



417563

417563

P A T E N T E D E I N V E N C I Ó N

por VEINTE años

cuyo privilegio se solicita para España, -
sus territorios y plazas de soberanía, a -
favor de:

L A C E R , S.A.

entidad de nacionalidad española, domiciliada
da en Barcelona, Cerdeña, 350, relativa a:

"MÉTODO DE OBTENCIÓN DE NUEVAS ISOTEOFILII-
NAS CON CADENA LATERAL BÁSICA"

=====

417563 13 AGO 1957



Int. Cl.: CO7D/A6AK

MEMORIA DESCRIPTIVA

La invención se refiere a un método de obtención de nuevas isoteofilinas con cadena lateral básica, particularmente de isoteofilinas substituídas en posición 9 coleréticamente activas y nuevas que están libres de efectos secundarios. Por medio del substituyente en posición 9, se desplaza el doble enlace 8,9 de las teofilinas a la posición 7,8. - - - - -

5.

Desde hace tiempo se han utilizado la teofilina y abundante número de derivados substituídos en posición 7. Estos compuestos son activadores de la circulación, analgésicos, y tienen un efecto vasodilatador coronario y diurético. - - - - -

10.

Se han conocido también teofilinas con una cadena lateral básica en posición 7, por ejemplo la 7-(beta-piperidinoetil)-teofilina que se describe en la literatura como un compuesto con fuerte acción analgésica, convulsiva y cardiotónica (véase A. Queveuille, H. Morin, Presse med. 61 1480 (1953)). Por otra parte, la 7-(beta-isopropilaminopropil)-teofilina presenta, además de una acción dilatadora coronaria, un efecto diurético (véase E. Busch, H. Langecker, Arch. exptl. Pathol. Pharmacol. Naunyn-Schmiedeberg's 230, 194 (1957)). - - - - -

15.

20.

Hasta ahora, no se han conocido efectos coleréticos, por lo que se refiere a la teofilina y a sus derivados. - - - - -

417563

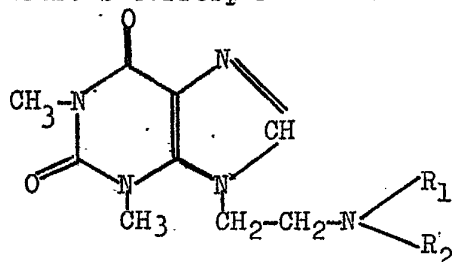


Contrariamente al gran número de derivados de teofilina substituídos en posición 7, se conocen solamente pocos compuestos de isoteofilinas substituídas en posición 9, por ejemplo la 9-metil-isoteofilina designada en la literatura como 1,3,9-trimetilxantina (Véase H. Biltz y K. Strufe, Liebigs Ann. Chem. 432, 223 (1921)). Hasta ahora no se han descrito isoteofilinas con cadena lateral básica en posición 9. - - - - -

Se ha puesto de manifiesto ahora que las 9-(beta-aminoetil)-isoteofilinas tienen efectos coleréticos con muy bajas toxicidades y que estos compuestos están completamente exentos de otros efectos farmacológicos. Así, no presentan ningunos efectos secundarios indeseables. Por lo tanto, no tienen tampoco los componentes diuréticos que presentan los coleréticos conocidos, ni tienen ninguna acción convulsiva, característica especial de las citadas 7-aminoalquiltteofilinas. Tal efecto secundario excluiría su empleo como colerético. - - - - -

Como las conocidas 7-aminoalquiltteofilinas se presentan como compuestos altamente activos con propiedades convulsivas y diuréticas, no podía preverse que las nuevas 9-(beta-aminoetil)-isoteofilinas fueran farmacológicamente indiferentes con la excepción de la acción colerética. - - - - -

La estructura de las nuevas isoteofilinas coleréticamente activas corresponde a la fórmula general: - - - - -



(I)

417563

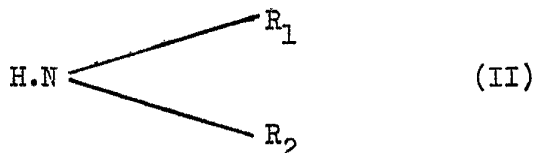
3 AGO 1959



en donde R₁ y R₂ representan átomos de hidrógeno, radicales alquilo, hidroxialquilo o, unido con el átomo de nitrógeno, un resto heterocíclico substituído o no substituído que puede contener a su vez otro heteroátomo. - - - - -

5. Las nuevas sioteofilinas se obtienen a partir de 1,3-dimetil-4,5-diaminouracilos, convenientemente substituídos, de la forma siguiente: - - - - -

- a) o por condensación de 1,3-dimetil-4-(beta-hidroxietilamino)-5-aminouracilo con sulfuro de carbono y ciclación a 8-mercapto-9-(beta-hidroxietil)-isoteofilina, desulfurando luego el mercapto compuesto preferentemente con níquel Raney, y transformación de la 9-(beta-hidroxietil)-isoteofilina con haluros de ácidos inorgánicos a 9-(beta-halogenoetil)-isoteofilinas, las cuales entonces se hacen reaccionar con aminas de la fórmula general



en donde R₁ y R₂ tienen el significado mencionado anteriormente; - - - - -

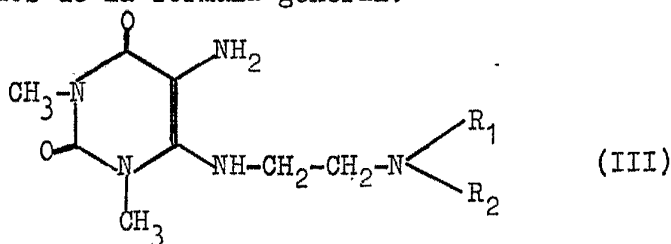
- 20. b) o por condensación de 1,3-dimetil-4-(beta-hidroxietilamino)-5-aminouracilo con formamida o sus derivados substituídos en el grupo amido y ciclación a 9-(beta-hidroxietil)-isoteofilinas y procediendo luego con la 9-(beta-hidroxietil)-isoteofilina análogamente al método (a); - - - - -
- 25. c) o por condensación de 1,3-dimetil-4-(beta-hidroxietilamino).

417563 3



-5-aminouracilo con ortoésteres de ácido fórmico y ciclación y transformando luego la 9-(beta-hidroxi-etil)-isoteofilina, también según el método (a); - - - - -

- d) o por condensación de los 1,3-dimetil-4,5-diaminouracilos sustituidos de la fórmula general: - - - - -



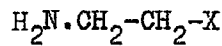
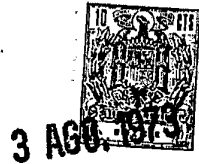
- 10. - en donde R₁ y R₂ tienen el significado anteriormente mencionado - con sulfuro de carbono y ciclación a 8-mercapto-9-(beta-aminoetil)-isoteofilinas y desulfurando luego el mercapto compuesto, preferentemente con níquel Raney; - -

- e) o por condensación de 1,3-dimetil-4,5-diaminouracilo de la fórmula general III con formamida o sus derivados sustituidos en el grupo amido y ciclación; - - - - -

- f) o por condensación de 1,3-dimetil-4,5-diaminouracilo de la fórmula general III con ortoésteres de ácido fórmico bajo cierre de anillo. - - - - -

- 20. Las sustancias de partida necesarias, es decir los 1,3-dimetil-4,5-diaminouracilos sustituidos en posición 4, se preparan preferentemente a partir de 1,3-dimetil-4-cloruracilo. El 1,3-dimetil-4-cloruracilo puede obtenerse, por ejemplo, según W. Pfléiderer y K.H. Schünderhütte (véase Liebigs Ann. Chem. 612, 158 (1958)). Este compuesto se hace reaccionar con aminas de la fórmula general: - - - - -

417563



(IV)

en donde X es un grupo hidroxilo o un radical amina $-N \begin{matrix} / & R_1 \\ & \\ \backslash & R_2 \end{matrix}$,

5. en donde R_1 y R_2 tienen el significado mencionado anteriormente. El resultante 1,3-dimetil-4-aminouracilo sustituido se nitrosa formándose el nitroso derivado en posición 5 y luego se transforma por reducción en los 1,3-dimetil-4,5-diaminouracilos sustituidos. - - - - -

10. Los ejemplos incluyen un sistema operativo para realizar esta serie de reacciones, sistema que debe considerarse como no limitativo del ámbito de protección de esta solicitud. - .

Entre las 9-(beta-aminoetil)-isoteofilinas, la 9-(beta-piperidinoetil)-isoteofilina se distingue especialmente por su acción eficaz y segura. El compuesto puede utilizarse en forma de la base libre o de una sal, tal como el monoclóhidrato.-

15. La toxicidad (LD_{50}) de la 9-(beta-piperidinoetil)-isoteofilina es de más de 500 mg/kg, con administración intravenosa en ratones. El valor medio del aumento de diuresis en ratas hembras era del 40% (valor obtenido en 13 ensayos) después de administración intraduodenal de 100 mg de 9-(beta-piperidinoetil)-isoteofilina. - - - - -

20. Igualmente, se ensayó la diuresis en ratas hembra. Una dosis de 100 mg de 9-(beta-piperidinoetil)-isoteofilina administrada intragástricamente no tuvo ningún efecto, mientras que - una dosis de 50 mg de teofilina aumentó la excreción de orina (micción) a la cantidad triple, siendo idénticas las condiciones de ensayo. - - - - -

25.

417563

3 AGO



La 7-(beta-piperidinoetil)-teofilina conocida por la literatura se ensayó con fines de comparación con respecto a la acción colerética. Una dosis de 50 mg administrada intraduodenalmente no tuvo efecto colerético pero provocó espasmos en algunos casos; 100 mg por vía intraduodenal causaron espasmos clónicos de modo que el ensayo se hizo imposible. - - - - -

Comparadas con ácido dehidrocólico, un colerético comercial, las 9-(beta-aminoetil)-isoteofilinas tienen una acción más débil. Por lo que se refiere a la eficacia, 50 mg de ácido dehidrocólico son equivalentes a 100 mg de 9-(beta-piperidinoetil)-isoteofilina. Sin embargo, el ácido dehidrocólico tiene la desventaja de un colerético que no actúa selectivamente. Como efecto secundario, manifiesta un fuerte componente diurético que no es deseable a no ser que haya al mismo tiempo necesidad de un diurético. - - - - -

Las nuevas 9-(beta-aminoetil)-isoteofilina son, también, en algunos casos solubles en agua como bases. Si la solubilidad en agua es demasiado baja, es posible preparar sales de estas bases que posean la suficiente solubilidad en agua. Todas las bases libres se disuelven en la cantidad equivalente de ácido clorhídrico, formando una solución del monoclóridato. Las nuevas isoteofilinas se utilizan como bases, en forma de clorhidratos o como sales de otros ácidos que sean farmacológicamente inocuos. - - - - -

Los ejemplos siguientes explican la invención sin, por ello, limitarla. - - - - -

417563-3 AGO 1976

Ejemplos

9-(beta-piperidinoetil)-isoteofilina

Preparación de la sustancia de partida: 1,3-dimetil-4-(beta-hidroxietilamino)-5-aminouracilo. - - - - -

- 5. Se mezclan, a temperatura ambiente, 61 g de 1,3-dimetil-4-clorouracilo con 90 cm³ de etanolamina. Al final de la reacción, se diluye con 60 cm³ de etanol. El 1,3-dimetil-4-hidroxi-etilaminouracilo formado se filtra a vacío y se lava a continuación con acetona. Rendimiento 54 g. Punto de fusión 180-181°C a partir de etanol. - - - - -

- 10. Se disuelven 54 g de 1,3-dimetil-4-hidroxietil-aminouracilo en 450 cm³ de agua bajo adición de 20,3 g de nitrito de sodio. Se enfría la solución y se añaden lentamente, gota a gota, 52 cm³ de acético glacial y después de terminada la adición se sigue la agitación durante 1 hora. El compuesto nitroso formado aparece en forma de agujas rojo violeta, que se separan por filtración a vacío lavándose posteriormente con acetona. Rendimiento 36 g. - - - - -

- 20. Se hidrogenan catalíticamente en aparato de agitación 36 g de 1,3-dimetil-4-hidroxietilamino-5-nitroso-uracilo en 300 cm³ de metanol con níquel Raney, a temperatura ambiente. Después de 2 horas, el hidrógeno absorbido corresponde a 2 mol de H₂. Entonces se separa del catalizador y se evapora el disolvente a vacío por lo que el 1,3-dimetil-4-hidroxietilamino-5-aminouracilo queda como un jarabe coloreado amarillo-pardo. - - - - -
- 25. Para las demás reacciones, se utiliza el producto bruto. Aná-

417563



logamente, se obtienen otras sustancias de partida haciendo reaccionar, en la primera etapa, el 1,3-dimetil-4-cloruracilo con etilendiamina en vez de etanolaminas. - - - - -

5. Se disuelven 34 g de 1,3-dimetil-4-(beta-hidroxietilamino)-5-aminouracilo bruto (obtenidos a partir de 36 g de 1,3-dimetil-4-hidroxietilamino-5-nitroso-uracilo). en 60 cm³ de piridina, se añaden 20 cm³ de sulfuro de carbono y se calienta a reflujo a 70°C durante 4 horas. Se deja enfriar y se evapora a vacío, se trata al residuo con éter y se filtra a vacío. La 10. 8-mercapto-9-(beta-hidroxietil)-isoteofilina de color pardo se disuelve en solución diluída de sosa, calentando ligeramente. Entonces se acidula ligeramente, precipitando el producto que se filtra a vacío y se lava después con metanol. Punto de fusión 248-249°C, rendimiento 23 g. - - - - -

15. Se calientan a ebullición y reflujo durante 5 horas 23 g de 8-mercapto-9-(beta-hidroxietil)-isoteofilina en 500 cm³ de agua con 50 g de níquel Raney (peso en húmedo). Luego se filtra la mezcla en caliente y se hierve intensamente el níquel Raney separado otra vez con 150 cm³ de agua. De la solución 20. acuosa clara, cristaliza por enfriamiento la 9-(beta-hidroxietil)-isoteofilina en forma de largas agujas sedosas y blancas. Punto de fusión 271-273°C, rendimiento 16.2 g. - - - - -

25. Se calienta durante 4 horas, a reflujo, 16 g de 9-(beta-hidroxietil)-isoteofilina en 200 cm³ de cloruro de tionilo. A continuación se evapora a sequedad en vacío. El residuo se recoge con unos 50 cm³ de agua y se neutraliza exactamente con lejía de sosa 2N. Se calienta entonces a ebullición y se fil-

417563



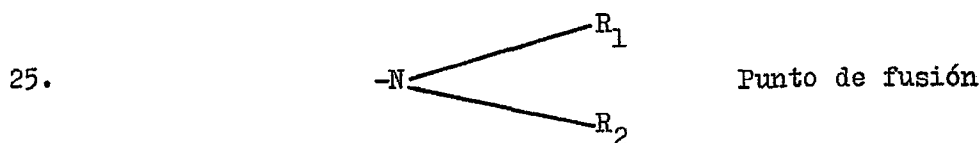
tra obteniéndose una solución límpida. Cuando se enfría, cristaliza la 9-(beta-cloretil)-isoteofilina en forma de gruesas agujas blancas. Punto de fusión 191°C, rendimiento 14 g. - - -

- 5. Se calienta durante 8 horas a 130°C 10 g de 9-(beta-cloretil)-isoteofilina en 200 cm³ de n-butanol con 20 cm³ de piperidina. Se deja enfriar en nevera, se filtra a vacío el precipitado y se suspende en un poco de lejía de sosa 2N. La suspensión se agita tres veces sucesivas con 100 cm³ de cloroformo cada vez. Se seca la fase clorofórmica con carbonato potásico y se evapora a vacío. Se trata el residuo con un poco de benzol, se filtra a vacío y se lava finalmente con éter. Rendimiento 7 g. Después de recristalización, la 9-(beta-piperidinoetil)-isoteofilina tiene un punto de fusión de 235-238°C.-
- 10.

- 15. Para la preparación de monoclórhidrato, se mezcla la base libre con la cantidad equivalente de ácido clorhídrico N/10 y se agita hasta disolución completa. Se evapora en el evaporador rotativo bajo vacío a sequedad. El residuo puede recristalizarse con etanol o isopropanol. El monoclórhidrato precipita del etanol en agujas que contienen 1 mol de agua de cristalización. Punto de fusión 241-243°C. - - - - -
- 20.

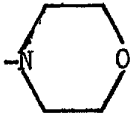
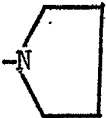
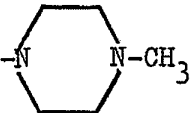
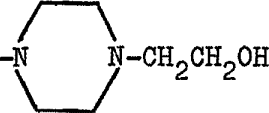
Según la invención, pueden prepararse también, por ejemplo, los siguientes compuestos: - - - - -

Grupo substituyente



417563



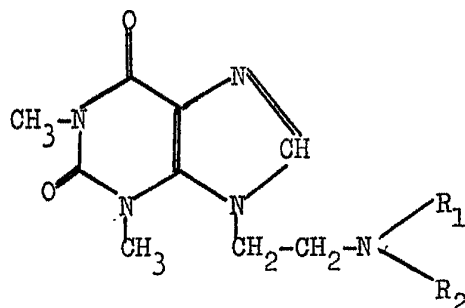
		233° - 235°C
		211° - 213°C
5.		214° - 218°C
		175° - 178°C

NOTA

Se declaran de novedad y propiedad para España, sus territorios y plazas de soberanía, las siguientes: - - - - -

REIVINDICACIONES

10. 1.- Método de obtención de nuevas isoteofilinas con cadena lateral básica, particularmente para obtener 9-(beta-aminoetil)-isoteofilinas, de la fórmula general: - - - - -

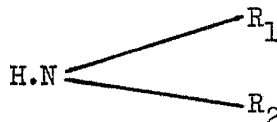


417563



en donde R₁ y R₂ son átomos de hidrógeno, radicales alquilo, hidroxialquilo o, conjuntamente con el átomo de nitrógeno, un resto heterocíclico substituído o no substituído que puede contener a su vez otro heteroátomo, caracterizado porque a partir

- 5. de 1,3-dimetil-4,5-diaminouracilos, convenientemente substituídos, se opera por condensación de 1,3-dimetil-4-(beta-hidroxi-etilamino)-5-aminouracilo con formamida o sus derivados substituídos en el grupo amido y ciclación a 9-(beta-hidroxi-etil)-isoteofilina, y transformación de la 9-(beta-hidroxi-etil)-isoteofilina con haluros de ácidos inorgánicos a 9-(beta-halogenoetil)-isoteofilinas, las cuales entonces se hacen reaccionar con aminas de la fórmula general: - - - - -



en donde R₁ y R₂ tienen el significado mencionado anteriormente.

- 15. 2.- "MÉTODO DE OBTENCIÓN DE NUEVAS ISOTEOFILINAS CON CADENA LATERAL BÁSICA" - - - - -

Todo ello conforme se describe y reivindica en la presente memoria, que consta de doce hojas, foliadas y mecanografiadas por una sola de sus caras.

MCP

MADRID, - 3 AGO. 1973

P. A. M. CURELL SUÑOL