

Synthesis of benzoazole ionic liquids and evaluation of their antimicrobial activity

Síntese de líquidos iónicos derivados de benzoazóis e avaliação da sua atividade antimicrobiana

Lukasz Czekański¹, Tânia Santos de Almeida^{2,3}, Joana P. Mota², Patrícia Rijo², Maria Eduarda M. Araújo³

¹Faculty of Chemistry, Laboratory of Chemistry of Heterocyclic Compounds, Adam Mickiewicz University, ul. Umultowska 89b, 61-614 Poznań, Poland

²CBios - Research Center for Biosciences and Health Technologies, U Lusófona, Campo Grande 376, 1749-024 Lisboa, Portugal

³Centro de Química e Bioquímica, Faculdade de Ciências, Universidade de Lisboa, Campo Grande, 1749-016 Lisboa, Portugal, and Departamento de Química e Bioquímica, Faculdade de Ciências, Universidade de Lisboa, Campo Grande, 1749-016 Lisboa, Portugal
E-mail: eduaraujo@fc.ul.pt

This work was funded by FCT- Fundação para a Ciência e Tecnologia (Portugal) – project PEst-OE/QUI/UI0612/2013

Este trabalho foi financiado pela FCT-Fundação para a Ciência e Tecnologia (Portugal) através do projecto PEst-OE/QUI/UI0612/2013

Abstract

A new class of chemicals composed not of molecules but ions, an organic cation and an organic or inorganic anion, has recently attracted attention. When these new kind of salts are in the liquid state below 100 oC, they are named ionic liquids (ILs). In this work, the synthesis of ionic liquids obtained from a 2-mercaptobenzimidazole, 2-mercaptobenzoxazole or 2-mercaptobenzothiazole anion and 1-alkyl-3-methylimidazolium or choline cation are described. The antimicrobial activity against several Gram-positive and Gram-negative bacteria and a yeast was also evaluated.

Keywords: Ionic liquids, benzoazole, choline, antimicrobial activity

Resumo:

Uma nova classe de compostos químicos constituídos não por moléculas mas por iões, um catião orgânico e um anião orgânico ou inorgânico, tem atraído recentemente muita atenção. Quando estes novos tipos de sais estão no estado líquido, abaixo de 100 °C, são chamados líquidos iónicos (LI). Neste trabalho, é descrita a síntese de líquidos iónicos obtidos a partir de 2-mercaptobenzimidazol, 2-mercaptobenzoxazol ou o anião 2-mercaptobenzotiazol e o catião 1-alkil-3-metilimidazólio ou o catião colina. A atividade antimicrobiana destes LI sobre várias bactérias Gram-positivas, Gram-negativas e uma levedura foi avaliada.

Palavras-chave: Líquidos iónicos, benzoazol, colina, actividade antimicrobiana

Introduction

Ionic Liquids (ILs) are a new class of recently developed chemicals with singular characteristics that arise from their specific structure, and consequently have attracted attention from chemists. They are liquids composed not of molecules but ions, an organic cation and an organic or inorganic anion. As they are composed of charged units, they have low vapour pressures and are considered not volatile. Usually ILs are viscous liquids highly prized for their ability as solvents of not only organic but also inorganic substances. They can be miscible, immiscible or partially miscible with water, depending on the cation or the anion, and they can be tailored to have the appropriate solvent properties by introducing changes in the chemical structure of the cation or the anion (1, 2).

ILs have been the object of intense investigation towards uncountable chemical and biochemical applications (3). The antimicrobial activity of the first ionic liquids prepared has already been described, as well as their ecotoxicity (4^{a,b}).

In this work, is described the synthesis of ionic liquids obtained from a 2-mercaptobenzimidazole, 2-mercaptobenzoxazole or 2-mercaptobenzothiazole anion and 1-alkyl-3-methylimidazolium or choline cation. The antimicrobial activity of these liquids against several Gram-positive and Gram-negative bacteria and a yeast was also evaluated.

Materials and Methods

Materials and Equipment

Reagents and solvents of analytical purity were provided by Sigma-Aldrich.

¹H NMR spectra were acquired in a Bruker Advance 400 apparatus at 400 MHz, using D₂O, CDCl₃ or DMSO-d₆ as solvents. The chemical shifts are reported in parts per million (ppm, δ), using the appropriate signal for residual solvent protons as reference. The growth of microorganisms was measured with an Absorbance Microplate Reader set to 620 nm (Thermo Scientific Multiskan FC).

Synthesis of ionic liquids

Synthesis of 1-alkyl-3-methylimidazolium bromide: [Cnmim]⁺Br⁻

Halogenated ionic liquids, 1-ethyl-3-methylimidazolium bromide [C2mim]⁺[Br⁻],

Introdução

Os Líquidos Iônicos (LI) são uma nova classe de compostos químicos, recentemente desenvolvida, que possui características singulares resultantes da sua estrutura específica e que, por esse motivo, têm sido objecto de muita atenção. Estes novos materiais são líquidos constituídos não por moléculas, mas por iões: um catião orgânico e um anião que pode ser orgânico ou inorgânico. Uma vez que são constituídos por unidades carregadas, têm baixas pressões de vapor e são considerados não voláteis. Normalmente, os LI são líquidos viscosos muito apreciados pela sua capacidade como solventes, não só de substâncias inorgânicas, mas também de substâncias orgânicas. Podem ser miscíveis, imiscíveis ou parcialmente miscíveis com água, dependendo do catião e/ou anião e podem ser modificados para ter as propriedades solventes adequadas, introduzindo alterações na estrutura química do catião e/ou do anião (1, 2).

Os LI têm sido objeto de intensa investigação com o fim de se conhecerem as suas potencialidades em inúmeras aplicações químicas e bioquímicas (3). A atividade antimicrobiana dos primeiros líquidos iônicos já foi demonstrada, bem como a sua ecotoxicidade (4^{a,b}).

Neste trabalho, é descrita a síntese de líquidos iônicos obtidos a partir dos aniões 2-mercapto- benzimidazol, 2-mercaptobenzoxazol ou 2-mercaptobenzotiazol e dos catiões 1-alkil-3-metilimidazólio e colina. A sua atividade antimicrobiana contra diversas bactérias Gram-negativas e Gram-positivas também foi avaliada.

Materiais e Métodos

Materiais e Equipamento

Os reagentes e solventes usados, de grau analítico, foram fornecidos pela Sigma-Aldrich.

Os espectros de ¹H NMR foram obtidos num aparelho Bruker Avance 400, a 400 MHz, usando D₂O, CDCl₃ ou DMSO-d₆ como solventes. Os desvios químicos são referidos em partes por milhão (ppm, δ), utilizando como referência o sinal apropriado do protão residual do solvente deuterado. O crescimento microbiano foi medido com um leitor de microplacas ao comprimento de onda de 620 nm (Termo Scientific Multiskan FC).

Síntese dos Líquidos Iônicos

Síntese do brometo de 1-alkil-3-metilimidazólio: [Cnmim]⁺Br⁻

Os LI halogenados, brometo de 1-etil-3-metilimidazólio [C2mim]⁺[Br⁻], brometo de 1-butil-3-metilimidazólio

1-butyl-3-methylimidazolium bromide [C4mim][Br] and 1-hexyl-3-methylimidazolium bromide [C6mim][Br] were prepared according to the procedures described in literature (5, 6) with small modifications: bromoalkane (ethyl, butyl or hexyl) (0.08 mol) was added slowly for 1.5 hours to 1-methylimidazole (6g, 0.073 mol, 5.82 mL). The mixture was stirred for 1 hour for ethyl bromide and 0.5 hour for butyl and hexyl bromide at room temperature (RT) until two phases appeared. Then the reaction mixture was heated, with constant stirring, in a water bath at 70 °C, overnight, for the ethyl derivative, and for 8 hours for the butyl and hexyl derivatives. The mixture was concentrated on a rotatory evaporator, and then washed three times with tetrahydrofuran (THF). Compounds were characterized by ¹H NMR and data obtained were in accordance with those reported in the literature (5, 6).

Synthesis of 1-alkyl-3-methylimidazolium hydroxide: [Cnmim]OH

Synthesis of 1-alkyl-3-methylimidazolium hydroxide was performed as previously described (6) with the following modification: the corresponding 1-alkyl-3-methylimidazolium bromide (0.0731 mol) was dissolved in methanol (MeOH) and then an equimolar amount of potassium hydroxide (KOH) (0.0731 mol, 4.10 g) was added. The mixture was heated for 18 hours, in an oil bath at 60 °C. The resulting potassium bromide (KBr) was then filtered, and the MeOH was evaporated under vacuum. The product was used immediately in the next step without further purification.

Synthesis of 1-alkyl-3-methylimidazolium 2-mercaptobenzoimidazolide [Cnmim][TBI], 2-mercaptobenzoxazolide [Cnmim][TBO] and 2-mercaptobenzothiazolide [Cnmim][TBT] ionic liquids

ILs were prepared by neutralization of the corresponding 1-alkyl-3-methylimidazolium hydroxide. 1-ethyl-3-methylimidazolium hydroxide [C2mim][OH], 1-butyl-3-methylimidazolium hydroxide [C4mim][OH] or 1-hexyl-3-methylimidazolium hydroxide [C6mim][OH] (0.016 mol) were dissolved in MeOH and an equivalent amount (0.016 mol) of the corresponding *mercapto* compound, 2-mercaptobenzimidazole (TBI), 2-mercaptobenzoxazole (TBO) or 2-mercaptobenzotiazole (TBT), was added slowly. The mixture was stirred overnight at room temperature and was then refluxed 10 hours. Evaporation of MeOH under vacuum afforded the corresponding IL (Table 1).

Synthesis of cholinium 2-mercaptobenzoimidazolide (ChTBI), 2-mercaptobenzoxazolide (ChTBO) and 2-mercaptobenzothiazolide (ChTBT) ionic liquids Cholinium 2-mercaptobenzoimidazolide, 2-mercapto-

[C4mim][Br] e o brometo de 1-hexil-3-metilimidazólio [C6mim][Br] foram preparados de acordo com os procedimentos descritos na literatura (5, 6) com pequenas modificações: adicionou-se lentamente, durante 1,5 h, o bromoalcano (etilo, butilo ou hexilo) (0,08 mol) ao 1-metilimidazol (6 g, 0,073 mol, 5,82 mL). A mistura foi agitada à temperatura ambiente, durante 1 h na síntese do brometo de etilo e, durante 0,5 h, nas sínteses do brometo de butilo e brometo de hexilo, até ao aparecimento de duas fases. De seguida, a mistura reacional foi aquecida, sempre sob agitação, num banho de água a 70 °C, de um dia para o outro, para o derivado de etilo e, durante 8 h, para os derivados de butilo e hexilo. A mistura foi concentrada num evaporador rotativo e, em seguida, lavada por 3 vezes com tetrahydrofuran (THF). Os compostos foram caracterizados por espectroscopia de Ressonância Magnética Nuclear de próton (¹H NMR) estando os valores obtidos de acordo com os descritos na literatura (5, 6).

Síntese do hidróxido de 1-alquil-3-metilimidazólio: [Cnmim] OH

A síntese do hidróxido de 1-alquil-3-metilimidazólio foi realizada de acordo com o descrito anteriormente (6), com a seguinte modificação: o brometo de 1-alquil-3-metilimidazólio (0,0731 mol) foi dissolvido em metanol (MeOH) e, posteriormente, foi adicionada uma quantidade equimolar de hidróxido de potássio (KOH) (0,0731 mol, 4,10 g). A mistura foi aquecida durante 18 h num banho de óleo a 60 °C. De seguida, o brometo de potássio (KBr) resultante foi filtrado e o MeOH evaporado sob vácuo. O produto foi utilizado imediatamente sem purificação adicional.

Síntese dos LI de 1-alquil-3-metilimidazólio e de 2-mercaptobenzoimidazolido [Cnmim][TBI], 2-mercaptobenzoxazolido [Cnmim][TBO] e 2-mercaptobenzotiazolido [Cnmim][TBT]

Os LI foram preparados por neutralização do correspondente hidróxido do 1-alquil-3-metilimidazólio. O hidróxido de 1-etil-3-metilimidazol [C2mim][OH], hidróxido de 1-butil-3-metilimidazol [C4mim][OH] ou hidróxido de 1-hexil-3-metilimidazol [C6mim][OH] (0,016 mol) foram dissolvidos em MeOH. À respetiva solução foi adicionada lentamente uma quantidade equivalente (0,016 mol) do composto *mercapto* correspondente, o 2-mercaptobenzoimidazol (TBI), o 2-mercaptobenzoxazol (TBO) ou o 2-mercaptobenzotiazol (TBT). A mistura reacional foi agitada durante a noite à temperatura ambiente e, em seguida, foi aquecida a refluxo durante 10 h. O líquido iónico correspondente foi obtido após evaporação do MeOH (Tabela 1).

benzoxazolidine and 2-mercaptobenzothiazolidine compounds were prepared by neutralization of choline hydroxide by 2-mercaptobenzimidazol (TBI), 2-mercaptobenzoxazol (TBO) and 2-mercaptobenzothiazol (TBT). 2-mercaptobenzothiazole, 2-mercaptobenzoxazole and 2-mercaptobenzimidazole were mixed with an equimolar amount of choline (45 % MeOH solution) (0.006 mol) and stirred overnight at room temperature. The MeOH was subsequently evaporated and the oil residue obtained was washed with acetonitrile and dried under vacuum. IL containing 2-mercaptobenzothiazole was a dense orange oil. ILs containing 2-mercaptobenzimidazole and 2-mercaptobenzoxazole were solids with low melting points: 115 °C – 118 °C and 50 °C – 70 °C, respectively (Table 1). ILs were characterized by ¹H NMR (Table 2).

Antimicrobial activity

Microbial strains

The *in vitro* antimicrobial study was carried out using Gram-positive bacteria (*Staphylococcus aureus* ATCC 25923, *Enterococcus faecalis* ATCC 29212, *Enterococcus hirae* ATCC 10541, *Bacillus subtilis* ATCC 6633, and *Mycobacterium smegmatis* ATCC 607), Gram-negative bacteria (*Escherichia coli* ATCC 25922, *Pseudomonas aeruginosa* ATCC 27853 and *Klebsiella pneumoniae* ATCC 9997) and a yeast (*Candida albicans* ATCC 10231).

Well diffusion test

The well diffusion assay was used to determine the antimicrobial activity of the compounds (7). Petri dishes containing 20 mL Mueller-Hinton culture medium were inoculated with 0.1 mL of a bacterial cell suspension matching a 0.5 McFarland standard solution. The suspension was uniformly spread using a sterile swab over the surface of the medium. Wells of 5 mm in diameter were made in the agar plates with a sterile glass Pasteur pipette and 50 µL of each compound (1 mg/mL), previously reconstituted by dissolving in dimethyl sulfoxide (DMSO), were added into the well. DMSO was used as a negative control, while vancomycin, norfloxacin, and amphotericin B at 1mg/mL were used as positive controls for Gram positive and Gram-negative bacteria and the yeast, respectively. The plates were then incubated at 37 °C for 24 hours. The antimicrobial activity was assayed by measuring the diameter of the inhibition zone (in mm) formed around the wells. Each assay was performed in triplicate, at minimum.

Microdilution method

The minimum inhibitory concentrations (MICs) of compounds were determined by means of the two-fold

Síntese dos líquidos iônicos de colina e de 2-mercaptobenzimidazolido (ChTBI), 2-mercaptobenzoxazolido (ChTBO) e 2-mercaptobenzotiazolido (ChTBT)

Os compostos de colina e de 2-mercaptobenzimidazolido, 2-mercaptobenzoxazolido e 2-mercaptobenzotiazolido foram preparados por neutralização do hidróxido de colina pelo 2-mercaptobenzimidazol (TBI), 2-mercaptobenzoxazol (TBO) e 2-mercaptobenzotiazol (TBT). O composto *mercapto* correspondente foi adicionado a uma solução a 45 % de colina em metanol (0,006 mol) e a mistura reaccional ficou sob agitação de um dia para o outro à temperatura ambiente (TA). Posteriormente, o metanol (MeOH) foi evaporado e o resíduo oleoso foi lavado com acetonitrilo e seco sob vácuo. O líquido iônico com 2-mercaptobenzotiazol apresentou-se como um óleo denso e alaranjado. Os LI contendo 2-mercaptobenzimidazol e 2-mercaptobenzoxazole são sólidos com baixo ponto de fusão: 115 °C – 118 °C e 50 °C – 70 °C, respectivamente (Tabela 1). Os LI foram caracterizados por ¹H RMN (Tabela 2).

Atividade antimicrobiana

Estirpes microbianas

A avaliação da atividade antimicrobiana foi realizada *in vitro*, usando bactérias Gram-positivas (*Staphylococcus aureus* ATCC 25923, *Enterococcus faecalis* ATCC 29212, *Enterococcus hirae* ATCC 10541, *Bacillus subtilis* ATCC 6633, e *Mycobacterium smegmatis* ATCC 607), bactérias Gram-negativas (*Escherichia coli* ATCC 25922, *Pseudomonas aeruginosa*, ATCC 27853), *Klebsiella pneumoniae* ATCC 9997) e uma levedura (*Candida albicans* ATCC 10231).

Teste de difusão em poço

O ensaio de difusão foi utilizado para determinar a atividade antimicrobiana dos compostos (7). As placas de Petri, contendo 20 mL de meio de cultura Mueller-Hinton, foram inoculados com 0,1 mL de uma suspensão bacteriana correspondendo a uma solução padrão de 0,5 McFarland. A suspensão foi uniformemente espalhada utilizando uma zaragatoa estéril sobre a superfície do meio. Poços de 5 mm de diâmetro foram feitos em placas de agar com uma pipeta de Pasteur de vidro estéril e 50 µL de cada composto (1 mg/mL), previamente reconstituídos por dissolução em dimetilsulfóxido (DMSO), foram adicionados a cada poço. O solvente DMSO foi usado como controlo negativo, enquanto a vancomicina, norfloxacina e anfotericina B, a 1 mg/mL, foram utilizados como controlos positivos para as bactérias Gram-positivas, Gram-negativas e a levedura, respectivamente. As placas foram então incubadas a 37 °C durante 24 horas. A actividade antimicrobiana foi determinada medindo o diâmetro da zona de inibição (em mm) formada à volta dos poços. Cada ensaio foi efectuado pelo menos em triplicado.

Método de microdiluição

serial broth microdilution assay (7). The compounds, dissolved in DMSO, were diluted with Mueller-Hinton broth medium to concentrations ranging from 500 $\mu\text{g/mL}$ to 0.488 $\mu\text{g/mL}$. The antimicrobial activity of the solvent was also evaluated. Vancomycin, rifampicin and amphotericin B were used as controls. The MIC values were taken as the lowest concentration of the compound, in $\mu\text{g/mL}$, that inhibited the growth of the microorganisms following 24 hours of incubation at 37 $^{\circ}\text{C}$. Assays were carried out in triplicate for each tested microorganism.

Results and Discussion

Eleven ionic liquids were prepared (Figure 1) with a good purity level. Some of these compounds, those obtained from 2-mercaptobenzimidazole (TBI), 2-mercaptobenzoxazole (TBO) and 2-mercaptobenzothiazole (TBT), are here described for the first time.

All ionic liquids were synthesized in quantitative yield, with the exception of the 1-alkyl-3-methylimidazolium bromides, which were obtained with a lower yield (62 % - 67 %). Color and physical state at room temperature are described in Table 1.

As concentrações mínimas inibitórias (CMI) dos compostos foram determinadas por um ensaio de microdiluição de 1:2 em série (7). Os compostos, dissolvidos em DMSO, foram diluídos em concentrações de 500 $\mu\text{g/mL}$ - 0,488 $\mu\text{g/mL}$, com meio de cultura Mueller-Hinton. A atividade antimicrobiana do solvente foi avaliada e os fármacos vancomicina, rifampicina e anfotericina B utilizados como controlo. Os valores das CMI foram determinados como a concentração mais baixa do composto que inibiu o crescimento dos microrganismos, após 24 h de incubação a 37 $^{\circ}\text{C}$ e são apresentados em $\mu\text{g/mL}$. Os ensaios foram realizados em triplicado para cada microrganismo testado.

Resultados e Discussão

No decorrer deste estudo, foram obtidos onze líquidos iônicos (Figura 1), com bom grau de pureza. Alguns destes compostos, os obtidos a partir de 2-mercaptobenzimidazol (TBI), 2-mercaptobenzoxazol (TBO) e 2-mercaptobenzotiazol (TBT) são aqui descritos pela primeira vez.

Todos os líquidos iônicos foram sintetizados com um rendimento quantitativo, à exceção dos brometos de 1-alkuil-3-metilimidazólio que foram obtidos com um rendimento mais baixo, entre 62 % - 67 %. O estado físico à temperatura ambiente dos LI sintetizados, bem como a sua cor, são descritos na Tabela 1.

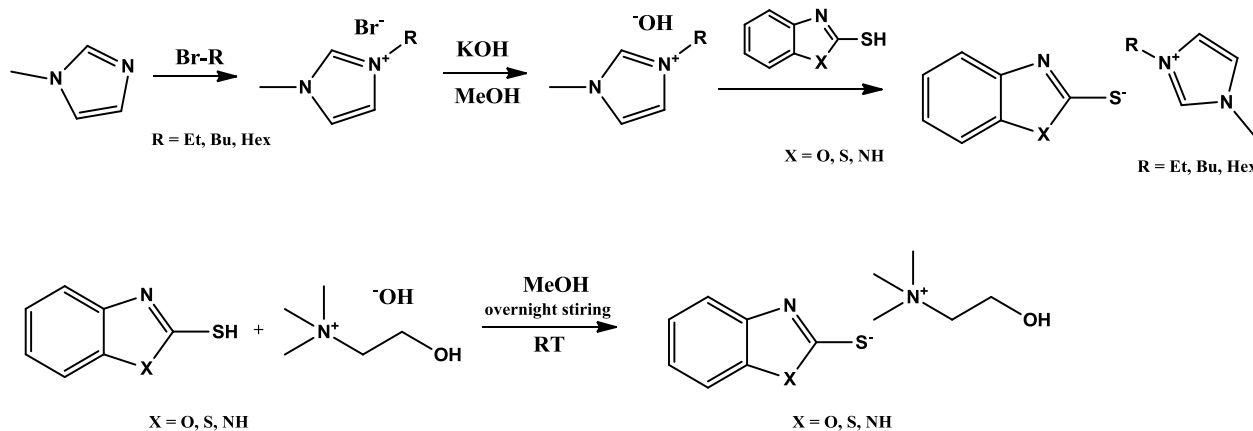


Figure 1/ Figura 1: Schematic synthesis of the new ionic liquids
 Esquema de síntese dos novos líquidos iônicos

Characterization of the new compounds was performed by ^1H NMR and spectral data are presented in Table 2. The antimicrobial activity of the prepared ionic liquids was investigated by the well diffusion assay. Compounds were tested against five Gram-positive bacteria (*Staphylococcus aureus*, *Enterococcus faecalis*, *Enterococcus hirae*, *Bacillus subtilis* and *Mycobacterium smegmatis*), three Gram-negative bacteria (*Escherichia*

A caracterização dos novos compostos foi realizada por ^1H RMN e os dados espectrais são apresentados na Tabela 2.

A atividade antimicrobiana dos líquidos iônicos sintetizados foi investigada através do ensaio de difusão em poço. Este teste foi utilizado como um rastreio para determinar a capacidade destes compostos para inibir

Table 1/ Tabela 1. Physical state and color of the synthesized new ionic liquids
Estado físico e cor dos novos líquidos iônicos sintetizados

Ionic Liquid/ Líquido Iônico	Physical state at RT Estado Físico à TA	Color/ Cor
[C2mim][Br]	Solid/Sólido	White/Branco
[C4mim][Br]	Solid/Sólido	Light yellow/Amarelo claro
[C6mim][Br]	Liquid/Líquido	Light yellow/Amarelo claro
[C2mim][TBI]	Solid/Sólido	White/Branco
[C4mim][TBO]	Liquid/Líquido	Light Brown/Castanho claro
[C4mim][TBT]	Solid/Sólido	Yellow/Amarelo
[C6mim][TBO]	Liquid/Líquido	Brown/Castanho
[C6mim][TBT]	Liquid/Líquido	Brown/Castanho
[Ch][TBI]	Solid/Sólido	Beige/Bege
[Ch][TBO]	Solid/Sólido	Light Brown/Castanho claro
[Ch][TBT]	Liquid/Líquido	Light Orange/Laranja claro

coli, *Pseudomonas aeruginosa* and *Klebsiella pneumoniae*), and a yeast (*Candida albicans*).

Compounds [C4mim][TBO], [C6mim][TBT] and [C2mim][TBI] showed inhibition zones against Gram-positive *B. subtilis* (8 mm of inhibition zone for compound [C6mim][TBT] and *P. aeruginosa* (9 mm inhibition zone for both compounds [C4mim][TBO] and [C2mim][TBI]. The remaining imidazolium compounds as well as the choline based ionic liquids showed no inhibition zones, as did the DMSO solvent, against all the bacteria and the yeast tested (Table 3). The described positive results for compounds [C4mim][TBO], [C6mim][TBT] and [C2mim][TBI] were further investigated by the microdilution method. Compounds [C6mim][TBT] and [C2mim][TBI] showed MIC values of 62.5 µg/mL against the Gram-positive *B. subtilis* and Gram-negative *P. aeruginosa* bacteria, thus revealing modest antibacterial activity. Antimicrobial activity of these compounds is of the same magnitude as the activities of other ILs (8).

Choline based ionic liquids, [Ch][TBO], [Ch][TBT] and [Ch][TBI] as well as the imidazolium based ionic liquids, [C4mim][Br], [C4mim][TBT] and [C6mim][TBO] did not exhibit any antimicrobial activity.

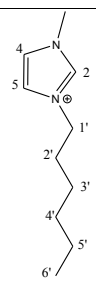
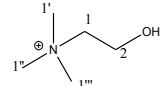
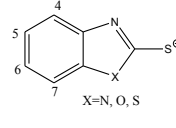
In literature (1, 4, 9), it is indicated that three substructures of an ionic liquid have importance in the evaluation of their toxicity against several organisms, including bacteria, algae, plants and invertebrates: a) a

o crescimento de bactérias, quer Gram-positivas, quer Gram-negativas e também de uma levedura.

Os compostos foram testados contra cinco bactérias Gram-positivas (*Staphylococcus aureus*, *Enterococcus faecalis*, *Enterococcus hirae*, *Bacillus subtilis* e *Mycobacterium smegmatis*), três bactérias Gram-negativas (*Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa* e *Klebsiella pneumoniae*), e uma levedura (*Candida albicans*). Os compostos [C4mim][TBO], [C6mim][TBT] e [C2mim][TBI] revelaram zonas de inibição contra a bactéria Gram-positiva *B. subtilis* (8 mm de zona de inibição para o composto [C6mim][TBT]) e *P. aeruginosa* (9 mm de zona de inibição para ambos os compostos [C4mim][TBO] e [C2mim][TBI]). Os restantes compostos de imidazólio, bem como os compostos de colina não indicaram zonas de inibição (tal como o solvente DMSO) contra todas as bactérias Gram-positivas, Gram-negativas e a levedura testadas (Tabela 3). Os resultados positivos descritos anteriormente para os compostos [C4mim][TBO], [C6mim][TBT] e [C2mim][TBI] foram posteriormente estudados pelo método de microdiluição. Os compostos [C6mim][TBT] e [C2mim][TBI] revelaram valores de CMI de 62,5 µg/mL contra as bactérias Gram-positiva *B. subtilis* e Gram-negativa *P. aeruginosa*, indicando assim uma atividade antibacteriana moderada. A actividade antimicrobiana destes compostos é da mesma ordem de grandeza das atividades de outros LI descritos na literatura (8).

Os líquidos iônicos contendo o catião colina [Ch][TBO], [Ch][TBT] e [Ch][TBI] não apresentaram qualquer atividade antimicrobiana. Da mesma forma, os líquidos iônicos contendo o catião alquil-metilimidazólio, [C4mim]Br, [C4mim][TBT]

Table 2/ Tabela 2 - 1H NMR data of the synthesized ionic liquids
Dados de 1H RMN dos líquidos iônicos sintetizados

Ion/Lião	1H	Chemical shift, δ ppm (mult ^a , J_{H-H} /Hz)										
		Desvio químico, δ ppm (mult ^a , J_{H-H} /Hz)										
		[C2mim] [Br] ^a	[C4mim] [Br] ^a	[C6mim] [Br] ^a	[C2mim] [TBI] ^b	[C4mim] [TBO] ^b	[C4mim] [TBT] ^b	[C6mim] [TBO] ^b	[C6mim] [TBT] ^b	[Ch] [TBI] ^c	[Ch] [TBO] ^c	[Ch] [TBT] ^c
alkyimidazolium 	2	9.89 (s)	10.19 (s)	9.59 (s)	9.30 (s)	9.89 (s)	9.77 (s)	9.88 (s)				
	4	7.39 (s)	7.61 (d, 3.3)	7.29 (s)	7.78 (t, 1.7)	7.32 (t, 1.7)	7.27 (t, 1.7)	7.30 (s)	7.27 (s)			
	5	7.32 (s)	7.49 (d, 3.4)	7.18 (s)	7.69 (t, 1.7)	7.26 (t, 1.7)	7.20 (t, 1.7)	7.16 (s)	7.20 (s)			
	NCH ₃	3.88 (s)	4.08 (s)	3.57 (s)	3.85 (s)	3.92 (s)	3.85 (s)	3.87 (s)	3.93 (s)			
	1'	4.18 (q, 7.4)	4.29 (t, 7.4)	3.8 (t, 7.3)	4.19 (q, 7.3)	4.13 (t, 7.4)	4.03 (t, 7.3)	4.05 (t, 7.6)	4.10 (t, 7.3)			
	2'	1.36 CH ₂ (t, 7.3)	1.85 (qt)	1.36 (qt)	1.39 CH ₂ (t, 7.4)	1.68 (qt)	1.62 (qt)		1.72 (qt)			
	3'		1.32 (st)			1.17 (st)	1.12 (st)					
	4'		0.91 CH ₂ (t, 7.4)	0.72 (m)		0.79 CH ₂ (t, 7.7)	0.76 CH ₂ (t, 7.3)	1.14 (m)	1.15 (m)			
	5'											
	6'			0.26 CH ₃ (t, 6.8)				0.77 CH ₃ (t, 7.0)	0.78 CH ₃ (t, 7.1)			
choline 	1									3.31 (m)	3.35 (m)	3.34 (m)
	2									3.89 (m)	3.90 (m)	3.90 (m)
	1'', 1''', 1''''									3.00 (s)	3.03 (s)	3.04 (s)
Benzazole anion 	4				6.99 (s) ¹	7.11 (d, 7.4)	7.45 (d, 7.9)	7.54 (d, 3.1) ¹	7.66 (d, 8.1)	7.25 (d, 3.2) ¹	7.24 (m) ¹	7.55 (d, 7.7)
	5				6.97 (s) ¹	6.95 (dd, 7.9; 7.5)	6.99 (dd, 7.9; 7.4)	7.09 (d, 3.1) ¹	7.11 (dd, 7.4; 8.1)	7.04 (m)	7.08 (m) ²	7.12 (t, 7.6)
	6				6.97 (s) ¹	7.02 (dd, 7.9; 7.5)	7.11 (dd, 7.7; 7.4)	7.10 (d, 3.1) ¹	7.22 (dd, 7.4; 8.1)	7.04 (m)	7.08 (m) ²	7.25 (t, 7.9)
	7				6.98 (s) ¹	7.35 (d, 7.4)	7.37 (d, 7.7)	7.52 (d, 3.1) ¹	7.39 (d, 8.1)	7.24 (3.0) ¹	7.24 (m) ¹	7.45 (d, 8.1)

* multiplicity: s, singlet; d, duplet; dd, double duplet; t, triplet; q, quartet; qt, quintet; st, sextet; m, multiplet. Deuterated solvent: ^aCDCl₃, ^bDMSO-d₆, ^cD₂O. ¹ and ² can be inter-changeable

* multiplicidade: s, singuleto; d, dubleto; dd, dubleto duplo; t, triplo; q, quarteto; qt, quinteto; st, sexteto; m, multiplo. Solvente deuterado: ^aCDCl₃, ^bDMSO-d₆, ^cD₂O. ¹ e ² podem ser inter-alteradas

positive portion designated as head-group, b) the substituents present in that head-group, and c) the anion.

Table 3 shows that a small inhibition in the growth of the Gram-positive bacteria was obtained with [C6mim][TBT], [C4mim][TBO] and [C2mim][TBI], and these were also slightly active against *P. aeruginosa*. It is interesting to note that regarding the bacteria tested, changing the head group from an alkyl imidazolium to choline removed the antibacterial effect, which could indicate that the head group was the responsible for this activity. However, the lack of activity of [C4mim]Br and [C4mim][TBT] does not support this hypothesis. It is also stated (9, 10) that the length of the alkyl chain attached to the head group influences the toxicity of the ionic liquid - the longer the chain, the more active the ionic liquid. It was thus expected that [C6mim][TBO] would be more active than the corresponding IL, [C4mim][TBO], which contains a smaller alkyl chain linked to the same head group, but this was not observed. In a previous work (6), it was also found that toxicity against bacteria does not follow the same rules previously found in organisms with a higher degree of organization. Different susceptibility of Gram-positive and Gram-negative bacteria to the same IL is likely due to the different compositions of the cell walls.

e [C6mim][TBO], também não foram ativos contra os micro-organismos testados.

Na literatura (1, 4, 9), é referido que três sub-estruturas de um líquido iônico têm importância para a avaliação da sua toxicidade contra organismos diversos como bactérias, algas, plantas e invertebrados: a) porção positiva, ou catião, designada como grupo-cabeça, b) os substituintes presentes no grupo-cabeça e c) o anião.

A Tabela 3 mostra que uma pequena inibição do crescimento das bactéria Gram-positiva *B. subtilis*, foi obtida com [C6mim][TBT]. Os compostos [C4mim][TBO] e [C2mim][TBI] também foram ligeiramente ativos contra *P. aeruginosa*. É interessante observar que em relação às bactérias testadas, a mudança do grupo positivo de um alquil-metilimidazólio para a colina, retira o efeito antibacteriano, o que pode indicar ser este o responsável por essa atividade. No entanto, a falta de atividade de [C4mim]Br e [C4mim][TBT] não apoia esta hipótese. Também é afirmado (9,10) que o comprimento da cadeia alquílica pertencente ao catião influencia a toxicidade do líquido iônico, isto é, quanto maior for a cadeia, mais ativo é o LI. Assim, esperava-se que [C6mim][TBO] fosse mais ativo do que o LI correspondente, [C4mim][TBO], que contém uma menor cadeia alquílica, mas isso não se verificou. Num trabalho anterior (6), também se demonstrou que a toxicidade contra bactérias não segue as mesmas regras já encontradas em organismos com maior grau de organização. A diferente suscetibilidade de bactérias Gram-positivas e Gram-negativas para o mesmo LI é, provavelmente, devida a diferenças na composição da parede celular.

Table 3/ Tabela 3: Antibacterial activity of ILs
Atividade antibacteriana dos LI

Compound Composto	Inhibition zone/Zona de inibição(mm) (C=1mg/mL)		MIC/CMI (µg/mL)	
	<i>B. subtilis</i>	<i>P. aeruginosa</i>	<i>B. subtilis</i>	<i>P. aeruginosa</i>
[C4mim][TBO]	-*	9	nt	>125
[C6mim][TBT]	8	-*	62,5	nt
[C2mim][TBI]	-*	9	nt	62,5
TBT	9	8	250	62,5
TBI	-*	8	nt	62,5
TBO	-*	7	nt	62,5
Positive control**	27	35	<7,82	<7,82
DMSO	-*	-*	125	125

* no inhibition; **Gram + bacteria: Vancomycin, Gram -: Norfloxacin; nt, not tested

* sem inibição; **Bactérias Gram + : Vancomicina, Gram -: Norfloxacina; nt, não testado

Conclusion

In conclusion, a new approach for the synthesis of benzazole ionic liquids has been developed.

The resulting compounds have been tested for antibacterial and antifungal activities. The present series of compounds exhibited moderate antimicrobial activity against Gram-positive and Gram-negative bacteria, which opens the avenue to use these compounds as chemotherapeutic agents. Further studies on the synthesis of a library of ionic liquids and evaluation of their antimicrobial activity must be performed, as the antimicrobial activity of this huge class of chemicals is difficult to predict and is an enormous challenge to chemists and microbiologists.

Acknowledgments

The authors are thankful to Professor Aida Duarte (Faculdade de Farmácia da Universidade de Lisboa, Lisboa, Portugal) for providing the microorganisms tested. The funding from FCT (Fundação para a Ciência e a Tecnologia, Portugal) is also gratefully acknowledged (Project PEst-OE/QUI/UI0612/2013).

Conflict of Interest

The authors declare that there is no financial or personal relationship that can be understood as representing a potential conflict of interest.

Conclusão

Como conclusão, pode afirmar-se que foi desenvolvida uma nova abordagem para a síntese de líquidos iónicos baseados nos heterocíclios do tipo benzoazol, os quais podiam conter o átomo de azoto, oxigénio ou enxofre. Os compostos resultantes foram testados quanto à atividade anti-bacteriana e anti-fúngica. A presente série de compostos exibiu alguma atividade antimicrobiana contra bactérias Gram-positivas e Gram-negativas, o que abre o caminho para a utilização destes compostos como agentes terapêuticos. A síntese/elaboração de uma biblioteca de líquidos iónicos e avaliação da sua atividade antimicrobiana é uma área de pesquisa científica que deve ser continuada uma vez que, para estes compostos, esta atividade é difícil de prever, mostrando-se um enorme desafio para os químicos e microbiologistas.

Agradecimentos

Os autores agradecem à Professora Aida Duarte (Faculdade de Farmácia da Universidade de Lisboa, Lisboa, Portugal) por ceder os microrganismos utilizados neste trabalho.

Este trabalho foi financiado pela Fundação para a Ciência e a Tecnologia (Portugal) através do Projecto PEst-OE/QUI/UI0612/2013.

Conflito de interesses

Os autores declaram que não há nenhuma relação financeira ou pessoal, que possa ser entendida como representando um potencial conflito de interesses.

References / Referências

- [1] Brennecke JFD, Rogers RD, Seddon KR. (Eds.). *Ionic liquids IV: not just solvents anymore*, ACS Symposium Series, American Chemical Society, Washington; 2007.
- [2] Kokorin A (ed.). *Ionic liquids: Applications and perspectives*. InTech 2011, 674p. (Accessed April 2013 at <http://www.intechopen.com/books/ionic-liquids-applications-and-perspectives>).
- [3] Jain N, Kumar A, Chauhan S, Chauhan SMS. Chemical and biochemical transformations in ionic liquids. *Tetrahedron* 2005; 6: 1015-1060.
- [4] a Pham TPT, Cho CW, Yun YS. Environmental fate and toxicity of ionic liquids: a review. *Water Research* 2010; 44: 352-372.; b García MT, Ribosa I, Perez L, Manresa A, Comelles F. Aggregation Behavior and Antimicrobial Activity of Ester-Functionalized Imidazolium- and Pyridinium-Based Ionic Liquids in Aqueous Solution. *Langmuir* 2013; 29: 2536-2545.
- [5] Owens GS, Abu-Omar MM. Comparative kinetic investigations in ionic liquids using the MTO/peroxide system. *Journal of Molecular Catalyst A: Chemical* 2002; 187: 215-225.
- [6] Gouveia W, Jorge TF, Martins S, Meireles M, Carolino M, Cruz C, Almeida TS, Araújo MEM. Toxicity of ionic liquids prepared from biomaterials. *Chemosphere* 2014; 104:51-56
- [7] CLSI- Clinical and Laboratory Standards Institute, 2011. Performance standards for antimicrobial susceptibility testing: Twenty First International Supplement M100-S21. Clinical and Laboratory Standards Institute, Wayne, PA.
- [8] Khungar B, Rao M S, Pericherla K, Nehra P, Jain N, Panwar J, Kumar A. Synthesis, characterization and microbiocidal studies of novel ionic liquid tagged Schiff bases. *Comptes Rendues Chimie* 2012; 15: 669-674.
- [9] Romero A, Santos A, Tojo J, Rodríguez A. Toxicity and biodegradability of imidazolium ionic liquids. *Journal of Hazardous Materials* 2008; 151: 268-273.
- [10] Cho C-W, Pham TPT, JeonY-C, Vijayaraghavan K, ChoeW-S, Yun Y-S. Toxicity of imidazolium salt with anion bromide to a phytoplankton *Selenastrum capricornutum*: Effect of alkyl-chain length. *Chemosphere* 2007; 6: 1003-1007.