these reflections, though weak, are present. The contributions of the two arsenic atoms to the hk0 reflections cancel one another at present and the carbon atoms only contributy because they have different y co-ordinates. We suspect that the y (and possibly also the z) co-ordinates of the two arsenic atoms are not identical as shown in Table 3, but these two atoms could not be resolved in the 0kl projection.

We thank Prof. A.L. Rheingold who suggested the problem and kindly supplied the crystals.

BIBLIOGRAPHY

- A.L. Rheingold & J.M. Bellama, Chem. Commun. 1969, 1058; J.C. Summers & H.H. Sisler, Inorg. Chemistry 9, 862 (1970).
- [2] J.H. Burns & J. Waser, J. Amer. chem. Soc. 79, 859 (1957).
- [3] J. Waser & V. Schomaker, J. Amer. chem. Soc. 67, 2014 (1945).
- [4] U.W. Arndt & D.C. Phillips, Acta cryst. 14, 807 (1961).
- [5] W. R. Busing & H. A. Levy, Acta cryst. 10, 180 (1957); M. Wells, ibid. 13, 722 (1960).
- [6] A. J. Bradley, Phil. Mag. 47, 657 (1924); D. Schiferl & C. S. Barrett, J. appl. Cryst. 2, 30 (1969).
- [7] I. Oftedal, Z. Kristallogr. 66, 517 (1928).

220. Aminofuroxane

1. Synthese und Struktur¹)

von André R. Gagneux und René Meier

Departement Pharma Forschung, J. R. Geigy AG, Basel

(3. IX. 70)

Summary. Phenylglyoximes are transformed in a single operation into 3-amino-4-phenyl-furoxans which rearrange quantitatively to their 3-phenyl-4-amino-isomers above 80°. A mechanism for the synthesis is proposed and supported by the isolation of intermediates. Proof for the structure of both furoxan isomers and intermediate phenylaminoglyoximes rests on chemical transformations, mechanistic considerations, and the influence of certain structural changes on the UV-spectra.

1. Einleitung. – Zur Untersuchung von pharmakologischen Struktur-Wirkungsbeziehungen wurden Aminofuroxane vom Typ 1 und 2 benötigt. In der vorliegenden Arbeit beschreiben wir eine einfache Synthese dieser Verbindungen und versuchen, ihre Struktur eindeutig festzulegen. Eine spätere Veröffentlichung wird sich mit thermischen und photochemischen Umlagerungen von Phenylaminofuroxanen befassen.

Teilweise vorgetragen am «2nd International Congress of Heterocyclic Chemistry», Montpellier, 11. Juli 1969.

Aminofuroxane wurden unseres Wissens bisher lediglich von Wieland [1] und Vianello [2] erwähnt²). Die Konstitution dieser Substanzen, wie diejenige anderer Furoxane war unsicher, bis Calleri et al. [4] 1967 durch Röntgen-Analyse bewiesen, dass Aryl-alkyl-furoxane die Struktur 3 und 4 besitzen. Damit wurden die Konstitutionsvorschläge 5–10, die seit der Herstellung des ersten Furoxans durch Kekulé [5] im Jahre 1858 immer wieder in der Literatur [6] [7] auftauchten, widerlegt.

- **2.** Synthese. 3-Amino-4-phenyl-furoxan (12) kann in einer einzigen Operation aus dem *amphi*-Phenylglyoxim 11 hergestellt werden. Die sich dabei abspielende Reaktionsfolge lässt sich formal in folgende Schritte aufteilen (Formelschema 1):
- 1. Das im Überschuss verwendete Ammoniak ionisiert das Glyoxim 11 und bringt es damit in wässrige Lösung.
- 2. Das erste Äquivalent des Oxydationsmittels oxydiert das Glyoxim-anion zum Furoxan 13.
 - 3. Ammoniak öffnet den Furoxanring zum Nitriloxidoxim 14.
- 4. Suprafaciale $[\sigma_s^2 + \pi_s^4]$ -Cycloaddition von Ammoniak an die Nitriloxid-Gruppe von **14** liefert ausschliesslich das *amphi*-Isomere **15** des Phenyl-amino-glyoxims.
 - 5. Das zweite Äquivalent des Oxydationsmittels cyclisiert 15 zum Endprodukt 12.

In der Tat ermöglicht die schrittweise Durchführung der Synthese die Isolierung von 4-Phenyl-furoxan (13) und von amphi-Phenyl-aminoglyoxim (15) [8]. Letzteres kann auch durch Umsetzung von Benzylcyanid mit Butylnitrit und nachfolgende Anlagerung von Hydroxylamin an das so erhaltene Oximo-nitril gewonnen werden. Hierbei fällt allerdings ein Gemisch von syn- und amphi-Aminoglyoxim an, das man entweder trennen oder, unter Einbusse an Ausbeute, direkt in die Reaktion $15 \rightarrow 12$ einsetzen kann.

Die Anwendungsbreite der hier beschriebenen Einschritt-Synthese geht aus den Tabellen 1 und 2 (Reihe (B)) (S. 1888 bzw. 1889) hervor.

²⁾ Kürzlich beschrieben Walstra et al. [3] symmetrisch substituierte Diaminofuroxane, denen jedoch die hier diskutierten Isomeriemöglichkeiten fehlen.

Formelschema 1. Synthese von 3-Amino-4-phenyl-furoxan (12)

Die Umlagerung von 3-Methyl-4-phenyl-furoxanen vom Typ 3 bei 130°–140° in ein Gemisch, das ca. 40% des 3-Phenyl-4-methyl-isomeren 4 enthält, wurde von *Mallory et al.* [7] und *Boulton et al.* [9] beschrieben. Dieselbe Isomerisierung erfolgt auch bei 3-Amino-4-phenyl-furoxanen (1), wobei allerdings folgende Unterschiede vorerst überraschen:

1. Die Umlagerung findet, je nach Substituenten, schon bei 80° mit messbarer Geschwindigkeit statt.

- 2. Das thermostabile Gleichgewicht liegt vollständig auf der Seite der 4-Amino-Isomeren (Struktur 2), obwohl dadurch, speziell bei *ortho*-substituierten Derivaten, eine erhöhte Störung der Ringkoplanarität (Struktur 2a) in Kauf genommen werden muss.
- 3. Struktur. Als potentielle Strukturen der Aminofuroxane müssen, wie in der Einleitung erwähnt, vor allem 1 und 2 in Betracht gezogen werden. Im Falle von N-mono-substituierten oder N-unsubstituierten Derivaten sind auch die Protomeren 17 und 18 zu berücksichtigen.

Der Beweis für die Struktur des 3-Amino-4-phenyl-furoxans (12) beruht auf der Überführung in das Furazan 19 einerseits und in das Aminoglyoxim 15 andererseits,

Formelschema 2. Strukturbeweis für 3-Amino-4-phenyl-furoxan (12)

sowie auf der Reaktionsträgheit von 12 gegenüber Acylierungsmitteln (Formelschema 2).

Die katalytische Hydrierung von 12 führt zum *amphi*-Aminoglyoxim 15, die Reduktion mit Zink und Säure zum Aminofurazan 19 [10]. Die Entstehung des Furazans, welches auch bei der alkalischen Cyclisierung von 15 anfällt, weist auf die 1,2,5-Oxadiazol-Struktur von 12 hin.

Wie oben erwähnt, geht die Geometrie des amphi-Isomeren 15 aus seiner Bildungsweise aus 13 hervor und stützt deshalb die vicinale Zuordnung von Aminogruppe und N-Oxid-Sauerstoff in 12. Das Resultat des Acylierungsexperiments führt zur gleichen Schlussfolgerung: die durch den konjugativen Effekt des N-Oxid-Stickstoffatoms von Elektronen entblösste Aminogruppe von 12 ist unter Reaktionsbedingungen, unter welchen das Furazan 19 quantitativ formyliert wird, vollständig inert.

Als weiteres Argument für die *trans*-Lage der Phenyl- und der α -Oxim-OH-Gruppe in 15 kann dessen Herstellung aus Benzonitriloxid (20) angeführt werden. Diese Reaktion kann entweder als suprafaciale $[\sigma^2_s + \pi^4_s]$ -Cycloaddition von HCN an das Nitriloxid oder als *trans*-Addition des Cyanid-Ions an die Nitriloxid-Dreifachbindung (antarafacial, $[\sigma^2_s + \pi^2_a]$) interpretiert werden. In beiden Fällen entsteht das Nitriloxim 21 mit *cis*-ständigen Nitril- und OH-Gruppen.

Bei der Anlagerung von Hydroxylamin an 21 entstehen, wie erwartet, zwei Aminoglyoxime. Die Hauptkomponente ist mit 15 identisch; das Nebenprodukt sollte daher die syn-Struktur 22 mit der angegebenen Konformation besitzen. In Übereinstimmung damit entstehen bei der Oxydation von 22 keine Furoxane.

Der chemische Strukturbeweis für das durch thermische Isomerisierung aus Verbindung 12 erhaltene 3-Phenyl-4-amino-furoxan (26) wird, wie aus dem Formelschema 3

Formelschema 3. Strukturbeweis für 3-Phenyl-4-amino-furoxan (26)

hervorgeht, durch Reduktion zum Furazan 19 und durch Acylierung zum Formylderivat 27 geführt. Letztere erfolgt ohne Schwierigkeit, da in diesem Fall die N-Oxid-Gruppe keinen konjugativen Einfluss auf die Aminogruppe ausüben kann. Die Reduktion von 27 zum Formylaminofurazan 25 unter Verwendung von Zink und Ameisensäure lässt darauf schliessen, dass der heterocyclische Ring von 26 bei der Formylierung unverändert geblieben ist.

Eine Bestätigung der hier abgeleiteten Strukturzuordnung kann aus dem Einfluss von ortho-Substituenten auf die UV.-Absorption der beiden Phenylaminofuroxan-Isomeren gewonnen werden. Tabelle 1 zeigt, dass die Verschiebung eines Substituenten von der para- in die ortho-Stellung von 3-Phenyl-4-amino-furoxanen (Reihe (A)) einen hypsochromen Effekt von 24 bzw. 21 nm sowie eine Reduktion des Absorptionskoeffizienten mit sich bringt. Ähnliche Konsequenzen werden bei der Einführung eines dritten ortho-Substituenten in Diphenylderivate beobachtet [11]. Im Unterschied dazu erfahren 3-Amino-4-phenyl-furoxane (Reihe (B)) bei der gleichen Substituentenverschiebung hypsochrome Effekte von nur 7 bzw. 5 nm und keine Verminderung der Absorptionsintensität.

Tabelle 1. Einfluss von ortho-Substituenten X auf die UV.-Absorption von Aminophenylfuroxanen in Methanol

Substituent X		® NH₂ NH₂				® NH ₂ N→O			
ortho	para	Nr.	λmax. (nm)	€	Δλmax. (p-o)	Nr.	入max. (nm)	€	Δλmax. (p -o)
Н	Н	26	274	9500		12	316	4800	
H Cl	О Н	35 36	278 254	12600 9000	24	28 33	318 311	4900 5070	7
H CH ₃	CH₃ H	37 38	278 257	10500 8800	21	29 34	312 307	5100 5800	5

Schliesslich sind für N-mono-substituierte und N-unsubstituierte Phenyl-amino-furoxane noch die Strukturen 17 bzw. 18 auszuschliessen. Auch dies kann unter anderem durch einen Vergleich der UV.-Spektren geschehen. Wie man aus Tabelle 2 sieht, ist sowohl für 3-Amino-4-phenyl- als auch für 3-Phenyl-4-amino-furoxane die Lage des Absorptionsmaximums vom Grad der Substitution der Aminogruppe unabhängig. Es scheint daher unwahrscheinlich, dass die π -Elektronen-Struktur beim Übergang von N-mono- zu N-disubstituierten Derivaten eine Änderung erfährt. Die Abschwächung der Absorptionsintensität bei N-Disubstitution in der 3-Amino-4-phenyl-Reihe (B) dürfte auf die erhöhte Verdrillung der C-N-Bindung zurückzuführen sein.

Subs	stituent	R ¹ R ²				(B) R ¹ R ² N→O			
R ¹	R²	Nr.	λ max. (nm)	€	Nr.	λmax. (nm)	€		
Н	н	26	274	9500	12	316	4800		
Н	-CH₂CH₂CI	39	274	9800	32	316	4200		
-CH ₃	−CH ₃	40	272	9100	30	318	2700		
-CH ₂ CH ₂ - CH ₂ CH ₂		41	274	9000	31	314	2400		

Tabelle 2. Einfluss der N-Substitution auf die UV.-Absorption von Aminphenylfuroxanen in Methanol

Experimenteller Teil³)

Allgemeines: Die elementaranalytischen Werte für C, H, N und Halogene der beschriebenen Verbindungen lagen innerhalb der \pm 0,30% Fehlergrenze. UV.-Spektren wurden in Methanol und IR.-Spektren in KBr aufgenommen. Für NMR.-Messungen bei 60 oder 100 MHz diente Tetramethylsilan als interner Standard und Nullpunkt der δ -Skala in ppm. S= Singulett, D= Dublett, M= Multiplett, a= austauschbar mit D_2O .

Identitätsbeweise basieren auf den obenerwähnten Spektren sowie auf Misch-Smp. und Dünnschichtchromatogrammen (Kieselgel, meist Toluol-Essigester 3:1).

- 1. amphi-Phenylglyoxim (11). Eine Lösung von 14,9 g (100 mMol) Phenylglyoxal-aldoxim, Smp. 124–126° in 150 ml Methanol wurde mit einer Lösung von 7,7 g (110 mMol) Hydroxylamin-HCl und 15 g (110 mMol) Na-Acetat·3 H $_2{\rm O}$ in 50 ml Wasser versetzt. Nach 24 Std. Stehen bei ca. 25° wurde das Methanol bei 40° im Vakuum entfernt, wobei das Glyoxim als Isomerengemisch ausfiel. Es wurde abgesaugt, mit Wasser gewaschen und getrocknet. Der Rückstand wurde in 75 ml siedendem Essigester gelöst und heiss mit 75 ml Chloroform versetzt. Nach 15 Std. bei ca. 25° wurden die Kristalle abfiltriert, mit Chloroform gewaschen und getrocknet: 7,4 g (45% d. Th.) 11 vom Smp. 172–174. δ in (CD3)2SO: 11,84/1 S, a (N–OH); 11,82/1 S, a (N–OH); 8,25/1 S (CH); 7,45/5 M (Ar).
- 2. 3-Amino-4-phenyl-furoxan (12). Zu einer Lösung von 1,64 g (10 mMol) amphi-Phenylgly-oxim (11) in 16,4 ml konz. wässrigem Ammoniak und 16,4 ml Wasser wurde unter Rühren und Kühlen eine Lösung von 13,2 g (40 mMol) Kaliumferricyanid in 100 ml Wasser bei 10–20° getropft. Der dabei entstehende gelbe Niederschlag wurde abgesaugt und mit Wasser gewaschen. Nach dem Trocknen über P_2O_5 wurde das Furoxan bei 40° in Essigester gelöst und die Lösung bis zur beginnenden Kristallisation mit Cyclohexan versetzt. Abkühlen auf 0°, Abfiltrieren und Waschen mit wenig eiskaltem Chloroform gab 900 mg (50%) 12 in farblosen Kristallen vom Smp. 148–150°. δ in (CD₃)₂SO: 7,65/5 M (Ar); 5,94/2 S, a, breit (NH₂).

Analog wurden hergestellt:

³⁾ Die mikroanalytischen Daten verdanken wir Herrn Dr. H. Wagner, die Spektren Herrn Dr. H. Fritz.

- a) Aus einem Isomerengemisch von 24 g (121 mMol) p-Chlorphenyl-glyoxim 6,9 g (27%) 3-Amino-4-p-Chlorphenyl-furoxan (28) vom Smp. 140–142° (aus Essigester-Cyclohexan). δ in (CD₃)₂SO: 7,75/4 M (Ar); 6,02/2 S, a, breit (NH₂).
- b) Aus 17,8 g (0,1 Mol) Isomerengemisch des p-Tolylglyoxims 4,4 g (23%) 3-Amino-4-p-tolyl-furoxan (29) vom Smp. 125-128° (aus Chloroform-Pentan). δ in (CD₃)₂SO: 7,72, 7,38/4 M (Ar); 5,97/2 S, a, breit (NH₂); 2,40/3 S (CH₃).
- 3. 3-Dimethylamino-4-phenyl-furoxan (30). Zu einer Lösung von 8,2 g (50 mMol) amphi-Phenylglyoxim (11) in 82 ml 40-proz. wässrigem Dimethylamin und 82 ml Wasser wurde unter Rühren und Kühlen bei 5–15° eine Lösung von 66 g (200 mMol) Kaliumferricyanid in 400 ml Wasser getropft. Zuerst fiel ein gelbes Öl aus, das gegen Ende des Zutropfens erstarrte. Es wurde abfiltriert und in 500 ml Hexan gelöst. Die Lösung wurde mit Wasser neutral gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und vom Lösungsmittel bei 30° im Vakuum befreit. Der Rückstand ergab aus 200 ml Pentan 4,1 g (40%) 30 vom Smp. 66–68°. δ in CDCl₃: 7,88/2 M (Ar); 7,48/3 M (Ar); 2,83/6 S (2CH₃).

Das Hydrochlorid zersetzt sich bei 167°.

- 5. amphi-1-Phenyl-2-äthylenimino-glyoxim. Eine Lösung von 8,2 g (50 mMol) Phenylglyoxim (11) in 82 ml eiskaltem Äthylenimin wurde unter Rühren zu einer Lösung von 35 g (106 mMol) Kaliumferricyanid in 200 ml Wasser und ca. 300 g Eis gegossen. Aus der anfangs leicht trüben Lösung fiel nach einiger Zeit ein Niederschlag aus, der nach 1 Std. Rühren bei 0° abfiltriert und mit kaltem Wasser gewaschen wurde. Das Rohprodukt wurde in 200 ml Eiswasser aufgeschlämmt, 30 Min. gerührt, dann abfiltriert und bei max. 40° aus Alkohol-Wasser umkristallisiert: 4,0 g (38%) amphi-1-Phenyl-2-äthylenimino-glyoxim vom Smp. 153° (Zers.). δ in (CD₃)₂SO: 11,55/1 S, a, breit (N-OH); 10,35/1 S, a, breit (N-OH); ca. 7,50/5 M (Ar); 2,14/4 S (2CH₂).
- 6. 3-(β -Chloräthylamino)-4-phenyl-furoxan (32). Eine Suspension von 2,05 g (10 mMol) amphi-1-Phenyl-2-äthylenimino-glyoxim in 40 ml konz. Salzsäure wurde 30 Min. bei 0–5° gerührt und darauf mit 100 g Eis, 100 ml Wasser und 20 ml Chloroform versetzt. Unter kräftigem Rühren wurde eine Lösung von 1,6 g (10 mMol) Brom in 20 ml konz. Salzsäure zugetropft. Nach 15 Min. Rühren bei 0° wurde zweimal mit je 50 ml Chloroform extrahiert. Die vereinigten Chloroformextrakte wurden mit stark verdünnter NaHSO₃-Lösung entfärbt, mit Wasser neutral gewaschen, mit Na $_2$ SO $_4$ getrocknet und schliesslich bei 30° im Vakuum eingedampft. Der farblose ölige Rückstand erstarrte beim Kühlen. Kristallisation aus Benzol-Pentan bei 40° lieferte 1,6 g (67%) 32 vom Smp. 97 bis 99°. δ in CDCl $_3$: 7,67/5 M (Ar); 4,12/1 S, a, breit (NH); 3,62/4 D (2CH $_2$).
- 7. 4-Phenyl-furoxan (13). Zu einer Lösung von 1,64 g (10 mMol) amphi-Phenylglyoxim (11) in 40 ml 90-proz. Essigsäure wurde unter Rühren bei 5–10° innerhalb 10 Min. eine Lösung von 11 g (20 mMol) Ammoniumcernitrat in 10 ml Wasser getropft. Nach weiteren 5 Min. wurde mit 100 ml Eiswasser verdünnt. Der gelbe Niederschlag wurde abfiltriert, mehrmals mit Wasser gewaschen, über P_2O_5 getrocknet und aus Benzol-Cyclohexan bei 40° umkristallisiert: 550 mg (34%) 13 in hellgelben Kristallen vom Smp. 105–108°. δ in CDCl₃: 7,6/5 M (Ar); 7,31/1 S (H).
- 8. α -Oximino-benzylcyanid (21). –a) Über Benzonitriloxid (20): Eine Lösung von 15,5 g (0,1 Mol), frisch hergestelltem Benzhydroxamsäurechlorid in 200 ml eiskaltem Äther wurde unter Rühren und Eiskühlung bei 0–5° zu 13 g (0,2 Mol) Kaliumcyanid in 260 ml Wasser getropft. Ansäuern der wässrigen Phase, Extraktion mit Äther, Eindampfen und Kristallisation des so erhaltenen Rückstandes aus Benzol lieferte 3,6 g (25%) 21, Smp. 127–130°. δ in CDCl₃: 12,25/1 S, α (N–OH); 7,4/3 M (Ar); 7,75/2 M (Ar).
- b) Aus Benzylcyanid: Zu einer Lösung von 11,5 g (0,5 Mol) Natrium in 500 ml Äthanol wurde unter Rühren bei 0° ein Gemisch von 58,5 g (0,5 Mol) Benzylcyanid und 44,5 g (0,5 Mol) Isopropylnitrit getropft. Nach 18 Std. bei 0° wurde der Niederschlag abfiltriert, mit Äther gewaschen und in 150 ml Eiswasser gelöst. Aufarbeitung wie unter a) gab 41,6 g (57%) 21 vom Smp. 127–130°.

- 9. amphi-1-Phenyl-2-aminoglyoxim (15).—a) $Aus \alpha$ -Oximino-benzylcyanid (21): Zu einer Lösung von 10,5 g (150 mMol) Hydroxylamin·HCl und 12,6 g (150 mMol) NaHCO₃ in 100 ml Wasser wurde eine Lösung von 17,5 g (120 mMol) α -Oximino-benzylcyanid (21) in 300 ml Methanol gegeben. Das Gemisch wurde 20 Std. zum Rückfluss erhitzt und darauf im Vakuum abgedampft. Der Rückstand wurde in 500 ml Essigester aufgenommen, über Na₂SO₄ getrocknet, vom Lösungsmittel befreit und schliesslich mit 250 ml warmem Chloroform versetzt. Abkühlen auf 25°, Filtration und Nachwaschen mit kaltem Chloroform führte zu einem Gemisch von 15 und 22. Durch zweimaliges Umkristallisieren aus Dioxan-Chloroform 3:1 wurden 13,5 g (63%) der reinen amphi-Form 15 vom Smp. 152–155° erhalten. δ in $(CD_3)_2$ SO: 11,53/1 S, a, breit (N-OH); 9,47/1 S, a, breit (N-OH); 7,4/5 M (Ar); 5,64/2 S, a, breit (NH_3) .
- b) Aus 3-Amino-4-phenyl-furoxan (12): 177 mg (1 mMol) 12 und 50 mg 10-proz. Palladiumkohle wurden in 50 ml abs. Dioxan bei 20° und Normaldruck hydriert, wobei innerhalb von 3 Std. 95% der berechneten Menge Wasserstoff aufgenommen wurden. Abfiltrieren des Katalysators, Eindampfen und Auskochen des so erhaltenen Rückstandes mit 10 ml Chloroform lieferte 150 mg (83%) 15 vom Smp. 152-154°.
- c) Aus 4-Phenylfuroxan (13): Eine eiskalte Lösung von 160 mg (1 mMol) 13 in 20 ml abs. Äther wurde unter Rühren mit 0,2 ml (ca. 3 mMol) konz. Ammoniak versetzt. Nach 2 Std. bei 20° wurde das Gemisch eingedampft. Umkristallisieren des Rückstandes aus Dioxan-Chloroform gab 130 mg (80%) 15 vom Smp. 152–154°.

Nach Methode 9a wurden auch zwei weitere Aminoglyoxime hergestellt:

amphi-1-(o-Chlorphenyl)-2-amino-glyoxim vom Smp. 147–150° (nach Auskochen mit Chloroform) in 70% Ausbeute. δ in (CD₃)₂SO: 12,17/1 S, a (N-OH); 10,00/1 S, a (N-OH); 7,30/4 M (Ar); 5,97/2 S, a, breit (NH₂).

amphi-1-(m-Trifluormethyl-phenyl)-2-amino-glyoxim vom Smp. 127–129° (aus Chloroform) in 30% Ausbeute. δ in (CD₃)₂SO: 11,95/1 S, a (N-OH); 9,60/1 S, a (N-OH); 7,80/4 M (Ar); 5,90/2 S, a, breit (NH₂).

10. 3-Amino-4-phenyl-furoxan (12) aus dem Aminoglyoxim 15. 17,9 (100 mMol) amphi-1-Phenyl-2-amino-glyoxim (15) wurden in 500 ml eiskaltem Wasser aufgeschlämmt und unter Rühren durch Zugabe von 75 ml 2 n Salzsäure in Lösung gebracht. Bei 0-5° wurde dann eine Lösung von 16 g (100 mMol) Brom in 100 ml konz. Salzsäure zugetropft, wobei das Furoxan sofort ausfiel. Nach beendetem Zutropfen wurde filtriert, mit Wasser gewaschen, dreimal mit je 100 ml Benzol aufgeschlämmt, wiederum filtriert und schliesslich getrocknet: 14,5 g (82%) 12 vom Smp. 146-149°.

Analog wurden folgende Furoxane hergestellt:

a) Aus amphi-1-(o-Chlorphenyl)-2-amino-glyoxim durch Oxydation mit Bromwasser in verdünnter Schwefelsäure das 3-Amino-4-(o-chlorphenyl)-furoxan (33) vom Smp. 112-114° (aus Methylenchlorid-Cyclohexan) in 55% Ausbeute. δ in (CD₃)₂SO: 7,65/4 M (Ar); 6,03/2 S, a, breit (NH₂).

- b) Aus amphi-1-(m-Trifluormethyl-phenyl)-2-aminoglyoxim durch Oxydation mit Kalium-ferricyanid in verdünnter ammoniakalischer Lösung das 3-Amino-4-(m-trifluormethyl-phenyl)-furoxan vom Smp. 80-83° (aus Benzol-Cyclohexan bei 40°) in 55% Ausbeute. δ in (CD₃)₂SO: 8,00/4 M (Ar); 6,13/2 S, a, breit (NH₂).
- c) Aus einem Isomerengemisch von 1-o-Tolyl-2-aminoglyoximen durch Oxydation mit Bromwasser in verdünnter Schwefelsäure das 3-Amino-4-(o-tolyl)-furoxan (34) vom Smp. 118–120° (nach Aufschlämmen mit CCl₄) in 30% Ausbeute. δ in (CD₃)₂SO: 7,42/4 M (Ar); 5,92/2 S, a breit (NH₂); 2,33/3 S (CH₃).
- 11. 3-Amino-4-phenyl-furazan (19). a) Aus dem Glyoxim 15: Eine Lösung von 1,79 g (10 mMol) amphi-1-Phenyl-2-amino-glyoxim (15) in 20 ml 2n Natronlauge wurde 1 Std. unter Rückfluss gekocht. Die ausgeschiedenen Öltropfen erstarrten beim Abkühlen. Filtration, Nachwaschen mit Wasser und Kristallisation aus Wasser ergab 1,2 g (75%) 19 vom Smp. 96–97°. δ in (CD₃)₂SO: 7,8/5 M (Ar); 6,25/2 S, a, breit (NH₂).
- b) Aus 3-Phenyl-4-amino-furoxan (26): 350 mg (2 mMol) 3-Phenyl-4-amino-furoxan und 650 mg (10 mMol) Zinkstaub wurden 17 Std. bei 25–30° in 30 ml Dioxan-Eisessig 1:1 gerührt. Danach wurde abfiltriert, mit Dioxan nachgewaschen und im Vakuum eingedampft. Bei Zugabe von Benzol zum Rückstand trat Kristallisation ein. Umkristallisieren aus Benzol ergab 160 mg (50%) 19 vom Smp. 96–97°.
- c) Aus 3-Amino-4-phenyl-furoxan (12): Die unter b) beschriebene Methode lieferte aus 350 mg 12 175 mg (55%) 19 vom Smp. 96-97°.

- 12. 3-Formylamino-4-phenyl-furazan (25). Im gemischten Anhydrid aus 2 ml wasserfreier Ameisensäure und 2 ml Acetanhydrid wurden 322 mg (2 mMol) 3-Amino-4-phenyl-furazan (19) 5 Std. bei 25° gerührt. Bei der Zugabe von 30 ml Eiswasser entstanden farblose Kristalle, welche abgesaugt, mit Wasser gewaschen und über KOH getrocknet wurden: 320 mg (84%) 25 vom Smp. 150 bis 152°. δ in (CD₃)₂SO: 11,01 S, a, breit (NH); 8,6/1 S (CHO); 7,75/5 M (Ar).
- 13. 3-Phenyl-4-amino-furoxan (26). Eine Lösung von 1,77 g (10 mMol) 3-Amino-4-phenyl-furoxan (12) in 35 ml Toluol wurde 2 Std. unter Rückfluss gekocht. Nach dem Abkühlen kristallisierten 1,4 g (79%) 26 vom Smp. 137–139°. δ in (CD₃)₂SO: 7,6/5 M (Ar); 6,35/2 S, a, breit (NH₂). Analog wurden folgende 4-Aminofuroxane hergestellt:
- a) 3-p-Chlorphenyl-4-amino-furoxan (35) vom Smp. 165–167°. δ in (CD₃)₂SO: 7,75/5 M (Ar); 6,38/2 S, a, breit (NH₂).
- b) 3-o-Chlorphenyl-4-amino-furoxan (36) vom Smp. 117–120° (aus Toluol-Cyclohexan). δ in (CD₃)₂SO: 7,65/M (Ar); 6,31/2 S, a, breit (NH₂).
- c) 3-p-Tolyl-4-amino-furoxan (37) vom Smp. 175–178°. δ in (CD₃)₂SO: 7,75, 7,38/4 M (Ar); 6,30/2 S, a, breit (NH₂); 2,40/3 S (CH₃).
- d) 3-o-Tolyl-4-amino-furoxan (38) vom Smp. $108-110^{\circ}$ (aus Toluol-CCl₄). δ in (CD₃)₂SO: 7,4/4 M (Ar); 6,2/2 S, a, breit (NH₂); 2,23/3 S (CH₃).
- e) 3-m-Trifluormethylphenyl-4-amino-furoxan vom Smp. 148–150° (aus Toluol-CCl₄). δ in (CD₃)₂SO: 8,0/4 M (Ar); 6,47/2 S, a, breit (NH₂).
- f) 3-Phenyl-4-(β -chloräthylamino)-furoxan (39) vom Smp. 113–115° (aus Benzol-Cyclohexan). δ in (CD₃)₂SO: 7,65/5 M (Ar); 4,65/1 M (NH); 3,8/4 M (2CH₂).
- g) 3-Phenyl-4-dimethylamino-furoxan (40) vom Smp. 56–57° (aus Pentan). δ in CDCl₃: 7,63/5 M (Ar); 2,79/6 S (CH₃).
- h) 3-Phenyl-4-(4-Methyl-1-piperazinyl)-furoxan (41) vom Smp. 128-130° (aus Benzol-Pentan). δ in CDCl₃: 7,83/2 M (Ar); 7,50/3 M (Ar); 3,20/4 M (2CH₂); 2,50/4 M (2CH₂); 2,33/3 S (CH₂).
- 14. 3-Phenyl-4-formylamino-furoxan (27). Im gemischten Anhydrid aus 75 ml wasserfreier Ameisensäure und 75 ml Acetanhydrid wurden unter Rühren 11 g (62 mMol) 3-Phenyl-4-amino-furoxan (26) gelöst. Nach 1 Std. bei 25° wurde das Gemisch auf 500 ml Wasser gegossen, wobei farblose Kristalle ausfielen. Letztere wurden abfiltriert, mit Wasser neutral gewaschen und über KOH getrocknet: 11,5 g (90%) 27 vom Smp. 153–155°. δ in (CD₃)₂SO: 11,1/1 S, a, breit (NH); 9,55/1 S (CHO); 7,7/5 M (Ar).

Analog wurde das 3-o-Tolyl-4-formylamino-furoxan vom Smp. 124–126° hergestellt. δ in (CD₃)₂SO: 11,05/1 S, a, breit (NH); 9,45/1 S (CHO); 7,45/4 M (Ar); 2,25/3 S (CH₃).

Nach Behandlung von 1,1 g (62 mMol) 3-Amino-4-phenyl-furoxan (12) unter den obigen Bedingungen wurden 1,0 g (90%) unverändertes Ausgangsmaterial zurückgewonnen.

15. 3-Formylamino-4-phenyl-furazan (25) aus 3-Phenyl-4-formylamino-furoxan (27). 410 mg (2,15 mMol) 3-Phenyl-4-formylamino-furoxan (27) und 650 mg (10 mMol) Zinkstaub wurden 5 Std. in 20 ml wasserfreier Ameisensäure bei 75–80° gerührt. Darauf wurde heiss abfiltriert, mit Ameisensäure nachgewaschen und im Vakuum eingedampft. Nach zweimaligem Zusetzen und Abdampfen von Toluol wurde mit 25 ml Benzol ausgekocht und filtriert. Zugabe von Pentan zum Filtrat ergab 150 mg (40%) 3-Formylamino-4-phenyl-furazan (25) vom Smp. 149–151°.

LITERATURVERZEICHNIS

- [1] H. Wieland, Liebigs Ann. Chem. 328, 252 (1903).
- [2] A. Vianello, Gazz. chim. ital. 58, 328 (1928).
- [3] P. Walstra, W. P. Trompen & J. Th. Hackmann, Rec. Trav. chim. Pay-Bas 87, 452 (1968).
- [4] M. Calleri, Ch. Ferraris & D. Viterbo, Tetrahedron Letters 1967, 4549.
- [5] A. Kekulé, Liebigs Ann. Chem. 105, 279 (1858).
- [6] J. V. R. Kaufmann & J. P. Picard, Chem. Rev. 59, 429 (1959).
- [7] F. B. Mallory & A. Cammarata, J. Amer. chem. Soc. 88, 61 (1966).
- [8] H. Wieland & L. Semper, Liebigs Ann. Chem. 358, 36 (1908).
- [9] A. J. Boulton, P. Hadjimihalakis, A. R. Katritzky & A. Majid Hamid, J. chem. Soc. 1969, 1901.
- [10] G. Ponzio & L. Avogadro, Gazz. chim. ital. 53, 318 (1923).
- [11] A.H. Bilbo & G.M. Wyman, J. Amer. chem. Soc. 75, 5312 (1953).