletos azometinos gerados a partir de 3-formil-indóis.⁶⁸ Os iletos azometinos conjugados **1.73** foram gerados através da reacção de 2-fenil-indole-3-carbaldeídos **1.72** com

sarcosina ou *N*-benzilglicina. Foram apenas obtidos os produtos da electrociclização-1,7, as azepinas **1.74** que rearranjam para os produtos finais (**1.75**). A formação do 1,3-dipolo foi confirmada por intercepção na reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar com *N*-fenilmaleimida.



1.75 R¹ = H, Me, Bn; R² = Me, Bn 38-54%

ESQUEMA 1.21

A introdução de substituintes no indole não se traduziu numa variação significativa da eficiência da síntese dos benz[5,6]azepino[4,3-*b*]indóis. Iletos azometinos conjugados estabilizados com grupos éster foram também preparados por reacção dos 3-formil-indóis (**1.73**) com sarcosinato de metilo. Neste caso foi observada uma diminuição global do rendimento na síntese das azepinas.

No exemplo seguinte os autores partiram de *o*-nitro-benzaldeído e sarcosina para gerar iletos azometinos conjugados em que o sistema de oito electrões π envolve o grupo nitro (Esquema 1.22).⁶⁷ As tentativas de interceptar este 1,3-dipolo com dipolarófilos revelaram-se infrutíferas, contudo o aquecimento na ausência de dipolarófilo levou à obtenção de dois produtos, o indazole-*N*-óxido **1.79** e a oxazolidina **1.80**. A formação destes dois produtos foi explicada considerando a fragmentação da benzoxadiazepina **1.78**, intermediário instável formado *via* reacção de electrociclização-1,7 do ileto azometino **1.177**. Esta reacção constituiu o primeiro exemplo de electrociclização-1,7 de iletos azometinos conjugados envolvendo um grupo nitro no sistema de conjugação. A contracção do anel de sete membros, por eliminação de formaldeído, conduziu à formação do indazole-*N*-óxido **1.79**. A reacção do formaldeído com excesso de sarcosina, presente no meio reaccional, conduziu à obtenção do ileto azometino **1.81**, que por sua vez reage com outro reagente de partida, o *o*-nitro-benzaldeído, para dar a oxazolidina **1.80**.



Os 2,3-di-hidro-isoxazóis são compostos relativamente instáveis e, mediante termólise ou fotólise, pode ocorrer cisão da ligação N-O e posterior ciclização para dar acil-aziridinas. Por sua vez as aziridinas, por abertura do anel de três membros, são precursoras de iletos azometinos. Tirando partido da reactividade destes compostos, iletos azometinos conjugados susceptíveis de participar em reacções de electrociclização-1,5 e -1,7, foram gerados a partir de 2,3-di-hidro-isoxazóis contendo o grupo butadienilo⁶⁹ ou eninilo⁷⁰ em C-3. No Esquema 1.23 os autores partiram de tetra-hidro-pirrolo[1,2-*b*]izoxazóis **1.82**, e sob condições de termólise rápida (280-320 °C) em benzeno, obtiveram como produto principal di-hidro-azepinas bicíclicas (**1.86**), e 2,3-di-hidro-1*H*-pirrolizinas (**1.88**) como produto secundário.⁶⁹ O mecanismo proposto envolve a abertura do anel izoxazole e rearranjo para dar a aziridina **1.83** seguido reabertura do anel para gerar o ileto azometino **1.84**. O dipolo conjugado electrocicliza envolvendo apenas o sistema de seis electrões π para dar a tetra-hidro-pirrolizina **1.87** que por eliminação de metano dá o produto final. A

formação do produto de electrociclização-1,7, a tetra-hidro-pirrolo[1,2-*a*]azepina **1.86**, é explicada considerando a isomerização (E) \rightarrow (Z) da ligação dupla central do ileto azometino e posterior ciclização envolvendo o sistema de oito electrões π . Efectuando a fotólise dos di-hidro-isoxazóis para gerar as aziridinas e aplicando posteriormente as condições de termólise rápida, foram igualmente obtidos os produtos da electrociclização-1,5 e -1,7, novamente estes últimos como produtos principais.



Existem também alguns exemplos na literatura de amino alenos como precursores de iletos azometinos conjugados. Maas e colaboradores observaram que morfolino alenos **1.89** por aquecimento em refluxo de tolueno eram convertidos quase quantitativamente em oxazino[4,3-*a*][2]benzazepinas **1.92** (Esquema 1.24).⁷¹ A formação destas benzazepinas foi racionalizada considerando a migração sigmatrópica [1,4] do protão adjacente ao nitrogénio na morfolina para o carbono central do aleno com carácter mais nucleófilo. Obtiveram desta forma o ileto azometino conjugado **1.90** que electrocicliza através de um processo conrotatório envolvendo oito electrões π para dar o intermediário **1.91** que aromatiza para o produto final (**1.92**). Substituindo R por um grupo vinilo foi obtida uma mistura 53:47 da oxazino[4,3-*a*][2]benzazepina **1.92** (R = CH=CH₂) e de uma oxazino[4,3-*a*]azepina formada também através da reacção de electrociclização. A formação deste segundo produto foi explicada através do envolvimento dos electrões π do grupo vinilo e não do grupo fenilo na reacção pericíclica.

Em amino alenos análogos a **1.89** mas contendo na posição R heterociclos, nomeadamente o anel furilo e tienilo, foi obtido no primeiro caso apenas o produto da electrociclização envolvendo a conjugação com o grupo fenilo. Curiosamente com o substituinte tienilo foi observada a formação de uma mistura de azepinas, como aconteceu com o substituinte vinilo, indicando também neste caso competição entre os dois sistemas aromáticos.⁷²



ESQUEMA 1.24

Maas e colaboradores demonstraram também que a perisselectividade da ciclização destes amino alenos está muito dependente da natureza do substituinte R no aleno de partida. De facto estes autores observaram apenas produtos da electrociclização-1,7 quando R era um grupo fenilo, *t*-Bu, SiPh₂(*t*-Bu)(, 2-furilo ou 2-tienilo. Contudo o processo de electrociclização-1,5 tornou-se dominante quando R foi substituído por grupos fosfanilo ou fosforilo.⁷³ O 3-difenilfosfanil-aleno **1.93a** foi convertido mediante aquecimento na pirrolo[2,1-*c*][1,4]oxazina **1.97a** e na oxazino[4,3-*a*][2]benzazepina **1.98a**, respectivamente *via* reacção de electrociclização-1,5 e -1,7 do ileto azometino **1.94** (Esquema 1.25). O processo de electrociclização envolvendo os seis electrões π foi marcadamente favorecido com a substituição do grupo difenilfosfanilo pelo grupo difenilfosforilo, verificando-se que os difenilfosforil-alenos **1.93b** e **1.93c** dão exclusivamente pirrolo[2,1-*c*][1,4]oxazinas (**1.97b,c**).

As aminas alénicas podem igualmente ser precursoras de iletos azometinos conjugados por reacção com ésteres acetilénicos. A reacção do *N*,*N*-dimetil-amino aleno **1.99** com but-2-inoato de metilo **1.100a** conduziu, após remoção do excesso de éster acetilénico por destilação, à formação do ciclobut-1eno (**1.101a**). Contudo quando a reacção foi efectuada com propiolato de metilo **1.100b**, o aquecimento durante a destilação conduziu ao isolamento de um produto diferente, a 6,7-di-hidro-1*H*-azepina **1.104b** (Esquema 1.26). ⁷⁴ Por sua vez o aquecimento do ciclobut-1-eno **1.101a** em refluxo de tetracloroeteno conduziu à conversão completa de **1.101a** na azepina **1.104a**, tendo sido detectado na mistura a presença do isómero (*E*) do aleno **1.102ii**. Na reacção com cetonas acetilénicas foram obtidos resultados semelhantes.

A facilidade de abertura do anel de quatro membros foi explicada pela presença simultânea de grupos dadores (NMe₂) e atractores (CO₂Me ou COMe) de electrões no ciclobut-1-eno. O intermediário alénico (**1.102**) pode ser escrito através da estrutura ziteriónica **1.102iii** em que um dos protões do grupo metilo é tranferido para o carbono central aleno inicialmente gerado. Obtém-se assim o ileto azometino conjugado **1.103** que participa na electrociclização-1,7 para dar a 6,7-di-hidro-1*H*-azepina **1.104**.





Os derivados metilénicos de ácidos de Meldrum sob condições de pirólise rápida de vácuo (FVP) eliminam dióxido de carbono e propanona para gerar intermediários metileno cetenos. Nestas condições diésteres cíclicos, derivados de ácidos de Meldrum com a estrutura geral **1.105**, conduzem à obtenção de metileno cetenos, intermediários que rearranjam para gerar iletos azometinos conjugados. No exemplo seguinte os autores partiram dos derivados **1.105** e, sob condições de FVP, obtiveram as 1*H*-azepin-3-onas **1.108**, como produto principal, e, como produto secundário, o dímero **1.111** (Esquema 1.27).⁷⁵ O

mecanismo proposto para a formação destes dois produtos envolve, num primeiro passo, a formação do ileto azometino conjugado **1.107** por migração sigmatrópica [1,6]H no metileno ceteno **1.106**. A 1*H*-azepin-3-ona **1.108** foi obtida por reacção de electrociclização-1,7 do ileto azometino em conjugação com o sistema π do ceteno. A formação do dímero **1.111** foi explicada considerando a formação do aducto **1.109** por reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar intramolecular do ileto azometino **1.107** ao carbonilo do ceteno, seguida de abertura do anel envolvendo a libertação da imina e formação de ciclopentadienona que dimeriza através de um processo de ciclo-adição de Diels-Alder.



Nos exemplos até agora apresentados os iletos azometinos conjugados têm insaturações nas posições α,β e γ,δ , contudo existem também outros casos em que as insaturações ocupam outras posições no ileto azometino conjugado. Os exemplos seguintes ilustram este tipo de situações.

Os β -enaminodiésteres cíclicos **1.112** podem ser usados como precursores de iletos azometinos conjugados (Esquema 1.28).⁷⁶ A termólise destes derivados com substituinte *N*-alilo, sob condições de FVP, conduziu à obtenção, por eliminação de dióxido de carbono e propanona, do correspondente metileno ceteno (**1.113**). Neste caso foram isolados os produtos das reacções de electrociclização-1,5 e electrociclização-1,7. A 1,2-di-hidro-pirrol-3-ona (**1.117**) foi obtida como mistura dos isómeros (*E*) e (*Z*) através da ciclização envolvendo seis electrões π e a 1,5-di-hidro-azepin-4-ona **1.115** através da ciclização envolvendo seis observaram também que o aumento da temperatura favorecia a reacção de electrociclização-1,5 relativamente à electrociclização-1,7.

Fang e colaboradores descreveram um método de síntese de iletos azometinos conjugados a partir de α -alilamino dienonitrilos (1.118) (Esquema 1.29).⁷⁷ Os autores observaram que os isómeros (2*Z*,4*E*) dos α -alilamino dienonitrilos 1.118, mediante aquecimento em refluxo de tolueno, ciclizavam para dar 4,5-dihidro-azepinas (1.121) com bons rendimentos. A formação destas azepinas foi explicada considerando a reacção de electrociclização-1,7 dos iletos azometinos conjugados 1.120, gerados por migração sigmatrópica [1,6]H a partir dos α -alilamino dienonitrilos. Modelos teóricos demonstraram que o ileto azometino deve adoptar uma geometria em hélice que favorece a reacção de electrociclização-1,7 e não a electrociclização-1,5. No caso do α -alilamino dienonitrilo **1.118e** foi obtida a azepina com configuração 4,5*cis* que corrobora o mecanismo proposto de electrociclização através de um processo conrotatório estereospecífico.







No Esquema 1.30 é descrito um processo de síntese de azepinas fundidas com pirido[1,2a]pirimidonas semelhante ao apresentado no exemplo anterior, mas partindo de 4-oxo-4*H*-pirido[1,2a]pirimidina-3-carboxaldeídos contendo substituintes *N*-alil-amino na posição 2 (**1.122**). Foram utilizadas duas estratégias diferentes, numa primeira situação foi efectuada a condensação dos aldeídos com aminas primárias (**1.123**) e no segundo caso foram utilizados os aldeídos directamente para gerar os iletos azometinos. As reacções foram efectuadas em refluxo de benzeno, tolueno ou xileno e permitiram a obtenção estereosselectiva de 4,5-*cis* azepinas.⁷⁸ De facto em ambos os casos a reacção envolve dois passos com controle por simetria orbital, primeiro uma migração sigmatrópica-1,6 antarafacial para dar o ileto azometino **1.125** ou **1.126**, seguida de electrociclização-1,7 do dipolo através de um processo conrotatório. Os resultados de estudos cinéticos e cálculos teóricos, utilizando como precursores dos iletos azometinos conjugados aldeídos ou iminas, permitiram concluir que a conversão às azepinas envolve efectivamente dois processos concertados permitidos por simetria orbital.^{79,80}

O primeiro processo, apesar de envolver uma reacção adicional de síntese da imina **1.124**, revelou-se mais eficiente, permitindo obter as azepinas com melhores rendimentos e sem formação de produtos secundários. Reactividade e resultados semelhantes foram igualmente obtidos partindo de 6-oxo-1,6-di-hidro-pirimidina-5-carboxaldeídos com substituintes *N*-alil-amino em C-4.⁷⁸



Uma estratégia semelhante foi utilizada para a síntese de pirrolinas fundidas com pirido[1,2*a*]pirimidonas (Esquema 1.31). No exemplo seleccionado as condições de reacção foram optimizadas para a obtenção selectiva de apenas um estereoisómero. A imina **1.128** foi preparada por reacção do aldeído apropriado com uma amina primária, a anilina. Novamente a reacção envolve uma migração sigmatrópica [1,6]H para gerar o ileto azometino **1.129** que cicliza através de reacção de electrociclização-1,5 para dar estereosselectivamente a pirido[1,2-*a*]pirrolo[2,3-*d*]pirimidina **1.130**.⁸¹ A selectividade da reacção foi explicada considerando a formação do ileto azometino com a conformação mais estável através de um processo antarafacial seguida de electrociclização-1,5 disrotatória para dar o derivado 2,3-*cis* da pirido[1,2*a*]pirrolo[2,3-*d*]pirimidina **1.130**.


1.2.2 Rearranjos de lletos Azometinos Conjugados

Os rearranjos mais comuns na estabilização de iletos azometinos conjugados, na ausência de dipolarófilos, envolvem geralmente migrações sigmatrópicas de hidrogénio.

Coldham e colaboradores descreveram a formação do ileto azometino conjugado contendo um substituinte vinílico **1.132** *via* abertura térmica da aziridina **1.131** (Esquema 1.32).⁸² A síntese da imina **1.133**, na ausência de dipolarófilos, foi explicada considerando a formação do intermediário ileto azometino **1.132** que rearranja através de uma migração sigmatrópica [1,4]H, processo observado por espectroscopia de ressonância magnética protónica. Efectuando o aquecimento da aziridina **1.131** na presença do dipolarófilo *N*-fenilmaleimida obtiveram exclusivamente o ciclo-aducto *endo* (**1.134**). A abertura da aziridina **1.131** ocorreu através de um processo conrotatório dando origem a iletos azometinos com forma W que participam na ciclo-adição 1,3-dipolar para dar pirrolidinas com dissubstituição *cis*-2,3. Com outros dipolarófilos, acrilato de metilo, maleato e fumarato de dimetilo, foram igualmente obtidas pirrolidinas dissubstituídas com selectividade *endo*.



Um rearranjo semelhante foi descrito para a formação da *cis*-enamida **1.138** a partir da N-(α -silil)alilamida **1.135** (Esquema 1.33). A síntese total de TMC-95A (**1.138a**) e TMC-95B (**1.138b**), fármacos

inibidores da ubiquitina-proteasoma, foi efectuada recentemente, sendo uma das etapas fundamentais a inserção do grupo *cis*-enamida na periferia da molécula sem afectar outras funcionalizações, conseguida através da reorganização do grupo protector (α -silil)alilamida mediante aquecimento.⁸³ Em termos mecanísticos a reacção corresponde a um rearranjo de dez electrões, envolvendo a migração simultânea de duas ligações σ (C-Si e N-H). Contudo, cálculos de mecânica molecular, utilizando modelos teóricos (**1.139**), demonstraram que a reacção se processa através de um mecanismo por passos. No primeiro passo ocorre a migração sigmatrópica [1,4] do grupo sililo, para dar o ileto azometino conjugado **1.140** que é posteriormente estabilizado através de uma migração sigmatrópica [1,4] H.⁸⁴



Os iletos azometinos conjugados podem também ser gerados a partir de enaminas. Viehe e colaboradores promoveram a reacção das enaminas **1.142** com acetilenodicarboxilato de dimetilo em acetonitrilo e obtiveram *N*-vinil-enaminas (**1.145**) (Esquema 1.34).⁵² A formação de 1,3-dienaminas por reacção de enaminas com acetilenodicarboxilato de dimetilo foi descrita anteriormente no Esquema 1.12.⁵⁰ A formação do 1,3-dipolo **1.144** a partir da 1,3-dienamina **1.143** foi explicada através de uma migração sigmatrópica [1,6]H. Este intermediário rearranja através de uma segunda migração [1,6]H para dar *N*-vinil-enaminas. Mediante aquecimento a reacção é reversível e o ileto azometino **1.27** é estabilizado através de reacções de electrociclização-1,5.





Para além de migrações sigmatrópicas é também possível observar outro tipo de rearranjos em iletos azometinos conjugados na ausência de dipolarófilos. O ileto azometino α,β : γ,δ -insaturado **1.147** pode ser gerado por aquecimento de **1.146** na presença de trietilamina. Na presença de *N*-fenilmaleimida conduz à formação dos ciclo-aductos da reacção de cilo-adição 1,3-dipolar. Na ausência de dipolarófilo o ileto azometino é convertido no éster de di-hidro-aminoácido **1.149** (Esquema 1.35).^{85,86} Os autores demonstraram que a reacção decorre através de um processo intermolecular, envolvendo a reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar do ileto azometino **1.147** com a imina precursora (**1.146**) para dar a imidazolidina **1.148**. A abertura do anel de cinco membros leva à formação do éster de di-hidro-aminoácido **1.149** e regeneração da imina **1.146**.



lletos azometinos **1.152**, derivados *N*-metilados de **1.147**, foram preparados por condensação do β-fenilcinamaldeído **1.150** com ésteres de sarcosina (**1.151**) na presença de *N*-fenilameimida, conduzindo à obtenção dos aductos da reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar. Na ausência de dipolarófilo foi observada a formação dos estereoisómeros 5,6-*trans* e 5,6-*cis* dos 2-oxopiperazina-6-carboxilatos **1.153** e **1.154**, respectivamente (Esquema 1.36).⁸⁷ Os autores propuseram, para a formação destes novos produtos da reacção de iletos azometinos, um mecanismo envolvendo como intermediário a amina secundária **1.155**,

formada por ataque nucleófilo do grupo metileno da sarcosina ao ileto azometino e posterior condensação intramolecular.



1.3 IMINAS AZOMETINAS CONJUGADAS

As iminas azometinas são 1,3-dipolos do tipo alilo que contêm dois átomos de nitrogénio, um na posição central e outro na posição terminal. A sua estrutura e forma de estabilização são idênticas à dos iletos azometinos, podendo igualmente ser representados através de quatro estruturas canónicas (Esquema 1.37). Da mesma forma que os iletos azometinos, as iminas azometinas são muito instáveis, sendo geralmente geradas *in situ*. Estes 1,3-dipolos reagem facilmente com alquenos e alquinos para dar, *via* reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar, pirazolidinas, di-hidropirazóis e pirazóis. Dada a sua elevada reactividade também dimerizam reversivelmente.



A reactividade de iminas azometinas foi estudada por Houk e colaboradores que, recorrendo a cálculos teóricos, estimaram as energias das orbitais moleculares de fronteira destes 1,3-dipolos e de alguns dipolarófilos (Figura 1.3).^{4,5} À semelhança dos iletos azometinos, as iminas azometinas possuem

energias elevadas para as orbitais moleculares de fronteira HOMO e LUMO sendo a reactividade geralmente controlada pela HOMO do dipolo. Contudo a natureza dos substituintes na imina azometina pode inverter a interacção dominante e a ciclo-adição 1,3 dipolar passa a ser um processo controlado pela interacção LUMO_{dipolo}-HOMO_{dipolarófilo}. As energias das orbitais moleculares HOMO e LUMO calculadas para a imina azometina não substituída (**1.156**) têm os valores de - 8,6 e - 0.3 eV respectivamente, prevendo-se que reaja rapidamente com dipolarófilos deficientes e ricos em electrões. Na imina azometina **1.157** a introdução dos grupos arílicos e alquílicos traduziu-se numa grande desestabilização da HOMO (- 5.6 eV) e pequena estabilização da LUMO (- 1.4 eV), sendo de esperar que na reacção com dipolarófilos atractores de electrões o processo seja controlado pela interacção HOMO_{dipolo}-LUMO_{dipolarófilo}. Contudo na reacção com dipolarófilos contendo grupos alquílicos e dipolarófilos conjugados prevê-se que qualquer uma das interacções HOMO_{dipolo}-LUMO_{dipolo}-LUMO_{dipolo}-LUMO_{dipolo}-LUMO_{dipolo}-LUMO_{dipolarófilo} e LUMO_{dipolo}-HOMO_{dipolo}-ROMO_{dipolo} possa controlar a reactividade.

Na imina azometina **1.158** a introdução de um grupo acilo, grupo atractor de electrões, provoca uma diminuição de ambas as energias das orbitais moleculares de fronteira. Prevê-se que na reacção com a dipolarófilos contendo grupos dadores de electrões (R e X), e dipolarófilos conjugados, a interacção dominante seja a LUMO_{dipola}-HOMO_{dipolarófilo}, e com dipolarófilos deficientes em electrões ambas as interacções de orbitais possam influenciar a reactividade.



FIGURA 1.3: Energias (eV) das orbitais moleculares de fronteira para iminas azometinas e dipolarófilos (Z: grupo atractor de electrões, C: grupo conjugado, R: grupo alquilo, X: grupo dador de electrões).⁵

Os primeiros exemplos de reacções de ciclo-adição 1,3-dipolar de iminas azometinas foram descritos por Huisgen e colaboradores no início da década de sessenta.¹ Um dos métodos utilizados para gerar estes 1,3-dipolos envolveu a desprotonação em meio básico de sais de *N*-arilamino-3,4-di-hidro-isoquinilínio obtidos por condensação de aldeídos com aril-hidrazinas.⁸⁸ Esta síntese, inicialmente descrita por Schmitz em 1958, envolve a reacção de 2-(2-bromo-etil)- ou 2-(2-cloro-etil)-benzaldeído (**1.159**) com hidrazinas. A alguilação intramolecular no nitrogénio α da hidrazona formada (**1.160**) conduziu à formação

do anel 3,4-di-hidro-isoquinolina (**1.161**).⁸⁹ Embora este autor tenha referido um exemplo de dimerização destas de iminas azometinas (Esquema 1.38), não descreveu nenhum exemplo de reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar destes 1,3-dipolos. Contudo a metodologia utilizada por Schmitz, isto é, a reacção de aldeídos, ou precursores de aldeídos, com hidrazinas *N*,*N*-dissubstituídas continua a representar um dos métodos mais utilizados para gerar iminas azometinas.



A imina azometina **1.165** foi obtida por desprotonação do brometo de *N*-arilamino-3,4-di-hidroisoquinilínio **1.164**, utilizando a piridina como base. A reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar com norborneno levou à obtenção quantitativa do ciclo-aducto **1.166** (Esquema 1.39).⁸⁸ Utilizando trietilamina e na ausência de dipolarófilo foi observada a formação reversível do dímero da imina azometina.



Num outro exemplo Huisgen e colaboladores partiram de diazonitrilos aromáticos (**1.167**) e diazoalcanos (**1.168**) para gerar iminas azometinas (**1.169**) (Esquema 1.40).⁹⁰ As iminas azometinas obtidas, embora estáveis em alcoóis, participavam rapidamente em reacções de ciclo-adição 1,3-dipolar com acetilenodicarboxilato de dimetilo, estireno, ésteres acrílicos e norborneno. Foi também observado que estes 1,3-dipolos reagem com dipolarófilos não activados (1-hepteno e acetileno) e com dipolarófilos em que a ligação insaturada contém heteroátomos.⁹¹



Dois dos átomos (carbono e nitrogénio) das iminas azometinas podem estar inseridos em sistemas aromáticos, como piridina, quinolina, isoquinolina e fenantridina. Os primeiros exemplos destes dipolos foram também apresentados por Huisgen e colaboradores. As iminas azometinas foram preparadas por reacção dos heterociclos de nitrogénio com ácido hidroxilamina-*O*-sulfónico seguida de tratamento com base.^{92,93} Contudo devido à perda de aromaticidade da imina azometina na reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar, estes 1,3-dipolos não reagem tão facilmente com todo o tipo de dipolarófilos como os anteriormente descritos.

As iminas azometinas, à semelhança do que acontece com os iletos azometinas, podem estar em conjugação com ligações duplas carbono-carbono. A ligação dupla pode estar localizada quer no carbono quer no nitrogénio terminal (Figura 1.4). Existem também exemplos na literatura de iminas azometinas conjugadas com ligações duplas contendo heteroátomos, nomeadamente grupos carbonilo e imino.^{42,43}



FIGURA 1.4: Exemplos de iminas azometinas conjugadas: iminas *C*-vinil-azometinas (1.170) e iminas *N*-vinilazometinas (1.171).

As iminas azometinas conjugadas podem participar na reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar na presença de dipolarófilos, mas também rearranjar, ciclizar ou participar noutro tipo de reacções na ausência de dipolarófilos.

1.3.1 Reacções de Iminas Azometinas Conjugadas como 1,5-Dipolos e 1,7-Dipolos

As iminas *N*-vinil ou *C*-vinil-azometinas podem, na ausência de dipolarófilos, participar em reacções de electrociclização-1,5 em que os seis electrões π do sistema conjugado são envolvidos na reacção pericíclica.

A imina *N*-vinil-azometina **1.173** foi preparada quantitativamente por reacção de iodeto de *N*amino-piridínio **1.172** com 1-clorofumarato de dimetilo em meio básico. A mesma imina azometina conjugada foi obtida por reacção com o isómero 1-cloromaleato de dimetilo. Este 1,3-dipolo é relativamente estável no estado sólido, mas em solventes clorados mesmo à temperatura ambiente, cicliza *via* reacção de electrociclização-1,5 para dar a 3,3a-di-hidro-pirazolo[1,5-*a*]piridina **1.175** que pode ser oxidada à correspondente pirazolo[1,5-*a*]piridina (Esquema 1.41). A irradiação da imina *N*-vinil-azometina **1.173** conduziu à obtenção de uma mistura 1:1 do ciclo-aducto **1.175** e do produto aromatizado. Resultados semelhantes foram obtidos partindo de iodeto de *N*-amino-piridínio com substituintes metilo no anel aromático.⁹⁴



A formação da mesma imina *N*-vinil-azometina partindo de 1-clorofumarato ou 1-cloromaleato de dimetilo foi explicada considerando a isomerização *Z*-*E* no grupo vinilo. Os ciclo-aductos foram obtidos como isómeros *cis*, sugerindo que as iminas azometinas tinham configuração *E* e não *Z*. O mecanismo proposto envolve, antes da ciclização, a isomerização *Z*-*E* térmica ou fotoquímica na imina *N*-vinil-azometina, seguida de electrociclização-1,5 através de processo térmico disrotatório.

Tamura e colaboradores recorreram a uma metodologia sintética semelhante para construir sistemas cíclicos mais complexos. A imina *N*-vinil-azometina **1.179** foi obtida por reacção de cloreto de *N*-amino-2-metil-piridínio **1.176** com 3-cloro-2-ciclo-hexen-1-ona **1.177**, seguida de tratamento do sal obtido (**1.178**) por troca iónica em resina (Amberlite IRA-400) ou utilizando K₂CO₃. O aquecimento da imina azometina conjugada **1.179** em refluxo de tolueno conduziu à formação do pirido[1,2-*b*]indazole **1.181**, não tendo sido isolado o ciclo-aducto **1.180** (Esquema 1.42).⁹⁵



Stang e Magnum descreveram um exemplo de electrociclização-1,5 de iminas *N*-aril-azometinas geradas a partir de carbenos. O isopropilideno carbeno **1.183** foi preparado por eliminação-α no triflato de vinilo **1.182** utilizando *tert*-butóxido de potássio. A reacção deste carbeno insaturado com difenildiazeno levou à obtenção do 3-isopropil-2-fenil-2/*H*indazole **1.186** com rendimento de 63%. A síntese do indazole **1.186** foi racionalizada considerando a formação inicial da imina azometina **1.184**, gerada por ataque electrófilo do carbeno ao nitrogénio do difenildiazeno, seguida de reacção de electrociclização-1,5 e finalmente uma migração sigmatrópica [1,3]H (Esquema 1.43). Outros mecanismos foram sugeridos para a formação do indazole **1.186**, nomeadamente um envolvendo a adição do carbeno à ligação dupla do diazeno, reacção mais comum dos carbenos, para formar uma alquilideno-diaziridina, seguida de clivagem da ligação carbono-nitrogénio e rearranjo para o indazole. Contudo os autores concluíram que o mecanismo envolvendo a formação da imina *N*-aril-azometina **1.184** era o que melhor explicava a formação do indazole.⁹⁶



As iminas azometinas conjugadas **1.189** foram preparadas por reacção de sais de tetrazólio (**1.187**) com tiofenolatos de sódio e isoladas como sólidos de cor vermelha, característica geral das iminas azometinas conjugadas, que geralmente exibem cores intensas. Estas iminas *N*-aril-azometinas (**1.189**) reagem com *N*-fenilmaleimida *via* ciclo-adição 1,3-dipolar para dar ciclo-aductos com bons rendimentos (80-85%). Contudo em solução de metanol, e na ausência de dipolarófilos, foi observada a formação da *N*-anilinopiridona **1.190** (Esquema 1.44). A conversão da imina azometina **1.189** na piridona **1.190** foi explicada considerando a maior susceptibilidade do grupo tioarilo na presença de nucleófilos e a existência de quantidades vestigiais de água no solvente, promovendo a respectiva hidrólise.⁹⁷



O sistema insaturado em conjugação com as iminas azometinas pode também estar localizado no carbono do 1,3-dipolo. Iminas azometinas conjugadas (1.191) obtidas por condensação de 5-fenil-3-pirazolidinona com cinamaldeído são um exemplo deste tipo de dipolos. O aquecimento em refluxo de tolueno da imina *C*-estiril-azometina 1.191 levou à obtenção do composto tetracíclico 1.193 *via* formação inicial da pirazolo[1,2-*a*]pirazol-1-ona 1.192 por reacção de electrociclização-1,5 da imina azometina conjugada, seguida de reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar com a imina azometina 1.191, actuando como dipolarófilo (Esquema 1.45).⁹⁸



Moore e colaboradores descreveram igualmente um exemplo de iminas azometinas conjugadas do tipo *C*-vinil **1.95** que, quando sujeita a aquecimento, rearranja para a 1,7-di-hidro-[1,2]diazepin-4-ona **1.194** através de uma migração sigmatrópica [1,4]H. Promovendo o aquecimento com acetilenodicarboxilato de

dimetilo foi observada a formação do ciclo-aducto da reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar (**1.196**) envolvendo apenas os quatro electrões π da imina azometina. Contudo com dipolarófilos menos reactivos (maleato e propiloato de metilo) o rearranjo térmico é favorecido face à reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar, obtendo-se apenas a diazepinona **1.194**. Os autores efectuaram também a reacção utilizando cetenos como dipolarófilos, na expectativa de envolver os seis electrões π da imina azometina conjugada em reacções $[6\pi + 2\pi]$. De facto foi observada a formação do ciclo-aducto **1.197** com bom rendimento *via* reacção de ciclo-adição 1,5-dipolar (Esquema 1.46).⁹⁹



Burger e colaboradores prepararam várias iminas azometinas (**1.199**, **1.201**) por reacção de cicloadição de *N*,*N*-dimetileno-hidrazinas com alquenos e alquinos. Estes dipolos participam em ciclo-adições 1,3-dipolares com dipolarófilos olefínicos e acetilénicos (Esquema 1.47).¹⁰⁰⁻¹⁰² A termólise dos cicloaductos obtidos foi extensivamente estudada por estes autores e conduziu geralmente a processos de ciclo-reversão.



ESQUEMA 1.47

O aquecimento a 200 °C do pirazolo[1,2-*a*]pirazole **1.202a** conduziu à obtenção da diazepina **1.208** com bom rendimento. O mecanismo proposto pelos autores para esta conversão está representado no Esquema 1.48 e envolve no primeiro passo a ciclo-reversão 1,3-dipolar de 1,1-bis(trifluorometil)etileno para dar imina azometina **1.203** que rearranja através de uma migração sigmatrópica [1,4]H para o vinilpirazole **1.204**. A abertura electrocíclica-1,5 do anel pirazole conduz à geração da imina azometina conjugada **1.205**. A formação do produto final foi explicada considerando a formação da diaziridina **1.206** *via* electrociclização-1,3, seguida de um rearranjo aza-Cope e isomerização da diazepina **1.207**. Um mecanismo alternativo de conversão directa da imina azometina conjugada **1.205** na diazepina **1.207** foi também proposto. Nesta situação a diazepina **1.207** seria formada directamente por reacção de electrociclização-1,7 com envolvimento em simultâneo dos oito electrões π da imina azometina conjugada (**1.205**). Os autores não detectaram quaisquer produtos de electrociclização-1,5.¹⁰³



Outro exemplo estudado por estes autores envolveu a termólise a 100 °C do pirazolo[1,2-*a*]pirazole **1.200a**. Neste caso foi obtida a hidrazina **1.210** e o mecanismo proposto envolve duas aberturas electrocíclicas de anel e a imina azometina conjugada **1.209** como intermediário desta reacção (Esquema 1.49).¹⁰⁴



ESQUEMA 1.49

1.3.2 Rearranjos de Iminas Azometinas Conjugadas

As iminas azometinas conjugadas podem ser estabilizadas, na ausência de dipolarófilos, por migrações sigmatrópicas. No Esquema 1.50 é descrito um exemplo de migração sigmatrópica [1,2]H numa imina *N*-vinil-azometina. As 1-pirazolinas tautomerizam, mediante catálise ácida, para dar 2-pirazolinas. Efectivamente, Prinzbach e Martin observaram que o 2,3-diaza-biciclo[3.2.0]hept-2-eno **1.211** tautomeriza em meio ácido para o composto **1.212** e posteriormente sofre abertura de anel para dar a imina azometina **1.213**. A imina azometina rearranja *via* migração sigmatrópica [1,2]H para a diazepina **1.214**.¹⁰⁵ A abertura do anel, apesar de envolver a conversão de uma ligação σ em ligação π , é favorecida energeticamente pela diminuição da tensão de anel no sistema bicíclico.



Burger e colaboradores descreveram um exemplo de migração sigmatrópica [1,5]H em iminas vinilazometinas. A imina azometina conjugada **1.216** foi obtida por termólise do 2,3-di-hidro-1*H*,5*H*-pirazolo[1,2*a*]pirazole **1.215**. A electrociclização-1,5 reversível de **1.216** levou à obtenção do outro tautómero monocíclico da imina azometina **1.218** que se converte no 1-vinilpirazole **1.219** através de migração sigmatrópica [1,5]H (Esquema 1.51).¹⁰⁶



Quando as iminas azometinas conjugadas estão integradas num sistema cíclico podem rearranjar através de abertura electrocíclica do anel. Os aductos da ciclo-adição 1,3-dipolar de tetrazolo[1,5*b*]piridazinas com diazoalcanos reagem com acetona para dar iminas azometinas (**1.220**). O aquecimento em xileno da imina azometina **1.220** conduziu à formação da tetrazolo-piridazinodiazepina **1.224** (Esquema 1.52). O mecanismo desta transformação foi explicado considerando a abertura do anel envolvendo seis electrões, seguida de migração sigmatrópica [1,5]H para dar o intermediário **1.222** que electrocicliza para dar um anel de sete membros fundido com o sistema heteropolicíclico (**1.223**). A tetrazolo-piridazinodiazepina **1.224** obtém-se por nova migração sigmatrópica na imina azometina **1.223**.¹³



ESQUEMA 1.52

1.4 ANIÕES METIL AZAFULVÉNIO E DIAZAFULVÉNIO

Aniões metil 1-azafulvénio (**1.225a**) e 1,2-diazafulvénio (**1.225b**) são dipolos que possuem um sistema conjugado de oito electrões π (Esquema 1.53). Estes sistemas dipolares conjugados podem ser considerados respectivamente, iletos azometinos conjugados e iminas azometinas conjugados.

O estudo destes sistemas conjugados foi em parte suscitado pela analogia existente entre a estrutura destes dipolos e a dos *orto*-quinodimetanos, dienos muito reactivos que participam eficientemente na reacção de Diels-Alder e com grande aplicação na síntese de compostos policíclicos, nomeadamente moléculas com actividade biológica como esteróides, alcalóides e antraciclinas.¹⁰⁷⁻¹¹⁰

O interesse neste tipo de dipolos surgiu assim associado à possibilidade de preparar intermediários reactivos que pudessem participar como 1,3-dipolos em reacções de ciclo-adição $[4\pi + 2\pi]$ ou 1,7-dipolos

em ciclo-adições $[8\pi + 2\pi]$ (Esquema 1.53) e em que a possibilidade de electrociclização, reacção que geralmente compete com a ciclo-adição, fosse minimizada por impossibildade geométrica do dipolo.¹¹¹



As primeiras tentativas de gerar estes dipolos foram efectuadas por Padwa e colaboradores. Estes autores descreveram vários exemplos de ciclo-adição 1,3-dipolar de iletos azometinos gerados por dessililação de 1-trimetilsilanilmetil-1*H*-indóis com floureto de prata.¹¹² As tentativas de estender esta metodologia a *N*-trimetilsilanilmetil-pirróis (**1.226**), promovendo a eliminação de Me₃SiX por tratamento com floureto de prata, e gerar dipolos do tipo anião metil 1-azafulvénio (**1.227**) revelaram-se infrutíferas. Utilizando fluoreto de tetrabutil-amónio como fonte alternativa de ião floureto não foi igualmente possível gerar o anião metil azafulvénio (**1.227**) a partir do pirrole **1.226c**, apesar da evidência de ter ocorrido dessililação, o primeiro passo para a formação do dipolo. A introdução de substituintes que constituíssem melhores grupos abandonantes (**1.226d**) não conduziu igualmente à obtenção do ileto azometino conjugado (Esquema 1.54).¹¹²



ESQUEMA 1.54

Estes autores tentaram também gerar aniões metil azafulvénio por eliminação quelotrópica de dióxido de enxofre do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **1.228** (Esquema 1.55).¹¹² A eliminação de dióxido de enxofre de sulfonas heterocíclicas tem sido amplamente utilizada em síntese orgânica, nomeadamente na síntese de *orto*-quinodimetanos heterocíclicos.¹⁰⁹ A utilização de sulfonas heterocíclicas é bastante atractiva uma vez que estes compostos são facilmente preparados e geralmente são sólidos cristalinos bastante estáveis.

O 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **1.228** foi eficientemente preparado por oxidação do correspondente 1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole¹¹³ com ácido *m*-cloroperóxibenzóico. Contudo as tentativas de

eliminação de dióxido de enxofre, quer através de termólise (300 °C), quer de fotólise não conduziram à obtenção de qualquer aducto que demonstrasse a formação do anião metil azafulvénio **1.229**.



Storr e colaboradores tentaram igualmente gerar estes sistemas dipolares conjugados. Inicialmente tentaram promover a eliminação com catálise básica em sais quaternários de amónio, método comum na síntese de iletos azometinos simples. A reacção dos pirróis **1.230a,b** com DBU, LDA ou *tert*-butóxido de potássio na presença de dipolarófilos não conduziu à obtenção de qualquer aducto. As tentativas de tornar os protões da posição 1 mais acídicos através da introdução de um grupo atractor de electrões no carbono metilénico (**1.230c**) ou por substituição pelo grupo benzoilamino (**1.230d**) não evidenciaram a formação dos aniões metil azafulvénio **1.231** (Esquema 1.56).^{111,114}



A eliminação quelotrópica de dióxido de enxofre em 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis foi também experimentada por estes autores.^{111,114} Recorrendo à metodologia sintética utilizada por Padwa e colaboradores¹¹² foram preparados vários 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis substituídos na posição 3. Os 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis mono e dissubstituídos em C-1 (**1.232f,g**) foram preparados a partir do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **1.232a** por metalação com LiHMDS seguida de reacção com iodometano (Esquema 1.57).

O aquecimento em solução, a 300 °C, do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **1.232a**, à semelhança da experiência de Padwa e colaboradores, não conduziu à obtenção do anião metil azafulvénio **1.233a** por eliminação de dióxido de enxofre. A estabilidade da sulfona **1.232a**, explicada pela pequena ordem da ligação 3,4 do anel sulfoleno, sugere a necessidade de recorrer a temperaturas superiores às que se conseguem na termólise em solução. Com este objectivo os autores efectuaram a termólise em fase

gasosa sob condições de pirólise rápida de vácuo (FVP). A termólise a 700 °C e à pressão de 1.3 x 10⁻³ mbar conduziu à eliminação de dióxido de enxofre mas sem a identificação de qualquer produto. As tentativas de interceptar o anião metil azafulvénio **1.233a** por ciclo-adição com dipolarófilos como metilvinilcetona, *N*-fenilmaleimida ou acetilenodicarboxilato de dimetilo revelaram-se infrutíferas.



Motivados pela evidência da eliminação quelotrópica de dióxido de enxofre no 2,2-dioxo-1*H*,3*H*pirrolo[1,2-*c*]tiazole **1.232a** sob condições de FVP, foi estudada a termólise das sulfonas **1.232b-g**, susceptíveis de gerar aniões metil azafulvénio que pudessem ser interceptados em reacção intramolecular durante o processo de pirólise. A termólise sob condições de FVP das sulfonas contendo substituintes arílicos em C-3 **1.233c-e** não conduziu à obtenção de quaisquer produtos de electrociclização envolvendo o sistema aromático.

A primeira evidência de formação de aniões metil 1-azafulvénio e respectiva intercepção em reações pericíclicas foi conseguida por estes autores ao efectuarem a termólise de 3-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato **1.232b** e 1-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato **1.232f**. A termólise (700 °C, 1.3 x 10⁻³ mbar) dos 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato grupos metilo em C-3 e C-1 conduziu à obtenção do *N*-vinilpirrole (**1.234**) e *C*-vinilpirrole (**1.235**), respectivamente (Esquema 1.58). A formação dos vinilpirróis foi racionalizada considerando a eliminação concertada de dióxido de enxofre e concomitante formação dos intermediários aniões metil azafulvénio, seguida de rearranjo através de migrações sigmatrópicas [1,8]H suprafaciais envolvendo o sistema de oito electrões π dos 1,7-dipolos. O *N*-vinilpirrole **1.234** foi obtido puro e com bom rendimento, contudo na termólise da sulfona **1.232f** o *C*-vinilpirrole **1.235** foi obtido com baixo grau de pureza. Este facto foi justificado pela necessidade de nas migrações sigmatrópicas concertadas os grupos metilo adoptarem uma posição endocíclica no sistema dipolar, ou seja, no caso dos aniões metil azafulvénio **1.233b** e **1.233f**, idealmente estes devem ter a configuração *Z*, como está representada no Esquema 1.59. A diferença dos resultados

obtidos foi explicada pela facilidade ou não dos dipolos adquirirem a configuração adequada para a reacção concertada. De facto, apesar da elevada barreira de energia para a rotação em torno das ligações duplas parciais do sistema dipolar conjugado, esta transformação é possível devido às elevadas temperaturas de termólise.

Com o objectivo de minimizar esta limitação configuracional foi também efectuada a termólise do 1,1-dimetil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **1.232g**. Neste caso o anião metil azafulvénio **1.233g** tem necessariamente um dos grupos metilo com configuração endocíclica no 1,7-dipolo e o 2-isopropenil-pirrole **1.236** foi obtido puro e com bom rendimento (Esquema 1.59).



Apesar de não terem tido sucesso na síntese e intercepção de metil aniões azafulvénio conjugados com grupos arílicos, Storr e colaboradores tentaram gerar 1,7-dipolos conjugados com grupos carbonilo, e assim obter sistemas dipolares com dez electrões π em que fosse possível a reacção de electrociclização envolvendo a ligação dupla heteronuclear. A termólise do 1-benzoil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **1.237c** sob condições de FVP (600 °C, 1.3 x 10⁻³ mbar) conduziu à obtenção da 1*H*-pirrolo[1,2-*c*][1,3]oxazina **1.239c** com bom rendimento. Este exemplo representou a primeira evidência de intercepção *via* electrociclização envolvendo os dez electrões π do ileto azometino conjugado **1.238c**. Os autores observaram que a introdução de grupos acilo provocava a diminuição da temperatura requerida para a

extrusão do dióxido de enxofre sendo possível gerar os aniões metil azafulvénio **1.238** através de termólise em solução. Assim, o aquecimento das sulfonas **1.237a-h** a 200 °C em 1,2,4-triclorobenzeno conduziu, com excepção da sulfona **1.237b** em que não foi observado a formação de qualquer produto, à obtenção eficiente das oxazinas **1.239a,c-h** (Esquema 1.60)



As tentativas de interceptar o anião metil azafulvénio **1.238c** em solução não tiveram sucesso. De facto o aquecimento da sulfona **1.237c** a 200 °C em triclorobenzeno na presença de *N*-fenilmaleimida, acetilenodicarboxilato de dimetilo ou bis(trimetilsilii)acetileno, apenas conduziu à obtenção da 1*H*-pirrolo[1,2-*c*][1,3]oxazina **1.239c**. O aquecimento da oxazina **1.239c** na presença destes dipolarófilos apenas levou à recuperação do material de partida, não havendo evidência da reversibilidade da reacção de electrociclização.

O primeiro exemplo de síntese e reacção de um anião metil 1,2-diazafulvénio foi igualmente descrito por Storr e colaboradores. O método utilizado para gerar este sistema dipolar foi semelhante ao da síntese dos aniões metil azafulvénio, e envolveu a eliminação quelotrópica de dióxido de enxofre do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole **1.240**. Também neste caso foi possível promover a eliminção de dióxido de enxofre em solução. O aquecimento da sulfona **1.240** em refluxo de 1,2,4-triclorobenzeno ou em tubo selado a 300 °C, na presença de *N*-fenilmaleimida ou acetilenodicarboxilato de dimetilo não conduziu ao isolamento de quaisquer ciclo-aductos ou outros produtos identificáveis. Contudo com acetilenos sililados foi possível, pela primeira vez, a intercepção destes sistemas dipolares conjugados em ciclo-adições [8 π + 2 π]. Promovendo a reacção do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole **1.240** com bis(trimetilsilil)acetileno em refluxo de triclorobenzeno foi obtido a 4,7-di-hidro-pirazolo[1,5-*a*]piridina **1.242** *via* ciclo-adição do 1,7-dipolo **1.241**. O aquecimento prolongado conduziu à obtenção do produto aromatizado (**1.243**) (Esquema 1.60).

A termólise do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole **1.240**, efectuada em tubo selado em solução de tolueno com trimetilsililacetileno (TMSA) à temperatura de 300 °C, conduziu à obtenção de uma mistura regioisomérica dos ciclo-aductos aromatizados **1.244** e **1.245** (Esquema 1.60). As tentativas de intercepção

do anião metil diazafulvénio **1.241** com outros dipolarófilos ricos em electrões (1-pirrolidino-ciclo-penteno, 1pirrolidio-ciclo-hexeno e (tributilestanhil)acetileno) não conduziram ao isolamento de ciclo-aductos.



As energias e coeficientes das orbitais HOMO e LUMO do anião metil azafulvénio (**1.233a**), do anião metil diazafulvénio (**1.241**) e de alguns dipolarófilos foram calculados (Figura 1.5). Estes valores sugerem que a reacção com acetilenodicarboxilato de dimetilo deverá ser um processo controlado pela orbital HOMO do dipolo enquanto que com dipolarófilos ricos em electrões o processo será controlado pela LUMO do dipolo. A comparação dos coeficientes da HOMO e LUMO dos dois dipolos permite também verificar que para a primeira os maiores coeficientes são nas posições 1 e 3 enquanto que na LUMO são nas posições 1 e 7. Os valores sugerem que com dipolarófilos deficientes em electrões estes sistemas dipolares conjugados actuam como 1,3-dipolos em ciclo-adições $[4\pi + 2\pi]$ e com dipolarófilos ricos em electrões como 1,7-dipolos em ciclo-adições $[8\pi + 2\pi]$. Este modelo é consistente com a reactividade do metil anião diazafulvénio **1.241** exibida com acetilenos sililados, mas não explica o facto de não se terem isolado ciclo-aductos com dipolarófilos deficientes em electrões. Os autores propõem para este facto a possível formação de produtos de ciclo-adição 1,3-dipolar com pouca estabilidade para serem isolados.

O facto de não observar regiosselectividade na reacção do anião metil diazafulvénio **1.241** com trimetilsililacetileno foi explicada atendendo à pequena diferença na magnitude dos coeficientes quer da LUMO do dipolo (- 0.53 em C-1 e - 0.44 e C-7) quer da HOMO do dipolarófilo (- 0.38 e - 0.43).

O trabalho já realizado no nosso grupo de investigação na síntese de pirrolo[1,2-*c*]tiazóis¹¹⁵⁻¹¹⁸ e o trabalho descrito por Storr e colaboradores de síntese e reactividade de aniões metil 1-aza e 1,2-diazafulfénio, constituiram forte motivação para o desenvolvimento do trabalho apresentado nesta tese de síntese e reactividade de novos sistemas dipolares conjugados aniões metil 1-aza e 1,2-diazafulvénio.

a)
$$\begin{array}{c} 0.36 \\ -0.01 \\ -0.21 \\ 0.13 \\ 0.66 \end{array}$$

HOMO (- 7.6 eV) $\begin{array}{c} 0.01 \\ -0.44 \\ 0.17 \\ 0.03 \\ -0.46 \end{array}$
HOMO (- 1.7 eV) $\begin{array}{c} 0.01 \\ 0.19 \\ -0.44 \\ 0.19 \\ -0.46 \end{array}$
LUMO (- 1.7 eV) $\begin{array}{c} 0.01 \\ 0.19 \\ -0.44 \\ 0.19 \\ -0.44 \\ -0.23 \end{array}$
HOMO (- 1.9 eV) $\begin{array}{c} 0.44 \\ 0.17 \\ 0.03 \\ -0.44 \\ -0.40 \\ -0.53 \end{array}$
HOMO (- 1.9 eV) $\begin{array}{c} 0.44 \\ 0.17 \\ 0.03 \\ -0.44 \\ -0.23 \end{array}$
HOMO (- 1.9 eV) $\begin{array}{c} 0.44 \\ 0.17 \\ 0.03 \\ -0.44 \\ -0.23 \end{array}$
HOMO (- 1.9 eV) $\begin{array}{c} 0.44 \\ 0.19 \\ -0.44 \\ -0.23 \end{array}$
HOMO (- 1.9 eV) $\begin{array}{c} 0.44 \\ -0.23 \\ -0.44 \\ -0.23 \end{array}$
HOMO (- 1.9 eV) $\begin{array}{c} 0.34 \\ -0.23 \\ -0.23 \\ -0.44 \\ -0.23 \\ -0.23 \\ -0.44 \\ -0.23 \\ -0.23 \\ -0.44 \\ -0.24 \\ -0.24 \\ -0.44 \\ -0.44 \\ -0.44 \\ -0.44 \\ -0.44 \\ -0.44 \\ -0.44 \\ -0.44 \\ -0.44 \\ -0.44 \\ -0.44 \\ -0.44 \\ -0.44 \\ -0.44 \\ -0.44 \\ -0.44$

FIGURA 1.5: Energias e coeficientes das orbitais moleculares de fronteira HOMO e LUMO: a) anião metil azafulvénio 1.233a, b) anião metil diazafulvénio 1.241 e c) trimetilsililacetileno; energias das orbitais moleculares de fronteira HOMO e LUMO: d) bis(trimetilsilil)acetileno e e) acetilenodicarboxilato de dimetilo.¹¹⁴

REFERÊNCIAS

(1) R. Huisgen, Angew. Chem., Int. Ed. Engl. 1963, 2, 565-632.

(2) R. Huisgen em *1,3-Dipolar Cycloaddition Chemistry*, Ed. A. Padwa; Wiley-Interscience: New York, 1984; Vol. 1, p 1-163.

(3) R. B. Woodward, R. Hoffmann, *Angew. Chem., Int. Ed. Engl.* **1969**, *8*, 781-932.

(4) K. N. Houk, J. Sims, R. E. Duke Jr, R. W. Strozier, J. K. George, *J. Am. Chem. Soc.* **1973**, *95*, 7287-7301.

(5) K. N. Houk, J. Sims, C. R. Watts, L. J. Luskus, *J. Am. Chem. Soc.* **1973**, *95*, 7301-7315.

(6) K. N. Houk, K. Yamaguchi em *1,3-Dipolar Cycloaddition Chemistry*, Ed. A. Padwa; Wiley-Interscience: New York, 1984; Vol. 2, p 407-449.

(7) A. Padwa em *Comprehensive Organic Synthesis*, Ed. B. M. Trost, I. Fleming; Pergamon Press: Oxford, 1991; Vol. 4, p 1069-1109.

(8) P. W. Wade em *Comprehensive Organic Synthesis*; Ed. B. M. Trost, I. Fleming; Pergamon Press: Oxford, 1991; Vol. 4, p 1111-1168.

(9) W. Carruthers, *Cycloaddition Reactions in Organic Synthesis*; Pergamon Press: Oxford, 1990; Vol.
8.

(10) K. V. Gothelf, K. A. Jorgensen, *Chem. Rev.* **1998**, *98*, 863-909.

(11) C. Nájera, J. M. Sansano, *Curr. Org. Chem.* **2003**, 1105-1150.

(12) I. Coldham, R. Hufton, *Chem. Rev.* 2005, *105*, 2765-2809.

(13) B. Stanovnik, *Tetrahedron* **1991**, *47*, 2925-2945.

- (14) J. Svete, Arkivoc 2006, 7, 35-56.
- (15) T. Curtius, *Ber. Dtsch. Chem. Ges.* **1883**, *16*, 2230-2231.
- (16) E. Buchner, *Ber. Dtsch. Chem. Ges.* **1888**, *21*, 2637-2647.
- (17) E. Buchner, *Ber. Dtsch. Chem. Ges.* **1890**, *23*, 701-707.
- (18) E. Buchner, M. Fritsch, A. Papendieck, H. Witter, *Justus Liebigs Ann. Chem.* **1893**, *273*, 214-231.
- (19) L. I. Smith, *Chem. Rev.* **1938**, *23*, 193-281.
- (20) R. Sustmann, *Tetrahedron Lett.* **1971**, 2717-2720.
- (21) R. Sustmann, *Pure Appl. Chem.* **1974**, *40*, 569-593.
- (22) J. W. Lown em *1,3-Dipolar Cycloaddition Chemistry*, Ed. A. Padwa; Wiley-Interscience: New York, 1984; Vol. 1, p 653-731.
- (23) F. Kröhnke, Ber. Dtsch. Chem. Ges. 1933, 66, 604-611.
- (24) F. Kröhnke, Ber. Dtsch. Chem. Ges. 1934, 67, 656-667.
- (25) F. Kröhnke, *Angew. Chem.* **1955**, *65*, 605-628.
- (26) R. Huisgen, R. Grashey, E. Steingruber, *Tetrahedron Lett.* **1963**, 1441-1445.
- (27) K. W. Ratts, R. K. Howe, W. G. Phillips, J. Am. Chem. Soc. 1969, 91, 6115-6121.

- (28) I. Zugravescu, E. Rucinschi, G. Surpateanu, *Tetrahedron Lett.* **1970**, *11*, 941-942.
- (29) J. E. Jackson, N. Soundararajan, M. S. Platz, M. T. H. Liu, *J. Am. Chem. Soc.* **1988**, *110*, 5595-5596.
- (30) A. Padwa, D. J. Austin, L. Precedo, L. Zhi, *J. Org. Chem.* **1993**, *58*, 1144-1150.
- (31) X. Wei, Y. Hu, T. Li, H. Hu, J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1 1993, 2487 2489.
- (32) B. Wang, X. Zhang, J. Li, X. Jiang, Y. Hu, H. Hu, *J. Chem. Soc., Perkin Trans.* 11999, 1571-1575.
- (33) I. I. Druta, M. A. Andrei, C. I. Ganj, P. S. Aburel, *Tetrahedron* **1999**, *55*, 13063-13070.
- (34) A. R. Katrizky, G. Qiu, B. Yang, H.-Y. He, J. Org. Chem. 1999, 64, 7618-7621.
- (35) W. Peng, S. Zhu, J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1 2001, 3204-3210.
- (36) I. I. Mangalagiu, G. C. Mangalagiu, C. Deleanu, G. Drochioiu, M. G. Petrovanu, *Tetrahedron* **2003**, *59*, 111-114.
- (37) K. Wu, Q.-Y. Chen, J. Fluor. Chem. 2003, 122, 171-174.
- (38) X. Fang, Y.-M. Wu, J. Deng, S.-W. Wang, *Tetrahedron* **2004**, *60*, 5487–5493.
- (39) S. Zhao, M. G. P. M. S. Neves, A. C. Tomé, A. M. S. Silva, J. A. S. Cavaleiro, *Tetrahedron Lett.* 2005, 46, 5487-5490.
- (40) Y.-S. Jung, J.-Y. Jaung, *Dyes Pigments* **2005**, *65*, 205-209.
- (41) G. Yue, Y. Wan, S. Song, G. Yang, Z. Chen, *Bioorg. Med. Chem. Lett.* 2005, 15, 453–458.
- (42) E. C. Taylor, I. J. Turchi, *Chem. Rev.* **1979**, *79*, 181-231.
- (43) R. Huisgen, Angew. Chem., Int. Ed. Engl. 1980, 19, 947-973.
- (44) G. Zecchi, *Synthesis* **1991**, 181-188.
- (45) T. M. V. D. Pinho e Melo, *Eur. J. Org. Chem.* **2006**, *13*, 2873-2888.
- (46) J. C. Pommelet, J. Chuche, *Can. J. Chem.* **1976**, *54*, 1571-1581.
- (47) J. A. Finke, R. Huisgen, R. Temme, *Helv. Chim. Acta* **2000**, *83*, 3333-3343.
- (48) E. Pohjala, *Tetrahedron Lett.* **1972**, *13*, 2585-2588.
- (49) W. Augstein, F. Kröhnke, Justus Liebigs Ann. Chem. 1966, 697, 158-170.
- (50) D. N. Reinhoudt, J. Geevers, W. P. Trompenaars, *Tetrahedron Lett.* **1978**, *19*, 1351-1354.
- (51) D. N. Reinhoudt, W. P. Trompenaars, J. Geevers, *Tetrahedron Lett.* **1976**, *17*, 4777-4780.
- (52) B. De Boeck, S. Jiang, Z. Janousek, H. G. Viehe, *Tetrahedron* **1994**, *50*, 7075-7092.
- (53) B. De Boeck, H. G. Viehe, *Tetrahedron* **1998**, *54*, 513-520.
- (54) O. Tsuge, S. Kanemasa, M. Ohe, S. Takenaka, *Bull. Chem. Soc. Jpn.* **1987**, *60*, 4079-4089.
- (55) M. Nyerges, L. Balázs, I. Kádas, I. Bitte, I. Kövesdi, L. Toke, *Tetrahedron* **1995**, *51*, 6783-6788.
- (56) M. Nyerges, A. Pintér, A. Virányi, G. Blaskó, L. Toke, *Tetrahedron* **2005**, *61*, 8199-8205.
- (57) J. T. Gupton, D. A. Krolikowski, R. H. Yu, S. W. Riesinger, J. A. Sikorski, *J. Org. Chem.* **1990**, *55*, 4735-4740.

(58) J. T. Gupton, D. A. Krolikowski, R. H. Yu, P. Vu, J. A. Sikorski, M. L. Dahl, C. R. Jones, *J. Org. Chem.* **1992**, *57*, 5480-5483.

J. T. Gupton, S. A. Petrich, L. L. Smith, M. A. Bruce, P. Vu, K. X. Du, E. E. Dueno, C. R. Jones, J.
 A. Sikorski, *Tetrahedron* 1996, *52*, 6879-6892.

(60) J. T. Gupton, K. E. Krumpe, B. S. Burnham, K. A. Dwornik, S. A. Petrich, K. X. Du, M. A. Bruce, P.

Vu, M. Vargas, K. M. Keertikar, K. N. Hosein, C. R. Jones, J. A. Sikorski, Tetrahedron 1998, 54, 5075-5088.

- (61) K. Marx, W. Eberbach, *Tetrahedron* **1997**, *53*, 14687-14700.
- (62) K. Marx, W. Eberbach, *Chem. Eur. J.* **2000**, *6*, 2063-2068.
- (63) K. Knobloch, W. Eberbach, *Eur. J. Org. Chem.* **2002**, 2054-2057.
- (64) K. Knobloch, W. Eberbach, *Org. Lett.* **2000**, *2*, 1117 1120.
- (65) M. Nyerges, A. Virányi, Á. Pintér, L. Toke, *Tetrahedron Lett.* **2003**, *44*, 793-794.
- (66) A. Arany, D. Bendell, P. W. Groundwater, I. Garnett, M. Nyerges, *J. Chem. Soc., Perkin Trans.* 1 1999, 2605 - 2608.

(67) M. Nyerges, A. Virányi, W. Zhang, P. W. Groundwater, G. Blaskó, L. Toke, *Tetrahedron* **2004**, *60*, 9937-9944.

- (68) M. Nyerges, Á. Pintér, A. Virányi, I. Bitter, L. Toke, *Tetrahedron Lett.* **2005**, *46*, 377-380.
- (69) W. Friebolin, W. Eberbach, *Tetrahedron* **2001**, *57*, 4349-4358.
- (70) W. Friebolin, W. Eberbach, *Helv. Chim. Acta* **2001**, *84*, 3822-3836.
- (71) T. Mayer, G. Maas, *Tetrahedron Lett.* **1992**, *33*, 205-208.
- (72) R. Reinhard, M. Glaser, R. Neumann, G. Maas, J. Org. Chem. 1997, 62, 7744 7751.
- (73) M. Reisser, G. Maas, J. Org. Chem. 2004, 69, 4913-4924.
- (74) W. Klop, L. Brandsma, J. Chem. Soc., Chem. Commun. 1983, 988-989.
- (75) H. McNab, L. C. Monahan, T. Gray, J. Chem. Soc., Chem. Commun. 1987, 140-141.
- (76) H. Dhimane, J. C. Pommelet, J. Chuche, G. Lhommet, M. G. Richaud, M. Haddad, *Tetrahedron Lett.* **1985**, *26*, 833-836.
- (77) J. M. Fang, C. C. Yang, Y. W. Wang, J. Org. Chem. 1989, 54, 481 484.
- (78) M. Noguchi, T. Mizukoshi, A. Kakehi, *Tetrahedron* **1996**, *52*, 13081-13096.
- (79) M. Noguchi, T. Mizukoshi, T. Uchida, Y. Kuroki, *Tetrahedron* **1996**, *52*, 13097-13110.
- (80) M. Noguchi, T. Mizukoshi, S. Nakagawa, A. Kakehi, *Tetrahedron* **1996**, *52*, 13111-13120.
- (81) M. Noguchi, M. Shirai, K. Nakashima, I. Arai, A. Nishida, H. Yamamoto, A. Kakehi, *Tetrahedron* **2003**, *59*, 4581-4590.
- (82) I. Coldham, A. J. Collis, R. J. Mould, D. E. Robinson, *Synthesis* **1995**, 1147-1150.
- (83) S. Lin, S. J. Danishefsky, *Angew. Chem., Int. Ed. Engl.* **2002**, *41*, 512-515.
- (84) X. Zhang, K. N. Houk, S. Lin, S. J. Danishefsky, J. Am. Chem. Soc. 2003, 125, 5111-5114.
- (85) P. W. Groundwater, T. Sharif, A. Arany, D. E. Hibbs, M. B. Hursthouse, M. Nyerges, *Tetrahedron Lett.* **1998**, *39*, 1433-1436.
- (86) P. W. Groundwater, T. Sharif, A. Arany, D. E. Hibbs, M. B. Hursthouse, I. Garnett, M. Nyerges, *J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1* **1998**, 2837-2846.

(87) M. Nyerges, A. Arany, I. Fejes, P. W. Groundwater, W. Zhang, D. Bendell, R. J. Anderson, L. Tóke, *Tetrahedron* **2002**, *58*, 989-995.

- (88) R. Huisgen, R. Grashey, P. Laur, H. Leitermann, Angew. Chem. 1960, 72, 416-417.
- (89) E. Schmitz, *Chem. Ber.* **1958**, *91*, 1495-1503.
- (90) R. Huisgen, R. Fleischmann, A. Eckell, *Tetrahedron Lett.* **1960**, *1*, 1-4.
- (91) R. Huisgen, A. Eckell, *Tetrahedron Lett.* **1960**, *1*, 5-8.
- (92) R. Huisgen, R. Grashey, R. Krischke, *Tetrahedron Lett.* **1962**, *2*, 387-391.
- (93) R. Huisgen, R. Grashey, R. Krischke, *Justus Liebigs Ann. Chem.* **1977**, *3*, 506-527.
- (94) T. Sasaki, K. Kanematsu, A. Kakehi, *J. Org. Chem.* **1972**, *37*, 3106-3110.
- (95) Y. Tamura, N. Tsujimoto, Y. Sumida, M. Ikeda, *Tetrahedron* **1972**, *28*, 21-27.
- (96) P. J. Stang, M. Magnum, J. Am. Chem. Soc. 1977, 99, 2597-2601.
- (97) A. Messmer, P. Kövér, Z. Riedl, Á. Gömöry, G. Hajós, *Tetrahedron* **2002**, *58*, 3613-3618.
- (98) J. E. Dowling, K. Hoogsteen, B. H. Arison, J.-P. Anselme, *Tetrahedron Lett.* **1992**, *33*, 4679-4682.
- (99) O. S. Rothenberger, R. T. Taylor, D. I. Dalrymple, J. A. Moore, J. Org. Chem. 1972, 37, 2640-2642.
- (100) K. Burger, H. Schickaneder, M. Pinzel, Justus Liebigs Ann. Chem. 1976, 1, 30-35.
- (101) K. Burger, H. Schickaneder, W. Thenn, G. Ebner, C. Zettl, *Justus Liebigs Ann. Chem.* **1976**, *12*, 2156-2168.
- (102) K. Burger, W. Thenn, R. Rauh, H. Schickaneder, A. Gieren, Chem. Ber. 1975, 108, 1460-1467.
- (103) K. Burger, H. Schickaneder, A. Prox, *Tetrahedron Lett.* **1976**, *47*, 4255-4258.
- (104) K. Burger, H. Schickaneder, W. Thenn, *Tetrahedron Lett.* **1975**, *13*, 1125-1128.
- (105) H. Prinzbach, H.-D. Martin, *Chimia* **1969**, *23*, 37-40.
- (106) K. Burger, H. Schickaneder, C. Zettl, *Liebigs Ann. Chem.* 1982, *9*, 1741-1749.
- (107) J. L. Charlton, M. M. Alauddin, *Tetrahedron* **1987**, *43*, 2873-2889.
- (108) J. L. Segura, N. Martín, *Chem. Rev.* **1999**, *99*, 3199-3246.

(109) S. J. Collier, R. C. Storr em *Progress in Hetercyclic Chemistry*, Ed. G. W. Gribble, T. L. Gilchrist; Pergamon: Nova Yorque, 1988; Vol. 10, p 25-48.

- (110) H. Nemoto, K. Fukumoto, *Tetrahedron* **1998**, *54*, 5425-5464.
- (111) O. B. Sutcliffe, R. C. Storr, T. L. Gilchrist, P. Rafferty, A. P. A. Crew, *Chem. Commun.* **2000**, 675-676.

(112) A. Padwa, G. E. Fryxell, J. R. Gasdaska, M. K. Venkatramanan, G. S. K. Wong, *J. Org. Chem.* **1989**, *54*, 644-653.

- (113) J. M. Kane, J. Org. Chem. **1980**, 45, 5396-5397.
- (114) O. B. Sutcliffe, R. C. Storr, T. L. Gilchrist, P. Rafferty, *J. Chem. Soc., Perkin Trans.* 1 2001, 1795-1806.

(115) T. M. V. D. Pinho e Melo, D. M. Barbosa, P. J. R. S. Ramos, A. M. d'A. Rocha Gonsalves, T. L. Gilchrist, A. M. Beja, J. A. Paixão, M. R. Silva, L. Alte da Veiga, *J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1* **1999**, 1219-1223.

(116) T. M. V. D. Pinho e Melo, M. I. L. Soares, D. M. Barbosa, A. M. d'A. Rocha Gonsalves, J. A. Paixão,A. M. Beja, M. R. Silva, L. Alte da Veiga, *Tetrahedron* 2000, *56*, 3419-3424.

T. M. V. D. Pinho e Melo, M. I. L. Soares, A. M. d'A. Rocha Gonsalves, J. A. Paixão, A. M. Beja, M. R. Silva, L. Alte da Veiga, J. Costa Pessoa, *J. Org. Chem.* 2002, *67*, 4045-4054.

T. M. V. D. Pinho e Melo, C. S. B. Gomes, A. M. d'A. Rocha Gonsalves, J. A. Paixão, A. M. Beja,
M. R. Silva, L. Alte da Veiga, *Tetrahedron* 2002, *58*, 5093-5102.

CAPÍTULO 2 SÍNTESE DE 2,2-DIOXO-1*H*,3*H*-PIRROLO[1,2-*C*]TIAZÓIS

E 2,2-DIOXO-1*H*,3*H*-PIRAZOLO[1,5-*c*]TIAZÓIS

2.1	INTRODUÇÃO	52
2.2 2.2.1 2.2.2	SÍNTESE DE 2,2-DIOXO-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> -PIRROLO[1,2- <i>c</i>]TIAZÓIS 2,2-Dioxo-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> -pirrolo[1,2- <i>c</i>]tiazóis não substituídos em C-1 2,2-Dioxo-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> -pirrolo[1,2- <i>c</i>]tiazóis substituídos em C-1	53 53 59
2.3	SÍNTESE DE 2,2-DIOXO-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> -PIRAZOLO[1,5- <i>c</i>]TIAZÓIS	60
2.4	OXIDAÇÃO DE 1,3-DI-HIDRO-5 <i>H</i> ,7 <i>H</i> -FURO[3',4':2,3]PIRROLO[1,2- <i>c</i>]TIAZÓIS	61
2.5	SÍNTESE DE 4,6-DI-HIDRO-1 <i>H-</i> TIENO[3,4- <i>b</i>]PIRRÓIS E SUA UTILIZAÇÃO COMO PRECURSORES DE <i>O</i> -QUINODIMETANOS HETEROCÍCLICOS	65
Refere	ÊNCIAS	70

2.1 INTRODUÇÃO

A eliminação quelotrópica de dióxido de enxofre de sulfonas heterocíclicas representa actualmente uma das vias mais utilizadas e também mais flexível para gerar intermediários reactivos. Storr e colaboradores demonstraram que aniões metil 1-azafulvénio e 1,2-diazafulvénio podem ser eficientemente gerados por ciclo-reversão de dióxido de enxofre de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis e 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazóis respectivamente.^{1,2}

O trabalho desenvolvido no nosso grupo de investigação permitiu a síntese de uma gama alargada de 1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis quirais.³⁻⁶ Tendo acesso a uma grande variedade destes compostos, o trabalho apresentado nesta tese surgiu assim associado à possibilidade de gerar novos aniões metil 1-azafulvénio por eliminação de dióxido de enxofre de novos 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilatos, permitindo um maior conhecimento da reactividade destes sistemas dipolares de oito electrões π (Esquema 2.1). O trabalho desenvolvido foi também estendido à síntese de novos aniões metil 1,2-diazafulvénio *via* eliminação quelotrópica de dióxido de enxofre de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*] tiazole-6,7-dicarboxilatos (Esquema 2.1).



ESQUEMA 2.1

Neste capítulo são apresentadas as sínteses de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis gerados por oxidação de alguns 1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis previamente preparados, mas também de novos 1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis sintetisados no decorrer do trabalho de Doutoramento. A síntese de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazóis, precursores de aniões metil diazafulvénio é também apresentada neste capítulo. Na parte final do capítulo são descritos os resultados obtidos nas tentativas de síntese de 5,5-dioxo-4,6-di-hidro-1*H*-tieno[3,4-*b*]pirróis, potenciais precursores de ρ -quinodimetanos heterocíclicos.

2.2 SÍNTESE DE 2,2-DIOXO-1*H*,3*H*-PIRROLO[1,2-*c*]TIAZÓIS

2.2.1 2,2-Dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis não substituídos em C-1

A metodologia sintética desenvolvida no nosso grupo de investigação permitiu a síntese de 5-metil-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis quirais *via* ciclo-adição 1,3-dipolar de 5*H*,7*H*-tiazolo[3,4-*c*][1,3]oxazol-4-io-1olatos num processo envolvendo um único passo reaccional.⁴ Efectivamente, partindo das tiazolidinas **2.1** como misturas distereoisoméricas, preparadas por reacção de *L*-cisteína com aldeídos, obtêm-se diastereosselectivamente, por acilação *in situ* com anidrido acético, *N*-acil-tiazolidinas **2.2**. A ciclodesidratação das *N*-acil-tiazolidinas no meio reaccional conduz à geração de 5*H*,7*H*-tiazolo[3,4*c*][1,3]oxazol-4-io-1-olatos **2.3**. Estes sistemas mesoiónicos actuam como 1,3-dipolos em ciclo-adições 1,3dipolares com dipolarófilos olefínicos e acetilénicos, conduzindo à obtenção de 1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis quirais (**2.4**) após ciclo-reversão de dióxido de carbono do ciclo-aducto inicialmente formado (Esquema 2.2).



Recorrendo a esta estratégia sintética preparámos vários 5-metil-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis-6,7dicarboxilatos substituídos em C-3 (Esquema 2.3). Os ácidos tiazolidina-4-carboxílicos **2.5** foram obtidos como mistura dos diastereoisómeros (2*R*,4*R*) e (2*S*,4*R*), com rendimentos a variar entre 57 e 95%. Os 1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis **2.6** foram preparados por aquecimento (110-130 °C) da respectiva tiazolidina em anidrido acético durante 3-4 h, e utilizando um equivalente e meio do dipolarófilo acetilenodicarboxilato de dimetilo (DMAD). Estes ciclo-aductos foram obtidos eficientemente (48-97%), à excepção dos 1*H*,3*H*pirrolo[1,2-*c*]tiazóis **2.6d** e **2.6i** que foram preparados com rendimentos inferiores a 18%. Efectuámos algumas tentativas no sentido de aumentar a eficiência de preparação do composto **2.6d** promovendo a *N*acetilação da tiazolidina **2.5d** com anidrido acético na ausência do dipolarófilo. A *N*-acetil-2-etil-tiazolidina foi obtida com rendimento de 52%, contudo a reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar com DMAD conduziu à formação do aducto **2.6d** com rendimento de apenas 15%, pelo que em termos de reacção global não houve uma melhoria efectiva do rendimento. Os 2,2-dioxo-5-metil-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilatos foram preparados por oxidação com ácido *m*-cloroperóxibenzóico (MCPBA) (Esquema 2.3). A reacção foi efectuada mediante adição do oxidante a uma solução a 0 °C do 1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.6** em diclorometano, seguida de agitação da mistura reaccional à temperatura ambiente durante 3 - 4 horas.⁷ No caso da oxidação dos 1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.6** em diclorometano, seguida de agitação da oxidação de **2.6b** conduziu à obtenção de uma mistura do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.7b** (66%) e do sulfóxido 2-oxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.8a** (5%). As tentativas de obter exclusivamente a sulfona **2.7b**, aumentando a quantidade de oxidante e o tempo de reacção não tiveram sucesso. O 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.7f** (34%) foi também obtido juntamente com o 2-oxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.8d** (8%). A oxidação dos 1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis **2.6e** e **2.6e** conduziu igualmente à obtenção de misturas de sulfona e sulfóxido, contudo nestes casos, o aumento do tempo de reacção permitiu a obtenção de misturas de sulfona e sulfóxido, contudo nestes casos, o aumento do tempo de reacção permitiu a obtenção de misturas de sulfona e sulfóxido, contudo nestes casos, o aumento do tempo de reacção permitiu a obtenção de coclusiva dos 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis **2.7c** (45%) e **2.7e** (41%), respectivamente. A reacção do 5-metil-3-(1-naftil)-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato **2.6i** com ácido *m*-cloroperóxibenzóico conduziu também à obtenção de uma mistura dos correspondentes sulfona e sulfóxido, não sendo no entanto possível a sua separação.



A síntese de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis contendo um grupo fenilo em C-5 está ilustrada no Esquema 2.4. A preparação dos 5-fenil-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilatos **2.6j** e **2.6l** envolve no primeiro passo a *N*-acilação das tiazolidinas de partida (**2.5a-b**) com cloreto de benzoílo, de acordo com um procedimento descrito na literatura.⁵ A ciclo-desidratação das *N*-benzoil-tiazolidinas **2.9** com anidrido acético leva à formação das espécies mesoiónicas 5-fenil-5*H*,7*H*-tiazolo[3,4-*c*][1,3]oxazol-4-io-1-olatos que participam na reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar com acetilenodicarboxilato de dimetilo para dar os 5-fenil-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilatos **2.6j-I**. A oxidação dos 1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis **2.6j-I** utilizando três equivalentes de ácido *m*-cloroperóxibenzóico durante 3-4 h conduziu à obtenção exclusiva dos 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis **2.7j-I**.



A preparação de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis não substituídos na posição 5 envolveu como passo inicial a *N*-formilação das tiazolidinas de partida (Esquema 2.5). As *N*-formil-tiazolidinas **2.10** foram preparadas por reacção com ácido fórmico em anidrido acético de acordo com um procedimento descrito na literatura para a formilação da 2-(3-piridil)-tiazolidinas.⁸ A ciclo-desidratação das *N*-formil-tiazolidinas **2.10** com cloreto de tosilo em piridina conduz à obtenção dos 5*H*,7*H*-tiazolo[3,4-*c*][1,3]oxazol-4-io-1-olatos que participam na ciclo-adição 1,3-dipolar com acetilenodicarboxilato de dimetilo para dar os 1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis **2.6m-n**. Esta síntese foi adaptada de um procedimento descrito na literatura para

A oxidação do 1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.6m** com ácido *m*-cloroperóxibenzóico conduz à obtenção de uma mistura do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.7m** e do 2-oxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.8e**, ambos com baixo rendimento. Efectuando a oxidação com solução aquosa de peróxido de hidrogénio a 30%, utilizando como catalisador uma mistura de tungstato de sódio, ácido fenilfosfónico e cloreto de metil-tri-octilamónio,¹⁰ obtém-se exclusivamente a sulfona **2.7m** com bom rendimento (72%). O 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.7n** (53%) foi igualmente obtido juntamente com o correspondente sulfóxido **2.8f** (13%) por oxidação com ácido *m*-cloroperoxibenzóico.

Tendo como objectivo a possibilidade de gerar aniões metil 1-azafulvénio a partir de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis com substituintes heteroaromáticos na posição 3. Definimos como molécula alvo para este estudo o 2,2-dioxo-3-(3-piridil)-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato **2.7o** (Esquema 2.6). O ácido 2-(3-piridil)-tiazolidina-4-carboxílico **2.5j** foi preparado como mistura de diastereoisómeros por reacção de *L*-cisteína com piridina-3-carboxaldeído. A formilação com ácido fórmico em anidrido acético⁸ levou à obtenção da 3-formil-2-(3-piridil)-tiazolidina **2.10c** com bom rendimento. A reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar com acetilenodicarboxillato de dimetilo foi promovida na presença de cloreto de tosilo e trietilamina, utilizando as mesmas condições de reacção descritas para a síntese do 7-ciano-3-(3-piridil)-1*H*,3*H* pirrolo[1,2-*c*]tiazole,⁹ conduzindo à obtenção do 3-(3-piridil)-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.6o** com rendimento de 28%. As tentativas de oxidação 1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.6o** com ácido *m*-cloroperóxibenzóico conduziram apenas ao isolamento de quantidades vestigiais do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.7o** e do 2-oxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.8g**. Efectuando a oxidação com peróxido de hidrogénio a 30% a 50 °C durante 16 h foi igualmente obtida uma mistura de sulfona e sulfóxido, embora se tenha conseguido uma melhoria dos rendimentos. As tentativas de favorecer a formação da sulfona relativamente ao sulfóxido prolongando o tempo de aquecimento, apenas se traduziram numa diminuição global do rendimento da síntese.



As tentativas de síntese de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis substituídos em C-3 com grupos 4-piridilo ou 2-pirrolilo não permitiram em nenhum dos casos a preparação do correspondentes 1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis.

Outros dos precursores de aniões metil azafulvénio que decidimos sintetizar foram 3-fenil-2,2dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilatos contendo cadeias laterais com ligações múltiplas terminais no substituinte fenilo da posição 3. Pretendíamos deste modo gerar aniões metil 1-azafulvénio com a estrutura geral **2.11** que pudessem ser interceptados em reacções de ciclo-adição intramolecular [$8\pi + 2\pi$].



Os 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis contendo cadeias laterais olefínicas (**2.7p-q**) foram preparados de acordo com o ilustrado no Esquema 2.7. Para a síntese do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2*c*]tiazole possuindo uma ligação dupla terminal no substituinte em C-3 partimos da tiazolidina **2.5I**, obtida como mistura de diasteroisómeros por reacção de *L*-cisteína com o 2-aliloxi-benzaldeído **2.13a**. O 2-aliloxibenzaldeído **2.13a** foi preparado por esterificação de salicilaldeído com brometo de alilo na presença de carbonato de potássio. O aquecimento em refluxo de anidrido acético da tiazolidina **2.5I** conduziu à obtenção do 1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.6p** com rendimento de 77%. Para evitar reacções na ligação dupla ao utilizar o ácido *m*-cloroperóxibenzóico como oxidante, a oxidação foi efectuada com peróxido de hidrogénio a 30%. O 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.7p** foi obtido como único produto e com rendimento elevado (81%), após 19 h de agitação à temperatura de 50 °C.

A sulfona contendo uma ligação olefínica com grupo éster na posição terminal (**2.7q**) foi também preparada com o objectivo de avaliar se a introdução de um grupo deficiente em electrões se traduziria num aumento de reactividade do intermediário que se pretende gerar. A síntese do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.7q** foi semelhante à descrita para a preparação do análogo 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.7p**, exceptuando-se que neste caso foi utilizado como precursor do benzaldeído substituído **2.13b** o 4-bromo-but-2-enoato de metilo **2.12b**. O 1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.6q** e a correspondente sulfona **2.7q** foram obtidos com rendimentos moderados. Tal como se observou na oxidação de **2.6p**, nas condições de reacção utilizadas, o 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.7q** foi isolado como único produto.

Foi também preparado um 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole contendo uma ligação acetilénica terminal no grupo fenilo em C-3 (Esquema 2.8). O 2-prop-2-iniloxi-benzaldeído **2.14** foi obtido por

esterificação de salicilaldeído com brometo de propargilo com rendimento de 79%. A reacção com *L*cisteína conduziu à obtenção da tiazolidina **2.5n** com rendimento elevado. O 1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.6r** foi obtido eficientemente *via* ciclo-adição 1,3-dipolar com acetilenodicarboxilato de dimetilo. A oxidação com peróxido de hidrogénio conduziu à obtenção de uma mistura de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.7r** (38%) e de 2-oxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.8h** (40%).



2.2.2 2,2-Dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis substituídos em C-1

O estudo da reactividade de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilatos substituídos em C-1 como precursores de novos aniões metil 1-azafulvénio constituiu um dos objectivos do trabalho apresentado nesta dissertação. Com este objectivo em vista foram preparados os 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis dissubstituídos em C-1 com grupos metilo (**2.17**) segundo a metodologia sintética descrita no Esquema 2.9. Os ácidos 5,5-dimetil-tiazolidina-4-carboxílicos **2.15** foram preparados por condensação de *DL*-penicilamina com o aldeído apropriado. O aquecimento das tiazolidinas **2.15** em refluxo de anidrido acético, na presença de acetilenodicarboxilato de dimetilo, conduziu à obtenção eficiente dos 1,1-dimetil-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilatos **2.16** *via* ciclo-adição 1,3-dipolar do 7,7-dimetil-5*H*,7*H*-tiazolo[3,4-*c*][1,3]oxazol-4-io-1-olato com o dipolarófilo acetilenodicarboxilato de dimetilo. A oxidação com ácido *m*-cloroperóxibenzóico conduziu à obtenção exclusiva dos 1,1-dimetil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilatos **2.17** com rendimentos moderados.

A síntese do 1,1-dimetil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato **2.17a** foi anteriormente descrita por Storr e colaboradores,² envolvendo contudo uma sequência sintética mais longa.



O 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole monossubstituído em C-1 com um grupo metilo (**2.18**) foi também preparado. Neste caso recorremos à estratégia sintética desenvolvida por Storr e colaboradores para a preparação do 1-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato **2.18** a partir do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato **2.18** foi preparado por metalação da sulfona **2.7g** com uma base forte (LiHMDS) seguida de tratamento com iodeto de metilo. A substituição ocorre selectivamente em C-1 e não em C-3 devido à estabilização adicional pelo grupo éster na posição 7 do carbanião α-sulfonilo (Esquema 2.10).



ESQUEMA 2.10

2.3 SÍNTESE DE 2,2-DIOXO-1H,3H-PIRAZOLO[1,5-c]TIAZÓIS

Um objectivo central do trabalho apresentado nesta dissertação envolveu o estudo da reactividade de novos aniões metil 1,2-diazafulvénio gerados por eliminação quelotrópica de dióxido de enxofre de 2,2dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazóis. O comportamento químico do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole-6,7dicarboxilato **2.22a** relativamente à termólise tinha sido já estudado por Storr e colaboradores.^{1,2} Neste trabalho pretendia-se explorar esta química como uma via para a preparação de novos compostos heterocíclicos. A síntese do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato **2.22a** foi conseguia seguindo o procedimento descrito na literatura.²

Um novo derivado, o 3-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato **2.22b**, foi igualmente preparado recorrendo à mesma metodologia sintética (Esquema 2.11). O ácido *N*-nitrosotiazolidina-4-carboxílico **2.19b** foi preparado por nitrosação da tiazolidina **2.5a** com nitrito de sódio em meio ácido, através de um procedimento clássico de *N*-nitrosação de aminoácidos.^{11,12} A espécie mesoiónica 4*H*,6*H*-tiazolo[3,4-c][1,2,3]oxadiazol-7-io-3-olato **2.20b** foi gerada por desidratatação com anidrido trifluoroacético¹² e isolada sob a forma de óleo. Este tipo de sistema mesoiónico, também denominado *sydnone*, foi descrito pela primeira vez por Storr e colaboradores como intermediário na síntese do 1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato **2.21b** foi obtido por reacção com acetilenodicarboxilato de dimetilo, após ciclo-reversão de dióxido de carbono do ciclo-aducto inicialmente formado. A oxidação com ácido *m*-cloroperoxibenzóico conduziu à obtenção exclusiva do 3-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato **2.22b** com bom rendimento.



ESQUEMA 2.11
2.4 OXIDAÇÃO DE 1,3-DI-HIDRO-5*H*,7*H*-FURO[3',4':2,3]PIRROLO[1,2-*c*]TIAZÓIS

Em trabalhos anteriores descrevemos a síntese de 5*H*,7*H*-furo[3',4':2,3]pirrolo[1,2-*c*]tiazóis (**2.23**).^{3,6} O acesso a estes pirrolo[1,2-*c*]tiazóis levou-nos a explorar a possibilidade de gerar aniões metil azafulvénio fundidos com o anel furano (**2.25**) que pudessem ser precursores de sistemas policíclicos mais complexos (Esquema 2.12).



Seleccionámos para este estudo os 1,3-di-hidro-5H,7H-furo[3',4':2,3]pirrolo[1,2-c]tiazóis substituídos em C-7 com os grupos fenilo (**2.26**) e metilo (**2.27**), cuja síntese foi descrita em trabalhos anteriores.^{3,6}



Foi também preparado o 1,3-di-hidro-5*H*,7*H*-furo[3',4':2,3]pirrolo[1,2-*c*]tiazole não substituído na posição 7 (**2.33**). A preparação deste composto foi efectuada através da reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar intramolecular do 5*H*,7*H*-tiazolo[3,4-*c*][1,3]oxazol-4-io-1-olato **2.32** (Esquema 2.13). Nesta síntese partimos da tiazolidina-4-carboxilato de metilo **2.28**, preparada por reacção de hidrocloreto do éster metílico de *L*-cisteína com formaldeído, e efectuámos a *N*-acilação da tiazolidina **2.28** com um cloreto de ácido acetilénico **2.29**. Desta forma foi possível introduzir um dipolarófilo interno na espécie mesoiónica que se pretende gerar. A *N*-acil-tiazolinida-4-carboxilato de metilo **2.30** foi convertida no correspondente ácido carboxílico (**2.31**) por reacção com iodeto de lítio, seguida de tratamento com ácido clorídrico. O aquecimento em refluxo de anidrido acético conduziu à obtenção da espécie mesoiónica 5*H*,7*H*-tiazolo[3,4-*c*][1,3]oxazol-4-io-1-olato **2.32**. O 1,3-di-hidro-5*H*,7*H*-furo[3',4':2,3]pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.33** obtém-se por ciclo-reversão de dióxido de carbono do ciclo-aducto inicialmente formado *via* ciclo-adição 1,3-dipolar intramolecular.



Contudo as tentativas de oxidar o 1,3-di-hidro-5*H*,7*H*-furo[3',4':2,3]pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.33** à correspondente sulfona recorrendo a vários oxidantes não tiveram sucesso. A reacção com ácido *m*-cloroperóxibenzóico nas condições reaccionais descritas na síntese dos 1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis bicíclicos, ou seja, utilizando três equivalentes de oxidante e mantendo a agitação durante 3 h à temperatura ambiente, apenas conduziu à obtenção de misturas complexas. As tentativas de suavizar as condições de reacção, nomeadamente através da redução da quantidade de oxidante (2 eq.), tempo de reacção (1h) e mantendo a temperatura a 0 °C, traduziram-se numa diminuição da complexidade da mistura da reacção, contudo apenas foi possível isolar como produto o 6-oxo-1,3-di-hidro-5*H*,7*H*-furo[3',4':2,3]pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.34** (Esquema 2.14).



2.33

2.34 MCPBA, 2 equiv., 1 h, 0 °C 26% KHSO₅, 3 equiv., 0.5 h, 30 °C 16%

```
ESQUEMA 2.14
```

O sulfóxido **2.34** foi igualmente obtido quando se utilizou hidrogenopersulfato de potássio (KHSO₅) como oxidante. O hidrogenopersulfato de potássio, disponível na forma de sal triplo de potássio (2KHSO₅.KHSO₄.K₂SO₄)¹⁴ com a designação de oxone, em solução de metanol/água é um oxidante bastante versátil na oxidação de sulfuretos a sulfonas, mesmo na presença de outros grupos funcionais susceptíveis de serem oxidados.¹⁵ Contudo a reacção do 1,3-di-hidro-5*H*,7*H*-furo[3',4':2,3]pirrolo[1,2*c*]tiazole **2.33** com hidrogenopersulfato de potássio (3 eq.) durante 30 min à temperatura de 0 °C apenas conduziu à formação do sulfóxido (Esquema 2.14). Prolongando o tempo de reacção não foi possível isolar qualquer tipo de produto. Promovendo a oxidação com peróxido de hidrogénio a 30% tivemos evidência, através de controlo por TLC, da formação do sulfóxido, mas prolongando o tempo de reacção foi observada a degradação deste intermediário sem se observar formação de sulfona. As tentativas de obter a sulfona por oxidação do 6-oxo-1,3-di-hidro-5*H*,7*H*-furo[3',4':2,3]pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.34** não tiveram sucesso.

A oxidação dos 1,3-di-hidro-5*H*,7*H*-furo[3',4':2,3]pirrolo[1,2-*c*]tiazole substituídos em C-7 (**2.26** e **2.27**) conduziu apenas à formação dos 6-oxo-1,3-di-hidro-5*H*,7*H*-furo[3',4':2,3]pirrolo[1,2-*c*]tiazois **2.35** e **2.36**, respectivamente. No caso do 7-fenil-1,3-di-hidro-5*H*,7*H*-furo[3',4':2,3]pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.26**, a oxidação com ácido *m*-cloroperoxibenzóico ou oxone, apenas conduziu à degradação do composto de partida. Efectuando a reacção com peróxido de hidrogénio a 30% foi possível a obtenção do sulfóxido **2.35** com rendimento de 39%. A reacção do sulfóxido **2.35** com peróxido de hidrogénio não conduziu à formação da sulfona esperada, mas também não ocorreu degradação do reagente de partida.

A oxidação do 7-metil-1,3-di-hidro-5*H*,7*H*-furo[3',4':2,3]pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.27** com ácido *m*cloroperoxibenzóico conduziu à obtenção do par de diastereoisómeros **2.36** (25%), cuja separação foi possível por cromatografia em coluna. Efectuando a reacção com peróxido de hidrogénio houve evidência da formação deste sulfóxido, contudo o prolongamento do tempo de reacção apenas conduziu à degradação da mistura reaccional.



Tendo acesso a estes 6-oxo-1,3-di-hidro-5*H*,7*H*-furo[3',4':2,3]pirrolo[1,2-*c*]tiazóis decidimos estudar o comportamento destes compostos na reacção com dipolarófilos. Existem exemplos na literatura que descrevem a formação do pirrolo[1,2-*c*]tiazole transiente **2.38** gerado por desidratação de 2-oxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.37** (Esquema 2.15). Este sistema contendo dez electrões π pode actuar como ileto de tiocarbonilo (**2.38a**) em ciclo-adições [4π + 2π] com alquenos deficientes em electrões, mas também como ileto azometino (**2.38b**) com alquinos deficientes em electrões.^{13,16}



A reacção do pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.38**, gerado *in situ* por aquecimento de **2.37** em anidrido acético, com de acetilenodicarboxilato de metilo, conduz à formação da tiazolo[2,3,4-*cd*]pirrolizina **2.39** *via* reacção de ciclo-adição 1,3-dipolar do ileto azometino **2.38b** com o dipolarófilo acetilénico. Por sua vez promovendo a reacção na presença do dipolarófilo *N*-fenilmaleimida observa-se a ciclo-adição ao ileto de tiocarbonilo e obtém-se de uma mistura dos aductos *exo* (**2.40a**) e *endo* (**2.40b**) (Esquema 2.16).^{13,16}



Decidimos então efectuar o aquecimento dos 6-oxo-1,3-di-hidro-5*H*,7*H*-furo[3',4':2,3]pirrolo[1,2*c*]tiazóis **2.38** e **2.40** em anidrido acético para promover a desidratação destes sulfóxidos. Pretendíamos assim gerar 1,3-di-hidro-furo[3',4':2,3]pirrolo[1,2-*c*]tiazóis com a estrutura geral **2.41** que pudessem participar como 1,3-dipolos em reacções de ciclo-adição (Esquema 2.17). Contudo a reacção dos 1,3-dihidro-furo[3',4':2,3]pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6-óxidos **2.38** e **2.40** em refluxo de anidrido acético (130-145 °C) e na presença de dipolarófilos (*N*-fenilmaleimida e acetilenodicarboxilato de dimetilo) não conduziu à obtenção de quaisquer produtos identificados como ciclo-aductos, embora em ambos os casos tenha sido observado o consumo do reagente de partida.



ESQUEMA 2.17

2.5 SÍNTESE DE 4,6-DI-HIDRO-1*H*-TIENO[3,4-*b*]PIRRÓIS E SUA UTILIZAÇÃO COMO PRECURSORES DE *O*-QUINODIMETANOS HETEROCÍCLICOS

Os *orto*-quinodimetanos e os seus derivados são dienos reactivos que podem ser gerados *in situ* utilizando diversas estratégias. Estes compostos participam em ciclo-adições de Diels-alder intermoleculares e intramoleculares, reacções que têm sido muito utilizadas na síntese de uma grande variedade de moléculas.¹⁷⁻¹⁹ Contudo à síntese e ciclo-adição dos análogos *orto*-quinodimetanos heterocíclicos só muito recentemente foi dedicada considerável atenção.²⁰

De facto a reacção de ciclo-adição de *orto*-quinodimetanos heterocíclicos constitui um interessante método de síntese de compostos heteropolicíclicos. A preparação desses intermediários reactivos envolve geralmente a extrusão quelotrópica de dióxido de enxofre de sulfolenos heteroaromáticos. Esta metodologia sintética permite o uso de temperaturas moderadas, geralmente entre 100 e 180°C, e condições neutras, razão pela qual os *orto*-quinodimetanos gerados *in situ* podem ser interceptados com rendimentos elevados.

Chou e colaboradores descreveram os primeiros exemplos de síntese de 2,3-dimetileno-pirróis **2.43**, gerados a partir de 5,5-dioxo-4,6-di-hidro-1*H*-tieno[3,4-*b*]pirrole **2.42**, e respectiva ciclo-adição.²¹ Utilizando uma estratégia sintética semelhante foi também descrita a formação e ciclo-adição do 3,4-dimetileno-pirrole-2-carboxilato **2.46** gerado por eliminação de dióxido de enxofre do 2,2-dioxo-3,5-di-hidro-1*H*-tieno[3,4-*c*]pirrole **2.45**.²² No Esquema 2.18 são apresentados alguns exemplos dessa reacção.

Um dos objectivos deste projecto consistia na preparação de uma nova classe de *o*quinodimetanos, os intermediários 5,6-dimetileno-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis **2.49** e estudo da sua participação em reacções de Diels-Alder (Esquema 2.19).



ESQUEMA 2.18



Com este objectivo em mente definimos como molécula alvo o 7-fenil-2,2-dioxo-1,3-di-hidro-5*H*,7*H*tieno[3',4':2,3]pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.56**. A estratégia sintética foi adaptada de um procedimento descrito na literatura para síntese do 1,3-di-hidro-5*H*,7*H*-tieno[3',4':2,3]pirrolo[1,2-*c*]tiazole análogo não oxidado no enxofre (Esquema 2.20).³ A diferença relativamente a essa síntese é que neste caso partimos do ácido acetilénico previamente oxidado (**2.53**). A opção pela oxidação nesta fase foi justificada pela necessidade de prevenir a oxidação do enxofre do anel tiazole.

O ácido prop-2-iniltioacético **2.52** foi preparado por reacção de brometo propargílico com ácido mercaptoacético. A oxidação mais eficiente foi conseguida por reacção com peróxido de hidrogénio a 30% em que se obteve o ácido acetilénico **2.53** com rendimento de 96%. A *N*-acilação da tiazolidina com o cloreto do ácido **2.54**, gerado por reacção de **2.53** com cloreto de tionilo, conduziu à obtenção da tiazolidina *N*-acilada **2.55** com rendimento moderado (48%). Contudo as tentativas de converter o *N*-acil-tiazolidina-4-carboxilato de metilo no correspondente ácido carboxílico, precursor de **2.56**, não tiveram sucesso.



ESQUEMA 2.20

Os resultados obtidos levaram-nos a definir uma estratégia em que fosse possível efectuar a oxidação no último passo da sequência sintética, sem problemas de competição provocados pela presença do anel tiazole. Com esse objectivo em vista foi desenvolvida a estratégia que está ilustrada no Esquema 2.21 (via A). Neste caso partimos da *L*-prolina com o objectivo de efectuar a oxidação do sulfoleno apenas no produto final da reação de ciclo-adição 1,3-dipolar intramolecular (**2.58**). A prolina *N*-acilada **2.57** foi obtida por reacção de *L*-prolina com ácido prop-2-iniltioacético **2.52** utilizando *N*,*N*-diciclo-hexil-carbodi-imida (DCC) como agente de condensação (44%).²³ O aquecimento da *N*-acil-prolina **2.57** em refluxo de anidrido acético conduziu à obtenção da 1,3,5,6-tetra-hidro-7*H*-tieno[3,4-*b*]pirrolizina **2.58** (70%) após ciclo-reversão de dióxido de carbono do ciclo-aducto inicialmente formado. Contudo as tentativas de oxidação da 1,3,5,6-tetra-hidro-7*H*-tieno[3,4-*b*]pirrolizina **2.58** (31%) e as tentativas que efectuámos de promover a sua oxidação à sulfona **2.61** não tiveram sucesso.



Em face das dificuldades que surgiram decidimos optar por uma estratégia alternativa de síntese de **2.61**, envolvendo no primeiro passo igualmente a *N*-acilação da prolina com o ácido acetilénico para obter a *N*-acil-prolina **2.57**. Contudo neste caso foi efectuada primeiro a oxidação e não a ciclo-adição (via B). A oxidação de **2.57** com peróxido de hidrogénio conduziu à obtenção da prolina *N*-acilada **2.60** com rendimento de 73 %. Alternativamente foi experimentada a via C em que a *N*-acilação da prolina se efectuou com o ácido previamente oxidado (**2.53**) (36 %). Contudo o aquecimento de **2.60** em anidrido acético ou em tolueno, utilizando como agente desidratante a DCC, não conduziu à obtenção de qualquer ciclo-aducto da reacção intramolecular.

Os resultados obtidos levaram-nos a tentar gerar *in situ* a sulfona **2.61**, a partir da prolina *N*-acilada **2.60**, e promover a eliminação de dióxido de enxofre na presença de dienófilo. O aquecimento de **2.60** em

anidrido acético e utilizando como dienófilo a *N*-fenilmaleimida, em solução ou em condições de tubo selado, não conduziu à obtenção de qualquer ciclo-aducto, apesar de se ter observado o consumo do reagente de partida (**2.60**). Curiosamente quando efectuámos a reacção utilizando como dienófilo o acetilenodicarboxilato de dimetilo, em solução de anidrido acético e sob condições de tubo selado, foi isolado um produto, a 6,7-di-hidro-5*H*-pirrolizina **2.64** com baixo rendimento (18 %) (Esquema 2.22). A formação deste ciclo-aducto foi racionalizada considerando a formação da espécie mesoiónica (**2.63**) seguida de ciclo-adição intermolecular com o acetilenodicarboxilato de dimetilo, reacção que mostrou ser mais favorável do que a ciclo-adição intramolecular com o dipolarófilo interno não activado.



O trabalho realizado permitiu concluir que a preparação de 5,6-dimetileno-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis (2.49) e 5,6-dimetileno-2,3,5,6-tetra-hidro-1*H*-pirrolizinas (2.62), *via* extrusão quelotrópica de dióxido de enxofre dos correspondentes sulfolenos heteroaromáticos tricíclicos, se trata de um método inviável utilizando este tipo de precursores.

Os resultados obtidos, e a experiência que temos no trabalho com este tipo de sistemas tricíclicos, permitiram-nos concluir que a relativa instabilidade deste tipo de compostos constitui uma das razões para o insucesso deste trabalho. Esta limitação levou-nos a explorar a possibilidade de aplicar este tipo de metodologia à síntese de precursores bicíclicos de *orto*-quinodimetanos. Com este objectivo em vista partimos de um aminoácido não cíclico, a fenilalanina, e definimos como molécula alvo o 5-benzil-2,3-dimetileno-2,3-di-hidro-1*H*-pirrole **2.71**. A reacção de *N*-acilação directa da fenilalanina com o correspondente ácido acetilénico não funcionou de acordo com o esperado e observado no caso da prolina, pelo que foi efectuada a *N*-acilação sobre o éster do aminoácido e posteriormente a conversão ao respectivo ácido carboxílico (Esquema 2.23). A esterificação da fenilalanina foi efectuada com cloreto de tionilo e metanol, de acordo com um procedimento descrito na literatura para esterificação de aminoácidos.²⁴ O hidrocloreto do éster metílico da fenilalanina foi obtido com rendimento de 93% e o tratamento com trietilamina conduziu à obtenção do correspondente éster metílico (**2.65**) (99%). A *N*-acilação de **2.65** com o cloreto do ácido acetilénico **2.66**, gerado por reacção do ácido acetilénico **2.52** com cloreto de tionilo, conduziu à obtenção de **2.67** com rendimento de 90%. A conversão ao ácido carboxílico **2.68** também foi conseguida com bom rendimento (84%).

Contudo quando tentámos promover a ciclo-desidratação para gerar a espécie mesoiónica, intermediária na ciclo-adição 1,3-dipolar intramolecular, efectuando o aquecimento em anidrido acético, não foi possível obter o 4,6-di-hidro-1*H*-tieno[3,4-*b*]pirrole esperado (**2.69**). As tentativas que fizemos de promover a reacção intramolecular utilizando outros agentes desidratantes, como TFAA ou DCC, ou efectuando o aquecimento em tubo selado, não conduziram, novamente, ao isolamento de qualquer ciclo-aducto.



ESQUEMA 2.23

REFERÊNCIAS

(1) O. B. Sutcliffe, R. C. Storr, T. L. Gilchrist, P. Rafferty, A. P. A. Crew, *Chem. Commun.* **2000**, 675-676.

(2) O. B. Sutcliffe, R. C. Storr, T. L. Gilchrist, P. Rafferty, *J. Chem. Soc., Perkin Trans.* 1 2001, 1795-1806.

T. M. V. D. Pinho e Melo, D. M. Barbosa, P. J. R. S. Ramos, A. M. d'A. Rocha Gonsalves, T. L. Gilchrist, A. M. Beja, J. A. Paixão, M. R. Silva, L. Alte da Veiga, *J. Chem. Soc., Perkin Trans.* 1 1999, 1219-1223.

T. M. V. D. Pinho e Melo, M. I. L. Soares, D. M. Barbosa, A. M. d'A. Rocha Gonsalves, J. A. Paixão,
 A. M. Beja, M. R. Silva, L. Alte da Veiga, *Tetrahedron* 2000, *56*, 3419-3424.

T. M. V. D. Pinho e Melo, C. S. B. Gomes, A. M. d'A. Rocha Gonsalves, J. A. Paixão, A. M. Beja,
M. R. Silva, L. Alte da Veiga, *Tetrahedron* 2002, *58*, 5093-5102.

T. M. V. D. Pinho e Melo, M. I. L. Soares, A. M. d'A. Rocha Gonsalves, J. A. Paixão, A. M. Beja, M. R. Silva, L. Alte da Veiga, J. Costa Pessoa, *J. Org. Chem.* 2002, *67*, 4045-4054.

A. Padwa, G. E. Fryxell, J. R. Gasdaska, M. K. Venkatramanan, G. S. K. Wong, *J. Org. Chem.* **1989**, *54*, 644-653.

(8) J.-L. Fabre, D. Farge, C. James, D. Lavé, Patente US Nº 4,529,728, 1985.

(9) H. G. Rajoharison, Patente US N° 5,124,459, 1992.

(10) K. Sato, M. Hyodo, M. Aoki, X.-Q. Zheng, R. Noyori, *Tetrahedron* **2001**, *57*, 2469-2476.

(11) W. Lijinsky, L. Keefer, J. Loo, *Tetrahedron* **1970**, *26*, 5137-5153.

(12) D. Ranganathan, S. Bamezai, *Tetrahedron Lett.* **1983**, *24*, 1067-1070.

(13) O. B. Sutcliffe, R. C. Storr, T. L. Gilchrist, P. Rafferty, *Tetrahedron* **2000**, *56*, 10011-10021.

(14) R. J. Kennedy, A. M. Stock, *J. Org. Chem.* **1960**, *25*, 1901-1906.

(15) B. M. Trost, D. P. Curran, *Tetrahedron Lett.* **1981**, *22*, 1287-1290.

(16) J. M. Kane, J. Org. Chem. **1980**, 45, 5396-5397.

(17) J. L. Charlton, M. M. Alauddin, *Tetrahedron* **1987**, *43*, 2873-2889.

(18) H. Nemoto, K. Fukumoto, *Tetrahedron* **1998**, *54*, 5425-5464.

(19) J. L. Segura, N. Martín, *Chem. Rev.* **1999**, *99*, 3199-3246.

(20) S. J. Collier, R. C. Storr em *Progress in Hetercyclic Chemistry*, Ed. G. W. Gribble, T. L. Gilchrist; Pergamon: Nova Yorque, 1988; Vol. 10, p 25-48.

(21) T.-S. Chou, R.-C. Chang, J. Chem. Soc., Chem. Commun. 1992, 7, 549-551.

(22) M. G. H. Vicente, A. S. C. Tomé, A. Walter, J. A. S. Cavaleiro, *Tetrahedron Lett.* **1997**, *38*, 3639-3642.

(23) M. Asami, *Bull. Chem. Soc. Jpn.* **1990**, *63*, 721-727.

(24) R. G. Webb, M. W. Haskell, C. H. Stammer, J. Org. Chem. 1969, 34, 576-580.

CAPÍTULO 3 REACTIVIDADE DE ANIÕES METIL 1-AZAFULVÉNIO

3.1 REACTIVIDADE DE ANIÕES METIL 1-AZAFULVÉNIO DERIVADOS DE 2,2-DIOXO-1*H*,3*H*-PIRROLO [1,2-*c*]TIAZÓIS NÃO SUBSTITUÍDOS EM C-1
3.2 REACTIVIDADE DE ANIÕES METIL 1-AZAFULVÉNIO DERIVADOS DE 2,2-DIOXO-1*H*,3*H*-PIRROLO [1,2-*c*]TIAZÓIS SUBSTITUÍDOS EM C-1
94

REFERÊNCIAS

103

3.1 REACTIVIDADE DE ANIÕES METIL 1-AZAFULVÉNIO DERIVADOS DE 2,2-DIOXO-1*H*,3*H*-PIRROLO[1,2-*C*]TIAZÓIS NÃO SUBSTITUÍDOS EM C-1

O principal tópico do trabalho que nos propusemos desenvolver durante o projecto de Doutoramento tinha como objectivo a síntese e reactividade de aniões metil 1-azafulvénio, sistemas dipolares de oito electrões π que podem ser gerados por eliminação quelotrópica de dióxido de enxofre de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis.

O trabalho foi iniciado com o estudo das reacções de termólise do 3,5-dimetil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.7a**. Storr e colaboradores demonstraram que, sob condições de pirólise rápida de vácuo (FVP) (700 °C, 1.3 x 10⁻³ mbar), a sulfona **2.7a** conduz à formação do *N*-vinilpirrole **3.2a** através de um processo de migração sigmatrópica [1,8]H suprafacial no 1,7-dipolo **3.1a**.^{1,2} Foi possível verificar que o aquecimento em tubo selado a 260 °C de uma solução do 3-metil-2,2dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato **2.7a** em sulfolano, conduz igualmente à obtenção do 2,5dimetil-1-vinil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **3.2a**. Usando um tempo de reacção de 3 h o *N*vinilpirrole **3.2a** é isolado com rendimento de 17%, mas diminuindo o tempo de reacção para 2 h o produto é obtido com rendimento de 61%. A termólise a temperatura mais baixa (215 °C) permite igualmente a formação do pirrole **3.2a** (8%), não se observando, contudo, o consumo total da sulfona **2.7a**, o que justifica o menor rendimento da síntese. Estes resultados demonstram que a sulfona **2.7a** elimina dióxido de enxofre sem necessidade de utilizar condições de pirólise de vácuo (Esquema 3.1, Tabela 3.1).



ESQUEMA 3.1

COMPOSTO DE PARTIDA	Condições de Reacção	Produtos (R	ENDIMENTO)
2.7a	tubo selado (260 °C, 3 h)	3.2a (17%)	
2.7a	tubo selado (260 °C, 2 h)	3.2a (61%)	
2.7a	tubo selado (215 °C, 2 h)	3.2a (8%)	
2.7a	FVP (700 °C, 1 x 10 ⁻¹ mbar)		3.3a (20%)
2.7a	FVP (700 °C, 8 x 10 ⁻² mbar)		3.3a (46%)
2.7a	FVP (700 °C, 4 x 10 ⁻² mbar)	3.2a (27%)	3.3a (44%)
3.2a	FVP (700 °C, 4 x 10 ⁻² mbar)		3.3a (79%)
2.7c	tubo selado (230 °C, 1.5 h)	3.2b (25%)	
2.7c	tubo selado (230 °C, 3 h)	3.2b (43%)	
2.7c	FVP (700 °C, 6 x 10-2 mbar)		3.3b (44%)
3.2b	FVP (700 °C, 2 x 10 ⁻² mbar)		3.3b (56%)

TABELA 3.1: Compostos de partida, condições de reacção e produtos referentes ao Esquema 3.1.

A pirólise rápida de vácuo (FVP) é uma técnica de termólise em fase gasosa particularmente indicada para síntese e isolamento de intermediários reactivos. Na FVP a substância a pirolisar é mantida na zona quente por um período de tempo muito curto (1 x 10⁻³ - 1 s) e, imediatamente após a passagem nessa zona, o produto é arrefecido a temperaturas muito baixas, reduzindo assim a possibilidade de modificações por reacções subsequentes. Uma das maiores vantagens desta técnica relativamente à termólise em solução é a baixa concentração de substrato na zona quente, o que faz com que as moléculas individuais estejam isoladas do solvente, do precursor e dos produtos. Esta característica torna a FVP uma técnica de excelência para reacções intramoleculares, nomeadamente reacções pericíclicas como electrociclizações, migrações sigmatrópicas e ciclo-reversões. Apesar de representar um método com aplicação significativa em síntese orgânica, a técnica de FVP tem como requisitos dois parâmetros que constituem também as suas principais limitações: a necessidade do substrato ser suficientemente volátil e a limitação da quantidade de substrato.³⁻⁹

O resultado obtido na termólise em solução do 3-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7dicarboxilato **2.7a** levou-nos a estudar o seu comportamento químico sob condições de pirólise rápida de vácuo e avaliar se as nossas condições experimentais conduziriam à obtenção do mesmo produto. No entanto, a termólise da sulfona **2.7a** sob as nossas condições de pirólise (700 °C, 8 x 10⁻² mbar) conduziu à formação de um produto diferente do obtido por Storr e colaboradores, o *N*-vinilpirrole **3.2a**.^{1,2}. O produto, com uma cor laranja intensa, foi obtido com rendimento de 46% e identificado como 1,3-dimetil-5-oxo-5*H*pirrolizina-2-carboxilato de metilo **3.3a** (Esquema 3.1, Tabela 3.1).

A elucidação estrutural da 5-oxo-5*H*-pirrolizina **3.3a** foi conseguida recorrendo a várias técnicas de espectroscopia de ressonância magnética nuclear. Na Tabela 3.2 encontram-se os dados relativos aos espectros de RMN de ¹H e de ¹³C (com desacoplamento desviado de ressonância) da 5-oxo-5*H*-pirrolizina **3.3a**. A atribuição dos sinais correspondentes aos carbonos da lidação dupla C-6 (119.0 ppm) e C-7 (135.9 ppm) foi conseguida recorrendo aos espectros de RMN de ¹³C com desacoplamento protónico e com

desacoplamento desviado de ressonância (¹J_{CH}). Foi também obtido o espectro bidimensional de correlação de desvio heteronuclear ¹H-¹³C, HMQC (*Heteronuclear Multiple Quantum Coherence*), que corrobora a atribuição destes sinais (Figura 3.1). Os valores dos desvios químicos da 5-oxo-5*H*-pirrolizina **3.3a** encontram-se em concordância com os observados para outras 5-oxo-5*H*-pirrolizinas, em que o sinal do protão H-6 apresenta sempre valores de desvio químico inferiores aos do protão H-7.^{10,11} O mesmo acontece como para os desvios químicos no espectro de RMN de ¹³C, em que o desvio químico do sinal do carbono C-6 é inferior ao do carbono C-7.

TABELA 3.2: Valores de desvios químicos (ppm), multiplicidade e constantes de acoplamento dos espectros de RMN de ¹H e RMN de ¹³C (com desacoplamento desviado de ressonância, ¹J_{CH}) do 1,3-dimetil-5-oxo-5*H*-pirrolizina-2-carboxilato de metilo **3.3a**.

	С	RMN ¹ H	RMN ¹³ C
⁸ Me	C-8	2.11 (3H, s)	10.9 (q, <i>J</i> = 129.2 Hz)
10 9 1 7a	C-11	2.57 (3H, s)	11.2 (q, <i>J</i> = 130.7 Hz)
$MeO_2C \xrightarrow{2} 0$	C-10	3.73 (3H, s)	49.9 (q, <i>J</i> = 147.4 Hz)
3 4 1 5	C-2		117.1 (s)
Me O	C-6	5.58 (1H, d, <i>J</i> = 6.0 Hz)	119.0 (d, J = 181.9 Hz)
	C-1		123.7 (s)
	C-7a		131.4 (s)
	C-7	7.12 (1H, d, <i>J</i> = 6.0 Hz)	135.9 (d, <i>J</i> = 174.7 Hz)
	C-3		141.3 (s)
	C-9		164.3 (s)
	C-5		165.6 (s)



FIGURA 3.1: Espectro HMQC do 1,3-dimetil-5-oxo-5H-pirrolizina-2-carboxilato de metilo 3.3a.

O espectro de RMN de ¹³C com acoplamento total da 5-oxo-5// pirrolizina **3.3a** permitiu a atribuição dos sinais correspondentes aos carbonos carbonílicos: a 164.3 ppm observa-se um quarteto (C-9, ${}^{3}J$ = 3.8 Hz) e o carbono carbonílico C-5 surge a 165.6 ppm como duplo dubleto (C-5, ${}^{2}J$ = 7.7 Hz e ${}^{3}J$ = 12.1 Hz). Para confirmar esta atribuição foi obtido o espectro de RMN ¹³C com acoplamento total e irradiação do protão correspondente ao sinal a δ = 7.12 ppm (desvio químico do protão H-7). A irradiação selectiva de H-7 converteu o sinal a 165.6 (C-5) num dubleto com constante de acoplamento de ${}^{2}J$ = 7.7 Hz, comprovando que H-7 estava acoplado com C-5, e não provocou alteração na multiplicidade do sinal a 164.3 ppm (C-9) (Figura 3.2). Por sua vez o sinal a 135.9 ppm que surgia como duplo dubleto (${}^{2}J$ = 3.3 Hz e ${}^{7}J$ =175.3 Hz) no espectro de RMN de ¹³C com acoplamento total, transforma-se num dubleto (${}^{2}J$ = 3.3 Hz) por irradiação a δ = 7.12 ppm, confirmando a atribuição do sinal ao carbono 7 (Figura 3.3).



FIGURA 3.2: Espectro parcial de RMN de ¹³C 1,3-dimetil-5-oxo-5*H*-pirrolizina-2-carboxilato de metilo 3.3a. a) com acoplamento total; b) após irradiação selectiva a δ = 7.12 ppm (H-7).

Para confirmar estas atribuições foi também obtido o espectro bidimensional de correlação de desvio heteronuclear ¹H-¹³C HMBC (*Heteronuclear Multiple Bond Connectivity*) da 5-oxo-5*H*-pirrolizina **3.3a** (Figura 3.4). Da análise do espectro pudemos constatar que o sinal do protão H-7 está correlacionado com C-6, C-5, C-7a, e H-6 está correlacionado com C-5, C-7, C-7a. O sinal dos protões metílicos na posição 11 mostra correlação com C-2, C-1, C-7a, C-7, C-3 e C-9 e o H-8 está correlacionado com C-2, C-1, C-7a, C-7, C-3 e C-9. Os protões do éster metílico mostram estão correlacionados com C-2 e C-9 (Figura 3.5). Os dados obtidos através destes estudos de espectroscopia de ressonância magnética nuclear apontam com certeza para a estrutura proposta.

A frequência de elongação do carbonilo do grupo amida da pirrolizina **3.3a** no espectro de infravermelho apresenta um valor relativamente elevado (1729 cm⁻¹), bastante comum nas 5-oxo-5*H*-pirrolizinas, em que os valores oscilam entre 1725-1750 cm⁻¹.¹¹ Para além destes dados espectroscópicos, a 5-oxo-5*H*pirrolizina **3.3a** apresenta uma cor laranja intensa, típica desta classe de compostos.¹¹



FIGURA 3.3: Espectro parcial de RMN de ¹³C 1,3-dimetil-5-oxo-5*H*-pirrolizina-2-carboxilato de metilo **3.3a**. a) com acoplamento total; b) após irradiação selectiva a δ = 7.12 ppm (H-7).



FIGURA 3.4: Espectro HMBC do 1,3-dimetil-5-oxo-5/-pirrolizina-2-carboxilato de metilo 3.3a.



FIGURA 3.5: Principais correlações observadas no espectro HMBC do 1,3-dimetil-5-oxo-5//-pirrolizina-2-carboxilato de metilo 3.3a.

Curiosamente quando a termólise da sulfona **2.7a** foi efectuada a uma pressão inferior (700 °C, 4 x 10⁻² mbar) obtivemos uma mistura da 5-oxo-5*H*-pirrolizina **3.3a** (44%) e do *N*-vinilpirrole **3.2a** (27%) (Esquema 3.1, Tabela 3.1). Este resultado sugere que a pressões inferiores o período de tempo que a substância a pirolisar permanece na zona quente é reduzido, não permitindo a completa conversão de **2.7a** na pirrolizina **3.3a**. O resultado descrito por Storr e colaboradores na termólise da sulfona **2.7a**, efectuado a pressão inferior (700 °C, 1.3 x 10⁻³ mbar)^{1,2}, corrobora esta observação. Os resultados obtidos levaram-nos a concluir que o *N*-vinilpirrole **3.2a** é um intermediário na síntese da 5-oxo-5*H*-pirrolizina **3.3a** a partir da sulfona **2.7a**. Para confirmar esta interpretação mecanística foi efectuada a pirólise do pirrole **3.2a**. De facto **3.2a** sob condições de FVP (700 °C, 4 x 10⁻² mbar) é convertido eficientemente 5-oxo-5*H*-pirrolizina **3.3a** (79%) (Esquema 3.1, Tabela 3.1).

McNab e colaboradores desenvolveram um método bastante eficiente de síntese de 5-oxo-5*H*pirrolizina através da termólise, sob condições de FVP, dos produtos da condensação de pirrole-2carbaldeídos com ácidos de Meldrum, envolvendo a reacção de electrociclização de pirrol-2ilmetilidenocetenos.^{11,12} Por outro lado estes autores constataram que as 5-oxo-5*H*-pirrolizinas podem também ser eficientemente preparadas a partir de ésteres metílicos de 3-(pirrol-2-il)propenoatos (**3.4**). Em condições de FVP estes propenoatos sofrem eliminação concertada de metanol para dar pirrol-2ilmetilidenocetenos (**3.6**), intermediários que levam à obtenção de 5-oxo-5*H*-pirrolizinas (**3.7**) por electrociclização (Esquema 3.2).^{8,11,13}



Assim, a formação da 5-oxo-5/-pirrolizina **3.3a** a partir do *N*-vinilpirrole **3.2a** foi interpretada de acordo com o mecanismo descrito no Esquema 3.3. Desta forma assumimos que o 3-(4-metoxicarbonil-3,5-dimetilpirrol-2-il)propenoato de metilo **3.11** se trata de um intermediário na síntese da pirrolizina **3.3a**. A formação do pirrole **3.11** a partir do *N*-vinilpirrole **3.2a** foi racionalizada considerando uma sequência de migrações sigmatrópicas [1,5] e [1,7], rearranjos que se observam frequentemente na termólise de pirróis

substituídos (Esquema 3.4).^{13,14} A formação de heterociclos fundidos com o pirrole a partir de *N*-vinilpirróis e *C*-vinilpirróis é um processo relativamente frequente devido à elevada reactividade destes compostos.¹⁵



Com o objectivo de tentar isolar possíveis intermediários na síntese de **3.3a** a partir do *N*-vinilpirrole **3.2a**, foi também promovida a pirólise deste a temperaturas inferiores (400 e 550 °C), contudo nestas condições apenas foi observada a sublimação do pirrole **3.2a**.

Os resultados obtidos levaram-nos a explorar a possibilidade estender esta metodologia a uma síntese geral de *N*-vinilpirróis e 5-oxo-5*H*-pirrolizinas. Começámos por estudar a reactividade de novos aniões metil 1-azafulvénio gerados por eliminação quelotrópica de dióxido de enxofre de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole substituídos em C-3 com grupos do tipo CH₂R, nomeadamente grupos benzilo e etilo.

A termólise do 3-benzil-5-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.7c** efectuada em tubo selado em solução de sulfolano, durante 3 horas à temperatura de 230 °C, conduziu à obtenção do 1-estiril-2,5-dimetil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **3.2b**. O *N*-estirilpirrole **3.2b** foi obtido com rendimento de 43% *via* migração sigmatrópica [1,8]H no 1,7-dipolo **3.1b**. Reduzindo o tempo de reacção para 1.5 horas não se observou o consumo total do reagente de partida e o rendimento da reacção diminuiu para 25% (Esquema 3.1, Tabela 3.1).

O resultado obtido na termólise da sulfona **2.7c** sob condições de FVP (700 °C, 6 x 10⁻² mbar) correspondeu às nossas expectativas. Efectivamente foi obtido o 6-fenil-1,3-dimetil-5-oxo-5*H*-pirrolizina-2-carboxilato de metilo **3.3b** (44 %) (Esquema 3.1, Tabela 3.1), que à semelhança da 5-oxo-5*H*-pirrolizina **3.3a**, apresenta cor vermelha, bastante intensa, típica destes compostos. A termólise do *N*-estiril-1*H*-pirrole **3.2b** sob condições de pirólise (700°C, 2x10⁻² mbar) conduziu igualmente à formação da 5-oxo-5*H*-pirrolizina **3.3b** (56%), confirmando que o pirrole **3.2b** é um intermediário na síntese da pirrolizina **3.3b** a partir do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.7c**.

O 3-etil-5-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato **2.7d** foi convertido numa mistura do 2,5-dimetil-1-propenil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **3.13** (41%) e 1,3,6-trimetil-5-oxo-5*H*-pirrolizina-2-carboxilato de dimetilo **3.14** (7%), quando aquecido a 260 °C, em tubo selado, em solução de sulfolano (Esquema 3.5). O *N*-propenil-1*H*-pirrole **3.13** foi obtido como mistura de estereoisómeros *transl cis* (razão 86:14) quantificada por espectroscopia de ressonância magnética nuclear protónica e cromatografia gasosa.

A termólise sob condições de FVP (700 °C, 6 x 10⁻² mbar) da sulfona **2.7d** permitiu a obtenção exclusiva da pirrolizina **3.14** com rendimento de 39%. Tal como se observou para os *N*-vinilpirróis anteriormente descritos (**3.2a-b**), também em condições de pirólise (700 °C, 6 x 10⁻² mbar) o *N*-propenilpirrole **3.13** é convertido eficientemente na pirrolizina correspondente (**3.14**) (72%) (Esquema 3.5).



O resultado da termólise do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole contendo um grupo isopropilo na posição 3 (**2.7e**) está apresentado no Esquema 3.6. A reacção em tubo selado conduziu à obtenção do 2,5dimetil-1-(2-metil-propenil)-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **3.16**. As condições de reacção que se revelaram mais eficazes para a síntese deste *N*-vinilpirrole **3.16** envolveram o aquecimento em solução de sulfolano a 250 °C durante 1.5 h. Nestas condições o *N*-vinilpirrole **3.16** foi obtido com rendimento de 36%. As tentativas de melhorar a eficiência da reacção, quer alterando a temperatura ou o tempo de reacção, revelaram-se infrutíferas.

A termólise 3-isopropilo-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato **2.7e** sob condições de pirólise (700 °C, 2 x 10⁻² mbar) foi estudada com o objectivo de poder obter informação adicional relativa à reactividade da sulfona **2.7e** e do vinilpirrole **3.16**. Efectivamente a presença dos dois grupos metilo terminais na ligação vinílica no *N*-vinilpirrole **3.16** torna impossível a conversão à 5-oxo-5*H*-pirrolizina observada nos exemplos anteriormente descritos (ver Esquema 3.3) e poderá permitir a ocorrência de outro tipo de rearranjo. Curiosamente a pirólise da sulfona **2.7e** conduziu à obtenção de uma mistura do *N*-vinilpirrole **3.16** (13%) e do 5-isopropenil-2-metil-6-oxo-1,4,5,6-tetra-hidro-ciclopenta[*b*]pirrole-3-carboxilato de dimetilo **3.17** (7%) (Esquema 3.6).



O esclarecimento da estrutura do 1,4,5,6-tetra-hidro-ciclopenta[*b*]pirrole **3.17** só foi possível com recurso à cristalografia de raios-X (Figura 3.6, Tabela 3.3). A informação cristalográfica completa do composto **3.17** é apresentada no Apêndice 1. A estrutura do composto **3.17** foi determinada através de um cristal incolor de dimensões 0.34 x 0.17 x 0.07 mm. O composto cristaliza no grupo de espaço *P*1 do sistema cristalino triclínico. A célula unitária contém duas moléculas agrupadas em dímeros. Cada molécula está ligada ao seu enantiómero através de ligações por pontes de hidrogénio N-H...O. Os grupos metilo e metoxicarbonilo situam-se no plano do pirrole determinado pelo método dos mínimos quadrados. O desvio à planaridade máximo é de 0.124(2) Ä para C9. O ângulo diedro entre os planos definido pelo método dos mínimos quadrados dos anéis pirrole e ciclopentano é 5.51(10)°. O ângulo de torção C3A-C4-C5-C10 é 142.39(16)°, indicando que substituinte isopropenilo em C5 não se situa no plano do anel ciclopentano.

O mecanismo proposto para a formação do 6-oxo-ciclopenta[*b*]pirrole **3.17** está descrito no Esquema 3.7 e envolve nos primeiros passos duas migrações sigmatrópicas [1,5] para formar o intermediário **3.19**. Contudo, neste caso, devido à presença dos grupos metilo terminais não é possível ocorrer o rearranjo observado para o intermediário **3.9** (ver Esquema 3.3). Alternativamente **3.19** rearranja

através de uma série de migrações sigmatrópicas para dar intermediário **3.22** que após eliminação de metanol origina o ceteno **3.23**. Este intermediário cicliza para dar **3.24** que rearranja *via* migração sigmatrópica [1,5]H para a obtenção do 6-oxo-ciclopenta[*b*]pirrole **3.17**.



FIGURA 3.6: Estrutura do 5-isopropenil-2-metil-6-oxo-1,4,5,6-tetra-hidro-ciclopenta[*b*]pirrole-3-carboxilato de metilo 3.17 obtida por cristalografia de raios-X.

COMPRIMENTOS DE LIGAÇÃO			
O3-C6	1.2271(19)	C3a-C6a	1.368(2)
O1-C8	1.204(2)	N1-C6a	1.374(2)
O2-C8	1.342(2)	C3a-C4	1.492(2)
O2-C9	1.446(2)	C4-C5	1.557(2)
N1-C2	1.350(2)	C5-C6	1.546(2)
C2 -C3	1.408(2)	C6-C6a	1.428(2)
C3-C3a	1.408(2)	C10-C11	1.330(3)
	Ângul	OS DE LIGAÇÃO	
C2-N1-C6a	108.64(13)	C6a-C3a-C4	111.16(13)
N1-C2-C3	108.51(14)	C3a-C4 -C5	103.23(12)
C2-C3-C3a	106.37(14)	C6-C5-C4	105.12(13)
C6a-C3a-C3	107.30(14)	C6a-C6-C5	105.56(13)
C3a-C6a-N1	109.17(14)	C3a-C6a-C6	112.87(14)

TABELA 3.3: Selecção de comprimentos (Ä) e ângulos (°) de ligação 5-isopropenil-2-metil-6-oxo-1,4,5,6-tetra-hidrociclopenta[*b*]pirrole-3-carboxilato de metilo **3.17**.



A termólise do 5-fenil-3-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato **2.7j**, que difere do derivado **2.7a** pela presença do grupo fenilo em C-5 em substituição do grupo metilo, foi também estudada. Pretendia-se avaliar se a natureza do substituinte em C-5 afectaria a reactividade da sulfona na síntese dos aniões metil 1-azafulvénio. A termólise em tubo selado, em solução de sulfolano, conduziu à obtenção do 2-fenil-5-metil-1-vinil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **3.26** *via* migração sigmatrópica [1,8]H no 1,7-dipolo **3.25**. Nas condições de reacção utilizadas (260 °C, 1.5 h) não foi observado o consumo total do reagente de partida e o *N*-vinilpirrole **3.26** foi obtido com rendimento moderado (55%) (Esquema 3.8).

Contudo quando a reacção foi efectuada sob condições de FVP (700 °C, 4 x 10⁻² mbar) foram obtidas duas 5-oxo-5*H*-pirrolizinas isoméricas, a 3-fenil-1-metil-5-oxo-5*H*-pirrolizina **3.27** (8%) e a 1-fenil-3-metil-5-oxo-5*H*-pirrolizina **3.28** (13%), para além do *N*-vinilpirrole **3.26** em quantidade vestigial (3%). As mesmas pirrolizinas foram obtidas por pirólise (700 °C, 4 x 10⁻² mbar) do *N*-vinilpirrole **3.26** (Esquema 3.8). A estrutura das 5-oxo-5*H*-pirrolizinas **3.27** e **3.28** foi determinada por comparação dos espectros de RMN de ¹H com o das 5-oxo-5*H*-pirrolizinas **3.3**, **3.14** e **3.49**. De facto foi possível observar que os protões do grupo metilo em C-1 das 5-oxo-5*H*-pirrolizinas se caracterizam por apresentarem valores de desvio químico menores quando comparados com os protões metílicos em C-3 (Tabela 3.4).

A comparação dos resultados obtidos na reacção de termólise em tubo selado de 2.7j e de 2.7a sugere que a substituição em C-5 de um grupo metilo (2.7a) por um grupo fenilo (2.7j) não afecta o padrão de reactividade destas sulfonas na síntese de *N*-vinilpirróis. Contudo na termólise, sob condições de pirólise, podemos verificar que o processo de síntese de 5-oxo-5*H*-pirrolizinas é menos eficiente quando partimos da sulfona 2.7j do que partindo de 2.7a. Uma explicação para a diminuição da eficiência do processo pode estar associada à maior massa molecular, e consequente menor volatilidade, de 2.7j para a termólise em fase gasosa.



TABELA 3.4: Selecção de desvios químicos (ppm) de RMN de ¹H de 5-oxo-5H-pirrolizinas.

5-Oxo-5 <i>H</i> -pirrolizinas	Ме Ем С-1	Ме ЕМ С-3
3.3a	2.11	2.57
3.3b	2.22	2.70
3.14	2.13	2.63
3.49		2.68
3.27	2.24	
3.28		2.71

O mecanismo de formação da 5-oxo-5*H*-pirrolizina **3.27** a partir do *N*-vinilpirrole **3.26** é análogo ao descrito para a formação da 5-oxo-5*H*-pirrolizina **3.3a** (ver Esquema 3.3). A formação da 5-oxo-5*H*-pirrolizina **3.28** envolve um mecanismo semelhante, com excepção que no primeiro passo o grupo vinilo migra para a posição C-2, com substituinte fenilo, do *N*-vinilpirrole **3.26** e não para C-5 com o substituinte

metilo, seguida de migração [1,5] grupo fenilo. Após estes dois passos o mecanismo envolve a mesma sequência: duas migrações sigmatrópicas [1,7], eliminação concertada de metanol e electrociclização.

Com o objectivo de avaliar se a ausência de substituinte na posição 5 do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*pirrolo[1,2-*c*]tiazole exerceria algum tipo de influência na reactividade destes compostos, foi estudada a termólise do 3-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato **2.7m**. A reacção em tubo selado ou em condições de pirólise conduziu unicamente à formação do *N*-vinilpirrole **3.30** através de migração sigmatrópica [1,8]H no 1,7-dipolo **3.29** (Esquema 3.9). Contudo em ambos os casos a reacção ocorreu sempre com rendimento baixo: o aquecimento em tubo selado a 260 °C, durante 1 h, conduziu à obtenção de **3.30** com rendimento de 8%, sem consumo total do reagente de partida, e sob condições de FVP (700 °C, 4 x 10⁻² mbar) o *N*-vinilpirrole **3.30** foi obtido com rendimento de 11%. As tentativas de melhorar a eficiência da síntese, variando a temperatura e tempo de reacção na termólise em solução, não tiveram sucesso. Este resultado sugere que a presença do substituinte metilo na posição 5 do 1*H*,3*H*-pirrolo[1,2*c*]tiazole contribui para o aumento da eficiência deste processo.



A reactividade de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis contendo um substituinte fenilo em C-3 foi estudada na expectativa de gerar aniões metil 1-azafulvénio em que ocorresse intercepção intramolecular do 1,7-dipolo envolvendo os electrões π do sistema aromático

Começámos por efectuar a termólise do 3-fenil-5-metill-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7dicarboxilato de dimetilo **2.7b**. Promovendo a termólise em solução de sulfolano em tubo selado ocorre eliminação de dióxido de enxofre com formação do 2-estiril-5-metil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **3.33a** (Esquema 3.10, Tabela 3.5). O melhor rendimento da reacção (54%) foi conseguido promovendo o aquecimento da mistura reaccional a 220 °C durante 3h. As tentativas de melhorar a eficiência da reacção não tiveram sucesso. De facto diminuindo a temperatura para 190 °C a reacção não é completa dando origem ao *C*-estirilpirrole **3.33a** com rendimento de apenas 8%. Por outro lado o aumento da temperatura conduz igualmente a uma diminuição da eficiência da síntese, justificada neste caso pelo aumento dos produtos de degradação. Storr e colaboradores descreveram uma tentativa de eliminação térmica de dióxido de enxofre da sulfona **2.7b**, no entanto não observaram quaisquer produtos dessa reacção.² A formação do *C*-estirilpirrole **3.33a** pode ser explicada considerando a formação do anião metil 1azafulvénio **3.31a**. A electrociclização-1,7 deste 1,7-dipolo conduz à formação do azetidino[1,2-*a*]pirrole **3.32a** que rearranja, através de abertura do anel de quatro membros para dar os produtos finais.

O 2-estiril-5-fenil-1*H*-pirrole **3.33b** foi obtido eficientemente (80%) através da reacção em tubo selado do 3,5-difenil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.7I** (Esquema 3.10, Tabela 3.5). As tentativas de interceptar o 1,7-dipolo **3.31a** efectuando o aquecimento na presença do dipolarófilo bis(trimetilsilil)acetileno não conduziram à obtenção de quaisquer ciclo-aductos, sendo apenas possível isolar o *C*-estirilpirrole **3.33b**. No entanto, a síntese dos *C*-estirilpirróis **3.33** constitui a primeira evidência da formação e intercepção de aniões metil 1-azafulvénio contendo um grupo fenilo em C-1.



 TABELA 3.5: Compostos de partida, condições de reacção e produtos referentes ao Esquema 3.10.

COMPOSTO DE PARTIDA	Condições de Reacção	PRODUTOS (RE	NDIMENTO)
2.7b	tubo selado (190 °C, 3 h)	3.33a (8%)	
2.7b	tubo selado (220 °C, 3 h)	3.33a (54%)	
2.7b	tubo selado (240 °C, 3 h)	3.33a (31%)	
2.7b	FVP (700 °C, 2 x 10 ⁻¹ mbar)		3.34a (22%)
3.33a	FVP (700 °C, 4 x 10 ⁻² mbar)		3.34a (31%)
2.71	tubo selado (215 °C, 3 h)	3.33b (19%)	
2.71	tubo selado (215 °C, 1.5 h)	3.33b (80%)	
2.71	tubo selado (BTMSA, 220 °C, 1.5 h)	3.33b (63%)	
2.71	FVP (700 °C, 2 x 10 ⁻¹ mbar)		3.34b (2%)

A termólise sob condições de FVP (700 °C, 2 x 10⁻¹ mbar) da sulfona **2.7b** conduziu à obtenção do 2-metil-1-azabenzo[*I*]azuleno-3-carboxilato de metilo **3.34a** com rendimento de 22% (Esquema 3.10, Tabela 3.5).

Por sua vez o 2-fenil-1-azabenzo[*I*]azuleno-3-carboxilato **3.34b** foi obtido com baixo rendimento através da termólise, sob condições de FVP (700 °C, 2 x 10⁻¹ mbar), do 3,5-difenil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.7I** (Esquema 3.10, Tabela 3.5). O baixo rendimento desta transformação foi justificado considerando a reduzida volatilidade da sulfona **2.13I** associada à sua elevada massa molecular.

Par averiguar se os *C*-estirilpirróis **3.33** são intermediários na síntese dos 1-aza-benzo[/jazuleno-3carboxilatos **3.34**, efectuou-se a termólise destes pirróis sob condições de FVP. Efectivamente, o 2-metil-1azabenzo[/jazuleno-3-carboxilato **3.34a** obteve-se com rendimento de 31% através da FVP (700 °C, 4 x 10⁻² mbar) do *C*-estirilpirrole **3.33a** (Esquema 3.10, Tabela 3.5). Por sua vez a FVP (700 °C, 3 x 10⁻² mbar) do *C*estirilpirrole **3.33b** conduziu à obtenção do 2-fenil-1-azabenzo[/jazuleno-3-carboxilato **3.34b** em quantidade vestigial, confirmando que os *C*-estirilpirróis **3.33** são intermediários nesta síntese.

A termólise do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole não substituído em C-5 (**2.7n**) foi realizada com o objectivo de avaliar se a ausência de substituinte nesta posição teria influência semelhante à observada nas reacções de termólise da sulfona **2.7m** (ver Esquema 3.9). O aquecimento do 3-fenil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.7n** em tubo selado, em solução de sulfolano, a 260 °C, durante 1.5 h, conduziu à obtenção do 2-estiril-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **3.36** com rendimento de 24% (Esquema 3.11). A formação do *C*-estirilpirrole **3.36** envolveu a eliminação concertada de dióxido de enxofre, para gerar o anião metil azafulvénio **3.35**, electrociclização e rearranjo, idênticos ao ilustrado na Esquema 3.10 para a síntese dos *C*-estirilpirróis **3.33**. À semelhança do observado na termólise do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole não substituído em C-5 (**2.7m**), também neste caso, a eficiência na síntese do 2-estiril-1*H*-pirrole parece ser influenciada negativamente pela ausência de substituintes em C-5

A termólise da sulfona **2.7n**, sob condições de FVP (700 °C, 4 x 10⁻² mbar), conduziu à obtenção de uma mistura de dois isómeros do 1-azabenzo[/]azuleno-carboxilato de metilo, o isómero 3-carboxilato **3.37** e 2-carboxilato **3.38**, com os rendimentos de 10 e 11%, respectivamente (Esquema 3.11). Os mesmos produtos (**3.37** e **3.38**) foram obtidos na reacção de pirólise do 2-estiril-1*H*-pirrole **3.36**, nas mesmas condições de temperatura e pressão. Neste caso a reacção foi mais eficiente, obtendo-se os produtos com rendimento global de 51% (Esquema 3.11), mais do dobro do valor conseguido na termólise de **2.7n** (21%), justificado pela maior volatilidade do reagente de partida. Este resultado permitiu concluir que o *C*-estirilpirrole **3.36** é um intermediário na síntese de ambos os isómeros 1-azabenzo[/]azuleno-2-carboxilato e -3-carboxilato.

Através da termólise dos *C*-estirilpirróis **3.33** e **3.36** demonstrou-se que estas espécies são intermediários na síntese dos 1-azabenzo[*I*]azuleno-carboxilatos a partir dos 3-fenil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilatos. Existem descritos na literatura exemplos de pirrole-2-carboxilatos de metilo (**3.39**) que sob condições de pirólise rápida de vácuo eliminam metanol para dar pirrol-2-ilcetenos



(**3.40**), intermediários que podem ser eficientemente interceptados através de reacções de dimerização (Esquema 3.12).¹⁶





O mecanismo proposto para a formação dos 1-azabenzo[/]azulenos está ilustrado no Esquema 3.13. Consideramos que de forma análoga ao pirrole-2-carboxilato de metilo **3.39**, os *C*-estirilpirróis conduzem à obtenção de (2-estirilpirrol-3-il)cetenos **3.45** por eliminação concertada de metanol, que por electrociclização dão origem aos compostos tricíclicos **3.46**. Os 1-azabenzo[/]azuleno-3-carboxilatos obtêm-se por rearranjo do intermediário **3.46** envolvendo duas migrações sigmatrópicas [1,5]H.

Tendo sido obtido o 1-azabenzo[/]azuleno-2-carboxilato **3.38** a partir do *C*-estirilpirrole **3.36** podemos interpretar a sua formação considerando a isomerização inicial de **3.36** em **3.42** *via* migração sigmatrópica [1,3]H, rearranjo térmico comum nos pirróis.^{13,14} Deduzimos que, pelo facto de existir uma posição não substituída no *C*-estirilpirrole **3.36** seja favorecido o rearranjo em comparação com os pirróis substituídos em C-2 (**3.33a** e **3.33b**). O intermediário pirrol-3-ilceteno **3.45** (R¹= H, R²= CO₂Me) obtém-se por eliminação concertada de metanol do pirrole **3.44** (Esquema 3.13).





A termólise do 5-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato **2.7g** não substituído em C-1 e C-3 foi estudada com objectivo de avaliar se com as nossas condições de experimentais teríamos evidência da formação do anião metil azafulvénio. Padwa e colaboradores tentaram a termólise em solução (300 °C) do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.7g**, contudo, nas condições experimentais utilizadas não conseguiram a eliminação de dióxido de enxofre.¹⁷ Por sua vez, Storr e colaboradores efectuaram a termólise em condições de FVP (700 °C, 1.3 x 10⁻³ mbar) e, apesar de terem tido evidência de eliminação de dióxido de enxofre, também não conseguiram isolar qualquer produto de reacção.^{1,2}

Promovendo o aquecimento a 260 °C, em tubo selado, do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.7g** em solução de sulfolano durante 1.5 h, não foi isolado qualquer produto de reacção, contudo foi observado o consumo total do reagente de partida. No entanto a termólise da sulfona **2.7g** utilizando as nossas condições de pirólise (700 °C, 4 x 10⁻² mbar) conduziu à obtenção de dois produtos com baixo rendimento: o 2-metil-5-vinil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **3.48** (10%) e o 3-metil-5-oxo-5*H* pirrolizina-2-carboxilato de metilo **3.49** (8%) (Esquema 3.14).

Este resultado constituiu a primeira evidência da formação e intercepção intramolecular do anião metil azafulvénio **3.50**. Neste caso o anião metil 1-azafulvénio **3.50**, gerado por eliminação quelotrópica de dióxido de enxofre, não possui nenhum protão exocíclico na posição apropriada que permita o rearranjo

sigmatrópico [1,8]H observado na síntese dos *N*-vinilpirróis. A formação do *C*-vinilpirrole **3.48** é então explicada através de um mecanismo alternativo, semelhante ao descrito para a síntese dos *C*-estirilpirróis **3.33a**, **3.33b** e **3.36**. Desta forma consideramos a formação do intermediário bicíclico **3.51** através de uma reacção de electrociclização-1,7 no 1,7-dipolo **3.50**, seguida de abertura do anel de quatro membros para dar o 5-vinil-1*H*-pirrole **3.48** (Esquema 3.15).



A formação da 5-oxo-5*H*-pirrolizina **3.49** a partir da sulfona **2.7g** foi racionalizada considerando o *C*-vinilpirrole **3.48** como intermediário. Desta forma consideramos a formação do intermediário 3-(4-metoxicarbonil-5-metilpirrol-2-il)propenoato de metilo **3.54**, através de uma sequência de migrações sigmatrópicas [1,3] e [1,7], seguida de eliminação concertada de metanol para dar o pirrol-2-ilmetilidenoceteno **3.55**. A 5-oxo-5*H*-pirrolizina **3.49** foi obtida *via* reacção de electrociclização do intermediário **3.55** (Esquema 3.15). O mecanismo proposto permite concluir que as 5-oxo-5*H*-pirrolizinas podem também ser obtidas a partir de *C*-vinilpirróis.





ESQUEMA 3.15

A termólise do 3-(*tert*-butil)-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.7f** foi estudada com o objectivo de gerar o anião metil 1-azafulvénio **3.56** em que a posição exocíclica β no nitrogénio estivesse bloqueada para rearranjos envolvendo migrações sigmatrópicas semelhantes às descritas para a síntese dos *N*-vinilpirróis. A termólise da sulfona **2.7f** em solução de sulfolano, mediante aquecimento a 230 °C durante 1.5 h, em tubo selado selado manteve o reagente de partida inalterado. A termólise a temperaturas superiores, 250 ou 260 °C, apenas conduziu à degradação da sulfona **2.7f** sem isolamento de qualquer produto.

Curiosamente a termólise do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.7f**, sob condições de FVP (700 °C, 4 x 10⁻² mbar), conduziu à obtenção do mesmo produto que se obteve na pirólise da sulfona **2.7g**: a 5-oxo-5*H*-pirrolizina **3.49** com rendimento de 24%. A pirólise em condições de maior pressão (700 °C, 6 x 10⁻² mbar) conduziu ao isolamento de dois produtos, novamente a 5-oxo-5*H*-pirrolizina **3.49** (17%), juntamente com o 2-(3,3-dimetilbut-1-enil)-5-metil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **3.57** (6%) (Esquema 3.16).



Este resultado permitiu-nos concluir que o 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.7f** tem o mesmo comportamento químico que o descrito para a sulfona **2.7g** para dar *C*-vinilpirróis. A formação do pirrole **3.57** foi então explicada através da electrociclização-1,7 do anião metil azafulvénio **3.56**, seguida de rearranjo envolvendo a abertura do anel de quatro membros, num processo idêntico ao descrito para a formação do *C*-vinilpirrole **3.48**. Por outro lado a obtenção da mistura da 5-oxo-5*H*-pirrolizina **3.49** e do *C*-vinilpirrole **3.57** parece indicar que este composto é um intermediário na síntese de **3.49**. O mecanismo proposto para esta transformação está descrito no Esquema 3.17 e envolve um rearranjo inicial do pirrole **3.57**, *via* duas migrações sigmatrópicas, para dar o intermediário **3.59**. A eliminação concertada de isobuteno conduz à obtenção do (pirrol-2-il)propenoato **3.54**, intermediário também envolvido na síntese

descrita no Esquema 3.15, que, após eliminação de metanol, conduz à obtenção da 5-oxo-5//-pirrolizina 3.49.



A fim de explorar a reactividade do 3-benzoil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato **2.7h** e na expectativa de que o seu comportamento químico em reacções de termólise seja semelhante ao exibido pelos 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis com grupos acilo na posição 1 (**1.239**) (ver Esquema 1.59, Capítulo 1)², efectuou-se a termólise desta sulfona. De facto, os trabalhos desenvolvidos por Storr e colaboradores permitiram a síntese de várias 1*H*-pirrolo[1,2-*c*][1,3]oxazinas *via* reacção de electrociclização do anião metil azafulvénio obtido por eliminação de dióxido de enxofre das correspondentes sulfonas.² Pretendíamos desta forma gerar o anião metil azafulvénio **3.60** (Esquema 3.18) que pudesse igualmente participar na reacção pericíclica envolvendo os dez electrões π do sistema conjugado, e assim obter oxazinas isoméricas.



Na termólise em solução, em refluxo de vários solventes de ponto de ebulição superior a 200 °C (sulfolano, tetra-hidronaftaleno e 1,2,4-triclorobenzeno), foi observado o consumo do 3-benzoil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.7h**, sem contudo se detectar a formação de qualquer produto que evidenciasse a formação do anião metil azafulvénio **3.60** e respectiva reacção intramolecular. A termólise a temperatura inferior, em refluxo de tolueno, manteve intacto o reagente de partida. Foi também promovido o aquecimento em 1,2,4-triclorobenzeno na presença de um dipolarófilo (acetilenodicarboxilato de dimetilo), na expectativa de interceptar o dipolo em reacção de ciclo-adição intermolecular, contudo novamente não foi obtido qualquer produto. A termólise em condições de FVP (600 °C, 2 x 10⁻¹ mbar) não conduziu igualmente à obtenção de gualquer produto.

Os resultados obtidos com aniões metil azafulvénio gerados a partir de 3-fenil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilatos (**2.7b**, **2.7l** e **2.7n**) levaram-nos a explorar a possibilidade de gerar metil aniões azafulvénio a partir do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis contendo um grupo heteroaromático em C-3. Foi estudada a termólise do 2,2-dioxo-3-(3-piridil)-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7dicarboxilato de dimetilo **2.7o** (Esquema 3.19). Na reacção em tubo selado em solução de tolueno não ocorreu a eliminação de dióxido de enxofre, permanecendo a sulfona inalterada. Na termólise a temperatura acima dos 200 °C, em refluxo de xileno ou sulfolano, em tubo selado, foi observado o consumo do reagente de partida sem, contudo, se identificar qualquer produto proveniente da reacção. Foi também efectuada a termólise sob condições de FVP (700 °C, 4 x 10-² mbar), mas novamente não tivemos sucesso na obtenção de qualquer produto que demonstrasse a formação e intercepção do anião metil azafulvénio **3.61**. Os resultados obtidos parecem confirmar a menor reactividade dos 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis não substituídos em C-5, constatada anteriormente.



ESQUEMA 3.19

Embora não tenhamos tido sucesso nas tentativas de intercepção dos aniões metil azafulvénio com dipolarófilos em ciclo-adições 1,7-dipolar, decidimos estudar a reactividade destes dipolos conjugados em ciclo-adições intramoleculares. Com este objectivo em vista foram preparados 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis substituídos em C-3 por grupos contendo cadeias laterais com ligações insaturadas susceptíveis de actuar como dipolarófilos internos. Pretendíamos desta forma gerar aniões metil azafulvénio do tipo **3.62** que pudessem ser intermediários na síntese de sistemas policíclicos com a estrutura geral **3.63** (Esquema 3.20). Começámos por estudar a reactividade do 3-(2-aliloxifenil)-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.7p** efectuando a termólise em tubo selado em solução de sulfolano.

O aquecimento a temperaturas que variaram entre os 200 e 240 °C não conduziu à obtenção de qualquer composto identificável como produto da reacção, apesar de ter sido observado o consumo do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.7p**. A temperatura inferior, em refluxo de tolueno, não foi observado o consumo do reagente de partida. Foi também efectuada a termólise sob condições de FVP, contudo nos dois ensaios realizados, a 700 °C à pressão de 4 x 10⁻² mbar e a 600 °C à pressão de 2 x 10⁻² mbar, não foi possível identificar quaisquer produtos da reacção que constituíssem prova da formação do anião metil azafulvénio **3.62p**.



Na expectativa de que a reacção de ciclo-adição intramolecular pudesse ser favorecida tendo um alquino terminal no susbtituinte em C-3, foi efectuada a termólise do 2,2-dioxo-3-(2-prop-2-iniloxifenil)-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato **2.7r**. O aquecimento em tubo selado, em solução de sulfolano, a 230 e 250 °C, apenas conduziu à degradação do reagente de partida. A pirólise (700 °C, 4 x 10⁻² mbar) também não levou à obtenção de qualquer produto de reacção.



2.7r

A termólise do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.7q** foi também realizada com o intuito de avaliar se a activação da cadeia olefínica pela presença de um grupo atractor de electrões poderia influenciar a reactividade para a reacção de ciclo-adição (Esquema 3.20). Foi efectuada a termólise em solução de sulfolano em tubo selado (235 e 260 °C) e sob condições de FVP (700 °C, 4 x 10⁻² mbar). Na termólise em solução apenas se observou a degradação do reagente de partida. A termólise em fase

gasosa não conduziu igualmente à formação de qualquer produto da reacção, resultado também justificado pela reduzida volatilidade da sulfona **2.7q**.

3.2 REACTIVIDADE DE ANIÕES METIL 1-AZAFULVÉNIO DERIVADOS DE 2,2-DIOXO-1*H*,3*H*-PIRROLO[1,2-*C*]TIAZÓIS SUBSTITUÍDOS EM C-1

A reactividade de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilatos substituídos em C-1 em reacções de termólise contituiu um dos objectivos que foi desenvolvido no trabalho apresentado nesta dissertação. Pretendíamos, utilizando este tipo de precursores, gerar novos aniões metil 1-azafulvénio substituídos em C-7 e desta forma conseguir maior conhecimento do comportamento químico destes intermediários.

Iniciámos o trabalho pelo estudo da reactividade do 1,1-dimetil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.17a**. Storr e colaboradores demonstraram que sob condições de FVP (700 °C, 1.3 x 10⁻³ mbar) a sulfona **2.17a** conduz à obtenção eficiente do 2-isopropenil-pirrole **3.65**.^{1,2} O processo envolve a eliminação concertada de metanol para gerar o anião metil azafulvénio **3.64** que rearranja através de uma migração sigmatrópica [1,8]H envolvendo o sistema conjugado de oito electrões π . Para averiguar se era possível ocorrer a eliminação de dióxido de enxofre do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2*c*]tiazole **2.17a** recorrendo apenas à termólise em solução, efectuou-se o aquecimento desta sulfona a 260 °C em tubo selado. Efectivamente, nestas condições, obteve-se o mesmo 2-isopropenil-pirrole (**3.65**) com rendimento de 40%. A tentativa de interceptar o 1,7-dipolo **3.64** com *N*-fenilmaleimida através de uma reacção intermolecular de ciclo-adição não teve sucesso. Apesar de terem sido utilizadas as condições experimentais idênticas às da reacção na ausência de dipolarófilo, neste caso não tivemos evidência da formação do *C*-vinilpirrole **3.58** (Esquema 3.21, Tabela 3.6).

Este resultado levou-nos a efectuar a termólise nas nossas condições de FVP e avaliar se nestas condições a reacção levaria à obtenção de resultados diferentes dos descritos por Storr e colaboradores.^{1,2} De facto a pirólise a 700 °C e à pressão de 2 x 10⁻² mbar conduziu à obtenção de uma mistura de produtos, o 2-isopropenil-1,5-dimetil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **3.65**, obtido como produto principal (70%) e o 1,3,7-trimetil-5-oxo-5*H*-pirrolizina-2-carboxilato de dimetilo **3.66** como produto secundário (5%). Foram realizadas algumas tentativas envolvendo o aumento da temperatura da termólise no sentido de favorecer a formação da 5-oxo-5*H*-pirrolizina **3.66** face ao pirrole **3.65**. Efectuando a pirólise a 750 °C à pressão de 2.7 x 10⁻² mbar foi novamente obtida a mistura do pirrole **3.65** e da pirrolizina **3.66**, contudo, apesar do rendimento global ter sido o mesmo, aumentou a proporção de pirrolizina obtida na mistura dos produtos. A

pirólise a 850 °C conduziu à obtenção exclusiva da 5-oxo-5*H*-pirrolizina **3.66** embora com baixo rendimento (17%) (Esquema 3.21, Tabela 3.6).

Para confirmar se o 2-isopropenil-1/*H*-pirrole **3.65** se trata de um intermediário na síntese da 5-oxo-5/*H*-pirrolizina **3.66** efectuou-se a respectiva pirólise. De facto, à temperatura de 700 °C e à pressão 2.7 x 10⁻² mbar, obteve-se a pirrolizina **3.66** (7%) e recuperou-se, por sublimação, reagente de partida (28%). A temperatura superior (850 °C) foi obtida exclusivamente a pirrolizina **3.66** (15%) (Esquema 3.21, Tabela 3.6). Estes resultados permitiram concluir que a formação da pirrolizina **3.66** a partir da sulfona **2.17a** envolve o pirrole **3.65** como intermediário.



 TABELA 3.6: Compostos de partida, condições de reacção e produtos referentes ao Esquema 3.21.

COMPOSTO DE PARTIDA	Condições de Reacção	Produtos (R	ENDIMENTO)
2.17a	tubo selado (260 °C, 1 h)	3.65 (40%)	
2.17a	tubo selado (260 °C, 1 h, NPM)		
2.17a	FVP (700 °C, 2 x 10 ⁻² mbar)	3.65 (70%)	3.66 (5%)
2.17a	FVP (750 °C, 2.7 x 10 ⁻² mbar)	3.65 (54%)	3.66 (21%)
2.17a	FVP (850 °C, 4 x 10 ⁻² mbar)		3.66 (17%)
3.65	FVP (700 °C, 4 x 10 ⁻² mbar)	3.65 (28%)	3.66 (7%)
3.65	FVP (850 °C, 5.3 x 10 ⁻² mbar)		3.66 (15%)

Tendo em vista a possibilidade de estender esta metodologia sintética a novos exemplos foi estudada a termólise do 1,1,3-trimetil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.17b**. Neste caso particular tínhamos a expectativa de que a presença de um grupo metilo adicional em C-3 conduzisse à obtenção de misturas de vinilpirróis. De facto o anião metil azafulvénio **3.67**, obtido após eliminação de dióxido de enxofre, apresentava a possibilidade de duas potenciais migrações sigmatrópicas

[1,8]H: uma envolvendo um dos grupos metilo na posição 7 do dipolo, para dar *C*-vinilpirróis como no exemplo anterior, outra envolvendo o grupo metilo em C-1, para dar *N*-vinilpirróis, como foi descrito na termólise do 3-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.7a** (ver Esquema 3.1). A termólise do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.17b** sob condições de FVP (700 °C, 4 x 10⁻² mbar) conduziu à obtenção do 2-isopropenil-1*H*-pirrole **3.68** (13%) e de uma mistura das 5-oxo-5*H*-pirrolizinas **3.69a** e **3.69b** (razão 54:46) (3%), sem evidência de formação de *N*-vinilpirrole. Diminuindo a temperatura de termólise para 600 °C obtivemos apenas o 2-isopropenil-pirrole **3.68** com rendimento de 39%. Por sua vez a termólise a temperaturas superiores (750 e 850 °C) conduziu apenas à obtenção das 5-oxo-5*H*-pirrolizinas **3.69a** e **3.69b**, com baixo rendimento em ambos os casos (Esquema 3.22, Tabela 3.7).

As 5-oxo-5*H*-pirrolizinas **3.69a** e **3.69b** foram também obtidas (27%) através da termólise, sob condições de FVP (750 °C, 2.7 x 10⁻² mbar), do 2-isopropenil-1*H*-pirrole **3.8**, confirmando que este último é um intermediário na síntese das primeiras (Esquema 3.22, Tabela 3.7).

A termólise em solução de sulfolano em tubo selado, não conduziu à obtenção de qualquer produto. O aquecimento a 245 e 260 °C manteve o 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole **2.17b** intacto. Prolongando o tempo de reacção a 260 °C ocorreu apenas degradação do reagente de partida.



ESQUEMA 3.22

 TABELA 3.7: Compostos de partida, condições de reacção e produtos referentes ao Esquema 3.22.

COMPOSTO DE PARTIDA	Condições de Reacção	Produtos (Rendimento)	
2.17b	FVP (600 °C, 2 x 10 ⁻² mbar)	3.68 (39%)	
2.17b	FVP (700 °C, 4 x 10 ⁻² mbar)	3.68 (13%)	3.69a:3.69b (3%) (54:46)
2.17b	FVP (750 °C, 2.7 x 10 ⁻² mbar)		3.69a:3.69b (20%)
2.17b	FVP (850 °C, 5.3 x 10 ⁻² mbar)		3.69a:3.69b (6%)
3.68	FVP (750 °C, 2.7 x 10 ⁻² mbar)		3.69a:3.69b (27%) (62:38)

A formação dos 2-isopropenil-1*H*-pirróis **3.65** e **3.68** foi explicada considerando uma migração sigmatrópica [1,8]H nos aniões metil azafulvénio **3.64** e **3.67**, respectivamente. Por sua vez a formação das 5-oxo-5*H*-pirrolizinas **3.66** e **3.69a** a partir dos *C*-vinilpirróis (**3.65** e **3.68**) foi interpretada de acordo com o
mecanismo apresentado no Esquema 3.23. O mecanismo proposto, à semelhança da interpretação feita para a síntese de 5-oxo-5*H*-pirrolizinas a partir de *N*-vinilpirróis já descrita nesta dissertação, envolve a participação do intermediário 3-(pirrol-2-il)propenoato **3.73**, gerado através de uma sequência de migrações sigmatrópicas [1,5] e [1,7] a partir do *C*-vinilpirrole. A eliminação de metanol, seguida de electrociclização conduz à obtenção das correspondentes 5-oxo-5*H*-pirrolizinas.



A formação da 5-oxo-5/-/pirrolizina **3.69b** envolveu uma sequência alternativa de migrações sigmatrópicas para a obtenção do intermediário 3-(pirrol-2-il)propenoato **3.78**. O mecanismo proposto está representado no Esquema 3.24 e envolve no primeiro passo a migração do substituinte do nitrogénio, o grupo etilo, para a posição 5, seguida de uma migração do grupo metilo para a obtenção do intermediário **3.76** que rearranja para o pirrol-2-ilpropenoato **3.78**.



ESQUEMA 3.24

A termólise do 3-fenil-1,1-dimetil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.17c** em tubo selado conduziu à obtenção do 1-benzil-2-isopropenil-5-metil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **3.81** (Esquema 3.25, Tabela 3.8). A reacção foi efectuada mediante aquecimento a 260 °C em solução de sulfolano e conduziu à formação pouco eficiente do 2-isopropenil-1*H*-pirrole **3.81** (14%) *via* migração sigmatrópica [1,8]H no anião metil azafulvénio **3.80**. A reacção, utilizando as mesmas condições experimentais, na presença de *N*-fenilmaleimida, não conduz ao isolamento de qualquer ciclo-aducto da reacção intermolecular do 1,7-dipolo ou do produto do rearranjo (**3.81**). A diminuição da temperatura de termólise para 230 °C manteve intacta a sulfona **2.17c** (Tabela 3.8).

A termólise da sulfona **2.17c** sob condições de FVP (550 °C, 2 x 10⁻² ou 2.7 x 10⁻² mbar) conduziu à obtenção de uma mistura de 2-isopropenil-1*H*-pirrole **3.81** e 2-metil-5-(2-metil-1-fenil-alil)-1*H*-pirrole-3,4dicarboxilato de dimetilo **3.82** com rendimento global a variar entre 66 e 69% (Esquema 3.25, Tabela 3.8). Curiosamente neste caso não foi observada a formação de 5-oxo-5*H*-pirrolizina. A pirólise a temperaturas superiores apenas conduziu à obtenção de produtos de degradação (850 °C) ou ao isolamento do pirrole **3.81** em quantidade vestigial (700 °C). Por outro lado, a termólise a 450 °C, apenas conduziu à sublimação do reagente de partida (Tabela 3.8).

Com o objectivo de averiguar se o 2-isopropenil-1*H*-pirrole **3.81** seria intermediário na síntese do 5-(2-metil-1-fenil-alil)-1*H*-pirrole **3.82** a partir da sulfona **2.17c**, foi efectuada a termólise, sob condições de FVP, do primeiro. A pirólise a 650 °C não conduziu à obtenção do pirrole **3.82**, no entanto promovendo a pirólise a 700 °C foi possível obter o pirrole **3.82** com rendimento de 20% (Esquema 3.25, Tabela 3.8), confirmando que de o 2-isopropenil-1*H*-pirrole **3.81** é de um intermediário na formação de **3.82**.



ESQUEMA 3.25

COMPOSTO DE PARTIDA	Condições de Reacção	PRODUTOS (REN	DIMENTO)
2.17c	tubo selado (230 °C, 1.5 h)		
2.17c	tubo selado (260 °C, 1 h)	3.81 (14%)	
2.17c	tubo selado (260 °C, 1 h, NPM)		
2.17c	FVP (850 °C, 4 x 10 ⁻² mbar)		
2.17c	FVP (700 °C, 2.7 x 10 ⁻² mbar)	3.81 (vestigial)	
2.17c	FVP (550 °C, 2 x 10 ⁻² mbar)	3.81 (33%)	3.82 (33%)
2.17c	FVP (550 °C, 2.7 x 10 ⁻² mbar)	3.81 (40%)	3.82 (29%)
2.17c	FVP (450 °C, 2 x 10 ⁻² mbar)		
3.81	FVP (650 °C, 2 x 10 ⁻² mbar)		
3.81	FVP (700 °C, 2 x 10 ⁻² mbar)		3.82 (20%)

TABELA 3.8: Compostos de partida, condições de reacção e produtos referentes ao Esquema 3.25.

A elucidação estrutural do do 5-(2-metil-1-fenil-alil)-1*H*-pirrole **3.82** foi conseguida com recurso a técnicas de espectroscopia de RMN bidimensional. Na Tabela 3.9 encontram-se valores seleccionados de desvios químicos obtidos nos espectros de RMN de ¹H e de ¹³C. A atribuição dos sinais foi possível conjugando as técnicas de RMN bidimensional COSY homonuclear e HMQC. Na Figura 3.7 estão resumidas as principais correlações observadas no espectro COSY, destacando-se a existência de picos cruzados entre H-6 e os protões H-8a, H-8b, H-9 e os protões *orto* do grupo fenilo. Observam-se também picos cruzados entre H-9 e os protões vinílicos H-8a e H-8b.

TABELA 3.9: Selecção de valores de desvios químicos (ppm) e multiplicidade dos espectros de RMN de ¹H e RMN de ¹³C do 2-metil-5-(2-metil-1-fenil-alil)-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **3.82**.

	С	RMN ¹ H	RMN ¹³ C
11 12 14 13	C-9	1.71 (3H, sl)	22.1
	C-10	2.26 (3H, s)	11.6
2 6 17	C-8	4.45 (1H, sl) e 4.99 (1H, sl)	113.2
$\begin{array}{ccc} Me^{-} & 1 \\ 10 & 1 \\ 10 & 1 \end{array} \xrightarrow{5} \begin{array}{c} 15 \\ 10 \\ 10 \end{array} \xrightarrow{16} \begin{array}{c} 16 \\ 10 \\ 10 \end{array}$	C-6	5.20 (1H, sl)	48.8
Me 7 H _{8a}	C-16	7.10-7.12 (2H, m)	127.6
9 H_	C-18	7.18-7.21 (1H, m)	126.2
86	C-17	7.25-7.28 (2H, m)	127.9
	C-7		131.2
	C-15		134.5



FIGURA 3.7: Principais correlações observadas no espectro COSY do 2-metil-5-(2-metil-1-fenil-alil)-1//-pirrole-3,4dicarboxilato de dimetilo 3.82.

O espectro HMQC (Figura 3.8) permitiu a atribuição dos sinais dos carbonos metílicos C-9 (22.1) e C-10 (11.6). Através da análise deste espectro foi também possível a atribuição dos sinais correspondentes aos carbonos da cadeia lateral aos desvios químicos de 48.8 (C-6) e 113.2 (C-8).



FIGURA 3.8: Espectro HMQC do 2-metil-5-(2-metil-1-fenil-alil)-1H-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo 3.82

O mecanismo proposto para a síntese do 5-(2-metil-1-fenil-alil)-1*H*-pirrole **3.82** a partir do 2isopropenil-1*H*-pirrole **3.81** está descrito no Esquema 3.26. Este mecanismo envolve o rearranjo de *C*vinilpirrole para *C*-alilpirrole através de uma sequência de migrações sigmatrópicas, processos, como já referimos, comuns na termólise de pirróis substituídos.



A eliminação quelotrópica de dióxido de enxofre do 1-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.18** sob condições de FVP foi anteriormente descrita por Storr e colaboradores.^{1,2} Os autores descreveram a síntese do 1,2-dimetil-5-vinil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **3.88** contudo nas condições de termólise utilizadas o composto foi obtido com baixo grau de pureza. Este resultado levou-nos a experimentar a termólise da sulfona **2.18** nas nossas condições de termólise em solução e em fase gasosa.

O aquecimento a 245 °C em tubo selado, em solução de sulfolano, conduziu também à obtenção do *C*-vinilpirrole **3.88** com rendimento moderado (Esquema 3.27, Tabela 3.10). As tentativas de melhorar a eficiência da síntese aumentando a temperatura de termólise apenas conduziram à degradação do reagente de partida.

O mesmo *C*-vinilpirrole **3.88** foi obtido como único produto na reacção de termólise sob condições de FVP (700 °C, 4 x 10⁻² mbar), embora com menor rendimento. Aumentando a temperatura de termólise para 850 °C foi obtida exclusivamente a 1,3-dimetil-5-oxo-5*H*-pirrolizina-2-carboxilato de metilo **3.3a** (Esquema 3.27, Tabela 3.10). A síntese da 5-oxo-5*H*-pirrolizina **3.3a** foi anteriormente descrita na termólise do 3-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-carboxilato **2.7a** e também do *N*-vinilpirrole **3.2a** (ver Esquema 3.1).



TABELA 3.10: Compostos de partida, condições de reacção e produtos referentes ao Esquema 3.27.

COMPOSTO DE PARTIDA	CONDIÇÕES DE REACÇÃO	Produtos (Re	ENDIMENTO)
2.18	tubo selado (245 °C, 1 h)	3.88 (32%)	
2.18	tubo selado (260 °C, 0.75 h)		
2.18	FVP (700 °C, 4 x 10 ⁻² mbar)	3.88 (11%)	
2.18	FVP (850 °C, 2.7 x 10 ⁻² mbar)		3.3a (4%)

A formação da 5-oxo-5*H*-pirrolizina **3.3a** foi interpretada considerando o *C*-vinilpirrole **3.88** como intermediário na síntese a partir do 1-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato **2.18** e envolve um mecanismo semelhante ao proposto para a síntese das 5-oxo-5*H*-pirrolizinas **3.66** e **3.69a** (ver Esquema 3.23).

REFERÊNCIAS

(1) O. B. Sutcliffe, R. C. Storr, T. L. Gilchrist, P. Rafferty, A. P. A. Crew, *Chem. Commun.* **2000**, 675-676.

(2) O. B. Sutcliffe, R. C. Storr, T. L. Gilchrist, P. Rafferty, *J. Chem. Soc., Perkin Trans.* 1 2001, 1795-1806.

- (3) G. Seybod, Angew. Chem., Int. Ed. Engl. 1977, 16, 365-373.
- (4) U. E. Wiersum, *Recl. Trav. Chim. Pays-Bas* **1982**, *101*, 317-332.
- (5) U. E. Wiersum, *Recl. Trav. Chim. Pays-Bas* **1982**, *101*, 365-381.
- (6) R. F. C. Brown, *Pure Appl. Chem.* **1990**, *62*, 1981-1986.
- (7) H. McNab, *Contemp. Org. Synth.* **1996**, *3*, 373 396.
- (8) H. McNab, *Aldrichimica Acta* **2004**, *37*, 19-26.
- (9) E. F. Duffy, J. S. Foot, H. McNab, A. A. Milligan, Org. Biomol. Chem. 2004, 2, 2677-2683.
- (10) H. McNab, J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1 1987, 657-660.

(11) S. E. Campbell, M. C. Comer, P. A. Derbyshire, X. L. M. Despinoy, H. McNab, R. Morrison, C. C. Sommerville, C. Thornley, *J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1* **1997**, 2195-2202.

- (12) H. McNab, J. Org. Chem. 1981, 46, 2809-2809.
- (13) H. McNab, S. Parson, E. Stevenson, J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1 1999, 2047-2048.
- (14) C. L. Hickson, H. McNab, J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1 1988, 339-342.
- (15) B. A. Trofimov, L. N. Sobenina, A. P. Demenev, A. I. Mikhaleva, *Chem. Rev.* 2004, *104*, 2481-2506.
- (16) G. Gross, C. Wentrup, J. Chem. Soc., Chem. Commun. 1982, 360-361.
- (17) A. Padwa, G. E. Fryxell, J. R. Gasdaska, M. K. Venkatramanan, G. S. K. Wong, *J. Org. Chem.* **1989**, *54*, 644-653.

CAPÍTULO 4 REACTIVIDADE DE ANIÕES METIL 1,2-DIAZAFULVÉNIO

4.1	REACTIVIDADE DO ANIÃO METIL 1,2-DIAZAFULVÉNIO DERIVADO DO 2,2-DIOXO-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> -PIRAZOLO [1,5- <i>c</i>]TIAZOLE-6,7-DICARBOXILATO	106
4.2	REACTIVIDADE DO ANIÃO METIL 1,2-DIAZAFULVÉNIO DERIVADO DO 3-METIL-2,2-DIOXO-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> - PIRAZOLO[1,5- <i>c</i>]TIAZOLE-6,7-DICARBOXILATO	111
Refer	ÊNCIAS	119

4.1 REACTIVIDADE DO ANIÃO METIL 1,2-DIAZAFULVÉNIO DERIVADO DO 2,2-DIOXO-1*H*,3*H*-PIRAZOLO[1,5-*c*]TIAZOLE-6,7-DICARBOXILATO

A síntese e reactividade de aniões metil 1,2-diazafulvénio gerados por eliminação concertada de dióxido de enxofre a partir de de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazóis constituiu outro dos tópicos do trabalho desenvolvido durante o projecto de Doutoramento. Este estudo teve como objectivo conseguir um maior conhecimento acerca do comportamento químico destes sistemas conjugados de oito electrões π com estrutura análoga à dos aniões metil 1-azafulvénio. O único exemplo de síntese de um anião metil 1,2-diazafulvénio foi descrito por Storr e colaboradores. Nesse trabalho o anião metil 1,2-diazafulvénio foi gerado por eliminação de dióxido de enxofre do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo e apenas foi interceptado em ciclo-adições intermoleculares com acetilenos sililados (ver Esquema 1.60, Capítulo 1).^{1,2}

O trabalho descrito neste Capítulo foi iniciado pelo estudo da reactividade do anião metil 1,2diazafulvénio **4.1** (Esquema 4.1), intermediário também preparado por Storr e colaboradores^{1,2}. Como primeiro objectivo pretendíamos avaliar se na ausência de dipolarófilos seria possível observar outro tipo de reactividade. A termólise do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.22a** sob condições de FVP (700 °C, 6 x 10⁻² mbar) conduziu à formação de um único produto com baixo rendimento (Esquema 4.1, Tabela 4.1). O produto foi identificado como sendo o 1,5-dimetil-1*H*-pirazole-3,4dicarboxilato de dimetilo **4.2** através das técnicas de espectroscopia de ressonância magnética nuclear de ¹H e de ¹³C e de espectrometria de massa. Este composto apresenta um espectro de RMN de ¹H bastante simples, apenas com quatro sinais singuletos com a mesma intensidade e com desvios químicos concordantes com esta estrutura (Tabela 4.2). Na Tabela 4.2 são também apresentados os sinais dos desvios químicos obtidos no espectro de RMN de ¹³C. A informação obtida por espectrometria de massa e espectrometria de massa de alta resolução corrobora esta interpretação.

O mesmo produto foi obtido, novamente através de um processo pouco eficiente, na termólise da sulfona **2.22a** em tubo selado, em solução de sulfolano (Tabela 4.1). A formação do 1,5-dimetil-1*H*-pirazole **4.2** parece ser explicada através de um processo intermolecular de reacção de redução do anião metil diazafulvénio **4.1**. Sob condições de pirólise rápida de vácuo os processos intermoleculares são desfavorecidos, pelo que propusemos a formação do 1,5-dimetil-1*H*-pirazole **4.2** na fase de volatilização, anterior à passagem pelo forno de pirólise. De facto, para a volatilização da amostra, esta foi submetida a uma temperatura de 100 °C, gradualmente aumentada até aos 250 °C, suficiente para provocar, nesta fase, a eliminação de dióxido de enxofre da sulfona e concomitante formação do intermediário anião metil diazafulvénio **4.1**.



TABELA 4.1: Compostos de partida, condições de reacção e produtos referentes ao Esquema 4.1.

COMPOSTO DE PARTIDA	Condições de Reacção	PRODUTOS (RENDIMENTO)	
2.22a	FVP (700 °C, 6 x 10 ⁻² mbar)	4.2 (2%)	
2.22a	tubo selado (sulfolano, 260 °C, 1.5 h)	4.2 (7%)	
2.22a	solução (1,2,4-triclorobenzeno, 230 °C, 3 h)		4.3 (39%)
2.22a	solução (1,2,4-triclorobenzeno, 230 °C, 6.5 h)		4.3 (46%)
2.22a	solução (1,2,4-triclorobenzeno, 230 °C, 7 h)		4.3 (21%)
4.3	FVP (600 °C, 4 x 10 ⁻² mbar)		4.3

TABELA 4.2: Valores de desvios químicos (ppm) e multiplicidade do espectro de RMN de ¹H e desvios químicos (ppm) do espectro de RMN de ¹³C do 1,5-dimetil-1*H*-pirazole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **4.2**.

	С	RMN ¹ H	RMN ¹³ C
9 8 10 11 MeOoC COoMe	C-7	2.40 (3H, s)	13.1
	C-6	3.83 (3H, s)	38.4
N2	C-9 e C-11	3.94 (3H, s) e 3.95 (3H, s)	51.7 e 52.9
$\frac{1}{7}$ N ² ₁	C-4		113.2
Me	C-5		135.7
6	C-3		149.4
	C-8 e C-10	-	160.9 e 163.4

Curiosamente a termólise 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato **2.22a** em refluxo de 1,2,4-triclorobenzeno conduziu à obtenção de um produto diferente. Neste caso foi obtido o 1-clorometil-5-metil-1*H*-pirazole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **4.3** com rendimento moderado (Esquema 4.1, Tabela 4.1). A identificação deste produto foi conseguida com recurso às técnicas de espectroscopia de ressonância magnética nuclear de ¹H e de ¹³C e de espectrometria de massa. Na Tabela 4.3 são apresentados os dados dos espectros de RMN de ¹H e de ¹³C que estão em concordância com a estrutura atribuída. Da comparação com o espectro de RMN protónico do 1,5-dimetil-1*H*-pirazole **4.2** é possível confirmar a ausência do sinal dos protões metílicos em C-6 (3.83 ppm) no espectro do 1-clorometil-5-metil-1*H*-pirazole **4.3**. Por outro lado observa-se um novo sinal para campo mais baixo (5.85 ppm), um singuleto de intensidade relativa dois, atribuído aos protões metilénicos de C-6. O desvio químico do sinal para C-6 (55.6 ppm) no espectro de RMN de ¹³C encontra-se em concordância com a desescudagem resultante da ligação a um átomo mais electronegativo. A análise do espectro de massa corrobora a presença do cloro no composto. De facto é possível observar dois picos correspondentes ao ião molecular, um para o isótopo ³⁵Cl (*m/z* 246) e o outro para o isótopo ³⁷Cl (*m/z* 248), com abundâncias relativas de 15% e 5%, respectivamente.

TABELA 4.3: Valores de desvios químicos (ppm) e multiplicidade do espectro de RMN de ¹H e desvios químicos (ppm) do espectro de RMN de ¹³C 1-clorometil-5-metil-1*H*-pirazole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **4.3**.

	С	RMN ¹ H	RMN ¹³ C
981011 MeOoC CooMe	C-7	2.62 (3H, s)	10.5
	C-9 e C-11	3.87 (3H, s) e 3.95 (3H, s)	52.0 e 52.7
$M_0 \sim N^2$	C-6	5.85 (2H, s)	55.6
$\frac{1}{7}$ $\frac{5}{1}$ $\frac{N_1}{1}$	C-4		114.0
⁶ Cl	C-5		126.0
•	C-3		145.0
	C-8 e C-10		162.0 e 162.7

A síntese mais eficiente do 1-clorometil-5-metil-1*H*-pirazole **4.3** foi conseguida quando o tempo de reacção foi de 6.5 h, contudo, mesmo nessas condições a reacção não foi completa. O aumento do tempo de reacção não conduziu ao consumo total do reagente de partida e, por outro lado, traduziu-se numa diminuição da eficiência do processo. A formação do 1-clorometil-5-metil-1*H*-pirazole **4.3** foi explicada considerando a adição de uma molécula de HCI ao anião metil diazafulvénio **4.1**. A eliminação de HCI de clorobenzenos é uma reacção pouco favorável devido à formação de benzino, intermediário que é bastante instável. Contudo a reacção pode ocorrer sob determinadas condições, nomeadamente com temperatura e/ou pressão elevadas e na presença de bases fortes.³ Assumimos que nas nossas condições de reacção possa ter ocorrido a eliminação de HCI do solvente, o 1,2,4-triclorobenzeno e consequente reacção com o anião metil diazafulvénio **4.1** para formar o 1-clorometil-5-metil-1*H*-pirazole **4.3**.

Foi efectuada uma tentativa de promover a pirólise do 1-clorometil-5-metil-1*H*-pirazole **4.3**, contudo nas condições de termólise utilizadas, apenas foi possível observar a sublimação do reagente de partida (Tabela 4.1).

A irradiação com micro-ondas é uma técnica que actualmente encontra grande aplicação em síntese orgânica, sucesso que está associado às vantagens de aumentar a velocidade, eficiência e

selectividade das reacções, relativamente ao aquecimento convencional.⁴⁻⁹ Com o objectivo de avaliar se esta técnica se poderia aplicar na síntese de aniões metil diazafulvénio, efectuaram-se algumas tentativas de irradiação com micro-ondas do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole **2.22a**. As experiências foram realizadas num aparelho de micro-ondas doméstico a operar a 800 W. A sulfona **2.22a** foi irradiada na ausência de solvente em suporte de sílica gel, num recipiente de Teflon. Contudo a irradiação com micro-ondas durante 60 min não conduziu a qualquer alteração do reagente de partida.

Os resultados obtidos na termólise em solução demonstram que, apesar deste anião metil 1,2diazafulvénio exibir, até agora, uma reactividade diferente da observada para os análogos aniões metil 1azafulvénio, pode ser facilmente gerado desta forma, sem necessidade de recorrer a condições de termólise em fase gasosa. Storr e colaboradores haviam já confirmado esta observação quando efectuaram a reacção de ciclo-adição [$8\pi + 2\pi$] deste 1,7-dipolo com bis(trimetilsilil)acetileno.^{1,2} Assim, decidimos explorar a possibilidade de reacção destes intermediários com dipolarófilos em ciclo-adições intermoleculares. A termólise do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato **2.22a** em refluxo de 1,2,4-triclorobenzeno durante 6 h, na presença do dipolarófilo bis(trimetilsilil)acetileno, conduz à obtenção de uma mistura de produtos da ciclo-adição ao 1,7-dipolo **4.1**, confirmando os resultados obtidos por Storr e colaboradores^{1,2}. Nas nossas condições experimentais foi obtido como produto principal o cicloaducto 5,6-bis(trimetilsilil)-4,7-di-hidro-pirazolo[1,5-*a*]piridina-2,3-dicarboxilato **4.4** (54%), e como produto secundário, o ciclo-aducto aromatizado 5,6-bis(trimetilsilil)-pirazolo[1,5-*a*]piridina-2,3-dicarboxilato **4.5** (7%) (Esquema 4.2).



A termólise do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato **2.22a** em solução e na presença do dipolarófilos deficientes em electrões foi também estudada. Contrariamente aos resultados descritos na literatura^{1,2}, nas nossas condições experimentais, foi possível interceptar o 1,7-dipolo **4.1** através da ciclo-adição [$8\pi + 2\pi$] com *N*-fenilmaleimida. O aquecimento a 230 °C, em 1,2,4-triclorobenzeno, durante 7 h conduziu à obtenção da 4,4a,6,7,7a,8-hexa-hidro-5*H*-pirrolo[3',4':5,6]pirazolo[1,5-*a*]piridina **4.6** com rendimento de 87%, tendo ficado reagente de partida por consumir. Aumentando o tempo de reacção para 11 h a reacção foi completa e a obtenção do ciclo-aducto **4.6** praticamente quantitativa (98%) (Esquema 4.3, Tabela 4.4).

A reacção da sulfona **2.22a** com o dipolarófilo acetilenodicarboxilato de dimetilo conduziu igualmente à formação de ciclo-aductos da reacção $[8\pi + 2\pi]$. O aquecimento em refluxo de 1,2,4-triclorobenzeno durante 3 h conduziu à obtenção de uma mistura dos ciclo-aductos 4,7-di-hidro-pirazolo[1,5-*a*]piridina-2,3,5,6-tetracarboxilato de tetrametilo **4.7** e 6,7-di-hidro-pirazolo[1,5-*a*]piridina-2,3,5,6-tetracarboxilato de tetrametilo **4.9** (11%). Nestas condições a reacção não foi completa. A termólise com mais tempo de reacção (7 h) levou ao consumo de todo o reagente de partida e provocou um aumento no rendimento da formação dos ciclo-aductos não aromatizado **4.7** e **4.8** (45%), permanecendo praticamente inalterado o rendimento de obtenção do ciclo-aducto aromatizado (**4.9**) (10%). A oxidação dos produtos não aromatizados **4.7** e **4.8** para obter **4.9** apenas foi conseguida através da reacção com DDQ em tubo selado com aquecimento a 260 °C. Utilizando condições de reacção mais suaves, em refluxo de tolueno, a mistura de **4.7** e **4.8** permaneceu inalterada (Esquema 4.3, Tabela 4.4).



 TABELA 4.4: Compostos de partida, condições de reacção e produtos referentes ao Esquema 4.3.

COMPOSTOS DE PARTIDA	Condições de Reacção	Pro	DUTOS (RENDIMENTO))
2.22a	solução (NPM, 1,2,4-triclorobenzeno, 230 °C, 7 h)	4.6 (87%)		
2.22a	solução (NPM, 1,2,4-triclorobenzeno, 230 °C, 11 h)	4.6 (98%)		
2.22a	solução (DMAD, 1,2,4-triclorobenzeno, 230 °C, 3 h)		4.7 + 4.8 (30%)	4.9 (11%)
2.22a	solução (DMAD, 1,2,4-triclorobenzeno, 230 °C, 7 h)		4.7 + 4.8 (45%)	4.9 (10%)
4.7 + 4.8	solução (DDQ, tolueno, 110 °C, 19 h)		4.7 + 4.8	
4.7 + 4.8	tubo selado (DDQ, 1,2,4-triclorobenzeno, 260 °C, 3 h)			4.9 (44%)

Os resultados obtidos na reacção de **2.22a** com *N*-fenilmaleimida e acetilenodicarboxilato de dimetilo contradizem os dados experimentais descritos na literatura^{1,2}, contudo estão de acordo com o

padrão de reactividade típica das iminas azometinas, que se caracterizam por reagir facilmente quer com dipolófilos ricos, quer deficientes em electrões. Além disso a participação do 1,7-dipolo **4.1** em ciclo-adições $[8\pi + 2\pi]$ com ambos os tipos de dipolarófilos, está em concordância com os valores das energias das orbitais moleculares de fronteira, calculados para este anião metil diazafulvénio (ver Figura 1.5, Capítulo 1).^{1,2}

Em qualquer uma destas reacções, de termólise do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole-6,7dicarboxilato **2.22a** na presença de dipolarófilos, não se observou a formação do 1-clorometil-5-metil-1*H*pirazole **4.3**. Este resultado não surpreende, sugerindo a maior facilidade do anião metil diazafulvénio **4.1** para participar em ciclo-adições [$8\pi + 2\pi$] com dipolarófilos relativamente à formação do composto **4.3**, processo que envolve a formação de um intermediário instável.

A tentativa de interceptar o 1,7-dipolo **4.1** utilizando 2//-azirinas como dipolarófilos não conduziu à obtenção de qualquer ciclo-aducto. O aquecimento da sulfona **2.22a** em 1,2,4-triclorobenzeno, na presença do 2-bromo-3-fenill-2//-azirina-2-carboxilato de etilo **4.10** apenas conduziu à degradação dos reagentes de partida.



4.2 REACTIVIDADE DO ANIÃO METIL 1,2-DIAZAFULVÉNIO DERIVADO DO 3-METIL-2,2-DIOXO-1*H*,3*H*-PIRAZOLO[1,5-*C*]TIAZOLE-6,7-DICARBOXILATO

Os resultados obtidos nas reacções do anião metil diazafulvénio **4.1** levaram-nos a explorar a possibilidade de gerar novos aniões metil diazafulvénio e estudar a sua reactividade em reacções de termólise. Com este objectivo em mente foi preparado o 3-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.22b**. Começámos por efectuar a termólise desta sulfona na ausência de dipolarófilos.

A termólise sob condições de FVP (700 °C, 4 x 10⁻² mbar) do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole **2.22b** conduziu à obtenção de uma mistura de 5-metil-1-vinil-1*H*-pirazole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **4.12** (59%) e do 5-metil-2-vinil-2*H*-pirazole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **4.13** em quantidade vestigial (4%) (Esquema 4.4, Tabela 4.5). Diminuindo a temperatura de pirólise para 500 °C foi obtido exclusivamente o 1-vinil-1*H*-pirazole **4.12** (Tabela 4.5). A formação do o 1-vinil-1*H*-pirazole **4.12** foi explicada considerando uma

migração sigmatrópica [1,8]H no anião metil diazafulvénio **4.11**. Este resultado constituiu a primeira evidência de intercepção de aniões metil 1,2-diazafulvénio em reacções intramoleculares.

A formação do 2-vinil-2*H*-pirazole **4.13** sugere a ocorrência de um rearranjo térmico do 1-vinil-1*H*pirazole **4.12**. Para confirmar esta suposição foi efectuada a termólise de **4.12** em condições de FVP (700 °C, 4 x 10⁻² mbar). De facto, a pirólise de **4.12** conduziu à obtenção do 2-vinil-2*H*-pirazole **4.13**, e recuperação de reagente por sublimação (Esquema 4.4, Tabela 4.5). Este resultado confirma que **4.12** é um intermediário na síntese do pirazole **4.13** a partir da sulfona **2.22b**, e o mecanismo proposto envolve uma migração sigmatrópica [1,5] (Esquema 4.5).



COMPOSTO DE PARTIDA	CONDIÇÕES DE REACÇÃO	PRODUT	OS (RENDIMENTO)
2.22b	FVP (700 °C, 4 x 10 ⁻² mbar)	4.12 (59%)	4.13 (4%)
2.22b	FVP (500 °C, 4 x 10 ⁻² mbar)	4.12 (51%)	
2.22b	tubo selado (260 °C, 1.5 h)		4.13 (5%)
2.22b	tubo selado (240 °C, 1.5 h)	4.12 (9%)	
2.22b	tubo selado (180 °C, 1.5 h)	4.12 (19%)	
2.22b	solução (BTMSA, 1,2,4-triclorobenzeno, 230 °C, 3 h)	4.12 (16%)	
4.12	FVP (700 °C, 4 x 10 ⁻² mbar)	4.12	4.13



O mesmo 1-vinil-1*H*-pirazole **4.12** foi obtido quando se efectuou a termólise em tubo selado em solução de sulfolano. À temperatura de 240 °C o composto **4.12** foi obtido com rendimento de 9%. A diminuição da temperatura para 180 °C apenas conduziu a um ligeiro aumento do rendimento da síntese. Por outro lado, a termólise a temperatura superior (260 °C) conduz à formação exclusiva 2-vinil-2*H*-pirazole **4.13** (5%) (Esquema 4.4, Tabela 4.5).

A reacção do anião metil diazafulvénio 4.11 na presenca de dipolarófilos foi estudada na expectativa de interceptar este 1,7-dipolo em ciclo-adições $[8\pi + 2\pi]$, à semelhança do observado para o anião metil diazafulvénio 4.1. O aquecimento do 3-metil-2,2-dioxo-1H,3H-pirazolo[1,5-c]tiazole-6,7-2.22b em refluxo de 1,2,4-triclorobenzeno e na presença do dicarboxilato dipolarófilo bis(trimetilsilil)acetileno conduziu apenas à obtenção do 1-vinil-1H-pirazole 4.12 (16%), sem evidência de formação de qualquer ciclo-aducto (Tabela 4.5). Storr e colaboradores calcularam as energias das orbitais moleculares HOMO (-8.5 eV) e LUMO (-1.9 eV) para o anião metil azafulvénio não substituído (4.1) (ver Figura 1.5, Capítulo 1), demonstrando que a interacção dominante na reacção de ciclo-adição $[8\pi + 2\pi]$ deste dipolo com dipolarófilos ricos em electrões é a LUMO_{dipola}-HOMO_{dipolarófilo}.^{1,2} O facto de não se observar reacção do anião metil diazafulvénio 4.11 com o bis(trimetilsilil)acetileno, dipolarófilo rico em electrões, parece ser justificado pela introdução de um grupo metilo na posição 1 do 1,7-dipolo. De facto, geralmente, substituintes dadores de electrões provocam um aumento da energia das orbitais moleculares de fronteira. Desta forma podemos assumir que no caso do anião metil diazafulvénio 4.11 a energia da orbital LUMO é superior à calculada para o anião metil azafulvénio não substituído, e consequentemente a diferença de energia entre as orbitais LUMO do dipolo e HOMO do dipolarófilo é maior, provocando a diminuição da reactividade para a ciclo-adição e o favorecendo a reacção intramolecular.

A reacção da sulfona **2.22b** com *N*-fenilmaleimida e acetilenodicarboxilato de dimetilo, correspondeu às nossas expectativas. O aquecimento 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole **2.22b** em 1,2,4-triclorobenzeno com acetilenodicarboxilato de dimetilo conduziu à obtenção de uma mistura de dois ciclo-aductos não aromatizados (razão 40:60): 7-metil-4,7-di-hidro-pirazolo[1,5-*a*]piridina-2,3,5,6-tetracarboxilato **4.14** e 7-metil-6,7-di-hidro-pirazolo[1,5-*a*]piridina-2,3,5,6-tetracarboxilato **4.14** e 7-metil-6,7-di-hidro-pirazolo[1,5-*a*]piridina-2,3,5,6-tetracarboxilato **4.15** com bom rendimento (85%). O tempo de reacção foi aumentado para 8 horas com o objectivo de converter estes ciclo-aductos no produto totalmente aromatizado (**4.16**), contudo apenas foi obtida a mistura dos produtos **4.14** e **4.15**, com rendimento inferior (56%). O aquecimento da mistura (**4.14** e **4.15**) em refluxo de tolueno na presença de DDQ manteve os reagentes inalterados. A obtenção do 7-metil-pirazolo[1,5-*a*]piridina-2,3,5,6-tetracarboxilato **4.16** apenas foi conseguida através do aquecimento a 260 °C da mistura de **4.14** e **4.15** com DDQ em tubo selado, em solução de 1,2,4-triclorobenzeno (Esquema 4.6, Tabela 4.6).

O aquecimento da sulfona **2.22b** em 1,2,4-triclorobenzeno na presença de *N*-fenilmaleimida conduziu à obtenção eficiente de dois ciclo-aductos diastereoisoméricos, (4a*S*,7a*S*,8*S*)-4,4a,6,7,7a,8-hexa-hidro-5*H*-pirrolo[3',4':5,6]pirazolo[1,5-*a*]piridina **4.17** (81%) e (4a*S*,7a*S*,8*R*)-4,4a,6,7,7a,8-hexa-hidro-5*H*-

pirrolo[3',4':5,6]pirazolo[1,5-*a*]piridina **4.18** (13%) (Esquema 4.7). Ambos os aductos foram obtidos como misturas racémicas.



TABELA 4.6: Compostos de partida, condições de reacção e produtos referentes ao Esquema 4.6.

COMPOSTOS DE PARTIDA	Condições de Reacção	Produtos (Rendimento)
2.22a	solução (DMAD, 1,2,4-triclorobenzeno, 230 °C, 3 h)	4.14 + 4.15 (85%)	
2.22a	solução (DMAD, 1,2,4-triclorobenzeno, 230 °C, 8 h)	4.14 + 4.15 (56%)	
4.14 + 4.15	tubo selado (1,2,4-triclorobenzeno, 260 °C, 4.5 h)	4.14 + 4.15	
4.14 + 4.15	solução (DDQ, tolueno, 110 °C, 3 h)	4.14 + 4.15	
4.14 + 4.15	tubo selado (DDQ, 1,2,4-triclorobenzeno, 260 °C, 2 h)	-	4.16 (40%)



A atribuição da estereoquímica (4a*S*,7a*S*,8*S*) do produto principal (**4.17**) foi possível recorrendo à cristalografia de raios-X (Figura 4.1). Na Tabela 4.7 é apresentada uma selecção de valores de comprimentos de ligação, ângulos de ligação e ângulos de torção. A informação cristalográfica completa do

composto **4.17** encontra-se descrita no Apêndice 2. A estereoquímica do composto **4.17** foi determinada através de um cristal piramidal incolor de dimensões 0.27 x 0.15 x 0.12 mm. O composto cristaliza no grupo de espaço centrossimétrico *P21/c* do sistema de cristalização monoclínico. Cada célula unitária é constituída por quatro moléculas que correspondem a dois pares de enantiómeros. Na Figura 4.2 é apresentada uma parte da célula unitária que ilustra a disposição relativa de um dos pares de enantiómeros.



FIGURA 4.1: Estrutura do (4a*S*,7a*S*,8*S*)-6-fenil-8-metil-5,7-dioxo-4,4a,6,7,7a,8-hexa-hidro-5*H*-pirrolo[3',4':5,6]pirazolo [1,5-*a*]piridina-2,3-dicarboxilato de dimetilo **4.17** obtida por cristalografia de raios-X.

TABELA 4.7: Selecção de comprimentos (Ä), ângulos de ligação (°) e ângulos de torção (°) do (4a*S*,7a*S*,8*S*)-6-fenil-8metil-5,7-dioxo-4,4a,6,7,7a,8-hexa-hidro-5*H*-pirrolo[3',4':5,6]pirazolo [1,5-*a*]piridina-2,3-dicarboxilato de dimetilo **4.17**.

COMPRIMENTOS DE LIGAÇÃO			
N1-C2	1.331(3)	N9-C8	1.468(3)
C2 -C3	1.414(3)	C4a-C5	1.511(3)
C3-C3a	1.384(3)	N6-C5	1.390(3)
N9-C3a	1.348(3)	N6-C7	1.388(3)
N1-N9	1.359(2)	C7-C7a	1.515(3)
C4a-C7a	1.546(3)	C4a-C7a	1.546(3)
C7a-C8	1.544 (3)	C8-C10	1.514(3)
	ÂNGULOS DE LIGA	ÇÃO	
N9-C8-C10	111.82(19)	C8-C7a-C4a	112.61(17)
C10-C8-C7a	116.08(19)	C5-C4a-C4	107.82(18)
C7-C7a-C8	110.81(18)	C5-C4a-C7a	104.56(17)
C7-C7a-C4a	104.61(17)	C4-C4a-C7a	113.82(18)
	ÂNGULOS DE TORÇÃO		
C7-C7a-C8-C10	54.4(2)	C5-C4a-C7a-C7	4.9(2)



FIGURA 4.2: Disposição de um par de enantiómeros do composto 4.17 na célula unitária.

No espectro de RMN de ¹H do composto **4.17** os sinais correspondentes aos protões H-4, H-4a, H-7a e H-8 surgem como multipletos e não é possível efectuar a atribuição dos sinais aos protões. Contudo no espectro de RMN de ¹H do diastereoisómero **4.18** é possível determinar a multiplicidade, e respectivas constantes de acoplamento, dos sinais correspondentes a estes protões, e desta forma fazer a respectiva atribuição (Figuras 4.3 e 4.4). Os sinais dos dois protões H-4 (3.37 e 3.92 ppm) são ambos duplos dubletos devido ao acoplamento geminal entre eles (J = 16.8 HZ) e ao acoplamento com H-4a (J = 8.2 e 3.1 HZ, respectivamente). O protão H-4a (3.61 ppm) está acoplado com os dois protões H-4, mas também com H-7a (J = 9.6 HZ). Estes acoplamentos desdobram o sinal correspondente a este protão num duplo duplo dubleto. O sinal do protão H-8 (5.12 ppm) está desdobrado num duplo quarteto devido ao acoplamento com os protões metílicos H-11 (J = 7.0 HZ) e com H-7a (J = 2.9 HZ).



FIGURA 4.3: Espectro de RMN de ¹H do (4a*S*,7a*S*,8*R*)-6-fenil-8-metil-5,7-dioxo-4,4a,6,7,7a,8-hexa-hidro-5*H*-pirrolo[3',4':5,6]pirazolo [1,5-*a*]piridina-2,3-dicarboxilato de dimetilo **4.18**.



FIGURA 4.4: Expansão de sinais do espectro de RMN de ¹H do composto 4.18.

A formação diasterosselectiva dos ciclo-aductos **4.17** e **4.18** pode ser explicada considerando a formação específica do ciclo-aducto *endo* relativamente ao ciclo-aducto *exo*. No Esquema 4.8 são ilustradas as duas aproximações possíveis do anião metil azafulvénio **4.11** ao dipolarófilo e concomitante formação de produtos *endo* como mistura de diastereoisómeros. Efectivamente a adição pode envolver o dipolo **4.11** com a configuração em que o grupo metilo adopta uma posição para o exterior do dipolo, conduzindo neste caso à obtenção do diastereoisómero **4.17** e do respectivo enantiómero. Por outro lado, considerando que o grupo metilo no anião metil azafulvénio está posicionado para o interior do dipolo, obtém-se como produto *endo* uma mistura racémica do diastereoisómero **4.18**. Apesar de menos estável, pode-se assumir a formação do anião metil azafulvénio com esta configuração, uma vez que em solução é o responsável pela migração sigmatrópica [1,8]H que conduz à formação do vinilpirazole **4.12**.





Uma outra interpretação para a obtenção da mistura dos diastereoisómeros 4.17 e 4.18 envolve um processo de ciclo-adição exo do anião metil azafulvénio 4.11, assumindo a duas configurações do dipolo, com a N-fenilmaleimida (Esquema 4.9). Contudo esta hipótese parece ser menos satisfatória, uma vez nas reacções de ciclo-adição os processos exo são geralmente menos favoráveis que os processos endo.



4.11



REFERÊNCIAS

(1) O. B. Sutcliffe, R. C. Storr, T. L. Gilchrist, P. Rafferty, A. P. A. Crew, *Chem. Commun.* **2000**, 675-676.

(2) O. B. Sutcliffe, R. C. Storr, T. L. Gilchrist, P. Rafferty, *J. Chem. Soc., Perkin Trans.* 1 2001, 1795-1806.

- (3) H. Pellissier, M. Santelli, *Tetrahedron* **2003**, *59*, 701-730.
- (4) S. Caddick, *Tetrahedron* **1995**, *51*, 10403-10432.
- (5) S. Deshayes, M. Liagre, A. Loupy, J.-L. Luche, A. Petit, *Tetrahedron* **1999**, *55*, 10851-10870.
- (6) P. Lidstrom, J. Tierney, B. Wathey, J. Westman, *Tetrahedron* **2001**, *57*, 9225-9283.
- (7) M. Larhed, C. Moberg, A. Hallberg, *Acc. Chem. Res.* **2002**, *35*, 717-727.
- (8) C. O. Kappe, Angew. Chem., Int. Ed. 2004, 43, 6250-6284.
- (9) A. de la Hoz, Á. Diaz-Ortiz, A. Moreno, *Chem. Soc. Rev.* **2005**, *34*, 164-178.

Capítulo 5 | CONCLUSÃO

CAPÍTULO 5 | Conclusão

O trabalho apresentado nesta dissertação descreve métodos de síntese e reactividade de aniões metil 1-azafulvénio e aniões metil 1,2-diazafulvénio. Demonstrámos que os aniões metil 1-azafulvénio e aniões metil 1,2-diazafulvénio podem ser eficientemente gerados por eliminação quelotrópica de dióxido de enxofre de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis e de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazóis respectivamente (Esquema 5.1).



Estes sistemas dipolares conjugados de oito electrões π podem ser interceptados através de processos intramoleculares ou intermoleculares tendo permitido a síntese de uma grande variedade de novos compostos heterocíclicos. Os aniões metil 1-azafulvénio são interceptados intramolecularmente em reacções pericíclicas, nomeadamente migrações sigmatrópicas [1,8]H e electrociclizações-1,7, e os aniões metil 1,2-diazafulvénio são interceptados intermolecularmente em ciclo-adições [8 π + 2 π] e podem igualmente sofrer migrações sigmatrópicas.

Os metil aniões 1-azafulvénio gerados por eliminação de dióxido de enxofre de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*pirrolo[1,2-*c*]tiazóis com substiuintes do tipo CHR¹R² em C-3 exibem um comportamento químico semelhante. O aquecimento destas sulfonas em tubo selado conduziu à obtenção de *N*-vinil-1*H*-pirróis, *via* geração dos aniões metil azafulvénio seguida de migração sigmatrópica [1,8]H. Em condições de FVP estes 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis conduziram à formação de 5-oxo-5*H*-pirrolizinas. Demonstrámos que os *N*-vinil-1*H*-pirróis são intermediários na síntese 5-oxo-5*H*-pirrolizinas a partir dos 2,2-dioxo-1*H*,3*H*pirrolo[1,2-*c*]tiazóis. De facto, as 5-oxo-5*H*-pirrolizinas podem ser obtidas directamente através da FVP dos *N*-vinil-1*H*-pirróis (Esquema 5.2).

A termólise do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole com grupo isopropilo em C-3 ($R^1 = R^2 = R^3 = M^2$) constituiu uma excepção a este comportamento. Neste caso não é possível a formação da 5-oxo-5*H* pirrolizina correspondente devido à presença dos dois grupos metilo terminais no substituinte vinilo do *N*-vinilpirrole e a reacção tem um percurso diferente conduzindo à obtenção do 5-oxo-1,4,5,6-tetra-hidro-ciclopenta[*b*]pirrole. O 3-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole não substituído em C-5 ($R^1 = R^2 = R^3 = H$) conduziu à obtenção do correspondente *N*-vinilpirrole, contudo neste caso a não se observou a formação da 5-oxo-5*H*-pirrolizina.



A termólise em tubo selado de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis com um grupo fenilo em C-3 conduziu à obtenção de *C*-estiril-1*H*-pirróis *via* electrociclização-1,7 do metil anião azafulvénio. Sob condições de FVP estas sulfonas são convertidas em 4-oxo-1,4-di-hidro-1-azabenzo[*f*]azulenos. Os mesmos heterociclos são obtidos na termólise sob condições de FVP dos *C*-estirilpirróis, demonstrando que estes são intermediários na síntese dos 4-oxo-1,4-di-hidro-1-azabenzo[*f*]azulenos a partir dos 3-fenil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilatos (Esquema 5.3).

C-Vinil-1*H*-pirróis podem também ser obtidos *via* electrociclização-1,7 de aniões metil azafulvénio gerados por eliminação de dióxido de enxofre de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis com o grupo *t*-butilo em C-3 ou sem substituintes nessa posição. Estes *C*-vinilpirróis têm comportamento químico diferente do observado para os *C*-estirilpirróis. Neste caso, sob condições de FVP, os *C*-vinilpirróis conduzem à obtenção de 5-oxo-5*H*-pirrolizinas (Esquema 5.3).

Os aniões metil azafulvénio gerados por eliminação quelotrópica de dióxido de enxofre de 1-metile 1,1-dimetil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilatos conduziram à obtenção de *C*-vinil-1*H*pirróis *via* migração sigmatrópica [1,8]H. Alterando as condições de termólise as sulfonas conduzem à obtenção de 5-oxo-5*H*-pirrolizinas. Sob condições de FVP os *C*-vinilpirróis são convertidos em 5-oxo-5*H*pirrolizinas, demonstrando que são intermediários na síntese destes heterciclos bicíclicos a partir dos 2,2dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis. Por outro lado o anião metil azafulvénio com grupo fenilo em C-1 rearranja para o *C*-alil-1*H*-pirrole através de uma série de migrações sigmatrópicas que envolvem o *C*-vinilpirrole como intermediário (Esquema 5.4)







ESQUEMA 5.4

No trabalho desenvolvido foi também explorado o comportamento químico de aniões metil 1,2diazafulvénio gerados por eliminação quelotrópica de dióxido de enxofre de 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5*c*]tiazóis. O desenvolvimento deste projecto permitiu comprovar que a eliminação de dióxido de enxofre ocorre mais facilmente nos 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazóis do que nas sulfonas derivadas de pirrolo[1,2-*c*]tiazóis, podendo ser efectuada em solução, sem necessidade de condições de tubo selado ou de termólise em fase gasosa.

Este estudo conduziu à síntese de novos compostos heterocíclicos através de novas reacções destes 1,7-dipolos. Na ausência de dipolarófilos o anião metil diazafulvénio com substituinte metilo em C-1 (R = Me) rearranja através de uma migração sigmatrópica [1,8]H para o *N*-vinil-1*H*-pirrole (Esquema 5.5). O rearranjo térmico deste *N*-vinilpirrole conduz à obtenção de um novo *N*-vinilpirrole *via* migração sigmatrópica [1,5]. O anião metil diazafulvénio não substituído em C-1 (R = H) apenas foi interceptado em reacções intermoleculares, mesmo na ausência de dipolarófilos.

Os aniões metil diazafulvénio podem ser interceptados em ciclo-adições $[8\pi + 2\pi]$ para dar heterociclos de anés fundidos com o pirazole resultantes da adição nas posições 1 e 7. A reacção destes 1,7-dipolos com dipolarófilos deficientes em electrões (acetilenodicarboxilato de dimetilo e *N*-fenilmaleimida) conduziu à obtenção eficiente de pirazolo[1,5-*a*]piridinas e de pirrolo[3',4':5,6]pirazolo[1,5-*a*]piridinas. Com dipolarófilos ricos em electrões (bis(trimetilsilil)acetileno) apenas foi possível obter ciclo-aductos na reacção do anião metil diazafulvénio não susbtituído em C-1 (Esquema 5.5).



ESQUEMA 5.5

CAPÍTULO 6 PARTE EXPERIMENTAL

6.1 A	Aparelhagem Utilizada	128
6.2 8	SOLVENTES E REAGENTES	129
6.3 6.3.1 6.3.2 6.3.3 6.3.4 6.3.5 6.3.6 6.3.7 6.3.8 6.3.9 6.3.10 6.3.11 6.3.12 6.3.13 6.3.14	SÍNTESES REFERENTES AO CAPÍTULO 2 Síntese de Benzaldeídos Substituídos em C-2 Síntese de Ácidos 1,3-Tiazolidina-4-carboxílicos Síntese de Ácidos //-Benzoil-1,3-tiazolidina-4-carboxílicos Síntese de Ácidos //-Formil-1,3-tiazolidina-4-carboxílicos Síntese de Ácidos 5,5-Dimetil-1,3-tiazolidina-4-carboxílicos Síntese de Ácidos //-Nitroso-1,3-tiazolidina-4-carboxílicos Síntese de Ácidos //-Nitroso-1,3-tiazolidina-4-carboxílicos Síntese de Ácidos //-Nitroso-1,3-tiazolidina-4-carboxílicos Síntese de 4/ <i>H</i> ,6/ <i>H</i> -Tiazolo[3,4- <i>c</i>][1,2,3]oxadiazol-7-io-3-olatos Síntese de 5-Metil-1 <i>H</i> ,3/ <i>H</i> -pirrolo[1,2- <i>c</i>]tiazole-6,7-dicarboxilatos de Dimetilo Síntese de 5-Fenil-1 <i>H</i> ,3/ <i>H</i> -pirrolo[1,2- <i>c</i>]tiazole-6,7-dicarboxilatos de Dimetilo Síntese de 1 <i>H</i> ,3/ <i>H</i> -Pirrolo[1,2- <i>c</i>]tiazole-6,7-dicarboxilatos de Dimetilo Síntese de 2,2-Dioxo-1 <i>H</i> ,3/ <i>H</i> -pirrolo[1,2- <i>c</i>]tiazóles e 2,2-Dioxo-1 <i>H</i> ,3/ <i>H</i> -pirazolo[1,5- <i>c</i>]tiazóis Síntese de 4,6-Di-hidro-1/ <i>H</i> -tieno[3,4- <i>b</i>]pirróis	130 130 131 134 135 136 137 138 138 142 143 144 145 154 157
6.4 5 6.4.1 6.4.2	SÍNTESES REFERENTES AO CAPÍTULO 3 Reacções de Aniões Metil Azafulvénio Derivados de 2,2-Dioxo-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> -pirrolo[1,2- <i>c</i>]tiazóis não Substituídos em C-1 Reacções de Aniões Metil Azafulvénio Derivados de 2,2-Dioxo-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> -pirrolo[1,2- <i>c</i>]tiazóis Substituídos em C-1	162 162 170
6.5 6.5.1 6.5.2 6.5.3	SÍNTESES REFERENTES AO CAPÍTULO 4 Reacções do Anião Metil Diazafulvénio Derivado do 2,2-Dioxo-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> -pirazolo[1,5- <i>c</i>]tiazole-6,7- dicarboxilato Reacções do Anião Metil Diazafulvénio Derivado do 3-Metil-2,2-dioxo-1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> -pirazolo[1,5- <i>c</i>]tiazole- 6,7-dicarboxilato Oxidação de Di-hidro-pirazolo[1,5- <i>a</i>]piridinas com DDQ	174 174 176 179
Referên	Referências	

REFERÊNCIAS

Neste capítulo encontram-se descritos os vários procedimentos experimentais das sínteses efectuadas ao longo deste trabalho. A caracterização dos compostos foi efectuada através de ponto de fusão, análise elemental, espectroscopia de infra-vermelho (IV), espectroscopia de ressonância magnética nuclear protónica (RMN ¹H) e de carbono (RMN ¹³C), espectrometria de massa (EM), espectrometria de massa de alta resolução (EMAR) e rotação específica [α] quando necessário

6.1 APARELHAGEM UTILIZADA

PONTOS DE FUSÃO

Os pontos de fusão foram determinados num microscópio de placa aquecida Leitz Wetzlar modelo 799, e os seus valores não são corrigidos.

ESPECTROSCOPIA DE INFRA-VERMELHO

Os espectros de infra-vermelho foram obtidos num espectrómetro Perkin Elmer1720X FTIR. Foram utilizadas pastilhas de KBr para os sólidos e os líquidos foram analisados utilizando células de NaCl como suporte.

ESPECTROSCOPIA DE RESSONÂNCIA MAGNÉTICA NUCLEAR

Os espectros de ressonância magnética nuclear (RMN ¹H e RMN ¹³C) foram obtidos nos espectrómetros Brucker AMX300, operando a 300 MHz (¹H) e a 75.5 MHz (¹³C), e Varian-Unity operando a 500 MHz (¹H) e a 125 MHz (¹³C). Os espectros bidimensionais foram obtidos num espectrómetro Inova operando a 750 MHz.

O solvente utilizado foi clorofórmio deuterado (CDCl₃), excepto nos casos indicados; os valores dos desvios químicos são apresentados em ppm relativamente ao padrão interno tetrametilsilano (TMS) e os valores das constantes de acoplamento (J) são expressos em Hz.

ESPECTROMETRIA DE MASSA

Os espectros de massa foram obtidos num espectrómetro de massa HP 5973 MSD com ionização por impacto electrónico (IE) a 70 eV, acoplado a um cromatógrafo Agilent 6890 Series, utilizando uma coluna HP-5MS (29,9 x 250 x 0,25 µm).

Alguns dos espectros de massa foram também obtidos num espectrómetro de massa VG Micromass 7070E. O método de ionização utilizado foi o impacto electrónico (IE) a 70 eV, com excepção dos casos indicados em que foi utilizada a ionização química com metano (IQ) ou o ionização por *electrospray* no modo positivo (ES+).

ANÁLISE ELEMENTAL

A análise elemental dos compostos foi efectuada num aparelho EA 1108 CHNS-O da Fisons Instruments.

ROTAÇÃO ESPECÍFICA

Os valores da rotação específica foram determinados num polarímetro Optical Activity AA-5.

DIFRACÇÃO DE RAIOS-X

A análise estrutural por difracção de raios-X foi efectuada num difractómetro Enraf-Nonius CAD-4.

CROMATOGRAFIA

Nas reacções cuja evolução foi acompanhada por cromatografia em camada fina, utilizaram-se placas de sílica 60 F₂₅₄ em suporte de alumínio fornecida pela Merck.

A maior parte dos compostos foi purificada por cromatografia em coluna de sílica, usando gel de sílica 60 (0,040-0,063 mm) fornecida pela Merck, Macherey-Nagel ou Fluka.

6.2 SOLVENTES E REAGENTES

ACETATO DE ETILO

Foi refluxado durante 3 horas na presença de carbonato de potássio e de seguida destilado.

ACETONA

Foi refluxada durante 3 horas na presença de carbonato de potássio, destilada e armazenada sobre peneiros moleculares 3Ä.

DIMETILFORMAMIDA

Foi tratada durante 24 h com óxido de cálcio previamente activado a 500 °C. Após decantação foi adicionado hidróxido de dódio e agitou-se durante 1h. O solvente foi decantado, destilado e guardado sob peneiros moleculares 4Ä.

DICLOROMETANO E CLOROFÓRMIO

Foram refluxados na presença de cloreto de cálcio durante 3 horas, destilados e guardados sobre peneiros moleculares 4Å.

ETANOL E METANOL

Foram aquecidos a refluxo durante 2 horas com magnésio (5 g/l) na presença de palhetas de iodo (0,5 g/l), seguindo-se a destilação a partir do alcóxido de sódio, e guardados sobre peneiros moleculares 3Ä.

ÉTER ETÍLICO, HEXANO, TOLUENO E TETRA-HIDROFURANO

Foram refluxados na presença de fios de sódio, utilizando benzofenona como indicador, destilados e guardados sobre peneiros moleculares 4Å.

TRIETILAMINA

O reagente comercial foi armazenado sobre palhetas de hidróxido de sódio.

CLORETO DE TOSILO

O composto foi recristalizado através da dissolução em clorofórmio, seguida de adição de cinco vezes o volume de éter de petróleo. O cloreto de tosilo puro foi obtido após filtração das impurezas sólidas e redução do volume de solução.

Todos os outros solventes e reagentes foram fornecidos pela Aldrich, Merck ou Fluka e utilizados directamente, sem qualquer purificação adicional.

6.3 SÍNTESES REFERENTES AO CAPÍTULO 2

6.3.1 Síntese de Benzaldeídos Substituídos em C-2



2-Aliloxi-benzaldeído 2.13a

A uma solução de salicilal deído (13.7 g, 0.11 mol) em etanol (60 mL) adicionar K_2CO_3 (13.8 g, 0.10 mol), seguida da adição de brometo de alilo (12.1 g, 0.10 mol). Refluxar a mistura durante 4 h e, após arrefecimento à temperatura ambiente, adicionar água (100 mL). Extrair com

éter etílico, secar com MgSO4 anidro e evaporar. O produto foi obtido como um óleo amarelo (73%). IV (filme) 1007, 1012, 1158, 1190, 1295, 1453, 1684 e 2862 cm⁻¹ (literatura¹, 1680 cm⁻¹); EM *m/z* 162 (M⁺, 23%), 133 (42), 121 (100), 92 (31) e 65 (22).



4-(2-Formil-fenoxi)-but-2-enoato de metilo 2.13b

A uma solução de salicilaldeído (2.2 g, 18.08 mmol) em etanol (10 mL) adicionar K₂CO₃ (2.3 g, 16.45 mmol), seguida da adição de metil *trans*-4-bromo-2-butenoato de metilo (2.9 g, 16.45 mmol). Refluxar a mistura durante 4 h e, após arrefecimento à temperatura ambiente, adicionar água (20 mL). Extrair com éter etílico, secar com MgSO₄ anidro e evaporar. O produto foi obtido como um sólido branco (62%). p.f.: 61.6-63.8 °C (recristalização com éter etílico); RMN 13.78 (3H, s), 4.83-485 (2H, m), 6.20-6.27 (1H, m), 6.94 (1H, d, J = 8.4), 7.06-7.16 (2H, m, Ar-H), 7.52-7.58 (1H, m, Ar-H), 7.86-7.89 (1H, m, Ar-H), 10.56 (1H, m, CHO); EM *m/z* 220 (M⁺, 3%), 202 (27), 188 (100), 161 (72), 121 (91), 99 (72) e 71 (53); Análise elemental: calculado para C₁₂H₁₂O₄: C, 65.45; H, 5.49; obtido: C, 65.53; H, 5.85.

2-Prop-2-iniloxi-benzaldeído 2.14

A uma solução de salicilaldeído (12.5 g, 0.10 mol) em etanol (25 mL) adicionar K₂CO₃ (12.4 g, 0.09 mol), seguida da adição de brometo de propargilo (10.7 g, 0.09 mol). Refluxar a mistura durante 4 h e, após arrefecimento à temperatura ambiente, adicionar água (70 mL). Extrair com éter etílico, secar com MgSO4 anidro e evaporar. O produto foi obtido como um sólido cor de laranja (79%). p.f.: 67.7-69.6 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1006, 1191, 1219, 1287, 1449, 1592, 1681, 2855 e 3264 cm⁻¹; RMN ¹H 2.58 (1H, t, *J* = 2.4, CH₂C=C*H*); 4.84 (2H, d, *J* = 2.4, CH₂C=CH), 7.06-7.14 (2H, m, Ar-H), 7.55-7.60 (1H, m, Ar-H), 7.85.7.88 (1H, m, Ar-H), 10.49 (1H, s, CHO); EM m/z 160 (M⁺, 7%), 131 (100), 121 (22), 103 (19) e 65 (21).

Síntese de Ácidos 1,3-Tiazolidina-4-carboxílicos 6.3.2

PROCEDIMENTO GERAL

A uma solução de L-cisteína (4.8 g, 40.0 mmol) em água (40 mL) adicionar uma solução de aldeído (40.0 mmol) em etanol (30 mL). Agitar a mistura reaccional durante a noite à temperatura ambiente. Filtrar o sólido obtido e lavar com éter etílico. Se o produto não precipitar durante a reacção, evaporar à secura e recristalizar com etanol e éter etílico.

Ácido 2-metil-1,3-tiazolidina-4-carboxílico 2.5a CO₂H

O produto foi isolado por evaporação do solvente e foi obtido como um sólido branco (95%). p.f.: 144.0-188.6°C (lavagem com éter etílico); o espectro de RMN ¹H mostra a presença de dois diastereoisómeros (razão 32:68): (isómero minoritário) (DMSO) 1.51 (3H, d, J = 6.5), 3.01-3.40 (2H, m), 4.18 (1H, aprox. t, J = 6.6), 4.79 (1H, q, J = 6.5, CHMe); (isómero maioritário) (DMSO) 1.60 (3H, d, J = 6.1), 3.01-3.40 (2H, m), 3.82 (1H, aprox. t, J = 8.3), 4.58 (1H, g, J = 6.1, CHMe); Análise elemental: calculado para C₅H₉NO₂S: C, 40.80; H, 6.16; N, 9.52; S, 21.78; obtido: C, 40.87; H, 6.31; N, 9.08; S, 21.70.

CO₂H Ácido 2-fenil-1,3-tiazolidina-4-carboxílico 2.5b

O produto foi obtido como sólido branco (94%). p.f.: 158,0-160,0°C (literatura², 154-155°C); o espectro de RMN ¹H mostra a presença de dois diastereoisómeros (razão 38:62): (isómero minoritário) 3.24 (1H, dd, J = 5.1 e 10.2), 3.35-3.41 (1H, m), 4.21-4.25 (1H, m), 5.80 (1H, s, C*H*Ph), 7.25-7.40 (3H, m, Ar-H), 7.46-7.53 (2H, m, Ar-H); (isómero maioritário) 3.14 (1H, aprox. t), 3.48 (1H, dd, J = 7.2 e 10.2), 3.94 (1H, aprox. t), 5.53 (1H, s, C/Ph), 7.25-7.40 (3H, m, Ar-H), 7.46-7.53 (2H, m, Ar-H); EM m/z 209 (M⁺, 12%), 164 (30), 137 (100), 117 (89), 104 (77) e 77 (38). Análise elemental: calculado para C₁₀H₁₁NO₂S: C, 57.39; H, 5.30; N, 6.69; obtido: C, 57.62; H, 5.08; N, 6.47.

CO₂H

Ácido 2-benzil-1,3-tiazolidina-4-carboxílico 2.5c

O produto foi obtido como um sólido amarelo pálido (57%). p.f.: 169.8-171.7 °C (literatura³, 165-166 °C); IV (KBr) 1385, 1416, 1599, 2922, 2999 e 3060 cm⁻¹.

CO₂H

Ácido 2-etil-1,3-tiazolidina-4-carboxílico 2.5d

O produto foi isolado por evaporação do solvente e foi obtido como um sólido branco (87%). p.f.: 208-210 °C (lavagem com éter etílico); IV (KBr) 1393, 1513, 1576, 1616, 2943, 3041 e 3067 cm⁻¹; o espectro de RMN ¹H mostra a presença de dois diastereoisómeros (razão 42:58): (isómero minoritário) (CDCl₃, DMSO) 1.00 (3H, t, J = 7.4), 1.30-2.11 (2H, m), 3.22-3.35 (2H, m), 4.08-4.12 (1H, m), 4.58-4.63 (1H, m, CHEt); (isómero maioritário) (CDCl₃, DMSO) 1.08 (3H, t, J = 7.4), 1.30-2.11 (2H, m), 3.22-3.35 (2H, m), 3.79-3.83 (1H, m), 4.65 (1H, t, J = 7.0, CHEt).

CO₂H Ácido 2-isopropil-1,3-tiazolidina-4-carboxílico 2.5e

O produto foi isolado por evaporação do solvente e obtido como um sólido branco (70%). p.f.: ŇΗ 178.4-180.7 °C (recristalização com etanol-éter etílico) (literatura³, 180-182 °C); o espectro de RMN ¹H mostra a presenca de dois diastereoisómeros (razão 47:53): (isómero minoritário) (CD₃OD) 1.04-1.06 (6H, m), 1.99-2.04 (1H, m), 3.08-3.11 (1H, m), 3.28-3.31 (1H, m), 4.29-4.31 (1H, m), 4.58 (1H, d, J = 7.8, CH-i-Pr); (isómero maioritário) (CD₃OD) 1.10-1.14 (6H, m), 2.07-2.13 (1H, m), 3.28-3.31 (1H, m), 3.34-3.37 (1H, m), 4.03-4.07 (1H, m), 4.39 (1H, d, *J* = 7.9, C*H-i*-Pr).

Ácido 2-tert-butil-1,3-tiazolidina-4-carboxílico 2.5f

CO₂H O prod

O produto foi isolado por evaporação do solvente e obtido como um sólido branco (71%). p.f.: 165.1-167.0 °C (recristalização com etanol-éter etílico); IV (KBr) 1198, 1299, 1356, 1370, 1637, 2964 e 2881 cm⁻¹; o espectro de RMN ¹H mostra a presença de dois diastereoisómeros (razão

43:57): (isómero minoritário) (CD₃OD) 1.09 (9H, s), 3.08-3.14 (2H, m), 4.02-4.06 (1H, m), 4.55 (1H, s, C*H*-*t*-Bu); (isómero maioritário) (CD₃OD) 1.14 (9H, s), 3.20-3.38 (2H, m), 4.30-4.34 (1H, m), 4.71 (1H, s, C*H*-*t*-Bu).

^{CO₂H Ácido 1,3-tiazolidina-4-carboxílico 2.5g}

 $5 \rightarrow NH$ O produto foi obtido como um sólido branco (95%). p.f.: 208-210 °C (literatura⁴, 197-198 °C); RMN ¹H (CD₃OD) 2.99-3.02 (2H, m), 3.72-3.75 (1H, m), 4.22 (1H, d, J = 9.6), 4.38 (1H, d, J = 9.6).

CO₂H Ácido 2-benzoil-1,3-tiazolidina-4-carboxílico 2.5h

O produto foi obtido como um sólido amarelo (72%). O espectro de RMN ¹H mostra a presença de dois diastereoisómeros (razão 29:71): (isómero minoritário) (DMSO) 2.60-3.13 (1H, m), 4.03 (1H, dd, J = 6.0 e 10.2), 4.49-4.66 (1H, m), 5.83 (1H, s, C*H*COPh), 7.32-7.42 (3H, m, Ar-H), 7.60-7.64 (2H, m, Ar-H); (isómero maioritário) (DMSO) 2.60-3.13 (1H, m), 3.63 (1H, dd, J = 7.0 e 14.0), 4.49-4.66 (1H, m), 6.03 (1H, s, C*H*COPh), 7.48-7.55 (3H, m, Ar-H), 7.95-7.97 (2H, m, Ar-H); EM (metilado diazometano) *m/z* 253 (M⁺, 2%), 236 (98), 149 (100), 121 (81), 105 (77) e 77 (68).



Ácido 2-(1-naftil)-1,3-tiazolidina-4-carboxílico 2.5i

O produto foi obtido como um sólido branco (96%). p.f.: 157.1-159.8 °C (literatura⁵, 152-153 °C); IV (KBr) 1363, 1396, 1570, 1631, 2818, 2872 e 2897 cm⁻¹.

⁺ Ácido 2-(3-piridil)-1,3-tiazolidina-4-carboxílico 2.5j

S NH

O produto foi isolado por evaporação do solvente e obtido como um sólido branco (98%). p.f.: 136.6-138.8 °C (lavagem com éter etílico) (literatura⁶, 136-137 °C); IV (KBr) 1050, 1158, 1188, 1249, 1317 e 1725 cm⁻¹; o espectro de RMN ¹H mostra a presença de dois diastereoisómeros

(razão 41:59): (isómero minoritário) (CD₃OD) 3.23-3.35 (1H, m), 3.42-3.55 (1H, m), 4.05-4.11 (1H, m), 5.64 (1H, s), 7.45-7.52 (1H, m, Ar-H), 8.03-8.14 (1H, m, Ar-H), 8.48-8.55 (1H, m, Ar-H), 8.70-8.74 (1H, m, Ar-H); (isómero maioritário) (CD₃OD) 3.23-3.35 (1H, m), 3.42-3.55 (1H, m), 4.27-4.31 (1H, m), 5.84 (1H, s), 7.45-7.52 (1H, m, Ar-H), 8.03-8.14 (1H, m, Ar-H), 8.48-8.55 (1H, m, Ar-H), 8.70-8.74 (1H, m, Ar-H); 7.52 (1H, m, Ar-H), 8.03-8.14 (1H, m, Ar-H), 8.48-8.55 (1H, m, Ar-H), 8.70-8.74 (1H, m, Ar-H); Análise elemental: calculado para $C_9H_{10}N_2O_2S$: C, 51.41; H, 4.79; N, 13.32; obtido: C, 51.16; H, 5.07; N, 13.15.

CO₂H

Ácido 2-(2-aliloxi-fenil)-1,3-tiazolidina-4-carboxílico 2.5

O produto foi obtido como um sólido branco (53%). p.f.: 71.5-73.6 °C; IV (KBr) 1241, 1286, 1487, 1598 e 2915 cm⁻¹; o espectro de RMN ¹H mostra a presença de dois diastereoisómeros (razão 56:44): (isómero maioritário) (CDCI₃, DMSO) 3.02-3.09 (1H, m),

3.41-3.47 (1H, m), 3.86-3.91 (1H, m), 4.59-4.62 (2H, m), 5.26-5.31 (1H, m, CH₂=CH), 5.41-5.52 (1H, m, CH₂=CH), 5.81 (1H, s, CHAr), 6.01-6.12 (1H, m, CH₂=CH), 6.85-6.99 (2H, m, Ar-H), 7.17-7.30 (1H, m, Ar-H), 7.41-7.47 (1H, m, Ar-H); (isómero minoritário) (CDCl₃, DMSO) 3.02-3.09 (1H, m), 3.26-3.31 (1H, m), 4.18-4.23 (1H, m), 4.59-4.62 (2H, m), 5.26-5.31 (1H, m, CH₂=CH), 5.41-5.52 (1H, m, CH₂=CH), 6.02 (1H, s CHAr), 6.01-6.12 (1H, m, CH₂=CH), 6.85-6.99 (2H, m, Ar-H), 7.41-7.47 (1H, m, CH₂=CH), 6.85-6.99 (2H, m, Ar-H), 7.41-7.47 (1H, m, Ar-H).

Ácido 2-[2-(3-metoxicarbonil-aliloxi)-fenil]-1,3-tiazolidina-4-carboxílico 2.5m

CO₂H Acia S NH O p O CO₂Me 124 pres

CO₂H

O produto foi obtido como um sólido branco (76%). p.f.: 81.1-83.0 °C; IV (KBr) .co₂Me 1241, 1280, 1376, 1442, 1600, 1705, e 3066 cm⁻¹; o espectro de RMN ¹H mostra a presença de dois diastereoisómeros (razão 48:52): (isómero minoritário) (CD₃OD)

3.24-3.34 (2H, m), 3.44-3.66 (2H, m), 3.76 (3H, s), 4.09-4.14 (1H, m), 5.91 (1H, s, C*H*Ar), 6.25-6.36 (1H, m), 7.00-7.08 (2H, m), 7.11-7.20 (1H, m), 7.31-7.40 (1H, m), 7.56-7.59 (1H, m); (isómero maioritário) (CD₃OD) 3.24-3.34 (2H, m), 3.44-3.66 (2H, m), 3.75 (3H, s), 4.34-4.39 (1H, m), 6.16 (1H, s, C*H*Ar), 6.25-6.36 (1H, m), 7.00-7.08 (2H, m), 7.11-7.20 (1H, m), 7.31-7.40 (1H, m), 7.56-7.59 (1H, m).

Ácido 2-(2-prop-2-iniloxi-fenil)-1,3-tiazolidina-4-carboxílico 2.5n

O produto foi obtido como um sólido branco (94%). p.f.: 139.4-140.5 °C; IV (KBr) 1256, 1365, 1403, 1552, 1605 e 3226 cm⁻¹; o espectro de RMN ¹H mostra a presença de dois diastereoisómeros (razão 48:52): (isómero minoritário) (CD₃OD) 3.00-3.03 (1H, m, C \equiv C*H*),

3.29-3.37 (1H, m), 3.47-3.54 (1H, m), 4.08-4.13 (1H, m), 4.84-4.86 (2H, m), 6.08 (1H, s, C*H*Ar), 7.01-7.08 (1H, m, Ar-H), 7.14-7.19 (1H, m, Ar-H), 7.33-7.41 (1H, m, Ar-H), 7.54-7.59 (1H, m, Ar-H); (isómero maioritário) (CD₃OD) 3.00-3.03 (1H, m, C≡C*H*), 3.29-3.37 (1H, m), 3.47-3.54 (1H, m), 4.37-4.41 (1H, m), 4.84-4.86 (2H, m), 5.89 (1H, s, C*H*Ar), 7.01-7.08 (1H, m, Ar-H), 7.14-7.19 (1H, m, Ar-H), 7.33-7.41 (1H, m, Ar-H), 7.54-7.59 (1H,

6.3.3 Síntese de Ácidos *N*-Benzoil-1,3-tiazolidina-4-carboxílicos

PROCEDIMENTO GERAL

Os ácidos *N*-benzoil-1,3-tiazolidina-4-carboxílicos foram preparadas por adaptação de um procedimento descrito na literatura.⁷ A uma solução do ácido 1,3-tiazolidina-4-carboxílico (**2.5a** ou **2.5b**)

(34.35 mmol) em THF (72 mL), arrefecida a – 10 °C e sob atmosfera de N₂, adicionar trietilamina (12 mL, 2.5 eq., 85.88 mmol) gota a gota. Agitar 15 min à temperatura ambiente e seguidamente evaporar o solvente. Dissolver o sal de trietilamina em THF (105 mL), arrefecer a - 10 °C e colocar sob atmosfera de N₂. Adicionar lentamente cloreto de benzoílo (4.8 mL, 41.22 mmol), aquecer à temperatura ambiente e agitar a mistura reaccional durante 1 h. Evaporar o solvente, adicionar água (160 mL) e acidificar a pH 3 com HCl a 25%. Extrair a fase orgânica com acetato de etilo, lavar com água, secar (MgSO₄) e evaporar o solvente.

Ácido 3-benzoil-2-metil-1.3-tiazolidina-4-carboxílico 2.9a CO₂H

O produto foi purificado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (2:1) e acetato de etilo-hexano (5:1)] e foi obtido como um óleo incolor (68%). IV (filme) 1220, 1396, 1603, 1632, 1734 e 2931 cm⁻¹; RMN ¹H (CD₃OD) 1.23 (3H, d, J = 7.0), 3.32-3.36 (1H, m), 3.49-3.55 (1H, m), 3.73 (1H, q, J = 7.0, C*H*Me), 4.64 (1H, sl), 7.42-7.48 (5H, m, Ar-H).



Ácido 3-benzoil-2-fenil-1,3-tiazolidina-4-carboxílico 2.9b

O produto foi obtido como um sólido (76%). p.f.: 153.6-155.3 °C (recristalização com éter etílico-hexano); RMN ¹H (50 °C) 3.37 (1H, dd, J = 7.0 e 12.3), 3.54 (1H, dd, J = 7.0 e 12.3), 5.19 (1H, aprox.t, J = 7.0), 6.17 (1H, s, C*H*Ph), 7.19-7.40 (10H, m, Ar-H); EM *m*/*z* 313 (M⁺, 0.1%), 241 (25), 105 (100) e 77 (54); Análise elemental: calculado para C₁₇H₁₅NO₃S: C, 65.16; H, 4.82; N, 4.47; S, 10.23; obtido: C, 65.20; H, 4.90; N, 4.30, S, 10.40.

Síntese de Ácidos N-Formil-1,3-tiazolidina-4-carboxílicos 6.3.4

PROCEDIMENTO GERAL

As tiazolidinas foram preparadas por adaptação de um procedimento descrito na literatura para a formilação do ácido 2-(3-piridinil)-1,3-tiazolidina-4-carboxílico.8 Adicionar o ácido 1,3-tiazolidina-4carboxílico (2.5a, 2.5b ou 2.5j) (28.0 mmol) a ácido fórmico (28.0 mL) mantendo o meio reaccional a uma temperatura inferior a 25 °C. Seguidamente adicionar anidrido acético (19.2 mL) gota a gota, mantendo a temperatura entre os 10 e 18 °C. Agitar durante 20 h à temperatura aproximada de 20 °C. Evaporar o solvente.

Ácido 3-formil-2-metil-1,3-tiazolidina-4-carboxílico 2.10a CO₂H

O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:1) e acetato de etilo-hexano (3:1)] obtendo-se como um óleo incolor (98%). IV (filme) 1178, 1379, 1630, 1730 e 2933 cm⁻¹: o espectro de RMN ¹H mostra a presenca de dois diastereoisómeros: (isómero minoritário) 1.60
(3H, d, J = 6.1, CH*Me*), 3.27-3.51 (2H, m), 4.80-5.14 (1H, m), 5.35 (1H, q, J = 6.1, C*H*Me), 8.32 (1H, s, CHO); (isómero maioritário) 1.69 (3H, d, J = 6.4, CH*Me*), 3.27-3.51 (2H, m), 4.80-5.14 (1H, m), 5.20 (1H, q, J = 6.4, C*H*Me), 8.38 (1H, s, CHO).

Ácido 2-fenil-3-formil-1,3-tiazolidina-4-carboxílico 2.10b

O produto foi obtido como sólido e recristalizado em refluxo de etanol. A lavagem com etanol e éter etílico conduziu à obtenção de um sólido branco (64%). p.f.: 177.6-179.5 °C; IV (KBr) 1200, 1371, 1639, 1743 e 2906 cm⁻¹; o espectro de RMN ¹H mostra a presença de dois diastereoisómeros (razão 62:38): (isómero maioritário) (CD₃OD) 3.38 (1H, dd, J = 3.7 e 12.2), 3.52 (1H, dd, J = 7.1 e 12.2), 4.96 (1H, dd, J = 3.7 e 7.1), 6.17 (1H, s, C/Ph), 7.33-7.40 (3H, m, Ar-H), 7.70-7.72 (2H, m, Ar-H), 8.05 (1H, s, CHO); (isómero minoritário) (CD₃OD) 3.41-3.48 (2H, m), 5.12 (1H, dd, J = 4.3 e 6.1), 6.21 (1H, s, CHPh), 7.22-7.30 (3H, m, Ar-H), 7.49-7.51 (2H, m, Ar-H), 8.38 (1H, s, CHO); Análise elemental: calculado para C₁₁H₁₁NO₃S: C, 55.68; H, 4.67; N, 5.90; S, 13.51; obtido: C, 55.66; H, 4.90; N, 5.72; S, 13.92.

.CO₂H

Ácido 3-formil-2-(3-piridil)-1,3-tiazolidina-4-carboxílico 2.10c

O produto foi obtido como sólido e recristalizado em refluxo de etanol. A lavagem com etanol e éter etílico conduziu à obtenção de um sólido branco (91%). p.f.: 195.4-197.3 °C (literatura⁸, 214 °C); Análise elemental: calculado para C₁₀H₁₀N₂O₃S: C, 50.41; H, 4.23; N, 11.76; S, 13.46; obtido: C, 50.79; H, 4.62; N, 11.44; S, 13.54.

6.3.5 Síntese de Ácidos 5,5-Dimetil-1,3-tiazolidina-4-carboxílicos

PROCEDIMENTO GERAL

A uma solução de DL-penicilamina (3.00 g, 20.00 mmol) em metanol (400 mL) adicionar gota a gota o aldeído (22.00 mmol). Agitar à temperatura ambiente durante a noite. Evaporar o solvente e cristalizar o produto.



Ácido 5,5-dimetil-1,3-tiazolidina-4-carboxílico 2.15a

O produto foi obtido como um sólido branco (84%). p.f.: 200-202 °C (recristalização com etanol) (literatura⁹, p.f.: 200-201 °C); IR (KBr) 1126, 1334, 1382, 1628 e 3010 cm⁻¹; RMN ¹H 1.44 (s, 3H), 1.71 (3H, s), 3.77 (1H, s), 4.30 (1H, d, J = 9.8), 4.38 (1H, d, J = 9.8).



Ácido 2,5,5-trimetil-1,3-tiazolidina-4-carboxílico 2.15b

O produto foi obtido como um sólido branco (83%). p.f.: 192.3-193.2 °C (recristalização com etanol) (literatura¹⁰, 186-188 °C); o espectro de RMN ¹H mostra a presença de dois diastereoisómeros (razão 49:51): (isómero minoritário) (CD₃OD) 1.41 (3H, s), 1.62 (3H, d, J = 6.4), 1.70 (3H, s), 3.98 (1H, s), 4.96 (1H, q, J = 6.4); (isómero maioritário) (CD₃OD) 1.46 (3H, s), 1.58 (3H, d, J = 6.3), 1.69 (3H, s), 3.81 (1H, s), 4.76 (1H, q, J = 6.3); EM (ES+) m/z 176 (MH⁺, 25%), 159 (100), 130 (46) e 84 (10).

Me CO₂H Ácido 2-fenil-5,5-dimetil-1,3-tiazolidina-4-carboxílico 2.15c

O produto foi obtido como um sólido branco (48%). p.f.: 136.7-138.8 °C (recristalização com éter etílico) (literatura¹¹, 145-146 °C, para a tiazolidina obtida a partir da *D*-penicilamina); o espectro de RMN ¹H mostra a presença de dois diastereoisómeros: (CD₃OD) 1.59 e 1.67 (3H, 2 x s), 1.81 e 1.84 (3H, 2 x s), 4.08 (1H, s), 6.04 (1H, s, C*H*Ph), 7.40-7.49 (3H, m, Ar-H), 7.67-7.69 (2H, m, Ar-H).

6.3.6 Síntese de Ácidos //-Nitroso-1,3-tiazolidina-4-carboxílicos

PROCEDIMENTO GERAL

Adicionar lentamente ácido clorídrico concentrado a uma suspensão de ácido 3-tiazolidina-4carboxílico (**2.5g** ou **2.5a**) (78.84 mmol) em água (40 mL) até a dissolução completa da suspensão. Manter a mistura reaccional com agitação vigorosa e adicionar lentamente, com funil de adição, uma solução de nitrito de sódio (8.2 g, 1.5 eq., 118.26 mmol) em água (40 mL). Imediatamente após a adição da solução observa-se a libertação vigorosa de N₂O₄ e a diminuição da intensidade da cor vermelha da solução inicial. A mistura reaccional é agitada durante 12 h à temperatura ambiente. No final da reacção extrair com acetato de etilo (3 x 80 mL), juntar os extractos orgânicos, lavar com água (80 mL) e com solução saturada de cloreto de sódio (80 mL). Secar a fase orgânica com sulfato de magnésio anidro e evaporar.

^{CO₂H Ácido 3-nitroso-1,3-tiazolidina-4-carboxílico 2.19a}

 $s' = N_{NO}$ O produto foi purificado por cristalização com éter de petróleo e obtido como um sólido amarelo (67%). p.f.: 92.2-94.2 °C (literatura¹², 98-99 °C); o espectro de RMN ¹H mostra a presença de dois isómeros rotacionais (razão 53:47): (isómero maioritário) 3.30-3.48 (2H, m), 4.49 (1H, d, J = 11.7), 4.88 (1H, d, J = 11.7), 4.95 (1H, aprox. t, J = 7.1); (isómero minoritário) 3.30-3.48 (2H, m), 5.28 (1H, d, J = 10.4), 5.67 (1H, d, J = 10.4), 5.85 (1H, aprox. t, J = 4.4);

^{CO₂H Ácido 2-metil-3-nitroso-1,3-tiazolidina-4-carboxílico 2.19b}

Ś N-NO O produto foi purificado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:1), acetato de etilo-hexano (3:1) e acetato de etilo] e obtido como um óleo cor de laranja (58%). IV (filme) 1237, 1269, 1318, 1434, 1731 e 2988 cm⁻¹; o espectro de RMN ¹H mostra a presença de dois diastereoisómeros (razão 28:72): (isómero minoritário) 1.92 (3H, d, *J* = 6.5), 3.23-3.49 (2H, m), 4.85-4.97

(1H, m), 5.97 (1H, q, J = 6.5); (isómero maioritário) 2.00 (3H, d, J = 6.2), 3.23-3.49 (2H, m), 4.85-4.97 (1H, m), 5.61 (1H, q, J = 6.2).

6.3.7 Síntese de 4H,6H-Tiazolo[3,4-c][1,2,3]oxadiazol-7-io-3-olatos

PROCEDIMENTO GERAL

Os 4H,6H-tiazolo[3,4-c][1,2,3]oxadiazol-7-io-3-olatos foram preparados de acordo com um procedimento descrito na literatura.¹² A uma suspensão de ácido *N*-nitroso-tiazolidina-4-carboxílico (2.19a ou 2.19b) (21.65 mmol) em éter etílico (230 mL) a 0 °C adicionar lentamente anidrido trifluoroacético (3.1 mL, 21.65 mmol). Agitar a mistura reaccional durante 6 h a 0 °C. Aquecer à temperatura ambiente e agitar durante 24 h.



1.8).

4H,6H-Tiazolo[3,4-c][1,2,3]oxadiazol-7-io-3-olato 2.20a

O produto precipitou no meio reaccional. Foi filtrado e lavado com éter etílico frio (76%). p.f.: 88.0-90.4 °C (literatura¹², 88-89 °C); RMN ¹H 4.04 (2H, aprox. t, *J* = 1.7), 5.40 (2H, aprox. t, *J* =



6-Metil-4H,6H-tiazolo[3,4-c][1,2,3]oxadiazol-7-io-3-olato 2.20b

O produto foi purificado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:1), acetato de etilo-hexano (2:1) e acetato de etilo] para dar um sólido de baixo ponto de fusão (recristalização com éter etílico) (43%). IV (KBr) 1018, 1234, 1296, 1438, 1516 e 1746 cm⁻¹; RMN ¹H 1.97 (3H, d, J = 6.4), 4.02 (2H, d, J = 1.7), 5.81-5.87 (1H, m); RMN ¹³C 21.8, 24.6, 63.2, 108.4, 163.5.

6.3.8 Síntese de 5-Metil-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilatos de Dimetilo

PROCEDIMENTO GERAL

Preparar uma solução do ácido 1,3-tiazolidina-4-carboxílico ou ácido 5,5-dimetil-1,3-tiazolidina-4carboxílico apropriado (5.00 mmol) e acetilenodicarboxilato de dimetilo (0.9 mL, 7.50 mmol) em anidrido acético (20 mL). Aquecer à temperatura de 110-120 °C durante 4 h. Arrefecer à temperatura ambiente e diluir com diclorometano (50 mL). Lavar a fase orgânica com solução saturada de hidrogenocarbonato de sódio e água. Secar (MgSO₄), evaporar o solvente e purificar os produtos por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano].



3,5-Dimetil-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.6a

O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (1:1)] e foi obtido como sólido branco (97%): p.f.: 69.2-70.3 °C (recristalização com éter etílico-hexano); RMN ¹H 1.71 (3H, d, *J* = 6.2), 2.39 (3H, s), 3.79

(3H, s), 3.84 (3H, s), 4.18 (1H, d, J = 15.0), 4.35 (1H, dd, J = 1.7 e 15.0), 5.38 (1H, dq, J 1.7 e 6.2, C*H*Me); EM *m/z* 269 (M⁺, 42%), 237 (100), 222 (28), 178 (82) e 151 (32); Análise elemental: calculado para C₁₂H₁₅NO₄S: C, 53.52; H, 5.61; N, 5.20; obtido, C, 53.77; H, 5.69; N, 5.46.



3-Fenil-5-metil-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.6b

O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:3)] e foi obtido como sólido branco (75%). p.f.: 149.0-151.0 °C; RMN ¹H 2.01 (3 H, s), 3.83 (3H, s), 3.84 (3H, s), 4.31 (1H, d, J = 15.0), 4.48 (1H, dd, J = 15.0 e 1.5), 6.28 (1H, d, J = 1.5,

C*H*Ph), 7.04-7.07 (2H, m, Ar-H), 7.26-7.36 (3H, m, Ar-H); RMN ¹³C 11.4 (CH₃), 30.0 (CH₂), 51.4, 51.6, 64.9 (CH), 106.8, 125.6, 129.0, 129.2, 130.7, 140.1, 140.5, 164.3, 165.30; Análise elemental: calculado para C₁₇H₁₇NO₄S: C, 61.62; H, 5.17; N, 4.23; obtido: C, 61.18; H, 5.21; N, 3.89.

3-Benzil-5-metil-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.6c



O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2), acetato de etilo-hexano (1:1) e acetato de etilo-hexano (2:1)] e foi obtido como um sólido branco (75%). p.f.: 79.8-81.5 °C (recristalização com acetato de etilo-hexano); IV (KBr) 1212,

1680 e 1717 cm⁻¹; RMN ¹H 2.44 (3H, s), 3.17-3.20 (2H, m, C*H*₂Ph), 3.52 (1H, dd, J = 1.3 e 14.9), 3.74 (3H, s), 3.85 (3H, s), 3.91 (1H, d, J = 14.9), 5.48-5.52 (1H, m, C*H*Bn), 7.00-7.03 (2H, m, Ar-H), 7.23-7.28 (3H, m, Ar-H); RMN ¹³C 11.6 (CH₃), 29.1 (CH₂), 43.7 (*C*H₂Ph), 51.2, 51.4, 63.7 (CH), 106.5, 116.6, 127.4, 128.3, 129.9, 134.2, 140.5, 163.8, 165.3; EMAR (IQ) *m/z* 346.1127 (C₁₈H₂₀NO₄S [MH⁺], 346.1113).



3-Etil-5-metil-1H,3H-pirrolo[1,2-c]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.6d

O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:3) e acetato de etilo-hexano (1:2)] e foi obtido como um óleo (9%). IV (filme) 1094, 1218, 1705 e 1721 cm⁻¹; RMN ¹H 0.94 (3H, t, J = 7.3), 1.90-1.99 (2H, m, CH₂Me), 2.38 (3H, s),

3.79 (3H, s), 3.84 (3H, s), 4.15 (1H, d, *J* = 15.0), 4.25 (1H, dd, *J* = 1.5 e 15.0), 5.28-5.32 (1H, m, C*H*Et); RMN ¹³C 8.7 (CH₃), 11.5 (CH₃), 29.3, 31.0, 51.3, 51.5, 64.6 (CH), 106.5, 116.7, 129.7, 140.1, 164.0, 165.4; EM *m*/*z* 283 (M⁺, 38%), 251 (67), 222 (100), 178 (59) e 148 (14); EMAR (IQ) *m*/*z* 284.0958 (C₁₃H₁₈NO₄S [MH⁺], 284.0956).



3-lsopropil-5-metil-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.6e

O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:1) e acetato de etilo-hexano (2:1)] obtendo-se como um óleo (94%). IV (filme) 1219 e 1724 cm⁻¹; RMN ¹H 0.70 (3H, d, J = 6.5), 1.03 (3H, d, J = 6.7), 2.35-2.40 (1H, m), 2.38 (3H, s),

3.79 (3H, s), 3.84 (3H, s), 4.14 (2H, s), 5.30 (1H, d, *J* = 3.2, C*H-i*-Pr); RMN ¹³C 11.7 (CH₃), 13.9 (CH₃), 19.8 (CH₃), 30.1, 34.2, 51.3, 51.5, 69.9 (CH), 106.5, 117.0, 129.8, 140.6, 164.1, 165.5; EMAR (IQ) *m/z* 298.1107 (C₁₄H₂₀NO₄S [MH⁺], 298.1113).

CO₂Me CO₂Me K-Bu Me

3-*tert*-Butil-5-metil-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.6f

O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:3), acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (1:1)] e foi obtido como um sólido branco (69%). p.f.: 96.9-98.8 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1086, 1153, 1202,

1292, 1444, 1696 e 1725 cm⁻¹; RMN ¹H 1.05 (9H, s), 2.40 (3H, s), 3.80 (3H, s), 3.84 (3H, s), 4.02 (1H, d, J = 15.0), 4.20 (1H, dd, J = 0.9 e 15.0), 4.96 (1H, s largo, C*H-t*-Bu); RMN ¹³C 13.9 (CH₃), 29.7 (CH₃), 30.3 (CH₂), 41.2 (C), 51.3, 51.4, 73.0 (CH), 107.2, 116.0, 132.2, 141.6, 164.1, 165.4; EM *m*/*z* 311 (M⁺, 14%), 254 (30), 222 (100) e 178 (10); EMAR (IQ) *m*/*z* 311.1180 (C₁₅H₂₁NO₄S [M⁺], 311.1191).

5-Metil-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.6g

^{CO2Me} O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2), acetato de etilo-hexano (1:1), acetato de etilo-hexano (2:1) e acetato de etilo] e foi obtido como um sólido amarelo pálido (78%). p.f.: 129.4-131.3 °C (recristalização com éter etílico) (literatura, 131-132 °C¹³ e 133 °C⁴); RMN ¹H 2.38 (3H, s), 3.80 (3H, s), 3.84 (3H, s), 4.26 (2H, sl), 4.92 (2H, sl).



CO₂Me

3-Benzoil-5-metil-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.6h

O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:1), acetato de etilo-hexano (2:1) e acetato de etilo-hexano (3:1)] e foi obtido como um sólido amarelo pálido (48%). p.f.: 173.5-175.8 °C (recristalização com éter etílico-hexano); IV (KBr)

1100, 1293, 1687, 1706 e 1729 cm⁻¹; RMN ¹H 2.23 (3H, s), 3.81 (3H, s), 3.84 (3H, s), 4.33-4.35 (2H, m), 6.38 (1H, d, J = 1.3, C*H*COPh), 7.52-7.57 (2H, m, Ar-H), 7.66-7.68 (1H, m, Ar-H), 7.70-7.93 (2H, m, Ar-H); EM *m*/*z* 359 (M⁺, 8%), 254 (54), 222 (100), 207 (29) e 105 (13); Análise elemental: calculado para C₁₈H₁₇NO₅S: C, 60.16; H, 4.77; N, 3.90; S, 8.92; obtido: C, 60.24; H, 4.85; N, 3.88; S, 9.02.



5-Metil-3-(1-naftil)-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.6i

O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2), acetato de etilo-hexano (1:1) e acetato de etilo-hexano (2:1)] e foi obtido como um sólido branco (18%). p.f.: 192.9-194.8 °C; IV (KBr) 1093, 1176, 1206, 1442, 1699 e 1728 cm⁻¹; RMN ¹H

2.10 (3H, s), 3.85 (3H, s), 3.86 (3H, s), 4.36 (2H, sl), 6.49 (1H, sl, C*H*Ar), 6.95-6.98 (1H, m, Ar-H), 7.32-7.38 (1H, m, Ar-H), 7.56-7.64 (2H, m, Ar-H), 7.82-7.94 (3H, m, Ar-H).

3-(2-Aliloxi-fenil)-5-metil-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo

O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (1:1)] e foi obtido como um sólido branco (77%). p.f.: 65.8-67.6 °C (recristalização com éter etílico-hexano); IV (KBr) 1091, 1103, 1118, 1295, 1452, 1725

e 1731 cm⁻¹; RMN ¹H 2.10 (3H, s), 3.82 (3H, s), 3.84 (3H, s), 4.27 (1H, d, \mathcal{J} = 14.9), 4.34 (1H, dd, \mathcal{J} = 1.3 e 14.9), 4.62-4.63 (2H, m), 5.30-5.33 (1H, m, C \mathcal{H}_2 =CH), 5.41-5.46 (1H, m, C \mathcal{H}_2 =CH), 6.01-6.09 (1H, m, CH₂=C \mathcal{H}), 6.48 (1H, d, \mathcal{J} = 7.5, Ar-H), 6.61 (1H, d, \mathcal{J} = 1.3, C \mathcal{H} Ar), 6.84-6.91 (2H, m, Ar-H), 7.24-7.28 (1H, m, Ar-H); RMN ¹³C 11.4 (CH₃); 29.4 (CH₂), 51.4, 51.5, 59.5 (CH), 69.0 (OCH₂), 107.0, 112.0, 116.8, 118.0, 121.2, 124.9, 128.6, 129.8, 130.9, 132.6, 141.2, 154.6, 164.1, 165.4; EM *m*/*z* 387 (M⁺, 32%), 210 (100), 178 (88) e 145 (67).



CO₂Me

Me

5-Metil-3-[2-(3-metoxicarbonil-aliloxi)-fenil]-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7dicarboxilato de dimetilo 2.6q

O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2), acetato de etilo-hexano (1:1) e acetato de etilo-hexano (2:1)] e foi obtido como um sólido branco (57%). p.f.: 93.2-94.0 °C (recristalização com éter etílico); IV (filme)

1095, 1166, 1256, 1299, 1443 e 1721 cm⁻¹; RMN ¹H 2.12 (3H, s), 3.72 (3H, s), 3.83 (3H, s), 3.85 (3H, s), 4.30-4.31 (2H, m), 4.80-4.82 (2H, m), 6.20 (1H, dt, J = 2.0 e 15.8, =CH), 6.44-6.46 (1H, m, Ar-H), 6.61 (1H, s, C*H*Ar), 6.85-6.92 (2H, m, Ar-H), 7.11 (1H, dt, J = 4.0 e 15.8, =CH), 7.25-7.31 (1H, m, Ar-H); RMN ¹³C 11.4 (CH₃), 29.3 (CH₂), 51.4, 51.6, 51.8, 66.7, 77.2, 111.7, 116.9, 121.8, 121.9, 124.8, 128.7, 129.8, 130.8, 140.1, 141.8, 153.9, 164.0, 165.3, 166.3; EM (ES+) *m/z* 446 (MH⁺, 65%), 414 (100), 369 (46) e 178 (27).



5-Metil-3-(2-prop-2-iniloxi-fenil)-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.6r

O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (1:1)] e foi obtido como um sólido branco (96%). p.f.: 93.3-95.2 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1094, 1230, 1295, 1443, 1702, 1725, 2123 e

3270 cm⁻¹; RMN ¹H 2.29 (3H, s), 2.56 (1H, t, J = 2.3, CH₂C≡C*H*), 4.03 (3H, s), 4.04 (3H, s), 4.28 (1H, d, J = 14.9), 4.36 (1H, dd, J = 1.6 e 14.9), 4.79 (2H, d, J = 2.3, CH₂C≡CH), 6.51-6.52 (1H, m, Ar-H), 6.60 (1H, d, J = 1.6, CHAr), 6.90-6.95 (1H, m, Ar-H), 7.03-7.04 (1H, m, Ar-H), 7.28-7.31 (1H, m, Ar-H); RMN ¹³C 11.3 (CH₃), 29.5 (CH₂), 51.4, 51.5, 56.3, 59.2, 76.1, 78.0, 107.0, 112.5, 116.9, 122.1, 125.2, 129.2, 130.9, 141.2, 153.7, 164.0, 165.4; EM *m*/*z* 385 (M⁺, 16%), 353 (100), 175 (81), 161 (18), 147 (17), 131 (13) e 115 (25).



1,1,5-Trimetil-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.16a

O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (1:1)] e foi obtido como um sólido branco (81%). p.f.: 106.0-

107.4 °C (recristalização com éter etílico-hexano); IV (KBr) 1207, 1235, 1530, 1692 e 1708 cm⁻¹; RMN ¹H 1.80 (6H, s), 2.34 (3H, s), 3.79 (6H, s), 4.91 (2H, s); RMN ¹³C 11.0, 30.0, 46.1, 51.4, 51.5, 52.7, 106.4, 116.4, 128.8, 144.3, 164.9, 165.3; EM *m/z* 283 (M⁺, 27%), 268 (23), 252 (11) e 236 (100); Análise elemental: calculado para C₁₃H₁₇NO₄S: C, 55.11; H, 6.05; N, 4.94; obtido: C, 55.36; H, 6.26; N, 4.54.



1,1,3,5-Tetrametil-1*H*,3*H*-pirrolo[**1,2-***c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.16b** O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (1:1)] e foi obtido como um sólido branco (93%). p.f. 71.1-72.5 °C (recristalização com éter etílico-hexano); IV (KBr) 1202, 1232, 1529 e 1694 cm⁻¹;

RMN ¹H 1.72 (3H, s), 1.73 (3H, d, J = 6.2), 1.88 (3H, s), 2.35 (3H, s), 3.77 (3H, s), 3.79 (3H, s), 5.35 (1H, q, J = 6.2); EM *m/z* 297 (M^{*}, 31%), 282 (28), 266 (9) e 250 (100); Análise elemental: calculado para C₁₄H₁₉NO₄S: C, 56.55; H, 6.44; N, 4.71; obtido: C, 56.73; H, 6.63; N, 4.38.



3-Fenil-1,1,5-trimetil-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.16c

O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:3)] sendo obtido como um sólido amarelo pálido (89%). p.f.: 118.6-119.7 °C

recristalização com éter etílico-hexano); IV (KBr) 1217, 1227, 1527, 1698 e 1705 cm⁻¹; RMN ¹H 1.84 (3H, s), 1.90 (3H, s), 1.95 (3H, s), 3.81 (3H, s), 3.84 (3H, s), 6.34 (1H, s), 7.06-7.10 (2H, m, Ar-H), 7.33-7.35 (3H, m, Ar-H); EM m/z 359 (M⁺, 59%), 344 (64), 312 (100) e 206 (67); Análise elemental: calculado para C₁₉H₂₁NO₄S: C, 63.49; H, 5.89; N, 3.90; obtido: C, 63.67; H, 6.30; N, 3.65.

6.3.9 Síntese de 5-Fenil-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilatos de Dimetilo

PROCEDIMENTO GERAL

Preparar uma solução de ácido *N*-benzoil-1,3-tiazolidina-4-carboxílico (**2.9a** ou **2.9b**) (2.4 g, 9.56 mmol) e acetilenodicarboxilato de dimetilo (1.8 mL, 1.5 eq., 14.34 mmol) em anidrido acético (38 mL). Aquecer a refluxo durante 4 h. Arrefecer à temperatura ambiente e diluir com diclorometano (95 mL). Lavar a fase orgânica com solução saturada de hidrogenocarbonato de sódio e água, secar (MgSO₄) e evaporar o solvente. Purificar os produtos por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano].



5-Fenil-3-metil-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.6j

O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:3:), acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (1:1)] sendo obtido como um sólido branco (57%). p.f.: 120.8-122.8 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1110, 1161,

1196, 1228, 1442, 1485 e 1715 cm⁻¹; RMN ¹H 1.24 (3H, d, J = 6.2), 3.70 (3H, s), 3.82 (3H, s), 4.29 (1H, d, J = 15.3), 4.40 (1H, dd, J = 1.7 e 15.3), 5.61 (1H, dq, J = 1.6 e 6.2, C*H*Me), 7.40-7.41 (5H, m, Ar-H); RMN ¹³C 25.0 (CH₃), 29.1 (CH₂), 51.4, 51.9, 59.7 (CH), 106.5, 119.4, 128.6, 128.7, 129.2, 129.9, 130.4, 140.8, 163.8, 165.4; EM *m*/*z* 331 (M⁺, 86%), 299 (100), 284 (22), 272 (70), 256 (33), 240 (50), 213 (23) e 104 (13); Análise elemental: calculado para C₁₇H₁₇NO₄S: C, 61.61; H, 5.17; N, 4.23; S, 9.68; obtido: C, 61.56; H, 5.58; N, 4.17; S, 9.28.

3,5-Difenil-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.6l



O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:3:), acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (1:1)] e foi obtido como um óleo alaranjado (90%). RMN ¹H 3.66 (3H, s), 3.87 (3H, s), 4.43 (1H, d, J = 15.1), 4.57 (1H, dd,

J = 1.7 e 15.1), 6.32 (1H, d, J = 1.7, C*H*Ph), 6.69-6.73 (2H, m, Ar-H), 7.02-7.05 (2H, m, Ar-H), 7.09-7.22 (6H, m, Ar-H); EM *m/z* 393 (M⁺, 48%), 361 (64), 272 (73), 240 (47), 121 (100) 2 77 (22); EMAR *m/z* 393.1038 (C₂₂H₁₉NO₄S [M⁺], 393.1035).

6.3.10 Síntese de 1*H*,3*H*-Pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilatos de Dimetilo não Substituídos em C-5

PROCEDIMENTO GERAL

Os 1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilatos não substituídos na posição 5 foram preparados por adaptação de um procedimento descrito na literatura para a síntese de 7-ciano-3-(3-piridil)-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole.¹⁴ A uma suspensão do ácido *N*-formil-1,3-tiazolidina-4-carboxílico (**2.10a**, **2.10b** ou **2.10c**) (21.16 mmol) em diclorometano (9 mL) adicionar trietilamina (3.3 mL, 1.1 eq., 23.28 mmol). Seguidamente adicionar esta solução, gota a gota, a uma solução de cloreto de tosilo (4.4 g, 23.28 mmol) em diclorometano (9 mL) a 40 °C. Adicionar o acetilenodicarboxilato de dimetilo (2.9 mL, 1.12 eq., 23.70 mmol) e seguidamente trietilamina (6.5 mL, 2.2 eq., 46.55 mmol). Refluxar durante 3h em atmosfera inerte. Após arrefecimento à temperatura ambiente adicionar água e separar a fase orgânica. Extrair a fase aquosa com diclorometano. Juntar os extractos orgânicos, secar com sulfato de magnésio anidro e evaporar o solvente. Purificar os produtos por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano].



3-Metil-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.6m

O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (1:1)] obtendo-se como um sólido branco (42%). p.f.: 62.5-64.6 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1063, 1138, 1160, 1200, 1300, 1687 e 1719

cm⁻¹; RMN ¹H 1.77 (3H, d, J = 6.1), 3.82 (3H, s), 3.83 (3H, s), 4.25 (1H, dd, J = 0.9 e 15.0), 4.31 (1H, dd, J = 1.8 e 15.0), 5.46-5.50 (1H, m, C*H*Me), 7.18 (1H, s); RMN ¹³C 23.6 (CH₃), 29.8 (CH₂), 51.4 (CH₃), 51.6 (CH₃), 59.6 (CH), 107.6, 120.2, 120.3, 142.3, 163.7, 163.8; EM *m/z* 255 (M⁺, 19%), 223 (100), 208 (41), 164 (50) e 134 (18); EMAR (IQ) *m/z* 256.0646 (C₁₁H₁₄NO₄S [MH⁺], 256.0644).

3-Fenil-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.6n



O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (1:1)] obtendo-se como um sólido branco (75%). p.f.: 122.2-122.9 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1067, 1284, 1710 e 1733 cm⁻¹; RMN

¹H 3.77 (3H, s), 3.86 (3H, s), 4.37 (1H, dd, J = 0.9 e 15.0), 4.49 (1H, dd, J = 1.7 e 15.0), 6.36 (1H, s largo, C*H*Ph), 6.90 (1H, s), 7.27-7.40 (5H, m, Ar-H); RMN ¹³C 30.7 (CH₂), 51.4 (CH₃), 51.5 (CH₃), 66.3 (CH), 107.6, 120.5, 121.4, 127.2, 129.1, 129.7, 137.6, 142.7, 163.6, 163.7; EM *m*/*z* 317 (M⁺, 18%), 285 (100), 164 (20) e 121 (70); Análise elemental: calculado para C₁₆H₁₅NO₄S: C, 60.56; H, 4.76; N, 4.41; obtido: C, 60.51; H, 4.76; N, 4.14.

3-(3-piridil)-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.60



O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (2:1), acetato de etilo-hexano (3:1) e acetato de etilo-hexano (4:1)] sendo obtido como um sólido cor de laranja (28%). p.f.: 97.5-99.7 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1220, 1248, 1517, 1682 e 1703 cm⁻¹; RMN ¹H 3.78 (3H, s), 3.87 (3H, s), 4.41 (1H, dd, J = 1.1 e 15.0),

4.52 (1H, dd, J = 1.8 e 15.0), 6.40 (1H, sl, C*H*Ar), 6.89 (1H, s), 7.36 (1H, dd, J = 4.8 e 8.1, Ar-H), 7.60-7.64 (1H, m, Ar-H), 8.59 (1H, d, J = 2.1, Ar-H), 8.66 (1H, dd, J = 1.6 e 4.8, Ar-H); RMN ¹³C 30.8 (CH₂), 51.6 (CH₃), 51.6 (CH₃), 63.9 (CH), 108.0, 121.0, 121.1, 124.2, 133.7, 134.8, 142.6, 148.6, 151.2, 163.4, 163.6; EM *m/z* 318 (M⁺, 16%), 286 (100), 228 (10), 200 (11), 164 (30) e 123 (37).

6.3.11 Síntese de 1*H*,3*H*-Pirazolo[1,5-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilatos de Dimetilo

PROCEDIMENTO GERAL

Preparar uma solução do 4*H*,6*H*-tiazolo[3,4-*c*][1,2,3]oxadiazol-7-io-3-olato (**2.20a** ou **2.20b**) (7.03 mmol) e acetilenodicarboxilato de dimetilo (1.4 mL, 1.6 eq., 11.25 mmol) em xileno (6 mL). Refluxar sob

atmosfera inerte durante 3 h. Arrefecer à temperatura ambiente, evaporar o solvente e isolar os produtos por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano].

1*H*,3*H*-Pirazolo[1,5-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.21a

CO₂Me

CO2Me

Ме

:O₂Me

O produto foi purificado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2), acetato de etilo-hexano (1:1) e acetato de etilo] e foi obtido como um sólido branco (90%). p.f.: 126.3-127.9 °C (recristalização com metanol) (literatura¹², 123-128 °C); RMN ¹H 3.86 (3H, s), 3.96 (3H, s), 4.31 (2H, aprox. t, J = 2.0), 5.25 (2H, aprox. t, J = 2.0).

3-Metil-1*H*.3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.21b

O produto foi purificado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:1) e acetato de etilo-hexano (2:1)] e foi obtido como um sólido branco (60%). p.f.: 84.1-85.4 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1085, 1131, 1308, 1473, 1722 e 1754 cm⁻¹;

RMN ¹H 1.88 (3H, d, *J* = 6.2), 3.85 (3H, s), 3.96 (3H, s), 4.24 (1H, dd, *J* = 1.3 e 15.3), 4.32 (1H, dd, *J* = 2.4 e 15.3), 5.59-5.65 (1H, m, C/Me); RMN ¹³C 23.2, 27.3, 51.8, 52.6, 61.1, 108.4. 147.9, 148.2, 161.7, 161.8; EM m/z 256 (M⁺, 5%), 224 (100), 209 (79), 193 (9) e 59 (10); Análise elemental: calculado para C₁₀H₁₂N₂O₄S: C, 46.87; H, 4.72; N, 10.93; obtido: C, 46.99; H, 5.09; N, 10.94.

6.3.12 Síntese de 2,2-Dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazóis e 2,2-Dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5*c***itiazóis**

PROCEDIMENTO GERAL DA OXIDAÇÃO COM MCPBA

A uma solução do 1H,3H-pirrolo[1,2-c]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo apropriado (1.00 mmol) em diclorometano (7 mL), sob atmosfera inerte e à temperatura de 0 °C, adicionar lentamente ácido 3cloroperoxibenzóico (3 eg., 3.00 mmol). Aquecer à temperatura ambiente e agitar a mistura reaccional durante 3 h. No final da reacção lavar a mistura com uma solução aquosa de bissulfito de sódio a 10% (m/v) (2 x 20 mL) e com uma solução aquosa de hidrogenocarbonato de sódio a 10% (m/v) (2 x 20 mL). Secar a fase orgânica com sulfato de magnésio anidro e evaporar o solvente. Purificar os produtos por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano] quando necessário. As alterações das condições experimentais para algumas sínteses, no que se refere a guantidade de oxidante e tempo de reacção, estão devidamente assinaladas.



3,5-Dimetil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.7a O produto foi purificado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (1:1)] e foi obtido como um sólido branco (71%) (literatura⁴, 160-162 °C); IV (KBr) 1136, 1382 e 1711 cm⁻¹; RMN ¹H 1.73 (3H, d, J = 6.8), 2.44 (3H, s), 3.82 (3H, s), 3.86 (3H, s), 4.34 (1H, d, J = 16.5), 4.66 (1H, d, J = 16.5), 4.96 (1H, q, J = 6.8, C*H*Me); EM *m*/*z* 301 (M⁺, 21%), 237 (79), 205 (100), 147 (43) e 119 (61).



3-Fenil-5-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7dicarboxilato de dimetilo 2.7b e 3-Fenil-5-metil-2-oxo-1*H*,3*H*pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.8a

Os produtos foram separados por cromatografia em coluna

[acetato de etilo-hexano (1:1), acetato de etilo-hexano (2:1), acetato de etilo-hexano (4:1) e acetato de etilo] para dar, por ordem de eluição, o 3-fenil-5-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.7b** (66%) e o 3-fenil-5-metil-2-oxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.8a** (5%), ambos como sólidos brancos.

3-Fenil-5-metil-2,2-dioxo-1H,3H-pirrolo[*1,2-c*]*tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo* **2.7b**: p.f.: 174.1-175.0 °C (recristalização com éter etílico-hexano) (literatura⁴, 174-176 °C); IV (KBr) 1081, 1216, 1349, 1693 e 1711 cm⁻¹; RMN ¹H 2.16 (3 H, s), 3.86 (3H, s), 3.88 (3H, s), 4.39 (1H, d, *J* = 16.4), 4.27 (1H, d, *J* = 16.4), 5.91 (1H, s, C*H*Ph), 7.02-7.05 (2H, m, Ar-H), 7.46-7.48 (3H, m, Ar-H); RMN ¹³C 11.5 (CH₃), 50.3 (CH₂), 51.8, 51.9, 77.9 (CH), 112.2, 115.9, 126.8, 127.4, 129.7, 130.9, 133.7, 161.3, 164.7; EM (IQ) *m/z* 363 (M⁺, 100%) e 299 (38).

3-Fenil-5-metil-2-oxo-1H,3H-pirrolo[*1,2-c*]*tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo* **2.8a**: p.f.: 174.5-182.2 °C (recristalização com éter etílico-hexano); IV (KBr) 1058, 1099, 1289, 1445 e 1729 cm⁻¹; RMN ¹H 2.24 (3 H, s), 3.85 (3H, s), 3.87 (3H, s), 4.26 (1H, d, *J* = 17.4), 4.32 (1H, d, *J* = 17.4), 6.17 (1H, s, C*H*Ph), 6.94-6.99 (2H, m, Ar-H), 7.39-7.44 (3H, m, Ar-H).



[acetato de etilo-hexano (1:1), acetato de etilo-hexano (2:1) e acetato de etilo] para dar, por ordem de eluição, o 3-benzil-5-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.7c** como um sólido branco (26%) e o 3-benzil-5-metil-2-oxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.8b** como um óleo (8%).

3-Benzil-5-metil-2,2-dioxo-1H,3H-pirrolo[*1,2-c*]*tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo* **2.7c**: p.f.: 176.4-178.0 °C (recristalização com acetato de etilo-hexano); IV (KBr) 1170, 1386, 1700 e 1714 cm⁻¹; RMN ¹H 2.05 (3H, s), 3.22 (1H, dd, *J* = 6.3 e 14.6, C*H*₂Ph), 3.53 (1H, dd, *J* = 4.9 e 14.6, C*H*₂Ph), 3.68 (1H, d, *J* = 16.2), 3.78 (3H, s), 3.85 (3H, s), 4.51 (1H, d, *J* = 16.2), 5.09-5.13 (1H, m, C*H*Bn), 6.97-7.01 (2H, m, Ar-H), 7.25-7.30 (3H, m, Ar-H); RMN ¹³C 11.1 (CH₃), 37.8 (CH₂), 50.7 (CH₂), 51.7, 51.8, 74.4 (CH), 112.4, 115.3, 127.2, 128.2, 129.0,

130.0, 131.9, 133.8, 163.0, 164.7; EM *m/z* 377 (M⁺, 12%), 313 (79), 281 (100), 266 (27), 249 (52), 221 (35), 195 (59) e 77 (34); Análise elemental: calculado para C₁₈H₁₉NO₆S: C, 57.28; H, 5.07; N, 3.71; S, 8.50; obtido: C, 57.31; H, 4.94; N, 3.69; S, 8.14.

3-Benzil-5-metil-2-oxo-1H,3H-pirrolo[*1,2-c*]*tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo* **2.8b**: IV (filme) 1094, 1451, 1558, 1644, 1684 e 1729 cm⁻¹; RMN ¹H 2.30 (3H, s), 3.22-3.26 (2H, m, C*H*₂Ph), 3.33 (1H, d, *J* = 17.4), 3.76 (3H, s), 3.85 (3H, s), 3.98 (1H, d, *J* = 17.4), 5.24-5.27 (1H, m, C*H*Bn), 6.86-6.90 (2H, m, Ar-H), 7.26-7.30 (3H, m, Ar-H).



3-Benzil-5-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo • 2.7c

O composto **2.7c** foi preparado através do procedimento geral descrito, excepto que a mistura reaccional foi agitada durante 4 h. O produto foi purificado por cromatografia

em coluna [acetato de etilo-hexano (1:1)] e foi obtido como único produto com rendimento de 45%. O produto foi identificado por comparação com o composto previamente descrito.



3-Etil-5-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.7d

O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (1:1)] obtendo-se como um sólido branco (49%). p.f.: 93.4-95.1

°C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1139, 1232, 1332, 1695 e 1727 cm⁻¹; RMN ¹H 1.01 (3H, t, *J* = 7.4), 2.13-2.24 (2H, m, C*H*₂Me), 3.42 (3H, s), 3.82 (3H, s), 3.87 (3H, s), 4.26 (1H, d, *J* = 16.5), 4.67 (1H, d, *J* = 16.5), 4.89 (1H, dd, *J* = 4.3 e 6.4, C*H*Et); RMN ¹³C 8.2 (CH₃), 11.5 (CH₃), 25.0 (CH₂), 51.6, 51.7, 51.8, 75.1 (CH), 112.0, 115.6, 127.1, 132.9, 163.1, 164.8; EM *m/z* 315 (M⁺, 10%), 251 (28), 236 (15), 219 (28), 204 (100) e 133 (11); EMAR (IQ) *m/z* 315.0787 (C₁₃H₁₇NO₆S [M⁺], 315.0777).



3-Isopropil-5-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7dicarboxilato de dimetilo 2.7e e 3-Isopropil-5-metil-2-oxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.8c Os produtos foram preparados através do procedimento geral

descrito, excepto que foram utilizados 4 equivalentes de MCPBA. Os componentes da mistura foram separados por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:1), acetato de etilo-hexano (3:1) e acetato de etilo] para dar, por ordem de eluição, o 3-isopropil-5-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.7e** como um sólido branco (37%) e o 3-isopropil-5-metil-2-oxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.8c** como um óleo incolor (9%).

3-Isopropil-5-metil-2,2-dioxo-1H,3H-pirrolo[*1,2-c*]*tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo* **2.7e**: p.f.: 125.8-127.6 °C (recristalização com éter etílico); IV (filme) 1139, 1333 e 1725 cm⁻¹; RMN ¹H 1.13 (3H, d, J = 7.0), 1.18

(3H, d, J = 7.1), 2.42 (3H, s), 2.43-2.53 (1H, m), 3.82 (3H, s), 3.86 (3H, s), 4.23 (1H, d, J = 16.4), 4.64 (1H, d, J = 16.4), 4.77 (1H, d, J = 4.3, CH-*i*-Pr); RMN ¹³C 12.0 (CH₃), 16.8 (CH₃), 17.1 (CH₃), 32.2 (CH₂), 51.7, 51.8, 52.1, 79.0 (CH), 112.2, 115.7, 127.5, 133.4, 163.1, 164.8; EMAR (IQ) *m/z* 330.1002 (C₁₄H₂₀NO₆S [MH⁺], 330.1011).

3-Isopropil-5-metil-2-oxo-1H,3H-pirrolo[*1,2-c*]*tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo* **2.8c**: IV (filme) 1048, 1165, 1211, 1444 e 1722 cm⁻¹; RMN ¹H 0.85 (3H, d, *J* = 6.9), 1.29 (3H, d, *J* = 6.9), 2.20-2.26 (1H, m), 2.39 (3H, s), 3.81 (3H, s), 3.85 (3H, s), 4.22 (1H, d, *J* = 17.7), 4.32 (1H, d, *J* = 17.7), 4.89 (1H, d, *J* = 5.2, C*H-i*-Pr);



3-Isopropil-5-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.7e

Este composto foi preparado através do procedimento geral descrito, excepto que foram utilizados 4 equivalentes de MCPBA e a mistura reaccional foi agitada durante 4

h. O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:1)] e obtido como único produto com rendimento de 41%. O produto foi identificado por comparação com o composto previamente descrito.



3-*tert*-Butil-5-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7dicarboxilato de dimetilo 2.7f e 3-*tert*-Butil-5-metil-2-oxo-1*H*, 3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.8d

Os produtos foram preparados através do procedimento geral

descrito, excepto que a mistura reaccional foi agitada durante 4h. Os componentes da mistura foram separados por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2), acetato de etilo-hexano (1:1) e acetato de etilo] para dar, por ordem de eluição, o 3-*tert*-butil-5-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.7f** como um sólido branco (34%) e o 3-*tert*-butil-5-metil-2-oxo-1*H*,3*H* - pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.8d** como um óleo (8%).

3-tert-Butil-5-metil-2,2-dioxo-1H,3H-pirrolo[*1,2-c*]*tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo* **2.7f**: p.f.: 166.7-168.8 ^oC (recristalização com acetato de etilo-hexano); IV (KBr) 1128, 1163, 1217, 1288, 1388, 1705 e 1735 cm⁻¹; RMN ¹H 1.23 (9H, s), 2.43 (3H, s), 3.83 (3H, s), 3.87 (3H, s), 4.27 (1H, d, J = 16.2), 4.58 (1H, d, J = 16.2), 4.62 (1H, s, C*H-t*-Bu); RMN ¹³C 13.6 (CH₃), 26.2 (CH₃), 37.8, 51.8, 51.9, 52.2, 82.3 (CH), 113.2, 115.9, 128.4, 135.3, 162.3, 165.0; EM *m/z* 343 (M⁺, 10%), 279 (34), 264 (100), 247 (15), 232 (15), 210 (12) e 178 (12); Análise elemental: calculado para C₁₅H₂₁NO₆S: C, 52.46; H, 6.16; N, 4.08; S, 9.34; obtido: C, 52.61; H, 6.65; N, 4.06; S, 8.90.

3-tert-Butil-5-metil-2-oxo-1H,3H-pirrolo[*1,2-c*]*tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo* **2.8d**: IV (filme) 1052, 1094, 1160, 1210, 1287, 1444 e 1713 cm⁻¹; RMN ¹H 1.12 (9H, s), 2.41 (3H, s), 3.81 (3H, s), 3.86 (3H, s), 4.12 (1H, d, *J* = 17.5), 4.38 (1H, d, *J* = 17.6), 4.78 (1H, s, C*H-t*-Bu); EM (ES+) *m/z* 328 (MH⁺, 100%), 312 (13), 296 (64) e 279 (14).

CO₂Me CO₂Me

CO₂Me

5-Metil-2,2-dioxo-1H,3H-pirrolo[1,2-c]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.7g

O produto foi obtido como um sólido branco após evaporação do solvente (85%). p.f.: 169.9-171.6 °C (lavagem com éter etílico) (literatura, 166-167 °C¹³ e 166 °C⁴); RMN ¹H 2.40 (3H, s), 3.82 (3H, s), 3.86 (3H, s), 4.57 (2H, s), 4.89 (2H, s).

3-Benzoil-5-metil-2,2-dioxo-1H,3H-pirrolo[1,2-c]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.7h

O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:1), acetato de etilo-hexano (2:1), acetato de etilo-hexano (3:1) e acetato de etilo] e obtido

como sólido branco (33%). p.f.: 149.8-160.0 °C, com decomposição (recristalização com éter etílicohexano); IV (KBr) 1059, 1095, 1230, 1444 e 1692 cm⁻¹; RMN ¹H 2.25 (3H, s), 3.83 (3H, s), 3.85 (3H, s), 4.40 (2H, s), 6.54 (1H, s, CHCOPh), 7.61-7.67 (2H, m, Ar-H), 7.75-7.81 (1H, m, Ar-H), 8.12-8.16 (2H, m, Ar-H); EM m/z 327 ([M-SO₂]⁺, 48%), 295 (21), 209 (31), 105 (100) e 77 (85); Análise elemental: calculado para C₁₈H₁₇NO₇S: C, 55.24; H, 4.38; N, 3.58; S, 8.19; obtido: C, 55.06; H, 4.33; N, 3.52; S, 8.43.

CO₂Me

5-Fenil-3-metil-2,2-dioxo-1H,3H-pirrolo[1,2-c]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.7j

Este composto foi preparado através do procedimento geral descrito, excepto que a mistura reaccional foi agitada durante 4 h. O produto foi isolado por cristalização com

éter etílico e foi obtido como um sólido branco (93%). p.f.: 125.0-127.2 °C; IV (KBr) 1138, 1174, 1208, 1134 1442, 1701 e 1718 cm⁻¹; RMN ¹H 1.34 (3H, d, *J* = 6.7), 3.71 (3H, s), 3.85 (3H, s), 4.48 (1H, d, *J* = 16.7), 4.73 (1H, d, J = 16.7), 5.08 (1H, q, J = 6.7), 7.41-7.48 (5H, m, Ar-H); RMN ¹³C 16.8 (CH₃), 50.6, 51.9, 52.5, 71.1 (CH), 111.7, 117.9, 127.6, 128.7, 128.9, 129.4, 129.6, 133.7, 162.9, 164.8; EM (ES+) *m/z* 364 (MH⁺, 74%), 332 (100), 279 (35) e 268 (63); Análise elemental: calculado para C₁₇H₁₇NO₆S: C, 56.19; H, 4.72; N, 3.85; S, 8.82; obtido: C, 56.16; H, 5.00; N, 3.51; S, 8.89.



3,5-Difenil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.71 O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2), acetato de etilo-hexano (1:1) e acetato de etilo-hexano (3:1)] e foi obtido como um sólido branco (47%). p.f.: 195.8-196.7 °C (recristalização com acetato de etilo-hexano);

IV (KBr) 1134, 1339, 1715 e 1728 cm⁻¹; RMN ¹H 3.76 (3H, s), 3.91 (3H, s), 4.49 (1H, d, J = 16.4), 4.84 (1H, d, J = 16.4), 5.91 (1H, s, C*H*Ph), 6.93-6.95 (2H, m, Ar-H), 7.11-7.16 (2H, m, Ar-H), 7.21-7.30 (3H, m, Ar-H), 7.35-7.43 (3H, m, Ar-H); RMN ¹³C 49.9 (CH₂), 52.0, 52.3, 78.3 (CH), 112.2, 117.9, 128.4, 128.5, 129.2, 129.3, 129.4, 130.5, 130.6, 134.7, 162.9, 164.9; EM (IQ) m/z 425 (M+, 100%) e 361 (45); Análise elemental: calculado para C₂₂H₁₉NO₆S: C, 62.11; H, 4.50; N, 3.29; obtido: C, 62.15; H, 4.75; N, 3.87.



3-Metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.7m e 3-Metil-2-oxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.8e

Os produtos foram separados por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:1), acetato de etilo-hexano (2:1) e acetato de etilo] para dar, por ordem de eluição, o 3-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.7m** como um sólido branco (17%) e o 3-metil-2-oxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.8e** como um sólido amarelo pálido (11%).

3-Metil-2,2-dioxo-1H,3H-pirrolo[*1,2-c*]*tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo* **2.7m**: p.f.: 150.1-152.0 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1137, 1209, 1236, 1339, 1687 e 1720 cm⁻¹; RMN ¹H 1.81 (3H, d, *J* = 6.6), 3.85 (3H, s), 3.86 (3H, s), 4.51 (1H, d, *J* = 16.5), 4.58 (1H, d, *J* = 16.5), 4.99 (1H, q, *J* = 6.6, C*H*Me), 7.34 (1H, s); RMN ¹³C 14.0 (CH₃), 50.9, 51.9, 51.9, 70.7 (CH), 112.4, 118.9, 122.5, 129.2, 162.9, 163.1; EMAR (IQ) *m/z* 288.0539 (C₁₁H₁₄NO₄S [MH⁺], 288.0542).

3-Metil-2-oxo-1H,3H-pirrolo[*1,2-c*]*tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo* **2.8e**: p.f.: 93.3-95.2 °C (recristalização com éter etílico); IV (filme) 1070, 1208, 1286 e 1726 cm⁻¹; RMN ¹H 1.73 (3H, d, *J* = 7.1), 3.83 (3H, s), 3.85 (3H, s), 4.22 (1H, d, *J* = 16.6), 4.55 (1H, d, *J* = 16.6), 5.04 (1H, q, *J* = 7.1, C*H*Me), 7.34 (1H, s).



3-Fenil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.7n e 3-Fenil-2-oxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.8f

Os produtos foram separados por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (1:1)] para dar, por ordem de eluição, o 3-fenil-2,2dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.7n** (53%) e o 3-fenil-2-oxo-1*H*,3*H*pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.8f** (13%), ambos como sólidos brancos.

3-Fenil-2,2-dioxo-1H,3H-pirrolo[*1,2-c*]*tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo* **2.7n**: p.f.: 188.1-190.0 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1068, 1118, 1285, 1327, 1734 e 1743 cm⁻¹; RMN ¹H 3.82 (3H, s), 3.90 (3H, s), 4.61 (1H, d, J = 16.4), 4.68 (1H, d, J = 16.4), 5.97 (1H, s), 7.19-7.22 (2H, m, Ar-H), 7.20 (1H, s), 7.49-7.55 (3H, m, Ar-H); RMN ¹³C 50.9, 51.9, 52.0, 78.5 (CH), 112.4, 118.9, 124.0, 127.3, 128.5, 129.5, 129.9, 131.3, 162.8, 163.0; EM *m*/*z* 285 ([M-SO₂]⁺, 100%), 252 (28), 222 (51), 194 (37), 167 (27) e 139 (20); Análise elemental: calculado para C₁₆H₁₅NO₆S: C, 55.01; H, 4.33; N, 4.01; S, 9.18; obtido: C, 54.84; H, 4.54; N, 3.70; S, 8.91.

3-Fenil-2-oxo-1H,3H-pirrolo[*1,2-c*]*tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo* **2.8f**: p.f.: 175.8-177.9 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1059, 1070, 1285, 1710 e 1730 cm⁻¹; RMN ¹H 3.83 (3H, s), 3.89 (3H, s), 4.29 (1H, d, J = 17.0), 4.43 (1H, d, J = 17.0), 6.15 (1H, s), 6.99-7.02 (2H, m, Ar-H), 7.27 (1H, s), 7.42-7.44 (3H, m, Ar-H); EM (ES+) *m/z* 334 (MH⁺, 100%), 302 (41) e 279 (80); Análise elemental: calculado para C₁₆H₁₅NO₅S: C, 57.65; H, 4.54; N, 4.20; obtido: C, 57.61; H, 4.68; N, 3.89.

CO₂Me 1,1,5-Trimetil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo

Me O produto foi isolado por cristalização com éter etílico e foi obtido como um sólido branco (78%). p.f.: 150.2-151.6 °C (literatura⁴, 149-150 °C); EM m/z 315 (M⁺, 7%), 284 (12), 251 (23), 219 (100), 187 (40), 161 (20) e 133 (48).



Me

Me-O2

1,1,3,5-Tetrametil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.17b

O produto foi isolado por cristalização com éter etílico e hexano. Obteve-se como um sólido branco (45%). p.f.: 92.7-94.3 °C; IV (KBr) 1119, 1213, 1235, 1322, 1531 e 1689

cm⁻¹; RMN ¹H 1.73 (3H, s), 1.76 (3H, s), 1.77 (3H, d, J = 6.8), 2.43 (3H, s), 3.83 (3H, s), 3.84 (3H, s), 4.97 (1H, q, J = 6.8, C*H*Me); EM *m/z* 329 (M⁺, 21%), 298 (20), 265 (23), 233 (64), 201 (39) e 147 (100); Análise elemental: calculado para C₁₄H₁₉NO₆S: C, 51.05; H, 5.81; N, 4.25; obtido: C, 50.82; H, 5.70; N, 3.78.



3-Fenil-1,1,5-trimetil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.17c

O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2), acetato de etilo-hexano (1:1) e acetato de etilo-hexano (2:1)] e foi obtido como um

sólido branco (41%). p.f.: 161.2-162.3 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1117, 1217, 1227, 1327, 1533 e 1707 cm⁻¹; RMN ¹H 1.64 (3H, s), 1.79 (3H, s), 2.14 (3H, s), 3.85 (3H, s), 3.88 (3H, s), 5.94 (1H, s, C/*H*Ph), 7.03-7.06 (2H, m, Ar-H), 7.44-7.46 (3H, m, Ar-H); RMN ¹³C 11.5, 20.4, 25.2, 51.8, 52.0, 62.2, 76,2, 112.0, 115.7, 126.9, 129.4, 130.4, 130.5, 132.4, 135.7, 164.4, 164.7; EM *m*/*z* 391 (M⁺, 13%), 360 (15), 327 (50), 275 (100), 263 (36) e 71 (82); Análise elemental: calculado para $C_{19}H_{21}NO_6S$: C, 58.30; H, 5.41; N, 3.58; obtido: C, 58.65; H, 5.67; N, 3.26.

2,2-Dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.22a

CO₂Me Este composto foi preparado através do procedimento geral descrito, excepto que foram utilizados 4 equivalentes de MCPBA e a mistura reaccional foi agitada durante 4

h. O produto foi purificado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:1), acetato de etilo-hexano (2:1) e acetato de etilo] e foi obtido como um sólido branco (67%). p.f.: 139-142 °C (recristalização com éter etílico) (literatura⁴, 138-140 °C); RMN ¹H 3.89 (3H, s), 3.99 (3H, s), 4.70 (2H, s), 5.25 (2H, s).



CO₂Me

02S

3-Metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.22b

Este composto foi preparado através do procedimento geral descrito, excepto que a mistura reaccional foi agitada durante 4 h. O produto foi purificado cristalização com éter etílico e foi obtido como um sólido branco (72%). p.f.: 118.0-119.5 °C; IV (KBr)

1081, 1152, 1303, 1339, 1398, 1729 e 1746 cm⁻¹; RMN ¹H 1.89 (3H, d, J = 6.6), 3.87 (3H, s), 3.98 (3H, s), 4.65 (2H, s), 5.22 (1H, q, J = 6.6, C/Me); RMN ¹³C NMR 13.3, 51.4, 52.2, 52.8, 72.9, 111.5, 137.8, 145.8, 160.7, 161.3; EM *m*/*z* 224 ([M-SO₂]⁺, 28%), 193 (100), 163 (25), 133(11) e 68 (9); Análise elemental: calculado para C₁₀H₁₂N₂O₆S: C, 41.67; H, 4.20; N, 9.72; obtido: C, 41.90, H, 4.06, N, 9.59.

$PROCEDIMENTO \; GERAL \; DA \; OXIDAÇÃO \; COM \; H_2O_2 \; A \; 30\%$

Os 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilatos de dimetilo foram preparados de acordo com um procedimento adaptado da literatura para oxidação de sulfuretos a sulfonas.¹⁵ Colocar sob agitação vigorosa, à temperatura ambiente, uma mistura de Na₂WO₄.2H₂O (1.3 mg, 4.00 x 10⁻³ mmol), CH₃N[(CH₂)₇CH₃]₃Cl (1.6 mg, 4.00 x 10⁻³ mmol), C₆H₅PO₃H₂ (0.6 mg, 4.00 x 10⁻³ mmol) e solução aquosa de H₂O₂ a 30% (1.4 mL, 12.00 mmol) durante 10 min. Seguidamente adicionar, gota a gota, uma solução do 1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo apropriado (4.00 mmol) em acetato de etilo (5 mL) e agitar a mistura a 50 °C durante 20 h. Separar a fase orgânica e lavar com solução aquosa de bissulfito de sódio. Secar com sulfato de magnésio anidro e evaporar o solvente. Purificar os produtos por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano] quando necessário. A alteração do tempo de reacção em algumas sínteses está devidamente assinalada.



3-Metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.7m

Este composto foi preparado através do procedimento geral descrito, excepto que a mistura reaccional foi agitada durante 94 h. O produto foi isolado por cristalização com éter etílico e obtido como único produto com rendimento de 72%. O produto foi

identificado por comparação com o composto previamente descrito.



2,2-Dioxo-3-(3-piridil)-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7dicarboxilato de dimetilo 2.7o e 2-Oxo-3-(3-piridil)-1*H*,3*H*pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.8g

Os produtos foram separados por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (5:1), acetato de etilo-hexano (6:1),

acetato de etilo-hexano (9:1) e acetato de etilo] para dar, por ordem de eluição, o 2,2-dioxo-3-(3-piridil)-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.70** como um sólido branco (28%) e o 2-oxo-3-(3piridil)-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.8g** como um sólido cor de laranja (33%). *2,2-Dioxo-3-(3-piridil)-1H,3H-pirrolo[1,2-c]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo* **2.70**: p.f.: 195.1-196.2 °C (recristalização com acetato de etilo-hexano); IV (KBr) 1147, 1220, 1253, 1337, 1682 e 1714 cm⁻¹; RMN ¹H 3.83 (3H, s), 3.90 (3H, s), 4.66 (1H, d, J = 16.4), 4.75 (1H, d, J = 16.4), 5.99 (1H, s, C*H*Ar), 7.16 (1H, s), 7.44-7.55 (2H, m, Ar-H), 8.58 (1H, d, J = 1.8, Ar-H), 8.81 (1H, dd, J = 1.5 e 4.6, Ar-H); RMN ¹³C 51.3, 52.0, 52.1, 76.2 (CH), 112.9, 119.5, 123.5, 123.8, 124.2, 129.8, 136.2, 150.0, 152.6, 162.7, 162.8; EM *m/z* 286 ([M-SO₂]⁺, 100%), 253 (26), 228 (24), 195 (32) e 168 (27).

2-Oxo-3-(3-piridil)-1H,3H-pirrolo[*1,2-c*]*tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo* **2.8g**: p.f.: 170.5-171.9 °C (recristalização com acetato de etilo); IV (KBr) 1062, 1200, 1294, 1694 e 1713 cm⁻¹; RMN ¹H 3.83 (3H, s), 3.89 (3H, s), 4.34 (1H, d, J = 17.0), 4.49 (1H, d, J = 17.0), 6.14 (1H, s, C*H*Ar), 7.23 (1H, s), 7.25-7.28 (1H, m, Ar-H), 7.38 (1H, dd, J = 4.8 e 7.9, Ar-H), 8.44 (1H, d, J = 2.3, Ar-H), 8.70 (1H, dd, J = 1.5 e 4.8, Ar-H).



3-(2-Aliloxi-fenil)-5-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.7p

O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:1), acetato de etilo-hexano (2:1) e acetato de etilo] e foi obtido como um sólido branco (81%). p.f.: 148.4-150.4 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1063, 1095, 1233,

1300, 1445, 1703 e 1724 cm⁻¹; RMN ¹H 2.24 (3H, s), 3.84 (3H, s), 3.87 (3H, s), 4.17 (1H, d, J = 17.3), 4.24 (1H, d, J = 17.3), 4.72-4.74 (2H, m), 5.36-5.40 (1H, m, CH₂=CH), 5.47-5.54 (1H, m, CH₂=CH), 6.04-6.16 (1H, m, CH₂=CH), 6.25 (1H, d, J = 7.6, Ar-H), 6.34 (1H, s, CHAr), 6.86-6.91 (1H, m, Ar-H), 6.98 (1H, d, J = 7.6, Ar-H), 7.34-7.40 (1H, m, Ar-H); RMN ¹³C 11.3 (CH₃); 50.9, 51.5, 51.6, 69.3, 81.9, 110.6, 112.1, 117.6, 118.2, 118.6, 121.6, 125.5, 131.5, 132.0, 132.4, 137.3, 155.5, 163.6, 164.9.



5-Metil-3-[2-(3-metoxicarbonil-aliloxi)-fenil]-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.7q

Este composto foi preparado através do procedimento geral descrito, excepto que a mistura reaccional foi agitada durante 140 h. O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano

(1:1)] e foi obtido como um sólido amarelo (49%). p.f.: 68.3-70.2 °C (recristalização com éter etílico); IV (filme) 1130, 1210, 1232, 1297, 1336, 1444 e 1722 cm⁻¹; RMN ¹H 2.20 (3H, s), 3.76 (3H, s), 3.85 (3H, s), 3.88 (3H, s), 4.33 (1H, d, J = 16.4), 4.70 (1H, d, J = 16.4), 4.87 (2H, sl), 6.27-6.41 (3H, m), 6.96-7.13 (3H, m, Ar-H), 7.39-7.45 (1H, m, Ar-H); RMN ¹³C 11.4 (CH₃), 50.4, 51.7, 51.8, 67.2, 73.4, 77.2, 112.4, 115.7, 119.0, 121.9, 122.2, 125.2, 127.6, 132.0, 133.6, 141.2, 156.2, 163.1, 164.7, 166.3.



5-Metil-2,2-dioxo-3-(2-prop-2-iniloxi-fenil)-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.7r e 5-Metil-2-oxo-3-(2-prop-2-iniloxi-fenil)-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7dicarboxilato de dimetilo 2.8h

Os produtos foram separados por cromatografia em coluna

[acetato de etilo-hexano (1:1), acetato de etilo-hexano (2:1) e acetato de etilo] para dar, por ordem de eluição, o 5-metil-2,2-dioxo-3-(2-prop-2-iniloxi-fenil)-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo

2.7r como um sólido branco (38%) e o 5-metil-2-oxo-3-(2-prop-2-iniloxi-fenil)-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo **2.8h** como um sólido amarelo (40%).

5-Metil-2,2-dioxo-3-(2-prop-2-iniloxi-fenil)-1H,3H-pirrolo[*1,2-c*]*tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo* **2.7r**: p.f.: 187.7-189.7 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1108, 1164, 1239, 1296, 1332, 1445, 1704 e 3297 cm⁻¹; RMN ¹H 2.18 (3H, s), 2.57 (1H, s, CH₂C=C*H*), 3.85 (3H, s), 3.87 (3H, s), 4.28-4.50 (1H, m), 4.70 (1H, d, J = 16.4), 4.82 (2H, sl, C*H*₂C=CH), 6.29-6.38 (2H, m), 6.92-7.03 (1H, m, Ar-H), 7.17-7.19 (1H, m, Ar-H), 7.43-7.48 (1H, m, Ar-H); RMN ¹³C 11.3 (CH₃), 51.8, 51.9, 52.4, 56.8, 76.5, 77.2, 113.2, 115.7, 119.5, 122.3, 132.0, 133.6, 137.3, 156.0, 163.2, 164.8; EM (ES+) *m/z* 418 (MH⁺, 100%), 386 (189), 276 (53) e 149 (30). *5-Metil-2-oxo-3-(2-prop-2-iniloxi-fenil)-1H,3H-pirrolo*[*1,2-c*]*tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo* **2.8h**: p.f.: 183.3-185.4 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1054, 1097, 1233, 1299, 1446, 1702 e 3293 cm⁻¹; RMN ¹H 2.23 (3H, s), 2.59 (1H, t, J = 2.3, CH₂C=C*H*), 3.84 (3H, s), 3.87 (3H, s), 4.21-4.22 (2H, m), 4.91 (2H, d, J = 2.3, C*H*₂C=CH), 6.27-6.30 (1H, m, Ar-H), 6.32 (1H, s, C*H*Ar), 6.92-6.97 (1H, m, Ar-H), 7.15 (1H, d, J = 8.2, Ar-H), 7.38-7.44 (1H, m, Ar-H); RMN ¹³C 11.3 (CH₃), 50.8, 51.5, 51.6, 56.3, 76.7, 77.4, 81.6, 110.6, 112.4, 117.6, 118.6, 122.3, 125.6, 131.4, 132.4, 137.2, 154.4, 163.6, 164.8; EM (ES+) *m/z* 402 (MH⁺, 100%) e 370 (66).

1,5-Dimetil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo 2.18 M_{O_2S} O composto foi preparado de acordo com um procedimento descrito na literatura⁴ com rendimento de 78%. p.f.: 122.4-124.2 °C (recristalização com metanol) (literatura⁴, 104-106 °C); EM *m/z* 237 ([M-SO₂]⁺, 60%), 205 (100), 173 (96), 145 (43) e 119 (78).

6.3.13 Síntese e Oxidação de 1,3-Di-hidro-5*H*,7*H*-furo[3',4':2,3]pirrolo[1,2-*c*]tiazóis

Ácido prop-2-iniloxiacético

O ácido prop-2-iniloxiacético foi preparado por reacção de álcool propargílico (10.0 mL; 0.17 mol) com ácido cloroacético (18.0 g; 0.19 mol) de acordo com um procedimento descrito na literatura.¹⁶ IV (filme) 1732, 2053 e 3480 cm⁻¹; RMN ¹H 2.53 (1H, t, J = 2.3), 4.29 (2H, s), 4.34 (2H, d, J = 2.4), 10.33 (1H, sl, CO₂H); RMN ¹³C 58.4, 65.6, 76.0, 78.1, 175.3.



CO₂Me 1,3-Tiazolidina-4-carboxilato de metilo 2.28

Ś NH A tiazolidina **2.28** foi preparada com base num procedimento descrito na literatura para a síntese de tiazolidinas.¹⁷ A uma solução de hidrocloreto de éster metílico de cisteína (3.4 g; 20.00 mmol) em água (15 mL) adicionar hidrogenocarbonato de potássio (2.0 g, 20.00 mmol) seguido de uma solução de aldeído (22.00 mmol) em etanol (15 mL). Agitar a mistura reaccional à temperatura

ambiente durante 30 min. Adicionar água e extrair com diclorometano. Secar a fase orgânica e evaporar. O produto foi obtido como um óleo incolor (97%). RMN ¹H 2.89 (1H, dd, J = 7.8 e 10.4), 3.25 (1H, dd, J = 7.2 e10.4), 3.79 (3H, s), 3.87 (1H, aprox. t, J = 7.5), 4.12 (1H, d, J = 9.6), 4.38 (1H, d, J = 9.6); EM *m*/*z* 147 (M⁺, 30%), 88 (100) e 61 (25).

N-(prop-2-iniloxiacetil)-1,3-tiazolidina-4-carboxilato de metilo 2.30

O produto foi preparado de acordo com um procedimento descrito na literatura.^{16,18} Preparar uma solução de ácido prop-2-iniloxiacético (10.0 g, 87.81 mmol) em cloreto de tionilo (47 mL). Refluxar 1h em atmosfera de azoto. Arrefecer à temperatura ambiente e evaporar o solvente. Adicionar tolueno ao resíduo e evaporar o solvente orgânico para obter o cloreto de ácido 2.29 que é utilizado directamente sem purificação. Dissolver a tiazolidina (12.9 g, 87.81 mmol) em diclorometano (250 mL) e adicionar carbonato de potássio (18.2 g; 131.72 mmol). Seguidamente adicionar a solução de cloreto de ácido 2.29 em diclorometano (80 mL). Agitar a mistura 18 horas à temperatura ambiente sob atmosfera de azoto. Adicionar água e extrair com diclorometano. Secar (MgSO₄) e evaporar o solvente. O produto foi purificado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (2:1) e acetato de etilo-hexano (3:1)] e foi obtido como um óleo (81%). IV (filme) 1122, 1401, 1461, 1659 e 1739 cm⁻¹; RMN ¹H 2.50-2.53 (1H, m, C≡C*H*), 3.21-3.38 (2H, m), 3.77 (3H, s), 4.13-4.28 (2H, m), 4.31 (2H, s), 4.53-4.62 (1H, m), 4.69-4.83 (1H, m), 5.11-5.14 (1H, m); EM m/z 243 (M⁺, 0.2%), 184 (22), 146 (100), 86 (27) e 69 (61).

Ácido N-(prop-2-iniloxiacetil)-1,3-tiazolidina-4-carboxílico 2.31

CO₂H O produto foi preparado de acordo com um procedimento descrito na literatura.^{16,18}

CO₂Me

Dissolver a tiazolidina 2.30 (1.9 g, 7.98 mmol) e iodeto de lítio (4.3 g, 4 eq., 31.92 mmol) em acetato de etilo (12 mL). Proteger da luz e refluxar durante 6 horas em atmosfera de azoto. Adicionar água (40 mL), acidificar com solução aguosa de ácido clorídrico 1M e extrair com acetato de etilo. Lavar a fase orgânica com água e solução saturada de cloreto de sódio. Evaporar o solvente, adicionar ao resíduo solução saturada de hidrogenocarbonato de sódio e lavar com diclorometano. Acidificar a fase aquosa com solução concentrada de HCI e extrair com acetato de etilo. Secar a fase orgânica (MgSO4) e evaporar o solvente. Após evaporação formou-se um sólido branco que foi lavado com éter etílico (73%). p.f.: 85.7-86.9 °C; IV (KBr) 1124, 1268, 1330,1671, 1748 e 3210 cm⁻¹; RMN ¹H 2.51 (1H, t, J = 2.3, C=CH), 3.28-3.34 (2H, m), 4.22-4.32 (2H, m), 4.46 (2H, sl), 4.56-4.61 (1H, m), 4.69-4.42 (1H, m), 5.07-5.11 (1H, m);

1,3-Di-hidro-5*H*,7*H*-furo[3',4':2,3]pirrolo[1,2-*c*]tiazole 2.33

O produto foi preparado de acordo com um procedimento descrito na literatura.^{16,18} Dissolver o ácido 2.31 (1.1 g, 4.80 mmol) em anidrido acético (20 mL). Refluxar a solução durante 6 horas. Arrefecer à temperatura ambiente e dissolver em diclorometano (45 mL). Lavar a fase orgânica com solução saturada de hidrogenocarbonato de sódio e água. Secar (MgSO₄) e evaporar o solvente. O produto foi isolado por cromatografia em coluna coluna [acetato de etilo-hexano (1:2), acetato de etilo-hexano (1:1) e acetato de etilo-hexano (2:1)] e foi obtido como sólido alaranjado (67%). p.f.: 85.4-87.3 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1008, 1082 e 1391 cm⁻¹; RMN ¹H 4.05 (2H, s), 4.87 (4H, s), 4.88 (2H, s), 5.72 (1H, s); RMN ¹³C 28.3, 47.3, 66.2, 69.5, 94.2, 128.6, 129.4, 139.1; EM *m/z* 167 (M⁺, 100%), 138 (14), 120 (24), 93 (20) e 65 (24).



6-Oxo-1,3-di-hidro-5*H*,7*H*-furo[3',4':2,3]pirrolo[1,2-*c*]tiazole 2.34

A uma solução de **2.33** (0.2 g, 1.02 mmol) em diclorometano (6 mL), sob atmosfera inerte e à temperatura de 0 °C, adicionar lentamente ácido 3-cloroperoxibenzóico (0.4 g, 2 eq., 2.04 mmol). Aquecer à temperatura ambiente e agitar a mistura reaccional durante 1 h. No final da reacção lavar a mistura com uma solução aquosa de bissulfito de sódio a 10% (m/v) (2 x 20 mL) e com uma solução aquosa de hidrogenocarbonato de sódio a 10% (m/v) (2 x 20 mL). Secar a fase orgânica (MgSO₄) e evaporar o solvente. O produto foi obtido como um sólido amarelo escuro (26%). p.f.: 143.7-149.5 °C, com decomposição (recristalização com acetato de etilo-hexano); IV (KBr) 1063, 1081, 1130 e 1330 cm⁻¹; RMN ¹H 4.04 (1H, d, J = 15.5), 4.31 (1H, dd, J = 0.5 e 15.3), 4.72 (1H, d, J = 10.9), 4.86-4.87 (4H, m), 5.01 (1H, d, J = 10.9), 5.92 (1H, aprox. t, J = 1.0); RMN ¹³C 51.8, 66.1, 67.3, 69.5, 98.6, 129.4, 130.4, 132.8; EM *m/z* 183 (M⁺, 46%), 166 (63), 135 (100) e 106 (63).

7-Fenil-6-oxo-1,3-di-hidro-5*H*,7*H*-furo[3',4':2,3]pirrolo[1,2-*c*]tiazole 2.35

OS N N O sulfóxido **2.35** foi preparado de acordo com um procedimento adaptado da literatura para oxidação de sulfuretos a sulfonas.¹⁵ Colocar sob agitação vigorosa, à temperatura ambiente, uma mistura de Na₂WO₄.2H₂O (0.8 mg, 2.06 x 10⁻³ mmol), CH₃N[(CH₂)₇CH₃]₃Cl (0.8 mg, 2.06 x 10⁻³ mmol), C₆H₅PO₃H₂ (0.3 mg, 2.06 x 10⁻³ mmol) e solução aquosa de H₂O₂ a 30% (0.7 mL, 6.18 mmol) durante 10 min. Seguidamente adicionar, gota a gota, uma solução de **2.26** (0.5 g, 2.06 mmol) em acetato de etilo (6 mL) e agitar a mistura a 50 °C durante 4 h. Separar a fase orgânica e lavar com solução aquosa de bissulfito de sódio. Secar com sulfato de magnésio anidro, evaporar o solvente. O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:1), acetato de etilo-hexano (2:1) e acetato de etilo] e foi obtido como um sólido amarelo escuro (39%). p.f.: 173.2-177.6 °C, com decomposição (recristalização com éter etilico); IV (KBr) 1017, 1052, 1084, 1328, 1465 e 1486 cm⁻¹; RMN ¹H 4.01 (1H, d, *J* = 15.1), 4.37 (1H, dd, *J* = 0.7 e 15.1), 4.39-4.44 (1H, m), 4.60-4.66 (1H, m), 4.86-4.89 (2H, m), 5.91 (1H, s), 6.00 (1H, sl), 7.12-7.15 (2H, m, Ar-H), 7.42-7.44 (3H, m, Ar-H).



7-Metil-6-oxo-1,3-di-hidro-5*H*,7*H*-furo[3',4':2,3]pirrolo[1,2*c*]tiazole 2.36

A uma solução de 2.27 (0.2 g, 0.94 mmol) em diclorometano (10

mL), sob atmosfera inerte e à temperatura de 0 °C, adicionar lentamente ácido 3-cloroperoxibenzóico (0.5 g,

2 eq., 1.88 mmol). Agitar a mistura reaccional durante 2 h a 0 °C. No final da reacção lavar a mistura com uma solução aquosa de bissulfito de sódio a 10% (m/v) (2 x 20 mL) e com uma solução aquosa de hidrogenocarbonato de sódio a 10% (m/v) (2 x 20 mL). Secar a fase orgânica (MgSO₄) e evaporar o solvente. O isolamento por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (2:1), acetato de etilo-hexano (3:1), acetato de etilo-hexano (5:1) e acetato de etilo] permitiu a separação do par de diastereoisómeros, obtendo-se, por ordem de eluição, o isómero maioritário como um sólido amarelo (22%) e o isómero minoritário como um sólido branco (3%).

Isómero maioritário: p.f.: 111.8-113.9 °C (lavagem com éter etílico); IV (KBr) 1007, 1054, 1090, 1114, 1324 e 1376 cm⁻¹; RMN ¹H 1.76 (3H, d, J = 6.7), 3.98 (1H, d, J = 14.3), 4.48 (1H, d, J = 14.3), 4.83-4.89 (5H, m), 5.87 (1H, s); RMN ¹³C 15.5, 30.9, 50.6, 65.9, 69.2, 98.4, 128.9, 129.5, 129.9; EM *m*/*z* 197 (M⁺, 41%), 181 (85), 149 (100), 120 (65), 93 (32) e 65 (32); Análise elemental: calculado para C₁₉H₁₁NO₂S: C, 54.80; H, 5.62; N, 7.10; obtido: C, 54.74, H, 5.83, N, 7.52.

Isómero minoritário: p.f.: 146.6-148.7 °C (lavagem com éter etílico); IV (KBr) 1006, 1039, 1077, 1112 e 1379 cm⁻¹; RMN ¹H 1.62 (3H, d, J = 6.6), 3.96 (1H, d, J = 15.5), 4.25 (1H, d, J = 15.5), 4.82-4.90 (4H, m), 5.01 (1H, q, J = 6.6, C*H*Me), 5.87 (1H, s); RMN ¹³C 12.1, 50.5, 66.1, 69.2, 70.3, 98.2, 129.4, 132.4; EM *m/z* 197 (M⁺, 35%), 181 (77), 149 (100), 120 (62), 93 (27) e 65 (28); Análise elemental: calculado para C₁₉H₁₁NO₂S: C, 54.80; H, 5.62; N, 7.10; obtido: C, 54.68, H, 5.84, N, 7.62.

6.3.14 Síntese de 4,6-Di-hidro-1*H*-tieno[3,4-*b*]pirróis

Ácido prop-2-iniltioacético 2.52

O ácido prop-2-iniltioacético **2.52** foi preparado por reacção de brometo de propargilo (7.4 mL; 68.4 mmol) com ácido mercaptoacético (4.0 mL; 57.00 mmol) de acordo com um procedimento descrito na literatura.¹⁶

Ácido (prop-2-ino-1-sulfonil)acético 2.53

No $\int_{0}^{S_{2}}$ O ácido (prop-2-ino-1-sulfonil)acético **2.53** foi preparado de acordo com um procedimento adaptado da literatura para oxidação de sulfuretos a sulfonas.¹⁵ Colocar sob agitação vigorosa, à temperatura ambiente, uma mistura de Na₂WO₄.2H₂O (5.3 mg, 16.00 x 10⁻³ mmol), CH₃N[(CH₂)₇CH₃]₃Cl (6.5 mg, 16.00 x 10⁻³ mmol), C₆H₅PO₃H₂ (2.5 mg, 16.00 x 10⁻³ mmol) e solução aquosa de H₂O₂ a 30% (5.1 mL, 47.76 mmol) durante 10 min. Seguidamente adicionar lentamente o ácido **2.52** (2.1 g, 16.00 mmol) e agitar a mistura a 50 °C durante 2 h. Separar a fase orgânica e lavar com solução aquosa de bissulfito de sódio. Secar com sulfato de magnésio anidro, evaporar o solvente. O produto foi purificado por cristalização com éter etílico e obtido como um sólido branco (96%). p.f.: 69.1-67.1 °C; IV (filme) 1130, 1320 e 1693 cm⁻¹; RMN ¹H 2.58 (1H, t, J = 2.7), 4.17 (2H, s), 4.21 (2H, d, J = 2.7); EM (metilado com

diazometano) m/z 176 (M⁺, 8%), 144 (77), 137 (35), 97 (73), 73 (38), 64 (100) e 53 (52); Análise elemental: calculado para C₅H₆O₄S: C, 37.03; H, 3.73; S, 19.77; obtido: C, 36.82; H, 3.70; S, 19.92.

CO₂Me **2-Fenil-1,3-tiazolidina-4-carboxilato de metilo**

S NH A tiazolidina foi preparada por reacção de hidrocloreto de éster metílico de cisteína (3.4 g, 20.00 mmol) com benzaldeído (2.3 g, 22.00 mmol) de acordo com um procedimento descrito na literatura para a síntese de tiazolidinas.¹⁷ O espectro de RMN ¹H mostra a presença de dois diastereoisómeros (razão 65:35) 3.08-3.24 (1H, m), 3.34-3.51 (1H, m), 3.58 (1H, NH), 3.79 e 3.81 (3H, s), 4.01 e 4.23 (1H, dd, J = 7.1 e 8.8), 5.56 e 5.81 (1H, s, C*H*Ph), 7.33-7.40 (3H, m, Ar-H), 7.46-7.55 (2H, m, Ar-H).



2-Fenil-3-[2-(prop-2-ino-1-sulfonil)acetil]-1,3-tiazolidina-4-carboxilato de metilo 2.55

O produto foi preparado por adaptação de um procedimento descrito na literatura.^{16,18} A uma solução de ácido (prop-2-ino-1-sulfonil)acético **2.53** (1.2 g, 7.65

mmol) em diclorometano (10 mL) adicionar cloreto de tionilo (8.4 mL). Refluxar 2 h em atmosfera de azoto. Arrefecer à temperatura ambiente e evaporar o solvente. Adicionar tolueno ao resíduo e evaporar o solvente orgânico para obter o cloreto de ácido **2.54** que é utilizado directamente sem purificação. Dissolver o 2-fenil-1,3-tiazolidina-4-carboxilato de metilo (1.7 g, 7.65 mmol) em diclorometano (20 mL) e adicionar carbonato de potássio (2.6 g, 11.48 mmol). Seguidamente adicionar a solução de cloreto de ácido **2.54** em diclorometano (5 mL). Agitar a mistura 18 horas à temperatura ambiente sob atmosfera de azoto. Adicionar água e extrair com diclorometano. Secar (MgSO₄) e evaporar o solvente. O produto foi purificado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2), acetato de etilo-hexano (1:1) e acetato de etilo-hexano (2:1)] e foi obtido como um óleo (48%). RMN ¹H 2.45-2.47 (1H, m, C≡C*H*), 3.28 (1H, dd, *J* = 6.7 e 12.1), 3.37 (1H, dd, *J* = 6.5 e 12.1), 3.87 (3H, s), 3.88-4.08 (3H, m), 4.31-4.37 (1H, m), 5.09 (1H, aprox. t, *J* = 6.6), 6.32 (1H, s, C*H*Ph), 7.36-7.45 (3H, m, Ar-H), 7.66-7.68 (2H, m, Ar-H).



Ácido 1-(prop-2-iniltioacetil)-pirrolidina-2-carboxílico 2.57

Adicionar a uma solução de ácido prop-2-iniltioacético 2.52 (13.9 g, 107.15 mmol) em diclorometano (32 mL) a 0 °C uma solução de DCC (22.1 g, 107.15 mmol) em

diclorometano (64 mL). Agitar a mistura 30 min a 0 °C e de seguida adicionar lentamente a *L*-prolina (12.3 g, 107.15 mmol). Aquecer à temperatura ambiente e agitar durante 16 h. Filtrar o sólido e lavar a solução com HCl 1M e com água. Secar (MgSO₄) e evaporar o solvente. O produto foi purificado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (2:1)]. Obteve-se um óleo que cristalizou sob a forma de um sólido branco (44%). p.f.: 117.8-119.3 °C (cristalização com diclorometano); IV (KBr) 1162, 1466, 1602, 1741,

2881 e 2956 cm⁻¹; RMN ¹H 2.05-2.09 (2H, m), 2.29 (1H, t, *J* = 2.5, C≡C*H*), 3.35-3.46 (2H, m), 3.41 (2H, d, *J* = 2.5), 3.50 (2H, s), 3.56-3.78 (2H, m), 4.55-4.59 (1H, m).

CO₂H

Ácido 1-[2-(prop-2-ino-1-sulfonil)acetil]-pirrolidina-2-carboxílico 2.60

O ácido 2.60 foi preparado de duas formas diferentes: por oxidação de 2.57 de acordo com um procedimento adaptado da literatura para oxidação de sulfuretos a sulfonas¹⁵ (identificada no Capítulo 2 com via B) ou por *N*-acilação da *L*-prolina com ácido (prop-2-ino-1sulfonil)acético 2.53 (identificada no Capítulo 2 com via C). Via B: Colocar sob agitação vigorosa, à temperatura ambiente, uma mistura de Na₂WO₄.2H₂O (2.2 mg, 6.61 x 10⁻³ mmol), CH₃N[(CH₂)₇CH₃]₃Cl (2.7 mg, 6.61 x 10⁻³ mmol), C₆H₅PO₃H₂ (1.1 mg, 6.61 x 10⁻³ mmol) e solução aquosa de H₂O₂ a 30% (2.3 mL, 19.83 mmol) durante 10 min. Seguidamente adicionar, gota a gota, uma solução do ácido 2.57 (1.5 g, 6.61 mmol) em acetona (20 mL) e agitar a mistura a 50 °C durante 3 h. Adicionar solução aquosa de bissulfito de sódio e extrair com acetato de etilo. Secar com sulfato de magnésio anidro, evaporar o solvente. O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (8:1) e acetato de etilo] e obtido como um sólido branco (73%). Via C: Adicionar a uma solução do ácido (prop-2-ino-1-sulfonil)acético 2.53 (1.0 g, 6.17 mmol) em dimetilformamida (2 mL) a 0 °C uma solução de DCC em dimetilformamida (4 mL). Agitar a mistura durante 30 min a 0 °C e de seguida adicionar lentamente uma solução de L-prolina (0.6 g. 5.61 mmol) em dimetilformamida (6 mL). Aquecer à temperatura ambiente e agitar durante 16 h. Filtrar o sólido e lavar a solução com HCI 1M e com água. Secar (MgSO₄) e evaporar o solvente. O produto foi purificado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (3:1), acetato de etilo-hexano (4:1) e acetato de etilo] e obtido com rendimento de 36%. p.f.: 145.8-147.9 °C (recristalização com acetato de etilohexano); IV (KBr) 1129, 1149, 1323, 1470, 1610, 1711, 2920 e 2968 cm⁻¹; RMN ¹H 2.07-2.29 (4H, m), 2.54 (1H, t, J = 2.6, C = CH), 3.61-3.85 (2H, m), 4.09-4.42 (4H, m), 4.57-4.61 (1H, m).

1,3,5,6-Tetra-hidro-7*H*-tieno[3,4-*b*]pirrolizina 2.58

^{N-4} ^S O produto foi preparado de acordo com um procedimento descrito na literatura.^{16,18} Dissolver o ácido **2.57** (4.6 g, 20.44 mmol) em anidrido acético (84 mL). Refluxar a solução durante 4 horas. Arrefecer à temperatura ambiente e dissolver em diclorometano (150 mL). Lavar a fase orgânica com solução saturada de hidrogenocarbonato de sódio e água. Secar (MgSO₄) e evaporar o solvente. O produto foi isolado por cromatografia em coluna coluna [acetato de etilo-hexano (1:1)] e foi obtido como sólido branco (70%). p.f.: 86.8-88.4 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1120, 1239, 1297, 1442, 1475 e 1541 cm⁻¹; RMN ¹H 2.41-2.50 (2H, m), 2.80-2.85 (2H, m), 3.79-3.83 (2H, m), 3.92-3.95 (4H, m), 5.60 (1H, s); RMN ¹³C 24.8, 27.8, 28.7, 31.2, 45.1, 94.8, 126.9, 128.1, 141.5; EM *m/z* 165 (M⁺, 100%), 144 (77) e 120 (22).

2-Oxo-1,3,5,6-tetra-hidro-7 H-tieno[3,4-b]pirrolizina 2.59

O sulfóxido **2.59** foi preparado de acordo com um procedimento adaptado da literatura para oxidação de sulfuretos a sulfonas.¹⁵ Colocar sob agitação vigorosa, à temperatura ambiente, uma mistura de Na₂WO₄.2H₂O (4.7 mg, 14.24 x 10⁻³ mmol), CH₃N[(CH₂)₇CH₃]₃Cl (5.8 mg, 14.24 x 10⁻³ mmol), C₆H₅PO₃H₂ (2.3 mg, 14.24 x 10⁻³ mmol) e solução aquosa de H₂O₂ a 30% (6.5 mL, 56.96 mmol) durante 10 min. Seguidamente adicionar lentamente uma solução de **2.58** (2.3 g, 14.24 mmol) em acetato de etilo (30 mL) e agitar a mistura a 50 °C durante 4 h. Separar a fase orgânica e lavar com solução aquosa de bissulfito de sódio. Secar com sulfato de magnésio anidro, evaporar o solvente. O produto foi isolado por cromatografia em coluna coluna [acetato de etilo-hexano (4:1) e acetato de etilo] e foi obtido como um óleo amarelo (31%). IV (filme) 1035 cm⁻¹; RMN ¹H 2.46-2.53 (2H, m), 2.79-2.84 (2H, m), 3.77-3.85 (4H, m), 4.29-4.35 (2H, m), 5.67 (1H, s); EM (ES+) *m/z* 182 ([MH]⁺, 100%) e 134 (26).



3-(Prop-2-ino-1-sulfonilmetil)-6,7-di-hidro-5//-pirrolizina-1,2-dicarboxilato de dimetilo 2.64

Preparar uma solução do ácido **2.60** (0.3 g, 0.95 mmol) e acetilenodicarboxilato de dimetilo (0.1 g, 1.1 eq., 1.05 mmol) em anidrido acético (4 mL). Colocar num tubo de

vidro para pirólise, arrefecer em nitrogénio líquido, colocar sob vácuo e selar. Aquecer a 90 °C durante 3 h. Depois de arrefecer à temperatura ambiente, abrir o tubo, remover o resíduo com diclorometano e evaporar. O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:1), acetato de etilo-hexano (2:1) e acetato de etilo] e foi obtido como um sólido branco (18%). p.f.: 134.5-136.6 °C (recristalização com éter etílico); IV (fime) 1122, 1214, 1323, 1441, 1772 e 3262 cm⁻¹; RMN ¹H 2.45 (1H, t, J = 2.7, C=C*H*), 2.49-2.59 (2H, m), 3.08 (2H, t, J = 7.5), 3.80 (3H, s), 3.87 (3H, s), 4.01 (2H, d, J = 2.7), 4.17 (2H, t, J = 7.2), 4.65 (2H, s); RMN ¹³C 26.0, 26.2, 44.1, 46.8, 50.5, 51.3, 52.0, 70.5, 83.5, 96.1, 107.7, 119.3, 146.2, 163.9, 165.0.

^{CO₂Me} Hidrocloreto do éster metílico da *L*-fenilalanina

^{NH₂.HCl} O produto foi preparado de acordo com um procedimento descrito na literatura para a esterificação de aminoácidos.¹⁹ Adicionar lentamente cloreto de tionilo (4.8 g, 40.14 mmol) a metanol (100 mL) a 0 °C. Seguidamente adicionar *L*-fenilalanina (6,6 g, 40.14 mmol). Refluxar durante 4 h. Evaporar o solvente e cristalizar o resíduo com éter etílico. Recristalizar o sólido obtido com metanol quente (40 mL) e éter etílico (100 mL). Filtrar e lavar o sólido com uma mistura de éter etílico-metanol (5:1) e depois com éter etílico. O produto foi obtido como um sólido branco (93%). p.f.: 155.0-157.5 °C (literatura, 158-162 °C); RMN ¹H 3.14-3.28 (2H, m), 3.80 (3H, s), 4.33 (1H, dd, *J* = 6.3 e 7.3)

3-Fenill-2-(2-prop-2-iniltio-acetilamino)-propionato de metilo 2.67

O produto foi preparado por adaptação de um procedimento descrito na

N S

literatura.^{16,18} Preparar uma solução de ácido (prop-2-iniltio)acético 2.52 (1.5 g, 11.55 mmol) em cloreto de tionilo (15 mL). Refluxar 30 min em atmosfera de azoto. Arrefecer à temperatura ambiente e evaporar o solvente. Adicionar tolueno ao resíduo e evaporar o solvente orgânico para obter o cloreto de ácido 2.66 que é utilizado directamente sem purificação. O éster de fenilalanina 2.65 foi obtido por tratamento de uma solução do hidrocloreto do éster metílico da L-fenilalanina (2.5 g, 11.55 mmol) em THF (100 mL) com trietilamina (1.2q, 11.55 mmol). Agitar a mistura durante 2 h, filtrar o sal de trietilamina e evaporar (99%). Dissolver o éster de fenilalanina 2.65 (2.1 g, 11.55 mmol) em diclorometano (24 mL) e adicionar carbonato de potássio (2.4 g; 17.33 mmol). Seguidamente adicionar a solução de cloreto de ácido 2.66 em diclorometano (10 mL). Agitar a mistura 18 horas à temperatura ambiente sob atmosfera de azoto. Adicionar água e extrair com diclorometano. Secar (MgSO₄) e evaporar o solvente. O produto foi purificado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (1:1)] e foi obtido como um sólido branco (90%). IV (KBr) 1236, 1628, 1737 e 3272 cm⁻¹; RMN ¹H 2.24 (1H, t, *J* = 2.6, C=C*H*), 3.11-3.20 (4H, m), 3.37 (2H, s), 3.75 (3H, s), 4.84-4.90 (1H, m), 7.01 (1H, sl, NH), 7.11-7.15 (2H, m, Ar-H), 7.25-8.31 (3H, m, Ar-H); EM *m*/*z* 291 (M⁺, 38%), 221 (19), 207 (30), 162 (100), 131 (34), 120 (51) e 91 (66).

HO₂C O Ph N N S Acido 3-fenill-2-(2-prop-2-iniltio-acetilamino)-propiónico 2.68 O produto foi preparado por adaptação de um procedimento descrito na literatura.^{16,18} Dissolver o composto **2.67** (4.3 g, 14.78 mmol) e iodeto de lítio (7.9 g, 4 eq., 59.11 mmol) em acetato de etilo (23 mL). Proteger da luz e refluxar durante 6 horas em atmosfera de azoto. Adicionar água (80 mL), acidificar com solução aquosa de ácido clorídrico 1M e extrair com acetato de etilo. Lavar a fase orgânica com água e solução saturada de cloreto de sódio. Evaporar o solvente, adicionar ao resíduo solução saturada de hidrogenocarbonato de sódio e lavar com diclorometano. Acidificar a fase aguosa com solução concentrada de HCl e extrair com acetato de etilo. Secar a fase orgânica (MgSO₄) e evaporar o solvente. Após evaporação formou-se um sólido que foi lavado com éter etílico (84%). IV (KBr) 1218, 1418, 1513, 1646, 1727, 2931, 3060 e 3388 cm⁻¹; RMN ¹H 2.24 (1H, t, J = 2.5, C≡C*H*), 3.07-3.32 (4H, m), 3.38 (2H, s), 4.84-4.91 (1H, m), 7.18-7.34 (5H, m, Ar-H), 9.64 (1H, sl, NH).

6.4 SÍNTESES REFERENTES AO CAPÍTULO 3

6.4.1 Reacções de Aniões Metil Azafulvénio Derivados de 2,2-Dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo [1,2-*c*]tiazóis não Substituídos em C-1

PROCEDIMENTO GERAL PARA AS REACÇÕES EM TUBO SELADO

Dissolver o 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo apropriado (0.98 mmol) em sulfolano (3 mL) e colocar num tubo de vidro para pirólise. Arrefecer em nitrogénio líquido, colocar sob vácuo, selar e aquecer. Depois de arrefecer à temperatura ambiente, abrir o tubo, diluir a mistura reaccional com diclorometano e lavar com água. Evaporar o diclorometano e purificar os produtos por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano]



Ae 2,5-Dimetil-1-vinil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo 3.2a

O composto **3.2a** foi preparado através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 260 °C durante 2 h. O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2) e [acetato de etilo-hexano (1:1)] e foi obtido como um sólido branco (61%).

p.f.: 67.5-68.2 °C (recristalização com éter etílico-hexano) (este composto foi descrito anteriormente como um óleo^{4,20}); RMN ¹H 2.37 (6H, s), 3.81 (6H, s), 5.27 (1H, dd, J = 0.7 e 15.7), 5.44 (1H, dd, J = 0.7 e 8.5), 6.60 (1H, dd, J = 8.5 e 15.7); EM *m/z* 237 (M⁺, 30%), 205 (87), 147 (41), 119 (100), 77 (28), 68 (40) e 42 (53).



e 1-Estiril-2,5-dimetil-1/-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo 3.2b

O composto **3.2b** foi preparado através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 230 °C durante 3 h. O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2) e [acetato de etilo-hexano (1:1)] e foi isolado com um sólido branco (43%).

p.f.: 149.6-151.0 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1225, 1443, 1548 e 1694 cm⁻¹; RMN ¹H 2.41 (6H, s), 3.82 (6H, s), 6.61 (1H, dd, J = 14.4), 6.97 (1H, dd, J = 14.4), 7.35-7.47 (5H, m, Ar-H); RMN ¹³C 12.1, 51.5, 112.9, 122.1, 126.6, 128.8, 128.9, 131.5, 133.8, 133.9, 165.9; EMAR (IQ) *m/z* 313.1315 (C₁₈H₁₉NO₄ [MH⁺], 313.1314).





Os compostos foram preparados através do procedimento geral

descrito, com aquecimento a 260 °C durante 1.5 h. A purificação da mistura reaccional por cromatografia

em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2) e [acetato de etilo-hexano (1:1)] deu, por ordem de eluição, o 1,3,6-trimetil-5-oxo-5*H*-pirrolizina-2-carboxilato de metilo **3.14** como um sólido de cor laranja intensa (7%) e 2,5-dimetil-1-propenil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **3.13** como uma mistura de estereoisómeros *transl cis* (86:14), obtida como um óleo (41%).

1,3,6-Trimetil-5-oxo-5H-pirrolizina-2-carboxilato de metilo **3.14**: p.f.: 138.0-140.0 °C (recristalização com éter etilico); IV (KBr) 1129, 1385, 1695 e 1721 cm⁻¹; RMN ¹H 1.88 (3H, d, J = 1.6), 2.13 (3H, s), 2.63 (3H, s), 3.79 (3H, s), 6.83 (1H, d, J = 1.6); RMN ¹³C 10.8, 11.7, 12.1, 50.8, 121.7, 128.6, 130.1, 130.6, 131.6, 141.6, 165.4, 167.5; EM *m/z* 219 (M⁺, 100%), 204 (28), 188 (48), 159 (37) e 130 (11); EMAR (IQ) *m/z* 219.0892 (C₁₂H₁₃NO₃ [M⁺], 219.0895).

2,5-Dimetil-1-propenil-1H-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **3.13**: IV (filme) 1175, 1217, 1279, 1443 e 1706 cm⁻¹; RMN ¹H (isómero *trans*) 1.89 (3H, dd, J = 1.7 e 6.8), 2.31 (6H, s), 3.80 (6H, s), 5.77 (1H, dq, J = 6.9 e 13.8), 6.23-6.27 (1H, m); (isómero *cis*) 1.51 (3H, dd, J = 1.8 e 6.9), 2.26 (6H, s), 3.81 (6H, s), 5.97-6.06 (1H, m), 6.30-6.31 (1H, m); EM (isómero *trans*) *m/z* 251 (M⁺, 27%), 219 (30), 204 (100), 190 (8), 146 (11) e 133 (10); EM (isómero *cis*) *m/z* 251 (M⁺, 28%), 219 (49), 204 (100), 190 (9), 146 (13) e 133 (16); EMAR (IQ) *m/z* 252.1230 (C₁₃H₁₈NO₄ [MH⁺], 252.1236).

2,5-Dimetil-1-(2-metilpropenil)-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo 3.16



MeO₂C

O composto **3.16** foi preparado através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 250 °C durante 1.5 h. O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2) e [acetato de etilo-hexano (1:1)] e foi obtido com um sólido (36%). p.f.:

54.5-55.8 °C (recristalização com éter etílico-hexano); IV (KBr) 1091, 1182, 1219, 1443, 1694 e 1715 cm⁻¹; RMN ¹H 1.47 (3H, d, *J* = 1.3), 1.91 (3H, d, *J* = 1.4), 2.23 (6H, s), 3.81 (6H, s), 6.03-6.04 (1H, m); RMN ¹³C 11.4, 17.5, 21.8, 51.3, 111.7, 118.0, 134.3, 140.7, 166.1; EM *m/z* 265 (M⁺, 28%), 234 (39), 218 (100) e 147 (18); EMAR (IQ) *m/z* 265.1319 (C₁₄H₁₉NO₄ [M⁺], 265.1314).

^{CO}₂Me 2-Fenil-5-metil-1-vinil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo 3.26

 $Me \xrightarrow{Ph}$ O composto **3.26** foi preparado através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 260 °C durante 1.5 h. O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:3) e [acetato de etilo-hexano (1:2)] e foi obtido com um sólido amarelo (55%). p.f.: 97.5-98.5 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1202, 1233, 1439, 1705 e 1722 cm⁻¹; RMN ¹H 2.54 (3H, s), 3.67 (3H, s), 3.83 (3H, s), 5.03 (1H, dd, J = 0.9 e 15.8), 5.18 (1H, dd, J = 0.9 e 8.7), 6.48 (1H, dd, J = 8.7 e 15.8), 7.36 (5H, sl, Ar-H); RMN ¹³C 12.4, 51.5, 51.8, 112.7, 113.6, 115.7, 123.6, 128.0. 128.4, 128.8, 130.2, 130.6, 135.1, 165.2, 166.1; EM *m/z* 299 (M⁺, 89%), 267 (100), 207 (75), 180 (44), 117 (22) e 104 (19); Análise elemental: calculado para C₁₇H₁₇NO₄: C, 68.21; H, 5.72; N, 4.68; obtido: C, 68.28; H, 6.07; N, 4.37.



MeO₂C

2-Metil-1-vinil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo 3.30

O composto 3.30 foi preparado através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 260 °C durante 1 h. O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilohexano (1:2) e [acetato de etilo-hexano (1:1)] e foi obtido com um óleo (8%). IV (filme) 1208, 1284, 1444 e 1706 cm⁻¹; RMN ¹H 2.42 (3H, s), 3.81 (3H, s), 3.84 (3H, s), 4.99 (1H, dd, *J* = 1.7 e 8.8), 5.32 (1H, dd, *J* = 1.7 e 15.5), 6.84 (1H, dd, J = 8.8 e 15.5), 7.43 (1H, s); RMN ¹³C 10.7, 51.5, 51.6, 104.2, 106.8, 122.1, 122.5, 129.3, 134.6, 164.1, 165.3; EMAR (IQ) *m/z* 224.0925 (C₁₁H₁₄NO₄ [MH⁺], 224.0923).

2-Estiril-5-metil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo 3.33a CO₂Me MeO₂C

O composto 3.33a foi preparado através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 220 °C durante 3 h. O produto foi isolado por cromatografia em coluna Н [acetato de etilo-hexano (1:2), [acetato de etilo-hexano (1:1) e [acetato de etilo-hexano (2:1)] e foi obtido um sólido amarelo (54%). p.f.: 151.9-153.6 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1218, 1259, 1448, 1672, 1717 e 3268 cm⁻¹; RMN ¹H 2.40 (3H, s), 3.80 (3H, s), 3.85 (3H, s), 6.77 (1H, d, *J* = 16.8), 7.32 (1H, d, J = 16.8), 7.19-7.38 (5H, m, Ar-H); RMN ¹³C 12.6, 51.5, 51.8, 113.0, 114.2, 116.3, 126.4, 127.8, 127.9, 128.6, 132.3, 135.7, 136.5, 165.7, 165.9; EM *m/z* 299 (M+, 100%), 267 (53), 236 (39), 209 (25) e 180 (51); Análise elemental: calculado para C₁₇H₁₇NO₄: C, 68.22; H, 5.72; N, 4.68; obtido: C, 68.60; H, 6.07; N, 4.79.

2-Estiril-5-fenil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo 3.33b CO₂Me

O composto 3.33b foi preparado através do procedimento geral descrito, com Н aquecimento a 215 °C durante 1.5 h. O produto foi isolado por cromatografia em coluna Ph [acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (1:1)] e foi obtido com um sólido branco (80%). p.f.: 198.2-199.8 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1220, 1260, 1445, 1693 e 3239 cm-1; RMN 1H 3.81 (3H, s), 3.87 (3H, s), 6.87 (1H, d, J = 16.9), 7.28-7.55 (10H, m, Ar-H), 7.64 (1H, d, J = 16.9); RMN ¹³C 51.6, 52.2, 113.8, 115.3, 116.6, 126.6, 127.4, 128.1, 128.5, 128.7, 128.7, 129.0, 130.4, 133.4, 134.4, 136.3, 164.7, 166.8; EM m/z 361 (M+, 100%), 298 (47), 270 (35), 254 (19), 120 (23) e 96 (23); EMAR (IQ) m/z 361.1302 (C₂₂H₁₉NO₄ [M⁺], 361.1314).

2-Estiril-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo 3.36 MeO₂C CO₂Me

O composto 3.36 foi preparado através do procedimento geral descrito, com н aquecimento a 260 °C durante 1.5 h. O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2), acetato de etilo-hexano (1:1) e acetato de etilo-hexano (2:1)] e foi obtido como um sólido amarelo (24%). p.f.: 162.0-164.1 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1065, 1288, 1445, 1704, 1728 e 3292 cm⁻¹; RMN ¹H 3.83 (3H, s), 3.91 (3H, s), 6.81 (1H, d, J = 16.8), 7.28-7.38 (4H, m, Ar-H), 7.44-7.49 (2H, m, Ar-H), 7.46 (1H, d, J = 16.8), 8.87 (1H, sl); RMN ¹³C 51.6, 51.9, 113.5, 116.5, 116.6, 125.2, 126.5, 128.1, 128.7, 129.0, 135.0, 136.3, 164.5, 165.6; EM *m/z* 285 (M⁺, 100%), 252 (28), 222 (49), 194 (35), 167 (25) e 139 (19); EMAR (IQ) *m/z* 285.0995 (C₁₆H₁₅NO₄ [M⁺], 285.1001).

PROCEDIMENTO GERAL PARA AS REACCÕES DE FVP

Colocar o 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo (0.20 - 0.85 mmol) ou vinil-1*H*-pirrole apropriado (0.10 - 0.35 mmol) no aparelho de pirólise à temperatura de 700 °C e à pressão de 2 x 10⁻² - 8 x 10⁻² mbar durante um período de 1.5h - 5h (a velocidade de volatilização do material de partida foi controlada num forno Kugelrohr que aqueceu a amostra a 100 - 250 °C). Recolher os produtos numa superfície arrefecida a – 196 °C. Aquecer à temperatura ambiente e remover os produtos com diclorometano. Evaporar o solvente e purificar os produtos por cromatografia em coluna [acetato de etilohexano]

1,3-Dimetil-5-oxo-5*H*-pirrolizina-2-carboxilato de metilo 3.3a a partir de 2.7a.



O composto **3.3a** foi preparado através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 700 °C à pressão de 8 x 10⁻² mbar durante 2.3 h (volatilização a 200 °C). O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-

hexano (1:1)] e foi obtido como um sólido de cor laranja intensa (46%). p.f.: 116.0-118.0 °C (recristalização com éter etílico-hexano); IV (KBr) 1614, 1695 e 1729 cm⁻¹; RMN ¹H 2.11 (3H, s, H-8), 2.57 (3H, s, H-11), 3.73 (3H, s, H-10), 5.58 (1H, d, J = 6.0, H-6), 7.12 (1H, d, J = 6, H-7); RMN ¹³C (desacoplamento desviado de ressonância) 10.9 (q, J = 129.2, C-8), 11.2 (q, J = 130.7, C-11), 49.9 (q, J = 147.4, C-10), 117.1 (s, C-2), 119.0 (d, J = 181.9, C-6), 123.7 (s, C-1), 131.4 (s, C-7a), 135.9 (d, J = 174.7, C-7), 141.3 (s, C-3), 164.3 (s, C-9), 165.6 (s, C-5); EM *m/z* 205 (M⁺, 100%), 190 (24), 174 (69), 162 (16), 145 (45) e 117 (16); EMAR (IQ) *m/z* 205.0746 (C₁₁H₁₁NO₃ [M⁺], 205.0739).

1,3-Dimetil-5-oxo-5*H*-pirrolizina-2-carboxilato de metilo 3.3a a partir de 3.2a.

O composto **3.3a** foi preparado através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 700 °C à pressão de 4 x 10⁻² mbar durante 2 h (volatilização a 150 °C). O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (1:1)] (79%) e identificado por comparação com o composto previamente descrito.



5-Fenil-1,3-dimetil-5-oxo-5*H*-pirrolizina-2-carboxilato de metilo 3.3b a partir de 2.7c

O composto **3.3b** foi preparado através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 700 °C à pressão de 6 x 10⁻² mbar durante 2.5 h (volatilização a 150 -

250 °C). O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2)] e foi obtido como um sólido de cor vermelho intenso (44%). p.f.: 126.8-127.9 °C (lavagem com éter etílico); IV (KBr) 1132,

1688 e1730 cm⁻¹; RMN ¹H 2.22 (3H, s), 2.70 (3H, s), 3.81 (3H, s), 7.27-7.41 (3H, m, Ar-H), 7.32 (1H, s), 7.74-7.78 (2H, m); RMN ¹³C 12.0, 12.3, 50.9, 118.3, 124.1, 126.2, 128.1, 128.6, 128.7, 130.8, 131.2, 131.3, 142.3, 165.2, 165.6; EM *m*/*z* 281 (M⁺, 100%), 266 (12), 258 (18), 221 (26) e 152 (10); EMAR (IQ) *m*/*z* 282.1126 (C₁₇H₁₆NO₃ [MH⁺], 282.1130).

5-Fenil-1,3-dimetil-5-oxo-5*H*-pirrolizina-2-carboxilato de metilo 3.3b a partir de 3.2b

O composto **3.3b** foi preparado através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 700 °C à pressão de 2 x 10⁻² mbar durante 2 h (volatilização a 100 - 250 °C). O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2)] (56%) e identificado por comparação com o composto previamente descrito.

1,3,6-Trimetil-5-oxo-5*H*-pirrolizina-2-carboxilato de metilo 3.14 a partir de 2.7d

Me O composto 3.14 foi preparado através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 700 °C à pressão de 6 x 10⁻² mbar durante 2 h (volatilização a 100 -

250 °C). O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2)] e foi obtido como um sólido de cor laranja intensa (39%). O composto **3.14** foi identificado por comparação com o composto previamente descrito.

1,3,6-Trimetil-5-oxo-5*H*-pirrolizina-2-carboxilato de metilo 3.14 a partir de 3.13

O composto **3.14** foi preparado através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 700 °C à pressão de 6 x 10⁻² mbar durante 1 h (volatilização a 100 - 250 °C). O produto foi obtido sem necessidade de purificação (72%) e foi identificado por comparação com o composto previamente descrito.



Os compostos foram preparados através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 700 °C à pressão de 4 x 10⁻² mbar durante 2 h (volatilização a 100 - 250 °C). A purificação da mistura reaccional por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (1:1)] deu, por ordem de eluição, **3.16** (13%) e **3.17** (7%), ambos como sólidos. O composto **3.16** foi identificado por comparação com o composto previamente descrito.

5-Isopropenil-2-metil-6-oxo-1,4,5,6-tetra-hidro-ciclopenta[b]pirrole-3-carboxilato de metilo **3.17**: p.f: 156.4-158.2 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1086, 1119, 1277, 1460, 1661, 1717 e 3163 cm⁻¹; RMN ¹H 1.68-1.69 (3H, m), 2.66 (3H, s), 2.89 (1H, dd, *J* = 2.3 e 18.1), 3.26 (1H, dd, *J* = 6.6 e 18.1), 3.61 (1H, dd, *J* = 2.3 e 6.6), 3.83 (3H, s), 4.94-4.97 (2H, m), 10.85 (1H, s); RMN ¹³C 14.3, 19.2, 28.6, 51.0, 59.8, 110.3, 114.0, 131.9, 142.9, 150.8, 155.7, 164.9, 191.7; EM *m/z* 233 (M⁺, 100%), 218 (46), 190 (26), 174 (45), 146 (22), 131 (14) e 77 (8); EMAR (IQ) *m/z* 233.1055 (C₁₃H₁₅NO₃ [M⁺], 233.1052).



2-Fenil-5-metil-1-vinil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo 3.26, 3-Fenil-1-metil-5-oxo-5*H*-pirrolizina-2-carboxilato de metilo 3.27 e 1-Fenil-3-metil-5-oxo-5*H*-pirrolizina-2-carboxilato de metilo 3.28 a partir de 2.7j

Os produtos foram preparados através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 700 °C à pressão de 4 x 10⁻² mbar durante 2.5 h (volatilização a 100 - 250 °C). A purificação da

mistura reaccional por cromatografia em camada fina [acetato de etilo-hexano (1:3)] deu, por ordem de eluição, **3.28** (13%), **3.27** (8%), ambos como sólidos de cor laranja intensa, e **3.26** (3%). O composto **3.26** foi identificado por comparação com o composto previamente descrito.

1-Fenil-3-metil-5-oxo-5H-pirrolizina-2-carboxilato de metilo **3.28**: p.f: 128.7-130.5 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1079, 1154, 1195, 1387, 1699 e 1731 cm⁻¹; RMN ¹H 2.71 (3H, s), 3.69 (3H, s), 5.78 (1H, d, J = 5.8), 7.15 (1H, d, J = 5.8), 7.34-7.38 (5H, m, Ar-H); RMN ¹³C 12.2, 51.0, 121.5, 127.9, 128.0, 128.1, 129.2, 132.4, 132.5, 137.9, 142.0, 164.7, 166.5; EM *m/z* 267 (M⁺, 100%), 236 (46), 207 (16), 179 (23), 152 (14) e 76 (7); EMAR (IQ) *m/z* 267.0902 (C₁₆H₁₃NO₃ [M⁺], 267.0895).

3-Fenil-1-metil-5-oxo-5H-pirrolizina-2-carboxilato de metilo **3.27**: p.f:: 128.4-129.2 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1076, 1139, 1195, 1370, 1705 e 1742 cm⁻¹; RMN ¹H 2.24 (3H, s), 3.62 (3H, s), 5.68 (1H, d, J = 5.9), 7.24 (1H, d, J = 5.9), 7.40-7.44 (3H, m, Ar-H), 7.52-7.55 (2H, m, Ar-H); RMN ¹³C 11.7, 50.9, 118.9, 121.1, 124.3, 127.6, 128.4, 129.7, 134.0, 136.7, 141.6, 164.6, 165.6; EM *m/z* 267 (M⁺, 100%), 236 (46), 208 (10), 180 (19) e 77 (10); Análise elemental: calculado para C₁₆H₁₅NO₃: C, 71.90; H, 4.90; N, 5.24; obtido: C, 71.69; H, 5.13; N, 5.26.

3-Fenil-1-metil-5-oxo-5*H*-pirrolizina-2-carboxilato de metilo 3.27 e 1-Fenil-3-metil-5-oxo-5*H*-pirrolizina-2-carboxilato de metilo 3.28 a partir de 3.26

Os compostos foram preparados através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 700 °C à pressão de 4 x 10⁻² mbar durante 2 h (volatilização a 100 - 250 °C). A purificação da mistura reaccional por cromatografia em camada fina [acetato de etilo-hexano (1:3)] deu, por ordem de eluição, **3.28** (10%) e **3.27** (8%). Os compostos foram identificados por comparação com os compostos previamente descritos.



^{Me} 2-Metil-1-vinil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo 3.30

O composto **3.30** foi preparado através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 700 °C à pressão de 4 x 10⁻² mbar durante 1.5 h (volatilização a 150 - 250 °C) O

produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2)] (11%) e foi identificado por comparação com o composto previamente descrito.



2-Metil-4-oxo-1,4-di-hidro-1-aza-benzo[/]azuleno-3-carboxilato de metilo 3.34a a partir de 2.7b

^H O composto **3.34a** foi preparado através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 700 °C à pressão de 2 x 10⁻¹ mbar durante 4 h (volatilização a 100 - 250 °C). O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (1:1)] e foi obtido como um sólido amarelo (22%). p.f.: 261.0-263.0 °C (recristalização com éter etílico-hexano); IV (KBr) 1492, 1545, 1697 e 3238 cm⁻¹; RMN ¹H 2.77 (3H, s), 3.95 (3H, s), 7.36 (1H, d, J = 12.0), 7.67-7.75 (1H, m), 7.77-7.80 (1H, m), 7.84 (1H, dd, J = 1.4 e 7.8), 8.27 (1H, d, J = 12.0), 9.96 (1H, dd, J = 1.5 e 8.0), 10.64 (1H, sl); EM *m/z* 267 (M⁺, 100%), 252 (11), 236 (64), 178 (12), 152 (37) e 76 (16); EMAR (IQ) *m/z* 267.0903 (C₁₆H₁₃NO₃ [M⁺], 267.0895).

2-Metil-4-oxo-1,4-di-hidro-1-aza-benzo[*f*]azuleno-3-carboxilato de metilo 3.34a a partir de 3.33a O composto 3.34a foi preparado através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 700 °C à pressão de 4 x 10⁻² mbar durante 2 h (volatilização a 100 - 250 °C) O produto foi isolado por cromatografia cromatografia em camada fina [acetato de etilo-hexano (1:2)] (31%) e foi identificado por comparação com o composto previamente descrito.

₀₂Me 2-Fenil-4-oxo-1,4-di-hidro-1-aza-benzo[/]azuleno-3-carboxilato de metilo 3.34b a −Ph partir de 2.7l

ⁱⁱ O composto **3.34b** foi preparado através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 700 °C à pressão de 2 x 10⁻¹ mbar durante 5 h (volatilização a 100 - 250 °C). O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:3)] e foi obtido como um óleo amarelo (2%). IV (filme) 1443, 1559, 1653, 1702 e 3224 cm⁻¹; RMN ¹H 3.71 (3H, s), 6.93 (1H, d, J = 2.9), 7.32-7.84 (6H, m), 7.72 (1H, d, J = 9.3), 8,40 (1H, d, J = 9.3), 8.97-9.01 (2H, m), 9.44 (1H, sl); EM *m/z* 329 (M⁺, 100%), 301 (26), 270 (84), 241 (52) e 120 (27); EMAR (IQ) *m/z* 330.1139 (C₂₁H₁₆NO₃ [MH⁺], 330.1130).



4-Oxo-1,4-di-hidro-1-aza-benzo[/]azuleno-2-carboxilato de metilo 3.38 e 4-Oxo-1,4-di-hidro-1-azabenzo[/]azuleno-3-carboxilato de metilo 3.37 a partir de

2.7n

Os compostos foram preparados através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 700 °C à pressão de 4 x 10⁻² mbar durante 1.5 h (volatilização a 150 - 250 °C). A purificação da mistura reaccional por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:3), acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (1:1),] deu, por ordem de eluição **3.38** (11%) e **3.37** (10%), ambos como sólidos cor de laranja. *4-Oxo-1,4-di-hidro-1-aza-benzo[f]azuleno-2-carboxilato de metilo* **3.38**: p.f: 141.6-143.5 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1083, 1236, 1442, 1672 e 1711 cm⁻¹; RMN ¹H 3.96 (3H, s), 7.53-7.58 (1H, m), 7.72 (1H, dd, J = 1.6 e 8.7), 7.74 (1H, d, J = 9.1), 7.81 (1H, dd, J = 1.5 e 7.9), 8.04 (1H, s), 8.35 (1H, d, J = 9.1), 9.40 (1H, d, J = 8.7), 9.76 (1H, sl); RMN ¹³C 51.5, 108.9, 117.4, 121.0, 125.0, 126.0, 128.5, 129.2, 129.7, 130.0, 134.3, 134.8, 141.4, 163.9, 176.8; EMAR (IQ) *m/z* 254.0817 (C₁₅H₁₂NO₃ [MH⁺], 254.0810); Análise elemental: calculado para C₁₅H₁₁NO₃: C, 71.14; H, 4.38; N, 5.53; obtido: C, 71.40; H, 4.84; N, 5.15. *4-Oxo-1,4-di-hidro-1-aza-benzo[f]azuleno-3-carboxilato de metilo* **3.37**: p.f:: 229.0-231.0 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1155, 1441, 1575, 1714 e 3343 cm⁻¹; RMN ¹H 3.92 (3H, s), 7.38 (1H, d, J = 11.8), 7.53-7.86 (3H, m), 8.01 (1H, d, J = 3.3), 8.29 (1H, d, J = 11.8), 8.95 (1H, dd, J = 1.5 e 8.1); RMN ¹³C 51.4, 119.2, 123.8, 127.7, 127.8, 128.4, 128.8, 130.5, 131.0, 132.4, 132.5, 134.8, 137.0, 164.6, 176.9; EM *m/z* 253 (M⁺, 100%), 222 (53), 207 (25), 139 (18) e 73 (27); EMAR (IQ) *m/z* 253.0734 (C₁₅H₁₁NO₃ [M⁺], 253.0739).

4-Oxo-1,4-di-hidro-1-aza-benzo[/jazuleno-2-carboxilato de metilo 3.38 e 4-Oxo-1,4-di-hidro-1-azabenzo[/jazuleno-3-carboxilato de metilo 3.37 a partir de 3.36

Os compostos foram preparados através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 700 °C à pressão de 4 x 10⁻² mbar durante 1.5 h (volatilização a 100 - 250 °C). A purificação da mistura reaccional por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:3) e acetato de etilo-hexano (1:2)] deu, por ordem de eluição, **3.38** (37%) e **3.37** (14%). Os compostos foram identificados por comparação com os compostos previamente descritos.



3-Metil-5-oxo-5/-pirrolizina-2-carboxilato de metilo 3.49 e 2-Metil-5-vinil-1/-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo 3.48 a partir de 2.7g

Os compostos foram preparados através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 700 °C à pressão de 4 x 10⁻² mbar durante 1.5 h (volatilização a 150 - 250 °C). A purificação da mistura reaccional por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:3), acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (1:1),] deu, por ordem de eluição, **3.49** (8%) como um sólido de cor laranja intensa, e **3.48** (10%) como um sólido branco. O 3-metil-5-oxo-5*H*-pirrolizina-2-carboxilato de metilo **3.49** foi identificado por comparação com o composto posteriormente descrito.

2-Metil-5-vinil-1H-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **3.48**: p.f.: 115.9-117.7 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1100, 1210, 1295, 1450, 1694, 1709 e 3307 cm⁻¹; RMN ¹H 2.41 (3H, s), 3.80 (3H, s), 3.83 (3H, s), 5.21 (1H, d, *J* = 11.5), 5.43 (1H, d, *J* = 18.0), 6.91 (1H, dd, *J* = 11.4 e 18.0), 8.92 (1H, sl); RMN ¹³C 12.7, 51.4, 51.8, 112.6, 112.7, 114.2, 125.0, 131.6, 135.2, 165.4, 165.6; EM *m/z* 223 (M⁺, 43%), 191 (100), 162 (19), 133 (36) e 105 (34); EMAR (IQ) *m/z* 223.0843 (C₁₁H₁₃NO₄ [M⁺], 223.0845).



3-Metil-5-oxo-5*H*-pirrolizina-2-carboxilato de metilo 3.49 a partir de 2.7f

O composto **3.49** foi preparado através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 700 °C à pressão de 4 x 10⁻² mbar durante 1.5 h (volatilização a 100 -

250 °C). O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:3)] e foi obtido como

um sólido de cor laranja intensa (24%). p.f.: 91.8-93.9 °C (recristalização com hexano); IV (KBr) 1179, 1199, 1702 e 1734 cm⁻¹; RMN ¹H 2.68 (3H, s), 3.80 (3H, s), 5.75 (1H, d, J = 5.9), 6.38 (1H, s), 7.17 (1H, d, J = 5.9); RMN ¹³C 11.6, 51.2, 111.8, 118.4, 121.9, 134.0, 138.2, 141.1, 164.6, 166.6; EM *m/z* 191 (M⁺, 92%), 176 (34), 160 (100), 132 (24), 104 (9) e 77 (10); EMAR (IQ) *m/z* 191.0577 (C₁₀H₉NO₃ [M⁺], 191.0582).



Os compostos foram preparados através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 700 °C à pressão de 6 x 10⁻² mbar durante 2 h (volatilização a 100 - 250 °C). A purificação da mistura reaccional por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:3) e acetato de etilo-hexano (1:2)] deu, por ordem de eluição, **3.49** (17%) e **3.57** (6%) como um óleo. O composto **3.49** foi identificado por comparação com o composto previamente descrito.

2-(3,3-Dimetilbut-1-enil)-5-metil-1H-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **3.57**: IV (filme) 1097, 1216, 1448, 1707 e 3309 cm⁻¹; RMN ¹H 1.08 (9H, s), 2.41 (3H, s), 3.80 (3H, s), 3.83 (3H, s), 5.95 (1H, d, *J* = 16.6), 6.59 (1H, d, *J* = 16.6); EM *m/z* 279 (M⁺, 61%), 248 (31), 232 (100), 222 (90), 200 (84) e 160 (30); EMAR (IQ) *m/z* 279.1475 (C₁₅H₂₁NO₄ [M⁺], 279.1471).

6.4.2 Reacções de Aniões Metil Azafulvénio Derivados de 2,2-Dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo [1,2-*c*]tiazóis Substituídos em C-1

PROCEDIMENTO GERAL PARA AS REACÇÕES EM TUBO SELADO

Dissolver o 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo apropriado (0.35 mmol) em sulfolano (1 mL) e colocar num tubo de vidro para pirólise. Arrefecer em nitrogénio líquido, colocar sob vácuo, selar e aquecer. Depois de arrefecer à temperatura ambiente, abrir o tubo, diluir a mistura reaccional com diclorometano e lavar com água. Evaporar o diclorometano e purificar os produtos por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano]

MeO₂C CO₂Me 2-Isopropenil-1,5-dimetil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo 3.65 a partir de

^{II} $\stackrel{\gamma}{Me}$ O composto **3.65** foi preparado através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 260 °C durante 1 h. O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2)] e foi obtido como um sólido incolor (40%). p.f.: 68.0-69.4 °C (recristalização com acetato de etilo/hexano) (este composto foi descrito anteriormente como um óleo⁴); RMN ¹H 2.02 (3H, sl), 2.42 (3H, s), 3.41 (3H, s), 3.78 (3H, s), 3.80 (3H, s), 5.03-5.04 (1H, m), 5.42-5.44 (1H, m).

MeO₂C, CO₂Me 1-Benzil-2-isopropenil-5-metil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo 3.81 a partir Me Me de 2.17c

^{III} ^I_{Bn} O composto **3.81** foi preparado através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 260 °C durante 1 h. O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:3) e acetato de etilo-hexano (1:2)] e foi obtido como um óleo (14%). IV (filme) 1210, 1443 e 1709 cm⁻¹; RMN ¹H 1.90 (3H, sl), 228 (3H, s), 3.80 (3H, s), 3.82 (3H, s), 4.98-4.99 (1H, m), 5.07 (2H, s), 5.32-5.34 (1H, m), 6.89-6.91 (2H, m, Ar-H), 7.25-7.34 (3H, m, Ar-H); RMN ¹³C 11.2, 24.0, 47.5, 51.4, 51.6, 112.2, 113.0, 120.4, 125.5, 127.5, 128.9, 134.5, 135.7, 136.8, 137.7, 165.6, 165.8; EM *m/z* 327 (M⁺, 35%), 295 (58), 263 (27), 259 (59) e 91 (100); EMAR *m/z* 327.1473 (C₁₉H₂₁NO₄ [M⁺], 327.1471).

COoMe 1,2-Dimetil-5-vinil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo 3.88 a partir de 2.18

O composto **3.88** foi preparado através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 245 °C durante 1 h. O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2)] e foi obtido como um sólido incolor (32%). p.f.: 79.2-80.7 °C (recristalização com éter etílico) (este composto foi descrito anteriormente como um óleo^{4,20}); RMN ¹H 2.45 (3H, s), 3.51 (3H, s), 3.80 (3H, s), 3.82 (3H, s), 5.42 (1H, dd, J = 1.1 e 11.8), 5.54 (1H, dd, J = 1.1 e 17.7), 6.66 (1H, dd, J = 11.8 e 17.7).

PROCEDIMENTO GERAL PARA AS REACCÕES DE FVP

Colocar o 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirrolo[1,2-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato de dimetilo (0.30 - 0.90 mmol) ou vinil-1*H*-pirrole apropriado (0.20 - 0.35 mmol) no aparelho de pirólise à temperatura de 550 - 850 °C e à pressão de 2 x 10⁻² - 5 x 10⁻² mbar durante um período de 1.5h - 5h (a velocidade de volatilização do material de partida foi controlada num forno Kugelrohr que aqueceu a amostra a 50 - 250 °C). Recolher os produtos numa superfície arrefecida a – 196 °C. Aquecer à temperatura ambiente e remover os produtos com diclorometano. Evaporar o solvente e purificar os produtos por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano]



MeO₂C

1,3,7-Trimetil-5-oxo-5*H*-pirrolizina-2-carboxilato de metilo 3.66 e 2-Isopropenil-1,5-dimetil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo 3.65 a partir de 2.17a

Os compostos foram preparados através do procedimento geral

descrito, com aquecimento a 750 °C à pressão de 2.7 x 10⁻² mbar durante 1.5 h (volatilização a 100 - 250 °C). A purificação da mistura reaccional por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:4) e acetato de etilo-hexano (1:2)] deu, por ordem de eluição, **3.66** (21%) como um óleo de cor laranja intensa e **3.65** (54%) como um sólido. O composto **3.65** foi identificado por comparação com o composto previamente descrito.
1,3,7-Trimetil-5-oxo-5H-pirrolizina-2-carboxilato de metilo **3.66**: IV (KBr) 1124, 1241, 1711, 1740 cm⁻¹; RMN ¹H 2.04 (3H, s), 2.25 (3H, s), 2.26 (3H, s), 3.83 (3H, s), 5.50 (1H, s); RMN ¹³C 9.8, 10.1, 16.2, 51.2, 115.8, 118.9, 121.4, 128.8, 138.2, 153.2, 164.4, 166.7; EM *m/z* 219 (M⁺, 100%), 204 (17), 188 (17), 176 (38), 160 (24) e 148 (22); EMAR *m/z* 219.0894 (C₁₂H₁₃NO₃ [M⁺], 219.0895).

1,3,7-Trimetil-5-oxo-5*H*-pirrolizina-2-carboxilato de metilo 3.66 a partir de 3.65

O composto **3.66** foi preparado através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 850 °C à pressão de 5.3 x 10⁻² mbar durante 1 h (volatilização a 50 - 150 °C) O produto foi isolado por cromatografia cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:4)] (15%) e foi identificado por comparação com o composto previamente descrito.

MeO₂C CO₂Me 1-Etil-2-isopropenil-5-metil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo 3.68 a partir de Me Me 2.17b

^{Et} O composto **3.68** foi preparado através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 600 °C à pressão de 2 x 10^{-2} mbar durante 2 h (volatilização a 100 - 250 °C). O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:3) e acetato de etilo-hexano (1:2)] e foi obtido como um óleo amarelo (39%). RMN ¹H 1.24 (3H, t, J = 7.2), 2.05 (3H, sl), 2.43 (3H, s), 3.78 (3H, s), 3.80 (3H, s), 3.84 (2H, q, J = 7.2), 5.05 (1H, sl), 5.45 (1H, sl); RMN ¹³C 10.9, 16.2, 24.2, 39.1, 51.3, 51.5, 111.8, 112.5, 120.3, 133.5, 136.0, 137.0, 165.7 e 165.8; EM *m/z* 265 (M⁺, 40%), 233 (46), 218 (26), 201 (24), 173 (14) e 147 (100); EMAR *m/z* 265.1311 (C₁₄H₁₉NO4 [M⁺], 265.1314).



Os compostos foram preparados através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 750 °C à pressão de 2.7 x 10^{-2} mbar durante 1.5 h (volatilização a 100 - 250 °C) e foram isolados por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:5)]. Os compostos **3.69a** e **3.69b** foram obtidos como mistura dos dois componentes (razão 54:46) como um sólido (20%). IV (KBr) 1128, 1237, 1528, 1711 e 1746 cm⁻¹; RMN ¹H (Componente maioritário) 1.06 (3H, t, J = 7.4), 2.25 (3H, s), 2.26 (3H, s), 2.51 (2H, q, J = 7.4), 3.83 (3H, s), 5.48-5.49 (1H, m); RMN ¹³C 9.6, 15.3, 16.2, 17.6, 51.1, 115.1, 118.8, 128.1, 135.0, 138.2, 153.2, 164.2, 166.6; (Componente minoritário) 1.15 (3H, t, J = 7.4), 2.04 (3H, s), 2.25 (3H, s), 2.67 (2H, q, J = 7.4), 3.82 (3H, s), 5.48-5.49 (1H, m); RMN ¹³C 9.9, 12.6, 16.2, 17.4, 51.1, 115.8, 119.0, 128.7, 132.2, 138.4, 153.2, 164.4, 166.3; EM *m/z* 233 (M⁺, 72%), 218 (100), 202 (10) e 186 (12); EMAR *m/z* 233.1050 (C₁₃H₁₅NO₃ [M⁺], 233.1052).

1-Etil-3,7-dimetil-5-oxo-5/-pirrolizina-2-carboxilato de metilo 3.69a e 3-Etil-1,7-dimetil-5-oxo-5/pirrolizina-2-carboxilato de metilo 3.69b a partir de 3.68

Os compostos **3.69a** e **3.69b** foram preparados através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 750 °C à pressão de 2.7 x 10⁻² mbar durante 1.5 h (volatilização a 50 - 200 °C). Os produto foram isolados por cromatografia cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:5)] como mistura (razão 62:38) (27%) e foram identificados por comparação com os compostos previamente preparados.



MeO₂C

1-Benzil-2-isopropenil-5-metil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo 3.81 e 2-Metil-5-(2-metil-1-fenilalil)-1*H*-pirrole-3,4dicarboxilato de dimetilo 3.82 a partir de 2.17c

Os compostos foram preparados através do procedimento geral

descrito, com aquecimento a 550 °C à pressão de 2.7 x 10⁻² mbar durante 2 h (volatilização a 100 - 250 °C). A purificação da mistura reaccional por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:3) e acetato de etilo-hexano (1:2)] deu, por ordem de eluição, **3.81** (40%) e **3.82** (29%), ambos obtidos como óleos. O composto **3.81** foi identificado por comparação com o composto previamente descrito.

2-Metil-5-(2-metil-1-fenilalil)-1H-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **3.82**. IV (filme) 1103, 1220, 1445, 1682 e 1703 cm⁻¹; RMN ¹H 1.71 (3H, sl, H-9), 2.26 (3H, s, H-10), 3.68 (3H, s), 3.73 (3H, s), 4.45 (1H, sl, H-8b). 4.99 (1H, sl, H-8a), 5.20 (1H, sl, H-6), 7.10-7.12 (2H, m, Ar-H, *o*-H), 7.18-7.21 (1H, m, Ar-H, *p*-H), 7.25-7.28 (2H, m, Ar-H, *m*-H), 7.69 (1H, sl, NH); RMN ¹³C 11.6 (C-10), 22.1 (C-9), 48.8 (C-6), 50.3 (CO₂*C*H₃), 50.4(CO₂*C*H₃), 111.5 (C-3), 111.9 (C-4), 113.2 (C-8), 126.2 (Ar, *p*-C), 127.6 (Ar, *o*-C), 127.9 (Ar, *m*-C), 131.2 (C-7), 134.5 (Ar, *ipso*-C), 138.7 (C-2), 145.2 (C-5), 164.2 (CO), 164.7 (CO); EM *m/z* 327 (M⁺, 8%), 295 (49), 263 (100), 235 (56) e 77 (4); EMAR (IQ) *m/z* 327.1470 (C₁₉H₂₁NO₄ [M⁺], 327.1471).

2-Metil-5-(2-metil-1-fenilalil)-1 H-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo 3.82 a partir de 3.81

O composto **3.82** foi preparado através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 700 °C à pressão de 2 x 10⁻² mbar durante 1.5 h (volatilização a 50 - 250 °C) O produto foi isolado por cromatografia cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:3)] (20%) e foi identificado por comparação com o composto previamente descrito.

CO₂Me 1,2-Dimetil-5-vinil-1*H*-pirrole-3,4-dicarboxilato de dimetilo 3.88 a partir de 2.18

O composto **3.88** foi preparado através do procedimento geral descrito, com aquecimento a 700 °C à pressão de 4 x 10⁻² mbar durante 1.5 h (volatilização a 100 - 250 °C). O

produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:3)] (11%) e foi identificado por comparação com o composto previamente descrito.

Me

1,3-Dimetil-5-oxo-5*H*-pirrolizina-2-carboxilato de metilo 3.3a a partir de 2.18

MeO₂C O composto **3.3a** foi preparado através do procedimento geral descrito, com Me O aquecimento a 850 °C à pressão de 2.7 x 10⁻² mbar durante 2 h (volatilização a 100 -250 °C). O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:3)] (4%) e foi identificado por comparação com o composto previamente descrito.

6.5 SÍNTESES REFERENTES AO CAPÍTULO 4

6.5.1 Reacções do Anião Metil Diazafulvénio Derivado do 2,2-Dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato

1,5-Dimetil-1*H*-pirazole-3,4-dicarboxilato de dimetilo 4.2 (FVP)



Colocar o 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole **2.22a** (0.3 g, 1.09 mmol) no aparelho de pirólise à temperatura de 700 °C e à pressão de 6 x 10⁻² mbar durante 2 h (a velocidade de volatilização do material de partida foi controlada num forno Kugelrohr que aqueceu a

amostra a 100 - 250 °C). Recolher o produto numa superfície arrefecida a – 196 °C. Aquecer à temperatura ambiente e remover o produto com diclorometano. Evaporar o solvente e purificar o produto por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (1:1)]. O composto **4.2** foi obtido como um óleo (2%). IV (filme) 1263, 1322, 1404, 1474, 1633 e 1646 cm⁻¹; RMN ¹H 2.40 (3H, s), 3.83 (3H, s), 3.94 (3H, s), 3.95 (3H, s); RMN ¹³C 13.1, 38.4, 51.7, 52.9, 113.2, 135.7, 149.4, 160.9, 163.4; EM *m/z* 212 (M⁺, 18%), 180 (100), 151 (23) e 122 (10); EMAR *m/z* 212.0791 (C₉H₁₂N₂O₄ [M⁺], 212.0797).

1,5-Dimetil-1*H*-pirazole-3,4-dicarboxilato de dimetilo 4.2 (Tubo selado)

Dissolver o 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole **2.22a** (0.2 g, 0.87 mmol) em sulfolano (3 mL) e colocar num tubo de vidro para pirólise. Arrefecer em nitrogénio líquido, colocar sob vácuo e selar. Aquecer a 260 °C durante 1.5 h. Arrefecer à temperatura ambiente, abrir o tubo, diluir a mistura reaccional com diclorometano e lavar com água. Evaporar o diclorometano e purificar o produto por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2)]. O composto **4.2** foi obtido como um óleo (7%). O produto foi identificado por comparação com o composto previamente descrito.

, CO₂Me 1-Clorometil-5-metil-1*H*-pirazole-3,4-dicarboxilato de dimetilo 4.3

Refluxar uma suspensão do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole **2.22a** (0.3 g, 1.09 mmol) em 1,2,4-triclorobenzeno (2.8 mL) durante 6.5 h. Depois de arrefecer à temperatura ambiente purificar a mistura reaccional por cromatografia em coluna

MeO₂0

Me

[hexano] para remover o 1,2,4-triclorobenzeno e seguidamente eluir com [acetato de etilo-hexano (1:1) e acetato de etilo-hexano (2:1)]. O produto foi obtido como um sólido branco (46%). p.f.: 141.5-143.6 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1076, 1211, 1234, 1475, 1547, 1705 e 1733 cm⁻¹; RMN ¹H 2.62 (3H, s), 3.87 (3H, s), 3.95 (3H, s), 5.85 (2H, s); RMN ¹³C 10.5, 52.0, 52.7, 55.6, 114.0, 126.0, 145.0, 162.0, 162.7; EM *m/z* 248 ([M (³⁷Cl)]⁺, 5%), 246 ([M (³⁵Cl)]⁺, 15%), 215 (100), 185 (25), 151 (10), 121 (8) e 80 (15);

PROCEDIMENTO GERAL PARA AS CICLO-ADIÇÕES $[8\pi + 2\pi]$

Preparar uma suspensão do 2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole **2.22a** (0.2 g, 0.88 mmol) e do dipolarófilo (1.74 mmol) em 1,2,4-triclorobenzeno (2.5 mL) e aquecer a refluxo durante 6 - 11 h. Depois de arrefecer à temperatura ambiente purificar a mistura reaccional por cromatografia em coluna [hexano] para remover o 1,2,4-triclorobenzeno e seguidamente eluir com [acetato de etilo-hexano] para obter os produtos.



5,6-Bis(trimetilsilil)-4,7-di-hidro-pirazolo[1,5 *a*]piridina-2,3-dicarboxilato de dimetilo 4.4 e 5,6-Bis(trimetilsilil)-pirazolo[1,5-*a*]piridina-2,3-

dicarboxilato de dimetilo 4.5

Os compostos foram preparados através da reacção de **2.22a** com bis(trimetilsilil)acetileno durante 6 h. A purificação da mistura reaccional por cromatografia em coluna [hexano, acetato de etilo-hexano (1:4) e acetato de etilo-hexano (1:2)] deu, por ordem de eluição, **4.4** (54%) como um sólido branco, e **4.5** (7%) como um óleo.

5,6-Bis(trimetilsilil)-4,7-di-hidro-pirazolo[*1,5-a*]*piridina-2,3-dicarboxilato de dimetilo* **4.4**: p.f.: 86.1-87.9 °C (recristalização com éter etílico-hexano) (este composto foi descrito anteriormente como um óleo⁴); RMN ¹H 0.28 (9H, s), 0.30 (9H, s), 3.78 (2H, aprox. t, J = 4.7), 3.86 (3H, s), 3.95 (3H, s), 4.76 (2H, aprox. t, J = 4.7); EM *m/z* 380 (M⁺, 11%), 365 (30), 348 (48), 275 (100) e 73 (36).

5,6-Bis(trimetilsilil)-pirazolo[*1,5-a*]*piridina-2,3-dicarboxilato de dimetild*⁴ **4.5**: RMN ¹H 0.42 (9H, s), 0.44 (9H, s), 3.94 (3H, s), 4.03 (3H, s), 8.45 (1H, d, *J* = 0.8, Ar-H), 8.58 (1H, d, *J* = 0.8, Ar-H); EM *m*/*z* 378 (M⁺, 100%), 363 (18), 347 (43), 331 (75), 259 (34) e 73 (24).



6-Fenil-5,7-dioxo-4,4a,6,7,7a,8-hexa-hidro-5*H*-pirrolo[3',4':5,6]pirazolo[1,5-*a*] piridina-2,3-dicarboxilato de dimetilo 4.6

0'' O composto **4.6** foi preparado através da reacção de **2.22a** com *N*-fenilmaleimida durante 11 h. O produto foi isolado por cromatografia em coluna [hexano, acetato de etilo-hexano (2:1) e acetato de etilo-hexano (4:1)] e foi obtido como um sólido branco (98%). p.f.: 144.8-146.7 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1150, 1221, 1385, 1497 e 1715 cm⁻¹; RMN ¹H 3.20 (1H, dd, J = 7.2 e 16.4), 3.58-3.70 (2H, m), 3.85 (3H, s), 3.93 (3H, s), 3.93-4.00 (1H, m), 4.31 (1H, dd, J = 5.7 e 13.9), 4.90 (1H, dd, J = 7.2 e 16.4)

2.5 e 13.9), 7.07-7.10 (2H, m, Ar-H), 7.37-7.44 (3H, m, Ar-H); RMN ¹³C 22.5, 37.1, 40.4, 46.1, 51.9, 52.6, 112.0, 126.1, 129.0, 129.2, 131.0, 141.5, 143.3, 162.0, 174.9, 176.0; EM *m/z* 383 (M⁺, 28%), 351 (100), 204 (61), 176 (12), 147 (7), 119 (8) e 77 (7). Análise elemental: calculado para C₁₉H₁₇N₃O₆: C, 59.53; H, 4.47; N, 10.96; obtido: C, 59.49; H, 4.64; N, 10.84.



Pirazolo[1,5-*a*]piridina-2,3,5,6-tetra-carboxilato de tetrametilo 4.9, 4,7-Di-hidro-pirazolo[1,5*a*]piridina-2,3,5,6-tetracarboxilato de tetrametilo 4.7 e 6,7-Di-hidro-pirazolo[1,5-*a*]piridina-2,3,5,6tetracarboxilato de tetrametilo 4.8

Os compostos foram preparados através da reacção

de **2.22a** com DMAD durante 7 h. A purificação da mistura reaccional por cromatografia em coluna [hexano, acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (1:1)] deu, por ordem de eluição, **4.9** como um sólido amarelo (10%), e uma mistura de **4.7** e **4.8** como um sólido branco (razão 28:72) (45%).

Pirazolo[*1*,*5-a*]*piridina-2,3,5,6-tetra-carboxilato de tetrametilo* **4.9**: p.f.: 94.7-96.8 °C (recristalização com éter etílico-hexano); IV (KBr) 1245, 1328, 1428, 1578 e 1730 cm⁻¹; RMN ¹H 3.96 (3H, s), 3.97 (3H, s), 3.98 (3H, s), 4.05 (3H, s), 8.40 (1H, s), 9.01 (1H, s); RMN ¹³C 52.1, 53.2, 53.3, 105.4, 118.5, 120.2, 131.7, 132.0, 140.7, 149.6, 161.6, 162.3, 163.9, 166.1; EM *m/z* 350 (M⁺, 63%), 319 (100), 229 (7) e 201 (7); EMAR *m/z* 350.0757 (C₁₅H₁₄N₂O₈ [M⁺], 350.0750).

4,7-Di-hidro-pirazolo[1,5-a]piridina-2,3,5,6-tetracarboxilato de tetrametilo **4.7** e 6,7-Di-hidro-pirazolo[1,5-a]piridina-2,3,5,6-tetracarboxilato de tetrametilo **4.8**: p.f.: 71.9-73.3 °C (recristalização com éter etílico); IV (KBr) 1215, 1256, 1433, 1486, 1721 e 1738 cm⁻¹; RMN ¹H (isómero minoritário **4.7**) 3.88 (3H, s), 3.90 (3H, s), 3.91 (3H, s), 3.99 (3H, s), 4.71 (2H, s), 5.26 (2H, s); (isómero maioritário **4.8**) 3.69 (3H, s), 3.90 (3H, s), 3.91 (3H, s), 3.96 (3H, s), 4.19 (1H, dd, J = 1.3 e 6.7), 4.30 (1H, dd, J = 6.7 e 13.8), 5.04 (1H, dd, J = 1.3 e 13.8), 7.93 (1H, s); EM *m*/*z* 352 (M⁺, 11%), 321 (15), 307 (12), 293 (30), 261 (100) e 203 (8); Análise elemental: calculado para: C₁₅H₁₆N₂O₈: C, 51.14; H, 4.58; N, 7.95; obtido: C, 51.12; H, 4.99; N, 7.63.

6.5.2 Reacções do Anião Metil Diazafulvénio Derivado do 3-Metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*pirazolo[1,5-*c*]tiazole-6,7-dicarboxilato



1.04 mmol) no aparelho de pirólise à temperatura de 700 °C e à pressão de 4 x 10⁻² mbar durante 2 h (a velocidade de volatilização do material de partida foi controlada num forno Kugelrohr que aqueceu a

amostra a 100-250 °C). Recolher o produto numa superfície arrefecida a – 196 °C. Aquecer à temperatura ambiente, remover os produtos com diclorometano e evaporar o solvente. A purificação da mistura reaccional por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (1:1)] deu, por ordem de eluição, **4.13** como um óleo incolor (4%) e **4.12** como um sólido branco (59%).

5-Metil-1-vinil-1H-pirazole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **4.12**: p.f.: 46.3-48.0 °C (recristalização com éter etilico-hexano); IV (KBr) 1088, 1269, 1320, 1648, 1719 e 1740 cm⁻¹; RMN ¹H 2.56 (3H, s), 3.85 (3H, s), 3.95 (3H, s), 5.14 (1H, dd, J = 0.9 e 8.8), 5.95 (1H, dd, J = 0.9 e 15.2), 6.99 (1H, dd, J = 8.8 e 15.2); RMN ¹³C 10.3, 51.7, 52.5, 106.4, 112.6, 128.2, 142.9, 144.4, 162.8, 163.0; EM *m/z* 224 (M⁺, 28%), 193 (100), 163 (27), 133 (12) e 68 (9); Análise elemental: calculado para C₁₀H₁₂N₂O₄: C, 53.57; H, 5.39; N, 12.49; obtido: C, 53.75; H, 5.28; N, 12.39.

5-Metil-2-vinil-2H-pirazole-3,4-dicarboxilato de dimetilo **4.13**: IV (filme) 1109, 1260, 1442, 1545, 1646 e 1719 cm⁻¹; RMN ¹H 2.46 (3H, s), 3.84 (3H, s), 3.96 (3H, s), 5.03 (1H, dd, J = 0.7 e 8.8), 5.87 (1H, dd, J = 0.7 e 15.2), 7.19 (1H, dd, J = 8.8 e 15.2); RMN ¹³C 13.4, 51.8, 53.2, 105.0, 114.1, 129.7, 145.0, 151.0, 160.7, 163.1; EM *m/z* 224 (M⁺, 40%), 192 (100), 167 (7), 135 (11) e 79 (6).

MeO₂C, CO₂Me **5-Metil-1-vinil-1***H*-pirazole-3,4-dicarboxilato de dimetilo 4.12

Me Me Dissolver o 3-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole **2.22b** (95 mg, 0.33 mmol) em sulfolano (1 mL) e colocar num tubo de vidro para pirólise. Arrefecer em nitrogénio líquido, colocar sob vácuo e selar. Aquecer a 180 °C durante 1.5 h. Arrefecer à temperatura ambiente, abrir o tubo, diluir a mistura reaccional com diclorometano. Lavar com água e evaporar o solvente. O produto foi isolado por cromatografia em coluna [acetato de etilo-hexano (1:2) e (1:1)] e foi obtido como um sólido branco (19%). O composto foi identificado por comparação com o composto previamente descrito.

PROCEDIMENTO GERAL PARA AS CICLO-ADIÇÕES $[8\pi + 2\pi]$

Preparar uma suspensão do 3-metil-2,2-dioxo-1*H*,3*H*-pirazolo[1,5-*c*]tiazole **2.22b** (0.3 g, 1.04 mmol) e do dipolarófilo (2.08 mmol) em 1,2,4-triclorobenzeno (2.5 mL) e aquecer a refluxo durante 3 h. Depois de arrefecer à temperatura ambiente purificar a mistura reaccional por cromatografia em coluna [hexano] para remover o 1,2,4-triclorobenzeno e seguidamente eluir com [acetato de etilo-hexano] para obter os produtos.



7-Metil-4,7-di-hidro-pirazolo[1,5-*a*]piridina-2,3,5,6-tetracarboxilato de tetrametilo 4.14 e 7-Metil-6,7- di-hidro-pirazolo[1,5-*a*]piridina-2,3,5,6tetracarboxilato de tetrametilo 4.15

Os compostos foram preparados através da reacção de **2.22b** com DMAD. A purificação da mistura reaccional por cromatografia em coluna [hexano, acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano

(1:1)] deu uma mistura de **4.14** e **4.15** como um óleo amarelo (razão 40:60) (85%). IV (KBr) 1090, 1217, 1433 e 1730cm⁻¹; RMN ¹H (isómero minoritário **4.14**) 1.40 (3H, d, J = 6.9), 3.68 (3H, s), 3.86 (3H, s), 3.90 (3H, s), 3.96 (3H, s), 4.05-4.07 (1H, m), 4.52-4.56 (1H, m), 5.22-5.32 (1H, m); (isómero maioritário **4.15**) 1.78 (3H, d, J = 6.8), 3.66 (3H, s), 3.86-3.98 (2H, m), 3.88 (3H, s), 3.91 (3H, s), 3.96 (3H, s), 7.96 (1H, s); EM *m*/*z* 366 (M⁺, 9%), 335 (14), 307 (48), 275 (100), 261 (19) e 59 (9); EMAR *m*/*z* 366.1062 (C₁₆H₁₈N₂O₈ [M⁺], 366.1064).



(4a*S*,7a*S*,8*S*)-6-Fenil-8-metil-5,7-dioxo-4,4a,6,7,7a,8hexa-hidro-5*H*-pirrolo[3',4':5,6]pirazolo[1,5-*a*]

piridina-2,3-dicarboxilato de dimetilo 4.17 e

(4a*S*,7a*S*,8*R*)-6-Fenil-8-metil-5,7-dioxo-4,4a,6,7,7a,8-hexa-hidro-5*H*-pirrolo[3',4':5,6]pirazolo[1,5-*a*] piridina-2,3-dicarboxilato de dimetilo 4.18

Os compostos foram preparados através da reacção de **2.22b** com *N*-fenilmaleimida. A purificação da mistura reaccional por cromatografia em coluna [hexano, acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (1:1)] deu, por ordem de eluição **4.18** como um óleo incolor (13%) e **4.17** como um sólido branco (81%).

(4aS, 7aS,8S)-6-Fenil-8-metil-5, 7-dioxo-4,4a,6,7,7a,8-hexa-hidro-5H-pirrolo[3',4':5,6]pirazolo[1,5-a] piridina-2,3-dicarboxilato de dimetilo **4.17**: p.f.: 155.6-157.7 °C (recristalização com acetato de etilo-hexano); IV (KBr) 1222, 1383, 1447, 1473, 1562, 1716 e 1735 cm⁻¹; RMN ¹H 1.69 (3H, d, J = 7.0), 3.53-3.72 (4H, m), 3.87 (3H, s), 3.95 (3H, s), 4.85-4.94 (1H, m), 7.15-7.18 (2H, m, Ar-H), 7.41-7.47 (3H, m, Ar-H); RMN ¹³C 15.4, 21.2, 37.3, 44.7, 51.9, 52.7, 53.3, 111.9, 126.2, 129.1, 129.3, 131.0, 141.0, 143.4, 162.3, 162.4, 173.3, 176.2; EM *m*/*z* 397 (M⁺, 15%), 365 (100), 218 (13), 203 (54) e 77 (8); Análise elemental: calculado para C₂₀H₁₉N₃O₆: C, 60.45; H, 4.82; N, 10.57; obtido: C, 60.63; H, 4.99; N, 10.43. [α] $_D^{20}$ = 0.0 (c = 0.6, CH₂Cl₂)

(4aS,7aS,8R)-6-Fenil-8-metil-5,7-dioxo-4,4a,6,7,7a,8-hexa-hidro-5H-pirrolo[3',4':5,6]pirazolo[1,5-a]

piridina-2,3-dicarboxilato de dimetilo **4.18**: IV (filme) 1229, 1393, 1491, 1541, 1670, 1715 e 1740 cm⁻¹; RMN ¹H 1.69 (3H, d, J = 7.0), 3.37 (1H, dd, J = 8.2 e 16.8, H-4), 3.42 (1H, dd, J = 2.9 e 9.6, H-7a), 3.61 (1H, ddd, J = 3.1, 8.2 e 9.6, H-4a), 3.86 (3H, s), 3.92 (1H, dd, J = 3.1 e 16.8, H-4), 3.94 (3H, s), 5.12 (1H, dq, J = 2.9 e 7.0, H-8), 7.12-7.27 (2H, m, Ar-H), 7.38-7.46 (3H, m, Ar-H); RMN ¹³C 20.5, 22.0, 36.4, 46.2, 52.0, 52.6, 53.9, 112.2, 126.1, 129.0, 129.2, 131.0, 140.2, 143.4, 162.1, 162.2, 174.8, 176.2; EM *m/z* 397 (M⁺, 24%), 365 (100), 217 (10), 203 (59) e 183 (8); EMAR *m/z* 397.1279 (C₂₀H₁₉N₃O₆ [M⁺], 397.1274). [α] $_D^{20} = 0.0$ (c = 1.1, CH₂Cl₂)

6.5.3 Oxidação de Di-hidro-pirazolo[1,5-a]piridinas com DDQ



CO₂Me

MeO₂C

MeO₂C

Ме

Pirazolo[1,5-*a*]piridina-2,3,5,6-tetra-carboxilato 4.9 a partir de 4.7 e 4.8 Preparar uma solução da mistura do 4,7-di-hidro-pirazolo[1,5-*a*]piridina-2,3,5,6tetracarboxilato 4.7 e 6,7-di-hidro-pirazolo[1,5-*a*]piridina-2,3,5,6-tetracarboxilato

4.8 (92 mg, 0.26 mmol) e DDQ (72 mg, 1.2 eq., 0.31 mmol) em 1,2,4-triclorobenzeno (5.0 mL). Aquecer em tubo selado a 260 °C durante 3 h. Arrefecer à temperatura ambiente, abrir o tubo e filtrar a mistura reaccional em celite. O produto foi isolado por cromatografia em coluna [hexano], para remover o solvente, seguido da eluição com [acetato de etilo-hexano (1:1) e acetato de etilo-hexano (2:1)]. O composto foi obtido como um sólido amarelo (44%) e foi identificado por comparação com o composto previamente preparado.

7-Metil-pirazolo[1,5-*a*]piridina-2,3,5,6-tetra-carboxilato 4.16 a partir de 4.14 e _{2Me} 4.15

Preparar uma solução da mistura do 7-metil-4,7-di-hidro-pirazolo[1,5-*a*]piridina-2,3,5,6-tetracarboxilato **4.14** e 7-metil-6,7-di-hidro-pirazolo[1,5-*a*]piridina-2,3,5,6-

tetracarboxilato **4.15** (44 mg, 0.12 mmol) e DDQ (33 mg, 1.2 eq., 0.14 mmol) em 1,2,4-triclorobenzeno (2.0 mL). Aquecer em tubo selado a 260 °C durante 2 h. Arrefecer à temperatura ambiente, abrir o tubo e filtrar a mistura reaccional em celite. O produto foi isolado por cromatografia em coluna [hexano], para remover o solvente, seguido da eluição com [acetato de etilo-hexano (1:2) e acetato de etilo-hexano (2:1)] e foi obtido como um sólido amarelo (40%). p.f.: 110.5-111.3 °C (recristalização com éter etílico-hexano); IV (KBr) 1120, 1272, 1304, 1714 e 1744 cm⁻¹; RMN ¹H 2.85 (3H, s), 3.97 (6H, s), 3.99 (3H, s), 4.05 (3H, s), 8.68 (1H, s); RMN ¹³C 15.3, 52.1, 53.1, 53.2, 53.3, 105.5, 119.7, 120.1, 130.0, 138.9, 139.8, 148.5, 162.0, 163.1, 164.6, 166.6; EM *m/z* 364 (M⁺, 70%), 333 (100), 301 (14), 274 (29), 246 (16) e 59 (11); Análise elemental: calculado para C₁₆H₁₆N₂O₈: C, 52.75; H, 4.43; N, 7.69; obtido: C, 52.79; H, 4.66; N, 7.68.

REFERÊNCIAS

- (1) T. Shimizu, Y. Hayashi, Y. Kitora, K. Teramura, *Bull. Chem Soc. Jpn.* **1982**, *55*, 2450-2455.
- (2) L. Szilágy, Z. Györdgyeák, *J. Am. Chem. Soc.* **1979**, *101*, 427-432.
- (3) H. Soloway, F. Kipnis, J. Ornfelt, P. E. Spoerri, J. Am. Chem. Soc. 1948, 70, 1967-1968.
- (4) O. B. Sutcliffe, R. C. Storr, T. L. Gilchrist, P. Rafferty, *J. Chem. Soc., Perkin Trans.* 1 2001, 1795-1806.
- (5) I. R. Schmolka, P. E. Spoerri, J. Org. Chem. **1957**, 22, 943-946.
- (6) A. Banashek, M. I. Shchukina, *J. Gen. Chem. USSR* **1961**, *31*, 1374-1377.
- (7) F.Benedini, F. Ferrario, A. Sala, L. Sala, P. A. Soresinetti, *J. Heterocycl. Chem.* **1994**, *31*, 1343-1347.
- (8) J.-L. Fabre, D. Farge, C. James, D. Lavé, Patente US Nº 4,529,728, 1985.
- (9) A. R. Cook, L. M. Heilbron *The Chemistry of Penicillin*; Princeton University Press: Princeton, 1949.
- (10) H. T. Nagasawa, D. J. W. Goon, E. G. DeMaster, J. Med. Chem. 1978, 21, 1274-1279.
- (11) R. A. Bell, J. F. Britten, H. E. Howard-Lock, C. J. L. Lock, M. Schmidt, *Can. J. Chem.* **1994**, *72*, 1621-1624.
- (12) O. B. Sutcliffe, R. C. Storr, T. L. Gilchrist, P. Rafferty, *Tetrahedron* 2000, *56*, 10011-10021.
- (13) A. Padwa, G. E. Fryxell, J. R. Gasdaska, M. K. Venkatramanan, G. S. K. Wong, *J. Org. Chem.* **1989**, *54*, 644-653.
- (14) H. G. Rajoharison, Patente US N° 5,124,459, 1992.
- (15) K. Sato, M. Hyodo, M. Aoki, X.-Q. Zheng, R. Noyori, *Tetrahedron* **2001**, *57*, 2469-2476.

(16) T. M. V. D. Pinho e Melo, D. M. Barbosa, P. J. R. S. Ramos, A. M. d'A. Rocha Gonsalves, T. L. Gilchrist, A. M. Beja, J. A. Paixão, M. R. Silva, L. Alte da Veiga, *J. Chem. Soc., Perkin Trans.* 1 1999, 1219-1223.

(17) T. L. Gilchrist, A. M. d'A. Rocha Gonsalves, T. M. V. D. Pinho e Melo, *Tetrahedron* **1994**, *50*, 13709-13724.

- T. M. V. D. Pinho e Melo, M. I. L. Soares, A. M. d'A. Rocha Gonsalves, J. A. Paixão, A. M. Beja, M. R. Silva, L. Alte da Veiga, J. Costa Pessoa, *J. Org. Chem.* 2002, *67*, 4045-4054.
- (19) R. G. Webb, M. W. Haskell, C. H. Stammer, J. Org. Chem. 1969, 34, 576-580.
- (20) O. B. Sutcliffe, R. C. Storr, T. L. Gilchrist, P. Rafferty, A. P. A. Crew, *Chem. Commun.* 2000, 675-676.

APÊNDICES

Apêndice 1

Informação cristalográfica do 5-isopropenil-2-metil-6-oxo-1,4,5,6-tetra-hidrociclopenta[*b*]pirrole-3-carboxilato de metilo **3.17**

182

187

APÊNDICE 2

Informação cristalográfica do (4a*S*,7a*S*,8*S*)-6-Fenil-8-metil-5,7-dioxo-4,4a,6,7,7a,8-hexa-hidro-5*H*-pirrolo[3',4':5,6]pirazolo[1,5-*a*]piridina-2,3-dicarboxilato de dimetilo **4.17**

APÊNDICE 1

Informação cristalográfica do 5-isopropenil-2-metil-6-oxo-1,4,5,6-tetra-hidro-ciclopenta[*b*]pirrole-3-carboxilato de metilo 3.17



Formula empírica	$C_{13}H_{15}NO_3$
Massa molecular	233.26
Temperatura	293(2) K
Comprimento de onda	1.5418 Ä
Grupo cristalino	Triclínico
Grupo de espaço	P1
Dimensões da célula unitária	a = 5.160(2) Ä b = 10.5619(7) Ä c = 11.939(2) Ä
Ângulos da célula unitária	$\alpha = 108.097(8)^{\circ}$ $\beta = 99.00(3)^{\circ}$ $\gamma = 94.537(17)^{\circ}$
Volume da célula unitária	605.2(3) Ä ³
Unidades por célula unitária	2
Densidade calculada	1.280 mg/m ³
Coeficiente de absorção	0.748 mm-1
Intervalo de medição de $ heta$	θ_{min} = 3.97° e θ_{max} = 72.72 °
Limites dos índices em $ heta$	-6 = h = 6, -13 = k = 13, -14 = l = 14
Reflexões adquiridas / Reflexões independentes	4673 / 2406 [R(int) = 0.0281]
Método de refinamento	Mínimos quadrados
Reflexões independentes / parâmetros	2406 / 158
Índices finais R [I> 2σ (I)]	R1 = 0.0445, wR2 = 0.1188
Índices R (total)	R1 = 0.0600, wR2 = 0.1308
Maior pico de difracção	0.235 e. Ä [.]
Maior buraco de difracção	-0.173 e. Ä ⁻³

	х	у	Z	U(eq)	
O(3)	11514(2)	2209(1)	856(1)	56(1)	
O(1)	2236(3)	-531(1)	3454(1)	67(1)	
O(2)	3584(2)	1681(1)	4296(1)	52(1)	
N(1)	7438(3)	-131(1)	1114(1)	45(1)	
C(2)	5656(3)	-553(2)	1681(2)	45(1)	
C(3)	5281(3)	554(2)	2636(2)	44(1)	
C(3A)	6946(3)	1667(2)	2617(2)	42(1)	
C(4)	7727(3)	3139(2)	3253(2)	51(1)	
C(5)	10160(3)	3481(2)	2724(2)	48(1)	
C(6)	10106(3)	2248(2)	1602(2)	45(1)	
C(6A)	8250(3)	1220(2)	1686(2)	43(1)	
C(7)	4459(4)	-1982(2)	1280(2)	60(1)	
C(8)	3543(3)	474(2)	3474(2)	46(1)	
C(9)	1989(4)	1698(2)	5192(2)	61(1)	
C(10)	10335(4)	4810(2)	2528(2)	54(1)	
C(11)	12139(5)	5824(2)	3246(2)	76(1)	
C(12)	8373(6)	4956(3)	1531(3)	88(1)	

TABELA I: Parâmetros de posição.

TABELA II: Comprimentos de ligação (Ä).

$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$					
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	O(3)-C(6)	1.2271(19)	C(5)-C(6)	1.546(2)	
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	O(1)-C(8)	1.204(2)	C(5)-H(5)	0.9800	
$\begin{array}{cccccccc} O(2)-C(9) & 1.446(2) & C(7)-H(7A) & 0.9600 \\ N(1)-C(2) & 1.350(2) & C(7)-H(7B) & 0.9600 \\ N(1)-C(6A) & 1.374(2) & C(7)-H(7C) & 0.9600 \\ N(1)-H(1) & 0.8600 & C(9)-H(9A) & 0.9600 \\ C(2)-C(3) & 1.408(2) & C(9)-H(9B) & 0.9600 \\ C(2)-C(7) & 1.482(2) & C(9)-H(9C) & 0.9600 \\ C(3)-C(3A) & 1.408(2) & C(10)-C(11) & 1.330(3) \\ C(3)-C(8) & 1.460(2) & C(10)-C(12) & 1.492(3) \\ C(3A)-C(6A) & 1.368(2) & C(11)-H(11A) & 0.9300 \\ C(3A)-C(4) & 1.492(2) & C(11)-H(11B) & 0.9300 \\ C(4)-C(5) & 1.557(2) & C(12)-H(12A) & 0.9600 \\ C(4)-H(4A) & 0.9700 & C(12)-H(12B) & 0.9600 \\ \end{array}$	O(2)-C(8)	1.342(2)	C(6)-C(6A)	1.428(2)	
N(1)-C(2) $1.350(2)$ C(7)-H(7B) 0.9600 N(1)-C(6A) $1.374(2)$ C(7)-H(7C) 0.9600 N(1)-H(1) 0.8600 C(9)-H(9A) 0.9600 C(2)-C(3) $1.408(2)$ C(9)-H(9B) 0.9600 C(2)-C(7) $1.482(2)$ C(9)-H(9C) 0.9600 C(3)-C(3A) $1.408(2)$ C(10)-C(11) $1.330(3)$ C(3)-C(8) $1.460(2)$ C(10)-C(12) $1.492(3)$ C(3A)-C(6A) $1.368(2)$ C(11)-H(11A) 0.9300 C(3A)-C(4) $1.492(2)$ C(11)-H(12A) 0.9600 C(4)-C(5) $1.557(2)$ C(12)-H(12A) 0.9600 C(4)-H(4A) 0.9700 C(12)-H(12B) 0.9600	O(2)-C(9)	1.446(2)	C(7)-H(7A)	0.9600	
N(1)-C(6A) $1.374(2)$ C(7)-H(7C) 0.9600 N(1)-H(1) 0.8600 C(9)-H(9A) 0.9600 C(2)-C(3) $1.408(2)$ C(9)-H(9B) 0.9600 C(2)-C(7) $1.482(2)$ C(9)-H(9C) 0.9600 C(3)-C(3A) $1.408(2)$ C(10)-C(11) $1.330(3)$ C(3)-C(8) $1.460(2)$ C(10)-C(12) $1.492(3)$ C(3A)-C(6A) $1.368(2)$ C(11)-H(11A) 0.9300 C(3A)-C(4) $1.492(2)$ C(11)-H(12A) 0.9600 C(4)-C(5) $1.557(2)$ C(12)-H(12A) 0.9600 C(4)-H(4A) 0.9700 C(12)-H(12B) 0.9600	N(1)-C(2)	1.350(2)	C(7)-H(7B)	0.9600	
N(1)-H(1) 0.8600 $C(9)$ -H(9A) 0.9600 $C(2)$ - $C(3)$ $1.408(2)$ $C(9)$ -H(9B) 0.9600 $C(2)$ - $C(7)$ $1.482(2)$ $C(9)$ -H(9C) 0.9600 $C(3)$ - $C(3A)$ $1.408(2)$ $C(10)$ - $C(11)$ $1.330(3)$ $C(3)$ - $C(8)$ $1.460(2)$ $C(10)$ - $C(12)$ $1.492(3)$ $C(3A)$ - $C(6A)$ $1.368(2)$ $C(11)$ -H(11A) 0.9300 $C(3A)$ - $C(4)$ $1.492(2)$ $C(11)$ -H(12B) 0.9600 $C(4)$ - $C(5)$ $1.557(2)$ $C(12)$ -H(12A) 0.9600 $C(4)$ -H(4A) 0.9700 $C(12)$ -H(12B) 0.9600	N(1)-C(6A)	1.374(2)	C(7)-H(7C)	0.9600	
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	N(1)-H(1)	0.8600	C(9)-H(9A)	0.9600	
$\begin{array}{ccccccc} C(2)-C(7) & 1.482(2) & C(9)-H(9C) & 0.9600 \\ C(3)-C(3A) & 1.408(2) & C(10)-C(11) & 1.330(3) \\ C(3)-C(8) & 1.460(2) & C(10)-C(12) & 1.492(3) \\ C(3A)-C(6A) & 1.368(2) & C(11)-H(11A) & 0.9300 \\ C(3A)-C(4) & 1.492(2) & C(11)-H(11B) & 0.9300 \\ C(4)-C(5) & 1.557(2) & C(12)-H(12A) & 0.9600 \\ C(4)-H(4A) & 0.9700 & C(12)-H(12B) & 0.9600 \\ C(4)-H(4A) & 0.9700 & C(12)-H(12C) & 0.9600 \\ \end{array}$	C(2)-C(3)	1.408(2)	C(9)-H(9B)	0.9600	
$\begin{array}{cccccc} C(3)-C(3A) & 1.408(2) & C(10)-C(11) & 1.330(3) \\ C(3)-C(8) & 1.460(2) & C(10)-C(12) & 1.492(3) \\ C(3A)-C(6A) & 1.368(2) & C(11)-H(11A) & 0.9300 \\ C(3A)-C(4) & 1.492(2) & C(11)-H(11B) & 0.9300 \\ C(4)-C(5) & 1.557(2) & C(12)-H(12A) & 0.9600 \\ C(4)-H(4A) & 0.9700 & C(12)-H(12B) & 0.9600 \\ C(4)-H(4B) & 0.9700 & C(12)-H(12C) & 0.9600 \\ \end{array}$	C(2)-C(7)	1.482(2)	C(9)-H(9C)	0.9600	
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	C(3)-C(3A)	1.408(2)	C(10)-C(11)	1.330(3)	
C(3A)-C(6A)1.368(2)C(11)-H(11A)0.9300C(3A)-C(4)1.492(2)C(11)-H(11B)0.9300C(4)-C(5)1.557(2)C(12)-H(12A)0.9600C(4)-H(4A)0.9700C(12)-H(12B)0.9600C(4)-H(4A)0.9700C(12)-H(12C)0.9600	C(3)-C(8)	1.460(2)	C(10)-C(12)	1.492(3)	
C(3A)-C(4)1.492(2)C(11)-H(11B)0.9300C(4)-C(5)1.557(2)C(12)-H(12A)0.9600C(4)-H(4A)0.9700C(12)-H(12B)0.9600C(4) H(4P)0.9700C(12) H(12C)0.9600	C(3A)-C(6A)	1.368(2)	C(11)-H(11A)	0.9300	
C(4)-C(5) 1.557(2) C(12)-H(12A) 0.9600 C(4)-H(4A) 0.9700 C(12)-H(12B) 0.9600 C(4) H(4P) 0.9700 C(12) H(12C) 0.9600	C(3A)-C(4)	1.492(2)	C(11)-H(11B)	0.9300	
C(4)-H(4A) 0.9700 C(12)-H(12B) 0.9600	C(4)-C(5)	1.557(2)	C(12)-H(12A)	0.9600	
C(4) U(4P) = 0.0700 = C(12) U(12C) = 0.0600	C(4)-H(4A)	0.9700	C(12)-H(12B)	0.9600	
$C(12) - \Pi(12C) = 0.9700$	C(4)-H(4B)	0.9700	C(12)-H(12C)	0.9600	
C(5)-C(10) 1.492(2)	C(5)-C(10)	1.492(2)			

TABELA III: Ângulos de ligação (°).

_

C(8)-O(2)-C(9)	115.41(14)	C(3A)-C(6A)-C(6)	112.87(14)
C(2)-N(1)-C(6A)	108.64(13)	N(1)-C(6A)-C(6)	137.91(14)
C(2)-N(1)-H(1)	125.7	C(2)-C(7)-H(7A)	109.5
C(6A)-N(1)-H(1)	125.7	C(2)-C(7)-H(7B)	109.5
N(1)-C(2)-C(3)	108.51(14)	H(7A)-C(7)-H(7B)	109.5
N(1)-C(2)-C(7)	121.05(15)	C(2)-C(7)-H(7C)	109.5
C(3)-C(2)-C(7)	130.44(15)	H(7A)-C(7)-H(7C)	109.5
C(2)-C(3)-C(3A)	106.37(14)	H(7B)-C(7)-H(7C)	109.5
C(2)-C(3)-C(8)	124.10(15)	O(1)-C(8)-O(2)	123.20(15)
C(3A)-C(3)-C(8)	129.49(15)	O(1)-C(8)-C(3)	125.61(16)
C(6A)-C(3A)-C(3)	107.30(14)	O(2)-C(8)-C(3)	111.19(14)
C(6A)-C(3A)-C(4)	111.16(13)	O(2)-C(9)-H(9A)	109.5
C(3)-C(3A)-C(4)	141.53(14)	O(2)-C(9)-H(9B)	109.5
C(3A)-C(4)-C(5)	103.23(12)	H(9A)-C(9)-H(9B)	109.5
C(3A)-C(4)-H(4A)	111.1	O(2)-C(9)-H(9C)	109.5
C(5)-C(4)-H(4A)	111.1	H(9A)-C(9)-H(9C)	109.5
C(3A)-C(4)-H(4B)	111.1	H(9B)-C(9)-H(9C)	109.5
C(5)-C(4)-H(4B)	111.1	C(11)-C(10)-C(5)	120.3(2)
H(4A)-C(4)-H(4B)	109.1	C(11)-C(10)-C(12)	122.3(2)
C(10)-C(5)-C(6)	115.60(15)	C(5)-C(10)-C(12)	117.41(17)
C(10)-C(5)-C(4)	115.02(14)	C(10)-C(11)-H(11A)	120.0
C(6)-C(5)-C(4)	105.12(13)	C(10)-C(11)-H(11B)	120.0
C(10)-C(5)-H(5)	106.8	H(11A)-C(11)-H(11B)	120.0
C(6)-C(5)-H(5)	106.8	C(10)-C(12)-H(12A)	109.5
C(4)-C(5)-H(5)	106.8	C(10)-C(12)-H(12B)	109.5
O(3)-C(6)-C(6A)	129.93(15)	H(12A)-C(12)-H(12B)	109.5
O(3)-C(6)-C(5)	124.43(15)	C(10)-C(12)-H(12C)	109.5
C(6A)-C(6)-C(5)	105.56(13)	H(12A)-C(12)-H(12C)	109.5
C(3A)-C(6A)-N(1)	109.17(14)	H(12B)-C(12)-H(12C)	109.5

TABELA IV: Disposições atómicas anisotrópicas.

	U11	U22	U33	U23	U13	U12
O(3)	62(1)	51(1)	60(1)	14(1)	37(1)	7(1)
O(1)	75(1)	53(1)	80(1)	21(1)	43(1)	-2(1)
O(2)	56(1)	54(1)	51(1)	15(1)	28(1)	3(1)
N(1)	50(1)	43(1)	44(1)	11(1)	20(1)	5(1)
C(2)	44(1)	46(1)	45(1)	16(1)	14(1)	4(1)
C(3)	43(1)	46(1)	45(1)	16(1)	17(1)	5(1)
C(3A)	42(1)	44(1)	44(1)	14(1)	18(1)	7(1)
C(4)	55(1)	44(1)	57(1)	12(1)	30(1)	5(1)
C(5)	46(1)	47(1)	50(1)	11(1)	22(1)	3(1)
C(6)	44(1)	46(1)	49(1)	15(1)	22(1)	10(1)
C(6A)	44(1)	42(1)	45(1)	12(1)	19(1)	7(1)
C(7)	73(1)	48(1)	59(1)	12(1)	24(1	-3(1)
C(8)	44(1)	50(1)	49(1)	19(1)	18(1)	5(1)
C(9)	61(1)	72(1)	55(1)	19(1)	32(1)	8(1)
C(10)	61(1)	45(1)	59(1)	11(1)	34(1)	6(1)
C(11)	86(1)	53(1)	83(2)	7(1)	44(1)	-8(1)
C(12)	110(2)	70(1)	97(2)	37(1)	25(2)	23(1)

TABELA V: Ângulos de torção (°).

 C(6A)-N(1)-C(2)-C(3)	0.64(19)	C(4)-C(3A)-C(6A)-N(1)	-178.97(14)
C(6A)-N(1)-C(2)-C(7)	-178.82(16)	C(3)-C(3A)-C(6A)-C(6)	-177.30(14)
N(1)-C(2)-C(3)-C(3A)	-0.27(19)	C(4)-C(3A)-C(6A)-C(6)	3.1(2)
C(7)-C(2)-C(3)-C(3A)	179.13(18)	C(2)-N(1)-C(6A)-C(3A)	-0.79(19)
N(1)-C(2)-C(3)-C(8)	-178.20(15)	C(2)-N(1)-C(6A)-C(6)	176.3(2)
C(7)-C(2)-C(3)-C(8)	1.2(3)	O(3)-C(6)-C(6A)-C(3A)	-176.84(18)
C(2)-C(3)-C(3A)-C(6A)	-0.21(19)	C(5)-C(6)-C(6A)-C(3A)	6.40(19)
C(8)-C(3)-C(3A)-C(6A)	177.57(17)	O(3)-C(6)-C(6A)-N(1)	6.1(3)
C(2)-C(3)-C(3A)-C(4)	179.2(2)	C(5)-C(6)-C(6A)-N(1)	-170.7(2)
C(8)-C(3)-C(3A)-C(4)	-3.1(4)	C(9)-O(2)-C(8)-O(1)	1.6(3)
C(6A)-C(3A)-C(4)-C(5)	-11.0(2)	C(9)-O(2)-C(8)-C(3)	-178.02(14)
C(3)-C(3A)-C(4)-C(5)	169.6(2)	C(2)-C(3)-C(8)-O(1)	0.0(3)
C(3A)-C(4)-C(5)-C(10)	142.39(16)	C(3A)-C(3)-C(8)-O(1)	-177.40(18)
C(3A)-C(4)-C(5)-C(6)	14.07(18)	C(2)-C(3)-C(8)-O(2)	179.61(15)
C(10)-C(5)-C(6)-O(3)	42.3(2)	C(3A)-C(3)-C(8)-O(2)	2.2(3)
C(4)-C(5)-C(6)-O(3)	170.28(17)	C(6)-C(5)-C(10)-C(11)	-130.04(18)
C(10)-C(5)-C(6)-C(6A)	-140.71(15)	C(4)-C(5)-C(10)-C(11)	107.1(2)
C(4)-C(5)-C(6)-C(6A)	-12.73(18)	C(6)-C(5)-C(10)-C(12)	51.8(2)
 C(3)-C(3A)-C(6A)-N(1)	0.61(19)	C(4)-C(5)-C(10)-C(12)	-71.1(2)

APÊNDICE 2

Informação cristalográfica do (4a*S*,7a*S*,8*S*)-6-Fenil-8-metil-5,7-dioxo-4,4a,6,7,7a,8-hexa-hidro-5*H*-pirrolo[3',4':5,6]pirazolo[1,5-*a*]piridina-2,3-dicarboxilato de dimetilo 4.17



APÊNDICES

Fórmula empírica	$C_{20}H_{19}N_3O_6$
Massa molecular	397.38
Temperatura	293(2) K
Comprimento de onda	1.5480 Ä
Grupo cristalino	Monoclínico
Grupo de espaço	P21/c
Dimensões da célula unitária	a = 10.962(5) Ä b = 9.459(4) Ä c = 19.286(3) Ä
Ângulos da célula unitária	$\alpha = 90^{\circ}$ $\beta = 108.524(18)^{\circ}$ $\gamma = 90^{\circ}$
Volume da célula unitária	1896.2(12) Ä ³
Unidades por célula unitária	4
Densidade calculada	1.392 mg/m ³
Coeficiente de absorção	0.876 mm ⁻¹
Intervalo de medição de $ heta$	θ_{mim} = 4.25 ° e θ_{max} = 72.38 °
Limites dos índices em $ heta$	-13 = h = 13, -11 = k = 0, -23 = l = 23
Reflexões adquiridas / Reflexões independentes	7052 / 3756 [R(int) = 0.0361]
Método de refinamento	Mínimos quadrados
Reflexões independentes / parâmetros	3756 / 266
Índices finais R [I> 2σ (I)]	R1 = 0.0426, wR2 = 0.1500
Índices R (total)	R1 = 0.0722, wR2 = 0.1648
Maior pico de difracção	0.245 e. Ä ⁻³
Maior buraco de difracção	-0.233 e. Ä ⁻³

TABELA VI: Parâmetros de posição

	Х	у	Z	U(eq)
O(1)	4043(2)	1108(2)	938(1)	81(1)
O(2)	3878(1)	-1240(2)	811(1)	62(1)
O(3)	1530(2)	-3767(2)	873(1)	71(1)
O(4)	2951(2)	-2692(2)	1830(1)	64(1)
O(5)	3104(2)	2769(2)	2394(1)	69(1)
O(6)	-606(2)	980(2)	2600(1)	77(1)
N(1)	254(2)	-979(2)	1019(1)	48(1)
N(6)	1407(2)	1681(2)	2629(1)	49(1)
N(9)	159(2)	440(2)	904(1)	46(1)
C(2)	1453(2)	-1274(2)	1040(1)	46(1)
C(3)	2125(2)	-55(2)	940(1)	47(1)
C(3A)	1250(2)	1036(2)	861(1)	46(1)
C(4)	1302(2)	2603(2)	877(1)	53(1)
C(4A)	929(2)	3056(2)	1552(1)	51(1)
C(5)	1965(2)	2533(2)	2226(1)	51(1)
C(7)	78(2)	1600(3)	2324(1)	53(1)
C(7A)	-321(2)	2361(2)	1596(1)	50(1)
C(8)	-910(2)	1316(2)	962(1)	49(1)
C(10)	-2019(2)	425(3)	1022(2)	61(1)
C(11)	3441(2)	36(2)	906(1)	52(1)
C(12)	5207(2)	-1349(3)	843(2)	76(1)
C(13)	1958(2)	-2725(2)	1220(1)	51(1)
C(14)	3647(3)	-3988(3)	2069(2)	92(1)
C(15)	2123(2)	890(2)	3262(1)	48(1)
C(16)	3022(2)	-70(3)	3198(1)	58(1)
C(17)	3701(3)	-858(3)	3803(2)	71(1)
C(18)	3446(3)	-688(3)	4450(2)	75(1)
C(19)	2545(3)	255(3)	4506(2)	75(1)
C(20)	1873(3)	1076(3)	3913(1)	61(1)

TABELA VII: Comprimentos de ligação (A	Ä).
--	-----

O(1)-C(11)	1.201(3)	C(7)-C(7A)	1.515(3)
O(2)-C(11)	1.333(3)	C(7A)-C(8)	1.544(3)
O(2)-C(12)	1.442(3)	C(7A)-H(7A)	0.9800
O(3)-C(13)	1.200(3)	C(8)-C(10)	1.514(3)
O(4)-C(13)	1.324(3)	C(8)-H(8)	0.9800
O(4)-C(14)	1.441(3)	C(10)-H(10A)	0.9600
O(5)-C(5)	1.207(3)	C(10)-H(10B)	0.9600
O(6)-C(7)	1.200(3)	C(10)-H(10C)	0.9600
N(1)-C(2)	1.331(3)	C(12)-H(12A)	0.9600
N(1)-N(9)	1.359(2)	C(12)-H(12B)	0.9600
N(6)-C(7)	1.388(3)	C(12)-H(12C)	0.9600
N(6)-C(5)	1.390(3)	C(14)-H(14A)	0.9600
N(6)-C(15)	1.435(3)	C(14)-H(14B)	0.9600
N(9)-C(3A)	1.348(3)	C(14)-H(14C)	0.9600
N(9)-C(8)	1.468(3)	C(15)-C(16)	1.374(3)
C(2)-C(3)	1.414(3)	C(15)-C(20)	1.379(3)
C(2)-C(13)	1.479(3)	C(16)-C(17)	1.385(4)
C(3)-C(3A)	1.384(3)	C(16)-H(16)	0.9300
C(3)-C(11)	1.467(3)	C(17)-C(18)	1.372(4)
C(3A)-C(4)	1.483(3)	C(17)-H(17)	0.9300
C(4)-C(4A)	1.546(3)	C(18)-C(19)	1.360(4)
C(4)-H(4A)	0.9700	C(18)-H(18)	0.9300
C(4)-H(4B)	0.9700	C(19)-C(20)	1.384(4)
C(4A)-C(5)	1.511(3)	C(19)-H(19)	0.9300
C(4A)-C(7A)	1.546(3)	C(20)-H(20)	0.9300
C(4A)-H(4A1)	0.9800		

_ TABELA VIII: Ângulos de ligação (°).

_

C(11)-O(2)-C(12)	117.50(19)	N(9)-C(8)-H(8)	107.5
C(13)-O(4)-C(14)	117.8(2)	C(10)-C(8)-H(8)	107.5
C(2)-N(1)-N(9)	103.68(16)	C(7A)-C(8)-H(8)	107.5
C(7)-N(6)-C(5)	112.62(18)	C(8)-C(10)-H(10A)	109.5
C(7)-N(6)-C(15)	123.24(17)	C(8)-C(10)-H(10B)	109.5
C(5)-N(6)-C(15)	124.01(17)	H(10A)-C(10)-H(10B)	109.5
C(3A)-N(9)-N(1)	113.52(17)	C(8)-C(10)-H(10C)	109.5
C(3A)-N(9)-C(8)	120.90(18)	H(10A)-C(10)-H(10C)	109.5
N(1)-N(9)-C(8)	124.56(16)	H(10B)-C(10)-H(10C)	109.5
N(1)-C(2)-C(3)	112.11(18)	O(1)-C(11)-O(2)	123.7(2)
N(1)-C(2)-C(13)	119.63(18)	O(1)-C(11)-C(3)	125.5(2)
C(3)-C(2)-C(13)	128.02(18)	O(2)-C(11)-C(3)	110.77(18)
C(3A)-C(3)-C(2)	104.46(18)	O(2)-C(12)-H(12A)	109.5
C(3A)-C(3)-C(11)	127.47(19)	O(2)-C(12)-H(12B)	109.5
C(2)-C(3)-C(11)	128.05(19)	H(12A)-C(12)-H(12B)	109.5
N(9)-C(3A)-C(3)	106.21(18)	O(2)-C(12)-H(12C)	109.5
N(9)-C(3A)-C(4)	116.50(19)	H(12A)-C(12)-H(12C)	109.5
C(3)-C(3A)-C(4)	136.17(19)	H(12B)-C(12)-H(12C)	109.5
C(3A)-C(4)-C(4A)	105.96(17)	O(3)-C(13)-O(4)	125.5(2)
C(3A)-C(4)-H(4A)	110.5	O(3)-C(13)-C(2)	125.4(2)
C(4A)-C(4)-H(4A)	110.5	O(4)-C(13)-C(2)	109.08(18)
C(3A)-C(4)-H(4B)	110.5	O(4)-C(14)-H(14A)	109.5
C(4A)-C(4)-H(4B)	110.5	O(4)-C(14)-H(14B)	109.5
H(4A)-C(4)-H(4B)	108.7	H(14A)-C(14)-H(14B)	109.5
C(5)-C(4A)-C(4)	107.82(18)	O(4)-C(14)-H(14C)	109.5
C(5)-C(4A)-C(7A)	104.56(17)	H(14A)-C(14)-H(14C)	109.5
C(4)-C(4A)-C(7A)	113.82(18)	H(14B)-C(14)-H(14C)	109.5
C(5)-C(4A)-H(4A1)	110.1	C(16)-C(15)-C(20)	121.4(2)
C(4)-C(4A)-H(4A1)	110.1	C(16)-C(15)-N(6)	118.9(2)
C(7A)-C(4A)-H(4A1)	110.1	C(20)-C(15)-N(6)	119.7(2)
O(5)-C(5)-N(6)	124.0(2)	C(15)-C(16)-C(17)	119.3(2)
O(5)-C(5)-C(4A)	126.9(2)	C(15)-C(16)-H(16)	120.4
N(6)-C(5)-C(4A)	109.05(18)	C(17)-C(16)-H(16)	120.4
O(6)-C(7)-N(6)	123.9(2)	C(18)-C(17)-C(16)	119.5(3)
O(6)-C(7)-C(7A)	127.3(2)	C(18)-C(17)-H(17)	120.2
N(6)-C(7)-C(7A)	108.74(18)	С(16)-С(17)-Н(17)	120.2
C(7)-C(7A)-C(8)	110.81(18)	C(19)-C(18)-C(17)	120.8(3)
C(7)-C(7A)-C(4A)	104.61(17)	C(19)-C(18)-H(18)	119.6
C(8)-C(/A)-C(4A)	112.61(17)	C(17)-C(18)-H(18)	119.6
C(/)-C(/A)-H(/A)	109.6	C(18)-C(19)-C(20)	120.8(3)
C(8)-C(/A)-H(7A)	109.6	C(18)-C(19)-H(19)	119.6
C(4A)-C(7A)-H(7A)	109.6	C(20)-C(19)-H(19)	119.6
N(9)-C(8)-C(10)	111.82(19)	C(15)-C(20)-C(19)	118.2(2)
N(9)-C(8)-C(7A)	106.1/(16)	C(15)-C(20)-H(20)	120.9
C(10)-C(8)-C(7A)	116.08(19)	C(19)-C(20)-H(20)	120.9

TABELA IX: Disposições atómicas anisotrópicas.

	U11	U22	U33	U23	U13	U12
O(1)	66(1)	68(1)	120(2)	-6(1)	44(1)	-22(1)
O(2)	42(1)	64(1)	84(1)	0(1)	25(1)	-3(1)
O(3)	81(1)	51(1)	80(1)	-13(1)	23(1)	-6(1)
O(4)	57(1)	51(1)	76(1)	9(1)	9(1)	0(1)
O(5)	52(1)	72(1)	74(1)	11(1)	9(1)	-17(1)
O(6)	53(1)	116(2)	63(1)	18(1)	20(1)	-12(1)
N(1)	44(1)	42(1)	58(1)	1(1)	16(1)	-4(1)
N(6)	46(1)	51(1)	47(1)	4(1)	11(1)	1(1)
N(9)	41(1)	43(1)	53(1)	1(1)	15(1)	-4(1)
C(2)	43(1)	45(1)	50(1)	-4(1)	15(1)	-5(1)
C(3)	44(1)	48(1)	48(1)	1(1)	15(1)	-6(1)
C(3A)	45(1)	47(1)	45(1)	2(1)	14(1)	-6(1)
C(4)	56(1)	46(1)	56(1)	9(1)	16(1)	-6(1)
C(4A)	54(1)	38(1)	59(1)	4(1)	15(1)	-1(1)
C(5)	52(1)	42(1)	55(1)	2(1)	14(1)	-5(1)
C(7)	46(1)	61(1)	51(1)	1(1)	15(1)	1(1)
C(7A)	46(1)	46(1)	56(1)	3(1)	13(1)	5(1)
C(8)	39(1)	51(1)	52(1)	4(1)	10(1)	2(1)
C(10)	43(1)	67(2)	70(2)	-1(1)	16(1)	-2(1)
C(11)	46(1)	58(1)	53(1)	1(1)	17(1)	-9(1)
C(12)	41(1)	99(2)	90(2)	3(2)	23(1)	4(1)
C(13)	48(1)	46(1)	61(1)	-2(1)	23(1)	-4(1)
C(14)	77(2)	63(2)	124(3)	26(2)	13(2)	14(2)
C(15)	44(1)	46(1)	50(1)	3(1)	10(1)	-2(1)
C(16)	53(1)	60(1)	63(1)	2(1)	18(1)	1(1)
C(17)	56(1)	63(2)	86(2)	7(1)	11(1)	8(1)
C(18)	76(2)	71(2)	61(2)	14(1)	-2(1)	-2(1)
C(19)	92(2)	75(2)	52(2)	5(1)	16(1)	4(2)
C(20)	69(1)	60(1)	54(1)	-2(1)	19(1)	2(1)

TABELA X: Ângulos de torção (°).

 C(2)-N(1)-N(9)-C(3A)	-0.6(2)	C(5)-C(4A)-C(7A)-C(7)	4.9(2)
C(2)-N(1)-N(9)-C(8)	-169.12(19)	C(4)-C(4A)-C(7A)-C(7)	122.3(2)
N(9)-N(1)-C(2)-C(3)	0.0(2)	C(5)-C(4A)-C(7A)-C(8)	-115.51(19)
N(9)-N(1)-C(2)-C(13)	174.87(18)	C(4)-C(4A)-C(7A)-C(8)	1.9(3)
N(1)-C(2)-C(3)-C(3A)	0.5(2)	C(3A)-N(9)-C(8)-C(10)	-178.61(19)
C(13)-C(2)-C(3)-C(3A)	-173.8(2)	N(1)-N(9)-C(8)-C(10)	-10.9(3)
N(1)-C(2)-C(3)-C(11)	-177.8(2)	C(3A)-N(9)-C(8)-C(7A)	-51.1(2)
C(13)-C(2)-C(3)-C(11)	7.8(4)	N(1)-N(9)-C(8)-C(7A)	116.6(2)
N(1)-N(9)-C(3A)-C(3)	1.0(2)	C(7)-C(7A)-C(8)-N(9)	-70.6(2)
C(8)-N(9)-C(3A)-C(3)	169.94(18)	C(4A)-C(7A)-C(8)-N(9)	46.2(2)
N(1)-N(9)-C(3A)-C(4)	-168.90(18)	C(7)-C(7A)-C(8)-C(10)	54.4(2)
C(8)-N(9)-C(3A)-C(4)	0.1(3)	C(4A)-C(7A)-C(8)-C(10)	171.17(18)
C(2)-C(3)-C(3A)-N(9)	-0.9(2)	C(12)-O(2)-C(11)-O(1)	8.3(4)
C(11)-C(3)-C(3A)-N(9)	177.5(2)	C(12)-O(2)-C(11)-C(3)	-173.6(2)
C(2)-C(3)-C(3A)-C(4)	166.0(2)	C(3A)-C(3)-C(11)-O(1)	14.6(4)
C(11)-C(3)-C(3A)-C(4)	-15.6(4)	C(2)-C(3)-C(11)-O(1)	-167.4(2)
N(9)-C(3A)-C(4)-C(4A)	51.5(2)	C(3A)-C(3)-C(11)-O(2)	-163.4(2)
C(3)-C(3A)-C(4)-C(4A)	-114.4(3)	C(2)-C(3)-C(11)-O(2)	14.6(3)
C(3A)-C(4)-C(4A)-C(5)	65.5(2)	C(14)-O(4)-C(13)-O(3)	5.4(4)
C(3A)-C(4)-C(4A)-C(7A)	-50.1(2)	C(14)-O(4)-C(13)-C(2)	-175.2(2)
C(7)-N(6)-C(5)-O(5)	179.0(2)	N(1)-C(2)-C(13)-O(3)	61.4(3)
C(15)-N(6)-C(5)-O(5)	-5.0(4)	C(3)-C(2)-C(13)-O(3)	-124.6(3)
C(7)-N(6)-C(5)-C(4A)	-2.6(3)	N(1)-C(2)-C(13)-O(4)	-118.0(2)
C(15)-N(6)-C(5)-C(4A)	173.39(19)	C(3)-C(2)-C(13)-O(4)	56.0(3)
C(4)-C(4A)-C(5)-O(5)	55.2(3)	C(7)-N(6)-C(15)-C(16)	118.3(2)
C(7A)-C(4A)-C(5)-O(5)	176.6(2)	C(5)-N(6)-C(15)-C(16)	-57.3(3)
C(4)-C(4A)-C(5)-N(6)	-123.16(19)	C(7)-N(6)-C(15)-C(20)	-59.8(3)
C(7A)-C(4A)-C(5)-N(6)	-1.7(2)	C(5)-N(6)-C(15)-C(20)	124.5(2)
C(5)-N(6)-C(7)-O(6)	-176.2(2)	C(20)-C(15)-C(16)-C(17)	-0.6(4)
C(15)-N(6)-C(7)-O(6)	7.7(4)	N(6)-C(15)-C(16)-C(17)	-178.8(2)
C(5)-N(6)-C(7)-C(7A)	6.0(3)	C(15)-C(16)-C(17)-C(18)	1.3(4)
C(15)-N(6)-C(7)-C(7A)	-170.08(18)	C(16)-C(17)-C(18)-C(19)	-0.7(4)
O(6)-C(7)-C(7A)-C(8)	-62.8(3)	C(17)-C(18)-C(19)-C(20)	-0.7(5)
N(6)-C(7)-C(7A)-C(8)	114.97(19)	C(16)-C(15)-C(20)-C(19)	-0.7(4)
O(6)-C(7)-C(7A)-C(4A)	175.6(2)	N(6)-C(15)-C(20)-C(19)	177.4(2)
N(6)-C(7)-C(7A)-C(4A)	-6.6(2)	C(18)-C(19)-C(20)-C(15)	1.4(4)