

ISSN 2224-5286

ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫ
ҰЛТТЫҚ ҒЫЛЫМ АКАДЕМИЯСЫНЫҢ

Х А Б А Р Л А Р Ы

ИЗВЕСТИЯ

НАЦИОНАЛЬНОЙ АКАДЕМИИ НАУК
РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН

NEWS

OF THE ACADEMY OF SCIENCES
OF THE REPUBLIC OF KAZAKHSTAN

**ХИМИЯ ЖӘНЕ ТЕХНОЛОГИЯ
СЕРИЯСЫ**



**СЕРИЯ
ХИМИИ И ТЕХНОЛОГИИ**



**SERIES
CHEMISTRY AND TECHNOLOGY**

3 (417)

МАМЫР – МАУСЫМ 2016 ж.

МАЙ – ИЮНЬ 2016 г.

MAY – JUNE 2016

1947 ЖЫЛДЫҢ ҚАҢТАР АЙЫНАН ШЫҒА БАСТАҒАН
ИЗДАЕТСЯ С ЯНВАРЯ 1947 ГОДА
PUBLISHED SINCE JANUARY 1947

ЖЫЛЫНА 6 РЕТ ШЫҒАДЫ
ВЫХОДИТ 6 РАЗ В ГОД
PUBLISHED 6 TIMES A YEAR

АЛМАТЫ, ҚР ҰҒА
АЛМАТЫ, НАН РК
ALMATY, NAS RK

Б а с р е д а к т о р

ҚР ҰҒА академигі

М. Ж. Жұрынов

Р е д а к ц и я а л қ а с ы:

хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА академигі **Әдекенов С.М.**; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА академигі **Ғазалиев А.М.**; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА академигі **Ерғожин Е.Е.** (бас редактордың орынбасары); хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА академигі **Пірәлиев К.Д.**; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Баешов А.Б.**; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Бүркітбаев М.М.**; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Жүсіпбеков У.Ж.**; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Итжанова Х.И.**; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Молдахметов М.З.**, техн. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Мырхалықов Ж.У.**; мед. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Рахымов К.Д.**; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Сатаев М.И.**; хим. ғ. докторы, проф., ҚР ҰҒА корр. мүшесі **Тәшімов Л.Т.**; хим. ғ. докторы, проф. **Мансұров З.А.**; техн. ғ. докторы, проф. **Наурызбаев М.К.**

Р е д а к ц и я к е ң е с і:

Беларусь Республикасының ҰҒА академигі **Агабеков В.Е.** (Беларусь); Украинаның ҰҒА академигі **Волков С.В.** (Украина); Қырғыз Республикасының ҰҒА академигі **Жоробекова Ш.Ж.** (Қырғызстан); Армения Республикасының ҰҒА академигі **Манташян А.А.** (Армения); Молдова Республикасының ҰҒА академигі **Туртэ К.** (Молдова); Әзірбайжан ҰҒА академигі **Фарзалиев В.** (Әзірбайжан); Тәжікстан Республикасының ҰҒА академигі **Халиков Д.Х.** (Тәжікстан); хим. ғ. докторы, проф. **Нараев В.Н.** (Ресей Федерациясы); философия ғ. докторы, профессор **Полина Прокопович** (Ұлыбритания); хим. ғ. докторы, профессор **Марек Сикорски** (Польша)

Главный редактор

академик НАН РК

М. Ж. Журинов

Редакционная коллегия:

доктор хим. наук, проф., академик НАН РК **С.М. Адекенов**; доктор хим. наук, проф., академик НАН РК **А.М. Газалиев**; доктор хим. наук, проф., академик НАН РК **Е.Е. Ергожин** (заместитель главного редактора); доктор хим. наук, проф., академик НАН РК **К.Д. Пралиев**; доктор хим. наук, проф., чл.-корр. НАН РК **А.Б. Бешов**; доктор хим. наук, проф., чл.-корр. НАН РК **М.М. Буркитбаев**; доктор хим. наук, проф., чл.-корр. НАН РК **У.Ж. Джусипбеков**; доктор хим. наук, проф., чл.-корр. НАН РК **Х.И. Итжанова**; доктор хим. наук, проф., чл.-корр. НАН РК **М.З. Мулдахметов**; доктор техн. наук, проф., чл.-корр. НАН РК **Ж.У. Мырхалыков**; доктор мед. наук, проф., чл.-корр. НАН РК **К.Д. Рахимов**; доктор хим. наук, проф., чл.-корр. НАН РК **М.И. Сатаев**; доктор хим. наук, проф., чл.-корр. НАН РК **Л.Т. Ташимов**; доктор хим. наук, проф. **З.А. Мансуров**; доктор техн. наук, проф. **М.К. Наурызбаев**

Редакционный совет:

академик НАН Республики Беларусь **В.Е. Агабеков** (Беларусь); академик НАН Украины **С.В. Волков** (Украина); академик НАН Кыргызской Республики **Ш.Ж. Жоробекова** (Кыргызстан); академик НАН Республики Армения **А.А. Манташян** (Армения); академик НАН Республики Молдова **К. Туртэ** (Молдова); академик НАН Азербайджанской Республики **В. Фарзалиев** (Азербайджан); академик НАН Республики Таджикистан **Д.Х. Халиков** (Таджикистан); доктор хим. наук, проф. **В.Н. Нараев** (Россия); доктор философии, профессор **Полина Прокопович** (Великобритания); доктор хим. наук, профессор **Марек Сикорски** (Польша)

«Известия НАН РК. Серия химии и технологии». ISSN 2224-5286

Собственник: Республиканское общественное объединение «Национальная академия наук Республики Казахстан» (г. Алматы)

Свидетельство о постановке на учет периодического печатного издания в Комитете информации и архивов Министерства культуры и информации Республики Казахстан №10893-Ж, выданное 30.04.2010 г.

Периодичность: 6 раз в год

Тираж: 300 экземпляров

Адрес редакции: 050010, г. Алматы, ул. Шевченко, 28, ком. 219, 220, тел. 272-13-19, 272-13-18,
<http://nauka-nanrk.kz/chemistry-technology.kz>

© Национальная академия наук Республики Казахстан, 2016

Адрес редакции: 050100, г. Алматы, ул. Кунаева, 142,
Институт органического катализа и электрохимии им. Д. В. Сокольского,
каб. 310, тел. 291-62-80, факс 291-57-22, e-mail:orgcat@nursat.kz

Адрес типографии: ИП «Аруна», г. Алматы, ул. Муратбаева, 75

Editor in chief

M. Zh. Zhurinov,
academician of NAS RK

Editorial board:

S.M. Adekenov, dr. chem. sc., prof., academician of NAS RK; **A.M. Gazaliev**, dr. chem. sc., prof., academician of NAS RK; **Ye.Ye. Yergozhin**, dr. chem. sc., prof., academician of NAS RK (deputy editor); **K.D. Praliyev**, dr. chem. sc., prof., academician of NAS RK; **A.B. Bayeshov**, dr. chem. sc., prof., corr. member of NAS RK; **M.M. Burkhitbayev**, dr. chem. sc., prof., corr. member of NAS RK; **U.Zh. Zhusipbekov**, dr. chem. sc., prof., corr. member of NAS RK; **Kh.I. Itzhanova**, dr. chem. sc., prof., corr. member of NAS RK; **M.Z. Muldakhmetov**, dr. eng. sc., prof., corr. member of NAS RK; **Zh.U. Myrkhalykov**, dr. eng. sc., prof., corr. member of NAS RK; **K.D. Rakhimov**, dr. med. sc., prof., corr. member of NAS RK; **M.I. Satayev**, dr. chem. sc., prof., corr. member of NAS RK; **L.T. Tashimov**, dr. chem. sc., prof., corr. member of NAS RK; **Z.A. Mansurov**, dr. chem. sc., prof.; **M.K. Nauryzbayev**, dr. eng. sc., prof.

Editorial staff:

V.Ye. Agabekov, NAS Belarus academician (Belarus); **S.V. Volkov**, NAS Ukraine academician (Ukraine); **Sh.Zh. Zhorobekov**, NAS Kyrgyzstan academician (Kyrgyzstan); **A.A. Mantashyan**, NAS Armenia academician (Armenia); **K. Turte**, NAS Moldova academician (Moldova); **V. Farzaliyev**, NAS Azerbaijan academician (Azerbaijan); **D.Kh. Khalikov**, NAS Tajikistan academician (Tajikistan); **V.N. Narayev**, dr. chem. sc., prof. (Russia); **Pauline Prokopovich**, dr. phylos., prof. (UK); **Marek Sikorski**, dr. chem. sc., prof. (Poland)

News of the National Academy of Sciences of the Republic of Kazakhstan. Series of chemistry and technology.
ISSN 2224-5286

Owner: RPA "National Academy of Sciences of the Republic of Kazakhstan" (Almaty)

The certificate of registration of a periodic printed publication in the Committee of Information and Archives of the Ministry of Culture and Information of the Republic of Kazakhstan N 10893-Ж, issued 30.04.2010

Periodicity: 6 times a year

Circulation: 300 copies

Editorial address: 28, Shevchenko str., of. 219, 220, Almaty, 050010, tel. 272-13-19, 272-13-18,
<http://nauka-nanrk.kz/chemistry-technology.kz>

© National Academy of Sciences of the Republic of Kazakhstan, 2016

Editorial address: Institute of Organic Catalysis and Electrochemistry named after D. V. Sokolsky
142, Kunayev str., of. 310, Almaty, 050100, tel. 291-62-80, fax 291-57-22,
e-mail: orgcat@nursat.kz

Address of printing house: ST "Aruna", 75, Muratbayev str, Almaty

NEWS

OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE REPUBLIC OF KAZAKHSTAN

SERIES CHEMISTRY AND TECHNOLOGY

ISSN 2224-5286

Volume 2, Number 416 (2016), 64 – 68

UDC 547.312

SYNTHESIS OF AMINO ALCOHOL ALIPHATIC AND HETEROCYCLIC SERIES AND THEIR DERIVATIVES

M.A. Dyusebaeva

Al-Farabi Kazakh National University, Almaty

moldyr.dyusebaeva@kaznu.kz

Key words: diethylamine, morpholine, piperidine, alkylation reaction, amino alcohols, chlorohydrin, biological activity

Abstract. The amino alcohols have great practical value, and they are much interesting as potential biologically active compounds, as determined by existing data about their valuable pharmacological properties. This is a continuation and development of research on the development of available preparative methods for the synthesis of amino alcohols and their derivatives. As a result of the alkylation reaction of aliphatic and heterocyclic amines (piperidine and methylamine) with ethylene chlorohydrin were synthesized aminoalcohols (I, II) with high yields (83-89%). Interaction of synthesized alcohols (I, II) with epichlorohydrin in the presence of boron trifluoride etherate led to chlorohydrins (III, IV). As a result of cyclization of chlorohydrins (III, IV) in an alkaline environment were obtained NN-diethyl-2- (oxirane-2-ylmethoxy) ethanamine (V) and 1- (2-oxiran-2-ylmethoxy) ethyl piperidine (VI). They contain the oxirane ring in the structure and this is interesting in the study of biological activity of the compounds. Disclosure of the oxirane ring and the introduction to molecule of the compounds (V, VI) an additional amine moiety led to 1-(2-(diethylamino)ethoxy)-3-(piperidine-1-yl)propane-2-ol (VII), 1-(diethylamino)-3-(2-(piperidine-1-yl) ethoxy)propane-2-ol (VIII) and 1- (2-morpholinoethoxy)-3-(piperidine-1-yl) propane-2-ol (IX). The structure of the synthesized compounds was confirmed by IR and NMR spectra and elemental analysis. The synthesized compounds are interesting for further study of the biological activity.

УДК 547.312

СИНТЕЗ АМИНОСПИРТОВ АЛИФАТИЧЕСКОГО И ГЕТЕРОЦИКЛИЧЕСКОГО РЯДА И ИХ ПРОИЗВОДНЫХ

М.А. Дюсебаева

Казахский национальный университет имени аль-Фараби, г. Алматы

Ключевые слова: диэтиламин, морфолин, пиперидин, реакция алкилирования, аминоспирты, хлоргидрины, биологическая активность.

Аннотация. Аминоспирты имеют большое практическое значение и представляют значительный интерес в качестве потенциальных биологически активных соединений, что определяется уже имеющимися на сегодняшний день данными об их ценных фармакологических свойствах. Настоящая работа является продолжением и развитием исследований по разработке доступных препаративных методов синтеза аминоспиртов и их производных. В результате реакции алкилирования этиленхлоргидрином аминов алифатического и гетероциклического ряда (диэтиламин и пиперидин) осуществлен синтез аминоспиртов (I, II) с высокими выходами (83-89%). Взаимодействие синтезированных спиртов (I, II) с эпихлоргидрином в присутствии эфирата трехфтористого бора привело к хлоргидринам (III, IV). В результате циклизации хлоргидринов (III, IV) в щелочной среде синтезированы NN-диэтил-2-(оксиран-2-илметокси)этанамин (V) и 1-(2-оксиран-2-илметокси)этилпиперидин (VI), содержащие в своей структуре оксирановый цикл, что

Индивидуальность, состав и строение полученных соединений (I-IV) установлены элементарным анализом, тонкослойной хроматографией, ИК и ПМР спектрами.

В ИК спектрах аминоспиртов (I-II) обнаружены полосы поглощения в области 3400-3450 см⁻¹ характерные для связи OH.

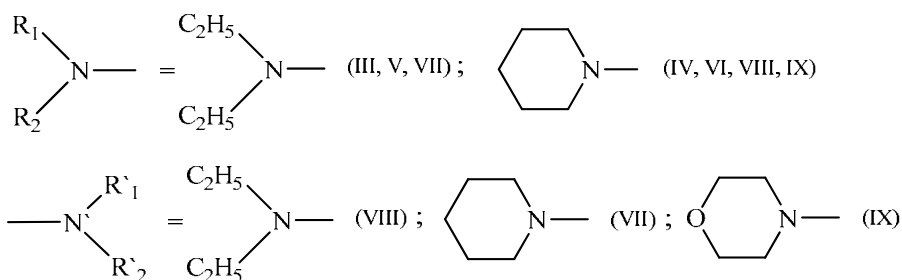
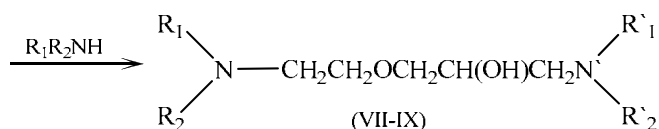
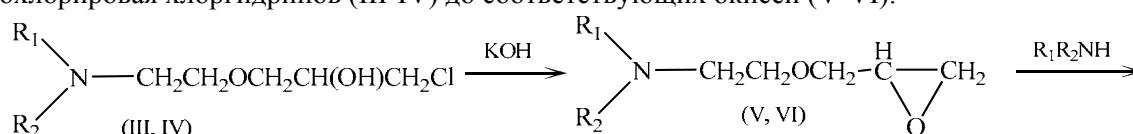
В случае хлоргидринов (III-IV) в ИК спектрах сохраняются полосы поглощения в области 3400-3450 см⁻¹ характерные для связи OH, проявляются полосы поглощения при 1720 см⁻¹ характерные для простой эфирной связи.

В спектре ЯМР ¹H 1-хлоро-3-(2-(пиперидин-1-ил)этокси)пропан-2-ола (IV) протоны пиперидинового кольца резонируют в виде мультиплетов при 1.55, 1.70 и 2.55 м.д. Протоны при атомах углерода C^{2,6} за счет влияния атома азота смещены в область более слабых полей и проявляются при 2.55 м.д, сигналы в более сильном поле при 1.55 м.д. и 1.70 м.д. принадлежат протонам C⁴ и C^{3,5} атомов углерода пиперидинового фрагмента молекулы. Далее на спектре при значении 2.75 м.д., 3.40-3.50 м.д. в виде триплетов и 3.60 м.д. в виде дублета резонируют метиленовые протоны >N-CH₂-, -CH₂-O- (-O-CH₂-) и CH₂Cl-фрагмента соответственно. Протоны первичной OH-группы резонируют при значении 3.58 м.д.

Таблица 1 – Выходы, физико-химические характеристики и данные элементного анализа синтезированных соединений (I-VI)

№ соединения	Выход, %	Т. кип., °C (ρ, мм.рт. ст.)	n ²⁰ _D	Найдено, %			Формула	Вычислено, %		
				C	H	N		C	H	N
I	83	99 (2)	1.4540	61.49	12.90	11.95	C ₆ H ₁₅ NO	61.55	13.10	11.45
II	89	113 (2)	1.4760	65.07	11.70	10.84	C ₇ H ₁₅ NO	65.30	11.41	10.92
III	74	124 (4)	1.3825	51.50	9.72	6.98	C ₉ H ₂₀ ClNO ₂	51.54	9.61	6.68
IV	78	135 (5)	1.4130	54.26	9.29	6.21	C ₁₀ H ₂₀ ClNO ₂	54.17	9.09	6.32
V	72	162 (5)	1.4265	63.61	11.21	8.97	C ₉ H ₁₉ NO ₂	63.39	11.05	8.08
VI	76	151 (2)	1.4130	63.69	10.64	7.20	C ₁₀ H ₁₉ NO ₂	63.83	10.34	7.56
VII	75	T _{пл} 120-122	-	65.29	11.90	10.64	C ₁₄ H ₃₀ N ₂ O ₂	65.07	11.70	10.84
VIII	80	T _{пл} 125-127	-	65.61	11.48	10.24	C ₁₄ H ₃₀ N ₂ O ₂	65.07	11.70	10.84
IX	73	T _{пл} 135-137	-	61.07	10.64	10.91	C ₁₄ H ₂₈ N ₂ O ₃	61.73	10.38	10.28

Оксирановый цикл является структурным элементом многих биологически активных соединений природного и синтетического происхождения [5]. С целью синтеза потенциально биологически и химически активных соединений, нами в щелочной среде проведена реакция дегидрохлорирования хлоргидринов (III-IV) до соответствующих окисей (V-VI).



Известно, что многие производные аминов как алифатического так и гетероциклического рядов являются не только важными фармакологически активными

лекарственными препаратами и проявляют широкий спектр высокой физиологической активности, но и служат исходными синтонами для дальнейших модификаций [6]. Обзор литературных данных показывает, что, несмотря на огромный экспериментальный материал и имеющиеся практические и теоретические аспекты по изучению представленных классов соединений, область их дальнейшего изучения весьма безгранична, и далека до полного завершения. В связи с этим, нами проведено введение в молекулы окисей (V-VI) дополнительно еще второго фрагмента амина (диэтиламина, пиперидина и морфолина).

В ИК спектрах соединений (V-IX) сохраняются полосы поглощения в области 1710-1720 см^{-1} характерные для простой эфирной связи, а также в соединения (V-VI) имеются полосы поглощения при 950, 1180 и 3060 см^{-1} , относящиеся к эпоксидной группе. А в случае соединений (VII-IX) в ИК спектрах также появляются полосы поглощения в области 3400-3440 см^{-1} характерные для связи OH.

В спектре ЯМР ^1H 1-(2-оксиран-2-илметокси)этилпиперидина (VI) протоны пиперидинового кольца резонируют в виде мультиплетов при 1.45, 1.70 и 2.05 м.д. Протоны при атомах углерода $\text{C}^{2,6}$ проявляются при 2.05 м.д, сигналы в более сильном поле при 1.45 м.д. и 1.70 м.д. принадлежат протонам C^4 и $\text{C}^{3,5}$ атомов углерода пиперидинового фрагмента молекулы. Протоны N-CH_2 – фрагмента резонируют в виде триплета при 3,10-3,15 м.д. В области 3.45 м.д. в виде триплета и в 3.60 м.д. в виде дублета резонируют метиленовые протоны $-\text{CH}_2\text{-O-}$ и $-\text{O-CH}_2-$, соответственно. Протоны оксиранового цикла проявляются при значениях 2.40-3.10 м.д.

Экспериментальная часть

Контроль реакций и чистоты синтезированных веществ осуществляли методом ТСХ на пластинках Silufol UV-254 (проявляли парами йода). ИК-спектры синтезированных соединений записаны на спектрометре Specord 75 IR в виде тонкого слоя, в таблетках KBr, в вазелиновом масле, в растворах хлороформа и четыреххлористого углерода. Спектры ПМР записаны на спектрометре Bruker WM 250 и спектрометре Bruker DRX 500 с рабочей частотой 250, 500 МГц при температуре 25°C. Внутренний стандарт ГМДС, растворители CD_3OD , DMCO-d_6 , химические сдвиги протонов выражены в шкале δ , м.д.

Синтез 2-(диэтиламино)этанола (I)

Смесь 7.3 г (0,1 моль) диэтиламина, 8.86 г (0,11 моль) этиленхлоргидрина, 21 г (0,15 моль) карбоната калия при перемешивании нагревают в ацетоне (абс.) в течении 6-8 часов при температуре 55-60°C. Раствор охлаждают, отделяют калия бромид, который промывают безв. ацетоном. Ацетон отгоняют, остаток перегоняют, получают 9.70 г (83%) 2-(диэтиламино)этанола (I) с т. кип. 99°C / 2 мм.рт.ст., $n_{\text{д}}^{20}=1.4540$.

Аналогичным способом из пиперидина синтезировано 11.48 г. (89%) 2-(пиперидин-1-ил)этанола (II) с т. кип. 113°C / 2 мм.рт.ст., $n_{\text{д}}^{20}=1.4760$.

Синтез 1-хлоро-3-(2-(диэтиламино)этокси)пропан-2-ола (III)

К 23.4 г (0.2 моль) 2-(диэтиламино)этанола (I), содержащего 0.2 мл эфирата трехфтористого бора, при перемешивании и охлаждении (0-5°C) прибавляли 8 г (0.086 моль) эпихлоргидрина. Реакционную смесь перемешивали 5 ч при 25°C. Перегонкой в вакууме выделили 30.1г (74%) 1-хлоро-3-(2-(диэтиламино)этокси)пропан-2-ола (III) с т. кип. 124°C / 4 мм.рт.ст., $n_{\text{д}}^{20}=1.3825$.

Аналогичным способом из 2-(пиперидин-1-ил)этанола (II) синтезировано 34.47 г. (78%) 1-хлоро-3-(2-(пиперидин-1-ил)этокси)пропан-2-ол (IV) с т. кип. 135°C / 5 мм.рт.ст., $n_{\text{д}}^{20}=1.4130$.

Синтез NN-диэтил-2-(оксиран-2-илметокси)этанамин (V)

К 11.05 г (0.05 моль) раствора 1-хлоро-3-(2-(диэтиламино)этокси)пропан-2-ола (III) в 60 мл эфира при перемешивании и охлаждении (8-10°C) добавляли 8.4 г (0.15 моль) порошкообразного едкого кали. Реакционную массу перемешивали еще 2 ч при 12-14°C. После обычной обработки, отгонки растворителя и вакуумной перегонки выделили 7.45 г (72%) NN-диэтил-2-(оксиран-2-илметокси)этанамин (V) с т. кип. 162°C / 5 мм.рт.ст., $n_{\text{д}}^{20}=1.4265$.

Аналогичным способом из 1-хлоро-3-(2-(пиперидин-1-ил)этокси)пропан-2-ола (IV) синтезировано 8.32 г. (76%) 1-(2-оксиран-2-илметокси)этилпиперидин (VI) с т. кип. 151°C / 5 мм.рт.ст., $n_{\text{д}}^{20}=1.4130$.

Синтез 1-(2-(диэтиламино)этокси)-3-(пиперидин-1-ил)пропан-2-ола (VII)

К 5.19 г (0.03 моль) раствора NN-диэтил-2-(оксиран-2-илметокси)этанамин (V) в 60 мл абсолютного этилового спирта при перемешивании добавляли 2.55 г (0.03 моль) пиперидина и 4.55 г (0.03 моль) поташа. Реакционную массу перемешивали 6 ч при 70-80⁰С. После перекристаллизации из этилового спирта получили 5.80 г (75%) 1-(2-(диэтиламино)этокси)-3-(пиперидин-1-ил)пропан-2-ола (VII) с т. пл. 120-122⁰С.

Аналогичным способом из 1-(2-оксиран-2-илметокси)этил)пиперидина (VI) синтезировано 6.19 г. (80%) 1-(диэтиламино)-3-(2-(пиперидин-1-ил)этокси)пропан-2-ола (VIII) с т. пл. 125-127⁰С.

Также, из 1-(2-оксиран-2-илметокси)этил)пиперидина (VI) синтезировано 5.95 г. (73%) 1-(2-морфолиноэтокси)-3-(пиперидин-1-ил)пропан-2-ола (IX) с т. пл. 135-137⁰С.

Полученные данные свидетельствуют о том, что аминоспирты алифатического и гетероциклического ряда, а также их производные: хлоргидрины и окиси обладают повышенной реакционной способностью, а также являются потенциально биологически активными веществами, что предполагает их дальнейшее исследование.

ЛИТЕРАТУРА

- [1] Bergmeier S. C. The synthesis of vicinal amino alcohols, *Tetrahedron*, 2000, Vol. 56, №7, P. 2561-2576.
- [2] Машковский М. Д. Лекарственные средства. М.: Новая волна, 2002, Т.1, С. 608., Т.2, С. 539-540.
- [3] Sayer J.M. Covalent Nucleoside Adducts of Benzo(a)pyrene-7,8-Diol-9,10-Epoxides: Structural Reinvestigation and characterization of a Novel Adenosine Adduct on the Ribose moiety, *J. Org. Chem.*, 1991. Vol. 56, № 1, P. 20-29.
- [4] Dyusebaeva M. A., Kalugin S. N. Thiosemicarbazides of piperidylacetic acid in the synthesis of bisheterocyclic compounds, *Russian Journal of General Chemistry*, 2015, Vol. 85, № 7, P. 1775-1778.
- [5] Дрюк В.Г., Карцев В.Г., Войцеховская М.А. Оксираны – синтез и биологическая активность. Механизм, ассоциированные и стерические эффекты пероксидного эпоксицирования алкенов. М.: Богородский печатник, 1999, 528 с.
- [6] Юнникова Л.П., Горохов В.Ю., Махова Т. В., Александрова Г. А. Синтез и антимикробная активность аминов с азасантеновым фрагментом, *Хим.-фарм журнал*, 2013, Т. 46, № 6, С. 15-17.

REFERENCES

- [1] Bergmeier S. C. *Tetrahedron*, 2000, Vol. 56, №7, P. 2561-2576 (in Eng.).
- [2] Mashkovskiy M. D. *M.; Новая волна*, 2002. Т.1, P. 608, Т.2, P. 539-540 (in Russ.).
- [3] Sayer J.M. *J. Org. Chem*, 1991, Vol. 56, № 1, P. 20-29 (in Eng.).
- [4] Dyusebaeva M. A., Kalugin S. N. *Russian Journal of General Chemistry*, 2015, Vol. 85, № 7, P. 1775-1778 (in Eng.).
- [5] Dryuk V.G., Karcev D.G., Voichevskaya M.A. *M.: Bogorodskiy pechatnic*, 1999. 528 P. (in Russ.).
- [6] Yunnikova L.P., Gorohov V.Yu., Mahova T.V., Aleksandrova G.A. *Chem. Pharm. J.* 2013, Т. 46, №6, P. 15-17 (in Russ.).

АЛИФАТТЫ ЖӘНЕ ГЕТЕРОЦИКЛДІ ҚАТАРДАҒЫ АМИНОСПИРТТЕР МЕН ОЛАРДЫҢ ТУЫНДЫЛАРЫН СИНТЕЗДЕУ

М.А. Дюсебаева

Әл-Фараби атындағы Қазақ ұлттық университеті, Алматы қаласы

Түйін сөздер: диэтиламин, морфолин, пиперидин, алкилдеу реакциясы, аминоспирттер, хлоргидриндер, биологиялық активтілік.

Аннотация. Аминоспирттердің үлкен тәжірибелік маңызы бар және олар потенциалды биологиялық активті қосылыстар ретінде үлкен қызығушылыққа ие. Мұны қазіргі таңдағы олардың фармакологиялық қасиеттері жайындағы деректерден байқауға болады. Жұмыс аминоспирттер мен олардың туындыларын синтездеудің қолжетімді препаративті тәсілдерін зерттеу жайындағы зерттеу жұмысының жалғасы болып табылады. Алифатты және гетероциклді қатардың аминдерін (диэтиламин және пиперидин) этиленхлоргидринмен алкилдеу арқылы жоғары шығыммен (83-89%) аминоспирттердің (I, II) синтезі жүргізілді. Синтезделген спирттердің (I, II) эпихлоргидринмен үшфторлы бор эфираты қатысында әрекеттесуі хлоргидриндерге (III, IV) алып келді. Хлоргидриндерді (III, IV) сілтілік ортада циклдеу нәтижесінде құрамында оксиранды сақинасы бар NN-диэтил-2-(оксиран-2-илметокси)этанамин (V) және 1-(2-оксиран-2-илметокси)этил)пиперидин (VI) синтезделді. Оксиран сақинасының болуы қосылыстың биологиялық активтілігін зерттеуде маңызды болып келеді. Оксиран сақинасын ашу және келесі қосылыстарға (V, VI) аминнің қосымша фрагментін енгізу 1-(2-(диэтиламино)этокси)-3-(пиперидин-1-ил)пропан-2-ол (VII), 1-(диэтиламино)-3-(2-(пиперидин-1-ил)этокси)пропан-2-ол (VIII) және 1-(2-морфолиноэтокси)-3-(пиперидин-1-ил)пропан-2-олға (IX) алып келді. Синтезделген қосылыстардың құрылыстары ИК-, ПМР спектрлермен және элементтік анализ нәтижелерімен дәлелденді. Синтезделген қосылыстар әрі қарай биологиялық активтіліктерін зерттеуді қажет етеді.

Поступила 23.05.2016 г.

Publication Ethics and Publication Malpractice in the journals of the National Academy of Sciences of the Republic of Kazakhstan

For information on Ethics in publishing and Ethical guidelines for journal publication see <http://www.elsevier.com/publishingethics> and <http://www.elsevier.com/journal-authors/ethics>.

Submission of an article to the National Academy of Sciences of the Republic of Kazakhstan implies that the described work has not been published previously (except in the form of an abstract or as part of a published lecture or academic thesis or as an electronic preprint, see <http://www.elsevier.com/postingpolicy>), that it is not under consideration for publication elsewhere, that its publication is approved by all authors and tacitly or explicitly by the responsible authorities where the work was carried out, and that, if accepted, it will not be published elsewhere in the same form, in English or in any other language, including electronically without the written consent of the copyright-holder. In particular, translations into English of papers already published in another language are not accepted.

No other forms of scientific misconduct are allowed, such as plagiarism, falsification, fraudulent data, incorrect interpretation of other works, incorrect citations, etc. The National Academy of Sciences of the Republic of Kazakhstan follows the Code of Conduct of the Committee on Publication Ethics (COPE), and follows the COPE Flowcharts for Resolving Cases of Suspected Misconduct (http://publicationethics.org/files/u2/New_Code.pdf). To verify originality, your article may be checked by the Cross Check originality detection service <http://www.elsevier.com/editors/plagdetect>.

The authors are obliged to participate in peer review process and be ready to provide corrections, clarifications, retractions and apologies when needed. All authors of a paper should have significantly contributed to the research.

The reviewers should provide objective judgments and should point out relevant published works which are not yet cited. Reviewed articles should be treated confidentially. The reviewers will be chosen in such a way that there is no conflict of interests with respect to the research, the authors and/or the research funders.

The editors have complete responsibility and authority to reject or accept a paper, and they will only accept a paper when reasonably certain. They will preserve anonymity of reviewers and promote publication of corrections, clarifications, retractions and apologies when needed. The acceptance of a paper automatically implies the copyright transfer to the National Academy of Sciences of the Republic of Kazakhstan.

The Editorial Board of the National Academy of Sciences of the Republic of Kazakhstan will monitor and safeguard publishing ethics.