FUNDAMENTOS DE QUÍMICA FARMACÉUTICA I

Pelayo Camps García Santiago Vázquez Cruz Carmen Escolano Mirón

Departamento de Farmacología, Toxicología y Química Terapéutica



FUNDAMENTOS DE QUÍMICA FARMACÉUTICA I

Pelayo Camps García Santiago Vázquez Cruz Carmen Escolano Mirón

Departamento de Farmacología, Toxicología y Química Terapéutica



Índice general

	Prólogo a Química farmacéutica I (tomo 1)	
	BLOQUE I INTRODUCCIÓN	
Тема 1.	Introducción a la química farmacéutica	19
1.1.	Objeto de la química farmacéutica y conceptos básicos	19
1.2.	Nomenclatura de fármacos	20
Тема 2.	INTRODUCCIÓN A LA SÍNTESIS DE FÁRMACOS ENANTIOMÉRICAMENTE PUROS: CONCEPTOS PREVIOS	24
2.1.	Enantiotopía y diastereotopía	24
	Estados de transición enantiomórficos y diastereomórficos.	·
	Notaciones pro-R/Pro-S y re/si	27
2.3.	Adiciones de nucleófilos a compuestos carbonílicos con caras diastereotópicas:	
	Regla de Cram.	31
2.4.	Aplicación de estos conceptos a la interpretación de transformaciones	
	bioquímicas	31
Тема 3.	ENANTIÓMEROS Y ACTIVIDAD BIOLÓGICA	34
	Enantioselectividad en las interacciones fármaco-receptor	
	El distómero da lugar a metabolitos con efectos secundarios	
	El distómero no presenta serios efectos secundarios	
	El distómero presenta efectos secundarios indeseables	
	Ambos enantiómeros tienen un valor terapéutico diferente	
3.1.5.	La combinación de ambos enantiómeros presenta ventajas terapéuticas	38
3.1.6.	Inversión de quiralidad metabólica: ácidos α -arilpropiónicos	38
3.2.	Enantioselectividad en las interacciones de otros productos bioactivos	40
3.2.1.	Ácidos α -ariloxipropiónicos (herbicidas)	40
3.2.2.	Insecticidas piretroides	41
	Fungicidas	
3.2.4.	Quiralidad y sentido del gusto	43
Тема 4.	SÍNTESIS DE COMPUESTOS ENANTIOPUROS: METODOLOGÍA Y EJEMPLOS	
	REPRESENTATIVOS	44
4.1.	Introducción	44
4.1.1.	Procedimientos para la preparación de compuestos enantiopuros	45
4.2.	Separación de racematos	45
	Cristalización preferencial	
4.2.2.	Cristalización vía diastereómeros	46
122	Posolución cinática	

4.2.3.2.	Resolución cinética química	. 54
4.3.	Síntesis asimétrica a partir de productos del «pool de quiralidad»	. 56
4.3.1.	El compuesto del «pool de quiralidad» se integra en el producto deseado.	
	Utilización de sintones quirales	. 57
4.3.2.	El producto del «pool de quiralidad» no se integra en el producto deseado pudiendo	
	recuperarse: uso de auxiliares quirales en procesos de transferencia de quiralidad	. 58
4.4.	Síntesis asimétrica catalítica a partir de sustratos proquirales	. 59
	PRINCIPIOS GENERALES DE LA SÍNTESIS DE FÁRMACOS	
	Síntesis total y síntesis parcial	
	Análisis retrosintético	
	Síntesis lineal y síntesis convergente	. 63
5.4.	Quimioselectividad, regioselectividad, estereoselectividad	
	y estereoespecificidad	
	Grupos protectores	
	Protección de grupo carbonilo	
	Protección de grupo hidroxilo	
5.5.3.	Protección de grupo amino	. 72
	BLOQUE II	
	SÍNTESIS DE FÁRMACOS ALIFÁTICOS Y ALIFÁTICO-AROMÁTICOS	
	SÍNTESIS DE ARILALQUILAMINAS, ARILETANOLAMINAS, DIARILOXIALQUILAMINAS,	
	ARILOXIPROPANOLAMINAS, ÁCIDOS α-ARILACÉTICOS, ÁCIDOS α-ARILPROPIÓNICO ÁCIDOS ARILOXIISOBUTÍRICOS, ÁCIDOS ARILOXIACÉTICOS Y COMPUESTOS RELACIONADOS	os, . 77
	ARILOXIPROPANOLAMINAS, ÁCIDOS α-ARILACÉTICOS, ÁCIDOS α-ARILPROPIÓNICO ÁCIDOS ARILOXIISOBUTÍRICOS, ÁCIDOS ARILOXIACÉTICOS Y COMPUESTOS RELACIONADOS	os, · 77 · 77
6.1.1.	ARILOXIPROPANOLAMINAS, ÁCIDOS α-ARILACÉTICOS, ÁCIDOS α-ARILPROPIÓNICO ÁCIDOS ARILOXIISOBUTÍRICOS, ÁCIDOS ARILOXIACÉTICOS Y COMPUESTOS RELACIONADOS	os, . 77 . 77 . 77
6.1.1.	ARILOXIPROPANOLAMINAS, ÁCIDOS α-ARILACÉTICOS, ÁCIDOS α-ARILPROPIÓNICO ÁCIDOS ARILOXIISOBUTÍRICOS, ÁCIDOS ARILOXIACÉTICOS Y COMPUESTOS RELACIONADOS	os, . 77 . 77 . 77
6.1.1. 6.1.2. 6.1.3.	ARILOXIPROPANOLAMINAS, ÁCIDOS α-ARILACÉTICOS, ÁCIDOS α-ARILPROPIÓNICO ÁCIDOS ARILOXIISOBUTÍRICOS, ÁCIDOS ARILOXIACÉTICOS Y COMPUESTOS RELACIONADOS	· 77 · 77 · 77 · 80
6.1.1. 6.1.2. 6.1.3. 6.1.4.	ARILOXIPROPANOLAMINAS, ÁCIDOS α-ARILACÉTICOS, ÁCIDOS α-ARILPROPIÓNICO ÁCIDOS ARILOXIISOBUTÍRICOS, ÁCIDOS ARILOXIACÉTICOS Y COMPUESTOS RELACIONADOS	. 77 . 77 . 77 . 80 . 81
6.1.1. 6.1.2. 6.1.3. 6.1.4. 6.1.5.	ARILOXIPROPANOLAMINAS, ÁCIDOS α-ARILACÉTICOS, ÁCIDOS α-ARILPROPIÓNICO ÁCIDOS ARILOXIISOBUTÍRICOS, ÁCIDOS ARILOXIACÉTICOS Y COMPUESTOS RELACIONADOS. Síntesis de ariletilaminas. Fármacos con estructura de ariletilamina Dopamina Anfetamina Prenilamina, fenfluramina y mebeverina Anfetaminilo	. 77 . 77 . 77 . 80 . 81 . 83
6.1.1. 6.1.2. 6.1.3. 6.1.4. 6.1.5.	ARILOXIPROPANOLAMINAS, ÁCIDOS α-ARILACÉTICOS, ÁCIDOS α-ARILPROPIÓNICO ÁCIDOS ARILOXIISOBUTÍRICOS, ÁCIDOS ARILOXIACÉTICOS Y COMPUESTOS RELACIONADOS Síntesis de ariletilaminas Fármacos con estructura de ariletilamina. Dopamina. Anfetamina Prenilamina, fenfluramina y mebeverina Anfetaminilo. Clorfentermina	. 77 . 77 . 77 . 80 . 81 . 83 . 84
6.1.1. 6.1.2. 6.1.3. 6.1.4. 6.1.5. 6.1.6. 6.1.7.	ARILOXIPROPANOLAMINAS, ÁCIDOS α-ARILACÉTICOS, ÁCIDOS α-ARILPROPIÓNICO ÁCIDOS ARILOXIISOBUTÍRICOS, ÁCIDOS ARILOXIACÉTICOS Y COMPUESTOS RELACIONADOS Síntesis de ariletilaminas Fármacos con estructura de ariletilamina. Dopamina	. 77 . 77 . 77 . 80 . 81 . 83 . 84 . 84
6.1.1. 6.1.2. 6.1.3. 6.1.4. 6.1.5. 6.1.6. 6.1.7.	ARILOXIPROPANOLAMINAS, ÁCIDOS α-ARILACÉTICOS, ÁCIDOS α-ARILPROPIÓNICO ÁCIDOS ARILOXIISOBUTÍRICOS, ÁCIDOS ARILOXIACÉTICOS Y COMPUESTOS RELACIONADOS Síntesis de ariletilaminas Fármacos con estructura de ariletilamina Dopamina Anfetamina Prenilamina, fenfluramina y mebeverina Anfetaminilo Clorfentermina Tranilcipromina Verapamilo	. 77 . 77 . 80 . 81 . 83 . 84 . 84
6.1.1. 6.1.2. 6.1.3. 6.1.4. 6.1.5. 6.1.6. 6.1.7. 6.1.8. 6.2.	ARILOXIPROPANOLAMINAS, ÁCIDOS α-ARILACÉTICOS, ÁCIDOS α-ARILPROPIÓNICO ÁCIDOS ARILOXIISOBUTÍRICOS, ÁCIDOS ARILOXIACÉTICOS Y COMPUESTOS RELACIONADOS. Síntesis de ariletilaminas	. 77 . 77 . 80 . 81 . 83 . 84 . 85 . 86
6.1.1. 6.1.2. 6.1.3. 6.1.4. 6.1.5. 6.1.6. 6.1.7. 6.1.8. 6.2.	ARILOXIPROPANOLAMINAS, ÁCIDOS α-ARILACÉTICOS, ÁCIDOS α-ARILPROPIÓNICO ÁCIDOS ARILOXIISOBUTÍRICOS, ÁCIDOS ARILOXIACÉTICOS Y COMPUESTOS RELACIONADOS. Síntesis de ariletilaminas. Fármacos con estructura de ariletilamina Dopamina Anfetamina Prenilamina, fenfluramina y mebeverina Anfetaminilo Clorfentermina Tranilcipromina Verapamilo Síntesis de fármacos con estructura de 1-aril-2-aminoetanol («ariletanolaminas») Fármacos con estructura de 1-aril-2-aminoetanol	25, 77 77 77 77 80 80 83 84 84 85 86 88 88 88 88 88 88 88 88 88
6.1.1. 6.1.2. 6.1.3. 6.1.4. 6.1.5. 6.1.6. 6.1.7. 6.1.8. 6.2. 6.2.1.	ARILOXIPROPANOLAMINAS, ÁCIDOS α-ARILACÉTICOS, ÁCIDOS α-ARILPROPIÓNICO ÁCIDOS ARILOXIISOBUTÍRICOS, ÁCIDOS ARILOXIACÉTICOS Y COMPUESTOS RELACIONADOS. Síntesis de ariletilaminas	>s, 77 77 77 77 77 80 80 81 84 84 84 85 86 88 88 88 88 88 92
6.1.1. 6.1.2. 6.1.3. 6.1.4. 6.1.5. 6.1.6. 6.1.7. 6.1.8. 6.2. 6.2.1. 6.2.2. 6.2.3.	ARILOXIPROPANOLAMINAS, ÁCIDOS α-ARILACÉTICOS, ÁCIDOS α-ARILPROPIÓNICO ÁCIDOS ARILOXIISOBUTÍRICOS, ÁCIDOS ARILOXIACÉTICOS Y COMPUESTOS RELACIONADOS Síntesis de ariletilaminas Fármacos con estructura de ariletilamina. Dopamina. Anfetamina Prenilamina, fenfluramina y mebeverina Anfetaminilo. Clorfentermina Tranilcipromina Verapamilo. Síntesis de fármacos con estructura de 1-aril-2-aminoetanol («ariletanolaminas») Fármacos con estructura de 1-aril-2-aminoetanol Octopamina Albuterol	25, 77 77 77 77 77 80 80 81 84 84 85 86 88 88 88 92 93
6.1.1. 6.1.2. 6.1.3. 6.1.4. 6.1.5. 6.1.6. 6.1.7. 6.1.8. 6.2.1. 6.2.2. 6.2.3. 6.2.4.	ARILOXIPROPANOLAMINAS, ÁCIDOS α-ARILACÉTICOS, ÁCIDOS α-ARILPROPIÓNICO ÁCIDOS ARILOXIISOBUTÍRICOS, ÁCIDOS ARILOXIACÉTICOS Y COMPUESTOS RELACIONADOS	>s, 77 77 77 77 77 80 80 81 83 84 84 85 86 88 88 92 93 93 93 93
6.1.1. 6.1.2. 6.1.3. 6.1.4. 6.1.5. 6.1.6. 6.1.7. 6.1.8. 6.2.1. 6.2.2. 6.2.3. 6.2.4. 6.2.5.	ARILOXIPROPANOLAMINAS, ÁCIDOS α-ARILACÉTICOS, ÁCIDOS α-ARILPROPIÓNICO ÁCIDOS ARILOXIISOBUTÍRICOS, ÁCIDOS ARILOXIACÉTICOS Y COMPUESTOS RELACIONADOS Síntesis de ariletilaminas Fármacos con estructura de ariletilamina. Dopamina. Anfetamina Prenilamina, fenfluramina y mebeverina Anfetaminilo Clorfentermina Tranilcipromina Verapamilo Síntesis de fármacos con estructura de 1-aril-2-aminoetanol («ariletanolaminas») Fármacos con estructura de 1-aril-2-aminoetanol Octopamina Albuterol Clorprenalina Epinefrina	>s, 77 77 77 77 80 80 81 84 84 85 86 88 88 88 92 93 93 94
6.1.1. 6.1.2. 6.1.3. 6.1.4. 6.1.5. 6.1.6. 6.1.7. 6.1.8. 6.2. 6.2.1. 6.2.2. 6.2.3. 6.2.4. 6.2.5. 6.2.6.	ARILOXIPROPANOLAMINAS, ÁCIDOS α-ARILACÉTICOS, ÁCIDOS α-ARILPROPIÓNICO ÁCIDOS ARILOXIISOBUTÍRICOS, ÁCIDOS ARILOXIACÉTICOS Y COMPUESTOS RELACIONADOS. Síntesis de ariletilaminas	25, 77 77 77 77 80 80 83 84 84 85 86 88 88 92 93 93 94 94 94
6.1.1. 6.1.2. 6.1.3. 6.1.4. 6.1.5. 6.1.6. 6.1.7. 6.1.8. 6.2.1. 6.2.2. 6.2.3. 6.2.4. 6.2.5. 6.2.6. 6.2.7.	ARILOXIPROPANOLAMINAS, ÁCIDOS α-ARILACÉTICOS, ÁCIDOS α-ARILPROPIÓNICO ÁCIDOS ARILOXIISOBUTÍRICOS, ÁCIDOS ARILOXIACÉTICOS Y COMPUESTOS RELACIONADOS. Síntesis de ariletilaminas. Fármacos con estructura de ariletilamina. Dopamina Anfetamina Prenilamina, fenfluramina y mebeverina. Anfetaminilo Clorfentermina Tranilcipromina Verapamilo Síntesis de fármacos con estructura de 1-aril-2-aminoetanol («ariletanolaminas») Fármacos con estructura de 1-aril-2-aminoetanol. Octopamina Albuterol Clorprenalina Epinefrina Carbuterol Metaraminol.	>s, 77 - 77 - 80 - 81 - 83 - 84 - 85 - 86 - 88 - 92 - 93 - 94 - 94 - 95
6.1.1. 6.1.2. 6.1.3. 6.1.4. 6.1.5. 6.1.6. 6.1.7. 6.1.8. 6.2.1. 6.2.2. 6.2.3. 6.2.4. 6.2.5. 6.2.6. 6.2.7. 6.3.	ARILOXIPROPANOLAMINAS, ÁCIDOS α-ARILACÉTICOS, ÁCIDOS α-ARILPROPIÓNICO ÁCIDOS ARILOXIISOBUTÍRICOS, ÁCIDOS ARILOXIACÉTICOS Y COMPUESTOS RELACIONADOS. Síntesis de ariletilaminas. Fármacos con estructura de ariletilamina. Dopamina Anfetamina. Prenilamina, fenfluramina y mebeverina Anfetaminilo. Clorfentermina. Tranilcipromina. Verapamilo. Síntesis de fármacos con estructura de 1-aril-2-aminoetanol («ariletanolaminas») Fármacos con estructura de 1-aril-2-aminoetanol. Octopamina. Albuterol. Clorprenalina. Epinefrina. Carbuterol. Metaraminol. Síntesis de 1-ariloxi-3-amino-2-propanoles («ariloxipropanolaminas»)	. 77 . 77 . 80 . 81 . 83 . 84 . 85 . 88 . 88 . 88 . 92 . 93 . 94 . 95 . 96
6.1.1. 6.1.2. 6.1.3. 6.1.4. 6.1.5. 6.1.6. 6.1.7. 6.1.8. 6.2.1. 6.2.2. 6.2.3. 6.2.4. 6.2.5. 6.2.6. 6.2.7. 6.3. 6.3.1.	ARILOXIPROPANOLAMINAS, ÁCIDOS α-ARILACÉTICOS, ÁCIDOS α-ARILPROPIÓNICO ÁCIDOS ARILOXIISOBUTÍRICOS, ÁCIDOS ARILOXIACÉTICOS Y COMPUESTOS RELACIONADOS. Síntesis de ariletilaminas. Fármacos con estructura de ariletilamina. Dopamina. Anfetamina. Prenilamina, fenfluramina y mebeverina. Anfetaminilo. Clorfentermina. Tranilcipromina. Verapamilo. Síntesis de fármacos con estructura de 1-aril-2-aminoetanol («ariletanolaminas»). Fármacos con estructura de 1-aril-2-aminoetanol. Octopamina. Albuterol. Clorprenalina. Epinefrina. Carbuterol. Metaraminol. Síntesis de 1-ariloxi-3-amino-2-propanoles («ariloxipropanolaminas»). Fármacos con estructura de ariloxipropanolamina.	>s, 77 77 80 81 83 84 84 85 86 88 88 92 93 94 94 95 96 96 96
6.1.1. 6.1.2. 6.1.3. 6.1.4. 6.1.5. 6.1.6. 6.1.7. 6.1.8. 6.2.1. 6.2.2. 6.2.3. 6.2.4. 6.2.5. 6.2.6. 6.2.7. 6.3.1. 6.3.2.	ARILOXIPROPANOLAMINAS, ÁCIDOS α-ARILACÉTICOS, ÁCIDOS α-ARILPROPIÓNICO ÁCIDOS ARILOXIISOBUTÍRICOS, ÁCIDOS ARILOXIACÉTICOS Y COMPUESTOS RELACIONADOS. Síntesis de ariletilaminas. Fármacos con estructura de ariletilamina. Dopamina Anfetamina. Prenilamina, fenfluramina y mebeverina Anfetaminilo. Clorfentermina. Tranilcipromina. Verapamilo. Síntesis de fármacos con estructura de 1-aril-2-aminoetanol («ariletanolaminas») Fármacos con estructura de 1-aril-2-aminoetanol. Octopamina. Albuterol. Clorprenalina. Epinefrina. Carbuterol. Metaraminol. Síntesis de 1-ariloxi-3-amino-2-propanoles («ariloxipropanolaminas»)	>s, 77 - 77 - 80 - 81 - 83 - 84 - 85 - 86 - 88 - 92 - 93 - 94 - 95 - 96 - 96 - 99

6.3.4.	Bevantolol	. 100
6.3.5.	(S)-Levobunolol	. 101
6.4.	Síntesis de 3-arilpropilaminas	. 103
	Metadona	
6.4.2.	Acetato de metadilo	. 105
6.4.3.	Clorfeniramina	. 106
6.4.4.	Propoxifeno	. 107
6.4.5.	Biperideno	. 110
6.4.6.	Triprolidina	. 110
	Tolpropamina	
	Tipepidina	
	Síntesis de diarilmetoxialquilaminas	_
	Doxilamina	
	Clemastina	
	Síntesis de ácidos α -arilacéticos	,
	Análisis retrosintético de ácidos α -arilacéticos	_
	Alclofenaco	
	Ibufenaco	
	Diclofenaco sódico	
6.6.5.	Síntesis de derivados de ácidos α -arilacéticos: bufexamaco y aceclofenaco	. 121
	Síntesis de ácidos α -arilpropiónicos	
	Análisis retrosintético de ácidos α -arilpropiónicos	
	Ibuprofeno	
	Fenoprofeno	
	Naproxeno	
	Síntesis de derivados de ácidos α-arilpropiónicos: piketoprofeno	
	Fármacos con estructura de ácidos ariloxiacéticos	
	Ciprofibrato	
	Clinofibrato	
	Bezafibrato	
	Síntesis de derivados de los ácidos fíbricos	_
6.8.5.	Obtención de ácidos ariloxiacéticos	. 130
	BLOQUE III	
	SÍNTESIS DE FÁRMACOS HETEROCÍCLICOS	
	SINTESIS DE L'ARMACOS LIETEROCICEICOS	
Тема 7.	SÍNTESIS DE FÁRMACOS QUE CONTIENEN SISTEMAS HETEROCÍCLICOS	
	NO AROMÁTICOS	. 133
7.1.	Síntesis de fármacos con estructura de 1,2-diamina y de piperazina	
	Fármacos antihistamínicos con estructura de 1,2-diamina y de piperazina	
	Cloropiramina	
	Clorciclizina	
	Cinarizina	
	Síntesis de butirofenonas neurolépticas	
	Butirofenonas neurolépticas relacionadas con la piperidina	
	Benperidol	
	Droperidol	
	Trifluperidol	

7.2.5.	Pipamperona	145
	Spiperona	
7.3.	Síntesis de analgésicos opioides derivados de la piperidina	147
	Analgésicos opioides derivados de la piperidina	
	Alfaprodina	
7.3.3.	Fentanilo	149
7.3.4.	Lofentanilo	149
7.3.5.	Alfentanilo	151
7.3.6.	Anileridina	152
7.3.7.	Cetobemidona	153
7.4.	Síntesis de otros fármacos piperidínicos	154
	Otros fármacos piperidínicos	
7.4.2.	Bamipina	159
7.4.3.	Bepotastina	159
	Budipina	
	Difenoxilato	_
7.4.6.	Donepezilo	165
7.4.7.	Fenspirida	169
	Fluspirileno	_
	Levocabastina	,
	Loperamida	
	Lubeluzol	
	Penfluridol	
	Terfenadina	•
	Xaliprodeno	
	Síntesis de fármacos relacionados con el ácido barbitúrico	
	Derivados cíclicos de la urea: fármacos derivados del ácido barbitúrico	
	Análisis retrosintético de barbituratos	
	Amobarbital	_
	Hexobarbital	'
	Fenobarbital	
	Mefobarbital	
	Eterobarb	
	Síntesis de tiobarbituratos: síntesis de tiamilal	
	Síntesis de 1,4-dihidropiridinas antihipertensivas	
	Fármacos con estructura de 1,4-dihidropiridina	
	Nifedipina	-
	Síntesis de 1,4-dihidropiridinas no simétricas: nitrendipina	_
	Efonidipina	_
T 0		
IEMA ŏ.	SÍNTESIS DE FÁRMACOS QUE CONTIENEN SISTEMAS HETEROCÍCLICOS	
0 7	AROMÁTICOS NO CONDENSADOS	_
	Nitrofuranos	-
	Nitrofuranos antibacterianos representativos	_
	Nifuratel	
	Nitrofural	
	Nifurtimox	
8.1.5.	Nifurzida	196

8.2.	Síntesis de sulfonamidas antibacterianas	197
8.2.1.	Sulfonamidas representativas	197
	Sulfaleno	
8.2.3.	Sulfatiazol	200
8.2.4.	Sulfabenzamida	201
8.2.5.	Sulfaguanidina	201
	Sulfametrol	
	Sulfasalazina	
Тема 9.	SÍNTESIS DE FÁRMACOS HETEROPOLICÍCLICOS CONDENSADOS	203
9.1.	Síntesis de antihistamínicos y antipsicóticos derivados de la fenotiazina	203
	Fármacos antihistamínicos y antipsicóticos derivados de la fenotiazina	
9.1.2.	Análisis retrosintético de las fenotiazinas	206
	Obtención de núcleos fenotiazínicos a partir de anilinas	
9.1.4.	Prometazina	208
9.1.5.	Tioridazina	208
9.1.6.	Metoxipromazina	210
9.1.7.	Carfenazina	210
9.2.	Síntesis de antipsicóticos derivados de tioxanteno	211
9.2.1.	Antipsicóticos derivados del tioxanteno	211
	Clorprotixeno	
9.2.3.	Clopenthixol	214
9.2.4.	Flupentixol	214
	Síntesis de antidepresivos tricíclicos	
	Antidepresivos tricíclicos	-
	Loxapina	
	Doxepina	
	Dibenzepina	
	Clozapina	
	Amitriptilina	
	Ciproheptadina	
	Protriptilina	
	Imipramina	
	Desipramina y lofepramina	
	Opipramol	
	Melitraceno	
	Dimetacrina	
	Síntesis de 1,4-benzodiazepinas y compuestos relacionados	-
	1,4-benzodiazepinas y compuestos relacionados	
	Diazepam	
	Flunitrazepam	
	Prazepam	
	Clorazepato potásico	
	Síntesis de 1,4-benzodiazepinas con un grupo hidroxilo o derivado en C-3:	∪ر∠
۶.¬.∪.	camazepam	220
947	Triazolam	
	Síntesis de benzodiazepinas con un anillo fusionado en C-4 y C-5: ketazolam,	240
J. T .U.	flutazolam y cloxazolam	2/1
	TIGITAL OTATIO TO TALESTATION TO THE TIME	4'

	Quinolinas antisépticas y antimaláricas	243
	Fármacos quinolínicos representativos	
9.5.2.	Síntesis de quinolinas	248
	Síntesis de Skraup	
9.5.2.2.	Síntesis de Combes y de Conrad-Limpach-Knorr	250
9.5.3.	Reactividad de la quinolina	251
9.5.4.	Amodiaquina	253
9.5.5.	Cloroquina	255
9.5.6.	Primaquina	255
9.5.7.	Clorquinaldol	256
9.5.8.	Clioquinol	257
9.5.9.	Mefloquina	257
9.5.10.	Pefloxazina	258
	Ácido oxolínico	
9.5.12.	Ácido nalidíxico	261
9.5.13.	Ciprofloxazina	261
9.5.14.	Ofloxazina	262
9.5.15.	Cincocaína	264
1.	ANEXO. MÉTODOS GENERALES DE SÍNTESIS DE COMPUESTOS ORGÁNICO MÉTODOS DE OBTENCIÓN DE AMINAS	
1.1.	Métodos reductivos para obtener aminas primarias	267
1.1.1.		_
	Reducción de nitrocompuestos	267
	Reducción de nitrilos	
1.1.2. 1.1.3.	Reducción de nitrilos	268 269
1.1.2. 1.1.3. 1.1.4.	Reducción de nitrilos	268 269 270
1.1.2. 1.1.3. 1.1.4. 1.2.	Reducción de nitrilos	268 269 270 271
1.1.2. 1.1.3. 1.1.4. 1.2. 1.2.1.	Reducción de nitrilos	268 269 270 271
1.1.2. 1.1.3. 1.1.4. 1.2. 1.2.1. 1.2.2.	Reducción de nitrilos	268 269 270 271 271 272
1.1.2. 1.1.3. 1.1.4. 1.2. 1.2.1. 1.2.2. 1.2.3.	Reducción de nitrilos	268 269 270 271 272 273
1.1.2. 1.1.3. 1.1.4. 1.2. 1.2.1. 1.2.2. 1.2.3. 1.2.4.	Reducción de nitrilos	268 269 270 271 272 273
1.1.2. 1.1.3. 1.1.4. 1.2. 1.2.1. 1.2.2. 1.2.3. 1.2.4.	Reducción de nitrilos	268 269 270 271 271 272 273
1.1.2. 1.1.3. 1.1.4. 1.2. 1.2.1. 1.2.2. 1.2.3. 1.2.4. 1.3.	Reducción de nitrilos	268 269 270 271 272 273 273
1.1.2. 1.1.3. 1.1.4. 1.2. 1.2.1. 1.2.2. 1.2.3. 1.2.4. 1.3.	Reducción de nitrilos	268 269 270 271 271 272 273 273 276 276
1.1.2. 1.1.3. 1.1.4. 1.2. 1.2.1. 1.2.2. 1.2.3. 1.2.4. 1.3.1. 1.3.1.	Reducción de nitrilos	268 269 270 271 272 273 273 276 276 279
1.1.2. 1.1.3. 1.1.4. 1.2. 1.2.1. 1.2.2. 1.2.3. 1.2.4. 1.3. 1.3.1. 1.3.2. 1.3.3.	Reducción de nitrilos	268 269 270 271 272 273 273 276 276 279 280
1.1.2. 1.1.3. 1.1.4. 1.2. 1.2.1. 1.2.2. 1.2.3. 1.2.4. 1.3. 1.3.1. 1.3.2. 1.3.3. 1.3.4.	Reducción de nitrilos	268 269 270 271 272 273 273 276 276 279 280 280
1.1.2. 1.1.3. 1.1.4. 1.2. 1.2.1. 1.2.2. 1.2.3. 1.2.4. 1.3. 1.3.1. 1.3.2. 1.3.3. 1.3.4. 1.3.5.	Reducción de nitrilos	268 269 270 271 272 273 276 276 276 279 280 281
1.1.2. 1.1.3. 1.1.4. 1.2. 1.2.1. 1.2.2. 1.2.3. 1.2.4. 1.3. 1.3.1. 1.3.2. 1.3.3. 1.3.4. 1.3.5. 1.4.	Reducción de nitrilos Reducción de azidas Reducción de oximas e hidrazonas Métodos reductivos para obtener aminas primarias, secundarias o terciarias Reducción de amidas Reducción de imidas Reducción de iminas Aminación reductiva Métodos para obtener aminas primarias, secundarias o terciarias utilizando reacciones de alquilación Alquilación de aminas Síntesis de Gabriel Adición conjugada a compuestos carbonílicos α,β-insaturados Reacción de Ritter Obtención de diarilaminas por sustitución nucleófila aromática Métodos para obtener aminas utilizando reacciones de transposición	268 269 270 271 272 273 273 276 279 280 281 284
1.1.2. 1.1.3. 1.1.4. 1.2. 1.2.1. 1.2.2. 1.2.3. 1.2.4. 1.3. 1.3.1. 1.3.2. 1.3.3. 1.3.4. 1.3.5. 1.4. 1.4.1.	Reducción de nitrilos Reducción de azidas Reducción de oximas e hidrazonas Métodos reductivos para obtener aminas primarias, secundarias o terciarias Reducción de amidas Reducción de imidas Reducción de iminas Aminación reductiva Métodos para obtener aminas primarias, secundarias o terciarias utilizando reacciones de alquilación Alquilación de aminas Síntesis de Gabriel Adición conjugada a compuestos carbonílicos α,β-insaturados Reacción de Ritter Obtención de diarilaminas por sustitución nucleófila aromática Métodos para obtener aminas utilizando reacciones de transposición Transposición de Beckmann	268 269 270 271 272 273 273 276 276 279 280 281 284
1.1.2. 1.1.3. 1.1.4. 1.2. 1.2.1. 1.2.2. 1.2.3. 1.2.4. 1.3. 1.3.1. 1.3.2. 1.3.3. 1.3.4. 1.3.5. 1.4. 1.4.1. 1.4.2.	Reducción de azidas	268 269 270 271 272 273 276 276 279 280 281 284 284
1.1.2. 1.1.3. 1.1.4. 1.2. 1.2.1. 1.2.2. 1.2.3. 1.2.4. 1.3. 1.3.1. 1.3.2. 1.3.3. 1.3.4. 1.3.5. 1.4. 1.4.1. 1.4.2.	Reducción de nitrilos Reducción de azidas Reducción de oximas e hidrazonas Métodos reductivos para obtener aminas primarias, secundarias o terciarias Reducción de amidas Reducción de imidas Reducción de iminas Aminación reductiva Métodos para obtener aminas primarias, secundarias o terciarias utilizando reacciones de alquilación Alquilación de aminas Síntesis de Gabriel Adición conjugada a compuestos carbonílicos α,β-insaturados Reacción de Ritter Obtención de diarilaminas por sustitución nucleófila aromática Métodos para obtener aminas utilizando reacciones de transposición Transposición de Beckmann	268 269 270 271 272 273 276 276 279 280 281 284 284
1.1.2. 1.1.3. 1.1.4. 1.2. 1.2.1. 1.2.2. 1.2.3. 1.2.4. 1.3. 1.3.1. 1.3.2. 1.3.3. 1.3.4. 1.3.5. 1.4.1. 1.4.2. 1.4.3.	Reducción de azidas	268 269 270 271 272 273 276 276 276 280 280 281 284 285 286
1.1.2. 1.1.3. 1.1.4. 1.2. 1.2.1. 1.2.2. 1.2.3. 1.2.4. 1.3. 1.3.1. 1.3.2. 1.3.3. 1.3.4. 1.3.5. 1.4.1. 1.4.2. 1.4.3.	Reducción de azidas	268 269 270 271 272 273 276 276 276 280 281 284 284 285 286

2.2.	A partir de haluros de alquilo por sustitución nucleófila	287
2.3.	A partir de reactivos organometálicos	288
	A partir de epóxidos y otros nucleófilos	
2.5.	Métodos reductivos	291
2.6.	Métodos hidrolíticos	294
2.7.	Métodos para la obtención de 1,2-dioles (pinacoles)	294
3.	MÉTODOS DE OBTENCIÓN DE ÉTERES	297
	Síntesis de éteres de Williamson	<i>J</i> ,
	Síntesis de éteres diarílicos por sustitución nucleófila aromática	
	Síntesis de éteres por deshidratación de alcoholes	-
	Metilación de alcoholes con diazometano	
4.	MÉTODOS DE OBTENCIÓN DE HALUROS	300
	Obtención de haluros de alquilo a partir de alcoholes	
	Halogenación bencílica y alílica	
	Halogenación en posición α de cetonas	-
	Halogenación de alcanos y alquenos	
5	MÉTODOS DE OBTENCIÓN DE ALDEHÍDOS Y CETONAS	202
	Métodos oxidativos	
	Ozonólisis reductiva de alquenos	
	Oxidación de alcoholes primarios a aldehídos y de alcoholes secundarios	302
J.1.Z.	a cetonas	204
512	Ruptura oxidativa de 1,2-dioles (pinacoles)	- '
	Hidratación de alquinos	-
	·	
	Hidroboración-oxidación de alquinos terminales	
	Métodos reductivos Reducción de Rosemund	- '
		<i>- .</i>
	Reducción de ésteres, amidas y nitrilos	307
5.4.	Preparación de cetonas por adición de reactivos organometálicos a derivados	0
F 4.1	de ácido carboxílico	-
	A partir de nitrilos	
	A partir de ácidos carboxílicos	
	A partir de cloruros de acilo y organocupratos	
5.5.	Métodos de obtención de arilcetonas	309
	MÉTODOS DE OBTENCIÓN DE ÁCIDOS CARBOXÍLICOS	
	Métodos oxidativos	
6.1.1.	A partir de alcoholes primarios	311
6.1.2.	A partir de aldehídos	312
6.1.3.	A partir de cetonas metílicas: reacción del haloformo	312
	A partir de alquenos	
	A partir de alquilbencenos	
6.2.	Métodos hidrolíticos	313
6.3.	Otros métodos de obtención de ácidos carboxílicos	314
6.3.1.	Síntesis malónica	314

6.3.2.	Reacción de reactivos organometálicos con dióxido de carbono	314
6.3.3.	Homologación de Arndt-Eistert	315
6.3.4.	Reacción de Willgerodt-Kindler	315
6.3.5.	Síntesis de Kolbe-Schmitt	316
	MÉTODOS DE OBTENCIÓN DE DERIVADOS DE ÁCIDOS	_
	Métodos de obtención de haluros de acilo	
	Métodos de obtención de anhídridos	_
	Métodos de obtención de ésteres	
	Esterificación de Fischer	
	Por reacción de un cloruro de acilo con un alcohol	
	Por reacción de un anhídrido de ácido con un alcohol	
	Por reacción de un anión carboxilato con un halogenuro de alquilo	
	Por esterificación de un ácido carboxílico con diazometano	_
	Métodos de obtención de amidas	
	Por reacción de un cloruro de acilo con una amina	
	Por reacción de un anhídrido de ácido con una amina	
	Por reacción de un ácido carboxílico con una amina	
	Por reacción de un éster con una amina	-
	Por hidrólisis parcial de un nitrilo	
	Por reacción de Ritter	
	Métodos de obtención de nitrilos	-
	A partir de halogenuros de alquilo por sustitución nucleófila	
	Por deshidratación de amidas o de aldoximas	-
	Síntesis de α -aminonitrilos y de cianhidrinas (α -hidroxinitrilos)	
	Obtención de imidas	
	Métodos de obtención de carbamatos	
	A partir de alcoholes	
	A partir de aminas	
7.7.3.	A partir de aminoalcoholes	325
8.	OBTENCIÓN DE DERIVADOS BENCÉNICOS SIMPLES	326
	Reducción de grupos funcionales	_
	Hidrogenación catalítica	
9.2.	Reducciones con hidruro de aluminio y litio	329
	Índice analítico	331

Prólogo a Química farmacéutica I (tomo 1)

Esta obra es una nueva edición, revisada, actualizada y ampliada de la obra *Fundamentos de síntesis de fármacos* editada en 2005, por Publicacions i Edicions de la Universitat de Barcelona. La obra va dirigida especialmente a los alumnos de la asignatura Química Farmacéutica I del plan 2009 del Grado en Farmacia de la Universidad de Barcelona, aunque puede ser de gran interés para estudiantes de Grado en Farmacia de otras universidades y también para los de Grado en Química que deseen introducirse en la síntesis de fármacos.

Merece un comentario el cambio de título, que tiene que ver con los nombres y ubicación de los contenidos relacionados con la síntesis de fármacos en el nuevo plan de Grado en Farmacia que se inicia en el presente curso 2009-2010. En el antiguo plan de 2002, los estudiantes de Farmacia cursaban en el primer curso las asignaturas troncales Química Orgánica I (primer semestre) y Química Orgánica II (segundo semestre) y en el segundo curso las asignaturas troncales Química Farmacéutica (primer semestre) y Síntesis de Fármacos (segundo semestre), todas ellas de 6 créditos equivalentes a 60 horas lectivas. La ubicación prematura de estas asignaturas en la Licenciatura en Farmacia hacía que los alumnos tuviesen una base limitada de Química Orgánica. Por ello, la obra *Fundamentos de síntesis de fármacos* trataba de suplir este déficit con un primer bloque destinado a repasar y ampliar los métodos sintéticos de mayor interés en relación con la síntesis de fármacos. Este repaso y ampliación eran además necesarios teniendo en cuenta que la reactividad de los compuestos orgánicos había sido cursada por el alumno en la asignatura Química Orgánica II, es decir, que un alumno que hubiera aprobado en junio dicha asignatura, no volvía a utilizar esos conocimientos hasta febrero del curso siguiente.

En el nuevo plan de 2009, se han conservado las asignaturas Química Orgánica I y Química Orgánica II, pasando a denominarse las otras asignaturas Química Farmacéutica I y Química Farmacéutica II, todas ellas con un número de créditos ECTS que sensiblemente equivalen a los 6 créditos que tenían en el Plan 2002. Por otro lado, creemos que con buen criterio, se ha desplazado un semestre la impartición de estas asignaturas, de modo que la asignatura troncal Química Orgánica I se imparte en el segundo semestre del primer curso, la asignatura troncal Química Orgánica II se imparte en el primer semestre del segundo año, la asignatura troncal Química Farmacéutica I se imparte en el primer semestre del segundo año y la asignatura troncal Química Farmacéutica II se imparte en el primer semestre del tercer año.

Este hecho, nos llevó a proponer que el contenido de la asignatura Química Farmacéutica I se correspondiera con el de la antigua asignatura Síntesis de Fármacos y el de Química Farmacéutica II se correspondiera con el de la antigua Química Farmacéutica. De este modo, el alumno que en enero de un año acabe de cursar la asignatura Química Orgánica II utilizará, a partir del febrero siguiente, los conocimientos adquiridos en la misma para el diseño sintético y síntesis de fármacos, contenido fundamental de la asignatura Química Farmacéutica I. De este modo, se puede evitar el repaso de métodos sintéticos, que era el objeto del primer bloque de la asignatura Síntesis de Fármacos. Aunque puede parecer atípico tratar antes la síntesis de fármacos que el metabolismo y diseño de los mismos, creemos que puede ser ventajoso para el alumno por: a) impartir la síntesis de fármacos justo a continuación de haber estudiado la reactividad de los compuestos orgánicos en la asignatura Química Orgánica II y b) cuando el alumno curse la asignatura Química Farmacéutica II tendrá unos conocimientos sobre estructura, síntesis y reactividad de fármacos que pueden serle de gran utilidad para comprender el metabolismo de fármacos y determinados aspectos del diseño de los mismos. De todos modos, esto es algo que únicamente la experiencia que acumulemos en los próximos cursos nos permitirá comprobar.

Respecto de la obra *Fundamentos de síntesis de fármacos*, la obra *Química farmacéutica I* ha actualizado las diversas relaciones de fármacos, ha incorporado nuevas familias de fármacos y ha reestructurado el orden de los contenidos relativos a la síntesis de fármacos en forma enantiopura, cuyos conceptos básicos se imparten en los primeros temas, en lugar de dejarlos como tema final.

La obra *Química farmacéutica I* consta de dos volúmenes. Respecto al primero de los mismos, está organizado en 10 temas. Los cinco primeros están dedicados a cuestiones de tipo general. El tema 1 trata algunos conceptos básicos de Química Farmacéutica y la nomenclatura de fármacos. En la asignatura Química Orgánica I ya se ha estudiado la nomenclatura según las normas de la IUPAC de los compuestos alifáticos y aromáticos. En esta asignatura se dedicará especial atención a la nomenclatura de sistemas policíclicos condensados y de sistemas heterocíclicos con un anillo o varios anillos condensados y también se mencionarán los sistemas policíclicos con puente, sistemas espiránicos y sus derivados heterocíclicos, pero estos temas quedan fuera del alcance de la presente obra.

En el tema 2 se dan los conocimientos básicos necesarios para entender la síntesis de fármacos en forma enantiopura: enantiotopía y diastereotopía, reacciones enantioselectivas y diastereoselectivas, etc. En el tema 3 se trata la enantioselectividad en las interacciones fármaco-receptor y sus consecuencias en cuanto a la actividad biológica. En el tema 4 se describen los métodos generales para preparar compuestos enantiopuros con ejemplos representativos. En el tema 5 se trata el diseño sintético, los grupos protectores, etc.

Los temas 6 a 10 tratan del diseño sintético y síntesis de fármacos agrupados por familias estructurales y, cuando ello es posible, agrupados también por familias terapéuticas. En el tema 6 se tratan los fármacos alifáticos y alifático-aromáticos: ariletilaminas, ariletanolaminas, ariloxipropanolaminas, 3-arilpropilaminas (nuevo), diarilmetoxialquilaminas (nuevo), ácidos arilacéticos, ácidos α -arilpropiónicos, ácidos α -ariloxiisobutíricos y ácidos α -ariloxiacéticos. Donde corresponda, se trata también la síntesis de fármacos de estas familias en forma enantiopura. En el tema 7 se tratan los fármacos que contienen algunos sistemas heterocíclicos no aromáticos de aparición frecuente en fármacos de diversas familias terapéuticas: derivados de piperazina, piperidina (muy ampliado), barbituratos, glutarimidas, imidazolidindionas, oxazolidindionas, succinimidas y 1,4-dihidropiridinas. En el tema 8 se tratan fármacos que contienen sistemas heterocíclicos aromáticos cuya preparación se efectúa a partir de derivados heterocíclicos adecuados por modificaciones estructurales que no implican ni la síntesis de los anillos heterocíclicos ni conocimientos profundos sobre la reactividad de los mismos. En concreto se estudian antibacterianos derivados del nitrofurano y sulfamidas antibacterianas. En el tema 9 se tratan fármacos conteniendo sistemas policíclicos condensados: fenotiazinas, tioxantenos, antidepresivos tricíclicos, benzodiazepinas, quinolinas antisépticas y antimaláricas y quinolonas antibacterianas. Finalmente, el tema 10 se dedica a los antibióticos β-lactámicos, como únicos ejemplos de fármacos obtenidos por semisíntesis. Como en la obra Fundamentos de síntesis de fármacos, no se incluyen temas dedicados a la síntesis de esteroides, prostaglandinas, etc., por considerarlos fuera del alcance de este curso dada la limitación de tiempo y la formación previa de los alumnos. Por razones similares, no se tratan otros temas de interés como la síntesis de fármacos peptídicos, la química combinatoria, etc.

El tomo 2 de *Química farmacéutica I*, se inicia con un capítulo dedicado a los métodos de síntesis que constituía el antiguo Bloque I de la obra *Fundamentos de síntesis de fármacos*, ligeramente ampliado. Lo más importante y novedoso del segundo volumen es la inclusión de una extensa colección de problemas resueltos, la mayoría de los cuales proceden de los exámenes de los últimos años. También incluye una colección de problemas no resueltos, para que el alumno los trabaje de forma autónoma y posteriormente sean objeto de discusión en los seminarios de problemas. Finalmente, uno de los problemas propuestos está dedicado a formular la estructura de diversos fármacos a partir del nombre sistemático IUPAC y como solución se suministra el nombre DCI, a partir del cual se puede buscar su estructura en el Index Merck.

Esperamos que esta obra constituya una base sobre la que aventurarse en la comprensión y en el diseño de síntesis de fármacos con estructuras más complejas.

Pelayo Camps García Santiago Vázquez Cruz Carmen Escolano Mirón

Barcelona, diciembre de 2009

Prólogo a Fundamentos de química farmacéutica I

Esta obra *Fundamentos de química farmacéutica I*, es una nueva edición de *Química farmacéutica I*, tomo 1, revisada y adaptada a los contenidos que se han ido impartiendo recientemente en la asignatura del mismo nombre. La obra va dirigida especialmente a los alumnos de la asignatura Química Farmacéutica I del plan 2009 del grado en Farmacia de la Universidad de Barcelona, aunque puede ser de gran interés para estudiantes de grado en Farmacia de otras universidades y también para los de grado en Química que deseen introducirse en la síntesis de fármacos.

Respecto de la primera edición de esta obra, se han eliminado un tema y algunos apartados que, por motivos de tiempo y/o de complejidad (semisíntesis de antibióticos β -lactámicos, anterior tema 10) o heterogeneidad de la familia (anticonvulsivos no barbituratos, anterior apartado 7.6) habían dejado de impartirse. Por otro lado, se ha simplificado mucho el tema 5, reduciendo sensiblemente los ejemplos que ilustraban conceptos de la química orgánica I y II, manteniendo los conceptos básicos que se indicaban en el mismo.

El bloque «Métodos generales de síntesis de compuestos orgánicos» con que se iniciaba el tomo 2 de la obra *Química farmacéutica I*, ha pasado ahora a ser un anexo de *Fundamentos de química farmacéutica I*.

El segundo volumen de la obra *Química farmacéutica I*, denominado ahora *Ejercicios de química farmacéutica I*, ha sido ampliado con más problemas resueltos que han sido objeto de los exámenes de esta asignatura durante los cursos 2008 a 2014. Como en la primera edición, los problemas están ordenados por las familias de fármacos a las que pertenecen.

Fundamentos de química farmacéutica I contiene 9 temas. Como en la edición anterior, el tema 1 trata algunos conceptos básicos de química farmacéutica y la nomenclatura de fármacos.

En esta asignatura se dedica especial atención a la nomenclatura de sistemas policíclicos condensados y de sistemas heterocíclicos con un anillo o varios anillos condensados y también se mencionan los sistemas policíclicos con puente, sistemas espiránicos y sus derivados heterocíclicos, pero estos temas quedan fuera del alcance de la presente obra.

En el tema 2 se dan los conocimientos básicos necesarios para entender la síntesis de fármacos en forma enantiopura: enantiotopía y diastereotopía, reacciones enantioselectivas y diastereoselectivas, etc. En el tema 3 se trata la enantioselectividad en las interacciones fármaco-receptor y sus consecuencias en cuanto a la actividad biológica. En el tema 4 se describen los métodos generales para preparar compuestos enantiopuros con ejemplos representativos. En el tema 5 se tratan algunos conceptos relacionados con la síntesis de compuestos orgánicos.

Los temas 6 a 9 tratan del diseño sintético y síntesis de fármacos agrupados por familias estructurales y, cuando ello es posible, agrupados también por familias terapéuticas. En el tema 6 se tratan

los fármacos alifáticos y alifático-aromáticos: ariletilaminas, ariletanolaminas, ariloxipropanolaminas, 3-arilpropilaminas, diarilmetoxialquilaminas, ácidos arilacéticos, ácidos α-arilpropiónicos, ácidos α -ariloxiisobutíricos y ácidos α -ariloxiacéticos. Donde corresponda, se trata también la síntesis de fármacos de estas familias en forma enantiopura. En el tema 7 se tratan los fármacos que contienen algunos sistemas heterocíclicos no aromáticos de aparición frecuente en fármacos de diversas familias terapéuticas: derivados de piperazina, piperidina, barbituratos, 1,4-dihidropiridinas. En el tema 8 se tratan fármacos que contienen sistemas heterocíclicos aromáticos cuya preparación se efectúa a partir de derivados heterocíclicos adecuados por modificaciones estructurales que no implican ni la síntesis de los anillos heterocíclicos ni conocimientos profundos sobre la reactividad de los mismos. En concreto se estudian antibacterianos derivados del nitrofurano y sulfamidas antibacterianas. En el tema 9 se tratan fármacos que contienen sistemas policíclicos condensados: fenotiazinas, tioxantenos, antidepresivos tricíclicos, benzodiazepinas, quinolinas antisépticas y antimaláricas y quinolonas antibacterianas. Como en la edición anterior, no se incluyen temas dedicados a la síntesis de esteroides, prostaglandinas, etc., por considerarlos fuera del alcance de este curso dada la limitación de tiempo y la formación previa de los alumnos. Por razones similares, no se tratan otros temas de interés como la síntesis de fármacos peptídicos, la química combinatoria y se ha eliminado el tema 10 anterior, relativo a la semisíntesis de antibióticos β-lactámicos.

Como se ha indicado antes, este volumen termina con el anexo «Métodos generales de síntesis de compuestos orgánicos» que en la edición anterior estaba al principio del tomo 2.

Ejercicios de química farmacéutica I contiene una extensa colección de problemas resueltos que amplía los recogidos en la edición anterior con los propuestos en los exámenes de los años 2009 a 2014. También incluye una colección de problemas no resueltos que se ha ampliado respecto de la edición anterior. El alumno debe trabajarlos de forma autónoma y posteriormente serán objeto de discusión en las clases de seminario. Se ha mantenido el problema dedicado a formular la estructura de diversos fármacos a partir del nombre sistemático IUPAC dando como solución el nombre DCI, a partir del cual se puede buscar su estructura en el Index Merck.

Esperamos que esta obra siga constituyendo una base sobre la que aventurarse en la comprensión y en el diseño de síntesis de fármacos con estructuras más complejas.

Pelayo Camps García, Santiago Vázquez Cruz Carmen Escolano Mirón

Barcelona, octubre de 2015