# 22. Photochemische Reaktionen

119. Mitteilung [1]

# Zur Photospaltung konjugierter γ, δ-Epoxyenone. UV.-Bestrahlung von 3-(1', 2'-Epoxy-2'-methyl-prop-1'-yl)-5, 5-dimethyl-2-cyclohexen-1-on

von Guy de Weck und Hans Richard Wolf

Organisch-chemisches Laboratorium der Eidgenössischen Technischen Hochschule, CH-8092 Zürich

(26.X1.80)

# Photocleavage of Conjugated $\gamma$ , $\delta$ -Epoxyenones. UV.-Irradiation of 3-(1',2'-Epoxy-2'-methyl-prop-1'-yl)-5,5-dimethyl-2-cyclohexene-1-one

## Summary

On  ${}^{1}\pi, \pi^*$ -excitation ( $\lambda = 254$  nm) 9 undergoes cleavage of the C( $\gamma$ ), C( $\delta$ )-bond yielding 17 and **a**, which gives 18 by photofragmentation. In presence of maleinic ester the photolysis of 9 yields 20, in presence of methanol 21 and 22 are obtained. By photocleavage of the C( $\gamma$ ), O-bond 9 is converted into **b** giving 14. Photolysis of 14 yields 15 (A + B) and 16.

On  ${}^{1}n, \pi^{*}$ -excitation ( $\lambda \ge 347$  nm) of 9 cleavage of the C( $\gamma$ ), O-bond ( $9 \rightarrow b$ ) seems to be the preferred reaction, whereas products of **a** are formed in traces, only.

1. Einleitung. – Im Rahmen einer systematischen Untersuchung der Photochemie  $a,\beta$ -ungesättigter  $\gamma,\delta$ -Epoxyketone wurde gefunden, dass die Epoxyenone 1-5 (s. Schema 1) bei der  ${}^{1}\pi,\pi^{*}$ -Anregung ( $\lambda = 254$  nm) Spaltung der C( $\gamma$ ), O-Bindung erfahren<sup>1</sup>). Den Ergebnissen der selektiven Triplettanregung ( $\lambda \ge 280$  nm; Aceton) der  $a,\beta$ -ungesättigten  $\gamma,\delta$ -Epoxy-Esterverbindung  $6^{2}$ ) zufolge [9a] darf angenommen werden, dass dieser Bindungsbruch auch bei den Epoxyenonen 1-5 aus einem Triplettzustand erfolgt. Im Falle der Substrate 1-3 wird aber im Gegensatz zu den Verbindungen 4 und 5 die Ausbildung des Triplettreaktivzustandes in starkem Masse durch eine aus dem  ${}^{1}\pi,\pi^{*}$ -Zustand (S<sub>2</sub>) induzierte Spaltung der C, C-Bindung des Oxirans konkurrenziert<sup>1</sup>)<sup>3</sup>.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Vgl.: **1** [2], **2** [3], **3** [4] [5], **4** [6], **5** [7].

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Im Unterschied zu den Epoxyenonen 1-5 weist der Ester 6 bei der Photolyse von Ketonsensibilisatoren mit Licht von  $\lambda \ge 280$  nm keine Eigenabsorption auf.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Bei der  ${}^{1}n,\pi^*$ -Anregung  $(S_0 \rightarrow S_1; \lambda \ge 347 \text{ nm})$  der Epoxyenone 1-3 fallen die Produkte der C,C-Oxiranbindungsspaltung nur in Spuren bzw. nicht nachweisbar an; es tritt überwiegend Spaltung der C $(\gamma)$ ,O-Bindung auf<sup>1</sup>).

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>) Die Singulettanregung (λ=254 nm) der 1 bzw. 2 entsprechenden 5,6-Epoxydiene 7 und 8 (s. Schema 1) führt, da hier der Prozess des Intersystem-Crossing wenig ausgeprägt ist, nur zur Spaltung der C,C-Oxiranbindung. Unter Triplettanregung (λ≥280 nm; Aceton) werden hingegen ausschliesslich Produkte der C(γ),O-Bindungsspaltung erhalten [8] [9].



Der überraschende Befund, dass  $\alpha,\beta$ -ungesättigte  $\gamma,\delta$ -Epoxyketone, deren Chromophor wie im Falle von 4 und 5 in einem Bicyclus liegt, keine Photospaltung der C( $\gamma$ ), C( $\delta$ )-Bindung eingehen, gab den Anlass zur Untersuchung des Verhaltens der konjugierten  $\gamma, \delta$ -Epoxy-cyclohexenonverbindung 9, deren Oxiransystem Teil einer sterisch flexiblen Seitenkette ist.

Das Epoxyenon 9 wurde in 64proz. Ausbeute aus der Oxydation des Dienons 10 [10] mit *m*-Chlorbenzoepersäure gewonnen. Die Herstellung von 10 (Gesamtausbeute: 22%) erfolgte unter Abänderung von Vorschriften der Literatur in vier Schritten, ausgehend von 11 [11] über dessen Olefinierungsprodukt 12 [12] und dem durch Methyllithium erhaltenen, zuvor unbekannten Alkohol 13 (s. exper. Teil).

**2. Bestrahlungsversuche.** – 2.1. *Photolysen von* **9**. Die Ergebnisse sind in der *Tabelle* zusammengefasst, und die Produkte im *Schema 2* aufgeführt<sup>5</sup>).

2.2. Photolysen von 14 in Methanol (unter Zusatz von Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>)<sup>6</sup>). – Mit Licht von  $\lambda = 254$  nm. Bei einem Umsatz von 72% wurde als Produktverteilung<sup>7</sup>) erhalten<sup>5</sup>): 60% (1:1)-Gemisch von 15A [13] und 15B [13], 32% 23 [16] sowie Spuren von 16 [13] und 25<sup>8</sup>) (s. Schema 2).

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>) Bzgl. weiterer Angaben s. exper. Teil.

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup>) Zur Photochemie von 14 vgl. auch [13].

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup>) S. Anmerkung b) in *Tabelle*.

<sup>8)</sup> Produkt einer baseninduzierten Autoxydation von 14 in Methanol (s. exper. Teil); zum Mechanismus der Oxydation vgl. [17].

Lsgm	ι. <sup>a</sup> ) λ [nm]	Umsatz [%]	Produktverteilung <sup>b</sup> )										
			14	15 <sup>c</sup> )	16	17	18	<b>19</b> <sup>d</sup> )	20	21	22	23 <sup>e</sup> )	<b>24</b> f)
A	254	97	16	10	_	7	6	_	-		-	-	-
В	254	68	31	34	-	-	< 1	-	-	_		-	-
D	254	100	5	36	-	-		-	28	-	-	-	-
С	254	97	7	58	2	-		7	-	_	-	-	-
E	254	90	16	24	-	-	1	-		15	12	3	2
А	≥280	90	15	5	_	21	< 1	2	-	-	-	-	-
В	≥280	100	_	77		9		-	-	-	-	-	-
E	≥280	92	8	69	-	_		-	-	3	-	8	< 1
Α	≥ 347	92	22	61	5	2	< l	-	-	_	_		-
E	≥ 347	90	8	37	-	-		-	-	1	-	8	1

Tabelle. Ergebnisse der Photolysen von 9

<sup>a</sup>) A=Pentan; B=Acetonitril; C=Acetonitril/Wasser 3:5; D=Acetonitril mit Zusatz von Maleinsäuredimethylester (10facher molarer Überschuss bzgl. 9); E=Methanol unter Zusatz von Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>. <sup>b</sup>) Die Produktverteilung wurde aus der Auswaage der Fraktionen der Säulenchromatographie der Rohprodukte in Verbindung mit der GC.- bzw. <sup>1</sup>H-NMR.-Analyse abgeschätzt. <sup>c</sup>) (1:1)-Gemisch der Diastereomeren **15A** [13] und **15B** [13]. <sup>d</sup>) Hydrolyseprodukt (z. B. **17**  $\rightarrow$  **19**, s. exper. Teil). <sup>e</sup>) Produkt der basenkatalysierten Fragmentierung von **14** (s. exper. Teil). <sup>f</sup>) Hydrolyseprodukt von **21** (s. exper. Teil).



*Mit Licht von*  $\lambda \ge 347$  *nm.* Bei einem Umsatz von 90% wurden als Produktverteilung<sup>7</sup>) erhalten<sup>5</sup>): 26% (1:1)-Gemisch von **15A** [13] und **15B** [13], 11% **23** [16] und 11% **25**.

3. Struktur der Produkte<sup>9</sup>) (s. Schema 2). –  $\delta$ -Ketoenon 14. Das IR.-Spektrum von 14 zeigt neben einer Enoncarbonylschwingungsbande bei 1675 cm<sup>-1</sup> eine

<sup>9)</sup> Literaturbekannt sind: 15 [13], 16 [13], 18 [14], 19 [15] und 23 [16].

Ketonabsorptionsbande bei 1720 cm<sup>-1</sup>. Die Lage und Struktur der n,  $\pi^*$ -Absorptionsbanden ( $\lambda_{max}$ : 342 (57), 354 (39), 363 (16)) verweisen auf das Vorliegen eines  $\delta$ -Ketoenonchromophors. Schliesslich wird die Struktur der Butanonseitenkette durch die Daten des <sup>1</sup>H-NMR.-Spektrums belegt (s. Interpretation im exper. Teil). Zu erwähnen ist auch der Befund, dass das  $\delta$ -Ketoenon 14 photochemisch unter Oxa-di- $\pi$ -methanumlagerung die isomeren Cyclopropylverbindungen 15 (A+B) und unter 1,3-Acylwanderung das 1,3-Diketon 16 ergibt [13]. Weiterhin wurde 14 in Methanol/Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>/O<sub>2</sub> in die Produkte 23 und 25 übergeführt.

Enoläther 17 und 22. Im Unterschied zur isomerenreinen Verbindung 17 fiel 22 als (4:1)-Gemisch von Konfigurationsisomeren an. Die Lage und Struktur der  $n, \pi^*$ -Absorptionsbanden (s. exper. Teil) von 17 bzw. 22 weisen auf das Vorliegen homokonjugierter Ketonchromophore hin. Die Bis-Enolätherteilstruktur von 17 ist durch die IR.-Absorptionsbanden bei 1681, 1665 und 1630 cm<sup>-1</sup> belegt. Weiterhin treten im <sup>13</sup>C-NMR.-Spektrum von 17 für die sp<sup>2</sup>-C-Atome Signale bei 85,7 ppm (t), 136,0 ppm (d), 117,3 ppm (s) und 158,8 ppm (s) auf. Im Falle von 22 werden für die Enolätherteilstruktur in entsprechender Weise <sup>13</sup>C-NMR.-Signale bei 112,2 ppm (s) und 133,7 ppm (d) gefunden. Zudem werden für die Acetalgruppierung erwartungsgemäss ein qa (48,9 ppm) und ein s (101,6 ppm) beobachtet. Schliesslich ergeben 17 wie auch 22 bei der säurekatalysierten Hydrolyse (s. exper. Teil) den Aldehyd 19.

Acetal 21 und Alkohol 24. Die Verbindung 21 wurde nur im Gemisch mit 24 erhalten, doch ergab die Hydrolyse des Gemisches als einheitliches Produkt den Alkohol 24.

Im IR.-Spektrum von **21** bzw. **24** verweisen die Banden bei 1670 bzw. 1660 cm<sup>-1</sup> auf das Vorliegen eines Enons. Die Ableitung der Struktur **21** ergibt sich im weiteren aus den <sup>1</sup>H-NMR.-Daten: So werden für die Methylgruppen des Acetals *s* bei 1,30 ppm (6 H) und 3,09 ppm (3 H) vorgefunden; die allylständigen Methylenprotonen der Seitenkette erscheinen als breites *s* erwartungsgemäss bei tiefem Feld (3,90 ppm).

Die Struktur des Hydrolyseproduktes 24 folgt eindeutig aus der Interpretation der spektralanalytischen Daten (s. exper. Teil).

Diesterverbindung 20. Das Produkt 20 fiel als (8:3)-Gemisch von Diastereomeren an, aus dem durch mehrmalige Umkristallisation (Äther/Pentan) die Komponente 20A in 90proz. Isomerenreinheit (NMR.-Analyse) erhalten wurde; in der Strukturdiskussion von 20 werden lediglich Daten des Isomers 20A angeführt. Die Verbindung zeigt im MS. zweifache Abspaltung einer Methoxycarbonylgruppe ( $M^+ - 60-59$ ) aus dem Molekular-Ion (z/e=338). Die Enonteilstruktur ist durch die UV.- und IR.-Daten belegt (s. exper. Teil). Die Ableitung des Tetrahydrofuranstrukturelementes stützt sich auf den Befund, dass im <sup>13</sup>C-NMR.-Spektrum mit erwartungsgemässer chemischer Verschiebung drei d (51,5, 57,8 und 81,6 ppm) sowie ein s (83,0 ppm) auftreten.

*1,4-Diketon* **25**. Von den strukturbelegenden Spektraldaten (s. exper. Teil) sei lediglich erwähnt, dass das unges. 1,4-Diketon **25** im UV.-Spektrum ein Absorptionsmaximum bei 250 nm ( $\varepsilon = 14070$ ) aufweist und im <sup>1</sup>H-NMR.-Spektrum für die Acetylgruppe ein *s* bei 2,30 ppm zeigt.

Aldehyde 18 und 19. Die Produkte 18 und 19 wurden chemisch mit dem Epoxyenon 9 verknüpft. So liefert 9 bei der Behandlung mit wässeriger Perchlorsäure ein Diolgemisch 26 (s. Schemata 1 und 2), welches bei der Oxydation mit Natriumperjodat den Aldehyd 18 ergibt. Die Hydrierung von 26 (10proz. Pd/C) liefert das Diolgemisch 27, aus welchem mit Perjodat unter oxydativer Spaltung der Aldehyd 19 erhalten wird.

4. Diskussion. – Bei der Wahl der Modellverbindung 9 (s. Schemata 1 und 3) wurde von der Frage ausgegangen, welchen Einfluss die sterische Beweglichkeit des Oxiransystems auf die Photochemie konjugierter  $\gamma$ . $\delta$ -Epoxycyclohexenone ausübt (vgl. Diskussion im Abschnitt 1). Wie die Ergebnisse der Photolysen von 9 (s. Tab. und Schema 2) im Vergleich zu denjenigen der  $a,\beta$ -ungesättigten  $\gamma,\delta$ -Epoxyketone 4 und 5 (s. Schema 1 und Diskussion im Abschnitt 1) zeigen, kommt ein sterischer Effekt bei der  ${}^{1}\pi,\pi^*$ -Anregung ( $\lambda$ =254 nm) zur Geltung. Im Unterschied zu den konformativ wenig flexiblen konjugierten Epoxycyclohexenonen 4 und 5 kann die Verbindung 9 offenbar eine Konformation einnehmen, in der wie bei den Modellverbindung 1-3 Voraussetzungen zur Photospaltung der C, C-Oxiranbindung gegeben sind. Schliesslich ist der Befund hervorzuheben, dass diese Photospaltung bei der  ${}^{1}n,\pi^*$ -Anregung ( $\lambda \ge 347$  nm) nur in Spuren nachweisbar ist. In diesem ausgeprägt wellenlängenabhängigen Verhalten gleicht die  $\gamma,\delta$ -Epoxycyclohexenonverbindung 9 ebenfalls den konjugierten Epoxyenonen 1-3<sup>1</sup>) (s. Schema 1).

Das Auftreten einer Photospaltung der C, C-Oxiranbindung ist durch die Bildung der Produkte 17-22 und 24 (s. *Schemata 2* und 3) belegt. So wird die Enolätherverbindung 17 aus 9 unter homosigmatropischer 1,5-Umlagerung eines



\* = • bzw. ⊕|Θ



H-Atoms (Wanderung von  $C(\varepsilon)$  and C(a))<sup>10</sup>) gebildet. In Konkurrenz zu dieser Umlagerung erfährt 9 disrotatorische Spaltung des Epoxids unter Ausbildung eines Ketoniumylids a (s. Schema 3), welches photochemisch zum 1,4-Ketoaldehyd 18<sup>11</sup>) abgebaut wird. Wird die Photolyse in Gegenwart von Maleinsäuredimethylester durchgeführt ( $\lambda = 254$  nm), so bildet a unter Cycloaddition die diastereomeren Tetrahydrofuranverbindungen 20<sup>12</sup>) aus. Schliesslich kann a in Methanol in Form der Additionsprodukte 21<sup>13</sup>) (1,3-Addition) und 22 (1,5-Addition) abgefangen werden.

Die bei der Photolyse von 9 erhaltenen Produkte 14-16 sowie die Verbindungen 23 und 25 sind Folgeprodukte der Photospaltung der  $C(\gamma)$ , O-Bindung des Epoxyenons 9. Zunächst tritt vermutlich eine Zwischenstufe b (s. Schemata 2 und 3) auf, die sich zum  $\delta$ -Ketoenon 14 umlagert, welches sich photochemisch zu den Verbindungen 15 (A+B) und 16 isomerisiert [13] und, wie schon im Abschnitt 2 (s. Tab., Anmerkungen d) und f)) erwähnt, in Methanollösung unter Zusatz von Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> und in Gegenwart von O<sub>2</sub> zu den Produkten 23 und 25 reagiert.

Dem Schweizerischen Nationalfonds zur Förderung der wissenschaftlichen Forschung sowie der Ciba-Geigy AG, Basel, danken wir für die Unterstützung dieser Arbeit.

#### **Experimenteller** Teil

Allgemeines: s. [9b]; bei der GC.-Analyse wurde die Säule D [19] verwendet. (Temperaturprogramm: 7 Min. 110°, 10 Min. 150°.)

1. Herstellung von 9. – 1.1. Überführung von 11 in 10 (unter Modifikation der Vorschrift [12]). Zur Vorlage von 6 g (0,25 mol) NaH in 50 ml abs. Tetrahydrofuran wurden 56 g (0,25 mol) Carboxymethylphosphonsäuretriäthylester in 100 ml abs. Tetrahydrofuran (unter Ar) getropft, und das Reaktionsgut 3 Std. bei RT. gerührt. Es wurde die Lösung von 16,8 g (0,1 mol) 11 [11] in 80 ml abs. Tetrahydrofuran eingetragen und das Gemisch 65 Std. unter Rückfluss gekocht. Hierauf wurde mit Wasser verdünnt, mit NaCl gesättigt und in Äther aufgearbeitet, wobei die organische

 <sup>&</sup>lt;sup>10</sup>) Die Isomerisierung 9→17 findet Parallelen in den <sup>1</sup>π, π<sup>\*</sup>-induzierten Umwandlungen 1→28 [2],
2→29 [3] und 7→30 [9] (s. Schemata l und 4). Bei der Isolierung ergibt 17 teilweise unter Hydrolyse den 1,4-Ketoaldehyd 19.

<sup>&</sup>lt;sup>11</sup>) Zur Photospaltung von Ketonium-yliden s. [18].

<sup>&</sup>lt;sup>12</sup>) Unter den Bestrahlungsbedingungen isomerisiert sich Maleinsäuredimethylester zu Fumarsäuredimethylester, der sich ebenfalls an a anlagert (vgl. exper. Teil).

<sup>&</sup>lt;sup>13</sup>) Unter säurekatalysierter Hydrolyse ergibt 21 das 1,4-Hydroxyketon 24 (s. Schema 2 und vgl. exper. Teil).

Phase mit 5proz. HCl-Lösung sowie mit ges. Natriumhydrogencarbonatlösung gewaschen wurde. Die Säulenchromatographie<sup>14</sup>) des Rohproduktes (46 g) an SiO<sub>2</sub> in Hexan/Äther 2:1 ergab 8,5 g (36%) **12** [12].

Die Vorlage von 7,2 g (30,25 mmol) 12 in 150 ml abs. Tetrahydrofuran wurde mit 35 ml (70 mmol) 2M Methyllithiumlösung in Äther (*Fluka*, Buchs) versetzt und das Reaktionsgut 3 Std. bei RT. gerührt. Nach dem Aufarbeiten in Äther wurde das Rohprodukt, das ein Gemisch von 10 und 13 darstellte<sup>15</sup>), in 20 ml Dimethylsulfoxid 10 Std. auf 140° erwärmt und vollständige Dehydratisierung von 13 zu 10 erhalten; Ausbeute an 10 64% (3,45 g).

5,5-Dimethyl-3-(2'-hydroxy-2'-methyl-1'-propyl)-2-cyclohexen-1-on (13). Sdp. 90°/0,02 Torr. – UV. (0,1208 mg in 10 ml): 231 (16550). – UV. (1,8 mg in 2 ml): 334 (35), Endabsorption bis 400. – IR.: 3620w, 3460 br.w, 3040w, 2970s, 2945m, 2938mS, 2898m, 2870m, 1672s, 1625m, 1470m, 1460wS, 1452w, 1425w, 1412w, 1387m, 1370s, 1300m, 1282m, 1248m, 1134m, 1110w, 995w. 975w, 950w, 925w, 903m, 875w. – <sup>1</sup>H-NMR.: 1,02, 1,21 (2 s, 4 H<sub>3</sub>C); 2,08 (s) und 2,25–2,4 (m). (6 H); 2,2 (s,  $w_{1/2}=4$ , HO-C(2')); 5,75 (s,  $w_{1/2}=4$ , H-C(2)). – MS.: 181 ( $M^{\pm}$  (C<sub>12</sub>H<sub>20</sub>O<sub>2</sub>)–15,4), 178 (<1,  $M^{\pm}$ –18), 163 (5), 139 (20), 138 (97), 123 (38), 96 (16), 83 (12), 82 (37), 67 (10), 59 (100), 55 (10), 54 (13), 53 (12), 43 (39), 41 (16).

5, 5-Dimethyl-3-(2'-methyl-1'-propen-1'-yl)-2-cyclohexen-1-on (10) [10]. – IR.: 3035w, 2970s, 2950m, 2938mS, 2920m, 2900m, 2875m, 1670s, 1638m, 1608m, 1583w, 1470w, 1450s, 1427w, 1413w, 1389m, 1380m, 1370m, 1365w, 1347w, 1320m, 1305m, 1280m, 1250m, 1197w, 1185w, 1143w, 1120w, 1072w, 1052w, 998w, 980w, 910w, 905w, 882w, 868w. – MS.: 178 (77,  $M^+$  (C<sub>12</sub>H<sub>18</sub>O)). 163 (34), 135 (20), 122 (17), 121 (10), 107 (13), 95 (16), 94 (100), 93 (19), 91 (16), 83 (10), 79 (90), 77 (22), 55 (15), 41 (16).

1.2. Epoxydierung von 10. Bei der Epoxydierung von 4,7 g (26,4 mmol) wurden 5 g (29 mmol) *m*-Chlorbenzoepersäure im Zweiphasensystem (CHCl<sub>3</sub>/wässerige 0,5 M NaHCO<sub>3</sub>-Lösung 1:1) nach dem Verfahren von Andersen [21] verwendet. Die Säulenchromatographie des Rohproduktes an SiO<sub>2</sub> in Hexan/Äther 1:2 ergab 3,26 g (64%) 9.

3-(*l*', 2'-*Epoxy*-2'-methyl-1'-propyl)-5, 5-dimethyl-2-cyclohexen-1-on (**9**). Sdp. 100°/0,02 Torr. – UV. (0,084 mg in 5 ml): 233 (16860). – UV. (5 mg in 5 ml): 281 (105) Sch., 330 (41), Endabsorption bis 400. – IR.: 2990mS, 2970s, 2930m, 2900m, 2870m, 1679s, 1640m, 1470w, 1455w, 1430w, 1415w, 1388m, 1380m, 1370m, 1356m, 1320w, 1300m, 1275m, 1245m, 1193w, 1142w, 1110w, 1076w, 1038w, 995w, 930w, 915m, 905w, 873w, 856w, – <sup>1</sup>H-NMR:: 1,02, 1,06 (2 s. 2 H<sub>3</sub>C-C(5)); 1,15, 1,38 (2 s. H<sub>3</sub>C-C(2') und 3 H-C(3')); 2,12 (*AB*-System,  $v_A = 2, 0, v_B = 2,24, J = 18$ ) und 2,14 (s), (2 H-C(4) und 2 H-C(6)); 3,09 (s.  $w_{1/2} = 2$ , H-C(1')); 5,83 (m.  $w_{1/2} = 3$ , H-C(2)). – <sup>13</sup>C-NMR: 17,6, 24,6, 28,0, 28,2 (4 *qa*, 4 H<sub>3</sub>C); 41,0, 51,4 (2 t, C(4) und C(6)); 63,8 (d, C(1')); 123,9 (d, C(2)); 33,7 (s. C(5)); 61,4 (s. C(2')); 157,0 (s. C(3)); 198,2 (s. C(1)). – MS.: 194 (3,  $M^+$  ( $C_{12}H_{18}O_{2}$ )), 179 (28), 166 (50), 165 (12), 151 (75), 149 (26), 137 (25), 123 (28), 110 (28), 109 (40), 95 (100), 93 (36), 91 (24), 83 (71), 81 (38), 79 (40), 77 (29), 67 (33), 55 (27), 52 (64), 43 (38), 41 (43).

#### C<sub>12</sub>H<sub>18</sub>O<sub>2</sub> (194,26) Ber. C 74,19 H 9,34% Gef. C 74,05 H 9,28%

2. Bestrahlungsversuche. - 2.1. Photolysen von 9 mit Licht von  $\lambda = 254$  nm (Lampe A [9b]). 2.1.1. In Pentan. Eine Lösung von 500 mg (2,58 mmol) 9 in 100 ml Pentan wurde in der Anordnung I [9b] bis zu 97proz. Umsatz bestrahlt. Die zweimalige Säulenchromatographie an SiO<sub>2</sub> (Merck, «reinst») in Hexan/Äther 2:1 ergab die Produkte<sup>7</sup>): 7% 17, 10% 15 (A+B) ((1:1)-Gemisch) [13], 16% 14 und 6% 18 [14].

Daten von 5-(3'-Methyliden-2'-oxa-butyliden)-3, 3-dimethyl-cyclohexanon (17). Sdp. 80°/0,02 Torr. – UV. (0,129 mg in 10 ml): 215 (10200). – UV. (1,194 mg in 1 ml): 290 (123), 299 (127), 309 (107), 320 (60). – IR.: 3118w, 2990m, 2955s, 2920m, 2890m, 2865m, 2825m, 1720s, 1681s, 1665m, 1630m, 1465m, 1448m, 1420m, 1409m, 1388m, 1378m, 1370m, 1352m, 1330m, 1283s, 1265s, 1230s, 1217m, 1187s, 1170m, 1140s, 1120s, 1080m, 1010w, 961m, 907w. – <sup>1</sup>H-NMR.: 0,94 (s, 2 H<sub>3</sub>C-C(3)); 1,84 (s, 3 H-C(4')); 2,0-2,2 (m, 2 H-C(2) und 2 H-C(4)); 2,93 (d, J=2, 2 H-C(6)); 3,92 (s. H<sub>2</sub>C=C(3')); 6,04 (s-artiges m, H-C(1')). – <sup>13</sup>C-NMR. (C<sub>6</sub>D<sub>12</sub>): 20,1 (qa, C(4')); 28,4 (2 qa, 2 H<sub>3</sub>C-C(3)); 14,2, 43,2, 55,2 (3 t, 3 CH<sub>2</sub>); 85,7 (t, H<sub>2</sub>C=C(3')); 136,0 (d, C(1')); 34,3 (s, C(3)); 117,3 (s, C(5)); 158,8 (s, C(3')); 204,2 (s, C(1)). – MS.: 194 (100,  $M^+$  (C<sub>12</sub>H<sub>18</sub>O<sub>2</sub>)), 179 (41), 161 (16), 152 (33), 151 (45), 137 (25),

<sup>&</sup>lt;sup>14</sup>) «Flash»-Verfahren s. [20].

<sup>&</sup>lt;sup>15</sup>) Zur Analytik wurde eine Probe mittels Säulenchromatographie (SiO<sub>2</sub>; Hexan/Äther 1:3) aufgetrennt.

136 (18), 125 (14), 123 (11), 121 (25), 110 (38), 109 (45), 96 (24), 95 (81), 93 (30), 83 (69), 81 (34), 79 (17), 70 (52), 69 (24), 68 (15), 67 (59), 55 (45), 53 (22), 43 (69), 41 (83), 39 (55).

Daten von 3-(l'-Methylacetonyl)-5,5-dimethyl-2-cyclohexen-1-on (14). Sdp. ca. 90°/0,01 Torr. - UV. (0,2954 mg in 25 ml): 233 (15105). - UV. (1,9 mg in 2 ml): 342 (57) Sch., 354 (39) Sch., 363 (16) Sch., Endabsorption bis 400. - IR.: 2965s, 2942m, 2900mS, 2875m, 1720s, 1675s, 1625m, 1468m, 1456m, 1450mS, 1425w, 1412m, 1388w, 1375m, 1370s, 1365m, 1355m, 1300m, 1280m, 1268m, 1252m, 1210w, 1188w, 1170m, 1150m, 1057w, 1018w, 995w, 950w, 905m, 875w. - <sup>1</sup>H-NMR.: 1,00 und 1,03 (2 s, 2 H<sub>3</sub>C-C(5)); 1,21 (d, J = 6, H<sub>3</sub>C-C(1')); 2,06 (s, 3 H-C(3')); 1,9-2,3 (m, überdeckt durch s bei 2,06, 2 H-C(4) und 2 H-C(6)); 3,3 (qa, J = 6, H-C(1')); 5,86 (m, s-artig,  $w_{1/2} = 4$ , H-C(2)). - <sup>13</sup>C-NMR.: 14,0, 27,6, 28,3 (3 qa, 2 qa überlagert bei 28,3, 4 CH<sub>3</sub>); 41,3, 50,9 (2 t, C(4) und C(6)); 55,0 (d, C(1')); 126,5 (d, C(2)); 33,4 (s, C(5)); 160,5 (s, C(3)); 199,0, 206,2 (2 s, C(1) und C(2')). - MS.: 194 (19,  $M^+$  (C<sub>12</sub>H<sub>18</sub>O<sub>2</sub>)). 179 (10), 153 (11), 152 (100), 137 (37), 96 (12), 95 (10), 43 (44), 41 (10).

#### C<sub>12</sub>H<sub>18</sub>O<sub>2</sub> (194,26) Ber. C 74,19 H 9,34% Gef. C 74,05 H 9,32%

Daten von 3-Formyl-5,5-dimethyl-2-cyclohexen-1-on (18) [14]. Sdp. 65°/0,02 Torr. – IR.: 2958m, 2925w, 2880wS, 2865w, 2815m, 2710w, 1690s, 1465w, 1450wS, 1425w, 1410w, 1382w, 1368m, 1312w, 1292m, 1270m, 1252w, 1233m, 1180w, 1108s, 1000w, 988w, 942w, 920w, 905m, 868w, 855w, 685m.

2.1.2. In Acetonitril. Eine Lösung von 437 mg (2,25 mmol) 9 wurden analog zu 2.1.1 bestrahlt (Umsatz: 68%), und das Rohprodukt wie unter 2.1.1 aufgearbeitet. Produktenverteilung<sup>7</sup>): 34% 15 (A+B) ((1:1)-Gemisch) [13], 31% 14 sowie Spuren von 18 [14].

2.1.3. In Acetonitril/Wasser 3:5. Eine Lösung von 397 mg (2,05 mmol) 9 in 30 ml Acetonitril und 50 ml Wasser wurde analog zu 2.1.1 bestrahlt (Umsatz: 97%). Nach dem Entfernen der Lösungsmittel (azeotrope Destillation mit Benzol) wurde das Rohprodukt an SiO<sub>2</sub> (Merck, «reinst») in Hexan/Äther 4:1 chromatographiert<sup>14</sup>). Produktenverteilung<sup>7</sup>): 58% **15** (A+B) ((1:1)-Gemisch) [13], 7% **14**, 7% **19** [15] und 2% **16** [13]. – Daten von 3-Formyl-5,5-dimethyl-1-cyclohexanon (**19**) [15]. Sdp. 70°/0,03 Torr. – IR.: 2958s, 2925m, 2865w, 2842w, 2810w, 2705w, 1718s, 1467w, 1455w, 1418w, 1389w, 1378w, 1306w, 1288w, 1262m, 1242m, 1225m, 1072w, 952w, 885w.

2.1.4. In Acetonitril unter Zusatz von Maleinsäuredimethylester. Eine Lösung von 626 mg (3,23 mmol) 9 und 4,65 g (32,3 mmol) Maleinsäuredimethylester in 100 ml Acetonitril wurde analog zu 2.1.1 bestrahlt (Umsatz von 9: ca. 100%). Die im Rohprodukt enthaltenen Mengen an Maleinsäuredimethylester und Fumarsäuredimethylester wurden destillativ entfernt ( $T < 70^{\circ}/0,03$  Torr) und der Rückstand an SiO<sub>2</sub> (Merck, «reinst») in Hexan/Äther 1:1 chromatographiert. Neben 36% 15 (A+B) ((1:1)-Gemisch) [13] und 5% 14 wurden 28% 20 (A+B) ((8:3)-Gemisch) erhalten. Mehrfache Umkristallisation aus Äther/Pentan ergab 20A in 90proz. Isomerenreinheit.

Daten von 3-(5', 5'-Dimethyl-3', 4'-bis(methoxycarbonyl)-2'-tetrahydrofuryl)-5, 5-dimethyl-2-cyclohexen-1-on, Isomer A (Isomerenreinheit ca. 90% (20)). - UV. (0,297 mg in 10 ml): 230 (12520). -IR. (CHCl<sub>3</sub>): 3035w, 2995mS, 2980mS, 2955m, 2940mS, 2870w, 1738s, 1665s, 1635m, 1462m, 1439s, 1412w, 1389m, 1372s, 1336m, 1300m, 1280s, 1172s, 1147m, 1060m, 1012m, 908w, 890w. - <sup>1</sup>H-NMR.  $(CDCl_3)$ : 1,05, 1,06 (2 s, 2 H<sub>3</sub>C-C(5)); 1,18, 1,48 (2 s, 2 H<sub>3</sub>C-C(5')); 2,1-2,3 (m, 2 H-C(4) und 2 H-C(6); 3,2-3,6 (m, H-C(3') und H-C(4')); 3,68, 3,70 (2 s, H<sub>3</sub>COOC-C(3') und H<sub>3</sub>COOC-C(4')); 4.56 (d, leicht verbreitert, J=8, Einstrahlen bei 3,4 ppm führt das d in ein br.s mit  $w_{1/2}=6$ , H-C(2'); 6,06 (m, H-C(2)). - <sup>13</sup>C-NMR.: 25,2, 27,7, 28,6, 28,7 (4 qa, 4 CH<sub>3</sub>); 52,2, 52,5 (2 qa, 5 CH<sub>3</sub>); 52,2 (2 qa  $H_3CO-CO-C(3')$  und  $H_3CO-CO-C(4')$ ; 38,9, 51,5 (2 t, t bei 51,5 überlagert durch d, C(4) und C(6)); 51,5, 57,8 (2 d, C(3') und C(4')); 81,6 (d, C(2')); 125,0 (d, C(2)); 33,6 (s, C(5)); 83,0 (s, C(5')); 159,4 (s, C(3)); 170,7, 171,5 (2 s, CO-C(3') und CO-C(4')); 199,8 (s, C(1)). - MS.: 339 (21,  $M^++1$ ), 338 (100,  $M^+$  (C<sub>18</sub>H<sub>26</sub>O<sub>6</sub>)), 307 (20), 306 (31), 292 (9), 279 (14), 278 (43), 263 (22), 247 (17), 223 (11), 222 (26), 221 (11), 219 (11), 196 (12), 195 (10), 194 (13), 165 (12), 164 (10), 163 (68), 127 (31), 115 (12), 95 (21), 83 (20), 67 (23), 59 (16), 43 (18), 41 (17).

#### C<sub>18</sub>H<sub>26</sub>O<sub>6</sub> (338,40) Ber. C 63,88 H 7,74% Gef. C 63,90 H 7,91%

Daten des Isomers B. – <sup>1</sup>H-NMR. (Subtraktionsspektrum eines Gemisches mit Isomer A): 1,01 (s, 2 H<sub>3</sub>C-C(5)); 1,16, 1,58 (2 s, 2 H<sub>3</sub>C-C(5')); 4,81 (d, J = 10, H-C(2')).

2.1.5. In Methanol. Eine Lösung von 708 mg (3,65 mmol) **9** in 100 ml Methanol<sup>16</sup>) wurde unter Zusatz von wenig  $Na_2CO_3$  analog zu 2.1.1 bestrahlt (Umsatz von **9**: 90%). Die Säulenchromatographie<sup>14</sup>)

<sup>&</sup>lt;sup>16</sup>) Das Lösungsmittel wurde zuvor mit Komplexon III versetzt und über Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> destilliert.

 $(SiO_2; Hexan/Äther 2:1)$  ergab neben Mischfraktionen 12% 22 ((4:1)-Gemisch von Konfigurationsisomeren). Erneute Säulenchromatographie der Gemische (SiO<sub>2</sub>; Hexan/Äther 1:3) ergab 3% 23 [16] sowie 15% 21 ((4:1)-Gemisch mit 24), 24% 15 (A+B) ((1:1)-Gemisch) [13], 16% 14, 1% 18 [14] und 2% 24 (Hydrolyseprodukt von 21).

Daten von 3-Äthyl-5, 5-dimethyl-2-cyclohexen-1-on (23) [16]. – IR.: 2960s, 2935s, 2890s S, 2878s, 2865s S, 2818m, 1665s, 1630s, 1462s, 1425m, 1420m, 1412m, 1388m, 1379s, 1341w, 1298s, 1279s, 1249m, 1239m S, 1186w, 1148m, 1120m, 1067w, 1050w, 995w, 940w, 904s, 876w, 868w, 848w. – MS.: 152 (24,  $M^+$  C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>O)), 137 (3), 109 (6), 96 (100), 95 (9), 81 (16), 68 (9), 67 (13), 41 (10).

Daten von 5,5-Dimethyl-3-(3', 3'-dimethyl-2', 4'-dioxa-1'-pentyl)-2-cyclohexen-1-on (21) (im (4:1)-Gemisch mit 24). – IR.: 2992m, 2959s, 2890m, 2828m, 1670s, 1380s, 1370s, 1210s, 1183s, 1151s, 1123s, 1078s, 1051s. – <sup>1</sup>H-NMR. (Subtraktionsspektrum zu 24): 1,02 (s, 2 H<sub>3</sub>C-C(5)); 1,30 (s, 2 H<sub>3</sub>C-C(3')); 2,14 (br. s, 2 H-C(4) und 2 H-C(6)); 3,09 (s, 3 H-C(5')); 3,90 (s-artiges m,  $w_{1/2}$ =4, 2 H-C(1')); 5,92-6,02 (m,  $w_{1/2}$ =6, H-C(2)). – MS.: 194 (20,  $M^+$  – 32), 179 (25), 154 (43), 98 (100), 43 (46), 42 (79), 41 (73).

Daten von 3, 3-Dimethyl-5-(3', 3'-dimethyl-2', 4'-dioxa-pentyliden)-1-cyclohexanon ((4:1)-Gemisch von Konfigurationsisomeren) (22). Sdp. 110°/0,03 Torr. – UV. (0,138 mg in 10 ml): 221 (4750) Sch. – UV. (2,746 mg in 2 ml): 283 (247), 290 (198), 299 (161), 309 (140), 320 (87). Endabsorption bis 400. – IR.: 2990s, 2959s, 2925sS, 2885m, 2865m, 2830m, 1715s, 1675s, 1465m, 1456mS, 1434m, 1420m, 1410m, 1383s, 1375s, 1368s, 1338m, 1262sS, 1255s, 1218s, 1182s, 1152m, 1131s, 1110s, 1060s, 992w, 942m, 908w, 880m, 840m. – <sup>1</sup>H-NMR.<sup>17</sup>): 0,92 (s, 2 H<sub>3</sub>C-C(3)); 1,02 (s, 2 H<sub>3</sub>C-C(3')); 1,9-2,3 (m, 2 H-C(2) und 2 H-C(4)); 2,91 (s,  $w_{1/2}$ =3, 2 H-C(6)); 3,09 (s, 3 H-C(5')); 6,06 (s-artiges m, H-C(1')). <sup>13</sup>C-NMR.: 24,7, 28,1 (2 *qa*, je 2 *qa* überlagert, 4 CH<sub>3</sub>); 48,9 (*qa*, C(5')); 41.3, 43.0, 55,1 (3 *t*, C(2), C(4) und C(6)); 133,7 (*d*, C(1')); 34,6 (s, C(3)); 101,6, 112,2 (2 *s*, C(5) und C(3')); 209,1 (s, C(1)). – MS.: 226 (*ca*. 1,  $M^+$  (C<sub>13</sub>H<sub>22</sub>O<sub>3</sub>)), 194 (4), 152 (14), 126 (41), 125 (13), 121 (12), 111 (14), 109 (17), 98 (10), 97 (13), 96 (20), 95 (16), 93 (11), 83 (49), 73 (51), 72 (42), 70 (23), 69 (34), 68 (19), 67 (18), 57 (34), 56 (29), 55 (64), 53 (14), 43 (52), 42 (76), 41 (100).

Daten von 3-Hydroxymethyl-5,5-dimethyl-2-cyclohexen-1-on (24). Sdp. 130°/0,01 Torr. – UV. (0,205 mg in 10 ml Äthanol): 236 (10820). – UV. (8 mg in 10 ml Äthanol): 308 (39). – IR. (CHCl<sub>3</sub>): 3603w, 3400 br.m, 2990mS, 2957s, 2930mS, 2870m, 2818w, 1660s, 1462m, 1450m, 1439m, 1425m, 1410m, 1390m, 1371m, 1355mS, 1301m, 1280m, 1142m, 1120s, 1044m, 998w, 968w, 904m, 862w. – <sup>1</sup>H-NMR. (CDCl<sub>3</sub>): 1,02 (s, 2 H<sub>3</sub>C-C(5)); 2,12 (s,  $w_{1/2}$ =4) und 2,24 (s) (2 H-C(4) und 2 H-C(6)); 1,7-2,4 (HOCH<sub>2</sub>, überlagert durch s bei 2,12 und 2,24); 4,2 (s,  $w_{1/2}$ =4, H<sub>2</sub>C-C(3)); 6,12 (m, H-C(2)). – MS.: 154 (42,  $M^+$  (C<sub>9</sub>H<sub>14</sub>O<sub>2</sub>)), 152 (2), 139 (9), 138 (11), 125 (28), 121 (11), 98 (100), 97 (21), 70 (22), 69 (21), 67 (22), 55 (18), 43 (12), 42 (19), 41 (22).

### C<sub>9</sub>H<sub>14</sub>O<sub>2</sub> (154,21) Ber. C 70,10 H 9,15% Gef. C 69,88 H 9,36%

2.2. Photolysen von 9 mit Licht von  $\lambda \ge 280$  nm (Lampe B [9b], Pyrexfilter). - 2.2.1. In Pentan. Die Lösung von 584 mg (3,01 mmol) 9 in 100 ml Pentan wurde in der Anordnung I [9b] bis zu 90proz. Umsatz bestrahlt. Die Säulenchromatographie<sup>14</sup>) (SiO<sub>2</sub>; Hexan/Äther 2:1) ergab neben 21% 17 polare Mischfraktionen, die nochmals an SiO<sub>2</sub> (Merck, «reinst») chromatographiert (Hexan/Äther 1:1) wurden. Die Auswaage der Fraktionen ergab in Verbindung mit der <sup>1</sup>H-NMR.-, IR.- und GC.-Analyse als Produktverteilung: 21% 17, 5% 15 (A+B) ((1:1)-Gemisch) [13], 15% 14, 2% 19 [15] und Spuren 18 [14].

2.2.2. In Acetonitril. Die Lösung von 50 mg (0,26 mmol) 9 in 5 ml Acetonitril wurde in der Anordnung III [9b] unter vollständiger Umsetzung von 9 bestrahlt. Die Chromatographie des Rohproduktes an SiO<sub>2</sub> (Merck, «reinst») in Hexan/Äther 1:1 ergab als Produktbild (Produktanalyse analog 2.2.1): 9% 17 und 77% 15 (A + B) ((1:1)-Gemisch) [13].

2.2.3. In Methanol. Eine Lösung von 546 mg (2,81 mmol) 9 in 70 ml Methanol<sup>16</sup>) wurde unter Zusatz von ca. 20 mg Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> analog zu 2.2.1 bestrahlt (Umsatz von 9: 92%). Die Säulenchromatographie<sup>14</sup>) des Rohproduktes (SiO<sub>2</sub>; Hexan/Äther 2:1; Produktanalyse analog zu 2.2.1 ergab die Produktverteilung: 69% 15 (A + B) ((1:1)-Gemisch) [13], 8% 14, 3% 21, 8% 23 [16] sowie Spuren von 24.

2.3. Photolysen von 9 mit Licht von  $\lambda \ge 347$  nm (Lampe B [9b], Filterlösung A [22]). - 2.3.1. In Acetonitril. Eine Lösung von 500 mg (2,58 mmol) 9 in 100 ml Acetonitril wurde in der Anordnung I

<sup>&</sup>lt;sup>17</sup>) Zwei zusätzliche Signale, ein s bei 2,7 und ein s-artiges m bei 6,15 ppm, verweisen auf das Vorliegen eines Isomers.

[9b] bis zu 92proz. Umsatz bestrahlt. Die Säulenchromatographie des Rohproduktes (SiO<sub>2</sub>; Hexan/Äther 1:1; Produktanalyse analog zu 2.2.1) ergab die Produktverteilung: 2% 17, 61% 15 (A+B) ((1:1)-Gemisch) [13], 22% 14 sowie Spuren von 18 [14].

2.3.2. In Methanol. Eine Lösung von 176 mg (0,91 mmol) 9 in 20 ml Methanol<sup>16</sup>) wurde mit ca. 10 mg Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> versetzt und in der Anordnung III [9b] bis zu 90proz. Umsatz bestrahlt. Die Säulenchromatographie<sup>14</sup>) des Rohproduktes an SiO<sub>2</sub> in Pentan/Äther 1:1 ergab die Produkt-verteilung<sup>7</sup>): 8% 23, 1% 21, 1% 24, 8% 14 sowie 37% 15 (A+B) ((1:1)-Gemisch) [13].

2.4. Photolysen von 14 in Methanol. – 2.4.1. Mit Licht von  $\lambda = 254$  nm (Lampe A [9b]). Eine Lösung von 25 mg (0,13 mmol) 14 in 5 ml Methanol<sup>16</sup>) wurde unter Zusatz von ca. 5 mg Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> in der Anordnung III [9b] bestrahlt (Umsatz von 14: 72%). Die Säulenchromatographie (SiO<sub>2</sub> (Merck, «reinst»); Hexan/Äther 1:1; Produktanalyse analog 2.2.1) ergab: 60% 15 (A+B) ((1:1)-Gemisch) [13], 32% 23 [16] sowie Spuren von 16 [13] und 25.

2.4.2. Mit Licht von  $\lambda \ge 347$  nm (Lampe B [9b], Filterlösung A [22]). Eine Lösung von 30,1 mg (0,16 mmol) 14 in 3 ml Methanol<sup>16</sup>) wurde unter Zusatz von *ca.* 3 mg Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> wie unter 2.4.1 bestrahlt (Umsatz von 14: 90%) und aufgearbeitet. Produktbild: 26% 15 (A+B) ((1:1)-Gemisch) [13], 11% 23 [16] und 11% 25.

Daten von 3-Acetyl-5, 5-dimethyl-2-cyclohexen-1-on (**25**). Sdp. 70°/0,02 Torr. – UV. (0,463 mg in 50 ml): 240 (14070). – UV. (0,625 mg in 1 ml): 271 (80), 330 (53). – IR.: 3000w, 2960s, 2930m, 2890mS, 2865m, 1685s, 1468w, 1450w, 1425m, 1410m, 1388w, 1369m, 1350m, 1312w, 1293m, 1275w, 1255w, 1218s, 1172w, 1140w, 992w, 905w. – <sup>1</sup>H-NMR.: 1,03 (s, 2 H<sub>3</sub>C-C(5)); 2,2 (s) und 2,34 (m, überdeckt durch s bei 2,34 von CH<sub>3</sub>CO-C(3)), (2 H-C(4) und 2 H-C(6) oder v.v.); 2,34 (s, CH<sub>3</sub>CO-C(3)); 6,44 (t, J=2, H-C(2)). – MS.: 166 (70,  $M^+$  (C<sub>10</sub>H<sub>14</sub>O<sub>2</sub>)), 151 (12), 138 (12), 123 (21), 110 (100), 109 (12), 96 (13), 95 (14), 68 (10), 67 (85), 55 (10), 43 (63), 41 (14), 39 (23).

3. Weitere Versuche. - 3.1. Hydrolyse von 21. Zur Vorlage von 136 mg eines (3:1)-Gemisches (<sup>1</sup>H-NMR.-Analyse) von 21 (ca. 0,5 mmol) und 9 (ca. 0,16 mmol) in 3 ml Dioxan und 2 ml Wasser wurden 54 mg Oxalsäure gegeben. Das Reaktionsgut wurde 5 Std. bei RT. gerührt und in Äther aufgearbeitet. Die Säulenchromatographie<sup>14</sup>) (SiO<sub>2</sub>; Hexan/Äther 1:1) ergab 50 mg (72%) 24 und 32 mg (ca. 100%) 9.

3.2. Hydrolyse von 22. Die Lösung von 17,6 mg (0,07 mmol) 22 in 0,5 ml Tetrahydrofuran und 0,5 ml 5proz. wässeriger Salzsäure wurde 12 Std. bei RT. gerührt und in Äther aufgearbeitet. Die Säulenchromatographie des Rohproduktes (SiO<sub>2</sub>, *Merck*, «reinst»; Hexan/Äther 2:1) ergab 5,8 mg (57%) 19 [15].

3.3. *Hydrolyse von* 17. Die Lösung von 34 mg 17 (*ca.* 80proz., 0,14 mmol) in 1 ml Äther und 1 ml 10proz. wässeriger Perchlorsäure wurde 30 Min. bei RT. gerührt und in Äther aufgearbeitet. Die Säulenchromatographie an SiO<sub>2</sub> (*Merck*, «reinst») in Pentan/Äther 1:1 ergab 9,3 mg (43%) 19 [15].

3.4. Herstellung von 23 und 25 aus 14. – a) In eine Lösung von 21 mg (0,11 mmol) 14 in 3 ml Methanol<sup>16</sup>) wurden einige Kristalle (ca. 3 mg) Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> gegeben, unter Rühren während 13 Std. Sauerstoff in das Reaktionsgut eingeleitet und das Reaktionsgut in Äther aufgearbeitet. Die Säulenchromatographie (SiO<sub>2</sub>, Merck, «reinst»; Hexan/Äther 1:1) ergab neben 20% Reaktant 14, 23% 23 und 28% 25. – b) Gemäss a) wurden 12,9 mg (0,66 mmol) 14 unter Ausschluss von Sauerstoff umgesetzt. Die Aufarbeitung erfolgte analog a) und ergab 3,6 mg (36%) 23. – c) Parallel zu a) und b) wurden 21 mg (0,11 mmol) 14 in 3 ml Methanol 19 Std. unter Sauerstoff ohne Zusatz von Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> gerührt; 14 lag unverändert vor.

3.5. Herstellung von 18 und 19 aus 9. – 3.5.1. Hydrolyse von 9. Bei 0° wurden zur Vorlage von 524 mg (2,70 mmol) 9 in 20 ml Dioxan und 10 ml Wasser 12 ml 5proz. Perchlorsäure gegeben und das Gemisch 12 Std. bei RT. gerührt. Nach der Aufarbeitung in Äther ergab die Säulenchromatographie<sup>14</sup>) (SiO<sub>2</sub>; Hexan/Äther 1:3) 423 mg (71%) 26.

Daten von 5,5-Dimethyl-3-(1',2'-dihydroxy-2'-methylpropyl)-2-cyclohexen-1-on (Diastereomerengemisch) (26). Smp. 120° (Äther/Pentan). – UV. (0,082 mg in 5 ml Äthanol): 242 (13060). – UV. (2,35 mg in 2 ml Äthanol): 317 (63). – IR. (CHCl<sub>3</sub>): 3610m, 3560m, 3430 br.m, 2995mS, 2960s, 2938m, 2865m, 1660s, 1468m, 1452mS, 1422wS, 1410m, 1390s, 1372s, 1348m, 1300s, 1281m, 1145m, 1115s, 1042m, 995m, 965w, 958w, 903w, 880w, 860w. – <sup>1</sup>H-NMR. (CDCl<sub>3</sub>): 1,02, 1,04 (2 s, 2 H<sub>3</sub>C-C(5)); 1,17, 1,28 (2 s, 3 H-C(3') und H<sub>3</sub>C-C(2')); 2,22, 2,35 (3 s, 2 s überlagert bei 2,35, 2 H-C(4), 2 H-C(6)

und HO-C(2')); 3,03 (d, J = 4,5, HO-C(1')); 3,95 (d, J = 4,5, H-C(1')); 6,02 (s,  $w_{1/2} = 3$ , H-C(2)). - MS.: 179 (2,  $M^+ - 33$ ), 154 (100,  $M^+ - 58$ ), 139 (4), 125 (11), 83 (13), 70 (8), 59 (53), 43 (12), 41 (16).

C12H20O3 (212,29) Ber. C 67,89 H 9,50% Gef. C 68,03 H 9,63%

3.5.2. Hydrierung von 26. Zusammen mit 5 mg 10proz. Pd/C wurden 60 mg (0,28 mmol) 26 in 5 ml Äthanol 12 Std. unter H<sub>2</sub>-Atmosphäre gerührt. Die Säulenchromatographie (SiO<sub>2</sub>, Merck, «reinst»; Hexan/Äther1:3) des Rohproduktes ergab 52 mg (86%) 27.

Daten von 3,3-Dimethyl-5-(1',2'-dihydroxy-2'-methylpropyl)-1-cyclohexanon (Diastereomerengemisch) (27). Smp. 108° (aus Äther). – UV. (0,739 mg in 1 ml Äthanol): 283 (40). – IR. (CHCl<sub>3</sub>): 3610m, 3550m, 3460 br.m, 2960s, 2930s, 2900mS, 2870m, 1700s, 1467m, 1390m, 1370s, 1270m, 1076m, 1064m, 1035m, 997w, 982w, 951m. – <sup>1</sup>H-NMR. (CDCl<sub>3</sub>): 0,88, 1,06 (2 s, 2 H<sub>3</sub>C-C(3)); 1,22, 1,26 (2 s, 3 H-C(3') und H<sub>3</sub>C-C(2')); 1,0-2,6 (Signalhaufen, 7 H und HO-C(2')); 2,70, 2,73 (2 d, J=6 bzw. J=7, HO-C(1')); 3,18, 3,28 (2 d×d,  $J_1=7$ ,  $J_2=1$ ,5 bzw.  $J_1=6$ ,  $J_2=1$ , H-C(1')). – MS.: 214 (<1,  $M^+$  (C<sub>12</sub>H<sub>22</sub>O<sub>3</sub>)), 156 (30), 141 (83), 125 (22), 99 (29), 98 (100), 83 (17), 82 (17), 81 (24), 59 (75), 57 (14), 55 (22), 43 (55), 41 (28).

C<sub>12</sub>H<sub>22</sub>O<sub>3</sub> (214,31) Ber. C 67,25 H 10,35% Gef. C 67,08 H 10,29%

3.5.3. Oxydative Spaltung von 26. Die Lösung von 44 mg (0,21 mmol) 26 und 54 mg (0,25 mmol) Natriumperjodat in 4 ml Methanol und 1 ml Wasser wurde 3 Std. bei RT. gerührt. Es wurde mit Wasser verdünnt und in Äther aufgearbeitet. Die Säulenchromatographie (SiO<sub>2</sub>, Merck, «reinst»; Hexan/Äther 1:1) ergab 29 mg (90%) 18 [14].

3.5.4. Oxydative Spaltung von 27. Analog zu 3.5.3 wurden 40 mg (0,19 mmol) 27 und 48 mg (0,22 mmol) Natriumperjodat umgesetzt. Die Aufarbeitung erfolgte ebenfalls nach 3.5.3 und ergab 11 mg (37%) 19 [15].

#### LITERATURVERZEICHNIS

- [1] 118. Mitt. K. Murato, H.R. Wolf & O. Jeger, Helv. 64, 97 (1981).
- [2] H. Eichenberger, H.R. Wolf & O. Jeger, Helv. 59, 1253 (1976).
- [3] B. Frei, H. Eichenberger, B. von Wartburg, H.R. Wolf & O. Jeger, Helv. 60, 2968 (1977).
- [4] A.P. Alder & H.R. Wolf, Helv. 58, 1048 (1975).
- [5] K. Tsutsumi & H.R. Wolf, Helv. 63, 2370 (1980).
- [6] A.K. Dey & H.R. Wolf, Helv. 61, 626 (1978).
- [7] J.A. Saboz, T. Jizuka, H. Wehrli, K. Schaffner & O. Jeger, Helv. 51, 1362 (1968).
- [8] A.P. Alder, H.R. Wolf & O. Jeger, Helv. 64, 198 (1981).
- [9] a) A. P. Alder, H. R. Wolf & O. Jeger, Helv. 59, 907 (1976); Helv. 61, 2681 (1978); b) Helv. 63, 1833 (1980).
- [10] H. Ueda, K. Takeo, P. L. Tsai & C. Tatsumi, Agric. Biol. Chem. 30, 1004 (1966).
- [11] R. L. Frank & H. K. Hall, J. Am. Chem. Soc. 72, 1645 (1950).
- [12] J. Khazarian, S. Geribaldi, L. Ferrero, M. Rouillard & M. Azzaro, J. Org. Chem. 43, 1817 (1978).
- [13] H. Eichenberger, K. Tsutsumi, G. de Weck & H.R. Wolf, Helv. 63, 1499 (1980).
- [14] H. Strickler & J. Becker (G. Ohloff, Offenlegungsschrift DT 2457158 vom 12,6.1975).
- [15] T. Sato, S. Yoshii, T. Imamura, K. Hasegawa, M. Miyahara, S. Yamamura & O. Ito, Bull. Chem. Soc. Jpn. 50, 2714 (1977).
- [16] N.F. Firrell & P.W. Hickmott, J. Chem. Soc. C 5, 716 (1970).
- [17] E.T. Denisov, N.J.: Miskevick & V.E. Agabekov, in 'Liquid-Phase Oxidation of Oxygen-Containing Compounds', Consultants Bureau, N.Y. (1977), S. 100.
- [18] K.N. Houk, N.G. Rondan, C. Santiago, C.J. Gallo, R.W. Gandour & G.W. Griffin, J. Am. Chem. Soc. 102, 1504 (1980).
- [19] J. Berger, M. Yoshioka, M. P. Zink, H. R. Wolf & O. Jeger, Helv. 63, 154 (1980).
- [20] W. C. Still, M. Kahan & A. Mitra, J. Org. Chem. 43, 2923 (1978).
- [21] W. K. Anderson & T. Veysogla, J. Org. Chem. 38, 2267 (1973).
- [22] M. Yoshioka, K. Ishii & H. R. Wolf, Helv. 63, 571 (1980).