## 17. Darstellung und antibakterielle Wirkung einiger heterocyclischer Derivate des Hydrochinons.

(3. Mitt. über antibakterielle Stoffe<sup>1</sup>))

von E. Seebeck.

(29. X. 46.)

In einer vorangehenden Arbeit<sup>1</sup>) konnten wir zeigen, dass die antibakterielle Wirksamkeit des 2,5-Dioxy-benzylalkohols (Gentisinalkohol) im Plattentest gegen Staphylococcus aureus durch Einführung von Alkylseitenketten nicht beeinflusst wird. Wir versuchten nun die Oxymethylgruppe des Gentisinalkohols und eines seiner Homologen durch heterocyclische Ringe zu ersetzen. Als Ausgangsstoffe für die Darstellung solcher Verbindungen sind sowohl der Gentisinaldehyd oder der Salicylaldehyd als auch die Gentisinsäure geeignet, welch letztere in Form ihres diacylierten Säurechlorids für die Umsetzungen herangezogen werden kann.

In der vorliegenden Arbeit berichten wir über die Darstellung von Thiodiazol-, Thiazol- und Thiazolidinderivaten des Hydrochinons<sup>2</sup>).

Das Thiodiazolderivat konnte aus dem Chlorid der acylierten Gentisinsäure (I) durch Kondensation mit Thiosemicarbazid erhalten werden. Aus dem Reaktionsgemisch, welches sich schlecht fraktionieren lässt, gelingt es, das substituierte Amino-thiodiazol als Acetylverbindung (II) abzutrennen. Dieses Acetylierungsprodukt hat im Gegensatz zur schwach basischen nicht acetylierten Verbindung saure Eigenschaften. Nach Freund und Meinecke³) reagiert das 2-Amino-thiodiazol bei der Acetylierung als Dihydro-iminoverbindung und liefert demnach ein Derivat eines 2-Imino-thiodiazolins (= 2-Imino-(2,3)-dihydro-(1,3,4)-thiodiazol). Durch Verseifung der beiden O-Acylreste und der N-Acetylgruppe erhält man schliesslich das

OR OR N—N—COCH<sub>3</sub> OH N—N

COCI 
$$+H_2N \cdot CS \cdot NH \cdot NH_2$$

OR II

OR II

R = —CO · OCH<sub>3</sub>

OH N—N

OH N—N

OH N—N

OH N—N

OH N=N

OH N

OH

<sup>1) 2.</sup> Mitt., Helv. 30, 124 (1947).

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Unter Mitarbeit von Dr. J. Renz, bakteriologische Untersuchung von Dr. A. Brack.

<sup>3)</sup> M. Freund und C. Meinecke, B. 29, 2511 (1896).

Amino-thiodiazolderivat des Hydrochinons (III) in reiner Form. Es ist eine schwach basische Verbindung, welche sieh nur in einem Überschuss von Säure auflöst und beim Verdünnen der Lösung wieder ausfällt.

Zur Darstellung der Thiazolderivate gingen wir vom Salieylaldehyd, bzw. vom Allyl-salicylaldehyd aus. Aus dem Aldoxim erhielten wir durch Erhitzen mit Acetanhydrid das 2-Oxy-benzonitril (IV), in welches mit Kaliumpersulfat die zweite Hydroxylgruppe eingeführt werden kann. Aus dem gut krystallisierenden 2,5-Dioxybenzonitril (V) entsteht durch Anlagerung von Schwefelwasserstoff das Thioamid VI, welches mit  $\beta$ -Bromacetessigester den substituierten Thiazolyl-essigsäure-äthylester liefert. Durch Verseifen erhielten wir dann die 2-(2',5'-Dioxy-phenyl)-thiazolyl-4-essigsäure (VIIa), bzw. die entsprechende 3'-Allyl-Verbindung (VIIb).

Wesentlich einfacher gelingt die Darstellung von Thiazolidinderivaten. Solche werden durch Kondensation von Gentisinaldehyd, bzw. seinem 3-Allylderivat, mit Cystein erhalten. Die substituierten Thiazolidin-carbonsäuren VIIIa und VIIIb sind recht unbeständige Substanzen, welche schon bei Zimmertemperatur an der Luft allmählich verharzen.

Die antibakterielle Wirksamkeit der dargestellten heterocyclischen Derivate des Hydrochinons geht aus Tabelle 1 hervor.

Die wachstumshemmende Wirkung gegenüber Staphylokokken ist z. T. von der gleichen Grössenordnung wie diejenige des Gentisinalkohols, in keinem Fall höher. Merklich kleiner ist sie bei der substitutierten Thiazolylessigsäure (VIIa); in diesem Fall kommt eine Substitution mit der Allylgruppe in einem deutlichen Ansteigen der Wirksamkeit zum Ausdruck.

Tabelle 1.

Vergleich der Wirksamkeiten verschiedener heterocyclischer Derivate des Hydrochinons in äquimolekularen Konzentrationen im Staphylokokken-Plattentest<sup>1</sup>).

in aquimolekularen Konzentrationen im Staphylokokken-Plattentest*).					
Substanz	MG.	Durchmesser der wachstums- freien Zone in mm			
		10 <sup>-2</sup> molar	$5{ imes}10^{-3}$ molar	$2 \times 10^{-3}$ molar	$10^{-3}$ molar
OH N—N C C—NH <sub>2</sub> OH III	209	27	23,5	22	19
OH N—C-CH <sub>2</sub> ·COOH  C CH  S  OH VIIa	235	21	18	0	0
OH HN—CH-COOH  CH CH <sub>2</sub> S  OH VIIIa	225	30,5	27	22	20
OH N——C-CH <sub>2</sub> -COOH  CH <sub>2</sub> =CH-CH <sub>2</sub> —C CH  OH VIIb	275	27	26	24	20
OH HN—CH-COOH CH <sub>2</sub> =CH-CH <sub>2</sub> —CH CH <sub>2</sub> OH VIIIb	265	31	29	26	22
Gentisinalkohol  OH  -CH <sub>2</sub> OH  OH	140	32	29,5	25	23

 $<sup>^{\</sup>rm 1})$  Schotte-Pepton-Agar (Milchschotte, 0,2% Pepton, 2% Agar),  $\rm p_H$  7,4, Staphylococcus aureus Stamm 114, Lochdurchmesser 13 mm.

## Experimenteller Teil.

Darstellung des Thiodiazolderivates.

 $5\cdot(2',5'-\mathrm{Dicarbomethoxy-phenyl})-3-\mathrm{acetyl-2-imino-thiodiazolin}$  (II). 8 g Dicarbomethoxy-gentisinsäurechlorid (I)¹) werden mit 8 g über  $P_2O_5$  getrocknetem und fein pulverisiertem Thiosemicarbazid innig gemischt. Die Mischung wird in einem Ölbad während 10 Min. auf  $110^\circ$  erhitzt. Die langsam aufschäumende Masse wird mit einem Glasstab durchgerührt. Nach dem Abkühlen wird das spröde Reaktionsprodukt in Methanol (150 cm³) aufgenommen und vom ungelöst gebliebenen unveränderten Thiosemicarbazid abfiltriert. Beim Einengen der Methanollösung scheidet sich noch eine weitere Menge Thiosemicarbazid ab, von der wiederum abfiltriert wird. Das rohe Kondensationsprodukt wird durch Erwärmen mit Acetanhydrid acetyliert. Schon aus der heissen Lösung scheidet sich das schwer lösliche Acetylderivat in kleinen Nadeln ab. Die erkaltete Lösung wird vom Krystallbrei abfiltriert. Man erhält 1 g Substanz, welche zur Analyse nochmals aus Acetanhydrid umkrystallisiert wird und dann bei  $242^\circ$  schmilzt.

```
4,255 mg im Hochvakuum getrocknete Subst. gaben 0,439 cm³ N_2 (20°, 737 mm) C_{14}H_{13}O_7N_3S (367,1) Ber. N 11,44 Gef. N 11,66%
```

Die Acetylverbindung ist in Wasser und Alkoholen praktisch unlöslich, löst sich aber leicht in Laugen.

5-(2′,5′-Dioxy-phenyl)-3-acetyl-2-imino-thiodiazolin. 1 g der obigen Verbindung (II) wird mit 20 cm³ Alkohol vermischt. Nach Zugabe von 20 cm³ 1-n. Natronlauge geht die Substanz mit gelber Farbe in Lösung. Unter Durchleiten von Wasserstoff wird das Gemisch 1—2 Stunden bei 20° aufbewahrt und dann mit Salzsäure neutralisiert. Die aus der neutralen, farblosen Lösung abgeschiedene Fällung wird abzentrifugiert und mit Wasser ausgewaschen und dann in 100 cm³ Alkohol gelöst. Nach Verdünnen mit 300 cm³ Wasser beginnt sofort eine Abscheidung von winzigen Nädelchen (0,7 g). Die Verbindung verfärbt sich im Kupferblock oberhalb 270° und zersetzt sich erst gegen 330°. Zur Analyse wird die Substanz nochmals aus Alkohol-Wasser umkrystallisiert.

 $3,\!308~mg$  im Hochvakuum getrocknete Subst. gaben  $5,\!778~mg$  CO $_2$  und  $1,\!057~mg$   $H_2O$   $3,\!100~mg$  Subst. gaben  $0,\!451~cm^3$  N $_2$  ( $20^o,$  746~mm)

```
C_{10}H_9O_3N_3S (251,07) Ber. C 47,80 H 3,61 N 16,73% Gef. ,, 47,47 ,, 3,58 ,, 16,64%
```

Die Verbindung ist in Alkoholen schwer, in Wasser praktisch unlöslich, dagegen löslich in Laugen mit gelber Farbe.

 $5 \cdot (2',5' \cdot \text{Dioxy-phenyl}) \cdot 2 \cdot \text{amino-}(1,3,4) \cdot \text{thiodiazol}$  (III). 0,6 g der obigen Acetylverbindung werden in 30 cm³ Methylalkohol und 25 cm³ 1-n. Salzsäure suspendiert und bis zur vollständigen Lösung am Dampfbad erwärmt (8 Stunden). Dann wird die klare gelbliche Lösung mit 1-n. Natronlauge neutralisiert und rasch von einer geringfügigen flockigen Fällung abfiltriert. Aus dem klaren Filtrat scheiden sich bald Nadeln ab. Die noch etwas bräunlich gefärbten Krystalle werden in der 50-fachen Menge heissem Methanol gelöst und die klare Lösung bis zu einem Methanolgehalt von 20% mit Wasser verdünnt. Es scheiden sich jetzt farblose, schön ausgebildete Nadelbüschel ab, welche sich an der Luft gerne etwas rötlich verfärben. Die Verbindung beginnt sich im Kupferblock oberhalb 240° zu verfärben und schmilzt bei 265°. Sie gibt in alkoholischer Lösung mit Eisen(III)-chlorid eine dunkelgrüne Färbung. Die Base ist sehr schwer löslich in Wasser, wird aber von verdünnten Säuren aufgenommen und scheidet sich aus diesen Lösungen beim Neutralisieren schon bei  $p_{\rm H}$ 6 wieder aus.

 $3,080\,\rm mg$ im Hochvakuum bei $100^{\rm o}$ getrocknete Subst. gaben  $5,202\,\rm mg$  CO  $_2$  und  $0,922\,\rm mg$   $H_2$ O  $_2,620\,\rm mg$  Subst. gaben  $0,463\,\rm cm^3$  N $_2$  (20° 746 mm)

$$C_8H_7O_2N_3S$$
 (209,06) Ber. C 45,93 H 3,38 N 20,09% Gef. ,, 46,06 ,, 3,35 ,, 20,21%

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) E. Fischer, B. 42, 224 (1909).

## Darstellung der Thiazolderivate.

2,5-Dioxy-benzonitril (IVa). In die Lösung von 5 g o-Oxy-benzonitril<sup>1</sup>) in 50 cm<sup>3</sup> 2-n. Natronlauge werden allmählich 11,4 g Kaliumpersulfat, in 200 cm<sup>3</sup> Wasser gelöst, eingetragen. Nach 3 Tagen wird in das klare, dunkelgefärbte Reaktionsgemisch während 2 Stunden Kohlendioxyd eingeleitet, dann wird die Lösung ausgeäthert. Der wässrige Anteil wird mit überschüssiger konz. Salzsäure angesäuert und im Wasserbad während 15 Min. auf 75° erhitzt. Nach dem Erkalten wird wieder ausgeäthert und der Ätherrückstand aus Äther-Petroläther krystallisiert. Es werden 1,1 g gelbe Drusen erhalten, welche bei 165—167° schmelzen und zur Analyse im Hochvakuum sublimiert werden.

```
3,740 mg Subst. gaben 0,384 cm³ N_2 (20°, 734 mm) C_7H_5O_2N (135) Ber. N 10,37 Gef. N 10,42%
```

2,5-Dioxy-benzthioamid (Va). 0,80 g 2,5-Dioxy-benzonitril werden im Bombenrohr mit 3 cm³ absolutem Alkohol und mit 3 cm³ bei 0° mit Ammoniak gesättigtem Alkohol versetzt. In die rote Lösung wird bis zur Sättigung Schwefelwasserstoff eingeleitet und nachher 1 Stunde im geschlossenen Rohr auf 100° erhitzt. Die tiefrote Lösung wird im Vakuum eingedampft und der Rückstand in Äther aufgenommen. Die Ätherlösung wird durch eine kleine Säule aus Aluminiumoxyd filtriert und das etwas eingeengte Filtrat mit Petroläther versetzt. Es krystallisieren 0,45 g gelbe Nadeln, welche bei 143—145° schmelzen. Die Verbindung ist nicht beständig.

```
4,283 mg Subst. gaben 0,314 cm³ \rm N_2 (20°, 745 mm) \rm C_7H_7O_2NS (169) Ber. N 8,29 Gef. N 8,37%
```

 $2\cdot(2',5'\cdot \text{Dioxy-phenyl})$ -thiazolyl-4-essigsäure (VIIa). 0,51 g 2,5-Dioxybenzthioamid werden mit 2 cm³ Alkohol und 0,7 cm³  $\beta$ -Bromacetessigester auf dem Wasserbad 4 Stunden zum Sieden erhitzt. Nach Abdampfen des Alkohols wird der dunkelgefärbte Rückstand in Äther aufgenommen, die Lösung mit Natriumhydrogenearbonat und Wasser gewaschen, getrocknet und eingedampft. Der Rückstand wird in etwas absolutem Äther gelöst und die Lösung durch Aluminiumoxyd filtriert. Aus Benzol umkrystallisiert, werden farblose Prismen erhalten, die bei 134—136° schmelzen.

```
3,155 mg Subst. gaben 6,505 mg CO_2 und 1,423 mg H_2O 3,290 mg Subst. gaben 0,149 cm^3 N_2 (20^9, 739 mm) C_{13}H_{13}O_4NS (279,1) Ber. C 55,92 H 4,66 N 5,02% Gef. ,, 56,23 ,, 5,05 ,, 5,07%
```

 $0,40~\rm g$ des Esters werden in 2 cm³ Alkohol und 3 cm³ 2-n. Natronlauge 24 Stunden bei Zimmertemperatur stehengelassen. Dann wird der Alkohol abdestilliert und der Rückstand nach Ansäuern mit verdünnter Schwefelsäure in Äther aufgenommen. Der Ätherrückstand krystallisiert aus Methanol-Chloroform in Tafeln, die bei 205—208° schmelzen und die auch nach mehrmaligem Umkrystallisieren nicht analysenrein erhalten werden konnten.

2-Oxy-3-allyl-benzonitril (IVb). 40 g 2-Oxy-3-allyl-benzaldoxim²) werden mit 120 cm³ Acetanhydrid 3 Stunden zum Sieden erhitzt. Die Reaktionslösung wird in Wasser eingegossen und die ölige Abscheidung mit Wasser gewaschen. Das gebildete 2-Acetoxy-3-allyl-benzonitril wird durch Erwärmen mit 300 cm³ 2-n. Natronlauge verseift. Nach dem Erkalten wird die klare, alkalische Lösung angesäuert und ausgeäthert. Der Eindampfungsrückstand der Ätherfraktion (33 g) wird im Vakuum destilliert, wobei zwischen 138—146° unter 11 mm Druck ein Öl übergeht, welches in der Vorlage krystallinisch erstarrt. Aus Benzol-Petroläther werden feine Blättchen erhalten, welche bei 35—37° schmelzen.

```
5,017 mg Subst. gaben 0,386 cm<sup>3</sup> N<sub>2</sub> (20^{\circ}, 750 mm) C_{10}H_4ON (159) Ber. N 8,80 Gef. N 8,85%
```

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) V. Meyer, B. **26**, 1254 (1893).

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) L. Claisen, A. 401, 99 (1913).

2,5-Dioxy-3-allyl-benzonitril (Vb). 30 g 2-Oxy-3-allyl-benzonitril werden wie oben beschrieben mit Kaliumpersulfat in alkalischer Lösung oxydiert. Das rohe Hydrochinonderivat wird aus Benzol krystallisiert. Es entstehen 4,25 g derbe Nadeln, welche bei 65—67° schmelzen. Zur Analyse wird im Hochvakuum sublimiert und nochmals aus Benzol-Petroläther krystallisiert.

```
4,903 mg Subst. gaben 0,316 cm³ N_2 (20°, 748 mm) C_{10}H_9O_2N (175) Ber. N 8,00 Gef. N 7,79%
```

- 2,5-Dioxy-3-allyl-benzthioamid (VIb). 4 g 2,5-Dioxy-3-allyl-benzonitril werden mit Schwefelwasserstoff wie vorher beschrieben im Bombenrohr erhitzt. Das rohe Thioamid (2,65 g) destilliert im Hochvakuum zwischen  $120-135^\circ$  unter teilweiser Zersetzung.
- $2 \cdot (2',5'-\text{Dioxy}-3'-\text{allyl-phenyl})$ -thiazolyl-4-essigsäure (VIIb). Das Thioamid (1 g) wird mit  $\beta$ -Bromacetessigester (0,7 cm³), wie oben angegeben, umgesetzt. Der entstehende Ester wird aus Benzol, dann aus Äther-Petroläther umkrystallisiert. Es scheiden sich lange, farblose Nadeln ab (0,62 g), welche bei 107—109° schmelzen.

```
3,225 mg Subst. gaben 7,120 mg \rm CO_2 und 1,609 mg \rm H_2O 7,515 mg Subst. gaben 0,296 cm³ \rm N_2 (21°, 745 mm) \rm C_{16}H_{17}O_4NS (319,1) Ber. C 60,19 H 5,33 N 4,39% Gef. ,, 60,21 ,, 5,58 ,, 4,48%
```

 $0,60~\rm g$ des Esters werden mit 2 cm³ Alkohol und 3 cm³ 1-n. Natronlauge im verschlossenen Gefäss während 12 Stunden bei  $20^{\rm o}$ stehengelassen.

Nach dem Ansäuern wird die Lösung ausgeäthert und der Ätherrückstand zuerst aus 30-proz., dann aus 50-proz. Alkohol umkrystallisiert. Die freie Säure erscheint in feinen, langen Nadeln (0,27 g), welche bei 170—172° unter Zersetzung schmelzen.

```
3,177 mg Subst. gaben 6,795 mg \rm CO_2 und 1,263 mg \rm H_2O 7,820 mg Subst. gaben 0,324 cm³ \rm N_2 (21°, 751 mm) \rm C_{14}H_{13}O_4NS (291,1) Ber. C 57,73 H 4,46 N 4,81% Gef. ,, 58,33 ,, 4,45 ,, 4,75%
```

## Darstellung der Thiazolidinderivate.

2-(2',5'-Dioxy-phenyl)-thiazolidin-4-carbonsäure (VIIIa). Zu einer Lösung von 754 mg salzsaurem Cystein in 2,6 cm³ 10-proz. Sodalösung werden 750 mg Gentisinaldehyd in 5 cm³ Alkohol gelöst gegeben. Die Mischung wird rasch von wenig ausgeschiedenen Flocken abfiltriert. Nach etwa 10 Minuten beginnen sich aus der klaren Lösung feine Krystalldrusen abzuscheiden. Diese werden nach 6 Stunden abfiltriert und aus der 3-fachen Menge 50-proz. Alkohol umkrystallisiert. Das Thiazolidin-Derivat erscheint in farblosen Nadeln (710 mg), welche bei 178—180° schmelzen und sich dabei zersetzen. Die Nadeln verfärben sich an der Luft bald gelb und verharzen.

```
6,193 mg Subst. gaben 0,312 cm³ N_2 (20°, 751 mm) C_{10}H_{11}O_4NS (241,1) Ber. N 5,80 Gef. N 5,81%
```

 $2 \cdot (2',5'-\text{Dioxy} \cdot 3'-\text{allyl-phenyl}) \cdot \text{thiazolidin-4-carbons}$ äure (VIIIb). Diese Verbindung wird genau wie oben beschrieben aus salzsaurem Cystein (0,79 g) und Allylgentisinaldehyd (0,89 g)¹) bereitet. Die abgeschiedenen feinen Nadeln werden aus der 10-fachen Menge 50-proz. Alkohol umkrystallisiert. Das Thiazolidin-Derivat erscheint in farblosen Blättchen (0,81 g), welche bei 156—157° unter Zersetzung schmelzen.

```
3,294 mg Subst. gaben 6,755 mg \rm CO_2 und 1,595 mg \rm H_2O 6,240 mg Subst. gaben 0,272 cm<sup>3</sup> \rm N_2 (20°, 748 mm) \rm C_{13}H_{15}O_4NS (281,1) Ber. C 55,51 H 5,34 N 4,98% Gef. ,, 55,93 ,, 5,42 ,, 5,00%
```

Chemisch-pharmazeutisches Laboratorium "Sandoz" (Prof. Dr. A. Stoll), Basel.