

СТРАТЕГИЯ С-Н ФУНКЦИОНАЛИЗАЦИИ В СИНТЕЗЕ ПЕРСПЕКТИВНЫХ АЗАГЕТЕРОЦИКЛОВ НА ОСНОВЕ ИМИДАЗОЛА

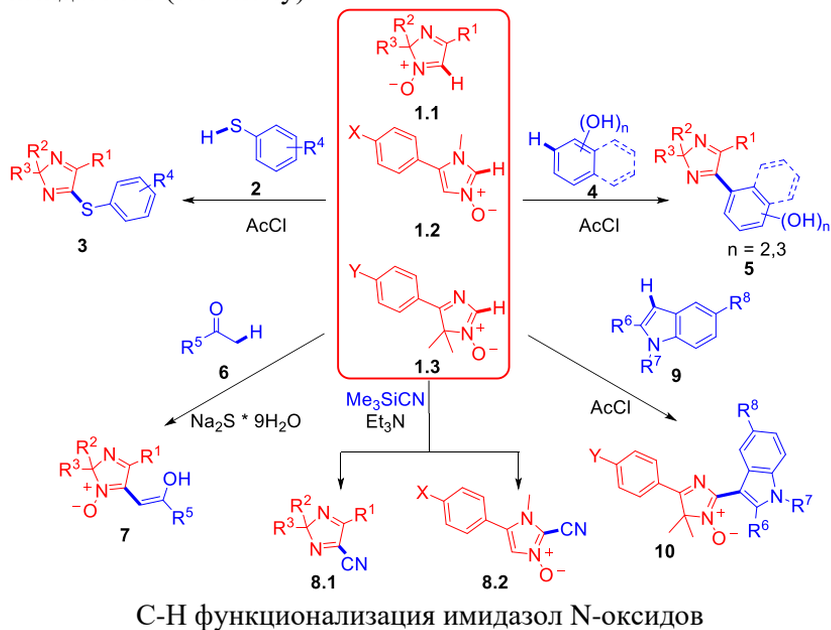
Никифоров Е.А.⁽¹⁾, Васькина Н.Ф.⁽¹⁾, Ярыжнов К.А.⁽¹⁾, Останин И.В.⁽¹⁾, Мосеев Т.Д.⁽¹⁾, Вараксин М.В.^(1,2), Чарушин В.Н.^(1,2), Чупахин О.Н.^(1,2)

⁽¹⁾ Уральский федеральный университет
620002, г. Екатеринбург, ул. Мира, д. 19

⁽²⁾ Институт органического синтеза УрО РАН
620137, г. Екатеринбург, ул. С. Ковалевской, д. 22

Поиск и разработка эффективных методов синтеза азагетероциклических соединений является одной из приоритетных задач современной органической химии. В то же время, производные имидазола находят свое применение в области медицины, являясь активными веществами в составе многих химико-фармацевтических препаратов.

Одним из методов модификации гетероциклических соединений является стратегия С-Н функционализации и, в частности, реакция нуклеофильного замещения водорода (S_N^H). Преимущество данного подхода заключается в рассмотрении неактивированной С-Н связи субстрата как особой функциональной группы, способной к модификации и образованию новых С-С, С-Х (где Х = гетероатом) связей. Данный синтетический прием был успешно применен в дизайне фенол-, индол-, тиаарил-, а также нитрил-содержащих, производных 1*H*-, 2*H*- и 4*H*-имидазолов (см. схему).



Исследование выполнено за счет гранта Российского научного фонда № 23-63-10011, <https://rscf.ru/project/23-63-10011/>