

文章编号:1000-2367(2018)03-0068-06

DOI:10.16366/j.cnki.1000-2367.2018.03.011

# 无催化的一锅法合成 $\alpha$ -酮酰胺的反应研究

李建辉, 唐敏, 陈新, 孙中亮, 王博

(海南大学 材料与化工学院, 海口 570228)

**摘要:**介绍了一种以芳基酮酸为原料、无催化剂、以高活性 2,2-二氯-1,3-二异丙基咪唑烷-4,5-二酮作为交联剂一锅法合成  $\alpha$ -酮酰胺的简便方法。该方法反应条件温和,产率高。在室温下,绝大多数的芳基酮酸和胺反应都能够很好的转化为对应的  $\alpha$ -酮酰胺。通过柱层析对粗产物进行纯化以及采用 $^1\text{H}$  NMR(核磁共振氢谱)和 $^{13}\text{C}$  NMR(核磁共振碳谱)对产物结构进行表征。 $\alpha$ -酮酰胺类化合物在有机合成上具有很好的潜在应用价值。

**关键词:**芳基酮酸; 胺; 2,2-二氯-1,3-二异丙基咪唑烷-4,5-二酮;  $\alpha$ -酮酰胺

**中图分类号:**O621.3

**文献标志码:**A

$\alpha$ -酮酰胺是生物活性物质、合成药物和天然药物的核心骨架结构,同时也是合成一些重要化合物的关键中间体<sup>[1-3]</sup>。由于其广泛的应用<sup>[4-6]</sup>, $\alpha$ -酮酰胺的合成引起了相当多的关注。目前,合成  $\alpha$ -酮酰胺的方法得到充分发展,传统合成该类化合物所采用的底物有乙基苯<sup>[7]</sup>、苯乙烯<sup>[8]</sup>、苯乙炔<sup>[9]</sup>、芳甲基酮<sup>[10]</sup>、芳基乙醛<sup>[11]</sup>、2-氧代醛<sup>[12]</sup>、2-氧代醇<sup>[13]</sup>、1-芳基乙醇<sup>[14]</sup>等。近些年,关于酮酸和胺反应生成  $\alpha$ -酮酰胺的方法也已相继报道<sup>[6,15]</sup>。酸和胺直接反应时会变成盐,会阻碍酰胺的生成。通常解决这个问题可以归纳为 3 种途径:第一,采用高温的方式<sup>[16-17]</sup>;第二,采用加入催化剂,包括酶<sup>[18]</sup>、硼酸<sup>[19]</sup>、Lewis 酸性金属盐如  $\text{ZrCl}_4$ <sup>[20]</sup>、非均相催化剂如疏水二氧化硅<sup>[21]</sup>等;第三,采取引入交联剂,如碳化二亚胺或磷盐<sup>[22-23]</sup>等。不过,大部分采用多步反应,通常存在底物范围受限,反应条件苛刻,产率低等问题。因此,发展原子效率高、环境友好、适用于可持续工业应用的合成方法是非常需要的。本文提出了一种新的  $\alpha$ -酮酰胺的合成方法(见图 1),即在 2,2-二氯-1,3-二异丙基咪唑烷-4,5-二酮(DCDD)作用下,由原料芳基甲基酮和胺直接反应生成相应的  $\alpha$ -酮酰胺。该方法无需加入催化剂、过氧化试剂,在室温下即可快速反应得到相应的  $\alpha$ -酮酰胺,产率较高。

## 1 实验部分

### 1.1 仪器与试剂

真空泵 RS-1(上海博尔康真空电子有限公司);磁力加热搅拌器 HJ-4A(金坛市白塔新宝仪器厂);暗箱式紫外分析仪 ZF-20D(巩义市予华仪器有限责任公司);液相色谱仪 SPD-16[岛津仪器(苏州)有限公司];旋转蒸发仪 RE-501(上海越众仪器设备有限公司)。氮气(海南佳腾化工气体有限公司)。实验试剂为分析纯或者化学纯。

### 1.2 实验方法

#### 1.2.1 2,2-二氯-1,3-二异丙基咪唑烷-4,5-二酮(DCDD)的合成<sup>[24]</sup>

将 1.1 mmol N,N'-二异丙基碳二亚胺(DIC)、10 mL  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  和搅拌子投入到 50 mL 三颈烧瓶,并采用

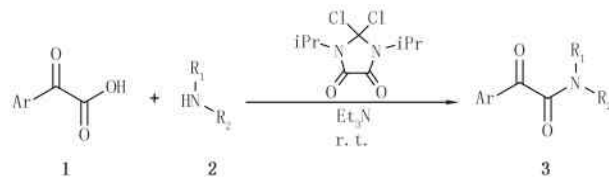
收稿日期:2017-10-23;修回日期:2018-03-30。

基金项目:国家自然科学基金(21502036;31360105;31660128);海南省自然科学基金团队研究项目(2016CXTD006);海南省自然科学基金面上项目(217041)。

作者简介:李建辉(1991—),男,河南信阳人,海南大学硕士研究生,研究方向为有机合成、生物催化,E-mail:jianhui.li@hainu.edu.cn。

通信作者:唐敏(1972—),女,甘肃天水人,海南大学副教授,博士,主要研究方向为水生生物、生物化工,E-mail:1251054716@qq.com。

$N_2$ 保护,同时用冰浴将溶液温度冷却至0℃,然后将1.1 mmol草酰氯(溶在3 mL  $CH_2Cl_2$ 中)逐滴加入。完全滴入后除去冰浴,将反应体系在环境温度下再搅拌1 h。通过配备C18柱的高效液相色谱(HPLC)分析确定DCDD的产率为95%,储存以备后用。

图1  $\alpha$ -酮酰胺合成路线图

### 1.2.2 $\alpha$ -酮酰胺的合成

在 $N_2$ 保护下,将1.0 mmol芳基酮酸、1.1 mmol胺、3.0 mmol三乙胺加入到上述制得的1.05 mmol的DCDD溶液中,室温下搅拌2 h。反应后,减压蒸馏除去溶剂 $CH_2Cl_2$ 。将15 mL水加入到残余物中,并用碳酸钾将溶液的pH值调至8.0。接着,将混合物用25 mL的乙酸乙酯萃取3次,分离有机层并合并。有机层用饱和盐水洗涤,用无水硫酸镁干燥。最后,除去溶剂,残余物用硅胶柱色谱分离,使用己烷/乙酸乙酯作为洗脱剂,得到最终纯产物。

### 1.3 产物表征

1-吗啉代-2-苯基乙烷-1,2-二酮(**3a**)<sup>[25]</sup>,黄色油状,熔点89~91℃,收率96%(210.5 mg),柱层析所用的淋洗液为乙酸乙酯/正己烷(体积比为1:4)。<sup>1</sup>H NMR(400 MHz,  $CDCl_3$ ) $\delta$ : 7.92(d,  $J$ =7.2 Hz, 2H), 7.62(t,  $J$ =7.6 Hz, 1H), 7.49(t,  $J$ =8.0 Hz, 1H), 3.75(s, 4H), 3.61(t,  $J$ =5.2 Hz, 2H), 3.34(t,  $J$ =5.2 Hz, 2H); <sup>13</sup>C NMR(100 MHz,  $CDCl_3$ ) $\delta$ : 191.19, 165.46, 134.95, 133.03, 129.62, 129.11, 66.67, 66.59, 46.23, 41.59。

1-吗啉代-2-(4-硝基苯基)乙烷-1,2-二酮(**3b**)<sup>[25]</sup>,黄色固体,熔点142~144℃,收率91%(240.4 mg),柱层析所用的淋洗液为乙酸乙酯/正己烷(体积比为1:3)。<sup>1</sup>H NMR(400 MHz,  $CDCl_3$ ) $\delta$ : 8.37(d,  $J$ =8.8 Hz, 2H), 8.185~8.163(m, 2H), 3.83(s, 4H), 3.72~3.70(m, 2H), 3.44(t,  $J$ =4.8 Hz, 2H); <sup>13</sup>C NMR(100 MHz,  $CDCl_3$ ) $\delta$ : 188.70, 164.04, 151.19, 137.49, 130.83, 124.16, 66.73, 66.61, 46.35, 41.95。

1-吗啉代-2-(对甲苯基)乙烷-1,2-二酮(**3c**)<sup>[25]</sup>,黄色固体,熔点71~73℃,收率97%(226.3 mg),柱层析所用的淋洗液为乙酸乙酯/正己烷(体积比为1:5)。<sup>1</sup>H NMR(400 MHz,  $CDCl_3$ ) $\delta$ : 7.90~7.88(m, 2H), 7.35(t,  $J$ =7.6 Hz, 2H), 3.84~3.83(m, 4H), 3.69(t,  $J$ =4.8 Hz, 2H), 3.41(t,  $J$ =4.4 Hz, 2H), 2.45(s, 3H); <sup>13</sup>C NMR(100 MHz,  $CDCl_3$ ) $\delta$ : 190.96, 165.74, 146.38, 130.65, 129.89, 129.84, 66.78, 66.72, 46.31, 41.62, 21.98。

1-吗啉代-2-(邻甲苯基)乙烷-1,2-二酮(**3d**)<sup>[25]</sup>,黄色油状,熔点80~81℃,收率80%(186.6 mg),柱层析所用的淋洗液为乙酸乙酯/正己烷(体积比为1:5)。<sup>1</sup>H NMR(400 MHz,  $CDCl_3$ ) $\delta$ : 7.60(d,  $J$ =8.0 Hz, 1H), 7.35(t,  $J$ =8.0 Hz, 1H), 7.21~7.15(m, 2H), 3.61(s, 4H), 3.50(t,  $J$ =4.0 Hz, 2H), 3.24(d,  $J$ =4.4 Hz, 2H), 2.51(s, 3H); <sup>13</sup>C NMR(100 MHz,  $CDCl_3$ ) $\delta$ : 193.13, 166.04, 141.28, 133.81, 132.58, 131.43, 126.20, 66.47, 66.42, 46.12, 41.45, 21.66。

1-吗啉代-2-(噻吩-2-基)乙烷-1,2-二酮(**3e**)<sup>[25]</sup>,黄色油状,熔点93~95℃,收率92%(207.2 mg),柱层析所用的淋洗液为乙酸乙酯/正己烷(体积比为2:5)。<sup>1</sup>H NMR(400 MHz,  $CDCl_3$ ) $\delta$ : 7.88~7.84(m, 2H), 7.24~7.22(m, 1H), 3.82~3.79(m, 4H), 3.71(t,  $J$ =4.8 Hz, 2H), 3.52(t,  $J$ =4.8 Hz, 2H); <sup>13</sup>C NMR(100 MHz,  $CDCl_3$ ) $\delta$ : 182.87, 164.40, 140.28, 136.91, 136.39, 128.82, 66.84, 66.66, 46.49, 41.99, 27.74。

1-苯基-2-(哌啶-1-基)乙烷-1,2-二酮(**3f**)<sup>[25]</sup>,黄色油状,熔点94~96℃,收率99%(215.1 mg),柱层析所用的淋洗液为乙酸乙酯/正己烷(体积比为1:5)。<sup>1</sup>H NMR(400 MHz,  $CDCl_3$ ) $\delta$ : 7.95(d,  $J$ =8.4 Hz, 2H), 7.66~7.62(m, 1H), 7.52(t,  $J$ =7.6 Hz, 2H), 3.71(s, 2H), 3.29(t,  $J$ =5.6 Hz, 2H), 1.70(t,  $J$ =2.8 Hz, 4H), 1.55(d,  $J$ =5.2 Hz, 2H); <sup>13</sup>C NMR(100 MHz,  $CDCl_3$ ) $\delta$ : 191.97, 165.47, 134.66, 133.29, 129.55, 129.01, 47.03, 42.15, 26.19, 25.45, 24.36。

N,N-二乙基-2-氧代-2-苯乙酰胺(**3g**)<sup>[7]</sup>,黄色油状,熔点62~64℃,收率88%(180.6 mg),柱层析所用的淋洗液为乙酸乙酯/正己烷(体积比为2:5).<sup>1</sup>H NMR(400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)δ: 7.97(d, J=7.6 Hz, 2H), 7.67(t, J=7.6 Hz, 1H), 7.54(t, J=7.2 Hz, 2H), 3.60(q, J=7.2 Hz, 2H), 3.28(q, J=7.2 Hz, 2H), 1.32(t, J=7.2 Hz, 3H), 1.19(t, J=7.2 Hz, 3H);<sup>13</sup>C NMR(100 MHz, CDCl<sub>3</sub>)δ: 191.61, 166.76, 134.58, 133.28, 129.63, 128.97, 42.13, 38.82, 14.12, 12.86.

N-环己基-2-氧代-2-苯乙酰胺(**3h**)<sup>[25]</sup>,浅黄色固体,熔点112~113℃,收率79%(182.7 mg),柱层析所用的淋洗液为乙酸乙酯/正己烷(体积比为1:5).<sup>1</sup>H NMR(400 MHz, DMSO-d<sub>6</sub>)δ: 8.85(d, J=3.8 Hz, 1H), 7.97(d, J=3.4 Hz, 2H), 7.74~7.70(m, 1H), 7.59(t, J=8.4 Hz, 2H), 3.77(s, 1H), 1.87~1.13(m, 10H);<sup>13</sup>C NMR(100 MHz, DMSO-d<sub>6</sub>)δ: 191.18, 164.93, 134.90, 133.47, 130.07, 129.40, 48.20, 32.53, 25.54, 25.00.

N-乙基-2-氧代-2-苯基乙酰胺(**3i**)<sup>[26]</sup>,黄色油状,熔点51~53℃,收率85%(150.6 mg),柱层析所用的淋洗液为乙酸乙酯/正己烷(体积比为1:5).<sup>1</sup>H NMR(400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)δ: 8.22(d, J=4.0 Hz, 2H), 7.52(d, J=4.0 Hz, 1H), 7.38(t, J=4.0 Hz, 2H), 3.36~3.31(m, 2H), 1.15(t, J=4.0 Hz, 3H);<sup>13</sup>C NMR(100 MHz, CDCl<sub>3</sub>)δ: 188.31, 162.25, 134.26, 133.33, 130.96, 128.41, 34.31, 14.36.

## 2 结果与讨论

采用苯甲酰甲酸(**1a**)和吗啡啉(**2a**)作为反应基底去筛选反应的最佳条件,见(1)式。针对不同的变量,如:交联剂DCDD的用量、溶剂、碱试剂种类及其用量、反应温度进行了筛选,如表1所示。

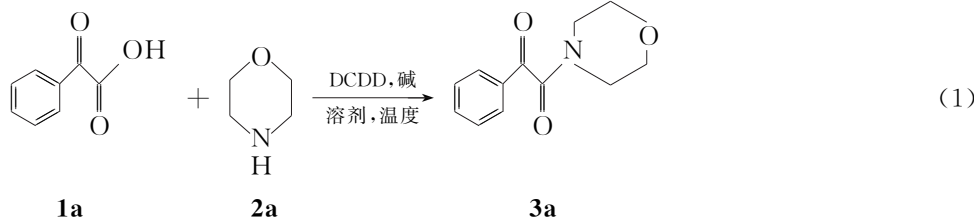


表1 合成α-酮酰胺反应条件的优化<sup>a</sup>

条目	n(1a):n(DCDD)	溶剂	n(碱):n(1a)	t/℃	产率 <sup>b</sup> /%
1	1:1	二氯甲烷	三乙胺(2:1)	r.t.	93
2	1:1	乙腈	三乙胺(2:1)	r.t.	56
3	1:1	四氢呋喃	三乙胺(2:1)	r.t.	35
4	1:1	甲苯	三乙胺(2:1)	r.t.	71
5	1:1	甲醇	三乙胺(2:1)	r.t.	12
6	1:1	二氯甲烷	碳酸钾(2:1)	r.t.	56
7	1:1	二氯甲烷	磷酸钾(2:1)	r.t.	70
8	1:1	二氯甲烷	碳酸铯(2:1)	r.t.	76
9	1:1	二氯甲烷	乙醇钠(2:1)	r.t.	39
10	1:1	二氯甲烷	--	r.t.	18
11	1:1	二氯甲烷	三乙胺(3:1)	r.t.	96
12	1:1	二氯甲烷	三乙胺(4:1)	r.t.	94
13	1:1	甲苯	三乙胺(3:1)	50	55
14	1:1	甲苯	三乙胺(3:1)	75	微量
15	1:1.05	二氯甲烷	三乙胺(3:1)	r.t.	94
16	1:1.45	二氯甲烷	三乙胺(3:1)	r.t.	94

注:<sup>a</sup> 2-氧代-2-苯基乙酸 2-氧代-2-苯基乙酸 **1a**, 1.0 mmol, 吗啡啉 **2a**, 1.1 mmol; <sup>b</sup> 分离产率.

反应结果表明用 DCDD 作交联剂,三乙胺作碱剂,二氯甲烷作溶剂,在室温条件下得到目标产物的产率为 93% (条目 1,表 1).有机溶剂在有机合成中对产物产率的影响也是非常的大,为此对大量有机溶剂进行了筛选,如:二氯甲烷(DCM)、四氢呋喃(THF)、乙腈(acetonitrile)、甲醇(MeOH)、甲苯(toluene) (条目 1-5,表 1),结果表明当二氯甲烷作为溶剂,得到相应产物产率为最高,达到 93%.该反应过程会产生 HCl,因此对作为缚酸剂的碱的种类进行实验探讨,结果表明三乙胺是该反应体系最合适的缚酸剂.然而,当没有碱存在的情况下做的空白实验, $\alpha$ -酮酰胺产率只有 18%.接下来对碱剂的用量进行探究, $n$ (三乙胺): $n$ (底物苯甲酰甲酸)=3:1 是最适合的.另外,温度也是制约有机合成的一个重要因素,我们对反应温度进行了探究,温度过高抑制反应进行,过高的高温导致交联剂 DCDD 的分解,影响了苯甲酰甲酸与吗啡啉的交联.因此,从表 1 中我们可以看出当温度在室温下产物的收率达到最大,而在 75 °C 时几乎没有相应的产物生成(条目 4、13 和 14).从表 1 得到的结果中,我们还可以看到交联剂的用量为 1.05 mmol,相应产物的产率很高(条目 11、15 和 16).综上我们得到最佳的反应条件,即:苯甲酰甲酸(1 mmol)、吗啡啉(1.1 mmol)、DCDD(1.05 mmol)和三乙胺(3 mmol)在二氯甲烷作溶剂,室温条件下反应得到的 $\alpha$ -酮酰胺产物(**3a**)产率高达 96% (条目 11,表 1).

在得到最佳反应条件的基础上,分别对不同取代基的芳基酮酸以及不同类型的底物胺进行实验探究(见表 2).实验表明,芳环的取代基对收率有一定的影响:当底物芳环上含有供电子基时,其产品的收率高于含有吸电子基的底物(**3b**,**3c**,表 2);空间位阻对于目标产物的收率也有明显的影响(**3c**,**3d**,表 2).对于含有杂环的底物芳香酮酸,在该反应条件下,可以得到相应产物 **3e**,产率高达 92%.对不同仲胺进行探索,发现以环状仲胺为反应物时,其收率略高于非环状的仲胺(**3a**,**3f**,**3g**,表 2);当采用伯胺进行反应时,也能得到很好的收率(**3h**,**3i**,表 2).

基于结果,并参考了一些相关的文献报道<sup>[27-28]</sup>,在图 2 中提出了一种可能的反应机制.由 DCDD 分子中的两个酰胺氮原子作用下,初始步骤是 DCDD 分子中 C—Cl 键的异解裂解形成中间体 A<sup>[24]</sup>.随后产生的碳阳离子 A 被芳基酮酸攻击形成中间体 B<sup>[29-30]</sup>.同时,中间体 B 再失去第二个氯原子形成中间体 C<sup>[31]</sup>,接下来,由于氯化物的存在对中间体 C 进行亲核攻击,促进 C 的分解形成芳基酮酰氯 D<sup>[27]</sup>,并产生稳定结构的脲 4.最后,芳基酮酰氯和加入的胺反应生成对应的 $\alpha$ -酮酰胺 3<sup>[28,32]</sup>.该方法在合成反应中的应用研究仍在进行.

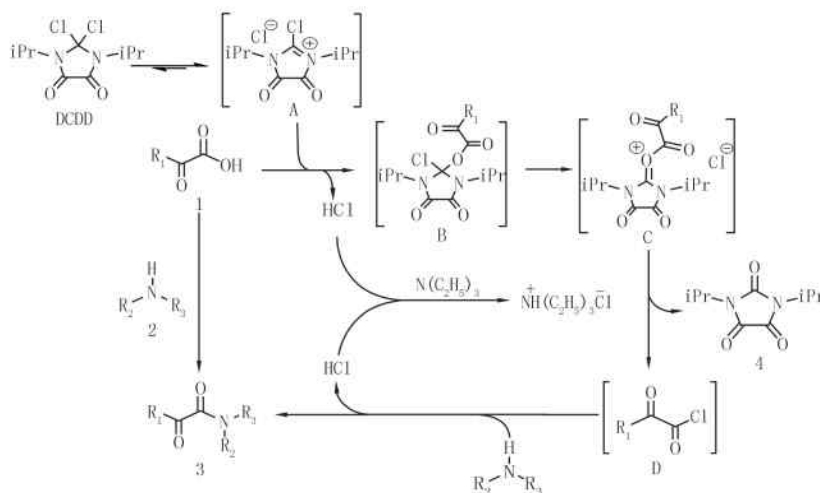


图 2 可能的反应机理

### 3 结 论

采用一种无催化剂的简便方法合成了 $\alpha$ -酮基酰胺类化合物.该方法通过 2,2-二氯-1,3-二异丙基咪唑烷-4,5-二酮(DCDD)作为交联剂、三乙胺作为缚酸剂,一锅法反应来实现.对于伯胺、仲胺都具有很好的适用性.该法具有原子经济性好、反应条件温和、产率高等优点.

表2 在DCDD作为交联剂的作用下合成 $\alpha$ -酮酰胺<sup>a</sup>

原料 $\alpha$ -酮酸(1)	原料胺(2)	产物(3)	产物编号	产率 <sup>b</sup> /%
			3a	96
			3b	91
			3c	97
			3d	80
			3e	92
			3f	99
			3g	88
			3h	79
			3i	85

注:<sup>a</sup>按图1的合成路线进行,反应条件: $\alpha$ -酮酸1(1.0 mmol),胺2(1.1 mmol),DCDD(1.05 mmol)室温, $N_2$ 保护,反应时间5 h;<sup>b</sup>分离产率。

## 参 考 文 献

- [1] Carey J S, Laffan D, Thomson C, et al. Analysis of the Reactions Used for the Preparation of Drug Candidate Molecules[J]. Org Biomol Chem, 2006, 4(12): 2337-2347.
- [2] Natarajan A, Wang K, Ramamurthy V, et al. Control of Enantioselectivity in the Photochemical Conversion of  $\alpha$ -Oxoamides into  $\beta$ -Lactam Derivatives[J]. Org Lett, 2002, 4(9): 1443-1446.
- [3] 任相伟,王光伟,唐向阳,等.不饱和烃在碘催化下一锅法合成 $\alpha$ -酮酰胺[J].有机化学,2015,35:1733-1738.
- [4] 张欣,杨彩玲,宋伟伟,等.离子液体制备纳米钯催化碘代芳烃双羰化反应合成 $\alpha$ -酮酰胺[J].分子催化,2014,28(4):312-316.
- [5] 陈娟娟,周延清,王向楠.乳酸菌发酵山药果蔬饮料配方与工艺优化[J].河南师范大学学报(自然科学版),2016,44(1):117-124.
- [6] 刘福炎,林常,王博.一锅法合成 $\alpha$ -酮酰胺[J].江西师范大学学报(自然科学版),2017,41(2):145-149.
- [7] Liu F, Zhang K, Liu Y, et al. Solvent-free One-pot Oxidation of Ethylarenes for the Preparation of  $\alpha$ -Ketoamides under Mild Conditions [J]. RSC Adv, 2017, 7:7158-7162.
- [8] Deshidi R, Devari S, Shah B A. Iodine-Promoted Oxidative Amidation of Terminal Alkenes - Synthesis of  $\alpha$ -Ketoamides, Benzothiazoles and Quinazolines[J]. Eur J Org Chem, 2015(7):1428-1432.
- [9] Deshidi R, Kumar M, Devari S, et al. A General Metal Free Approach to  $\alpha$ -Ketoamides via Oxidative Amidation-diketonization of Terminal Alkynes[J]. Chem Commun, 2014, 50(67):9533-9535.
- [10] Wang D, Zhang K, Jia L, et al. nBu<sub>4</sub> NI-Mediated Oxidation of Methyl Ketones to  $\alpha$ -Ketoamides: Using Ammonium, Primary and Secondary Amine-salt as an Amine Moiety[J]. Org Biomol Chem, 2017, 15(16):3427-3434.
- [11] Zhang C, Xu Z, Zhang L, et al. Copper-Catalyzed Aerobic Oxidative Coupling of Aryl Acetaldehydes with Anilines Leading to  $\alpha$ -Ketoam-

- ides[J].Angew Chem Int Ed,2011,50(47):11088-11092.
- [12] Zhang C,Zong X,Zhang L,et al.Copper-Catalyzed Aerobic Oxidative Cross-Dehydrogenative Coupling of Amine and  $\alpha$ -Carbonyl Aldehyde:A Practical and Efficient Approach to  $\alpha$ -Ketoamides with Wide Substrate Scope[J].Org Lett,2012,14(13):3280-3283.
- [13] Kotha S S,Chandrasekar S,Sahu S,et al.Iron-TEMPO-Catalyzed Domino Aerobic Alcohol Oxidation/Oxidative Cross-Dehydrogenative Coupling for the Synthesis of  $\alpha$ -Keto Amides[J].Eur J Org Chem,2014(33):7451-7457.
- [14] Liu C,Fang Z,Yang Z,et al.A Two-step Continuous Synthesis of  $\alpha$ -Ketoamides and  $\alpha$ -Amino Ketones from 2° Benzylic Alcohols Using Hydrogen Peroxide as an Economic and Benign Oxidant[J].RSC Adv,2016,6(30):25167-25172.
- [15] Zhang X,Yang W,Wang L.Silver-catalyzed Amidation of BenzoylformicAcids with Tertiary Amines via Selective Carbon-nitrogen Bond Cleavage[J].Org Biomol Chem,2013,11(22):3649-3654.
- [16] Perreux L,Loupy A,Volatron F.Solvent-free Preparation of Amides from Acids and Primary Amines under Microwave Irradiation[J].Tetrahedron,2002,58(11):2155-2162.
- [17] Gelens E,Smeets L,Sliedregt L A J M,et al.An Atom Efficient and Solvent-free Synthesis of Structurally Diverse Amides Using Micro-waves[J].Tetrahedron Lett,2005,46(21):3751-3754.
- [18] Ulijn R V,Baragana B,Halling P J,et al.Protease-Catalyzed Peptide Synthesis on Solid Support[J].J Am Chem Soc,2002,124(37):10988-10989.
- [19] Charville H,Jackson D A,Hodges G,et al.The Thermal and Boron-catalyzed Direct Amide Formation Reactions; Mechanistically Understudied yet Important Processes[J].Chem Commun,2010,46(11):1813-1823.
- [20] Allen C L,Chhatwal A R,Williams J M J.Direct Amide Formation from UnactivatedCarboxylic Acids and Amines[J].Chem Commun,2012,48(5):666-668.
- [21] Comerford J W,Clark J H,Macquarrie D J.Clean,Reusable and Low Cost Heterogeneous Catalyst for Amide Synthesis[J].Chem Commun,2009,(18):2562-2564.
- [22] Valeur E,Bradley M.Amide Bond Formation:Beyond the Myth of Coupling Reagents[J].Chem Soc Rev,2009,38(2):606-631.
- [23] Gabriel C M,Keener M,Gallou F.Amide and Peptide Bond Formation in Water at Room Temperature[J].Org Lett,2015,17(16):3968-3971.
- [24] Moerdijk J P,Bielawski C W.Reductive Generation of Stable,Five-membered N,N-diamidocarbenes [J].Chem Commun,2014,50(35):4551-4553.
- [25] Wei W,Shao Y,Hu H,et al.Coupling of Methyl Ketones and Primary or Secondary Amines Leading to  $\alpha$ -Ketoamides[J].J Org Chem,2012,77(17):7157-7165.
- [26] Li D,Wang M,Liu J,et al.Cu(ii)-catalyzed Decarboxylative Acylation of Acyl C-H of Formamides with  $\alpha$ -Oxocarboxylic Acids Leading to  $\alpha$ -Ketoamides[J].Chem Commun,2013,49(35):3640-3642.
- [27] Moerdijk J P,Ielawski C W.Dihaloimidazolidinediones as Versatile HalodehydratingAgents[J].Chem Eur J,2014,20(42):13487-13490.
- [28] Basu B,Paul S,Nanda A K,et al.Highly Selective N-alkylation of Amines Promoted on Silica: An Efficient and Recyclable Surface[J].Green Chem,2009,11(8):1115-1120.
- [29] Stachel H D.New Urea Derivatives[J].Angewandte Chemie,1959,71:246.
- [30] Zinner G,Vollrath R.Addition of Bifunctional Acyl Chlorides to Carbodiimides and Some Subsequent Reactions [Imidazolidines andPyrimidines][J].Ber,1970,103(3):766-776.
- [31] Zhao F,Li Y,Wang Y,et al.Selective Synthesis of (Z)-2-Enynyl-2-hydroxyimidazolidine-4,5-diones via Cu(I)-mediated Multicomponent Coupling of Terminal Alkynes,Carbodiimides and Oxalyl Chloride[J].Org Biomol Chem,2014,12(21):3336-3339.
- [32] Lei M,Tao X,Wang Y.A Practical,Water-soluble,Ionic Scavenger for the Solution-phase Syntheses of Amides[J].Helv Chim Acta,2006,89(3):532-536.

## A catalyst-free and one-pot procedure for $\alpha$ -ketoamides synthesis

Li Jianhui, Tang Min, Chen Xin, Sun Zhongliang, Wang Bo

(College of Materials and Chemical Engineering, Hainan University, Haikou 570228, China)

**Abstract:** A catalyst-free and one-pot synthetic procedure for  $\alpha$ -ketoamide from  $\alpha$ -oxocarboxylic acid using high-activity 2,2-dichloro-1,3-diisopropylimidazolidine-4,5-dione as crosslinking agent was reported in this paper. The method has the advantages of mild reaction condition and high yield. Most of the  $\alpha$ -oxocarboxylic acids and amines can be successfully converted to their corresponding  $\alpha$ -ketoamides at room temperature. The crude product was purified by column chromatography and the product was characterized by  $^1$ H NMR(nuclear magnetic resonance hydrogen spectrum) and  $^{13}$ C NMR(nuclear magnetic resonance carbon spectrum). $\alpha$ -ketoamide compounds have good potential application value in organic synthesis.

**Keywords:**  $\alpha$ -oxocarboxylic acid; amine; 2,2-dichloro-1,3-diisopropylimidazolidine-4,5-dione;  $\alpha$ -ketoamide

[责任编辑 赵晓华]