



(12)

## CERERE DE BREVET DE INVENȚIE

(21) Nr. cerere: **a 2021 00277**

(22) Data de depozit: **25/05/2021**

(41) Data publicării cererii:  
**29/11/2022** BOPI nr. **11/2022**

(71) Solicitant:

• INSTITUTUL NAȚIONAL DE  
CERCETARE-DEZVOLTARE  
CHIMICO-FARMACEUTICĂ - ICCF  
BUCUREȘTI, CALEA VITAN NR.112,  
SECTOR 3, BUCUREȘTI, B, RO

(72) Inventatori:

• PINTILIE LUCIA, INTRAREA VORONEȚ  
NR.14, BL.D 8, SC.3, ET.1, AP.36,  
SECTOR 3, BUCUREȘTI, B, RO;  
• ALBULESCU RADU NICOLAE AUREL,  
STR. ROȘIA MONTANĂ NR. 6, BL. 07,  
SC.C, ET. 2, AP. 125, SECTOR 6,  
BUCUREȘTI, B, RO;

• NEAGU GEORGETA,  
STR.MUNTII MEHEDINȚI NR.4, SECTOR 3,  
BUCUREȘTI, B, RO;  
• ALBULESCU ADRIAN,  
STR. GHEORGHE LAZĂR, NR.6, CORP B,  
AP.5, SECTOR 1, BUCUREȘTI, B, RO;  
• TERCHESCU IULIAN, BD.M.  
KOGĂLNICEANU, NR.98, SAT GUGEȘTI,  
COMUNA GUGEȘTI, VN, RO;  
• MILITARU IOANA, CALEA DOFTANEI,  
NR.3, BL.17G, ET.1, AP.7, CÂMPINA, PH,  
RO

(54) **DERIVAȚI DE CHINOLONĂ CU ACTIVITATE  
ANTITUMORALĂ**

(57) Rezumat:

Invenția se referă la derivați de acid chinolin-3-carboxilic cu acțiune citotoxică și antiproliferativă, utilizati pentru prepararea unui medicament antitumoral. Derivații, conform inventiei, au formula generală I, în care R<sub>6</sub>,

este un atom de fluor sau hidrogen, R<sub>7</sub> este 4-metil-piperidinil sau morfolinil.

Revendicări: 5

Cu începere de la data publicării cererii de brevet, cererea asigură, în mod provizoriu, solicitantului, protecția conferită potrivit dispozițiilor art.32 din Legea nr.64/1991, cu excepția cazurilor în care cererea de brevet de inventie a fost respinsă, retrasă sau considerată ca fiind retrasă. Întinderea protecției conferite de cererea de brevet de inventie este determinată de revendicările conținute în cererea publicată în conformitate cu art.23 alin.(1) - (3).



OFICIUL DE STAT PENTRU INVENTII SI MARCI
Cerere de brevet de inventie
Nr. a 2021 00277
Data depozit 25-05-2021

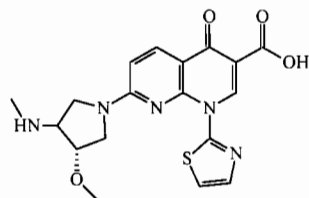
### Derivati de chinolona cu activitate antitumorală

Inventia se refera la derivati cu structura chinolonica cu activitate antitumorală si procedee de preparare al lor.

In practica medicala sunt utilizati un numar mare de agenti antimicrobieni cu structura chinolonica, unii dintre ei fiind considerati de specialistii farmacologi ca medicamente de prima necesitate in terapia antiinfectioasa umana si veterinara. Chinolonele prezinta un spectru larg si o activitate antibacteriana puternica. Ele se caracterizeaza printr-o farmacocinetica ce permite utilizarea lor in toate infectiile localizate.

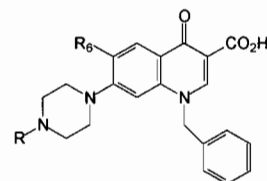
In ultimul timp, studiile farmacologice au dovedit ca chinolonele poseda si alte activitati biologice: activitate antitumorală, activitate antimicobacteriana, activitate antivirala pe virusul herpes, in inhibarea bolilor neurovegetative, a infectiilor ischemice si in stocarea produselor alimentare (datorita proprietatilor bactericide).

Primul derivat din clasa chinolonelor cu activitate antitumorală este Voreloxin : acid (+)-1,4-dihidro-7-(3S,4S)-3- metoxi-4-(metil amino)-1-pirrolidinil-4- oxo-1-(2-tiazolil)-1,8-naftiridine-3-carboxilic (US 2017/0035741)



Voreloxin

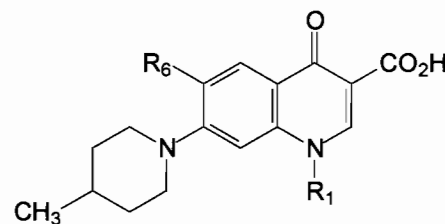
Se cunosc si derivate substituite ai acizilor 1-benzil-chinolin-3-carboxilici definiti prin structura generala :



in care substituentii au diferite semnificatii; R = H, alchil, R<sub>6</sub> = halogen, care prezinta activitate antibacteriana atat impotriva bacteriilor gram-pozițive cat si a celor gram-negative [Koga H.;

Itoh A.; Murayama S.; J.Med. Chem. ,1980,23, 1358-1363; Bouzard D.; Di Cesare P.;J.Med.Chem., 1989,32, 537-542]

Se cunosc, de asemenea derivatii substituiti ai acizilor 7-(4-metil-piperidinil)-chinolin-3-carboxilici definiti prin structura generala:

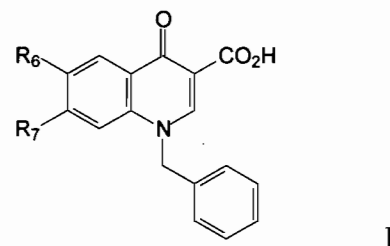


in care substituentii au diferite semnificatii; R<sub>6</sub> este F, Cl, H, metil iar R<sub>1</sub> este alil, izopropil sau benzil si un procedeu de preparare a lor [L. Pintilie si altii, Biotehnol.Lett.,2003,8(2), 1200; L. Pintilie si altii, Roumanian Biotechnological Letters., 2003 , 8(3), 1303-1309, L. Pintilie si altii, Roum. Biotehnol.Lett.,2003,8(2),1215, L. Pintilie si altii, RO 134117A2 /29.05.2020]

Problema tehnica pe care isi propune sa o rezolve prezenta inventie consta in obtinerea unor derivati de acid chinolin-3-carboxilic cu activitate antitumorala.

Solutia propusa consta intr-un grup de derivati de acid chinolin-3-carboxilic cu substitutie specifica avand activitate antitumorala.

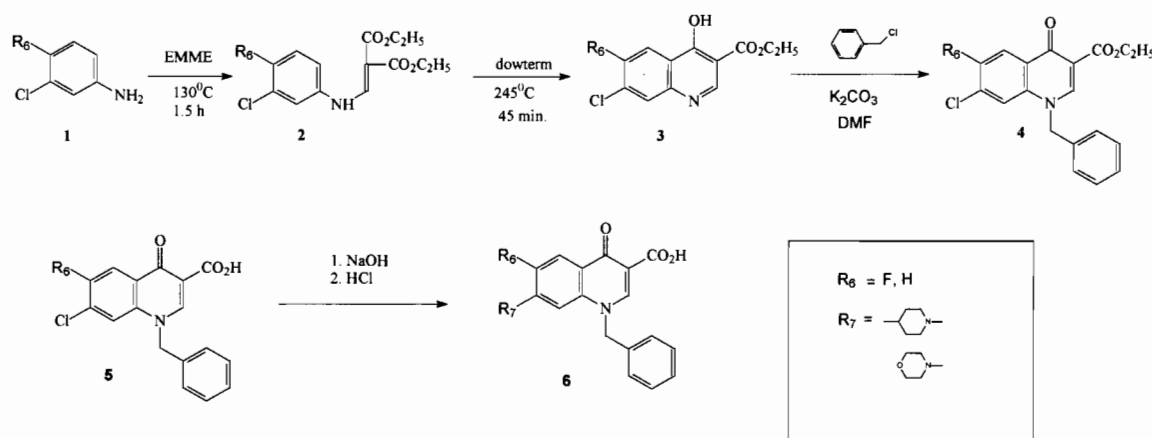
Prezenta inventie largeste gama derivatilor de acid chinolin-3-carboxilic cu activitate antitumorala cu noi compusi care corespund formulei generale I:



in care: R<sub>6</sub> este un atom de fluor sau hidrogen, R<sub>7</sub> este 4-metil-piperidinil, morfolinil

Acesti derivati se prepara prin metoda Gould-Jacobs – schema de Reactii Nr.1. care consta in reactia de condensare a 3-substituit/nesubstituit-4-cloro-anilinei (1) cu etoximetilenmalonatul de etil la temperatura de 130°C, timp de 1,5 ore si cicлизarea anilinometilenmalonatului (2) obtinut in dowerm la 240-250°C, timp de 45 minute. Intermediul (3) (esterul etilic al acidului 6- substituit/nesubstituit-7-cloro-4-hidroxi-chinolin-

3carboxilic) este supus in continuare reactiei de alchilare cu clorura de benzil, in prezenta de carbonat de potasiu si in mediu de N,N-dimetilformamida. Esterul etilic (4) este supus in continuare, unei reactii de hidroliza, iar acidul chinolin-3carboxilic (5) in urma unor reactii de substitutie regiospecifica a clorului din pozitia 7 conduce la compusii (6).



**Schema de reactii Nr.1**

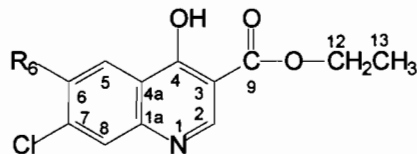
**Exemplul 1: Sintiza esterului etilic al acidului 6-fluoro-7-cloro-4-hidroxi-chinolin-3-carboxilic (6FQE)**

Solutia formata din 0,35 moli 3-cloro-4-fluoro-anilina (53,6 g) si 0,35 moli etoximetilenmalonatul de etil (75,7 g) se incalzeste timp de 1,5 ore, sub agitare, la temperatura de 130°C, cu indepartarea concomitenta a alcoolului etilic rezultat in urma reactiei de condensare. [(3-cloro4-fluoro-anilino)-metilen]-malonatul de dietil rezultat, fara a fi separat din masa de reactie, se toarna peste 250 ml Dowterm incalzit la 245°C. Se incalzeste amestecul de reactie, sub agitare intensa, timp de 45 de minute, la aceeasi temperatura, cand are loc si indepartarea alcoolului etilic rezultat in urma reactiei de condensare. Se raceste la 20°C si se filtreaza precipitatul format, care se spala cu acetona si se usuca. Se obtin 75,5 g ester etilic al acidului 6-fluoro-7-cloro-4-hidroxi-chinolin-3-carboxilic(p.t.= 308-311 °C; randamentul global = 80 %).

Prin acelasi procedeu s-a preparat si urmatorul compus:

**Exemplu 1a: Esterul etilic al acidului 7-cloro-4-hidroxi-chinolin-3-carboxilic (HQE) :** p.t.= 310-312 °C; randamentul global = 85 %.

**Tabel 1** Esterul etilic al acidului 6-(substituit/nesubstituit)-7-cloro-4-hidroxi-chinolin-3-carboxilic (3)



Compus	R <sub>6</sub>	RMN spectra	IR spectra	p.t. °C	Rand. %
6FQE	F	<sup>1</sup> H-RMN(dmso-d6, δ ppm, J Hz): 8.63(s, 1H, H-2); 7.97(d, 1H, H-5, <sup>3</sup> J( <sup>19</sup> F- <sup>1</sup> H)=9.6 Hz); 7.87(d, 1H, H-8, <sup>4</sup> J( <sup>19</sup> F- <sup>1</sup> H)=6.3 Hz); 4.23(q, 2H, H-12, 7.1); 1.28(t, 3H, H-13, 7.1).	FT-IR(solid in ATR, v cm <sup>-1</sup> ): 3154m; 3099s; 2984m; 2907w; 1691vs; 1610vs; 1551s; 1530s; 1470s; 1379m; 1358m; 1293m; 1271m; 1251m; 1219w; 1190m; 1170m; 1104w; 1036m; 968w; 934w; 901w; 855w; 828w; 800m; 770w; 734w; 655w; 621w; 555w.	308-313	80
HQE	H	<sup>1</sup> H-RMN(dmso-d6, δ ppm, J Hz): 8.60(s, 1H, H-2); 8.15(d, 1H, H-5, 8.5); 7.68(d, 1H, H-8, 1.7); 7.44(dd, 1H, H-6, 1.7, 8.5); 4.22(q, 2H, H-12, 7.1); 1.28(t, 3H, H-13, 7.1).	FT-IR(solid in ATR, v cm <sup>-1</sup> ): 3102s; 2981s; 2904m; 1694vs; 1611vs; 1588m; 1548s; 1528s; 1461m; 1401w; 1378m; 1350m; 1291m; 1270m; 1194s; 1140m; 1106w; 1076m; 1031w; 937w; 910w; 887w; 855w; 830w; 788s; 751w; 678w; 623w; 513w.	310-312	85

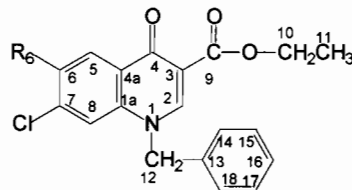
**Exemplul 2: Sinteza esterului etilic al acidului 1-benzil-6-fluoro-7-cloro -1,4-dihidro-4-oxo-chinolin-3-carboxilic (6FBzQE)**

Se incalzeste, sub agitare un amestec format din N,N-dimetilformamida – 300 ml, ester etilic al acidului 6-fluoro-7-dicloro-4-hidroxi-chinolin-3-carboxilic (6FQE) (13,47 g), 0,05 moli), si carbonat de potasiu (17,62 g ; 0,125 moli) sub agitare timp de 1 ora la 100°C, dupa care se raceste la 80°C. Se adauga apoi clorura de benzil (31,64 G ; 0,25 moli) si se incalzeste masa de reactie sub agitare la 100°C, timp de 4 ore. La sfarsitul regimului, masa de reactie se raceste sub agitare la 20°C, dupa care se dilueaza cu 500 ml apa, se aduce la pH 4-4,5 prin picurare de acid acetic, se filtreaza si se spala cu apa. Produsul umed obtinut, dupa uscare, se recristalizeaza din N,N-dimetilformamida. Se obtin 11,44 g produs pur (p.t. 203,4-208,3°C; randament global reactie + purificare 63,6 %).

Prin acelasi procedeu s-a preparat si urmatorul compus:

**Exemplul 2a: Esterul etilic al acidului 1-benzil-7-cloro-1,4-dihidro-4-oxo-chinolin-3-carboxilic (HBzQE):** p.t.= 167-171 °C; randamentul global = 57,65 %.

**Tabel 2** Esterul etilic al acidului 1-benzil-6-(substituit/nesubstituit)-7-cloro-1,4-dihidro-4-oxo-chinolin-3-carboxilic (4)



Compus	R <sub>6</sub>	RMN spectra	IR spectra	p.t. °C	Rand. %
<b>6FBzQE</b>	F	<sup>1</sup> H-NMR(500MHz, CDCl <sub>3</sub> , δ ppm, J Hz): 8.56(s, 1H, H-2); 8.21(d, 1H, H-5, J(F-H <sup>5</sup> )=9.0); 7.17(dd, 2H, H-14, H-18, 2.2, 8.1); 7.44-7.35(m, 4H, H-8, H-15, H-16, H-17); 5.36(s, 2H, H-12); 4.38(q, 2H, H-10, 7.0); 1.40(t, 3H, H-11, 7.0). <sup>13</sup> C-NMR(125MHz, CDCl <sub>3</sub> , δ ppm): 172.76(d, C-4, J(F-C <sup>4</sup> )=2.3 Hz); 165.15(C-9); 155.49(d, C-6, J(F-C <sup>6</sup> )=249.8 Hz); 135.77(d, C-1a, J(F-C <sup>1a</sup> )=2.3 Hz); 133.38(C-13); 129.44(d, C-4a, J(F-C <sup>4a</sup> )=4.5 Hz); 127.14(d, C-7, J(F-C <sup>7</sup> )= 21.3 Hz); 111.02(C-3); 149.83(C-2); 129.57(C-15, C-17); 128.95(C-16); 126.07(C-14, C-18); 118.98(d, C-8); 114.09(d, C-5, J(F-C <sup>5</sup> )=22.8 Hz); 61.13(C-10); 57.68(C-12); 14.36(C-11).	FT-IR(ATR in solid, v cm <sup>-1</sup> ): 3052w; 2981w; 2930w; 1716vs; 1605s; 1546m; 1475vs; 1378m; 1302m; 1264w; 1215m; 1159m; 1093m; 1034m; 901w; 807w; 724m; 703w.	203,4- 208,3	63,6
<b>HBzQE</b>	H	<sup>1</sup> H-NMR(500MHz, CDCl <sub>3</sub> , δ ppm, J Hz): 8.54(s, H, H-2); 8.41(d, 1H, H-5, 8.6); 7.37(s, 1H, H-8); 7.43-7.28(m, 3H, H-15, H-16, H-17); 7.16(dd, 2H, H-14, H-18, 2.2, 8.0); 5.35(s, 2H, H-12); 4.37(q, 2H, H-10, 7.0); 1.38(t, 3H, H-11, 7.0). <sup>13</sup> C-NMR(125MHz, CDCl <sub>3</sub> , δ ppm): 173.56(C-4); 165.25(C-9); 139.92(C-7); 139.03(C-1a); 133.63(C-13); 127.46(C-4a); 111.72(C-3); 149.98(C-2); 129.44(C-16, C-15, C-17); 128.78(C-5); 126.15(C-14, C-18); 125.75(C-6); 116.31(C-8); 61.01(C-10); 57.28(C-12); 14.34(C-11).	FT-IR(ATR in solid, v cm <sup>-1</sup> ): 3055w; 2977w; 2919w; 1710m; 1677m; 1634sh; 1595vs; 1541m; 1458s; 1374m; 1301m; 1215s; 1154m; 1081m; 1019m; 845w; 790m; 722m; 696w.	167- 171	57,65

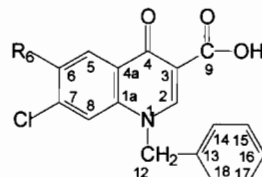
**Exemplul 3: Sinteza acidului 1-benzil-6-fluoro-7-cloro -1,4-dihidro-4-oxo-chinolin-3-carboxilic (6FBzQA)**

Se incalzeste la reflux, sub agitare timp de 1,5 ore amestecul de reactie format din esterul etilic al acidului 1-benzil-6-fluoro-7-cloro-1,4-dihidro-4oxo-chinolin-3-carboxilic (6FBzQE) (11,04; 0,03 molii) si o solutie apa-etanol de hidroxid de sodiu (NaOH – 6,73; 0,168 molii; apa-120 ml, etanol-30 ml). Se adauga carbune activ, se agita inca 30 de minute la aceeasi temperatura, se filtreaza, se mai adauga 120 ml apa si se precipita acidul 1-benzil-6-fluoro-7-cloro-1,4-dihidro-4oxo-chinolin-3-carboxilic (6FBzQA) prin picurare de acid acetic glacial, pana la pH 4,5. Se filtreaza produsul brut, se spala cu apa pana la pH neutru si se usuca. Dupa recristalizarea din N,N-dimetilformamida se obtin 5,54 g (p.t. 251,1-253,5°C, randament reactie +purificare 55,68 %)

Prin acelasi procedeu s-a preparat si urmatorul compus:

**Exemplul 3a: Acidului 1-benzil-7-cloro-1,4-dihidro-4-oxo-chinolin-3-carboxilic (HBzQA):**  
p.t.= 243,3—246,7 °C; randamentul global = 69.85 %.

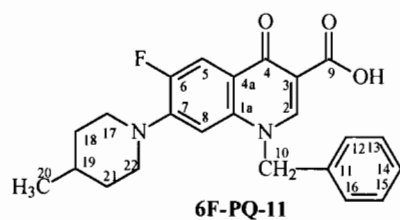
**Tabel 3 Acidul 1-benzil-6-(substituit/nesubstituit)-7-cloro-1,4-dihidro-4-oxo-chinolin-3-carboxilic (4)**



Compus	R <sub>6</sub>	RMN spectra	IR spectra	p.t. °C	Rand. %
<b>6FBzQA</b>	F	<sup>1</sup> H-NMR(300 MHz, dmso-d <sub>6</sub> , δ ppm, J Hz): 9.23(s, 1H, H-2); 8.20(d, 1H, H-5, J(F-H <sup>5</sup> )=9.1); 8.16(d, 1H, H-8, J(F-H <sup>8</sup> )=6.1); 7.41÷7.26(m, 5H, H-14+H-18); 5.89(s, 2H, H-12). <sup>13</sup> C-NMR(75 MHz, dmso-d <sub>6</sub> , δ ppm): 176.47(C-4); 165.15(C-9); 154.73(d, C-6, J(F-C <sup>6</sup> )=248.4 Hz); 136.46(C-1a); 134.72(C-13); 126.96(d, C-7, J(F-C <sup>7</sup> )=20.2 Hz); 126.15(d, C-4a, J(F-C <sup>4a</sup> )=5.1 Hz); 108.02(C-3); 150.42(C-2); 128.83(C-15, C-17); 128.06(C-16); 126.63(C-14, C-18); 121.18(C-8); 111.94(d, C-5, J(F-C <sup>5</sup> )=22.8 Hz); 56.40(C-12).	FT-IR(ATR in solid, v cm <sup>-1</sup> ): 3042w; 1715s; 1608s; 1540w; 1447vs; 1381m; 1305wm; 1260m; 1209m; 1024w; 900w; 804w; 758w; 700w.	251.1- 253.5	55,68
<b>HBzQA</b>	H	<sup>1</sup> H-NMR(300 MHz, dmso-d <sub>6</sub> , δ ppm, J Hz): 9.22(s, 1H, H-2); 8.34(d, 1H, H-5, 8.6); 7.95(s, 1H, H-8); 7.62(d, 1H, H-6, 8.6); 7.42÷7.22(m, 5H, H-14+H-18); 5.86(s, 2H, H-12). <sup>13</sup> C-NMR(75 MHz, dmso-d <sub>6</sub> , δ ppm): 177.21(C-4); 165.34(C-9); 140.24(C-7); 138.93(C-1a); 134.89(C-13); 124.42(C-4a); 108.39(C-3); 150.64(C-2); 128.85(C-15, C-17); 128.00(C-5); 127.92(C-6); 126.56(C-14, C-18, C-16); 118.05(C-8); 56.19(C-12).	FT-IR(ATR in solid, v cm <sup>-1</sup> ): 3117w; 3043w; 1697s; 1599vs; 1497m; 1446vs; 1363m; 1304m; 1204m; 1148m; 1080m; 1029w; 990w; 917m; 847m; 795m; 755w; 704m.	243.3- 246.7	69,85

**Exemplul 4: Sinteza acidului 1-benzil-6-fluoro-7-(4-metil-piperidinil) -1,4-dihidro-4-oxo-chinolin-3-carboxilic (6FPQ11)**

Un amestec format din acid 1-benzil-6-fluoro-7-cloro-1,4-dihidro-4-oxo-chinolin-3-carboxilic (6FBzQA) (1,66 g ; 0,005 moli), 4-metil-piperidina (2,48 g ; 0,025 moli) si N,N-dimetilformamida (50 ml) se incalzeste sub agitare energica timp de 22 ore la 120-130°C. La sfarsitul regimului, masa de reactie racita la 20°C, se dilueaza cu 50 ml apa si se neutralizeaza cu acid acetic conc., dupa care se raceste timp de 24 de ore (0-5°C) pentru precipitarea completa a compusului. Produsul brut obtinut se purifica prin recristalizare din N,N-dimetilformamida. Se obtin 1,52 g produs pur (p.t. = 253,5-256,4°C; randament reactie + purificare 77 %).



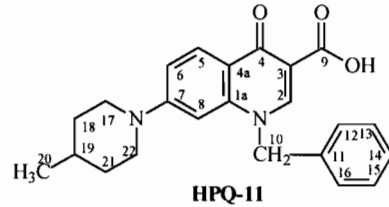
<sup>1</sup>H-NMR(300 MHz, dmso-d<sub>6</sub>, δ ppm, J Hz): 9.16(s, 1H, H-2); 7.85(d, 1H, H-5, *J*(F-H<sup>5</sup>)=12.6); 7.47÷7.27(m, 5H, H-arom); 7.02(d, 1H, H-8, *J*(F-H<sup>8</sup>)=7.4); 5.83(s, 2H, H-10); 3.50(m, 2H, H-17, H-22); 2.78(m, 2H, H-17, H-22); 1.64(3H, H-18, H-19, H-21); 1.14(m, 2H, H-18, H-21); 0.89(d, 3H, H-20, 6.3).

<sup>13</sup>C-NMR(75 MHz, dmso-d<sub>6</sub>, δ ppm): 176.20(C-4); 165.83(C-9); 154.27(d, C-6, *J*(F-C<sup>6</sup>)=243.6 Hz); 144.93(C-7, *J*(F-C<sup>6</sup>)=24.9 Hz); 137.43(C-1a); 135.21(C-11); 131.00(C-4a); 106.98(C-3); 149.31(C-2); 128.82(C-13, C-15); 127.95(C-14); 126.63(C-12, C-16); 111.07(C-8); 106.71(d, C-5, *J*(F-C<sup>5</sup>)=20.7 Hz); 56.78(C-10); 49.71(d, C-17, C-22, <sup>4</sup>*J*(F-C<sup>17,22</sup>)=4.8); 33.12(C-18, C-21); 29.82(C-19); 21.44(C-20).

FT-IR(ATR in solid, ν cm<sup>-1</sup>): 3101w; 3051w; 2936w; 2908w; 2853w; 2803w; 1705vs; 1617vs; 1548m; 1487vs; 1379m; 1298m; 1250m; 1203m; 938m; 820w; 762w; 703m.

Prin acelasi procedeu s-a preparat si urmatorul compus:

**Exemplul 4a: Acidul 1-benzil-7-(4-metil-piperidinil)-1,4-dihidro-4-oxo-chinolin-3-carboxilic (HPQ11):** p.t. = 261-263<sup>0</sup>C; randament reactie + purificare 65 %).



<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, dmso-d<sub>6</sub>, δ ppm, J Hz): 9.01(s, 1H, H-2); 8.80(d, 1H, H-5, 9.4); 7.38÷7.25(m, 5H, H-arom); 7.22(dd, 1H, H-6, 1.1, 9.4); 6.78(d, 1H, H-8, 1.1); 5.76(s, 2H, H-10); 3.89(m 2H, H-17, H-22); 2.86(m, 2H, H-17, H-21); 1.63÷1.56(m, 4H, H-18, H-21); 0.97(m, 1H, H-19); 0.84(d, 3H, H-20, 6.5).

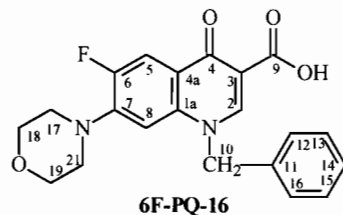
Datorită aranjamentului *axial* sau *ecuatorial* în planul piperidinic, multiplicitatea și deplasările chimice ale perechilor de protoni H-17 și H-18 vor fi diferite. Oricum perechile de protoni metilenici formează în fiecare caz sisteme de tip AB.

<sup>13</sup>C NMR (75 MHz, dmso-d<sub>6</sub>, δ ppm): 176.34(C-4); 166.33(C-9); 153.47(C-7); 141.50(C-1a); 135.53(C-11); 115.80(C-4a); 106.59(C-3); 149.22(C-2); 128.77(C-15, C-17); 127.61(C-14); 126.93(C-5); 126.68(C-12, C-16); 114.38(C-6); 99.02(C-8); 56.28(C-10); 47.07(C-17, C-22); 32.68(C-18, C-21); 30.15(C-19); 21.48(C-20).

FT-IR(ATR in solid, ν cm<sup>-1</sup>): 3041w; 2929w; 2860w; 2823w; 2707w; 1698m; 1613vs; 1525m; 1449s; 1367m; 1315w; 1278w; 1239m; 1122w; 994w; 949w; 837w; 804w; 742w; 706w.

**Exemplul 5: Sinteza acidului 1-benzil-6-fluoro-7-morfolinil-1,4-dihidro-4-oxo-chinolin-3-carboxilic (6FPQ16)**

Un amestec format din acid 1-benzil-6-fluoro-7-cloro-1,4-dihidro-4-oxo-chinolin-3-carboxilic (6FBzQA) (1,66 g ; 0,005 moli), morfolina (2,18 g ; 0,025 moli) si dimetilsulfoxid (50 ml) se incalzeste sub agitare energica timp de 25 ore la 120-130°C. La sfarsitul regimului, masa de reactie racita la 20°C, se dilueaza cu 50 ml apa, dupa care se raceste timp de 24 de ore (0-5°C) pentru precipitarea completa a compusului. Produsul brut obtinut se purifica prin recristalizare din N,N-dimetilformamida. Se obtin 1,03 g produs pur (p.t. = 288.8-291,1°C; randament reactie + purificare 54 %).



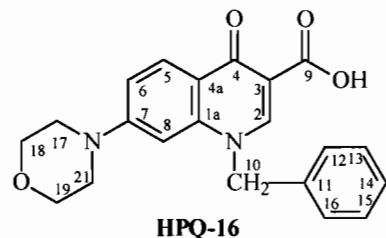
<sup>1</sup>H-NMR(300 MHz, dmso-d6, δ ppm, J Hz): 9.17(s, 1H, H-2); 7.92(d, 1H, H-5, *J*(F-H<sup>5</sup>)=12.9); 7.48÷7.25(m, 5H, H-arom); 7.02(d, 1H, H-8, *J*(F-H<sup>8</sup>)=7.6); 5.84(s, 2H, H-10); 3.71(m, 4H, H-18, H-19); 3.14(m, 4H, H-17, H-21).

<sup>13</sup>C-NMR(75 MHz, dmso-d6, δ ppm): 176.23(C-4); 165.80(C-9); 152.54(d, C-6, *J*(F-C<sup>6</sup>)=247.9 Hz); 144.57(d, C-7, *J*(F-C<sup>7</sup>)=24.7 Hz); 137.38(C-1a); 135.13(C-11); 119.46(C-4a); 107.10(C-3); 149.40(C-2); 128.86(C-13, C-15); 128.08(C-14); 126.90(C-12, C-16); 111.15(d, C-5, , *J*(F-C<sup>5</sup>)=22.8 Hz); 106.58(d, C-8); 65.60(C-18, C-19); 56.74(C-10); 49.64(d, C-17, C-21, <sup>4</sup>*J*(F-C<sup>17,22</sup>)=4.7 Hz).

FT-IR(ATR in solid, ν cm<sup>-1</sup>): 3034w; 2975w; 2893w; 2845w; 1714s; 1612s; 1476vs; 1441vs; 1385m; 1367m; 1299m; 1254m; 1206m; 1110m; 1032m; 929m; 873w; 819w; 758w; 707m.

Prin acelasi procedeu s-a preparat si urmatorul compus:

**Exemplul 5b: Acidul 1-benzil-7-morfolinil-1,4-dihidro-4-oxo-chinolin-3-carboxilic (HPQ16) :** p.t. = 257,6-260,2°C; randament reactie + purificare 50 %



<sup>1</sup>H NMR (300 MHz, dmso-d<sub>6</sub>, δ ppm, J Hz): 9.11(s, 1H, H-2); 8.13(d, 1H, H-5, 9.4); 7.39÷7.22(m, 5H, H-arom); 7.02(d, 1H, H-6, 1.1, 9.4); 6.89(bs, 1H, H-8); 5.79(s, 2H, H-10); 3.70(m 4H, H-18, H-19); 2.98(m, 4H, H-17, H-21).  
<sup>13</sup>C NMR (75 MHz, dmso-d<sub>6</sub>, δ ppm): 176.55(C-4); 166.29(C-9); 154.05(C-7); 141.33(C-1a); 135.42(C-11); 116.69(C-4a); 110.44(C-3); 149.37(C-2); 128.81(C-13, C-15); 127.93(C-14); 126.76(C-5); 126.84(C-12, C-16); 114.24(C-6); 99.25(C-8); 65.55(C-18, C-19); 56.16(C-10); 46.69(C-17, C-22).  
FT-IR(ATR in solid, v cm<sup>-1</sup>): 3049w; 2978w; 2897w; 2854w; 2715w; 1690m; 1613vs; 1522m; 1470s; 1369m; 1236m; 1113m; 1037w; 963w; 796; 742w; 701w.

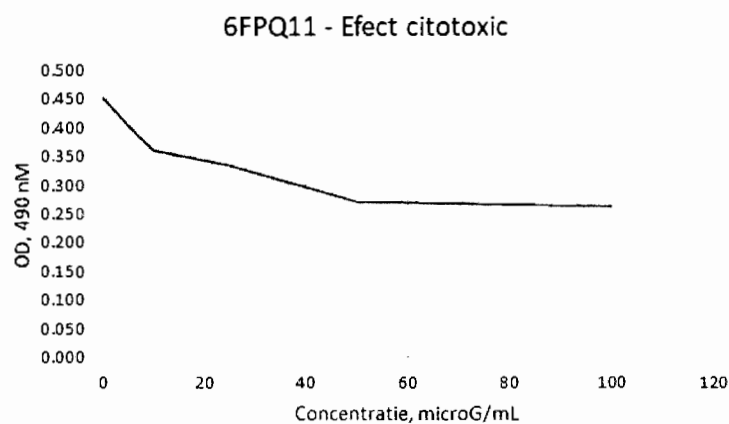
**Evaluarea efectelor citotoxice** s-a efectuat pe liniile celulare L-929 (ATCC- ATCC- CCL-1) – control non-tumoral și Caco2 (ATCC-HTB-37) – linie umană de carcinom colorectal. Probele, la concentrații între 5 și 100μg/mL au fost aplicate pe culturi semiconfluente alte celulelor utilizate, s-au incubat timp de 24 de ore la incubator (5% CO<sub>2</sub>, 37°C, 95% umiditate), după care s-a procedat la schimbarea mediului și efectuarea testului MTS.

**Evaluarea efectelor antiproliferative** s-a efectuat pe lina celulară Caco2 (ATCC-HTB-37), prin aplicarea probelor pe culturi sub-confluente, cărora li s-au aplicat concentrații între 5 și 100μg/mL. Culturile au fost incubate 24 și 48 de ore la incubator (5% CO<sub>2</sub>, 37°C, 95% umiditate), după care s-a procedat la schimbarea mediului și efectuarea testului MTS.

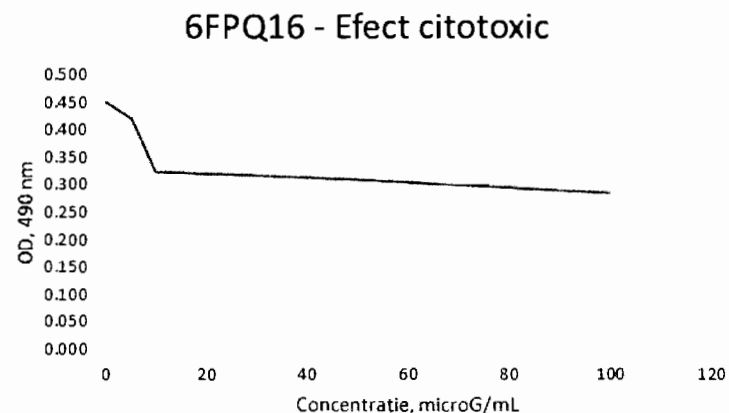
Pentru testul MTS, S-a procedat la înlocuirea mediului cu câte 100 microL reactiv MTS, diluat 1:10 cu mediu proaspăt. Celulele s-au incubat timp de 3 ore la întuneric în incubator cu 5% CO<sub>2</sub>, apoi s-au măsurat densitatile optice la 492 nm, cu ajutorul unui Microplate Reader (Chameleon V Plate Reader, LKB Instruments).

Pentru efectul citotoxic, pe celule CaCo2, compușii 6FPQ11 și 6FPQ16 au manifestat o clară dependență de doză, dar fară a se putea calcula valoarea IC50 (Figura 1,2).

Nu s-au înregistrat citotoxicități relevante pe linia L929.

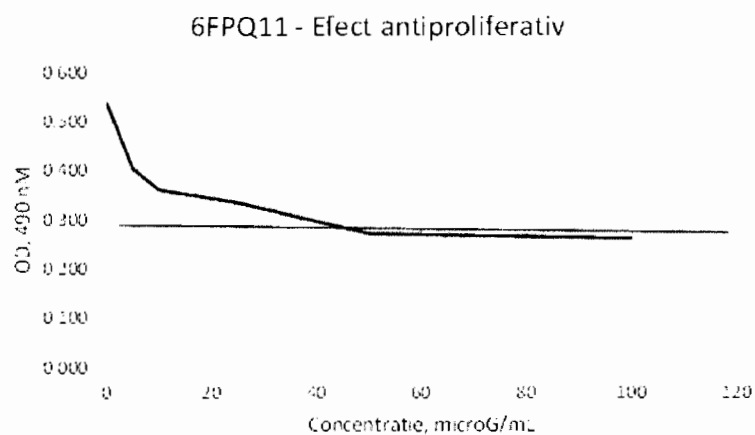


**Figura 1. Efectul citotoxic pe celule CaCo2 pentru compusul 6FPQ11**

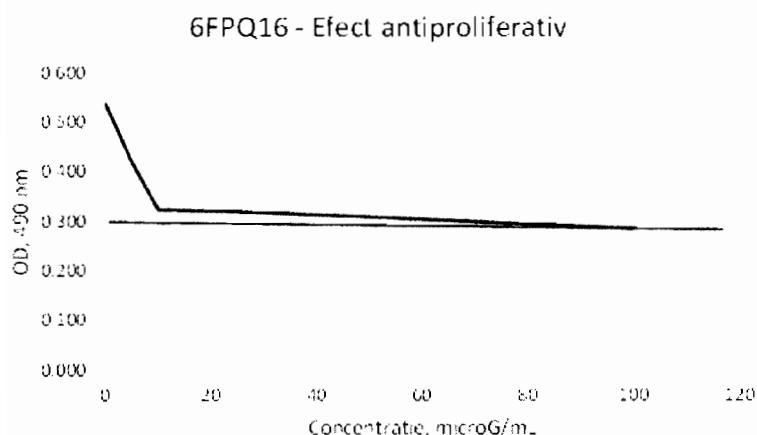


**Figura 2. Efectul citotoxic pe celule CaCo2 pentru compusul 6FPQ16**

Pentru acțiunea antiproliferativă (Figura 3,4), compușii 6FPQ11 și 6FPQ16 au manifestat o clară dependență de doză și au putut fi calculate valorile IC50 de 52,01 microG/mL și respectiv, 88,52 micrograme/mL.



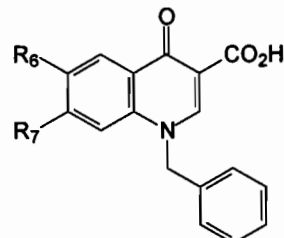
**Figura 3. Efectul antiproliferativpentru compusul 6FPQ11**



**Figura 4. Efectul antiproliferativ pentru compusul 6FPQ16**

## REVENDICARI

**1. Derivatii de acid chinolin-3-carboxilic cu activitate antitumorală, cu formula generala I**



**I**

**caracterizati prin aceea ca R<sub>6</sub> este un atom de fluor sau hidrogen, R<sub>7</sub> este 4-metil-piperidinil sau morfolinil**

- 2. Derivat de acid chinolin-3-carboxilic, conform revendicarii 1, caracterizat prin aceea ca, este acidul 1-benzil-6-fluoro-7-morfolinil-1,4-dihidro-4-oxo-chinolin-3-carboxilic**
- 3. Derivat de acid chinolin-3-carboxilic, conform revendicarii 1, caracterizat prin aceea ca, este acidul 1-benzil-7-morfolinil-1,4-dihidro-4-oxo-chinolin-3-carboxilic**
- 4. Utilizarea derivatului de acid chinolin-3-carboxilic, definit in revendicarea 1, caracterizat prin aceea ca, este acidul 1-benzil-6-fluoro-7-(4-metil-piperidinil)-1,4-dihidro-4-oxo-chinolin-3-carboxilic in prepararea unui medicament antitumoral**
- 5. Utilizarea derivatului de acid chinolin-3-carboxilic, definit in revendicarea 2, caracterizat prin aceea ca, este acidul 1-benzil-6-fluoro-7-morfolinil-1,4-dihidro-4-oxo-chinolin-3-carboxilic in prepararea unui medicament antitumoral**

