

RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL
DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

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

2 459 239

A1

**DEMANDE
DE BREVET D'INVENTION**

(21) **N° 79 15774**

(54) Nouveaux dérivés aminés du benzothiazole, leur procédé de préparation et leur application en thérapeutique.

(51) Classification internationale (Int. Cl. 3). C 07 D 277/64; A 61 K 31/425.

(22) Date de dépôt 20 juin 1979, à 14 h 6 mn.

(33) (32) (31) Priorité revendiquée :

(41) Date de la mise à la disposition du public de la demande B.O.P.I. — « Listes » n° 2 du 9-1-1981.

(71) Déposant : Société dite : LABORATOIRES JACQUES LOGEAIS, résidant en France.

(72) Invention de :

(73) Titulaire : *Idem* (71)

(74) Mandataire : Cabinet Lavoix,
2, place d'Estienne-d'Orves, 75441 Paris Cedex 09.

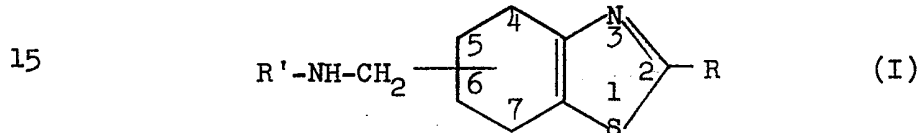
1.

La présente invention concerne des dérivés aminés du benzothiazole, leur procédé de préparation et leur application en thérapeutique.

La Demanderesse a déjà décrit dans le brevet FR. 5 77/1891 des dérivés aminés du benzothiazole, qui présentent une activité intéressante sur le système nerveux central.

La présente invention a pour objet de nouveaux dérivés aminés du benzothiazole qui n'ont pu être préparés que par une voie de synthèse totalement différente 10 et qui trouvent en outre une application dans un domaine thérapeutique différent.

Ainsi, la présente invention a pour objet des composés de formule générale



dans laquelle R représente un atome d'hydrogène ou un radical alcoyle en C₁ à C₆

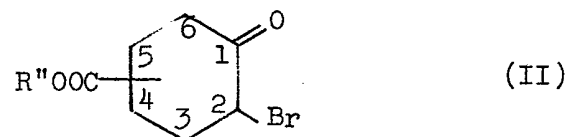
R' représente un atome d'hydrogène ou un radical alcoyle en C₁ à C₆ 20 ainsi que leurs sels d'addition avec des acides pharmaceutiquement acceptables.

Les sels d'addition peuvent être notamment ceux formés avec les acides chlorhydrique, bromhydrique, sulfurique et les acides organiques pharmaceutiquement acceptables. 25

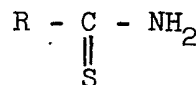
La présente invention a également pour objet un procédé de préparation des composés de formule I qui est caractérisé en ce que

a) on fait réagir sur un céto-ester bromé de 30 formule

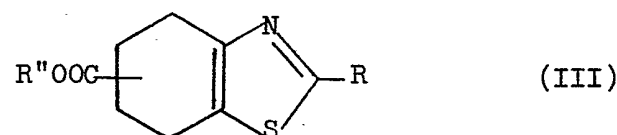
2.



dans laquelle R'' est un radical alcoyle en C_1-C_2 , un thioamide de formule

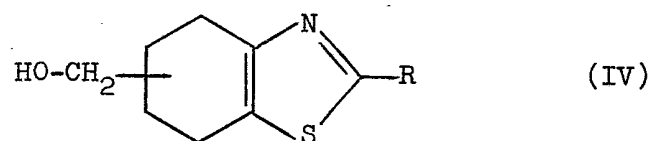


5 dans laquelle R a la signification donnée précédemment, obtenant ainsi un ester de formule

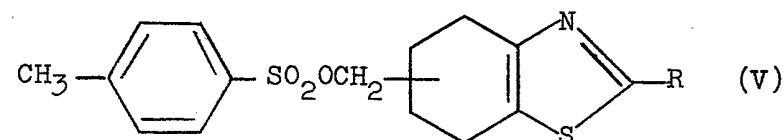


b) on réduit l'ester de formule III à l'aide d'aluminohydrure de lithium en un alcool de formule

10



c) on transforme l'alcool de formule IV au moyen de chlorure de p-toluenesulfonyle en le tosylate correspondant de formule



15

d) on fait réagir sur le tosylate de formule V une amine de formule $R'-NH_2$, R' ayant la signification donnée ci-dessus de façon à obtenir une amine de formule I, et éventuellement

3.

e) on transforme l'amine de formule I en un sel avec un acide pharmaceutiquement acceptable.

Certains des céto-esters bromés (II) utilisés comme produits de départ sont connus :

5 bromo-2 éthoxycarbonyl-6 cyclohexanone (J.E.

BRENNER J. Org. chem. 1961, 26, 22)

bromo-2 éthoxycarbonyl-4 cyclohexanone (L.

BERGER et Coll. Brevet allemand 2.214-501, 5 oct. 1972,
Chem. Abstr. 1973, 78, 29609b).

10 Les autres céto-esters bromés de formule II sont préparés de manière analogue.

La réaction avec un thioamide peut être effectuée au sein d'un solvant tel qu'un alcool (éthanol, isopropanol) ou le diméthyl-formamide, à température

15 ordinaire pour les thioamides de faible poids moléculaire ($R = H, CH_3$) ou en chauffant légèrement (40-60°C) pour les thioamides supérieurs.

20 Le benzothiazole (III) formé peut être isolé, après évaporation du solvant, grâce à son caractère faiblement basique (dissolution en milieu aqueux acide).

25 Le stade (b) qui consiste à réduire l'ester (III) en alcool (IV) au moyen de l'aluminohydrure de lithium peut être effectué dans l'éther ou le tétrahydrofurane, à température ordinaire (ou, de préférence, à basse température 0°C, pour les dérivés dans lesquels $R = H$).

30 Les alcools (IV) peuvent être isolés et purifiés par les moyens habituels (distillation, cristallisation) ou directement transformés en tosylates (V) au moyen du chlorure de p.toluènesulfonyle, en présence d'une base tertiaire telle que la pyridine.

Les tosylates (V) peuvent être purifiés par cristallisation ou utilisés bruts pour la réaction avec l'amine $R'NH_2$. Pour cette dernière réaction, on utilise

4.

avantageusement un excès d'amine primaire $R'NH_2$ au sein d'un solvant tel que le méthanol ou l'éthanol en autoclave et à température voisine de 100°C.

Les amines (I) formées sont obtenues par évaporation du solvant et distillées sous pression réduite. Ce sont des bases fortes, qui se carbonatent assez facilement à l'air libre. Elles sont avantageusement transformées en sels, tels que les chlorhydrates, par addition d'un léger défaut d'acide anhydre, dans un solvant inert tel que l'éther.

Les exemples suivants illustrent la présente invention.

EXEMPLE 1

Aminométhyl-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ λ thiazole, et son chlorhydrate (I, $R=R'=H$, substitution en 4)

1) Ethoxycarbonyl-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ λ thiazole (III)

90 g (0,36 mole) de bromo-2 éthoxycarbonyl-6 cyclohexanone (II) sont dissous dans 300 ml d'éthanol anhydre contenant 22 g (0,36 mole) de thioformamide.

Après 60 h à température ordinaire et évaporation du solvant, le résidu est repris par de l'oxyde d'isopropyle et extrait plusieurs fois par HCl 2N. La solution acide est alcalinisée et l'huile libérée est extraite à l'éther, puis distillée. $eb_{0,1} = 100-104^\circ C$. Rendt : 31%.

2) Hydroxyméthyl-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ λ thiazole (IV)

A une solution de 1,14 g (30 m.moles) de $AlLiH_4$ dans 50 ml de tétrahydrofurane anhydre, refroidie et maintenue à $-20^\circ C$, on ajoute lentement 6,66 g (30 m. moles) du dérivé (III) précédent dissous dans 30 ml de THF anhydre. Après 30 minutes à $-20^\circ C$, l'excès de $AlLiH_4$ est détruit par addition d'isopropanol à $-20^\circ C$, puis de 5 ml de solution aqueuse saturée de chlorure de sodium, et agitation pendant 2 heures. Le précipité formé est

5.

filtré et lavé à l'acétate d'éthyle, le filtrat est évaporé et le résidu huileux est repris à chaud par de l'hexane; le produit (IV) cristallise par refroidissement. Rendement 70 % - F : 74-75°C.

5 3) Tosyloxyméthyl-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ δ thiazole (V)

9,95 g (52 m.moles) de chlorure de p.toluène-sulfonyle sont ajoutés par portions à un mélange de 8 g (47 m.moles) du dérivé (IV) précédent et 15g de pyridine anhydre, en maintenant la température à 10°C. Après 24 h d'agitation à température ordinaire, le mélange est hydrolysé et extrait par l'acétate d'éthyle. Les phases organiques réunies sont lavées à l'eau, séchées et évaporées. L'huile résiduelle cristallise lentement. Le produit est recristallisé dans de l'oxyde d'isopropyle bouillant, par refroidissement. Rendement 72 % - F : 64-65°C.

4) Aminométhyl-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ δ thiazole et chlorhydrate (I, R = R' = H)

20 Une solution de 26 g (80 m.moles) du dérivé (V) précédent dans 40 ml de méthanol est chauffée avec 180 g d'ammoniac, en autoclave, pendant 5 h à 90°C. Après évaporation du solvant, et addition de 3,8 g (96 m.moles) de soude en solution dans 25 ml d'eau, l'amine formée est extraite plusieurs fois à l'éther, séchée et distillée. $e_b^{0,1} = 97-100^\circ\text{C}$. Rendement 54 %.

30 L'amine (I, R = R' = H) est transformée en chlorhydrate par addition d'un léger défaut d'HCl anhydre à une solution de la base dans l'éther. Rendement : 98 % - F : 210°C.

EXAMPLE 2

(N-méthylaminométhyl)-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ δ thiazole et son chlorhydrate (I, R = H, R' = CH_3 , substitution en 4)

6.

30,4 g (93 m.moles) du dérivé (V) décrit dans l'exemple 1 sont agités pendant 60 h, à température ordinaire, avec une solution de 150 g de méthylamine dans 150 ml d'eau. Le mélange est homogène après 48 h. La 5 solution est évaporée à sec, le résidu est repris par un excès de soude 2N et extrait au chlorure de méthylène. Le résidu huileux d'évaporation du solvant est distillé. $eb_{0,2}$: 96-99°C. Rendement 80 %.

L'amine est transformée en chlorhydrate par 10 addition d'un léger défaut d'HCl anhydre, dans l'éther. Rendement 88 % - F : 120°C (avec décomp.).

EXEMPLE 3

Méthyl-2 aminométhyl-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ δ thiazole et son chlorhydrate (I, R = CH_3 , R' = H, substitution en 4)

1) Méthyl-2 éthoxycarbonyl-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ δ thiazole (III)

Il est préparé par action de thioacétamide sur la bromo-2 carbéthoxy-6 cyclohexanone (II), selon le 20 procédé décrit dans l'exemple 1. $eb_{0,1}$ = 102-105°C.

2) Méthyl-2 hydroxyméthyl-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ δ thiazole (IV)

Il est préparé par réduction du dérivé (III) précédent au moyen de $AlLiH_4$ selon le procédé décrit 25 dans l'exemple 1. $eb_{0,4}$ = 102-106°C. Rendement 82 %.

3) Méthyl-2 tosyloxyméthyl-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ δ thiazole (V)

Il est préparé par action du chlorure de p. toluène sulfonyle sur l'alcool (IV) précédent, selon le 30 procédé décrit dans l'exemple 1. F = 97-98°C - Rdt 89 %.

4) Méthyl-2 aminométhyl-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ δ thiazole et son chlorhydrate (I, R = CH_3 , R' = H)

Il est préparé par action de l'ammoniac sur le tosylate (V) ci-dessus, selon le procédé décrit dans 35 l'exemple 1. $eb_{0,1}$ = 76-78°C. Rendement : 75 %.

7.

(base se carbonatant rapidement à l'air).

L'amine est transformée en chlorhydrate par HCl anhydre dans l'éther. $F = 140^\circ\text{C}$ (avec décomp.)
Rendement : 90 %.

5 EXEMPLE 4

Méthyl-2 (N-méthylaminométhyl)-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7thiazole et son chlorhydrate (I, $R = R' = \text{CH}_3$, substitution en 4)

Il est préparé à partir du tosylate (V) décrit 10 dans l'exemple 3, par action d'un large excès de méthylamine en solution dans le méthanol, à 130°C en autoclave. L'amine est isolée par le procédé habituel, décrit dans les exemples précédents. $eb_{0,5} = 98-102^\circ\text{C}$ - Rdt : 38 %.

L'amine est transformée en chlorhydrate par 15 un léger défaut d'HCl anhydre, en solution dans l'éther. $F = 144^\circ\text{C}$ (avec décom.) - Rendement : 75 %.

EXEMPLE 5

(N-méthylaminométhyl)-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7thiazole et son chlorhydrate (I, $R = H$, $R' = \text{CH}_3$, 20 substitution en 5).

1) Méthoxycarbonyl-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7thiazole (III)

Il est préparé par action du thioformamide sur 25 la bromo-2 méthoxycarbonyl-5 cyclohexanone, selon le procédé décrit dans l'exemple 1. $eb_{0,4} = 110-120^\circ\text{C}$ - Rendement : 35,5 %.

2) Hydroxyméthyl-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7thiazole (IV)

Il est préparé par réduction du compose (III) 30 précédent par AlLiH_4 , selon le procédé décrit dans l'exemple 1. $eb_{0,6} = 138-144^\circ\text{C}$ - Rendement : 81 %.

3) Tosyloxyméthyl-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7thiazole (V)

Il est préparé à partir du dérivé (IV)

8.

précédent selon le procédé décrit dans l'exemple 1.

$F = 87-88^\circ\text{C}$ - Rendement : 70 %.

4) (N-méthylaminométhyl)-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ d_7 thiazole et son chlorhydrate (I, $R = H$, $R' = \text{CH}_3$)

5 Il est préparé par action de la méthylamine en solution dans l'éthanol, sur le tosylate (IV) précédent en autoclave à 100°C . $eb_{0,5} = 115-120^\circ\text{C}$ - Rdt: 82 %. Chlorhydrate, $F : 201-202^\circ\text{C}$ - Rendt : 82 %.

EXEMPLE 6

10 Méthyl-2 (N-méthylaminométhyl)-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ d_7 thiazole et son chlorhydrate (I, $R = R' = \text{CH}_3$, substitution en 5)

1) Méthyl-2 éthoxycarbonyl-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ d_7 thiazole (III)

15 Il est préparé par action du thioacétamide sur la bromo-2 éthoxycarbonyl-5 cyclohexanone (II), selon le procédé décrit dans l'exemple 1. $eb_{0,4} = 116-120^\circ\text{C}$.

2) Méthyl-2 hydroxyméthyl-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ d_7 thiazole (IV)

20 Il est préparé par réduction du dérivé (III) précédent au moyen de AlLiH_4 , selon le procédé décrit dans l'exemple 1. $eb_{0,5} = 120-140^\circ\text{C}$.

Le produit brut est purifié par cristallisation dans le tétrachlorure de carbone. $F : 52-55^\circ\text{C}$.

25 3) Méthyl-2 tosyloxyméthyl-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ d_7 thiazole (V)

Il est préparé par action du chlorure de p-toluène sulfonyle sur l'alcool (IV) précédent selon le procédé décrit dans l'exemple 1. $F = 105-106^\circ\text{C}$ - Rdt 74 %

30 4) Méthyl-2 (N-méthylaminométhyl)-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ d_7 thiazole (I, $R = R' = \text{CH}_3$)

Il est préparé par action de la méthylamine sur le tosylate (V) ci-dessus, en solution dans le méthanol, en autoclave à 100°C . $eb_{0,5} = 100-110^\circ\text{C}$ -

35 Rendement : 75 %.

9.

L'amine est transformée en chlorhydrate selon le procédé décrit dans l'exemple 1. $F = 248-250^\circ C$ (de-comp.) - Rendement : 80 %.

EXEMPLE 7

- 5 Méthyl-2 (N-méthylaminométhyl)-6 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ δ 7thiazole et son chlorhydrate (I, $R = R' = CH_3$, substitution en 6)
- 1) Méthyl-2 éthoxycarbonyl-6 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ δ 7thiazole (III)
- 10 Il est préparé par action du thioacétamide sur la bromo-2 éthoxycarbonyl-4 cyclohexanone selon le procédé décrit dans l'exemple 1. $eb_{0,3} = 110-120^\circ C$ - Rendement : 30 %.
- 2) Méthyl-2 hydroxyméthyl-6 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ δ 7thiazole (IV)
- 15 Il est préparé par réduction du dérivé (III) précédent selon le procédé décrit dans l'exemple 1. $eb_{0,4} = 145-155^\circ C$. $F = 101-102^\circ C$ - Rendement : 70 %.
- 3) Méthyl-2 tosyloxyméthyl-6 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ δ 7thiazole (V)
- 20 Il est préparé par action du chlorure de p. toluène sulfonyle sur le dérivé (IV) précédent, selon le procédé décrit dans l'exemple 1. $F : 70-71^\circ C$ - Rendement : 71 %.
- 25 4) Méthyl-2 (N-méthylaminométhyl)-6 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ δ 7thiazole et son chlorhydrate (I, $R = R' = CH_3$)
- Il est préparé par action de la méthylamine en solution dans le méthanol, sur le tosylate (V) précédent, en autoclave à $110^\circ C$. $eb_{0,3} = 105-115^\circ C$ - Rdt 83%.
- 30 La base est transformée en chlorhydrate par un léger défaut d'HCl dans l'éther anhydre. $F = 176-178^\circ C$ Rendement : 93 %.

10.

EXEMPLE 8

Aminométhyl-6 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ δ thiazole et son chlorhydrate (I, R = R' = H, substitution en 6)

5 1) Ethoxycarbonyl-6 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ δ thiazole (III)

Il est obtenu par action du thioformamide sur la bromo-2 éthoxycarbonyl-4 cyclohexanone, selon le procédé décrit dans l'exemple 1. eb_{0,2} = 105-115°C - Rendement : 27 %.

10 2) Hydroxyméthyl-6 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ δ thiazole (IV)

Il est préparé par réduction du dérivé (III) précédent selon le procédé décrit dans l'exemple 1.

eb₁ = 140-150°C - Rendement : 66 %.

15 3) Tosyloxyméthyl-6 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ δ thiazole (V)

Il est préparé à partir du dérivé (IV) précédent selon le procédé décrit dans l'exemple 1. F : 90-91°C - Rendement : 64 %.

20 4) Aminométhyl-6 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ δ thiazole (I, R = R' = H)

Il est préparé par action de l'ammoniac sur le tosylate V précédent, dans le méthanol, à l'autoclave à 100°C. eb_{0,5} = 100-106°C - Rendement : 42 %.

25 Chlorhydrate, F : 218-219°C - Rendt : 95 %.

EXEMPLE 9

Ethyl-2 (N-éthylaminométhyl)-6 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ δ thiazole et son chlorhydrate (I, R = R' = C₂H₅, substitution en 6).

30 1) Ethoxycarbonyl-6 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ δ thiazole (III)

Il est préparé par action du thiopropionamide sur la bromo-2 éthoxycarbonyl-4 cyclohexanone dans le diméthylformamide à température ordinaire. eb_{0,2} =

35 112-118°C - Rendement : 42 %.

11.

2) Ethyl-2 hydroxyméthyl-6 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7 thiazole (IV)

Il est préparé par réduction du dérivé III précédent par AlLiH_4 dans l'éther à température ordinaire.

5 $\text{eb}_{0,5} = 142-144^\circ\text{C}$ - Rendement : 86 %.

3) Ethyl-2 tosyloxyméthyl-6 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7 thiazole (V)

Il est préparé par action du chlorure de p. toluènesulfonyle sur le dérivé (IV) précédent, selon le

10 procédé décrit dans l'exemple 1. $F = 54-56^\circ\text{C}$ - Rdt 65 %.

4) Ethyl-2 (N-éthyl-aminométhyl)-6 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7 thiazole et son chlorhydrate (I, $R = R' = \text{C}_2\text{H}_5$)

15 Il est préparé par action de l'éthylamine en solution méthanolique sur le tosylate (V) précédent en autoclave à 90°C . $\text{eb}_{0,1} = 106-109^\circ\text{C}$ - Rendement : 71 %.

Chlorhydrate, $F : 187^\circ\text{C}$ - Rendement : 100 %.

EXAMPLE 10(N-n propylaminométhyl)-6 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7 thiazole et son chlorhydrate (I, $R = H$, $R' = n\text{C}_3\text{H}_7$, substitution en 6)

20 Il est préparé à partir du tosylate (V) décrit dans l'exemple 8, par action de la n-propylamine en solution dans le méthanol, en autoclave à 90°C . $\text{eb}_{0,05} = 96-100^\circ\text{C}$ - Rendement : 61 %.

25 La base est transformée en chlorhydrate par HCl en solution dans l'éther anhydre. $F = 166^\circ\text{C}$ - Rendement : 87 %.

EXAMPLE 1130 n-Butyl-2 (N-méthylaminométhyl)-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7 thiazole et son chlorhydrate (I, $R = n\text{C}_4\text{H}_9$, $R' = \text{CH}_3$, substitution en 4).1) n-Butyl-2 éthoxycarbonyl-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7 thiazole (III)

12.

Il est obtenu par action du thiovaléramide sur la bromo-2 éthoxycarbonyl-6 cyclohexanone selon le procédé décrit dans l'exemple 1. $eb_{0,5} = 116-128^\circ C$ - Rendement : 28 %.

- 5 2) n-Butyl-2 hydroxyméthyl-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7thiazole (IV)

Il est préparé par réduction du dérivé (III) précédent, par $AlLiH_4$ dans l'éther à température ordinaire. $eb_{0,6} = 130-132^\circ C$ - Rendement : 48 %.

- 10 3) n-Butyl-2 tosyloxyméthyl-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7thiazole (V)

Il est préparé par action du chlorure de p. toluène sulfonyle sur le dérivé (IV) précédent, selon le procédé décrit dans l'exemple 1. Huile indistillable, 15 utilisée brute pour la suite des réactions.

- 4) n-Butyl-2 (N-méthylaminométhyl)-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7thiazole et son chlorhydrate (I, R = nC_4H_9 , R' = CH_3).

Il est préparé par action de la méthylamine 20 en solution méthanolique sur le tosylate (V) précédent, en autoclave à $90^\circ C$. $eb_{0,5} = 118-120^\circ C$ - Rendement: 74 %.

La base est transformée en chlorhydrate par HCl dans l'éther anhydre.

F : $128^\circ C$ - Rendement : 70 %.

25 EXAMPLE 12

n-Butyl-2 (N-méthylaminométhyl)-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7thiazole et son chlorhydrate (I, R = nC_4H_9 , R' = CH_3 , substitution en 5)

- 1) n-Butyl-2 éthoxycarbonyl-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo

30 /d7thiazole (III)

Il est obtenu par action du thiovaléramide sur la bromo-2 éthoxycarbonyl-5 cyclohexanone dans le diméthylformamide, à température ordinaire. $eb_{0,5} = 140-142^\circ C$ - Rendement : 56 %.

13.

2) n.Butyl-2 hydroxyméthyl-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo
/d7thiazole (IV)

Il est préparé par réduction du dérivé (III) précédent par AlLiH₄ dans l'éther à température ordinaire
5 eb_{0,15} = 138-142°C - Rendement : 89 %.

3) n.Butyl-2 tosyloxyméthyl-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo
/d7thiazole (V)

Il est préparé par action du chlorure de p. toluène sulfonyle sur le dérivé IV précédent, selon le procédé décrit dans l'exemple 1. Huile indistillable utilisée brute pour la suite des réactions.

4) n.Butyl-2 (N-méthylaminométhyl)-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7thiazole et son chlorhydrate (I, R = nC₄H₉), R' : CH₃)

15 Il est préparé par action de la méthylamine en solution méthanolique sur le tosylate (V) précédent, en autoclave à 90°C. eb_{0,15} = 122-124°C - Rendement : 72 %.

La base est transformée en chlorhydrate par HCl dans l'éther anhydre. F = 169-171°C - Rendt : 100 %.

20 EXEMPLE 13

Isopropyl-2 (N-méthylaminométhyl)-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7thiazole et son chlorhydrate (I, R : iC₃H₇, R' : CH₃, substitution en 5).

25 1) Isopropyl-2 éthoxycarbonyl-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo
/d7thiazole (III)

Il est obtenu par action du thio-isobutyramide sur la bromo-2 éthoxycarbonyl-6 cyclohexanone, dans le diméthylformamide, à température ordinaire. eb_{0,05} = 109-111°C - Rendement : 50 %.

30 2) Isopropyl-2 hydroxyméthyl-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo
/d7thiazole (IV)

Il est préparé par réduction du dérivé (III) précédent par AlLiH₄ dans l'éther à température ordinaire. eb_{0,1} = 122-126°C - Rendement : 83 %.

14.

3) Isopropyl-2 tosylométhyl-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo
/d7thiazole (V)

Il est préparé par action du chlorure de p.
toluène sulfonyl sur le dérivé (IV) précédent, selon le
5 procédé décrit dans l'exemple 1. F = 82-83°C - Rdt 71 %.

4) Isopropyl-2 (N-méthylaminométhyl)-5 tétrahydro-4,5,6,7
benzo/d7thiazole et son chlorhydrate (I, R : iC₃H₇ ,
R' = CH₃).

Il est préparé par action de la méthylamine en
10 solution méthanolique sur le tosylate (V) précédent, en
autoclave à 90°C. eb_{0,2} = 108-109°C - Rendement : 85 %.

La base est transformée en chlorhydrate par
HCl dans l'éther anhydre. F : 177°C - Rendement : 98 %.

On a rassemblé dans le tableau I suivant d'autre
15 très exemples de composés de formule I préparés de manière analogue.

TABLEAU I

Ex.	Formule	Désignation	Caractéristiques physiques	Rendt %
14	<chem>NH2CH2c1cc2c(c1)sc(N)2</chem>	aminométhyl-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ <u>d</u> /thiazole	base eb _{0,7} = 116-118°C chlorhydr. F = 119-201°C	68
15	<chem>NH2CH2c1cc2c(c1)sc(C)2</chem>	méthyl-2 aminométhyl-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ <u>d</u> /thiazole	base eb _{0,5} = 115-125°C chlorhydr. F = 262-263°C	48
16	<chem>CH3NHCH2c1cc2c(c1)sc(N)2</chem>	(N-méthylaminométhyl)-6 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ <u>d</u> /thiazole	base eb _{0,3} = 98-102°C chlorhydr. F = 225-227°C	51
17	<chem>CH3NHCH2c1cc2c(c1)sc(C)2</chem>	méthyl-2 aminométhyl-6 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ <u>d</u> /thiazole	base eb _{0,5} = 120-130°C chlorhydr. F = 206-207°C	77
18	<chem>NC4H9NH-CH2c1cc2c(c1)sc(C)2</chem>	méthyl-2 (N-n-butylaminométhyl)-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/ <u>d</u> /thiazole	base eb _{0,6} = 118-122°C chlorhydr. F = 132°C	76 94

15.

16.

TABLEAU I (Suite)

Ex.	Formule	Désignation	Caractéristiques physiques	Rdt %
19	$\text{C}_3\text{H}_7\text{NH-CH}_2$	méthyl-2 (N-isopropylamino-méthyl)-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo[d]thiazole	base eb _{0,2} = 102-106°C chlorhydr. F = 204-205°C	82 100
20	$\text{nC}_4\text{H}_9\text{NH-CH}_2$	méthyl-2 (N-n-butylamino-méthyl)-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo[d]thiazole	base eb _{0,1} = 112-118°C chlorhydr. = 245°C	81 100

17.

Les composés de formule I et leurs sels d'addition pharmaceutiquement acceptables possèdent des propriétés pharmacologiques intéressantes, particulièrement sur le système cardiovasculaire. Ainsi, ils augmentent, 5 notamment pour certains d'entre eux, le débit sanguin de perfusion des membres.

Cette activité sur le système cardiovasculaire a été mise en évidence dans un test classique chez le chien, où on a mesuré l'effet sur le débit sanguin 10 artériel fémoral. Ainsi, on a observé pour certains d'entre eux une augmentation du débit artériel dès la dose de 0,1 à 0,5 mg/kg I.V.

En outre, on a observé, lors d'une occlusion aigüe de l'artère fémorale, une nette diminution de la 15 résistance des artères collatérales avec les composés des exemples 6 et 11, sans que soient notablement affectées la tension artérielle systémique, ni la pression de perfusion tissulaire.

Dans leur majorité, les composés de formule 20 I sont peu toxiques, comme cela apparaît à la lecture du tableau suivant, où sont rassemblées les DL_{50} par voie orale et par voie intrapéritonéale chez la souris.

TABLEAU II
Toxicité aigüe chez la souris

Ex.	Voie orale (mg/kg)	Voie intrapéritonéale (mg/kg)
1	$DL_{50} > 200$	$DL_{50} = 140$
2	$DL_{50} > 200$	$DL_{50} \gg 200$
3	$DL_{50} > 200$	-
5	$DL_{50} > 200$	$DL_{50} > 200$

18.

Ex.	Voie orale (mg/kg)	Voie intrapéritonéale (mg/kg)
6	$DL_{50} > 200$	-
7	$DL_{50} > 200$	$DL_{50} > 200$
8	$DL_{50} > 200$	$DL_{50} > 200$
9	$DL_{50} > 200$	$DL_{50} = 120$
10	$DL_{50} > 200$	$DL_{50} = 190$
11	$DL_{50} > 200$	$DL_{50} = 58$
12	$DL_{50} > 200$	$DL_{50} = 140$
13	$DL_{50} > 200$	$DL_{50} = 140$
14	$DL_{50} > 200$	$DL_{50} > 200$
15	$DL_{50} > 200$	$DL_{50} > 200$
16	$DL_{50} = 170$	$DL_{50} = 75$
17	$DL_{50} > 200$	$DL_{50} > 200$
18	$DL_{50} > 200$	$DL_{50} = 58$
19	$DL_{50} > 200$	$DL_{50} > 200$
20	$DL_{50} = 145$	$DL_{50} = 58$

Les composés de formule I et leurs sels pharmaceutiquement acceptables peuvent être utilisés en thérapeutique dans le traitement des insuffisances circulatoires de différentes origines.

19.

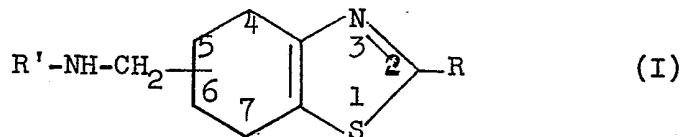
Les composés des exemples 6 et 11 paraissent à cet égard particulièrement intéressants.

Les composés sont administrables à l'homme par voie orale, rectale ou parentérale, à l'état de base ou 5 de sels, en solution aqueuse ou autre, en suspension, ou sous forme cristalline. Les différentes présentations peuvent contenir de 10 à 500 mg de principe actif par unité de prise et la posologie journalière chez l'adulte peut varier de 20 mg à 2 g selon les indications théra- 10 peutiques envisagées.

20.

REVENDICATIONS

1. Composés de formule générale



dans laquelle R représente un atome d'hydrogène ou un radical alcoyle en C₁ à C₆,

5 R' représente un atome d'hydrogène ou un radical alcoyle en C₁ à C₆, ainsi que leurs sels d'addition avec des acides pharmaceutiquement acceptables.

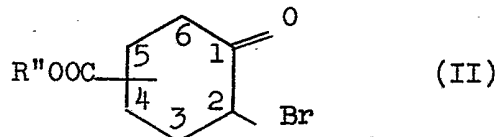
2. Le méthyl-2 (N-méthylaminométhyl)-5 tétrahydro-
10 4,5,6,7 benzo/d/thiazole, et ses sels pharmaceutiquement acceptables.

3. Le n-butyl-2 (N-méthylaminométhyl)-4 tétrahydro-
4,5,6,7 benzo/d/thiazole, et ses sels pharmaceutiquement acceptables.

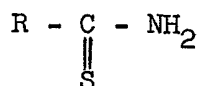
15 4. Procédé de préparation de composés de formule I telle que définie à la revendication , et de leurs sels d'addition pharmaceutiquement acceptables, caractérisé en ce que

a) on fait réagir un céto-ester bromé de formule

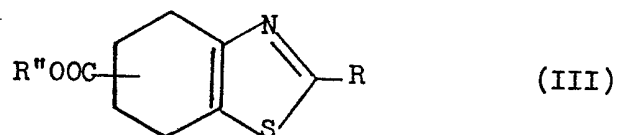
20



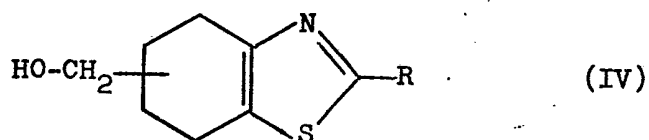
dans laquelle R'' est un radical alcoyle en C₁-C₂, un thioamide de formule



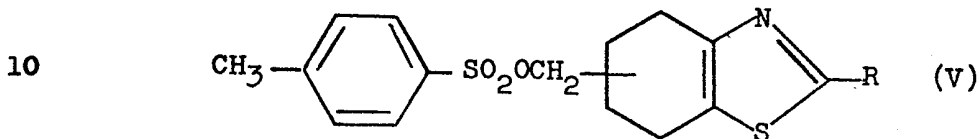
dans laquelle R a la signification donnée précédemment, obtenant ainsi un ester de formule



5 b) on réduit l'ester de formule III à l'aide d'aluminohydrure de lithium en un alcool de formule



c) on transforme l'alcool de formule IV au moyen de chlorure de p-toluenesulfonyle en le tosylate correspondant de formule



15 d) on fait réagir sur le tosylate de formule V une amine de formule R'-NH₂, R' ayant la signification donnée ci-dessus de façon à obtenir une amine de formule I, et éventuellement

e) on transforme l'amine de formule I en un sel avec un acide pharmaceutiquement acceptable.

5. Composition thérapeutique, caractérisée en ce qu'elle contient à titre de principe actif un composé de formule I ou l'un de ses sels d'addition avec un acide pharmaceutiquement acceptable.