REAÇÃO DE BAYLIS-HILLMAN: UMA ESTRATÉGIA PARA A PREPARAÇÃO DE INTERMEDIÁRIOS MULTIFUNCIONALIZADOS PARA SÍNTESE ORGÂNICA

Fernando Coelho

Instituto de Química - Depto, de Química Orgânica - UNICAMP - Cidade Universitária Zeferino Vaz - 13 083 - 970 - Campinas - SP Wanda P. Almeida

Instituto de Ciências da Saúde - Depto, de Farmácia e Bioquímica - Universidade Paulista - Campinas - SP

Recebido em 17/11/98; aceito em 23/3/99

THE BAYLIS-HILLMAN REACTION: A STRATEGY FOR THE PREPARATION OF MULTI-FUNCTIONALISED INTERMEDIATES FOR ORGANIC SYNTHESIS. The Baylis-Hillman reaction has significantly advanced in the last ten years as demonstrated by a number of applications described in the literature. In this report we show some aspects of this reaction, including scope, limitations and perspectives.

Keywords: Baylis-Hillman; Morita-Baylis-Hillman; acrylate.

INTRODUÇÃO

Definição

A reação de Baylis-Hillman pode, em alguns aspectos, ser equiparável a algumas metodologias para a obtenção de substâncias β-hidroxicarboniladas. Numerosas publicações têm aparecido recentemente na literatura, mas ela é pouco conhecida da comunidade, e com este artigo esperamos torná-la mais popular, auxiliando na compreensão de numerosas publicações recentes. A reação, conhecida desde 1972¹, pode ser definida como uma reação que resulta na formação de uma ligação carbono-carbono entre carbonos eletrofílicos sp² (geralmente um aldeído) e a posição a de uma olefina contendo um grupo retirador de elétrons, EWG, (Esquema 1), ativada por um catalisador.

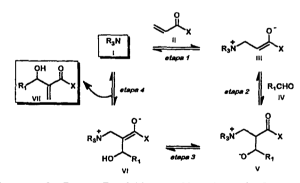
Esquema 1. A Reação de Baylis-Hillman.

O catalisador mais empregado é o 1,4-diazabiciclo [2.2,2,] octano (DABCO).

Esta reação, nas versões inter e intramolecular, vem recebendo considerável atenção por parte dos químicos orgânicos², basicamente por apresentar características fundamentais para a eficiência de um método sintético; é regio, quimio e estereosseletiva; é econômica, requer condições brandas e providencia moléculas polifuncionalizadas que, através de sucessivas interconversões de grupos funcionais, podem permitir o acesso a importantes intermediários sintéticos. A potencialidade desta reação é muito grande, particularmente no que se refere ao controle estereoquímico. Deve-se observar que a formação do aduto leva à criação de pelo menos um centro estereogênico. Embora esta transformação seja mais conhecida como reação de Baylis-Hillman, deve-se grande parte do crédito a Morita^{2b}, que investigou o uso de fosfinas como catalisadores, ao invés de DABCO. Assim, ela é também conhecida como reação de Morita-Baylis-Hillman.

Mecanismo de Reação^{3,4}

O Esquema 2 representa o mecanismo mais aceito. Em uma primeira etapa, considerada a etapa lenta^{4b}, ocorre uma adição de Michael do catalisador (amina terciária I ou fosfina) ao sistema α,β-insaturado II, gerando o zwitterion III. A condensação aldólica entre III e o aldeído IV leva ao alcóxido V, que sofre uma transferência de próton, fornecendo o enolato VI. Neste estágio, a decomposição deste intermediário dá o produto β-hidroxi-α-metileno carbonilado VII, regenerando o catalisador I. Este Esquema mecanístico é apenas uma simplificação e os estudos têm demonstrado que a natureza do aldeído e do nucleófilo irá determinar a reversibilidade ou não das etapas do ciclo catalítico.



Esquema 2. Etapas Envolvidas no Mecanismo da Reação de Baylis-Hillman.

REATIVIDADE E LIMITAÇÕES

Nesta reação os eletrófilos podem ser aldiminas⁵ ou aldeídos, aromáticos ou alifáticos. Cetonas e cetoésteres também são usados, mas exigem condições especiais, como por exemplo, pressurização. Os aldeídos alifáticos reagem mais rapidamente que os aromáticos, e estes são melhores que as aldiminas, cetonas e cetoésteres. Em relação aos nucleófilos, os acrilatos (EWG = CO₂R) são empregados com mais frequência. Os acrilatos arílicos são os melhores nucleófilos, segundo Caubère e cols. 4a, mas podem causar irritação, ânsia de vômito e dores de cabeça em pessoas mais sensíveis. Enonas também podem ser utilizadas como nucleófilos em reações de

coelho@igm.unicamp.br almeida@iqm.unicamp.br Baylis-Hillman, e a reação é bem sucedida, podendo ser catalisada por aminas terciárias, fosfinas, e outros catalisadores de ródio ou rutênio⁶⁻⁹. As adições destas cetonas catalisadas por aminas são muito "limpas" quando realizadas em solvente, geralmente tetraidrofurano. Enonas contendo substituintes na posição α reagem mais lentamente do que as não ramificadas. Quanto às enonas cíclicas existe apenas um relato na literatura¹⁰, no qual a cicloexenona foi submetida à reação com 4-nitrobenzaldeído, mas apenas em condições especiais, na presença de ácido de Lewis e catalisadores de enxofre ou selênio.

Nitrilas, aldeídos, sulfonas, sulfonatos e fosfonatos α, β insaturados também são utilizados.

O tempo desta reação pode variar de alguns minutos até 30 dias. Assim, procura-se manipular fatores externos visando otimizar o tempo de reação. Pressurização¹¹ e sonicação¹² são as técnicas mais empregadas para a diminuição do tempo de reação. Pressões superiores à atmosférica têm permitido não só o aumento da velocidade de reação, mas também o aumento da seletividade (discussão posterior) e rendimento químico. O uso de microondas¹³, também é cada vez mais rotineiro nas reações de Baylis-Hillman, reduzindo consideravelmente o tempo de reação. A natureza do solvente, quando há necessidade de usá-lo, também afeta a velocidade, assim como a adição de sais para os solventes aquosos. Já a temperatura de reação pouco tem influenciado nos resultados.

VERSÃO ASSIMÉTRICA

Olefinas Quirais (nucleófilos)

- acrilatos quirais: o acesso fácil a vários tipos de acrilatos quirais fez desta abordagem a principal no estudo da versão assimétrica da reação de Baylis-Hillman. Basavaiah e cols.^{2u} investigaram uma série de acrilatos quirais derivados do mentol, prolinol e outros. Os excessos diastereoisoméricos variaram de 7 a 70%. Entretanto, o excesso diastereoisomérico é dependente da pressão¹⁴: acrilato de Lmentila e benzaldeído, por exemplo, reagem a uma pressão de 7,5 Kbar, fornecendo um único diastereoisômero. À pressão atmosférica, o excesso diastereoisomérico foi de 22%.
- auxiliar do Oppolzer: mais recentemente, Leahy e cols.¹⁵ relataram o uso do nucleófilo VIII derivado deste auxiliar (Figura 1), em reações de Baylis-Hillman com vários aldeídos. Após remoção do auxiliar nos adutos, estes apresentaram excessos enantioméricos maiores que 99%. Entretanto, a reação de VIII com benzaldeído não funcionou, constituindo-se, até o momento, a limitação da metodologia.

Figura 1. Nucleófilo quiral utilizado em reações de Baylis-Hillman.

Eletrófilos Quirais (aldeídos)

Dos vários eletrófilos em reações de Baylis-Hillman, apenas aldeídos quirais foram estudados. Dentre estes destacam-se os α e β - alcoxialdeídos¹⁶, e alguns α -aminoaldeídos¹⁷. Em ambos os casos, foi constatada uma preferência pelo isômero anti, explicada pelo modelo de Felkin-Ahn¹⁸, embora a diastereosseletividade não tenha sido muito alta (~70:30).

Kundig e cols. 19 empregaram benzaldeídos e ariliminas complexados com tricarbonileromio como eletrófilos em reações de Baylis-Hillman. Estas procederam com diastereosseletividades surpreendemente altas (95% ed).

Catalisadores Quirais

Atualmente, o desenvolvimento de reações catalíticas assimétricas é um desafio para o químico orgânico. Na reação de Baylis-Hillman, os principais catalisadores empregados são aminas terciárias, que participam em todas as etapas da reação, incluindo-se aquela em que o centro estereogênico é criado. Consequentemente, se a amina é quiral ela pode promover uma indução assimétrica. Com base nestes conceitos, uma variedade de aminas terciárias oticamente ativas foi estudada, como por exemplo a quinina, quinidina, cinchonidina e retronecina^{14,20}, mas os excessos enantioméricos mantiveram-se entre 10 e 40%. A amina IX (Figura 2) foi a que promoveu o maior excesso enantiomérico (47%), mas somente na reação entre o 4-nitrobenzaldeído e a metilvinilcetona, empregando-se 5Kbar de pressão²¹.

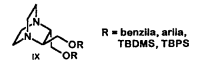


Figura 2. Catalisador quiral usado em reações de Baylis-Hillman.

CARACTERÍSTICAS EXPERIMENTAIS

A reação de Baylis-Hillman é experimentalmente muito mais simples do que reações análogas. As características às quais nos referimos são:

- na maioria dos casos, não há necessidade de solventes. Quando são necessários, os mais usados são: metanol, diclorometano, tetraidrofurano e dioxana, sem tratamento prévio, ou secagem. A água também é utilizada quando o aldeído é solúvel.
- temperatura: a maioria das reações ocorre à temperatura ambiente, sem que este fator afete a seletividade da reação, no caso da versão assimétrica.
- atmosfera: também não há necessidade de atmosfera inerte, sendo recomendada apenas a troca de atmosfera quando o aldeído é muito sensível ao oxigênio atmosférico.
- no caso de necessidade de ultrassom, equipamentos simples do tipo Cleaner, utilizados na limpeza de instrumentos, funcionam bem, e para irradiação microondas, um equipamento doméstico é suficiente.
- escala: pode variar de 1 mmol até 0,5 mol
- catalisador: utilizado na proporção de 10 a 30%. Quantidades equimolares não alteram os resultados, segundo a literatura²
- rendimentos químicos: embora não sejam muito altos (~70%), na maioria dos casos o aldeído é recuperado quase quantitativamente, podendo ser reciclado. Os adutos costumam ser estáveis frente às técnicas rotineiras de purificação, como por exemplo, coluna cromatográfica à pressão normal ou reduzida.

APLICAÇÕES EM SÍNTESE

Os adutos de Baylis-Hillman apresentam no mínimo três grupos funcionais: um grupo hidroxila, uma olefina e um éster, cetona, nitrila, sulfona ou fosfonato, além de um centro estereogênico. Explorando a reatividade destes grupos funcionais, podemos ter acesso a importantes intermediários.

Síntese Estereosseletiva de Olefinas

O grupo α-metileno presente no aduto de Baylis-Hillman tem permitido a utilização destes intermediários na síntese de olefinas trissubstituídas, destacando-se o trabalho de Hoffmann e Buchholz²². Por exemplo, o aduto VII (Esquema 3) forneceu

o brometo alílico VIII, após o tratamento com HBr/H₂SO₄ concentrado. A reação foi regio e Z-estereosseletiva. Entretanto, a substituição do grupo carbometoxi por um grupo ciano, leva à perda da seletividade Z. Os rendimentos em ambos os casos variaram de 70 a 91%. Estes intermediários foram utilizados na síntese de aminoácidos não proteinogênicos²².

Esquema 3. Obtenção de Olefinas Trissubstituídas.

Adições Nucleofílicas à Ligação Dupla

As reações de adição à ligação dupla (1,4) são geralmente acompanhadas por uma reação de eliminação, caracterizando um processo do tipo S_N2^i , mas algumas adições 1,4 estão descritas na literatura, conforme comentários seguintes.

Vários nucleófilos tem sido utilizados em reações de adição ao grupo metileno. Dentre estes destacam-se os nucleófilos de carbono e aminas.

No primeiro grupo de nucleófilos, observou-se que cupratos mistos 23 e reagentes de Grignard na presença de sais de cobre 24 , levam aos produtos resultantes de reações do tipo S_N2 '. Enolatos derivados de substâncias 1,3-dicarboniladas podem ou não levar a este tipo de produto 25 A configuração da ligação dupla formada irá depender da natureza do grupo retirador de elétrons, tal qual no caso anterior.

elétrons, tal qual no caso anterior.

Em trabalho recente, 12h pudemos verificar que a adição de cianeto ao aduto XII (Esquema 4) derivado do piperonal e acrilato de metila, ocorre em bons rendimentos, sem rearranjos. Constatamos também que a configuração relativa dos centros estereogênicos formados era uma consequência da hidroxila estar ou não protegida: hidroxila livre (XIIIa) leva predominantemente ao aduto anti, enquanto a sua proteção na forma de éter de silício (TBDMS, XIIIb) favorece o isômero syn.

a: KCN, NH₄CI, DMF-H₂O (77%)

Esquema 4. Adição de Cianeto a Aduto de Baylis-Hillman.

A seletividade syn, também foi observada por Perlmutter e Tabone²⁶ na adição de aminas a adutos de Baylis-Hillman.

Outras Reacões

Adutos de Baylis-Hillman têm sido utilizados também em reações de redução (hidrogenação catalítica homogênea, principalmente)²⁷, diidroxilação^{27b} e reações de Diels-Alder²⁸, além da adição de radicais livres²⁹.

PERSPECTIVAS FUTURAS

Nos 26 anos decorridos desde o seu patenteamento, a reação de Baylis-Hillman teve sem dúvida um desenvolvimento notório.

As suas características experimentais refletem aspectos que não podem ser ignorados, quando da elaboração de uma proposta sintética, tais como o custo e disponibilidade dos reagentes. No caso específico desta reação, a preparação de intermediários pode ser bem menos dispendiosa. Quando falamos em custo, devemos considerar não só a aquisição dos reagentes, mas também os solventes, hidretos e outros agentes utilizados em sua secagem, o que não é necessário na referida reação.

Entretanto, para que a reação de Baylis-Hillman possa entrar para o circuito das metodologias "usuais", aspectos fundamentais precisam ser investigados com maiores detalhes, tornando-a um campo fértil para a pesquisa. Vários parâmetros relacionados à velocidade de reação têm sido estudados. Recentemente, Aggarwal et.al.³⁰, relataram a aceleração da reação na presença de ácidos de Lewis baseados em lantânio, escândio e samário, na forma de triflatos. Outros autores¹⁰ também descrevem o uso de ácidos de Lewis, principalmente tetracloreto de titânio, mas na presença de sulfetos e selenetos. A introdução de ácidos de Lewis na reação de Baylis-Hillman parece ser bastante promissora, observando-se os cuidados relativos à estequiometria da reação.

A área mais promissora é sem dúvida a da seletividade. Um avanço inegável foi a utilização do nucleófilo quiral, derivado do auxiliar do Oppolzer, mas esta estratégia ainda apresenta limitações, já que até o momento não se aplica a aldeídos aromáticos, além de ter um custo razoavelmente alto. Assim, a busca de novos auxiliares precisa ser continuada.

No campo da seletividade, a nossa pesquisa de novos auxiliares tem apresentado um ponto crítico, que é exatamente a obtenção do aduto em rendimentos químicos satisfatórios. Por exemplo: a acriloiloxazolidinona XIV (Esquema 5) e o acrilato XV, não têm se apresentado como bons nucleófilos na reação de Baylis-Hillman, mas condições especiais continuam sendo investigadas.

Esquema 5. Nucleófilos Investigados em Reação de Baylis-Hillman Assimétrica.

Além da pesquisa de novos auxiliares quirais para esta reação, uma outra estratégia no campo da seletividade é tão ou mais promissora; a busca de novos catalisadores, que possam levar à obtenção de adutos com alto grau de pureza enantiomética.

REFERÊNCIAS

- Baylis, A. B.; Hillman, M. E. D.; Patente Alemã 2155113, 1972 (Chem. Abst. 1972, 77, 34174q).
- a. Basavaiah, D.; Rao, P. D.; Hyma, R. S.; Tetrahedron 1996, 52, 8001; b. Ciganek, E.; In Organic Reactions 1997, 51, Cap. 2, 201-350.
- 3. Drewes, S. E.; Roos, G. H. P.; Tetrahedron 1988, 44, 4653.
- a. Fort, Y.; Berthe, M. C.; Caubere, P.; Tetrahedron 1992,
 6371; b. Hill, J. S.; Isaacs, N. S. J.; Phys. Org. Chem.
 1990, 3, 285; c. Hoffmann, H. M. R.; Rabe, J.; Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 1983, 22, 795.
- 5. Takagi, M.; Yamamoto, K.; *Tetrahedron* 1991, 47, 8869 e referências citadas.
- 6. Amri, H.; Villieras, J.; Tetrahedron Lett. 1986, 27, 4307.
- Drewes, S. E.; Freese, S. D.; Emslie, N. D.; Roos, G. H. P.; Synth. Commun. 1988, 18, 1565.
- 8. Sato, S.; Matsuda, I.; Shibata, M.; J. Organomet. Chem. 1989, 377, 347.
- Basavaiah, D.; Bharathi, T. K.; Gowriswari, V. V. L.; Synth. Commun. 1987, 17, 1893.

- Kataoka, T.; Iwama, T.; Shin-ichiro, T.; Tatsunori, I.;
 Watanabe, Shin-ichi.; Tetrahedron 1998, 54, 11813.
- a. Hill, J. S.; Isaacs, N. S.; Tetrahedron Lett. 1986, 27, 5007; J. Chem. Res. (S), 1988, 330; b. Isaacs, N. S.; Tetrahedron 1991, 47, 8463.
- a. Roos, G. H. P.; Rampersadh, P.; Synth. Commun. 1993,
 23(9), 1261; b. Almeida, W. P.; Coelho, F.; Tetrahedron Lett. 1998, 8609.
- Bhat, S. V.; Padmakumar, R.; Balu, N.; Mukherjee, S. B.; Kundu, M. K.; Synlett 1994, 444.
- 14. Gilbert, A.; Heritage, T. W.; Isaacs, N. S.; Tetrahedron: Asymmetry 1991, 2, 969.
- a. Leahy, J. W.; Rafel, S.; Brzezinski, L. J.; J. Am. Chem. Soc. 1997, 119, 4317; b. Piber, M.; Leahy, J. W.; Tetrahedron Lett. 1998, 34, 2043.
- Drewes, S. E.; Njamela, O. L.; Roos, G. H. P.; Chem. Ber. 1990, 123, 2455, e referências citadas.
- a. Roos, G.; Manickum, T.; Synth. Commun. 1991, 21, 2269; b. Drewes, S. E.; Khan, A. A.; Rowland, K.; Synth. Commun. 1993, 23, 183.
- a. Cherest, M.; Felkin, H.; Prudent, N.; Tetrahedron Lett. 1968,
 18, 2199; b. Ahn, N. T.; Top. Curr. Chem. 1980, 88, 144.
- Kundig, E. P.; Xu, L. H.; Schnell, B.; Synlett 1994, 413, e referências citadas
- 20. Drewes, S. E.; Roos, G. H. P.; Tetrahedron 1988, 44, 4653.
- a. Oishi, T.; Hirama, M.; Tetrahedron Lett. 1992, 33, 639;
 b. Oishi, T.; Oguri, H.; Hirama, M.; Tetrahedron

- Asymmetry 1995, 6, 1241; c. Markó, I. E.; Giles, P. R.; Hindley, N. J.; Tetrahedron 1997, 53, 1015.
- Hoffmann, H. M. R.; Buchholz, R.; Helv. Chim. Acta 1991, 74, 1213.
- 23. Amri, H.; Rambaud, M.; Villieras, J.; *J. Organomet. Chem.* 1990, 384, 1.
- Amri, H.; Rambaud, M.; Villieras, J.; Tetrahedron 1990, 46, 3535.
- a. Beltaief, I.; Amri, H.; Synth. Commun. 1994, 24, 2003;
 b. Perlmutter, P.; Lawrence, R. M.; Chem. Lett. 1992, 305.
- 26. Perlmutter, O.; Tabone, M.; Tetrahedron Lett. 1988, 29, 949.
- a. Leahy, J. W.; Rafel, S.; J. Org. Chem. 1997, 62, 1521;
 b. Brown, J. M.; Cutting, I.; James, A. P.; Bull. Soc. Chim. Fr. 1988, 211;
 c. Brown, J. M.; James, A. P.; Prior, L. M.; Tetrahedron Lett. 1987, 28, 2179;
 d. Brown, J. M.; Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 1987, 26, 190;
 e. Kitamura, M.; Kasahara, I.; Manabe, K.; Noyori, R.; Takaya, H.; J. Org. Chem. 1988, 53, 708.
- a. Hoffmann, H. M. R.; Eggert, U.; Poly, W.; Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 1987, 26, 1015; b. Hoffmann, H. M. R.; Weichert, A.; Slawin, A. M. Z.; Tetrahedron 1990 46, 5591.
- 29. Mase, N.; Wake, Y.; Watanabe, Y.; Toru, T.; Tetrahedron Lett. 1998, 39, 5553.
- Aggarwal, V. K.; Mereu, A.; Tarver, G. T.; McCague, R.;
 J. Org. Chem. 1998, 63, 7183.