

تحضير عدد من مركبات الأوكساديازول المشتقة من ٤- مثيل كاربوستريل الجديدة ذات الفعالية البايولوجية المتوقعة

أحمد خضر أحمد و خالد عبد العزيز البدرواني
قسم الكيماء-كلية التربية- جامعة الموصل كلية الزراعة والغابات -جامعة تكريت

(NJC)

(تاريخ الاستلام ٢٠٠٨ / ٤ / ٧) (تاريخ القبول ٢٠٠٩ / ١ / ٢٥)

الخلاصة

حضر المركب ٤- مثيل كاربوستريل (٨) عن طريق تحولق الاسيتوأسيتاليد بوجود حامض الكبريتيك المركز. الاستر (٩) حضر من مفاعلة المركب (٨) مع برومو خلات الاثيل . تم تحويل الاستر إلى الهيدرازيد المقابل (١٠) من خلال تفاعل الاستر (٩) مع الهيدرازين المائي . ١- فور ميل هيدرازين (١١) حضر من تفاعل الهيدرازيد مع حامض الفورميك ٩٩% ، تم تحولق المركب (١١) بواسطة خماسي أوكسيد ثنائي الفسفور إلى معوض الأوكساديازول (١٢) . أستخدم الهيدرازيد (١٠) كذ لك في تحضير مشتقات الثايوسيميكاربازيد (١٣- ١٥) من مفاعله الهيدرازيد مع معوضات الازوثايوسيانات .

تم تحضير ١،٣،٤ أوكساديازول (١٦-١٨) من خلال تحولق ألتايوسيميكاربازيد باستخدام أوكسيد ألزئبق وكذلك تم تحضير معوضات ١،٣،٤- أوكساديازول (٢٤-١٩) عن طريق مفاعله الهيدرازيد مع حوامض كاربوكسيلية مختلفة بوجود حامض ألفتسفوريك . مركب الأوكساديازولين ٥-أون (٢٥) حضر من تفاعل الهيدرازيد مع الفوسجين المذاب في ألتولين . إما مشتق الأوكساديازول ٥- ثايول (٢٦) فقد حضر من تفاعل الهيدرازيد مع ثنائي كبريتيد الكاربون بوجود هيدروكسيد البوتاسيوم وأستكما لا لخطه تم تحضير المركب ١،٣،٤- أوكساديازول ٥- ثايومثيل (٢٧) عن طريق تفاعل المركب (٢٦) مع يوديد المثيل وخلات الصوديوم وأخيرا المركب ٢،٥- ثنائي معوض ١،٣،٤- أوكساديازول (٢٨) تم تحضيره من تفاعل الاستر (٩) مع الهيدرازيد (١٠) بوجود حامض الفسفوريك

Abstract

4-Methyl-2-hydroxy quoline (carbostyryl) (8) was prepared via cyclization of acetoacetanilide in presence of concentrated sulfuric acid. The ester (9) was synthesized from the reaction of (8) with ethyl bromo acetate

The hydrazide (10) was prepared from the reaction of ester (9) with hydrazine hydrate. 1- Formal hydrazine (11) was prepared from the reaction of hydrazide with formic acid 98%. Cyclization of (11) with P2O5 give 1, 3, 4-substituted oxadiazole (12).

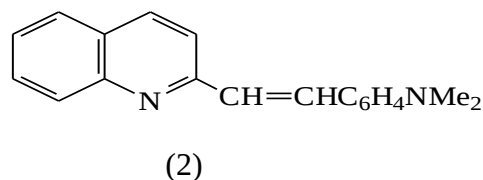
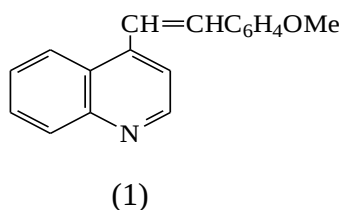
The hydrazide (10) was used also for the preparation of thiosemicarbazide derivatives (13-15) , some substituted 1,3,4-oxadiazole (16-18) synthesized from cyclization of thiosemicarbazides using mercuric oxide, the hydrazide was used also in the

preparation of substituted 1,3,4- oxadiazole (19-24) through its reaction with various carboxylic and in the presence of phosphoric acid. Also oxadiazole-5- one compound (25) was synthesized from the reaction of hydrazide with phosgene dissolved in toluene. The hydrazide (10) was reacted with carbon disulfide in alcoholic base medium to produce the 1,3,4- oxadiazole- 5- thiole(26) and 1,3,4-oxadiazole -5- methylthio (27) were synthesized from the reaction of compound (26) with methyl iodide in presence of sodium acetate. To complete the plan of study, 2, 5-disubstituted 1, 3, 4-oxadiazole (28) were synthesized from the reaction of ester (9) with hydrazide (10) in the presence of phosphoric acid.

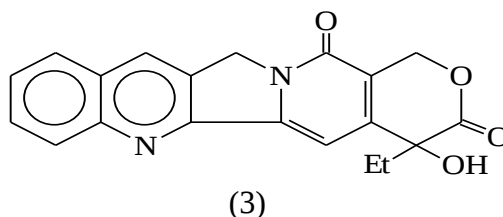
المقدمة

الموقع (2) بمجموعة الهيدروكسيل يعطي فعالية أكبر ضد الملاريا (٢). حظيت مركبات ستايريل كوينولين (١ و٢) باهتمام واسع من قبل الباحثين لفعاليتها ضد عدد من الأمراض مثل اللوكيميا وكمواد مثبطة للبكتيريا والفطريات (٣).

تعتبر مركبات الكوينولين من المركبات المهمة والتي لها تطبيقات واسعة في المجال الطبي والبايولوجي والصناعي . فلقد استخدمت كعقارات في معالجة الملاريا (١) . وعند التعويض على



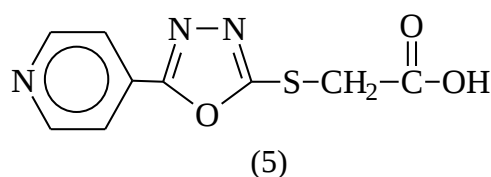
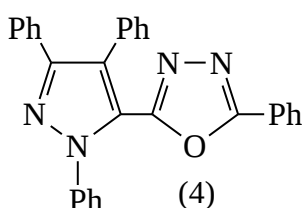
كذلك لقي المركب كاميتوثيسين (3) المستخلص من بعض النباتات اهتماماً كبيراً لفعاليتها المضادة لأنواع متعددة من مرض السرطان (٤).



الأوكسادايازول، حيث ان لهذه الحلقة أهمية كبيرة من الناحية الطبية حيث وجد أن للمركب (4) فعالية ضد مرض سرطان الدم (٥) ووجد إن للمركب (٥) فعالية ضد البكتيريا (٦) .

وكذلك وجد أن مشتقات أخرى من الكوينولين أظهرت فعالية ضد الفيروسات (٤).

لأهمية هذه المركبات فقد تم تحضير مشتقات جديدة لهذه المركبات والحاوية على حلقة

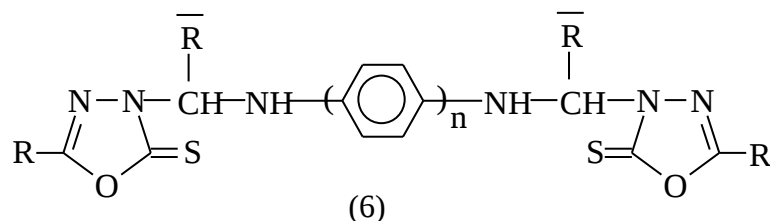


(*Aspergillums Niger*) الذي يسبب التسمم

الغذائي^(٧).

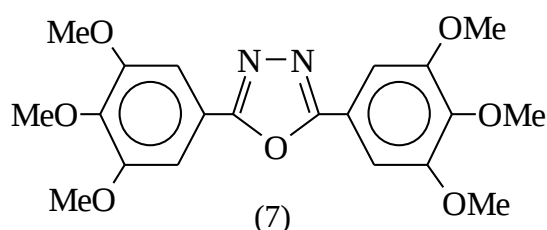
ووجد أن لمركبات الاوكسادايازول ثنائية الجريئة

مثل المركب (6) فعالية ضد الفطر



$n = 1, 2; R = Ar; R' = H, CH_3, C_6H_5$

صناعياً استخدم المركب (7) بوصفه مادة مازة في أعمدة الفصل^(٨)



انصهاره (٢١٩-٢٢٢ م°)، الأدبيات (٢٢٢-٢٢٤ م°)،

النسبة المئوية (٩١%).

تحضير ٢-(٥-ايتوكسي كاربونيل مثيل)

ليبين^(١٠) (٩) :

يصعد مزيج من المركب (8) (٠,٣٧ مول، ٥,٩ غم) و (٠,٣٧ مول، ٥,١٠٦ غم) من كاربونات البوتاسيوم اللامائية و (٠,٣٧ مول، ٦,٢٥٣ غم) من برومو خلات الاثيل في (١٠٠ سم^٣) من الأسيتون الجاف لمدة (١٨ ساعة). يبرد المحلول ويرشح ثم يبخر المذيب تحت الضغط المخلخل وتعاد بلورة الراسب المتكون من الايثانول المطلق ليعطي بلورات بيضاء ذات درجة انصهار (١٢٧-١٣٠ م°)، النسبة المئوية (٨٤%).

تحضير هيدرازيد ٢-ميثوكسي ليبين^(١٠) (١٠) :

يصعد مزيج من (٠,١ مول، ٢٤,٥ غم) من الاستر (٩) مع (٠,١٥ مول، ٧,٢٦ سم^٣) من الهيدرازين المائي (٩٩%) في (١٠٠ سم^٣) من الايثانول المطلق لمدة (١٠ ساعات). يبرد المحلول ثم يبخر المذيب تحت الضغط المخلخل، وتعاد

الجزء العملي

قيست درجات الانصهار باستخدام جهاز (Electro thermal melting point Apparatus)

وهي غير مصححة، أما طيف الأشعة تحت

الحمراء فقد تم قياسه باستخدام

(Pye Unicam SP1100 infrared Spectro photometer)

تحضير ٤-مثيل كاربوستريل^(٩) (٨) :

في دورق دائري مناسب يسخن (١٥ سم^٣) من حامض الكبريتيك المركز باستخدام حمام مائي عند درجة حرارة (٧٠-٧٥ م°)، ثم يضاف عند هذه الدرجة (٠,٠٥ مول، ١٠ غم) من الاسيتواسيتانلد بشكل تدريجي مع التحريك لمدة (١٠-١٥ دقيقة). يصعد المزيج إلى درجة حرارة (٩٥ م°) لمدة (٣٠ دقيقة). يبرد الناتج إلى درجة حرارة (٦٠-٦٥ م°) ويضاف إلى ماء مثليج مع التحريك. يفصل الراسب بالترشيح ويغسل (٤) مرات بالماء ومرتين بالميثانول. تعاد بلورة الراسب من الايثانول (٩٩%) ليعطي راسبا ابيضاً درجة

الطريقة الأولى^(١٢):

يصعد مزيج من (٠,٠١ مول، ٢,٣١ غم) من الهيدرازيد (١٠) مع (٠,٠١ مول) من احد معوضات الأيزوثايوسيانات في (٤٠ سم^٣) من الايثانول المطلق لمدة (٦ ساعات). يبرد المحلول فيتكون راسب، يفصل الراسب بالترشيح ويجفف وتعاد بلورته من الايثانول. الثوابت لفيزيائية والخواص الطيفية مبينة في الجدولين (٤١ و ٤٢).

الطريقة الثانية^(١١):

يذاب (٠,٠١ مول، ٢,٣١ غم) من الهيدرازيد (١٠) في (٤٠ سم^٣) من الايثانول المطلق ثم يضاف (٠,٠١ مول) من احد معوضات الايزوثايوسيانات و (٠,٥ غم) من هيدروكسيد الصوديوم. يحرك المزيج بدرجة حرارة الغرفة لمدة (٢٤) ساعة. يرشح المحلول ويحمض الراشح باستخدام حامض الهيدروكلوريك المخفف فيتكون راسب يفصل الراسب بالترشيح ويغسل بالماء البارد ويجفف.

بلورة الراسب المتكون من الايثانول ليعطي راسبا ابيضاً مصفراً درجة انصهاره (٢٣٤-٢٣٦ م°)، النسبة المئوية (٨٥%).

تحضير ١-فورميل-٢-(٢-ميثوكسي ليبيدين) هيدرازيد^(١١) (١١) :

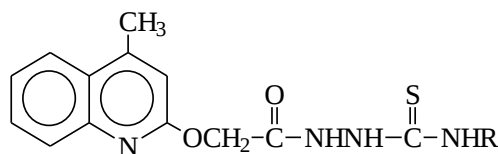
يصعد مزيج مكون من (٠,٠٣ مول، ٦,٩ غم) من الهيدرازيد (١٠) في (١٠ سم^٣) من حامض الفورميك (٩٨%) لمدة (٣٠ دقيقة). ييخر الناتج تحت الضغط المخلخل ويفصل الراسب بالترشيح ويغسل بالماء المتلج، وتعاد بلورته من الايثانول للحصول على راسب اصفر درجة انصهاره (١٨٧-١٩٠ م°)، النسبة المئوية (٧٠%).

تحضير ٢-(٢-ميثوكسي ليبيدين)-٤,٣,١-اوكتاايزول^(١١) (١٢) :

يصعد (٠,٠٠٥ مول، ١,٢٩ غم) من ١-فورميل هيدرازيد (11) و (٠,٠٠٥ مول، ٠,٧ غم) من خماسي اوكسيد ثنائي الفسفور في (١٠٠ سم^٣) من الزايلين الجاف لمدة (٦٠ دقيقة). ييخر المذيب فيتكون راسب، يرشح وتعاد بلورته من الايثانول للحصول على راسب اصفر درجة انصهاره (١٩٨-٢٠٠ م°)، النسبة المئوية (٦٠%).

تحضير ١-(٢-ميثوكسي كاربونيل ليبيدين)-٤-ثايوسيميكاربازيد (١٥-١٣) :

جدول (١): الثوابت الفيزيائية لمركبات الثاوسيميكاربازيد (13-15)



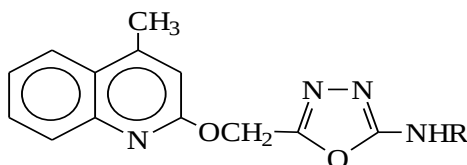
Comp. No.	R	Colour	m.p. °C	Yield %
١٣	Ph-	اصفر	204-208	81
١٤	CH ₃ -	اخضر فاتح	224-227	74
١٥	C ₂ H ₅ -	اصفر فاتح	178-181	84

او كسيد الزئبق، يصعد المزيج لمدة (٤ ساعات).
يرشح المحلول ويبخر المذيب تحت الضغط
المخلخل ليعطي راسبا بلوريا يغسل بالماء ويجفف
وتعاد بلورته من الايثانول. الثوابت الفيزيائية
والخواص الطيفية مبينة في الجدولين (٥٢ و٥٣).

تحضير ٥-(٢-ميثوكسي ليبدين)-٢-امينو
معوض-١،٣،٤-او كسادايازول^(١٣) (16-)
:(18)

يذاب (0.005 مول) من احد معوضات
الثاوسيميكاربازيد (13-15) في (٥٠ سم^٣) من
الميثانول ويضاف (٠,٠٠٥٥ مول، ١,٢ غم) من

جدول (٢): الثوابت الفيزيائية لمركبات ٤،٣،١-او كسادايازول معوض (16-18)



Comp. No.	R	Colour	m.p. °C	Yield %
16	Ph-	ابيض	180-183	60
17	CH ₃ -	رصاصي	240-242	64
18	C ₂ H ₅ -	اخضر	164-167	45

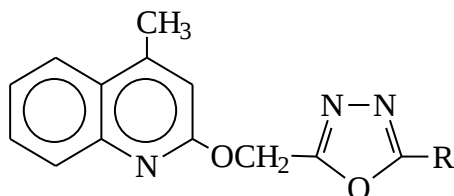
عند هذه الدرجة يضاف تدريجياً (٠,٠١ مول) من
احد معوضات الحوامض الكاربوكسيلية وتستمر
الإضافة لمدة (١٥-٢٠ دقيقة). يسخن المزيج مع
التحريك لمدة (٦٠ دقيقة). يبرد المزيج ويضاف الى
مجروش الثلج ويترك لمدة (٢٤ ساعة). يفصل

تحضير ٥-(٢-ميثوكسي ليبدين)-٢-معوض-
٤،٣،١-او كسادايازول^(١٤) (19-24) :

يضاف (١٠ سم^٣) من حامض الفسفوريك المركز
(٨٥%) الى (٠,٠١ مول، ٢,٣١) من الهيدرازيد
(10). يسخن المزيج الى (١٢٠ م^٠) مع التحريك.

الراسب بالترشيح ويجفف وتعاد بلورته من
الايثانول. الثوابت الفيزيائية والخواص الطيفية مبينة
في الجدولين (٣ و ٦).

جدول (٣): الثوابت الفيزيائية لمركبات ٢- معوض ١،٣،٤-اوكسادايازول (19-24)



Comp. No.	R	Colour	m.p. °C	Yield %
19		اصفر	194-196	75
20		اصفر	174-176	80
21	CH ₂ Cl	اصفر	188-190	85
22		اخضر فاتح	182-185	71
23		اصفر	198-201	65
24		اصفر فاتح	202-204	70

تحضير ٢- (٢-ميثوكسي ليدين)-١،٣،٤-
اوكسادايازول-٥-ثايول^(١٦) (٢٦):

يذاب (٠,٠١ مول، ٢,٣١ غم) من الهيدرازيد (١٠) في محلول هيدروكسيد البوتاسيوم (٠,٠١ مول، ٠,٥٦ غم في ١٠٠ سم^٣ من الايثانول ٩٦%). يضاف إلى المزيج تدريجياً (٠,٢ مول، ١٢ سم^٣) من ثنائي كبريتيد الكاربون ويصعد المزيج لمدة (٦ ساعات) لحين توقف انبعاث غاز كبريتيد الهيدروجين (رائحة)، اسوداد ورقة مبللة بمحلول خلات الرصاص). ييخر المذيب تحت الضغط المخلخل ويضاف الحجم القليل المتبقي إلى التلج المجروش. يحمض الناتج بحامض

تحضير ٢- (٢-ميثوكسي ليدين)-١،٣،٤-
اوكسادايازولين-٥-اون^(١٥) (٢٥):

يبرد محلول (٠,١ مول، ٢٣,١ غم) من الهيدرازيد (10) في (١٠٠ سم^٣) من الماء والأسيتون (١:١) إلى درجة الصفر المئوي ثم يضاف إليه (٠,١ مول، ٩,٨ غم) من الفوسجين المذاب في (٣٩,٢ سم^٣) من التلويين مع التحريك لمدة (١٢ ساعة)، يفصل الراسب بالترشيح وتعاد بلورته من (الايثانول-ماء) ليعطي راسبا ابيضاً درجة انصهاره (١٧٠-١٧٣ م°)، النسبة المئوية (٧٠%).

الهيدروكلوريك المخفف مع التبريد، إذ يتكون راسب اصفر يفصل الراسب بالترشيح وتعاد بلورته من الايثانول .درجة الانصهار (١٨٨-١٩٠ م°)، النسبة المئوية (٧٥%).

تحضير ٢-٢- (ميثوكسي ليدين)-٥-مثيل-ثايو-٤،٣،١-او كسادايازول^(١٧) (27) :

يصعد مزيج من (٠،٠٠١ مول) من المركب (26) و (٠،٠٠٢٤٦ مول، ٠،٢ غم) من خلات الصوديوم و (٠،٠٠١ مول، ٠،٠٦٢ سم^٣) من يوديد المثيل في (٢٠ سم^٣) من الميثانول لمدة (٤ ساعات). يبرد المزيج ويضاف إلى مجروش الثلج، يفصل الراسب بالترشيح وتعاد بلورته من الايثانول ليعطي راسبا ابيضاً درجة انصهاره (٢٠٠-٢٠٣ م°)، النسبة المئوية (٧٠%).

تحضير ٥،٢-ثنائي (٢-ميثوكسي ليدين)-٤،٣،١-او كسادايازول^(١٨) (٢٨) :

يضاف (١٠ سم^٣) من حامض الفسفوريك (٨٥%) إلى مزيج من (٠،٠٠١٥ مول، ٠،٣٤ غم) من الهيدرازيد (١٠) و (٠،٠٠١٥ مول، ٠،٣٦ غم) من الاستر (٩)، ويسخن المزيج عند (١٢٠ م°) لمدة (٦٠ دقيقة). يبرد المحلول ويضاف إلى ماء مثلج ويترك لمدة (٢ ساعة). يفصل الراسب بالترشيح ويغسل بالماء مرات عدة ويجفف وتعاد بلورته من الايثانول ليعطي راسب اصفر درجة انصهاره (٢٢٤-٢٢٧ م°)، النسبة المئوية (٧٠%).

التأثير البايولوجي

اختبرت في هذه الدراسة الفعالية النشيطية المتوقعة لعدد من المركبات المحضرة على نمو أربعة أنواع من البكتريا السالبة والموجبة لصبغة كرام باستخدام طريقة اختبار الحساسية.

طريقة اختبار الحساسية (طريقة الانتشار بالأقراص):

أعتمدت طريقة Bauer وجماعته^(١٩) في اختبارات الحساسية، إذ نقلت (٤) مستعمرات نقية لأنواع الأربعة من الجراثيم الموجبة لصبغة كرام *Staphylococcus aureus* والسالبة لصبغة كرام *Klebsiella* و *Escherichia coli* و *Proteus mirabilis* إلى وسط المرق المغذي (Nutrient broth) وحضن الوسط بدرجة حرارة (٣٧ م°) لمدة (١٥-١٦ ساعة). ثم نقل (٠،١ سم^٣) من العالق الجرثومي إلى وسط الاكار المغذي (Nutrient agar) ونشر على سطح الطبق باستعمال قضيب زجاجي على شكل حرف (L) معقم بالتطهير الكحولي. تركت الإطباق بدرجة حرارة (٣٧ م°) لمدة (٣٠) دقيقة لحصول عملية التشرب.

لقياس التأثير المثبط للمركبات الكيماوية المحضرة أخذت أقراص من ورق الترشيح المشبعة بتركيز مختلفة من محاليل المركبات المراد دراستها وذلك بإضافة (٠،١ سم^٣) من مذيب (DMSO) المذاب فيه وزن معين من المركب قيد الدراسة إلى قنينة حاوية على (١٠ أقراص معقمة)، توزع الأقراص بواسطة ملقط معقم على سطح الاكار وتحضن الإطباق عند درجة حرارة (٣٧ م°) لمدة (١٥-١٦ ساعة).

استخدم المضاد الحيائي من نوع

(Streptomycin) ضد *Staphylococcus aureus*

واستخدم (Streptomycin) و

(Tetracycline) ضد الجراثيم *Escherichia coli*

و *Proteus mirabilis* و *Kelbsiella*

وبوصفه عينة للسيطرة بالاعتماد على ما يستخدم

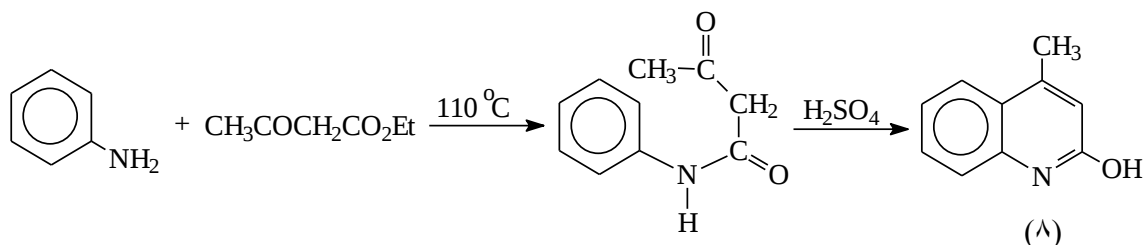
في مختبر الصحة العامة والمعتمد على فحوصات

منظمة الصحة العالمية^(٢٠).

من المركبات خماسية الحلقة غير المتجانسة، إذ اعتمدت خطة البحث على تحضير المركب ٤-مethyl كاربوستريل من خلال تفاعل كنور الذي يتضمن تحوّل الاسيتواسنانلايد بوجود حامض الكبريتيك المركز.

النتائج والمناقشة

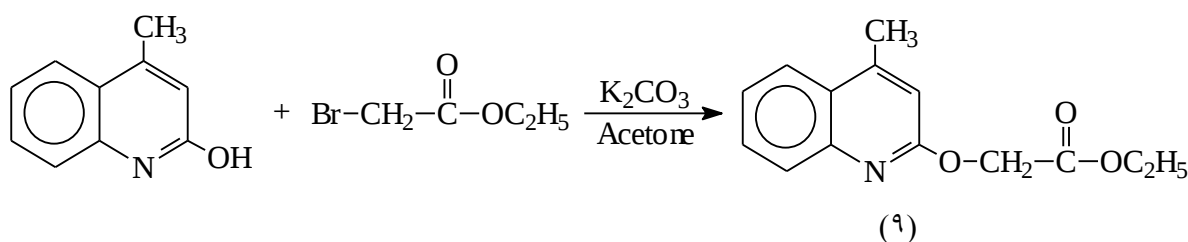
في هذه الدراسة تم استخدام مشتقة الكوينولين (٤-مethyl كاربوستريل) نواة لتحضير عدد



(٣٥٠٠ سم^{-١}) تعود إلى مجموعة الهيدروكسيل (OH).

الاستر (9) تم تحضيره من خلال الإزاحة النيوكلوфильية للبروم في مركب برومو خلات الاثيل بواسطة مجموعة الهيدروكسيل في المركب ٤-مethyl-٢-هيدروكسي كوينولين (8).

تم التأكد من صحة تركيب معوض الكوينولين (8) بالطرائق الكيماوية والطيفية، إذ أعطى كشف الفينولات نتيجة موجبة للتأكيد على وجود مجموعة الهيدروكسيل. وفي طيف الأشعة تحت الحمراء I.R أعطى حزمة عند (١٥٠٠ سم^{-١}) تعزى إلى تردد مط الأصرة (C=C) وحزمة عند (١٦٥٥ سم^{-١}) تعود إلى تردد مط الأصرة (C=N). كما ظهرت حزمة مط عريضة عند

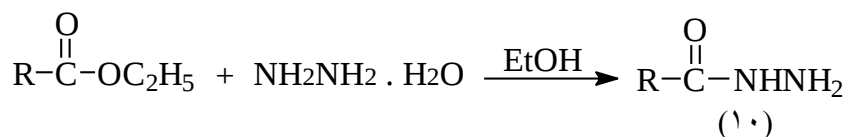


لمجموعة كاربونيل الاستر. فضلا عن ظهور حزمة عند التردد (١٢٦٠ سم^{-١}) تعزى إلى مط مجموعة (C-O-C) وحزمة عند التردد (١٦٤٠ سم^{-١}) تعزى إلى مط مجموعة (C=N).

تعد مركبات الهيدرازيد من المركبات ذات الفعالية البايولوجية⁽²²⁾ ويستخدم بوصفه مادة أولية لتحضير مشتقات جديدة ذات أهمية كبيرة وذلك بتحويلها إلى مركبات خماسية الحلقة غير المتجانسة.

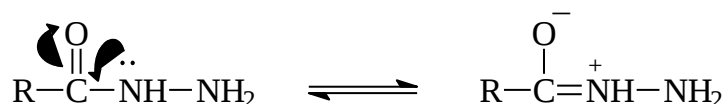
شخص الاستر الناتج (9) باستخدام الكشوفات الكيماوية⁽²¹⁾ وذلك باستخدام كشف هيدروكزيمات الحديدك الذي أعطى كشف موجب. كذلك شخص الاستر طيفيا باستخدام طيف الأشعة تحت الحمراء. إذ اظهر اختفاء حزمة مط مجموعة الهيدروكسيل (OH) العائدة للمركب ٤-مethyl كاربوستريل في المنطقة (٣٥٠٠ سم^{-١}) وظهور حزم المط (١٧٤٠-١٧٦٥ سم^{-١}) العائدة

تحضر الهيدرازيدات من تفاعل الاستر مع الهيدرازين المائي (٩٩%) وحسب المعادلة الآتية:



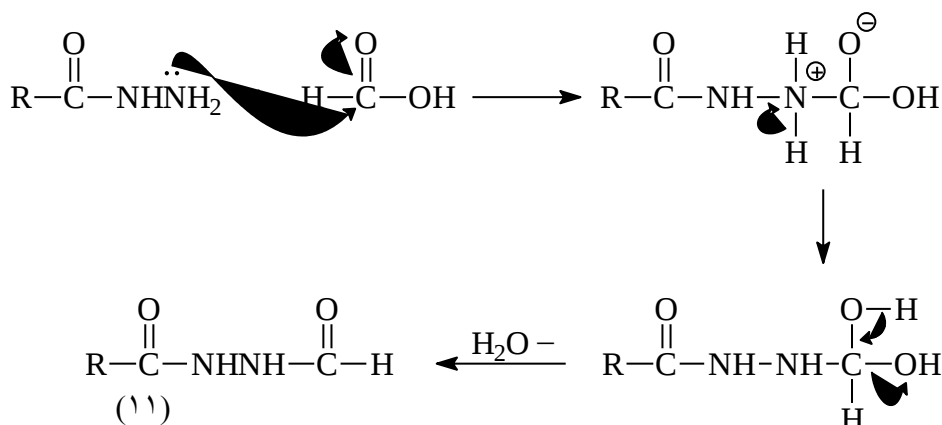
كما لوحظ إن تردد امتصاص مجموعة الكربونيل قد أزيح إلى تردد أوطأ (١٦٦٠-١٦٨٠ سم^{-١}) مقارنة بامتصاص مجموعة الكربونيل في الاستر (١٧٤٠-١٧٦٥ سم^{-١}) ويعزى ذلك إلى وجود ظاهرة الرنين في حالة الهيدرازيد التي تعمل على تقليل صفة الأصرة المزدوجة (C=O) فيقل ثابت قوة الأصرة وينخفض ترددها^(٢٥).

تم تشخيص الهيدرازيد الناتج بالطرائق الطيفية، إذ اظهر طيف الأشعة تحت الحمراء حزما متعددة عند الترددات (١٦٦٠-١٦٨٠ سم^{-١}) تعزى إلى اهتزاز مط مجموعة كربونيل الاميد مع اختفاء مط كربونيل الاستر وحزم مط أخرى عند (٣٤٥٠-٣٦٠٠ سم^{-١}) تعزى إلى مط مجموعة (NH) فضلا عن ظهور حزمة عند التردد (١٦٤٠ سم^{-١}) تعزى إلى مط مجموعة (C=N)^(٢٣,٢٤).



معوض ١-فورميل هيدرازيد (11):

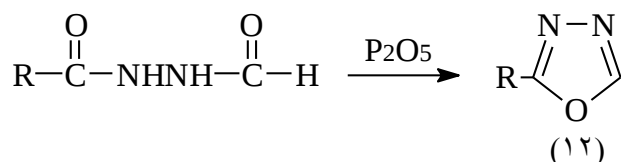
تم تحضيره من مفاعلة الهيدرازيد مع حامض الفورميك ومن المتوقع إن ميكانيكية التفاعل كالتالي:



مط عند (٣٢٠٠ سم^{-١}) تعود إلى مط مجموعة (NH).

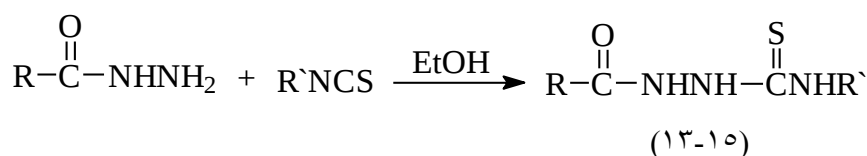
شخص المركب طيفيا باستخدام طيف الأشعة تحت الحمراء، إذ أعطى حزم مط مجموعة الكربونيل (C=O) العائدة للاميد الطرفية عند (١٦٨٠ سم^{-١}) ولمجموعة كربونيل الاميد الوسطية عند (١٧٢٠ سم^{-١}). كما ظهرت حزمة

ثنائي الفسفور وكما موضح في المعادلة الآتية:



حضر معوض الاوكسادايازول (١٢) من
تحولق ١-فورميل هيدرازيد بوجود خماسي اوكسيد

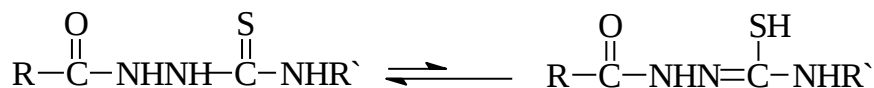
تعد مركبات الثايوسيمييكاربازيد من
المركبات المهمة إذ يمكن تحويلها إلى مشتقات
الثايدايازول والترايازول والاكسادايازول عند
تفاعلها مع كواشف مختلفة. حضرت
الثايوسيمييكاربازيدات من تفاعل الهيدرازيد مع
معوضات الايزوثايوسيانات (١٥-١٣)، كما في
المعادلة الآتية:



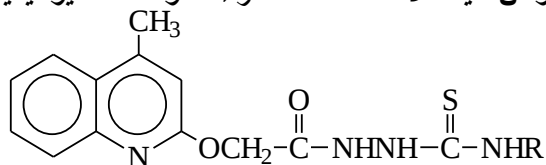
(C=S). وقد وجد إن مركبات الثايوسيمييكاربازيد
تكون في حالة تأرجح بين شكلي الثايون والثايول
كما مبين في أدناه^(٢٧). الجدول (٤) يبين خواص
طيف الأشعة تحت الحمراء لمركبات
الثايوسيمييكاربازيد المحضرة.

شخص المركب طيفيا باستخدام طيف
الأشعة تحت الحمراء إذ اظهر حزمة عند (١١٠٠
سم⁻¹) تعود إلى المط المتناظر لمجموعة (C-O-
C). وظهرت حزمة عند (١٦٦٠ سم⁻¹) تعود إلى
مط مجموعة (C=N) مع اختفاء مجاميع كل من
كاربونيل الاميد الطرفية والوسطية ومجموعة (NH).

وعند تشخيص مركبات الثايوسيمييكاربازيد
باستخدام طيف الأشعة تحت الحمراء ظهرت حزم
عند (١٦٩٠-١٧١٠ سم⁻¹) تعود إلى مط مجموعة
الكاربونيل وحزم عند التردد (٣٢٠٠-٣٣٤٠ سم⁻¹)
تعود إلى مط مجموعة (NH) وحزم عند (١١٣٠-
١٢٢٠ سم⁻¹) تعود إلى اهتزاز مط المجموعة



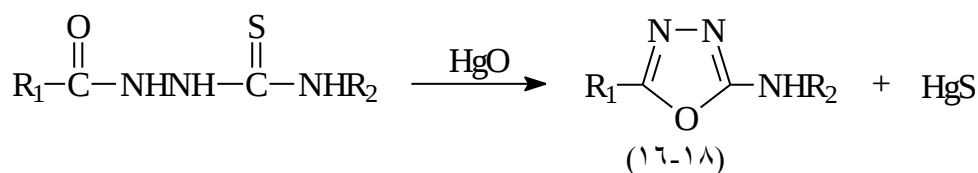
الجدول (٤): خواص طيف الأشعة تحت الحمراء لمعوضات الثايسيميكاريلازيد (١٥-١٣)



Comp. No.	R	I.R. (KBr) ν cm ⁻¹		
		N-H	C=O	C=S
١٣	Ph	3200	1710	1200
١٤	CH ₃	3340	1690	1130
١٥	C ₂ H ₅	3280	17٠0	1220

حضرت هذه المركبات من مفاعله مشتقات
الثايسيميكاريلازيد مع اوكسيد الزئبق في الميثانول.

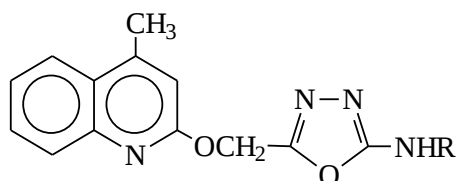
مركبات ٣،١،٤-اوكسادايازول-٥-أمين معوض
(16-18):



(C=N) فضلا عن ظهور حزم عند (٣٢٠٠-
٣٣٨٠ سم⁻¹) تعزى إلى مجموعة (NH)، الجدول
(٥).

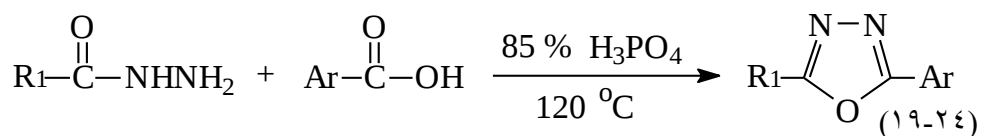
شخصت هذه المركبات بطيف الأشعة
تحت الحمراء إذ اظهر الطيف حزم امتصاص المط
المتناظر لمجموعة (C-O-C) عند التردد
(١٢٢٠-١٢٦٠ سم⁻¹) وحزم امتصاص في حدود
(١٦٢٠-١٦٥٠ سم⁻¹) تعزى إلى مط مجموعة

الجدول (٥): خواص طيف الأشعة تحت الحمراء لمركبات ٤،٣،١-اوكسادايازول (16-18)

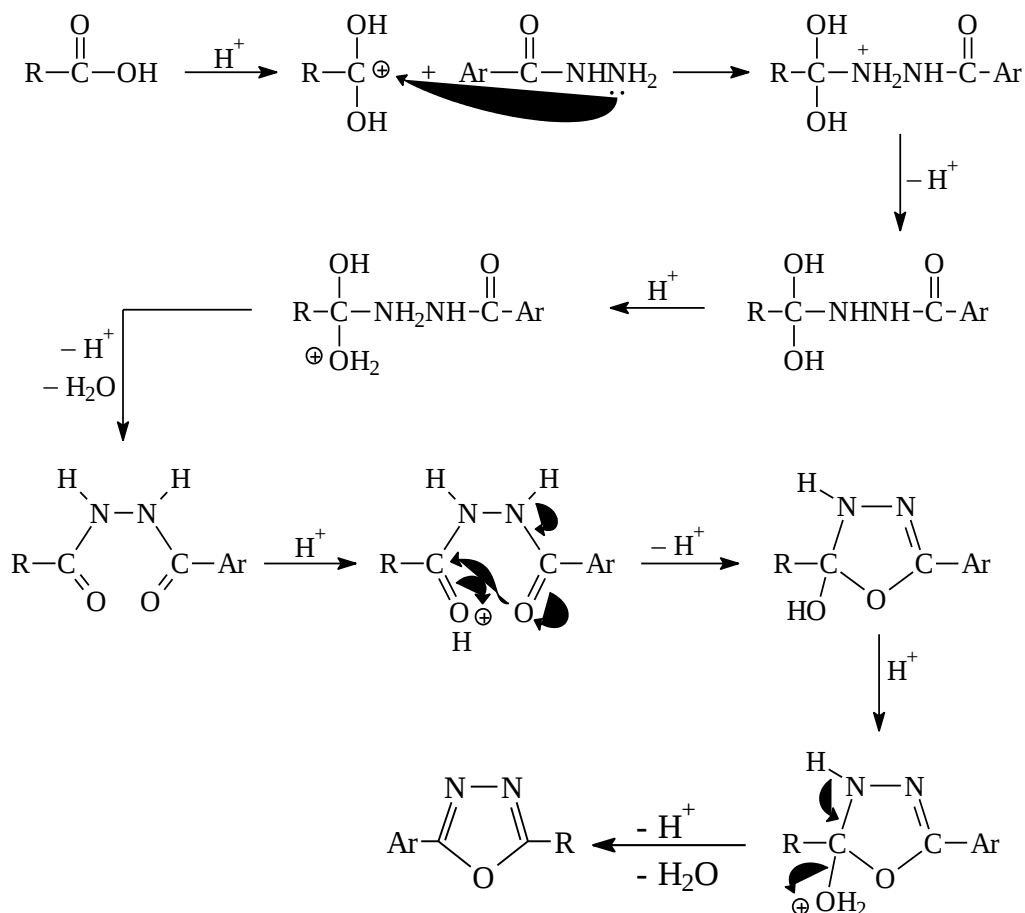


Comp. No.	R	I.R. (KBr) ν cm ⁻¹		
		C-O-C	C=N	N-H
16	Ph	1230	1630	3380
17	CH ₃	1260	1650	3200
18	C ₂ H ₅	1220	1620	3300

معوضات ١،٣،٤-أوكسادايازول (19-24) : حضرت هذه المركبات من خلال تفاعل مركبات الهيدرازيد مع حوامض كربوكسيلية مختلفة بوجود حامض الفسفوريك (٨٥%).



والميكانيكية المحتملة لهذا التفاعل يمكن توضيحها كما يأتي^(٢٦):

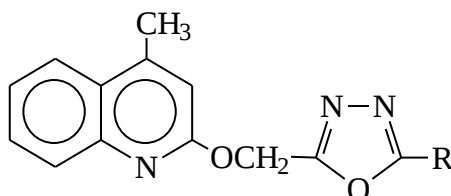


شخصت هذه المركبات بطيف الأشعة

تحت الحمراء وظهر حزم عند (١٠٨٠-١١٣٠

سم^{-١}) تعزى إلى المط المتناظر لمجموعة (C-O- (سم^{-١}) تعود إلى C. وحزما عند (١٦٢٠-١٦٥٠ سم^{-١})

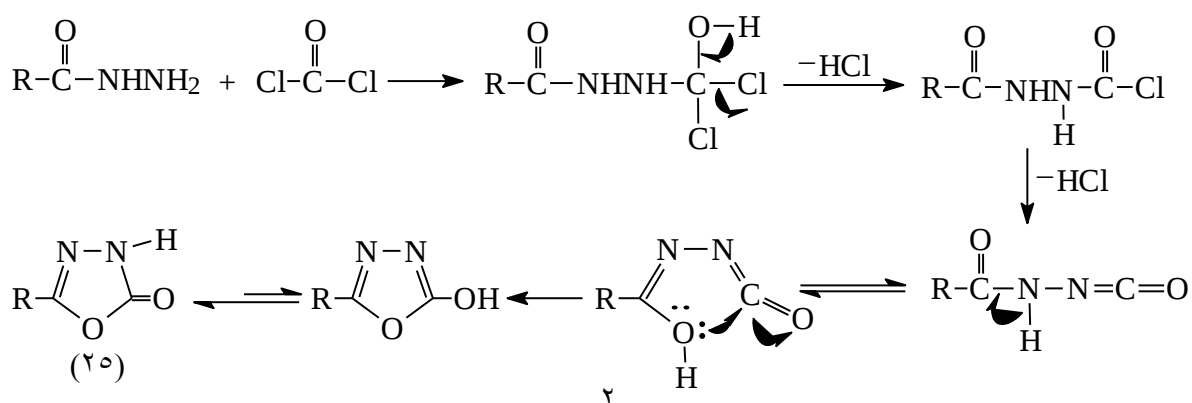
الجدول (٦): خواص طيف الأشعة تحت الحمراء لمركبات الاوكسادايازول (19-24)



Comp. No.	R	I.R. (KBr) ν cm ⁻¹	
		C-O-C	C=N
19		1080	1640
20		1120	1640
21	CH ₂ Cl	1110	1650
22		1130	1620
23		1095	1630
24		1110	1640

إن تفاعل الهيدرازيد مع غاز الفوسجين يعطي مركبات ٤،٣،١-اوكسادايازول-٥-اون. والميكانيكية المقترحة للتفاعل موضحة كالآتي

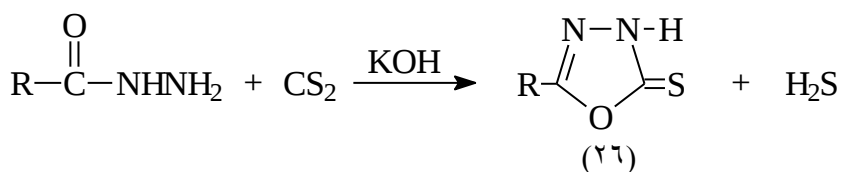
تحضير ٢- (٢-ميثوكسي ليدين) -٤،٣،١-اوكسادايازولين-٥-اون (25):



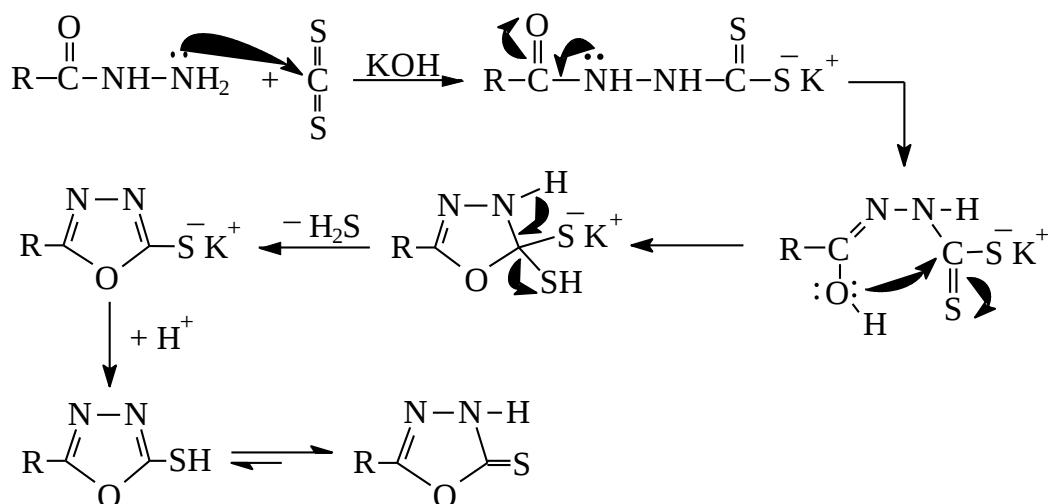
للمركبات الناتجة تعود إلى شكل الكيتو وليس الالينول. شكل الكيتو مفضل على الالينول في الحالة الصلبة، بينما يكون شكل الالينول مفضلاً على الكيتو في الحالة السائلة.

المركب ١،٣،٤-أوكسادايازول-٢-ثايون (26) :
حضر المركب من تفاعل الهيدرازيد مع ثنائي كبريتيد الكاربون في محلول هيدروكسيد البوتاسيوم الكحولي إذ يلفظ جزيئه غاز كبريتيد الهيدروجين مكوناً حلقة الأوكسادايازول-٢-ثايون.

تم تشخيص المركب المحضر بواسطة طيف الأشعة تحت الحمراء (٣٧)، إذ أظهر حزمًا عند التردد (١٦٠٠-١٦١٠ سم⁻¹) تعود إلى مط مجموعة (C=N) وحزمة عند مدى التردد (١٠٨٠-١١٣٠ سم⁻¹) تعزى إلى مط الأصرة (C-O-C) المتناظر فضلاً عن ظهور الحزم عند التردد (١٦٣٠-١٦٦٠ سم⁻¹) تعود إلى مط الأصرة (C=O) وحزمة عند التردد (٣٣٠٠-٣٤٥٠ سم⁻¹) تعزى إلى مط المجموعة (N-H). ويلاحظ من طيف الأشعة تحت الحمراء إن الصيغة التركيبية



والميكانيكية المتوقعة للتفاعل كالاتي:

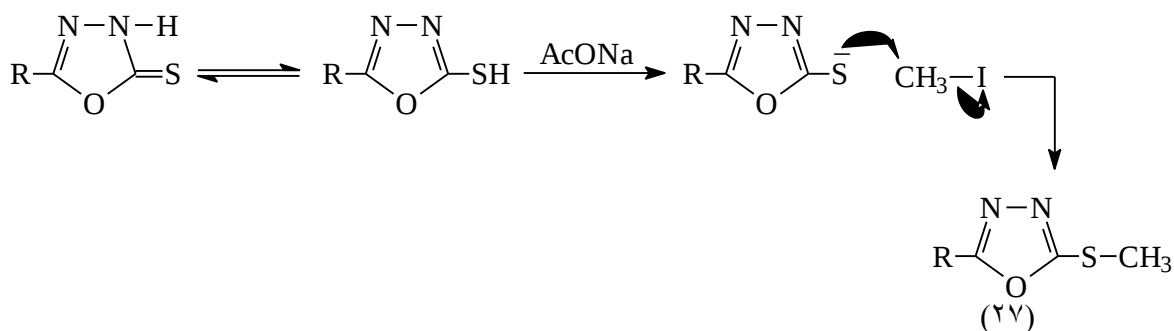


حزمة مط مجموعة كاربونيل الهيدرازيد، وظهرت حزمة امتصاص مجموعة (C=N) في حدود (١٦٦٠ سم⁻¹) فضلاً عن امتصاص مجموعة

تم تشخيص هذا المركب طيفياً، إذ أظهر طيف الأشعة تحت الحمراء حزمة المط المتناظر لمجموعة (C-O-C) عند (١٠٦٠ سم⁻¹) واختفاء

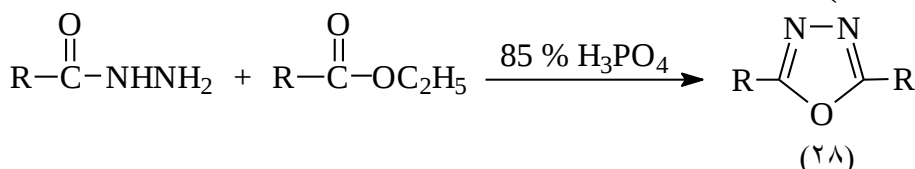
من التفاعلات التي تعانيها حلقة ٤،٣،١-
اوكسادايازول-٥-ثايون هي عملية الكلة مجموعة
الثايون بالتفاعل مع يوديد المثيل بوجود خلاص
الصوديوم في الميثانول. إن التفاعل عبارة عن
إزاحة نيوكلو فيلية كما هو موضح أدناه.

الثايون (C=S) عند (١١٦٠ سم^{-١}) مما يؤكد
الحالة التوتومرية المحتملة بين الشكلين^(٢٧).
المركب ٥-مثيل ثايو-٤،٣،١-
اوكسادايازول (27) :

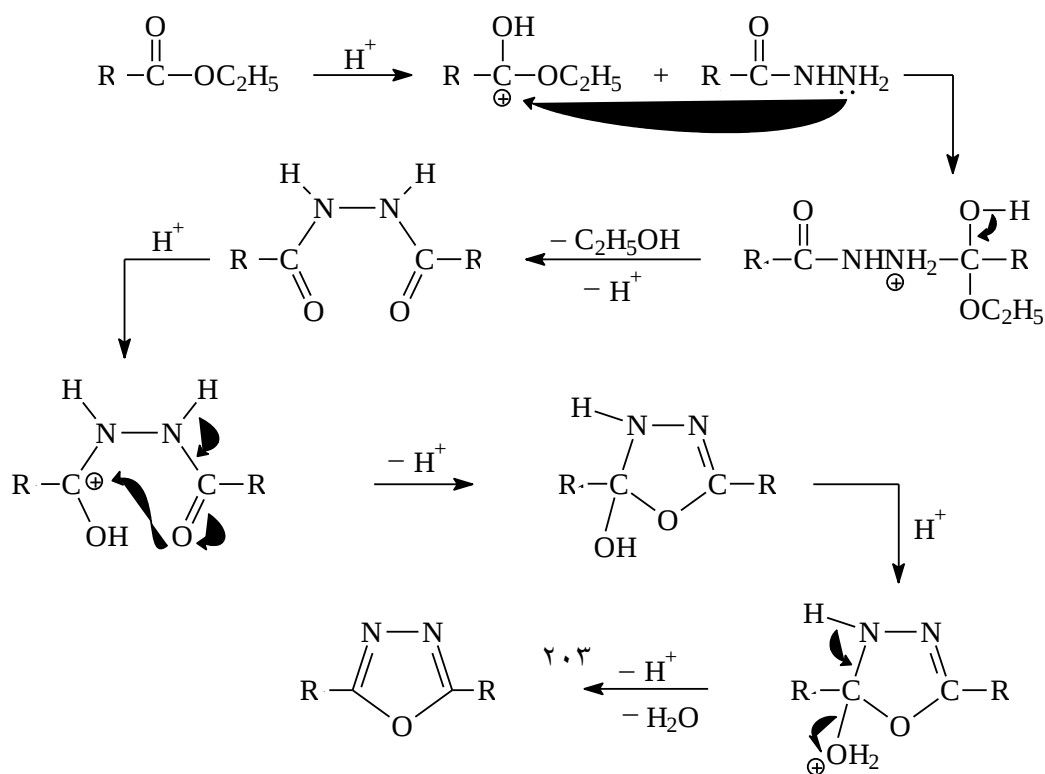


٥،٢-معوذات-٤،٣،١-اوكسادايازول (28) :
حضر المركب من تفاعل معوذات
الهيدرازيد ومركبات الاستر (9) بوجود حامض
الفسفوريك (٨٥%) عند درجة ١٢٠ م°.

شخص المركب طيفيا باستخدام طيف الأشعة تحت
الحمراء (٩٩)، إذ اظهر حزمة مميزة عند (١٦٢٠-
١٦٤٠ سم^{-١}) تعزى إلى اهتزاز المط لمجموعة
(C=N) وحزمة عند التردد (١١١٠-١١٦٠ سم^{-١})
العائدة لمط مجموعة (C-O-C) المتناظرة وحزمة
عند التردد (٧٩٠ سم^{-١}) تعزى إلى اهتزاز مط
مجموعة (C-S-CH3).



والميكانيكية المقترحة لهذا التفاعل هي كما يأتي:



اختبرت الفعالية البايولوجية (كمضادات للميكروبات) باستعمال تراكيز عدة من المركبات، وكانت الطريقة المستخدمة هي طريقة الانتشار بالأقراص (Disk diffusion method).

تشير النتائج المبينة في الجدول (٧) الى أن المركب (٢٨) لم يظهر تأثير فعال ضد البكتريا المستعملة بنوعها السالبة والموجبة لصبغة كرام، باستخدام تراكيز مختلفة من المركب، ولوحظ ان بقية المركبات المستخدمة أعطت فعالية تثبيطية باستخدام تراكيز مختلفة، الجداول (٨-٩).

تم تحديد التركيز الأدنى المثبط (Minimum Inhibitory Concentration) (MIC) وذلك من خلال تحضير التخافيف الآتية: 0.62, 1.25, 2.5, 5.0, 10.0 mg/disk من كل مركب.

شخص المركب طيفياً^(١٨) باستخدام طيف الأشعة تحت الحمراء إذ تميز باختفاء حزم المط العائدة لمجموعة الكاربونيل وحزم مط مجاميع (NH) للهيدرازيد وظهور حزم عند التردد (١٦٤٠-١٦٦٠ سم^{-١}) وعند التردد (١١٣٠-١٠٥٠ سم^{-١}) تعود لمط مجاميع كل من (C=N) و (C-O-C) المتناظرة.

الدراسة البايولوجية:

تم دراسة تأثير عدد من المركبات المحضرة في هذا البحث (١٩، ٢٠، ٢٨) في أنواع مختلفة من البكتريا السالبة والموجبة لصبغة كرام.

الجدول (٧): فعالية المركبات بوصفها مضادات للبكتريا

Compound	Test organisms			
	Staph. aureus	Klebsiella	Proteus mirabilis	E. coli
19	S	MS	MS	R
20	MS	MS	R	R
28	R	R	R	R
Tetracycline	Control	13 mm		
Streptomycin		10 mm	13 mm	9 mm

S: حساس (قطر دائرة التثبيط اقل من ٦ ملم من عينة السيطرة).

MS: متوسط المقاومة (قطر دائرة التثبيط بين ٦-١٢ ملم من عينة السيطرة).

R: مقاوم (قطر دائرة التثبيط أكثر من ١٢ ملم من عينة السيطرة).

الجدول (٨): فعالية المركبات بوصفها مضادات للبكتريا *Staphylococcus*

Comp. No.	Concentration (µg/disk)				
	0.62	1.25	2.5	5.0	10.0

19	S	R	R	S	MS
20	MS	R	R	MS	MS
28	R	R	R	R	R

الجدول (٩): فعالية المركبات بوصفها مضادات للبكتريا *Klebsiella*

Comp. No.	Concentration (µg/disk)				
	0.62	1.25	2.5	5.0	10.0
19	R	S	MS	R	MS
20	S	S	MS	MS	MS
28	R	R	R	R	R

الجدول (١٠): فعالية المركبات بوصفها مضادات للبكتريا *Proteus mirabilis*

Comp. No.	Concentration (µg/disk)				
	0.62	1.25	2.5	5.0	10.0
19	R	R	S	MS	MS
20	R	R	R	R	R
28	R	R	R	R	R

- V.K. Rond, T. Sapa, T. Zehra and M. Toshio, *Atca Pharm.*, 2004, **54**, 1. (Internet)
- A. Mansour, M. Eaid and S.A.M. Khalil, *Molecules*, 2003, **8**, 744. (internet)
- M.A. Salama, F.M.A. Moti, A.A.G. Ghattas and A. Abdullah, *Egypt. J. Chem.*, 1981, **24**(1), 47.
- R.B. Pathak, U. Srivastava and S.C. Bahel, *J. Indian Chem. Soc.*, 1982, **LIX**, 776.
- C.K. Lai and Y.C. Ke, *Taylor and Francis Group*, 2002, **29**, 915. (Internet).

المصادر

١. كمونة، فاضل سليمان والشيباني، إقبال صادق، "مقدمة في كيمياء المركبات الحلقية غير المتجانسة"، *مطبعة جامعة البصرة*، ١٩٨٦، ١٥، ٤٠٦-٤٠٨.
- J.B. Koepfli and E.R. Buchman, (1950), U.S. Pat., 2,492,467, (1940); Chem. Abstr. (1950), 44, 2041f.
- P.A. Clart, "Quinolin", *Heterocyclic Compounds*, 1979, **4**, 157.

- bacteriology”, World Health Organization, Geneva, 78-85.
٢١. جون ب انتريكين و نيكولاس كير ونير، ترجمة شندالة، موفق ياسين؛ صالح، روعة غياث الدين والجبور، نزار حسن، (١٩٨٦)، "تشخيص المركبات العضوية"، *مديرية دار الكتب للطباعة والنشر*، جامعة الموصل، ١٦٦-٢١١.
22. D. Lednicar and L.A Mitcher, *John Wiley and Sons*, New York, 1977, 2, 253.
٢٣. الأنعمي، كوثر حسين يوسف، *مجلة التربية والعلم*، ٢٠٠٠، ١٣، ٤٥.
24. R.M. Silverstein, G.C. Bassler and T.C. Morrill, (1974), "Spectrometric identification of organic compounds", 3rd ed., John Wiley & Sons, Inc., New York, 100, 106.
25. B.F. Erlanger, W.V. Curran and N Kokowasky, *J. Am. Chem. Soc.*, 1958, 8, 1128.
26. S.J.M. Salah, (2000), Ph.D. Thesis, University of Mosul, Iraq.
27. J.P. Henchart, R. Houssin and B. Lablanche, *J. Heterocyclic Chem.*, 1977, 14, 615.
9. A.I. Vogel, (1972), "Practical Organic Chemistry", Lowe and Brydone Ltd., London, p. 855.
10. M.I. Husain, M.K. Shukla and S.K. Agarwal, *J. Indian Chem. Soc.*, 1979, LVI, 306.
11. A. Shafiee, E. Naimi, P. Mansobi, F.P. Foroumadi and M. Shekari, *J. Heterocyclic Chem.*, 1995, 32, 1235.
12. B.N. Goswami, J.C.S. Katakya and J.N. Baruah, *J. Heterocyclic Chem.*, 1984, 21, 1225.
13. M.I. Husain and M.R. Jamali, *Indian Journal of Chemistry*, 1987, 27B, 43.
14. S.M. Said, (2000), Ph.D. Thesis, Mosul University, Iraq.
15. A.M. Al-Husairy, (2004), Ph.D. Thesis, University of Mosul, Mosul-Iraq.
16. R.W. Young and K.H. Wood, *J. Am. Chem. Soc.*, 1955, 77, 400.
17. M.J. Mahmoud, I.F. Mustafa and A.T. Atto, *Mu'tah J. for research and studies*, 1995, 11, 155.
18. A. Omairi, (2001), M.Sc. Thesis, University of Mosul, Iraq.
19. A.W. Bauer, W.A.M. Kirby, J.S. Sherris and M. Turk, *Am. J. Clin. Pathol.*, 1966, 45, 493.
20. J. Vandepitte, K. Engbac, P. Pito and G. Heuk, (1991), "Basic laboratory procedure in clinical

