## 54. Synthese macrocyclischer Lactame aus Ketonen durch Ringerweiterung

von Rudolf Wälchli1), Stefan Bienz2) und Manfred Hesse\*

Organisch-chemisches Institut der Universität Zürich, Winterthurerstrasse 190, CH-8057 Zürich

Herrn Prof. Dr. Karl Bernauer zum 60. Geburtstag gewidmet

(26.XI.84)

## Synthesis of Macrocyclic Lactams from Ketones by Ring Enlargement Reaction

A general synthesis of N-unsubstituted and N-alkyllactams of general structure III is given. Starting materials for this conversion are the aldehydes of general structure I which, by reductive amination, are converted to the corresponding amines II. Under base catalysis, the ring enlargement II $\rightarrow$ III takes place (Scheme 3).

In einer vorläufigen Mitteilung [1] haben wir über die Synthese von N-(4-Nitropentyl)propionamid (3; aus 1) und von 12-Nitro-15-pentadecanlactam (10) berichtet (Schema 1). In der Zwischenzeit wurden zusätzlich noch die Verbindungen 5 und 8 hergestellt. Die Ausgangsmaterialien 2, 4, 7 und 9 für die reduktive Aminierung, gefolgt von der Umlagerung zum Amid respektive zu den Lactamen, wurden durch Michael-Reaktion der entsprechenden 2-Nitroketone mit Acrylaldehyd gemäss [2] aufgebaut. Die reduktiven Aminierungen mit NH<sub>3</sub> (g) und NaBH<sub>4</sub>/AcOH [3] bzw. mit NH<sub>3</sub> (g) und NaBH<sub>3</sub>CN/THF [4] lieferten fast gleiche Ergebnisse. In keinem Falle konnte das primäre Amin gefasst werden. Bereits bei der Aufarbeitung mit HCl, gefolgt von NaHCO<sub>3</sub>-Behandlung lagerte sich das 2-Nitroketon-Derivat zum Lactam um. Die Ausbeuten an reinen Verbindungen waren trotz gleicher Reaktionsbedingungen sehr unterschiedlich: 3 (30%), 5 (43%), 8 (2%) und 10 (41%). Die spektralen Eigenschaften stützen die angegebenen Strukturen (vgl. Exper. Teil).

In zwei Fällen wurde die Umwandlung der Nitro- zum entsprechenden Ketolactam durchgeführt: 6-Nitro-9-nonanlactam (5) lieferte in einer Ausbeute von 68 % das Tautomerengemisch 6a/6b. Sein IR(CHCl<sub>3</sub>) zeigte eine schwache Keton-Absorption bei 1700 (im korrespondierenden 10-Ring-Ketolacton: 1720 [2]), das N-monosubstituierte Amid bei 1660 und 1515 (beide schwach), sowie das N,N-disubstituierte Amid bei 1622 cm<sup>-1</sup> (stark). Daraus geht hervor, dass 6b die Hauptkomponente des Gemisches ist; die Keton-Absorption von 6a steht mit Befunden von Leonard et al. [5] im Einklang. Die Transformation  $10\rightarrow11$  (IR(CHCl<sub>3</sub>):  $\tilde{v}$ (C=O) 1710 statt 1730 cm<sup>-1</sup>, wie im Falle des entsprechenden Lactons [2]) gelang nur in ca. 2% Ausbeute, s. unten.

Beim Studium der Reaktionsbedingungen für die reduktive Aminierung wurde festgestellt, dass in Gegenwart von NH<sub>4</sub>OAc/NaBH<sub>3</sub>CN mit einem Alkohol (MeOH, EtOH) als Lösungsmittel nicht die gewünschten Lactame, sondern unter Alkoholanlagerung deren Alkoxyderivate gebildet werden (*Schema 2*). So entstand aus dem Nitroaldehyd 9 mit MeOH in 46proz. Ausbeute 12 als Diastereoisomerengemisch (Verhältnis *ca.* 1:1)

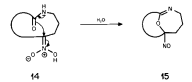
<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Teil der Dissertation von R.W., Universität Zürich 1985.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Teil der Diplomarbeit von St.B., Universität Zürich 1983.

12 R=CH<sub>3</sub> 13 R=C<sub>2</sub>H<sub>5</sub> und mit EtOH in 62proz. Ausbeute 13, ebenfalls als *ca.* (1:1)-Diastereoisomerengemisch. Aufgrund ihrer spektralen Eigenschaften ist eine zweifelsfreie Konfigurationszuordnung der reinen Diastereoisomere nicht möglich. Mit NH<sub>4</sub>OAc/ROH allein läuft die Reaktion nicht ab; NaBH<sub>3</sub>CN ist als Base notwendig, vgl. [4].

Wie erwähnt, sind die Ausbeuten der reduktiven Aminierung und Lactamisierung von 2, 4, 7 und 9 nicht gut, in einem Fall sehr schlecht. Auch bei der nachfolgenden Reaktion ( $\rightarrow 6$  bzw. 11; KMnO<sub>4</sub>-Oxidation des Lithiumnitronates [6])<sup>3</sup>) wurden zwei stark divergierende Ergebnisse erzielt. Demgegenüber sind in der Reihe der N-substituierten Lactame sowohl bei deren Bildung als auch bei der Hydrolyse der Nitronat- zur Keto-Gruppe deutlich bessere Ausbeuten erzielt worden, s. unten. Detailliertere Untersuchungen über das unterschiedliche Verhalten der N-unsubstituierten und der N-Alkyl-Verbindungen in den beiden Reaktionen wurden noch nicht angestellt.

Es ist möglich, dass bei der reduktiven Aminierung von 7, bedingt durch den 8gliedrigen Ring, die stets beobachteten Nebenreaktionen an Bedeutung gewinnen. Die spezielle Reaktivität mittlerer Ringverbindungen ist bekannt [8]. Es sei ferner erwähnt, dass bei der Lactonisierung des entsprechenden 8-Ring-Derivats (2-Nitro-2-(3-hydroxybutyl)cyclooctanon) im Vergleich zu anderen Ringverbindungen deutlich drastischere Reaktionsbedingungen verwendet werden mussten [2]. Wir nehmen an, dass während der Aufarbeitung und Chromatographie nach der Aminierung und auch bei der Ausführung der Hydrolyse die Nitronsäureform 14 vom Lactam transanular unter Ausbildung eines Iminoäthers vom Typ 15 angegriffen wird. Dadurch würde eine Species gebildet, die hydrolytisch zu Aminoketocarbonsäuren und anderen polaren Produkten abreagieren kann. Möglicherweise gibt das Ausbeuteverhältnis von 6a/6b aus 5 und 11 aus 10 bei der Nef-Reaktion das Ausmass der Bildung von 15 aus 14 im Reaktionsgemisch in Abhängigkeit von sterischen Faktoren wieder.



Werden bei der reduktiven Aminierung der Nitroaldehyde I anstelle von NH, primäre Amine eingesetzt, so lassen sich - von einer Ausnahme abgesehen - die Zwischenprodukte mit sekundärer Aminogruppe vom Typ II (Ausbeuten 40–60%) als Hydrochloride isolieren (Schema 3). Nur im Falle des 6-Ring-Derivates 16 war der Anteil am Lactam 17 bereits so gross, dass auf die Isolierung von 16 verzichtet wurde. Die Umlagerung II→III verläuft bei den 12-Ring-Derivaten  $21(\rightarrow 22)$ ,  $23(\rightarrow 24)$ ,  $25(\rightarrow 26)$ ,  $28(\rightarrow 29)$  und  $30(\rightarrow 31)$ in Gegenwart von NaHCO<sub>3</sub> in wässrigem MeOH. Die entsprechenden 8-Ring-Verbindungen 18 und 20 lagern sich unter diesen Bedingungen nicht um. Bei 18 erfolgte die Umsetzung zu 19 erst mit  $(C_4H_9)_4NF$  in THF (76proz. Ausbeute). Im Falle der 12gliedrigen N-(tert-Butyl)-Verbindung 27 tritt, vermutlich aus sterischen Gründen, in Gegenwart von NaHCO<sub>3</sub> ebenfalls keine Umlagerung ein. Von Interesse ist das Verhalten von 2-(7-Hydroxy-4-azaheptyl)-2-nitrocyclododecanon (28), welches unter den in Schema 3 angegebenen Bedingungen nur das Amid 29 und nicht das Lacton 12-Nitro-16-azanonadecan-19-olid bildet, das nach zweimaliger Umlagerung erwartet werden kann<sup>4</sup>). Die Synthese von 30 und dessen Umlagerung zu 31 wurden im Zusammenhang mit der Synthese des Desoxoinandenins studiert [9].

Die Strukturzuordnung der Verbindungen vom Typ III basiert im wesentlichen auf IR- und <sup>1</sup>H-NMR-Daten [ $\tilde{v}_{c=0}$ (Typ II): 1720–1725,  $\tilde{v}_{c=0}$ (Typ III): 1620–1635 cm<sup>-1</sup>;  $\delta$ (H-C(NO<sub>2</sub>)): 4,3–4,75 ppm (m), s. Exper. Teil]. Ferner wurde, pars pro toto, das Lactam 22 mit Cyclopentadecanon (35) chemisch korreliert (Schema 4): Durch Behand-

<sup>3)</sup> Mit der TiCl<sub>3</sub>-Methode wurden die gleichen Ausbeuten erhalten [7].

Versuche zum Reaktionsverhalten von 29 sind geplant.

n	R	il		Ш	
		Formel-Nr.	Ausbeute [%]	Formel-Nr.	Ausbeute [%]
1	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> -CH <sub>2</sub>	16	a)	17	50 <sup>b</sup> )
3	$C_6H_5$ – $CH_2$ $CH_3$ – $CH_2$ – $CH_2$	18 20	50 48	19	76°) 0 <sup>d</sup> )
7	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> -CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> -(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -CH <sub>2</sub> (CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> C HO-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub>	21 23 25 27 28	58 53 60 52 60	22 24 26	72 55 81 0 <sup>d</sup> ) 69
	Boc-NH-(CH2)2-CH2	30	42	31	95

- a) Verbindung 16 wurde nicht isoliert, sie reagierte teilweise direkt zu 17 weiter.
- b) Gesamtausbeute der Reaktion.
- c) Umlagerung in Gegenwart von (C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>)<sub>4</sub>NF in THF (s. Text).
- d) Es wurde keine Umlagerung unter den angegebenen Bedingungen beobachtet.

lung von 22 mit TiCl<sub>3</sub>/NaOAc [7] resultierte das Ketolactam 32 (63% Ausbeute). Nach Reduktion der Ketogruppe via das Thioacetal 33 bildete sich 16-Benzyl-15-pentadecanlactam (34), welches mit dem aus Cyclopentadecanon via Beckmann-Umlagerung gefolgt von Benzylierung bereiteten Präparat identifiziert wurde. Hervorzuheben ist die, verglichen mit der entsprechenden Umwandlung  $10 \rightarrow 11$  (2% Ausbeute), hohe Ausbeute der Umwandlung des N-Alkyllactams  $22 \rightarrow 32$ . Ähnlich gut verläuft die Umsetzung von 12-Nitro-16-pentyl-15-pentadecanlactam (26) zu 12-Oxo-16-pentyl-15-pentadecanlactam.

Treibende Kraft für die Umwandlungsreaktion Aminoketon II→Lactam III ist die Ausbildung des durch die Nitrogruppe stabilisierten Carbanions. Dies wird durch Beobachtungen bei Ringerweiterungen von Carbocyclen [10] und Umlagerungen von Carbocyclen zu Lactonen [2] bestätigt. Fehlt diese treibende Kraft, wie beispielsweise bei Translactamisierungen [9] oder Translactonisierungen [11], so können lediglich sterische Faktoren eine Ringerweiterung bewirken.

Wir danken dem Schweizerischen Nationalfonds zur Förderung der wissenschaftlichen Forschung für die gewährte Unterstützung. Ferner danken wir den analytischen Abteilungen unseres Institutes für Spektren und Analysen.

## **Experimenteller Teil**

Allgemeines. S. [9]. Chromatographie an Kieselgel.

- 1. Synthesen der N-unsubstituierten Lactame. 1.1. 4-Methyl-4-nitro-5-oxoheptanal (2). Zu 1,0 g (7,6 mmol) 2-Nitro-3-pentanon (1) [12] in 10 ml THF wurden 70 mg Ph<sub>3</sub>P und 0,6 ml (7,7 mmol) Acrylaldehyd gegeben und 16 h bei 20° gerührt. Nach Zugabe von 1 ml CH<sub>3</sub>I wurde eingedampft, über Kieselgel filtriert (Et<sub>2</sub>O), das Filtrat eingeengt und der Rückstand destilliert (112°/0,3 Torr): 1,0 g (70%) 2, farbloses Öl. IR: 2880, 2740, 1730, 1550.  $^{1}$ H-NMR (90 MHz): 9,80 (s, CHO); 2,70–2,40 (m, 6H); 1,75 (s, 3H), 1,20 (t, J=7,5, 3H). MS: 140 (1,  $[M-HNO_2]^+$ ), 84 (5), 83 (6), 57 (100), 55 (15), 43 (35), 41 (16).
- 1.2. N-(4-Nitropentyl)propionamid (3). Durch eine Lsg. von 0,5 g (2,7 mmol) 2 in 20 ml THF wurde 5 min NH<sub>3</sub>-Gas geleitet. Danach wurde das THF abgezogen, der Rückstand in 10 ml AcOH aufgenommen und bei 5° ein Überschuss von NaBH<sub>4</sub> in kleinen Portionen zugegeben. Nach 30 min Rühren bei 20° wurde mit ges. NaHCO<sub>3</sub>-Lsg. neutralisiert, mit CHCl<sub>3</sub> extrahiert, die CHCl<sub>3</sub>-Phase getrocknet und eingedampft. Chromatographie (AcOEt/Hexan 3:1) ergab 0,15 g (30%) 3, hellgelbes Öl. 1R: 3450, 3300 (br.), 1667, 1550, 1515.  $^{1}$ H-NMR (90 MHz): 5,60 (m, NH, mit D<sub>2</sub>O austauschbar); 4,70–4,50 (m, CHNO<sub>2</sub>); 3,40–3,15 (q-artiges m, CH<sub>2</sub>N); 2,40–1,30 (m, 9H; darin d bei 1,50, J = 7,5, 3H); 1,15 (t, J = 7,5, 3H).  $^{13}$ C-NMR: 174,1 (s, CO); 83,2 (d, CHNO<sub>2</sub>); 38,6 (t); 32,4 (t); 29,8 (t); 26,2 (t); 19,3 (q); 9,8 (q). MS: 142 (10, [M NO<sub>2</sub>]  $^{+}$ ), 116 (9), 114 (8), 102 (5), 86 (50), 84 (30), 74 (14), 69 (33), 67 (6), 60 (17), 58 (13), 57 (100), 56 (8), 55 (8).
- 1.3. 6-Nitro-9-nonanlactam (5). In 40 ml THF wurden 2,3 g (11,5 mmol) 3-(1-Nitro-2-oxocyclohexyl) propanal (4) [2] gelöst und 0,7 g (11,5 mmol) NaBH $_3$ CN zugefügt. Nach 5 min Rühren wurde trockenes NH $_3$ -Gas durch die Lsg. geleitet und dann unter Zugabe von NaF 30 min bei 20° gerührt. Danach wurde mit 2N HCl sauer, und nach 15 min mit ges. NaHCO $_3$ -Lsg. basisch gestellt. Extraktion erfolgte mit CH $_2$ Cl $_2$ . Die CH $_2$ Cl $_2$ -Phase wurde getrocknet, eingedampft und der Rückstand chromatographiert (AcOEt/Hexan 9:1): 0,98 g (43%) 5, Schmp. 168,2–169,3° (AcOEt), farblose Nadeln. IR: 3460, 3345 (br.), 1668, 1550, 1515.  $^1$ H-NMR: 6,10 (m, NH, mit D $_2$ O austauschbar); 4,85–4,65 (m, CHNO $_2$ ); 3,70–3,50 (m, 1H, CH $_2$ N); 3,20–3,10 (m, 1H, CH $_2$ N); 2,40–1,50 (m, 12H).  $^{13}$ C-NMR: 174,4 (CO); 86,4 (CHNO $_2$ ); 39,5; 37,2; 29,6; 28,5; 23,8; 23,1; 22,5. CI-MS: 201 ([M + 1] $^+$ ). MS: 201 (1, [M + 1] $^+$ ), 154 (20, [M NO $_2$ ] $^+$ ), 152 (22), 96 (11), 83 (11), 81 (10), 70 (46), 67 (26), 55 (43), 41 (100). Anal. ber. für C $_9$ H $_{16}$ N $_2$ O $_3$  (200,23): C 53,99, H 8,05, N 13,99; gef.: C 54,24, H 8,01, N 14,11.
- 1.4. 8-Nitro-11-undecanlactam (8). In 15 ml THF wurden 0,5 g (2,2 mmol) 3-(1-Nitro-2-oxocyclooc-tyl)propanal (7) [2] gelöst, 0,15 g (2,4 mmol) NaBH<sub>3</sub>CN zugefügt und nach 1.3 umgesetzt. Danach wurde der Rückstand an Kieselsäure (AcOEt/Hexan 5:1) und dann mit Lobar-Umkehrphase (Merck, Lichroprep RP-8, 40-63 µm; MeOH/H<sub>2</sub>O 3:2) chromatographiert: 8,7 mg (2%) 8, Schmp. 129,3-130,2° (MeOH/H<sub>2</sub>O), Modifikationsänderung 108-110°, farblose Kristalle. IR (CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>): 3445, 3300 (br.), 1672, 1550, 1510. <sup>1</sup>H-NMR: 6,10 (br. s, NH, mit D<sub>2</sub>O austauschbar); 4,75 (q-artiges m, CHNO<sub>2</sub>); 3,66-3,13 (m, CH<sub>2</sub>N); 2,35-1,32 (m, 16H). MS: 229 ( $<1,[M+1]^+$ ), 198 (5), 182 (53,  $[M-NO_2]^+$ ), 180 (24), 153 (5), 135 (5), 121 (5), 112 (6), 110 (6), 109 (7), 107 (5), 99 (6), 96 (15), 95 (17), 93 (10), 91 (8), 84 (15), 83 (15), 81 (37), 79 (14), 70 (41), 69 (39), 56 (25), 55 (82), 41 (100).
- 1.5. 12-Nitro-15-pentadecanlactam (10). In 20 ml THF wurden 1,0 g (3,5 mmol) 3-(1-Nitro-2-oxocyclododecyl)propanal (9) [2] gelöst, 0,2 g (3,5 mmol) NaBH<sub>3</sub>CN zugefügt und nach 1.3 umgesetzt. Der Rückstand chromatographiert (AcOEt/Hexan 10:1): 0,41 g (41 %) 10, Schmp. 161,2–162,4° (AcOEt), farblose Kristalle. IR: 3420, 3300 (br.), 1665, 1545, 1505.  $^{1}$ H-NMR: 6,10–5,90 (m, NH, mit D<sub>2</sub>O austauschbar); 4,95–4,85 (m, CHNO<sub>2</sub>); 4,70–4,35 (m, CH<sub>2</sub>N); 2,50–1,30 (m, 24H).  $^{13}$ C-NMR (Konformerengemisch): 173,9; 173,7; 173,6; 173,5 (4 s, CO); 87,6; 86,5; (2d, CH–NO<sub>2</sub>); 36,81; 36,75; 36,6; 33,1; 32,0; 31,1; 30,8; 29,08; 29,00; 28,2; 28,0; 27,6; 27,3; 27,2; 26,9; 25,9; 25,8; 25,5; 25,2; 24,9; 23,1; 23,0; 22,9; 22,7; 22,6. MS: 283 (1, [M 1] $^{+}$ ), 238 (3, [M NO<sub>2</sub>] $^{+}$ ), 236 (10), 220 (7), 123 (5), 109 (12), 98 (16), 97 (19), 95 (31), 91 (6), 83 (35), 82 (11), 81 (35), 79 (7), 69 (65), 67 (31), 60 (30), 56 (22), 55 (100). Anal. ber. für C<sub>15</sub>H<sub>28</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (284,39): C 63,35, H 9,92, N 9,85; gef.: C 63,30, H 9,64, N 9,95.
- 1.6. 6-Oxo-9-nonanlactam (6a) und 7-Hydroxy-1-azabicyclo[5.3.0]decan-2-on (6b). In 20 ml MeOH wurden 0,28 g (1,4 mmol) 5 gelöst, mit 60 mg (1,5 mmol) LiOMe versetzt und 10 min bei 20° gerührt. Danach wurde eingeengt, der Rückstand in 27 ml ges. Na<sub>2</sub>B<sub>4</sub>O<sub>7</sub>-Lsg. aufgenommen, bei 0° mit 0,42 g (1,5 mmol) KMnO<sub>4</sub>, gelöst in 20 ml ges. Na<sub>2</sub>B<sub>4</sub>O<sub>7</sub>-Lsg., tropfenweise versetzt [6] und 15 min bei 20° gerührt. Dann wurde von MnO<sub>2</sub> abfiltriert, das Filtrat mit NaHSO<sub>3</sub> entfärbt und mit CHCl<sub>3</sub> extrahiert. Der Extrakt wurde getrocknet und eingedampft: 0,17 g (68%)<sup>3</sup>) 6a/6b, farbloses Öl. IR: 3600, 3460–3300, 1700, 1660, 1622, 1515.  $^{1}$ H-NMR (90 MHz): 5,70–5,40 (m, NH, mit D<sub>2</sub>O austauschbar); 4,00 (s, OH, mit D<sub>2</sub>O austauschbar); 4,00–1,00 (s). MS: 169 (12, s) 152 (7, s) 160, 161 (35), 112 (7), 111 (8), 98 (10), 96 (19), 86 (100), 85 (26), 69 (6), 67 (8), 56 (17), 55 (45).

- 1.7. 12-Oxo-15-pentadecanlactam (11). In 15 ml MeOH wurden 0,61 g (2,1 mmol) 10 gelöst, mit 87 mg (2,3 mmol) LiOMe versetzt und 15 min bei 20° gerührt. Nach dem Einengen wurde der Rückstand in 40 ml ges. Na<sub>2</sub>B<sub>4</sub>O<sub>7</sub>-Lsg. aufgenommen, bei 0° mit 0,63 g (2,0 mmol) KMnO<sub>4</sub>, gelöst in 30 ml ges. Na<sub>2</sub>B<sub>4</sub>O<sub>7</sub>-Lsg., tropfenweise versetzt und nach 1.6 weiterbehandelt: 22 mg (2%)<sup>3</sup>) 11, gelbliches Öl. IR: 3460–3300, 1710, 1670, 1515. MS: 253 (10,  $M^+$ ), 196 (6), 168 (5), 165 (5), 156 (9), 153 (7), 139 (6), 135 (6), 125 (8), 112 (25), 111 (16), 98 (45), 97 (33), 86 (67), 84 (42), 81 (24), 69 (55), 67 (24), 56 (50), 55 (100).
- 1.8. 15-Methoxy-12-nitro-15-pentadecanlactam (12). In 20 ml abs. MeOH wurde 1,0 g (3,5 mmol) 9 gelöst, mit 2,70 g (35 mmol) frisch getrocknetem NH<sub>4</sub>OAc versetzt und 90 min bei 20° gerührt. Dann wurden 0,25 g (4,0 mmol) NaBH<sub>3</sub>CN zugefügt und 96 h bei 20° gerührt. Darauf wurde mit wässr. 2n HCl sauer gestellt, mit CHCl<sub>3</sub> extrahiert, die CHCl<sub>3</sub>-Phase getrocknet, eingedampft und der Rückstand chromatographiert (AcOEt/Hexan 1:1): 0,5 g (46%) 12 als Diastereoisomerenpaar.
- 12a: Schmp.  $107.0-107.5^{\circ}$  (AcOEt). IR: 3430, 3320 (br.), 1680, 1545, 1490. <sup>1</sup>H-NMR: 5,70–5,50 (m, NH, mit D<sub>2</sub>O austauschbar); 5,35–5,20 (m, 1H); 4,70–4,50 (m, CHNO<sub>2</sub>); 3,40 (s, OCH<sub>3</sub>); 2,50–1,20 (m, 24H). <sup>13</sup>C-NMR: 173,7 (s, CO); 86,3 (d, CHNO<sub>2</sub>); 79,8 (d, NCHO); 55,5 (qa, OCH<sub>3</sub>); 36,4 (t); 32,0 (t); 30,5 (t); 27,5; 27,2; 26,9; 25,7; 25,3; 24,7; 22,2 (t). MS: 252 (6, [M 32 30]  $^+$ ), 236 (20, [M 32 46]  $^+$ ), 109 (6), 97 (10), 95 (13), 81 (12), 71 (15), 69 (20), 67 (15), 60 (100), 56 (21), 55 (37). Anal. ber. für C<sub>16</sub>H<sub>30</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> (314,42): C 61,12, H 9,61, N 8,90; gef.: C 61,40, H 9,63, N 8,67.
- **12b**: Schmp. 153,8–154,4° (AcOEt), farblose Kristalle. IR: 3430, 3320 (br.), 1680, 1550. 1495. <sup>1</sup>H-NMR: 5,80–5,60 (m, NH, mit D<sub>2</sub>O austauschbar); 5,15 (t-artiges m, 1H); 4,55–4,35 (m, CHNO<sub>2</sub>); 3,35 (s, OCH<sub>3</sub>); 2,55–1,25 (m, 24H). MS: 236 (14, [M 32 46]  $^+$ ), 97 (6), 95 (8), 81 (10), 71 (12), 69 (13), 67 (12), 60 (100), 56 (17), 55 (29). Anal. ber. für C<sub>16</sub>H<sub>30</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> (314,42): C 61,12, H 9,61, N 8,90; gef.: C 61,32, H 9,74, N 9,02.
- 1.9. 15- $\ddot{A}$ thoxy-12-nitro-15-pentadecanlactam (13). In 20 ml abs. EtOH wurden 0,5 g (1,7 mmol) 9 gelöst und 1,35 g (17 mmol) frisch getrocknetes NH<sub>4</sub>OAc zugegeben. Nach Zugabe von 0,13 g (2,0 mmol) NaBH<sub>3</sub>CN wurde wie unter 1.8 weitergearbeitet: 0,35 g (62%) 13 als Diastereoisomerenpaar.
- 13a: farbloses Öl. IR: 3430, 1675, 1548, 1492.  $^{1}$ H-NMR (90 MHz): 5,80–5,65 (m, NH, mit D<sub>2</sub>O austauschbar); 5,55–5,30 (m, 1H); 4,80–4,60 (m, CHNO<sub>2</sub>); 3,80–3,50 (m, OCH<sub>2</sub>); 2,60–1,10 (m, 27H; darin t bei 1,20, J = 7,5, 3H). MS: 299 (10, [M 29  $^{+}$ ), 283 (11), 252 (14), 236 (40), 123 (6), 121 (9), 119 (5), 109 (16), 107 (8), 97 (12), 95 (26), 93 (10), 81 (25), 79 (8), 74 (100), 69 (26), 68 (7), 67 (26), 56 (26), 55 (53).
- **13b**: Schmp. 151,8–153,1° (AcOEt), farblose Kristalle. IR: 3430, 1680, 1550, 1495. <sup>1</sup>H-NMR (90 MHz): 5,95–5,75 (m, NH, mit D<sub>2</sub>O austauschbar); 5,40–5,10 (m, 1H); 4,70–4,30 (m, CHNO<sub>2</sub>); 3,80–3,40 (m, OCH<sub>2</sub>); 2,50–1,10 (m, 27H; darin  $\iota$  bei 1,20, J=7,5, 3H). MS: 299 (7, [M=29] +), 283 (9), 252 (9), 236 (31), 121 (5), 109 (11), 107 (5), 98 (5), 97 (9), 95 (19), 93 (7), 81 (20), 74 (100), 69 (29), 68 (10), 67 (36), 56 (31), 55 (51). Anal. ber. für C<sub>17</sub>H<sub>32</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> (328,45): C 62,16, H 9,82, N 8,53; gef.: C 61,92, H 9,92, N 8,51.
- **2.** Synthesen der *N*-substituierten Lactame. 2.1. N-*Benzyl-6-nitro-9-nonanlactam* (17). In 50 ml THF wurden 1,75 g (8,8 mmol) **4** sowie 0,54 g (8,8 mmol) NaBH<sub>3</sub>CN gelöst und unter Rühren 0,94 g (8,8 mmol) Benzylamin in 25 ml THF zugetropft. Dann wurde 90 min bei 20° gerührt, mit 3N HCl sauer und nach 10 min Rühren mit ges. NaHCO<sub>3</sub>-Lsg. basisch gestellt. Extraktion erfolgte mit Et<sub>2</sub>O. Die Et<sub>2</sub>O-Phase wurde getrocknet und eingedampft, der Rückstand chromatographiert (CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>/MeOH 99:1): 1,3 g (50%) 17, farbloses, viskoses Öl. IR: 1630, 1545, 1495, 1460–1420.  $^{1}$ H-NMR: 7,40–7,15 (m, 5 arom. H); 4,90–4,60 (m,  $C_6$ H<sub>5</sub>CH<sub>2</sub>); 4,40–4,25 (m, CHNO<sub>2</sub>); 3,80–3,20 (m, CH<sub>2</sub>N); 2,85–1,20 (m, 12H). MS: 290 (7, m<sup>+</sup>), 244 (7, [m NO<sub>2</sub>]  $^{+}$ ), 152 (8), 120 (24), 111 (9), 110 (6), 107 (7), 106 (10), 99 (6), 98 (6), 97 (8), 91 (100), 81 (10), 79 (9), 77 (5), 69 (6), 67 (12), 65 (8), 56 (7), 55 (30).
- 2.2. 2-[3-(Benzylamino)propyl)-2-nitrocyclooctanon (18). In 50 ml THF wurden 1,5 g (6,6 mmol) 7 gelöst und dazu 0,41 g (6,6 mmol) NaBH<sub>3</sub>CN und 0,71 g (6,6 mmol) Benzylamin in 40 ml THF getropft. Nach 15 min Rühren bei 20° wurde mit 3n HCl sauer, nach 30 min mit ges. NaHCO<sub>3</sub>-Lsg. basisch gestellt und dann mit Et<sub>2</sub>O extrahiert. Durch die getrocknete Et<sub>2</sub>O-Phase wurde HCl-Gas geleitet und der Niederschlag aus MeOH/Et<sub>2</sub>O umkristallisiert: 1,05 g (50%) 18·HCl, Schmp. 132,4–134,4°, farblose Kristalle. IR: 2800–2600, 1720, 1582, 1540, 1450 (br.).  $^{1}$ H-NMR: 10,0–9,50  $(m, \text{NH}_2^+, \text{mit D}_2\text{O} \text{ austauschbar})$ ; 7,65–7,55 (m, 2 arom. H); 7,45–7,35 (m, 3 arom. H); 4,10  $(s, \text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2)$ ; 2,90–1,00 (m, 18H). Cl-MS: 319  $([M+1-\text{HCl}]^+)$ . MS: 272  $(3, [M-\text{HCl}-\text{NO}_2]^+)$ , 264 (10), 255 (14), 254 (21), 212 (6), 200 (5), 187 (7), 186 (8), 120 (33), 107 (31), 106 (45), 91 (100), 79 (18), 77 (14), 67 (5), 65 (10), 55 (7), 38 (28), 36 (88). Anal. ber. für  $\text{C}_{18}\text{H}_{27}\text{ClN}_{2}\text{O}_{3}$  (354,88): C 60,92, H 7,67, N 7,89; gef.: C 61,21, H 7,50, N 8,07.
- 2.3. N-Benzyl-8-nitro-11-undecanlactam (19). Eine Lsg. von 0,32 g (0,9 mmol)  $18 \cdot HCl$  in wenig MeOH wurde durch Zugabe von 25proz. NH<sub>4</sub>OH basisch gestellt und mit Et<sub>2</sub>O extrahiert. Der Extrakt wurde getrocknet und eingedampft, der Rückstand in 20 ml THF aufgenommen und mit 0,24 g (0,9 mmol) ( $C_4H_9$ )<sub>4</sub>NF versetzt. Nach 48 h

Rühren bei  $40^{\circ}$  wurde 1 ml AcOH zugefügt, eingeengt, der Rückstand in Et<sub>2</sub>O aufgenommen und mit ges. NaHCO<sub>3</sub>-Lsg. gewaschen. Die org. Phase wurde getrocknet und eingedampft, der Rückstand chromatographiert (CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>/MeOH 99:1): 0,22 g (76%) **19**, farbloses Öl. IR: 1625, 1545, 1445 (br.). <sup>1</sup>H-NMR (Konformerengemisch): 7,35–7,15 (m, 5 arom. H); 5,10–4,90 (m, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>CH<sub>2</sub>); 4,80–4,10 (m, 3,3H); 3,80–3,60 und 3,30–3,10 (m, 0,7H); 2,80–2,50 (m, CH<sub>2</sub>C=O); 2,30–1,20 (m, 14H). MS: 318 (5,  $m^+$ ), 272 (15,  $[m-NO_2]^+$ ), 182 (5), 120 (36), 106 (16), 92 (7), 91 (100), 77 (9), 69 (6), 65 (7), 55 (12).

 $2.4.\ 2-(4-Azaheptyl)-2-nitrocyclooctanon \ (\textbf{20}).\ In\ 75\ ml\ THF\ wurden\ 2,0\ g\ (8,8\ mmol)\ 7\ gelöst,\ dazu\ 0,54\ g\ (8,8\ mmol)\ NaBH_3CN\ und\ 0,52\ g\ (8,8\ mmol)\ Propylamin\ in\ 50\ ml\ THF\ getropft\ und\ wie\ in\ 2.2\ umgesetzt:\ 1,30\ g\ (48\%)\ 20\cdot HCl,\ Schmp.\ 169,9-170,6°\ (MeOH/Et_2O),\ farblose\ Kristalle.\ IR:\ 2820-2680,\ 1720,\ 1590,\ 1540,\ 1460,\ 1450.\ ^1H-NMR:\ 9,80-9,40\ (m,\ NH_2^+,\ mit\ D_2O\ austauschbar);\ 3,15-2,85\ (m,\ 2\ CH_2N);\ 2,80-2,25\ (m,\ 5H);\ 2,20-1,25\ (m,\ 13H);\ 1,10\ (t-artiges\ m,\ 3H).\ CI-MS:\ 271\ ([M+1-HCl]^+).\ MS:\ 241\ (12),\ 224\ (3,[M-HCl-NO_2]^+),\ 73\ (5),\ 72\ (100),\ 56\ (7),\ 55\ (6),\ 38\ (8),\ 36\ (32).\ Anal.\ ber.\ für\ C_{14}H_{27}ClN_2O_3\ (306,81):\ C\ 54,80,\ H\ 8,87,\ N\ 9,13;\ gef.:\ C\ 54,55,\ H\ 8,60,\ N\ 8,95.$ 

Unter den Bedingungen von 2.6 lagerte sich die Verbindung 20 nicht um.

- 2.5. 2-[3-(Benzylamino)propyl]-2-nitrocyclododecanon (21). Zu 1,0 g (3,5 mmol) 9 in 30 ml THF, und 0,21 g (3,5 mmol) NaBH<sub>3</sub>CN wurde nach 5 min Rühren bei 20° eine Lsg. von 0,34 g (3,2 mmol) Benzylamin in 20 ml THF getropft. Nach 20 min Rühren bei 20° wurde mit MeOH/HCl angesäuert, 30 min bei 20° weitergerührt, dann mit ges. NaHCO<sub>3</sub>-Lsg. basisch gestellt und mit CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> extrahiert. Die CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>-Phase wurde mit MeOH/HCl sauer gestellt, getrocknet und eingedampft: 0,76 g (58%) 21 · HCl, Schmp. 164,0–167,0° (MeOH/Et<sub>2</sub>O), farblose Kristalle. IR (KBr): 2800–2700, 2410, 1725, 1580, 1542, 1500, 1455.  $^{1}$ H-NMR: 10,00–9,00 (m, NH $_2^+$ , mit D<sub>2</sub>O austauschbar); 7,60–7,40 (m, 5 arom. H); 4,10 (s,  $C_6$ H<sub>3</sub>CH<sub>2</sub>); 2,95–2,70 (m, 3H); 2,40–0,90 (m, 23H). MS: 328 (6, M HCl NO<sub>2</sub>]  $^+$ ), 310 (7), 120 (81), 107 (12), 106 (25), 91 (100), 83 (5), 81 (6), 79 (12), 77 (7), 69 (7), 67 (7), 65 (8), 55 (16), 38 (11), 36 (37). Anal. ber. für C<sub>22</sub>H<sub>35</sub>ClN<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (410,98): C 64,30, H 8,58, N 6,82; gef.: C 64,05, H 8,40, N 6,74.
- 2.6. N-Benzyl-12-nitro-15-pentadecanlactam (22). Zu einer Lsg. von 0,96 g (2,3 mmol) 21 ·HCl in 100 ml MeOH wurde ges. NaHCO<sub>3</sub>-Lsg. bis zur basischen Reaktion gegeben, nach 60 h Rühren bei 20° 50 ml H<sub>2</sub>O versetzt und mit CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> extrahiert. Nach Trocknen und Eindampfen der CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>-Phase wurde der Rückstand chromatographiert (CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>/MeOH 19:1): 0,61 g (72%) 22, farbloses Öl. IR: 1635, 1548, 1495, 1460–1420 (br.). ¹H-NMR (Konformerengemisch): 7,45–7,10 (*m*, 5 arom. H); 4,80–4,40 (*m*, 3H); 4,00–3,85 (*m*, 0,5H, CH<sub>2</sub>N); 3,35–3,15 (*m*, 1,5H, CH<sub>2</sub>N); 2,55–2,25 (*m*, CH<sub>2</sub>C=O); 2,10–1,20 (*m*, 22H). ¹³C-NMR (Konformerengemisch): 173,7 (*s*); 172,8 (*s*, CO); 137,4 (*s*); 136,5 (*s*); 128,6; 128,3; 127,7; 127,3; 127,0; 126,0; 87,0 (*d*); 86,2 (*d*, CHNO<sub>2</sub>); 50,4 (*t*); 47,9 (*t*); 46,3 (*t*); 43,0; 32,6; 32,3; 31,2; 29,2; 28,7; 27,5; 26,8; 26,7; 26,5; 26,0; 25,7; 25,6; 25,5; 25,3; 24,9; 24,8; 24,6; 24,4; 24,3; 23,5; 22,9; 22,4. MS: 375 (5), 374 (16, *M* †), 344 (10), 329 (8), 328 (28, [*M* NO<sub>2</sub>] †), 327 (11), 326 (16), 238 (19), 163 (7), 160 (5), 159 (7), 120 (34), 106 (20), 91 (100), 84 (7), 83 (6), 81 (5), 69 (7), 67 (5), 56 (5), 55 (19). Anal. ber. für C<sub>22</sub>H<sub>34</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (374,52): C 70,55, H 9,15, N 7,48; gef.: C 70,29, H 9,21, N 7,25.
- 2.7. 2-(4-Azaheptyl)-2-nitrocyclododecanon (23). Entsprechend 2.2 wurden 5,8 g (20 mmol) 9 in 150 THF gelöst und 1,24 g (20 mmol) NaBH<sub>3</sub>CN und 1,18 g (20 mmol) Propylamin in 50 ml THF zugetropft: 3,80 g (53%) 23·HCl, Schmp. 194,9–195,9° (MeOH/Et<sub>2</sub>O), farblose Kristalle. IR (KBr): 2800–2700, 1725, 1542.  $^{1}$ H-NMR (CD<sub>3</sub>OD): 3,10–2,80 (m, 5H); 2,55–1,60 (m, 10H); 1,55–1,20 (m, 15H); 1,05 (t, J = 7.5, 3H). CI-MS: 327  $([M+1-HCl]^{+})$ . MS: 297 (5), 280 (4,  $[M-HCl-NO_2]^{+})$ , 72 (100), 70 (5), 56 (20), 55 (31), 38 (13), 36 (41). Anal. ber. für C<sub>18</sub>H<sub>3</sub>ClN<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (362,94): C 59,57, H 9,72, N 7,72; gef.: C 59,36, H 9,79, N 7,95.
- 2.8. 12-Nitro-N-propyl-15-pentadecanlactam (24). In 20 ml MeOH wurden 0,5 g (1,3 mmol) 23 · HCl gelöst und unter den Bedingungen von 2.6 72 h behandelt. Der Rückstand wurde chromatographiert (CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>/MeOH 49:1): 0,27 g (55%) 24, farbloses Öl. IR: 1625, 1545. <sup>1</sup>H-NMR (Konformerengemisch): 4,75–4,50 (m, CHNO<sub>2</sub>); 3,95–3,80 (m, 0,7H, CH<sub>2</sub>N); 3,40–3,05 (m, 3,3H, CH<sub>2</sub>N); 2,50–2,20 (m, CH<sub>2</sub>C=O); 2,10–1,20 (m, 25H); 0,90 (t, J = 8,0, 3H). CI-MS: 327 ([M + 1]<sup>+</sup>). MS: 326 (1, M <sup>+</sup>), 296 (7), 280 (19, [M NO<sub>2</sub>]<sup>+</sup>), 278 (11), 102 (5), 95 (5), 84 (5), 83 (7), 81 (6), 72 (53), 70 (7), 69 (11), 67 (9), 55 (30), 43 (100).
- 2.9. 2-(4-Azanonyl)-2-nitrocyclododecanon (25). In eine Lsg. von 0,80 g (2,7 mmol) 9 in 30 ml THF wurden 0,19 g (3,0 mmol) NaBH<sub>3</sub>CN gegeben, bei 20° 0,25 g (3,0 mmol) Pentylamin in 20 ml THF zugetropft und gemäss 2.5 weiterbehandelt: 0,63 g (60%) 25·HCl, Schmp. 174,0–178,0° (MeOH/Et<sub>2</sub>O), farblose Kristalle. IR (KBr): 2800–2680 (br.), 2400, 1720, 1545.  $^{1}$ H-NMR: 9,80–9,20  $(m, \text{NH}_{2}^{+}, \text{mit D}_{2}\text{O})$  austauschbar); 3,00–2,75 (m, 5H); 2,45–0,90 (m, 32H). MS: 308 (8,  $[M \text{HCl} \text{NO}_{2}]^{+}$ ), 297 (15), 250 (10), 126 (5), 125 (5), 110 (5), 100 (100), 98 (7), 70 (5), 69 (6), 67 (6), 57 (8), 56 (10), 55 (14), 36 (10). Anal. ber. für  $\text{C}_{20}\text{H}_{39}\text{ClN}_{2}\text{O}_{3}$  (390,99): C 61,44, H 10,05, N 7,16; gef.: C 61,19, H 10,21, N 7,24.

- 2.10. *12-Nitro-N-pentyl-15-pentadecanlactam* (**26**). In 100 ml MeOH wurden 0,7 g (1,8 mmol) **25** · HCl gelöst und nach 2.6 (72 h) umgesetzt: 0,52 g (81%) **26**, farbloses Öl. IR: 1630, 1548. ¹H-NMR (Konformerengemisch): 4,70–4,40 (m, CHNO<sub>2</sub>); 3,95–3,80 (m, 1H, CH<sub>2</sub>N); 3,40–3,10 (m, 3H, CH<sub>2</sub>N); 2,50–2,20 (m, CH<sub>2</sub>C=O); 2,10–1,20 (m, 28H); 0,95–0,85 (m, 3H). ¹³C-NMR (Konformerengemisch):172,9; 172,3 (2 s, CO); 87,0; 86,2 (2 d, CHNO<sub>2</sub>); 47,4; 47,2; 47,0; 45,5; 42,8 (5 t, CH<sub>2</sub>N); 32,9; 32,5; 31,7; 31,4; 31,3; 29,0; 28,8; 28,7; 28,3; 27,4; 27,2; 27,0; 26,7; 26,4; 26,2; 26,0; 25,8; 25,5; 25,2; 24,7; 24,4; 24,3; 24,2; 23,8; 23,4; 23,3; 23,0; 22,8; 22,5; 22,2; 21,8; 14,0, 13,8 (2q). MS: 354 (2,  $M^+$ ), 324 (7), 308 (12,  $[M^- NO_2]^+$ ), 238 (7), 205 (7), 142 (6), 137 (6), 135 (8), 123 (9), 121 (10), 109 (18), 100 (26), 98 (23), 97 (25), 96 (12), 95 (37), 85 (31), 84 (18), 83 (53), 81 (43), 69 (53), 67 (40), 56 (14), 55 (100). Anal. ber. für  $C_{20}H_{38}N_2O_3$  (354,53): C 67,76, H 10,80, N 7,90; gef.: C 67,70, H 10,65, N 8,10.
- 2.11. 12-Oxo-N-pentyl-15-pentadecanlactam. In 20 ml MeOH wurden 0,46 g (1,3 mmol) **26** gelöst, 43 mg (1,8 mmol) Na in 20 ml MeOH zugegeben und nach 10 min Rühren bei 20° 0,96 g (6,2 mmol) TiCl<sub>3</sub> und 2,4 g (31,2 mmol) NaOAc, gelöst in je 17 ml H<sub>2</sub>O, zugefügt [7]. Nach 18 h Rühren bei 20° wurde mit 3N HCl angesäuert und mit CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> extrahiert. Nach Trocknen und Eindampfen der CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>-Phase und Chromatographieren des Rückstandes (CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>/MeOH 46:1) wurden 0,24 g (57%) 12-Oxo-N-pentyl-15-pentadecanlactam als farbloses Öl erhalten. IR: 1705, 1625.  $^{1}$ H-NMR (90 MHz): 3,80–3,10 (m, 2 CH<sub>2</sub>N); 2,55–2,20 (m, 3 CH<sub>2</sub>C=O); 2,00–1,10 (m, 24H); 1,00–0,80 (m, 3H).  $^{13}$ C-NMR (Konformerengemisch): 211,3; 210,2 (Keton-CO); 173,1; 172,9 (Lactam-CO); 47,5; 46,8; 45,1; 43,7; 41,9; 41,7; 39,5; 38,3; 32,1; 29,2; 29,0; 28,7; 28,6; 27,7; 27,5; 27,4; 27,3; 27,0; 26,8; 26,5; 26,3; 26,2; 26,1; 26,0; 25,8; 25,5; 25,4; 24,8; 24,8; 24,9; 22,7; 22,54; 22,45; 22,3; 21,7; 13,89; 13,85. MS: 323 (52,  $m^{+}$ ), 296 (12), 280 (20), 267 (88), 239 (36), 237 (60), 222 (8), 210 (15), 183 (11), 182 (28), 170 (24), 156 (44), 142 (32), 130 (24), 126 (48), 114 (60), 100 (84), 99 (16), 98 (52), 97 (32), 95 (16), 93 (8), 86 (28), 83 (20), 81 (24), 69 (48), 57 (28), 56 (28), 55 (100).
- 2.12. 2-[3-(tert-Butyl)] aminopropyl]-2-nitrocyclododecanon (27). Zu einer Lsg. von 2,8 g (10 mmol) 9 in 100 ml THF wurden 0,63 g (10 mmol) NaBH<sub>3</sub>CN gegeben, bei 20° 0,73 g (10 mmol) (t-Bu)NH<sub>2</sub> in 60 ml THF zugetropft und gemäss 2.2 umgesetzt: 1,95 g (52%) 27·HCl, Schmp. 182,5–185,2° (MeOH/Et<sub>2</sub>O). IR: 2800–2650, 1725, 1540.  $^1$ H-NMR: 9,30–9,00 (m, NH<sub>2</sub>  $^+$ , mit D<sub>2</sub>O austauschbar); 2,95–2,85 (m, CH<sub>2</sub>N  $^+$ ); 2,40–1,95 (m, 9H); 1,80–1,10 (m, 24H). CI-MS: 341 ([M + 1 HCl]  $^+$ ). MS: 326 (9), 325 (48, [M HCl CH<sub>3</sub>]  $^+$ ), 279 (27), 180 (7), 168 (5), 155 (18), 112 (9), 98 (10), 91 (12), 86 (100), 85 (36), 71 (20), 70 (12), 67 (11), 57 (39), 56 (23), 55 (31), 38 (19), 36 (70). Unter den Bedingungen von 2.6 lagerte sich die Verbindung 27 nicht um.
- 2.13. 2-(7-Hydroxy-4-azaheptyl)-2-nitrocyclododecanon (**28**). Zu einer Lsg. von 2,0 g (7,0 mmol) **9** in 75 ml THF wurden 0,44 g (7,0 mmol) NaBH<sub>3</sub>CN gegeben, bei 20° 0,53 g (7,0 mmol) 3-Aminopropanol in 40 ml THF zugetropft und gemäss 2.2 behandelt: 1,60 g (60%) **28** · HCl, Schmp. 187,1–188,5° (MeOH/Et<sub>2</sub>O). IR (KBr): 3370, 3100 (br.), 1720, 1540.  $^{1}$ H-NMR (CD<sub>3</sub>OD): 3,70 (t, J = 6,0,  $CH_2$ OH): 3,20–2,85 (m, 5H); 2,50–1,60 (m, 9H); 1,55–0,95 (m, 16H). Cl-MS: 343 ([M + 1 HCl]  $^{+}$ ). MS: 325 (6), 314 (6), 312 (6), 296 (11, [M HCl NO<sub>2</sub>]  $^{+}$ ), 294 (6), 250 (6), 154 (28), 136 (5), 130 (5), 114 (5), 106 (17), 97 (11), 96 (14), 95 (10), 88 (100), 81 (14), 70 (15), 69 (21), 67 (19), 56 (19), 55 (57), 38 (26), 36 (82). Anal. ber. für  $C_{18}H_{35}ClN_2O_4$  (378,93): C 57,05, H 9,91, N 7,39; gef.: C 56,82, H 9,93, N 7,61.
- 2.14. N-(3-Hydroxypropyl)-12-nitro-15-pentadecanlactam (29). In 40 ml MeOH wurden 1,0 g (2,6 mmol) 28·HCl gelöst und nach 2.6 50 h behandelt, der Rückstand chromatographiert (CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>/MeOH 19:1): 0,62 g (69%) 29, farbloses Öl. IR: 3460–3300, 1620, 1550.  $^{1}$ H-NMR: 4,70–4,45  $(m, \text{CHNO}_2)$ ; 4,00–3,80  $(m, \text{OH}, \text{mit D}_2\text{O})$  austauschbar); 3,75–3,15 (m, GH); 2,50–2,25  $(m, \text{CH}_2\text{C}=\text{O})$ ; 2,10–1,20 (m, 24H). MS: 342  $(2, M^+)$ , 312 (15), 296 (51,  $[M-\text{NO}_2]^+$ ), 294 (30), 252 (8), 250 (9), 238 (8), 173 (5), 144 (5), 130 (23), 128 (5), 126 (6), 118 (10), 114 (9), 112 (5), 110 (5), 109 (5), 105 (18), 95 (12), 88 (100), 84 (14), 83 (17), 81 (17), 76 (15), 70 (19), 69 (21), 67 (17), 56 (13), 55 (61).
- 2.15. 2-[7-(tert-Butoxycarbonylamino)-4-azaheptyl]-2-nitrocyclododecanon (**30**). In eine Lsg. von 2,80 g (10 mmol) **9** wurden 0,63 g (10 mmol) NaBH<sub>3</sub>CN gegeben, bei 20° 1,82 g (10 mmol) 3-(tert-Butoxycarbonylamino)propylamin in 50 ml THF zugetropft und wie in 2.2 weiterverarbeitet: 2,0 g (42%) **30**·HCl, Schmp. 207,8–209,1° (MeOH/Et<sub>2</sub>O). IR (KBr): 1720, 1710, 1545, 1500. ¹H-NMR (CD<sub>3</sub>OD): 3,20–2,90 (*m*, 7H); 2,50–1,60 (*m*, 9H); 1,55–0,90 (*m*, 25H, darin *s* bei 1,50, 9H). MS: 395 (2, [*M* HCl NO<sub>2</sub>] <sup>+</sup>), 368 (5), 337 (11), 321 (5), 311 (7), 297 (5), 295 (5), 253 (6), 250 (8), 238 (7), 197 (6), 187 (7), 131 (34), 117 (6), 113 (17), 111 (12), 97 (12), 96 (12), 83 (16), 81 (13), 74 (12), 69 (19), 67 (16), 59 (36), 58 (18), 57 (98), 56 (51), 55 (49), 38 (60), 36 (100). Anal. ber. für C<sub>23</sub>H<sub>44</sub>ClN<sub>3</sub>O<sub>5</sub> (478,07): C 57,78, H 9,28, N 8,79; gef.: C 57,44, H 9,00, N 8,50.
- 2.16. N-[3-tert-(Butoxycarbonylamino) propyl]-12-nitro-15-pentadecanlactam (31). In 40 ml MeOH wurden 1,0 g (2,0 mmol) 30·HCl gelöst und gemäss 2.8 36 h behandelt; der Rückstand wurde chromatographiert (CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>/MeOH 19:1): 0,88 g (95%) 31, farbloses Öl. IR: 3450, 1705, 1628, 1545, 1500. ¹H-NMR (Konformerengemisch): 5,50–5,30 (m, NH, mit D<sub>2</sub>O austauschbar); 4,70–4,40 (m, CHNO<sub>2</sub>); 3,90–3,75 (m, 0,5 CH<sub>2</sub>N); 3,45–3,00

 $(m, 5,5H, CH_2N)$ ; 2,45–2,25  $(m, CH_2C=O)$ ; 2,05–1,20 (m, 33H, darin s bei 1,50, 9H). MS: 395  $(1, [M - NO_2]^+)$ , 384 (8), 368 (7), 337 (29), 311 (16), 295 (13), 294 (10), 293 (11), 278 (7), 264 (8), 250 (9), 238 (23), 181 (5), 141 (6), 137 (7), 135 (6), 133 (6), 131 (9), 121 (8), 119 (8), 113 (17), 109 (16), 97 (18), 95 (22), 91 (38), 83 (24), 81 (28), 74 (20), 69 (39), 67 (35), 57 (80), 56 (47), 55 (90), 41 (100).

- 2.17. N-Benzyl-12-oxo-15-pentadecanlactam (32). In 200 ml MeOH wurden 5 g (13 mmol) 22 gelöst und 0,43 g (18 mmol) Na in 200 ml MeOH zugegeben. Nach 10 min Rühren bei 20° wurde 9,6 g (62 mmol) TiCl<sub>3</sub> und 24,0 g (0,3 mol) NaOAc, gelöst in je 170 ml  $\rm H_2O$ , zugefügt [7]. Nach 16 h Rühren bei 20° wurde mit 3n HCl angesäuert und mit CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> extrahiert. Der Extrakt wurde getrocknet, eingedampft und der Rückstand chromatographiert (CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>/MeOH 97:3): 3,1 g (63%) 32, farbloses Öl. IR: 1705, 1625, 1490, 1460–1420 (br.).  $^{1}$ H-NMR (90 MHz): 7,45–7,10 (br. s, 5 arom. H); 4,70–4,55 (m,  $\rm C_6H_3CH_2$ ); 3,75–3,10 (m, CH<sub>2</sub>N); 2,65–2,20 (m, 3 CH<sub>2</sub>C=O); 1,95–1,20 (m, 18H).  $^{13}$ C-NMR (Konformerengemisch): 210,5; 209,7 (Keton-CO); 173,4; 173,2 (Lactam-CO); 137,4; 136,5; 129,0; 128,0; 127,7; 127,3; 126,9; 126,6; 125,7; 50,2; 47,3; 45,9; 43,8; 41,5; 39,2; 38,0; 32,0; 31,8; 28,9; 27,4; 27,0; 26,8; 26,6; 26,3; 26,0; 25,8; 25,2; 24,1; 24,0; 22,3; 21,0 MS: 343 (1,  $M^+$ ), 301 (12), 256 (7), 210 (33), 186 (6), 178 (7), 174 (15), 153 (7), 146 (7), 141 (7), 136 (7), 134 (5), 132 (6), 126 (8), 120 (15), 105 (31), 91 (100), 83 (16), 81 (16), 79 (5), 77 (16), 69 (22), 56 (10), 55 (23).
- 2.18. N-Benzyl-12,12-āthylendithio-15-pentadecanlactam (33). In 50 ml AcOH wurden 1,5 g (4,3 mmol) 32, 3,2 ml (4,4 mmol) 10proz. BF<sub>3</sub> in MeOH und 0,4 ml (4,4 mmol) Äthandithiol bei 5° zusammengegeben. Nach 44 h Rühren bei 20° wurde eingedampft, der Rückstand in CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> aufgenommen, mit ges. NaHCO<sub>3</sub>-Lsg. gewaschen und der Extrakt getrocknet und eingedampft: 1,6 g (88%) 33, Schmp. 138,7–139,3° (MeOH), farblose Nadeln. IR: 1625, 1495, 1445. <sup>1</sup>H-NMR (90 MHz): 7,25 (s, 5 arom. H); 4,55 (s, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>CH<sub>2</sub>); 3,60–3,15 (m, 6H, darin s bei 3,20, 2 CH<sub>2</sub>S); 2,50–1,30 (m, 24H). MS: 419 (20, M †), 391 (6), 386 (7), 360 (20), 359 (20), 358 (100), 341 (8), 327 (15), 326 (60), 192 (15), 149 (15), 144 (15), 120 (30), 109 (16), 107 (12), 106 (14), 91 (100), 79 (5), 69 (10), 57 (7), 55 (14). Anal. ber. für C<sub>24</sub>H<sub>37</sub>NOS<sub>2</sub> (419,68): C 68,69, H 8,89, N 3,34, S 15,28; gef.: C 68,80, H 9,01, N 3,47, S 15,15.
- 2.19. N-Benzyl-15-pentadecanlactam (34). Aus 33. In 10 ml MeOH wurden 190 mg (0,45 mmol) 33 suspendiert, dazu ein ca. 20facher Überschuss an Raney-Ni (Fluka) gegeben und unter Rückfluss 90 min gekocht [9]. Danach wurde über Celite filtriert, das Filtrat eingedampft und chromatographiert (CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>/MeOH 49:1): 107 mg (72%) 34, farbloses Öl.

Aus 15-Pentadecanlactam. In 10 ml DMF wurden 0,12 g (0,5 mmol) 15-Pentadecanlactam gelöst, 24 mg (0,6 mmol) KH (Öl wurde mit Pentan entfernt) zugegeben und bei 20° gerührt, bis eine klare Lsg. entstand. Dann wurde 0,1 g (0,6 mmol) Benzylbromid zugegeben, 45 min bei 20° gerührt und nach Zugabe von 2 ml EtOH eingedampft, der Rückstand in CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> aufgenommen, mit ges. NaHCO<sub>3</sub>-Lsg. gewaschen, die CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>-Phase getrocknet und eingedampft. Chromatographie (Et<sub>2</sub>O) ergab 84 mg (51 %) **34**, farbloses Öl. IR: 1625, 1495, 1450.  $^{1}$ H-NMR (90 MHz): 7,25 (s, 5 arom. H); 4,60–4,40 (m, C $_{6}$ H<sub>3</sub>CH<sub>2</sub>); 3,30–3,10 (m, CH<sub>2</sub>N); 2,50–2,20 (m, CH<sub>2</sub>C=O); 1,80–1,25 (m, 24H).  $^{13}$ C-NMR (Konformerengemisch): 173,6; 173,0 (CO); 137,8; 137,1; 128,8; 128,2; 127,9; 127,7; 127,3; 127,1; 126,9; 126,0; 50,9; 47,9; 47,0; 44,6; 32,6; 30,9; 28,2; 27,9; 27,6; 27,3; 27,1; 27,0; 26,7; 26,5; 26,3; 26,2; 25,9; 25,8; 25,7; 25,6; 25,0; 24,74; 24,68; 24,5. MS: 330 (17), 329 (50, M +), 315 (8), 238 (45), 190 (5), 188 (5), 163 (12), 162 (8), 149 (20), 120 (58), 106 (20), 104 (5), 91 (100), 69 (10), 65 (6), 55 (28).

## LITERATURVERZEICHNIS

- [1] R. Wälchli, M. Hesse, Helv. Chim. Acta 1982, 65, 2299.
- [2] K. Kostova, M. Hesse, Helv. Chim. Acta 1984, 67, 1713.
- [3] C.A. Bühler, D.E. Pearson, 'Survey of Organic Syntheses', John Wiley, New York, 1977; H.C. Brown, B.C.S. Rao, J. Am. Chem. Soc. 1960, 82, 681; R. F. Borch, M. D. Bernstein, H. D. Durst, ibid. 1971, 93, 2897.
- [4] C.F. Lane, Synthesis 1975, 135.
- [5] N.J. Leonard, R.C. Fox, M. Oki, S. Chiavarelli, J. Am. Chem. Soc. 1954, 76, 630.
- [6] F. Kienzle, G. W. Holland, J. L. Jernow, S. Kwoh, P. Rosen, J. Org. Chem. 1973, 38, 3440.
- [7] J. E. McMurry, J. Melton, J. Org. Chem. 1973, 38, 4367.
- [8] V. Prelog, J. Chem. Soc. 1950, 420.
- [9] R. Wälchli, R. Guggisberg, M. Hesse, Helv. Chim. Acta 1984, 67, 2178.
- [10] Y. Nakashita, M. Hesse, Helv. Chim. Acta 1983, 66, 845.
- [11] T. Aono, M. Hesse, Helv. Chim. Acta 1984, 67, 1448.
- [12] Ch. D. Hurd, M. E. Nilson, J. Org. Chem. 1955, 20, 927.