

ОРГАНИЗАТОРЫ:



СПОНСОРЫ  
И ПАРТНЕРЫ  
ФОРУМА:



**НАУКА**  
и глобальные вызовы  
XXI века

**ОТ СИНТЕЗА ПОЛИЭТИЛЕНА  
ДО СТЕРЕОДИВЕРГЕНТНОСТИ:  
РАЗВИТИЕ ХИМИИ ЗА 100 ЛЕТ**

Пермь, 2018

МИНИСТЕРСТВО ОБРАЗОВАНИЯ И НАУКИ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Федеральное государственное бюджетное  
образовательное учреждение высшего образования  
«ПЕРМСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ  
НАЦИОНАЛЬНЫЙ ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ»  
Химический факультет

**ОТ СИНТЕЗА ПОЛИЭТИЛЕНА  
ДО СТЕРЕОДИВЕРГЕНТНОСТИ:  
РАЗВИТИЕ ХИМИИ ЗА 100 ЛЕТ**

Материалы Международной научной конференции,  
посвящённой 100-летию кафедры органической химии ПГНИУ



Пермь 2018

УДК 54

ББК 24

О – 80

**От синтеза полиэтилена до стереодивергентности:**

О – 80 материалы Междунар. науч. конф., посвящ. 100-летию кафедры органической химии ПГНИУ / отв. за выпуск С. Б. Лавриков; Перм. гос. нац. исслед. ун-т. – Пермь, 2018. – 259 с.

ISBN 978-5-7944-3095-0

В сборнике представлены материалы международной конференции.

Тематика сборника охватывает широкий спектр актуальных исследований в области органической, физической химии и смежных областей. Цель конференции – способствовать повышению квалификации молодых исследователей, научных сотрудников и студентов.

Издание может представлять интерес для научных сотрудников, аспирантов и студентов.

**УДК 54**

**ББК 24**

*Печатается по решению ученого совета химического факультета  
Пермского государственного национального исследовательского  
университета*

---

*Научное издание*

Печатается в авторской редакции  
Компьютерная верстка: С. Б. Лавриков

Подписано в печать 15.05.2018. Формат 60×84/16,  
Усл.печ.л 15.11. Тираж 100 экз. Заказ № 142102

Отпечатано с готового оригинал-макета  
в ООО «АСТЕР ДИДЖИТАЛ»  
614000, г.Пермь, ул. Газеты Звезда, 5

ISBN 978-5-7944-3095-0

© ПГНИУ, 2018

# СОДЕРЖАНИЕ

## ПЛЕНАРНЫЕ ДОКЛАДЫ

### SUSTAINABLE METHODS FOR REACTION DESIGN

*Antonchick A. P.* ..... 11

### NEW AXIALLY CHIRAL BIPYRIDINES AND THEIR APPLICATION IN ASYMMETRIC CATALYSIS

*Malkov A. V.* ..... 11

### SYNTHESIS, STRUCTURE, AND CHEMICAL PROPERTIES OF N-SUBSTITUTED 2(3)-IMINO-3(2)-OXO-2,3-DIHYDROFURANES

*Rubtsova E.* ..... 12

### ПРИМЕНЕНИЕ "УМНЫХ" РЕАКЦИОННЫХ СРЕД В СИНТЕЗЕ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫХ СОЕДИНЕНИЙ

*Аксенов А. В., Аксенов Н. А., Аксенов Д.А., Аксенова И. В.* ..... 14

### РЕАКЦИИ 2-ЦИАНОТИОАЦЕТАМИДОВ С АЗИДАМИ

*Бакулев В.А., Филимонов В.О., Галата К.А., Дианова Л.Н., Алексеева Е.А.* ..... 14

### ВВЕДЕНИЕ ФАРМАКОФОРНЫХ ГРУПП В ПИРИДИНЫ, 1,2,4-ТРИАЗОЛЫ И ПИРАЗОЛО[1,5-*a*]ПИРИМИДИНЫ ЧЕРЕЗ РЕЦИКЛИЗАЦИЮ 1-АЛКИЛПИРИМИДИНИЕВЫХ СОЛЕЙ: ИНТЕРМЕДИАТЫ И МЕХАНИЗМ

*Данагулян Г. Г.* ..... 16

### ГЕТЕРОЦИКЛИЗАЦИЯ N-, O- И S-АЛКЕНИЛЬНЫХ ПРОИЗВОДНЫХ АЗОЛОВ И АЗИНОВ

*Ким Д. Г.* ..... 19

### РАЗРАБОТКА НЕСТЕРОИДНОГО ПРОТИВОВОСПАЛИТЕЛЬНОГО СРЕДСТВА ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ОСТЕОАРТРОЗА НА ОСНОВЕ (Z)-3-(2-ОКСО-2-(4-ТОЛИЛ)-ЭТИЛИДЕН)ПИПЕРАЗИН-2-ОНА

*Котегов В. П., Машевская И. В., Масливец А. Н., Махмудов Р. Р., Маркова Л. Н.* ..... 20

### ПЕРВООСНОВЫ ХИМИЧЕСКОЙ НАУКИ МАТЕРИАЛОВ

*Ключарев В. В., Ключарева С. В.* ..... 23

### НОВЫЕ ПРЕВРАЩЕНИЯ ГЕТЕРОЦИКЛОВ, ПОЛУЧЕННЫХ НА ОСНОВЕ ПОЛИКАРБОНИЛЬНЫХ СОЕДИНЕНИЙ

*Масливец А. Н.* ..... 27

### ВЛИЯНИЕ СОСЕДНИХ АТОМОВ НА РЕАКЦИОННУЮ СПОСОБНОСТЬ ЦИАНОГУППЫ В НИТРИЛАХ, ГЕТЕРОНИТРИЛАХ И АМИНОНИТРИЛАХ ПРИ ВЗАИМОДЕЙСТВИИ С АРОИЛКЕТЕНАМИ И АРИЛТИОАЦИЛИЗОЦИАНАТАМИ

*Некрасов Д. Д.* ..... 28

### НУКЛЕОФИЛЬНОЕ РАСКРЫТИЕ ДОНОРНО-АКЦЕПТОРНЫХ ЦИКЛОПРОПАНОВ В СИНТЕЗЕ АЗАГЕТЕРОЦИКЛОВ

*Иванова О. А., Чагаровский А. О., Трушков И. В.* ..... 33

### РЕАКЦИЯ РИТТЕРА В СИНТЕЗЕ ГЕТЕРОЦИКЛОВ

*Шкляев Ю. В.* ..... 34

### КАФЕДРА ОРГАНИЧЕСКОЙ ХИМИИ ПЕРМСКОГО УНИВЕРСИТЕТА

*1918-2018 гг.*

*Шуров С. Н., Рогожников С. И.* ..... 36

## СЕКЦИЯ «ОРГАНИЧЕСКАЯ ХИМИЯ»

### THE EFFECT OF A GLUTATHIONE ENHANCING FOOD SUPPLEMENT ON RAT LIVER CYP450 ENZYME ACTIVITY

*Akandawen M., Banga K. B. N., Amponsah S. K.* ..... 38

### DEHYDRATION OF AMIDES TO NITRILES UNDER CONDITIONS OF A CATALYTIC APPEL REACTION

*E. I. Denisova, S. A. Shipilovskikh, V. Yu. Vaganov, A. E. Rubtsov, A. V. Malkov* ..... 39

**GOLD-CATALYZED OXIDATION OF INTERNAL ALKYNES INTO BENZILS.  
ONE-POT SYNTHESIS OF PHENYTOIN DERIVATIVES**

Dubovtsev A. Yu.....	41
<b>ZWITTERIONIC MECHANISM OF REACTIONS BETWEEN DIAZAFLUORENE AND SELECTED CONJUGATED NITROALKENES: COMPREHENSIVE EXPERIMENTAL AND THEORETICAL STUDY</b>	
Jasiński R., Kula K., Kącka-Zych A., Mirosław B.....	43
<b>APPLICATION OF DIALKYLMIDAZOLIUM IONIC LIQUIDS FOR [4+2] CYCLOADDITIONS BETWEEN CYCLOPENTADIENE AND 2-ARYL-1-CYANO-1- NITROETHENES</b>	
Jasiński R., Łapczuk-Krygier A., Dresler E.....	43
<b>SYNTHESIS OF NOVEL 3,3-BIS(INDOL-3-YL)-1,3-DIHYDROINDOL-2-ONES AND EVALUATION OF THEIR BIOLOGICAL PROPERTIES AND ANTICANCER ACTIVITY IN VITRO</b>	
Lavrenov S. N.....	44
<b>DESYMMETRIZATION OF CYCLOPROPENES VIA THE POTASSIUM- TEMPLATED DIESTEREOSELECTIVE 7-EXO-TRIG CYCLOADDITION OF TETHERED AMINO ALCOHOLS TOWARD ENANTIOPURE CYCLOPROPANE- FUSED OXAZEPANONES WITH ANTI-MYCOBACTERIAL ACTIVITY</b>	
Maslivetc V., Maslivetc A., Rubin M.....	46
<b>2-SUBSTITUTED QUINAZOLINES AS LIGANDS FOR METALLO- OR BORON- COMPLEXES WITH LUMINESCENT PROPERTIES</b>	
Moshkina T. N., Nosova E. V., Lipunova G. N., Charushin V. N.....	48
<b>AFRICAN PROGRESS IN DRUG DEVELOPMENT CHEMISTRY; A 100 YEARS UPDATE</b>	
Mtewa A. G., Deyno S., Annu A.....	50
<b>IDENTIFICATION OF SMALL MOLECULES AS ANTIVIRAL AGENTS IN THE TREATMENT OF EBOLA VIRUS DISEASE USING CONSENSUS SCORING</b>	
Onawole A. T., Kolapo T. U., Sulaiman K. O., Adegoke R. O.....	52
<b>NOVEL SYNTHESIS OF Ni-Al CONTAINING DOUBLE LAYERED NANO CATALYSTS AND THEIR APPLICATION IN REGIOSELECTIVE SYNTHESIS OF N (2-HYDROXYPHENYL)BENZAMIDE</b>	
Sahu P. K., Gupta R., Sahu P. K., Srivastava S. K., Agarwala D. D.....	53
<b>SYNTHESIS OF A NEW SERIES OF 5'-(INDOLINE-2-YLMETHYL)-3'-(4- METHYLBENZOYL)-4'-(<i>p</i>-TOLYL)SPIRO[INDOLINE-3,2'-PYRROLIDIN]-2-ONES VIA 1,3-DIPOLAR CYCLOADDITION: X-RAY CRYSTAL STRUCTURE, SAR AND BIOLOGICAL EVALUATION</b>	
Sharma R., Yadav L., Lal J., Mathur M., Swami A. K., Chaudhary S.....	55
<b>OXIDATIVE DEHOMOLOGATION OF ALDEHYDES WITH OXYGEN AS A TERMINAL OXIDANT</b>	
Shipilovskikh S. A., Rubtsov A. E., Malkov A. V.....	56
<b>MICROWAVE-ASSISTED SYNTHESIS OF C-HOMOAPORPHINES AS POTENT ANTICANCER AND ANTIMALARIAL AGENTS</b>	
Shyamlal B. R. K., Yadav L., Tiwari M. K., Kumar K., Chaudhary S.....	58
<b>TRANSITION METAL-FREE DIRECT COUPLING OF ALDEHYDES WITH TERMINAL ALKYNES: A FAST, CONVENIENT PROCESS FOR THE SYNTHESIS OF PROPARGYLIC ALCOHOLS</b>	
Tiwari M. K., Yadav L., Shyamlal B. R. K., Chaudhary S.....	59
<b>ONE-POT CHEMO/REGIO-SELECTIVE GENERATION OF LIBRARY OF FUNCTIONALIZED SPIROOXINDOLES/PYRROLIDINES FROM NATURALLY OCCURRING CHALCONES AS POTENTIAL ANTI-TYROSINASE AGENTS</b>	
Yadav L., Tiwari M. K., Shyamlal B. R. K., Rawat N., Chaudhary S.....	60

<b>METAL-FREE, SOLVENT FREE DIRECT HYDROXYLATION OF IMIDAZO[1,2-<i>a</i>]PYRIDINES VIA C(SP<sup>2</sup>)-H ACTIVATION: SYNTHESIS, CHEMISTRY AND ITS APPLICATIONS</b>	
<i>Yadav R. K., Chaudhary S.</i> .....	61
<b>DIASTEREOSELECTIVE, STRAIN RELEASE DRIVEN, RING RETAINING NUCLEOPHILIC ADDITION OF PHENOXIDES TO CYCLOPROPENES</b>	
<i>Yamanushkin P., Rubin M.</i> .....	62
<b>THE COMPLEX SYNTHETIC APPROACH TO BIOLOGICALLY ACTIVE INDOLIZIDINE AND PYRROLIZIDINE ALKALOIDS AND THEIR DERIVATIVES</b>	
<i>Andreev I. A., Ratmanova N. K., Kurkin A. V.</i> .....	63
<b>СИНТЕЗ ПИРРОЛО[2,1-С][1,4]БЕНЗОТИАЗИН-1,2,4-ТРИОНОВ И ИССЛЕДОВАНИЕ ИХ ПРОТИВОМИКРОБНОЙ АКТИВНОСТИ</b>	
<i>Аладина М.А., Степанова Е.Е., Баландина С.Ю., Дмитриев М.В., Масливец А.Н.</i> .....	65
<b>ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ 4-БЕНЗОИЛ-1-Н-ПИРРОЛ-2,3-ДИОНОВ С ПЯТИЧЛЕННЫМИ ЕНАМИНАМИ</b>	
<i>Антонов Д. И., Дмитриев М. В., Масливец А. Н.</i> .....	67
<b>π-ПРОТЯЖЕННЫЕ СИСТЕМЫ НА ОСНОВЕ ПОЛИЦИКЛИЧЕСКИХ КОНДЕНСИРОВАННЫХ ПИРИМИДИНОВ</b>	
<i>Арутюнян А. А., Гукасян Г. Т., Данагулян Г. Г.</i> .....	69
<b>СИНТЕЗ И ИССЛЕДОВАНИЕ НОВЫХ СИММЕТИЧНЫХ ТЕРПИРИДИНОВ, СОДЕРЖАЩИХ 1-АЗАИНДОЛИЗИНОВЫЙ ФРАГМЕНТ</b>	
<i>Ахматзянова Д. Р., Шкляева Е. В., Абашев Г. Г.</i> .....	71
<b>МЕТИЛ-МЕТИЛЕНОВАЯ ТАУТОМЕРИЯ МОСТИКОВЫХ ОКСАЗОЛОВ</b>	
<i>Коваль Я.И., Бабаев Е.В., Боровиков А.А., Рыбаков В.Б.</i> .....	73
<b>ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ АЗОМЕТИНОВ НА ОСНОВЕ БЕНЗИДИНА И ТОЛИДИНА С РЕАКТИВАМИ РЕФОРМАТСКОГО</b>	
<i>Байбародских Д. В., Захарова Т. А., Теплоухова К. В., Говорушкин Л. С., Кириллов Н. Ф., Никифорова Е. А.</i> .....	75
<b>СИНТЕЗ И ИССЛЕДОВАНИЕ D-π-A ХРОМОФОРОВ, ВКЛЮЧАЮЩИХ КАРБАЗОЛ И 3,4-ЭТИЛЕНДИОКСИФЕН</b>	
<i>Бакиев А. Н., Шкляева Е. В., Абашев Г. Г.</i> .....	77
<b>СИНТЕЗ 5-ЦИКЛОАЛКИЛАМИНО-1,2,3-ТИАДИАЗОЛОВ</b>	
<i>Бакулев В. А., Галата К. А., Алексеева Е. А.</i> .....	80
<b>ТРЕХ-КОМПОНЕНТНАЯ РЕАКЦИЯ ВЫСОКОЭЛЕКТРОФИЛЬНЫХ АЗИДОВ С ЦИКЛИЧЕСКИМИ ЕНАМИНАМИ</b>	
<i>Бакулев В. А., Беляев Н. А., Ефимов И. В., Алексеева Е. А.</i> .....	82
<b>ТЕРМИЧЕСКИЕ ПРЕВРАЩЕНИЯ ПРОДУКТОВ 1,3-ДИПОЛЯРНОГО ЦИКЛОПРИСОЕДИНЕНИЯ 9-ДИАЗОФЛУОРЕНА К НЕКОТОРЫМ АЦЕТИЛЕНОВЫМ КЕТОНАМ</b>	
<i>Безрукова Е. В., Прахова Л. С., Васин В. А.</i> .....	83
<b>НОВЫЕ BF<sub>2</sub> КОМПЛЕКСЫ НА ОСНОВЕ N,O-ЛИГАНДОВ: ЭФФЕКТИВНЫЕ, ЯРКИЕ ЖЕЛТО-ЗЕЛЕНЫЕ ФЛУОРОФОРЫ ДЛЯ ЩИТОМЕТРИИ</b>	
<i>Луговик К. И., Елтышев А. К., Белоусова А. В., Смолюк Л. Т., Улитко М. В., Минин А. С., Слепухин П. А., Енрико Б., Бельская Н. П.</i> .....	86
<b>СИНТЕЗ ЛИНЕЙНО СОЧЛЕНЕННЫХ ТРИЦИКЛИЧЕСКИХ СОЕДИНЕНИЙ НА ОСНОВЕ РЕАКЦИИ β-АЗОЛИЛЕНАМИНОВ С ГЕТЕРОАРОМАТИЧЕСКИМИ АЗИДАМИ</b>	
<i>Беляев Н. А., Ефимов И. В., Березкина Т. В., Слесарев Г. П., Бакулев В. А.</i> .....	88
<b>РЕАКЦИИ НЕСТАБИЛИЗИРОВАННЫХ АЗОМЕТИН-ИЛИДОВ С СН-КИСЛОТНЫМИ СОЕДИНЕНИЯМИ. НОВЫЙ СИНТЕЗ 3,3-ДИЗАМЕЩЕННЫХ ПИРРОЛИДИНОВ</b>	
<i>Буев Е. М., Мошкин В. С., Сосновских В. Я.</i> .....	90
<b>СИНТЕЗ <i>m</i>-ТРИФОРМЕТИЛЗАМЕЩЕННЫХ АНИЛИНОВ ТРЕХКОМПОНЕНТНОЙ РЕАКЦИЕЙ</b>	

<i>Галеев А. Р., Дмитриев М. В., Масливец А. Н., Машевская И. В., Мокрушин И. Г.</i> ..... 92
<b>СИНТЕЗ И ПРОАГРЕГАНТОЕ ДЕЙСТВИЕ БИС(2-АМИНОЭТАН-1-СУЛЬФОНАТА) КАЛЬЦИЯ</b>
<i>Гильмутдинова А. С., Ермохин В. А., Бондарева Н. А., Пурыгин П. П., Камилов Ф. Х., Самородов А. В.</i> ..... 93
<b>НОВЫЕ ГУАНИДИН-СОДЕРЖАЩИЕ ПОЛИЭЛЕКТРОЛИТЫ КАК ПЕРСПЕКТИВНЫЕ БИОЦИДНЫЕ МАТЕРИАЛЫ</b>
<i>Горбунова М. Н., Лемкина Л. М., Борисова И. А.</i> ..... 96
<b>СИНТЕЗ И ПРЕВРАЩЕНИЯ 2-МЕРКАПТО-3-(2-МЕТИЛАЛЛИЛ)-7,10-ДИМЕТИЛ-3Н-СПИРО[БЕНЗО[<i>h</i>]ХИНАЗОЛИН-5,1'-ЦИКЛОПЕНТАН]-4(6Н)-ОНА И ПСИХОТРПНАЯ АКТИВНОСТЬ СИНТЕЗИРОВАННЫХ СОЕДИНЕНИЙ</b>
<i>Григорян Н. П., Пароникян Р. Г., Григорян А. С.</i> ..... 98
<b>СИНТЕЗЫ БИС-ГЕТЕРОАРИЛЬНЫХ СИСТЕМ НА ОСНОВЕ АЗИН-СОДЕРЖАЩИХ ГИДРАЗИДОВ</b>
<i>Данагулян Г. Г., Заян Т. М.</i> ..... 102
<b>СИНТЕЗ 2-СТИРИЛПРОИЗВОДНЫХ ЗАМЕЩЕННЫХ ХИНАЗОЛИНОВ</b>
<i>Данагулян Г. Г., Арутюнян А. А., Гукасян Г. Т.</i> ..... 103
<b>СИНТЕЗ 2,8-ДИАМИНО-5-ГИДРОКСИ-4Н,10Н-ПИРАНО[2,3-<i>f</i>]ХРОМЕН-3,9-КАРБОНИТРИЛОВ</b>
<i>Диденко И. В., Доценко В. В.</i> ..... 106
<b>СИНТЕЗ ГЕТЕРОЦИКЛИЧЕСКИХ ПРОИЗВОДНЫХ КУРКУМИНА</b>
<i>Дикусар Е. А., Петкевич С. К., Жуковская Н. А., Зверева Т. Д., Филиппович Л. Н.</i> ..... 108
<b>ИЗУЧЕНИЕ РЕГИОСЕЛЕКТИВНОСТИ АЛКИЛИРОВАНИЯ БЕНЗИЛХЛОРИДОМ АЛИЦИКЛО[<i>c</i>]АННЕЛИРОВАННЫХ ПИРИДОНОВ, СИНТЕЗИРОВАННЫХ ПО РЕАКЦИИ НУКЛЕОФИЛИНОГО ВИНИЛЬНОГО ЗАМЕЩЕНИЯ (<i>S<sub>N</sub>VIN</i>)</b>
<i>Дяченко И. В., Марынина Е. Н., Синченко М. В.</i> ..... 110
<b>СИНТЕЗ ЦИКЛОГЕНТА[<i>c</i>]АННЕЛИРОВАННЫХ ПИРИДИНОВ ПО РЕАКЦИИ НУКЛЕОФИЛЬНОГО ВИНИЛЬНОГО ЗАМЕЩЕНИЯ</b>
<i>Дяченко И. В.</i> ..... 113
<b>МНОГОКОМПОНЕНТНЫЕ КОНДЕНСАЦИИ С УЧАСТИЕМ ПРОПАНБИС(ТИОАМИДА), ИНИЦИИРУЕМЫЕ РЕАКЦИЕЙ КНЕВЕНАГЕЛЯ</b>
<i>Дяченко В. Д., Назарян М. С., Изотова Ю. Е.</i> ..... 115
<b>СИНТЕЗ И ТЕРМОЛИТИЧЕСКИЕ ПРЕВРАЩЕНИЯ 1-[ДИАРИЛМЕТИЛИДЕН]АМИНО]-1Н-ПИРРОЛ-2,3-ДИОНОВ</b>
<i>Жуланов В. Е., Дмитриев М. В., Масливец А. Н.</i> ..... 118
<b>СИНТЕЗ СПИРОПИРРОЛИЗИДИНОВ НА ОСНОВЕ (E)-1,5-ДИАРИЛПЕНТ-4-ЕН-1,3-ДИОНОВ И 11Н-ИНДЕНО[1,2-<i>b</i>]ХИНОКСАЛИН-11-ОНОВ</b>
<i>Зимницкий Н. С., Коротаев В. Ю., Барков А. Ю., Кутяшев И. Б., Сосновских В. Я.</i> ..... 120
<b>СИНТЕЗ И АНТИЦИПТИВНАЯ АКТИВНОСТЬ 2-ЦИАНО-2-(3-(2-АРИЛ-2-ОКСОЭТИЛИДЕН)-3,4-ДИГИДРОХИНОКСАЛИН-2-ИЛ)АЦЕТАМИДОВ ИЭТИЛ 3-АМИНО-2-(3-(2-АРИЛ-2-ОКСОЭТИЛИДЕН)-3,4-ДИГИДРОХИНОКСАЛИН-2-ИЛ)-3-ОКСОПРОПАНОАТОВ</b>
<i>Иванов Д. В., Игидов Н. М., Махмудов Р. Р.</i> ..... 121
<b>СИНТЕЗ И ИССЛЕДОВАНИЕ НОВЫХ НЕСИММЕТИЧНЫХ 3,5-ДИАРИЛЗАМЕЩЕННЫХ 2,6-ДИЦИАНОАНИЛИНОВ, СОДЕРЖАЩИХ ГЕТЕРОЦИКЛИЧЕСКИЕ ФРАГМЕНТЫ</b>
<i>Игнашевич А. Н., Шкляева Е. В., Абашев Г. Г.</i> ..... 123
<b>СИНТЕЗ СУЛЬФОНИЛАМИДИНОВ ГЕТАРЕНКАРБОНОВЫХ КИСЛОТ</b>
<i>Илькин В. Г., Костенко М. А., Берсенева В. С., Бакулов В. А.</i> ..... 126
<b>4-АЦИЛ-1,2-ДИГИДРО-3Н-ПИРИМИДО[1,6-<i>a</i>]ХИНОКСАЛИН-3,5(6Н)-ДИОНЫ, ПОЛУЧАЕМЫЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕМ АЦИЛ(ХИНОКСАЛИН-2-ИЛ)КЕТЕНОВ С ОСНОВАНИЯМИ ШИФФА, И ИХ АНТИГИПОКСИЧЕСКАЯ АКТИВНОСТЬ</b>
<i>Касаткина С. О., Степанова Е. Е., Махмудов Р. Р., Масливец А. Н.</i> ..... 128

**ОДНОРЕАКТОРНЫЙ СИНТЕЗ НОВЫХ ПРОИЗВОДНЫХ НАФТОСТИРИЛА  
ТАНДЕМОМ РЕАКЦИЙ "НУКЛЕОФИЛЬНОЕ ЗАМЕЩЕНИЕ –  
АЛКИЛИРОВАНИЕ"**

<i>Кашнер А. Ю., Дяченко В. Д.</i> .....	131
<b>АНТИМИКОБАКТЕРИАЛЬНАЯ АКТИВНОСТЬ ПРОДУКТОВ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ 3-АЦИЛПИРРОЛО[2,1-с][1,4]БЕНЗОКСАЗИН-1,2,4- ТРИОНОВ С ТИОБЕНЗАМИДОМ</b>	
<i>Кобелев А. И., Степанова Е. Е., Баландина С. Ю., Масливец А. Н.</i> .....	133
<b>СИНТЕЗ И ИССЛЕДОВАНИЕ НОВЫХ ХРОМОФОРОВ – ЗАМЕЩЕННЫХ ДИАРИЛДИАЗЕНОВ, СОДЕРЖАЩИХ ПИРИМИДИНОВЫЙ ФРАГМЕНТ</b>	
<i>Комиссарова Е. А., Васягин А. Н., Шкляева Е. В., Абашев Г. Г.</i> .....	134
<b>ВЛИЯНИЕ ОКСИФРИНА НА ФИЗИОЛОГИЧЕСКИЕ ПАРАМЕТРЫ КРЫС ПРИ ИЗУЧЕНИИ ЕГО СУБХРОНИЧЕСКОЙ ТОКСИЧНОСТИ</b>	
<i>Котегов В. П., Иванцова Л. В., Белоногова В. Д., Малкова Я. Г., Разумова М. Ю.</i> .....	137
<b>ВЛИЯНИЕ ОКСИФРИНА НА СОСТОЯНИЕ ОБМЕНА ВЕЩЕСТВ КРЫС ПРИ ИЗУЧЕНИИ СУБХРОНИЧЕСКОЙ ТОКСИЧНОСТИ</b>	
<i>Котегов В. П., Иванцова Л. В., Белоногова В. Д., Андреев А. И., Апушкин Д. Ю.</i> .....	140
<b>МНОГОКОМПОНЕНТНЫЙ КАСКАДНЫЙ СИНТЕЗ И АНАЛЬГЕТИЧЕСКАЯ АКТИВНОСТЬ 2-АЛКИЛТИО-6-ФЕНИЛ-5-ФЕНИЛСУЛЬФОНИЛ-3-ЦИАНО-1,4- ДИГИДРОПИРИДИНОВ</b>	
<i>Кривокольско Б. С., Бибик Е. Ю., Доценко В. В., Кривокольско С. Г.</i> .....	143
<b>СИНТЕЗ И ГИПОГЛИКЕМИЧЕСКАЯ АКТИВНОСТЬ МЕТАЛЛОКОМПЛЕКСОВ НА ОСНОВЕ N-[2-(3-R-АДАМАНТАН-1-ИЛ)-2-ОКСОЭТИЛИДЕН]-4-АРИЛ-2- ГИДРОКСИ-4-ОКСОБУТ-2-ЕНГИДРАЗИДОВ</b>	
<i>Кузнецов А. С., Епур К. А., Краснова А. И., Пулина Н. А.</i> .....	145
<b>КОМПЛЕКС АСКОРБИНОВОЙ КИСЛОТЫ С ПОЛИФОСФАТОМ АММОНИЯ, ПОЛУЧЕННЫЙ МЕХАНОХИМИЧЕСКИМ СИНТЕЗОМ</b>	
<i>Латин А. А., Идрисова И. И.</i> .....	147
<b>ТЕТРААЛКИНИЛИДЫ ОЛОВА В СИНТЕЗЕ АЦЕТИЛЕНОВЫХ КЕТОНОВ</b>	
<i>Левашов А. С., Бурый Д. С.</i> .....	150
<b>ПОЛУЧЕНИЕ 1,3-ДИТИОЛАНОВ НА ОСНОВЕ КИСЛОТЫ МЕЛЬДРУМА</b>	
<i>Липин К. В., Миловидова А. Г.</i> .....	151
<b>СИНТЕЗ И ФУНКЦИОНАЛИЗАЦИЯ ПО МАЛОНАТНОМУ СПЕЙСЕРУ МАКРОЦИКЛОВ ИЗ КАСТОРОВОГО МАСЛА И ЕГО ПРОИЗВОДНОГО – УНДЕЦИЛЕНОВОЙ КИСЛОТЫ</b>	
<i>Мингалеева Г. Р., Яковлева М. П., Салахутдинов Р. Р., Ишмуратов Г. Ю.</i> .....	153
<b>РЕАКЦИЯ N-(2,4-ДИМЕТИЛФЕНИЛ)-ЕНАМИНОАМИДОВ РЯДА 1,2,3,4- ТЕТРАГИДРОИЗОХИНОЛИНА С НИНГИДРИНОМ</b>	
<i>Михайловский А. Г., Юсов А. С., Корчагин Д. В., Гашкова О. В., Намярова К. В.</i> .....	157
<b>СИНТЕЗ ХЛОРИДОВ 1-БЕНЗИЛ-3,3-ДИАЛКИЛ-3,4-ДИГИДРОИЗОХИНОЛИНИЯ И ИХ АНТИАРИТМИЧЕСКАЯ АКТИВНОСТЬ</b>	
<i>Михайловский А. Г., Рудакова И. П., Гашкова О. В., Перетягин Д. А., Токарева К. В.</i> .....	159
<b>РЕАКЦИИ 1,3- И 1,4 -ДИПОЛЯРНОГО ЦИКЛОПРИСОЕДИНЕНИЯ С УЧАСТИЕМ ЗАМЕЩЕННЫХ 1Н-ПИРРОЛ-2,3-ДИОНОВ</b>	
<i>Мороз А. А., Дмитриев М. В., Масливец А. Н.</i> .....	162
<b>СИНТЕЗ 1,3-ОКСАТИОЛАН-2-ТИОНПРОПИЛБУТИЛКСАНТОГЕНАТОВ</b>	
<i>Мустафаев К. Н., Эфендиева Х. К., Фарзалиев В. М., Мустафаев Н. П., Акчурина Т. Х.</i> .....	164
<b>СИНТЕЗ ПРОИЗВОДНЫХ ПИРАЗОЛА НА ОСНОВЕ 5-(ГЕТ)АРИЛ-4- (ТРИХЛОРАЦЕТИЛ)ФУРАН-2,3-ДИОНОВ</b>	
<i>Насибуллина Е. Р., Анфалова М. А., Дмитриев М. В., Лисовенко Н. Ю.</i> .....	165
<b>ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ МЕТИЛ 1-БРОМЦИКЛОАЛКАНКАРБОКСИЛАТОВ С ЦИНКОМ И 1-АРИЛ-3-(2-ГИДРОКСИФЕНИЛ)ПРОП-2-ЕН-1-ОНАМИ</b>	
<i>Никифорова Е. А., Кириллов Н. Ф., Байбародских Д. В., Дмитриев М. В.</i> .....	167

<b>СИНТЕЗ 3,4-СЕКОЛУПАНОВЫХ АЛЬДЕГИДОНИТРИЛОВ</b>	
Назаров А. В., Печенкина А. А., Дмитриев М. В., Толмачева И. А., Гришко В. В.....	169
<b>СИНТЕЗ N-(2,2-ДИМЕТИЛ-1-ФЕРРОЦЕНИЛПРОПИЛ)АМИДОВ ПО РЕАКЦИИ РИТТЕРА</b>	
Плеханова И. В., Рожкова Ю. С., Горбунов А. А., Стряпунина О. Г., Шкляев Ю. В.....	170
<b>ИЗУЧЕНИЕ ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКИХ СВОЙСТВ 1-ЗАМЕЩЕННЫХ 4,4,4-ТРИХЛОРБУТАН-1,3-ДИОНОВ</b>	
Медведева Н. А., Полиехов В. С., Баландина С. Ю., Лисовенко Н. Ю.....	172
<b>ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ГЕТАРЕНО[<i>e</i>]ПИРРОЛ-2,3-ДИОНОВ С ГИДРАЗОНАМИ ЦИКЛИЧЕСКИХ АЛЬДЕГИДОВ И КЕТОНОВ</b>	
Приходько Я. И., Топанов П. А., Машевская И. В., Масливец А. Н.....	174
<b>ВОЗНИКНОВЕНИЕ, РАЗВИТИЕ И РЕЗУЛЬТАТЫ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ КАФЕДРЫ ХИМИИ ПРИРОДНЫХ И БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫХ СОЕДИНЕНИЙ ПЕРМСКОГО УНИВЕРСИТЕТА</b>	
Рогожников С. И. ....	175
<b>СИНТЕЗ 4-АРОИЛ-3-{4-[(1,3-ТИАЗОЛ-2-ИЛ)СУЛЬФАМОИЛ]ФЕНИЛАМИНО}СПИРО[2,5-ДИГИДРОФУРАН-5,5'-ГЕКСАГИДРОПИРИМИДИН]-2,2',4',6'-ТЕТРАНОВ</b>	
Русских А. А., Гейн В. Л., Бобровская О. В.....	178
<b>НОВЫЕ ВАРИАНТЫ КРОСС-РЕЦИКЛИЗАЦИИ 2,6-ДИАМИНО-3,5-ДИЦИАНО-4-ЦИКЛОГЕКСИЛ-4Н-ТИОПИРАНА В ПРОИЗВОДНЫЕ ПИРИДИНА</b>	
Рыльская Т. А., Мартынук М. С., Дяченко В. Д., Морковник А. С.....	180
<b>ТРЕХКОМПОНЕНТНАЯ СПИРО-ГЕТЕРОЦИКЛИЗАЦИЯ ПИРРОЛДИОНОВ, 3-АМИНО-5,5-ДИМЕТИЛЦИКЛОГЕКС-2-ЕН-1-ОНОВ И 4-ГИДРОКСИКУМАРИНА</b>	
Сальникова Т. В., Дмитриев М. В., Масливец А. Н.....	182
<b>СИНТЕЗ 4-АРИЛ-1,3-ДИТИОЛ-2-ОНОВ И ИХ ДАЛЬНЕЙШИЕ ПРЕВРАЩЕНИЯ</b>	
Сафиуллин Р. И., Дмитриев М. В., Шкляева Е. В., Абашев Г. Г.....	184
<b>СИНТЕЗ И ИССЛЕДОВАНИЕ ОПТИЧЕСКИХ, ЭЛЕКТРОХИМИЧЕСКИХ И ЭЛЕКТРОЛЮМИНЕСЦЕНТНЫХ СВОЙСТВ 2,4,6-ТРИЗАМЕЩЕННЫХ ПИРИМИДИНОВ КАК ПОТЕНЦИАЛЬНЫХ МАТЕРИАЛОВ ДЛЯ ОРГАНИЧЕСКИХ СВЕТОИЗЛУЧАЮЩИХ ДИОДОВ</b>	
Селиванова Д. Г., Юм С. Г., Нестеров Е. Е., Шкляева Е. В., Абашев Г. Г.....	187
<b>СИНТЕЗ ИЗ БЕТУЛОНА 3,4-СЕКОЛУПАНОВЫХ БРОМСОДЕРЖАЩИХ ПРОИЗВОДНЫХ И ИХ ВНУТРИМОЛЕКУЛЯРНАЯ ЦИКЛИЗАЦИЯ</b>	
Назаров А. В., Семенищева А. В., Толмачева И. А., Гришко В. В.....	189
<b>СИНТЕЗ И ИЗУЧЕНИЕ АНТИБАКТЕРИАЛЬНОЙ АКТИВНОСТИ НОВЫХ ГИБРИДНЫХ СТРУКТУР НА ОСНОВЕ ЦИПРОФЛОКСАЦИНА И ПРОИЗВОДНЫХ ГЕТЕРОАРИЛМАЛЕИМИДА</b>	
Симонов А. Ю. ....	191
<b>СИНТЕЗ И БИОЛОГИЧЕСКАЯ АКТИВНОСТЬ ДИАЛКИЛАМИНОМЕТИЛЬНЫХ ПРОИЗВОДНЫХ ИНДОЛО [1',7':1,2,3]ПИРРОЛО[3',4':6,7]АЗЕПИНО[4,5-<i>b</i>]ИНДОЛ-1,3(2Н,10Н)-ДИОНА</b>	
Симонов А. Ю. ....	194
<b>ОПТИМИЗАЦИЯ МЕТОДА СИНТЕЗА НОВЫХ АНТИМИКРОБНЫХ ВЕЩЕСТВ – ГИБРИДНЫХ ПРОИЗВОДНЫХ МАЛЕИМИДА И ТРИС(1-АЛКИЛИНДОЛ-3-ИЛ)МЕТАНА</b>	
Симонов А. Ю., Лавренов С. Н. ....	197
<b>СИММЕТРИЧНЫЕ И НЕСИММЕТРИЧНЫЕ ХРОМОФОРЫ, ВКЛЮЧАЮЩИЕ 4Н-ПИРАНОВЫЙ ФРАГМЕНТ: СИНТЕЗ, ИССЛЕДОВАНИЕ СПЕКТРАЛЬНЫХ И ЭЛЕКТРОХИМИЧЕСКИХ СВОЙСТВ</b>	
Стрелкова Ю. А., Комиссарова Е. А., Шкляева Е. В., Абашев Г. Г.....	200
<b>УДОБНЫЙ ОДНОРЕАКТОРНЫЙ МЕТОД ПОЛУЧЕНИЯ ПОЛИФУНКЦИОНАЛИЗИРОВАННЫХ S АЛКИЛТИОЗАМЕЩЕННЫХ 5,6,7,8-</b>	

<b>ТЕТРАГИДРОИЗОХИНОЛИНОВ ИЗ ПРОИЗВОДНЫХ 2,4-ДИАЦЕТИЛЦИКЛОГЕКСАНОНОВ И ЦИАНОТИОАЦЕТАМИДА</b>	
Сукач С. М., Дяченко В. Д., Морковник А. С. ....	202
<b>СИНТЕЗ ФУНКЦИОНАЛИЗИРОВАННЫХ ИНДОЛОВ И КАРБАЗОЛОВ ЧЕРЕЗ РЕАКЦИЮ РЕЦИКЛИЗАЦИИ ЗАМЕЩЕННЫХ ФУРАНОВ</b>	
Учускин М. Г. ....	205
<b>ВЛИЯНИЕ ПРИРОДЫ АНИОНА НА СТРУКТУРНО-ЭНЕРГЕТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ ТРИЭТАНОЛАММОНИЕВЫХ ИОННЫХ ЖИДКОСТЕЙ</b>	
Федорова И. В., Глушенкова Е. В., Сафонова Л. П. ....	206
<b>РЕАКЦИЯ (3+3)-АННЕЛИРОВАНИЯ ДОНОРНО-АКЦЕПТОРНЫХ ЦИКЛОПРОПАНОВ С 1,2,3-ЗАМЕЩЕННЫМИ ДИАЗИРИДИНАМИ</b>	
Чагаровский А. О., Иванова О. А., Кузнецов В. В., Махова Н. Н., Трушков И. В. ....	209
<b>НОВЫЕ ХРОМОФОРЫ D-А ТИПА, ВКЛЮЧАЮЩИЕ 2,5-ДИ(ТИОФЕН-2-)ПИРРОЛЬНЫЙ ФРАГМЕНТ</b>	
Чикунова И. В., Бакиев А. Н., Шкляева Е. В., Абашев Г. Г. ....	211
<b>СИНТЕЗ И АЛКИЛИРОВАНИЕ ЭТИЛ-4-(2-МЕТОКСИФЕНИЛ)-6-ТИОКСО-2-ФЕНИЛ-5-ЦИАНО-1,4,5,6-ТЕТРАГИДРОПИРИДИН-3-КАРБОКСИЛАТА</b>	
Калашник И. Н., Дяченко В. Д. ....	212
<b>СЕКЦИЯ «НЕОРГАНИЧЕСКАЯ И ФИЗИЧЕСКАЯ ХИМИЯ»</b>	
<b>SYNTHESIS AND APPLICATION OF CORROSION INHIBITORS BASED ON CYCLIC ACETALS AND HETEROATOMIC CYCLIC ACETALS</b>	
Mamlieva A., Mihajlova N. N., Latypova F. N. ....	216
<b>СТРУКТУРНО-ФАЗОВЫЕ ПРЕВРАЩЕНИЯ ПРИ ОТЖИГЕ ПРОТОНООБМЕННЫХ СЛОЕВ НА Z СРЕЗЕ КРИСТАЛЛА НИОБАТА ЛИТИЯ</b>	
Мушинский С. С., Петухов И. В., Пермякова М. А., Кичигин В. И., Малинина Л. Н., Волынцев А. Б. ....	217
<b>ВЛИЯНИЕ КОРОТКОИМПУЛЬСНОЙ ЛАЗЕРНОЙ ОБРАБОТКИ НА КОРРОЗИОННО-ЭЛЕКТРОХИМИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА МЕДИ</b>	
Борисова Е. М., Решетников С. М., Гильмутдинов Ф. З., Харанжевский Е. В. ....	218
<b>N-ТРИДЕКАНОИЛ-N'-МЕТАНСУЛЬФОНИЛГИДРАЗИН – РЕАГЕНТ ДЛЯ КОНЦЕНТРИРОВАНИЯ ИОНОВ ЦВЕТНЫХ МЕТАЛЛОВ</b>	
Васильев В. С., Ельчиццева Ю. Б. ....	222
<b>ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКИЕ И ФЛОТАЦИОННЫЕ СВОЙСТВА ТИАЗОЛИЛАЗОПИРОКАТЕХИНА</b>	
Гоголишвили В. О., Гилева К. О., Байгачёва Е. В., Гусев В. Ю. ....	224
<b>ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОСТАВА И СТРУКТУРЫ КАТИОННО-АНИОННЫХ КОМПЛЕКСОВ ПАЛЛАДИЯ(II)</b>	
Денисов М. С., Глушков В. А. ....	225
<b>ВЛИЯНИЕ УСЛОВИЙ ПРИГОТОВЛЕНИЯ ПРЕКУРСОРОВ ПЛЕНОК ДИОКСИДА ОЛОВА НА СВОЙСТВА ПОЛУЧАЕМЫХ ПОКРЫТИЙ</b>	
Еришова С. А., Латыпова А. Р., Бурый Д. С., Левашов А. С. ....	228
<b>ИССЛЕДОВАНИЕ ВЛИЯНИЯ РАСТВОРИТЕЛЕЙ НА КОМПОЗИЦИОННУЮ НЕОДНОРОДНОСТЬ И СВОЙСТА ТЕРМОЧУВСТВИТЕЛЬНЫХ СОПОЛИМЕРОВ НА ОСНОВЕ N-[3-(ДИЭТИЛАМИНО)ПРОПИЛ](МЕТ)АКРИЛАМИДОВ</b>	
Каморина С. И., Садиков А. Ю., Коротаев М. С., Зарубина И. С., Сесина Н. А. ....	230
<b>РЕАКЦИОННАЯ СПОСОБНОСТЬ МЕТАЛЛ/УГЛЕРОДНЫХ НАНОКОМПОЗИТОВ. МОДИФИКАЦИЯ <i>p</i>, <i>d</i> ЭЛЕМЕНТАМИ</b>	
Кодолов В. И., Тринеева В. В., Мустакимов Р. В., Копылова А. А., Теребова Н. С., Махнева Т. М., Шабанова И. Н. ....	232
<b>ВЛИЯНИЕ МЕХАНОАКТИВАЦИИ НА СТРУКТУРУ И ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА ОРОТАТА МАГНИЯ</b>	
Комиссаров В. Б., Чучкова Н. Н., Сметанина М. В., Канунникова О. М. ....	234

## **ВЛИЯНИЕ СТЕПЕНИ ДИСПЕРСНОСТИ МАТЕРИАЛА НА ВЕЛИЧИНУ СВОБОДНОЙ ПОВЕРХНОСТНОЙ ЭНЕРГИИ ПОЛИМЕРА**

*Корнилицина Е. В., Щербань М. Г., Бабикова Н. В.* ..... 236

## **СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ И ПРИМЕНЕНИЕ В КАЧЕСТВЕ ПРЕКУРСОРА ТОНКИХ ПРОВОДЯЩИХ ПОКРЫТИЙ ТРИС(Н,Н-ДИЭТИЛКАРБАМАТА) ИНДИЯ**

*Латыпова А. Р., Бурый Д. С., Левашов А. С.* ..... 238

## **ВЛИЯНИЕ ДЕФОРМАЦИОННЫХ ВОЗДЕЙСТВИЙ НА СТРУКТУРУ И СВОЙСТВА ИНГИБИТОРОВ КОРРОЗИИ НА ОСНОВЕ МОРФОЛИНА И БЕНЗОТРИАЗОЛА (ВНХ-Л-406, ВНХ-Л-408, ВНХ-Л-111)**

*Максимова М. А., Решетников С. М., Канунникова О. М., Аксёнова В. В.* ..... 240

## **СИНТЕЗ ЦИНК-НИКЕЛЬ-АЛЮМИНИЕВЫХ СЛОИСТЫХ ДВОЙНЫХ ГИДРОКСИДОВ РАЗЛИЧНОГО СОСТАВА**

*Нестройная О. В., Васильев А. Е.* ..... 242

## **АДСОРБЦИЯ ГИДРОТРОПОВ НА ГРАНИЦЕ РАЗДЕЛА «ВОДА-МАСЛО»**

*Новиков А. А., Семенов А. П., Кучиерская А. А., Копицын Д. С., Винокуров В. А.,  
Анисимов М. А.* ..... 244

## **КОАГУЛИРОВАННЫЕ НАНОЧАСТИЦЫ ЗОЛОТА ПРОЯВЛЯЮТ ПОВЫШЕННОЕ УСИЛЕНИЕ ГИГАНТСКОГО КОМБИНАЦИОННОГО РАССЕЯНИЯ В ПРИСУТСТВИИ ПЕРОКСИДА ВОДОРОДА**

*Новиков А. А., Горбачевский М. В., Копицын Д. С., Котелев М. С., Львов Ю. М.,  
Винокуров В. А.* ..... 246

## **ВЛИЯНИЕ КИСЛОТНО-ОКИСЛИТЕЛЬНОЙ ОБРАБОТКИ ЦЕЛЛЮЛОЗЫ НА ЕЕ ПОВЕРХНОСТНЫЕ СВОЙСТВА**

*Аникишин Б. М., Новиков А. А., Копицын Д. С., Иванов Е. В., Винокуров В. А.* ..... 248

## **ВЛИЯНИЕ ИЗОПРОПИЛОВОГО СПИРТА НА ПОВЕРХНОСТНУЮ АКТИВНОСТЬ СИНТАНОЛ-7**

*Полыгалова А. А., Саляхова А. О., Щербань М. Г.* ..... 249

## **СИНЕРГЕТИЧЕСКИЕ ЭФФЕКТЫ ПРИ ИНГИБИРОВАНИИ ОБРАЗОВАНИЯ ГАЗОВЫХ ГИДРАТОВ В МНОГОКОМПОНЕНТНЫХ СИСТЕМАХ**

*Семенов А. П., Мендгазиев Р. И.-М., Стогорев А. С., Гуцин П. А., Якушев В. С.,  
Винокуров В. А.* ..... 252

## **ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА Н-ТРИДЕКАНОИЛ-Н’-(2- НАФТИЛСУЛЬФОНИЛ) ГИДРАЗИНА**

*Шалагинова П. А., Ельчиццева Ю. Б.* ..... 254

## **ПОИСК ПОТЕНЦИАЛЬНЫХ ИНГИБИТОРОВ КИСЛОТНОЙ КОРРОЗИИ СТАЛИ В РЯДУ ПРОИЗВОДНЫХ ТИАДИАЗОЛА**

*Шеин А. Б., Пантелеева В. В., Плотникова М. Д., Рубцов А. Е.* ..... 256

## **Библиографический список**

1. Хабриев Р.У., Руководство по экспериментальному (доклиническому) изучению новых фармакологических веществ/ Р.У.Хабриев – М., 2000 – 155с.
2. Лукьянова Л.Д. Методические рекомендации по изучению препаратов, предлагаемых для изучения в качестве антигипоксических средств/ Л.Д.Лукьянова// М. 1990 – с.10.
3. Лукьянова Л.Д. Новые подходы к созданию антигипоксантов метаболического действия / Л.Д.Лукьянова// Вестник РАМН – 1999 – №3 – с. 18-25.

## **4-ACYL-1,2-DIHYDRO-3*H*-PYRIMIDO[1,6-*a*]QUINOXALINE-3,5(6*H*)-DIONES, OBTAINED FROM THERMALLY GENERATED ACYL(QUINOXALIN-2-YL)KETENES AND SCHIFF BASES, AND THEIR ANTIHYPOTIC ACTIVITY**

*Kasatkina Svetlana O., Stepanova Ekaterina E., Makhmudov Ramiz R., Maslivets Andrey N.*

Perm State University, 15, Bukireva st., Perm, 614990, Russia, *kasatkinasv@psu.ru*

**Abstract.** Acyl(quinoxalin-2-yl)ketenes generated by thermal decarbonylation of 3-acetylpyrrolo[1,2-*a*]quinoxaline-1,2,4(5*H*)-triones regioselectively react with Schiff bases under solvent-free conditions to form pyrimido[1,6-*a*]quinoxaline derivatives in good yields. The antihypoxic activity of synthesized compounds was established.

**Key words:** pyrimido[1,6-*a*]quinoxalines, acyl(quinoxalin-2-yl)ketenes, cycloaddition, Schiff bases, thermolysis, antihypoxic activity.

УДК 547.759.3

## **ОДНОРЕАКТОРНЫЙ СИНТЕЗ НОВЫХ ПРОИЗВОДНЫХ НАФТОСИРИЛА ТАНДЕМОМ РЕАКЦИЙ "НУКЛЕОФИЛЬНОЕ ЗАМЕЩЕНИЕ – АЛКИЛИРОВАНИЕ"**

<sup>1</sup>*Кашнер Алексей Юрьевич,* <sup>2</sup>*Дяченко Владимир Данилович*

<sup>1</sup>Украинская медицинская стоматологическая академия, 36024, Украина, г. Полтава,  
ул. Шевченко, 23, *kashner88@mail.ru*

<sup>2</sup>Луганский национальный университет имени Тараса Шевченко, 91011, Украина,  
г. Луганск, ул. Оборонная, 2, *dyachvd@mail.ru*

Тандемом реакций "Нуклеофильное замещение – алкилирование" однореакторно синтезированы новые производные нафтосирила – 4-(1-бензилбензо[*cd*]индол-2(1*H*)-илиден)-3-метил-1-фенил-1*H*-пиразол-5(4*H*)-он и 2-(1-(2-оксо)-2-(4-хлорфенил)этилбензо[*cd*]индол-2(1*H*)-илиден)малононитрил.

**Ключевые слова:** нафтосирил, нуклеофильное замещение, алкилирование.

Замещенные бензо[*cd*]индолины (нафтосирилы) фотоинициируют полимеризации соединений, содержащих фрагменты эфиров акриловой кислоты [1], ингибируют активность киназ [2], а также проявляют противотуберкулезную [3] и противоопухолевую активности [4].

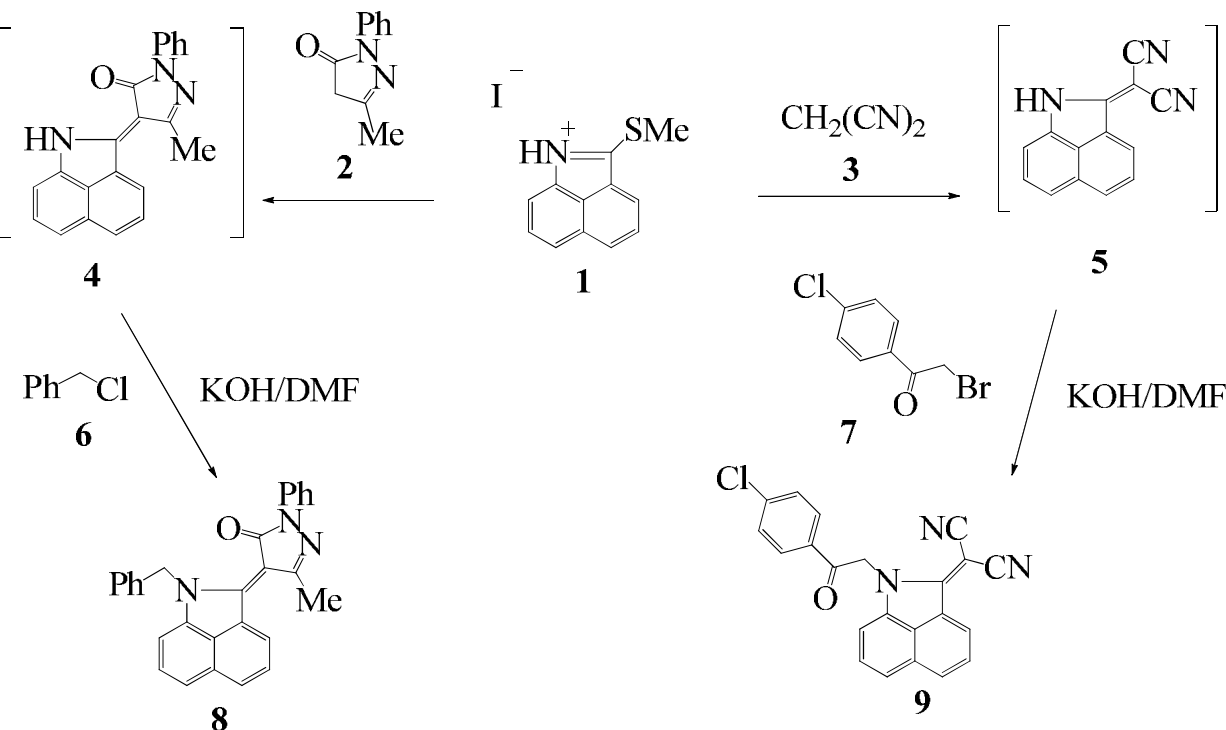
Ранее нами получены производные нафтосирила по реакции нуклеофильного винильного замещения [5]. В настоящей работе изучено взаимодействие йодида 2-(метилтио)бензо[*cd*]индол-2-иния **1** с СН-кислотами – 3-метил-1-фенил-1*H*-пиразол-5(4*H*)-оном **2** ималононитрилом **3**, протекающее при кипячении в абсолютном этаноле в присутствии эквимолярного количества триэтиламина. При этом в качестве

интермедиатов образуются соответствующие продукты реакции  $S_NVin$  – замещенные нафтостирилы **4** и **5**, которые не выделяя вводили в реакцию с алкилирующими реагентами соответственно – бензилхлоридом **6** и 4-хлорфенацилбромидом **7** в ДМФА в присутствии водного раствора KOH.

Реализация такой схемы синтеза позволила однореакторно с хорошими выходами получить потенциальные антагонисты 5-HT<sub>7</sub>R [6] – 4-(1-бензилбензо-[cd]индол-2(1*H*)-илен)-3-метил-1-фенил-1*H*-пиразол-5(4*H*)-он **8** и 2-(1-(2-оксо)-2-(4-хлорфенил)этилбензо-[cd]индол-2(1*H*)-илен)малононитрил **9**, строение которых подтверждено данными ЯМР <sup>1</sup>Н спектроскопии.

**4-(1-Бензилбензо[cd]индол-2(1*H*)-илен)-3-метил-1-фенил-1*H*-пиразол-5(4*H*)-он (8).** Темно-красные кристаллы, т. пл. 223–225°C (BuOH). Спектр ЯМР <sup>1</sup>Н (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>), δ, м. д.: 2.40 с (3Н, Me), 6.00 с (2Н, CH<sub>2</sub>), 7.01–7.12 м (3Н, H<sub>аром.</sub>), 7.13–7.24 м (3Н, H<sub>аром.</sub>), 7.32–7.47 м (3Н, H<sub>аром.</sub>), 7.68 д (2Н, H<sub>аром.</sub>, J 7.3 Гц), 7.76 д (1Н, H<sub>аром.</sub>, J 7.8 Гц), 7.85–7.88 м (2Н, H<sub>аром.</sub>), 7.98 д (1Н, H<sub>аром.</sub>, J 7.8 Гц), 8.38 д (1Н, H<sub>аром.</sub>, J 8.0 Гц).

**2-(1-(2-Оксо)-2-(4-хлорфенил)этилбензо[cd]индол-2(1*H*)-илен)малононитрил (9).** Желтый порошок, т. пл. 241–243°C (Диоксан). Спектр ЯМР <sup>1</sup>Н (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>), δ, м. д.: 6.18 с (2Н, CH<sub>2</sub>), 7.65 ш. с (2Н, H<sub>аром.</sub>), 7.72 д (2Н, H<sub>аром.</sub>, J 7.9 Гц), 7.83 ш. с (1Н, H<sub>аром.</sub>), 7.95 т (1Н, H<sub>аром.</sub>, J 7.6 Гц), 8.13 д (2Н, H<sub>аром.</sub>, J 7.9 Гц), 8.35 д (1Н, H<sub>аром.</sub>, J 7.9 Гц), 8.50 д (1Н, H<sub>аром.</sub>, J 7.9 Гц).



#### Библиографический список

1. Strzelczyk R., Michalski R., Rodsiadly R. *Color. Technol.* **2016**, *132*, 1.
2. Simard J.R., Grutter C., Pawar V., Aust B., Wolf A., Rabiller M., Wulfert S., Robubi A., Kluter S., Ottman C., Rauh D. *J. Am. Chem. Soc.* **2009**, *131*, 18478.
3. Famalior O., Munier-Lehmann H., Negri A., Gago F., Douguet D., Rigouts L., Hernandez A.-J., Camarasa M.-J., Perez-Perez M.-J. *Chem. Med. Chem.* **2008**, *10*, 1083.
4. Kamal A., Ramakrishna G., Nayak V.L., Raju P., Rao A.V.S., Viswennah A., Vishnuvardhan M.V.P.S., Ramakrishna S., Srinivas G. *Bioorg. Med. Chem.* **2012**, *20*, 789.
5. Дяченко В. Д., Кашнер А.Ю., Самусенко Ю.В. *ЖОХ*, **84**, 266.
6. Lopez-Rodrigues M.L., Porras E., Morcillo M. J., Benhamu B., Soto L.J., Lavandera J.L., Ramos J.A., Olivella M., Campillo M., Pardo L. *J. Med. Chem.* **2003**, *40*, 5638.

# ONE-POT SYNTHESIS OF NEW DERIVATIVES OF NAPHTHOSTYRYL BY THE TANDEM REACTIONS "NUCLEOPHILIC SUBSTITUTION - ALKYLATION"

<sup>1</sup>Kashner Alexey Yu., <sup>2</sup>Dyachenko Vladimir D.

<sup>1</sup>Ukrainian Medical Dental Academy, 23, Shevchenko st., Poltava, 36024, Ukraine,  
[kashner88@mail.ru](mailto:kashner88@mail.ru)

<sup>2</sup>Taras Shevchenko Lugansk National University, 2, Oboronnaya st., Lugansk, 91011, Ukraine,  
[dyachvd@mail.ru](mailto:dyachvd@mail.ru)

**Abstract.** The tandem of the reactions "Nucleophilic substitution – alkylation" synthesizes new derivatives of naphthostyryle – 4-(1-benzylbenzo[cd]indole-2(1H)-ylidene)-3-methyl-1-phenyl-1H-pyrazole-5(4H)-one and 2-(1-(2-oxo)-2-(4-chlorophenyl)ethylbenzo[cd]indole-2(1H)-ylidene)malo-nitrile.

**Key words:** naphthostyryle, nucleophilic substitution, alkylation.

УДК 547.745 + 547.789.11 + 547.867.8

## АНТИМИКОБАКТЕРИАЛЬНАЯ АКТИВНОСТЬ ПРОДУКТОВ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ 3-АЦИЛПИРРОЛО[2,1-с][1,4]БЕНЗОКСАЗИН-1,2,4- ТРИОНОВ С ТИОБЕНЗАМИДОМ

Кобелев Александр Иванович, Степанова Екатерина Евгеньевна,  
Баландина Светлана Юрьевна, Масливец Андрей Николаевич

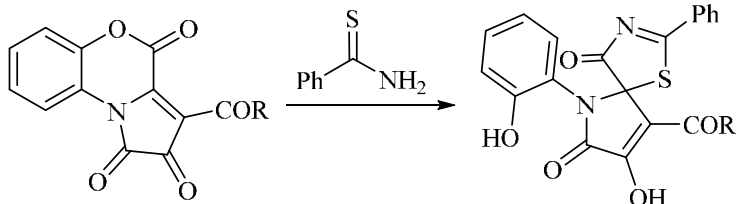
Пермский государственный национальный исследовательский университет,  
614990, Россия, г. Пермь, ул. Букирева, 15, [sanarazderban@mail.ru](mailto:sanarazderban@mail.ru)

Описывается получение продуктов взаимодействия 3-ацилпирроло[2,1-с][1,4]бензоксазин-1,2,4-трионов с тиобензамидом и результаты исследования противомикробной активности синтезированных соединений на микобактериях *Mycobacterium avium*.

**Ключевые слова:** тиобензамид, биологическая активность, антибиотическая активность, *Mycobacterium avium*.

В продолжение изучения биологической активности продуктов присоединения тиобензамида к 3-ацилпирроло[2,1-с][1,4]бензоксазин-1,2,4-трионам, исследована активность в отношении микроорганизмов *Mycobacterium avium*.

Взаимодействием пирролобензоксазинтрионов **1a**, **b** с тиобензамидом получены спиросоединения **2a**, **b** [1–3].



**1, 2:** R = Ph (**a**); R = OEt (**b**).

Исследована противомикробная активность синтезированных соединений (**2a**, **b**) на микроорганизмах *Mycobacterium avium*.

Проведенные исследования показали (Таблица), что соединения (**2a**, **b**) проявляют

**НОВЫЕ ВАРИАНТЫ КРОСС-РЕЦИКЛИЗАЦИИ 2,6-ДИАМИНО-3,5-ДИЦИАНО-4-ЦИКЛОГЕКСИЛ-4Н-ТИОПИРАНА В ПРОИЗВОДНЫЕ ПИРИДИНА**

<sup>1</sup>Рыльская Татьяна Анатольевна, <sup>1</sup>Мартынюк Маргарита Сергеевна, <sup>1</sup>Дяченко Владимир Данилович, <sup>2</sup>Морковник Анатолий Савельевич

<sup>1</sup>Луганский национальный университет имени Тараса Шевченко, 91011, Украина,  
г. Луганск, ул. Оборонная, 2, *expotentilla@gmail.com*

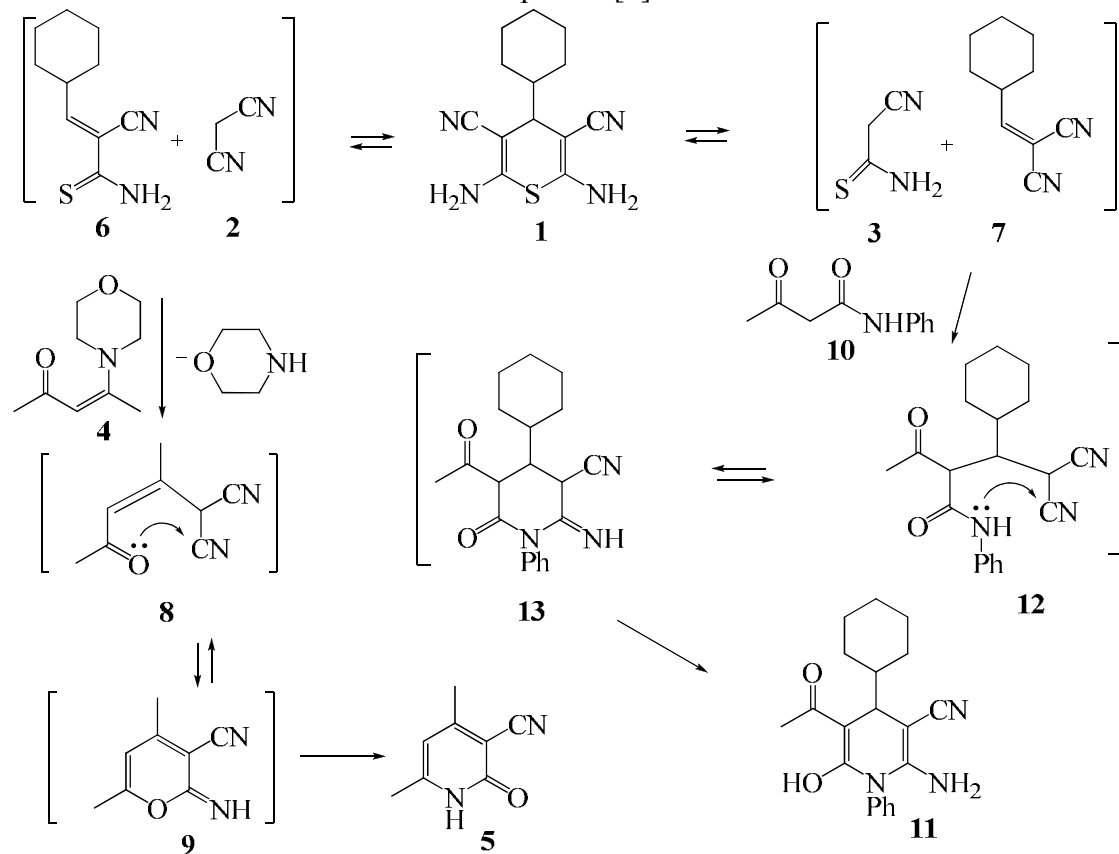
<sup>2</sup>НИИ физической и органической химии ЮФУ, 344090, РФ, г. Ростов-на-Дону,  
пр. Стакчи, 194/2, *asmork@mail.ru*

**Кросс-рециклизация** 2,6-диамино-3,5-дициано-4-циклогексил-4Н-тиопирана с 4-морфолинопент-3-ен-2-оном приводит к образованию 4,6-диметил-2-оксо-1,2-дигидропиридин-3-карбонитрила, а с ацетоацетанилидом – 2-амино-5-ацетил-6-гидрокси-1-фенил-4-циклогексил-1,4-дигидропиридин-3-карбонитрила.

**Ключевые слова:** *кросс-рециклизация, тиопираны, ацетоацетанилид, пиридон, дигидропиридин.*

*Кросс-рециклизация* 2,6-диамино-4-арил(гетарил)-3,5-дициано-4Н-тиопиранов с алифатическими аминами приводит к образованию 2,6-диалкиламино-4-арил(гетарил)-3,5-дицианопиридинов [1], с  $\alpha$ -галогенкетонами –3-арил(гетарил)-2-[4-арил(гетарил)тиазол-2-ил]акрилонитрилов [2], а с енаминами циклоалканонов – 4-арил(гетарил)-3-цианоциклоалкан[b]пиридинам [3].

В настоящей работе исследованы два новых варианта *кросс-рециклизации* на примере 2,6-диамино-3,5-дициано-4-циклогексил-4Н-тиопирана **1**, полученного нами конденсацией циклогексанкарбальдегида с малононитрилом **2** и цианотиоацетамидом **3** [4]. Показано, что при использовании в качестве рециклирующего агента аминоалкона **4** в кипящем этаноле реакция приводит к замещенному пиридону **5**, синтезированному ранее конденсацией ацетилацетона с малононитрилом [5].



Предложена вероятная схема процесса, исходящая из возможности раскрытия тиопиранового цикла посредством термической диссоциации сразу по двум направлениям, с образованием двух пар интермедиатов **2**, **6** и **3**, **7**. Для реагента **4** более быстрым направлением является улавливание интермедиата **2** по реакции нуклеофильного винильного замещения ( $S_NVin$ ) морфолина малононитрилом. Продукт такого замещения **8** далее циклизуется в иминопиран **9**, который на заключительном этапе перегруппировывается по Димроту [6] в конечный продукт **5**.

Иного рода *кросс-рециклизация*, а именно, тиопиран-пиридинового типа, индуцируется в соединении **1** в аналогичных условиях ацетоацетанилидом **10**. Это происходит из-за более быстрого улавливания реагентом **10** интермедиата **7** с образованием в качестве конечного продукта реакции производного пиридина, 2-амино-5-ацетил-6-гидрокси-1-фенил-4-циклогексил-1,4-дигидропиридин-3-карбонитрила **11**. Возможная схема такой рециклизации включает присоединение СН-кислоты **10** к циклогексилиден-малононитрилу **7** по Михаэлю. Образующийся аддукт **12** хемоселективно циклизуется, как показано на схеме, в пер-замещенный пиперидин **13**, переходящий далее за счет таутомеризации в более стабильный 1,4-дигидропиридин **11**.

**4,6-Диметил-2-оксо-1,2-дигидропиридин-3-карбонитрил (5).** Бесцветные кристаллы, флуоресцирующие при УФ-облучении, т. пл. 283-285°C (BuOH) (лит [5] – 287-289 °C). Выход 74 %. Спектр ЯМР  $^1H$  (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>), δ, м. д.: 2.22 с (3H, Me), 2.31 с (3H, Me) 6.11 с (1H,  $^5H$ ), 12.31 ш. с (2H, NH<sub>2</sub>).

**2-Амино-5-ацетил-6-гидрокси-1-фенил-4-циклогексил-1,4-дигидропиридин-3-карбонитрил (11).** Бесцветный порошок, т. пл. 188-190°C (EtOH). Выход 69 %. ИК спектр (KBr, ν, см<sup>-1</sup>): 3210-3307 (NH, OH), 2178 (C≡N), 1722 (C=O), 1670 (δNH<sub>2</sub>). Спектр ЯМР  $^1H$  (500 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>), δ, м. д.: 1.12-1.69 м (11H, H<sub>циклогексил</sub>), 1.77 с (3H, Me), 3.16 д (1H,  $^4H$ , J 5.7 Гц), 6.94 ш. с (2H, NH<sub>2</sub>), 7.41-7.58 м (5H, Ph). Сигнал протона OH не наблюдается, по-видимому, вследствие быстрого дейтерообмена или сильного уширения. Масс-спектр, m/z (I<sub>отн.</sub>, %): 337 (3) [M]<sup>+</sup>, 294 (8) [M-Ac]<sup>+</sup>, 254 (23), 213 (16), 212 (100), 195 (8), 77 (7) [Ph]<sup>+</sup>. C<sub>20</sub>H<sub>23</sub>N<sub>3</sub>O<sub>2</sub>. M 337.416.

#### Библиографический список

1. Дяченко В.Д., Рыльская Т.А. ХГС. **2013**, 961.
2. Дяченко В.Д. ЖОХ. **2015**, 85, 618.
3. Дяченко В.Д., Дяченко А.Д. ЖОрХ. **2007**, 43, 286.
4. Дяченко В.Д. ЖОХ. **2006**, 76, 299.
5. Boominthan M., Nagaraj M., Muthusubramanian S. Tetrahedron. **2011**, 67, 6057.
6. Dimrot K., Wolf K., Kroke H. Justus Liebigs Ann. Chem. **1964**, 678, 181.

#### NEW VARIANTS OF CROSS-RECYCLIZATION OF 2,6-DIAMINO-3,5-DICIANO-4-CYCLOHEXYL-4H-TIOPIRANE

<sup>1</sup>Rylskaya Tatiana A., <sup>1</sup>Martynyuk Margarita S., <sup>1</sup>Dyachenko Vladimir D., <sup>2</sup>Morkovnik Anatoly S.

<sup>1</sup>Lugansk National Taras Shevchenko University, 91011, Ukraine, Lugansk, ul. Defensive, 2,  
expotentilla@gmail.com

<sup>2</sup>Institute of Physical & Organic Chemistry at Southern Federal University, 344090, Russia,  
Rostov-on-Don, Stachki Ave., 194/2, asmork@mail.ru

Cross-recyclization of 2,6-diamino-3,5-dicyano-4-cyclohexyl-4H-thiopyran with 4-morpholino-pent-3-en-2-one results in the formation of 4,6-dimethyl-2-oxo-1,2-dihydropyridine-3-carbonitrile, and with acetoacetanilide, to 2-amino-5-acetyl-4-cyclohexyl-6-hydroxy-1-phenyl-1,4-dihydropyridine-3-carbonitrile.

Key words: *cross-recyclization, thiopyranes, acetoacetanilide, pyridone, dihydropyridine.*

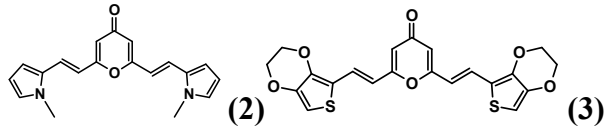
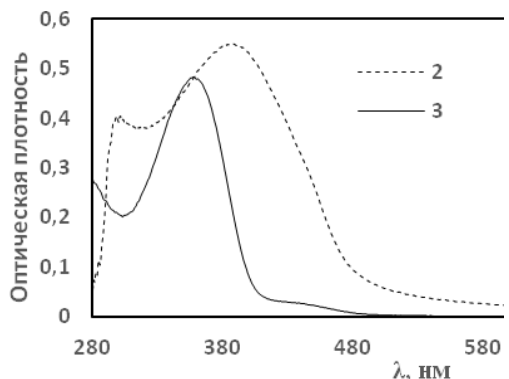


Рис.1. Наложение спектров поглощения для соединений **2** и **3**

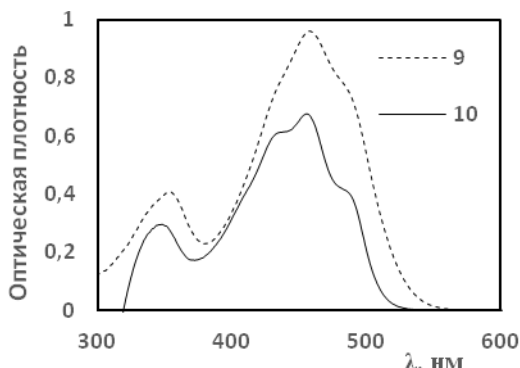


Рис.2. Наложение спектров поглощения для соединений **9** и **10**

При переходе к DCM-пиранам **9-10** наблюдается резкое возрастание интенсивности поглощения, то есть наблюдается гиперхромный эффект, что показано на рис. 2.

#### Библиографический список

1. L. L. Woods, J .Org. Chem., 80, 1957, 1440-1442

#### CHROMOPHORES OF SYMMETRICAL AND ASYMMETRICAL STRUCTURE INCLUDING 4*H*-PYRAN FRAGMENT: SYNTHESIS, INVESTIGATION OF THEIR SPECTRAL AND ELECTROCHEMICAL PROPERTIES

*Strelkova Yulia A.<sup>1</sup>, Komissarova Ekaterina A.<sup>1,2</sup>, Shklyaeva Elena V<sup>1,3</sup>, Abashev Georgii G.<sup>1,2</sup>*

<sup>1</sup>Perm State University, 15, Bukirev St., Perm, 614990, Russia;

<sup>2</sup>Institute of Technical Chemistry UB RAS, 3, Ac. Korolev St., Perm, 614013, Russia;

<sup>3</sup>Institute of Natural Science, PSU, 4, Genkel St., Perm, 614990, Russia  
gabashev@psu.ru

*Abstract.* Here, we presented the synthesis of novel 4-pyran-based chromophores and investigation of their spectral and electrochemical properties.

*Key words:* 2,6-dimethyl-4-pyrone, 2,6-dimethyl-4-dicyanomethylidenepyran, DCM-chromophores, Knoevenagel condensation, 3,4-ethylenedioxythiophene, malononitrile, pyrrole

УДК 547.833.3

#### УДОБНЫЙ ОДНОРЕАКТОРНЫЙ МЕТОД ПОЛУЧЕНИЯ ПОЛИФУНКЦИОНАЛИЗИРОВАННЫХ *S*-АЛКИЛТИОЗАМЕЩЕННЫХ 5,6,7,8-ТETРАГИДРОИЗОХИНОЛИНОВ ИЗ ПРОИЗВОДНЫХ 2,4-ДИАЦЕТИЛЦИЛОГЕКСАНОНОВ И ЦИАНОТИОАЦЕТАМИДА

<sup>1</sup>Сукач Светлана Михайловна, <sup>1</sup>Дяченко Владимир Данилович, <sup>2</sup>Морковник Анатолий Савельевич

<sup>1</sup>Луганский национальный университет имени Тараса Шевченко, 91011, г. Луганск, ул. Оборонная, 2, svetlana\_genzyr@mail.ru

<sup>2</sup>НИИ физической и органической химии ЮФУ, 344000, Россия, г. Ростов-на-Дону, пр. Стажки, 194/2, asmork2@ipoc.sfedu.ru

Изложены результаты исследования многокомпонентной конденсации 3-арил-2,4-диацетил-5-гидрокси-5-метилциклогексанонов с цианотиоацетамидом и алкилирующими агентами.

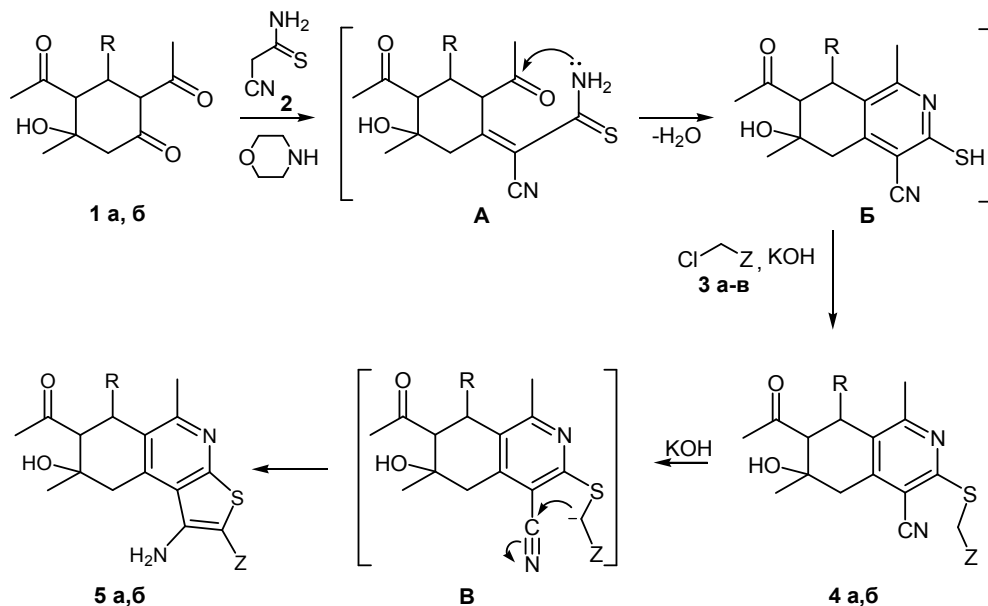
**Ключевые слова:** многокомпонентная конденсация, алкилирование, циклогексаноны, цианотиоацетамид, изохинолины.

Тетрагидроизохинолины являются перспективными соединениями для исследований в качестве биологически активных веществ. Среди них найдены, например, вещества, которые могут быть использованы в качестве лекарственных средств при заболеваниях почек, желчного пузыря, при нарушении дыхания [1].

Недавно нами был изучен метод многокомпонентной циклизации 5,6,7,8-тетрагидроизохинолинов, преимуществами которого перед другими способами синтеза таких тетрагидроизохинолинов являются простота лабораторного оформления, доступность исходных реагентов, возможность однореакторного проведения процесса и хорошие выходы целевых продуктов. Исходными соединениями служат 3-арил(гетарил)-2,4-диацетил-5-гидрокси-5-метилциклогексаноны, 2-цианоэтантиоамид, морфолин и различные алкилирующие агенты. Особенно этот метод перспективен для получения S-алкилзамещенных частично гидрированных тетрагидроизохинолинов [2].

Продолжая исследования в этом направлении, мы, варьируя функционализированные алкилирующие агенты получили новые полифункциональные 3-алкилсульфанил-8-арил-7-ацетил-6-гидрокси-1,6-диметил-4-циано-5,6,7,8-тетрагидроизохинолины **4a,b**. По всей вероятности, процесс образования тетрагидроизохинолиновой системы включает начальную стадию конденсации по Кневенагелю с образованием структур **A** и их дальнейшую внутримолекулярную циклизацию в 3-меркаптоизохинолины **B**. На заключительном этапе one-pot-процесса прибавляются алкилирующие агенты **3a-b** и получаются тиоэфиры **4a,b**. При дополнительном введении в данную конденсацию водного раствора KOH происходит еще одна циклизация с замыканием тиофенового цикла и образованием полифункциональных гидрированных тиено[2,3-*c*]изохинолинов **5a,b**, вероятно, через *N*-анионный интермедиат **B**. Отметим, что при использовании в качестве алкилирующего агента хлорацетонитрила **3b** выделить аналогичное соединение **4S**-алкилпроизводное не удалось, по-видимому, из-за его быстрой дальнейшей циклизации в замещенный тиено[2,3-*c*]изохинолин **5b**.

Полученные новые изохинолины **4**, **5** при тестировании методом виртуального скрининга (программа PASS, Prediction of Activity Spectra for Substances) [3] продемонстрировали положительный прогноз на противоопухолевую активность.



- 1:** R = Ph (**a**); R = 4-EtOC<sub>6</sub>H<sub>4</sub> (**6**).  
**3:** Z = PhNHCO (**a**) NH<sub>2</sub>CO (**6**), CN (**b**).  
**4:** R = Ph, Z = PhNHCO (**a**); Ph, NH<sub>2</sub>CO (**6**).  
**5:** R = Ph, Z = NHCO (**a**); 4-EtOC<sub>6</sub>H<sub>4</sub>, CN (**6**).

**2-[(7-Ацетил-6-гидрокси-1,6-диметил-8-фенил-4-циано-5,6,7,8-тетрагидроизохинолин-3-ил)сульфанил]-N-фенилацетамид (4 а).** Желтые иглы с т. пл. 198-200°C (EtOH). ИК спектр,  $\nu$ , см<sup>-1</sup>: 3475 (OH), 3422 (NH), 2222 (C≡N), 1700 (C=O), 1662 (CONH). Спектр ЯМР <sup>1</sup>H (400 МГц, δ, м.д.): 1.25 с (3H, Me), 1.89 с (3H, Me), 2.09 с (3H, Me), 2.80-3.00 м (2H, C<sup>5</sup>H и C<sup>7</sup>H), 3.95-4.31 м (3H, C<sup>5</sup>H и SCH<sub>2</sub>), 4.50 д (1H, C<sup>8</sup>H, J 10.4 Гц), 4.89 уш. с (1H, OH), 6.81-7.89 м (10H, 2Ph), 10.30 уш. с (1H, NH). Масс-спектр,  $m/z$  ( $I_{отн.}$ , %): 487 (2) [M + 2]<sup>+</sup>, 486 (6) [M + 1]<sup>+</sup>, 485 (15) [M]<sup>+</sup>, 467 (2) [M - H<sub>2</sub>O]<sup>+</sup>, 393 (100) [M - PhNH]<sup>+</sup>, 376 (73), 366 (29), 351 (14), 349 (18), 333 (12), 331 (15), 323 (32), 305 (20), 277 (14), 93 (17) [PhNH<sub>2</sub>]<sup>+</sup>, 43 (63) [CH<sub>3</sub>CO]<sup>+</sup>. Найдено, %: C 69.06; H 5.47; N 8.53. C<sub>28</sub>H<sub>27</sub>N<sub>3</sub>O<sub>3</sub>S. Вычислено, %: C 69.25; H 5.60; N 8.65.

**2-[(7-Ацетил-6-гидрокси-1,6-диметил-4-циано-8-фенил-5,6,7,8-тетрагидроизохинолин-3-ил)сульфанил]ацетамид (4 б).** Светло-желтый порошок, т. пл. >300°C. ИК спектр,  $\nu$ , см<sup>-1</sup>: 3460 (OH), 3415, 3283, 3210 (NH<sub>2</sub>), 2217 (C≡N), 1707 (C=O), 1659 (NH<sub>2</sub>-C=O). Спектр ЯМР <sup>1</sup>H (400 МГц, δ, м.д.): 1.25 с (3H, Me), 1.93 с (3H, Me), 2.10 с (3H, Me), 2.91 д (1H, C<sup>7</sup>H, J 10.3 Гц), 2.86 д (1H, C<sup>5</sup>H, <sup>2</sup>J 17.2 Гц), 3.25 д (1H, C<sup>5</sup>H, <sup>2</sup>J 17.2 Гц), 3.85 д (1H, SCH<sub>2</sub>, <sup>2</sup>J 15.2 Гц), 3.90 д (1H, SCH<sub>2</sub>, <sup>2</sup>J 15.2 Гц), 4.51 д (1H, C<sup>8</sup>H, J 10.3 Гц), 4.89 уш. с (1H, OH), 7.02 д (1H, Ph, J 7.4 Гц), 7.11 уш. с (1H, NH<sub>2</sub>), 7.18 д (2H, Ph, J 7.0 Гц), 7.22-7.26 м (2H, Ph), 7.57 уш. с (1H, NH<sub>2</sub>). Масс-спектр,  $m/z$  ( $I_{отн.}$ , %): 410 (13) [M]<sup>+</sup>, 409 (48) [M]<sup>+</sup>, 391 (11) [M - H<sub>2</sub>O]<sup>+</sup>, 366 (26) [M - CH<sub>3</sub>CO]<sup>+</sup>, 351 (10) [M - CH<sub>2</sub>CONH<sub>2</sub>]<sup>+</sup>, 332 (17) [M - H<sub>2</sub>O - CH<sub>3</sub>CO + H]<sup>+</sup>, 331 (70), 305 (16), 303 (39), 255 (14), 43 (100) [CH<sub>3</sub>CO]<sup>+</sup>, 32 (18). Найдено, %: C 64.45; H 5.56; N 10.13. C<sub>22</sub>H<sub>23</sub>N<sub>3</sub>O<sub>3</sub>S. Вычислено, %: C 64.53; H 5.66; N 10.26.

**1-Амино-7-ацетил-6,7,8,9-тетрагидро-8-гидрокси-5,8-диметил-6-фенилтиено-[2,3-с]изохинолин-2-карбоксамид (6 а).** Светло-желтый порошок, т. пл. 280-285°C (т. пл. 298-299°C [4]). Масс-спектр,  $m/z$  ( $I_{отн.}$ , %): 410 (23) [M + H]<sup>+</sup>, 409 (50) [M]<sup>+</sup>, 391 (36) [M - H<sub>2</sub>O]<sup>+</sup>, 349 (13) [M + H - H<sub>2</sub>O - CH<sub>3</sub>CO]<sup>+</sup>, 332 (25) [M - Ph]<sup>+</sup>, 331 (100) [M - H - Ph]<sup>+</sup>, 317 (30), 291 (10), 255 (14), 43 (55) [CH<sub>3</sub>CO]<sup>+</sup>.

**1-Амино-7-ацетил-6,7,8,9-тетрагидро-8-гидрокси-5,8-диметил-6-(4-этилфенил)-тиено[2,3-с]изохинолин-2-карбонитрил (6 б).** Желтый порошок, т. пл. 258°C. ИК спектр,  $\nu$ , см<sup>-1</sup>: 3443 (OH), 3267 (NH<sub>2</sub>), 2222 (C≡N), 1701 (C=O). Спектр ЯМР <sup>1</sup>H (400 МГц, δ, м.д.): 1.13 т (3H, CH<sub>2</sub>Me, J 7.6 Гц), 1.23 с (3H, Me), 1.85 с (3H, Me), 2.10 с (3H, Me), 2.52-2.57 м (2H, CH<sub>2</sub>Me), 2.81-2.89 м (2H, C<sup>5</sup>H и C<sup>7</sup>H), 3.18 д (1H, C<sup>5</sup>H, <sup>2</sup>J 17.6 Гц), 4.36 д (1H, C<sup>8</sup>H, J 10.3 Гц), 4.95 уш. с (1H, OH), 6.98 д (2H, CH<sub>аром</sub>, J 7.9 Гц), 7.09 д (2H, CH<sub>аром</sub>, J 7.9 Гц), 13.78 с (2H, NH<sub>2</sub>). Масс-спектр,  $m/z$  ( $I_{отн.}$ , %): 419 (1) [M]<sup>+</sup>, 362 (5), 321 (11), 320 (31), 319 (100), 304 (6), 291 (8), 286 (3), 251 (3), 43 (80) [CH<sub>3</sub>CO]<sup>+</sup>, 32 (9). Найдено, %: C 68.52; H 5.87; N 9.85. C<sub>24</sub>H<sub>25</sub>N<sub>3</sub>O<sub>2</sub>S. Вычислено, %: C 68.71; H 6.01; N 10.02.

### Библиографический список

- Пат.2398766 Российская федерация [Электронный ресурс] / Патентообладатель САНОФИ-АВЕНТИС (FR). – № 2007130706/04; заявл. 30.12.2005; опубл 10.09.2010 Бюл. № 25; <http://www.freepatent.ru/patents/2398766>
- Сукач С.М. Синтез замещенных 3-алкилсульфанил-8-арил(гетерил)-7-ацетил-6-гидрокси-1,6-диметил-4-циано-5,6,7,8-тетрагидроизохинолинов методом многокомпонентной конденсации / С.М. Сукач, В.Д. Дяченко // ЖОрХ. – 2015. – Т. 51, № 7. – С. 1037-1042.
- PASS online soft ware: (Prediction of Activity Spectra for Substances) [Электронный ресурс] / В.В. Поройков, Д.А. Филимонов [и др.]. <http://www.pharmaexpert.ru/PASSOnline/predict.php>

4. Synthesis and chemical properties of 8-aryl-7-acyl-1,6-dimethyl-6-hydroxy-4-cyano-5,6,7,8-tetrahydro-3(2H)-isoquinolinones and isoquinolinethiones / A.I. Ozols, Yu.É. Pelcher, Z.A. Kalme [etal.] // Chem.Het.Comp. – 1996. – Vol. 32, № 1. – P. 52 – 58.

**CONVENIENT ONE-POT METHOD FOR OBTAINING POLYFUNCTIONALIZED  
S-ALKYLTHIOSUBSTITUTED 5,6,7,8-TETRAHYDROISOQUINOLINES FROM  
2,4-DIACETHYLCYCLOHEXANONES AND CYANOTHIOACETAMIDE  
DERIVATIVES**

<sup>1</sup>Sukach Svetlana M., <sup>1</sup>Dyachenko Vladimir D., <sup>2</sup>Morkovnik Anatoliy S.

<sup>1</sup> Luhansk Taras Shevchenko National University, 2, Oboronnaya st., Luhansk, 91011,  
*svetlana\_genzyr@mail.ru*

<sup>2</sup> Research Institute of Physical and Organic Chemistry SFU, 194/2, Stachka Av.,  
Rostov-on-Don, Russia, 344090, *asmork2@ipoc.sfedu.ru*

**Abstract.** The results of the study of multicomponent condensation of 3-aryl-2,4-diacetyl-5-hydroxy-5-methylcyclohexanones with cyanothioacetamide and alkylating agents are presented.

**Key words:** multicomponent condensation, alkylating, cyclohexanones, cyanothioacetamide, isoquinolines.

УДК 547.759.3

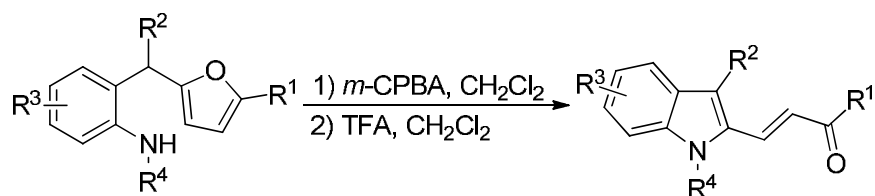
**СИНТЕЗ ФУНКЦИОНАЛИЗИРОВАННЫХ ИНДОЛОВ И КАРБАЗОЛОВ  
ЧЕРЕЗ РЕАКЦИЮ РЕЦИКЛИЗАЦИИ ЗАМЕЩЕННЫХ ФУРАНОВ**  
Учускин Максим Григорьевич

Пермский государственный национальный исследовательский университет,  
614990, Россия, г. Пермь, ул. Букирева, 15, *mi@psu.ru*

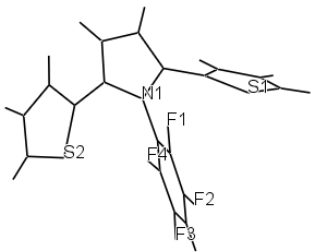
Описывается синтез индолов и карбазолов в результате реакции окислительной рециклизации замещенных фуранов.

**Ключевые слова:** фуран, индол, карбазол, реакция рециклизации.

Замещенные фураны обладают уникальным балансом стабильности и лабильности пи-избыточного ядра. Стабильность гетероциклического ядра позволяет вовлекать фураны в процессы функционализации с возможностью введения требуемого набора заместителей в исходную молекулу. Лабильность фуранового ядра позволяет осуществлять трансформации исходных субстратов в широкий набор карбо- и гетероциклов. Используя такое сочетание свойств, нашей научной группой разрабатываются общие подходы к синтезу различных гетероциклических соединений, при этом приоритет отдается получению азагетероциклов. Недавно нами был разработан метод синтеза 2-(2-ацилвинил)индолов, основанный на реакции окислительной рециклизации замещенных 2-(2-аминобензил)фуранов [1].



Структура полученных соединений исследована и подтверждена методами  $^1\text{H}$  ЯМР, ИК и масс-спектроскопией. Структура **1c** дополнительно подтверждена рентгеноструктурным анализом. Рентгеноструктурный анализ полученного нами 2,3,5,6-C<sub>6</sub>F<sub>4</sub>-SNS **1c** показал, что молекула этого соединения непланарна и обладает формой искривлённого пропеллера (Рис. 2). Показано, что плоскость бензольного кольца развернута относительно плоскости пиррольного цикла на угол 76.5. Кроме того, сам 2,5-дитиенилпиррольный фрагмент соединения **1c** имеет пропеллерообразное строение. Исследованы УФ спектры поглощения и спектры флуоресценции, а также электрохимические свойства полученных хромофоров. На основе полученных экспериментальных данных определены значения ширины запрещенной зоны ( $E_g$ ), а также значения энергий граничных орбиталей (HOMO / LUMO).



#### Библиографический список

1. Nishinaga T., Kageyama T., Koizumi M., *et al.*, *J. Org. Chem.*, 2013, 78, 9205–9213
2. Caia S., Wena H., Wang S., *et al.*, *Electrochimica Acta*, 2017, 228, 332–342.
3. Thorat K. G., Sekar N. *J. Photochem. Photobiol. A: Chem.*, 2017, 333, 1–17
4. Бушуева А.Ю., Шкляева Е.В., Абашев Г.Г. ХГС, 2011, 2(254), 167–197.

#### NEW CHROMOPHORES OF D-A TYPE, INCLUDING 2,5-DI(THIOPHENE-2-YL)PURROLE FRAGMENT

<sup>1</sup>Chikunova Irina V., <sup>2</sup>Bakiev Artur N., <sup>1,3</sup>Shklyaeva Elena V., <sup>1,2</sup>Abashev Georgii G.

<sup>1</sup>Perm State University, 15, Bukirev Str., Perm, Russia, 614990; <sup>2</sup>Institute of Technical Chemistry, Ural Branch, Russian Academy of Science, 3a, Academician Korolev Str., Perm, Russia, 614013; <sup>3</sup>Institute of Natural Sciences, Perm State University, 3, Bukirev Str., Perm, Russia, 614990 [gabashev@psu.ru](mailto:gabashev@psu.ru)

Here, we present synthesis and investigation of a new set of N-substituted 2,5-di(thiophen-2-yl)-9H-pyrroles. Spectral and electrochemical characteristics of all obtained compounds as well as frontier orbital energies and HOMO/LUMO gaps have been evaluated and described.

*Key words:* pyrrole, thiophene, dithioenylpyrrole, electrochemical oxidation, forbidden band gap, frontier molecular orbitals

УДК 547.825

#### СИНТЕЗ И АЛКИЛИРОВАНИЕ ЭТИЛ-4-(2-МЕТОКСИФЕНИЛ)-6-ТИОКСО-2-ФЕНИЛ-5-ЦИАНО-1,4,5,6-ТЕТРАГИДРОПИРИДИН-3-КАРБОКСИЛАТА

Калашник Инна Николаевна, Дяченко Владимир Данилович

Луганский национальный университет имени Тараса Шевченко, 91011, Украина,  
г. Луганск, ул. Оборонная, 2, [inna.801308@mail.ru](mailto:inna.801308@mail.ru)

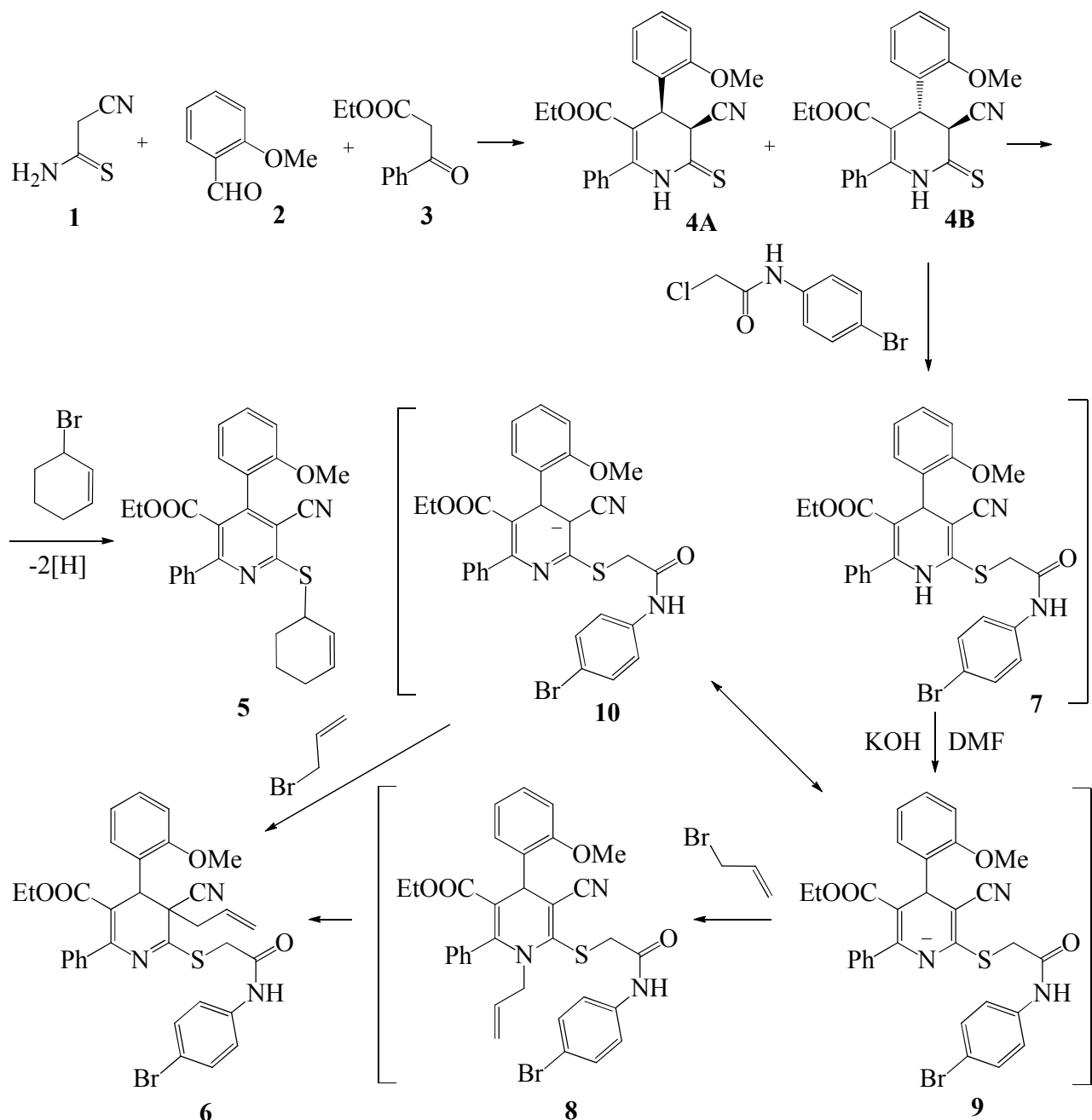
Трехкомпонентной конденсацией 2-метоксибензальдегида, цианотиоацетамида и этил-3-оксо-3-фенилпропаноата синтезирован этил-4-(2-метоксифенил)-6-тиоксо-2-фенил-5-циано-1,4,5,6-тетрагидропиридин-3-карбоксилат, при алкилировании которого получены этил-4-(2-метоксифенил)-2-фенил-5-циано-6-[(циклогекс-2-ен-1-илметил)тио]никотинат и этил-5-аллил-6-[(2-(4-бромфениламино)-2-оксоэтилтио)]-4-(2-метоксифенил)-2-фенил-5-циано-4,5-дигидропиридин-3-карбоксилат.

**Ключевые слова:** конденсация, цианотиоацетамид, пиридин, тетрагидропиридин, алкилирование, [3,3]-сигматропная перегруппировка.

Трехкомпонентные конденсации с участием цианотиоацетамида представляются перспективной стратегией для получения функционализированных частично гидрированных пиридин-2-тионов [1]. В продолжение исследований по такого рода взаимодействиям нами изучена реакция цианотиоацетамида **1** с 2-метоксибензальдегидом **2** и этил-3-оксо-3-фенилпропаноатом **3**, протекающая в этаноле при комнатной температуре в присутствии триэтиламина и заканчивающаяся образованием смеси *цис*- и *транс*-стереоизомеров этил-4-(2-метоксифенил)-6-тиоксо-2-фенил-5-циано-1,4,5,6-тетрагидропиридин-3-карбоксилата **4A** и **4B** в соотношении 3:1 соответственно. Такой вывод сделан на основе данных спектроскопии ЯМР  $^1\text{H}$  с учетом исследований этой проблемы для замещенных 3,4-дигидропиридинов [2]. Спектр ЯМР  $^1\text{H}$  соединения **4** содержит удвоенный набор сигналов всех протонов.

При алкилировании дигидропиридинтиона **4** 3-бромциклогекс-1-еном в ДМФА в присутствии водного раствора KOH получен этил-4-(2-метоксифенил)-2-фенил-5-циано-6-[(циклогекс-2-ен-1-илметил)тио]никотинат **5**. Последовательное алкилирование соединения **4** *N*-(4-бромфенил)-2-хлорацетамидом и аллилбромидом закончилось образованием этил-5-аллил-6-[(2-(4-бромфениламино)-2-оксоэтилтио)-4-(2-метоксифенил)-2-фенил-5-циано-4,5-дигидропиридин-3-карбоксилата **6**. Первоначально происходит образование органического сульфида **7**. В дальнейшем, по-видимому, осуществляется аллилирование по атому азота пиридинового ядра с образованием соответствующего *N*-аллилзамещенного пиридина **8**, претерпевающего в дальнейшем [3,3]-сигматропную амино-перегруппировку Кляйзена в конечный продукт – полностью замещенный 3,4-дигидропиридин **6**. Нельзя исключать существование аниона **9** и в виде резонансного гибрида **10**, подвергающегося непосредственному региоселективному аллилированию в структуру **6**.

Отметим, что в ряду 2-аллилтио(селено)- [3] и 2-пропаргилтиозамещенных частично гидрированных пиридинов и хинолинов[4] [3,3]-сигматропная тио(селено)-перегруппировка Кляйзена обнаружена нами недавно, что открывает перспективы данного научного направления.



**Цис-Этил-4-(2-метоксифенил)-6-тиоксо-2-фенил-5-циано-1,4,5,6-**

**тетрагидропи-ридин-3-карбоксилат (4А).** Ярко-желтый порошок, т. пл. 138–140°C (EtOH). ИК спектр (KBr, ν, см<sup>-1</sup>): 3182 (NH), 2248 (C≡N), 1714 (C=O). Спектр ЯМР <sup>1</sup>H (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>), δ, м.д.: 0.82 т (3H, Me, J 7.0 Гц), 3.74 кв (2H, CH<sub>2</sub>, J 7.0 Гц), 3.81 с (3H, MeO), 4.91 д (1H, 3-H, J 7.7 Гц), 5.22 д (1H, 4-H, J 7.7 Гц), 7.01-7.14 м (4H, H<sub>аром.</sub>), 7.39-7.44 м (5H, H<sub>аром.</sub>), 12.21 ш. с (1H, NH). Масс-спектр, m/z (I<sub>отн.</sub>, %): 394 (3) [M+2]<sup>+</sup>, 392 (17) [M]<sup>+</sup>, 391 (100) [M-1]<sup>+</sup>, 359 (18), 319 (37), 301 (22), 285 (9), 138 (12), 111 (15). C<sub>22</sub>H<sub>20</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>S. M392.475.

**Транс-изомер (4В).** Спектр ЯМР <sup>1</sup>H (400 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>), δ, м.д.: 0.56 т (3H, Me, J 7.0 Гц), 3.61 кв (2H, CH<sub>2</sub>, J 7.0 Гц), 3.90 с (3H, MeO), 4.42 д (1H, 3-H, J 3.9 Гц), 4.68 д (1H, 4-H, J 3.9 Гц), 6.83-6.94 м (4H, H<sub>аром.</sub>), 7.24-7.32 м (5H, H<sub>аром.</sub>), 12.52 ш. с (1H, NH).

**Этил-4-(2-метоксифенил)-2-фенил-5-циано-6-[(циклогекс-2-ен-1-илметил)тио]-никотинат (5).** Бесцветный порошок, т. пл. 177–179°C (EtOH). Спектр ЯМР <sup>1</sup>H (500 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>), δ, м.д.: 0.74 т (3H, Me, J 7.2 Гц), 1.58-1.73 м (2H, H<sub>циклогексенил</sub>), 1.84-2.10 м (4H, H<sub>циклогексенил</sub>), 3.77 с (3H, MeO), 3.83 кв (2H, CH<sub>2</sub>O, J 7.2 Гц), 4.69-4.84 м (1H, SCH), 5.77-5.82 м (1H, =CH), 5.85-6.03 м (1H, CH=), 7.02-7.26 м (3H, H<sub>аром.</sub>), 7.39-7.68 м (6H, H<sub>аром.</sub>). Спектр ЯМР <sup>13</sup>C (125 МГц, ДМСО-d<sub>6</sub>), δ, м.д.: 13.55, 19.69,

19.79, 24.82, 29.01, 41.35, 56.10, 61.71, 106.33, 112.14, 114.90, 120.85, 125.94, 128.76 (2C), 129.15 (2C), 130.07, 130.58, 132.06, 132.37, 138.38, 151.36, 156.32, 158.15, 162.75, 162.80, 166.32. Масс-спектр, m/z: 471 [M+1]<sup>+</sup>. C<sub>28</sub>H<sub>26</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>S. M 470.588.

**Этил-5-аллил-6-[(2-(4-бромфениламино)-2-оксоэтилтио]-4-(2-метоксифенил)-2-фенил-5-циано-4,5-дигидропиридин-3-карбоксилат (6).** Бесцветный порошок, т. пл. 150–152°C (BuOH). ИК спектр (KBr, ν, см<sup>-1</sup>): 3060-3247 (NH), 2239 (C≡N, малоинтенсивный), 1700, 1714 (C=O), 1663 (CONH), 1612 (C=N), 1489 (C=C). Спектр ЯМР <sup>1</sup>H (400 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>), δ, м. д.: 0.71 т (3H, Me, J 6.9 Гц), 2.58-2.79 м (2H, CH<sub>2</sub>), 3.73 с (2H, SCH<sub>2</sub>), 3.81 с (3H, MeO), 4.09 кв (2H, CH, J 6.9 Гц), 4.90 с (1H, 4-H), 5.32 д (1H, =CH<sub>2</sub>, J<sub>trans</sub> 17.4 Гц), 5.27 д (1H, =CH<sub>2</sub>, J<sub>quac</sub> 10.0 Гц), 5.78-6.11 м (1H, CH=), 6.72-6.80 м (2H, H<sub>аром.</sub>), 7.02 д (1H, H<sub>аром.</sub>, J 7.5 Гц), 7.14-7.42 м (4H, H<sub>аром.</sub>), 7.46-7.63 м (6H, H<sub>аром.</sub>), 10.43 ш. с (1H, NH). Спектр ЯМР <sup>13</sup>C (100 МГц, DMSO-d<sub>6</sub>), δ, м.д.: 13.66, 36.59, 48.64, 56.13, 58.11, 60.81, 64.12, 112.08, 113.30, 115.43, 117.95, 121.16, 121.42 (2C), 122.38 (2C), 123.68, 128.23 (2C), 129.20 (2C), 129.51, 130.31, 130.57 (2C), 132.12 (2C), 137.38, 138.83, 157.49, 164.98, 165.57, 167.39. C<sub>33</sub>H<sub>30</sub>BrN<sub>3</sub>O<sub>4</sub>S. Масс-спектр, m/z: 646 [M+2]<sup>+</sup>. M 644.584.

#### Библиографический список

1. Дяченко В.Д., Дяченко И.В., Ненайденко В.Г. Усп. хим. **2018**, 87, 1.
2. Краузе А.А., Лиепиньш Э.Э., Калме З.А., Пелчер Ю.Э., Дубур Г.Я. ХГС. **1984**, 1504.
3. Нестеров В.Н., Шкловер В.Е., Стручков Ю.Т., Шаранин Ю.А., Гончаренко М.П., Дяченко В.Д. Изв. АН. Сер. хим. **1991**, 521.
4. Дяченко В.Д., Солодуха М.В. ЖОрХ. **2011**, 47, 1322.

#### SYNTHESIS AND ALKYLATION OF ETHYL 5-CYANO-4-(2-METHOXYPHENYL)-2-PHENYL-6-THIOXO-1,4,5,6-TETRAHYDROPYRIDINE-3-CARBOXYLATE

*Kalashnik Inna N., Dyachenko Vladimir D.*

<sup>2</sup>Taras Shevchenko Lugansk National University, 2, Oboronnaya st., Lugansk, 91011, Ukraine,  
inna.801308@mail.ru

Three-component condensation of 2-methoxybenzaldehyde, cyanothioacetamide and ethyl 3-oxo-3-phenylpropanoate, ethyl 5-cyano-4-(2-methoxyphenyl)-2-phenyl-6-thioxo-1,4,5,6-tetrahydropyridine-3-carboxylate, in the alkylation of which, ethyl 5-cyano-6-[(cyclohex-2-en-1-ylmethyl)thio]-4-(2-methoxyphenyl)-2-phenylnicotinate and ethyl 5-allyl-6-[(2-(4-bromophenylamino)-2-oxoethyl-thio)]-5-cyano-4-(2-methoxyphenyl)-2-phenyl-4,5-dihydropyridine-3-carboxylate.

Key words: condensation, cyanothioacetamide, pyridine, tetrahydropyridine, alkylation, [3,3]-sigmatropic rearrangement.