

· 论著 ·

含丙基侧链的新型三唑类化合物的设计、合成和抗真菌活性研究

张海东¹, 袁福森¹, 张大志¹, 姜远英^{1,2}, 俞世冲¹ (1. 海军军医大学药理学系, 上海 200433; 2. 同济大学医学院, 上海 200092)

【摘要】 目的 研究具有正丙基侧链和二取代苯环结构的三唑醇类化合物的抗真菌活性。方法 设计合成了 11 个目标化合物; 其结构通过¹H NMR 确证, 部分化合物还通过¹³C NMR、高分辨质谱(HRMS)确证; 选择 3 种真菌为实验菌株, 根据美国国家临床实验室标准委员会(NCCLS)推荐的标准化抗真菌敏感性实验方法, 进行体外抑菌活性测试。结果 化合物 B11 对白色念珠菌 SC5314 的活性较氟康唑更好, 与泊沙康唑相当; 化合物 B10、B11、B4 对新型隐球菌 H99 的活性较氟康唑更好, 化合物 B2、B3、B5、B6、B7 对新型隐球菌 H99 的活性与氟康唑相当; 所有化合物对烟曲霉活性欠佳。结论 部分引入正丙基侧链和二取代苯基结构的目标化合物有一定抗真菌活性, 可作为潜在的先导抗真菌药物。

【关键词】 三唑类衍生物; 正丙基侧链; 二取代苯基; 合成; 抗真菌活性。

【文章编号】 2097-2024(2023)02-0086-05

【DOI】 10.12206/j.issn.2097-2024.202208016

Design, synthesis and antifungal activity of novel triazoles containing propyl side chains

ZHANG Haidong¹, YUAN Fumiao¹, ZHANG Dazhi¹, JIANG Yuanying^{1,2}, YU Shichong¹ (1. School of Pharmacy, Naval Medical University, Shanghai 200433, China; 2. Medical College, Tongji University, Shanghai 200092, China)

【Abstract】 **Objective** To study the antifungal activity of a new series of triazole compounds with n-propyl side chain and disubstituted benzyl structure. **Methods** Eleven target compounds were designed and synthesized. The structures were confirmed by ¹H NMR, and some compounds were confirmed by ¹³C NMR or HRMS. Three fungal strains were selected as experimental strains, and the antifungal activity was tested in vitro according to the standardized antifungal sensitivity test method recommended by National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). **Results** Compound B11 showed better activity against candida albicans SC5314 than fluconazole and was comparable to posaconazole; Compounds B10, B11 and B4 showed better activity against cryptococcus neoformans H99 than fluconazole, while compounds B2, B3, B5, B6 and B7 showed similar activity to fluconazole against cryptococcus neoformans H99; while all compounds showed poor activity against aspergillus fumigatus. **Conclusion** Some of the target compounds with n-propyl side chain and disubstituted benzyl group structure had certain antifungal activity and could be identified as potential lead antifungal drugs.

【Key words】 triazole derivatives; N-propyl side chain; disubstituted benzyl group; synthesis; antifungal activity

1 前言

由于免疫缺陷人群的增加和新真菌物种的出现, 全球人口中侵袭性真菌感染 (IFIs) 越来越频繁^[1-2]。IFIs 对人类的发病率和死亡率有重大影响, 全球每年造成约 150 万人死亡, 并且这个数字还在增加^[3-4]。

有研究发现, 重症新型冠状病毒肺炎患者患侵

袭性真菌感染的风险增加, 有患者的临床相关标本中发现真菌标记物^[5-6]。与非新冠肺炎患者相比, 新冠肺炎患者中的侵袭性真菌感染发病率和死亡率都更高^[7]。

目前临床常用的抗真菌药物有多烯类、唑类、棘白菌素和氟胞嘧啶等 4 类, 其中氮唑类药物作为治疗和预防侵袭性真菌感染的一线疗法^[8-9]。然而现有抗真菌药物的耐药性是一个日益严重的问题, 具有可变敏感性或获得性耐药性的真菌种类数量呈增长趋势^[3], 且交叉耐药已被广泛报道^[10]。有研究发现感染具有氟康唑和伏立康唑耐药念珠菌分离株患者的临床预后明显较差^[11]。因此, 开发具有高敏感的新型抗真菌药物迫在眉睫。

【基金项目】 国家重点研究与发展计划(2021YFC2300400), 国家自然科学基金(21202200, 81830106)

【作者简介】 张海东, 硕士研究生, 研究方向: 氮唑类抗真菌药物, Email: zhhd32512@163.com

【通信作者】 俞世冲, 副教授, 硕士生导师, 研究方向: 抗真菌药物, Email: yuscc1008@163.com

2 材料和方法

2.1 试剂和仪器

MSL300 型核磁共振仪(CDCl_3 为溶剂, TMS 为内标, Bruker 公司); 1260-1620LC-MS 液相质谱联用仪、UPLC-QTOF/MS 高分辨质谱仪(Agilent 公司); HB10S096 型旋转蒸发器(IKA 公司); 2537 型紫外分析仪(上海科艺光学仪器厂); DLSB 型低温冷却液循环泵、B20-8-YK 型耐腐蚀隔膜泵(上海豫康科教仪器设备有限公司)。监测反应使用的薄层色谱硅胶板(以硅胶 GF254 为固定相)和柱层析所用硅胶由烟台江友硅胶开发有限公司提供。起始原料(化合物 1)、各类试剂均为市售分析纯或化学纯。

2.2 方法

三唑类抗真菌药的作用机制是通过抑制对真菌细胞色素 P450 具有依赖性的羊毛甾醇 14 α -去甲基化酶, 进而导致真菌细胞膜上麦角甾醇缺失, 破坏真菌细胞立体结构的完整性, 最终导致真菌的死亡^[3,12]。根据国内外同行对三氮唑类化合物的研究, 我们发现 1,2,3-三唑是一种医学上有特殊意义的结构, 在许多生物活性分子和药物中作为关键的结构特征。许多含有 1,2,3-三唑结构的分子具有抗结核、抗真菌、抗过敏、抗病毒、抗肿瘤、抗疟疾作用以及神经保护活性^[8,13-16]。

根据前人对氮唑类药物所作的构效关系的研究, 其活性必需基团为叔醇结构和三唑环, 2,4-二氟苯基为重要药效基团^[17]。在此基础上, 我们开展了以氟康唑为先导药物, 设计合成新衍生物, 引入不同的胺基侧链, 尔后引入三氮唑环、各种取代苯基, 观察活性情况。目标是获得高活性抗耐药的新型

氮唑类化合物, 丰富三氮唑类化合物的结构类型和构效关系。

我们以 1-[2-(2,4-二氟苯基)-2,3 环氧丙基]-1*H*-1,2,4-三唑甲磺酸盐为起始原料, 设计和合成了一系列氟康唑的类似物, 结构为 1-(1*H*-1,2,4-三唑-1-基)-2-(2,4-二氟苯基)-3-[*N*-正丙基-*N*-(1-取代-1*H*-1,2,3-三唑-4 基) 甲基] 氨基]-2-丙醇类化合物。通过对 3 种人体致病真菌的初步抑菌试验, 显示部分化合物具有一定的抗真菌活性。

目标化合物的合成路线如图 1 所示。

2.3 合成实验

2.3.1 化合物 2 的制备

在 500 ml 的圆底烧瓶中加入化合物 1(21 g, 63.05 mmol), 正丙胺 10 ml, 三乙胺 20 ml, 于 250 ml 乙醇中加热回流 6~8 h^[18], TLC 监测, 反应完毕后蒸除溶剂, 用 200 ml 乙酸乙酯萃取, 100 ml 水洗 2 次, 无水硫酸钠静置、干燥。过滤后旋蒸除掉乙酸乙酯, 得油状的化合物 2(12.042 g, 40.66 mmol), 收率 64.49%。

2.3.2 化合物 3 的制备

在 250 ml 的茄形瓶中加入化合物 2(12.042 g, 40.66 mmol), 溴丙炔(6.965 g, 58.55 mmol), 无水碳酸钾(8.092 g, 58.55 mmol), 碘化钾(675 mg, 4.066 mmol), 于 50 ml *N,N*-二甲基甲酰胺中室温下反应 8 h^[19], TLC 监测, 反应完毕后, 用 50 ml 乙酸乙酯提取, 100 ml 水洗 2 次, 无水硫酸钠静置、干燥。过滤后旋蒸除掉乙酸乙酯, 柱层析[流动相为石油醚/乙酸乙酯(*V/V*)=1/1]得化合物 3, 收率 76.27%。

2.3.3 化合物 B1 的制备

在 50 ml 茄形瓶中加入叠氮钠(164 mg, 2.52 mmol)、3,4-二氟溴苄(261 mg, 1.26 mmol), 二甲亚

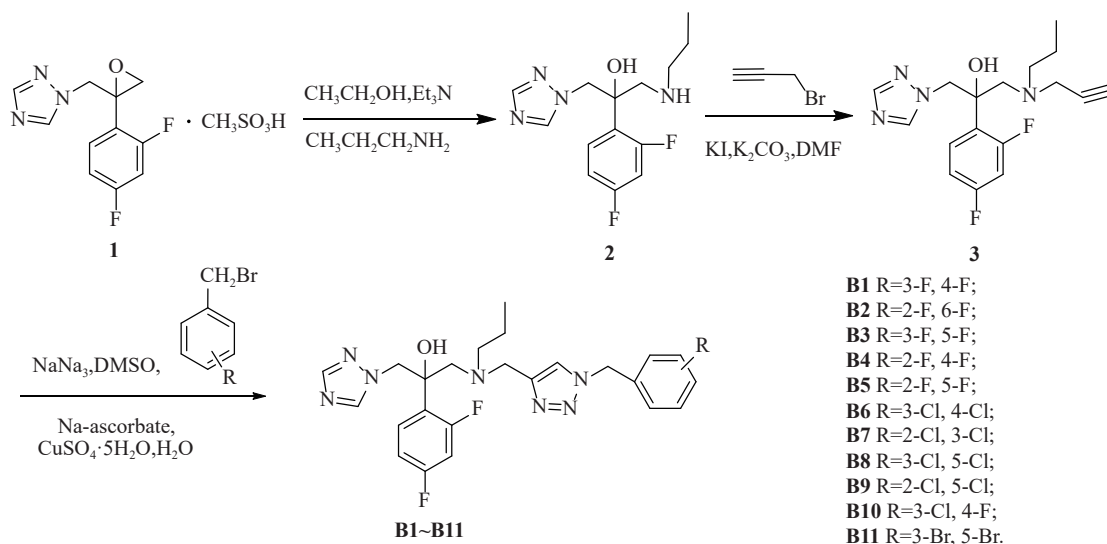


图 1 目标化合物的合成路线

矾 10 ml, 室温下磁力搅拌反应 3 ~ 5 h, 然后加入化合物 **3** (210 mg, 0.63 mmol), 抗坏血酸钠 (20 mg, 0.10 mmol), 无水硫酸铜 (25 mg, 0.10 mmol), 水 1 ml, 室温搅拌反应 10 min^[19], TCL 监测至化合物 **3** 反应完毕。将反应液倒入稀氨水中, 乙酸乙酯萃取 (30 ml×2 次), 乙酸乙酯层再用稀盐酸酸化萃取 (30 ml×2 次), 分出水层, 水层加无水碳酸钠调 pH 至 7 左右, 乙酸乙酯萃取 (30 ml×2 次), 乙酸乙酯层用无水硫酸钠干燥 4 h 后, 过滤, 减压抽溶剂得目标产物, 收率 67.99%。

2.3.4 化合物 **B2** ~ **B11** 的制备

方法同化合物 **B1**, 收率 50.10% ~ 95.83%。

中间体及目标化合物的波谱数据见表 1, 部分化合物的高分辨质谱数据见表 2。

3 药理实验

选取了 3 种实验真菌, 菌株由海军军医大学药理学系军特药研究中心提供, 阳性对照药为伏立康唑 (VCZ)、泊沙康唑 (POS) 和氟康唑 (FCZ), 对照药结构式见图 2。

测试化合物体外抑菌活性的实验采用了美国国家临床实验室标准委员会 (NCCLS) 提出的标准化抗真菌敏感性实验方法。目标化合物对 3 种致病菌 (*C.alb* SC5314, *C.neo*, *A.fum.*) 的体外抑菌活性测试结果如表 3 所示。

4 结果与讨论

根据目标化合物的体外抗真菌活性结果, 化合物 **B11** 对白念珠菌 SC5314 的活性与泊沙康唑相

表 1 目标化合物的结构和波谱数据

化合物 R	波谱数据
3	¹ H NMR(300 MHz, CDCl ₃) δ 8.14 (1H, s, triazole-H), 7.80 (1H, s, triazole-H), 7.59-7.50 (1H, q, Ar-H), 6.85-6.78 (2H, m, Ar-H), 5.06 (1H, s, -OH), 4.60-4.48 (2H, q, J = 11.35 Hz, -CH ₂), 3.32-3.27 (1H, dd, J=13.95 Hz, -CH ₂), 3.19-3.02 (2H, m, -CH ₂), 2.76-2.72 (1H, d, J = 13.96 Hz, -CH), 2.46-2.37 (1H, m, -CH ₂), 2.33-2.24 (1H, m, -CH ₂), 2.15 (1H, t, J=2.22 Hz, -CH), 1.34-1.22 (2H, m, -CH ₂), 0.79-0.74 (3H, t, J=7.35 Hz, -CH ₃)。 ¹³ C NMR(75 MHz, CDCl ₃) δ 164.51-161.04, 160.69-157.27, 151.09, 144.68, 129.52, 125.97, 111.49, 104.30, 78.12, 73.06, 72.37, 58.43, 57.03, 56.19, 43.37, 20.61, 11.40。
B1	3-F, ¹ H NMR(300 MHz, CDCl ₃) δ 8.10 (1H, s, triazole-H), 7.77 (1H, s, triazole-H), 7.59 (1H, q, Ar-H), 7.18 (1H, d, triazole-H), 7.05 (3H, 4-F d, Ar-H), 6.80 (2H, m, Ar-H), 5.49 (2H, s, -CH ₂), 4.56-4.51 (1H, d, J=13.80 Hz, -CH ₂), 4.01-4.36 (1H, d, J=13.71 Hz, -CH ₂), 3.65-3.49 (2H, q, J=16.28 Hz, -CH ₂), 3.19-3.14 (1H, d, J=13.24 Hz, -CH ₂), 2.73-2.68 (1H, d, J=13.90 Hz, -CH ₂), 2.27-2.17 (2H, q, J=29.82 Hz, -CH ₂), 1.29 (2H, s, -CH ₂), 0.70-0.65 (3H, t, J=6.78 Hz, -CH ₃)。
B2	2-F, ¹ H NMR(300 MHz, CDCl ₃) δ 8.10 (1H, d, triazole-H), 7.75 (1H, s, triazole-H), 7.60-7.53 (1H, q, Ar-H), 7.42-7.32 (1H, m, Ar-H), 7.20 (1H, s, triazole-H), 7.00-6.95 (2H, t, Ar-H), 6.82-6.73 (2H, m, Ar-H), 5.61 (2H, s, -CH ₂), 4.51-4.38 (2H, q, J=13.55 Hz, -CH ₂), 3.61-3.46 (2H, q, J=14.43 Hz, -CH ₂), 3.17-3.13 (1H, d, J=14.20 Hz, -CH ₂), 2.73-2.69 (1H, d, J=13.63 Hz, -CH ₂), 2.24 (2H, s, -CH ₂), 1.27 (2H, s, -CH ₂), 0.70-0.65 (3H, t, J=6.98 Hz, -CH ₃)。
B3	3-F, ¹ H NMR(300 MHz, CDCl ₃) δ 8.08 (1H, d, triazole-H), 7.76 (1H, s, triazole-H), 7.63-7.55 (1H, m, Ar-H), 7.11 (1H, s, triazole-H), 6.85-6.74 (5H, m, Ar-H), 5.52 (2H, s, -CH ₂), 4.55-4.51 (1H, d, J=14.25 Hz, -CH ₂), 4.41-4.36 (1H, d, J=14.25 Hz, -CH ₂), 3.66-3.50 (2H, q, J=16.61 Hz, -CH ₂), 3.19-3.14 (1H, d, J=14.06 Hz, -CH ₂), 2.73-2.68 (1H, d, J=14.00 Hz, -CH ₂), 2.34-2.25 (1H, m, -CH ₂), 2.21-2.11 (1H, m, -CH ₂), 1.36-1.25 (2H, m, -CH ₂), 0.70-0.65 (3H, t, J=7.34 Hz, -CH ₃)。
B4	2-F, ¹ H NMR(300 MHz, CDCl ₃) δ 8.09 (1H, d, triazole-H), 7.76 (1H, s, triazole-H), 7.63-7.54 (1H, m, Ar-H), 7.31 (1H, t, Ar-H), 7.17 (1H, 4-F s, triazole-H), 6.91-6.85 (2H, t, Ar-H), 6.84-6.74 (2H, t, Ar-H), 5.53 (2H, s, -CH ₂), 4.54-4.37 (2H, q, J=17.08 Hz, -CH ₂), 3.58-3.53 (2H, d, J=15.43 Hz, -CH ₂), 3.18-3.14 (1H, d, J=11.92 Hz, -CH ₂), 2.74-2.71 (1H, d, J=9.30 Hz, -CH ₂), 2.27-2.20 (2H, d, J=20.71 Hz, -CH ₂), 1.29-1.25 (2H, d, J=12.28 Hz, -CH ₂), 0.70-0.66 (3H, t, J=6.27 Hz, -CH ₃)。
B5	2-F, ¹ H NMR(300 MHz, CDCl ₃) δ 8.10 (1H, d, triazole-H), 7.77 (1H, s, triazole-H), 7.63-7.55 (1H, m, Ar-H), 7.20 (1H, s, triazole-H), 7.11-7.05 (2H, m, Ar-H), 6.94 (1H, s, Ar-H), 6.84-6.75 (2H, m, Ar-H), 5.56 (2H, s, -CH ₂), 4.55-4.39 (2H, q, J=16.18 Hz, -CH ₂), 3.64-3.50 (2H, d, J=13.86 Hz, -CH ₂), 3.20-3.15 (1H, d, J=15.01 Hz, -CH ₂), 2.75-2.71 (1H, d, J=13.51 Hz, -CH ₂), 2.29-2.22 (2H, d, J=21.24 Hz, -CH ₂), 1.30 (2H, s, -CH ₂), 0.69 (3H, s, -CH ₃)。
B6	3-Cl, ¹ H NMR(300 MHz, CDCl ₃) δ 8.11 (1H, d, triazole-H), 7.78 (1H, s, triazole-H), 7.63-7.55 (1H, m, Ar-H), 7.47-7.44 (1H, d, Ar-H), 7.35 (1H, s, triazole-H), 7.11-7.09 (2H, d, Ar-H), 6.84-6.75 (2H, m, Ar-H), 5.49 (2H, s, -CH ₂), 4.56-4.52 (1H, d, J=14.13 Hz, -CH ₂), 4.41-4.36 (1H, d, J=14.25 Hz, -CH ₂), 3.66-3.49 (2H, q, J=16.49 Hz, -CH ₂), 3.19-3.14 (1H, d, J=13.33 Hz, -CH ₂), 2.73-2.68 (1H, d, J=13.27 Hz, -CH ₂), 2.28-2.17 (2H, d, J=31.32 Hz, -CH ₂), 1.29 (2H, s, -CH ₂), 0.70-0.65 (3H, t, J=7.24 Hz, -CH ₃)。
B7	2-Cl, ¹ H NMR(300 MHz, CDCl ₃) δ 8.13 (1H, d, triazole-H), 7.77 (1H, s, triazole-H), 7.62-7.54 (1H, m, Ar-H), 7.50-7.47 (1H, dd, Ar-H), 7.25-7.19 (2H, t, Ar-H), 7.05 (1H, d, triazole-H), 6.84-6.73 (2H, m, Ar-H), 5.68 (2H, s, -CH ₂), 4.55-4.39 (2H, q, J=15.71 Hz, -CH ₂), 3.64-3.50 (2H, q, J=14.53 Hz, -CH ₂), 3.19-3.14 (1H, d, J=14.05 Hz, -CH ₂), 2.75-2.70 (1H, d, J=13.48 Hz, -CH ₂), 2.28-2.22 (2H, d, J=20.34 Hz, -CH ₂), 1.29 (2H, s, -CH ₂), 0.71-0.65 (3H, t, J=7.28 Hz, -CH ₃)。
B8	3-Cl, ¹ H NMR(300 MHz, CDCl ₃) δ 8.12 (1H, d, triazole-H), 7.78 (1H, s, triazole-H), 7.64-7.56 (1H, m, Ar-H), 7.36 (1H, s, triazole-H), 7.13 (1H, s, Ar-H), 6.86-6.75 (2H, m, Ar-H), 5.49 (2H, s, -CH ₂), 4.58-4.53 (1H, q, J=13.92 Hz, -CH ₂), 4.42-4.37 (1H, q, J=14.61 Hz, -CH ₂), 3.62-3.55 (2H, d, J=21.03 Hz, -CH ₂), 3.20-3.15 (1H, d, J=13.23 Hz, -CH ₂), 2.72-2.68 (1H, d, J=10.65 Hz, -CH ₂), 2.29-2.18 (2H, d, J=35.37 Hz, -CH ₂), 1.30 (2H, s, -CH ₂), 0.69 (3H, s, -CH ₃)。
B9	2-Cl, ¹ H NMR(300 MHz, CDCl ₃) δ 8.10 (1H, d, triazole-H), 7.76 (1H, s, triazole-H), 7.63-7.54 (1H, m, Ar-H), 7.39-7.31 (2H, t, Ar-H), 7.21 (1H, s, triazole-H), 7.13 (1H, s, Ar-H), 6.84-6.75 (2H, m, Ar-H), 5.61 (2H, s, -CH ₂), 4.55-4.50 (1H, d, J=13.47 Hz, -CH ₂), 4.44-4.39 (1H, q, J=14.43 Hz, -CH ₂), 3.65-3.51 (2H, q, J=14.43 Hz, -CH ₂), 3.20-3.16 (1H, d, J=13.14 Hz, -CH ₂), 2.75-2.70 (1H, d, J=13.55 Hz, -CH ₂), 2.29-2.22 (2H, d, J=21.33 Hz, -CH ₂), 1.28 (2H, s, -CH ₂), 0.69 (3H, s, -CH ₃)。

(续表 1)

化合物 R	波谱数据
B10 3-Cl, 4-F	^1H NMR(300 MHz, CDCl_3) δ 8.13 (1H, d, triazole-H), 7.78 (1H, s, triazole-H), 7.62-7.54 (1H, m, Ar-H), 7.32-7.30 (1H, d, Ar-H), 7.15-7.13 (2H, d, Ar-H), 7.09 (1H, s, triazole-H), 6.83-6.73 (2H, m, Ar-H), 5.47 (2H, s, $-\text{CH}_2$), 4.55-4.36 (2H, q, $J=19.44$ Hz, $-\text{CH}_2$), 3.65-3.48 (2H, q, $J=16.33$ Hz, $-\text{CH}_2$), 3.18-3.13 (1H, d, $J=13.91$ Hz, $-\text{CH}_2$), 2.72-2.68 (1H, d, $J=13.77$ Hz, $-\text{CH}_2$), 2.33-2.24 (1H, m, $-\text{CH}_2$), 2.20-2.10 (1H, m, $-\text{CH}_2$), 1.29 (2H, s, $-\text{CH}_2$), 0.69-0.64 (3H, t, $J=7.31$ Hz, $-\text{CH}_3$). ^{13}C NMR(75 MHz, CDCl_3) δ 167.88-164.42, 164.02-160.59, 163.30, 159.98, 154.85, 148.29, 135.22, 133.72, 133.15, 131.26, 129.69, 125.38, 125.14, 120.71, 114.88, 107.58, 75.57, 61.42, 60.72, 59.63, 56.25, 52.75, 23.57, 14.81.
B11 3-Br, 5-Br	^1H NMR(300 MHz, CDCl_3) δ 8.08 (1H, d, triazole-H), 7.77 (1H, s, triazole-H), 7.66 (1H, s, Ar-H), 7.63-7.55 (1H, m, Ar-H), 7.32 (2H, d, Ar-H), 7.10 (1H, d, triazole-H), 6.85-6.74 (2H, m, Ar-H), 5.47 (2H, s, $-\text{CH}_2$), 5.33 (1H, s, -OH), 4.56-4.52 (1H, d, $J=14.16$ Hz, $-\text{CH}_2$), 4.41-4.36 (1H, d, $J=14.22$ Hz, $-\text{CH}_2$), 3.67-3.50 (2H, q, $J=16.40$ Hz, $-\text{CH}_2$), 3.20-3.16 (1H, d, $J=13.56$ Hz, $-\text{CH}_2$), 2.73-2.68 (1H, d, $J=14.27$ Hz, $-\text{CH}_2$), 2.29-2.19 (2H, d, $J=29.70$ Hz, $-\text{CH}_2$), 1.29 (2H, s, $-\text{CH}_2$), 0.71-0.66 (3H, t, $J=7.31$ Hz, $-\text{CH}_3$). ^{13}C NMR(300 MHz, CDCl_3) δ 164.50-161.03, 160.61-157.19, 150.88, 144.93, 138.40, 134.51, 129.75, 129.61, 129.61, 127.97, 126.35, 123.64, 123.64, 122.10, 111.51, 104.18, 72.23, 58.02, 57.36, 56.07, 52.66, 49.39, 20.18, 11.40.

表 2 部分化合物的高分辨质谱数据

化合物	R	ChemDraw提示分子量	HRMS测得分子量
3		334.16	335.1694
B2	2-F, 6-F	503.21	504.2127
B3	3-F, 5-F	503.21	504.2141
B5	2-F, 5-F	503.21	504.2152
B7	2-Cl, 3-Cl	535.15	536.1546

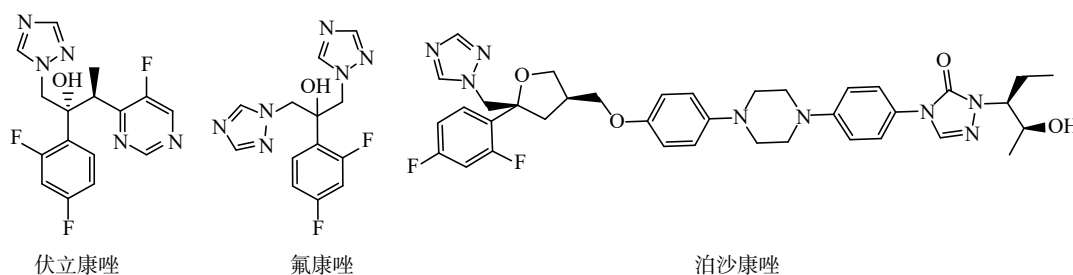


图 2 药理实验阳性对照药结构图

表 3 目标化合物的体外抗真菌活性 (MIC_{80} , $\mu\text{g/ml}$)

化合物	R	<i>C.alb</i> SC5314	<i>C.neo</i> h99	<i>A.fum</i> 7544
B1	3-F, 4-F	2	16	>64
B2	2-F, 6-F	1	8	>64
B3	3-F, 5-F	4	8	>64
B4	2-F, 4-F	1	4	>64
B5	2-F, 5-F	2	8	>64
B6	3-Cl, 4-Cl	2	8	>64
B7	2-Cl, 3-Cl	1	8	>64
B8	3-Cl, 5-Cl	4	>64	>64
B9	2-Cl, 5-Cl	1	16	>64
B10	3-Cl, 4-F	1	1	>64
B11	3-Br, 5-Br	0.125	2	>64
VCZ		0.0156	0.125	0.125
POS		0.125	0.5	1
FCZ		0.25	8	>64

注: *C.alb*: 白念珠菌; *C.neo*: 新型隐球菌; *A.fum*: 烟曲霉菌; VCZ: 伏立康唑; POS: 泊沙康唑; FCZ: 氟康唑。

当, 是氟康唑的 2 倍; 化合物 **B2**、**B3**、**B5**、**B6**、**B7** 对新型隐球菌 H99 的活性与氟康唑相当, 化合物 **B10**、**B11**、**B4** 对新型隐球菌 h99 的活性是氟康唑的 2~4 倍; 所有化合物对烟曲霉菌活性欠佳。总体来看, 活性最好的 3 个化合物依次是化合物 **B11**、**B10**、**B4**, R 取代基分别为 3-Br, 5-Br、3-Cl, 4-F、2-F、4-F, 侧链中均含有正丙基, 对除烟曲霉菌以外的其他 2 种真菌的抑制活性比较突出, 分析可能是正丙基作为疏水基团与靶酶的疏水腔结合较好, 苯基上间位的取代基减小了分子空间位阻, 提高了化合物的抗真菌活性。由于本实验合成的化合物数量有限, 更深入的构效关系探讨有待于进一步的研究。

【参考文献】

- [1] GUPTA A K, VENKATARAMAN M, RENAUD H J, et al. The increasing problem of treatment-resistant fungal infections: a call for antifungal stewardship programs[J]. Int J Dermatol, 2021, 60(12): e474-e479.
- [2] CLARK C, DRUMMOND R A. The hidden cost of modern

- medical interventions: how medical advances have shaped the prevalence of human fungal disease[J]. *Pathogens*, 2019, 8(2): 45.
- [3] VAN DAELE R, SPRIET I, WAUTERS J, et al. Antifungal drugs: what brings the future? *Med Mycol*, 2019, 57(Supplement_3): S328-S343.
- [4] BROWN G D, DENNING D W, GOW N A R, et al. Hidden killers: human fungal infections[J]. *Sci Transl Med*, 2012, 4(165): 165rv13.
- [5] PEMÁN J, RUIZ-GAITÁN A, GARCÍA-VIDAL C, et al. Fungal co-infection in COVID-19 patients: should we be concerned? *Rev Iberoam Micol*, 2020, 37(2): 41-46.
- [6] PAPADIMITRIOU-OLIVGERIS M, KOLONITSIOU F, KEFALA S, et al. Increased incidence of candidemia in critically ill patients during the Coronavirus Disease 2019 (COVID-19) pandemic[J]. *Braz J Infect Dis*, 2022, 26(2): 102353.
- [7] SHISHIDO A A, MATHEW M, BADDLEY J W. Overview of COVID-19-associated invasive fungal infection[J]. *Curr Fungal Infect Rep*, 2022, 16(3): 87-97.
- [8] CAO X F, WANG W D, WANG S S, et al. Asymmetric synthesis of novel triazole derivatives and their *in vitro* antiviral activity and mechanism of action[J]. *Eur J Med Chem*, 2017, 139: 718-725.
- [9] 元子青云, 陈安九, 沈怡雯, 等. 三唑类抗真菌药物临床应用研究进展[J]. *药学与临床研究*, 2018, 26(2): 125-129.
- [10] AGUILAR G, DELGADO C, CORRALES I, et al. Epidemiology of invasive candidiasis in a surgical intensive care unit: an observational study[J]. *BMC Res Notes*, 2015, 8: 491.
- [11] PFALLER M A. Antifungal drug resistance: mechanisms, epidemiology, and consequences for treatment[J]. *Am J Med*, 2012, 125(1 Suppl): S3-S13.
- [12] SANATI H, BELANGER P, FRATTI R, et al. A new triazole, voriconazole (UK-109, 496), blocks sterol biosynthesis in *Candida albicans* and *Candida krusei*[J]. *Antimicrob Agents Chemother*, 1997, 41(11): 2492-2496.
- [13] WANG X L, WAN K, ZHOU C H. Synthesis of novel sulfanilamide-derived 1, 2, 3-triazoles and their evaluation for antibacterial and antifungal activities[J]. *Eur J Med Chem*, 2010, 45(10): 4631-4639.
- [14] LI J C, ZHANG J, RODRIGUES M C, et al. Synthesis and evaluation of novel 1, 2, 3-triazole-based acetylcholinesterase inhibitors with neuroprotective activity[J]. *Bioorg Med Chem Lett*, 2016, 26(16): 3881-3885.
- [15] BOECHAT N, FERREIRA V F, FERREIRA S B, et al. Novel 1, 2, 3-triazole derivatives for use against *Mycobacterium tuberculosis* H37Rv (ATCC 27294) strain[J]. *J Med Chem*, 2011, 54(17): 5988-5999.
- [16] THIRUMURUGAN P, MATOSIUK D, JOZWIAK K. Click chemistry for drug development and diverse chemical-biology applications[J]. *Chem Rev*, 2013, 113(7): 4905-4979.
- [17] DOGAN S, SARAÇ S, SARI S, et al. New azole derivatives showing antimicrobial effects and their mechanism of antifungal activity by molecular modeling studies[J]. *Eur J Med Chem*, 2017, 130: 124-138.
- [18] QIAN A R, ZHENG Y Z, WANG R L, et al. Design, synthesis, and structure-activity relationship studies of novel tetrazole antifungal agents with potent activity, broad antifungal spectrum and high selectivity[J]. *Bioorg Med Chem Lett*, 2018, 28(3): 344-350.
- [19] RASTEGARI A, NADRI H, MAHDAVI M, et al. Design, synthesis and anti-Alzheimer's activity of novel 1, 2, 3-triazole-chromenone carboxamide derivatives[J]. *Bioorg Chem*, 2019, 83: 391-401.
- [收稿日期] 2022-08-03 [修回日期] 2022-11-01
[本文编辑] 崔俐俊

(上接第 85 页)

- [30] KARR J I, SPEAKER T J, KASTING G B. A novel encapsulation of N, N-diethyl-3-methylbenzamide (DEET) favorably modifies skin absorption while maintaining effective evaporation rates[J]. *J Control Release*, 2012, 160(3): 502-508.
- [31] SONGKRO S, HAYOOK N, JAISAWANG J, et al. Investigation of inclusion complexes of Citronella oil, citronellal and citronellol with β -cyclodextrin for mosquito repellent[J]. *J Inclusion Phenom Macrocycl Chem*, 2012, 72(3-4): 339-355.
- [32] 吴迪, 张小勤, 侯君波, 等. 一种基于主客体识别的长效无刺激驱避剂[J]. *高分子材料科学与工程*, 2019, 35(8): 144-149.
- [33] SHARMA R, KUMAR N, SINGH S P, et al. Ecofriendly ethyl cellulose microsponges of Citronella oil: preparation, characterization and evaluation of cytotoxicity and larvicidal assay[J]. *Curr Pharm Biotechnol*, 2020, 21(4): 341-351.
- [34] CIERA L, BELADJAL L, VAN LANDUYT L, et al. Electrospinning repellents in polyvinyl alcohol-nanofibres for obtaining mosquito-repelling fabrics[J]. *R Soc Open Sci*, 2019, 6(8): 182139.
- [35] SIBANDA M, FOCKE W, BRAACK L, et al. Bicomponent fibres for controlled release of volatile mosquito repellents[J]. *Mater Sci Eng C Mater Biol Appl*, 2018, 91: 754-761.
- [36] XIANG C H, ETRICK N R, FREY M W, et al. Structure and properties of polyamide fabrics with insect-repellent functionality by electrospinning and oxygen plasma-treated surface coating[J]. *Polymers*, 2020, 12(10): 2196.
- [37] DIMITROULOPOULOU C, TRANTALLIDI M, CARRER P, et al. EPHECT II: Exposure assessment to household consumer products[J]. *Sci Total Environ*, 2015, 536: 890-902.
- [收稿日期] 2021-03-18 [修回日期] 2021-06-02
[本文编辑] 李睿旻