УДК 547.854

ПУШ-ПУЛЬНЫЕ СИСТЕМЫ НА ОСНОВЕ 2,4,6-ТРИАРИЛПИРИМИДИНОВ. СИНТЕЗ 2,4-ДИАРИЛ-6- И 2-АРИЛ-4,6-БИС{4-[(*E*)-2-АРИЛВИНИЛ|ФЕНИЛ}ПИРИМИДИНОВ

© 2023 г. А. А. Арутюнян $^{a, b, *}$, М. С. Сафарян b , С. В. Диланян b , Г. А. Паносян b , Г. Г. Данагулян $^{a, b}$

^а Российско-Армянский (Славянский) университет, Армения, 0051 Ереван, ул. Овсепа Эмина, 123 ^b Научно-технологический центр органической и фармацевтической химии НАН Республики Армения, Армения, 0014 Ереван, просп. Азатутян, 26 *e-mail: harutyunyan.arthur@yahoo.com

Поступила в редакцию 23.03.2022 г. После доработки 10.04.2022 г. Принята к публикции 11.04.2022 г.

Конденсацией гидрохлоридов бензамидина и 4-(метил-, 4-бутокси) бензамидина с (E)-1,3-диарил-2-пропен-1-онами в спирте в присутствии КОН синтезированы ранее неописанные 2,4,6-триарилпиримидины. Последние введены во взаимодействие с (E)-N-(2-хлорфенил)-1-арилметаниминами в системе КОН/LiH/ДМФА с получением 2,4-диарил-6- и 2-арил-4,6-бис $\{4$ -[(E)-2-арилвинил] фенил $\}$ пиримидинов.

Ключевые слова: ариламидины, (E)-1,3-диарил-2-пропен-1-оны, 2,4,6-триарилзамещенные пиримидины, (E)-N-(2-хлорфенил)-1-арилметанимины, 2,4-диарил-6- $\{4$ -[(E)-2-арилвинил]фенил $\}$ пиримидины, 2-арил-4,6-бис $\{4$ -[(E)-2-арилвинил]фенил $\}$ пиримидины

DOI: 10.31857/S0514749223020040, EDN: OJDNCY

ВВЕДЕНИЕ

Пиримидины с ненасыщенными боковыми цепями представляют значительный интерес для создания новых материалов для оптоэлектроники и химической фотоники, таких как светоизлучающие диоды (OLED), полевые транзисторы (OFET), солнечные батареи, люминесцентные сенсоры, экосенсоры и др. [1–4].

Ранее нами описаны методы синтеза исходных 2,4,6-триарилзамещенных пиримидинов, которые введены в так называемую реакцию «анил-синтеза» с получением различных комбинаций полностью π -сопряженных 2-, 4- и 6-{4-[(E)-арил]фенил}пиримидинов [5, 6]. Соединения такого типа, имеющие протяженные цепи π -сопряжения, способны к образованию комплексов с переносом заряда, интенсивно поглощающих излучение уль-

трафиолетового (УФ), видимого и инфракрасного (ИК) диапазонов спектра [7].

Цель представленной работы — синтез новых пиримидинов указанного типа для последующего изучения их оптико-электронных и биологических свойств.

РЕЗУЛЬТАТЫ И ОБСУЖДЕНИЕ

Настоящее сообщение является продолжением исследований по получению новых пиримидинов, функционализированных ароматическими и гетероароматическими заместителями с электронодонорными и электроноакцепторными свойствами.

Структурная особенность описываемых пиримидинов заключается в том, что пиримидин служит в качестве электроноакцепторного центрального звена и в положении 2 кольца замещен

Схема 1

фенильной группой с $\pm M$ - или $\pm M$ -эффектом, а в положениях 4 и 6 кольца симметрично фукционализирован бис[(E)-4-арилвинил]фенильными заместителями с терминальными электронодонорными фенильными группами, что в конечном счете формирует молекулярный ансамбль по типу донор—акцептор—донор (D-A-D).

Схематично электронное строение синтезированных пиримидинов представлено на схеме 1.

В синтезированных новых пуш-пульных системах цепи π -сопряжения охватывают центральное ядро пиримидина и 5 ароматических колец и обеспечивают внутримолекулярный перенос заряда, что, в свою очередь, обусловливает их интенсивную люминесценцию в растворе ДМФА. Отметим, что (E)-1,3-диарил-2-пропен-1-оны (халконы) известны не только в качестве эффективных синтонов для синтеза арилзамещенных пиримидинов, но и проявляют широкий спектр биологической активности [8, 9], а также используются в исследованиях по конструированию фотовольтаических

материалов, в частности, (E)-3-[4-(диметиламино)-фенил]-1-(4-хлорфенил)проп-2-ен-1-он (DAP) [10]. Таким образом, 2,4,6-триарилзамещенные пиримидины, сочетающие в структуре фрагменты замещенных халконов и ариламидинов (схема 2), ожидаемо могут проявлять сходные биологические и фотофизические свойства.

Синтез целевых соединений проведен по схеме 3.

На начальной стадии синтеза взаимодействием гидрохлоридов бензамидинов **1a-c** с (*E*)-3-арил-1-(арил)проп-2-ен-1-онами **2a-g** в этаноле в присутствии 2 экв КОН получены исходные 2,4,6-триарилзамещенные пиримидины **3a-f**. Использованные в синтезе (*E*)-3-арил-1-(арил)проп-2-ен-1-оны **2b-g** получали по описанным методам. 4,6-Ди(пара-толил)-2-фенилпиримидин **3g** — ранее описанное соединение, а пиримидин **3h** получен конденсацией бензамидина с неочищенным продуктом взаимодействия 1-(4-пропокси-3-хлорфенил)-этан-1-она с бензальдегидом.

Схема 2

Схема 3

 $\begin{array}{l} \textbf{1a-c}, \ R=H\ (\textbf{a}), \ 4\text{-Me}\ (\textbf{b}), \ 4\text{-BuO}\ (\textbf{c}); \ \textbf{2a-e}, \ R=4\text{-Me}, \ R^1=4\text{-PrO}\ (\textbf{a}), \ R=4\text{-Me}, \ R^1=4\text{-MeO}\ (\textbf{b}), \\ R=H, \ R^1=3\text{-Cl-4-MeO}\ (\textbf{c}), \ R=4\text{-Me}, \ R^1=4\text{-Me}\ (\textbf{d}), \ R=2\text{-F}, \ R^1=4\text{-Me}\ (\textbf{e}), \ R=4\text{-N(Me)}_2, \ R^1=4\text{-Cl}\ (\textbf{f}), \\ R=H, \ R^1=H\ (\textbf{g}); \ \textbf{3a-h}, \ R=H, \ R^1=4\text{-Me}, \ R^2=4\text{-PrO}\ (\textbf{a}), \ R=H, \ R^1=4\text{-Me}, \ R^2=4\text{-MeO}\ (\textbf{b}), \\ R=4\text{-MeO}, \ R^1=H, \ R^2=3\text{-Cl-4-MeO}\ (\textbf{c}), \ R=H, \ R^1=2\text{-F}, \ R^2=4\text{-Me}\ (\textbf{d}), \ R=H, \ R^1=4\text{-Cl}, \\ R^2=4\text{-N(Me)}_2\ (\textbf{e}), \ R=4\text{-BuO}, \ R^1=4\text{-Me}, \ R^2=4\text{-Me}\ (\textbf{f}); \ R=H, \ R^1=4\text{-Me}, \ R^2=4\text{-Me}\ (\textbf{g}), \ R=H, \\ R^1=3\text{-Cl-4-PrO}, \ R^2=H\ (\textbf{h}); \ \textbf{4a-d}, \ Ar, \ Ar^1=Ph, \ Ph\ (\textbf{a}), \ Ar=4\text{-MeOC}_6H_4, \ Ar^1=2\text{-ClC}_6H_4\ (\textbf{b}), \\ Ar=4\text{-i-PrO}_6H_4, \ Ar^1=2\text{-ClC}_6H_4\ (\textbf{c}), \ Ar=4\text{-i-PrC}_6H_4, \ Ar^1=2\text{-ClC}_6H_4\ (\textbf{d}); \ \textbf{5a-k}, \ R=H, \ R^1=4\text{-MeO}, \\ R^2=CH=CH-C_6H_5\ (\textbf{a}), \ R=H, \ R^1=4\text{-PrO}, \ R^2=CH=CH-C_6H_5\ (\textbf{b}), \ R=H, \ R^1=4\text{-PrO}, \\ R^2=CH=CH-(4\text{-MeOC}_6H_4)\ (\textbf{c}), \ R=H, \ R^1=4\text{-PrO}, \ R^2=CH=CH-4\text{-i-PrO}_6H_4\ (\textbf{d}), \ R=H, \ R^1=4\text{-PrO}, \\ R^2=CH=CH-(4\text{-MeOC}_6H_3)\ (\textbf{e}), \ R=H, \ R^1=CH=CH-C_6H_5, \ R^2=CH=CH-(4\text{-i-Pr)}C_6H_4, \\ R^1=CH=CH-(4\text{-i-Pr)}C_6H_4\ (\textbf{h}), \ R=H, \ R^1=CH=CH-(2\text{-MeO-3-MeOC}_6H_3), \\ R^2=CH=CH-(4\text{-i-Pr)}C_6H_4\ (\textbf{h}), \ R=H, \ R^1=CH=CH-(2\text{-MeO-3-MeOC}_6H_3)\ (\textbf{k}). \\ R^2=CH=CH-(2\text{-MeO-3-MeOC}_6H_3)\ (\textbf{i}), \ R=4\text{-BuO}, \ R^1=CH=CH-(2\text{-MeO-3-MeOC}_6H_3)\ (\textbf{k}). \\ R=4\text{-BuO}, \ R^1=CH=CH-(2\text{-MeO-3-Me$

Отметим, что как и в ранее описанном синтезе [11], реакция конденсации ариламидинов 1a—c с (E)-3-арил-1-(арил)проп-2-ен-1-онами 2a—g сопровождается протекающими одновременно процессами дегидрирования—ароматизации с формированием ароматического пиримидинового кольца.

Синтезированные таким образом 6-пара-толилзамещенные пиримидины $\bf 3a$, $\bf b$ и 4,6-ди-паратолилзамещенные пиримидины $\bf 3f$, $\bf g$ введены во взаимодействие с (E)-N-(2-хлорфенил)-1-арилметаниминами $\bf 4a-d$ в системе КОН/LiH/ДМФА с получением 2-арил-4-(4-арилвинил)фенилпиримидинов и 2-арил-4,6-ди(4-арилвинил)-фенилпиримидинов $\bf 5a-k$.

Строение синтезированных соединений подтверждено данными элементного анализа, ИК и ЯМР спектроскопией ¹Н и ¹³С; при отнесении сигналов использованы 2D-спектры NOESY и HMQC.

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНАЯ ЧАСТЬ

Растворители перед использованием очищали перегонкой и сушили общепринятыми методами,

ЖУРНАЛ ОРГАНИЧЕСКОЙ ХИМИИ том 59 № 2 2023

кристаллические исходные соединения получали перекристаллизацией из соответствующего растворителя. ИК спектры снимали на приборе Nicolet Avatar 330 в вазелиновом масле, спектры ЯМР 1 Н и 13 С — на приборе Varian «Mercury-300 VX» с частотой 300.80 и 75.46 МГц, соответственно, в растворах ДМСО- d_6 , ДМСО- d_6 —ССl $_4$ (1:3), внутренний стандарт — ТМС.

Элементный анализ осуществлен на автоматическом элементном анализаторе [Euro EA 3000 (Evrovektor, Италия)]. ТСХ проведена на пластинах «Silufol UV-254» в системе этилацетат—бензол (1:10), проявление УФ-светом.

(*E*)-1-(4-Пропоксифенил)-3-(*п*-толил)проп-2-ен-1-он (2а). К раствору 1.78 г (0.01 моль) 1-(4-пропоксифенил)этан-1-она [12] и 1.2 г (0.01 моль) 4-метилбензальдегида в 40 мл 96%-ного этанола прибавляли при охлаждении проточной водой 0.56 г (0.01 моль) КОН, оставляли на сутки при комнатной температуре. Образовавшуюся густую суспензию нейтрализовали 3%-ным раствором AcOH, оставляли на холоду 4 ч, отфильтрованный

и промытый водой осадок сушили при комнатной температуре. Выход 2.35 г (84.0%), порошок кремового цвета, т.пл. $109-111^{\circ}$ С (диоксан), $R_{\rm f}$ 0.52 (этилацетат–гексан, 1:8). ИК спектр, v, см⁻¹: 1653 (CO), 1594, 1568 (C=C-C=N). Cπεκτρ ЯМР ¹H, δ, м.д.: 1.07 т (3H, С<u>Н</u>₃СН₂, *J* 7.4 Гц), 1.77–1.89 м (2H, CH₃CH₂), 2.40 c (3H, CH₃), 4.02 T (2H, OCH₂, J 6.5 Гц), 6.93–6.99 м (2H, H^{2,6}, C₆H₄OC₃H₇), 7.18– 7.23 m (2H, $H^{2,6}$, $C_6H_4CH_3$), 7.59–7.64 m (2H, $H^{3,5}$, С₆H₄CH₂), 7.64 с (2H, CH=CH), 8.01–8.06 м (2H, $H^{3,5}$, $C_6H_4OC_3H_7$). Спектр ЯМР 13 С, δ , м.д.: 10.0 (CH₃), 20.9 (CH₂), 21.8 (CH₃), 68.9 (OCH₂), 113.7 (2CH), 120.5 (CH), 128.0 (2CH), 129.0 (2CH), 130.2 (2CH), 130.4, 132.0, 139.5, 142.6 (CH), 162.2, 186.4 (CO). Найдено, %: С 81.65; H 7.07. C₁₉H₂₀O₂. Вычислено, %: С 81.40; Н 7.19.

2,4,6-Триарилпиримидины 3a-f (*общая методика*). Смесь 0.01 моль гидрохлорида бензамидинов **1a-c**, 0.01 моль (*E*)-3-арил-1-(арил)проп-2-ен-1-онов **2a-g** и 1.12 г (0.02 моль) КОН в 40 мл этанола кипятили с обратным холодильником 5 ч, упаривали растворитель, добавляли 40 мл воды, выпавший продукт отфильтровывали и перекристаллизовывали из 80%-ной AcOH.

2-Фенил-4-(4-пропоксифенил)-6-(пара-толил)пиримидин (3а) получен взаимодействием 1.56 г (0.01 моль) гидрохлорида бензамидина (**1a**) и 2.80 г (0.01 моль) (E)-1-(4-пропоксифенил)-3-(nтолил)проп-2-ен-1-она (2а). Выход 3.10 г (80.3%), порошок кремового цвета, т.пл. 93–95°С, $R_{\rm f}$ 0.56 (этилацетат–гексан, 1:8). ИК спектр, v, см⁻¹: 1606, 1587 (C=C-C=N). Спектр ЯМР ¹Н, б, м.д.: 1.10 т (3H, CH₃, J 7.4 Гц), 1.79–1.91 м (2H, CH₂), 2.46 с (3H, CH₃), 4.01 т (2H, OCH₂, J 6.5 Гц), 6.98–7.03 м (2H, $H^{3,5}$, $C_6H_4OC_3H_7$), $\tilde{7}.30-7.35$ м (2H, $H^{3,5}$, $C_6H_4CH_3$), 7.45–7.55 m (3H, $H^{3,4,5}$, C_6H_5), 8.09 c $(1H, H_{\text{пиримидин}}^5), 8.23-8.28 м (2H, H^{2,6}, C_6H_4CH_3),$ 8.29-8.34 m (2H, $H^{2,6}$, $C_6H_4OC_3H_7$), 8.65-8.70 m $(2H, H^{2,6}, C_6H_5)$. Спектр ЯМР ¹³С, δ , м.д.: 10.1 (CH₃), 20.9 (CH₂), 21.9 (CH₃), 68.9 (OCH₂), 108.3 (CH), 113.9 (2CH), 126.7 (2CH), 127.6 (2CH), 127.8 (2CH), 128.3 (2CH), 128.8 (2CH), 128.9, 129.7 (CH), 134.2, 137.8, 139.8, 160.8, 163.0, 163.2, 163.3. Найдено, %: С 82.28; Н 6.13; N 7.10. С₂₆H₂₄N₂O. Вычислено, %: С 82.07; Н 6.36; N 7.36.

4-(4-Метоксифенил)-6-(*пара*-толил)-2-фенилпиримидин (3b) получен взаимодействием

1.56 г (0.01 моль) гидрохлорида бензамидина (**1a**) и $2.52 \Gamma (0.01 \text{ моль}) (E)-3-(4-метоксифенил})-1-(пара$ толил)проп-2-ен-1-она (2b) [11]. Выход 2.80 г (79.5%), порошок кремового цвета, т.пл. 148- 150° С, $R_{\rm f}$ 0.48 (этилацетат–гексан, 1:8). ИК спектр, ν, см⁻¹: 1608, 1588. Спектр ЯМР ¹Н, δ, м.д.: 2.47 с (3H, CH₃), 3.90 c (3H, CH₃O), 7.02–7.07 m (2H, H^{3,5}, $C_6H_4CH_3O$), 7.31–7.36 m (2H, H^{3,5}, $C_6H_4CH_3$), 7.46– $7.54 \text{ M} (2H, H^{3,4,5}, C_6H_5), 8.16 \text{ c} (1H, H^5_{\Pi \mu D \mu M \mu J \mu H}),$ 8.25-8.30 м (2H, H^{2,6}, C₆H₄CH₃), 8.33-8.38 м (2H, $H^{2,6}$, $C_6H_4CH_3O$), 8.63–8.68 M (2H, $H^{2,6}$, C_6H_5). Спектр ЯМР ¹³С, δ, м.д.: 20.9 (СН₃), 54.7 (СН₃О), 108.5 (CH), 113.6 (2CH), 126.8 (2CH),127.6 (2CH), 127.8 (2CH), 128.4 (2CH), 128.8 (2CH), 129.1, 129.7 (2CH), 134.1, 137.8, 139.9, 161.3, 163.0, 163.3, 163.4. Найдено, %: С 81.55; Н 5.93; N 7.70. С₂₄Н₂₀N₂O. Вычислено, %: С 81.79; Н 5.72; N 7.95.

4-(4-Метокси-3-хлорфенил)-2-(пара-толил)-4-фенилпиримидин (3c) получен взаимодействием 1.70 г (0.01 моль) гидрохлорида 4-метилбензамидина (1b) и 2.72 г (0.01 моль) (E)-1-(4-метокси-3-хлорфенил)-3-фенилпроп-2-ен-1-она **(2c)** [12]. Выход 2.35 г (84.0%), порошок кремового цвета, т.пл. 187–189°С, R_f 0.27 (этилацетат–гексан, 1:8). ИК спектр, v, см⁻¹: 1673, 1596 (С=С-С=N). Спектр ЯМР ¹Н, δ, м.д.: 2.47 с (3H, MeC₆H₄), 4.01 с (3H, OCH₃), 7.19 д (1H, H⁵, C₆H₃, J 8.7 Гц), 7.50–7.58 м $(3H, H^{3,4,5}, C_6H_5)$, 8.24 с $(1H, H^5_{\text{пиримилин}})$, 8.35д.д $(1H, H^6, C_6H_3, J 8.7, 2.2 \Gamma \mu), 8.45 \ \pi (1H, H^2, C_6H_3, J 8.7, 2.2 \Gamma \mu)$ J 2.2 Гц), 8.38–8.43 м (2H, $H^{2,6}$, C_6H_5), 8.51–8.55 M (2H, $H^{2,6}$, C_6H_4), 7.27–7.33 M (2H, $H^{3,5}$, C_6H_4). Спектр ЯМР ¹³С, δ, м.д.: 21.0 (СН₃), 55.6 (ОСН₃), 108.9 (CH), 111.7 (CH), 122.1, 126.8 (CH), 126.9 (2CH), 127.8 (2CH), 128.0 (2CH), 128.4 (2CH), 128.5 (CH), 130.0, 130.02, 134.9, 136.8, 139.6, 156.4, 162.2, 163.3, 163.7. Найдено, %: С 74.28; Н 5.15; СІ 8.86; N 7.48. С₂₄H₁₉ClN₂O. Вычислено, %: С 74.51; H 4.95; Cl 9.16; N 7.24.

6-(*пара***-Толил)-2-фенил-4-(2-фторфенил)пиримидин (3d)** получен взаимодействием 1.56 г (0.01 моль) гидрохлорида бензамидина (**1a**) и 2.40 г (0.01 моль) (*E*)-3-(*n*-толил)-1-(2-фторфенил)-проп-2-ен-1-она (**2d**) [13]. Выход 2.70 г (79.4%), порошок кремового цвета, т.пл. 138–140°C, $R_{\rm f}$ 0.65 (этилацетат–гексан, 1:8). ИК спектр, v, см $^{-1}$: 1610, 1589 (C=C-C=N). Спектр ЯМР 1 H, δ , м.д.: 2.47 с (3H, CH₃), 7.27 д.д.д (1H, C₆H₄F, J11.7, 8.2, 1.0 Гц),

7.31–7.35 м (2H, $\mathrm{H}^{3,5}$, $\mathrm{C}_6\mathrm{H}_4\mathrm{CH}_3$), 7.37 д.д.д (1H, $\mathrm{C}_6\mathrm{H}_4\mathrm{F}$, J 7.7, 7.4, 1.2 Гц), 7.47–7.60 м (4 $\mathrm{H}_{\mathrm{аром}}$), 8.12 д (1H, $\mathrm{H}^5_{\mathrm{пиримидин}}$, J 1.5 Гц), 8.16–8.20 м (2H, $\mathrm{H}^{2,6}$, $\mathrm{C}_6\mathrm{H}_4\mathrm{CH}_3$), 8.36 т.д (1H, $\mathrm{C}_6\mathrm{H}_4\mathrm{F}$, J 7.9, 1.9 Гц), 8.61–8.67 м (2H, $\mathrm{H}^{2,6}$, $\mathrm{C}_6\mathrm{H}_5$). Спектр ЯМР ¹³С, δ , м.д.: 20.9 (СН $_3$), 113.3 д (СН, $J_{\mathrm{C,F}}$ 11.6 Гц), 115.9 д (СН, $J_{\mathrm{C,F}}$ 23.0 Гц), 124.1 д ($J_{\mathrm{C,F}}$ 3.4 Гц), 125.0 д ($J_{\mathrm{C,F}}$ 10.3 Гц), 126.6 (2СН), 127.7 (2СН), 127.8 (2СН), 129.0 (2СН), 130.0 (СН),130.5 д (СН, $J_{\mathrm{C,F}}$ 2.6 Гц), 131.5 д (СН, $J_{\mathrm{C,F}}$ 8.8 Гц), 133.8, 137.4, 140.2, 160.0 д ($J_{\mathrm{C,F}}$ 2.6 Гц), 160.7 д ($J_{\mathrm{C,F}}$ 251.5 Гц), 163.4, 163.6. Найдено, %: С 81.33; H 5.25; F 5.30; N 8.47. $\mathrm{C}_{23}\mathrm{H}_{17}\mathrm{FN}_2$. Вычислено, %: С 81.16; H 5.03; F 5.58; N 8.23.

4-[(4-Диметиламино)фенил]-2-фенил-6-(4хлорфенил)пиримидин (3е) получен взаимодействием 1.56 г (0.01 моль) гидрохлорида бензамидина (**1a**) и 2.85 г (0.01 моль) (E)-3-[4-(диметиламино)фенил]-1-(4-хлорфенил)проп-2-ен-1-она (2е) [10]. Выход 2.70 г (79.4%), порошок желтого цвета, т.пл. 162-164°C, R_f 0.44 (этилацетат-гексан, 1:8). ИК спектр, v, см⁻¹: 1610, 1589 (C=C-C=N). Спектр ЯМР ¹Н, б, м.д.: 3.11 с [6Н, (CH₃)₂], 6.84–6.93 m [2H, H^{3,5}, C₆H₄N(CH₃)₂], 7.44– 7.56 M (5H, H^{3,5}, C₆H₄Cl, H^{3,4,5}, C₆H₅), 8.15 c (1H, $H_{\text{пиримидин}}^{5}$), 8.27–8.32 м [2H, $H^{2,6}$, $C_{6}H_{4}N(CH_{3})_{2}$], 8.37-8.42 m (2H, $H^{2,6}$, C_6H_4Cl), 8.61-8.66 m (2H, $H^{2,6}$, C_6H_5). Спектр ЯМР ¹³С, δ , м.д.: 40.0 (2С H_3), 108.0 (CH), 111.8 (2CH), 127.6 (2CH), 127.7 (2CH), 128.1 (2CH), 128.2 (2CH), 128.3 (2CH), 129.7 (CH), 135.6, 135.8, 137.8, 161.8, 163.0, 163.9. Найдено, %: C 74.55; H 5.47; Cl 9.30; N 11.08. C₂₄H₂₀ClN₃. Вычислено, %: С 74.70; H 5.22; Cl 9.19; N 10.89.

2-(4-Бутоксифенил)-4,6-ди(*пара***-толил)пиримидин (3f)** получен взаимодействием 2.28 г (0.01 моль) гидрохлорида 4-бутоксибензамидина (**1c**) [14] и 2.36 г (0.01 моль) (*E*)-1,3-ди-*п*-толилпроп-2-ен-1-она (**2a**) [11]. Выход 3.60 г (88.2%), порошок кремового цвета, т.пл. 161–163°С, $R_{\rm f}$ 0.61(этилацетат-гексан, 1:8). ИК спектр, v, см⁻¹: 1605, 1585 (С=С-С=N). Спектр ЯМР ¹H, δ , м.д.: 1.03 т (3H, С $\underline{\rm H}_{\rm 3}$ CH₂, J 7.4 Гц), 1.50–1.62 м (2H, CH₂CH₃), 1.77–1.86 м (2H, С $\underline{\rm H}_{\rm 2}$ C₂H₅), 2.47 с (6H, 2CH₃), 4.06 т (2H, OCH₂, J 6.4 Гц), 6.94–6.99 м (2H, H^{3,5}, C₆H₄BuO), 7.30–7.35 м (4H, 2H^{3,5}, 2C₆H₄CH₃), 8.09 с (1H, H⁵_{пиримидин}), 8.22–8.27 м (4H, 2H^{2,6}, C₆H₄CH₃), 8.55–8.60 м (2H, H^{2,6}, C₆H₄BuO).

Спектр ЯМР 13 С, δ , м.д.: 13.4 (CH₃), 18.7 (CH₂), 20.9 (2CH₃), 30.7 (CH₂), 66.8 (OCH₂), 108.2, 113.5 (2C), 126.7 (4C), 128.8 (4C), 129.3 (2C), 130.1, 134.2 (2C), 139.8 (2C), 160.6, 163.1, 163.4 (2C). Найдено, %: С 82.44; Н 7.07; N 6.67. С $_{28}$ Н $_{28}$ N $_{2}$ О. Вычислено, %: С 82.32; Н 6.91; N 6.86.

2,6-Дифенил-4-(4-пропокси-3-хлор)фенил**пиримидин (3h).** К раствору 2.12 г (0.01 моль) 1-(4-пропокси-3-хлорфенил)этан-1-она 1.06 г (0.01 моль) бензальдегида в 50 мл 96%-ного этанола прибавляли при охлаждении проточной водой 0.56 г (0.01 моль) КОН, оставляли на сутки при комнатной температуре. Образовавшуюся густую суспензию нейтрализовали 3%-ным раствором АсОН, оставляли на холоду 4 ч, отфильтрованный и промытый водой осадок сушили при комнатной температуре. Смесь полученного в количестве 2.50 г (83.3%) порошка светло-серого цвета, 1.4 г (0.009 моль) гидрохлорида бензамидина и 1.0 г (0.018 моль) КОН в 40 мл этанола кипятили с обратным холодильником 5 ч, упаривали растворитель, прибавляли 40 мл воды, выпавший продукт отфильтровывали и перекристаллизовывали из 80%-ной АсОН. Выход 2.70 г (67.5%, считая на взятый замещенный ацетофенон), порошок кремового цвета, т.пл. 135-137°C, R_f 0.47 (этилацетат-гексан, 1:8). ИК спектр, v, см⁻¹: 1601, 1587 (C=C-C=N). Спектр ЯМР 1 Н, δ , м.д.: 1.13 т (3H, СН₃, J 7.4 Гц), 1.85–1.97 м (2H, СН₂), 4.11 т (2H, OCH_2 , $J6.4 \Gamma \mu$), 7.13μ (1H, H^5 , C_6H_3 , $J8.7 \Gamma \mu$), 7.46– $7.60 \text{ M} (6H, 2H^{3,4,5}, 2C_6H_5), 8.25 \text{ c} (1H, H_{\Pi \mu D \mu M \mu \Pi \mu H}^5),$ 8.32 д.д (1H, H⁶, C₆H₃, J 8.7, 2.2 Гц), 8.37–8.44 м $(2H, H^{2,6}, 6-Ph), 8.46$ д $(1H, H^2, C_6H_3, J 2.2 \Gamma \mu),$ 8.63-8.68 м (2H, $H^{2,6}$, 2-Ph). Спектр ЯМР 13 С, δ , м.д.: 10.1 (СН₃), 21.9 (СН₂), 69.8 (ОСН₂), 109.1 (CH), 112.6 (CH), 122.5, 126.7 (CH), 126.9 (2CH), 127.7 (2CH), 127.8 (2CH), 128.1 (2CH), 128.5 (CH), 129.7, 129.9 (CH), 130.1 (CH), 136.7, 137.5, 156.0, 162.3, 163.2, 163.7. Найдено, %: С 74.73; Н 5.42; СІ 8.65; N 7.18. С₂₅H₂₁ClN₂O. Вычислено, %: С 74.90; H 5.28; Cl 8.84; N 6.99.

(E)-1-(4-Изопропоксифенил)-N-(2-хлорфенил)метанимин (4c). Смесь 8.20 г (0.05 моль) 4-изопропоксибензальдегида и 6.38 г (0.05 моль) 2-хлоранилина нагревали при 170°С в течение 8 ч. После охлаждения до комнатной температуры маслообразный продукт очищали перегонкой в

вакууме. Выход 10.6 г (78.0%), т.кип. 209–211°С/18 мм рт.ст., $R_{\rm f}$ 0.64 (этилацетат–гексан, 1:8). ИК спектр, v, см $^{-1}$: 1627, 1604 (С=С-С=N). Спектр ЯМР 1 Н, δ , м.д.: 1.37 д (6H, 2С $_{\rm 6}$ Н $_{\rm 3}$, J 6.0 Гц), 4.68 септет (1H, ОСН, J 6.0 Гц), 6.91–6.96 м (2H, H 3,5 , С $_{\rm 6}$ Н $_{\rm 4}$ О), 7.04 д.д (1H, H $^{\rm 6}$, С $_{\rm 6}$ Н $_{\rm 4}$ Сl, J 7.8, 1.5 Гц), 7.07–7.13 м (1H, С $_{\rm 6}$ Н $_{\rm 4}$ Сl), 7.23–7.29 м (1H, С $_{\rm 6}$ Н $_{\rm 4}$ Сl), 7.38 уш.д (1H, H $^{\rm 3}$, С $_{\rm 6}$ Н $_{\rm 4}$ Сl, J 7.9 Гц), 7.82–7.87 м (2H, H 2,6 , С $_{\rm 6}$ Н $_{\rm 4}$ О), 8.31 с (1H, N=CH). Спектр ЯМР 13 С, δ , м.д.: 21.5 (2СН $_{\rm 3}$), 69.0 (CH), 115.0 (2CH), 119.6 (CH), 125.2 (CH), 127.0 (CH), 127.1, 128.0, 129.1 (CH), 130.3 (2CH), 130.3 (CH), 149.2, 160.3. Найдено, %: С 70.36; Н 5.60; Сl 13.08; N 5.30. С $_{\rm 16}$ Н $_{\rm 16}$ СINO. Вычислено, %: С 70.20; Н 5.89; Сl 12.95; N 5.12.

Замещенные (Е)-(4-арилвинил)фенилпиримидины 5a-d, f-h, j (общая методика). Смесь 0.005 моль пиримидина **3а-h**, 0.006 моль (*E*)-*N*,1диарилметанимина **4a-d**, 1.96 г (0.035 моль) сухого КОН и 0.12 г (0.015 моль) LiH в 15 мл высушенного ДМФА нагревали 5 ч при 90-100°C. После охлаждения до комнатной температуры суспензию выливали на лед (50 г), оставляли на 10 мин, отфильтровывали полукристаллический осадок и кристаллизовали из 80%-ной АсОН. Для получения дизамещенных производных 5f-k на 0.005 моль исходных пиримидинов 5f, g в реакцию вводили 0.015 моль (E)-N, 1-диарилметаниминов **4a**, **b**, **d**, 3.92 г (0.07 моль) сухого КОН и 0.24 г (0.03 моль) LiH в 30 мл высушенного ДМФА. При получении пиримидинов 5е, і, к вместо предварительно полученных (E)-N,1-диарилметаниминов в реакцию вводили свежеплавленную смесь 2,3-диметоксибензальдегида и 2-хлоранилина.

(*E*)-4-(4-Метоксифенил)-6-(4-стирилфенил)-2-фенилпиримидин (5а) получен взаимодействием 3.52 г (0.01 моль) пиримидина 3b с 1.81 г (0.01 моль) (*E*)-N,1-дифенилметанимином (4a) [16]. Выход 3.3 г (75.0%), порошок кремового цвета, т.пл. 165–167°С, $R_{\rm f}$ 0.54 (этилацетат–гексан, 1:8). ИК спектр, v, см⁻¹: 1609, 1587 (С=С-С=N). Спектр ЯМР ¹H, δ , м.д.: 3.91 с (3H, ОСН₃), 7.02–7.07 м (2H, H^{3,5}, C₆H₄CH₃O), 7.19–7.27 м (3H), 7.32–7.38 м (2H, H^{3,5}, C₆H₅), 7.45–7.54 м (3H), 7.55–7.59 м (2H), 7.69–7.73 м (2H, H^{3,5}, C₆H₄CH=CH), 8.22 с (1H, H⁵_{пиримидин}), 8.35–8.40 м (2H, H^{2,6}, C₆H₄CH=CH), 8.38–8.42 м (2H, H^{2,6}, C₆H₄CH=CH),

8.64—8.69 м (2H, H^{2,6}, C₆H₅). Спектр ЯМР ¹³С, δ , м.д.: 54.7 (CH₃O), 108.7 (CH), 113.6 (2CH), 126.2 (2CH), 126.3 (2CH), 127.2 (2CH), 127.3 (CH), 127.5 (CH), 127.7 (2CH), 127.8 (2CH), 128.1 (2CH), 128.4 (2CH), 129.1, 129.5 (CH), 129.8 (CH), 135.9, 136.5, 137.8, 139.1, 161.4, 163.0, 163.1, 163.4. Найдено, %: С 84.37; H 5.68; N 6.13. С₃₁H₂₄N₂O. Вычислено, %: С 84.52; H 5.49; N 6.36.

(E)-4-(4-Пропоксифенил)-6-(4-стирилфенил)-2-фенилпиримидин (5b) получен взаимодействием 3.80 г (0.01 моль) пиримидина За с 1.81 г (0.01 моль) (E)-N,1-дифенилметанимином (4а). Выход 3.4 г (72.6%), кристаллы желто-зеленого цвета, т.пл. 159-161°C, R_f 0.63 (этилацетат-гексан, 1:8). ИК спектр, v, см⁻¹: 1609, 1587 (C=C-C=N). Спектр ЯМР 1 Н, δ , м.д.: 1.11 т (3H, CH₃CH₂, J 7.4 Гц), 1.81–1.92 м (2H, CH₃CH₂), 4.04 т (2H, OCH₂, J 6.4 Гц), 7.00–7.05 м (2H, H^{3,5}, C_6H_4PrO), 7.24–7.28 M (3H, C_6H_5), 7.33–7.39 M (2H), 7.47-7.60 m (5H), 7.69-7.73 m (2H, C_6H_4), 8.21 c (1H, $H_{\Pi U D U M U J U H}^{5}$), 8.34–8.39 м (2H, $H^{2,6}$, C_6H_4PrO), 8.38–8.42 M (2H, $H^{2,6}$, C_6H_4), 8.65–8.70 м (2H, H^{2,6}, C₆H₅). Спектр ЯМР ¹³С, δ, м.д.: 11.1, 21.9, 68.7, 108.5, 113.96, 126.2, 126.3, 127.1, 127.2, 127.5, 127.6, 127.8, 128.0, 128.4, 128.9, 129.4, 129.7, 135.8, 136.5, 137.8, 139.0, 160.8, 162.9, 163.1, 163.3. Найдено, %: С 84.32; Н 6.18; N 6.22. С₃₃Н₂₈N₂O. Вычислено, %: С 84.58; Н 6.02; N 5.98.

(E)-4-[4-(4-Метоксистирил)фенил]-6-(4-пропоксифенил)-2-фенилпиримидин (5с) получен взаимодействием 3.80 г (0.01 моль) пиримидина **3a** с 2.45 г (0.01 моль) (*E*)-1-(4-метоксифенил)-N-(2-хлорфенил)метанимином (**4b**) [17]. Выход 3.6 г (72.3%), порошок желтого цвета, т.пл. 169- 171° С, $R_{\rm f}$ 0.47 (этилацетат–гексан, 1:8). ИК спектр, v, cм⁻¹: 1600, 1588 (C=C-C=N). Спектр ЯМР ¹H, δ, м.д.: 1.11 т (3H, CH₃CH₂, J 7.4 Гц), 1.80–1.93 м (2H, CH₃CH₂), 3.83 с (3H, OCH₃), 4.04 т (2H, OCH_2 , J 6.5 Γ ц), 6.86–6.92 м (2H, H^{3,5}, C₆H₄MeO), 7.00–7.05 м (2H, $H^{3,5}$, C_6H_4 PrO), 7.07 д (1H, =CH, J16.4 Γ ц), 7.22 д (1H, =CH, J 16.4 Γ ц), 7.43–7.56 м (5H), 7.64–7.70 м (2H), 8.19 с (1H, $H_{пиримидин}^{5}$), 8.33–8.40 м (4H), 8.65–8.70 м (2H, $H^{2,6}$, C_6H_5). Спектр ЯМР 13 С, δ , м.д.: 10.1 (CH₃), 21.9 (CH₂), 54.5 (OCH₂), 68.7 (OCH₂), 108.5 (CH), 113.6 (2CH), 114.0 (2CH), 125.2 (CH), 125.9 (2CH), 127.1 (2CH), 127.40 (2CH), 127.42, 127.6 (2CH), 127.8 (2CH),

128.4 (2СН), 128.9, 129.1 (СН), 129.7 (СН), 135.3, 137.8, 139.5, 159.0, 160.8, 162.96, 163.06, 163.3. Найдено, %: С 82.17; Н 6.24; N 5.83. $\mathrm{C_{34}H_{30}N_2O_2}$. Вычислено, %: С 81.90; Н 6.06; N 5.62.

(E)-4-[4-(4-Изопропоксистирил)фенил]-6-(4пропоксифенил)-2-фенилпиримидин (5d) получен взаимодействием 3.80 г (0.01 моль) пиримидина **3a** с 2.73 г (0.01 моль) (*E*)-1-(4-изопропоксифенил)-N-(2-хлорфенил)метанимином (4c) [6]. Выход 4.2 г (79.8%), кристаллы желто-зеленого цвета, т.пл. 141-143°C, $R_{\rm f}$ 0.49 (этилацетат–гексан, 1:8). ИК спектр, v, см⁻¹: 1599, 1586 (C=C-C=N). Спектр ЯМР 1 Н, δ , м.д.: 1.11 т (3H, CH₂CH₂, J7.4 Γ ц), 1.35 д (6H, 2CH₃, J6.0 Γ ц), 1.81–1.93 м (2H, CH_3CH_2), 4.04 т (2H, OCH₂, J 6.5 Γ ц), 4.60 септет $(1H, CH, J6.0 \Gamma \mu), 6.82-6.87 \text{ м} (2H, H^{3,5}, C_6H_4\text{PrO}),$ 7.00-7.05 м (2H, C_6H_4), 7.06 д (1H, CH=CH, J16.3 Гц), 7.21 д (1Н, СН=СН, Ј 16.3 Гц), 7.45-7.55 м $(5H_{anom})$, 7.64–7.69 M (2H, H^{3,5}, C₆H₄CH=CH), 8.20 $c(1H, H_{\text{пиримилин}}^5)$, 8.34–8.39 м (2H, $H^{2,6}$, C_6H_4 PrO), 8.36-8.40 M (2H, $H^{2,6}$, $C_6H_4CH=CH$), 8.64-8.69м (2H, $H^{2,6}$, C_6H_5). Спектр ЯМР ¹³С, δ , м.д.: 10.1 (CH₃), 21.6 (2CH₃), 21.9 (CH₂), 68.8 (OCH), 108.5 (CH), 114.0 (2CH), 115.2 (2CH), 125.0 (CH), 125.9 (2CH), 127.1 (2CH), 127.4 (2CH), 127.6 (2CH), 127.8 (2CH), 128.3 (2CH), 128.86 (2CH), 128.90, 129.2, 129.7 (CH), 135.3, 137.8, 139.5, 157.2, 160.8, 163.0, 163.1, 163.3. Найдено, %: С 82.33; Н 6.35; N 5.54. C₃₆H₃₄N₂O₂. Вычислено, %: С 82.10; Н 6.51; N 5.32.

(E)-4-[4-(2,3-Диметоксистирил)фенил]-6-(4пропоксифенил)-2-фенилпиримидин (5е). Смесь 1.16 г (0.007 моль) 2,3-диметоксибензальдегида и 0.9 г (0.007 моль) 2-хлоранилина нагревали 5 ч при 170°C и после охлаждения до комнатной температуры к затвердевшему остатку прибавляли 1.9 г (0.005 моль) пиримидина **3а**, 1.96 г (0.035 моль) КОН, 0.1 г (0.013 моль) LiH, 7 мл ДМФА и нагревали 2 ч при 80–100°С. Суспензию выливали на лед (50 г), образовавшийся осадок кристаллизовали из 80%-ной АсОН. Выход 3.7 г (70.1%), кристаллы желто-зеленого цвета, т.пл. 128–130°С, R_f 0.54 (этилацетат–гексан, 1:8). ИК спектр, v, см⁻¹: 1605, 1587 (C=C-C=N). Спектр ЯМР ¹Н, б, м.д.: 1.11 т (3H, С<u>Н</u>₃СН₂, *J* 7.4 Гц), 1.80-1.92 m (2H, CH₃CH₂), 3.87 c (3H, CH₃O), 3.88 с (3H, CH₃O), 4.03 т (2H, OCH₂, *J* 6.4 Гц), 6.87 д.д (1H, H⁴, C₆H₃, J 8.1, 1.2 Гц), 7.00–7.05 м <math>(2H, H^{3,5}, $C_6H_4PrO)$, 7.03 д.д (1H, H⁵, C_6H_3 , J 8.1, 8.0 Γ u), 7.22 д (1H, $C_6H_4CH=CH$, J 16.5 Γ u), 7.27 д.д (1H, H⁶, C_6H_3 , J 8.0, 1.2 Γ u), 7.47–7.57 м (4H, $H^{3,4,5}$, C_6H_4 , $C_6H_4CH=CH$), 7.69–7.73 м (2H, $H^{3,5}$, $C_6H_4CH=CH$), 8.20 с (1H, $H^5_{\text{пиримидин}}$), 8.33–8.39 м (2H, $H^{2,6}$, C_6H_4PrO), 8.37–8.42 м (2H, $H^{2,6}$, $C_6H_4CH=CH$), 8.65–8.70 м (2H, $H^{2,6}$, C_6H_5). Спектр ЯМР ¹³С, δ , м.д.: 10.1 (CH₃), 21.9 (CH₂), 55.1 (CH₃O), 60.0 (CH₃O), 68.7 (CH₂O), 108.6 (CH), 111.6 (CH), 114.0 (2CH), 117.4 (CH), 123.3 (CH), 123.8 (CH), 126.3 (2CH), 127.1 (2CH), 127.6 (2CH), 127.8 (2CH), 128.4 (2CH), 128.5 (CH), 128.9, 129.7 (CH), 130.3, 135.9, 137.8, 139.4, 146.6, 152.5, 160.8, 162.9, 163.1, 163.4. Найдено, %: C 79.75; H 6.26; N 5.17. $C_{35}H_{32}N_2O_3$. Вычислено, %: C 79.52; H 6.10; N 5.30.

4,6-Бис[4-(*E*)-стирил]фенил-2-фенилпиримидин (5f) получен взаимодействием 3.36 г (0.01 моль) 4,6-ди-пара-толил-2-фенилпиримидина **3g** [18] с 5.43 г (0.03 моль) (*E*)-*N*,1-дифенилметанимина (4а). Выход 4.2 г (82.0%), кристаллы светло-желтого цвета, т.пл. 258-260°C, $R_{\rm f}$ 0.20(этилацетат–гексан, 1:8). ИК спектр, v, cm^{-1} : 1603, 1587 (C=C-C=N). Спектр ЯМР ¹Н, б, м.д.: 7.21-7.29 m (6H), 7.33-7.40 m (4H), 7.49-7.54 m (3H), $7.56-7.61 \text{ m (4H)}, 7.71-7.75 \text{ m (4H, } 2H^{3.5}, C_6H_4),$ 8.34 с (1H, $H_{\text{пиримидин}}^5$), 8.42-8.46 м (4H, $2H^{2,6}$, C_6H_4), 8.67–8.72 м (2H, $H^{2,6}$, C_6H_5). Спектр ЯМР ¹³C, δ, м.д.: 109.5, 126.7, 126.9, 127.70, 127.74, 128.0, 128.66, 128.72, 130.1, 130.8, 135.5, 136.8, 137.6, 139.9, 163.3, 163.6. Найдено, %: С 89.26; Н 5.74; N 5.22. C₃₈H₂₈N₂. Вычислено, %: С 89.03; Н 5.51; N 5.46.

4,6-Бис{**4-**[(*E*)-метоксистирил]фенил}-**2-фенилпиримидин** (**5g**) получен взаимодействием 3.36 г (0.01 моль) пиримидина **3g** с 7.77 г (0.03 моль) (*E*)-1-(4-метоксифенил)-*N*-(2-хлорфенил)метанимина (**4b**). Выход 4.8 г (83.9%), кристаллы светло-коричневого цвета, т.пл. 238–240°С, $R_{\rm f}$ 0.23 (этилацетат–гексан, 1:8). ИК спектр, v, см $^{-1}$: 1599, 1587 (С=С-С=N). Спектр ЯМР 1 Н, δ , м.д.: 3.83 с (6H, 2CH $_{\rm 3}$ O), 6.87–6.92 м (4H, 2H $_{\rm 3}$,5, C $_{\rm 6}$ H $_{\rm 4}$ CH $_{\rm 3}$ O), 7.08 д (2H, *J* 16.2 Гц) и 7.24 д (2H, 2C $_{\rm 2}$ =С $_{\rm 1}$, *J* 16.2 Гц), 7.45–7.57 м (7H, H $_{\rm 3}$,4,5, C $_{\rm 6}$ H $_{\rm 4}$ CH=CH), 8.30 с (1H, H $_{\rm 10}$ 1 $_{\rm 100}$ 1 м (4H, 2H $_{\rm 2}$,5, C $_{\rm 6}$ H $_{\rm 4}$ CH=CH), 8.30 с (1H, H $_{\rm 100}$ 1 $_{\rm 100}$ 1 м (2H, H $_{\rm 2}$,6, C $_{\rm 6}$ H $_{\rm 4}$ CH=CH), 8.67–8.71 м (2H, H $_{\rm 2}$,6, С $_{\rm 6}$ Н $_{\rm 4}$ CH=CH), 8.67–8.71 м (2H, H $_{\rm 2}$,6, С $_{\rm 6}$ Н $_{\rm 5}$). Спектр ЯМР $_{\rm 13}$ С, δ , м.д.: 113.7, 125.2, 126.0,

127.2, 127.5, 127.77, 127.82, 129.2, 123.3, 135.2, 137.7, 139.7, 159.0, 163.2, 163.3. Найдено, %: С 83.65; H 5.47; N 4.70. $C_{40}H_{32}N_2O_2$. Вычислено, %: С 83.89; H 5.63; N 4.89.

4,6-Бис $\{4$ -[(E)-изопропилстирил]фенил $\}$ -2фенилпиримидин (5h) получен взаимодействием 3.36 г (0.01 моль) пиримидина **3g** с 7.59 г (0.03 моль) (E)-1-(4-изопропилфенил)-N-(2-хлорфенил)метанимина (4d). Выход 4.8 г (80.5%), кристаллы желтого цвета, т.пл. 192-194°C, R_f 0.22 (этилацетат-гексан, 1:8). ИК спектр, v, см⁻¹: 1601, 1586 (C=C-C=N). Спектр ЯМР ¹Н, б, м.д.: 1.29 д (12H, 4CH₃, J 6.9 Гц), 2.93 септет (2H, 2CH, J 6.9Γ ц), 7.14-7.29 м ($8H_{abom}$), 7.45-7.55 м ($7H_{abom}$), 7.68–7.73 м (4H, 2H^{3,5}, С₆<u>H</u>₄CH=CH), 8.31 с (1H, $H_{\text{пиримилин}}^5$), 8.40–8.45 м (4H, 2H^{2,6}, C_6H_4 CH=CH), 8.67-8.72 м (2H, H^{2,6}, C₆H₅). Спектр ЯМР ¹³С, δ , м.д.: 23.5 (4СН₃), 33.2 (2СН), 109.2, 126.0, 126.1, 126.17, 126.23, 126.5, 127.2, 127.7, 127.8, 129.5, 129.8, 134.1, 135.5, 137.6, 139.4, 147.8, 163.2. Найдено, %: С 88.31; Н 6.90; N 4.52. C₄₄H₄₀N₂. Вычислено, %: С 88.55; Н 6.76; N 4.69.

4,6-Бис $\{4$ -[(*E*)-2,3-диметоксистирил]фенил $\}$ -**2-фенилпиримидин (5i)** получен из 2.32 г (0.014 моль) 2,3-диметоксибензальдегида, 1.8 г (0.014 моль) 2-хлоранилина, 1.68 г (0.005 моль) пиримидина 3g, 5.5 г (0.098 моль) КОН, 0.2 г (0.025 моль) LiH и 14 мл ДМФА аналогично пиримидину 5е. Выход 3.8 г (60.1%), порошок кирпичного цвета, т.пл. 201-203°C, $R_{\rm f}$ 0.68 (этилацетат-бензол, 1:10). ИК спектр, v, см⁻¹: 1605, 1588 (C=C-C=N). Спектр ЯМР ¹Н, б, м.д.: 3.87 с (3H, OCH₃), 3.88 с (3H, OCH₃), 6.88 д.д (2H, H⁴, C₆H₃, J 8.1, 1.3 Γ ц), 6.88 д.д (2H, 2H⁴, C₆H₃, J 8.1, 1.3 Γ ц), 7.04 т (2H, 2H⁵, C_6H_3 , J 8.1 Γ ц), 7.23 д (2H, C<u>H</u>=CH, J 16.5 Гц), 7.27 д.д (2H, 2H⁶, C₆H₃, J 7.8, 1.3 Гц), 7.49-7.58 м (3H, $H^{3,4,5}$, C_6H_5), 7.53 д (2H, CH=CH, J 16.5 Гц), 7.71–7.76 м (4H, 2H^{3,5}, C₆H₄), 8.32 с (1H, $H_{\text{пиримилин}}^5$, 8.41–8.46 м (4H, $2H^{2,6}$, C_6H_4), 8.66– 8.71 м (3H, H^{2,6}, C₆H₅). Спектр ЯМР ¹³С, δ, м.д.: 55.1 (2CH₃O), 60.0 (2CH₃O), 109.3, 111.6, 117.4, 123.4, 123.8, 126.3, 127.2, 127.7, 127.8, 128.4, 129.9, 130.3, 135.7, 137.6, 139.5, 146.6, 152.5, 163.2, 163.3. Найдено, %: С 79.53; Н 5.85; N 4.27. С₄₂Н₃₆N₂О₄. Вычислено, %: С 79.72; Н 5.73; N 4.43.

2-(Бутоксифенил)-4,6-бис{4-[(Е)-стирил]фенил} пиримидин (5j) получен взаимодействием 4.08 г (0.01 моль) пиримидина **3f** с 5.43 г

(0.03 моль) (E)-N,1-дифенилметанимина (4a). Выход 4.3 г (73.6%), кристаллы желтого цвета, т.пл. 212-214°C, R_f 0.29 (этилацетат-гексан, 1:8). ИК спектр, ν , см⁻¹: 1607, 1585 (C=C-C=N). Спектр ЯМР ¹Н, б, м.д.: 1.04 т (3H, CH₃, *J* 7.3 Гц), 1.50– 1.63 m (2H, CH₂CH₃), 1.77–1.87 m (2H, CH₂C₂H₅), 1.50-1.63 м (2H, CH_2CH_3), 4.07 т (3H, OCH_2 , J $6.4~\Gamma$ ц), $6.97-7.02~\mathrm{m}$ (2H, $\mathrm{H}^{3,5}$, $\mathrm{C_6H_4BuO}$), 7.22-7.28м (2H, 2H⁴, C₆H₅), 7.24-7.28 м (4H), 7.33-7.39 м $(4H, 2H^{3,5}, C_6H_5), 7.56-7.60 \text{ M} (4H, 2H^{2,6}, C_6H_5),$ 7.69-7.73 m (4H, $2H^{3,5}$, $C_6H_4CH=CH$), 8.21 c (1H, $H_{\text{пиримидин}}^{5}$), 8.37–8.41 м (4H, 2H^{2,6}, $C_6H_4CH=CH$), 8.58–8.63 м (2H, H^{2,6}, C₆H₄BuO). Спектр ЯМР ¹³С, δ, м.д.: 13.4 (CH₃), 18.7 (CH₂), 30.7 (CH₂), 66.8 (OCH₂), 108.5, 113.5 (2CH), 126.2 (4CH), 126.3 (4CH), 127.16 (4CH), 127.23 (2CH), 127.5 (2CH), 128.1 (4CH), 129.38 (2CH), 129.46 (2CH), 130.0, 135.9, 136.5, 139.0, 160.7, 163.0, 163.1. Найдено, %: С 86.38; H 5.94; N 4.90. С₄₂Н₃₆N₂О. Вычислено, %: C 86.27; H 6.21; N 4.79.

2-(Бутоксифенил)-4,6-бис{4-[(Е)-2,3-диметоксистирил]фенил}пиримидин (5k) получен из 2.32 г (0.014 моль) 2,3-диметоксибензальдегида, 1.8 г (0.014 моль) 2-хлоранилина, 2.04 г (0.005 моль) пиримидина **3f**, 5.5 г (0.098 моль)КОН, 0.2 г (0.025 моль) LiH и 14 мл ДМФА аналогично пиримидину **5e**. Выход $4.5 \, \Gamma$ (63.9%), порошок светло-коричневого цвета, т.пл. 118–120°С, $R_{\rm f}$ 0.73 (этилацетат-бензол, 1:10). ИК спектр. v. cm^{-1} : 1605, 1585 (C=C-C=N). Спектр ЯМР 1 Н, δ , м.д.: 1.04 т (3H, CH₃, J 7.3 Гц), 1.51-1.63 м (2H, CH₂CH₃), 1.78–1.87 M (2H, CH₂C₂H₅), 3.86 c (6H, 2OCH₃), 3.88 c (6H, 2OCH₃), 4.08 T (2H, OCH₂, J 6.4Γ ц), 6.88 д.д (2H, H⁴, C₆H₃, J 8.1, 1.4 Γ ц), 6.97– $7.02 \text{ M} (2H, H^{3,5}, C_6H_4BuO), 7.04 \text{ T} (2H, H^5, C_6H_3)$ J 8.1 Гц), 7.22 д (2H, CH=CH, J 16.5 Гц), 7.27 д.д $(2H, H^6, C_6H_3, J 8.1, 1.4 \Gamma \mu), 7.52 д (2H, CH=CH,$ J 16.5 Гц), 7.70–7.74 м (4H, 2H^{3,5}, C₆H₄CH=CH), 8.22 с (1H, $H_{\text{пиримидин}}^5$), 8.38-8.42 м (4H, $2H^{2,6}$, C₆H₄CH=CH), 8.58–8.63 м (2H, H^{2,6}, C₆H₄BuO). Спектр ЯМР 13 С, δ , м.д.: 13.4 (CH₃), 18.7 (CH₂), 30.7(CH₂), 55.2 (2CH₃O), 60.0 (2CH₃O), 66.8 (OCH₂), 108.6 (CH), 111.6 (2CH), 113.5 (2CH), 117.4 (2CH), 123.4 (2CH), 123.8 (2CH), 126.3 (4CH), 127.2 (4CH), 128.5 (2CH), 129.4 (2CH), 130.0, 130.3, 135.9, 139.4, 146.6, 152.5, 160.7, 163.09, 163.14. Найдено, %: С 78.62; H 6.17; N 4.22. С₄₆Н₄₄N₂О₅. Вычислено, %: C 78.38; H 6.29; N 3.97.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Взаимодействием ариламидинов с (E)-1,3диарил-2-пропен-1-онами синтезированы ранее не описанные 2,4,6-триарилзамещенные пири-Конденсацией **2-**арил-**4**-ди-(*пара*-томидины. лил) пиримидинов с (E)-N-(2-хлорфенил)-1-арилметаниминами в системе ДМФА/КОН/LiH синтезированы новые 2-арилпиримидины, симметрично замещенные по положениям 4,6-кольца (Е)-(4арилвинил)фенильными заместителями. Целевые пиримидины с протяженными цепями π-сопряжения функционализированы набором электронодонорных и электроноакцепторных заместителей, формирующих молекулярный ансамбль пуш-пульного типа.

ФОНДОВАЯ ПОДДЕРЖКА

Исследование выполнено в Российско-Армянском университете за счет средств, выделенных в рамках субсидии Минобрнауки России на финансирование научно-исследовательской деятельности РАУ.

ИНФОРМАЦИЯ ОБ АВТОРАХ

Арутюнян Артур Арменович, ORCID: https://orcid.org/0000-0003-0641-5453

Сафарян Мери Сергеевна, ORCID: https://orcid.org/0000-0003-2973-1088

Диланян Сирануш Владимировна, ORCID: https://orcid.org/0000-0003-1786-5548

Паносян Генрих Агавардович, ORCID: https://orcid.org/0000-0001-8311-6276

Данагулян Геворг Грачевич, ORCID: https://orcid.org/0000-0002-3591-4529

КОНФЛИКТ ИНТЕРЕСОВ

Авторы заявляют об отсутствии конфликта интересов.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- Selivanova D.G., Gorbunov A.A., Mayorova O.A., Vasyanin A.N., Lunegov I.V., Shklyaeva E.V., Abashev G.G. *Beilstein J. Org. Chem.* 2017, 13, 1583–1595. doi 10.3762/bjoc.13.158
- Verbitskiy E.V., Dinastiya E.M., Baranova A.A., Khokhlov K.O. Chuvashov R.D., Yakovleva Y.A., Makarova N.I., Vetrova E.V., Metelitsa A.V., Slepukhin P.A., Rusinov G.L., Chupakhin O.N., Charushin V.N. *Dyes Pigm.* 2018, *159*, 35–44. doi 10.1016/j.dyepig.2018.05.075

- Achelle S., Rodríguez-López J., Robin-le Guen F. *ChemistrySelect.* 2018, 3, 1852–1885. doi 10.1002/ slct.201702472
- 4. Achelle S., Rodríguez-López J., Larbani M., Plaza-Pedroche R., Robin-le Guen F. *Molecules*. **2019**, *24*, 1742. doi 10.3390/molecules24091742
- 5. Harutyunyan A.A., Panosyan H.A., Ghukasyan G.T., Danagulyan G.G. *Chem. J. Arm.* **2018**, *71*, 634–637.
- 6. Арутюнян А.А., Паносян Г.А., Сафарян М.С., Арутюнян Г.К., Гукасян Г.Т., Данагулян Г.Г. ЖОрХ. **2020**, *56*, 269–276. [Harutyunyan A.A., Panosyan H.A., Safaryan M.S., Harutyunyan G.K., Gukasyan G.T., Danagulyan G.G. *Russ. J. Org. Chem.* **2020**, *56*, 269–275.] doi 10.1134/S1070428020020153
- 7. Komatsu R., Sasabe H., Kido J. *J. Photon. Energy*. **2018**, *8*, 032108. doi:10.1117/1.JPE.8.032108
- Ouyang Y., Li J., Chen X., Fu X., Sun S., Wu Q. Biomolecules. 2021, 11, 894. doi 10.3390/ biom11060894
- Tekale S., Mashele S., Pooe O., Thore S., Kendrekar P., Pawar R. Biological Role of Chalcones in Medicinal Chemistry. Vector-Borne Diseases – Recent Developments in Epidemiology and Control. Ed. D. Claborn. London: IntechOpen, 2020. doi 10.5772/ intechopen.91626
- Aldaghri O. Materials. 2021, 14, 2766. doi 10.3390/ ma14112766
- Bhat P., Shridhar G., Ladage S., Ravishankar L.
 J. Chem. Sci. 2017, 129, 1441–1448. doi 10.1007/ s12039-017-1327-x
- 12. Jin J., Zhao Y., Sze E.M.L., Kothandaraman P., Chan P.W.H. *Adv. Synth. Catal.* **2018**, 360, 4744–4753. doi 10.1002/adsc.201801178
- Zhao J., Qiu J., Gou X., Hua C., Chen B. Chin. J. Catal. 2016, 37, 571–578. doi 10.1016/S1872-2067(15)61043-9
- 14. Арутюнян А.А., Паносян Г.А., Данагулян Г.Г. ЖОрХ. **2020**, *56*, 1748–1754. [Harutyunyan A.A., Panosyan G.A., Danagulyan G.G. *Russ. J. Org. Chem.* **2020**, *56*, 1952–1957.] doi 10.1134/S1070428020110093
- 15. Moreau M., Karadavidoff I. Πατ. 2.301.160 (**1973**). ΦΡΓ. *C.A.* **1973**, *79*, 126064y.
- 16. Sint Org. Prep. 1949, 1, 75.
- Yoshifuji M., Nagase R., Kawashima T., Inamoto N. *Bull. Chem. Soc. Jpn.* **1982**, *55*, 870–872. doi 10.1246/ bcsj.55.870
- 18. Bule M.H., Esfandyari R., Tafesse T.B., Amini M., Faramarzi M.A., Abdollahi M. *J. Chem. Pharm. Res.* **2019**, *11*, 27–37.

Push-Pull Systems Based on 2,4,6-Triaryl Pyrimidines. 2,4-Diaryl-6- and 2-Aryl-4,6-bis{4-[(*E*)-2-arylvinyl]phenyl}-pyrimidines

A. A. Harutyunyan^{a,b,*}, M. S. Safaryan^b, S. V. Dilanyan^b, H. A. Panosyan^b, and G. G. Danagulyan^{a,b}

^a Russian-Armenian (Slavonic) University, ul. Hovsep Emina, 123, Yerevan, 0051 Armenia
 ^b Scientific Technological Center of Organic and Pharmaceutical Chemistry (STCOPHCH), prosp. Azatutyana, 26, Yerevan, 0014 Armenia
 *e-mail: harutyunyan.arthur@yahoo.com

Received March 23, 2022; revised April 10, 2022; accepted April 11, 2022

Previously undescribed 2,4,6-triarylpyrimidines were synthesized by condensation of benzamidine and 4-(methyl-, 4-butoxy)benzamidine hydrochlorides with (E)-1,3-diaryl-2-propen-1-ones in alcohol in the presence of KOH. The latter were reacted with (E)-N-(2-chlorophenyl)-1-arylmethanimines in the KOH/LiH/DMF system to give 2,4-diaryl-6- and 2-aryl-4,6-bis $\{4-[(E)$ -2-arylvinyl]phenyl $\}$ -pyrimidines.

Keywords: arylamidines, (E)-1,3-diaryl-2-propen-1-ones, 2,4,6-triaryl-substituted pyrimidines, (E)-N-(2-chlorophenyl)-1-arylmethanimines, 2,4-diaryl-6- $\{4-[(E)$ -2-arylvinyl]phenyl $\}$ pyrimidines, 2-aryl-4,6-bis- $\{4-[(E)$ -arylvinyl]phenyl $\}$ pyrimidines