Памяти профессора А. А. Потехина

С. И. Селиванов, С. Н. Морозкина, А. С. Ченцова, А. Г. Шавва

ИССЛЕДОВАНИЕ КОНФОРМАЦИОННЫХ ПРЕВРАЩЕНИЙ НЕКОТОРЫХ 7α-МЕТИЛ-6-ОКСА-14β-АНАЛОГОВ СТЕРОИДНЫХ ЭСТРОГЕНОВ МЕТОДАМИ СПЕКТРОСКОПИИ ЯМР

Исследована пространственная структура и конформационные превращения двух 6-окса-14β-эстра-1,3,5(10),8(9)-тетраенов, имеющих α-метильную группу в положении 7. Обнаружено влияние заместителя при атоме C-17 на образование конформеров в растворе. У аналога, содержащего кетогруппу C-17, в растворе присутствуют два конформера, тогда как 17α-ацетоксипроизводное практически имеет лишь один конформер.

Ключевые слова: 6-окса-14β-аналоги стероидных эстрогенов, конформационные равновесия, спектроскопия ЯМР.

Введение а-метильной группы в положение 7 стероидных эстрогенов с "природным" сочленением колец часто приводит к увеличению сродства к соответствующим ядерным рецепторам [1–5]. Тот же эффект наблюдается и у стероида 14 β -ряда 1 [6]. Введение двойной связи в положение 8(9) стероидных эстрогенов вызывает усиление антиоксидантной активности [7]. Это послужило основанием для синтеза и исследования пространственной структуры и конформационных превращений соединений 2 и 3, относящихся к аналогам 14 β -ряда и имеющих двойную связь в положении 8(9). Схема синтеза модельных соединений представлена ниже.

Стероид 2 ранее был получен каталитическим гидрированием 6-оксаэстрапентаена 4 [8]. Восстановление кетогруппы аналога 2 боргидридом натрия с последующим ацетилированием продуктов реакции привело к получению нового соединения, которому авторы приписали структуру 5. Мы повторили указанную последовательность реакций и показали, что в действительности авторы работы [8] синтезировали стероид 3.

Необходимым условием проведения конформационного анализа модельных стероидов является точная идентификация сигналов всех алифатических протонов. Эта задача была решена с помощью комбинированного использования нескольких гомо- и гетероядерных корреляционных методов спектроскопии ЯМР: DQF-COSY [9, 10], J-COSY [11, 12], NOESY [13–15], HSQC [16] и COLOC [17]. Результаты полного отнесения сигналов представлены в экспериментальной части работы.



Для расчета пространственной структуры модельных соединений использовали метод неограниченной молекулярной механики (MM⁺), приемлемый для определения геометрии 6-оксааналогов эстрогенов [18, 19].

Распределение сигналов алифатических протонов эстратетраенов 2 и 3 в спектре ЯМР ¹Н отражает их структурные и спектральные особенности (рис. 1).

Идентификация сигналов в спектрах ЯМР ¹Н эстратетраенов 2 и 3 (рис. 1) показывает, что наименее благоприятное для конформационного анализа взаимное расположение сигналов алифатических протонов колец С и D наблюдается у стероида 3. В спектре ЯМР ¹Н этого соединения частично или полностью перекрыты сигналы протонов H-12a, H-12b, H-15a и H-16a в области 1.5-1.75 протонов, H-14β и H-15β в области 1.85-2.05 и протонов Н-11В и Н-16Ва в области 2.1-2.3 м. д. Удобным для конформационного анализа является лишь сигнал протона Н-11а при 2.55 м. д. Не менее сложным оказалось расположение сигналов протонов в спектре соединения 2, так полное перекрывание сигналов протонов H-11β, H-14β, H-15β и H-16β наблюдается в области 2.2-2.4, а сигналов протонов H-12α и Н-15а в области 1.6–1.75 м. д. В то же время хорошо видна мультиплетная структура сигналов протонов H-12β при 1.48 и H-11α при 2.56 м. д., анализ которой позволяет сделать однозначное заключение о том, что в доминирующей конформации эстратетраена 2 эти протоны имеют псевдоэкваториальную ориентацию. Об этом свидетельствуют вицинальные константы: ${}^{3}J_{12\beta,11\alpha} = 2.55$, ${}^{3}J_{12\beta,11\beta} = 5.96$ и ${}^{3}J_{11\alpha,2\alpha} = 6.02$ Гц, полученные при 25 °C с точностью не хуже ±0.02 Гц. Более того, мультиплетная



Рис. 1. Фрагменты алифатической области спектров ЯМР ¹Н эстратетраенов 2 и 3

структура сигнала протона H-12 β содержит еще одно дублетное расщепление с константой J = 1.04 Гц (рис. 2*a*), соответствующее дальнему (${}^{4}J_{\rm H,H}$) скалярному взаимодействию этого протона с протоном H-14 β (2.31 м. д.). Это взаимодействие идентифицировали с помощью эксперимента по селективному двойному резонансу ${}^{1}{\rm H}{}^{1}{\rm H}{}^{1}$, результат которого показан на рис. 2*b*. Из-за близости химических сдвигов протонов H-14 β (2.31 м. д.) и H-11 β (2.21 м. д.) этот эксперимент проводили при



Puc. 2. Мультиплетная структура сигнала протона H-12β в спектре ЯМР ¹Н стероида **2**, полученного без развязки (*a*) и с селективной развязкой от протона H-14β (*b*)

использовании очень низкой мощности радиочастотного поля B_2 , которое подбирали так, чтобы не затрагивались связанные переходы спинов протона H-11 β и селективное облучение не влияло на значение расщепления сигнала протона H-12 β за счет его скалярного взаимодействия с протоном H-11 β . Следовательно, наличие константы ${}^4J_{12\beta,14\beta}$ однозначно свидетельствует о том, что в доминирующей конформации аналога **2** протоны H-12 β и H-14 β занимают псевдоэкваториальное положение и между ними в этом случае реализуется скалярное взаимодействие W типа.

С помощью F1-разреза спектра HSQCnd при 46.28 м. д. была получена мультиплетная структура сигнала протона H-14 β , которая позволила определить также значения его вицинальных взаимодействий с протонами H-15 α (${}^{3}J_{14\beta,15\alpha} = 11.4$) и H-15 β (${}^{3}J_{14\beta,15\beta} = 6.6$ Гц). Эти константы (на основании Карплуссовской зависимости) дают возможность оценить взаимное пространственное расположение протонов фрагмента C(14)H–C(15)H₂, которое соответствует энергетически наиболее выгодной рассчитанной методом MM⁺ конформации *A* эстратетраена **2**, показанной на рис. 3*b*. Расчетные значения торсионных углов H(14 β)–C(14)–C(15)–H(15 α) и H(14 β)–C(14)–C(15)–H(15 β) составляют, соответственно, 164.7 и 43.6°, а соответствующие им расчетные значения вицинальных констант – ${}^{3}J_{14\beta,15\alpha}$

Изолированность спиновой системы протонов фрагмента С(7)Н-СН₃ не позволяет сделать заключение о пространственной ориентации метильной группы в положении 7. Эта задача может быть решена только с помощью использования данных по измерению прямых межпротонных взаимодействий (ЯЭО). На рис. За представлены фрагменты спектра NOESY эстратетраена 2, на котором указаны кросс-пики, наиболее важные для независимого доказательства его преимущественной конформации. Отметим, что в этом спектре отсутствует кросс-пик между протоном Н-7β и протонами метильной группы в положении 13, который должен присутствовать в случае псевдоаксиальной ориентации указанного протона. Следовательно, α-метильная группа при атоме С(7) занимает в доминирующей конформации 2 псевдоаксиальное положение, а протон Н-76 – псевдоэкваториальное (рис. 3b). Это заключение подтверждается присутствием интенсивного кросс-пика 7α-Ме/15α, появление которого возможно только в случае аксиальной ориентации метильной группы в положении 7α (согласно расчетам методом MM⁺, при экваториальном расположении данной метильной группы наименьшее расстояние $r_{7q-Me-15q}$ = = 3.2, а при аксиальном - 2.6 Å).

Не менее важными для доказательства пространственной структуры стероида 2 являются интенсивные прямые взаимодействия протонов метильной группы в положении 13 β с протонами H-11 β , H-12 β и H-14 β , а также протона H-1 с протонами H-11 α и H-11 β . В последнем случае наблюдается характерная для преимущественной конформации значительно бо́льшая интенсивность кросс-пика 1/11 α по сравнению с кросс-

пиком 1/11β (рис. 3b). Соотношение их интегральных интенсивностей

составляет 5.3 : 1 (рис. 3*a*), но оно оказывается значительно меньше соотношения 7.1 : 1, полученного на основе расчетных (MM⁺) значений расстояний $r_{1,11a}^{A} = 2.12$ и $r_{1,11\beta}^{A} = 2.94$ Å для этого конформера. Такое различие экспериментальных и расчетных данных позволяет предположить присутствие в растворе достаточно большого количества конформера *B*, для которого характерно обратное соотношение этих межпротонных расстояний: $r_{1,11a}^{B} = 2.68 > r_{1,11\beta}^{B} = 2.33$ Å. Экспериментальное соотношение интенсивностей кросс-пиков 1/11 α и 1/11 β соответствует наличию 20.5% конформера *B*, для которого расчетное соотношение этих интенсивностей составляет 0.43 : 1.

Независимым доказательством существования в растворе конформера В эстратетраена 2 являются кросс-пики в спектре NOESY 13-Me/12а и 7α-Ме/16α. Они не принадлежат конформации А, поскольку для нее расчетные расстояния r_{13-Me-12a} и r_{7a-Me-16a} составляют 3.7 и 4.7 Å соответственно. Так, наблюдаемая интегральная интенсивность кросс-пика 7α -Me/16 α (на рис. 3a отмечен звездочкой) более чем в 5 раз превышает ее расчетное значение. Если в случае кросс-пика 13-Ме/12α его завышенная интенсивность может быть хотя бы отчасти объяснена эффектами спиновой диффузии [9] по механизму 13-Ме→12β→12α и эффектами сильносвязанности [20] между геминальными протонами H-12 β и H-12 α , то в случае кросс-пика 7α-Ме/16α эти альтернативные объяснения невозможны (наиболее сильное пространственное взаимодействие протоны метильной группы в положении 7а, по данным метода MM⁺, должны иметь с протоном H-15 β ($r_{7\alpha-Me-15\beta} = 2.34$ Å), который находится на расстоянии 2.77 Å от протона H-16 α , а скалярная константа ${}^{3}J_{15\beta,16\alpha}$ не должна превышать 2–3 Гц, так как торсионный угол $\theta_{15B,16\alpha}^{(MM+)} = 86^{\circ}$). Помимо этого, следует учитывать, что в данных условиях ($\omega_0 \tau_c < 1$) эффекты спиновой диффузии имеют отрицательный знак и, следовательно, должны приводить к заниженным значениям интегральной интенсивности кросс-пиков 13-Ме/12α и 7α-Ме/16α. Таким образом, наблюдение в спектре NOESY стероида 2 этих кросс-пиков дает дополнительные основания для предположения о наличии быстрого в шкале времени ЯМР конформационного равновесия и о присутствии в растворе второго минорного конформера В, для которого характерна сближенность протонов метильных групп С(7а)-Ме и С(13β)-Ме с протонами Н-16а и Н-12а соответственно. Мы показали, что второй конформер стероида 2 имеет структуру В (рис. 3b), которая может образоваться из основного конформера А в результате одновременной инверсии колец С и D, и для которой наблюдаются указанные пространственные взаимодействия: $r_{7\alpha-Me-16\alpha} = 2.9$, $r_{13-Me-12\alpha} = 2.5$ Å.

Для подтверждения существования в растворе эстратетраена **2** быстрого конформационного равновесия $A \rightleftharpoons B$ были использованы температурные зависимости значений скалярных констант.







Puc. 3. а – фрагмент спектра NOESY ($\tau_m = 0.5$ с) соединения **2**; *b* – пространственная структура его наиболее устойчивого конформера *A* (двойные стрелки – обнаруженные прямые межпротонные взаимодействия, пунктирная стрелка – взаимодействие 7α-Me/16α, соответствующий кросс-пик для которого в спектре отмечен звездочкой); *c* – равновесие между конформерами *A* и *B* (сплошные стрелки – скалярные взаимодействия 12β/11α и 12β/14β, пунктирные – прямые взаимодействия 7α-Me/16α; указаны расчетные (MM⁺) значения соответствующих расстояний $r_{7\alpha-Me-16\alpha}^{(A)}$ и $r_{7\alpha-Me-16\alpha}^{(B)}$); *c*', *c*" – высокочастотные фрагменты мультиплетных сигналов протонов H-11α и H-12β при разных температурах (пунктирные линии – изменения скалярных констант ${}^{3}J_{11\alpha-12a}$, ${}^{3}J_{11\alpha-12\beta}$ и ${}^{4}J_{12\beta-14\beta}$)



Рис. 4. Ньюменовские проекции по связям: a - C(11)-C(12), b - C(14)-C(15), c - C(15)-C(16) и d - C(13)-C(12) для конформеров A и B эстратетраена 2. На проекциях a-c стрелки – межпротонные торсионные углы θ_{H-H} и их расчетные (MM⁺) значения, а цифры в скобках – соответствующие значения расчетных констант ${}^{3}J_{H-H}$, Гц. На проекции d – стрелки дальние (W-типа) скалярные взаимодействия между протонами H-12 β и H-14 β и их типичные значения ${}^{4}J_{H-H}$, пунктирная линия – плоскость C(14)–C(13)–C(12)

На рис. 4 представлены Ньюменовские проекции 4 фрагментов этой молекулы и показаны изменения пространственного расположения протонов колец С и D при переходе между конформациями *A* и *B*.

Сравнение расчетных (MM⁺) торсионных углов $\theta_{\rm H,H}$ и соответствующих им вицинальных констант ${}^{3}J_{\rm H,H}$ позволяет предсказать характер изменения наблюдаемых значений (${}^{<3}J_{\rm H,H}>$)* этого спектрального параметра при повышении температуры, которое в условиях быстрого конформационного обмена должно приводить к увеличению населенности минорного конформера *B*.

Кроме того, это сравнение позволяет выявить наиболее удобные для количественной интерпретации вицинальные константы, имеюшие наибольший диапазон изменения, И, следовательно, наиболее чувствительные к смещению данного равновесия в сторону увеличения доли конформера В. Очевидно, что в этановом фрагменте C(11)H₂-C(12)H₂ наиболее чувствительными к положению конформационного равновесия должны быть усредненные быстрым обменом константы $<^{3}J_{11\alpha,12\beta}>$ и $<^{3}J_{11B,12a}>$, значения которых при повышении температуры должны, соответственно, увеличиваться и уменьшаться. При этом для констант $<^{3}J_{11\alpha,12\alpha}$ > и $<^{3}J_{11\beta,12\beta}$ > должно наблюдаться лишь небольшое уменьшение их значений. На рис. 3с приведены фрагменты сигналов протонов Η-11α и H-12β при температурах -30, 15 и 25° С, изменения в мультиплетных структурах которых полностью соответствуют расчетным данным (рис. 4a). При повышении температуры на 55 °С наблюдается увеличение константы ${}^{3}J_{11\alpha,12\beta}$ на 0.45 Гц. Если использовать расчетные значения этой константы в конформерах A и B для определения полного диапазона ее изменения ($\Delta^{3}J_{11\alpha,12\beta}^{\text{расч}} = 11.45$ Гц), то это увеличение константы $<^{3}J_{11\alpha,12\beta}$ > отражает повышение на 3.9% доли минорного конформера *B*. Аналогичным образом уменьшение константы <³J_{11β,12α}> от 11.32 до 10.84 Гц, наблюдаемое в том же температурном интервале на сигнале протона Н-11β (2.21 м. д.), позволяет оценить увеличение доли конформера В на 4.6 % ($\Delta^3 J_{11\beta,12\alpha}^{\text{расч}} = 10.36$ Гц).

Очевидно, что при таком небольшом изменении населенности P_B и незначительном полном диапазоне изменения константы между протонами H-11 α и H-12 α ($\Delta^3 J_{11\alpha,12\alpha}^{\text{pacч}} = 1.11$ Гц) трудно надеяться на точную экспериментальную регистрацию соответствующего уменьшения этой константы, которое должно составлять менее 0.05 Гц. В спектре ЯМР ¹Н стероида **2** сигнал протона H-12 α (1.67 м. д.) полностью перекрыт мультиплетным сигналом протона H-15 α и измерение константы $<^3 J_{11\alpha,12\alpha} >$ может быть проведено только на сигнале протона H-11 α (2.56 м. д.). Точность этого измерения ограничена из-за дальних скалярных взаимодействий данного протона, приводящих к дополнительному уширению отдельных компонентов его сигнала. Это заметно при сравнении формы линий сигналов протонов H-11 α и H-12 β (рис. 3*c*) с учетом разного масштаба их представления. Поэтому при повышении температуры от -30 до 15 °C константа ³ J_{11 $\alpha,12\alpha}$ остается практически неизменной (в пределах погрешности ее измерения на сигнале протона H-11 α).</sub>

 $^{* &}lt;^{3}J_{\rm H,H} > -$ константы, усредненные быстрым обменом.



Рис. 5. а – фрагменты спектра NOESY ($\tau_m = 0.5$ с) стероида **3** (пунктирные прямоугольники – кросс-пики 1/11а и 1/11β, цифры – относительные интегральные интенсивности; положение кросс-пика, соответствующего взаимодействию 7а-Ме/16а в минорном конформере *B*, показано с помощью овальной пунктирной рамки)

Среди вицинальных констант, характеризующих пространственную ориентацию протонов кольца D в конформерах A и B стероида 2, наиболее чувствительными к конформационному обмену должны быть константы ${}^{3}J_{14\beta,15\alpha}, {}^{3}J_{15\alpha,16\beta}$ и ${}^{3}J_{15\beta,16\alpha}$ (см. их расчетные значения на рис. 4b, c). Однако, в

условиях перекрывания в области 2.2–2.4 м. д. сигналов скалярно взаимодействующих протонов H-14 β , H-15 β и H-16 β точная регистрация сравнительно небольших (~0.4 Гц) изменений указанных констант в зависимости от температуры оказывается невозможной из-за эффектов сильносвязанности между протонами фрагмента C(14)H–C(15)H₂–C(16)H₂. В связи с этим наиболее удобной в данном отношении является дальняя константа ⁴J_{14 β ,12 β} (рис. 4*d*), измерение которой с высокой точностью (±0.02 Гц) может быть проведено на сигнале протона H-12 β (см. рис. 2 и 3*c*). При повышении температуры от 15 до 60 °C эта константа уменьшается с 1.11 до 0.98 Гц, что качественно соответствует характеру конформационных изменений в области сочленения колец С и D аналога **2**.



Рис. 5. b – пространственная структура его наиболее энергетически выгодного конформера A (двойные стрелки – обнаруженные прямые межпротонные взаимодействия); Мультиплетные структуры сигналов протонов: c – H-11α (приведена только правая (низкочастотная) половина сигнала; пунктирные линии и стрелки – относительные изменения в положении внутренних компонентов (2 и 3) протона); d – H-17β

Таким образом, результаты исследования соединения 2 свидетельствуют о существовании быстрого в шкале времени ЯМР конформационного равновесия между формами *A* и *B*, связанного с инверсией колец С и D. При этом псевдоаксиальная ориентация метильной группы в положении 7 α сохраняется неизменной (рис. 3*c*). При комнатной температуре равновесие смещено в сторону конформера *A*, соотношение населенностей конформеров ($P_A : P_B \sim 5 : 1$) достаточно хорошо соответствует данным расчетных методов MM⁺, которые предсказывают ($\Delta E = 0.78$ ккал/моль) и наличие 21% минорного конформера *B*. Для эстратетраена **3** расчетные методы предсказывают ($\Delta E = 3.69$ ккал/моль) значительное уменьшение доли конформера *B* по сравнению со стероидом **2**: $P_B < 1\%$. Следовательно, для стероида **3** при комнатной температуре можно ожидать полного отсутствия в растворе конформера *B*: $P_B^{3KCII} < 1^{6}$. Это предположение подтверждается отсутствием в спектре NOESY аналога **3** (рис. 5*a*) кросс-пика 7α -Me/16 α (положение, которое он должен занимать, показано пунктирным овалом). К сожалению, из-за перекрывания сигналов H-12α и H-12β в области 1.5-1.7 м. д. и интенсивного пространственного взаимодействия 18/12 в конформере А невозможно определить наличие (или отсутствие) кросс-пика 18/12α, характерного для конформера В. Несмотря на это, соотношение интегральных интенсивностей кросс-пиков 1/11а и 1/11β (3.8 : 1) однозначно свидетельствует о практически полном отсутствии конформера В, так как оно в пределах погрешности измерений совпадает с их расчетным (ММ⁺) соотношением 3.75 : 1 для конформера A, в котором $r_{1,11\alpha} = 2.15$ и $r_{1,11\beta} = 2.68$ Å. Если предположить наличие в растворе даже 2% конформера В, то, по данным метода ММ⁺, это должно приводить к уменьшению до 3.7 : 1 соотношения относительных интенсивностей кросс-пиков $1/11\alpha$ и $1/11\beta$ ($r_{1,11\alpha}^{B} = 2.82$ и $r_{1.11B}^{B} = 2.20$ Å), а не к его увеличению, которое наблюдается в эксперименте.

Перекрывание сигналов протонов Н-12а и Н-12β осложняет интерпретацию температурных изменений в мультиплетной структуре сигнала протона H-11a (2.55 м. д.). При повышении температуры с 25 до 60 °C наблюдается небольшое уменьшение наблюдаемого значения константы $<^{3}J_{11\alpha,12\beta}$ > и одновременное увеличение константы $<^{3}J_{11\alpha,12\alpha}$ >. Сумма указанных констант остается практически неизменной (рис. 5с). Совершенно очевидно, что различия вицинальных констант не связаны с изменением соотношения населенностей конформеров, а являются следствием увеличения в спиновой системе типа АВХ разницы химических сдвигов АВ-протонов Н-12α и Н-12β, которое отражается на взаимном положении линий сигнала X-протона H-11а. Отсутствие увеличения суммы констант $(\sum^{3} J = \langle {}^{3} J_{11\alpha, 12\beta} \rangle + \langle {}^{3} J_{11\alpha, 12\alpha} \rangle)$ при повышении температуры, которое имело бы место благодаря повышению населенности термодинамически менее выгодного конформера В, указывает на практически полное отсутствие в растворе эстратетраена 3 для диапазона температур, близкого к комнатной. Этот вывод подтверждается отсутствием зависимости от температуры констант ³J_{160,176} и ³J_{166,176}, которые с высокой точностью могут быть измерены на сигнале протона H-17β (рис. 5d).

Результаты исследований 6-окса-14β-аналога **3** свидетельствуют о том, что в растворе практически существует только конформер *A*.

Полученные данные могут иметь важное значение для прогноза биологических свойств подобных соединений. О некоторых результатах биологических исследований стероидов 2 и 3 мы надеемся сообщить в ближайшее время.

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНАЯ ЧАСТЬ

Спектры ЯМР ¹Н и ¹³С были получены при 298 К на спектрометре Bruker DPX-300 (300 и 75 МГц соответственно). Химические сдвиги измерены по отношению к ТМС путем присвоения сигналу растворителя (CDCl₃/CHCl₃) стандартных значений б 7.26 (¹Н) и 76.9 м. д. (¹³С) с точностью не менее ±0.01 м.

д. При получении двумерных спектров (DQF-COSY, J-COSY, NOESY, HSQC, COLOC) использовались стандартные импульсные последовательности и пакет програм- много обеспечения фирмы Bruker для обработки исходных данных. Приведенные в экспериментальной части значения химических сдвигов соответствуют усредненным значениям из-за быстрого в шкале времени ЯМР конформационного обмена.

Все исследованные стероиды – рацемические.

7a-Метил-3-метокси-14β-эстра-1,3,5(10),8(9)-тетраен-17-он (2). К раствору 500 мг соединения 4 [22] в 14 мл бензола добавляют 110 мг 5% Рd/С, гидрирование проводят при 40 °C до исчезновения в реакционной смеси исход- ного соединения. Ход реакции контролируют методом TCX на пластинах Silufol в системе растворителей петролейный эфир-этилацетат, 2:1. Катализатор отфильтровывают и промывают на фильтре бензолом. Бензольные фракции объединяют, растворитель удаляют в вакууме, остаток кристаллизуют из метанола. Получают 327 мг (65%) соединения 2, т. пл. 123-125 °С (т. пл. 119-121 °С [8]). Спектр ЯМР ¹H, δ, M. д.: 7.06 (1H, H-1); 6.48 (1H, H-2); 6.44 (1H, H-4); 4.69 (1H, H-7β); 2.56 (1H, H-11α); 2.21 (1H, H-11β); 1.67 (1H, H-12α); 1.48 (1H, H-12β); 2.31 (1H, H-14β); 1.67 (1H, H-15α); 2.30 (1H, H-15β); 2.49 (1H, H-16α); 2.29 (1H, H-16β); 1.04 (3H, H-18); 3.78 (3H, CH₃O); 1.37 (3H, 7α-CH₃). Спектр ЯМР ¹³С, δ, м. д.: 123.37 (С-1); 106.54 (С-2); 160.11 (C-3); 102.11 (C-4); 152.70 (C-5); 74.99 (C-7); 128.24 (C-8); 123.13 (C-9); 116.12 (C-10); 20.13 (C-11); 25.23 (C-12); 46.43 (C-13); 46.28 (C-14); 27.19 (C-15); 36.72 (С-16); 221.94 (С-17); 18.79 (С-18); 55.16 (СН₃О); 20.20 (С-7α). Найдено, %: С 76.46; Н 7.49. С₁₉Н₂₂О₃. Вычислено, %: С 76.48, Н 7.43.

17α-Ацетокси-7α-метил-3-метокси-14β-эстра-1,3,5(10),8(9)-тетраен (3). К раствору 100 мг стероида 2 [21] в смеси 3 мл ТГФ и 0.2 мл воды добавляют 20 мг NaBH₄, реакционную смесь перемешивают 3 ч при комнатной температуре, избыток восстановителя разлагают уксусной кислотой. Обработку реакционной смеси и последующее ацетилирование продуктов реакции проводят в обычных условиях [22]. Целевое соединение 3 выделяют кристаллизацией из смеси метанол-хлороформ, 5:1. Выход 61 мг (53%), т. пл. 134-136 °С (т. пл. 132-134 °С [8]). Cπектр ЯМР ¹H, δ, м. д.: 7.07 (1H, H-1); 6.47 (1H, H-2); 6.42 (1H, H-4); 4.62 (1H, H-7B); 2.55 $(1H, H-11\alpha)$; 2.15 (1H, H-11B); 1.64 $(1H, H-12\alpha)$; 1.61 (1H, H-12B); 1.91 (1H, H-14β); 1.58 (1H, H-15α); 2.00 (1H, H-15β); 1.68 (1H, H-16α); 2.21 (1H, H-16β); 4.87 (1H, H-17β); 0.98 (3H, H-18); 3.78 (3H, CH₃O); 1.33 (3H, 7α-CH₃); 2.08 (3H, CH₃CO). Спектр ЯМР ¹³С, δ, м. д.: 123.20 (С-1); 106.40 (С-2); 159.87 (С-3); 101.86 (C-4); 153.03 (C-5); 75.56 (C-7); 129.65 (C-8); 122.32 (C-9); 116.46 (C-10); 20.62 (C-11); 23.06 (C-12); 41.83 (C-13); 45.74 (C-14); 22.29 (C-15); 27.30 (C-16); 82.51 (C-17); 21.74 (C-18); 55.13 (CH₃O); 20.60 (C-7α); 20.97 (<u>C</u>H₃CO); 170.90 (CH₃<u>C</u>O). Найдено, %: С 73.58; Н 7.69. С₂₁Н₂₆О₄. Вычислено, %: С 73.66; Н 7.65.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- 1. J. Kalvoda, Ch. Krähnbühl, P. A. Desaulles, G. Anner, *Helv. Chim. Acta*, **50**, 281 (1967).
- 2. P. Wieland, G. Anner, Helv. Chim. Acta, 50, 289 (1967).
- 3. R. B. Gabbard, A. Segaloff, Steroids, 41, 791 (1983).
- 4. С. И. Селиванов, Г. Л. Старова, Ш. Н. Абусалимов, А. Г. Шавва, *ЖОрХ*, **42**, 215 (2006).
- 5. G. M. Anstead, K. E. Carlson, J. A. Katzenellenbogen, Steroids, 62, 268 (1997).
- 6. O. Jänne, K. Kontula, R. Vihko, P. Pystynen, O. Auvinen, K. Lauslahti, *Med. Biol.*, 833

53, 214 (1975).

- 7. W. Römer, M. Oettel, P. Droescher, S. Schwarz, Steroids, 62, 304 (1997).
- 8. O. Dann, K.-W. Hagedorn, H. Hofmann, Chem. Ber., 104, 3313 (1971).
- 9. D. Neuhaus, M. P. Williamson, *The Nuclear Overhauser Effect in Structural and Conformational Analysis*, 2nd. Ed., VCH, New York, 2000.
- 10. S. I. Selivanov, A. G. Shavva, Rus. J. Bioorg. Chem., 28, 194 (2002).
- 11. U. Piantini, O. W. Sorensen, R. R. Ernst, J. Am. Chem. Soc., 104, 6800 (1982).
- 12. M. Rance, O. W. Sorensen, G. Bodenhausen, C. Wagner, R. R. Ernst, *Biochem. Biophys. Res. Commun.*, **117**, 479 (1983).
- 13. W. P. Aue, J. Karhan, R. R. Ernst, J. Chem. Phys., 64, 4226 (1976).
- 14. D. D. Traficante, M. D. Meadows, Concepts Magn. Reson., 9, 359 (1997).
- 15. J. Jeener, G. H. Meier, P. Bachman, R. R. Ernst, J. Chem. Phys., 71, 4546 (1979).
- 16. N. H. Andersen, H. L. Eaton, X. Lai, Magn. Reson. Chem., 27, 515 (1989).
- 17. M. Köck, C. Griesinger, Angew. Chem., Int. Ed. Engl., 33, 332 (1994).
- 18. А. Г. Шавва, Г. Л. Старова, С. И. Селиванов, С. Н. Морозкина, *XГС*, 202 (2008).
- S. I. Selivanov, A. Yu. Solovyev, S. N. Morozkina, A. G. Shavva, in: XVIII Mendeleev Congress on General and Applied Chemistry, Moscow, September 23–28, 2007. Abstr. Book, 2105.
- 20. J. Keeler, D. Neuhaus, M. P. Williamson, J. Magn. Res., 73, 45 (1987).
- 21. Ш. Н. Абусалимов, С. К. Никольская, Г. Л. Старова, С. И. Селиванов, А. Г. Шавва, *ЖОрХ*, **42**, 50 (2006).
- 22. И. А. Глуздиков, М. С. Егоров, С. И. Селиванов, Г. Л. Старова, А. Г. Шавва, *ЖОрХ*, **42**, 1687 (2006).

Поступило 02.04.2008

Санкт-Петербургский государственный университет, химический факультет, Санкт-Петербург 198504, Россия e-mail: nmr@paloma.spbu.ru