**Zeitschrift:** Archives des sciences [1948-1980]

**Herausgeber:** Société de Physique et d'Histoire Naturelle de Genève

**Band:** 12 (1959)

Heft: 1

**Artikel:** Nouveaux esters aminés antispasmodiques

Autor: Gold-Aubert, Ph. / Locher, A.-M. / Schmidt-Ginzkey, Y.

**DOI:** https://doi.org/10.5169/seals-739050

## Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Mehr erfahren

### **Conditions d'utilisation**

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. En savoir plus

#### Terms of use

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. Find out more

**Download PDF:** 10.12.2025

ETH-Bibliothek Zürich, E-Periodica, https://www.e-periodica.ch

Série pélitique inférieure du mont Everest.

Même faciès que dans la série supérieure. Granitisation et métamorphisme accrus.

Ces subdivisions correspondent à celles, plus générales, données par M. S. Krishnan (1952) et les confirment. Par analogie, les calcaires peuvent être datés du Dévonien ou Permien. La série pélitique serait du Silurien supérieur ou du Dévonien inférieur.

(Cf. Wadia, 1953, p. 169.)

Genève, le 20 janvier 1959.

# Ph. Gold-Aubert, A.-M. Locher et Y. Schmidt-Ginzkey. — Nouveaux esters aminés antispasmodiques.

Dans la recherche de nouveaux antispasmodiques, une classe particulière d'esters-aminés a retenu notre attention. Ce sont des esters dérivés des diéthanol- et diisopropanol-pipérazines avec les acides phénylacétiques substitués en  $\alpha$  par des alcoyles.

# I. Partie chimique.

Les acides phénylacétiques  $\alpha$ -substitués ont été préparés par les méthodes classiques [2] selon le schéma suivant:

$$R_{3} \xrightarrow{R_{4}} CH_{2}CN \xrightarrow{NaNH_{2}} R_{3} \xrightarrow{R_{4}} CH - CN \xrightarrow{R_{1}J} Na$$

Les diols dérivés de la pipérazine ont été obtenus en modifiant les méthodes décrites par Fourneau [1] et Pyman [4] en faisant réagir à — 20° l'hydrate de pipérazine en solution méthanolique par une solution méthanolique d'oxyde d'éthylène ou de son analogue:

La condensation des diols avec les chlorures d'acides s'effectue avec des rendements variables, avec ou sans solvants, avec ou sans accepteur d'acide chlorhydrique, par exemple selon la réaction:

$$\begin{array}{c} R_{4} \\ 2 R_{3} \longrightarrow -CH - COCI + \\ R_{1} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH_{2} - CH_{2} \\ + HO - CH_{2} - CH - N \\ R_{2} - CH_{2} - CH_{2} \\ R_{2} \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH_{2} - CH_{2} \\ R_{2} - CH_{2} - CH_{2} \\ R_{2} \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R_{4} \\ R_{2} - CH_{2} - CH_{2} \\ R_{2} - CH_{2} - CH_{2} \\ R_{2} - CH_{2} - CH_{2$$

# Formule A

On a également utilisé d'autres procédés de synthèse. Par la condensation de la di-(chloréthyl)-N, N¹-pipérazine avec les acides phénylacétiques α-substitués:

$$\begin{array}{c} R_4 \\ 2 \ R_3 \\ \hline \\ -CH-COOH + \\ R_1 \\ \hline \\ CH_2-CH_2 \\ + Cl-CH_2-CH-N \\ \hline \\ R_2 \\ \hline \\ CH_2-CH_2 \\ \hline \\ R_2 \\ \hline \\ CH_2-CH_2 \\ \hline \\ R_2 \\ \end{array}$$

Ou encore, par condensation des esters chloréthyliques des acides phénylacétiques  $\alpha$ -substitués avec l'hydrate de pipérazine:

Trois esters substitués, du même type, dérivés de l'acide benzoïque, ont en outre été synthétisés. Ils ne comportent donc pas le groupement —CH—R<sub>1</sub> de la formule A. Ils sont indiqués par la lettre B dans le tableau I.

TABLEAU I.

Nº	R <sub>1</sub>	$R_2$	$R_3$	$R_4$	P.F.	P.M.	N <sub>cal.</sub>	N <sub>tr.</sub>
5	I	—H —	—H —OCH <sub>3</sub> —H —H —Cl —H —H —H —H —H —H —H —H —Cl —Cl —Cl —OCH <sub>3</sub>	—H —	228-30 210° 210 223 218 210 D 216 220 205 228 220 228 D 257-9 250 210 D 230 D 251 D	483 543 541 539 608 567 567 595 623 567 663 635 523 593 515	5.80 5.15 5.48 5.19 4.60 4.93 4.90 4.70 4.70 4.49 4.22 4.42 5.30 4.72 5.45	5.85 5.12 5.55 5.21 4.85 4.88 4.92 4.86 4.65 4.70 4.50 4.26 4.42 5.37 4.77 5.38

Les esters aminés du tableau I ont été préparés par les méthodes ci-dessus.

# II. Partie pharmacologique.

Pour tester les activités antispasmodiques de ces dérivés, nous avons eu recours à la technique selon A. von Muralt [3]. Les fragments d'iléon de cobaye sont prélevés dès la sacrification et montés dans le thermostat à 38°. La préparation est maintenue dans le liquide de Tyrode aéré et l'on enregistre les contractions obtenues en présence de diverses concentrations.

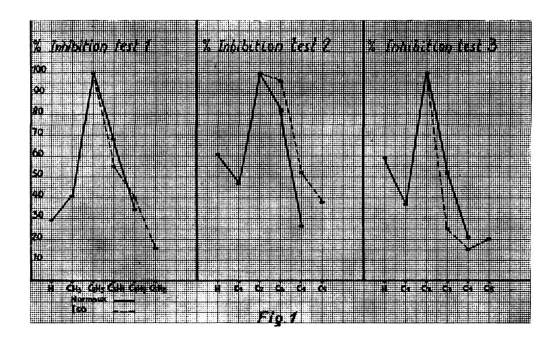
1) de chlorure d'acétylcholine (sol test:  $10^{-5}$  à  $10^{-6}$ ); 2) de chlorure d'histamine (sol. test:  $10^{-5}$  à  $10^{-6}$ ); 3) de chlorure de baryum (sol. rest:  $10^{-4}$  à  $10^{-5}$ ).

Tableau II.

Activité spasmolytique des substances de formule A.

N <sup>os</sup> des substances (conc. 10 <sup>-5</sup> )	1 Test anti- cholinergique (pour-cent d'inhibition)	Test anti- histaminique (pour-cent d'inhibition)	3 Test au BaCl <sub>2</sub> (pour-cent d'inhibition)
1 2 3 4	29% 85 41 100	61% 62 47 j. q. conc. 2.10 <sup>-6</sup>	59% 49 37 100
5	100	j. q. conc. 5.10 <sup>-6</sup>	100
6	90	100	64
7	68	82	52
8	55	96	25
9	34	26	21
10	40	52	15
11	16	38	20
12	40	24	3
13	55	96	25
14	34	42	31
15	76	71	35
16	63	58	68
17	85	85	41

Ces substances sont ajoutées au bain sans antispasmodique, puis en présence d'un de ceux-ci, enfin après lavage. La mesure des pour-cents des inhibitions produites par les diverses substances sur les contractions-tests nous donne des renseignements sur les actions antiacétylcholinique (anticholinergique), antihistaminique et antispasmodique (type papavérine) des produits étudiés.



Le résumé des expériences effectuées est rapporté dans le tableau II. Les substances étant désignées par leur numéro correspondant à ceux du tableau I. Nous avons choisi à titre de comparaison pour les trois tests, la concentration de  $10^{-5}$  de substance, les chiffres indiquent les moyennes des pour-cents de l'inhibition des contractions par rapport aux contractionstests.

## Conclusions.

- 1. Tous les composés de cette série (de structure générale A) présentent une certaine activité antispasmodique.
- 2. Dans le tableau I et la figure 1, on constate que les trois composés qui présentent la plus grande activité sont des esters de l'acide phényl-éthyl-acétique.

- 3. Parmi les esters des acides phénylacétiques α-alcoylsubstitués de la diéthanol-pipérazine, l'activité antispasmodique in vitro croît si l'alcoyle passe du méthyle à l'éthyle, puis décroît rapidement avec l'allongement de la chaîne (propyl-, isopropyl-, butyl-, isobutyl-, isoamyl-). L'activité maximum a lieu pour l'ester phényléthylacétique.
- 4. Les modifications dans le noyau ne semblent pas augmenter les actions antispasmodiques.
- 5. Les esters phénylacétiques sont plus actifs que les esters benzoïques correspondants.

## Summary.

The syntheses of some new esters of diethanol- and diisopropanolpiperazines have been carried out and have yielded a new series of antispasmodics. The most active of these substances bears a phenyl and an ethyl group on the acid radical of the ester.

> Université de Genève. Institut de Thérapeutique.

#### BIBLIOGRAPHIE

- 1. FOURNEAU, E., Bull. Soc. chim. France, 45, 1172 (1929).
- 2. Lumière, A. et F. Perrin, C. R. hebd. séances Acad. Sci., 183, 617 (1926).
- 3. VON MURALT, A., Praktische Physiologie. Springer, Berlin (1953).
- 4. PYMAN, F. L., J. Chem. Soc., 93, 1803 (1908).

# C. Fleury. -- De la nature atropinique de l'effet antistraub.

Le phénomène de Straub, chez la souris, connu depuis 1911, ne fut utilisé que pour déceler et doser la morphine <sup>1</sup>.

Il représente vraisemblablement une réponse centrale, bas située, à la morphine, d'après les observations faites dans les deux cas suivants:

- a) La section de la moelle au niveau dorsal abolit le redressement caudal sous l'influence de la morphine, tandis que l'effet de la strychnine demeure [8, 9];
  - <sup>1</sup> Voir bibliographie dans [2].