UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON

FACULTAD DE CIENCIAS QUIMICAS DIVISION DE ESTUDIOS SUPERIORES



(2Z, 6Z) - 7 - metil - 5 - propil - 2, 6 - decadien - 1 - ok (Metodología para su síntesis)

TESIS

PRESENTADA COMO REQUISITO PARCIAL
PARA OPTAR AL GRADO ACADEMICO DE
MAESTRIA EN CIENCIAS
ESPECIALIDAD QUIMICA ORGANICA

POR

LETICIA BARAJAS BERMUDEZ

1981







UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ®
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS





UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ®
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

'UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON FACULTAD DE CIENCIAS QUIMICAS

DIVISION DE ESTUDIOS SUPERIORES

Sr. Coordinador de la Maestría en Química Orgánica

La Tesis elaborada por la:

L.Q.I. Leticia Barajas Berműdez
Intitulada:

(22,62)-7-metil-3-propil-2,6-decadien-1-ol (Metodología para su síntesis)

Ha sido aceptada como requisito parcial para optar al grado académico de:

MAESTRO EN CIENCIAS

Especialidad Química Orgánica

En virtud de haber cumplido integramente con el reglamento de Tesis vigente y a la vez solicitamos a Usted la aprobación final.

FAC. CIENCIAS QUIMICAS

COMITE DICTAMINADOR DE LA TESIS

PERIODS MILLIOTECA

Dr. Salvador

Fernández Tavizón

Asesor

Good Zorrilla

Sinodal

Dr. Lothar

Krause Sennewald

Sinodal

Dr. Lothar Krause Sennewald COORDINADOR DE LA MAESTRIA.

.

INIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON

TACINETAD DE CONTEAS QUINTICAS



VERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

PRESENTADA COMO REQUISITO PARILLA. PARA OPTAR AL GRAINT ACADEMIC COMMISSIONE

MARSTRIA EN CLENCHASTRIA DSPECIALIDAD QUIMICA ORGANICA

CART PLEASURED IN THE SECOND FRANCE TO THE PROPERTY OF THE PARTY OF TH

The state of the s





UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN © DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS





AGRADECIMIENTOS

LA AUTORA DESEA AGRADECER:

A LA SECRETARÍA DE EDUCACIÓN PÚBLICA, AL CENTRO DE INVES-TIGACIÓN EN QUÍMICA APLICADA Y A LA UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE -TAMAULIPAS, POR LA AYUDA ECONÓMICA Y MATERIAL OTORGADA PARA LA REALIZACIÓN DE ESTA TESIS.

AL DEPARTAMENTO DE QUÍMICA ANALÍTICA, CIQA; POR LA OBTEN-CIÓN DE LOS ESPECTROS DE INFRARROJO Y RESONANCIA MAGNÉTICA NU CLEAR,

AL DR. LOTHAR KRAUSE S., DIRECTOR DE LA DIVISIÓN DE ESTU-DIOS SUPERIORES, FACULTAD DE CIENCIAS QUÍMICAS, UANL Y AL DR. GABRIEL GÓJON ZORRILLA, DIRECTOR DE LA DIVISIÓN DE INGENIERÍA Y CIENCIAS EXACTAS, UNIVERSIDAD REGIOMONTANA, A AMBOS POR EL-TIEMPO DEDICADO A LA REVISIÓN DEL CONTENIDO DE ESTA TESIS.

AL Q.I. EDGARDO HERNÁNDEZ CHAVERO, JEFE DEL DEPARTAMENTO-DE MODIFICACIÓN Y SÍNTESIS, CIQA; POR SUS ACERTADAS INDICACIO NES EN EL DESARROLLO EXPERIMENTAL DE ESTE TRABAJO.

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Y MUY ESPECIALMENTE AL DR. SALVADOR FERNÁNDEZ TAVIZÓN. DI RECTOR DEL PROGRAMA DE QUÍMICA AGRÍCOLA. CIQA; AUTOR DE LA -- PRESENTE SÍNTESIS. POR SU VALIOSA Y ADECUADA ORIENTACIÓN TEÓRICO PRÁCTICA. ASÍ COMO POR LA REVISIÓN Y CORRECCIÓN DE LOS -- PRIMEROS MANUSCRITOS DE ESTA TESIS.

RESUMEN

La palomilla Laspeyresia (Carpocapsa) pomonella es una de las plagas más importantes del manzano debido a que año con año produce pérdidas econômicas al fruticultor que van desde un 20 a un 50%.

La feromona de atracción sexual de esta palomilla es - el (2Z,6Z)-7-metil-3-propil-2,6-decadien-1-ol; el cual, me diante un adecuado manejo, está siendo utilizado en el con trol de esta plaga.

La sintesis del (2Z,6Z)-7-metil-3-propil-2,6-decadien1-ol presenta serias dificultades prácticas debido a que contiene en su estructura dobles enlaces trisustituídos geométricamente puros, los cuales son relativamente difíci
les de obtener.

Esta tesis describe dos metodologías para la síntesisde la feromona de atracción sexual de la Laspeyresia (Car
pocapsa) pomonella.

En ambas metodologías se intenta fijar de antemano la - geometría de las olefinas. Se trata de controlar la estereg química de las dobles ligaduras a través de un intermediario rígido anterior a una transposición de Cope y Claisen los - cuales, dada su naturaleza estereoselectiva, conservarán la-estereoguímica de los radicales introducidos de antemano.

El siguiente esquema muestra las rutas sintéticas disenadas para la obtención del (2Z,6Z)-7-metil-3-propil-2,6-decadien-1-ol.

La primera de estas estrategias consiste en la generación de un anillo lactónico α,β -insaturado, el cual median te la adición de los sustituyentes correspondientes nos da rá una molécula con la estereoquímica adecuada para la obtención de la feromona con la geometría deseada. El anillo de la γ -butirolactona 19 fué bromado en la posición α γ -posteriormente el bromuro se sustituyó por un grupo tiofenoxi.

El grupo tiofenoxi aumenta la acidez del protón del carbono adyacente y además es precursor para la generación de una doble ligadura en la posición α,β del anillo. El compuesto 21 fué primero alquilado en el carbono α con bromopropano, posteriormente se oxidó el azufre a sulfóxido y mediante un rompimiento termolítico se genera principalmente un doble enlace endocíclico.

El filtimo paso estudiado de esta ruta sintética, consistió en la adición 1,4 a la lactona α,β insaturada $\underline{24}$. Este fué estudiado utilizando dos reactivos: un Grignard-con un catalizador cuproso y un dialquenil cobre litio. - En ambos casos, se adiciona un grupo alquenilo en la posición β y se genera una carga negativa en la posición α la cual se intenta alquilar con Ioduro de metilo.

$$\begin{array}{c|c}
& & & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& &$$

Se tuvieron algunos problemas prácticos para la formación del organolitio y del reactivo de Grignard. Finalmente se utilizó el reactivo de Grignard para la adición 1,4-pero hasta ahora no se han tenido resultados positivos.

En la segunda metodología estudiada se hizo uso, parala generación de olefinas trisustituídas con la geometríaadecuada, de la formación estereoselectiva de un acetato enólico (Z) a partir de un β-cetoester seguido por la sustitución del grupo acetoxí por un grupo metilo.

El diamión del acetoacetato de metilo se alquiló en laposición γ con bromoetano. El β -cetoester obtenido se enolizó atrapándose el enolato con acetiloxi y por filtimo elgrupo acetiloxi se desplazó con dimetil cobre litio generán dose una olefina con la geometría Z.

Tanto el 2-metil-3-propil-3-(1-propilvinil)-γ-butirolactona como el 3-metil-2-hexenoato de metilo son moléculas útiles para la obtención del (2Z,6Z)-7-metil-3-propil-2,6-decadien-1-ol.

Para la primer ruta sintética estudiada faltaría analizar la reducción de lactona a lactol, la reacción de -Wittig sobre el lactol y por último la transposición de -Cope que sería el paso crítico.

En la segunda ruta estudiada falta por analizar la -transesterificación y el paso crítico de la ruta que corres
ponde a las transposiciones de Cope y Claisen.

INDICE

	TEMA	PÁGINA
	RECOMENDACIONES Y AUTORIZACIÓN	1
	TITULO DE LA TESIS	11
	AGRADECIMIENTOS	iii
	RESUMEN	iV
	INDICE	iX
	LISTA DE ABREVIATURAS	x
SIS	INTRODUCCIÓN	1
NER	DISCUSIÓN Y RESULTADOS —	23
	RUTA	23
	RUTA II	50
UNI	VEONCLUSIONES AUTÓNOMA DE NUE	VO ÉLEÓN
	PARTE EXPERIMENTAL DIRECCION GENERAL DE BIBLIOTE	ECAŠ
	BIBLIOGRAFÍA	99

LISTA DE ABREVIATURAS

at-g átomo gramo

CCD Cromatografía en Capa Delgada

CGL Cromatografía Gas-Líquido

cm centimetros inversos

cps ciclos por segundo

DHP dihidropirano

DMSO sulfóxido de dimetilo

galere flammam gramo

IR Infrarrojo

H hidrógeno

HMPA hexametilfosforamida

LOA diisopropil amida de litio

M molar

UNI MGRSIDA I miligramos OMA DE NUEVO LEÓN

Mhz megahertz DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

min minutos

ml mililitros

mmol milimoles

mol moles

ppm partes por millón

Rf constante cromatográfica

RMN Resonancia Magnética Nuclear

THF Tetrahidrofurano

INTRODUCCION

En la agricultura, los insectos desempeñan un papel - crucial puesto que por un lado constribuyen en forma decisiva al equilibrio ecológico y por otro, cuando las condiciones lo permiten, se convierten en plagas económicamente nocivas.

Se estiman pérdidas anuales que oscilan entre un 25 y un 30% de la cosecha en la agricultura mexicana. Después-de los daños y pérdidas causadas por problemas climatológicos, siguen en importancia los ocasionados por las plagas y enfermedades, tornándose esta situación más crítica económicamente dada la gran tendencia que tienen los insectos a aumentar su población.

gas han estado utilizándose insecticidas convencionales (compuestos clorados, organofosforados, carbamatos, etc.),
sin embargo esto ha traído como consecuencia nuevos proble
mas muy importantes como lo son, entre otros, la contamina
ción ambiental causada por su uso contínuo e indiscriminado y la resistencia que los insectos han desarrollado a -estos productos por lo que se requiere aplicar cada vez do
sis mayores. Debido a ésto, el estudio de los insectos resulta en la actualidad de enorme interés e importancia.

Actualmente se estudian diferentes alternativas para - controlar plagas agrícolas¹, en las que, si no se evita --

completamente, sí disminuye la cantidad de insecticida - aplicado. En este control integrado de plagas, el objetivo no es destruir completamente a dichos insectos, sinomantenerlos abajo del nivel económicamente perjudicial. Para ésto se ha estado haciendo uso de depredadores y parásitos naturales de las pestes; desarrollo de variedades de cultivos resistentes a los parásitos; empleo de entomopatógenos; liberación o generación de individuos estériles; utilización de hormonas de comunicación; uso de agentes morfogenéticos.

Innumerables investigaciones demuestran la existencia de ciertas substancias comunicantes que constituyen un -verdadero lenguaje químico entre los insectos, lenguaje -presente de una forma u otra que prácticamente genera todo tipo de respuesta conductual. Estas substancias comuni
cantes pueden contener diferentes mensajes: alarma, atrac
ción, reclutamiento, reconocimiento del nido, identificación de castas, etc.

Estas señales químicas se han clasificado en tres grupos: feromonas que son compuestos o mezclas de compuestos químicos liberados por un individuo iniciando con esto uma reacción o serie de reacciones entre individuos de la misma especie; alomonas son compuestos o mezclas de compuestos emitidos por un individuo pero cuya respuesta se obtiene de otros de diferente especie, siendo dicha respuestafavorable al emisor; kairomonas tienen una definición se-

mejante a la anterior pero la respuesta es favorable alreceptor. Ante la necesidad de encontrar plaguicidas que
alteren menos al medio ambiente, el manejo de esta infor
mación potencialmente puede resultar de gran importancia
para el posible control de insectos económicamente importantes.

Una vez identificadas las feromonas, los entomólogos investigan como poder usar estas substancias en el control o manejo de plagas. Principalmente, las feromonas que más han sido y están siendo empleadas para estos fines, son las de atracción sexual. Debido a que son específicas, su principal uso ha estado centrado en la detección de especíes y en la realización de estudios que permiten medir la fluctuación de su población², permitiendo así conocer el momento propicio de aplicación de un insecticida convencional, lo que se traduce en una notable reducción en la cantidad de substancias tóxicas empleadas. También han sido empleadas como atrayentes a trampas; por ejemplo, hacen que los insectos se dirijan hacía áreas de cultivo previamente tratadas con insecticidas.

Se sabe que si un insecto recibe una señal química por un tiempo prolongado, sus quimioreceptores integran estaseñal al conjunto se señales usuales dejando de ser éstaimportante; por lo que las feromonas, en cantidades mayores a las liberados por los insectos, por unidad de superficie, confunden la orientación de los insectos del sexo-

opuesto estimulado, reduciéndose el número de cópulas y por lo tanto la descendencia. Esta estrategia de desorien
tación en la comunicación de los insectos se conoce como"Impregnación atmosférica".

La gran ventaja de las feromonas como alternativa para el control de plagas es que evita los efectos colaterales de un insecticida de espectro general: no producen contaminación del medio ambiente; no inducen resistencia de la plaga, evitando así la destrucción del balance biológico- en los sistemas ecológicos y como consecuencia afectando- en lo mínimo a la salud.

Dado que la captidad de hormona de comunicación necesaria para establecer estos mensajes es muy baja y siendo muy difícil su obtención a partir de insectos, resulta de interés la obtención sintética de dichos compuestos.

El trabajo de esta tesis se centró en la sintesis dealgunos compuestos que pueden servir para la obtención de la feromona de atracción sexual de la <u>Laspeyresia (Carpo-</u> capsa) pomonella.

Objetivo de la tesis.

El manzano es uno de los principales cultivos frutíco las en el norte del país; en la siguiente tabla se mues-tran los promedios de superficie cosechados, rendimiento-y producción en periodos de cinco años.

Años	Promedio superficie cosechada ha	Rendimiento medio por ha Kg	Producción ton.
1927/29	841	28 361	23 852
1930/34	1275	22 045	28 107
1935/39	1590	16 857	26 802
1940/44	2115	18 856	39 880
1945/49	4724	9 353	44 183
1950/54	OM 5331	9 971	53 154
1955/59 ^{VERITY}	5645	10 918	61 632
1960/64	8674	11 111	96 378
1965/69	12384	10 708	132 613
1970/74	27192	7 559	205 546
1975/78	37442	6 734	249 319
UNIVER	SIDADAUTC	DNOMA DE NU	EVO LEON

Uno de los principales problemas que presenta para su cultivo es el control de la palomilla Laspeyresia (Carpo-capsa) pomonella³, que a últimas fechas ha desarrollado una
resistencia cruzada a diversos tipos de insecticidas.

Este insecto es una palomilla que al ser adulto midede 14 a 18 mm con las alas abiertas³, las alas están marcadas con dibujos bronceados iridiscentes. Es de origen -europeo pero se encuentra prácticamente en todas las partes
del mundo donde se cultivan manzanas.

Los daños que causa esta palomilla suman varios centenares de millones de pesos anuales ya que provoca pérdidas del 20 al 50% de la cosecha total y en casos extremos pue de causar pérdidas del 100%.

La primera generación de L. pomonella aparece en la -primavera, durante ésta aparea y pone sus huevos sobre las
hojas, ramas y flores del manzano; en pocos días nacen las
orugas blancas y éstas empiezan a devorar la vegetación cer
cana y aperforar los frutos; algunas orugas nacen ya dentro
del fruto. Puede haber dos o tres generaciones al año depen
diendo de las condiciones ambientales; la última generación
pasa el invierno en forma de larvas en capullos emergiendo
la primavera siguiente.

La unica medida de control, para esta palomilla, es la aplicación de insecticidas de contacto; con el fín de minimizar los daños que ocasiona, es necesario que esta sea an tes de que las larvas penetren a los frutos.

Los métodos anteriormente utilizados para determinar - el momento apropiado para combatir las larvas son poco con fiables, por lo que el cultivador prefiere seguir los esque mas de aplicación recomendados por entidades oficiales, uni versidades, etc. Algunas recomiendan hasta ocho fumigaciones durante la temporada, ésto representa una gran cantidad de insecticida aplicado, sin que se logre evitar un alto - porcentaje de daño; por lo que a las pérdidas económicas -

causadas por este insecto, habrá que agregarle el costo - de los insecticidas y su aplicación.

En base a toda la problemática que presenta el control de la palomilla L. pomonella se realizaron estudios para - determinar, con mayor precisión, el tiempo más adecuado de la aplicación de insecticida habiéndose encontrado que el-método más eficaz para determinar la densidad de población involucra el uso de trampas que contengan atrayentes sexuales.

Inicialmente estas trampas contenían palomillas vírgenes, las cuales atraían a los machos quedando éstos adheridos a una película pegajosa. El principal obstáculo para el cultivador interesado en utilizar este método radica en la dificultad de tener hembras vírgenes vivas.

En 1970 el Dr. Wendell Roelofs indentificó al (22,62)-7-metil-3-propil-2,6-decadien-l-ol (1) como la feromona de-atracción sexual de la Laspeyresia (Carpocapsa) pomonella.

Dada la enorme importancia econômica que tiene esta pla ga, este compuesto ha sido sintetizado por diferentes, ru-tas 5,6,7, lo que permite así su uso en la agricultura.

Para el control de la palomilla L. pomonella se han uti

lizado dos métodos: el uso de trampas de atracción sexual, para determinar la densidad de población, ha disminuido la aplicación de insecticida hasta una tercera parte; además, aplicando el método de impregnación atmosférica se ha reducido en más de un 95% la captura de adultos en trampas y en un 93% la infestación de frutos.

Para dar una idea de las metodologías sintéticas que se han empleado, así como los problemas que se han tenido, se analizarán brevemente algunos trabajos que ya han aparecido al respecto.

J.P. Morizur y sus colaboradores , desarrollaron la sín tesis que se muestra en el esquema 1. Ellos hacen uso de un rompimiento fotoquímico Norrish tipo I, en el primer paso, produciéndose una mezcla de dos aldehídos. La generación de

las olefinas no es estreoselectiva.

UNIVERSIDAD AU**fsouma**ma de nuevo león

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Catherine Ouannes e Yves Langlois⁶, hicieron uso de la siguiente estrategia.

ESQUEMA II

Utilizan principalmente dos reacciones: la acetilación o benzoilación de un enolato derivado de β-cetoesteres, se guida por un desplazamiento mediante un complejo dialquil-cobre litio para generar una olefina trisustituida en forma estereoselectiva. Tiene dos desventajas principalmente; la temperatura a la que se hace el desplazamiento del acetato o benzoato (-100°C), así como el alto número de equivalentes del complejo PBu₁-CuI que se utiliza para realizarlo y que dificulta la purificación del producto. Además la reducción de los ésteres produce una mezcla de los isómeros geométricos perdiêndose la estereoselectividad.

Paul Helquist y colaboradores, emplearon la siguiente metodología.

ESQUEMA III

Por la adición de complejos de alquil cobre a acetilenos, formaron nuevos complejos que al reaccionar con diferentes electrófilos, generaban la olefina deseada.

R'Cu (L)" + R² C = CH
$$\rightarrow$$
 R² Cu (L) $\xrightarrow{E^{\oplus}}$ R'

Además de ser éste un método novedoso para la generación de olefinas trisustituídas geométricamente puras, es una de las mejores síntesis hasta ahora reportadas ya que la feromona 1 se obtiene con un rendimiento total del 37%.

Analizando estas y otras síntesis ya reportadas observamos que el principal problema para sintetizar esta fero mona consiste en generar olefinas trisustituidas geométricamente puras, incluso en dos de estas rutas analizadas - se carece de un control estereoselectivo al generar las - dobles ligaduras.

Es importante generar la feromona con la estreoquímica correcta ya que un cambio en la geometría de los dobles en laces puede disminuir e incluso anular la actividad del compuesto.

Teniendo en mente estos factores, se diseñó el siguie \underline{n} te esquema retrosintético (esquema IV).

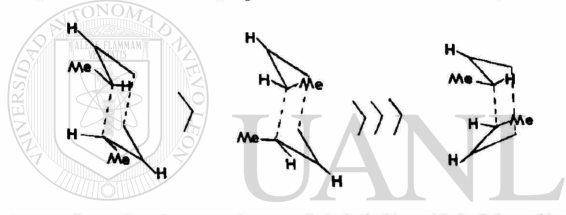
DIRECCION GENERAL DE BIBLIOTE

$$= HO Pr \Rightarrow Pr Me = \frac{29}{28}$$

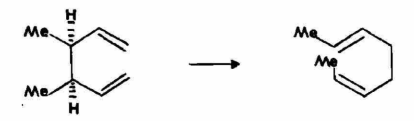
Podemos notar que esta feromona es un sistema de seis átomos con dos insaturaciones terminales (sistema 1,5-hexa dieno), por lo que podemos pensar que provendría de unatransposición de Cope 28; por lo tanto, la feromona podría obtenerse del compuesto 28 a través de un reacomodo de Cope en el cual la estereoquímica de las olefinas estuviera fijada de antemano.

$$= HO$$

La transposición de Cope es un desplazamiento sigmatró pico [3,3] en el cual en el estado de transición la molécula usualmente adquiere la conformación más estable (silla-o bote); para moléculas que pueden adoptar la conformación silla o la bote, la geometría silla se ve favorecida; además si existen dos alternativas de conformación silla, laque minimice la interacción 1,3-pseudoaxial será la que adquiera la molécula, esto se explica por la naturaleza estereoselectiva de los productos de esta reacción.

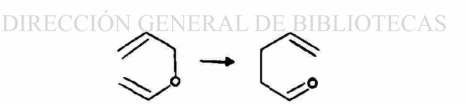


Por ejemplo, en el caso del 3,4-dimetil-1,5-hexadienola conformación silla se ve favorecida por 6 kcal/mol⁹, en
este caso dos reacomodos silla son posibles pero se ve favorecida la conformación donde las interacciones 1,3-diaxía
les son mínimas⁹. El isómero "meso" da el producto 2,E y el
"dl" genera el dieno E,E.



La alta estereoselectividad de esta reacción la hacemuy útil para propósitos sintéticos; además a la fecha no existe alguna síntesis ya reportada, de esta feromona, en la cual se haga uso de una transposición de Cope, de ahínuestro interés de seguir analizando una posible vía de esíntesis en estos términos.

Podemos pensar en dos alternativas para la generación del intermediario 27. Una de las alternativas sería el pensar en otro sistema 1,5-hexadieno pero en el cual una delas olefinas tuviera un heteroátomo. Si se oxidara el compuesto 27 se obtendría un sistema de seis átomos con una-olefina y un carbonilo como enlaces terminales siendo este un sistema similar a una transposición de Claisen. Entonces el intermediario 27 podría provenir de la reduccióndel compuesto 10 y éste a su vez de una transposición de-Claisen.



La transposición de Claisen⁹ es un desplazamiento sig matrópico [3,3] cuyas características estereoquímicas son similares a las de la transposición de Cope por lo que tam bién resulta ser una reacción altamente selectiva y por lo tanto de gran interés sintético.

La otra alternativa para obtener el compuesto 27, sería el pensar en un sistema rígido en el cual se fijara de antemano la estereoquímica de los radicales; este sistema rígido podría ser un anillo lactónico de cinco miembros (com puesto 25), la forma de controlar la estereoquímica de estos radicales sería adicionándolos a un sistema carbonílico α,β -insaturado, por lo tanto el compuesto 24 podría ser vir para tales propósitos.

Una adición 1,4 de un complejo dialquil cobre lítio ala lactona α,β -insaturada¹⁰ 24, generaría una carga negati va en el carbono α al carbonilo, el cual podría aprovecha<u>r</u> se para introducir un segundo grupo alquilo el cual entraría en un plano opuesto al del primer radical ya que ese sería el plano estericamente menos impedido.

De acuerdo a este análisis retrosintético será necesario preparar los compuestos 9 y 24.

Eì objetivo de este trabajo es el estudio de la sínte sis de ambos compuestos (9 y 24).

Teniendo en cuenta de que el principal problema es la generación de dobles ligaduras trisustituidas, se diseñaron dos rutas sintéticas de acuerdo al análisis anterior.

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Ruta I

ESQUEMA V

En esta ruta se pretende hacer uso de \gamma-butirolactona como materia prima, a la cual se le harían las siguientes modificaciones.

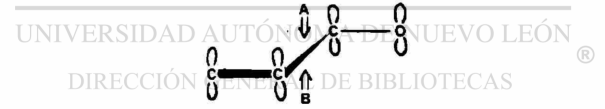
- A.- Bromación en la posición a utilizando bromo y PCl₃ como catalizador 11,12
- B.- Sustitución nucleófila del bromuro por un ión tiofe-nóxido que se obtendrá por tratamiento de tiofenol con
 NaH. El grupo tiofenóxido será útil para dos propósitos: aumentar la acidez del protón adyacente para facilitar la alquilación¹³, ¹⁴, ¹⁵ con bromopropano y me-diante oxidación y rompimiento termolítico generar una
 insaturación α, β al sistema carbonilo.
- C. Generación de un anión enólico.
- D.- Alquilación del anión enólico con bromopropano.

UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON

Se obtendrá el compuesto 22 mediante una segunda alter DIRECCION GENERAL DE BIBLIOTECAS nativa en la que se utilizará el ácido valérico como material de partida.

- G.- Bromar el ácido valérico en el carbono α utilizando las condiciones de la reacción de Hell-Volhard-Zelinski¹¹.
- H.- Esterificar el ácido bromado con metanol-ácido sulfúrico.
- I.- Sustitución nucleófila del bromuro por un grupo tiofe nóxido para obtener el ester 18.

- J .- Generar el anión enólico con alguna base fuerte.
- K.- El anión enólico se tratará con óxido de etileno para producir una alquilación y enseguida una transesterificación intramolecular para obtener el compuesto 22.
- E.- El sulfuro del compuesto 22 será oxidado a sulfóxido.
- F.- El grupo sulfóxido se eliminará térmicamente para producir la lactona α, β -insaturada 24.
- L.- Adicionar en la posición β al grupo carbonilo el sustituyente 1-propilvinilo.
 - El sistema carbonílico α,β-insaturado es un sistema planar por lo que presenta dos planos de ataque, un posible ataque por el plano superior (A) y un plano inferior (B) como se muestra en el siguiente dibujo.



Las adiciones 1,4 a sistemas carbonílicos α,β -insatu-rados han sido ampliamente estudiadas 10 ya sea haciendo uso de un complejo dialquil cobre lítio o mediante elreactivo de Grignard correspondiente utilizando Cu(I)-como catalizador.

M.- Al adicionarse el radical en la posición β al carbonílo, se generará una carga negativa en el carbono α , -- dicho anión podrá aprovecharse para introducir un segundo grupo alquilo que se adicionará por el plano con trario al primer radical. De esta forma se obtendrá el compuesto 25 con la estereoquímica deseada.

- N.- La lactona 25 se reducirá a lactol (el cual es poten-cialmente un aldehído).
- O.- Sobre el lactol se efectuará una reacción de Wittig para obtener el compuesto 27.
- P.- Un reacomodo de Cope de este último producto nos llevará a la formación de la feromona deseada.

UANL

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Ruta II

ESQUEMA VI

Las etapas propuestas para esta segunda ruta sintética són:

- A.- Se generará el dianión del acetato de metilo17.
- B.- Se alquilară el dianión en la posición γ con bromoetano para obtener el compuesto 3.
- C.- Se formará el acetato enflico 18,19 en forma estereoselectiva (para obtener el isómero geométrico Z).
- D.- Posteriormente el grupo acetiloxi será desplazado condimetil cobre litio 18,20 para obtener una olefina trisus
 tituida geométricamente pura.
- E.- El compuesto 5 se reducirá al alcohol alílico 6.
- F.- Con ambos compuestos (5 y 6) se efectuará una transeste rificación para generar el compuesto 7.
- G.- Al formar el anión α del compuesto 7, la doble ligadu ra α, β será desplazada a la posición β,γ; en este caso se tendrían dos alternativas: que la doble ligadura se desplazara al metilo y al propilo, en el segundo casose obtendría la olefina más estable.
 - H.- El cetenacetal 8, será tratado con calor para producir una transposición de Claisen.
 - I.- Se reducirá el compuesto <u>10</u> para generar el compuesto 27.
 - J.- Por último, una transposición de Cope del compuesto 28 nos generará la feromona de la <u>Laspeyresia</u> (carpocapsa) pomonella.

DISCUSION Y RESULTADOS

Ruta I

Para la obtención del compuesto α -propil- α -tiofenil- γ -butirolactona $\underline{22}$ se estudiaron las dos alternativas que se muestran en el esquema V. En una se hace uso de γ -butirolactona como materia prima y en la otra se parte del ácido pentanoico.

La fase inicial, de la primera alternativa, consiste en la bromación del carbono α de la lactona; ésta se llevó acabo utilizando una modificación a las condiciones de la reacción de Hell-Volhard Zelinski¹¹, la cual consistió en mantener la reacción durante cuatro horas a una temperatura entre 70 y 80°C.

Siguiendo las condiciones originales de esta reacción, se obtenía como producto un líquido incoloro que por CCD - mostró ser un solo compuesto pero este aparecía como una -- banda corrida desde el punto de aplicación hasta la mitadde la placa. Las bandas principales que mostró este compues to en el espectro de IR fueron las siguientes: una banda- ancha de fuerte intensidad que va de 3600 a 3000 cm⁻¹ y que

aparenta ser ocasionada por un grupo hidroxilo de un ácido, a 1720 cm⁻¹ una banda de fuerte intensidad correspondientea un grupo carbonilo. En el espectro de RMN las señales que aparecen son: a 8ppm un singulete cuya integral corresponde a un protón, a 4.5 ppm triplete cuya integral corresponde aun protón y que probablemente se encuentre en el carbono que soporta el bromuro, un triplete para dos protones a 3.5 ppm
y un cuarteto a 2.4 ppm correspondientes a dos protones. To
dos estos datos hacen suponer que después de la bromación ocurrió la apertura del anillo lactónico quedando un hidroxiácido cuya probable estructura se muestra a continuación

El producto obtenido de la reacción modificada de Hell-Volhard-Zelinski fué un líquido de coloración amarillo páli do cuyos datos espectroscópicos (IR y RMN) coinciden con los reportados en la literatura 21 para el compuesto o-bromo- γ - bu tirolactona $\underline{20}$; en el espectro de IR aparece a 1780 cm la banda de estiramiento del grupo carbonilo y que corresponde a una lactona de cinco miembros; en el espectro de RMN aparecen dos múltipletes de órden no determinado, uno de éllos-va de 4.68 a 4.3 ppm y corresponde a los carbonos α y β , el otro aparece de 3.23 a 2.23 ppm debido a los carbonos β dela estructura propuesta.

Puede notarse que todos los datos espectroscópicos -(IR y RMN) de este compuesto 20 son diferentes a los datos
del compuesto obtenido sin modificar las condiciones de la
reacción de Hell-Volhard-Zelinski.

El compuesto 20 se obtuvo con un rendimiento del 70%en base a la γ-butirolactona, Price y Jude¹² reportan la bromación de la γ-butirolactona utilizando bromo y fósforo
rojo con un rendimiento teórico del 55%. Por lo tanto elrendimiento aquí obtenido fué mayor, lo que nos hace supo
ner que la modificación efectuada fué acertada.

El siguiente paso, la sustitución nucleófila del bromuro por un ión tiofenóxido, se muestra esquemáticamente-a continuación.

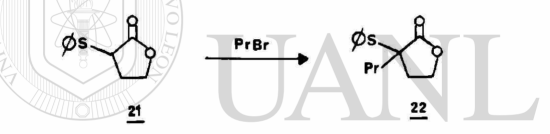
En los primeros experimentos realizados para efectuar esta sustitución, se generaba el tiofenóxido de sodio por tratamiento del tiofenol con NaH y se observaba que precipitaba en el medio de reacción; una vez formado, se refluía con la lactona 20 durante un tiempo de dos horas. En estas condiciones de reacción, el producto obtenido fué una mez cla de dos compuestos los cuales fueron separados por cromatografía en columna y caracterizados por espectroscopía

IR y RMN. El rendimiento obtenido de la mezcla varió del15 al 20% en base al compuesto 20. El compuesto menos polar de esta mezcla (Rf=0.95) fué un sólido blanco que pre
sentó solamente bandas características de grupos aromáticos. El segundo compuesto (Rf=0.6) fué un líquido de color
amarillo pálido cuyos datos espectroscópicos concuerdan con los esperados para el compuesto 21, la principal evidencia espectroscópica fué la aparición de un multipletea 7.3 ppm que se considera pertenece a protones aromáticos,
además los multipletes que aparecían en el α-bromo-γ-buti
rolactona se desplazaron en el α-tiofenil-γ-butirolactona
a campo más bajo; también en el espectro de IR desapareció
la banda del enlace carbono-bromo (680 cm-¹) y aparecieron las bandas de grupos aromáticos (3058ª, 745² y 695² cm-¹).

Debido al bajo rendimiento obtenido, se trató de incrementarlo efectuando algunas modificaciones a las condiciones de reacción, Trost y Bridges reportan el uso de dimentiliformamida como solvente en estas reacciones. En base a ésto, se cambió el THF por DMSO que es un solvente aprótico polar, este solvente disolvió completamente al tiofenóxido de sodio haciéndonos suponer que de esta manera la sustitución del bromuro se favorece. La reacción se llevó a cabo a temperatura ambiente en dos horas. El producto obtenido fué igual al anterior (mezcla de dos compuestos) pero con un rendimiento mayor. Esta mezcla se separó por-

una columna cromatográfica, (empacada con sílica gel como adsorbente y benceno-acetato de etilo 9:1 como eluente), obteniéndose una relación de 1 a 4 entre los dos compues tos. El compuesto 21 fué el de mayor porcentaje contenido en la mezcla, siendo su rendimiento del 44% en base al compuesto 20.

La filtima etapa, de la primera alternativa, para obte ner el compuesto α -propil- α -tiofenoxi- γ -butirolactona $\underline{22}$,-consistió en la alquilación con bromopropano del anión generado en el carbono α del compuesto $\underline{21}$.



La presencia del grupo tiofenoxí a al carbonilo aumenta la acidez (cinética y termodinámica) del protón adyacente, debido a que el azufre estabiliza el anión generado.

En el primer intento de realizar la alquilación, se hizo uso de las condiciones de reacción empleadas por Trost y Arndt 13, éllos utilizan LDA como base para generar el anión a al carbonilo. En todos los experimentos realizados utilizando esas condiciones, siempre se recobró la materia prima (compuesto 21) en forma cuantitativa; se experimentó con diferentes relaciones molares (LDA: lactona: bromopro

pano), temperaturas (de -78 a 25°C) y tiempos de reacción (de 15 minutos a 7 horas), el resultado siempre fué negativo.

Otra superbase, ampliamente utilizada en alquilaciones de carbonos activados por azufre vecinos a grupos carbonilos es el hidruro de sodio¹⁴, ¹⁵. Esta base genera el anión termodinámicamente más estable y en ocasiones puede producir una dialquilación, sin embargo en el compuesto 21 solamente hay un centro de reacción existiendo exclusivamente la posibilidad de monoalquilación.

Varios experimentos fueron realizados para intentar - alquilar el compuesto 21 utilizando hidruro de sodio como base para generar el enolato y THF como solvente. En todos los experimentos realizados hubo variaciones tanto de tem peratura como de relación molar entre sustrato y reactivos, obteniêndose los siguientes resultados:

DIRECCION GENERAL DE BIBLIOTECAS

1) Al trabajar a 0°C, en la CCD se observaron tres productos no identificados (Rf = 0.92, 0.46 y 0.1), más materia prima (Rf = 0.34) que no reaccionó. Por Cromatografía gaslíquido (CGL), se separaron tres compuestos, uno de ellos correspondió a la materia prima. De acuerdo a los cromatogramas se determinó, que de la mezcla, el 50% correspondíata la materia prima. El espectro de TR, de toda la mezcla, muestra una banda muy ancha a 3350 cm⁻¹, de fuerte intensidad, debida a grupos hidroxilo; a 1770 cm⁻¹ una banda -

muy intensa correspondiente a un grupo carbonilo y a 690 y 755 un doblete característico de grupos aromáticos monosustituídos. Debido a los bajos rendimientos obtenidos en esta reacción (20 a 35%) no fué posible caracterizarcada uno de los compuestos.

2) Efectuando la reacción de alquilación a 25°C, los resultados obtenidos fueron los siguientes: en la CCD se muestran cuatro compuestos (Rf = 0.92, 0.75, 0.46 y 0.19) de los cuales ninguno corresponde a la materia prima. En los cromatogramas de CGL solamente se separaron dos compuestos, no aparece la lactona 21. Con estas condiciones de reacción se consumió toda la materia prima, pero losdatos espectrales de IR de estos compuestos no concuerdan con los esperados para la estructura 22.

alguna forma la lactona sufría alguna transformación con DIRECTION GENERALDE BIBLIOTECAS el hidruro de sodio, para demostrarlo se realizaron algunos experimentos en los que se ponían en contacto la lactona 21 con hidruro de sodio en una relación de uno a dos a diferentes temperaturas. A 0°C se recuperó el material de partida y a 25°C se obtuvo una mezcla de dos compuestos (Rf = 0.19 y 0.36) de los cuales uno fué la lactonasin reaccionar, el otro compuesto se obtuvo en los intentos de alquilación anteriores, esta mezcla mostró las siguientes bandas en el espectro de IR: una banda muy intensa y ancha centrada a 3350 cm que caracteriza a los

grupos hidroxilo; una banda muy intensa y ancha de 1720 a 1780 cm probablemente causada por dos grupos carbonilodiferentes, además se observan las bandas características de compuestos aromáticos monosustituídos a 695 y 755 cm.

La acidez del protón α al carbonilo de la lactona 21 puede incrementarse si se oxida el azufre a sulfóxido de bido a que el anión formado se encuentra más estabilizado por el grupo sulfóxido que por el tioéter. El anión de un β -ceto sulfóxido $^{1.5}$ puede ser fácilmente generado con una amplia variedad de bases; en base a esto, se intentó alquilar el β -ceto sulfóxido $^{3.5}$

El compuesto 21 fué oxidado fácilmente con metaperio dato de potasio^{23,24} obteniéndose un sólido amarillo conun rendimiento del 95 al 97% y mostró en la CCD ser un solo producto, fué caracterizado por IR el cual mostró las bandas del grupo carbonilo a 1770 cm y la del grupo sulfóxido a 1060 cm .

La alquilación del sulfóxido se intentó utilizando - las mismas condiciones de reacción que se emplearon en - los intentos de alquilación del α-tiofenil-γ-butirolacto na; se realizaron diferentes experimentos variando la -- temperatura y tiempos de reacción; encontrándose que alrealizar la reacción a 0°C, se recuperaba la materia prima, mientras que a 25°C se obtenía una mezcla de cuatro-componentes de los cuales uno de ellos pertenecía al sul

fóxido 36. Las bandas más importantes del espectro IR de esta mezcla de productos fueron: una banda muy ancha de-3600 a 3150 cm⁻¹ originada probablemente por un grupo hídroxilo de un ácido, dos bandas solapadas en la región de los carbonilos (1780 a 1710 cm⁻¹) y las bandas de grupor aromáticos a 695 y 755 cm⁻¹.

En contraste con los hidruros de Li y Na, el KH10 en THF reacciona vigorosamente con una amplia variedad de carbonilos formando cuantitativamente y en pocos minutos los enolatos potásicos los cuales son altamente reacti-

Siendo el KH'mucho más reactivo que el NaH, se utilizó para generar el anión del compuesto 21. La alquilación se efectuó a una temperatura de 10°C en un tiempo de seis
horas. El producto obtenido en la reacción fué una mezcla
de dos compuestos, que por IR muestra principalmente las
siguientes bandas: una banda ancha de fuerte intensidadque va de 3600 a 3200 cm⁻¹ y que probablemente se origine por un grupo hidroxilo de un ácido carboxílico, la in
tensidad de las bandas de estiramiento simétrico y asimé

trico, comparadas con las del compuesto 21, aumentó consi derablemente indicándonos la presencia de más unidades me tilos y metilenos en el producto; aparecen dos bandas degrupos carbonilos traslapados (1770 y 1700 cm⁻¹) y por la región en que aparecen se supone que la primera banda sedebe a una lactona de cinco miembros la otra a un ácido carboxílico; además aparecen dos bandas de grupos aromáti cos monosustituídos. Todos estos datos, así como los Rf -(0.75 y 0.19) de estos dos compuestos, hacen suponer queuno sea la lactona alquilada y el otro sea un ácido forma do por la apertura del anillo lactónico. Esta mezcla de productos se purificó un una columna cromatográfica (cuyo sistema fué sílica gel como adsorbente y benceno-acetatode etilo 9:1 como eluente), solamente se aisló el compues to menos polar, el compuesto más polar quedó adsorbido en la columna. El compuesto aislado fué un líquido incoloroa 25°C cuyas bandas principales observadas en el espectro de IR y RMN corresponden con las esperadas para el α-propil-q-tiofenoxi-γ-butirolactona. En el espectro de IR seobservan las bandas de metilos y metilenos (2960,2925 y -2870 cm), las que aparecen de mediana intensidad; la ban da de grupo carbonilo a 1725 cm y las bandas de gruposaromáticos a 695 y 755 cm . En el espectro de RMN, el -principal indicio de que sucedió la alquilación fué la -aparición de un multiplete en la región de 1.8 a 0.75 ppm (7H) que corresponde al grupo propilo que se adicionó a -

la molécula; el resto de las señales se desplazaron a campo más bajo.

El rendimiento del compuesto ya purificado por cromato grafía en columna fué del 55% en base al α -tiofenoxi- γ -bu-tirolactona.

El compuesto más polar (Rf=0.1) no fué aislado, pero - comparando el espectro de IR de la mezcla de productos con el del compuesto 22, podremos determinar que dicho compues to tenía como funcionalidad principal un grupo carboxilo - (banda ancha de intensidad media de 3350 a 2800 cm), teniendo además una señal a 1720 cm que corrobora la presencia del ácido carboxílico.

Un producto de características similares se obtuvo alintentar alquilar la α-tiofenoxi-γ-butirolactona con NaH como base; por lo que es posible que dicho producto se derive de una reacción lateral que ocurre entre la α-tiofeno
xi-γ-butirolactona y el hidruro alcalino. Para comprobarlo,
se pusieron en contacto el compuesto 21 y el KH encontrándose que a temperatura ambiente, después de 24 horas, la materia prima se había agotado obteniêndose un compuesto muy polar cuyo espectro de IR muestra una banda muy anchade mediana intensidad que va de 3500 a 3100 cm⁻¹, una banda también ensanchada de 1770 a 1720 cm⁻¹ que correspondea la región de los grupos carbonilo; también aparecen las-

bandas de grupos aromáticos.

Utilizando las condiciones de reacción con las que se - logró alquilar la γ -butirolactona (KH, bromopropano, 10°C, 6 horas de reacción), se trató el sulfóxido del α -tiofenil- γ -butirolactona, sin embargo los resultados fueron negativos

En la segunda alternativa para la obtención del α-propil-α-tiofenoxi-γ-butirolactona 22 (esquema V) se hizo uso de ácido pentanóico como material de partida. El ácido valérico fué bromado en la posición α utilizando las condiciones reportadas por la reacción de Hell-Volhard-Zelinskiⁿ, el producto obtenido fué un líquido incoloro cuyos datosespectroscópicos de IR y RMN concuerdan con los esperados para la estructura 16.

En el espectro de RMN la principal evidencia fué un -multiplete que aparece de 4.47 a 3.85 y que pertenece al protón a al grupo carboxílico.

El siguiente paso, para la esterificación del ácido 16, se utilizó metanol y ácido sulfúrico¹⁶; se obtuvo como producto de reacción un líquido incoloro de olor dulce con un rendimiento del 70%, en base al ácido α-bromopentanóico.

Por CCD se observó que el producto es un solo compuesto.

Comparando los espectros de IR del ácido 16 contra este producto obtenido tenemos los siguientes datos: la banda ancha de 3400 a 3000 cm⁻¹ desapareció, la banda de estira-miento del grupo carbonilo se desplazó de 1710 a 1740 cm⁻¹.

En resonancia magnética nuclear desapareció el singulete del protón ácido que se observaba a 11 ppm, y aparecióun singulete a 3.32 ppm que al integrar corresponde a tres
protones que pertenecen al grupo metilo del grupo alcoxi del ester.

En la siguiente etapa, consistente en la sustitución - nucleófila del bromuro por un grupo tiofenóxido, se utilizaron las mismas condiciones que para la α-bromo-γ-butiro-lactona.

En los primeros experimentos realizados para efectuar esta reacción se utilizó THF como solvente y temperaturade reflujo; el producto de reacción mostró por CCD la pre sencia de 3 compuestos (Rf=0.9,0.75 y 0.4), los cuales fue ron separados por cromatografía en columna; de estos tres compuestos, el menos polar es un sólido blanco que presen ta en el espectro de IR solamente bandas característicasde grupos aromáticos monosustituídos, su estructura no fué determinada; el compuesto de Rf=0.75 es un líquido incolo ro que también presenta exclusivamente bandas de grupos aromáticos monosustituídos. Debido a la relación tan baja (1:8) de ambos compuestos con respecto al más polar (compuesto de Rf=04) no se intentó determinar sus estructuras. El compuesto más polar es un líquido que se obtuvo en un 50% de rendimiento con respecto a la materia prima (α-bro mopentanoato de metilo), el cual presentó las siguientes bandas de absorción en el espectro de IR: a 3060 cm una banda de escasa intensidad debida a una insaturación del tipo carbono-carbono; a 1730 cm se corrió la banda del grupo carbonilo del ester, y dos bandas características de grupos aromáticos monosustituídos (755 y 695 cm).

Utilizando DMSO como solvente en la sustitución del bromuro por el ión tiofonóxido a una temperatura de 25°C, la reacción fué más rápida que cuando se utilizó THF como solvente. Los productos que se obtuvieron con esta modifi cación fueron iquales a los anteriores, una mezcla de tres compuestos con los mismos Rf; sus datos espectroscópicospermitieron concluir que son los mismos productos que los anteriores. La única diferencia encontrada al utilizar --DM50 en lugar de THF fué el tiempo de reacción y el rendi miento obtenido; utilizando DMSO como solvente, la veloci dad de la reacción aumenta y el rendimiento es mejorado. Se obtuvo el compuesto más polar con un rendimiento del -55 al 60%. Este compuesto de Rf=0.4 fué caracterizado uti lizando espectroscopía de RMN observándose las siguientes señales: a 7.4 ppm un multiplete cuya integración corres ponde a cinco protones del fenilo; de 3.75 a 3.55 ppm seobserva un singulete traslapado con un triplete, cuya integración total corresponde a cuatro protones, siendo éstos el metilo del grupo alcóxido y el protón α al éster;de 1.95 a 0.8 ppm, un multiplete que al integrar corres-ponde a siete protones. Tanto los resultados mostrados en el espectro de IR como los del espectro de RMN, nos lleva ron a concluir que el producto obtenido corresponde a laestructura 18.

Para la obtención del α -propil- α -tiofenil- γ -butirolac-

tona, se pensó inicialmente en una alquilación en el carbo no a del ester 18 con un agente alquilante que tuviera la-capacidad de alquilar y producir una transesterificación - intramolecular; es decir, algún equivalente sintético (tal como el óxido de etileno), que actúe como electrófilo, liberando al mismo tiempo un oxígeno nucleófilo.

En un principio se utilizó NaH como base para generar el anión del compuesto 18, tratándose éste con óxido de - etileno a una temperatura de 5°C durante 2 horas. El producto obtenido de esta reacción mostró por CCD seis manchas de las cuales, ninguna correspondió a la materia prima. En los cromatogramas obtenidos en un CGL se observan ocho se ñales. El espectro de IR mostró una banda de absorción ancha, centrada a 3400 cm⁻¹, correspondiente a un grupo hidróxilo; la banda debida al grupo carbonilo apareció a 1730 cm⁻¹; encontrándose además, bandas a 755 y 695 cm⁻¹, caracterís ticas de grupos aromáticos monosustituídos. Suponiendo que la diversidad de productos fué originada por la temperatu ra utilizada, se repitió este experimento a una temperatu ra de -70°C, sin embargo en estas condiciones se recuperó la materia prima sin reaccionar.

El NaH utilizado como base en la generación del anión. se cambió por KH y se trabajó a dos temperaturas, a -78° y 0°C. Trabajando a -78°C no hubo reacción por lo que, a esta misma mezcla de reacción, se le permitió adquirir la tempe ratura ambiente (25°C aproximadamente) y después de 15 horas se observó por CCD una mancha con un Rf=0.1; el espectro de IR mostró la presencia de un grupo ácido ya que aparece una banda muy ancha desde 3500 a 3000 cm; en la región de los grupos carbonilo se observó una banda muy ancha degran intensidad que va de 1750 a 1700 cm ; probablemente la anchura de esta banda sea originada por la presencia de dos grupos carbonilo en la muestra, además siguieron apare ciendo las señales correspondientes a un grupo aromático monosustituído. Cuando se intentó alquilar el compuesto 18 con el epóxido a 0°C, se obtuvieron cinco productos no iden tificados, cuyas principales bandas en el espectro de IR son las descritas anteriormente. El anión siempre fué gene GENERAL DE BIBLIOTECAS rado a 0°C.

Trost y colaboradores²⁵ reportan el uso de NaH como base en alquilaciones de ésteres α -fenilsulfóxido, por lo que optamos por oxidar el compuesto 18 con metaperiodato de potasio²³,²⁴.

- 39 -

El producto de oxidación del compuesto 18 fué fácilmente obtenido con un rendimiento del 94% y con alta pureza. Al - oxidar el grupo tiofenoxi la acidez del protón adyacente au menta favoreciéndose la formación del anión.

Para la alquilación del compuesto 38, se utilizó NaH como base para generar el anón que posteriormente fué tratado con óxido de etileno; el solvente utilizado fué THF y comocosolvente la HMPA (2 a 1), llevando a cabo la reacción a -0°C; después de tres horas de agitación se observó por CCD-que no había reacción por lo que se retiró el sistema de enfriamiento y se permitió tomar la temperatura ambiente a la mezcla; a esta temperatura empezaron a aparecer en la mezcla de reacción otros compuestos de menor polaridad, sin embargo después de 18 horas no hubo transformación completa del material de partida.

El producto de esta reacción mostró por CCD cuatro compuestos (Rf=0.9,0.7,0.4 y 0.1) los cuales fueron separadosen una columna cromatográfica de silica gel, eluida con una mezcla de benceno-acetato de etilo 9:1.

Debido al bajo rendimiento obtenido en esta reacción,todos los espectros de IR de estos cuatro compuestos se corrieron en solución clorofórmica por lo que no fué posible
determinar la presencia de grupos aromáticos. Los dos compuestos menos polares presentan en sus espectros de IR so-

lamente bandas de metilos y metilenos. El compuesto más polar quedó adsorbido en la columna cromatográfica. El espectro de IR del compuesto de Rf=0.4 correspondió al de la materia prima (compuesto 38).

En todos los intentos de alquilación del a-tiofenoxiva lerato de metilo con óxido de etileno, los resultados fueron negativos por lo que se pensó en otro equivalente sintético.

Otra alternativa estudiada fué el uso de la etilenbromohidrina, en la cual el grupo hidroxilo se protegió for-mando el éter tetrahidropiranílico por tratamiento con dihidropirano y ácido.

La etilenbromohidrina 32 se obtuvo sin dificultad me-diante la apertura del anillo oxirano del óxido de etileno
por tratamiento con ácido bromohídrico 26, el rendimiento fué del 98% en base al óxido de etileno.

Se intentó alquilar el α-tiofenoxivalerato de metilo - con el compuesto 33, se utilizó KH como base y THF como solvente de la reacción, la temperatura durante el transcurso de la reacción osciló desde 0 a 10°C. Se emplearon tiempos de reacción mayores a 24 horas; sin embargo, siempre se re

cuperó la materia prima.

La sulfenilación de compuestos carbonílicos seguida por pirólisis de el sulfóxido, constituyen una ruta general de gran importancia sintética para la conversión de un compues to carbonílico saturado a un derivado α,β -insaturado 27 .

El método utilizado para la oxidación de la gran mayoría de los sulfuros consiste en la reacción del sulfuro - con un equivalente de metaperiodato de sodio en metanol - acuoso a temperatura ambiente 24,28.

Utilizando las condiciones de reacción reportadas por Johnson 28 para oxidar el sulfonato del compuesto 22 los - resultados obtenidos fueron negativos, ya que siempre se- obtuvo una mezcla de compuesto oxidado y compuesto sin -- oxidar.

Se utilizaron de uno a tres equivalentes de metaperio dato de potasio con tiempos de reacción de dos a cuarenta horas, el resultado fué siempre el mismo.

Se cambió el agente oxidante por el ácido m-cloroperbenzoico^{27,28} En cloruro de metilo, siendo esta oxidación extremadamente rápida a -78°C. Se obtuvo el compuesto <u>23</u>con un rendimiento mayor al 97%. Este compuesto fué utilizado en la siguiente reacción sin previa purificación.

El siguiente paso consiste en la eliminación térmicadel sulfóxido para generar el sistema carbonilo α,β-insaturado. La temperatura utilizada en la pirólisis es función del grupo R unido al sulfóxido que se elimina, los arilsulfóxidos requieren temperaturas desde 25 a 80°C mientras que los alquilsulfóxidos necesitan de 110 a 130°C.

En esta reacción generalmente se ve favorecida la formación del enlace endocíclico contra el doble enlace exocíclico 23,27. La tendencia a la regioselectividad de esta reacción ha sido explicada en base al análisis de las conformaciones requeridas para la eliminación.

Tanto el enlace C = 0 como el S = O son fuertemente polares por lo que tienden a situarse en la conformación donde se minimicen las repulsiones dipolo-dipolo. De esta forma la conformación A se ve favorecida conduciendo preferentemente a la formación del doble enlace endocíclico.

Para predecir la regioselectividad de la eliminación, además de las interacciones dipolo-dipolo, es necesario - la consideración de otros factores tales como interacciones estéricas, estabilidad del doble enlace, acidez del - hidrógeno que se va a eliminar, etc.

Para obtener buenos rendimientos en la reacción de eliminación, se recomienda el uso de trampas para atrapar el ácido sulfénico, ya que la formación de éste cataliza ladescomposición del sulfóxido²⁷.

UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON

La climinación del fenil sulfóxido se llevó a cabo a - Runa temperatura de 50°C utilizando benceno como solventey carbonato de calcio como trampa para el ácido sulfénico

En esta reacción se obtuvo una mezcla de cinco compues tos, los cuales fueron separados a través de una columna - cromatográfica (silica gel como adsorbente y hexano-aceta-to de etilo 7:3 como eluente), y se intentó caracterizar-los mediante sus espectros de IR.

Los resultados obtenidos fueron los siguientes:

Compuesto 1 (Rf=0.9): fué un sólido blanco con un fuerte - olor a tiofenol cuyas bandas principales en el espectro de Infrarrojo, son características de grupos aromáticos, 3060, 1580,1480,1440 y 695 cm⁻¹.

Compuesto 2 (Rf=0.8): fué un sólido amarillo cuyas bandas principales en el IR también pertenecen a grupos aromáticos.

Compuesto 3 (Rf=0.63); fué un líquido amarillo que en elespectro de RMN presentó un solo multiplete (7.2 a 7.7 ppm) en la región de los aromáticos.

Compuesto 4 (Rf=0.6): líquido incoloro con bandas exclusivamente de grupos aromáticos.

Compuesto 5 (Rf=0.4) fué un líquido incoloro que se obtuvo en mayor cantidad que el resto de los compuestos (unarelación de 4 a 1). Este compuesto se caracterizó por las técnicas de IR y RMN. Comparando los espectros del compuesto 22 contra este producto tenemos: En el IR; las bandasdebidas a grupos aromáticos (3060,755 y 695 cm⁻¹) desapa-

recieron obteniéndose unas nuevas bandas a 3005 y 830 cm⁻, esta filtima pertenece a una olefina trisustituída; la banda del grupo carbonilo se desplazó de 1765 a 1750 cm⁻; ade más aparece otra banda a 1680 cm⁻ de un doble enlace conjugado a la lactona. En RMN desapareció el multiplete de los protones aromáticos y apareció un multiplete del protón vinílico a 7.2 ppm.

La última etapa para la obtención del compuesto 25, en el cual se logrará fijar la estereoquímica adecuada a lossustituyentes que nos darán mediante varios pasos las olefinas de la geometría necesaria para la feromona, consistente en una adición 1,4 a la lactona α,β-insaturada 24.

Existe una amplia información acerca de las adiciones 1,4 a carbonilos α,β -insaturados 10 . Se ha hecho uso de complejos del tipo dialquil cobre litio como reactivos paraproducir la adición y también de haluros de alquil magnesio (reactivos de Grignard) utilizando como catalizador - ión cuproso.

Al adicionarse el radical alquilo en el carbono β alcarbonilo se genera un carbanión α el cual se pensó apro
vechar para la adición de un segundo grupo alquilo. Si en
la molécula existen factores de tipo estérico, el segundo
grupo alquilo entrará por el plano opuesto al primer radi
cal.

Ya sea que se utilice una u otra alternativa para laadición 1,4 a la lactona α,β -insaturada, se requiere de la preparación del 2-bromo-1-penteno del cual se va a generar el organolítico el haluro de alquil magnesio.

La obtención del 2-bromo-1-penteno se esquematiza a -

El doble enlace del bromuro alílico 11 fué halogenado fácilmente con bromo en tetracloruro de carbono²⁹, en condiciones anhidras, obteniéndose un líquido altamente lacrimógeno con un rendimiento mayor al 98%. El espectro IR de este producto mostró solamente bandas de metilenos y además apareció un doblete muy intenso a 625 y 690 cm⁻¹,

ocasionado por la vibración del enlace carbono-bromo. La - deshidrohalogenación del 1,2,3-tribromopropano 12 se efectuó por calentamiento-destilación con KOH30, el producto ob tenido fué un líquido incoloro (rendimiento del 48%) que-muestra en el espectro de IR dos bandas muy intensas a 1620 y 900 cm que son características de dobles enlaces terminales.

El último paso para la obtención del 2-bromo-1-penteno consistió en la formación de un enlace o carbono-carbono. Una de las operaciones fundamentales en química orgánica,— es la formación de enlaces sencillos carbono-carbono, a menudo esto se origina por la interacción de un reactivo organometálico con un sustrato orgánico que contenga un grupo fácilmente desplazable. Generalmente los organometálicos— más utilizados son los derivados de metales alcalinos queformen carbaniones estables.

Los organometálicos del tipo dialquil cobre litio 18 tam bién han sido utilizados para la formación de enlaces carbono-carbono.

$$RM + RX \rightarrow R - R' + MX$$

$$X = Cl_Br_1,050_2R_0COR$$

Uno de los problemas más importantes en la generaciónde reactivos de Grignard es la reacción lateral que se produce entre dicho reactivo y el haluro que lo está generando (semejante a la reacción de Wurtz) la cual reduce grandemente el rendimiento. Esta reactividad del organomagne-siano hacia los haluros de alquilo es también utilizada en
la generación de enlaces carbono-carbono³¹ utilizando catalizadores de cobre para favorecer esta reacción.

En base a lo anterior, para la obtención del 2-bromo1-penteno, se pensó en el acoplamiento entre el 2,3-dibro
mo propano y el bromuro de etil magnesio.

En el compuesto 13 se tienen dos bromos sin embargo - uno es alfilico que es mucho más reactivo que el bromuro - vinflico. Por lo tanto el acoplamiento preferente será el deseado.

En los primeros intentos de acoplar el bromuro de etil magnesio con el compuesto 13 se utilizó como catalizador-tetraclorocuprato de litio³², los resultados no fueron satisfactorios ya que siempre se obtuvo una mezcla del producto y la materia prima; se utilizó CuI también como catalizador con iguales resultados.

Lespieau y Bourguel³¹ reportaron el acoplamiento entre el bromuro de ciclohexilmagnesio con el 2,3-dibromo-1-propeno, siguiendo esta técnica con iguales condiciones de -

reacción, se obtuvo un líquido incoloro muy volátil con un rendimiento mayor al 56%. Su espectro de IR coincide con - el esperado para el compuesto 14 las bandas más útiles para su caracterización fueron las que aparecen a 1635 y 895-cm y que corresponden a dobles enlaces.

RUTA II

El material del partida utilizado en esta ruta sintética fué el acetoacetato de metilo 2.

Esta ruta presenta una alternativa de gran atractivosintético debido a que resulta ser una síntesis convergen
te cuya mayor ventaja (común a las síntesis convergentes),
es que usualmente el rendimiento es mayor. En esta ruta sintética los pasos críticos resultan ser tres: la genera
ción de una olefina trisustituída geométricamente pura, una transposición de Claisen y una transposición de Cope.

Casey y colaboradores 18,19 reportan la sintesis estereo selectiva de los isómeros Z y E de esteres β -acetiloxi- α , β -insaturados y su conversión estereoselectiva al ester- β -alquil- α , β -insaturado. El isómero Z del ester β -acetiloxi- α , β -insaturado es formado al hacer reaccionar el β -cetoester (2) con acetato isopropenilo empleando un cata lizador ácido. Al contrario, el isómero E se forma por -

la acción del cloruro de ácilo sobre el β -cetoester (2) -- utilizando trietilamina para promover la reacción y HMPA-como solvente.

La enorme diferencia en la realción de los isómeros obtenidos en estos dos procedimientos se explica en funciónde la estereoquímica de las diferentes geometrías del acetato enólico obtenido en medio ácido y en medio básico.

En condiciones ácidas, probablemente se forme un puente hidrógeno intramolecular entre el hidrógeno del enol yel oxígeno del carbonilo forzando a que el doble enlace del enol sea Z.

En cambio, en condiciones básicas, probablemente el solvente (HMPA conteniendo trietilamina) separe el hidrógenodel enol quedando la carga negativa sobre el exígeno y por lo tanto ésta tiende a estar lo más alejado del exígeno del grupo carbonilo por efecto de repulsión del dipolo.

De acuerdo a lo anteriormente expuesto la etapa inicial consistió en formar el acetato y benzoato enolico a partir-de acetoacetato de metilo como materia prima.

Primeramente se obtuvo el (2E)-3-benzoiloxi-2-butenato de metilo utilizando cloruro de benzoilo, trietilamina
y HMPA 16 como solvente. El producto obtenido fué un líquido
incoloro cuyo rendimiento, en base al compuesto Z, fué del
90%. Los datos espectroscópicos obtenidos (tanto de IR y
RMN) concuerdan con los esperados para la estructura pro
puesta 34.

Casey reporta la sustitución del grupo benzoiloxi utilizando dialquil cobre litio 18,20 Siguiendo estas condiciones, el compuesto 34 se trató con dipropil cobre litio 33 - utilizando THF como solvente y una temperatura de -78°C. En posteriores experimentos la temperatura fué variada a-

mayores temperaturas, hasta 25°C. El resultado de todos es tos experimentos siempre fué negativo, recuperándose la materia prima (compuesto 34). Inicialmente se pensó que la causa por la cual no se efectuaba la reacción podría ser el propil litio generado para formar el complejo con cobre; sin embargo, se hizo reaccionar acetofenona con el propillitio generado bajo idénticas condiciones, el producto deesta reacción

se caracterizó mediante un espectro de IR, obteniéndose - las siguientes bandas a 3440 cm una banda ancha caracteristica de un grupo hidroxilo de un alcohol, a 3060 cm runa banda de muy poca intensidad y a 770 y 705 cm dos-bandas de fuerte intensidad que caracterizan a los grupos -- aromáticos monosustituídos. La CCD mostró que el producto de la reacción fué mucho más polar que el material de partida. Esto significa que el organolitio sí se estaba formando en la reacción, pero no pudo determinarse el % de - conversión.

Si bien el organolitio estaba siendo formado, cabía - la posibilidad de que no sucediera lo mismo con el dipropil cobre litio. Para probar que las condiciones empleadas

eran correctas, se intentó desplazar el grupo benzoiloxí - del compuesto 34 con dimetil cobre litio 15, 20 para obtener- el 3-metil-2-butenoato de metilo.

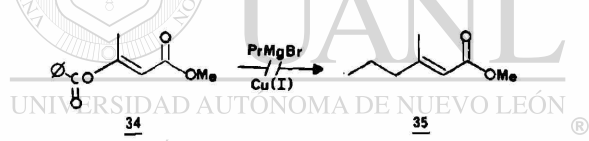
Esta reacción se efectuó a -20°C, siguiendo su progre so mediante CCD. El producto obtenido de esta reacción fué menos polar que el compuesto 34; su espectro de IR muestra una banda muy intensa que aparece a 1730 cm⁻¹, desaparecien do las bandas que se observaban a 1780 y 1735 cm⁻¹, no se-observan en el espectro las bandas de grupo aromático por lo que es de suponerse que sí se efectuó la sustitución - del benzoiloxi, aunque en el IR no aparecen las bandas es peradas para la olefina trisustituída.

El 3-metil-2-butenoato de metilo 36, obtenido de la -esterificación con metanol-H₂SO₄ del ácido 3-metil-2-bute noico¹⁶, se comparó con el producto de la reacción del --compuesto 34 con dimetil cobre litio. El compuesto 36 esmás polar que el producto de la reacción anterior. El compuesto 36 presenta claramente en el espectro de IR las --bandas características de la olefina a 1650 y 855 cm⁻¹, - las cuales no son observadas en el otro compuesto.

Estos datos obtenidos determinan que sí se sustituyó - el grupo benzoiloxi pero que además de la sustitución, ocurrió la adición del dialquil cobre litio al doble enlace - conjugado al carbonilo10.

Se volvió a intentar la sustitución del grupo benzoiloxi con un mayor número de equivalentes de dipropil cobrelitio (1:5) pero los resultados fueron los mismos; se recu
peró el material de partida.

Se realizaron diversos experimentos, para obtener el compuesto 35, haciendo uso de bromuro de propil magnesio y
diferentes catalizadores de Cu(I).



Todas las reacciones se efectuaron a una temperatura - de 0°C. Las sales cuprosas utilizadas fueron las siguientes: cloruro cuproso³⁴, bromuro cuproso, cianuro cuproso; todas ellas en una concentración igual al 1% molar en base al compuesto 34. Todos los resultados obtenidos fueron negativos, es decir, no se logró sustituír el grupo benzoiloxi por el propilo.

No se encontró minguna referencia para la generación de

dipropil cobre litio pero si existe amplia información para el dimetil cobre litio. Por lo tanto se pensó en una segunda alternativa que sería la de tener un grupo propilo en el enolato del β-cetoester y desplazar el acetato o el benzoa to con dimetil cobre litio.

En ambos casos, el ester β -acetiloxi- α , β -insaturado - proviene del 3-oxo hexanoato de metilo que a su vez se obtiene del acetato de metilo.

El β -cetoester 2 se trató con un equivalente de NaH y un equivalente de n-butillitio generando un dianón el cual fué alquilado en la posición γ con bromoetano 17 .

Se obtuvo un líquido de color amarillo pálido el cual mostraba por CCD la presencia de dos compuestos cuyos Rf-fueron 0.93 y 0.80. Por CGL se determinó una relación entre estos dos compuestos de 1 a 9, siendo el más abundante el compuesto más polar. Ambos compuestos fueron separa

dos a través de una columna cromatográfica empacada con silica gel como adsorbente y eluída con una mezcla de bencenoacetato de etilo 9:1.

El compuesto de Rf=0.8 presentó las siguientes bandas en el espectro de IR: las bandas producidas por estiramientos-de metilos y metilenos (2960,2920 y 2860 cm⁻¹) aparecen con mayor intensidad que en la materia prima (2), aparecen dosbandas de fuerte intensidad producidas por grupos carbonilos (1760 y 1720 cm⁻¹). Todos los protones que aparecen en el espectro de RMN concuerdan con los del compuesto 3, dos singule tes a 3.72 y 3.44 ppm respectivamente, un triplete que aparece de 2.67 a 2.36 ppm, un multiplete de 1.84 a 1.23 ppm y un triplete del 1 a 0.75 ppm.

El 3 oxohexanoato de metilo 3, fué obtenido con un rendimiento del 68% en base al acetoacetato de metilo.

Debido a las dificultades presentadas para efectuar eldesplazamiento del grupo benzoiloxi del compuesto 34, se de
cidió estudiar el desplazamiento de un grupo acetiloxi.

Se intentó obtener el 3-acetoxi-2-butenoato de metilo a partir del acetoacetato de metilo.

Para ésto, se emplearon diferentes técnicas reportadas para la obtención de acetatos enólicos: anhídrido acético, ácido perclórico y acetato de etilo como solvente; anhídrido acético, ácido perclórico en tetracloruro de carbono^{3,5}; anhídrido acético y ácido ρ-toluendulfónico en benceno⁵. En ningún caso se obtuvo una conversión completa al acetato - enólico 33. Por CGL se determinó qué con los reactivos con los que se obtuvo una mayor conversión fueron anhídrido -- acético y ácido perclórico en acetato de etilo (se obtuvo-una conversión del 33%).

En función de estos resultados, se buscaron otras alternativas para formar el acetato enólico del compuesto 3.

El 3-oxohexanoato de metilo fué tratado con acetato de isopropenilo 36 en presencia de ácido p-toluensulfónico para dar el correspondiente 3-acetiloxi-2-hexenoato de metilo.

$$\frac{1}{3}$$
 ome
$$\frac{1}{4}$$
 ome

El producto obtenido fué una mezcla del compuesto 4 yacetato de isopropenilo el cual fué separado por destilación.

El compuesto se obtuvo con un rendimiento del 50% y fué caracterizado por IR y RMN. Su espectro de IR muestra un des plazamiento hipsocrómico de las bandas de los grupos carbo-

nilos (a 1770 y 1730 cm⁻¹), también a 1660 cm⁻¹ aparece -una banda debida a la presencia de un doble enlace conjuga
do.

En el espectro de RMN apareció un nuevo singulete a -
2.25 ppm que pertenece a los tres protones del grupo aceti

loxi, además aparece también otro singulete a 5.58 ppm co
rrespondiente al protón vinílico. Todos estos datos confir

man que se obtuvo el compuesto esperado.

El siguiente paso, consistente en la sustitución del - grupo acetiloxi por un metilo, se llevó a cabo fácilmente.

El ester β-acetiloxi-α,β-insaturado 4 se convirtió, en forma estereoselectiva, al ester β-metil-α,β-insaturado 5, al ser tratado con dimetil cobre litio 19,37. El producto de la reacción fué purificado en una columna cromatográfica - (silica gel como adsorbente y benceno-acetato de etilo 9:1 como eluente), obteniéndose un líquido incoloro con un rendimiento del 53% en base al compuesto 4.

Sus datos espectroscópicos fueron las siguientes: En - IR solamente aparece una banda a 1730 cm de un grupo car bonilo, a 1645 cm aparece la banda debida a un doble en-

lace conjugado al carbonilo. Junto a estos datos, los de ~ RMN confirmaron que el producto obtenido fué el esperado.

C. Ouannes reporta la reducción del ester 5 a alcohol alflico 6 haciendo uso de hidruro de litio y aluminio como agente reductor.

OH
$$\frac{1000\frac{5}{2}}{1000\frac{5}{2}}$$

Se intentó reducir el compuesto 5 con hidruro de disobutil alumínio, que es un agente reductor más suave que el LiAlH,, a -70°C, sin embargo se obtiene el alcohol saturado. Por lo tanto es necesario hacer un estudio más a fondo de esta reducción utilizando otros agentes reductores.

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ©
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

CONCLUSIONES

El uso de las feromonas de atracción sexual en el control y manejo de plagas dañinas a la agricultura resulta - ser una alternativa, que ofrece grandes ventajas, a los in secticidas convencionales; que aunque en muchos casos no - evita la aplicación de insecticida, si disminuye grandemen te el volumen utilizado. Además dada su alta selectividad- no causará efectos sobre insectos benéficos. Dada su importancia, la fuente más común para su obtención será su síntesis a partir de materias primas más accesibles.

En el presente trabajo se describe una nueva metodología para la obtención de olefinas trisustituídas geométricamente puras. Siendo ésta la principal desventaja de queadolecen la mayoría de las síntesis reportadas.

Se espera obtener la estereoquímica adecuada por la adir ción de los correspondientes sustituyentes a un esqueleto - rígido de γ-butirolactona lo que permitirá mantener la estereoquímica deseada.

RUTA I.

En el desarrollo experimental de este trabajo se obtu-vieron algunas ventajas sobre técnicas ya reportadas como son:

La bromación de la γ -butirolactona generalmente se efectúa con bromo y fósforo rojo, Price y Judge¹² obtienen un - rendimiento del 50%; se logró mejorar este rendimiento has ta el 70% utilizando algunas modificaciones a la reacciónde Hell-Volhard-Zelinski.

En la literatura existe amplia información sobre alquilaciones α de esteres y cetonas con sustituyentes sulfinilo en esa posición utilizando una gran variedad de bases para generar el anión α que será alquilado. Sin embargo para la alquilación de lactonas (especialmente la γ-butirolactona), con este tipo de sustituyentes α existe muy poca informa-ción. Barry M. Trost^{13,15,23} reporta el uso de LDA como base para generar el anión, con un rendimiento relativamente -bajo, 37%. En este trabajo se utilizó como base KH y con -esto se mejoraron los resultados ya que el rendimiento obtenido fué mayor al 50%.

Cuando se hizo uso del acido valerico como materia pri ma para la obtención del a-propil-a-tiofenoxi-y-butirolactona, se llegó hasta la generación del a-tiofenoxivalerato de metilo con un rendimiento global del 27%. Sin embargo - no se logró alquilar para obtener el compuesto deseado.

La oxidación del compuesto 22 seguida por la elimina-ción térmica del grupo sulfóxido para obtener la lactona α,β-insaturada se efectuó fácilmente con un rendimiento del
77%.

A continuación se esquematizan los rendimientos hasta ahora obtenidos por esta ruta.

Br
$$\frac{19}{20}$$
 $\frac{21}{21}$ $\frac{1}{52}$ $\frac{1}$

El rendimiento global desde la γ -butirolactona hastael compuesto 24 es del 12.5%.

RUTA II.

Inicialmente se intentó desplazar el grupo benzoiloxi del 3-benzoiloxi-2-butenoato de metilo.

$$\emptyset \longrightarrow \frac{33}{33} \longrightarrow \frac{5}{5}$$

Siendo los resultados siempre negativos, por lo quese optó por alquilar primero el acetoacetato de metilo con bromoetano y formar un acetato enólico 4 en lugar del benzoato enólico 33.

El grupo acetiloxi fué desplazado fácilmente con dimetil cobre lítio obteniéndose de esta forma el 3-metil2-hexenoato de metilo. El rendimiento global para la obtención del compuesto 5 es del 18%. Abajo se muestran los rendimientos de cada etapa.

El siguiente paso consistió en la reducción del ester $\underline{5}$ al alcohol alílico $\underline{6}$, dicha reducción ha sido intentada con hidruro de diisobutilaluminio. Sin embargo los resultados fueron negativos. Catherine Ouanes reporta la reducción del 3-metil-2-hexenoato de metilo al alcohol α,β -insaturado con hidruro de litio y aluminio, sin embargo enlos intentos realizados, utilizando DIBAH como agente re-

ductor, no fué posible lograrlo ya que siempre se obtuvoo una mezcla de alcohol saturado e insaturado o el corres
pondiente alcohol saturado.

Analizando ambas rutas sintéticas propuestas, en cuanto a novedad, ambas utilizan una reacción altamente estereo selectiva que hasta ahora no ha sido explotada en otras - síntesis de feromonas, concretamente las transposiciones- de Cope y/o Claisen que tienen un amplio interés sintético por ser estereoselectivas.

comparando ambas rutas en cuanto a rendimiento; hasta el avance presentado en este trabajo se nota una ventajaen la ruta II con respecto a la ruta I, 18 y 12% respectivamente, sin embargo hasta haberse concluido ambas rutaspodrá llegarse a conclusiones más acertadas al respecto.

Comparando ésta con otras síntesis reportadas, posible mente los rendimientos sean bajos, sin embargo, se está - estudiando una nueva metodología que hace uso de nuevas - reacciones no utilizadas en otras síntesis de feromonas - donde se trata de controlar la estereoquímica adecuada para obtener la feromona con la geometría adecuada.

La obtención del producto de adición 1,4 al compuesto 24.

representa un avance considerable en la consecución de la síntesis. Hasta ahora ha sido estudiada utilizando compuestos del tipo dialquil cobre litio y reactivos de Grignard sin embargo aún no se tienen resultados confiables.

En la ruta I resta por estudiar la reduccion de la lactona a lactol y la reacción de Wittig sobre dicho lactol pa
ra lo cual se cuenta con suficiente información por lo que
se considera será una etapa fácil.

Posteriormente debe estudiarse el paso crítico de la -síntesis que corresponde al reacomodo de Cope.

PARTE EXPERIMENTAL

Los productos de las reacciones fueron caracterizados mediante espectros de Infrarrojo y Resonancia Magnética Nuclear.

Los espectros de Resonancia Magnética Nuclear fueron obtenidos en un aparato Varian EM 360. Las unidades de los espectros van de cero a 10 ppm en un aparato de 60 MH₂, utilizandotetrametilsilano como referencia para el cero. Se describen los espectros con la terminología siguiente: s, singulete; t, triplete; m, multiplete de 6rden no especificado.

Las placas de cromatografía en capa delgada (CCD) fueron he chas en este laboratorio utilizando Silica Gel GF254 marca Merck como fase estacionaria. El eluente utilizado para determinar los Rf se especifica entre paréntesis. Todas las reacciones fueron - muestreadas por CCD para determinar los tiempos de reacción.

Algunos productos fueron purificados en columnas de cromato grafía; el adsorbente utilizado siempre fué silica gel (50g desilica gel por cada gramo de muestra a purificar), el eluyente-utilizado fué el mismo que se empleó en CCD. Desde que se empacó la columna hasta aislar los productos de interés, no se varió la polaridad del eluente.

Bromoetano y 1-bromopropano; se destilaron de pentóxido defósforo.

Los siguientes solventes y reactivos fueron purificados como se indica:

Tetrahidrofurano y éter etílico; se refluyeron y destilaronen presencia de sodio.

Sulfóxido de dimetilo; se destiló en presencia de hidruros de calcio. Diclorometano y tetracloruro de carbono; se refluyeron y destilaron en presencia de pentóxido de fósforo.

3-bromo-1-propeno; se destiló de cloruro de calcio anhidro.

Diisopropilamina, trietilamina y hexametilenfosforotriamida; fueron destiladas de hidróxido de potasio.

Magnesio; se secó por calentamiento durante dos horas a 100°c.

Ioduro cuproso, cloruro cúprico y cloruro de litio; fueronsecados por calentamiento con un baño de vapor en un sistema
con vacío durante una hora.

Cloruro cuproso y cianuro cuproso; fueron deshidratados por calentamiento durante una hora a 100°C.

α-bromo-γ-butirolactona 20 (C, H 5O2 Br)

A 34 g (0.4 mol) de γ-butirolactona, contenidos en un matraz equipado con un condensador para reflujo, se les adiciono 70.3g (0.44 mol) de bromo y con precaución se agregó 1.5 y (0.01 mol) de tricloruro de fósforo. Esta mezcla se calentó durante cinco horas a una temperatura entre 70 y 80°C. - La mezcla de reacción después de enfriada se trató con unasolución de bisulfito de sodio al 5% (300 ml) para eliminar el bromo en exceso. El producto se extrajo con éter etílico (4 x 100 ml). La fase etérea se lavó con una solución acuosa de carbonato de sodio al 10% (2 x 150 ml), con agua hasta neutralidad y se secó sobre sulfato de magnesio anhidro. El éter etílico se removió con vacío obteniéndose 45g de un líquido amarillo que fué purificado en una cromatografía en columna, la columna cromatográfica fué empacada con silica gel como adsorbente y benceno-acetato de etilo 9:1 como --

eluente. El producto obtenido fué un líquido de color amarillo muy pálido (40g, 70%) que corresponde al compuesto 20.

CCD (benceno-acetato de etilo 9:1) Rf=0.5

IR (película): 1780^{f,8} (C=0), 680^f cm⁻¹ (C-Br)

RMN (CDCl₃): 4.68 a 4.3 (m), 3.23 a 2.23 (m) ppm.

α -tiofenoxi- γ -butirolactona 21 ($C_{10}H_{10}O_2S$)

La reacción se efectuó en condiciones anhidras en atmós fera de Argón. En un matraz se colocaron 1.74g (0.036 mol)de hidruro de sodio, este se lavó para eliminar la cera que lo contenía, con THF seco (3x20 ml) y se suspendió en DMSOseco (60 ml). Se agregó lentamente (15 min) tiofenol (2.9g, 0.026mol), después de 30 minutos se agregó gota a gota unasolución de α-bromo-γ-butirolactona en DMSO seco (4g en 10ml) en un tiempo de 15 min. Depsués de 15hs, la mezcla de reacción se trató con agua (60 ml) y el producto se extrajo con éter etílico (3x50 ml). La fase etérea se lavó con una solu ción acuosa de carbonato de sodio al 10% (3 x 50 ml) y conaqua hasta neutralidad. Se utilizó sulfato de magnesio como agente de secado. Se eliminó el éter etílico con vacío, ob teniéndose como producto un líquido de color amarillo que fué purificado mediante una columna cromatográfica (sílicagel como adsorbente y benceno-acetato de etilo como eluente). En las primeras fracciones se obtuvieron 0.5g de un sólidoblanco cuyo espectro de IR mostró solamente la presencia de grupos aromáticos. El siguiente compuesto aislado fué un 1<u>f</u> quido incoloro cuyo rendimiento fué 44% (3.1g) en base a la materia prima y cuyos datos espectrales concuerdan con losdel compuesto esperado.

CCD (benceno-acetato de etilo 9:1) Rf=0.6 IR (película): 3058^d (C=C-H), 1770^f , a (C=O), 745^f y 695^f cm (aromático monosustituído).

RMN (CDCl₃): 7.3 (M, SH, aromatico), 4.2 a 3.65 (M,3H), $QS-CH-CH_2-CH_2-O$), 2.85 a 1.9 (M, 2H, $CH-CH_2-CH_2-O$).

Intento de alquilación del compuesto 21 utilizando LDAcomo base.

Se mantuvo la reacción en atmósfera de Argón.

A una solución de 1.01g (10 mmol) de diisopropilamina—en 11ml de THF a -75°C. fue adicionada 8.86 ml (11.6 mmol)—de n-butillitio (1.2 M en hexeno) en un período de 15 minutos. Después de que la solución fué agitada durante 15 minutos, 1.9g (10 mmol) de α-tiofenoxi-γ-butirolactona en 5 mlde THF fueron adicionados gota a gota. Terminando la adición, se continuó con agitación durante 20 min. Después se adicionó 1-bromopropano (1.2g, 10mmol) recientemente destilado. Se mantuvo durante una hora a -75°C, al no observar la forma—ción de producto se calentó a 0°C manteniéndose a esta temperatura durante dos horas. Se adicionó 20 ml de agua para—

terminar la reacción y los pruductos fueron extraídos con - eter etílico. La fase etérea fué lavada con ácido clorhídrico (10 ml, 0.6N) y con agua hasta neutralidad. Después de - secar sobre sulfato de magnesio anhidro se evaporó el solven te a vacío. El material obtenido correspondió a la materia-prima.

Intento de alquilación al compuesto 21 empleando hidruro de sodio como base.

En un matraz purgado con argón se lavaron 50 mg (1 mmol) de hidruro de sodio con THF (3x5ml) y se suspendieron en -5 ml de THF. Entonces 0.1g (0.5mmol) de α-tiofenoxi-γ-butirolactona disueltos en 1 ml de THF fueron adicionados gota a gota. Después de 30 min. se agregó gota a gota 95mg (0.7 mmol) de 1-bromopropano disuelto en 1 ml de THF. Aproximadamente 1.5 horas después de la adición del agente alquilan te, se terminó la reacción agregándole una solución de cloruro de amonio al 10% (5ml). La capa acuosa fué extraída -con éter etílico (2x20 ml). Los extractos fueron combinados, lavados con agua hasta neutralidad y secados sobre sulfato de magnesio. El solvente fué removido a presión reducida, obteniêndose un líquido amarillo (con un rendimiento de --20%)

CCD (benceno) Rf = 0.9, 0.46 y 0.19

IR (pelfcula): 3350^{f,a} (grupo hidroxilo), 1725^f (C=O de un

ácido), 755 y 695 (aromático monosustituido) cm .

Esta reacción fué llevada a cabo a 0°C obteniéndose iguales productos más el 50% de la materia prima.

α-fenilsulfinil-γ-butirolactona 36 (C₁₀H₂O₃S)

El α-tiofenoxi-γ-butirolactona (0.1g, 0.5mmol) disuelto en 1ml de metanol se agregó a una solución metanol-acuosa - de metaperiodato de potasio (0.12g, 0.54 mmol en 2ml de metanol y 2 ml de agua). Terminada la adición, la mezcla se agitó a 25°C por 20 horas. El sólido fué filtrado y lavadocon diclorometano (2 x 10 ml). El filtrado se extrajo con - diclorometano (3 x 10 ml) y fué secado sobre sulfato de magnesio anhidro. Se evaporó el solvente a presión reducida obteniêndose 0.1g de un líquido amarillo (97%).

CCD (benceno-acetato de etilo 9:1) Rf=0.15 TECAS IR (CHCl₃): 3060^d (C=C aromático), 1770^f (C=O lactona de cinco miembros), 1060^f (S=O) cm⁻¹

Intento de alquilación del compuesto 36.

En un matraz de 50 ml con atmósfera de Argón se lavó - 38mg de hidruro de sodio con THF (3x4 ml); se suspendió en 5 ml de este solvente y se enfrió O°C. El sulfóxido 36 85mg (0.45mmol), disuelto en THF (1ml), se adicionó lentamente-

al hidruro de sodio. Después de 30 minutos se agregó gota a gota el 1-bromopropano 34 mg (0.67 mmol) disuelto en -THF (1ml). Después de dos horas se calentó a 25°C y sa -mantuvo con agitación durante 10 horas. La reacción se -"mató" con cloruro de amonio al 10% (15 ml); la capa acuo
sa fué extraída con éter etílico (3x15 ml), lavada hastaneutralidad con agua y secado sobre sulfato de magnesio -anhidro. Se obtuvo un líquido amarillo que en una CCD mos
tró ser una mezcla de 5 compuestos, uno de ellos fué la -materia prima.

CCD (benceno-acetato de etilo 9:1) Rf= 1, 0.94, 0.84, 0.28 y 0.15.

IR (película): 3350^{f} , a (grupo OH de acido), 2940^{f} 2860^{f} (CH₂ y CH₃), 1770^{f} (C=O lactónico), 1730^{f} (C=O acido), 755^{f} y 695^{f} (aromático monosustituido) cm⁻¹.

* DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

α-propil-α-tiofenoxi-γ-butirolactona 22 (C₁₅H₂₅O₂S)

En condiciones anhidras y bajo atmósfera de Argón, fue ron lavados 0.26g (1.5mmol) de hidruro de potasio con THF seco (2 x 3ml) y suspendidos en 3ml de THF. Se bajó la -- temperatura a 0°C y se le agregó gota a gota (10 min) el- α-tiofenoxi-γ-butirolactona disuelta en THF (0.2g en 1ml). Después de 15 min. al anión formado se le adicionaron, --

gota a gota (5 min), el 1-bromopropano recientemente destilado disuelto en THF (0.16g en 2ml). Se aumentó la tempera tura 10°C y después de 6 hs la reacción se trató con 8 mlde ácido clorhídrico 0.6N y 10 ml de éter etílico. La capa acuosa fué extraída con éter (2 x 30ml). Los extractos eté reos fueron lavados con agua hasta neutralidad, secados so bre sulfato de magnesio anhidro. Se obtuvo 0.3g de un líquido amarillo que fué purificado en una columna cromatográfica (silica gel como adsorbente y benceno-acetato de etilo 9:1 como eluente), aislándose 0.13g de un líquido in coloro con un rendimiento del 52%.

CCD (benceno-acetato de etili 9:1) Rf=0.75

IR (peliculas): 3060^d (C=C aromático); 2960^f, 2925^m, 2870^m (CH₂ y CH₃); 1765^f (C=O de lactona de cinco miembros);755^f y 695^f (aromático monosustituido) cm⁻¹.

RMN (CDC1₃): 7.53 (m,5H,aromaticos), 4.42 a 4.14 (m,2H, -- $CH_2 - CH_2 - O$), 2.53 a 2.2 (m,2H,C- $CH_2 - CH_2$) 1.94 a 0.76 (m,7H, $CH_3 - CH_2 - CH_2$).

Intento de oxidación del α-propil-α-tiofenoxi-γ-butirollactona.

Una solución de la lactona 22 en metanol (0.1g en 2ml) fué adicionada a una suspensión metanol-acuosa de metaperiodato de potasio (1.8g en 4 ml) y mantenido con agitación a 25°C durante 60 hs. El sólido se filtró y se lavó con --

CH₂Cl₂ (3x20 ml); la fase acuosa se extraje con CH₂Cl₂ (3x15 ml). Los extractos clorofórmicos fueron secados sobre sulfato de sodio anhidro y evaporados a presión reducida. Se obtuvo como producto 0.144g, y líquido amarillo consis-

tente en cuatro compuestos.

CCD (benceno-acetato de etilo 9:1) Rf=0.96, 0.75, 0.3 y -- 0.18 IR (pelfcula): $1350^{m,8}$ (OH), 3060^{d} (C=C aromático), 1750^{f} traslapada con 1725^{f} (C=Q), 755^{m} y 695^{m} (aromático monosustituido).

α -propil- α -fenilsulfinil- γ -butirolactona 23 $C_{13}H_{19}O_3S$).

Una solución de α-propil-α-tiofenoxi-γ-butirolactona - (0.52g, 2.1 mmol) en cloruro de metilo (20 ml) seco fué en friado a -76°C, y una solución de ácido m-cloropenbenzoico (0.5g, 2.3 mmol) en 10 ml de cloruro de metileno fué adi-cionado goteando por vía jeringa en un tiempo de 20 min. - Toda la reacción se mantuvo en atmósfera de Argón. Después de 2.5 hs, la mezcla de reacción fría se pasó a un embudo-de separación conteniendo éter etílico (60 ml) y una solución acuosa de sulfito de sodio al 5%. La capa orgánica fué separada y lavada con una solución acuosa saturada debicarbonato de sodio (2x40 ml), secada con sulfato de magnesio-anhidro y evaporada a vacío. Se obtuvo un líquido amarillo que resultó ser una mezcla de tres compuestos con un rendimiento del 98% (0.55g). Este producto de reacción no fué -

caracterizado y se utilizó para el siguiente paso.

2-oxo-3-propil-2,5-dihidrofurano, $\underline{24}$ (C₇ H₁₀O₂).

El producto obtenido en la reacción anterior fué disuel to en 20 ml de benceno, y la solución resultante fué calentada a una temperatura entre 45 y 50°C, en presencia de 0.15g de carbonato de calcio sólido, durante 5hs. Después de este tiempo se filtró el carbonato de calcio sólido y fué lavado con éter etílico (2x25 ml). Las capas etéreas se unieron y-se les eliminó el solvente a vacío. El producto obtenido fué un líquido amarillo, el cual fué purificado en una co-lumna cromatográfica empacada con silica gel como adsorbente y hexano-acetato de etilo como eluente.

Se aislaron cinco compuestos cuyos Rf fueron 0.9, 0.8, 0.63 y 0.4 respectivamente. Los cuatro más polares (sólido blanco, Rf=0.9, sólido amarillo, Rf=0.8; líquido amarillo, Rf=0.63; líquido incoloro, Rf=0.6) mostraron en sus espectros de IR solamente bandas características de grupos aromáticos. El compuesto más polar fué un líquido incoloro -- (0.2g, 75%) que correspondió al producto esperado.

CCD (hexano-acetato de etilo 7:3) Rf=0.6

IR (película): 3005^d (C=C), 1750^f (C=O lactónico), 830^f -(C=C trisustituido) cm^{-f}.

RMN (CDC1₃): 7.26 a 7.13 (m,1H,CH₂CH=C-P₂),
4.9 a 4.7 (m,2H,CH-CH₂-O), 2.5 a 2.1 (m,2H,CH₃CH₂-CH₂-C-C-O)
1.98 a 0.8 (m, 5H CH₃-CH₂-CH₂)ppm.

1,2,3-tibromopropano 12 (C₃H₅Br₃).

En un matraz equipado con termómetro, embudo de adición y atmósfera de Argón, se colocaron 25g (0.2 mol), de 3-bro-mo-1-propeno y 50 ml de tetracloruro de carbono seco. La --mezcla se enfrió a -5°C y se le adicionó 35g (0.21 mol), de bromo a una velocidad a la cual la temperatura de reacción-se mantuvo alrededor de -5°C y nunca sobrepasó los 0°C. Terminada la adición del bromo, se dejó calentar a temperatura ambiente y se mantuvo con agitación durante tres horas. La-mezcla de reacción se trató con 100 ml de metabisulfito desodio al 5° en agua, la fase acuosa se extrajo con tetraclo ruro de carbono (3x50 ml), y la capa orgánica se secó sobre sulfato de magnesio anhidro; el solvente se evaporó a vacío obteniéndose 57g (98°), de un líquido de color amarillo pálido.

CCD (hexano-acetato de etilo 9:1) Rf=0.64

IR (película): 3010^{m} y 2975^{f} (CH₂CH), 1430 y 1415^{f} doblete (CH₂CH), 1195^{f} , 955^{f} , 870^{f} , 850^{f} y 675^{f} cm⁻¹

RMN (CDCl₂): 4.6 a 4.24 (m, 1H, CH₂-CH-CH₂), 4 a 3.75 . (t, 4H, CH₂-CH-CH₂) ppm.

2,3-dibromo-1-propeno 13 (C3H4Br2).

En un matraz unido a un sistema de destilación, se colocaron 57g (0.2mol), de 1,2,3-tribromopropano y se les adi-cionó 14.6g (0.36mol), de hidróxido de sodio y 6ml de agua. Se inició el calentamiento, durando la mezcla de reacción - 2h a una temperatura entre 90 y 100°C. En este tiempo el -destilado obtenido fué disuelto en éter etílico y 50 ml deagua, la fase acuosa se extrajo con éter etílico (2x50ml), y las fases etéreas se secaron sobre cloruro de calcio anhidro. Evaporando el solvente, se obtuvo un líquido amarillo, el cual fué purificado por destilación a vacío. El producto puro fué un líquido incoloro altamente lacrimógeno con un -rendimiento del 48% (19g).

CCD (hexano-acetato de etilo 9:1) Rf=0.8

IR (pelicula): 1620, 1420, 1385, 1215, 1190, 1100 y 900 cm

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

2-bromo-1-penteno 14 (Ca He Br)..

En un matraz con atmósfera de Argón, se suspendieron - 0.78g (32mmol), de magnesio y un cristal de Iodo en THF se co, y se empezó a adicionar lentamente (en un tiempo de 30 min) 3.4g (31mmol) de bromoetano disuelto en 50 ml de THF. Terminada la adición del bromoetano, se puso a refluir durante 15 min. Después de este tiempo se dejó enfriar a tem

peratura ambiente (~25°C) y el Grignard formado se le adicionó lentamente a 5g (25mmol) de 2-dibromo-1-propeno dissueltos en 50 ml de THF seco y a una temperatura de o°C. - La mezcla de reacción se mantuvo durante una hora a 5°C y-se puso a refluir durante 2 hs. Después del reflujo, la temperatura de la reacción se bajó a 0°C y se mató con una so lución acuosa de cloruro de amonio al 10%. La capa acuosafué extraída con éter etílico (3x50 ml). Los extractos --- etéreos fueron unidos y lavados con agua hasta neutralidad, secados con cloruro de calcio anhidro. Al evaporar el solvente se obtuvo un líquido incoloro, el cual fué purificado por destilación a vacío, con un rendimiento total del -56% (2.1g).

CCD (hexano) Rf=0.95

IR (película): 2980, 2970, 2940, 1635, 1465, 1385, 1162, U895 cm. SIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Acido α-bromovalérico 16 (C5Ha O2 Br).

A 20g (0.195 mol) de ácido valérico se le adicionaron33.9g (0.21 mol) de bromo, a esta mezcla se le agregó cuidadosamente un ml de tricloruro de fósforo. El matraz es conectado a un condensador de reflujo y calentado a una tem
peratura entre 60 y 70°C durante 15 hs, después de este -tiempo la temperatura fué aumentada a 95-100°C y mantenida durante 1 hora. Se dejó enfriar la mezcla de reacción y

el bromo no reaccionante se eliminó con vacío. La reacción se trató con agua (100 ml) y se extrajo con éter etílico - (3x100 ml). La capa etérea se secó sobre sulfato de magnesio anhidro. Se obtuvieron 33g de un líquido amaríllo quese purificó utilizando la técnica de destilación a vacío. El rendimiento total fué de 24g (70%) de un líquido incolo ro.

CCD (benceno-acetato de etilo 9:1) Rf=0.16

IR (película): $3500 \text{ a } 3000^{\text{f}}$ (OH de un ácido), 1710^{f} (C=O de un ácido), 1460^{m} y 1385^{d} (CH₂ CH₃) cm⁻¹.

RMN (CDCl₃); 11 (в,1н,соо<u>н</u>), 4.47 а 3.85 (m, 1н, Br <u>сн</u>-соон) 2.42 а 0.83 (m, 7н, <u>сн₃сн,сн</u>сн)ррм.

œ-bromovalerato de metilo 17 (C6H11O2Br).

UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON En un matraz equipado con un sistema de reflujo se colo

caron 15g (0.08 mol) de ácido α-bromovalérico, 10.3g (0.32-mol) de metanol y 2 ml de ácido sulfúrico; la mezcla de reacción se puso a refluir durante 1 hora. A la hora de reflujo se le agregó 20 ml de benceno y 4 ml de ácido sulfúrico concentrado, se dejó refluyendo 20 min, se deja enfriar y se separa la fase bencênica, esta operación se repite 2 vecesmás para extraer el éster formado. La capa bencênica se lavó con agua, solución de carbonato de sodio al 10% y agua; se secó sobre sulfato de magnesio anhidro y se obtuvieron—11.2g (70%) de un líquido incoloro.

CCD (benceno-acetato de etilo 9:1) Rf=0.84

IR (película): 2950^m y 2840^m (CH₂CH₃), 1740^f (C=0 de un ester cm^{-†}

RMN (CDC1): 4.42 a 4.13 (t,1H,CH₂-CH(Br) COO), 3.82 (s,3H, COOCH₃), 2.3 a 0.9 (m, 7H,CH₃CH₂CH₂-CH)ppm.

α-tiofenoxivalerato de metilo 18 (C₁₂H₁₆O₂S).

Se lavo 1.8q (3.8mmol) de hidruro de sodio con THF seco (3x15ml) y se suspendió en DMSO seco (50ml). Toda la reac-ción se efectuó bajo atmósfera de Argón. Se adicionó gotean do 3g (3,8mmol) de tiofenol en un tiempo de 20 min. Después de 30 min. se adicionó lentamente 5g (25mmol de a-bromovale rato de metilo disueltos en DMSO (5ml). A las 2 hs. de adicionado el ester bromado, la mezcla de reacción se trató -con agua (80ml). La capa acuosa se extrajo con éter etflico (3x50 ml). La capa orgánica unida a los extractos etéreos fueron lavados con agua (2x30 ml), solución acuosa de carbo nato de sodio al 10% (2x60 ml), agua hasta neutralidad y se secaron sobre sulfato de magnesio anhidro obteniéndose 3.8 g de un líquido amarillo el cual fué purificado mediante unacolumna cromatográfica (200g de silica gel, empacada y eluf da con hexano-benceno 1:1). En las primeras fracciones se obtuvieron 0.30 de un sólido blanco y 0.2g de un líquido -amarillo, en el IR solo mostraron bandas de hidrocarburos aromáticos. En seguida se obtuvieron 3.1g (55%) de un líquí do color amarillo pálido, siendo este el producto deseado. CCD (hexano-benceno 1:1) Rf=0.4

IR (película): 3060 d (c=c aromático), 1730 f (C=O de un ester)
755 f y 695 f (aromático monosustituido) cm .

RMN (CDCl₃): 7.4 (m, 5H, aromático), 3.75 a 3.5 (s y t tras lapados, 4H, CH-CO₂CH₃), 1.95 a 0.8 (m, 7H, CH₃CH₂CH₂)ppm.

Intento de alquilación del compuesto 18 con óxido de - etileno.

En un matraz, bajo atmósfera de Argón, se lavó el hidruro de sodio (43mg, 0.9mmol) con THF seco (3x4ml), se suspendió en THF (5ml) y se enfrió a 0°C. Se adicionó lentamente-0.1g (0.45 mmol) del ester 18 disuelto en tetrahidrofurano-(1ml). Después de 20 min se enfrió la mezcla de reacción a-70°C y se adicionó 88 mg (2mmol) de óxido de etileno disuelto en tetrahidrofurano (3ml) y se calentó la mezcla de reacción a-10°C. Después de 5hs se adicionó 15 ml de una solución acuosa de cloruro de amonio al 10%. El producto se extrajo con éter etílico (3x20ml), los extractos etéreos fueron lavados con agua hasta neutralidad y secados sobre sulfato de magnesio anhidro. Se recuperó la materia prima en forma cualitativa.

CCD (benceno-acetato de etilo 9:1) Rf=0.74 IR (película): 3060^{d} (C=CH aromático), 1730^{f} (C=0 de un ester) 755^{f} y 695^{f} (aromático monosustituido) cm⁻¹. siguiendo la misma técnica pero utilizando hidruro de potasto (0.114g, 0.6mmol), los resultados obtenidos fueron: Una mezcla de materia prima y dos compuestos más polares.

CCD (benceno-acetato de etilo 9:1) Rf=0.74, 0.2, 0.13

IR (película): 3450 a 3060^{m,a} (OH de COOH), 3060^d (C=C-H, aromático), 1740 a 1700^{f,a} (C-O de ester y ácido), 755 y 695^f (aromático monosustituido) cm⁻¹.

2-bromoetanol 31 (C2H5OBr).

A un matraz conteniendo 22 ml de ácido bromohídrico al-48% (10.5g, 0.13mol) a una temperatura de 5°C, se le adicio nó (a través de un embudo enfriado con hielo seco) 4.4g - -(0.1mol) de óxido de etileno a una velocidad en la cual latemperatura no sea mayor a 10°C. La agitación se continuó por una hora después de haber adicionado el óxido de etileno manteniendo la temperatura abajo de 10°C. Después de este tiempo el exceso de ácido bromohídrico fué neutralizadocon carbonato de sodio sólido. A la solución acuosa se le adicionó sulfato de sodio anhidro hasta que ya no se disolvió. Se adicionó éter etílico (60 ml) y se separó el sólido per filtración lavándose con éter etflico (2 x 30ml). El -filtrado acuoso se extrajo con éter (2 x 30 ml). Los extrac tos etéreos se secaron con sulfato de sodio anhidro toda -una noche. Se evaporó el solvente y el producto obtenido se destiló a vacío. Se obtuvieron 12.3g (98%) de la halohidrina. CCD (hexano-acetato de etilo 7:3) Rf=0.44

IR (pelfcula): 3350 f,a (OH) cm⁻¹.

Protección de etilenbromohidrina con dihidropirano.

Se disolvió 0.1g (0.5mmol) del alcohol en diclorometano seco (10ml) y se le agregó 3.5 mg de ácido p-toluensulfónico y esta mezcla se enfrió a 0°C. Enseguida se adicionó, --lentamente, 86mg (0.55mmol) de dihidropirano disuelto en diclorometano (3ml). La mezcla de reacción se mantuvo a una -temperatura entre 0 y 5°C durante dos horas. Después de este tiempo se adicionó una solución acuosa de carbonato de -sodio al 10% (5ml), se separó la fase orgánica de la acuosa y esta última se extrajo con diclorometano (2x30ml). Los extractos unidos a la fase orgánica fueron lavados con solución saturada de cloruro de sodio, hasta neutralidad, y seca dos sobre sulfato de magnesio anhidro. El producto fué un -líquido amarillo (0.15g) formado por el alcohol protegido y el dihidropirano en exceso. Sin purificar, esta mezcla se -utilizó para la reacción siguiente.

CCD (hexano-acetato de etilo 7:3) Rf=0.68 y 0.18

IR (película): desapareció una banda a 3350 cm⁻¹ debida alalcohol, 1125^f (eter) cm⁻¹.

Intento de alquilación del éster 18 con la halchidrina protegida.

Bajo atmósfera de Argón, se suspendió 0.114g (0.67mmol) de hidruro de potasio en tetrahidrofurano (2ml) y se enfrió a 0°C. El a-tiofenoxivalerato de metilo (0.1g, (0.1g,0.45-mmol) disuelto en tetrahidrofurano (3ml) fué adicionado gota a gota (5min) al hidruro de potasio. Después de 15 min.se adicionó el alcohol protegido (0.14g, 0.67mmol) disuelto en tetrahidrofurano (1ml). Se mantuvo la reacción con agita ción a 0°C durante 5hs, se aumento la temperatura a 25°C ydespués de dos hs. se adicionó una solución acuosa de ácido clorhidrico 0.1 N. El producto se extrajo con éter etilico-(3x20ml) y los extractos etéreos fueron lavados con agua -hasta neutralidad y secados sobre sulfato de magnesio anhidro. Al evaporarse el solvente, el líquido obtenido (0.17g) correspondió al éster 18 sin reaccionar. CCD (benceno) Rf=0.9 y 0.7 IR (película): 3060 (C=CH aromático), 1730 (C=O ester),

755^f y 695^f (aromático monosustituido) cm⁻¹

α-fenilsulfinilvalerato de metilo 38 (C₁₂H₁₇O₃S).

Se suspendieron 0.13 (0.55 mmol) de metaperiodato de potasio en una mezcla 1:1 de metanol-agua (4ml) y se les adicionó 0.1g (0.45mmol) del α-tiofenoxivalerato de metilo di suelto en metanol (ml). Después de 15 hs se filtró la mez-cla de reacción, el sólido se lavó con diclorometano. La -capa acuosa se extrajo con diclorometano (2x20 ml). Los extractos fueron secados sobre sulfato de magnesio anhidro.-Evaporado el solvente, el producto fué un líquido amarillo (0.20g) cuyo rendimiento fué del 94%.

CCD (benceno) Rf=0.1

IR (película): 3060 (C=CH aromático), 1740 (C=O, éster), 755 y 695 (aromático monosustituido) cm-1.

Intento de alquilación del compuesto 38 con óxido de - etileno.

Una suspensión de hidruro de sodio (28mg,0.6mmol) en HMPA seco se enfrió a 0°C y se le adicionó gota a gota una
solución del a-fenilsulfinilvalerato de metilo (0.1g, 0.4mmol) en HMPA (1ml). Después de 15 min se adicionó lenta-mente el óxido de etileno (88mg, 2mmol) disuelto en HMPA (2ml). Se mantuvo la mezcla de reacción durante cuatro horas a 0°C. Después de este tiempo, la mezcla de reacción se trató con ácido clorhídrico 0.6N (15ml) y el producto se extrajo con éter etílico (2x20ml). Los extractos etéreos
fueron lavados con agua hasta neutralidad y secados sobresulfato de magnesio anhidro. Se obtuvieron 41 ml de un 11-quido amarillo formado por cinco compuestos los cuales se-

separaron en una cromatografía preparativa en capa delgada cuya fase estacionaria fué silica gel, el eluente empleado fué el mismo que para CCD.

CCD (benceno) Rf=0.88, 0.64, 0.61, 0.38, 0.27.

IR (pelicula): 3350^{f,a} (OH), 1735^f (C=0, ester), 755^m y 695^m (aromático monosustituido) cm⁻¹.

Intento de formación del 3-acetoxi-2-butenoato de meti

Procedimiento 1.

En tetracloruro de carbono (60ml) se disolvió 11.6g -(0.1mol) de acetoacetato de metilo y 22.4g (0.22 mol) de anhídrido acético. A esta mezcla se le adicionó una gota de ácido perciórico y se mantuvo con agitación durante 40horas a una temperatura de 25°C. La mezcla de reacción servertió sobre una mezcla fría de hexano y solución saturada
de bicarbonato de sodio; se agregó bicarbonato de sodio -hasta neutralidad. Se separaron las dos capas y la acuosase extrajo con hexano (2x50ml). Los extractos se unieron,se secaron sobre sulfato de magnesio anhidro y se evaporóel solvente a vacío. Se obtuvieron 11.5g de una mezcla deacetato de metilo y 3-acetoxi-2-butenoato de metilo en una
relación de 5:1.

CCD (benceno-acetato de etilo 9:1) Rf=0.46 y 0.63.

IR (película): 1760^f (C=O, acetoxi), 1720^f (C=O, ester), 1670^f (C=C conjugado a un carbonilo) cm⁻¹.

Procedimiento 2.

Una mezcla de acetoacetato de metilo (0.22g, 9.5mmol), anhídrido acético (1.9g,19mmol) y ácido p-toluensulfónico- (0.09g) en benceno (20ml), fue refluida durante 5 horas. -- Después de este tiempo la reacción se trató como en el procedimiento 1. Los resultados obtenidos fueron iguales a -- los anteriores.

Procedimiento 3.

A 230mg (1.97mmol) de acetoacetato de metilo se le adicionaron 30ml de una mezcla de anhídrido acético (312mg, -3.06mmol), ácido perciórico (34mg, 0.35mmol) disuelto y aforada a 30ml con acetato etilo. Se mantuvo con agitación a-25°C durante 8 hs.

Una vez aislado el producto de la reacción los resultados obtenidos fueron iguales al procedimiento 1. La relación entre acetoacetato de metilo y 3-acetoxi-2-butenoatode metilo fué de 1.5 a 1.

El cloruro de benzoilo (3.36g,24mmol), fué adicionadogota a gota (15min), a una solución de acetoacetato de metilo (2.14g, 19mmol) y trietilamina (2.42g, 24mmol) en 4 - ml de HMPA mantenida a una temperatura menor a 0°C. La mezcla de reacción fué agitada a temperatura ambiente por 2 - hs. Después de este tiempo se le adicionó agua (10 ml) y - éter etílico (10 ml), la fase acuosa se extrajo con éter - etílico (2x30 ml). Los extractos etéreos combinados fueron lavados con agua y una solución acuosa saturada con cloruro de sodio, secados (sulfato de magnesio anhidro), y el - producto fué destilado a vacío. Se obtuvieron 3.7g (90%), - de un líquido incoloro.

CCD (benceno-acetato de etilo 8:2) Rf=0.84

IR (película): 3060^{d} (C=C aromático), 1780^{m} (C=O, benzoilo-xi), 1735^{f} (C=O, ester), 1660^{f} (C=C congujado al carbonilo), 880^{m} (C=C trisustituido), 705^{f} (aromático) cm

RMN (CDCl₃): 2.45 (s,3H,CH₃-C=C), 7.2(s,3H,OCH₃),

5.8 (s,1H,C=C-H), 7.5 a 8.3 (m, SH, aromático)ppm.

Intento de sustitución del grupo benzoiloxi del compues to 34 con dipropil cobre litio.

A una suspensión de Ioduro cuproso (0.47mg, 2.5mmol) en éter etílico, agitada a -30°C, fué adicionado propillitio -

(5mmol) goteando en un período de 30 min. Después de 15 min, esta solución se enfría a -78°C y se le adicionó 0.11g (0.5 mmol) del benzoato enólico 34 disuelto en éter etílico (5ml) en un período de 30min. La reacción se mantuvo con agitación durante 6hs a una temperatura de -75°C. La reacción se mató con ácido clorhídrico 3N (10ml). La sal de cobre se filtróy la capa acuosa fué extraída con éter etílico (2x30 ml). Los extractos combinados fueron lavados con agua, bicarbona to de sodio y salmuera, secado sobre sulfato de magnesio -- anhidro. Se recuperó el 50% del material de partida.

CCD (benceno) Rf=0.6

IR (película): 3060^d (C=CH aromático), 1740^f cm⁻¹ (C=O éster), 1665^m (C=C conjugado con carbonilo), 890^m (C=C trisustituido) y 710^f (aromático) cm⁻¹.

Utilizando el mismo procedimiento anterior descrito, pero manteniendo la temperatura a -78°C por 3 horas y posteriormente se aumentó a ± 25 °C durante 8hs. Se obtuvieron 52mg de un líquido incoloro el cual no fué ni la materia prima, ni el ester α,β -insaturado.

CCD (benceno) Rf=0.75 y 0.24.

IR (película): 3060 (C=CH aromático), 1720 (C=O, éster), -715 (aromático) cm .

Intento de sustitución del grupo benzoiloxi en 34 conbromuro de propil magnesio.

La reacción se llevó a cabo en atmósfera de Argón. Sesuspendió en THF (1ml) 7mg (0.3at.g.) de magnesio activado y un cristal de Iodo, lentamente se le agregó 37mg (0.3mmol) de 1-bromopropano disuelto en THF (2ml). Terminada la adícción se puso a refluir por 15min y posteriormente se enfrió a 0°C. Se le agregó lentamente, al reactivo de Grignard,—el benzoato enólico 34 a 0°C durante 10hs. La mezcla de —reacción se trató con una solución acuosa de cloruro de amonio al 10% (15ml); el producto fué extraido con eter etilico (3x20 ml), los extractos etéreos combinados fueron lavados con agua hasta neutralidad y secados con (MgSO, anhidro), el solvente se eliminó con vacío. El producto obtenido correspondió al material de partida el cual no reaccionó.

CCD (benceno-acetato de etilo 8:2) Rf=0.84

IR (película): 3060^d (C=C aromático), 1780^m (C=O, benzoiloxi)

1735^f (C=O, éster), 1660^f (C=C conjugado), 880^m (C=C trisustituido), 705^f (aromático) cm⁻¹.

Intento de sustitución al grupo benzoiloxi (compuesto34) con bromuro de propil magnesio utilizando catalizadores de Cobre.

1.- Cloruro cuproso.

A una suspensión de bromuro de propil magnesio (1.5mmol) en THF (15ml) a una temperatura de 0°C, se le agregó cloruro cuproso anhidro. Toda la reacción es llevada en atmósfera de Argón. Se adicionó lentamente (15min) una solución de 3-benzoiloxi-2-butenoato de metilo (1.1g, 1mmol) en THF (10ml). Terminada la adición del éster se aumentó la temperatura dereacción a 25°C. y se mantuvo con agitación durante 2 horas. La mezcla de reacción se trató con una solución acuosa de cloruro de amonio al 10% (20ml). El producto se extrajo conéter etflico (3x30ml), los extractos combinados se lavaron con una solución acuosa de carbonato de sodio al 10% (20ml)-y con agua hasta neutralidad. Se secó la capa etérea (Na2SO4 anhidro) y se evaporó el solvente con vacío. El producto cru do fué una mezcla de cuatro compuestos más materia prima sin reaccionar.

CCD (benceno) Rf=0.76, 0.68, 0.58, 0.43 y 0.13

2.- Tetraclorocuprato de litio.

Una suspensión de bromuro de propil magnesio (0.6 mmol)—
en tetrahidrofurano (5ml) se enfrió a 0°C y se le adicionó—
una solución (0.3ml) del complejo tetraclorocuprato de litio
(0.015 mmol) en tetrahidrofurano. Se le adicionó 0.12g (0.54
mmol) del 3-benzoiloxi-2-butenoato de metilo en tetrahidrofu
rano (2ml). Se mantuvo la agitación de la mezcla de reacción
a 0°C durante dos horas y después se aumentó la temperatura—

a 25°C y se mantuvo a esa temperatura durante una hora. La mezcla de reacción se trató con una solución acuosa de cloruro de amonio al 10% (30ml) y se extrajo el producto conéter etílico (3x30 ml), se lavaron hasta neutralidad los extractos etéreos y secaron. Se recuperó la materia primaen forma cuantitativa.

Catalizador tetraclorocuprato de litio. - En 10 ml de THF - seco se disolvieron 84 mg (2mmol) de cloruro de litio anhidro y 134 mg (1mmol) de cloruro cúprico anhidro. Concentración del complejo: 1mmol en 10 ml.

3. - Cianuro cuproso.

Una suspensión de bromuro de propil magnesio (0.8mmol)—
en tetrahidrofurano seco (5ml) fué adicionada a otra suspen
sión de cianuro cuproso (72mg, 0.8mmol) en tetrahidrofurano
(2ml) enfriada a -78°C. Se calienta la mezcla a -20°C y seadicionó lentamente el 3-benzoiloxi-2-butenoato de metilo (118mg, 0.54mmol) disuelto en tetrahidrofurano (2ml). Se man
tuvo la reacción durante una hora a -20°C y después se aumen
tó la temperatura a 0°C y se mantuvo durante una hora. Se recuperó la materia prima en forma cuantitativa.

3-metil-2-butenoato de metilo ($C_6H_{10}O_2$).

Una mezcla de ácido 3-metil-2-butenoico (2.2gr, 22mmol),

metanol (0.88g,27mmol) y tres gotas de ácido sulfúrico fué puesta refluir durante 15min. Después de este tiempo se — adicionó, a través del condensador, 20 ml de benceno y 0.4 ml de ácido sulfúrico concentrado. Se dejó refluyendo durante 20 min, se enfrió a temperatura ambiente y se separó la capa bencênica. Se adicionaron 20 ml más de benceno y se — repitió la operación anterior. Los extractos bencênicos fue ron unidos y lavados con una solución acuosa de carbonato — de sodio al 10% (2x30 ml) y con agua hasta neutralidad. Sesecó sobre sulfato de magnesio anhidro y se evaporó el benceno con vacío. Se obtuvo un líquido incoloro con un rendimiento del 70% (1.75g) en base al ácido orgánico.

CCD (hexano-benceno 1:1) Rf=0.5

IR (pelicula): 1720^{f} (C=O), éster), 1660^{m} (C=C conjugado al carbonilo), 855^{m} (C=C trisustituido) cm⁻¹.

RMN (CDCl₃): 5.65 (s, 1H, C=C-H), 3.65 (s, 3H, OCH₃), 2.15 (s, 3H, CH₃), 1.83 (s, 3H, CH₃) ppm.

DIRECCION GENERAL DE BIBLIOTECAS

Intento de sustitución del grupo benzoiloxi (compuesto34) con dimetil cobre litio.

A una suspensión de Ioduro cuproso anhidro (0.47g, 2.5 mmol) en éter etílico (5ml), enfriada a -30°C, se le adicionaron 3.3 ml (5mmol) de metillitio 1.5M en éter etílico enun tiempo de 15 min. Terminada la adición, se enfrió el dimetil cobre litio a -78°C y se le adicionó lentamente 55mg-

(0.25mmol) del compuesto 34 disueltos en 3ml de éter etílico. Se aumentó la temperatura a -20°C y se mantuvo con agitación durante tres horas. Después de este tiempo se trató la reacción con una solución acuosa de cloruro de amonio - al 10% (20ml). El producto de la reacción fué extraído con éter etílico (3x20ml); los extractos etéreos se combinaron y se lavaron con una solución acuosa de carbonato de sodio al 10% (20ml) y agua hasta neutralidad, se secó sobre sulfato de magnesio anhidro y se evaporó el éter con vacío. Se obtuvo una mezcla de tres compuestos, de los cuales, uno de ellos es la materia de partida (53mg).

CCD (benceno) Rf=0.58, 042 y 0.24

IR (película): 3400^m (grupo OH), 1720^f (C=O), 715^f (aromático)

Utilizando el mismo procedimiento anterior pero una tem peratura de reacción de -78°C durante 20hs. se obtuvo un so lo compuesto.

ON GENERAL DE BIBLIOTECAS

CCD (benceno) Rf=1.

IR (pelfcula): 2960^{f} y 2850^{f} (CH₂, CH₃), 1450^{f} y 1380^{m} (CH₂, CH₃) cm⁻¹.

3-oxohexanoato de metilo $\underline{3}$ (C₇ H₁₂O₃).

En un matraz, bajo atmósfera de Argón, se colocaron 5.1g (0.1mol) de hidruro de sodio, fueron lavados con tetrahidro furano (3x15ml) y suspendidos en tetrahidrofurano (30 ml) y

se enfrió a 0°C. Se adicionó lentamente 9.29 (80 mmol) deacetoacetato de metilo en un tiempo de 35min, se mantuvo la mezcla de reacción con agitación a 0°C durante 30 min.-Después se adicionaron 66ml (84 mmol) de una solución de butillitio 1.26M gota a gota (en un tiempo de 1.3 hs). Des pués de 30 minutos se adicionó una solución de bromoetano-(9.5g, 88mmol) en tetrahidrofurano (12 ml) en un tiempo de 25 min. Se mantuvo la reacción a 0°C durante 3 hs y se adi cionó una solución de 16 ml de ácido clorhídrico en 40 mlde aqua y 120 ml de éter etílico. Se separaron las dos fases, la capa acuosa fué extraída con éter etílico (2x50 ml). Los extractos etéreos se unieron y lavaron con aqua hastaneutralidad, se secaron (MgSO, anhidro) y se evaporó el éter con vacío. Se obtuvieron 12g de un líquido amarillo el cual fué destilado a vacío, se recogieron 7.7g (67.5%) de un li UNquidoRamarillo pálido.ONOMA DE NUEVO LEON

CCD (benceno-acetato de etilo 9:1) Rf=0.74

IR (película): 1740^f (C=0 & ster), 1720^f (C=0,cetona)cm⁻¹.

RMN (CDCl₃):3.72 (s,3H,0CH₃), 3.44 (s,2H,0=C-CH₂-COOCH₃),

2.67 a 2.36 (t,2H,CH₃-CH₂-CH₂-), 1.84 a 1.23 (m,2H,CH₃CH₂CF₂),

1.1 a 0.75 (t,3H,CH₃CH₂CH₂-)ppm.

3-acetoxi-2-hexenoato de metilo $\underline{4}$ (C₉H₁₄O₄).

En un matraz equipado con un sistema de destilación, se colocaron 6.67g (46 mmol) de 3-oxohexanoato de metilo, 57g

(0.57 mol) de acetato de isopropenilo y 1.1g de ácido p-to-luensulfónico monohidratado. El sistema se calentó y se fué destilando la acetona a medida que se fué formando. Después de 12 hs, la mezcla de reacción se lavó con una solución --acuosa de carbonato de sodio al 10% (30 ml) y con agua hasta neutralidad. La capa orgánica fué secada con sulfato desodio anhidro y destilada a vacío. Se destilaron 4.2g (50%) de un líquido incoloro.

CCD (benceno-acetato de etilo 9:1) Rf=0.70

IR (película): 1770^f (C=0,acetoxi), 1730^f (C=0 éster), 1660^f (C=C conjugado), 830^m (C=C trisustituido) cm⁻¹.

RMN (CDCl₃): 5.58 (s,1H,C=CH), 3.6 (s,3H,OCH₃), 2.25 (s,3H,CH₃CO), 2.4 a 1.95 (t, 2H,CH₃-CH₂-CH₂), 1.9 a 1.2 (m,2H,CH₃CH₂CH₂), 1.1 a 0.8 (t,3H,CH₃CH₂CH₂) ppm.

3-metil-2-hexenoato de metilo 5 (C₈H₁₄O₂).

RECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

En un matraz en atmósfera de Argón se suspendieron 1.69 (8.5 mmol) de Ioduro cuproso anhidro en éter etílico (25ml) y se enfriaron a 0°C. Lentamente se adicionaron 13.5 ml -- (17 mmol) de una solución de metillitio a -78°C. Una solución de acetato enólico del 3-oxo-2-hexenoato de metilo -- (1g, 5.3 mmol) en éter etílico (5ml) se adicionó al dimetil cobre litio. Después de dos horas la reacción se calentó a -60°C y se le adicionó una solución acuosa de cloruro de - amonio al 10% (50ml). Se separó la fase etérea de la acuosa

que es extraída con éter etílico (2x50 ml). Los extractosetéreos fueron lavados con salmuera hasta neutralidad y se secaron sobre sulfato de magnesio anhidro. Se obtuvo 0.91g de una mezcla que fué separada en una columna cromatográfi ca (50g de silica gel como adsorbente y benceno-acetato de etilo 9:1 como eluente), el único producto aislado fué unlíquido incoloro con un rendimiento del 53% (0.4g).

CCD (benceno-acetato de etilo 9:1) Rf = 0.78.

IR (película): 1730^{f} (C=0, éster), 1645^{m} (C=C conjugado), 850^{d} (C=C trisustituido) cm⁻¹.

RMN (CDC1₃): 5.7 (s,1H,C= \underline{CH}), 3.6 (s,3H,0 \underline{CH}_3), 2.2

(s,3H,CH₃-C=), 2 a 0.75 (m,7H,CH₃CH₂CH₂)ppm.

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

BIBLIOGRAFIA

- 1.- Salvador Fernández Tavizón. "Opciones para el uso de in secticidas convencionales"., Ciencia y Desarrollo, 33, 69 (1980).
- 2.- Dieter Enkerlin. "Feromonas y hormonas juveniles en elmanejo integrado de insectos nocivos". Los reguladoresde las plantas y los insectos por Raúl N. Ondarza, ---CONACYT, 1979.
- 3.- Tópicos ecológicos No. 2. "El idioma del olor" por Morton Grosser, 25, 1978. Herring Ecologica S.A.
- 4.- Sergio Alvarez Requejo. "El manzano" Publicaciones de extensión agraria. 3a. edición, 1974.
- 5.- J.P. Morizur, G.Muzard, J.J. Basselier, J. Kossany; Bull.

 Soc. Chim. Fr.258 (1975).

 UNIVERSAL AND ADE NUEVO LEÓN
 - 6.- Catherine Ouanes, Yves Lanlois; Tet. Lett. 3461 (1975)
 - 7.- Anthony Marfat, Paul R. McGuirk y Paul Helquist., J. Org. Chem., 44, 1345 (1979).
 - 8.- J.C. Dalton et. al., J.Am. Chem. Soc. 93, 7213 (1971).
 - 9.- "The Claisen and Cope Rearrangements".
 Sara Jane Rohoads and N. Rebecca Raulins, en Organic
 Reactions Vol. 22, Wiley, 1975.
 - 10.- "Conjugate addition of organocopper regents".G.H.Posner, en Organic Reactions, Vol. 19, Wiley, 1972.

- 11.- H.T. Clarke and E. R. Taylor, Org. Syn., Coll. Vol.1, 115 (1944).
- 12.- Charles C. Price and Joseph M. Judge., Org. Syn., Coll. Vol.5, 255 (1973).
- 13.- Barry M. Trost and Henry C. Arndt., J. Org. Chem., <u>38</u>, 3140 (1973).
- 14.- Robert M. Coates, H. Dale Pigott and Janet Ollinger.,
 Tet. Lett, 3955 (1974).
- 15.- Barry M. Trost., Chemical Reviews 78, 363 (1978).
- 16.- Henry Klostergaard., J.Org.Chem.23,103,1958.
- 17.- Stuart N. Huckin and Larry Weiler., J. Am. Chem.Soc., 96, 1082 (1974).
- 18.- Charles P. Casey and David F. Marten., Tet. Lett.925
 - 19. Charles P. Casey, David F. Marten and Roger A. Boogs., DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS Tet. Lett. 2071 (1973).
 - 20.- Kenn E. Harding and Chung-ye Tseng., J. Org. Chem. <u>43</u>, 3974 (1978).
 - 21.- Charles J. Pouchert. "The Aldrich Library of Infrared Spectra". Aldrich Chemical Company, InC. Second Edition 1975. '
 - 22.- Barry M. Trost and Alex J. Bridges., J. Am. Chem. Soc. 98, 5017 (1976).

- 23.- Barry M. Trost, Thomas N. Salzmann., J. Am. Chem. Soc. 95, 6840 (1973).
- 24.- Carl R. Johnosn and Jeffrey E. Kieser., Org. Synth.
 Coll. Vol.5, 791.
- 25.- Barry M. Trost and K.K. Leung., tet. Lett, 4197 (1975)
- 26.~ F.K. Thayer, C.S. Marvel and G.S. Hiers., Org. Synth.
 Coll. Vol.1, 117.
- 27. Barry M. Trost, Thomas N. Salzmann and Kunio Hiroi,
 J. Am. Chem. Soc. 98, 4887 (1976)
- 28.- Carl R. Johnson and David Mc. Cants Jr., J. Am. Chem. Soc., 87, 1109 (1965).
- 29. John R. Johnson and W.L.Mc Ewen., Org. Synth. Coll. Vol.1, 521 (1961).
- 30.- R. Lespieau and M. Bourguel., Org. Synth Coll, Vol 1,
 209.
 - DIRECCION GENERAL DE BIBLIOTECAS
 31.- R. Lespieau and Bourguel., Org. Synth., Coll Vol.1, 186.
 - 32.- M. Tamura and J. Kochi, Synthesis, 303 (1971).

 - 34.- Jon Munch-Peterson, J. Org. Chem., 22, 170 (1957).

- 35.- Herbert O. Huse, Martin Gall, and Hug., J. Org. Chem., 36, 2361 (1971).
- 36.- R. Filler and S.M. Naqui., Tetrahedron 19, 879 (1963).
- 37.- Carl R. Johnson and Gerard A dutra., J. Am. Soc., 95, 7777 (1973).



UNIVERSIDAD ADIVISION ESTUDIOS A DE NUEVO LEÓN SUPERIORES PRELIDIECA

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

