

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 LOGEAI, résidant en France.

(72) Invention de :

(73) Titulaire : *Idem* (71)

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

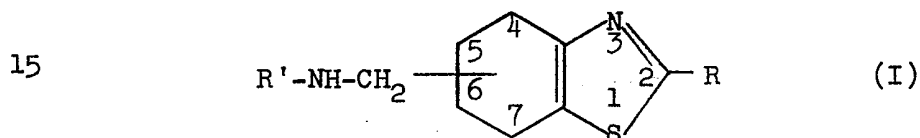
1.

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. 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 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 C_1 à C_6

R' représente un atome d'hydrogène ou un radical alcoyle en C_1 à C_6

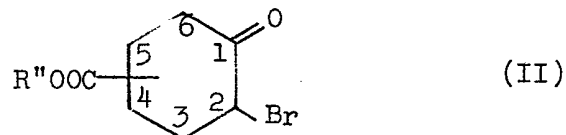
20 ainsi que leurs sels d'addition avec des acides pharmaceutiquement acceptables.

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

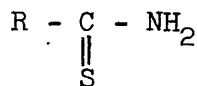
La présente invention a également pour objet un procédé de préparation des composés de formule I qui est caractérisé en ce que

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

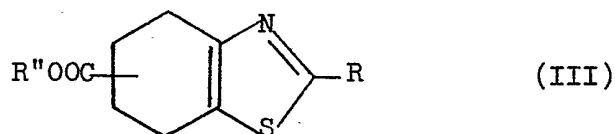
2.



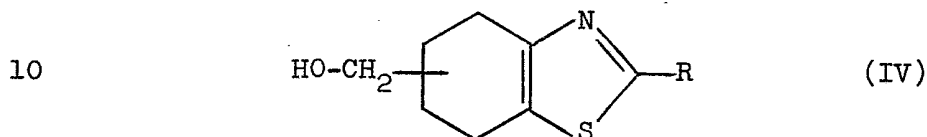
dans laquelle R'' est un radical alcoyle en C_1-C_2 , un thioamide de formule



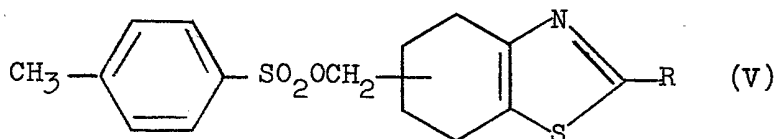
5 dans laquelle R a la signification donnée précédemment, obtenant ainsi un ester de formule



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



c) on transforme l'alcool de formule IV au moyen de chlorure de p-toluènesulfonyle 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 ($40-60^\circ C$) pour les thioamides supérieurs.

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

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

 Les alcools (IV) peuvent être isolés et purifiés par les moyens habituels (distillation, cristallisation) ou directement transformés en tosylates (V) au
30 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 $100^\circ C$.

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 inerte tel que l'éther.

Les exemples suivants illustrent la présente invention.

EXEMPLE 1

Aminométhyl-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo [d] thiazole, et son chlorhydrate (I, $R=R'=H$, substitution en 4)
1) Ethoxycarbonyl-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo [d] 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 [d] thiazole (IV)

A une solution de 1,14 g (30 m.moles) de $AlLiH_4$ dans 50 ml de tétrahydrofur 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/d7thiazole (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
 10 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 pro-
 15 duit 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/d7thiazole 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
 25 extraite plusieurs fois à l'éther, séchée et distillée. $eb_{0,1} = 97-100^{\circ}C$. Rendement 54 %.

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 %
 30 - F : 210°C.

EXEMPLE 2

(N-méthylaminométhyl)-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7thiazole et son chlorhydrate (I, R = H , R' = CH₃, 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 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 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/d7thiazole et son chlorhydrate (I, R = CH₃, R' = H, substitution en 4)

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

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

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

Il est préparé par réduction du dérivé (III) précédent au moyen de AlLiH₄ selon le procédé décrit dans l'exemple 1. $eb_{0,4}$ = 102-106°C. Rendement 82 %.

3) Méthyl-2 tosyloxyméthyl-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7 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 = 97-98°C - Rdt 89 %.

4) Méthyl-2 aminométhyl-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7 thiazole et son chlorhydrate (I, R = CH₃, R' = H)

Il est préparé par action de l'ammoniac sur le tosylate (V) ci-dessus, selon le procédé décrit dans 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°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' = CH₃, substitution en 4)

Il est préparé à partir du tosylate (V) décrit 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°C - Rdt : 38 %.

L'amine est transformée en chlorhydrate par un léger défaut d'HCl anhydre, en solution dans l'éther. F = 144°C (avec décom.) - Rendement : 75 %.

EXEMPLE 5

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

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

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

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

Il est préparé par réduction du composé (III) précédent par AlLiH₄, selon le procédé décrit dans l'exemple 1. eb_{0,6} = 138-144°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°C - Rendement : 70 %.

4) (N-méthylaminométhyl)-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7 thiazole et son chlorhydrate (I, R = H, R' = CH₃)

- 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°C - Rdt: 82 %.
- Chlorhydrate, F : 201-202°C - Rendt : 82 %.

EXEMPLE 6

- 10 Méthyl-2 (N-méthylaminométhyl)-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo /d7 thiazole et son chlorhydrate (I, R = R' = CH₃, substitution en 5)

1) Méthyl-2 éthoxycarbonyl-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo /d7thiazole (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°C.
- 2) Méthyl-2 hydroxyméthyl-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7 thiazole (IV)

- 20 Il est préparé par réduction du dérivé (III) précédent au moyen de AlLiH₄, selon le procédé décrit dans l'exemple 1. eb_{0,5} = 120-140°C.

Le produit brut est purifié par cristallisation dans le tétrachlorure de carbone. F : 52-55°C.

- 25 3) Méthyl-2 tosyloxyméthyl-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo /d7thiazole (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°C - Rdt 74 %

- 30 4) Méthyl-2 (N-méthylaminométhyl)-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7thiazole (I, R = R' = CH₃)

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°C -

- 35 Rendement : 75 %.

9.

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

EXEMPLE 7

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

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

- 10 Il est préparé par action du thioacétamide sur la bromo-2 éthoxycarbonyl-4 cyclohexanone selon le procédé décrit dans l'exemple 1. $eb_{0,3} = 110-120^{\circ}\text{C}$ - Rendement : 30 %.

- 15 2) Méthyl-2 hydroxyméthyl-6 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7thiazole (IV)

Il est préparé par réduction du dérivé (III) précédent selon le procédé décrit dans l'exemple 1. $eb_{0,4} = 145-155^{\circ}\text{C}$. $F = 101-102^{\circ}\text{C}$ - Rendement : 70 %.

- 20 3) Méthyl-2 tosyloxyméthyl-6 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. $F : 70-71^{\circ}\text{C}$ - Rendement : 71 %.

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

Il est préparé par action de la méthylamine en solution dans le méthanol, sur le tosylate (V) précédent, en autoclave à 110°C . $eb_{0,3} = 105-115^{\circ}\text{C}$ - Rdt 83%.

- 30 La base est transformée en chlorhydrate par un léger défaut d'HCl dans l'éther anhydre. $F = 176-178^{\circ}\text{C}$
Rendement : 93 %.

10.

EXEMPLE 8

Aminométhyl-6 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7thiazole et son chlorhydrate (I, R = R' = H, substitution en 6)

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

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

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

Il est préparé par réduction du dérivé (III) précédent selon le procédé décrit dans l'exemple 1. $eb_1 = 140-150^{\circ}C$ - Rendement : 66 %.

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

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

- 20 4) Aminométhyl-6 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7thiazole (I, R = R' = H)

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

- 25 Chlorhydrate, F : $218-219^{\circ}C$ - Rendt : 95 %.

EXEMPLE 9

Ethyl-2 (N-éthylaminométhyl)-6 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7thiazole et son chlorhydrate (I, R = R' = C_2H_5 , substitution en 6).

- 30 1) Ethoxycarbonyl-6 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7thiazole (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 $112-118^{\circ}C$ - 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. $\text{eb}_{0,5} = 142-144^\circ\text{C}$ - 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 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/d7thiazole et son chlorhydrate (I, $R = R' = \text{C}_2\text{H}_5$)

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 %.

EXEMPLE 10

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

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 %.

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

EXEMPLE 11

n-Butyl-2 (N-méthylaminométhyl)-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7thiazole et son chlorhydrate (I, $R = \text{nC}_4\text{H}_9$, $R' = \text{CH}_3$, substitution en 4).

1) n-Butyl-2 éthoxycarbonyl-4 tétrahydro-4,5,6,7 benzo/d7thiazole (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 / \bar{d} /thiazole (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 / \bar{d} /thiazole (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 / \bar{d} /thiazole 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 EXEMPLE 12

n-Butyl-2 (N-méthylaminométhyl)-5 tétrahydro-4,5,6,7 benzo / \bar{d} /thiazole 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 / \bar{d} /thiazole (III) 30

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
/d/thiazole (IV)

Il est préparé par réduction du dérivé (III)
précédent par AlLiH_4 dans l'éther à température ordinaire
5 $\text{eb}_{0,15} = 138-142^\circ\text{C}$ - Rendement : 89 %.

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

Il est préparé par action du chlorure de p. to-
luène sulfonyle sur le dérivé IV précédent, selon le pro-
10 cédé décrit dans l'exemple 1. Huille indistillable uti-
lisée brute pour la suite des réactions.

4) n-Butyl-2 (N-méthylaminométhyl)5 tétrahydro-4,5,6,7
benzo/d/thiazole et son chlorhydrate (I, $\text{R} = \text{nC}_4\text{H}_9$),
 $\text{R}' : \text{CH}_3$)

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

La base est transformée en chlorhydrate par
 HCl dans l'éther anhydre. $\text{F} = 169-171^\circ\text{C}$ - Rendt : 100 %.

20 EXEMPLE 13

Isopropyl-2 (N-méthylaminométhyl)-5 tétrahydro-4,5,6,7
benzo/d/thiazole et son chlorhydrate (I, $\text{R} : \text{iC}_3\text{H}_7$,
 $\text{R}' : \text{CH}_3$, substitution en 5).

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

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

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

Il est préparé par réduction du dérivé (III)
précédent par AlLiH_4 dans l'éther à température ordinaire.
 $\text{eb}_{0,1} = 122-126^\circ\text{C}$ - 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 : iC_3H_7 ,
R' = CH_3).

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 %.

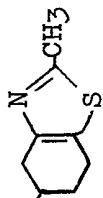
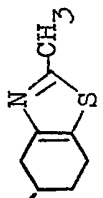
La base est transformée en chlorhydrate par
HCl dans l'éther anhydre. F : 177°C - Rendement : 98 %.

On a rassemblé dans le tableau I suivant d'au-
15 tres exemples de composés de formule I préparés de ma-
nière analogue.

TABLEAU I

Ex.	Formule	Désignation	Caractéristiques physiques	Rendement %
14		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 95
15		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	48 100
16		(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 77
17		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	70 72
18		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

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 notablement 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 aiguë 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 aiguë 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.

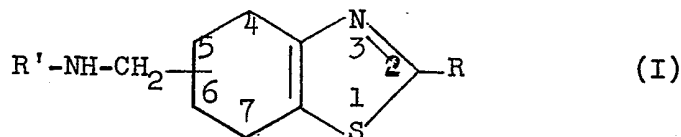
Les composés des exemples 6 et 11 paraissent à cet égard particulièrement intéressants.

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
10 peut varier de 20 mg à 2 g selon les indications thérapeutiques envisagées.

20.

REVENDICATIONS

1. Composés de formule générale



dans laquelle R représente un atome d'hydrogène ou un radical alcoyle en C_1 à C_6 ,

- 5 R' représente un atome d'hydrogène ou un radical alcoyle en C_1 à C_6 , ainsi que leurs sels d'addition avec des acides pharmaceutiquement acceptables.

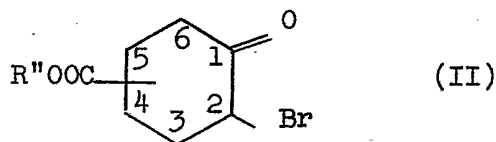
2. Le méthyl-2 (N-méthylaminométhyl)-5 tétrahydro-
10 4,5,6,7 benzo/d7thiazole, et ses sels pharmaceutiquement acceptables.

3. Le n-butyl-2 (N-méthylaminométhyl)-4 tétrahydro-
4,5,6,7 benzo/d7thiazole, et ses sels pharmaceutiquement acceptables.

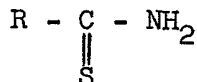
- 15 4. Procédé de préparation de composés de formule I telle que définie à la revendication , et de leurs sels d'addition pharmaceutiquement acceptables, caractérisé en ce que

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

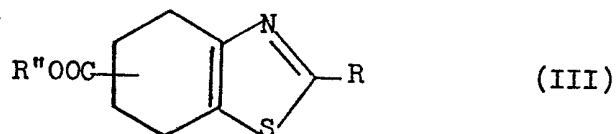
20



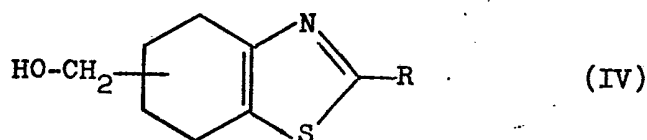
dans laquelle R'' est un radical alcoyle en C_1 - C_2 , un thioamide de formule



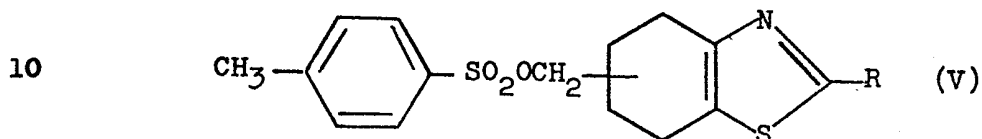
dans laquelle R a la signification donnée précédemment, obtenant ainsi un ester de formule



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



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



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

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