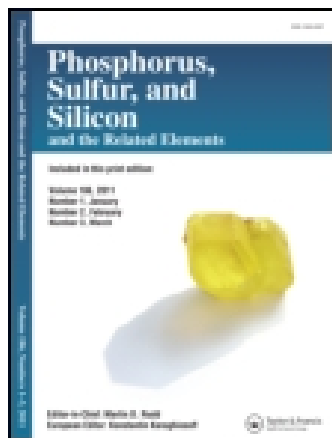


This article was downloaded by: [University of Alberta]

On: 25 April 2015, At: 16:04

Publisher: Taylor & Francis

Informa Ltd Registered in England and Wales Registered Number:
1072954 Registered office: Mortimer House, 37-41 Mortimer Street,
London W1T 3JH, UK



Phosphorus, Sulfur, and Silicon and the Related Elements

Publication details, including instructions for authors and subscription information:

<http://www.tandfonline.com/loi/gpss20>

Synthese De 2-Amino-4-Phosphono-4H-Pyranes

Lilia Ben Gaied^a & Hedi Zantour^a

^a Laboratoire de Synthèse Organique, Fuculté des Sciences de Tunis , Campus Universitaire , Le belvéAdère 1060, Tunis, Tunisie

Published online: 19 Dec 2006.

To cite this article: Lilia Ben Gaied & Hedi Zantour (2000) Synthese De 2-Amino-4-Phosphono-4H-Pyranes, Phosphorus, Sulfur, and Silicon and the Related Elements, 165:1, 17-32, DOI: [10.1080/10426500008076322](https://doi.org/10.1080/10426500008076322)

To link to this article: <http://dx.doi.org/10.1080/10426500008076322>

PLEASE SCROLL DOWN FOR ARTICLE

Taylor & Francis makes every effort to ensure the accuracy of all the information (the "Content") contained in the publications on our platform. However, Taylor & Francis, our agents, and our licensors make no representations or warranties whatsoever as to the accuracy, completeness, or suitability for any purpose of the Content. Any opinions and views expressed in this publication are the opinions and views of the authors, and are not the views of or endorsed by Taylor & Francis. The accuracy of the Content should not be relied upon and should be independently verified with primary sources of information. Taylor and Francis shall not be liable for any losses, actions, claims, proceedings, demands, costs, expenses, damages, and other liabilities whatsoever or howsoever caused arising directly or indirectly in connection with, in relation to or arising out of the use of the Content.

This article may be used for research, teaching, and private study purposes. Any substantial or systematic reproduction, redistribution, reselling, loan, sub-licensing, systematic supply, or distribution in any form to anyone is expressly forbidden. Terms & Conditions of access and use can be found at <http://www.tandfonline.com/page/terms-and-conditions>

SYNTHESE DE 2-AMINO-4-PHOSPHONO-4H-PYRANES

LILIA BEN GAIED et HEDI ZANTOUR*

*Laboratoire de Synthèse Organique, Faculté des Sciences de Tunis,
Campus Universitaire, Le belvédère 1060 Tunis – Tunisie*

(soumis le 18 avril 2000 ; accepté le 23 mai 2000)

The reaction of β -diketones, ethylacetoacetate and malononitrile with α , β -insaturated β , β -difunctionalized phosphonates constitutes a performant new route leading to the formation of substituted 2-amino-4-phosphono-4H-pyranes.

Moreover the reaction of dialkylphosphonates with 2-hydroxybenzylidenemalononitrile affords a new series of phosphorylated benzopyranes.

Mots-clés: phosphonoaminopyranes; phosphonates α ; β -insaturés β ; β -bifonctionnalisés; éthoxyalkylidènes; 2-hydroxybenzylidènemalononitrile; phosphonobenzopyranes

1. INTRODUCTION

Durant ces dernières années, la chimie des aminopyranes a connu un abondant développement⁽¹⁻⁹⁾. Ces composés et leurs dérivés trouvent en effet leurs applications dans le domaine pharmacologique⁽¹⁰⁻¹¹⁾. A notre connaissance, le groupement phosphoryle n'a été introduit que récemment comme substituant des cycles pyraniques⁽¹²⁻¹⁶⁾. Poursuivant les travaux de recherches entrepris dans notre laboratoire et qui nous ont permis de synthétiser des phosphonoaminopyrazoles et isoxazoles⁽¹⁷⁾, nous nous proposons de décrire dans cet article une méthode de synthèse d'une nouvelle famille de phosphonoaminopyranes diversement substitués.

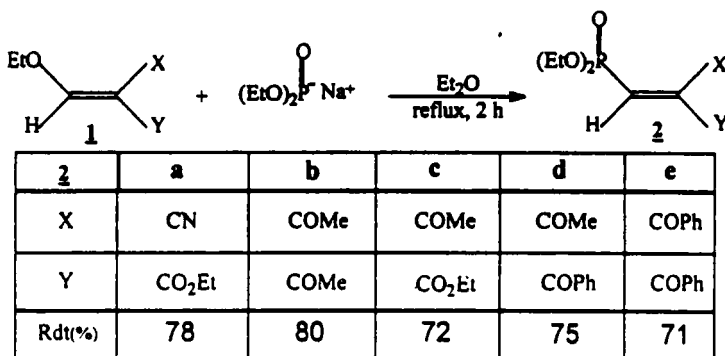
* Correspondence Author

2. RESULTATS ET DISCUSSION

2.1 Synthèse des phosphonates α , β -insaturés β , β -bifonctionnalisés **2**⁽¹⁹⁾

Les éthoxyalkylidènes fonctionnalisés **1** qui constituent les substrats de base de ce travail ont été synthétisés par des méthodes empruntées à la littérature⁽¹⁸⁾.

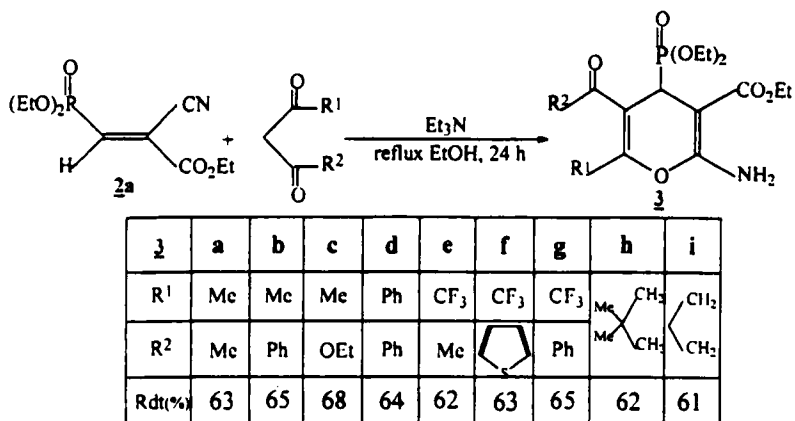
L'action du diéthylphosphite sodé en solution dans l'éther sec sur les composés **1**, pendant deux heures à reflux du solvant, conduit, après refroidissement et hydrolyse acide (HCl 6M), à des phosphonates α , β -insaturés β , β -bifonctionnalisés du type **2** (schéma 1).



SCHEMA 1

2.1 Action des β -dicétones et de l'éthylacétoacétate sur le 2-cyano-3-diéthylphosphonoprop-2-énoate d'éthyle **2a** : Synthèse de 2-amino-3-carbéthoxy-4-phosphono-4H-pyranes **3**

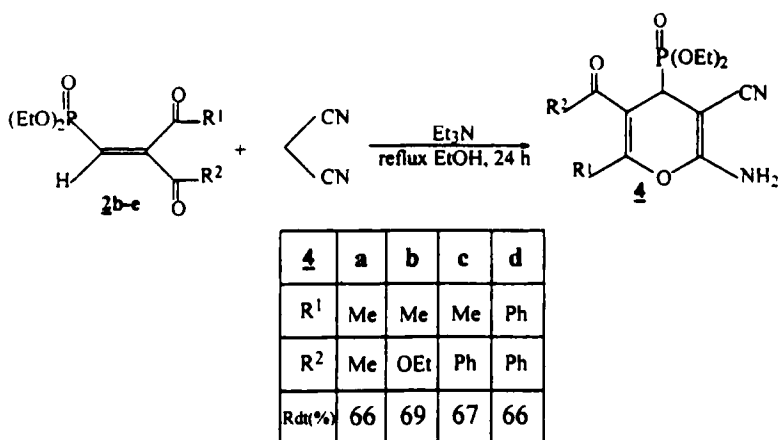
La condensation mole à mole du 2-cyano-3-diéthylphosphonoprop-2-énoate d'éthyle **2a** sur les β -dicétones (ou l'acétoacétate d'éthyle) réalisée sous reflux d'éthanol, pendant 24 heures en présence d'une quantité catalytique de triéthylamine, nous a permis d'accéder aux aminopyranes diversement substitués **3**. L'avancement de la réaction a été suivi par chromatographie sur couche mince. Le brut final a été purifié par chromatographie sur colonne de gel de silice en utilisant l'acétate d'éthyle comme éluant. Les rendements, après purification, varient de 61 à 68 % (schéma 2).



SCHEMA 2

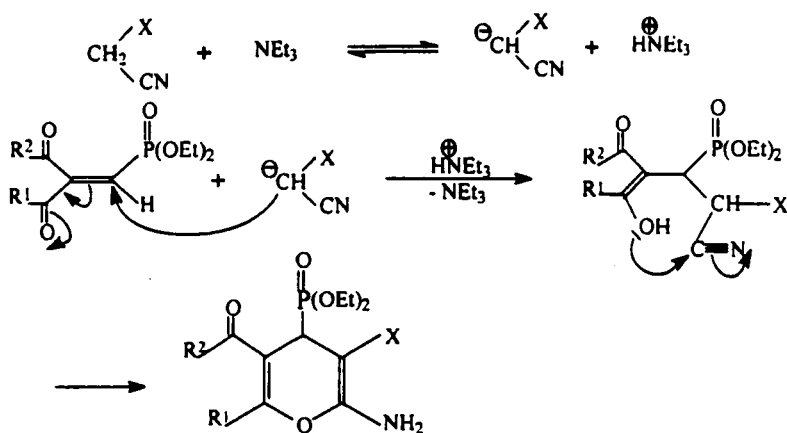
2.2 Action de malononitrile sur les phosphonates α,β insaturés β,β -bifonctionnalisés **2b-e** : synthèse de 2-amino-3-cyano-4-phosphono-4H-pyranes **4**

L'action du malononitrile sur les phosphonates **2b-e**, réalisée dans les mêmes conditions que précédemment, nous a permis d'isoler une nouvelle série d'aminopyranes **4** avec des rendements de l'ordre de 67% (schéma 3).



SCHEMA 3

Du point de vue mécanisme, le chemin réactionnel conduisant aux composés 3 ($X = \text{CO}_2\text{Et}$) ou 4 ($X = \text{CN}$) peut s'interpréter par la formation du carbanion du composé méthylénique activé, suivie d'une addition nucléophile de type Michael de ce carbanion sur la double liaison éthylénique activée pour conduire à un intermédiaire non isolable qui se cyclise in situ (schéma 4).

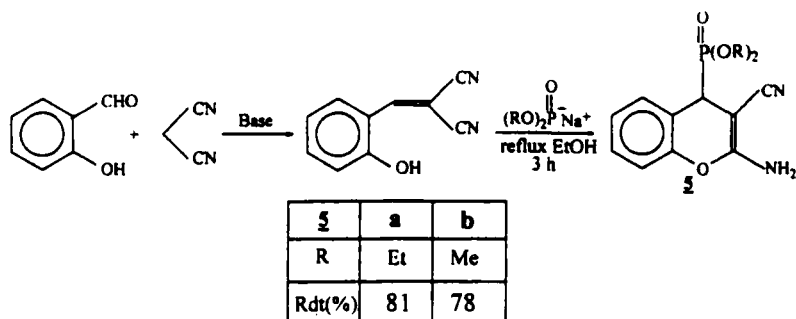


SCHEMA 4

2.3 Action des dialkylphosphites sur le 2-hydroxybenzylidènemalononitrile : synthèse de 2-amino-3-cyano-4-phosphonobenzopyranes 5

Tenant compte des propriétés pharmacologiques des dérivés du benzopyrane⁽²⁰⁾, nous avons jugé intéressant dans ce travail d'étendre notre étude à la synthèse de 2-amino-3-cyano-4-phosphonobenzopyrane 5 par addition basocatalysée des dialkylphosphites sur le 2-hydroxybenzylidènemalononitrile⁽²¹⁾. La réaction se fait mole à mole dans l'éthanol porté au reflux pendant 3 heures (schéma 5).

L'avancement de toutes les réactions que nous avons étudiées est suivi par chromatographie sur couche mince et la purification des produits est réalisée par chromatographie sur colonne de gel de silice en utilisant l'acétate d'éthyle comme éluant.



SCHEMA 5

3. ETUDE SPECTROGRAPHIQUE

Les résultats de la spectroscopie IR et de RMN du ^1H , du ^{31}P et du ^{13}C confirment la structure des composés obtenus et sont conformes aux données de la littérature^(5,6,15,16).

La formation des composés **3**, **4** et **5** est facilement détectable en RMN du ^1H ; on note, en particulier, l'apparition d'un doublet vers 4.4 ppm correspondant au proton situé au pied du groupement phosphoryle et un singulet large vers 6 ppm, échangeable par D_2O , attribuable aux protons du motif NH_2 .

Les données de la RMN du ^{13}C consignées au tableau I sont en accord avec la structure des composés **3**, **4** et **5**. Les déplacements chimiques des carbones du cycle pyranique sont très différenciés en raison de la présence de différents substrats.

Le carbone C_4 porteur du groupement phosphoryle dans tous les cas que nous avons étudiés est assez peu perturbé.

Le carbone C_3 possède un déplacement chimique qui est influencé de façon importante par le substituant qu'il porte. Il résonne vers 75 ppm pour les composés **3** et vers 50 ppm pour les composés **4** et **5**. Ce déplacement vers les champs forts de 25 ppm du carbone C_3 peut provenir du fait que ce dernier se trouve dans le cône de blindage de la triple liaison du groupement CN.

Ce phénomène est également observé dans d'autres structures pyraniques^(6,22).

TABLEAU I RMN du ^{13}C pour les composés 2, 3 et 4 δ en ppm (δ_{CP} en Hz)

	3a	3b	3c	3d	3e	3f	3g	3h	3i
C ₂	163,3 (d;2,9)	167,8 (d;3,1)	164,2 (d;2,8)	168,9 (d;2,9)	165,5 (d;3,0)	168,0 (d;3,3)	164,9 (d;2,7)	163,4 (d;3,1)	166,7 (d;7,8)
C ₃	74,9 (d;8,2)	72,6 (d;7,8)	78,6 (d;7,9)	75,8 (d;7,7)	79,6 (d;8,0)	76,3 (d;7,9)	73,9 (d;8,1)	76,2 (d;8,0)	72,3 (d;7,8)
C ₄	36,2 (d;135,3)	37,3 (d;138,9)	35,6 (d;143,3)	35,5 (d;141,4)	38,3 (d;148,6)	42,1 (d;145,8)	37,4 (d;142,3)	35,6 (d;140,6)	37,8 (d;139,7)
C ₅	117,6 (d;4,4)	118,2 (d;3,5)	117,3 (d;3,7)	116,8 (d;4,0)	119,2 (d;4,1)	119,0 (d;3,4)	118,7 (d;3,7)	116,6 (d;3,9)	117,3 (d;3,6)
	161,2	159,4	148,1	158,5	160,4	160,8	159,9	151,6	160,8

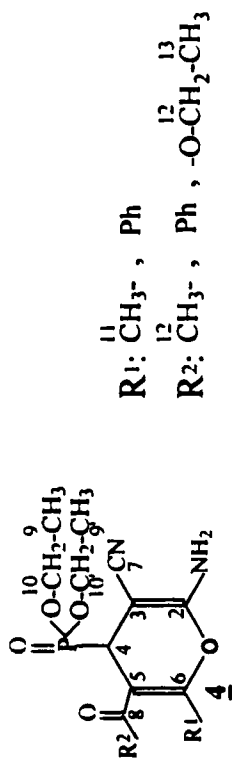
R₁: CH_3 , Ph, CF_3
R₂: CH_3 , Ph, OCH_2CH_3 , $\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_3$, $\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_3$

PHOSPHONO AMINO PYRANES

23

C ₆	(d:2,8)	(d:3,5)	(d:3,7)	(d:2,8)	(d:3,8)	(d:4,0)	(d:3,3)	(d:3,7)	(d:3,5)
	166,7	169,7	165,8	168,2	167,7	168,9	170,4	168,6	167,1
C ₇	(d:3,4)	(d:3,5)	(d:2,9)	(d:3,7)	(d:2,8)	(d:3,7)	(d:3,8)	(d:2,9)	(d:3,4)
	195,2	200,8	168,7	198,4	203,2	195,0	201,3	194,5	196,1
C ₈	(d:5,8)	(d:6,6)	(d:5,7)	(d:6,4)	(d:6,2)	(d:5,9)	(d:5,8)	(d:6,0)	(d:5,9)
	15,2	16,2	15,0	16,3	15,3	16,1	15,6	15,8	15,4
C ₉	(d:6,0)	(d:5,7)	(d:5,5)	(d:5,3)	(d:6,2)	(d:5,9)	(d:5,7)	(d:5,5)	(d:5,3)
	15,3	16,4	15,5	16,5	15,6	16,2	15,7	16,1	15,6
C ₉	(d:6,2)	(d:5,9)	(d:5,5)	(d:5,5)	(d:6,0)	(d:5,8)	(d:5,7)	(d:5,4)	(d:5,1)
	62,6	62,0	62,3	61,6	62,5	62,6	62,3	63,0	60,3
C ₁₀	(d:6,9)	(d:7,1)	(d:8,2)	(d:7,7)	(d:6,8)	(d:7,0)	(d:7,3)	(d:8,1)	(d:7,5)
	63,3	62,9	62,7	61,8	62,8	63,2	62,1	63,1	61,0
C ₁₀	(d:7,2)	(d:7,4)	(d:7,5)	(d:8,3)	(d:7,6)	(d:8,1)	(d:8,0)	(d:7,8)	(d:6,9)
	14,7	14,9	14,3	13,8	13,3	14,7	13,9	14,8	14,2
C ₁₁	(s)	(s)	(s)	(s)	(s)	(s)	(s)	(s)	(s)
	61,3	60,7	60,1	61,0	59,4	60,5	60,9	59,6	59,6
C ₁₂	(s)	(s)	(s)	(s)	(s)	(s)	(s)	(s)	(s)
	18,4	19,3	19,0	-	125,6	123,9	124,3	28,7	27,9

C ₁₃	(s)	(s)	—	(q;247,8)	(q;243,0)	(q;251,4)	(s)	(s)
	28,2	—	14,9	26,6	—	—	29,8	22,6
C ₁₄	(s)	—	(s)	(s)	—	—	(s)	(s)
	—	—	59,6	—	—	—	27,5	25,2
C ₁₅	—	—	(s)	—	—	—	(s)	(s)
	—	—	—	—	—	—	14,5	—
C ₁₆	—	—	—	—	—	—	(s)	—
C _{arom}	—	126,1–139,8	—	126,8–140,7	127,9–134,5	128,1–136,0	—	—

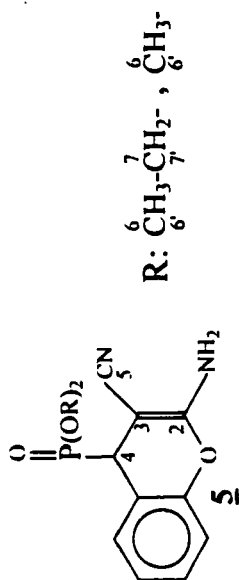


	4a	4b	4c	4d
C ₂	166,1(d;3,1)	165,1(d;3,2)	167,7(d;3,0)	169,0(d;2,8)
C ₃	48,9(d;7,3)	49,9(d;7,7)	51,0(d;8,0)	50,3(d;7,9)
C ₄	37,0(d;133,5)	35,2(d;135,7)	35,7(d;142,9)	38,2(d;145,5)

PHOSPHONO AMINO PYRANES

25

C ₅	116,1(d;3,8)	117,4(d;3,5)	116,2 (d;4,0)	117,1(d;3,7)
C ₆	160,2(d;3,0)	164,0(d;2,5)	164,7(d;3,1)	163,1(d;2,6)
C ₇	111,4(d;5,5)	114,3(d;6,0)	106,4(d;5,4)	109,1(d;5,3)
C ₈	198,1(d;2,8)	169,3(d;2,5)	194,9(d;2,6)	196,0(d;2,4)
C ₉	15,9(d;5,4)	16,1(d;5,8)	15,6(d;4,2)	15,8(d;5,5)
C _{9'}	16,1(d;5,3)	16,2(d;5,3)	15,7(d;5,0)	16,0(d;4,7)
C ₁₀	61,8(d;7,8)	62,0(d;8,1)	62,4(d;8,0)	62,2(d;7,5)
C _{10'}	62,0(d;7,2)	62,8(d;6,9)	62,6(d;7,1)	62,3(d;6,8)
C ₁₁	19,2(s)	18,6(s)	18,9(s)	—
C ₁₂	24,8(d;2,5)	59,6(s)	—	—
C ₁₃	—	14,9(s)	—	—
C _{arom}	—	—	124,7–131,6	127,2–139,5



	<i>5a</i>	<i>5b</i>
C ₂	162,1(d;3,1)	162,2(d;2,8)
C ₃	50,1(d;7,9)	50,0(d;7,9)
C ₄	35,2(d;148,6)	34,9(d;148,5)
C ₅	116,2(d;5,1)	116,0(d;5,6)
C ₆	16,1(d;2,5)	53,4(d;7,9)
C _{6'}	16,2(d;2,6)	53,8(d;8,0)
C ₇	62,8(d;7,3)	—
C _{7'}	63,1(d;7,9)	—
C _{arom}	116,3–149,7	116,5–149,7

4. PARTIE EXPERIMENTALE

L'appareil infrarouge utilisé est un Perkin Elmer Paragon 1000 PC dont la précision de mesure est de 4 cm^{-1} dans le domaine $4000\text{--}600\text{ cm}^{-1}$. Tous les spectres ont été enregistrés en solution dans le chloroforme. Les nombres d'onde sont donnés en cm^{-1} .

Les spectres de RMN du ^1H , du ^{31}P et du ^{13}C ont été enregistrés en solution dans CDCl_3 ou du DMSO sur un spectrographe Bruker 300. Les déplacements chimiques, exprimés en ppm, sont comptés positivement à champ faible par rapport au TMS comme référence interne pour le ^1H et le ^{13}C et par rapport à H_3PO_4 à 85% comme référence externe pour le ^{31}P . Pour la RMN du ^1H et du ^{13}C , les multiplicités des signaux sont indiquées par les abréviations suivantes : s : singulet, d : doublet, t : triplet, q : quadruplet, qd : quadruplet dédoublé, m : multiplet, td : triplet dédoublé, dd : doublet dédoublé, qn : quintuplet.

Les points de fusion ont été déterminés par la méthode des capillaires sur un appareil Büchi.

La purification des produits a été faite par chromatographie sur colonne de gel de silice 60 (Fluka).

Les produits suivants ont été préparés selon les méthodes décrites dans la littérature.

éthoxylidèncyanoacétate d'éthyle **1a**, éthoxylidèneacétylacétone **1b**, éthoxylidèneacétylacétate d'éthyle **1c**, éthoxylidèneacétylacétophénone **1d** et éthoxylidènebenzylacétophénone **1e**⁽¹⁸⁾, 2-cyano-3-diéthylphosphonoprop-2-énoate d'éthyle **2a**, 2-(diéthylphosphonométhylène)pentan-2, 4 dione **2b** et 2-acétyl-3-diéthylphosphonoprop-2-énoate d'éthyle **2c**⁽¹⁹⁾.

4.1 Synthèse de phosphonates α , β -insaturés β , β -bifonctionnalisés **2d** et **2e**

Méthode générale : A une solution de diéthylphosphite sodée formée à partir de 0,01 mole de diéthylphosphite et de 0,01 mole de sodium dans 10 mL d'éther éthylique anhydre, on ajoute goutte à goutte sous agitation et à l'abri de l'humidité 0,01 mole d'éthoxyalkylidène dissous dans 10 mL d'éther éthylique. Lorsque l'addition est terminée on porte le mélange réactionnel au reflux d'éther éthylique pendant 2 heures. On ajoute ensuite au milieu réactionnel, refroidi à 0°C , 2 mL d'une solution d'acide chlorhydrique 6M. L'addition terminée, on enlève le bain de glace et on laisse le

mélange revenir à la température ambiante. La phase étherée est extraite puis lavée à l'eau (10 mL) et séchée sur MgSO_4 . Le solvant est ensuite évaporé sous vide. On obtient une huile jaunâtre qu'on distille sous pression réduite.

2d : $E_{b0,5} = 185^\circ\text{C}$; Rdt= 72%; RMN^{31}P : $\delta = 11,0\text{--}11,2$ [(Z/E), 62/38]; RMN^1H (CDCl_3) : 1,3 (td, 6H, $^3J_{\text{HH}} = 7,1$ Hz, $2\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$), 2,3 (d, 3H, $\text{CH}_3\text{--C=O}$), 2,4 (d, 3H, $\text{CH}_3\text{--C=O}$), 4,2 (m, 4H, $2\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$), 6,6 (dd, 1H, $^2J_{\text{PH}} = 17,2$ Hz, P-CH), 7,8 (m, 5H, H arom); RMN^{13}C : 13,3 (d, $^3J_{\text{CP}} = 5,3$ Hz, $\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$), 15,6 (d, $^3J_{\text{CP}} = 5,3$ Hz, $\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$), 26,1 (s, $\text{CH}_3\text{--C=O}$), 30,1 (s, $\text{CH}_3\text{--C=O}$), 62,1 (d, $^2J_{\text{CP}} = 7,5$ Hz, $\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$), 62,3 (d, $^2J_{\text{CP}} = 7,4$ Hz, $\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$), 72,7 (d, $^2J_{\text{CP}} = 8,8$ Hz, P-C=C), 74,8 (d, $^2J_{\text{CP}} = 8,6$ Hz, P-C=C), 127,2 (dd, $^1J_{\text{CP}} = 183,1$ Hz, P-C=C), 147,5 (dd, $^1J_{\text{CP}} = 165,8$ Hz, P-C=C), 191,7 (d, $^3J_{\text{CP}} = 5,2$ Hz, Ph-C=O), 192,7 (d, $^3J_{\text{CP}} = 21,2$ Hz, $\text{CH}_3\text{--C=O}$), 194,8 (d, $^3J_{\text{CP}} = 19,1$ Hz, Ph-C=O), 199,8 (d, $\text{CH}_3\text{--C=O}$), 128,3–137,4 (m, Ph).

2e : $E_{b0,5} = 205^\circ\text{C}$; Rdt= 71%; RMN^{31}P : $\delta = 11,3$; RMN^1H (CDCl_3) : 1,2 (td, 6H, $^3J_{\text{HH}} = 7,0$ Hz, $2\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$), 4,2 (m, 6H, $2\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$, $\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--C}$), 6,7 (d, 1H, $^2J_{\text{PH}} = 15,4$ Hz, P-CH), 7,6 (m, 10H, H arom); RMN^{13}C : 14,2 (d, $^3J_{\text{CP}} = 4,8$ Hz, $\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$), 15,8 (d, $^3J_{\text{CP}} = 5,1$ Hz, $\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$), 60,5 (d, $^2J_{\text{CP}} = 7,9$ Hz, $\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$), 63,0 (d, $^2J_{\text{CP}} = 8,0$ Hz, $\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$), 122,1 (d, $^1J_{\text{CP}} = 167,5$ Hz, P-C=C), 143,5 (d, $^2J_{\text{CP}} = 21,5$ Hz, P-C=C), 195,7 (d, $^3J_{\text{CP}} = 5,8$ Hz, Ph-C=O), 199,8 (d, $^3J_{\text{CP}} = 5,4$ Hz, Ph-C=O), 125,3–138,6 (m, Ph).

4.2 Synthèse de 2-amino-3-carbéthoxy-4-phosphono-4H-pyranes 3

A une solution de 2-cyano-3-diéthylphosphonoprop-2-énoate d'éthyle **2a** (2,61 g, 0,01 mole) dans l'éthanol (20 mL) contenant une quantité catalytique de triéthylamine, on ajoute goutte à goutte et sous agitation, de l'acétoacétate d'éthyle (1,3 g, 0,01 mole) (ou une β -dicétone). Le mélange est porté à reflux d'éthanol pendant 24 heures. L'éthanol est chassé sous vide et le résidu est chromatographié sur colonne de gel de silice en utilisant l'acétate d'éthyle comme éluant.

3a : Fusion : 136°C ; Rdt= 63%; RMN^{31}P : $\delta = 23,3$; RMN^1H (CDCl_3) : 1,1 (td, 6H, $^3J_{\text{HH}} = 7,0$ Hz, $2\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$), 1,2 (t, 3H, $^3J_{\text{HH}} = 7,0$ Hz, $\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--C}$), 2,3 (s, 3H, $\text{CH}_3\text{--C=O}$), 2,4 (s, 3H, $\text{CH}_3\text{--C=O}$), 3,6 (d, 1H, $^2J_{\text{PH}} = 12,6$ Hz, P-CH), 4,2 (m, 6H, $2\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$, $\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--C}$), 5,9

(massif, 2H, NH_2); IR (cm^{-1}): $\nu_{\text{NH}} = 3328\text{--}3422$, $\nu_{\text{C=O(cétone)}} = 1675$, $\nu_{\text{C=O(ester)}} = 1691$.

3b: Fusion: 148°C ; Rdt= 65%; RMN^{31}P : $\delta = 25,4$; RMN^1H ($\text{CDCl}_3 + \text{DMSO}$): 1,1 (td, 6H, $^3J_{\text{HH}} = 6,9$ Hz, $2\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$), 1,3 (t, 3H, $^3J_{\text{HH}} = 7,0$ Hz, $\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--C}$), 2,0 (s, 3H, $\text{CH}_3\text{--C--O}$), 3,5 (d, 1H, $^2J_{\text{PH}} = 12,8$ Hz, P--CH), 3,9 (m, 2H, $\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--C}$), 4,1 (qd, 4H, $^3J_{\text{HH}} = 6,9$ Hz, $2\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$), 6,0 (massif, 2H, NH_2), 7,8 (m, 5H, H arom); IR (cm^{-1}): $\nu_{\text{NH}} = 3303\text{--}3398$, $\nu_{\text{C=O(cétone)}} = 1668$, $\nu_{\text{C=O(ester)}} = 1711$.

3c: Fusion: 139°C ; Rdt= 68%; RMN^{31}P : $\delta = 23,8$; RMN^1H (CDCl_3): 1,2 (m, 9H, $2\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$, $2\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--C}$), 2,3 (s, 3H, $\text{CH}_3\text{--C--O}$), 3,6 (d, 1H, $^2J_{\text{PH}} = 12,8$ Hz, P--CH), 4,1 (m, 8H, $^3J_{\text{HH}} = 6,9$ Hz, $2\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$, $2\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--C}$), 6,5 (massif, 2H, NH_2); IR (cm^{-1}): $\nu_{\text{NH}} = 3211\text{--}3324$, $\nu_{\text{C=O(ester)}} = 1682$, 1709 .

3d: Fusion: 182°C ; Rdt= 64%; RMN^{31}P : $\delta = 22,3$; RMN^1H (DMSO): 1,1 (td, 6H, $^3J_{\text{HH}} = 7,0$ Hz, $2\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$), 1,3 (t, 3H, $^3J_{\text{HH}} = 7,0$ Hz, $\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--C}$), 3,7 (d, 1H, $^2J_{\text{PH}} = 12,7$ Hz, P--CH), 4,0 (m, 6H, $2\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$, $\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--C}$), 6,3 (massif, 2H, NH_2), 7,6 (m, 10H, H arom); IR (cm^{-1}): $\nu_{\text{NH}} = 3245\text{--}3353$, $\nu_{\text{C=O(cétone)}} = 1674$, $\nu_{\text{C=O(ester)}} = 1714$.

3e: Fusion: 145°C ; Rdt= 62%; RMN^{31}P : $\delta = 24,8$; RMN^{19}F : $\delta = 87,4$; RMN^1H (CDCl_3): 1,3 (m, 9H, $2\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$, $\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--C}$), 2,2 (s, 3H, $\text{CH}_3\text{--C=O}$), 3,6 (d, 1H, $^2J_{\text{PH}} = 12,9$ Hz, P--CH), 4,2 (m, 6H, $2\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$, $\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--C}$), 5,0 (massif, 2H, NH_2); IR (cm^{-1}): $\nu_{\text{NH}} = 3225\text{--}3341$, $\nu_{\text{C=O(cétone)}} = 1666$, $\nu_{\text{C=O(ester)}} = 1704$.

3f: Fusion: 168°C ; Rdt= 63%; RMN^{31}P : $\delta = 24,1$; RMN^{19}F : $\delta = 92,1$; RMN^1H (CDCl_3): 1,2 (m, 9H, $2\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$, $\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--C}$), 3,7 (d, 1H, $^2J_{\text{PH}} = 12,7$ Hz, P--CH), 4,0 (m, 2H, $\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--C}$), 4,2 (qd, 4H, $2\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$), 5,3 (massif, 2H, NH_2), 7,4–7,8 (m, 3H, H arom); IR (cm^{-1}): $\nu_{\text{NH}} = 3233\text{--}3354$, $\nu_{\text{C=O(cétone)}} = 1662$, $\nu_{\text{C=O(ester)}} = 1712$.

3g: Fusion: 172°C ; Rdt= 62%; RMN^{31}P : $\delta = 25,6$; RMN^{19}F : $\delta = 90,5$; RMN^1H ($\text{CDCl}_3 + \text{DMSO}$): 1,1 (td, 6H, $^3J_{\text{HH}} = 7,1$ Hz $2\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$), 1,3 (t, 3H, $^3J_{\text{HH}} = 7,0$ Hz, $\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--C}$), 3,5 (d, 1H, $^2J_{\text{PH}} = 12,8$ Hz, P--CH), 4,1 (m, 6H, $2\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$, $\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--C}$), 5,9 (massif, 2H, NH_2), 7,3 (m, 5H, H arom); IR (cm^{-1}): $\nu_{\text{NH}} = 3213\text{--}3327$, $\nu_{\text{C=O(cétone)}} = 1668$, $\nu_{\text{C=O(ester)}} = 1707$.

3h: Fusion: 151°C ; Rdt= 62%; RMN^{31}P : $\delta = 24,7$; RMN^1H ($\text{CDCl}_3 + \text{DMSO}$): 1,2 (m, 9H, $2\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--P}$, $\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--O--C}$), 3,6 (d, 1H, $^2J_{\text{PH}} = 12,5$ Hz, P--CH), 2,1 (s, 3H, $\text{CH}_3\text{--C--CH}_3$), 2,2 (s, 3H,

$\text{CH}_3\text{-C-CH}_3$), 3,1 (m, 4H, $\text{CH}_2\text{-C(CH}_3)_2\text{-CH}_2$), 4,0 (m, 6H, $2\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O-P}$, $\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O-C}$) 6,1 (massif, 2H, NH_2); IR (cm^{-1}): $\nu_{\text{NH}} = 3238\text{--}3335$, $\nu_{\text{C=O(cétone)}} = 1664$, $\nu_{\text{C=O(ester)}} = 1715$.

3i : Fusion : 143°C ; Rdt= 61%; RMN^{31}P : $\delta = 25,2$; RMN^1H (DMSO) : 1,2 (td, 6H, $^3J_{\text{HH}} = 6,9$ Hz, $2\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O-P}$), 1,3 (t, 3H, $^3J_{\text{HH}} = 6,9$ Hz, $\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O-C}$), 3,8 (d, 1H, $^2J_{\text{PH}} = 12,5$ Hz, P-CH), 2,9 (m, 6H, $\text{CH}_2\text{-CH}_2\text{-CH}_2$), 4,2 (m, 6H, $2\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O-P}$, $\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O-C}$), 5,8 (massif, 2H, NH_2); IR (cm^{-1}): $\nu_{\text{NH}} = 3218\text{--}3331$, $\nu_{\text{C=O(cétone)}} = 1665$, $\nu_{\text{C=O(ester)}} = 1714$.

4.3 Synthèse de 2-amino-3-cyano-4-phosphono-4H-pyranes 4

A une solution de phosphonates α , β insaturés **2b-e** (0,01 mole) dans l'éthanol (20 mL) contenant une quantité catalytique de triéthylamine, on ajoute goutte à goutte et sous agitation, du malononitrile (0,66 g, 0,01 mole). Le mélange est porté à reflux d'éthanol pendant 24 heures. L'éthanol est chassé sous vide et le résidu est chromatographié sur colonne de gel de silice en utilisant l'acétate d'éthyle comme éluant.

4a : Fusion : 146°C ; Rdt= 66%; RMN^{31}P : $\delta = 24,1$; RMN^1H (CDCl_3) : 1,2 (t, 3H, $^3J_{\text{HH}} = 7,0$ Hz, $\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O-P}$), 1,3 (t, 3H, $^3J_{\text{HH}} = 7,0$ Hz, $\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O-P}$), 2,0 (s, 3H, $\text{CH}_3\text{-C-O}$), 2,2 (s, 3H, $\text{CH}_3\text{-C=O}$), 3,6 (d, 1H, $^2J_{\text{PH}} = 12,9$ Hz, P-CH), 6,1 (massif, 2H, NH_2); IR (cm^{-1}): $\nu_{\text{NH}} = 3320\text{--}3420$, $\nu_{\text{CN}} = 2196$, $\nu_{\text{C=O(cétone)}} = 1668$.

4b : Fusion : 170°C ; Rdt= 69%; RMN^{31}P : $\delta = 25,6$; RMN^1H (DMSO) : 1,2 (m, 9H, $2\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O-P}$, $\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O-C}$), 2,3 (s, 3H, $\text{CH}_3\text{-C-O}$), 3,5 (d, 1H, $^2J_{\text{PH}} = 12,8$ Hz, P-CH), 4,1 (m, 6H, $2\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O-P}$, $\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O-C}$), 6,6 (massif, 2H, NH_2); IR (cm^{-1}): $\nu_{\text{NH}} = 3298\text{--}3393$, $\nu_{\text{CN}} = 2197$, $\nu_{\text{C=O(ester)}} = 1710$.

4c : Fusion : 154°C ; Rdt= 67%; RMN^{31}P : $\delta = 23,5$; RMN^1H (CDCl_3) : 1,3 (td, 6H, $^3J_{\text{HH}} = 7$ Hz, $2\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O-P}$), 1,8 (s, 3H, $\text{CH}_3\text{-C-O}$), 3,7 (d, 1H, $^2J_{\text{PH}} = 12,6$ Hz, P-CH), 4,1 (q, 2H, $^3J_{\text{HH}} = 7,1$ Hz, $\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O-P}$), 4,2 (q, 2H, $^3J_{\text{HH}} = 7,0$ Hz, $\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O-P}$), 5,5 (massif, 2H, NH_2), 7,5 (m, 5H, H arom); IR (cm^{-1}): $\nu_{\text{NH}} = 3318\text{--}3421$, $\nu_{\text{CN}} = 2200$, $\nu_{\text{C=O(cétone)}} = 1670$.

4d : Fusion : 178°C ; Rdt= 66%; RMN^{31}P : $\delta = 24,8$; RMN^1H (DMSO) : 1,1 (t, 3H, $^3J_{\text{HH}} = 7$ Hz, $\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O-P}$), 1,3 (t, 3H, $^3J_{\text{HH}} = 7$ Hz, $\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O-P}$), 3,6 (d, 1H, $^2J_{\text{PH}} = 12,8$ Hz, P-CH), 4,2 (qd, 4H, $^3J_{\text{HH}} = 6,9$ Hz, $2\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O-P}$), 6,0 (massif, 2H, NH_2), 7,4 (m, 10H, H arom); IR (cm^{-1}): $\nu_{\text{NH}} = 3406\text{--}3510$, $\nu_{\text{CN}} = 2194$, $\nu_{\text{C=O(cétone)}} = 1669$.

4.4 Synthèse de 2-amino-3-cyano-4-phosphono-4H-benzopyranes 5

A un mélange de 2-hydroxybenzylidènemalononitrile⁽²⁰⁾ (8,5g, 0,05 mole) et de diéthylphosphite (6,9g, 0,05 mole) (ou de diméthylphosphite) dans l'éthanol (25 mL) (ou le méthanol), on ajoute goutte à goutte et sous agitation, une solution d'éthylate de sodium dans l'éthanol ou de méthylate de sodium dans le méthanol (0,25 g de sodium dans 5 mL d'alcool). Une fois l'addition terminée, on chauffe au reflux d'éthanol (ou de méthanol) pendant 3 heures puis on refroidit et chasse le solvant. Au résidu obtenu, on ajoute 50 mL de CHCl_3 . La phase organique est lavée à l'eau (50 mL) puis séchée sur MgSO_4 . Le chloroforme est ensuite évaporé. Les produits solides obtenus sont lavés à l'hexane ou à l'her de pétrole, puis filtrés.

5a : Fusion : 140°C ; Rdt = 81%; RMN^{31}P : $\delta = 21,5$; RMN^1H (CDCl_3) : 1,2 (t, 3H, $^3J_{\text{HH}} = 7,0$ Hz, $\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O}$), 1,3 (t, 3H, $^3J_{\text{HH}} = 7,0$ Hz, $\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O}$), 3,8 (d, 1H, $^2J_{\text{PH}} = 17,6$ Hz, P-CH), 3,9 (qn, 2H, $^3J_{\text{HH}} = 7,0$ Hz, $\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O}$), 4,1 (qn, 2H, $^3J_{\text{HH}} = 6,9$ Hz, $\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O}$), 5,5 (massif, 2H, NH_2), 7,3 (m, 4 H, H arom); IR (cm^{-1}) : $\nu_{\text{NH}} = 3406\text{--}3510$, $\nu_{\text{CN}} = 2194$.

5b : Fusion : 152°C ; Rdt = 78%; RMN^{31}P : $\delta = 24,1$; RMN^1H (CDCl_3) : 3,6 (d, 3H, $^3J_{\text{PH}} = 10,4$ Hz, $\text{CH}_3\text{-O-P}$), 3,7 (d, 3H, $^3J_{\text{PH}} = 10,6$ Hz, $\text{CH}_3\text{-O-P}$), 3,9 (d, 1H, $^2J_{\text{PH}} = 17,7$ Hz, P-CH), 5,4 (massif, 2H, NH_2), 6,9–7,3 (m, 4 H, H arom); IR (cm^{-1}) : $\nu_{\text{NH}} = 3407\text{--}3509$, $\nu_{\text{CN}} = 2194$.

Références

- [1] M. H. Elnagdi, R. M. Abdel-Motaleb, M. Mustafa, M. Foad et E. Mustafa Kamel, *J. Heterocyclic Chem.*, **24**, 167781 (1987).
- [2] N. Martin, C. Seoane et J.L. Soto, *Tetrahedron*, **44**, 5861 (1988).
- [3] D. Armesto, W. M. Horspool, N. Martin, A. Ramos et C. Seoane, *J. Org. Chem.*, **54**, 3069 (1989).
- [4] R. Gonzalez, N. Martin, C. Seoane, J. L. Marco, A. Albert et F. H. Cano, *Tetrahedron Lett.*, **33**, 3809 (1992).
- [5] J. L. Marco, N. Martin, A. Martinez-Gran, C. Seoane, A. Albert et F. H. Cano, *Tetrahedron*, **50**, 3509 (1994) et références citées.
- [6] J. L. Marco, *J. Org. Chem.*, **62**, 6575 (1997).
- [7] H. Abdel-Ghany, H. M. Moustafa et A. Khodairy, *Synth. Commun.*, **28**, 3431 (1998).
- [8] A. Dandia, H. Taneja, R. Gupta et S. Paul, *Synth. Commun.*, **29**, 2323 (1999).
- [9] A. M. El-Sayed, H. Abdel-Ghany et A. M. M. El-Saghier, *Synth. Commun.*, **29**, 3561 (1999).
- [10] Ashkinazi, Rimma Iliinichna, *PCT Int. Appl.* WO 99 25, 718; *Chem. Abstr.*, **130**, 352280 u (1999).
- [11] A. A. Hassanien, M. A. Zahran, M. S. A. El-Galy et M. M. Ghorab, *J. Indian Chem. Soc.*, **76**, 350 (1999).
- [12] E. Öhler et E. Zbiral, *Chem. Ber.*, **118**, 2917 (1985).
- [13] L. A. Telan, C. D. Poon et S. A. Evans, *J. Org. Chem.*, **61**, 7455 (1996).

- [14] R. Neidlein, D. Uwe Hahn, W. Kramer et C. Krieger; *Heterocyclic*, **47**, 221 (1998).
- [15] W. M. Abdou et Y. O. Elkhoshnieh, *Synth. Commun*, **29**, 2657 (1999) et références citées.
- [16] W. M. Abdou et A. A. Sedick, *Tetrahedron*, **55**, 14777 (1999).
- [17] L. B. Gaied et H. Zantour, *Phosphorus, Sulfur and Silicon*, accepté May 1999 (sous presse).
- [18] L. Crombie, D. E. Games et W. G. Alun. *J. Chem. Soc. Perkin. Trans I*, 464 (1979).
- [19] N. Kreutzkamp et H. Schindler, *Chem. Ber.*, **92**, 1695 (1959).
- [20] A. Alberola, R. Alvaro, A. Gonzalez Ortego et C. Sanudo, *Tetrahedron*, **53**, 16185 (1997).
- [21] W. Baker et C. S. Howes, *J. Chem. Soc.*, 119 (1953).
- [22] Y. Okamoto, Y. Kaneda, T. Yamasaki, T. Okawara et M. Furukawa, *J. Chem. Soc. Perkin Trans I*, 1323 (1997).