86. Die Synthese von 6exo-substituierten p-Toluolsulfonsäure-[2exo-norbornyl]estern

Norbornanreihe, 1. Mitteilung

von Walter Fischer, Cyril A. Grob¹) und Georg von Sprecher
Institut für Organische Chemie der Universität Basel, St. Johanns-Ring 19, CH-4056 Basel

(22.11.80)

The Synthesis of 6exo-Substituted 2exo-Norbornyl p-Toluenesulfonates

Summary

A number of hitherto unknown 6exo-substituted 2exo-norbornanols and their p-toluenesulfonates have been prepared by functionalization of intermediate norbornenes.

Für eine Untersuchung polarer Effekte in der Bicyclo [2.2.1]heptan (Norbornan)-Reihe [1] wurden die p-Toluolsulfonsäureester 1a-1q der entsprechenden 6exo-R-substituierten 2exo-Norbornanole 2 benötigt. Diese zum grössten Teil unbekannten Verbindungen²) können unterteilt werden in solche, deren Substituent R über ein Kohlenstoffatom mit dem Norbornangerüst verbunden ist (1a-h) und 2a-h) und solche, welche ein Heteroatom an C(6) enthalten C(6)

Korrespondenzautor.

Ausser der Säure 2b und deren Methylester 2a [2] [3] sind nur die 6exo-Methyl- und 6exo-Methoxy-Verbindung 1h bzw. 1n in der Literatur erwähnt [4], allerdings ohne nähere Angaben.

Die Hydroxysäure 2b und ihr Methylester 2a sind bereits hergestellt worden [2], allerdings nach einem Verfahren, das für grössere Ansätze wenig geeignet ist. Nach einem in der Literatur kurz erwähnten Weg [3] wurde aus Cyclopentadien und Acrylsäure-methylester in quantitativer Ausbeute ein Gemisch von 5-Norbornen-2exo- und -2endo-carbonsäure-methylester (3a bzw. 4a) im Verhältnis 1:3 erhalten. Durch Epimerisierung mit einer katalytischen Menge von Natriummethoxid unter laufendem Abdestillieren des tiefer siedenden exo-Esters erhöhte sich dessen Ausbeute auf ca. 85%.

Die Hydroborierung des reinen exo-Esters 3a ergab ein (3:2)-Gemisch von 6exo-Hydroxyester 2a und 5exo-Hydroxyester 5a, wie aufgrund des 13 C-NMR.-Spektrums ermittelt wurde. Alkalische Hydrolyse des Gemisches lieferte 45% der kristallinen 6-Hydroxysäure 2b. Die Struktur des Esters 2a und der Säure 2b folgt aus der guten Übereinstimmung der gefundenen und berechneten chemischen Verschiebungen in den 13 C-NMR.-Spektren (s. Tab. I). Die maximale Abweichung betrug 0,7 ppm, während die 2exo, 5exo-Isomeren 5a und 5b Abweichungen bis ± 5 ppm ergeben hätten. Zudem stimmten die C, H-Kopplungen in den off-resonance-Spektren mit den Strukturen 2a und 2b überein (Tab. I).

Umsetzung des Hydroxyesters 2a mit Hydrazin lieferte das Hydroxyhydrazid 2r, das mit Raney-Nickel in Äthanol quantitativ zum Hydroxyamid 2c reduziert wurde. Mit 2,5 Mol-Äquiv. p-Toluolsulfonylchlorid (Tosylchlorid) in Pyridin ging 2c direkt in das γ -Tosyloxynitril 1d über, das durch Reduktion mit Diboran das entsprechende Tosyloxymethylamin 1e lieferte. Behandlung des Hydroxyamids 2c mit Acetanhydrid ergab das γ -Acetoxynitril 6a, das durch Methanolyse in Gegenwart von p-Toluolsulfonsäure in das γ -Hydroxynitril 2d überging. Zur Bildung

Tabelle 1. Gefundene und berechnete [5] chemische Verschiebungen in den ¹³C-NMR.-Spektren der 6exo-Hydroxy-2exo-norbornancarbonsäure (2b) und des Methylesters 2a. OR.= off-resonance-Entkopplung.

C-Atom	Hydroxy	säure 2b		Hydroxyester 2a			
	Ber.	Gef.	OR.	Ber.	Gef.	OR	
C(1)	49,1	48,5	d	49,6	48,9	d	
C(2)	41,6	40,9	d	42,3	42,3	d	
C(3)	33,2	33,9	t	33,0	33,4	t	
C(4)	35,6	34,9	d	35,4	35,4	d	
C(5)	42,1	42,1	t	41,3	41,2	t	
C(6)	73,4	73,2	d	73,2	73,9	d	
C(7)	32,8	32,5	t	32,5	33,0	t	
C=O	178,0	177,3	S	175,7	176,0	S	
$COOCH_3$	_	_		52,0	51,6	qa	

des Tosyloxynitrils **1d** aus **2d** war, wie in den anderen Fällen, eine zweitägige Behandlung mit Tosylchlorid in Pyridin bei 25° erforderlich. Das Tosylderivat **1b** der Hydroxycarbonsäure **2b** war am besten durch kurze Verseifung des γ -Tosyloxyesters **1a** mit NaOH in Äthanol erhältlich³).

Reduktion des γ -Hydroxyesters 2a mit LiAlH₄ führte zum Diol 2f, dessen sekundäre Hydroxygruppe erwartungsgemäss nicht selektiv tosyliert werden konnte. Das gewünschte 6-Tosyloxynorborn-2-yl-methanol 1f entstand aber bei der Reduktion des γ -Tosyloxyesters 1a mit LiBH₄ in Tetrahydrofuran, allerdings erst nach drei Tagen Stehenlassen bei 25° . Bei Verwendung von Diisobutylaminiumhydrid [6] war die Ausbeute bereits nach zehn Minuten quantitativ. Das γ -Tosyloxyamid 1c konnte nicht durch Tosylierung des γ -Hydroxyamids 2c gewonnen werden. Hingegen entstand es aus der γ -Tosyloxysäure 1b durch Umsetzung mit Thionylchlorid zum Säurechlorid 1s und anschliessende Behandlung mit Ammoniak.

Das 6-Brommethyl- und das 6-Methylnorbornanol 2g bzw. 2h waren nur auf einem Umweg aus dem Hydroxyester 2a erhältlich. Nach dem Schutz der Hydroxygruppe durch Bildung des Tetrahydropyranyläthers 7a wurde die Estergruppe mit LiAlH₄ zum Alkohol 7b reduziert. Das Tosylderivat 7c dieser Verbindung ergab mit LiBr den Brommethyläther 7d, der mit wässeriger Säure zum Brommethyl-norbornanol 2g hydrolysiert wurde. Die Hydrierung dieser Verbindung lieferte das Methylnorbornanol 2h, das wie 2g in üblicher Weise in das Tosylderivat 1h übergeführt wurde.

Zur Synthese der Nitro- und Aminoderivate 1i, 1j und 1k diente als Ausgangsmaterial 2exo-Nitro-5-norbornen (3c), das bereits von Roberts et al. durch Kondensation von Cyclopentadien und Nitroäthylen erhalten wurde [7a]. Durch in situ Bereitung dieser leicht polymerisierbaren Ausgangsverbindungen wurde die Ausbeute an Nitronorbornen (ca. 90% endo-Form 4c und 10% exo-Form 3c) wesentlich verbessert. Epimerisierung mit Triäthylamin ergab ein (3:2)-Gemisch von 3c und 4c, das durch Destillation an einer Drehbandkolonne gut getrennt werden konnte. Hydroborierung des reinen exo-Isomeren 3c lieferte ein Gemisch der 6exo- und 5exo-Nitroalkohole 2i bzw. 5c, allerdings nur dann, wenn bei der Zersetzung des Borans mit Wasserstoffperoxid 3 m wässerige Natriumacetat-Lösung statt Natriumhydroxid verwendet wurde. In letzterem Fall trat Epimerisierung der Nitrogruppe ein. Da sich das Gemisch 2i/5c nicht auftrennen liess, wurde es direkt tosyliert. Fraktionierte Kristallisation des Rohproduktes lieferte reinen 6exo-Nitro-2exo-p-toluolsulfonsäureester 1i.

³⁾ Bei längerer Reaktionsdauer tritt bereits Solvolyse ein (vgl. eine spätere Mitteilung).

Hydrierung von 1i über Raney-Nickel in Äthanol und in Gegenwart von p-Toluolsulfonsäure ergab das entsprechende Salz des y-Tosyloxyaminos 1j. Als freie Base fragmentiert die Verbindung 1j leicht [1], ebenso das γ-Tosyloxy-dimethylamin 1k, das bei der Hydrierung in Gegenwart von Formaldehyd entsteht. Acetylierung von 1j mit Acetanhydrid führte zum Acetylamino-p-toluolsulfonsäureester 11.

Die 6exo-Hydroxy-, 6exo-Methoxy- und 6exo-Acetoxyverbindungen 1m, 1n und 10 wurden aus dem bekannten Essigsäure-[5-norbornen-2exo-yl]ester (3d) [8] hergestellt. Hydroborierung lieferte ein Gemisch der 2-Hydroxy-6- und -5-norbornylester 20 bzw. 5d, welche durch präparative Säulenchromatographie an Kieselgel getrennt wurden. Ersteres ergab durch Tosylierung den Tosyloxynorbornylester 10, der durch saure Methanolyse das leicht fragmentierbare Tosyloxynorbornanol 1m ergab.

Durch aufeinanderfolgende Behandlung mit Natriumhydrid und Methyljodid ging 20 in das Methoxyderivat 6b über, welches zum γ-Methoxyalkohol 2n verseift wurde. Dieses ergab bei der Tosylierung den von Schleyer et al. [4] erwähnten γ -Methoxy-p-toluolsulfonsäureester 1n. Dieselbe Verbindung entsteht, allerdings in geringerer Ausbeute, aus dem 6-Tosyloxy-2-norbornanol 1m durch bortrifluorid-katalysierte Methylierung mit Diazomethan.

Zur Herstellung des Bromderivats 1p und das Methylthioderivats 1q diente der in der folgenden Mitteilung [9] beschriebene Essigsäure-[6endo-tosyloxy-2exonorbornyllester (8). Umsetzung mit Lithiumbromid in Dimethoxyäthan ergab den [6exo-Brom-2exo-norbornyl]ester 6c, der durch saure Methanolyse in den Bromalkohol 2p überging. Tosylierung lieferte das Bromderivat 1p. Wurde das 6endo-Tosyloxyderivat 8 mit Natriummethylthiolat in t-Butylalkohol umgesetzt, so trat unter gleichzeitiger Thiolyse der Essigsäureester-Funktion Substitution zum 6exo-Methylthio-2exo-norbornanol (2q) ein, dessen Tosylierung das Methylthioderivat 1q ergab.

In Tabelle 2 sind die Signale der ¹³C-NMR.-Spektren einiger p-Toluolsulfonsäureester 1 aufgeführt. Sie stimmen mit den für [6exo-R-2exo-Norbornyl]ester berechneten Werten überein.

R			2-exo-norbornyl[ester 1 ^a) ^b)					
	C(1) d	C(2)	C(3)	C(4) d	C(5)	C(6) d	C(7)	C in R
NO ₂ Br	48,9 45,8	80,4 81,2	38,5°) 38,6°)	34,8 36,1	36,1°) 42,4°)	83,3 52,5	33,0 32,7	
OCOCH ₃	48,0	81,0	38,7°)	34,6	38,6°)	72,7	32,5	169,9(s) 21,0(qa)
SCH ₃	47,4	83,4	39,1	35,3	37,2	43,4	32,4	15,5 (qa)
OCH ₃ CN	46,8 47,0	82,0 81,7	39,1°) 38,5	34,3 35,3	38,1°) 34,8	79,6 26,5	32,0 34,1	56,1 (qa) 121,8 (s)

35,4

27,9

23,9

35,0

Tabelle 2. Chemische Verschiebungen in den 13C-NMR.-Spektren einiger p-Toluolsulfonsäure-[6exo-R-

85,3

Н

^{39.7} In CDCl₃ auf einem Bruker 90-MHz-NMR.-Spektrographen aufgenommen.

Die Signale der aromatischen C-Atome sind nicht aufgeführt.

Diese Signale konnten nicht eindeutig zugeordnet werden und sind eventuell zu vertauschen.

Wir danken dem Schweizerischen Nationalfonds zur Förderung der wissenschaftlichen Forschung (Gesuch Nr. 2.819.0.77) für die Unterstützung dieser Arbeit.

Experimenteller Teil

Allgemeine Bemerkungen. Vgl. [10]. Wenn nicht anders vermerkt, sind die IR.- und ¹H-NMR.-Spektren im Einklang mit den angegebenen Strukturen. RV.=Rotationsverdampfer; GC.=Gas-Chromatographie. Die Elementaranalysen wurden von Herrn E. Thommen ausgeführt.

Herstellung von 5-Norbornen-2exo- und -2endo-carbonsäure-methylester (3a + 4a). Zu 430 g (5 mol) Acrylsäure-methylester wurden unter Rühren 330 g (5 mol) frisch destilliertes Cyclopentadien gegeben. Nach Abklingen der exothermen Reaktion wurde 2 Std. bei 120° weitergerührt. Destillation ergab 646 g (85%) Isomerengemisch 3a/4a vom Sdp. 71-76°/11 Torr. Zusammensetzung nach GC. (3% Carbowax 20 M, 100°): 25% 3a und 75% 4a.

Epimerisierung von 3a/4a zu 3a. Nach der Zugabe von 11,5 g (0,21 mol) Natriummethylat wurden 646 g (4,25 mol) des obigen Gemisches 3a/4a 12 Std. auf 120° erhitzt. Dann wurde ohne Entfernung des Natriummethylats mittels einer 1-m-Drehbandkolonne fraktioniert. (Drehzahl: 3000 U./ Min., Rückflussverhältnis 1:90). Nach dem ersten Durchlauf wurde ein Gemisch aus 85% exo-Ester 3a und 15% endo-Ester 4a vom Sdp. 71-73°/11 Torr erhalten. Dieses Gemisch wurde nochmals ohne Zusatz von Natriummethylat destilliert, wobei 3a in 98% Reinheit in einer Gesamtausbeute von 40% erhalten wurde, Sdp. 70,5°/11 Torr.

Herstellung von 5exo- und 6exo-Hydroxy-2exo-norbornancarbonsäure-methylester (5a + 2a). In eine Lösung von 200 g (1,32 mol) 3a in 700 ml abs. Tetrahydrofuran (THF) wurden bei 0° und unter N₂ während ca. 6 Std. 1,2 Äquiv. Diboran eingeleitet, das aus 16,4 g (0,43 mol) NaBH₄ und 115 ml (0,9 mol) Bortrifluorid-ätherat hergestellt wurde [11]. Dann wurde der Überschuss an Diboran mit 70 ml H₂O vorsichtig hydrolysiert. Anschliessend wurde das Organoboran mit 144 ml 3n NaOH-Lösung und dann tropfenweise mit 144 ml 30proz. H₂O₂-Lösung versetzt, so dass die Temp. 40° nicht überschritt. Dann wurde noch 1 Std. bei RT. weitergerührt. Die organische Phase wurde abgetrennt, die wässerige Phase mit NaCl gesättigt und mit Äther erschöpfend extrahiert. Trocknen der Extrakte über Na₂SO₄ und Eindampfen der Lösung i.RV. ergab quantitativ die Hydroxyester 5a und 2a. Nach der Destillation 217 g (97%) 5a/2a, Sdp. 60°/0,01 Torr. - ¹³C-NMR. (C₆D₆): 60% 2a und 40% 5a.

Herstellung von 6exo-Hydroxy-2exo-norbornancarbonsäure (2b). Während 12 Std. wurden 200 g (1,18 mol) des obigen Gemisches 2a/5a mit 1,5 Mol-Äquiv. (70,6 g) 3N NaOH bei 40° verseift. Ansäuern mit konz. HCl-Lösung und Extraktion mit Äther im Kutscher-Steudel-Apparat ergab 5b/2b in quantitativer Ausbeute. Kristallisation aus Aceton lieferte reines 2b vom Smp. 162°, Ausbeute 45%. ([2]: 161-163°).

6exo-Hydroxy-2exo-norbornancarbonsäure-methylester (2a) wurde aus 2b durch Veresterung mit Diazomethan hergestellt, Sdp. 60°/0,01 Torr, Ausbeute 100%.

Herstellung von 6exo-Tosyloxy-2exo-norbornancarbonsäure-methylester (1a). Zu 1,7 g (10 mmol) 2a wurden bei 0° langsam 2,85 g (15 mmol) Tosylchlorid in 10 ml abs. Pyridin getropft. Nach 2 Tagen bei RT. wurde 30 Min. mit 1 g Eis hydrolysiert, mit konz. HCl-Lösung kongosauer gestellt und 2mal mit CH₂Cl₂ extrahiert. Trocknen der Extrakte über Na₂SO₄ und Eindampfen i.RV. ergab 1a als viskoses Öl. Aus abs. Methanol 3,1 g (95%) Plättchen vom Smp. 43-45°.

Herstellung von 6exo-Hydroxy-2exo-norbornancarboxamid (2c). Eine Lösung von 10 g (59 mmol) 2a in 100 ml Äthanol/Hydrazinhydrat 1:1, wurde 4 Std. unter Rückfluss erhitzt. Nach Eindampfen i.V. wurde in 200 ml Äthanol aufgenommen und 50 g frisch hergestelltes Raney-Nickel [12] zugegeben. Dann wurde so lange unter Rückfluss erhitzt bis kein NH₃ mehr entwich (4-6 Std.). Abfiltrieren des Nickels und Abdestillieren des Lösungsmittels i.V. ergab 2c quantitativ. Aus Aceton/Methylenchlorid 8,5 g (99%) 2c vom Smp. 158° (in zugeschmolzener Kapillare).

C₈H₁₃NO₂ (155,192) Ber. C 61,91 H 8,44 N 9,03% Gef. C 61,84 H 8,55 N 9,10%

Herstellung von 6exo-Aminomethyl-2exo-norbornanol (2e). In eine Lösung von 2 g (12,9 mmol) 2c in 50 ml abs. THF wurden bei 0° unter N₂ 3 Äquiv. Diboran [11] eingeleitet, und das Gemisch wurde 2 Std. unter Rückfluss erhitzt. Zur abgekühlten Lösung wurden 5 ml 6n HCl gegeben, und THF wurde unter Normaldruck abdestilliert bis die H₂-Entwicklung beendet war. Sättigung der wässerigen Phase mit NaOH und erschöpfende Extraktion mit CH₂Cl₂ lieferte 2e. Aus Methylenchlorid/Pentan farblose Nadeln vom Smp. 91-93° (in zugeschmolzener Kapillare), Ausbeute 90%.

C₈H₁₅NO (141,213) Ber. C 68,04 H 10,71 N 9,92% Gef. C 67,88 H 10,70 N 9,83%

Herstellung von 6exo-Hydroxymethyl-2exo-norbornanol (2f). Ein Gemisch von 1,7 g (10 mmol) 2a und 0,4 g (10 mmol) LiAlH₄ in abs. Äther wurde unter N_2 10 Std. zum Sieden erhitzt. Dann wurde mit 2 ml 4proz. NaOH-Lösung versetzt und 12 Std. kräftig gerührt. Der körnige Niederschlag wurde abfiltriert und die Ätherlösung i.RV. eingedampft. Aus Benzol 1,3 g (93%) 2f vom Smp. 88°.

C₈H₁₄O₂ (142,19) Ber. C 67,57 H 9,93% Gef. C 67,36 H 10,08%

Herstellung von 6exo-Acetoxy-2exo-norbornancarbonitril (= Essigsäure-[6exo-cyan-2exo-norbornyl]-ester; 6a). Ein Gemisch von 5 g (32,2 mmol) 2c und 50 ml abs. Acetanhydrid wurde 5 Std. unter Rückfluss erhitzt. Die abgekühlte Lösung wurde i.RV. eingedampft und dann i.HV. fraktioniert: 5,55 g (96%) 6a vom Sdp. 85°/0,01 Torr.

C₁₀H₁₃NO₂ (179,218) Ber. C 67,02 H 7,31 N 7,81% Gef. C 66,98 H 7,42 N 7,98%

Herstellung von 6exo-Hydroxy-2exo-norbornancarbonitril (2d). Ein Gemisch von 5 g (28 mmol) 6a, 100 ml Methanol und 1,0 g p-Toluolsulfonsäure wurde 6 Tage bei RT. stehen gelassen. Dann wurde das Methanol i.RV. abdestilliert, der Rückstand in Äther aufgenommen und 1 Std. über K_2CO_3 stehen gelassen. Nach dem Abfiltrieren über Celite und Eindampfen der Lösung i.RV. wurde der Rückstand i.HV. fraktioniert: 3,5 g (91%) Öl vom Sdp. 95°/0,01 Torr.

C₈H₁₁NO (137,181) Ber. C 70,04 H 8,08 N 10,21% Gef. C 69,90 H 8,24 N 10,38%

Herstellung von 6exo-Tosyloxy-2exo-norbornancarbonitril (= p-Toluolsulfonsäure-[6exo-cyan-2exo-norbornyl]ester; 1d). Ein Gemisch von 1,55 g (10 mmol) 2c und 5 g (25 mmol) Tosylchlorid in 15 ml abs. Pyridin wurde 2 Tage bei RT. gerührt. Der Überschuss an Tosylchlorid wurde mit 2 g Eis während 30 Min. zerstört. Dann wurde mit konz. HCl-Lösung kongosauer gestellt und mit CH₂Cl₂ 2mal extrahiert. Trocknen der Extrakte über Na₂SO₄ und Eindampfen i.RV. ergab 1d als viskoses Öl. Aus Äther/Pentan 2,7 g (94%) farblose Plättchen vom Smp. 96-98°.

C₁₅H₁₇NO₃S (291,364) Ber. C 61,85 H 5,88 N 4,81% Gef. C 61,90 H 5,99 N 4,67%

Herstellung des Hydrochlorids von p-Toluolsulfonsäure-[6exo-aminomethyl-2exo-norbornyl]ester (1e). In eine Lösung aus 1,0 g (3,4 mmol) 1d in 60 ml abs. THF wurden bei 0° unter Stickstoff 8,0 mmol Diboran, hergestellt aus 1,0 g NaBH4 und 10 ml Bortrifluorid-ätherat, eingeleitet. Darauf wurde noch 1 Tag unter N2 weitergerührt. Anschliessend wurde über H2SO4 getrocknetes HCl-Gas eingeleitet bis die H2-Entwicklung beendet war. Dann wurden 5 ml abs. Methanol zugetropft. Nach 3 Std. Rühren bei RT. wurde das Lösungsmittel i.V. entfernt, der ölige Rückstand in CHCl3/Methanol 1:1 aufgenommen und die Lösung i.RV. wieder eingedampft. Letzteres wurde so lange wiederholt (ca. 3-4mal) bis kein Bor mehr nachweisbar war. Dann wurde in CHCl3 aufgenommen, über Celite filtriert und aus Äther kristallisiert, Smp. 123-124°, Ausbeute 98%.

C₁₅H₂₂ClNO₃S (331,86) Ber. C 54,28 H 6,68 N 4,22% Gef. C 54,07 H 6,77 N 4,06%

Herstellung von p-Toluolsulfonsäure-[6exo-hydroxymethyl-2exo-norbornyl]ester (1f). Zu 1,14 g (3,5 mmol) 1a in 30 ml abs. Äther wurden unter N₂ bei RT. langsam 7 ml (7 mmol) 1M Diisobutylaluminiumhydrid-Lösung getropft. Nach 10 Min. wurde mit 1 g Eis hydrolysiert, mit konz. HCl-Lösung kongosauer gestellt und mit CH₂Cl₂ 2mal extrahiert. Nach dem Trocknen der Extrakte über Na₂SO₄ und Entfernen des Lösungsmittels i.RV. wurden 1,04 g (100%) farbloses, nicht kristallisierbares Öl erhalten, das i.HV. getrocknet wurde.

C₁₅H₂₀O₄S (296,38) Ber. C 60,79 H 6,80% Gef. C 60,71 H 7,00%

Herstellung von 6exo-Tosyloxy-2exo-norbornancarbonsäure (1b). Zu 5 g (15,4 mmol) 1a in 5 ml 96proz. Äthanol wurde unter Rühren 1,0 g (25 mmol) NaOH in 10 ml Äthanol getropft. Nach 1 Std. bei RT. wurde mit konz. HCl-Lösung sauer gestellt und mit CH₂Cl₂ 4mal extrahiert. Trocknen der Extrakte über Na₂SO₄ und Eindampfen i.RV. lieferte 1b. Aus CHCl₃/Pentan 4,3 g (90%) Nadeln vom Smp. 100-102°.

C₁₅H₁₈O₅S (310,364) Ber. C 58,05 H 5,84 O 25,77% Gef. C 58,03 H 5,87 O 25,50%

Herstellung von 6exo-Tosyloxy-2exo-norbornancarboxamid (1c). Zu 1,55 g (5 mmol) 1b in 10 ml abs. Chloroform wurden unter Feuchtigkeitsausschluss 10 ml Thionylchlorid getropft. Die Lösung wurde 12 Std. bei 40° stehen gelassen und dann i.V. eingedampft. Der Rückstand wurde mit 30 ml Ammoniak-gesättigtem Äther versetzt und 15 Min. bei RT. gerührt. Dann wurde i.RV. zur Trokkene verdampft, der Rückstand in 50 ml Äther aufgenommen und die Lösung 2mal mit 10 ml H₂O gewaschen. Das nach dem Trocknen der Ätherlösung über Na₂SO₄ und Eindampfen i.RV. erhaltene 1c ergab nach Kristallisation aus Äther/Pentan 1,5 g (98%) farblose Plättchen vom Smp. 119-120°.

 $C_{15}H_{19}NO_4S~(309,38)~~Ber.~~C~58,24~~H~6,19~~N~4,53\%~~Gef.~~C~58,24~~H~6,15~~N~4,41\%$

Herstellung von 6exo-Tetrahydropyranyloxy-2exo-norbornancarbonsäure-methylester (7a). Die Lösung von 8,5 g (50 mmol) 2a in 30 ml abs. Äther wurde unter Feuchtigkeitsausschluss mit 8,4 g (100 mmol) Dihydropyran in 30 ml abs. Äther und 50 mg p-Toluolsulfonsäure versetzt und bei RT. 12 Std. gerührt. Danach wurde die Lösung mit 10 ml 2n KHCO3 gewaschen, über Na2SO4 getrocknet und i.RV. eingedampft. Destillation ergab 12,3 g (97%) 7a vom Sdp. 67°/0,01 Torr.

C₁₄H₂₂O₄ (254,325) Ber. C 66,11 H 8,72 Gef. C 66,18 H 8,97%

Herstellung von (6exo-Tetrahydropyranyloxy-2exo-norbornyl)methylalkohol (7b). Ein Gemisch von 10 g (39,3 mmol) 7a und 3 g (78,6 mmol) LiAlH₄ in 200 ml abs. Äther wurde unter N₂ 6 Std. unter Rückfluss erhitzt. Danach wurden 12 ml 4proz. NaOH-Lösung langsam zugetropft und 12 Std. intensiv weitergerührt. Der entstandene körnige Niederschlag wurde abfiltriert, die ätherische Lösung über Na₂SO₄ getrocknet und i.RV. eingedampft. Destillation ergab 8,7 g (98%) 7b als farbloses Öl vom Sdp. 78°/0,01 Torr.

C₁₃H₂₂O₃ (226,306) Ber. C 68,99 H 9,80% Gef. C 68,70 H 10,02%

Herstellung von p-Toluolsulfonsäure-[(6exo-tetrahydropyranyloxy-2exo-norbornyl)methyl]ester (7c). Die Lösung von 7,0 g (31 mmol) 7b in 5 ml abs. Pyridin wurde bei 0° mit 8,8 g (46 mmol) Tosylchlorid in 10 ml abs. Pyridin versetzt und 2 Tage bei RT. stehen gelassen. Dann wurde mit 2 g Eis versetzt, 30 Min. gerührt, mit konz. HCl-Lösung kongosauer gestellt und mit CH₂Cl₂ extrahiert. Trocknen der Extrakte über Na₂SO₄ und Entfernen des Lösungsmittels i.RV. lieferte 11 g (94%) 7c als farbloses Öl vom Sdp. 90°/0,01 Torr.

C₂₀H₂₈O₅S (380,498) Ber. C 63,14 H 7,42% Gef. C 63,16 H 7,45%

Herstellung von 6exo-Brommethyl-2exo-norbornanol (2g). Die Lösung von 10 g (26,3 mmol) 7c und 6,9 g (79 mmol) LiBr in 200 ml abs. Aceton wurde 36 Std. unter Rückfluss und Feuchtigkeitsausschluss erhitzt. Dann wurden ca. 150 ml Aceton abdestilliert und unter Rühren 50 ml 2n HBr zugegeben. Darauf wurde 3mal mit 70 ml CH₂Cl₂ extrahiert, mit H₂O gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und i.RV. eingedampft. Der Rückstand wurde destilliert, Sdp. 90°/0,04 Torr. Aus Äther/Pentan 3,7 g (69%) 2g vom Smp. 39-40°.

C₈H₁₃BrO (205,094) Ber. C 46,84 H 6,38% Gef. C 46,78 H 6,39%

Herstellung von p-Toluolsulfonsäure-[6exo-brommethyl-2exo-norbornyl]ester (1g). Ein Gemisch von 2 g (9,7 mmol) 2g und 1,84 (9,7 mmol) Tosylchlorid in 10 ml abs. Pyridin wurde 2 Tage bei RT. gerührt. Dann wurden 30 ml 1n HCl zugegeben und 15 Min. weitergerührt. Darauf wurde 2mal mit CH₂Cl₂ extrahiert, über Na₂SO₄ getrocknet und i.RV. eingedampft. Aus Hexan 3,1 g (89%) 1g vom Smp. 95°.

C₁₅H₁₉BrO₃S (359,277) Ber. C 50,14 H 5,33% Gef. C 50,39 H 5,46%

Herstellung von 6exo-Methyl-2exo-norbornanol (2h). Eine Lösung von 2,05 g (10 mmol) 2g in 100 ml Methanol wurde mit 3 g Triäthylamin und 1 g 10proz, Pd/C versetzt und 12 Std. unter

Normaldruck hydriert. Dann wurde die Lösung über *Celite* filtriert und i.RV. eingedampft. Der Rückstand wurde in 100 ml Äther aufgenommen und mit 2n KHCO₃-Lösung 2mal gewaschen. Trocknen über Na₂SO₄ und Eindampfen i.RV. ergaben nach der Destillation 1,2 g (96%) **2h** vom Sdp. 80-82°/13 Torr.

C₈H₁₄O (126,198) Ber. C 76,14 H 11,18 Gef. C 76,13 H 11,37%

Herstellung von p-Toluolsulfonsäure-[6exo-methyl-2exo-norbornyl]ester (1h). Wie üblich wurden 1,0 g (7,9 mmol) 2h mit 2,25 g (11,8 mmol) Tosylchlorid umgesetzt. Aus Äther/Pentan 2,0 g (90%) vom Smp. 96-98° (Zers.).

C₁₅H₂₀O₃S (280,38) Ber. C 64,27 H 7,19% Gef. C 64,09 H 7,28%

Herstellung von Essigsäure-[2-nitroäthylester]. Zu 27 g (296 mmol) 2-Nitroäthanol (Fluka) wurden bei 0° unter Rühren langsam 30 g (382 mmol) Acetylchlorid getropft. Das Gemisch wurde 90 Min. unter Rückfluss gehalten, eingedampft und destilliert: 38,3 g (97%), Sdp. 98-100°/10 Torr ([13]: 62-64°/1,3 Torr).

Herstellung von 2exo- und 2endo-Nitro-5-norbornen (3c bzw. 4c). Vgl. [13] [14]. Nach [15] wurden 56,4 g (425 mmol) Dicyclopentadien (Fluka) pyrolysiert und das Monomere direkt in ein auf 0° gekühltes Gemisch aus 23,4 g (285 mmol) wasserfreiem Natriumacetat, 270 ml 96proz. Äthanol und 222 mg (1 mmol) 2,5-Di(t-butyl)hydrochinon destilliert. Gleichzeitig wurden innert 5 Std. 38 g (284 mmol) Essigsäure-[2-nitroäthylester] bei 0° so zugetropft, dass immer ein Überschuss an Dien vorlag. Nach 30 Min. Rühren bei 25° wurde eingedampft, in Äther aufgenommen und filtriert. Das Filtrat wurde 2mal mit 50 ml 1n KHCO3 und ges. NaCl-Lösung gewaschen, über Na₂SO4 getrocknet und eingedampft: 30,5 g (77%) Gemisch 3c/4c im Verhältnis 1:10, Sdp. 90–93°/10 Torr. - Nach 24stdg. Kochen unter Rückfluss von 34,5 g (248 mmol) des obigen Gemisches 3c/4c in 30,3 g (300 mmol) Triäthylamin betrug das Verhältnis 3c/4c 3:2. Fraktionierung über eine 1-m-Drebandschonne ergab 18,1 g (52%) exo-Isomeres 3c, Sdp. 81,9-82,4°/10 Torr, sowie 8,85 g (25%) endo-Isomeres 4c, Sdp. 90,0-90,4°/10 Torr, das teilweise kristallisierte. Redestillation der ersten Fraktion ergab 16,2 g (47%) praktisch reines 3c. Das ¹H-NMR. war mit dem von Paasivirta angegebenen [7b] identisch. Die reinen Isomeren 3c und 4c sind bei -18° stabil, bei 22° tritt allmähliche Isomerisierung ein.

Herstellung des Gemisches von 5exo- und 6exo-Nitro-2exo-norbornanol (5c/2i). Zu 1,97 g (52 mmol) NaBH₄ in 10 ml abs. Diglyme wurden unter N₂ bei 25° langsam 14,8 g (104 mmol) Bortrifluoridätherat in 20 ml Diglyme getropft. Das gebildete Diboran wurde mittels eines langsamen N₂-Stromes in die Lösung von 14,5 g (104 mmol) 3c in 50 ml abs. Tetrahydrofuran bei 24-26° geleitet. Nach 3-5 Std. wurde der Diboran-Generator auf 50-80° erwärmt und das Einleiten nach 30 Min. unterbrochen. Das überschüssige Diboran wurde unter Eiskühlung mit ca. 2,5 ml Wasser zersetzt. Dann wurden 35 ml 3m wässerige Natriumacetat-Lösung (105 mmol) zugegeben und darauf unter starkem Rühren und Kühlen 12 ml 30proz. Wasserstoffperoxid bei 30-50° zugetropft. Nach 18 Std. Rühren wurde mit NaCl gesättigt und erschöpfend mit Äther extrahiert. Die Extrakte wurden 2mal mit ges. NaCl-Lösung gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und eingedampft. Destillation lieferte 13,54 g (83%) Gemisch 2i/5c vom Sdp. 103-105°/0,01 Torr. ¹³C-NMR.: ca. 75% 2,6-Isomeres 2i und 25% 2,5-Isomeres 5c.

Herstellung von p-Toluolsulfonsäure-[6exo-nitro-2exo-norbornyl]ester (1i). In 8 ml abs. Pyridin wurden 1,57 g (10 mmol) 2i/5c mit 2,29 g (12 mmol) Tosylchlorid höchstens 2 Tage bei 25°, d.h. bis zu 90%, umgesetzt, um die Epimerisierung der Nitrogruppe zu vermeiden. Das Gemisch wurde mit 2 ml Eiswasser und dann mit Äther geschüttelt und die Ätherphase mit 2n HCl, 2n KHCO3 und mit ges. NaCl-Lösung gewaschen, getrocknet und eingedampst. Fraktionierte Kristallisation aus abs. Äther/Hexan 1:1 und dann 5:1 lieserte 780 mg (25%) reines 1i, Smp. 102-103°.

C₁₄H₁₇NO₅S (311,35) Ber. C 54,02 H 5,51 N 4,50% Gef. C 54,00 H 5,40 N 4,48%

Herstellung des p-Toluolsulfonsäure-Salzes von p-Toluolsulfonsäure-[6exo-amino-2exo-norbornyl]-ester (1j). Eine Lösung von 1,0 g (3,2 mmol) 1i in 40 ml Äthanol wurde in Gegenwart von 5 g Raney-Nickel und 684 mg (3,6 mmol) p-Toluolsulfonsäure-monohydrat bei 24°/742 Torr hydriert. Nach Aufnahme der theoretischen Menge Wasserstoff (3 Mol-Äquiv.) wurde filtriert und eingedampft. Aus Methanol/Äther 920 mg (64%) Salz von 1j, Smp. 190-191°.

C₂₁H₂₇NO₆S₂ (453,57) Ber. C 55,62 H 6,00 N 3,09% Gef. C 55,66 H 6,17 N 3,12%

Herstellung von N-(6exo-Tosyloxy-2exo-norbornyl)acetamid (11). Die Lösung von 65,2 mg (0,663 mmol) Kaliumacetat und 250 mg (0,552 mmol) 1j in 4 ml Acetanhydrid wurde 3 Std. bei 25° gehalten. Nach kurzem Erwärmen auf 60° wurde mit 4 ml Methanol versetzt, 10 Min. unter Rückfluss gekocht und i.V. eingedampft. Der Rückstand wurde in 10 ml CHCl₃ aufgenommen, die Lösung mit 2N NaOH und ges. NaCl-Lösung gewaschen, getrocknet und eingedampft. Aus Äther 169 mg (94%), Smp. 128-129°.

C₁₆H₂₁NO₄S (323,41) Ber. C 59,43 H 6,55 N 4,33% Gef. C 59,55 H 6,68 N 4,29%

Herstellung des p-Toluolsulfonsäure-Salzes von p-Toluolsulfonsäure-[6exo-dimethylamino-2exo-nor-bornyl]ester (1k). Wie oben wurden 750 mg (2,4 mmol) 1i mit 2,25 g Raney-Nickel in Gegenwart einer Lösung von 513 mg (2,7 mmol) p-Toluolsulfonsäure-monohydrat in Äthanol hydriert. Nach Aufnahme der berechneten Menge Wasserstoff (3 Mol-Äquiv., 5 Std.) wurden 0,45 g (5,4 mmol) 38proz. wässerige Formaldehydlösung zugegeben und bis zum Stillstamd weiter hydriert. Nach Filtration, Eindampfen und Kristallisation des Rückstandes aus Methanol/Äther wurden 700 mg (61%) Salz von 1k erhalten, Smp. 150-151°.

C₂₃H₃₁NO₆S₂ (481,62) Ber. C 57,37 H 6,49 N 2,91% Gef. C 57,37 H 6,42 N 2,83%

Herstellung von Essigsäure-[6exo-hydroxy-2exo-norbornyl]ester (20). Diboran aus 675 mg (17,32 mmol) NaBH₄ und 3,38 ml (26,9 mmol) Bortrifluorid-ätherat in Diglyme wurde mit N₂ langsam in eine Lösung von 4,05 g (26,6 mmol) Essigsäure-[5-norbornen-2exo-yl]ester (3d) [8] in 25 ml abs. THF bei 25° geleitet. Nach 1 Std. wurde der Diboran-Generator 1 Std. auf 60-70° erwärmt und dann die Einleitung abgebrochen. Überschüssiges Diboran wurde mit 0,6 ml Wasser zerstört. Dann wurden 3,1 ml 30proz. H₂O₂-Lösung (27 mmol) zugegeben und unter starkem Rühren langsam 35 ml 1M Phosphatpufferlösung⁴) zugetropft. Nach 18 Std. wurde die wässerige Phase mit NaCl gesättigt und mit Äther extrahiert. Die Extrakte wurden mit ges. NaCl-Lösung gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und eingedampft. Säulenchromatographie des Rohproduktes an Kieselgel⁵) mit THF/Hexan 1:4 lieferte 0,72 g (16%) kristallinen Essigsäure-[5exo-hydroxy-2exo-norbornyl]ester (5d) sowie 1,75 g (39%) öliges 20.

C₉H₁₄O₃ (170,20) Ber. C 63,51 H 8,29% Gef. C 63,55 H 8,30%

Herstellung von Essigsäure-[6exo-tosyloxy-2exo-norbornyl]ester (10), Wie üblich wurden 3 g (17,64 mmol) 20 mit 5,15 g (27,05 mmol) Tosylchlorid in 13,5 ml abs. Pyridin bei 25° umgesetzt. Aus Äther/Petroläther 4,60 g (81%) 10, Smp. 66-67°.

C₁₆H₂₀O₅S (324,40) Ber. C 59,25 H 6,22% Gef. C 59,24 H 6,44%

Herstellung von p-Toluolsulfonsäure-[6exo-hydroxy-2exo-norbornyl]ester (1m). Eine Lösung von 1,623 g (5 mmol) 10 und 0,95 g (5 mmol) p-Toluolsulfonsäure-monohydrat in abs. Methanol wurde 18 Std. bei 25° stehen gelassen. Die Lösung wurde bei 20°/13 Torr eingedampft, der Rückstand in Äther aufgenommen und dieser durch 20 g Kieselgel filtriert, um die Säure zu entfernen. Eindampfen der Äther-Eluate bei 30° lieferte 1,25 g (88%) 1m als viskoses Öl, das sich allmählich durch Fragmentierung zersetzt [1].

C₁₄H₁₈O₄S (282,36) Ber. C 59,56 H 6,43% Gef. C 59,61 H 6,42%

Herstellung von Essigsäure-[6exo-methoxy-2exo-norbornyl]ester (6b). Ungefähr 645 mg (ca. 15 mmol) mit Pentan gewaschenes Natriumhydrid wurden mit 10 ml Methyljodid und 1,0 g (5,88 mmol) 20 in 8 ml abs. Äther versetzt. Nach 2tägigem Rühren wurde durch eine Glasfritte filtriert und eingedampft. Destillation des Rückstandes im Kugelrohr bei 120-140°/11 Torr lieferte 965 mg (89%) 6b als Öl.

 $C_{10}H_{16}O_3$ (184,24) Ber. C 65,19 H 8,75% Gef. C 65,32 H 8,92%

Herstellung von 6exo-Methoxy-2exo-norbornanol (2n). In 8 ml Methanol wurden 900 mg (4,88 mmol) 6b und 843 mg (15 mmol) KOH 5 Std. unter Rückfluss gekocht. Übliche Aufarbeitung ergab nach der Destillation im Kugelrohr bei 130-140°/11 Torr 580 mg (83%) 2n als Öl.

C₈H₁₄O₂ (142,20) Ber. C 67,57 H 9,93% Gef. C 67,33 H 10,16%

⁴⁾ Aus 68 g KH₂PO₄, 87 g K₂HPO₄ und Wasser bis 500 ml; pH ca. 6.

⁵⁾ Wir danken Herrn Dr. R. Maurer, Firma F. Hoffmann-La Roche & Co. AG, Basel, für die Durchführung dieser Trennung.

Herstellung von p-Toluolsulfonsäure-[6exo-methoxy-2exo-norbornyl]ester (1n). Wie üblich wurden 300 mg (2,11 mmol) 2n mit Tosylchlorid in Pyridin umgesetzt. Aus Äther/Pentan 1:5 520 mg (83%) 1n, Smp. 48-50,5°.

Umsetzung von 1m mit Diazomethan in abs. Äther in Gegenwart von wenig Bortrifluorid-ätherat ergab dasselbe Produkt in 39% Ausbeute.

Herstellung von Essigsäure-[6exo-brom-2exo-norbornyl]ester (6c). In einem Druckgefäss wurden 900 mg (2,77 mmol) Essigsäure-[6endo-tosyloxy-2exo-norbornyl]ester (8) [9] und 1,441 g (16,6 mmol) wasserfreies Lithiumbromid in 4 ml abs. Dimethoxyäthan 5 Std. auf 100° erhitzt. Übliche Aufarbeitung ergab ein Öl, das im Kugelrohr bei 60-65°/0,01 Torr destilliert wurde: 600 mg (93%) gaschromatographisch einheitliches 6c.

Herstellung von 6exo-Brom-2exo-norbornanol (2p). Wie für 1o→1m beschrieben, wurden 540 mg (2,32 mmol) 6c mit 441 mg (2,32 mmol) p-Toluolsulfonsäure-monohydrat in 2,5 ml abs. Methanol umgeestert. Destillation des Rohproduktes im Kugelrohr bei 55-60°/0,01 Torr ergab 405 mg (91%) gas-chromatographisch einheitliches 2p.

Herstellung von p-Toluolsulfonsäure-[6exo-brom-2exo-norbornyl]ester (1p). Die Umsetzung von 2p mit Tosylchlorid in Pyridin ergab nach Kristallisation aus Äther/Pentan 96% 1p, Smp. 101-102°.

Herstellung von 6exo-Methylthio-2exo-norbornanol (2q). Die Lösung von 1,08 g (15,4 mmol) Natriummethylthiolat [16] und 1,0 g (3,08 mmol) Essigsäure-[6endo-tosyloxy-2exo-norbornyl]ester (8) [9] in 10 ml abs. t-Butylalkohol wurde 1 Std. bei 100° im Druckgefäss erhitzt. Nach Eindampfen i.V. wurde in Äther aufgenommen, filtriert und das Filtrat an 25 g Kieselgel chromatographiert. Die Eluate wurden eingedampft und der Rückstand im Kugelrohr bei 110-120°/11 Torr destilliert: 236 mg (48%) öliges 2q, das für die nächste Stufe eingesetzt wurde.

Herstellung von p-Toluolsulfonsäure-[6exo-methylthio-2exo-norbornyl]ester (1q). Obiges Rohprodukt 2q wurde wie üblich mit Tosylchlorid in Pyridin umgesetzt. Aus Äther 94% 1q, Smp. 109-111°.

LITERATURVERZEICHNIS

- [1] W. Fischer, C.A. Grob, G. von Sprecher & A. Waldner, Tetrahedron Letters 1979, 473, 1901 und 1905; C.A. Grob, Nachr. chem. techn. Lab. 28, 165 (1980).
- [2] S. Beckmann, G. Eder & H. Geiger, Chem. Ber. 102, 815 (1969).
- [3] G. W. Oxer & D. Wege, Tetrahedron Letters 1969, 3513.
- [4] P. von R. Schleyer, P.J. Stang & D. J. Raber, J. Amer. chem. Soc. 92, 4725 (1970).
- [5] G.C. Levy & G.L. Nelson, 'Carbon-13 Nuclear Magnetic Resonance', Wiley Interscience 1972.
- [6] E. R. H. Walker, Chem. Soc. Rev. 5, 23 (1976); L. I. Zakharkin & I. M. Khorlina, Tetrahedron Letters 1962, 619.
- [7] a) J. D. Roberts, C. C. Lee & W. H. Saunders, J. Amer. chem. Soc. 76, 4501 (1954); b) J. Paasivirta, Suomen Khemist. 38 B, 130 (1965).
- [8] E. F. Magoon & L. H. Slaugh, J. organometal. Chemistry 55, 409 (1973).
- [9] Vgl. W. Fischer, C.A. Grob, G. von Sprecher & A. Waldner, Helv. 63, 816 (1980).
- [10] W. Fischer, C.A. Grob & H. Katayama, Helv. 59, 1953 (1976).
- [11] G. Zweifel & H. C. Brown, 'Organic Reactions'13, 1 (1963).
- [12] E. Shaw, J. Amer. chem. Soc. 81, 6021 (1959).
- [13] R. B. Kaplan & H. Shechter, J. org. Chemistry 26, 982 (1961).
- [14] H. Feuer, R. Miller & C.B. Lawyer, J. org. Chemistry 26, 1357 (1961).
- [15] R. B. Moffett, 'Organic Syntheses', Coll. Vol. IV, 238 (1961).
- [16] E. Biilmann & K. A. Jensen, Bull. Soc. chim. France (5), 3, 2318 (1936).