

Desarrollo de nuevas reacciones multicomponentes de isonitrilos

Investigadores:

- **Carlos Fernández Marcos.** [Departamento de Química Orgánica e Inorgánica](#) [1] de la [Universidad de Extremadura](#) [2].

Idioma Sin definir

Descripción:

Dada la gran demanda actual de productos con finalidades biomédicas, la síntesis de compuestos bioactivos supone un reto para la investigación en química orgánica y química médica. En nuestro grupo estamos interesados en el desarrollo de nuevas reacciones multicomponente de isonitrilos (RMCI) para la síntesis de compuestos de interés biológico.

En estas reacciones se combinan simultáneamente 3 o más reactivos con una gran eficiencia atómica, para dar lugar a un nuevo producto que incluye la mayoría de los átomos de partida. Ejemplos clásicos de RMCI son las condensaciones de Ugi y Passerini, que han encontrado múltiples aplicaciones en la industria farmacéutica. Estas reacciones están gobernadas por una serie de equilibrios reversibles e irreversibles, que pueden verse afectados por sutiles modificaciones en los reactivos de partida o en la condiciones de reacción.

Los métodos computacionales son una herramienta muy útil para explicar y fundamentar los resultados experimentales, así como para hacer previsiones con un alto grado de fiabilidad.

Objetivos:

- Estudio teórico de nuevas RMCI y, en concreto, planteamos el estudio computacional de dos tipos de reacciones descubiertas en nuestro grupo de investigación: reacciones tipo Ugi con enoles y procesos tándem de cicloadición de isonitrilos para la obtención de aminas aromáticas.

Metodología:

El proyecto consta de una parte experimental en síntesis orgánica y una parte de cálculos computacionales. La investigación sintética se realizará en los laboratorios del grupo en Cáceres. Los cálculos computacionales se llevarán a cabo utilizando el programa Gaussian y constarán de tres etapas diferenciadas:

- Una primera fase de estudio será la localización de los mínimos de energía, frecuencias, cargas, etc. de todos los reactivos implicados en las reacciones, así como de los productos a los que se llega.
- En una segunda fase mucho más compleja, elaboraremos un perfil energético completo de la reacción, calculando estados de transición, orbitales moleculares y estudiando los posibles caminos que pueden llevar a los productos.
- En una tercera etapa racionalizaremos los datos obtenidos para un entendimiento y conexión entre los resultados experimentales y los calculados o bien, haremos uso de la información obtenida para el diseño de nuevas estrategias de síntesis.

Estas fases serán aplicadas a las distintas líneas de trabajo.

Publicaciones y congresos:

- Cebollada, A.; Viguri, M. E.; Perez, J.; Diaz, J.; Lopez, R.; Riera, L., Influence of the N-N Coligand: C-C coupling instead of formation of imidazol-2-yl complexes at {Mo(eta(3)-allyl)(CO)2} fragments. Theoretical and experimental studies. *Inorg Chem* 2015, 54 (6), 2580-90.
- Shi, Y. X.; Liang, R. Z.; Martin, K. A.; Star, D. G.; Diaz, J.; Li, X. Y.; Ganguly, R.; Garcia, F., Steric C-N bond activation on the dimeric macrocycle [{P(mu-NR)}2(mu-NR)]2. *Chem Commun (Camb)* 2015, 51 (92), 16468-71.
- Bornadiego, A.; Diaz, J.; Marcos, C. F., Regioselective Tandem [4 + 1]-[4+ 2] Synthesis of Amino-Substituted Dihydroxanthenes and Xanthenes. *J Org Chem* 2015, 80 (12), 6165-72.

URL del envío: <http://www.cenits.es/proyectos/estudios-computacionales-reacciones-multicomponentes>

Enlaces

[1] <http://www.unex.es/investigacion/grupos/quorex>

[2] <http://www.unex.es>