REPUBLICA ARGENTINA

COMISION NACIONAL DE ENERGIA ATOMICA

==

SINTESIS DE N-ACETIL-4-AMINOANTIPIRINA, ACETILO 114C

por

R. J. Correia, C. P. Arciprete y A. E. A. Mitta

BUENOS AIRES 1971 INIS CLASSIFICATION AND KEYWORDS

D 14

LABELLED COMPOUNDS
CARBON 14
ANHYDRIDES
SODIUM COMPOUNDS
ANTIPYRINE
AMINES
ACETYLATION
BENZENE
PREPARATION

SINTESIS DE N-ACETIL-4-AMINOANTIPIRINA, ACETILO 114C

R. J. CORREIA, C. P. ARCIPRETE y A. E. A. MITTA

Figura 1

RESUMEN

Se describe la síntesis de N-acetil-4-aminoantipirina, acetilo 1¹⁴C, partiendo de 4-amino-antipirina e incorporando el ¹⁴C mediante dos compuestos marcados distintos: anhidrido acético 1¹⁴C y cloruro de acetilo 1¹⁴C, los que fueron preparados a partir de Ba¹⁴CO₃.

SUMMARY

The synthesis of N-acetyl -4-aminoantipyrin, acetyl 1¹⁴C from 4-amino₇ antipyrin is described. ¹⁴C is incorporated to the molecule by means of two different labelled compounds: acetic anhydride 1¹⁴C and acetyl chloride 1¹⁴C which were prepared from Ba¹⁴CO₃.

INTRODUCCION

Para la determinación del agua corporal libre de ingesta en rumiantes, se utiliza desde hace tiempo N-acetil-4-aminoantipirina, mediante técnicas que implican el uso de métodos colorimétricos para su evaluación cuantitativa (1, 2).

En la División Agropecuaria del Departamento de Biología Nuclear Aplicada, Gerencia de Investigaciones de la CNEA, se está desarrollando una técnica que emplea N-acetil-4-aminoantipirina, acetilo 1¹⁴C, como trazador.

El presente trabajo se refiere a la síntesis de este compuesto marcado, de la cual no hay referencias en la literatura. La incorporación de ¹⁴C se efectuó usando dos compuestos marcados distintos: anhídrido acético 1¹⁴C y cloruro de acetilo 1¹⁴C, siguiéndose las vías de síntesis esquematizadas en las figuras 2 y 3.

Proparación de M-acetil-4-amino antipirine, acetile 1- 14 C por la vía del ambidrido acético 1- 16 C

Figura 2

Preparación de M-acetil-4-aminoantipirine, acetilo 1^{-14} C por la vía del cloruro de acetilo 1^{-14} C.

Figura 3

484A3182

En el caso de empleo de anhídrido acético 1¹⁴C fue necesario una recristalización del producto final para lograrlo radioquímicamente puro, y se pudo recuperar parte del ¹⁴C utilizado en forma de acetato de sodio 1¹⁴C. En la reacción de cloruro de acetilo 1¹⁴C con 4-aminoantipirina, el producto formado era radioquímicamente puro y no necesitó purificación posterior.

PARTE EXPERIMENTAL

Preparación de acetato de sodio 1¹⁴C

Las síntesis de cloruro de acetilo 1¹⁴C y anhídrico acético 1¹⁴C, se hicieron a partir de acetato de sodio 1¹⁴C de 1 mCi/mM, preparado a partir de Ba¹⁴CO₃ en una línea de vacío y según la técnica indicada por Bühler y col. (3).

Preparación de anhídrico acético 1¹⁴C (4)

Se tomaron 1,230 g (15 mM) de acetato de sodio 1¹⁴C de 1 mCi/mM, se calentaron hasta fusión y se vertieron en un mortero junto con 3 g de cloruro de p-toluensulfonilo. La mezcla se pulverizó y colocó en un tubo con boca esmerilada, al que se adaptó un refrigerante de reflujo y una trampa con cloruro de calcio para evitar la entrada de humedad exterior. Se calentó durante dos horas en baño de aceite a 130°C y presión atmosférica. Luego se unió el tubo de reacción a una línea de vacío y se destiló a 0,1 mmHg el anhídrido acético 1¹⁴C formado, recogiéndose en un balón de 10 ml enfriado con nitrógeno líquido. Se obtuvieron 0,724 g (7,1 mM) de anhídrido acético 1¹⁴C con actividad específica de 1,95 mCi/mM. Rendimiento: 95 %. Controlado por cromatografía gaseosa dio 97 % de pureza, el resto es cloruro de acetilo.

Preparación de N-acetil-4-aminoantipirina, acetilo 1¹⁴C (método con anhídrido acético 1¹⁴C).

En 40 ml de benceno seco se disolvieron 2,03 g (10 mM) de 4-aminoantipirina, previamente decolorada con carbón activado y recristalizada tres veces de solución bencénica. Se agregaron luego 0,724 g (7,1 mM) de anhídrido acético 1¹⁴C disueltos en 10 ml de benceno seco, y se comenzó a agitar la mezcla. Al cabo de 10 minutos comenzó a separarse un precipitado blanco cristalino de N-acetil-4-aminoantipirina, acetilo 1¹⁴C, que fue separado por filtración al vacío, guardándose el filtrado para recuperar. Se recristalizó luego (5) con una mezcla de acetato de etilo y ácido acético glacial (10:1) y finalmente se secó en desecador al vacío.

Se obtuvieron 1,425 g (5,8 mM) de N-acetil-4-aminoantipirina, acetilo 1¹⁴C de 1 mCi/mM y P. F. 198°C. Rendimiento: 81,5 %.

De la solución bencénica filtrada se recuperaron 0,473 g (5,77 mM) de acetato de sodio 1¹⁴C de 0,92 mCi/mM, mediante evaporación del benceno, dissolución del residuo en 20 ml de H₂SO₄ N, destilación del ácido acético por arrastre con vapor de agua y neutralización con NaOH a la fenolftaleína a medida que destilaba.

Preparación de cloruro de acetilo 1¹⁴C (6)

Se mezclaron en un balón de boca esmerilada 1,230 g (15 mM) de acetato de sodio 1¹⁴C de 1 mCi/mM previamente fundido y pulverizado con 4,2 g (3,4 ml, 30 mM) de cloruro de benzoílo, se le adapta un refrigerante, adapta-

dor para destilación y balón colector con 30 ml de benceno seco y trampa de CaCl₂ para evitar la entrada de humedad exterior. Se destila lentamente, en baño de aceite a 170°C, recogiéndose el destilado sobre el benceno. En esta eperación se obtuvieron 0,816 g (10,4 mM) de cloruro de acetilo 1¹⁴C de 1 mCi/mM. Rendimiento: 70 %.

Preparación de N-acetil-4-aminoantipirina, acetilo 1¹⁴C (método con cloruro de acetilo 1¹⁴C)

Se colocaron en un balón 3 g (15 mM) de 4-aminoantipirina previamente recristalizada, con 1,23 g (15 Mm) de acetato de sodio inactivo deshidratado por fusión y pulverizado. Se agregó luego la solución bencénica de cloruro de acetilo 1¹⁴C de la preparación anterior. Se agita durante 30 minutos, se agregan 2 ml de agua destilada (7) y se continúa la agitación hasta que se separa un precipitado blanco cristalino de N-acetil-4-aminoantipirina, acetilo 1¹⁴C, que se filtró y secó al vacío. Se obtuvieron 2,23 g (9, 1mM) de producto de 0,98 mCi/mM y P. F. 198°C. Rendimiento: 87,5 %.

Controles

Además de las determinaciones de punto de fusión del producto final, se controló por medio de cromatografía ascendente en dos medios distintos:

- a) Sobre papel Whatman Nº 1; solvente: n-butanol, etanol, ácido acético, agua (8:2:1:3); tiempo de corrida: 4,5 hs.; revelador: reactivo de Draggendorf; Rf: 0,9.
- b) Sobre placa delgada (8); de sílica gel G, preparada con solución de acetato de uranilo al 2 %, solvente: cloroformo, acetona, agua (2:9:0,5); tiempo de corrida: 30 minutos; el producto da fluorescencia verde pálida a la luz ultravioleta; Rf: 0,36.

En los dos casos se determinó la pureza radioquímica pasando los cromatogramas por un radioscanner Packard modelo 7.200.

Mediciones

Las mediciones se efectuaron en un espectrómetro de centelleo líquido Packard modelo 3.000, empleando el método del "standard interno", usándose centelleador de Kinard para soluciones acuosas en los casos de acetato de sodio 1¹⁴C y N-acetil-4-aminoantipirina, acetilo 1¹⁴C, y una solución de 5 g de PPO (2, 5-Difeniloxazol) y 0,3 g de POPOP [1,4-bis-2-(5-feniloxazoil)-benceno] en 1.000 ml de tolueno en las mediciones de anhídrido acético 1¹⁴C y cloruro de acetilo 1¹⁴C.

BIBLIOGRAFIA

- J. T. Reid, C. C. Balch; M. J. Head y J. W. Stroud: Nature (L), 179, 1034 (1957).
- A. Bensandoun, B. D. H. Van Niekerk, O. L. Paladines y J. T. Reid: J. of Anim. Sci., 22, 609 (1963).
- 3. M. F. Buhler, J. P. A. Castrillon, A. E. A. Mitta y M. A. Dankert: *Anal. Asoc. Quim. Arg.*, 48, 48 (1960) CNEA, Informe No 42 (1960).
- 4. E. M. Shantz y D. Rittenberg: J. Am. Chem. Soc., 68, 2109 (1946).
- J. Vecerkova, B. Kakac, B. Vecerek y K. Kacl: Die Pharmazie, 11, 679 (1966).
- H. J. Strecker en M. Calvin, Ch. Heidelberger, J. C. Reid, B. M. Tolbert y P. E. Yankwich: *Isotopic Carbon*, John Wiley and Sons, New York 1949, p. 176.
- 7. B. I. Ardashev, E. S. Bych: Zhur. Obshchei Khim., 21, 1503 (1951).
- 8. H. Kutlu: Istanbul Univ. Eczacilik Fak. Mecmuasi, 1 (2), 128, (1965).

-	"		