

ČESkoslovenská
Socialistická
Republika
(19)



POPIS VYNÁLEZU K PATENTU

200464

(11)

(B2)

(51) Int. Cl.³
C 07 D 149/26
A 61 K 31/095

/22/ Přihlášeno 12 11 73
/21/ PV 7898-78/
/32//31//33/ Právo přednosti
od 17 11 72 /P 22 56 537.3/
Německá spolková republika

(40) Zveřejněno 31 12 79

ÚŘAD PRO VYNÁLEZY
A OBJEVY

(45) Vydáno 15 11 82

(72) Autor vynálezu

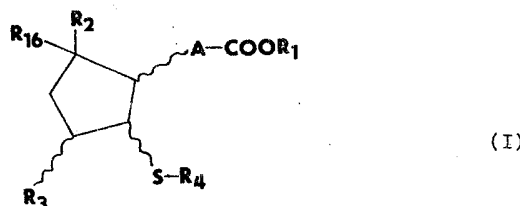
KRÄMER JOSEF dr., RADUNZ HANS dr., ORTH DIETER dr.,
BAUMGARTH MANFRED dr. a HARTING JÜRGEN dr., DARMSTADT /NSR/

(73) Majitel patentu

MERCK PATENT GESELLSCHAFT MIT BESCHRÄNKTER HAFTUNG, DARMSTADT /NSR/

(54) Způsob přípravy sulfidů

Vynález se týká způsobu přípravy sulfidů obecného vzorce I



kde

R₁ znamená vodík nebo alkyl až s 12 atomy uhlíku,
R₃ znamená vodík, hydroxylovou skupinu nebo acyloxyskupinu až se 4 atomy uhlíku,
R₄ znamená alkyl až s 12 atomy uhlíku, popřípadě substituovaný fluorem, hydroxylovou skupinou, acyloxyskupinou až se 4 atomy uhlíku, fenylem nebo p-tolylem,
A znamená alkylen až s 8 atomy uhlíku, popřípadě alespoň jednou substituovaný fluorem, jeden ze zbytků R₂ a R₁₆ bude znamená vodík a druhý znamená hydroxylovou nebo acyloxyskupinu až se 4 atomy uhlíku nebo zbytky R₂ a R₁₆ dokromady znamenají skupinu = O a vazba označená ~~~ má α - nebo β -konfiguraci, a jejich fyziologicky nezávadných solí.

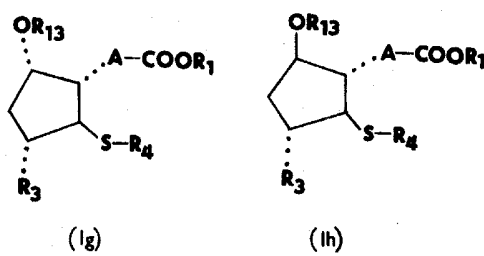
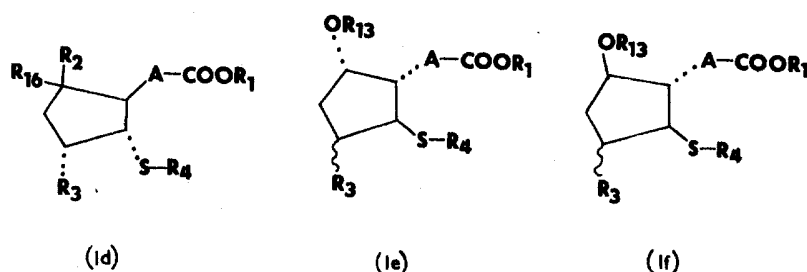
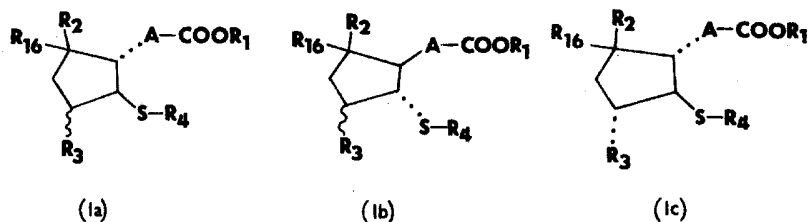
Bыло зjištěno, že sloučeniny vzorce I mají při dobré snášenlivosti vedle účinku snižujícího krevní tlak také účinky druhu prostaglandinu. Mají vasodilatační, antiflogistické, diuretické, bronchospasmolytické, žaludeční sekreci, shlukování trombocytů, odbourávání lipidů a uvolňování noradrenalinu brzdící vlastnosti a účinky ovlivňující splasknutí nosní sliznice. Kromě toho ovlivňují funkci žlutého tělíska, transport vajíčka vejcovody, nidaci a fertilitu muže. Sloučeniny vzorce I se mohou proto použít jako léčiva a také jako meziprodukty k přípravě dalších léků.

200464

Sloučeniny vzorce I obsahují v pětičlenném kruhu alespoň 2 asymetrické atomy uhlíku. Jestliže je jeden ze zbytků R_2 a R_{16} vodík, druhý hydroxy- nebo acyloxykupina až se 4 atomy uhlíku, nebo R_3 neznamená vodík, je třetí atom uhlíku v kruhu asymetrický; jestliže je jeden ze zbytků R_2 a R_{16} vodík, druhý hydroxy- nebo acyloxykupina až se 4 atomy uhlíku a R_3 neznamená vodík, jsou v kruhu čtyři asymetrická centra. Jestliže se jedná u A nebo R_4 o substituovaný alkylen nebo alkyl, mohou se vyskytovat v obou postranních řetězcích další asymetrická centra.

Sloučeniny vzorce I se mohou proto vyskytovat v různých stereoisomerních formách a zpravidla jako směsi racemátů.

Produkty podle vynálezu zahrnují také opticky aktívny sloučeniny vzorce I a jejich racemáty. Obzvláště výhodné jsou opticky aktívny stereoisomery vzorce Ia až Ih, jejich optické antipody a racemáty:



kde R_{13} znamená vodík nebo acyl až se 4 atomy uhlíku.

Předmětem vynálezu je způsob přípravy sloučenin obecného vzorce I, který se vyznačuje tím, že se sloučenina obecného vzorce I, kde R_2 a R_{16} dohromady znamenají atom kyslíku karbonylové skupiny, nechá reagovat s redukčním činidlem a/nebo se získaná sloučenina vzorce I převede reakcí s esterifikačními nebo solvolizačními činidly na jinou sloučeninu vzorce I, a/nebo se sloučenina vzorce I rozštěpí na své racemáty a/nebo optické antipody, a/nebo se sloučenina vzorce I převede působením báze na fyziologicky nezávadnou sůl, nebo se uvolní působením kyseliny ze soli.

V uvedených vzorcích znamená R_1 kromě vodíku s výhodou alkylový zbytek až s 12 atomy uhlíku. Především se jedná o přímý alkyl obzvláště až se 6 atomy uhlíku, například o metylový, etylový, n-propylový, n-butylový, n-pentylový, n-hexylový zbytek; ale také o isopropylový, isobutylový, sek.butylový, terc.butylový, isopentylový, 2-pentylový, 3-pentylový, terc.pentylový, neopentylový, 2-hexylový, 3-hexylový nebo isohexylový zbytek nebo například také o n-heptylový, n-oktylový, n-nonylový, n-decylový, n-undecylový nebo n-dodecylový zbytek.

Zbytky R_2 a R_{16} znamenají dohromady = 0 nebo jeden ze zbytků R_2 a R_{16} znamená vodík, druhý znamená hydroxylovou skupinu nebo acyloxyskupinu až se 4 atomy uhlíku, přičemž hydroxylová nebo acyloxyskupina může být v poloze α nebo β .

Jestliže je jeden ze zbytků R_2 a R_{16} acyloxyskupina, odvozuje se zbytky kyseliny s výhodou od karboxylových kyselin, obzvláště alifatických karboxylových kyselin. S výhodou se jedná o formyloxy-, acetoxy-, propionyloxy- nebo butyryloxykskupinu. Zbytky kyselin se však také mohou odvozovat například od sulfonových kyselin nebo anorganických kyselin. U acyloxyskupiny se jedná v tomto případě například o methylsulfonyloxy-, etylsulfonyloxy-, 2-hydroxyethylsulfonyloxy-, HOSO_2O^- nebo $(\text{HO})_2\text{P}(\text{O})-\text{O}^-$ skupinu.

R_3 znamená kromě vodíku nebo hydroxylové skupiny také acyloxyskupinu až se 4 atomy uhlíku. Hydroxylová nebo acyloxyskupina může být v poloze α nebo β . Jako acyloxyskupiny přicházejí v úvahu obzvláště takové skupiny uvedené u R_2 a R_{16} . Když jeden ze zbytků R_2 a R_{16} znamená vodík, druhý znamená acyloxyskupinu až se 4 atomy uhlíku a R_3 znamená acyloxy-skupinu až se 4 atomy uhlíku, jsou acyloxyskupiny s výhodou stejné.

R_4 znamená přímý nebo rozvětvený alkyl až se 12 atomy uhlíku, popřípadě substituovaný fluorem, hydroxy-, acyloxyskupinou až se 4 atomy uhlíku, fenylem nebo p-tolylem. Jako alkylový zbytek přichází s výhodou v úvahu methyl, ethyl, propyl, butyl, pentyl, hexyl, heptyl, oktyl, nonyl nebo decyl; 2,2-dimethylpropyl, 3,3-dimethylbutyl, 4,4-dimethylpentyl, 5,5-dimethylhexyl, 6,6-dimethylheptyl, 7,7-dimetyloctyl, 8,8-dimethylnonyl, 9,9-dimethyldecyl; ale také isopropyl, isobutyl, isopentyl, isohexyl, isoheptyl, isoheptyl, 2-butyl, 2-pentyl, 2-hexyl, 2-heptyl, nebo 2-oktyl. Obzvláště výhodný je 3,3-dimethylpentyl, 3,3-dimethylhexyl, 3,3-dimethylheptyl, 3,3-dimetylloktyl nebo 3,3-dimethylnonyl.

Obzvláště výhodné jsou také alkylové skupiny, které jsou ve 2-poloze substituovány hydroxy- nebo acyloxyskupinou až se 4 atomy uhlíku, jako 2-hydroxypropyl, 2-hydroxybutyl, 2-hydroxypentyl, 2-hydroxyhexyl, 2-hydroxyheptyl, 2-hydroxyoctyl, 2-hydroxy-6,6-dimethylheptyl, 2-hydroxy-2-methylheptyl, 2-hydroxy-7,7-dimetylloktyl, 2-formyloxypropyl, 2-formyloxyheptyl, 2-acetoxyheptyl, 2-acetoxy-6,6-dimethylheptyl, 2-acetoxy-7,7-dimetylloktyl, 2-hydroxynonyl, 2-hydroxy-2-metylloktyl, 2-hydroxy-3,3-dimetylloktyl, 2-hydroxy-8,8-dimetylloktyl a pokud zde ještě není uvedeno, výše vyjmenované alkylové skupiny substituované OH ve 2-poloze.

R_4 může být také až s 12 atomy uhlíku substituovaný F, s výhodou koncový trifluoralkyl, jako 5,5,5-trifluorpentyl, 6,6,6-trifluorhexyl, 7,7,7-trifluorheptyl nebo 8,8,8-trifluoroktyl. Když je R_4 alkylový zbytek substituovaný fenylem, jedná se především o ω -fenylalkylové skupiny, jako 3-fenylpropylovou, 4-fenylbutylovou, 5-fenylpentylovou, 6-fenylhexylovou, 7-fenylheptylovou nebo 8-fenylloktyllovou skupinu. R_4 může být také alkylový zbytek substitu-

ovaný p-tolylem, s výhodou ω -p-tolyalkylový zbytek, jako 2-p-tolyethyl, 3-p-tolylpropyl nebo 4-p-tolylbutyl.

Samořejmě může také být R_4 alkylový zbytek až s 12 atomy uhlíku, který má více různých substituentů. Výhodné příklady takových zbytků R_4 jsou:

2-hydroxy-7,7,7-trifluorheptylová, 2-hydroxy-8,8,8-trifluoroktylová, 2-acetoxy-7,7,7-trifluorheptylová, 2-acetoxy-8,8,8-trifluoroktylová skupina : 2-hydroxy-9,9,9-trifluornonyl, 2-hydroxy-2-metyl-9,9,9-trifluornonyl, 2-hydroxy-3,3-dimetyl-9,9,9-trifluornonyl.

A je s výhodou nesubstituovaný alkylen až s 8 atomy uhlíku, jako metylenový, etylenový, trimetylenový, tetrametylenový, pentametylenový, hexametylenový, heptametylenový nebo oktametylenový zbytek. Jestliže je A substituovaný alkylen až s 8 atomy uhlíku, jedná se o fluoralkylenové skupiny jako:

$-\text{CH}_2\text{CHF}-$, $-\text{CH}_2\text{CF}_2-$, $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CHFCH}_2-$, $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CF}_2-$, $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CHFCHF}-$, $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CF}_2-$,
 $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CF}_2\text{CH}_2-$, $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CF}_2\text{CH}_2\text{CH}_2-$, $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CF}_2\text{CH}_2\text{CH}_2-$, $-(\text{CH}_2)_5\text{CF}_2-$ nebo $-(\text{CH}_2)_4\text{CHFCHF}$.

Sloučeniny vzorce I, ve kterém R_2 a R_{16} znamenají dohromady atom kyslíku karbonylové skupiny, se přemění působením redukčního činidla na sloučeniny vzorce I, ve kterém jeden ze zbytků R_2 a R_{16} znamená vodík, druhý znamená hydroxyllovou skupinu a R_3 znamená vodík, nebo jeden ze zbytků R_2 a R_{16} znamená vodík, druhý hydroxyllovou skupinu a R_3 znamená hydroxyllovou skupinu. Přitom přichází v úvahu jen taková redukční činidla, která nechají karboxylovou skupinu nebo karboalkoxylovou skupinu nezměněnou, s výhodou také komplexní hydridy kovu, obzvláště NaBH_4 , případně za přítomnosti AlCl_3 nebo LiBr nebo LiBH_4 . Pracuje se s výhodou za přítomnosti inertního rozpouštědla, například v nízkém alkoholu; v éteru jako tetrahydrofuranu nebo etylenglycoldimetyléteru. Reakce se s výhodou ukončí varem reakční směsi. Rozklad vzniklého komplexu kovu se může provést obvyklým způsobem, například vodním roztokem chloridu amonného. Může se však pracovat za vhodných reakčních podmínek také s chemicky aktivovaným vodíkem. Je možná selektivní redukce karbonylové skupiny například mícháním se zinkovým prachem při 0°C v 50% kyselině octové; vhodná redukční činidla jsou také alkoholáty hlinité jako isopropylát hlinitý (podle Meerwein-Ponndorfs; například v benzenu nebo toluenu při teplotě v rozmezí 20 až 110°C).

Sloučeniny vzorce I, ve kterém R_2 a R_{16} znamenají dohromady karbonylový atom kyslíku, se mohou připravit též reakcí sloučeniny obecného vzorce II



kde

D znamená $-\text{CH}=\text{C}-\text{A}-\text{COOR}_1$, nebo $\text{CHX}-\text{CH}-\text{A}-\text{COOR}_1$, a

X znamená chlor, brom, iod, alkylsulfonyloxykskupinu až se 4 atomy uhlíku nebo arylsulfonyloxykskupinu až s 10 atomy uhlíku a R_1 , R_2 , R_3 , R_{16} a A mají výše uvedený význam, se sloučeninou obecného vzorce III



kde

W znamená vodík nebo ekvivalent alkalického kovu nebo kovu alkalické zeminy a R_4 má výše uvedený význam.

D znamená buď přímý ω -hydroxykarbonyl-2-alkenylen-(1,2)- nebo ω -alkoxykarbonyl-2-alkenylen-(1,2)- zbytek případně alespoň jednou substituovaný fluorem; nebo přímý ω -hydroxykarbonyl-1-halogenalkylen-(1,2)-, ω -alkoxykarbonyl-1-halogenalkylen-(1,2)-zbytek, popřípadě alespoň jednou substituovaný fluorem a odpovídající 1-alkylsulfonyloxy- nebo 1-arylsulfonyloxy skupiny. Přicházejí v úvahu následující zbytky:

7-hydroxykarbonyl-1-heptenylen-(1,2)-,
 8-hydroxykarbonyl-1-oktenylen-(1,2)-,
 9-hydroxykarbonyl-1-nonenylen-(1,2)-,
 7-etoxykarbonyl-1-heptenylen-(1,2)-,
 8-etoxykarbonyl-1-oktenylen-(1,2)-,
 9-etoxykarbonyl-1-nonenylen-(1,2)-,
 1-chlor-8-hydroxykarbonyl-oktylen-(1,2)-,
 1-brom-8-hydroxykarbonyl-oktylen-(1,2)-,
 1-jod-8-hydroxykarbonyl-oktylen-(1,2)-,
 1-chlor-8-methoxykarbonyl-oktylen-(1,2)-,
 1-brom-8-methoxykarbonyl-oktylen-(1,2)-,
 1-jod-8-methoxykarbonyl-oktylen-(1,2)-,
 1-methylsulfonyloxy-8-etoxykarbonyl-oktylen-(1,2)-,
 1-ethylsulfonyloxy-8-etoxykarbonyl-oktylen-(1,2)-,
 1-p-tolylsulfonyloxy-8-etoxykarbonyl-oktylen-(1,2)-,
 1-(4-bromfenyl)-sulfonyloxy-8-etoxykarbonyl-oktylen-(1,2)-,
 1- α -naftylsulfonyloxy-8-etoxykarbonyl-oktylen-(1,2)-zbytek.

X znamená kromě chloru, bromu nebo jodu také ještě alkylsulfonyloxy skupinu až se 4 atomy uhlíku, s výhodou methylsulfonyloxy nebo ethylsulfonyloxy, ale také 2-hydroxyethylsulfonyloxy nebo butylsulfonyloxy; nebo arylsulfonyloxy až s 10 atomy uhlíku, jako p-tolylsulfonyloxy, p-bromfenylsulfonyloxy, 1-naftyl-sulfonyloxy nebo 2-naftylsulfonyloxy.

W znamená kromě vodíku ekvivalent alkalického kovu nebo kovu alkalických zemin, s výhodou Na, K nebo 0,5 Ca.

U sloučenin vzorce II se jedná proto o substituované cyklopentanony, 2-cyklopentenony, cyklopentanoly nebo 2-cyklopentenoly; s výhodou o 3-halocyklopentanony, 3-alkylsulfonyloxy cyklopentanony nebo 3-arylsulfonyloxy cyklopentanony, obzvláště o 3-chlor-2- ω -karboxyalkyl-, 3-brom-2- ω -karboxyalkyl-, 3-jod-2- ω -karboxyalkyl-, 3-methylsulfonyloxy-2- ω -karboxyalkyl-, 3-p-tolylsulfonyloxy-2- ω -karboxyalkyl-, 3-brom-4 β -hydroxy-2- ω -karboxyalkyl-, 3-brom-4 β -hydroxy-2- ω -karboxyalkyl-cyklopentanony; o 2-karboxyalkyl- nebo 2-karbalkoxyalkyl-2-cyklopentanony, obzvláště 2- ω -karboxyalkyl-, 2- ω -karbalkoxyalkyl-, 4 α -hydroxy-2- ω -karboxyalkyl-, 4 α -hydroxy-2- ω -karbalkoxyalkyl-, 4 α -acyloxy-2- ω -karboxyalkyl-, 4 β -hydroxy-2- ω -karboxyalkyl-, 4 β -hydroxy-2- ω -karbalkoxyalkyl-, 4 β -acyloxy-2- ω -karboxyalkyl-, 4 β -acyloxy-2- ω -karbalkoxyalkyl-2-cyklopentenony; o 3-halocyklopentanoly, 3-alkylsulfonyloxy cyklopentanoly nebo 3-arylsulfonyloxy cyklopentanoly, obzvláště o 3-chlor-2- ω -karboxyalkyl-, 3-brom-2- ω -karboxyalkyl-, 3-jod-2- ω -karboxyalkyl-, 3-methylsulfonyloxy-2- ω -karboxyalkyl-, 3-p-tolylsulfonyloxy-2- ω -karboxyalkyl-, 3-brom-4-hydroxy-2- ω -karboxyalkyl-, 3-jod-4-hydroxy-2- ω -karboxyalkyl-, o 2-karboxyalkyl- nebo 2-karbalkoxyalkyl-2-cyklopentenoly, obzvláště o 2- ω -karboxyalkyl-, 2- ω -karbalkoxyalkyl-, 4 α -hydroxy-2- ω -karbalkoxyalkyl-, 4 α -hydroxy-2- ω -karboxyalkyl-, 4 α -acyloxy-2- ω -karboxyalkyl-, 4 β -hydroxy-2- ω -karbalkoxyalkyl-, 4 β -acyloxy-2- ω -karboxyalkyl-, 4 β -acyloxy-2- ω -karbalkoxyalkyl-2-pentenoly.

U sloučenin vzorce III se jedná o popřípadě substituované tioly nebo tioláty alkalického kovu nebo alkalických zemin, s výhodou o n-alkyl- nebo 2-hydroxy-n-alkyltioly nebo jejich alkalické soli, obzvláště o popřípadě substituované n-propyl-, n-hexyl-, n-heptyl-, n-oktetyl-, 2-hydroxy-n-hexyl-, 2-hydroxy-n-heptyl-, 2-hydroxy-n-oktetyltioly nebo o odpovídající zbytky.

jící tioláty sodné. Sloučeniny vzorce II jsou známé nebo se mohou připravit ze známých sloučenin známými způsoby.

Například se může připravit známým způsobem z 2-brom-2-cyklopentenonu reakcí s etanolem dietylacetal, který se nechá po reakci s litiem v éteru reagovat s $(\text{CH}_3\text{O})_3\text{P}/_2\text{CuJ}$ a získaná organická sloučenina mědi se nechá reagovat s ω -terc.butoxykarbonylalkyljodidy. Tato reakce se provádí s výhodou v rozmezí -50 až +5 °C, s výhodou obzvláště -30 až -10 °C a pod atmosférou inertního plynu, například pod argonem. Je však také možné nechat například reagovat etylester cyklopentanon-2-karboxylové kyseliny známým způsobem s ω -alkoxy-karbonyl- nebo ω -kyanalkylbromidy nebo -jodidy za přítomnosti alkoholátu alkalického kovu, například NaOC_2H_5 , reakční produkt nechat bromovat v inertním rozpouštědle, s výhodou chlorovaném uhlovodíku jako CCl_4 , Br_2 a potom nechat reagovat s H_2SO_4 . Přitom se vytvoří podle dosud ještě nevysvětleného reakčního mechanismu sloučeniny vzorce II.

Sloučeniny vzorce III jsou známé nebo se mohou připravit podle známých způsobů, jak například popsali Houben-Weyl v Methoden der organischen Chemie, sv. IX, str. 3 a násled. (Stuttgart, 1955). S výhodou se vychází ze sloučenin, které jinak odpovídají vzorce III, ve kterých však skupina W znamená X a obzvláště znamená Br, a nechají se reagovat s kyselým sirníkem alkalického kovu, s výhodou KHS nebo NaHS. Reakce se většinou provádí za použití rozpouštědla, s výhodou alkoholu jako metanolu, etanolu nebo isopropanolu, popřípadě také za přítomnosti vody nebo aprotického dipolárního rozpouštědla jako acetonu, dimethylformamidu, dimethylsulfoxidu, tetrametylmočoviny, triamidu kyseliny hexymethylfosforečné, tetrahydrotiofen-S,S-dioxidu, etylenkarbonátu nebo propylenkarbonátu nebo směsi těchto rozpouštědel. Jestliže se reakční směs zpracuje za kyselých podmínek, získají se obvykle volné tioly vzorce III, které se mohou převést reakcí se zásadami, s výhodou hydroxidy alkalického kovu nebo kovu alkalických zemin, obzvláště hydroxidem sodným nebo hydroxidem draselným, na tioláty vzorce III.

Jestliže se jedná u sloučenin vzorce III o 2-hydroxyalkantioly, mohou se tyto s výhodou připravit z odpovídajících 1,2-epoxyalkanů a sirovodíku za přítomnosti zásaditého katalyzátoru.

Reakce sloučeniny vzorce II /D = $-\text{CH}=\text{C}-\text{A}-\text{COOR}_1/$ se sloučeninou vzorce III se zpravidla provádí za přítomnosti zásaditého katalyzátoru a za použití vhodného rozpouštědla, s výhodou alkoholu jako metynolu nebo etanolu; může se však také použít například uhlovodík jako benzen nebo toluen; také je vhodná voda nebo kapalný amoniak. Rovněž je možné pracovat bez rozpouštědla.

Vhodné zásadité katalyzátory jsou s výhodou hydroxidy kovu, obzvláště hydroxidy alkalického kovu nebo kovu alkalických zemin jako hydroxid sodný, hydroxid draselný nebo hydroxid vápenatý; alkoholáty alkalického kovu, jako metylát sodný, etylát sodný nebo terc.butylát draselný; zásadité soli, s výhodou uhličitanu nebo acetátu, jako uhličitan draselný nebo NaOCOCH_3 ; amoniek; aminy jako trimethylamin, triethylamin, isopropylamin, terc.butylamin nebo etylendiamin; alicylické aminy, jako cyklohexylamin, dicyklohexylamin nebo dimethyl-anilin; nebo heterocyklické aminy jako piperidin, pyrrolidin, pyridin, chinolin, diazabicyclo-[2,2,2]- oktan nebo diazabicyclo-[3,4,0]-nonen; nebo kvartérní ammoniumhydroxidy, jako tetramethylamoniumhydroxid nebo benzyltrimethylamoniumhydroxid.

Přítomnost zásaditého katalyzátoru je obzvláště příznivá, když se použije sloučenina vzorce III, kde W značí H. Když se použije sloučenina vzorce III, kde W je ekvivalent alkaličkého kovu nebo kovu alkalických zemin, reaguje zpravidla reakční směs zásaditě a případně zásaditého katalyzátoru není nutný. Může se také použít samozřejmě vhodný zásaditý katalyzátor jako rozpouštědlo (obzvláště kapalný amoniak). Pracuje se v rozmezí -40 až 120 °C, s výhodou v rozmezí teploty místnosti a bodu varu reakční směsi; reakční doba je vždy podle reakčních podmínek, v rozmezí 3 hodin a 7 dnů.

Reakce sloučeniny vzorce II ($D = -CH_2-CH-A-COOR_1$) se sloučeninou vzorce III ($W = \text{ekvivalent alkaličkého kovu nebo kovu alkaličkých zemin}$) se provádí známým a v literatuře po- psaným způsobem. S výhodou se pracuje v inertním rozpouštědle obzvláště v jednom z výše uvedených rozpouštědel. Reakční teplota je v rozmezí 0 až 120 °C, obzvláště v rozmezí mezi teplotou místnosti a bodem varu reakční směsi; reakční doba je vždy podle reakčních podmínek, v rozmezí 3 hodin až 7 dnů.

Z jiných sloučenin vzorce I se mohou připravit estery vzorce I ($R_1 = \text{alkyl až s 12 atomy uhlíku}$) podle způsobu popsaných v literatuře. Například se může nechat reagovat kyse- lina vzorce I ($R_1 = H$) s příslušným alkoholem za přítomnosti anorganické nebo organické kyseliny, jako chlorovodíkové, bromovodíkové, jodovodíkové, sírové, fosforečné kyseliny, trifluoroctové kyseliny, sulfonové kyseliny jako benzensulfonové kyseliny nebo p-toluen- sulfonové kyseliny nebo kyselého iontoměniče případně za přítomnosti inertního rozpouštědla, jako například benzenu, toluenu nebo xylenu, při teplotě v rozmezí mezi 0 °C a teplou varu. Alkohol se s výhodou použije v přebytku.

Výhodné alkoholy mají vzorec R_7OH , kde R_7 znamená alkyl až s 12 atomy uhlíku.

Obzvláště se jedná o nerozvětvené primární alkoholy až s 12 atomy uhlíku, jako metanol, etanol, propanol, butanol, hexanol, oktanol, dekanol nebo dodekanol; může se však také jednat například o isopropylalkohol, sek. butylalkohol nebo terc. butylalkohol.

Dále se může pracovat za přítomnosti činidel vázajících vodu, například bezvodých sí- ranů těžkých kovů nebo molekulárních sítí. Reakční voda se také může odstraňovat azeotro- picky, přičemž se s výhodou použijí uhlovodíky (např. benzen nebo toluen) nebo chlorované uhlovodíky (např. chloroform nebo 1,2-dichloretan).

Esterifikace probíhá za mírných podmínek, když se reakční voda váže chemicky přídavkem karbodiimidů (například N,N'-dicyklohexylkarbodiimidu), přičemž se použijí inertní rozpouštědla jako éter, dioxan, 1,2-dimethoxyetan, benzen, CH_2Cl_2 nebo $CHCl_3$ a mohou se přidat zásady jako pyridin. Metylestery nebo etylestery se mohou také připravit reakcí volných kyse- lin s diazometanem nebo diazoetanem v inertním rozpouštědle, jako éteru, benzenu nebo meta- nolu.

Estery vzorce I (R_1 neznamená H) se získají také adicí kyselin karboxylových (I, $R_1 = H$) na olefiny, (např. isobutýlen, cyklohexan), s výhodou za přítomnosti katalyzátorů (na- příklad $ZnCl_2$, BF_3 , H_2SO_4 , arylsulfonových kyselin, pyrofosforečné kyseliny, boritě kyseli- ny, šťavelové kyseliny), při teplotě v rozmezí 0 až 200 °C, při tlaku v rozmezí 0,1 až 300 MPa a v interním rozpouštědle jako éteru, tetrahydrofuranu, dioxanu, metylenchloridu, benzenu, toluenu nebo xylenu.

Dále se mohou estery vzorce I (R_1 neznamená H) připravit reakcí kovových solí karbo- nových kyselin vzorce I ($R_1 = H$), s výhodou solí alkaličkých kovů, olovnatých solí nebo stříbrných solí, s alkylhalogenidy, například vzorce R_7Cl , popřípadě v inertním rozpouště-idle, například éteru, benzenu, dimetylformamidu nebo petroléteru, nebo s alkylchlorsulfity, například vzorce $R_7-OSOCl$ a následující termolýzou získaného aduktu.

Dále je možné připravit estery vzorce I (R_1 neznamená H) reesterifikací jiných esterů, které odpovídají vzorci I, přebytkem příslušného alkoholu nebo reakcí karboxylových kyselin vzorce I ($R_1 = H$) s libovolnými jinými estery příslušného alkoholu, které se s výhodou po- užijí v přebytku. Analogicky se získají estery vzorce I reesterifikací alkoholů vzorce I (jeden ze zbytků R_2 a R_{16} znamená vodík, druhý znamená hydroxylovou skupinu a $R_3 = H$, nebo jeden ze zbytků R_2 a R_{16} znamená vodík, druhý hydroxylovou skupinu a $R_3 = OH$) přebytkem nízkého alkylesteru nebo reesterifikací jiných esterů, které jinak odpovídají vzorci I, ve kterých však R_2 , R_3 a R_{16} má následující význam:

Jeden ze zbytků R_2 a R_{16} znamená vodík, druhý znamená esterifikovanou hydroxylovou skupinu a $R_3 = \text{vodík}$; jeden ze zbytků R_2 a R_{16} znamená vodík, druhý znamená esterifikovanou hydroxylovou skupinu a $R_3 = \text{OH}$; jeden ze zbytků R_2 a R_{16} znamená vodík, druhý znamená esterifikovanou hydroxylovou skupinu a R_3 je esterifikovaná hydroxylová skupina; jeden ze zbytků R_2 a R_{16} znamená vodík, druhý hydroxylovou skupinu a R_3 je esterifikovaná hydroxylová skupina, přebytek esterifikovaných karboxylových kyselin. Pracuje se podle reesterifikacích způsobů popsaných v literatuře, obzvláště za přítomnosti zásaditých nebo kyselých katalyzátorů, například etylátu sodného nebo kyseliny sírové, při teplotě v rozmezí 0 °C a teploty varu. S výhodou se pracuje tak, že po ustavení rovnováhy se jedna reakční složka odstraní destilací.

Alkoholy vzorce I (jeden ze zbytků R_2 a R_{16} znamená vodík, druhý hydroxylovou skupinu a $R_3 = \text{vodík}$ nebo jeden ze zbytků R_2 a R_{16} znamená vodík, druhý hydroxylovou skupinu a $R_3 = \text{OH}$) se mohou nechat reagovat s halogenidy nebo anhydrydy esterifikovaných kyselin nebo jejich alkoholáty alkalického kovu bez nebo za přídavku činidel vázajících kyselinu, jako např. hydroxidu sodného nebo draselného, uhlíčitanu sodného nebo draselného nebo pyridinu. Jako rozpouštědla přichází v úvahu inertní organická rozpouštědla jako éter, tetrahydrofuran nebo benzen. Také se může použít jako rozpouštědlo přebytek halogenidu nebo anhydrydu. Při výhodném způsobu provedení se dá alkohol vzorce I (jeden ze zbytků R_2 a R_{16} znamená vodík, druhý hydroxylovou skupinu a $R_3 = \text{vodík}$ nebo jeden ze zbytků R_2 a R_{16} je vodík, druhý hydroxylová skupina a R_3 se rovná hydroxylové skupině) společně s halogenidem nebo anhydrydem esterifikované kyseliny do pyridinového roztoku.

Dále je možné esterifikovat alkoholy vzorce I keteny. S výhodou se pracuje v inertním rozpouštědle, jako éteru, benzenu nebo toluenu a za přídavku kyselých katalyzátorů, jako např. kyseliny sírové nebo p-toluensulfonové.

Dále se mohou estery vzorce I hydrolyzovat na kyseliny vzorce I, kde $R_1 = \text{H}$, s výhodou za přítomnosti kyslého katalyzátoru, obzvláště kyseliny sírové nebo solné. Reakce probíhá v rozmezí -10 až 100 °C. S výhodou se nechá reakční směs nejprve stát až 6 dní při teplotě místo a potom se zpravidla vaří až 6 hodin.

Použije-li se zásaditý katalyzátor, přichází s výhodou v úvahu hydroxid alkalického kovu nebo kovu alkalických zemin, jako hydroxid sodný, draselný nebo barnatý nebo také zásaditá sůl, jako uhlíčitan draselný nebo sodný. Pracuje se ve vodě nebo směsi voda/alkohol při zvýšené teplotě, s výhodou při bodu varu reakční směsi, případně také v autoklávu při zvýšeném tlaku.

Kyseliny vzorce I se získají také suchým zahříváním obzvláště terciárních alkylesterů vzorce I ($R_1 = \text{COO-terc.alkyl}$) na teplotu v rozmezí 50 až 350 °C. Termolyza se může také provádět v inertním rozpouštědle, jako benzenu, vodě, dimetylformamidu, etylenglyku, glycerinu, dimethylsulfoxidu, cyklohexanolu, s výhodou za přídavku katalytického množství kyseliny, jako p-toluensulfonové.

Sloučeniny vzorce I mají, jak již bylo vysvětleno, více asymetrických center, avšak vždy alespoň dvě. Proto většinou vznikají jako směsi různých stereoizomerních forem, tj. jako racemáty nebo zpravidla jako směsi racemátů. Protože různé racemáty jsou diastereomerní, mohou se na základě svých rozdílných fyzikálních vlastností izolovat ze směsi a získat čisté, například překrystalováním z vhodných rozpouštědel (přičemž se mohou obzvláště použít místo samotných sloučenin dobře krystalující deriváty), destilačním dělením, obzvláště však pomocí chromatografických metod, přičemž přichází v úvahu jak metody adsorpční chromatografie nebo rozdělovací chromatografie, tak také smíšené formy.

Racemáty se mohou štěpit podle různých známých způsobů uvedených v literatuře ve své optické antipody. Výhodné jsou způsoby chemického štěpení. Potom se tvoří z racemické směsi reakcí s opticky pomocnou látkou diastereomery. Může se případně nechat reagovat opticky

aktivní báze s karboxylovou skupinou sloučeniny vzorce I ($R_1 = H$). Například se mohou získat diastereomerní soli sloučenin vzorce I s opticky aktivními aminy, jako chininem, chin-chonidinem, brucinem, cinchoninem, hydroxyhydrindaminem, morfinem, 1-fenyletylaminem, 1-naftyletylaminem, fenyloxynaftylmethylaminem, chinidinem, strychninem, bázickými aminokyselinami, jako lysinem, argininem nebo estery aminokyselin. Podobným způsobem se mohou připravit ester-diastereomery esterifikací sloučenin vzorce I ($R_1 = H$) opticky aktivními alkoholy, jako borneolem, mentolem, 2-oktanolem. Rozdíl v rozpustnosti vznikajících diastereomerních solí nebo esterů umožňuje selektivní krystalizaci jedné z forem a regeneraci opticky aktivních sloučenin ze směsi.

Hydroxykyseliny a hydroxyestery vzorce I (jeden ze zbytků R_2 a R_{16} znamená vodík, druhý hydroxylovou skupinu a $R_3 = \text{vodík}$; jeden ze zbytků R_2 a R_{16} je vodík, druhý hydroxylová skupina a $R_3 = \text{OH}$) se mohou dále přeměnit esterifikací s opticky aktivní kyselinou jako (+)- a (-)-vinnou kyselinou, dibenzoyl-(+)- a -(-)-vinnou kyselinou, diacetyl-(+)- a -(-)-vinnou kyselinou, kafrovou kyselinou, β -kafrsulfonovou kyselinou, (+)- a (-)-mandlovou kyselinou, (+)- a (-)-jablečnou kyselinou, (+)- a (-)-2-fenylmáselnou kyselinou, (+)-dinitrodifenovou kyselinou nebo (+)- a (-)-mléčnou kyselinou na vhodné diastereomerní estery, které se mohou štěpit na základě svých rozdílných rozpustností. Opticky aktivní sloučeniny vzorce I se potom získají zmýdelněním čistých diastereomerů. Mohou se však také nejprve připravit reakcí s anhydridem kyseliny ftalové nebo jantarové kyselé estery kyseliny ftalové nebo jantarové a takto získané sloučeniny se převedou s jednou z výše uvedených opticky aktivních bází na diastereomerní soli a z těchto se získají čisté enantiomery.

Obzvláště výhodné je štěpení racemátů nebo směsi racemátů pomocí chromatografických metod. Bud se mohou použít ke štěpení na čisté enantiomery opticky aktivní nosiče, jako například kyselina vinná, škrob, třtinový cukr, celulóza nebo acetylovaná celulóza a opticky inaktivní nebo/a opticky aktivní rozpouštědlo nebo opticky inaktivní nosič, jako například silikagel nebo kysličník hlinitý v kombinaci s opticky aktivním rozpouštědlem. Optické antipody se mohou také štěpit biochemicky za použití selektivních, enzymatických reakcí. Racemické kyseliny vzorce I ($R_1 = H$) se mohou podrobit působení oxidázy nebo po případě dekarboxylázy, která oxidací nebo dekarboxylací rozruší jednu formu, zatímco druhá forma zůstane nezměněna. Dále se také může použít u funkčního derivátu kyseliny racemické směsi k výhodnému vytvoření opticky aktivní formy hydroláza. Estery nebo amidy kyselin vzorce I ($R_1 = H$) se mohou tak vystavit působení hydrolázy, která jeden enantiomer selektivně zmýdelní a druhý nechá nezměněný.

Dále je přirozeně možné získat opticky aktivní sloučeniny podle popsaných způsobů tak, že se použijí výchozí látky, které jsou již opticky aktivní. Jestliže se připraví sloučeniny reakcí sloučeniny vzorce II ($D = -\text{CH}=\overset{\text{C}}{\underset{\text{O}}{\text{O}}} \text{C}-\text{A}-\text{COOR}_1$) se sloučeninou vzorce III ($W = H$), jsou zbytky $-\text{A}-\text{COOR}_1$ a $-\text{S}-\text{R}_4$ zpravidla v trans-poloze, tj. když je alkyltioskupina v β -poloze, je ω -karboxy- nebo karbalkoxyalkylová skupina v α -poloze a naopak.

Jestliže se sloučenina vzorce I nebo prekursor s určitým sférickým poměrem jednoho nebo více atomů uhlíku přemění na sloučeninu vzorce I nebo jinou sloučeninu vzorce I za vytvoření nového asymetrického centra, může se vhodným řízením reakce dosáhnout toho, že tento atom uhlíku má určitou, s výhodou žádanou konfiguraci.

Například při adici sloučeniny vzorce III ($W = H$) na sloučeninu vzorce II ($D = \text{CH}=\overset{\text{C}}{\underset{\text{O}}{\text{O}}} \text{C}-\text{A}-\text{COOR}_1$, $\text{R}_3 = \alpha$ -acyloxyskupina až se 4 atomy uhlíku) vstupuje s výhodou alkyltioskupina do β -polohy. Odpovídající 4β -hydroxy-2-(ω -karboxyalkyl)- 3β -alkyltiocyklopentanon se získá například z $4d$ -brom-2-(ω -karboxyalkyl)-2-cyklopentenů adicí sloučeniny vzorce III ($W = H$) a následující hydrolyzou při zvratu konfigurace do 4 -polohy.

Sloučeniny vzorce I ($R_1 = H$) se mohou převést reakcí s bází na fyziologicky nezávadné kovové nebo amonné soli. Jako soli přicházejí obzvláště v úvahu sodné, draselné, hořečnaté, vápenaté a amonné soli, dále substituované amonné soli, jako například dimetyl- a dietyl-

amonné soli, monoetanol-, dietanol- a trietanolamonné soli, cyklohexylamonné soli, dicyklohexylamonné a dibenzyletylendiamonné soli.

Naopak se mohou sloučeniny vzorce I uvolnit z kovových a amonných solí reakcí s kyselinami, především minerálními kyselinami, jako kyselinou solnou nebo sírovou.

Nové sloučeniny se mohou použít ve směsi s pevnými, kapalnými nebo/a polokapalnými nosiči jako léčiva v humánní nebo veterinární medicíně. Jako nosiče přicházejí v úvahu takové organické nebo anorganické látky, které jsou vhodné pro parenterální, enterální nebo lokální aplikaci a nevstupují do reakce s novými sloučeninami, jako například voda, rostlinné oleje, benzylalkoholy, polyetylenglykoly, želatina, laktóza, škrob, stearan hořečnatý, talek, vazelína, cholesterin. K parenterální aplikaci slouží obzvláště roztoky s výhodou olejovité nebo vodné roztoky, a suspenze, emulze nebo implantáty. Pro enterální aplikaci jsou vhodné tablety, dražé, sirupy, šťávy nebo čípky, pro lokální použití masti, krémy nebo prášky. Uvedené přípravky se mohou případně sterilovat nebo se mohou přidat pomocné látky, jako kluzné látky, konzervační, stabilizační prostředky nebo smáčedla, emulgátory, soli k ovlivňování osmotického tlaku, pufry, barviva, chuťové nebo/a aromatické látky nebo/a jiné účinné látky, např. vitamíny.

Látky se mohou s výhodou podávat v dávce 0,1 až 2 000 mg na dávkovací jednotku.

V následujícím textu uvedená infračervená spektra byla zaznamenaná pomocí přístroje Perkin Elmer 6 jako film a magnetická rezonanční spektra byla měřena pomocí Varian HA 100 nebo A 60 v CDCl_3 vzhledem k tetrametylsilanu jako vnitřnímu standardu.

Příklad 1

K 3,4 g 2-(6-karboxyhexyl)-3-heptyltiocyklopantanonu, rozpouštěnému ve 30 ml metanolu, se přidá 2,0 g NaBH_4 , míchá se 2 hodiny při 20 °C, po ochlazení se nalije do 100 ml nasyceného vodného roztoku NaCl , 3x extrahuje 30 ml éteru, organická fáze se promyje vodou, vysuší Na_2SO_4 , rozpouštědlo se oddestiluje a po chromatografickém čištění odparku (silikagel/chloroform) se získá 2-(6-karboxyhexyl)-3-heptyltiocyklopantanol.

Analogicky se získá z: 2-(6-karboxyhexyl)-3-(2-hydroxy-2-methylheptyltio)-cyklopantanonu, 2-(6-karboxyhexyl)-3-(2-hydroxy-2-methylheptyltio)-cyklopantenol, pro který

vypočteno: 64,13 % C, 10,23 % H, 8,56 % S;
nalezeno: 63,00 % C, 10,18 % H, 8,3 % S.

Infračervené spektrum: pásy při 1 710 a 3 400 cm^{-1} ;

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 0,9 ppm, 1,21 ppm, 2,31 ppm, 3,88 ppm a 5,84 ppm.

Příklad 2

Směs 6 g 2-(6-karboxyhexyl)-2-cyklopantenonu, 10 ml propyltiolu a 7,2 ml piperidinu se nechá stát 5 dní při teplotě místonosti, zředí 150 ml éteru, éterová fáze se nejprve promyje směsí 60 ml ledové vody a 6 ml koncentrované kyseliny solné a potom nasyceným vodním roztokem NaCl , vysuší se síranem sodným, rozpouštědlo se oddestiluje a po chromatografickém čištění odparku (silikagel) $\text{CH}_3\text{OH} : \text{CHCl}_3 = 1:9$) se získá 2-(6-karboxyhexyl)-3-propyltiocyklopantanon jako olej, $R_f = 0,3$ (silikagel) chloroform : metanol = 95:5, pro který

vypočteno: 62,9 % C, 9,15 % H, 11,19 % S;
nalezeno: 61,5 % C, 9,4 % H, 10,95 % S.

Infračervené spektrum: pásy při 1 695, 1 730, 2 860 a 2 940 cm⁻¹, široké pásy mezi 3 000 cm⁻¹ a 3 400 cm⁻¹.

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 0,86 ppm, 3,0 ppm a 9,75 ppm.

Analogicky se získá z heptantiolu, 2-hydroxyheptantiolu, 2-hydroxy-2-metylheptantiolu, reakcí s 2-(6-karboxyhexyl)-2-cyklopentenonen; 2-(6-karboxyhexyl)-3-heptyltio-cyklopentanon, R_f = 0,3 (silikagel/chloroform : metanol = 95:5, pro který

vypočteno: 66,62 % C, 10,01 % H, 9,36 % S;
nalezeno: 65,6 % C, 9,71 % H, 9,8 % S.

Infračervené spektrum: pásy při 1 700, 1 730, 2 860 a 2 940 cm⁻¹, široké pásy mezi 3 000 cm⁻¹ a 3 400 cm⁻¹.

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 0,86 ppm, 3,0 ppm a 9,75 ppm.

2-(6-karboxyhexyl)-3-(2-hydroxyheptyltio)-cyklopentanon, R_f = 0,2 (silikagel/chloroform : metanol = 95:5), pro který

vypočteno: 63,65 % C, 9,56 % H, 8,94 % S;
nalezeno: 62,7 % C, 9,5 % H, 8,3 % S.

Infračervené spektrum: pásy při 1 700, 1 730, 2 880 a 2 950 cm⁻¹, široké pásy mezi 3 000 cm⁻¹ a 3 500 cm⁻¹.

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 0,9 ppm, 3,1 ppm, 3,75 ppm a 6,8 ppm.

2-(6-karboxyhexyl)-3-(2-hydroxy-2-metylheptyltio)-cyklopentanon, R_f = 0,25 (silikagel/chloroform : metanol = 95:5), pro který

vypočteno: 64,48 % C, 9,74 % H, 8,61 % S;
nalezeno: 65,6 % C, 10,7 % H, 7,9 % S.

Infračervené spektrum: pásy při 1 740, 2 850, 2 920 a 3 400 cm⁻¹, široké pásy mezi 3 000 cm⁻¹ a 3 300 cm⁻¹.

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 0,9 ppm, 2,75 ppm, 3,0 ppm a 6,4 ppm.

Příklad 3

Ke směsi 3,1 g 2-(6-karboxyhexyl)-2-cyklopentenonu a 1,5 g 2-hydroxyheptantiolu, rozpuštěné ve 30 ml suchého etanolu, se přidá 5 g suchého triethylaminu, vaří se 8 hodin, reakční směs se vnese do směsi 150 ml ledové vody a 10 ml koncentrované HCl, extrahuje se 200 ml éteru, organická fáze se promyje nasyceným vodním roztokem NaCl, vysuší se siranem sodným, rozpouštědlo se odpaří a po chromatografickém čištění odparku (silikagel/CH₃OH : CHCl₃ = 1:9) se získá 2-(6-karboxyhexyl)-3-(2-hydroxyheptyltio)-cyklopentanon jako olej; R_f = 0,2 (silikagel/chloroform : metanol = 95:5); pro který

vypočteno: 63,65 % C, 9,56 % H, 8,94 % S;
nalezeno: 62,7 % C, 9,5 % H, 8,3 % S.

Infračervené spektrum: pásy při 1 700, 1 730, 2 880 a 2 950 cm^{-1} , široké pásy mezi 3 000 cm^{-1} a 3 500 cm^{-1} .

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 0,9 ppm, 3,1 ppm, 3,75 ppm a 6,8 ppm.

Analogicky se získá z 2-heptantiolu reakcí s 2-(6-karbetoxyhexyl)-2-cyklopentenonem, 2-(6-karbetoxyhexyl)-3-heptyltiocyklopentanon, $R_f = 0,7$ (silikagel/chloroform), pro který

vypočteno: 68,07 % C, 10,33 % H, 8,65 % S;
nalezeno: 67,8 % C, 10,4 % H, 8,6 % S.

Infračervené spektrum: pásy při 1 730, 2 870 a 2 950 cm^{-1} .

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 0,9 ppm a 3,0 ppm. Signály mezi 3,95 ppm a 4,3 ppm (kvartet).

Příklad 4

3,2 g 2-(6-karbetoxyhexyl)-2-cyklopentenonu, rozpuštěného ve 20 ml suchého etanolu, se přidá k roztoku heptantiolátu sodného (připravený rozpuštěním 0,24 g sodíku ve 30 ml suchého etanolu a přidáním 1,3 g heptyltiolu), míchá se 24 hodiny pod dusíkem při 40 °C. Reakční směs se zředí 150 ml ledové vody a 10 ml koncentrované HCl, extrahuje CH_2Cl_2 , promyje nasyceným vodným roztokem NaCl, suší se síranem sodným, rozpouštědlo se oddestiluje a po chromatografickém čištění odparku se získá 2-(6-karbetoxyhexyl)-3-heptyltio-cyklopentanon; $R_f = 0,7$ (silikagel/chloroform); pro který

vypočteno: 68,07 % C, 10,33 % H, 8,65 % S;
nalezeno: 67,8 % C, 10,4 % H, 8,6 % S.

Infračervené spektrum: pásy při 1 730, 2 870 a 2 950 cm^{-1} ;

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 0,9 ppm a 3,0 ppm, signál mezi 3,95 ppm a 4,3 ppm (kvartet).

Příklad 5

Směs 6 g 2-(6-karbetoxyhexyl)-2-cyklopentenonu, 10 ml propantiolu a 7,2 ml piperidinu se nechá stát 5 dní při teplotě místnosti, zředí 150 ml éteru, éterová fáze se nejprve promyje směsí 60 ml ledové vody a 6 ml koncentrované kyseliny solné a potom nasyceným vodným roztokem NaCl, vysuší se síranem sodným, rozpouštědlo se oddestiluje a po chromatografickém čištění odparku (silikagel/chloroform) se získá 2-(karbetoxyhexyl)-3-propyltiocyklopentanon jako olej; $R_f = 0,7$ (silikagel/chloroform); pro který

vypočteno: 64,93 % C, 9,61 % H, 10,2 % S;
nalezeno: 65,6 % C, 9,7 % H, 9,8 % S.

Infračervené spektrum: pásy při 1 730, 2 870 a 2 950 cm^{-1} ;

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 1,0 ppm, 3,0 ppm a 4,0 až 4,22 ppm (kvartet).

Příklad 6

4,0 g 2-(6-terc.butoxykarbonylhexyl)-3-heptyltiocyklopantanu (získatelný uváděním isobutylenu do suchého éterického roztoku 2-(6-karboxyhexyl)-3-heptyltio-cyklopantanu za přítomnosti BF_3) se vaří 5 hodin v suchém p-xylenu, rozpouštědlo se oddestiluje a po chromatografickém čištění odparku (silikagel/chloroform) se získá 2-(6-karboxyhexyl)-3-heptyltiocyklopantan; $R_f = 0,3$ (silikagel/chloroform : metanol = 95:5); pro který

vypočteno: 66,62 % C, 10,01 % H, 9,36 % S
nalezeno: 65,5 % C, 9,71 % H, 9,8 % S.

Infračervené spektrum: pásy při 1 700, 1 730, 2 860 a 2 940 cm^{-1} , široké pásy mezi 3 000 cm^{-1} a 3 400 cm^{-1} .

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 0,86 ppm, 3,0 ppm a 9,75 ppm.

Příklad 7

K roztoku 3,4 g 2-(6-karboxyhexyl)-3-heptyltiocyklopantanu ve 25 ml suchého etanolu se přidá při teplotě místo 70 ml 0,2 N roztoku diazoetanu v éteru, reakční směs se nalije do 100 ml ledové vody obsahující 5 ml koncentrované kyseliny solné, míchá se, oddělí se organická fáze, vodná fáze se 3x extrahuje 30 ml chloroformu, spojené organické fáze se promyjí vodou, suší se síranem sodným, rozpouštědlo se oddestiluje a po chromatografickém čištění odparku (silikagel/chloroform) se získá 2-(6-karbetoxyhexyl)-3-heptyltiocyklopantan; $R_f = 0,7$ (silikagel/chloroform); pro který

vypočteno: 68,07 % C, 10,33 % H, 8,65 % S;
nalezeno: 67,8 % C, 10,4 % H, 8,6 % S.

Infračervené spektrum: pásy při 1 730, 2 870 a 2 950 cm^{-1} ;

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 0,9 ppm, 3,0 ppm a mezi 3,95 ppm a 4,3 ppm (kvartet).

Příklad 8

K roztoku 3,9 g 2-(6-karbetoxyhexyl)-3-(2-hydroxyheptyltio)-cyklopantanu ve 20 ml benzenu se přikládá za míchání při teplotě místo 10 ml roztoku 0,8 g acetylchloridu ve 20 ml benzenu, po 10 minutách se přidá 10 ml 0,5 N vodného roztoku NaOH, potom se přikládá zbylých 10 ml benzenového roztoku acetylchlóridu a po dalších 20 minutách se opět přidá 10 ml 0,5 N vodného roztoku NaOH, míchá se ještě 30 minut, oddělí se organická fáze, promyje se vodou, suší se síranem sodným, rozpouštědlo se oddestiluje a po chromatografickém čištění (silikagel/chloroform) se získá 2-(6-karbetoxyhexyl)-3-(2-acetoxyheptyltio)cyklopantan, $R_f = 0,5$.

Příklad 9

K roztoku 3,9 g 2-(6-karbetoxyhexyl)-3-(2-hydroxyheptyltio)cyklopantanu ve 30 ml pyridinu se přidá 2,0 g acetanhydridu, rozpouštěného ve 20 ml pyridinu, míchá se 14 hodin při 25 °C, reakční směs se nalije do 100 ml vody, nasytí se NaCl, 3x se extrahuje 40 ml éteru, organická fáze se promyje vodou, suší se síranem sodným, rozpouštědlo se oddestiluje a po chromatografickém čištění odparku (silikagel/chloroform) se získá 2-(6-karbetoxyhexyl)-3-(2-acetoxyheptyltio)cyklopantan, $R_f = 0,5$.

Příklad 10

4,3 g 2-(6-karbetoxyhexyl)-3-(2-acetoxyheptyltio)cyklopantanonu se míchá 2 hodiny při teplotě místonosti v 30 ml 1% roztoku KOH ve směsi dioxan-voda (1:1), za chlazení se nalije do 60 ml 2 N vodného roztoku HCl, 3x se extrahuje 30 ml CH_2Cl_2 , organická fáze se promyje vodou, suší se síranem sodným, rozpouštědlo se oddestiluje a po chromatografickém čištění odparku (silikagel/chloroform) se získá 2-(2-karboxyhexyl)-3-(2-hydroxyheptyltio)cyklopantanon, $R_f = 0,2$ (silikagel/chloroform : metanol = 95:5); pro který

vypočteno: 63,65 % C, 9,56 % H, 8,94 % S;
nalezeno: 62,7 % C, 9,5 % H, 8,3 % S.

Infračervené spektrum: pásy při 1 700, 1 730, 2 880 a 2 950 cm^{-1} , široké pásy mezi 3 000 cm^{-1} a 3 500 cm^{-1} ;

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 0,9 ppm, 3,1 ppm, 3,75 ppm a 6,8 ppm.

Příklad 11

0,24 g sodíku se rozpustí ve 20 ml suchého etanolu, přikape se roztok 3,4 g 2-(6-karbetoxyhexyl)-2-heptyltiocyklopantanonu ve 20 ml suchého etanolu, zředí se 60 ml suchého éteru a vyloučená sodná sůl 2-(6-karboxyhexyl)-2-heptyltiocyklopantanonu se odfiltruje.

Příklad 12

K roztoku 3,7 g sodné soli 2-(6-karboxyhexyl)-2-heptyltiocyklopantanonu ve směsi 30 ml vody a 30 ml etanolu se přidá 10 ml 1 N vodného roztoku HCl, reakční směs se nasystí NaCl , 3x se extrahuje 20 ml benzenu, organická fáze se promyje vodou, suší Na_2SO_4 , rozpouštědlo se oddestiluje a po chromatografickém čištění odparku (silikagel/chloroform) se získá 2-(6-karboxyhexyl)-3-heptyltiocyklopantanon; $R_f = 0,3$ (silikagel/chloroform : metanol = 95:5); pro který

vypočteno: 66,62 % C, 10,01 % H, 9,36 % S;
nalezeno: 65,5 % C, 9,71 % H, 9,8 % S.

Infračervené spektrum: pásy při 1 700, 1 730, 2 860 a 2 940 cm^{-1} , široké pásy mezi 3 000 cm^{-1} a 3 400 cm^{-1} .

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 0,86 ppm, 3,0 ppm a 9,75 ppm.

Příklad 13

a) analogicky podle příkladu 2 se získá z 2-(6-karboxyhexyl)-2-cyklopentenonu, reakcí s 2-hydroxy-2-p-tolyletantiolem (získá se z 4-metylbenzaldehydu), 2-(6-karboxyhexyl)-3-(2-hydroxy-2-p-tolyletyltio)cyklopantanon jako olej.

Infračervené spektrum: pásy při 1 500, 1 620, 1 700 a 1 735 cm^{-1} , široké pásy při 3 500 cm^{-1}

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 2,3 ppm (singulett), 2,88 ppm, 4,79 ppm (triplett) a mezi 7,2 a 7,35 ppm (multiplett);

a reakcí s 2-hydroxy-2-metyl-2-p-tolyl-etantiolem (získatelný z 4-metylacetofenonu), 2-(6-karboxyhexyl)-3-(2-hydroxy-2-metyl-2-p-tolyl-etyltilo)cyklopantanon jako olej.

Infračervené spektrum: pásy při 1 500, 1 620, 1 700 a 1 740 cm^{-1} , široké pásy při 3 400 cm^{-1} .

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 1,55 ppm (singuletní), 2,3 ppm (singuletní) a mezi 7,0 a 7,3 ppm (multiplet).

b) analogicky podle příkladu 2 se získá z 2-(6-karboxyhexyl)-4-hydroxy-2-cyklopentenu reakcí s 2-hydroxy-2-methylheptanthiolem 2-(6-karboxyhexyl)-3-(2-hydroxy-2-methyl-heptyltio)-4-hydroxy-cyklopentanon jako olej.

Infračervené spektrum: pásy při 1 710 a 1 740 cm^{-1} , široké pásy při 3 450 cm^{-1} .

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 0,85 ppm, 1,2 ppm, 2,3 ppm (triplet), 4,2 ppm a 5,8 ppm (multiplet), a stereoisomer jako olej.

Infračervené spektrum: pásy při 1 710 a 1 740 cm^{-1} , široké pásy při 3 500 cm^{-1} .

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 0,86 ppm, 1,2 ppm, 2,31 ppm (triplet), 4,2 ppm a 5,75 ppm (multiplet);

reakcí s 2-hydroxy-3-metylheptantiolem 2-(6-karboxyhexyl)-3-(2-hydroxy-3-methylheptyltio)-4-hydroxy-cyklopentanon jako olej.

Infračervené spektrum: pásy při 1 700 a 1 720 cm^{-1} , široké pásy při 3 350 cm^{-1} .

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 0,94 ppm, 3,68 ppm, 4,27 ppm a 5,88 ppm (multiplet);

reakcí s 2-hydroxy-4-etylheptantiolem 2-(6-karboxyhexyl)-3-(2-hydroxy-4-etylheptyltio)-4-hydroxycyklopentanon jako olej.

Infračervené spektrum: pásy při 1 720 a 1 740 cm^{-1} , široké pásy při 3 450 cm^{-1} .

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 3,9 ppm, 4,29 ppm a 5,86 ppm;

reakcí s 2-hydroxy-2, 3-dimetylheptantiolem 2-(6-karboxyhexyl)-3-(2-hydroxy-2, 3-dimethyl-heptyltio)-4-hydroxycyklopentanon jako olej.

Infračervené spektrum: pásy při 1 710 a 1 740 cm^{-1} , široké pásy při 3 400 cm^{-1} .

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 0,88 ppm, 0,97 ppm, 1,2 ppm, 4,3 ppm a 6,0 ppm (multiplet);

reakcí s 2-hydroxy-2-metyl-2-p-tolyletantiolem 2-(6-karboxyhexyl)-3-(2-hydroxy-2-methyl-2-p-tolyletyltio)-4-hydroxycyklopentanon jako olej.

Infračervené spektrum: pásy při 1 510, 1 707 a 1 740 cm^{-1} , široké pásy při 3 400 cm^{-1} .

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 1,6 ppm (singuletní), 2,3 ppm (singuletní), 4,2 ppm a mezi 7,1 a 7,5 ppm (multiplet), a stereoisomer této sloučeniny (jako olej).

Infračervené spektrum: pásy při 1 506, 1 705 a 1 740 cm^{-1} , široké pásy při 3 420 cm^{-1} .

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 1,6 ppm (singuletní), 2,32 ppm (singuletní), 4,25 ppm a mezi 7,1 a 7,5 ppm (multiplet);

reakcí s 2-hydroxy-2-p-tolyletantiolem 2-(6-karboxyhexyl)-3-(2-hydroxy-2-p-tolyletyltio)-4-hydroxycyklopentanon jako olej.

Infračervené spektrum: pásy při 1 710, 1 740 a 3 400 cm^{-1} .

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 2,3 ppm, 4,21 ppm a 7,15 až 7,4 ppm;

reakcí s 2-hydroxy-2-metyl-3-fenyl-propanticolem 2-(6-karboxyhexyl)-3-(2-hydroxy-2-methyl-3-fenyl-propyltio)-4-hydroxycyklopentanon jako olej;

Infračervené spektrum: pásy při 1 500, 1 715 a 1 745 cm⁻¹, široké pásy při 3 450 cm⁻¹.
 Magnetické rezonanční spektrum: signály při 1,2 ppm, 2,35 ppm (triplet), 5 ppm (široký multiplet) a 7,3 ppm, a stereoisomer této sloučeniny jako olej.

Infračervené spektrum: pásy při 1 600, 1 745, 1 750 cm⁻¹, široké pásy při 3 400 cm⁻¹.
 Magnetické rezonanční spektrum: signály při 1,2 ppm, 2,25 ppm (triplet), 4,25 ppm, 5,2 ppm (široký multiplet) a 7,3 ppm;

reakcí s 2-hydroxy-2-metyl-4-fenylbutantiolem 2-(6-karboxyhexyl)-3-(2-hydroxy-2-metyl-4-fenylbutyltio)-4-hydroxycyklopentanon jako olej.

Infračervené spektrum: pásy při 1 710 a 1 730 cm⁻¹, široké pásy při 3 400 cm⁻¹.
 Magnetické rezonanční spektrum: signály při 1,35 ppm, 5,3 ppm a 7,25 ppm.

Příklad 14

2 g 2-(6-karboxyhexyl)-3-(2-hydroxy-2-metyl-2-p-tolyletyltio)-4-hydroxycyklopentanonu se rozpustí v 50 ml metanolu, přidají se 2 kapky vody, za chlazení ledem a míchání se přidá během dvou hodin 1,5 g NaBH₄, přidá se 50 ml ledové vody, okyselí se kyselinou chlorovodíkovou, extrahuje se 3x50 ml dietyléteru, spojené organické fáze se promyjí 3x20 ml nasyceného vodného roztoku chloridu sodného, suší se síranem sodným, filtruje se, rozpouštědlo se oddestiluje a po chromatografickém čištění (silikagel/chloroform:metanol = 9:1) se získá 2-(6-karboxyhexyl)-3-(2-hydroxy-2-metyl-2-p-tolyletyltio)-1,4-cyklopentandiol jako olej.

Infračervené spektrum: pásy při 1 505 a 1 705 cm⁻¹, široké pásy při 3 350 cm⁻¹.
 Magnetické rezonanční spektrum: signály při 1,23 ppm, 2,3 ppm, 4,21 ppm (kvartet), 4,6 ppm (široký multiplet) a mezi 7,0 a 7,3 ppm.

Analogicky se získá z 2-(6-karboxyhexyl)-3-(2-hydroxy-2-metyl-4-fenylbutyltio)-4-hydroxycyklopentanonu redukcí NaBH₄ 2-(6-karboxyhexyl)-3-(2-hydroxy-2-metyl-4-fenylbutyltio)-1,4-cyklopentandiol jako olej.

Infračervené spektrum: pásy při 1 700 a 3 400 cm⁻¹.
 Magnetické rezonanční spektrum: signály při 1,33 ppm, 4,4 ppm a 7,25 ppm a stereoisomer této sloučeniny jako olej.

Infračervené spektrum: pásy při 1 700 a 3 400 cm⁻¹.

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 1,33 ppm, 5,62 ppm (široký multiplet) a mezi 7,12 a 7,30 ppm.

Analogicky se získá z 2-(6-karboxyhexyl)-3-(2-hydroxy-2-metylheptyltio)-4-hydroxycyklopentanonu redukcí NaBH₄ 2-(6-karboxyhexyl)-3-(2-hydroxy-2-metylheptyltio)-1,4-cyklopentandiol jako olej.

Infračervené spektrum: pásy při 1 705, 2 680 a 3 340 cm⁻¹.

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 0,89 ppm, 1,22 ppm, 2,3 ppm, 4,18 ppm a 5,03 ppm a stereoisomer jako olej.

Infračervené spektrum: pásy při 1 705, 2 680 a 3 340 cm⁻¹.

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 0,9 ppm, 1,28 ppm, 2,3 ppm, 4,0 ppm, 4,1 ppm a 4,8 ppm.

Příklad 15

Analogicky podle příkladu 2 se získá reakcí 2-(6-karboxyhexyl)-2-cyklopentenonu a 3,3-dimetyl-2-hydroxy-4-fenylbutantiolu (získatelný z 2-/2-metyl-3-fenyl-2-propyl/oxiranu a sirovodíku 2-(6-karboxyhexyl)-3-(3,3-dimetyl-2-hydroxy-4-fenylbutyltio)cyclpentanon.

Infračervené spektrum: pásy při 1 710, 1 740 a 3 500 cm⁻¹:

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 0,81 ppm, 0,91 ppm, 2,31 ppm, 3,32 ppm a 7,22 ppm.

Příklad 16

Analogicky podle příkladu 13b se získá z 2-(6-karbometoxyhexyl)-4-hydroxy-2-cyklopentenonu reakcí s 2-hydroxy-2-metylheptantolem 2-(6-karbometoxyhexyl)-3-(2-hydroxy-2-metyl-heptyltio)-4-hydroxycyklopentanon.

Infračervené spektrum: pásy při 1 740 a 3 420 cm⁻¹.

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 0,86 ppm, 1,21 ppm, 2,25 ppm, 3,61 ppm a 4,22 ppm.

Příklad 17

Analogicky podle příkladu 14 se získá z 2-(6-karbometoxyhexyl)-3-(2-hydroxy-2-metyl-heptyltio)-4-hydroxycyklopentanu redukcí NaBH₄ 2-(6-karbometoxyhexyl)-3-(2-hydroxy-2-metylheptyltio)-1,4-cyklopentandiol.

Infračervené spektrum: pásy při 1 740 a 3 490 cm⁻¹.

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 0,90 ppm, 1,22 ppm, 2,31 ppm, 3,61 ppm a 4,18 ppm.

Příklad 18

Analogicky podle příkladu 2 se získá z 2-(6-karbometoxyhexyl)-4(R)-hydroxy-2-cyklopentenonu ($\alpha_D^{20} = +16,8^\circ$ (CHCl₃), získatelný reakcí s 2(R)-aminoxy-4-metylvalérovou kyselinou, chromatografickým dělením diastereomerních oximů (kyselina křemičitá/chloroform:etanol = 99:1), oximovým štěpením TiCl₃) reakcí s 2(S)-hydroxy-2-methylheptyltolem ($\alpha_{366}^{20} = -3,8^\circ$ (CH₃OH), získatelný z 2(S)-metyl-2-pentyloxiranu ($\alpha_{366}^{20} = +14,5^\circ$, (CH₃OH) a sirovodíku za přítomnosti diisopropylaminu) 2(R)-(6-karbometoxyhexyl)-3(R)-(2(S)-hydroxy-2-methylheptyltio)-4(R)-hydroxy-cyklopentanon ($\alpha_D^{20} = -64^\circ$ (CHCl₃).

Infračervené spektrum: pásy při 1 175, 1 445, 1 460, 1 740, 2 950 a 3 420 cm⁻¹.

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 0,89 ppm (triplet), 1,25 ppm (singulett), 2,27 ppm (triplet), 3,62 ppm (singulett) a 4,23 ppm;

reakcí s 2(R)-hydroxy-2-methylheptyltolem ($\alpha_{366}^{20} = +2,8^\circ$ (CH₃OH), získatelný z 2(R)-metyl-2-pentyloxiranu ($\alpha_{366}^{20} = -12,6^\circ$ (CH₃OH)) a sirovodíku za přítomnosti diisopropylaminu) 2(R)-(6-karbometoxyhexyl)-3(R)-(2(R)-hydroxy-2-methyl-heptyltio)-4(R)-hydroxy-cyklopentanon ($\alpha_D^{20} = -38,7^\circ$ (CHCl₃)).

Infračervené spektrum: pásy při 1 170, 1 440, 1 460, 1 740, 2 930 a 3 400 cm⁻¹.

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 0,89 ppm (triplet), 1,27 ppm (singulett), 2,28 ppm (triplet), 3,63 ppm (singulett) a 4,23 ppm.

V následujících příkladech A a B je popsána příprava některých výchozích látek použitých při způsobu podle vynálezu.

Příklad A

20 g 20% disperze hydridu sodného v parafinovém oleji se 3krát promyje 30 ml suchého n-pentanu, rozpouštědlo se odstraní, přidá se 33 g trimethylsulfoxoniumjodidu, potom se přikape 100 ml dimethylsulfoxidu, míchá se 20 minut při teplotě místnosti až do ukončení vývinu plynu, přikape se roztok 14,2 g 2-heptanu v 15 ml dimethylsulfoxidu, míchá se

další 2 hodiny, za chlazení ledem se přidá 500 ml vody, 3krát extrahuje 250 ml éteru, spojené éterové extrakty se promyjí vodou, suší síranem sodným, rozpouštědlo se oddestiluje a po frakcionování odparku se získá 2-metyl-2-pentyloxiran jako bezbarvá kapalina; t. v. = 55 °C (2 666 Pa).

Do 150 ml metanolu se uvádí za chlazení ledem sirovodík, až se dosáhne hmotnostní přírůstek 3,2 g, přidá se roztok 370 mg diethylaminu v 11 ml metanolu a potom 4,8 g 2-metyl-2-pentyloxiranu v 18 ml metanolu, ještě jednou se uvádí do roztoku 15 minut plynný sirovodík, nechá se stát 12 hodin při teplotě místnosti, rozpouštědlo se oddestiluje, odperek se rozpuští v 50 ml petroléteru (t. v. = 50 až 70 °C), promyje se vodou, suší síranem sodným, rozpouštědlo se oddestiluje a jako odperek se získá 2-hydroxy-2-metylheptan-tiol jako bezbarvá kapalina, pro který

vypočteno: 59,2 % C, 11,18 % H, 19,76 % S,
nalezeno: 60,1 % C, 11,60 % H, 20,20 % S.

Infračervené spektrum: pásy při 920, 1 140, 1 380, 1 465, 2 570 a 3 450 cm⁻¹.

Magnetické rezonanční spektrum: signály při 0,96 ppm, 1,26 ppm, 2,27 ppm a 2,67 ppm.

Analogicky se mohou také připravit z odpovídajících ketonů jiné 2-hydroxy-2-metyl-R₄-sulfidy vzorce II, obzvláště uvedené v příkladech 1 a 2.

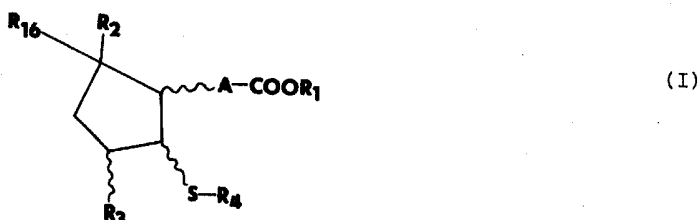
Příklad B

K vroucímu roztoku 550 g etylesteru 7-bromenanthonové kyseliny v 6 l toluenu se přidá za míchání 500 g draselné soli etylesteru 2-oxocyklopentankarbonové kyseliny, vaří se dále, po 1 hodině se ještě jednou přidá 250 g draselné soli etylesteru 2-oxocyklopentankarbonové kyseliny, vaří se dalších 24 hodin, po ochlazení se filtruje, rozpouštědlo se oddestiluje, odperek se zředí 3 l éteru, promyje vodou, suší Na₂SO₄, rozpouštědlo se oddestiluje a po frakcionování odparku se získá 2-karboethoxy-2-(6-karboethoxyhexyl)-cyklopentanon jako bezbarvý olej, t. v. = 165 °C (40 Pa).

K roztoku 100 g 2-karboethoxy-2-(6-karboethoxyhexyl)-cyklopentanonu v 1 litru CHCl₃ se přikape za míchání během 2 hodin při 20 °C 48 g Br₂, rozpouštěného v 500 ml CHCl₃, rozpouštědlo se oddestiluje, odperek se rozpuští ve směsi 4 litrů etanolu, 1 kg H₂SO₄ (hus-tota = 1,84 g/cm³) a 100 ml H₂O, vaří se 18 hodin pod N₂, po ochlazení se nalije na 10 kg ledu, 3krát extrahuje 5 l éteru, spojené éterové extrakty se suší síranem sodným, rozpouštědlo se oddestiluje a po chromatografickém čištění odparku (silikagel/petroléter : éter = 1:1) se získá 2-(6-karboethoxyhexyl)-2-cyklopentenon.

PŘEDMĚT VÝNÁLEZU

Způsob přípravy sulfidů obecného vzorce I



kde

R₁ znamená vodík nebo alkyl až s 12 atomy uhlíku,

R₃ znamená vodík, hydroxylovou skupinu nebo acyloxyksupinu až se 4 atomy uhlíku,

R₄ znamená alkyl až s 12 atomy uhlíku, popřípadě substituovaný fluorem, hydroxylovou sku-

pinou, acyloxykupinou až se 4 atomy uhlíku, fenylem nebo p-tolylem, a znamená alkylen až s 8 atomy uhlíku, popřípadě alespoň jednou substituovaný fluorem, jeden ze zbytků R_2 a R_{16} bude znamená vodík a druhý znamená hydroxy- nebo acyloxykupinu až se 4 atomy uhlíku nebo zbytky R_2 a R_{16} dohromady znamenají skupinu $=O$ a vazba označená $\sim\sim$ má alfa- nebo beta-konfiguraci, a jejich fyziologicky nezávadných solí, vyznačený tím, že se sloučenina odpovídající obecnému vzorci I, kde R_2 a R_{16} dohromady znamenají atom kyslíku karbonylové skupiny, nechá reagovat s redukčním činidlem a/nebo se získaná sloučenina vzorce I přivede reakcí s esterifikacním nebo solvolyzacním činidlem na jinou sloučeninu vzorce I, a/nebo se sloučenina vzorce I rozštěpí na své racemáty a/nebo optické antipody, a/nebo se sloučenina vzorce I přivede působením báze na fyziologicky nezávadnou sál, nebo se uvolní působením kyseliny ze soli.