122. Photochemische Reaktionen

33. Mitteilung [1]

Die Photoisomerisierung von 3-Oxo- $\Delta^{1;4}$ -Steroiden in Dioxanlösung Strukturaufklärung der Photoisomeren und Bestimmung der Umlagerungs-Sequenzen

von J. Frei [2], C. Ganter [3], D. Kägi, K. Kocsis [4], M. Miljković [5], A. Siewinski, R. Wenger [6], K. Schaffner und O. Jeger

(31. I. 66)

Die Untersuchungen der lichtinduzierten Umwandlungen des gekreuzt konjugierten Cyclohexadienon-Systems von O-Acetyl-1-dehydro-testosteron (1a)¹) [7] waren in unserem Laboratorium schon vor etlichen Jahren aufgenommen worden. Teilergebnisse, die vor allem die Isolierung und Strukturaufklärung von Produkten der UV.-Bestrahlung dieses Dienons in diversen Lösungsmitteln (Dioxan, Methanol, reine und wässerige Essigsäure) betrafen, sind bereits verschiedentlich publiziert worden [8–12]. Die Wahl von Steroidvertretern als Substrate für diese Untersuchungen gestattete, mittels relativ einfacher präparativer Methoden diverse Derivate des Dienons 1a mit strukturellen Modifikationen im Bereich der Ringe A–C herzustellen und diese in die photochemische Versuchsreihe einzubeziehen. Die Ausweitung des Arbeitsfeldes umfasste vor allem die in den Stellungen 1, 2 und 4 monomethylierten Homologen, sowie das 2,4-Dimethylderivat von 1a [11-14], ferner O-Acetyl-1-dehydro- 10α -testosteron [11] [12], O-Acetyl-1-dehydro-2-formyl-testosteron [15], 10β -Acetoxy-[16] und 10β -Hydroxy-3-oxo- 17β -acetoxy- Δ 1,4-östradien [17], O-Acetyl-1-dehydro-B-nor-testosteron [18] und die Δ 9,11- und 11-Oxo-Derivate von 1a [12][19] 2)3).

In der vorliegenden Arbeit werden, im Sinne einer Ergänzung und Erweiterung der bisher bekannt gegebenen Resultate [8] [9] [11-14], die photochemischen Umlagerungen

¹⁾ Die Zusatzbezeichnungen a-d der Nummern der Dienone vom Typus 1 und 2, ihrer Photoisomeren und ihrer Umwandlungsprodukte dienen zur Angabe des Grades der Substitution mit Methylgruppen bzw. der Haftstellen der zusätzlichen Methylgruppe am Kohlenstoffgerüst:

a ($R_{1-3} = H$): O-Acetyl-1-dehydro-testosteron, O-Acetyl-1-dehydro- 10α -testosteron, ihre Photoisomeren und Umwandlungsprodukte,

b ($R_1 = CH_3$, $R_{2,3} = H$): O-Acetyl-1-dehydro-1-methyl-testosteron, seine Photoisomeren und Umwandlungsprodukte,

 $[\]mathbf{c}$ (R₂ = CH₃, R_{1,3} = H): O-Acetyl-1-dehydro-2-methyl-testosteron, seine Photoisomeren und Umwandlungsprodukte,

d $(R_3 = CH_3, R_{1,2} = H)$: O-Acetyl-1-dehydro-4-methyl-testosteron, seine Photoisomeren und Umwandlungsprodukte.

²⁾ Die photochemische Umwandlung eines 3,11-Dioxo-∆¹;³-Steroids (O-Acetylprednison) wurde erstmals von Barton [20] untersucht.

³⁾ Für neuere Übersichtsreferate der Photochemie gekreuzt konjugierter Cyclohexadienone, die ausser Steroiden auch Vertreter der Sesqui- und Triterpenreihen sowie weitere, mono- und bicyclische Dienone umfasst, vgl. [12].

von O-Acetyl-1-dehydro-testosteron (1a) und seiner Methylhomologen 1b⁴), 1c [23] und 1d [24] sowie ihrer Photoisomeren in Dioxanlösung zusammenfassend besprochen. Zusätzlich wird über analoge Versuche mit dem an C-10 epimeren Dienon 2a [25] berichtet (vgl. [11] [12]).

Die im folgenden diskutierten photochemischen Reaktionsschritte wurden ausnahmslos wie folgt festgestellt und einzeln überprüft: Jedes der Ausgangsketone

Formelschema 2. Schrittweise photochemische Isomerisierung der Steroiddienone 1a-d und 2a. I. 1)5).

⁴⁾ Die Verbindung 1b sowie 51b, 79 und 80b (s. Abschnitte 1.3 und 1.5) wurden ungefähr gleichzeitig und unabhängig in unserem Laboratorium [4] (vgl. auch den exper. Teil) und in demjenigen der Schering AG., Berlin [21] [22] [70], hergestellt (vgl. u.a. die Reaktionsfolge 78 >> 79 >> 51b >> 80b; Formelschema 10). – Herrn Dr. G. Raspé, Schering AG., danken wir für die zuvorkommende Überlassung einer grösseren Menge von 1-Methyl-1-dehydro-testosteron.

⁵⁾ Die in Klammern über die Pfeile gesetzten Bezeichnungen a-d entsprechen den Bezeichnungen derjenigen Ketone, für welche die jeweiligen Umsetzungen beobachtet wurden.

(1-12, 20, 23-25; s. Formelschemata 2, 3 und 19) wurde in reiner Form separat und unter denselben Reaktionsbedingungen (Dioxanlösung bei Zimmertemperatur, Lichteinstrahlung im Wellenlängenbereich der $\pi \to \pi^*$ - und/oder der $n \to \pi^*$ -Absorption⁶)) bestrahlt. Der Reaktionsverlauf liess sich jeweils anhand der Dünnschichtanalyse von Proben verfolgen, die in kurzen Zeitintervallen entnommen wurden. Zur zusätzlichen Identifikation isolierte man die entstandenen Photoisomeren in chromatographisch reiner Form.

Formelschema 3. Schrittweise photochemische Isomerisierung der Steroiddienone 1a-d und 2a. II. 1)6).

Von den so erzielten Umwandlungen sind diejenigen, welche auf Grund der obigen Analysenmethoden als direkte Übergänge zwischen Isomeren (vgl. Abschnitt 1) betrachtet werden, übersichtshalber in den Formelschemas 2 und 3 zusammengefasst. Ihre Diskussion sowie diejenige weiterer Umlagerungsschritte, die entweder zu Photoisomeren von noch nicht vollständig gesicherter Struktur [4c und 23c (vgl. Abschnitte 1.3 bzw. 1.2)] führen oder deren Verlauf noch einer exakteren Abklärung bedarf (vgl. Formelschema 19), folgt im Abschnitt 2.

⁶⁾ Alle Umlagerungen, die hier besprochen werden, lassen sich beliebig durch Lichtanregung in einem der beiden Absorptionsbereiche erzielen. Unter Berücksichtigung der unterschiedlichen Chromophore innerhalb der einzelnen Isomerenreihen wurde die Wahl der Lichtquelle (vgl. exper. Teil) für gezielte präparative Zwecke jeweils so getroffen, dass eine optimale Selektivität der erwünschten Umwandlung resultierte.

1. Die Struktur der neuen Photoprodukte

Die Strukturen der in den Formelschemata 2 und 3 enthaltenen Photoprodukte 3a [9], 3d [13], 15a [9], 16a [26] und 17a [27] sind bereits bekannt. Auch die Arbeiten zur Konstitutionsaufklärung der Ketone 4a, 6a und 19a waren schon früher abgeschlossen worden [9], doch werden im folgenden zusätzlich Argumente für die Festlegung des bis anhin noch unbekannten sterischen Aufbaus dieser Produkte angeführt [s. Abschnitte 1.2 (6a), 1.3 (4a) und 1.4 (19a)] 7). Schliesslich ist die Strukturaufklärung von 3c, 23c, 24c und 25c teilweise oder vollständig schon in einer vorläufigen Mitteilung [14] beschrieben worden. Nachstehend werden daher diese Ausführungen nur kurz gestreift bzw. ergänzt [s. Abschnitte 1.1 (3c), 1.2 (23c) und 1.4 (24c, 25c)].

Die neuen Photoprodukte stellen mehrheitlich Variationen der bereits bekannten Photoisomeren von 1a dar, welche sich von diesen nur durch die Zahl und oder Anordnung der Substituenten am Chromophor bzw. durch den sterischen Aufbau des den Chromophor enthaltenden Ringsystems unterscheiden. Wie aus der später folgenden Diskussion der diversen Umlagerungsschritte (Abschnitt 2) hervorgeht, kann die Auswahl der strukturellen Möglichkeiten für verschiedene Verbindungstypen in Kenntnis ihrer photochemischen Vorläufer und Folgeprodukte und unter Berücksichtigung gewisser mechanistischer Gesetzmässigkeiten und Analogien erheblich eingeschränkt werden. Auf Grund dieser Gesichtspunkte lieferte die Analyse der diversen Spektraldaten bei einigen neuen Photoprodukten allein schon hinreichende Anhaltspunkte für eine befriedigende Strukturzuordnung und erleichterte die chemische Beweisführung in den übrigen Fällen.

1.1. Vicinal annellierte Bicyclo[3.1.0]hexen-(3)-on-(2)-Derivate 3 b, c, 9 a, b und 10 a. – Der Bicyclo[3.1.0]hexenon-(2)-Teil dieser Ketone lässt sich unschwer anhand ihrer UV.- und IR.-Spektren und derjenigen der Dihydroderivate 28 b⁸), 32 c⁸), 35 b⁸) und 36 a erkennen (vgl. Formelschema 4 und Tab. 1), die durch katalytische Hydrierung von 3b, c, 9b bzw. 10 a zugänglich sind. Der Substitutionsgrad der Doppelbindungen und die Haftstellen der zusätzlichen Methylgruppen in den Verbindungen 3b, c und 9b ergeben sich eindeutig aus deren NMR.-Spektren. Während in den Spektren von 9a und 10a die Signale der beiden olefinisch gebundenen Pro-

⁷) In den Arbeiten [8] und [9] wurden für die schon dort beschriebenen Photoisomeren von 1 a die folgenden Bezeichnungen verwendet: Ketone $A_1 (= 4a)$, $A_2 (= 19a)$, $A_3 (= 3a)$, $A_4 (= 6a)$ und $A_5 (= 5a)$, sowie Phenole $B_1 (= 16a)$, $B_2 (= 17a)$, $B_3 (= 13a)$ und $B_4 (= 15a)$.

⁸⁾ Die Zuordnung der räumlichen Lage der sekundär gebundenen Methylgruppen von 28b, 32c, 35b, 41b, 43a, b, d, 44b und 45a sowie des Pyrazolinrings von 26 (Formelschemata 4 und 5) beruht auf Modellbetrachtungen, die erwarten lassen, dass die Addition von Wasserstoff (z. B. 3b→28b) und Diazomethan (3a→26) von der konvexen Seite an die Doppelbindung des Bicyclo[3.1.0]hexenon-Systems der entsprechenden Photoketone erfolgt. Die so bei der katalytischen Hydrierung resultierende, sterisch stark gehinderte endocyclische Stellung der betrefenden Methylgruppe ist mit der beobachteten Isomerisierung der Methylgruppe an C-2°) von 32c in die weniger gehinderte exocyclische Stellung (vgl. 33c und 34c) unter alkalischen Bedingungen gut vereinbar. Die analogen Argumente gelten im übrigen auch für die stereospezifische Ausbildung von 33c aus 34a.

⁹⁾ Die Numerierung der Kohlenstoffatome in den ketonischen Photoisomeren der Dienone 1a-d und 2a nimmt – mit Ausnahme der Ketone 2b, 5a-c, 24c und 25c mit «normalen» Steroid-Ringgerüsten – auf die Identität der betreffenden Atome mit denjenigen ihrer photochemischen Vorläufer Bezug, wie sie aus den im Abschnitt 2 besprochenen Umlagerungsschritten hervorgeht.

tonen bei $\delta = 5,85$ und 7,46 bzw. 5,92 und 7,30 mit den für Fünfringe charakteristischen Kopplungskonstanten von 5,5 Hz¹⁰)¹¹) sichtbar sind, finden sich bei den Ketonen **3b** und **9b** je ein Methyldublett bei $\delta = 2,03$ (J = 1,4 Hz) bzw. 2,13 (J = 1,3 Hz) und ein undeutlich strukturiertes Protonen-Signal im Bereich von $\delta \sim 5,62$, die für die Gruppierung CH₃-C=CH=CO- typisch sind. Die entsprechenden Signale des Ketons **3c** liegen bei $\delta = 1,71$ (Dublett, $J \sim 1,3$ Hz) und 6,86 (breit), und zeigen somit das Vorliegen der Teilstruktur >C-CH=C(CH₃)-CO- an. Die Spin-Kopplung zwischen den Protonen der olefinisch gebundenen Methylgruppe und der Doppelbindung wurde im Fall von **3c** mittels Doppelresonanz bei 100 MHz nachgewiesen: die Einstrahlung bei $\delta = 6,86$ liess dabei das Dublett bei $\delta = 1,71$ zu einem scharfen Signal zusammenfallen¹²). Die Tatsache, dass in den Dihydroderivaten **28b** und **32c** je ein

¹¹⁾ Die NMR.-Signale der olefinisch gebundenen Protonen der Photoketone 3a, 8a, 9a und 10a zeigen deutlich eine zusätzliche Aufsplitterung, welche für die zur Ketogruppe α-ständigen Protonen ca. 1 Hz und für die β-ständigen Protonen ca. 0,75-1 Hz beträgt. In der Diskussion des NMR.-Spektrums von 3a [9] hatten wir bereits auf die Möglichkeit hingewiesen, dass dies auf eine Spin-Kopplung mit dem Cyclopropylproton zurückzuführen sei. Ein erster experimenteller Hinweis zugunsten dieser Hypothese, die in der Folge als bereits erwiesene Tatsache übernommen wurde [29] (vgl. [30]), fand sich in den NMR.-Spektren der Photoketone 3d und 8d. Diese beiden Verbindungen besitzen voll alkylierte Dreiringe, und die an den Doppelbindungen haftenden Wasserstoffpaare sind dementsprechend durch AX-Signalgruppen ohne zusätzliche Aufsplitterungen gekennzeichnet. Die in Fig. 1 wiedergegebenen Doppelresonanzversuche mit 3a bei 100 MHz, welche Herr Dr. C. Pascual freundlicherweise für uns durchführte, bewiesen schliesslich die vermutete Spin-Kopplung der α- und β-Protonen mit dem Cyclopropylproton im Bicyclo[3.1.0]hexen-(3)-on-(2)-System.

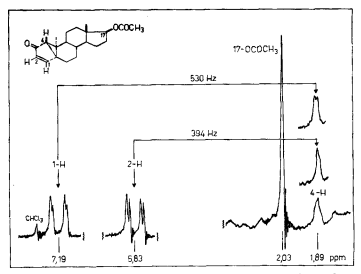


Fig. 1. Doppelresonanzversuche mit Photoketon 3a bei 100 MHz9)

¹⁰⁾ Vgl. [28a] und die dort zitierten Literaturstellen (Fussnote 17) für die Abhängigkeit der Kopplungskonstante zwischen Protonen an den Doppelbindungen cyclischer Olefine von der Ringgrösse.

¹²⁾ Die Aufnahme dieses NMR.-Spektrums bei 100 MHz verdanken wir den Herren Dres. A. Melera und U. Scheidegger, Varian AG., Zürich.

S =Schulter, b =breit

	IR.:	UV.:		CD. [3	4]:		IR.:	UV.:	CD. [3	4]:
Photo- ketone	v _{max} [cm ⁻¹]	λ_{max} [nm]	log ε	$\frac{\lambda_{max}}{[\text{nm}]}$	Δε	Dihydro- derivate			λ_{max} [nm]	Δε
3 b	1720, 1672, 1615, 1255	264 <i>S</i> 232	3,58 3,81	334	- 5,40	28 b	1712b, 1258	Endabs. bei 215 nm		_
3 c	1724, 1686, 1632, 1609,	2 69 <i>S</i>		340	- 3,91	32 c	1725 <i>S</i> , 1710, 1258	Endabs. bei 215 nm	290	+3,09
9a	1255 1720, 1682, 1562, 1250		3,50 3,76	344	-4,38	_				
9 b	1722, 1675, 1597, 1260		3,6 3 3,89	335	-4,81	35 b	1715, 1690, 1257	Endabs. bei 215 nm	-	-
10 a	1720, 1685, 1574, 1255		3,51 3,74	345,5	+ 5,70	36 a	1695–1730 <i>b</i> , 1260	Endabs. bei 215 nm	303,5	- 2,21
Vgl. 3a [9]	1720, 1686, 1578, 1260		3,45 3,74		- 3,77	Vgl. 34a [9]	1720, 1707, 1260	Endabs. bei 215 nm	301	+ 5,09

Tabelle 1. IR.-, UV.- und Circulardichroismus (CD.)-Daten der Photoketone 3a-c, 9a,b und 10a sowie ihrer Dihydroderivate

Methyldublett ($\delta=1,18$ bzw. 0,97/beide J=6 Hz) auftritt, belegt zusätzlich die olefinischen Haftstellen dieser Methylgruppen in den betreffenden ungesättigten Photoketon-Vorläufern.

Der chemische Strukturbeweis für das *Photoketon* 3b beruht auf dessen Partialsynthese aus der bekannten Verbindung 3a: Durch Addition von Diazomethan an die Doppelbindung von 3a entstand ein Pyrazolinderivat (26)8), das bei der thermischen Zersetzung in hoher Ausbeute 3b lieferte 18)14).

Die Ozonisation des *Photoketons* 3c ergab unter Verlust von zwei Kohlenstoffatomen die Aldehydosäure 29, welche auf dem gleichen Weg auch schon aus 3a hergestellt worden war [9]. In Anlehnung an diese frühere Vorschrift wurde die aus 3c erhaltene Verbindung 29 direkt nachoxydiert und dabei ein Gemisch der ebenfalls

¹³⁾ Die UV.-Bestrahlung von 26 in Dioxanlösung hingegen führte zu einem Gemisch des Ketons 38 und des Phenols 17 b im ungefähren Mengenverhältnis 4:1. Die alkalische Hydrolyse von 38 lieferte das entsprechende Hydroxyketon 39. Die spektralen Daten [z.B. 38: UV.-Endabsorption bei 210 nm (log ε = 3,79); CD.: Δε^{284,5 nm} = +6,39¹5); 39: IR.: ν_{max} = 3440, 1680 cm⁻¹] stehen in Übereinstimmung mit der vorgeschlagenen Strukturformel 38, die auf Grund der Bildungsweise dieses Produktes erwartet werden kann.

¹⁴⁾ Für eine Literaturzusammenstellung sowie Diskussion der Diazomethan-Anlagerung an α,β-ungesättigte Carbonylverbindungen und der Zersetzung der resultierenden 1-Pyrazoline vgl. z. B. [31].

¹⁵⁾ Für ein analog gebautes Di-cyclopropyl-keton vgl. [32] und für die Auswertung der Rotationsdispersions- und circulardichroitischen Daten [33] bzw. [34].

bekannten Dicarbonsäure 30 und des Anhydrids 31 [9] isoliert. Eine alternative chemische Beweisführung für die Struktur von 3c stellt die Partialsynthese des aus 3c zugänglichen Desacetyl-dihydro-Produktes 33c aus dem Keton 34a [9] dar. Sie wurde bereits in [14] ausführlich besprochen [vgl. dazu Formelschema 4: $3c \rightarrow 32c \rightarrow 33c \ (\rightarrow 34c) \leftarrow 34a$ sowie den exp. Teil].

Die Struktur des *Ketons* 10 a wird schliesslich, in Kombination mit der Auswertung der spektralen Daten, durch das Resultat der katalytischen Hydrierung bewiesen. Es fielen dabei nebst dem Dihydroprodukt 36 a auch das bekannte 2-Oxo-17 β -acetoxy-5 α -androstan (37) [35] an.

Die Ketone 3a und 10a sind Diastereomere, die sich durch die Chiralität der Asymmetriezentren C-4, C-5 und C-10⁹) unterscheiden. Die sich daraus ergebende, spiegelbildliche Anordnung des Dreirings bezüglich des Cyclopentenon-Chromophors

¹⁶⁾ Herrn Dr. A. Bowers, Syntex SA, Mexico, danken wir für die Überlassung einer authentischen Probe von 37.

findet ihren Ausdruck darin, dass 3a (und ebenso 3b-d) und 10a Cotton-Effekte von verschiedenem Vorzeichen aufweisen. Ein damit kongruentes Bild ergibt sich auch aus den entsprechenden Daten der Dihydroderivate 34a und 36a (s. Tab. 1)17)18). Das Vorzeichen der Cotton-Effekte der Photoketone 9a und 9b stimmt mit demjenigen der Produkte vom Typus 3 überein. Die in den Formeln 9a und 9b wiedergegebene Stereochemie, welche derselben räumlichen Beziehung zwischen Dreiring und Cyclopentenon wie in 3 entspricht, ist dadurch erwiesen. Die bei dieser Strukturzuteilung implicite festgelegte Anordnung der Kohlenstoffatome 6, 9 und 19 am Dreiring folgt auch aus der Diskussion der photochemischen Beziehungen von 9a und 9b mit ihren Vorläufern und Folgeprodukten (siehe Abschnitt 2.1.1). Sie wird zudem durch die Massenspektren (MS.) dieser Verbindungen gestützt. So sind die Spektren von 3a, 9a und 10a einerseits und von 3b und 9b andererseits praktisch deckungsgleich (vgl. Fig. 2). Überdies gestattet das Fehlen von Fragmenten der Massenzahlen 232 (bzw. 172) und 233 (bzw. 173) (vgl. die Bruchstücke A+ (bzw. A+-60 [= CH₃COOH]) und B+ (bzw. B+-60), Formelschema 6) bei allen Vertretern dieser Verbindungsgruppe inklusive der Methylhomologen, eine spirocyclische Verknüpfung zwischen Dreiring

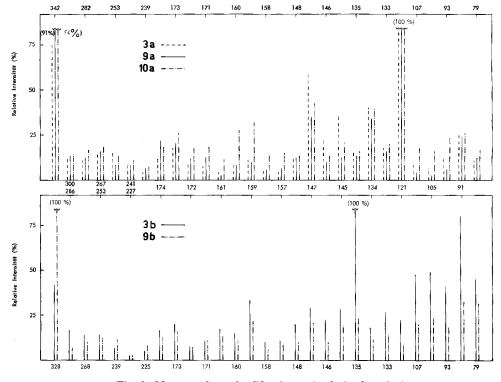


Fig. 2. Massenspektren der Photoketone 3a,b, 9a,b und 10a

¹⁷⁾ Frühere Angaben über die Cotton-Effekte von 3a und 3d finden sich bei [9] bzw. [13].

Für die Messung und ausführliche Diskussion der circulardichroitischen Daten von Bicyclo-[3.1.0]hexen-(3)-on-(2)-Verbindungen und ihrer gesättigten Dihydroderivate, die u.a. die meisten der in dieser Arbeit beschriebenen Ketone dieses Strukturtypus umfassen, vgl. [34].

und Ring B zugunsten der vicinal annellierten Strukturtypen 3, 9 und 10 auszuschliessen (vgl. dazu die Diskussion der Massenspektren im Abschnitt 1.2) 19).

1.2. Spirocyclisch verknüpfte Bicyclo [3.1.0] hexen-(3)-on-(2)-Derivate 6a, b, d, 7b, 8a, b, d, 12a und 23c. – Die Konstitutionsaufklärung des Photoketons 6a ist bereits beschrieben worden [9]. Bei den neuen Vertretern dieser Verbindungsgruppe ist der Typus des chromophoren Systems wiederum leicht aus ihren UV.-und IR.-Spektren sowie aus denjenigen der durch katalytische Hydrierung bereiteten gesättigten Dihydroderivate 43b,d8), 44b8), 41a,b,d8), 45a8) und 49c8) ersichtlich (s. Tab. 2).

Die Resultate der Hydrierung der Photoketone dieses Konstitutionstypus sind im Formelschema 5 zusammengestellt. In allen Fällen konnten gesättigte Dihydroderivate isoliert werden. Aus dem Keton 12a wurde zusätzlich noch ein ungesättigtes Dihydroderivat erhalten, nachdem die Hydrierung nach Aufnahme eines Mol-Äqu. Wasserstoff abgebrochen worden war. Auf Grund seiner spektralen Daten $[\lambda_{max}=237\,$ nm $(\log \varepsilon=4,08); \nu_{max}=u.a.$ 1650, 1640 (Schulter) cm⁻¹; $\delta=u.a.$ 1,96/leicht verbreitertes s CH₃-19, 5,90/bs CH-4⁹)¹²)] dürfte es sich dabei um die Struktur 46a handeln. Obwohl die Dreiringe der meisten Photoketone, die in diesem und im Abschnitt 1.1 be-

Formelschema 51)9)

19) Für die Messung und eingehende Diskussion aller Massenspektren sind wir Herrn Dr. J. Seibl zu grossem Dank verpflichtet.

sprochen werden, bei längerer katalytischer Hydrierung ebenfalls hydrogenolytisch geöffnet werden ²⁰), ist diese reduktive Spaltung nur im Fall von 12a rasch genug, um mit der Absättigung der Doppelbindung in Konkurrenz zu treten. Ein möglicher Grund für diese Sonderstellung des Ketons 12a mag sein, dass einzig bei diesem die betreffende C-C-Bindung des Dreirings an der exocyclischen Seite des Bicyclo[3.1.0]hexenon-Systems weder von einer Methylgruppe an einem der beiden Cyclopropan-Kohlenstoffatome noch von der Methylengruppe 11 sterisch abgeschirmt wird.

Das Photoketon **8a** und sein Dihydroderivat **41a** wurden zur zusätzlichen Charakterisierung alkalisch zu den 17-Hydroxyprodukten **40a** und **42a** hydrolysiert.

Tabelle 2. UV.-,CD.- und IR.-Daten der Photoketone 6a, b, d, 7b, 8a, b, d, 12a und 23c sowie ihrer gesättigten Dihydroderivate

	UV.:		CD. [3	84]:	IR.:		UV.:	CD. [3	4]:	IR.:
Photo- ket o ne	λ_{max} [nm]	$\log \varepsilon$	λ_{max} [nm]	Λε	ν _{max} [cm ⁻¹]	Dihydro- derivate		λ_{max} [nm]	Δε	v_{max} [cm ⁻¹]
6b	266 <i>S</i> 231	3,51 3,75	334	+ 7,88	1720, 1675, 1610, 1255	43 b*)	_	-		-
6 d	276 231	3,59 3,76	3 30	+9,02	1722, 1678, 1638, 1260	43 d	Endabs. bei 215 nm		- 2 ,5 9	1 7 25 <i>S</i> , 1705, 1255
7 b	267 <i>S</i> 232	3,46 3,83	331,5	-7 ,64	1720, 16 7 3, 16 1 3, 12 5 5	44 b	Endabs. bei 215 nm	•	+ 3,43	1695–1720 <i>b</i> , 1255
8a	270 <i>S</i> 238	3,22 3,64	342,5	+1,5	1724, 1682, 1585, 1255	41 a	Endabs. bei 215 nm		- 3,6	1725, 1695, 1265
8b	268 <i>S</i> 233	3, 47 3,81	334,5	+7,03	1720, 1672, 1610, 1255	41 b	Endabs. bei 215 nm		-2,2	1718b, 1255
8d	275 <i>S</i> 238	3,45 3,98	340	+ 2,0	1719, 1679, 1639, 1574, 1255	41 d	Endabs. bei 215 nm		-1,24	1695–1730b, 1250
12a	269 228	3,53 3,79	333,5	+7,57	1724, 1675, 1610, 1258	45 a	Endabs. bei 215 nm		-1,6	1723, 1710, 1260
23 c	271 <i>S</i> 242	3,54 3,67	341,5	+ 0,78	1727, 1693 <i>S</i> 1681, 1613, 1262	, 49 с	$\log \epsilon_{max}^{220 \text{ nm}} = 3,67$	300,5	1,54	1705–1725 <i>b</i> , 1257
Vgl. 6a [9]	268 231	3,56 3,81	333,5	+6,21	1724, 1675, 1610, 1250	U			-2,3 0	1725, 1713, 1260

S =Schulter, b =breit. *) Nur in sehr kleinen Mengen isoliert und ausschließlich massenspektroskopisch (Fig. 3) untersucht.

Die Auswertung der NMR.-Spektren der spirocyclisch verknüpften Bicyclo[3.1.0]-hexenon-Produkte und ihrer gesättigten Dihydroderivate (vgl. dazu Tab. 3) ermöglicht die Festlegung der folgenden Strukturdetails:

- a) Bei den ungesättigten Ketonen ergibt sich der Substitutionsgrad der jeweiligen Doppelbindung aus der Anzahl und der Signal-Strukturierung der an der Doppelbindung haftenden Protonen.
- b) Die Unterscheidung zwischen Methylgruppen, die an der Doppelbindung bzw. am Dreiring haften, kann auf Grund der Struktur ihrer Signale in den Spektren der gesättigten Dihydroketone getroffen werden. Vormals olefinisch gebundene Methylgruppen geben hier zu Dublett-Signalen ($J\sim 6$ Hz), dagegen solche am Dreiring noch immer zu Singlett-Signalen Anlass.

²⁰) Unveröffentlichte Versuche von R. Wenger; vgl. dazu z.B. die Hydrierung $10a \rightarrow 37$.

c) Die relative (α - oder β -ständige) Lage der an der Doppelbindung haftenden Methylgruppen zum Ketoncarbonyl folgt aus der chemischen Verschiebung ihrer und der olefinisch gebundenen Protonen.

Die Stellung der Methylgruppe 19 von 23c folgt auch unmittelbar aus dem Ergebnis der basisch katalysierten Behandlung dieses Ketons mit Benzaldehyd, die unter gleichzeitiger Hydrolyse der 17-Acetat-Gruppierung zu einer gelben Benzalverbindung (47c) führte. Im NMR.-Spektrum des O-Acetylderivates 48c fehlt das Signal der olefinisch gebundenen Methylgruppe, was ihre β -Lage zum Ketoncarbonyl bestätigt. Die Tatsache, dass hier auch ein dem Cyclopropylproton zuzuordnendes, relativ scharfes Signal ($\delta = 2,45$) auftritt, spricht zugunsten eines spiranartig verknüpften Ringsystems. Im NMR.-Spektrum von 48c dürfte die chemische Verschiebung des betreffenden Protons in den Bereich von $\delta = \text{ca. } 2,0-2,3$ fallen und dessen Signal von denjenigen der Methylprotonen an C-19 und der Acetylgruppe (Integration: 7 H!) verdeckt sein.

Tabelle 3. NMR.-Daten der Photoketone 6a, b, d, 7b, 8a, b, d, 12a und 23c sowie ihrer gesättigten Dihydroderivate $(\delta_{max} [ppm])^{9})^{11})$

CH ₃ -19			sätzliche olefinisch gebundene H ₃ Protonen		L L 1		-	zusätzliche CH ₃	
Photo- ketone			α-ständig	β -ständig	propyi- protonen	derivate			
6 b	2,02/d	1,36/s	5,41/m	_	ca. 2,0*)	43 b **)	_	_	
6 d	$(J_{4,19} = 1.3)$ 2.03/s	1,54/bs	-	-	2,23/s (1 H)		0,98 und 1 $(J = 8 \text{ und })$	•	
7b	$2,01/d$ $(J_{4,19} = 1,4)$	1,4 1 /s	5,50/m		, ,		1,18/d $(J_{10,19} = 6,5)$		
8a	1,45/s		5,73/2d $(J_{2,4}=1,$ $J_{1,2}=5,5)$	$(J_{1,4}=1,$		41 a	1,34/s	-,	
8b		$2,08/d$ $(J_{1',2}=1,5)$	5,47/m		ca. 2,0*)	41 b	1,37/s	$1,22/d$ $(J_{1,1} = 6,5)$	
8 d	1,16 und	1,26/2s			-	41 d			
12a	$2,16/d$ $(J_{4,19} = 1,5)$	_	5,49/m	-	2,26/s (2 H)		$1,18/d$ $(J_{10,19} = 7)$	_	
	$2,09/d$ $(J_{4,19} = 1)$		5,39/m	_	ca. 2,1*)			1,35/s	
Vgl.	$(J_{4,19}-1)$ 2,11/d $(J_{4,19}=1,5)$		5,38/m	_	2,22/s (2 H)		$(J_{10,19} = 0,3)$ 1,18/d $(J_{10,19} = 7)$	a	

^{*)} Signal überlagert von zwei Methylsignalen (Integration: total 7 H!).

Anhand der Massenspektren kann ferner bei allen in diesem Abschnitt besprochenen Photoketonen und ihren gesättigten Dihydroderivaten die spiranartige Ringverknüpfung nachgewiesen werden, was eine deutliche Differenzierung zwischen diesen und den im Abschnitt 1.1 zusammengefassten Produkten erlaubt. Gleichzeitig lassen sich auf diesem Weg die Methyl-Haftstellen am Bicyclo[3.1.0]hexan-System lokalisieren. Unter den strukturell signifikanten Signalen treten bei den ungesättigten

^{**)} NMR.-Spektrum nicht gemessen.

s = Singlett, d = Dublett, m = Multiplett, b = breit; J-Werte in Hz.

Ketonen stets solche der zwei Fragmententypen A+ (MZ 233) und B+ (MZ 232) (Tab. 4) und bei den Dihydroderivaten solche der drei Fragmententypen C+, D+ und E+ (MZ 234) auf (Fig. 3). Infolge der sehr leicht eintretenden Essigsäure-Elimination im Bereich des Ringes D sind parallel und mit relativ hohen Intensitäten immer auch die Bruchstücke A+-60 (MZ 173), B+-60 (MZ 172), C+-60 und E+-60 (MZ 174) vertreten. Die Entstehung dieser Schlüsselfragmente ist summarisch im Formelschema 6 dargestellt²¹). Die Tatsache, dass den Vertretern aller drei diastereomeren Ringgerüste (6, 7 und 8 bzw. 12) dasselbe Zerfallsschema zugrunde liegt, spricht dafür, dass Fragmentierung in die Spaltstücke A+-E+ stets durch eine Aufspaltung des Dreirings, und nicht etwa durch eine Wasserstoffverschiebung an den Keton-Sauerstoff, ausgelöst wird. In allen Fällen ist die Spaltung von zwei Cyclopropylbindungen, die mit Ausnahme des Zerfalls zu E+ von anschliessenden Wasserstoffverschiebungen begleitet sind, zu beobachten. Die Spitzen der Fragmente A+, B+, D+ und E+ sind bei den Photoketonen der Strukturtypen 3, 9 und 10, bzw. deren Dihydroderivaten, nicht anzutreffen. Ihr Auftreten kann daher als zuverlässiger Hinweis auf die spirocyclische

	Photo- keton	Intensität	[%] der Fra	Basis-Spitze		
		A+ (MZ 233)	A+-60 (MZ 173)	B+ (MZ 232)	B+-60 (MZ 172)	(=100%)
	6a	1,5	27	2	11	MZ 121
	6 b	22	100	3	16	MZ 173
	6 d	1	28	2	15	MZ 121
	7 b	19	100	3	6	MZ 173
	8a	1	44	0,5	24	MZ 147
	8b	6	78	2	20	MZ 135
	8 d	5	94	12	22	MZ 147
	12a	1	25	2	13	MZ 121
	23 c	18	100	3	7	MZ 173

Tabelle 4. Massenspektren der Photoketone 6a, b, d, 7b, 8a, b, d, 12a und 23c

Verknüpfungsart der Verbindungstypen 6, 7, 8 bzw. 12 und 23 gewertet werden. Gestützt auf den im Formelschema 6 skizzierten Zerfallsmodus ergibt sich zudem aus den Massenzahlen der intakten Dihydroprodukte (vgl. \mathbf{M}^+ , Fig. 3) und der Bruchstücke \mathbf{C}^+ , wieviele Methylgruppen in α - und/oder α' - bzw. β - und/oder β' -Lage (vgl. \mathbf{a}) zum Ketoncarbonyl gebunden sind:

- a) MZ = 330 (M+)/288 (C+): **41a** und **45a** (ebenso wie auch **43a** [9]) besitzen demnach keine Methylgruppen in α und α' und je eine Methylgruppe in β oder β' Stellung.
- b) MZ = 344 (M+)/288 (C+): **41b** besitzt keine Methylgruppen in α und α' und je eine Methylgruppe in β und β' -Stellung.

²¹⁾ Die im Formelschema 6 skizzierten Fragmentierungen können durchwegs unter Anwendung von Zerfalls- und Umlagerungs-Prozessen, die bei der Massenspektrometrie anderer alicyclischer Verbindungen experimentell nachgewiesen bzw. allgemein akzeptiert sind, im Detail abgeleitet werden. Mangels beweiskräftiger Resultate für Einzelheiten der postulierten Fragmentierungen wird hier aber auf eine eingehendere Diskussion verzichtet.

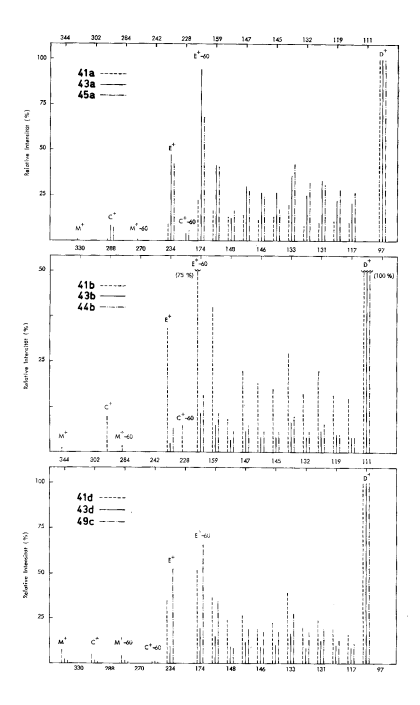
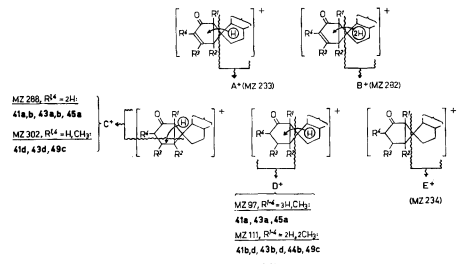


Fig. 3. Massenspektren der Dihydroderivate 41 a, b, d, 43 a, b, d, 44 b, 45 a und 49 c

c) MZ = 344 (M+)/302 (C+): 41d, 43d und 49c besitzen je eine Methylgruppe in α -oder α' - und in β - oder β' -Stellung.

Wenn zusätzlich zu diesen Ableitungen noch die schon oben erläuterte, auf NMR.-spektroskopischem Weg getroffene Unterteilung in olefinische und Cyclopropan-Methylhaftstellen berücksichtigt wird, so resultiert die lückenlose Lokalisierung der Methylgruppen, wie sie in den Formeln der Photoketone und ihrer Derivate wiedergegeben ist (Formelschema 5). Dies gilt insbesondere auch für die am Dreiring gebundenen Methylgruppen der Verbindungen 6b, 7b, 8b und 23c, deren Stellungen auf NMR.-spektroskopischem Weg allein nicht festgelegt werden können.



Formelschema 61)21)

Die Zuordnung dessterischen Aufbaus des Bicyclo [3.1.0]hexenon-Teils der in diesem Abschnitt besprochenen Photoketone beruht wiederum auf der Interpretation der circulardichroitischen Daten dieser Produkte und ihrer gesättigten Dihydroderivate ¹⁸), wie sie sich schon bei den Verbindungen des Abschnitts 1.1 bewährt hatte. Die aus Tabelle 2 ersichtlichen Vorzeichen der Cotton-Effekte lassen erkennen, dass den Vertretern der Gerüsttypen 6 und 8 bzw. 12 einerseits und denjenigen des Typus 7 anderseits je eine, in den entsprechenden Formeln berücksichtigte, Oktantenprojektion zukommt. Das Photoketon 23 c schliesslich reiht sich auf Grund seines Circulardichrogramms in die erstgenannte Gruppe ein. Es kann demnach nur durch eine der beiden diastereomeren Strukturformeln 6c und 12c repräsentiert werden. Reaktionsmechanistische Argumente sprechen dabei eher zugunsten der Formel 6c. Unter Berücksichtigung der im Abschnitt 2 begründeten Vorbehalte wird aber die Wahl zwischen den beiden Möglichkeiten vorläufig offen gelassen. Für die Konfigurationszuordnung der spirocyclischen Verknüpfungsstellen, die bei den restlichen Vertretern

dieser Verbindungsgruppe vorgenommen wurde, können hingegen lückenlose reaktionsmechanistische Argumente angeführt werden, welche die photochemische Entstehung und die Weiterisomerisierung dieser Photoketone betreffen (vgl. Abschnitt 2.1.1).

1.3. Gekreuzt konjugierte Cyclohexadienone 2b, 4a-d, 5a-c und 11a. – Die Photoketone dieser Gruppe sind durch ihre spektralen Daten (Tabelle 5) als gekreuzt konjugierte Cyclohexadienon-Derivate gekennzeichnet (2b: Formelschema 3: 4, 5, 11: Formelschema 7). Die Konstitution der Verbindung 4a wurde bereits

Tabelle 5. UV.-, IR.- und NMR.-Daten der Photoketone 2b, 4a-d, 5a-c und 11a9) sowie des Dienons 62

	UV.:		IR.:	NMR.: δ_{max} [ppm]					
Photo-	2		21	olefinisch geb Protonen	oundene	СН ₃ -19	zusätzliche CH ₃		
ketone	λ _{max} [nm]	$\log \varepsilon$	v_{max} [cm $^{-1}$]	α-ständig	β -ständig				
2b	24 9	4,21	1723, 1660, 1615–1620b, 1257	6,11/s (2 H)	-	1,40/s	2,02/s		
4b	250	4,24	1720, 1655, 1613, 1255	6,10/m (2 H)		2,01 und	2.08/2d $J_{4.19} = 1.5$		
4c	247	4,16	1725, 1676, 1620, 1606, 1259	a)	a)	2,09/bs	1,48/bs		
4 d	245	4,61	1720, 1655,	6,27/d	6.88/d	1,9	1/s		
	275S	3,85	1618, 1605 <i>S</i> , 1255	$(J_{1,2}=10)$	$(J_{1,2} = 10)$	(6 I	Ξĺ)		
5 b	245	4,27	1720, 1658, 1612, 1255	6,15/m (2 H)	_	1,30/s ^b)	2 ,02/bs ^c)		
5 c	24 6	4,11	1736, 1667, 1640, 1615 <i>S</i> , 1247 (CCl ₄)	5 ,95/bs	$6,38/q (J_{3',4} = 1,2)$	1,20/s ^b)	$(J_{3',4} = 1,2)$		
11a	24 6	4,22	1730, 1655, 1617, 1593, 1250 (Nujol)	6.12/bs 6.13/2d $(J_{1,2} = 10, J_{2,4} = 2)$	$6,70/d (J_{1,2} = 10)$	$\begin{array}{c} 2.07/d \\ (J_{4,19} = 1) \end{array}$	-		
62	242	4,13	1724, 1653, 1613, 1600, 1250	e) 2,4 —/	e)	e)	e)		
Vgl. 4a [9]	246	4,26	1722, 1659, 1622, 1606 <i>S</i> , 1255	6.10/bs 6.12/2d $(J_{1,2} = 10, J_{2,4} = 2)$	$6,80/d (J_{1,2} = 10)$	$1,97/d (J_{4,19} = 1)$			
Vgl. 5a [9]	243	4,18	1721, 1660, 1620, 1607, 1260	6.08/bs 6.16/2d $(J_{3,4} = 10, J_{1,3} = 1.8)$	$6,75/d (J_{3,4} = 10)$	1,26/s ^a)	_		

a) Die Aufnahme dieses NMR.-Spektrums erfolgte mit einer sehr verdünnten Lösung von 4c (ca. 2%), die lediglich die Bestimmung der Methylsignale mit zulässiger Genauigkeit gestattete;
 b) CH₃-5'; c) CH₃-4'; d) CH₃-3'; e) NMR.-Spektrum nicht gemessen.

S =Schulter, s =Singlett, d =Dublett, q =Quadruplett, m =Multiplett, b =breit; J -Werte in Hz.

früher [9] aufgeklärt. Die NMR.-Analyse der übrigen Produkte gestattet, diese in Vertreter mit ebenfalls γ, γ -ständiger Ringverknüpfungsstelle (spirocyclischer Strukturtypus; **4b–d**, **11a**) und in solche mit vicinalen, β, γ -ständigen Ringverknüpfungsstellen (**2b**, **5a–c**) einzuteilen. Für die spirocyclischen Dienone ergab sich dabei eine lückenlose Auskunft über die Anordnung der olefinisch gebundenen Wasserstoffatome, der Methylgruppe(n) sowie der Kohlenstoffatome 6 und 9, wähend bei den Verbindungen vom Typus **2** und **5** die Haftstellen der angulären Methylgruppe nicht auf diese Weise festgelegt werden kann.

Die Behandlung einer Auswahl dieser Cyclohexadienone mit konz. Schwefelsäure in Acetanhydrid lieferte erwartungsgemäss Phenylacetat-Derivate. Aus der Verbindung 11a wurde dabei – ebenso wie bei der schon früher [9] beschriebenen Dienon-Phenol-Umlagerung des Diastereomeren 4a – das bekannte Diacetat 50a [9] gebildet. Das Methylhomologe 4d lieferte das Phenylacetat 50d, während die Isomeren 5b und 5c ausschliesslich in die Produkte 51b⁴) bzw. 51c [15] umgelagert wurden. Ferner lieferten 4b und 5a Isomerengemische, die sich je aus den Komponenten 50b und 51b bzw. 50a und 51a [27] im Mengenverhältnis von ca. 1:3 zusammensetzen. Die selektive Hydrolyse der phenolischen Acetatgruppe von 50b,d und 51b beim Kontakt mit Aluminiumoxid ergab die Phenole 13b,d bzw. 17b, deren Struktur im Abschnitt 1.5 eingehender erörtert wird ²²).

Auf die konstitutionelle Identität der beiden spirocyclischen Dienone **4a** [9] und **11a** kann geschlossen werden, wenn die Resultate ihrer Dienon-Phenol-Umlagerung und ihre untereinander weitgehend übereinstimmenden spektralen Daten (Tab. 5) – insbesondere auch die praktisch deckungsgleichen Massenspektren – zusammen ausgewertet werden. Für das vicinal verknüpfte Dienon **5a** stand zum vornherein der Konstitutionstypus **b** fest ²³). Die nachfolgenden experimentellen Befunde vermitteln einen Einblick in den sterischen Aufbau dieser drei Ketone.

Die katalytische Hydrierung des *Photoketons* $\mathbf{5}a$ lieferte ein gesättigtes Tetrahydroderivat [$\mathbf{53}a$; $v_{max} = 1720$ –1740, 1260 cm⁻¹]²⁴). Das Circulardichrogramm dieses Produktes zeigt einen relativ grossen, positiven Cotton-Effekt ($\Delta \varepsilon_{296\,\mathrm{nm}} = +1,15$),

²²⁾ Die Verbindungen 13d und 50d sind mit dem phenolischen Photoisomeren, das schon früher bei der UV.-Bestrahlung von O-Acetyl-1-dehydro-4-methyl-testosteron (1d) in siedender wässeriger Essigsäure erhalten worden war [13], bzw. dessen O-Acetylderivat, identisch.

²³⁾ In einer parallel geführten Arbeit [19] (vgl. [12]) war 5a auch mit einer Verbindung verknüpft worden, die in Konjugation zur dreifach substituierten Doppelbindung des Ring-A-Dienon-Chromophors von 5a eine zusätzliche, ebenfalls dreifach substituierte Doppelbindung enthält. Dem Trienon muss u.a. aus diesem Grund die Struktur 63 zukommen. Für 5a ist somit die Struktur des noch unbekannten O-Acetyl-1-dehydro-9β-testosterons ausgeschlossen.

²⁴) Die erstmalige Herstellung der Verbindung 53 a verdanken wir Frau Dr. LJ. LORENC (vgl. dazu auch [19]).

der auf Grund der Oktantenregel [36] nur bei einem 2-Oxosteroid mit 5α , 9α , 10β - oder 5α , 9β , 10α -Konfiguration zu erwarten ist 25) 26). Das Dienon 5a und dessen Tetrahydroderivat 53a waren denn auch nicht mit den zum Vergleich hergestellten 5β -Methyl-Verbindungen 62 bzw. 60 identisch. 5a konnte ferner alkalisch hydrolysiert und das resultierende Hydroxy-dienon 52a wieder zu 5a zurückacetyliert werden. Wie aus diesen Umsetzungen sowie aus der nachstehend besprochenen Synthese von 62 hervorgeht, stellen die beiden Dienone 5a und 62 die thermodynamisch stabilen (C-9)-Diastereomeren dar. Sie müssen sich daher auch aus diesem Grund durch die Konfiguration von C-5 unterscheiden.

Formelschema 71)6)9)

Zur Partialsynthese von 62 wurde das O-Acetylderivat 55 des bekannten 3-Oxo-5 β -methyl-17 β -hydroxy-östrans (54) [38] mit Blei(IV)-acetat in Eisessiglösung in Gegenwart von Bortrifluorid²⁷) umgesetzt und so in ca. 28-proz. Ausbeute in das Diacetoxy-keton 56 übergeführt. Die Haftstelle der neu eingeführten Acetoxygruppe von 56 wird durch das NMR.-Spektrum festgelegt. Das Proton der Teilstruktur -CO-CH(OAc)- gibt bei $\delta = 5,14$ vier Linien des X-Teils eines ABX-

²⁵) Vgl. dazu z.B. den Cotton-Effekt von 37: $\Delta \varepsilon_{292 \text{ nm}} = +1.59^{26}$) (siehe auch [37]).

²⁶) Messung und Diskussion der dichroitischen Daten verdanken wir Herrn PD. Dr. G. SNATZKE, Universität Bonn.

²⁷⁾ Zur Methodik vgl. [39].

Spektrums (J = 13 und 7,5 Hz). Dies steht in Übereinstimmung mit C-2 als Haftstelle und schliesst C-4 aus. Die Ketogruppe von 56 wurde anschliessend reduktiv entfernt, indem zunächst mit Äthylendithiol und Bortrifluorid in Eisessiglösung das Äthylenthioketal 57 hergestellt und dieses mittels Raney-Nickel in Aceton zu 58 entschwefelt wurde. Durch milde alkalische Hydrolyse liess sich die 2-Acetoxygruppe des Diacetats 58 in ca. 30-proz. Ausbeute selektiv spalten. Oxydation des entstandenen Hydroxy-acetats 59 zum Keton 60 und Bromierung desselben in Bromwasserstoffhaltigem Eisessig lieferte ein α-Bromketon, das mittels Lithiumbromid und Lithiumcarbonat in Dimethylformamid dehydrobromiert wurde. UV.- und NMR.-Spektren des dabei entstandenen α,β-ungesättigten Ketons **61** [$\lambda_{max}=232$ nm, log $\varepsilon=3.87$; $\delta=$ u.a. 5.85/d/J=10 Hz CH-3, 6.54/2d/J = 2 und 10 Hz CH-4] beweisen die Δ^3 -Lage der neu eingeführten Doppelbindung. Die zweite, $\Delta^{1,10}$ -ständige Doppelbindung wurde ausgebildet, indem 61 mit N-Bromsuccinimid in Benzoylperoxid-haltiger Tetrachlorkohlenstoff-Lösung umgesetzt und aus dem resultierenden Bromid wieder nach der oben erwähnten Methode Bromwasserstoff eliminiert wurde. Das so hergestellte Dienon 62 (spektrale Daten s. Tab. 5) lieferte bei der mit konz. Schwefelsäure katalysierten Umlagerung in Acetanhydrid ein Gemisch, aus welchem das Phenylacetat 50a isoliert werden konnte. Das Isomere 51a wurde zudem dünnschicht-analytisch nachgewiesen.

Die Konfiguration des asymmetrischen Kohlenstoffatoms 9 von 4 a leitet sich aus dem Resultat der Behandlung des Ketons 3a mit siedender wässeriger Ameisensäure ab. Zugleich wird damit auch die Stereochemie von C-9 und, auf einem zweiten, unabhängigen Weg, von C-5 des Ketons 5a bewiesen (Formelschema 8). Da unter den genannten Reaktionsbedingungen die 17-Acetoxygruppe mindestens teilweise zur Formyloxygruppe umgeestert worden war, wurde das erhaltene Gemisch alkalisch hydrolysiert und darauf acetyliert. Die Ketone 4a und 5a konnten anschliessend in annähernd gleichen Mengen, die zusammen etwa einem Drittel des nur zum kleinen Teil umgesetzten Ausgangsmaterials entsprachen, isoliert werden. Separate Versuche mit den Dienonen 4a und 5a unter denselben Reaktionsbedingungen zeigten, dass dabei in keinem Fall eine gegenseitige Umwandlung stattfand. Es müssen daher 4a und 5a im erstgenannten Experiment direkt aus 3a entstanden sein. Die Tatsache, dass bei dieser säurekatalysierten Umlagerung des Ketons 3a selektiv das spirocyclische Dienon 4a, und nicht auch dessen Diastereomeres 11a, ausgebildet wurde, lässt auf eine direkte $10 \rightarrow 5$ -Wanderung der 9,10-Bindung von 3a schliessen. Dadurch wird aber auch die Konfiguration des Kohlenstoffatoms 9 von 4a festgelegt. Dasselbe gilt ferner auch für das zweite Umlagerungsprodukt (5a), welches durch eine Verschiebung der angulären Methylgruppe entstanden sein muss. Diese Resultate, insbesondere die Chiralität des Spiran-Kohlenstoffatoms von 4a (vgl. dazu Abschnitt 2.1.1), sind mit dem intermediären Auftreten der konjugaten Säure c (Pfeil $a \rightarrow 4a$, Pfeil $b \rightarrow 5a$) in der säurekatalysierten Umlagerung von 3a vereinbar. Der

Formelschema 81)

Übergang $3a \rightarrow 4a$ lässt sich auch thermisch erzielen. So enthielt das Gemisch der Pyrolyse von 3a bei 222° u. a. das spirocyclische Dienon 4a, wodurch die schon an anderer Stelle [10] in Betracht gezogene, erste Isomerisierungsstufe der thermischen Umlagerung $3a \rightarrow 13a$ [10] experimentell bestätigt worden ist.

Zur Strukturzuordnung der $Dienone\ 2b$ und 5b, c war insbesondere die Wahl zwischen den Haftstellen 5α , 5β und 10α für die jeweilige anguläre Methylgruppe zu treffen. Bei allen drei Photoprodukten fiel die Entscheidung nur aus reaktionsmechanistischen Überlegungen, welche die photochemische Entstehung und, zum Teil, die photochemische Weiterisomerisierung dieser Dienone betreffen (s. Abschnitt 2.1.1.) Analoges gilt auch für die in den $Dienonformeln\ 4a$, c, d und 11a wiedergegebene Chiralität der Spirankohlenstoffatome, die ebenfalls nicht weiter bewiesen ist.

1.4. Linear konjugierte Cyclohexadienone 19a, 20a, b, 21a, 24c und 25c. – Die Konstitution von 19a war schon früher [9] bewiesen worden. Die übrigen Vertreter dieser Verbindungsgruppe sind ebenfalls wieder durch ihre spektralen Daten (Tab. 6) als linear konjugierte Cyclohexadienone charakterisiert. Auch hier ermöglicht die NMR.-Analyse der olefinisch gebundenen Protonen und der Protonen der Methylgruppen eine weitgehende Einsicht in die Anordnung der Substituenten am Dienonring und damit eine Einteilung in spirocyclische Dienone (19a, 20a,b, 21a; Formelschema 3) und in solche mit vicinalen, δ , ε -ständigen Ringverknüpfungsstellen (24c, 25c; Formelschema 9).

Von den spirocyclischen Produkten 20 a, b und 21a standen nie genügende Mengen zur Verfügung, die erlaubt hätten, die aus den spektralen Daten ableitbaren, be-

Tabelle 6. UV .-, IR .- und NMR .- Daten der Photoketone 19 a, 20 a, b, 21 a, 24 c und 25 c9)

	UV.:	IR.:		NMR.: å	max [ppm]			
Photo-	$\lambda_{max} \log \varepsilon$	41	Vinylproto	nen			CH ₃ -19	zusätz-
	[nm]	max [cm ⁻¹]	γ-ständig	α-ständig	δ -ständig	β -ständig		liche CH ₃
20 a	321 3,64	1730, 1670, 1630, 1560, 1250	_	$6,03/d$ $(J_{1,2}=9)$		$6,88/2d$ $(J_{1,2}=9, J_{1,4}=2,4)$	$1,96/d (J_{4,19} = 0,5)$	_
20 b	320 3,65	1720, 1659, 1625, 1568, 1252	_		5,06/2q . $J_{4,19} = 1,5$		1,96 und 2,0 $(J_{1',2}$ bzw. J	•
21 a	311 3,62	1723, 1655, 1623, 1573,		5,91/b	$6,57/d$ $(J_{1,2}=10)$		$2,06/d$ $(f_{4,19} = 1,2)$	-
24c	322 3,77	1725, 1660, 1626, 1580, 1258	5,82	•		-	1,25/s	$2,00/d$ $(J_{2,3'}=1)$
25 c	317 3,73	1724, 1656, 1635, 1580, 1256	5,69 und	5,94/2b	-	-	$(J_{2',3}=1)$	1,36/s **)
Vgl. 19a [9		1736, 1657, 1628, 1571,	$6,07/2d$ $(J_{1,2} = 10,$ $J_{1,4} = 1,5)$		$6,37/d$ $(J_{1,2}=10)$		$2,06/d (f_{4,19} = 1,5)$	

^{*)} CH₃-2'; **) CH₃-5'.

s = Singlett, d = Dublett, q = Quadruplett, b = breit; J-Werte in Hz.

schränkten Strukturkenntnisse durch chemische Umwandlungen zu erweitern. Die Dienone 19a und 21a zeichnen sich durch eine weitgehende Übereinstimmung ihrer Spektren, insbesondere auch durch praktisch deckungsgleiche Massenspektren (Fig. 4), aus. Sie werden daher als Verbindungen formuliert, die am Spirankohlenstoffatom epimer sind. Die experimentell nicht weiter belegte stereochemische Zuordnung dieser Ringverknüpfungsstelle wurde dabei lediglich auf Grund der reaktionsmechanistischen Hypothese getroffen, die im Abschnitt 2 zur Interpretation der Bildung dieser linear konjugierten Cyclohexadienon-Derivate postuliert wird. Auf der gleichen Basis beruhen auch die Strukturvorschläge für die Photoketone 20a und 20b.

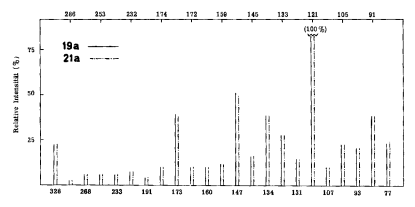


Fig. 4. Massenspektren der Photoketone 19a und 21a

Die anlässlich der Strukturaufklärung der Dienone 24 c und 25 c durchgeführten Umsetzungen sind zum Teil bereits kurz beschrieben worden [14] und hier im Formelschema 9 zusammengefasst. Beide Photoprodukte führten bei der mit konz. Schwefelsäure katalysierten Umlagerung in Acetanhydrid zum selben Phenylacetat 66 c [13]. Die Verbindung 24 c lieferte das gesättigte Tetrahydroderivat 64 c mit sechsgliedrigem Ringketon [$\nu_{max} = 1692 \text{ cm}^{-1}$] sowie einer sekundär und zwei tertiär gebundenen Methylgruppen [$\delta = 1,03/d/J = 4 \text{ Hz}$, 0,77 und 1,14/2s], ferner das Maleinsäureanhydrid-Addukt 65 c mit der Teilstruktur –C(CH₃)=CH– [$\delta = 1,86/d/J = 1,7 \text{ Hz}$ (3 H), 5,95/b (1 H)]. Die Ozonisation des Dienons 24 c mit anschliessender Behandlung des Ozonids mit siedendem Wasser und Umsetzung der angefallenen Säure 67 c mit Diazomethan ergab den bekannten Acetoxy-methylester 68 c [28]²⁸). Die aus diesen Umwandlungen ableitbare Struktur des Photoketons 24 c wurde schliesslich durch

²⁸⁾ Die Ausbildung der Carbonsäure 67c [28] aus 24c kann durch die unter Kohlendioxid-Abspaltung verlaufende Umlagerung der Lactolform einer β-Keto-säure (vgl. Teilformel d), die bei der Einwirkung von Wasserstoffperoxid während der Ozonidspaltung entsteht, formuliert werden. Ein analoger Vorgang wurde schon von Caspi [40] für die Entstehung des Desacetyl-Derivates von 67c beim Ozonabbau von 1-Dehydrotestosteron postuliert (vgl. dazu [28]).

dessen Herstellung aus 1-Oxo-3-methyl-17 β -önanthoyloxy- Δ^2 -5 α -androsten (69) [41] ²⁹) bewiesen. Bromierung von 69 mit N-Bromsuccinimid und anschliessende Dehydrobromierung führte zum Önanthsäureester-Analogon des Photoketons 24c, das hydrolysiert und zu 24c acetyliert wurde.

Die katalytische Hydrierung des Dienons 25c mit Palladiumkohle in Äthanol ergab auf Grund der NMR.-Analyse ein 4:1-Gemisch von zwei gesättigten, stereoisomeren Tetrahydroderivaten (vgl. 71c), und mit Maleinsäureanhydrid in siedendem Xylol ein Addukt (70c). Die spektroskopische Untersuchung der Reaktionsprodukte liess dieselben Strukturdetails wie die oben erwähnten parallelen Umsetzungen mit 24c erkennen. Als Strukturbeweis für das Photoketon 25c gilt seine experimentelle Verknüpfung mit dem Acetoxy-keton 53a. Nach der Huang-Minlon-Reduktion der sehr reaktionsträgen Ketogruppe der Tetrahydroderivate von 71c wurde das Gemisch der angefallenen Hydroxyverbindungen acetyliert, worauf chromatographisch eine Komponente (73c) in einheitlicher Form abgetrennt werden konnte. Die alkalische Hydrolyse von 73c lieferte den Alkohol 72c, der wie folgt auch aus dem Acetoxy-keton 53a zugänglich war. Die Umsetzung von 53a mit Methylentriphenylphosphoran in

²⁹) Wir danken Herrn Prof. Dr. F. Bohlmann, Technische Universität, Berlin-Charlottenburg, für die Bekanntgabe seiner Resultate vor ihrer Veröffentlichung [41] und für die grosszügige Überlassung des Produktes 69.

Dimethylsulfoxid³⁰) und anschliessende alkalische Hydrolyse der 17-Acetoxygruppe führte zum ungesättigten Alkohol 74, der in Äthanollösung in Gegenwart von Palladiumkohle zu 72c hydriert wurde.

1.5. Phenole 13b, d, 14a, 16d, 17b, 18a und 22b. – Die analoge Entstehungsweise der bekannten (13a, 15a, 16a, 17a; vgl. [8] [9]) und der hier neu beschriebenen Phenole 13b, d, 14a, 16d, 17b und 18a bei der UV.-Bestrahlung von Bicyclo [3.1.0] hexenon-Derivaten legte von vornherein nahe, dass die letzteren Verbindungen ebenfalls 17β -Acetoxy- $\Delta^{1;3;5,10}$ -östratrien-Derivate darstellen (Formelschemata 2 und 3). Betr. Phenol 22b vgl. den Schluss dieses Abschnitts.

Die Struktur des *Phenols 14 a* ergibt sich aus dessen alkalischer Hydrolyse bzw. dessen Acetylierung zu den bekannten Produkten **75 a** [43] und **76 a** (Formelschema 10)³¹).

Formelschema 101)

Das kristalline *Phenol* **16 d**, das in öliger Form bereits früher [13] erhalten worden war, wurde zum bekannten Di-O-acetyl-1,2-dimethyl-östradiol (**77 d**) [23] [45] acetyliert.

Ein Vergleich der Signalpositionen der aromatisch gebundenen Methylgruppen von diversen bekannten 17β -Acetoxy- $\Delta^{1;3;5,10}$ -östratrienen und ihren O-Acetylderivaten (s. Tab. 7) zeigt, dass die Protonen ortho-ständiger Methylgruppen bei der Acetylierung der phenolischen Hydroxygruppe durchwegs eine deutliche diamagnetische Abschirmung erfahren ($\Delta\delta = +0.10$ -0.11 ppm). Die Signale der meta- und para-Methylgruppen hingegen werden um 0-0.08 ppm nach tieferer Feldstärke verschoben 32).

³⁰⁾ Zur Methodik dieser modifizierten Wittig-Reaktion vgl. [42].

³¹⁾ Für die erstmalige Identifikation der aus 14a erhaltenen Dihydroxy-Verbindung 75a durch Misch-Smp. mit einem authentischen Präparat [43] danken wir Herrn Dr. A. BANERJEE, Organisch-chemisches Institut der Universität Zürich. – Die Verbindungen 14a und 76a sind kürzlich in unserem Laboratorium noch auf einem weiteren Weg hergestellt worden (unveröffentlichte Versuche von D. E. POEL; vgl. [44]).

³²⁾ Herrn Prof. Dr. A. S. Dreiding, Universität Zürich, verdanken wir den Hinweis auf die analytische Verwendungsmöglichkeit dieser Frequenzverschiebungen.

Tabelle 7. NMR.-Spektren von 17 β -Acetoxy- Δ 1;8;5,10-östratrien-Derivaten: Chemische Verschiebungen der Signale aromatisch gebundener Methylgruppen

	I	II	Δδ	(I–II)
Verbindungen	$\delta_{\mathrm{CH_3(ArOH)}}$	$\delta_{\mathrm{CH_3(ArOAc)}}$	ortho	meta/para
RO CO				
14a: R = H 76a: R = Ac ³¹)	2,13 (ortho)	2,02 (ortho)	+ 0,11	-
15a: R = H [8] [9] 81a: R = Ac [8] [9]	2,24 (meta)	2,25 (meta)	-	- 0,01
16a: R = H [8] [9] 82a: R = Ac [26]	2,30 (meta)	2,32 (meta)	-	-0,02
17a: R = H [27] 51a: R = Ac [27]	2,15 (para)	2,19 (para)	-	- 0,04
18a: R = H 83a: R = Ac	2,20 (meta)	2,28 (meta)	-	-0,08
13b: R = H 50b: R = Ac	2,17 (ortho) 2,17 (meta)	2,07 (ortho) 2,17 (meta)	+0,10	0
RO 16d: R = H 77d: R = Ac [23] [45]	2,12 (ortho) 2,18 (meta)	2,01 (ortho) 2,18 (meta)	+ 0,11	0
17b: R = H 51b: R = Ac	2,17 (meta) 2,05 (para)	2,21 (meta) 2,08 (para)	_	- 0,04 - 0,03

	1	11	Δδ (I–II)
Verbindungen	$\delta_{ ext{CH}_3(ext{ArOH})}$	$\delta_{ m CH_s(ArOAc)}$	ortho	meta/para
RO				
84c: $R = H^{33}$) 51c: $R = Ac$ [15]	2,17 (ortho) 2,12 (para)	2,07 (ortho) 2,16 (para)	+0,10	-0,04
RO CO				
85c: R = H ³⁸) 66c: R = Ac [13]	2,09 (ortho) 2,25 (meta)	1,98 (ortho) 2,28 (meta)	+0,11	- 0,03

Die Methylsignal-Verschiebungen in den NMR.-Spektren der Phenole 13b und 17b und ihrer O-Acetylderivate 50b bzw. 51b (Tab. 7) können demnach so gedeutet werden, dass im ersteren Fall (13b) eine zur Hydroxylgruppe ortho- und eine meta- oder para-ständige Methylgruppe, und im zweiten Fall (17b) je eine meta- und eine paraständige Methylgruppe vorliegen. Bereits im Abschnitt 1.3 wurde die Entstehung der Produkte 50b (aus dem Dienon 4b) und 51b (aus den Dienonen 4b und 5b) - der O-Acetylderivate der Phenole 13b und 17b - bei Dienon-Phenol-Umlagerungen in Acetanhydrid-Schwefelsäure-Gemisch erwähnt. Ferner ist die säurekatalysierte Umwandlung von 1-Methyl-1-dehydro-testosteron (= O-Desacetyl-1b) mit Acetanhydrid-p-Toluolsulfonsäure-Gemisch in das Phenylacetat 51b beschrieben [22]. Dasselbe Produkt entstand auch, wenn O-Acetyl-1-methyl-41;6-bisdehydro-testosteron (78)4) in Acetanhydrid-Schwefelsäure-Gemisch umgesetzt und das entstandene Umlagerungsprodukt 794) in Gegenwart von Palladiumkohle-Katalysator partiell hydriert wurde³⁴). Die in den Formeln 13b und 17b wiedergegebene Anordnung der Substituenten am aromatischen Ring für diese neuen Phenole entspricht denjenigen Strukturen, die sich aus den aufgeführten säurekatalysierten Umlagerungsreaktionen ableiten lassen, wenn von der hinlänglich belegten Voraussetzung [46] ausgegangen wird, dass unter den angewandten Reaktionsbedingungen stets bevorzugt die meistsubstituierte Alkylgruppe wandert (vgl. e, g, i). Als alternative Varianten sind für das O-Acetylderivat des ersteren Phenols (13b) die Struktur 50d, welche für das Umlagerungsprodukt aus 4d abgeleitet worden ist (Abschnitt 1.3), und für das O-Acetylderivat des zweiten Phenols (17b) die Struktur k nicht ausgeschlossen. Für

³³⁾ Die Phenole 84c und 85c wurden durch partielle Hydrolyse der entsprechenden bekannten O-Acetylphenole 51c [15] und 66c [13] an Aluminiumoxid hergestellt.

³⁴⁾ Nach Wiechert [21] [22] wird die aus dem Diacetat 51b durch alkalische Hydrolyse zugängliche Dihydroxyverbindung 80b4) zudem auch bei der Pyrolyse von 1-Methyl-1-dehydrotestosteron gebildet (für ein weiteres Beispiel einer thermisch ausgelösten Dienon-Phenol-Umlagerung vgl. [9]: 4a > 13a).

die säurekatalysierte Entstehung des Strukturtypus **50d** aus **4b** müsste aber eine um zwei 1,2-Methylwanderungen längere und daher benachteiligte Umlagerungsfolge postuliert werden. Dieselben Argumente sprechen sinngemäss auch dafür, dass dem Produkt der Umlagerung von **4d** in Acetanhydrid-Schwefelsäure-Gemisch (vgl. Abschnitt 1.3; O-Acetylderivat des Phenols **13d**) mit grösster Wahrscheinlichkeit die Struktur **50d** und nicht z.B. **50b** zukommt. Die Ausbildung des Strukturtypus **k** aus **4b**, **5b**, 1-Methyl-1-dehydrotestosteron und **78** würde schliesslich erfordern, dass die 1,2-Wanderung einer Methylen- bzw. Alken-Gruppe (C-6) in der kationischen Zwischenstufe **i** diejenige der Methingruppe (C-9) entgegen den Erfahrungen mit nichtsubstituierten $\Delta^{1;4}$ -3-Ketosteroiden überwiegt.

Formelschema 111)6)

Während bei der säurekatalysierten Umsetzung des 1-Methyltrienons 78 eine 1,2-Wanderung der Methingruppe 9 als primärer Umlagerungsschritt einsetzt (Teilformel \mathbf{h} : Pfeil a), erfolgt bei den nichtsubstituierten $A^{1;4;6}$ -3-Ketosteroiden unter denselben Reaktionsbedingungen bekanntlich eine Verschiebung der angulären Methylgruppe in die Stellung 1 [47]. Dieser andersartige Reaktionsverlauf wurde einer Stabilisierung der positiven Ladung in Stellung 1 infolge der durchgehenden Konjugation der drei Doppelbindungen im entsprechenden Kation zugeschrieben. Bei einer analogen Methylverschiebung in der 1-Methylreihe (vgl. $\mathbf{h} \rightarrow \mathbf{j}$: Pfeil b) hingegen wäre in der anschliessenden zweiten Methylwanderung vor der Aromatisierung zum bekannten Produkt 77d [23] [45] aber ohnehin eine Unterbrechung der linearen Konjugation im Triensystem notwendig. Der elektronische Stabilisierungsfaktor, welcher den Übergang $\mathbf{h} \rightarrow \mathbf{j}$ vor der Alternative $\mathbf{h} \rightarrow \mathbf{i}$ auszeichnet, wird dadurch wettgemacht. Zusätzlich könnte sich im Zwischenprodukt \mathbf{j} auswirken.

Die meta-ständige Anordnung des aromatisch gebundenen Protonenpaars des Phenols 18 a lässt sich im NMR.-Spektrum an der Kopplungskonstante von ca. 2 Hz der betreffenden AX-Signalgruppe ($\delta = 6,37$ und 6,50) erkennen. Von den vier möglichen meta-substituierten Hydroxy-methyl-17 β -acetoxy- $\Delta^{1;3;5,10}$ -östratrienen

sind drei Vertreter (13a, 15a, 16a [8] [9]) bereits beschrieben. Unter der Voraussetzung, dass auch das Phenol 18a die 9α-Konfiguration aufweist, kommt ihm daher die 1-Hydroxy-3-methyl-Strukturvariante zu.

In Übereinstimmung mit der Struktur **22b** für das phenolische Photoprodukt, welches aus dem linear konjugierten Cyclohexadienon **20b** durch Bestrahlung gewonnen wurde, zeigt das NMR.-Spektrum dieser Verbindung die Signale von zwei Methylgruppen (Singlette bei $\delta=2,10$ und 2,16) und eines Protons ($\delta=6,48$), die am aromatischen Kern haften. Da die zur Verfügung stehende Substanzmenge für eine eingehendere Untersuchung nicht ausreichte, wurde die Strukturzuordnung lediglich auf Grund der photochemischen Bildungsweise von **20b** getroffen (vgl. Abschnitt 2).

2. Diskussion der Photoisomerisierungen

Die Umlagerungs-Sequenzen der 3-Oxo-∆¹;⁴-Steroide 1a-d und 2a und ihrer Photoisomeren in den Formelschemata 2 und 3 (S. 1050 und 1051) umfassen vier Kategorien von lichtinduzierten Umwandlungen:

- (1) Umlagerungen von 2,5-Cyclohexadienonen in Bicyclo[3.1.0]hexen-(3)-on-(2)-Derivate.
- (2) Umlagerungen von spirocyclischen Bicyclo[3.1.0]hexen-(3)-on-(2)-Derivaten in neue Cyclohexadienon- oder phenolische Isomere, je nach Substitutionsgrad des Bicyclohexenon-Systems und der Anordnung der Alkylhaftstellen,
- (3) Umlagerungen von spirocyclischen Bicyclo[3.1.0]hexen-(3)-on-(2)-Derivaten in spirocyclische 2,4-Cyclohexadienone, und
 - (4) Umlagerungen von 2,4-Cyclohexadienonen in Phenole.

Die Dienon-Bicyclohexenon-Umlagerung (1) stellt den ausschliesslichen, mit hoher Quantenausbeute³⁵) ablaufenden photochemischen Reaktionsmodus der 2,5-Cyclohexadienone in den Formelschemata 2 und 3 in Dioxan dar. Analoges gilt auch für die Umsetzung der Bicyclohexenone, die sich im Fall der vicinal annellierten Derivate 3, 9, 10 ebenfalls ausschliesslich, und im Fall der spirocyclisch verknüpften Derivate 6–8, 12 bevorzugt nach dem unter Kategorie (2) definierten Schema isomerisieren. Das Reaktionsbild wird daher überwiegend durch alternierende Reihenfolgen von Umlagerungsschritten der Kategorien (1) und (2) bestimmt.

Gleichzeitig mit der in unserem Laboratorium aufgenommenen Bearbeitung der Steroidvertreter vom Typus 1 und 2 (vgl. insbesondere [2] [3] [6] [11]–[15]) waren erstmals weitere Beispiele für Isomerisierungen von 2,5-Cyclohexadienonen und Bicyclohexenonen gemäss (1) und (2) anlässlich der UV.-Bestrahlung von Santonin [50] [51] ³⁵) und Umbellulon [52] gefunden worden. Dass diese Reaktionsmodi ganz allgemein die bevorzugte Photoreaktion der betreffenden Chromophore in aprotischen Medien darstellen, wurde in der Folge durch weitere Resultate in der Terpenreihe [48] [53] [54] und mit 4,4-Diphenyl-cyclohexadienon [55] ³⁵) sowie schliesslich mit

³⁵⁾ Für die analogen Umsetzungen des Sesquiterpen-dienons Santonin [48] und von 4,4-Diphenylcyclohexadienon [49] wurden Quantenausbeuten von nahezu 1 bzw. ca. 0,8 gemessen. Auf Grund der allgemein sehr raschen Umwandlung der in den Formelschemata 2 und 3 aufgeführten Ketone dürften die Quantenausbeuten der Photoisomerisierungen, die in dieser Arbeit untersucht wurden, generell von der gleichen Grössenordnung sein.

Modellverbindungen, die in Analogie zu den Arbeiten mit 3-Oxo-∆¹;⁴-Steroiden gewählt wurden [29] [56] [57], belegt³6).

2.1. Der Mechanismus der Umlagerungen von 2,5-Cyclohexadienonen in Bicyclo[3.1.0]hexen-(3)-on-(2)-Derivate und von Bicyclo[3.1.0]hexen-(3)-onen-(2) in Cyclohexadienone. - Für die beiden Umlagerungskategorien (1) und (2) postulierte ZIMMERMAN [55] [62] einen Reaktionsmechanismus, dem das folgende Konzept zugrunde liegt: einerseits werden die komplexen Strukturänderungen im $n.\pi^*$ Triplett-Anregungszustand eingeleitet 37), anderseits werden aber vorgängig der Umlagerungsschritte Zwischenprodukte mit kationoiden Kohlenstoffgerüsten 38) ausgebildet, die sich im elektronischen Grundzustand befinden. Das Schema umfasst dementsprechend für beide Reaktionstypen je eine Folge von vier Stufen: a) $n \to \pi^*$ Anregung der Chromophore (vgl. 1 und n, Formelschema 12) und anschliessende Umwandlung der n, π^* -Singlett- in die n, π^* -Triplettspezies. – b) Photochemische Primärreaktion (2,5-Cyclohexadienone: Ausbildung einer 3,5-σ-Bindung; Bicyclohexenone: homolytische Spaltung der 2,3-Cyclopropanbindung). - c) Umwandlung der elektronisch angeregten Primärprodukte in Zwitterionen im Grundzustand (vgl. m und o). - d) Gerüstumlagerungen (→ n bzw. p). Dieses allgemeine Schema gestattet eine formal korrekte Ableitung der bisher beobachteten Strukturänderungen elek-

³⁶⁾ Mit einer Ausnahme, die allerdings noch experimenteller Überprüfung bedarf [56a], wurden bisher lediglich solche Abweichungen der 2,5-Cyclohexadienon-Isomerisierung vom Typus (1) angetroffen [17] [18] [58], die mit einer Modifikation der Gerüstumlagerung der für solche Chromophore postulierten Primär-Photoprodukte (vgl. allgemeine Formel m, Formelschema 12) durch konstitutionelle Faktoren erklärbar sind [12b]. Hingegen kann die Bicyclohexenon-Bildung bei 2,5-Cyclohexadienonen, die in γ-Stellung durch Acetoxy- [16], Hydroxy- [17], Methoxy- [59] und Trichlormethyl-Gruppen [60] oder spirocyclisch angeordnete Dreiringe [61] substituiert sind, durch eine Fragmentierungsreaktion erheblich konkurrenziert werden, indem diese Substituenten eliminiert bzw. eine Cyclopropanbindung gespalten und unter Wasserstoffabstraktion aus dem Lösungsmittel direkt Phenole gebildet werden.

³⁷) Die selektive Lichtabsorption der im Bereich der $\pi \rightarrow \pi^*$ -Anregungsbande liegenden Wellenlänge 253,7 nm führt im allgemeinen zum qualitativ gleichen Reaktionsbild 5). Es wurde schon wiederholt darauf hingewiesen (vgl. [55]), dass die interne Umwandlung des π, π^* -Anregungszustandes in das energetisch tiefer liegende n, π^* -Niveau sehr rasch eintreten dürfte. Quantitative Untersuchungen der Umsetzung des Dienons 4a in die Bicyclohexenone 6a und 8a zeigten allerdings eine gewisse Abhängigkeit der Produktverteilung von der Wellenlänge des absorbierten Lichts [63]. So stieg der Anteil von 8a, dessen Ausbildung im photochemischen Primärschritt gegenüber derjenigen von 6a sterisch benachteiligt ist (siehe Abschnitt 2.1.2), wenn die Anregung im $\pi \rightarrow \pi^*$ -statt im $n \rightarrow \pi^*$ -Anregungsbereich erfolgte. Dies deutet darauf hin, dass die besprochenen Photoisomerisierungen wenigstens zum Teil auch im $\pi \rightarrow \pi^*$ -Anregungszustand ausgelöst werden können. Analoge Resultate wurden bei der Umwandlung der Bicyclohexenone 3a und 8a in Dienone und Phenole erzielt. In diesen Fällen stieg jeweils bei der π , π^* -Anregung der Anteil jener Produkte (4a bzw. 1a; siehe Tab. 8), deren Ausbildung die Überwindung grösserer sterischer Hinderungen in den sekundären Umlagerungsschritten erfordert (4a: Erhöhung der klassischem Spannung durch Kontraktion des Ringes B; 1a: Auftreten nichtklassischer sterischer Wechselwirkungen im Umlagerungsschritt; vgl. die Diskussion im Abschnitt 2.1.3) 39).

³⁸⁾ Das Auftreten von zwitterionischen Zwischenprodukten ist bisher nicht bewiesen worden. Es wurde lediglich auf Grund der beobachteten Umlagerungen der elektronisch angeregten Dienon- und Bicyclohexenon-Chromophore in aprotischen und protischen Lösungsmitteln sowie der säurekatalysierten, nicht-photolytischen Reaktionen der Dienon-Photoisomeren abgeleitet (vgl. u.a. die Umwandlungen 3a o 4a+5a, welche sowohl photochemisch als auch durch Säurekatalyse ausgelöst werden können (Formelschemata 2 und 8), sowie [12b]).

³⁹⁾ Für eine kritische Diskussion des möglicherweise schrittweisen Energieabbaus vlg. [64].

tronisch angeregter Chromophore gemäss Kategorien (1) und (2) und berücksichtigt gleichzeitig die in neueren Untersuchungen [48] [62] [63] erzielten photophysikalischen Befunde bei den beiden Reaktionstypen. In den nachfolgenden Diskussionen der Gerüstisomerisierungen, die den in dieser Arbeit beschriebenen Umsetzungen der Steroidreihe zugrunde liegen, werden zur formalen Beschreibung der umlagernden Spezies ebenfalls zwitterionische Zwischenprodukte vom allgemeinen Typus m und o verwendet. Dadurch soll aber die Beantwortung der experimentell noch ungelösten Fragen nach dem Grad der Ladungsverteilung und nach dem Energieniveau solcher hypothetischer Zwischenprodukte, welchen im schematischen Deutungsversuch von ZIMMERMAN ein elektronischer Grundzustand zugeschrieben wird, nicht präjudiziert werden 39). Zusätzlich wird im folgenden durchwegs von der plausiblen Annahme ausgegangen, dass für alle Dienon-Bicyclohexenon- und Bicyclohexenon-Dienon/Phenol-Umlagerungen dieselben mechanistischen Kriterien gelten.

Formelschema 12

Die in den Formelschemata 2 und 3 zusammengefassten Beispiele vermitteln erstmals einen Einblick in die sterischen Aspekte der Reaktionen der (hypothetischen) Zwischenprodukte vom Typus m und o. Bei den 2,5-Cyclohexadienonen mit asymmetrisch substituiertem γ -ständigem Kohlenstoffatom ist die Umlagerung zum Bicyclohexenon-Isomeren stets mit einer chiralen Inversion dieses Zentrums verbunden, wie dies u. a. für die Umsetzungen $1a-d \rightarrow 3a-d$, $5a,b \rightarrow 9a,b$ und $2a \rightarrow 10a$ (Formelschema 2) nachgewiesen wurde (für analoge Befunde in der Terpenreihe vgl. [9] [53] [65]). Die in diesen Reaktionen eintretende Wanderung des γ -ständigen Kohlenstoffatoms (Verschiebung des C-4 im Übergang $m \rightarrow n$) liesse sich a priori auf verschiedene Arten formulieren (vgl. [10] [55]). Das Resultat der Photoisomerisierung der beiden diastereomeren Dienone 4a und 11a belegt nun, dass die u. a. vorgeschlagene zweifache 1,2-Verschiebung gemäss den Pfeilen in der allgemeinen Formel $m \rightarrow n$ [55], bei welcher möglicherweise eine Bicyclobutonium-Zwischenstufe durch-

laufen wird, zutreffen muss. So bleibt in den photochemischen Beziehungen zwischen den Vertretern der Ketonpaare 4a/11a und 6a/12a (Formelschema 13), die sich je nur durch die Chiralität der γ -ständigen Spirankohlenstoffatome (C-5) unterscheiden, die Stereospezifität der Umlagerung ebenfalls noch erhalten. Beide Befunde – die chirale Inversion der wandernden asymmetrischen γ -Kohlenstoffatome und die Ausbildung von je einem der an C-5 epimeren Bicyclohexenon-Derivate (6a bzw. 12a) aus 4a und 11a – lassen sich zusammen nur anhand des Umlagerungsmodus $m \rightarrow n$ rationalisieren.

$$0 = 5$$

$$= 4a$$

$$0 = 5$$

$$= 11a$$

$$0 = 6a$$

$$0 = 6a$$

$$0 = 12a$$

Formelschema 13

Aus der Umwandlung $6\mathbf{b} \to 2\mathbf{b}$ (Formelschemata 3 und 15) ergibt sich ferner ein experimenteller Hinweis auf das Auftreten eines Zwischenproduktes vom Typus \mathbf{p} in den Bicyclohexenonon-Cyclohexadien/Phenol-Umlagerungen. Die Stereochemie des angulären Kohlenstoffatoms 10 im Photoprodukt $2\mathbf{b}$ erfordert eine intermediäre Stufe (vgl. \mathbf{o}^{III} , Formelschema 15), welche die Wanderung des Kohlenstoffatoms 9 nach C-10 entlang der «Oberseite» des Ringes A ermöglicht, und damit eine schrittweise Folge der Spaltung der Dreiringbindung a und Verschiebung der Bindung b in $6\mathbf{b}$ gemäss dem Schema $\mathbf{n} \to \mathbf{o} \to \mathbf{p}^{\mathbf{I}}$ (Formelschema 12). Ein alternativer, synchroner Prozess der Dreiringöffnung und Bindungswanderung würde von $6\mathbf{b}$ zum 10β -diastereomeren Dienon $1\mathbf{b}$ führen und ist somit ausgeschlossen. Die restlichen Bicyclohexenon-Dienon-Umlagerungen der Formelschemata 2 und 3 sind mit diesem gestuften Reaktionskonzept vereinbar, gestatten aber aus strukturellen Gründen keine Differenzierung zwischen den beiden mechanistischen Möglichkeiten.

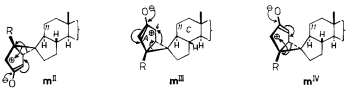
2.1.1. Auswertung der Umlagerungsmechanismen $l \rightarrow m \rightarrow n$ und $n \rightarrow o \rightarrow p$ für die Strukturzuordnung der 2,5-Cyclohexadienone 2b, 4a, d, 5b, c und 11a sowie der Bicyclo [3.1.0] hexen-(3)-on-(2)-Derivate 6a, b, d, 7b, 8a, b, d, 9a, b und 12a. Für die aus 3b und 3c erhaltenen gekreuzt konjugierten Dienon-Photoisomeren mit vicinaler Verknüpfung der Ringe A und B standen a priori je drei Strukturvarianten – jene mit den angulären Methylhaftstellen C-5α, C-5β und C-10α – zur Diskussion (s. Abschnitt 1.3). Die beiden letztgenannten Varianten scheiden aus reaktionsmechanistischen Gründen aus, da lediglich die Ausbildung der 5α -Methyldienone (= 5b und 5c) nach dem Umlagerungsmodus $\mathbf{n} \to \mathbf{o} \to \mathbf{p}^{\mathbf{I}}$ (vgl. $3\mathbf{b}, \mathbf{c} \to \mathbf{o}^{\mathbf{I}} \to 5\mathbf{b}, \mathbf{c}$; Formelschema 14) oder einer - allerdings oben bereits verworfenen - Alternative mit synchronisierter Schrittfolge formuliert werden kann. Die Umsetzungen $3b,c \rightarrow 5b,c$ finden überdies eine Parallele in der photochemischen Überführung von 3a in das Isomere 5a, dessen Struktur auf einem unabhängigen Weg bewiesen wurde (s. Abschnitt 1.3). Als Test für die Richtigkeit dieser Ableitung können auch die Resultate der Weiterisomerisierung von 5a und 5b, die Bicyclohexenone (9a,b; vgl. dazu $5a,b \rightarrow m^I \rightarrow 9a,b$) mit negativem Cotton-Effekt lieferten, herangezogen werden. Die ausgeschiedenen Dienon-Strukturvarianten mit 5 β - und 10 α -Methyl-Stellungen müssten nach dem allgemeinen Schema $\mathbf{l} \to \mathbf{m} \to \mathbf{n}$ zu Bicyclohexenon-Produkten mit positivem COTTON-Effekt führen, die entweder mit 9 an C-4, C-5 und C-10 epimere Ketone oder 10 a bzw. dessen 2-Methylhomologes darstellen würden. Im Einklang mit der Strukturzuordnung für 9a wurde diese Verbindung schliesslich über die Zwischenstufe $\mathbf{o^{II}}$ zu 1a umgelagert.

Die noch vorzunehmende Chiralitätszuordnung für die Spirankohlenstoffatome 5 von 4a, d, 6a, b, d, 7b, 8a, b, d, 11a und 12a setzte die oben bereits vorweggenommene Kenntnis voraus, ob die Bicyclohexenon-Dienon/Phenol-Umlagerung in einem synchronen Bindungsabtausch oder über ein Zwischenprodukt vom Typus o abläuft. Die Entscheidung konnte auf Grund der Bestrahlungsresultate gefällt werden, die mit den aus dem Dienon 4b gewonnenen drei spirocyclischen Bicyclohexenon-Derivaten erzielt wurden. Für diese Photoisomeren kamen, unter Anwendung des Reaktionsschemas $1 \rightarrow m \rightarrow n$ auf 4b, die zwei je an C-5 epimeren Formelpaare q^I/q^{II} und q^{III}/q^{IV} in Betracht (Formelschema 15). Die Auswertung der circulardichroitischen Daten erlaubte eine erste Einschränkung der Formelauswahl für die einzelnen Vertreter (s. Abschnitt 1.2; 6b und 8b: q^I oder q^{II}, 7b: q^{III} oder q^{IV}). Die lichtinduzierte Umsetzung der drei Bicyclohexenone führte in jedem Fall zu einem einzigen gekreuzt konjugierten Dienon mit vicinaler Ring-A/B-Verknüpfung: 8b lieferte das Ausgangsdienon 1b, während aus 6b und 7b dasselbe neue Dienon 2b entstand. Die Ausbildung von 1b lässt sich nur aus den beiden Strukturformeln q^I und q^{II}, nicht aber aus q^{III} oder q^{IV} herleiten. Unter der Annahme synchroner Isomerisierungsprozesse – Aufspaltung der Bindung a und gleichzeitig 1,2-Verschiebung der Bindungen b oder c – kann die Entstehung von ${\bf 1b}$ und des in keinem Fall nachweisbaren Isomeren 5b aus q^I und q^{II} formuliert werden. Ein schrittweiser Reaktionsverlauf via die Zwischenstufen o^{III} und o^{IV} hingegen führt a priori zu einer Auswahl von je zwei Dienonen: zu 2b und 5b aus q^I, und zu 1b und r aus q^{II}. Ein einheitlicher Umlagerungsmodus lässt sich für 6b und 8b daher nur nach dem letzteren Schema finden. Dadurch werden aber auch die Strukturformeln q^I bzw. q^{II} für 6b und 8b sowie die O-Acetyl-1-methyl-1-dehydro-10α-testosteron-Struktur für das neue Dienon 2b festgelegt. Die Übertragung des schrittweisen Bindungsabtausches auf q^{III} und q^{IV} lässt erkennen, dass nur die Struktur q^{III} zu 2b umgelagert werden kann und damit der Verbindung 7b zuzuordnen ist. Ferner ergibt sich nach diesem Schema auch der sterische Aufbau der spiranartigen Verknüpfungsstellen der Dienone 4a,d und 11a, die aus den Bicyclohexenonen 3a,d bzw. 9a und 10a entstanden sind (Formelschema 2), und damit – unter Beachtung des allgemeinen Mechanismus $1 \rightarrow m \rightarrow n$ – schliesslich der sterische Aufbau von 6a,d,8a,d und 12a.

2.1.2. Zur Beeinflussung der 2,5-Cyclohexadienon-Umlagerungen durch strukturelle Faktoren. Den spirocyclischen Dienonen vom Typus 4 und 11 stehen, im Gegensatz zu den vicinal annellierten Verbindungen 1, 2 und 5, aus strukturellen Gründen mehr als eine Umlagerungsrichtung gemäss Schema $1 \rightarrow m \rightarrow n$ zur Verfügung. Die Wahl der Reaktionswege scheint dabei überwiegend durch sterische Faktoren bestimmt zu werden. So können die relativen Bicyclohexenon-Produktverteilungen, die aus den Dienonen des Typus 4 (Verhältnis für 6a > 8a ca. 3:1, für 8b > 7b > 6b ca. 30:3:1, und für 6d > 8d ca. 5:1) und 11a (überwiegend 12a) resultieren, sowohl mit dem Grad der sterischen Destabilisierung der β,β' -überbrückten Zwischenprodukte (vgl. m) als auch mit den sterischen Wechselwirkungen, welche die Umlagerung der jeweiligen Spezies m kontrollieren, in Zusammenhang gebracht werden. Die erwähnten Abstufungen der Isomerenanteile lassen sich plausibel rationalisieren, wenn einerseits angenommen wird, dass Zwischenprodukte der allgemeinen Formel m^{II} gegenüber den Isomeren m^{III} und m^{IV} bevorzugt sind, solange in m^{II} keine anguläre Methylgruppe R vorhanden ist (Formelschema 16)40). So zeigen Modelle dieser Strukturen unterschiedliche sterische Wechselwirkungen zwischen der Methylengruppe 11 im Ring C und dem fünfgliedrigen Ring A in $\mathbf{m^{II}}$ und $\mathbf{m^{IV}}$ bzw. der Methylgruppe R in $\mathbf{m^{II}}$, die in den Alternativen $\mathbf{m^{II}}$ (R = H) und $\mathbf{m^{II}/m^{IV}}$ (R = CH₃) entsprechend

⁴⁰⁾ Die allgemeinen Formeln m^{II-IV} (Formelschema 16) und o^{IV-X} (Formelschema 18) repräsentieren die Grundgerüste der Zwischenprodukte, welche zu spirocyclischen Bicyclohexenonen bzw. gekreuzt konjugierten Dienonen und Phenolen führen. Von einer detaillierten Angabe der Methylsubstituenten (vgl. R₁₋₃ in den übrigen Formelschemata) wurde hier abgesehen, und nur wenn erforderlich wurde die im Text näher erläuterte Gruppe R eingezeichnet.

kleiner sind. Anderseits dürften ähnliche Wechselwirkungen mit dem Ring C den Gang der Umlagerungen vom Typus $\mathbf{m} \to \mathbf{n}$ beeinflussen. Die Ausbildung der jeweiligen Hauptprodukte kann nun durchwegs solchen Umlagerungsvarianten zugeschrieben werden, die sowohl Zwischenprodukte als auch Umlagerungsprozesse mit minimaler sterischer Hinderung umfassen $[\mathbf{m^{II}}\ (R=H): \to 6\mathbf{a},\mathbf{d};\ \mathbf{m^{III}}\ (R=CH_3): \to 8\mathbf{b},\ 12\mathbf{a}]$. Die in kleineren Ausbeuten anfallenden Produkte entstehen dementsprechend aus Zwischenprodukten $[\mathbf{6b}:\mathbf{m^{II}}\ (R=CH_3);\ \mathbf{8a},\mathbf{d}:\mathbf{m^{III}}\ (R=H)]$ oder Umlagerungen $[\mathbf{7b}:\mathbf{m^{IV}}\ (R=CH_3)]$, welche die sterisch günstigsten der restlichen Varianten darstellen.



Formelschema 169)40)

Die Vermutung ist naheliegend, dass die Wahl der Umlagerungsrichtung von Zwitterionen der allgemeinen Formel **m** auch durch Alkylsubstituenten am elektrondefizitären Kohlenstoffgerüst, die eine induktive Ladungslokalisierung bewirken [66], beeinflusst werden können. Experimentelle Hinweise für die reaktionsbestimmende Wirkung eines solchen *elektronischen Faktors* sind bisher vor allem bei photochemischen 2,5-Cyclohexadienon-Umwandlungen in protischen Lösungsmitteln erbracht worden [10] [13] [29] [56a,b] [57]. Es ist denkbar, dass für die selektive Bildung des Bicyclohexenons 8d aus dem entsprechenden Zwischenprodukt vom Typus **m**^{III} eine Kombination der gleichgerichteten Effekte von Methylsubstitution an C-4 und sterischer Kontrolle der Umlagerung verantwortlich ist. Bei der Umlagerung des Vorläufers von 6d (vgl. **m**^{II}) dominiert hingegen der sterische Faktor über den entgegengesetzt wirkenden induktiven Effekt.

2.1.3. Zur Beeinflussung der Bicyclo [3.1.0] hexen-(3)-on-(2)-Cyclohexadienon/Phenol-Umlagerung durch strukturelle Faktoren. Die von ZIMMERMAN [55] beschriebene selektive Photoisomerisierung des Bicyclohexenons 86 in 2,3-Diphenylphenol (87) in neutralem Medium dokumentiert, dass von den zu Umlagerungen befähigten Resonanzformen o^V und o^{VI} ausschliesslich die letztere zur Reaktion beiträgt (Formelschema 17). Die Bevorzugung von o^{VI} wurde mit der grösseren Elektronendelokalisierung in diesem Mesomeren begründet.

In den Bicyclohexenon-Umwandlungen der Formelschemata 2 und 3, die zum Typus $\mathbf{n} \to \mathbf{o} \to \mathbf{p}$ gehören, erscheint die Beurteilung der die 1,2-Alkylverschiebungen beeinflussenden Faktoren erheblich schwieriger, indem hier infolge der komplexeren

Strukturen meist ein subtiles Abwägen verschiedener Effekte elektronischer und sterischer Natur erforderlich ist. In der Tabelle 8 sind die relativen Produktanteile aus der Umsetzung einiger Bicyclohexenon-Derivate der Steroidreihe aufgeführt, die genügend analysiert werden konnten, um eine quantitative Beurteilung zu ermöglichen. Die Resultate belegen, dass für die Wahl des Umlagerungsschritts im Vorläufer der betreffenden Dienon- und Phenol-Produkte (o) zusätzlich zum erwähnten Mesomerie-Effekt noch weitere, strukturabhängige Faktoren wichtig sind. So tragen Unterschiede in den Wanderungstendenzen der Alkylsubstituenten R und R' in o in der Reihenfolge $\mathrm{CH}\!\!>\!\mathrm{CH}_2\!\!>\!\mathrm{CH}_3$ zum Reaktionsbild bei. Ferner kann die Umlagerungsrichtung mitbestimmt werden durch die Zunahme der Ring-B-Spannung und durch nicht-klassische sterische Wechselwirkungen, die beide mit den 1,2-Alkylverschiebungen verbunden sind, sowie durch die Verringerung der Lokalisierung der positiven Ladung in der Nachbarstellung zum Enolat-Sauerstoff (vgl. o^{VI}: α -Stellung) zugunsten der γ -Stellung (vgl. o^V) mittels Methylsubstituenten am γ -Kohlenstoffatom.

Tabelle 8. Photoisomerisierung einiger Bicyclo [3.1.0] hexen-(3)-on-(2)-Derivate: Produktanteile

Ausgangsketon	Produkt(e)	$Produktanteile^{a}$)
3ab)	4a, 5a	25,5:1
3 a c)	4a, 5a	72 : 1
3b ^b)	4b, 5b, 13b	10,8:2,2:1
3 d d)	4 d	einziges Produkt
6ac)	13a, 15a, 16a, 19a	1 : 5 : 5,6 : 1,7
6 b b)	2b, Restgemisch	1:1,9
7 b ^b)	2b, Restgemisch	1:1.4
8ab)	1a, 17a, 20a	1,5:9,3:1
8a c)	1a, 17a, 20a	1,9:4,6:1
$8\mathbf{b}^{b'}$)	1 b, 17 b, 20 b	1 : 11 : 1,2
9 a ^b)	1a, 11a, 14a	1,8: 1:2,2
12ac)	(13a, 15a, 16a), 18a, 21a	1 : 41 : 2,8

a) Ungefähre Werte, errechnet unter Einbeziehung entstandener Folgeprodukte.

Im Bicyclohexenon 3d (vgl. Zwischenprodukt o^{VII} , $R = CH_3$; Formelschema 18^{40})) wandert ausschliesslich die Methingruppe 9 (nach C-5, $\rightarrow 4d$). Dies gilt auch für Reaktionsbedingungen (d. h. in Ätherlösung), unter welchen im Primärprodukt o^{XI} des analog substituierten Bicyclohexenons Lumisantonin (88) die Wanderung der angulären Methylgruppe ($\rightarrow 89$) über diejenige der Methylengruppe 9 dominiert [48] [54]. Es ist hier zu beachten, dass einerseits der alternativen Verschiebung der Methylengruppe 9 in o^{XI} die beträchtliche Ringspannung entgegenwirkt, welche durch die Ring-B-Kontraktion und Ausbildung eines Spiroproduktes mit zwei trans-annellierten fünfgliedrigen Ringen hervorgerufen würde (vgl. [29]), und dass anderseits die sterische Wechselwirkung zwischen Methylgruppe(n) an C-4 und Methylengruppe 11 in o^{VII} ($R = CH_3$) bei einer Methylwanderung nach C-4 oder C-5 erhalten bliebe. In Abwesenheit eines Methylsubstituenten an C-4 (vgl. o^{VII} , R = H: Primärprodukt von 3a und 3b) ist hingegen eine Wanderung der angulären Methyl-

b) Lösungsmittel: Dioxan; Licht: Wellenlängen > 280 nm.

c) Lösungsmittel: Dioxan; Licht: Wellenlänge 253,7 nm³⁷).

d) Lösungsmittel: Dioxan oder Äther; Licht: Wellenlängen > 280 nm.

gruppe zu beobachten (→ 5a,b, 13b), doch dominiert diejenige des Methinkohlenstoffs 9 (>4a,b) noch immer. Die Situation wechselt in dem aus 9a hergeleiteten Zwischenprodukt oviii, in welchem die Umlagerung der Methylgruppe (> 1a, 14a) diejenige der Methylengruppe 6 (> 11a) überwiegt. Hier mag die kleinere Differenz der Wanderungstendenzen zwischen primären und sekundären Kohlenstoffatomen aufgewogen werden durch die Erhöhung der Ringspannung, welche die 1,2-Verschiebung der Methylengruppe 6 bei der Ausbildung eines trans-Hydrindan-Systems (Ring B und C in 11a) hervorruft. Die Analyse der Umwandlungen der spirocyclischen Bicyclohexenone vom Typus 6-8 und 12 lässt erkennen, dass im Zwitterion o^{IX} $(R = CH_3, R' = H)$ aus 12a die Bedingungen für eine Umlagerung des tertiären Kohlenstoffs 9 nach «hinten» (o^{IX}: ausgezogener Pfeil, \rightarrow 18a) gemäss Schema o \rightarrow p in optimaler Weise erfüllt sind. Die beobachtete spezifische Bevorzugung dieser Variante spiegelt den Effekt der Koordination von maximaler Wanderungstendenz (CH-9 > CH₂-6), Lokalisierung der positiven Ladung auf dem α-Kohlenstoff, und minimaler sterischer Hinderung des Umlagerungsschrittes wieder, die alle zugunsten desselben Prozesses wirken. Der Einfluss der Ladungslokalisierung auf die Umlagerungsrichtung erhellt sich aus der Produktverteilung, die bei der Umwandlung von $\mathbf{o^{IX}}$ (R = H, R' = CH₃: aus 8a; R, R' = CH₃: aus 8b) resultiert. Es ist hier zu erwarten, dass die positive Ladungsdichte in α-Stellung durch die Einführung eines Methylsubstituenten am γ-Kohlenstoffatom zugunsten dieser letzteren Stellung herabgesetzt wird. Dadurch gewinnt die alternative, sterisch gehinderte Umlagerungsrichtung, welche C-9 zur Verfügung steht (gestrichelter Pfeil in o^{IX}), und damit die Ausbildung der Dienone 1a und 1b, an Bedeutung. Schliesslich illustrieren die bei der Isomerisierung des Bicyclohexenons 6a via o^x anfallenden Anteile der Phenole 13a, 15a und 16a die Auswirkung auf den Reaktionsverlauf, welche einer sterischen Hinderung des Umlagerungsschrittes durch die Methylengruppe 11 zugeschrieben

wird. Eine Wanderung von C-9 nach «vorn» zur elektronisch bevorzugten α -Stellung (durchgekreuzter Pfeil in $\mathbf{o^X}$) wurde hier nicht beobachtet. Diese Tatsache kann mit der sterischen Kompression zwischen den Ringen A und C, die während einer solchen 1,2-Verschiebung aufgebaut würde, erklärt werden. Keine quantitativ vergleichbare Hinderung wirkt auf die restlichen Umlagerungsvarianten von $\mathbf{o^X}$, welche überwiegend in 1,2-Verschiebungen von CH-9 zur γ -(\rightarrow 16a) und von CH₂-6 zur α -Stellung

 $(\rightarrow 15a)$ sowie in kleinerem Ausmass in der 1,2-Verschiebung von CH₂-6 zur γ -Stellung $(\rightarrow 13a)$ bestehen ⁴¹).

2.1.4. Zur Photoisomerisierung des Bicyclo [3.1.0] hexen-(3)-on-(2)-Derivates 3c und seiner Produkte 4c und 23c. Die in den Formelschemata 2 und 3 zusammengefassten Umlagerungs-Sequenzen ergeben für die Dienone 1a, 1b, 1d und 2a und ihre Bicyclohexenon- und 2,5-Cyclohexadienon-Isomeren ein lückenloses Gefüge photochemischer Beziehungen, die zwanglos anhand der in den vorangehenden Abschnitten erörterten Mechanismen rationalisiert werden können. Die Diskussionen basierten dabei auf der experimentell nicht direkt belegten Annahme, dass die beobachteten Produktbildungen ausschliesslich in diskreten, lichtinduzierten Einzelschritten über jene ketonischen Isomeren vom Typus 1-12 ablaufen, deren Zwischenstellungen durch analytischen Nachweis und separate Bestrahlungsexperimente gesichert sind 42). Die Resultate der Photoisomerisierung des Bicyclohexenons 3c stellen nun insofern eine Ausnahme dar, als hier einerseits in der lichtinduzierten Beziehung $3c \rightarrow 23c$ das aus Analogiegründen zu erwartende spirocyclische Dienon-Zwischenprodukt 4c (Formelschema 19) zwar in sehr kleiner Menge isoliert, aber nicht zufriedenstellend analysiert und separat weiterbestrahlt werden konnte. Anderseits fiel bei der Bestrahlung von 3c mit langwelligem Licht (> 280 nm), nicht aber mit Licht der Wellenlänge 253,7 nm, nebst kleineren Mengen von 5c und 23c als Hauptprodukt das linear konjugierte Dienon 25 c an, dessen Entstehung nach dem oben besprochenen Mechanismus der Bicyclohexenon-Dienon-Umlagerung $(n \rightarrow o \rightarrow p)$ nicht erklärt werden kann.

⁴¹) Für ein weiteres Beispiel einer (vermutlichen) Bicyclohexenon-Photoisomerisierung, deren Verlauf durch ähnliche sterische Effekte beeinflusst wird, vgl. [67].

⁴²⁾ Es ist dabei zu beachten, dass die Empfindlichkeit des dünnschichtanalytischen Nachweises der hier beschriebenen Photoprodukte stets besser als 0,1°/₀₀ war. Ausserdem betrug die Materialbilanz an isolierten Photoprodukten z. B. in den auch quantitativ detailliert untersuchten Umlagerungs-Sequenzen von 1a und 2a durchschnittlich 91% (maximale Abweichung: 16%), und der Anteil an dünnschichtanalytisch nachweisbaren, noch nicht untersuchten Produkten erreichte nur in einem Einzelfall den Höchstwert von 9%.

Wenn die Entstehung der Verbindung 23c aus dem Dienon-Vorläufer 4c – unter Berücksichtigung der circulardichroitischen Daten dieses Photoketons und seines Dihydroderivates 49c (siehe Abschnitt 1.2) – nach dem Schema $1 \rightarrow m \rightarrow n$ abgeleitet wird, muss dem Bicyclohexenon die Struktur 6c zugeordnet werden. Sie repräsentiert das Resultat der Ausbildung des sterisch minimal gehinderten Zwischenproduktes m^V (vgl. dazu m^{III} ; Formelschema 16). Die ausschliessliche Umwandlung von m^V zu 6c findet eine Parallele in der selektiven Umlagerung des zu 4c analogen bicyclischen Dienons 90 in das Bicyclohexenon 91, die kürzlich in einer in Anlehnung an die Untersuchung der 2-Methyl-3-oxo- $\Delta^{1;4}$ -Steroidreihe [3] [13] [14] ausgeführten Arbeit [56d] beschrieben wurde. In beiden Fällen kann – entgegen der in [56d] geäusserten Ansicht – die Bevorzugung der in m^V mit Pfeilen angezeigten Umlagerungsrichtung mit dem Effekt der Ladungslokalisierung an C-2 durch den Methylsubstituenten erklärt werden. Die anschliessende Isomerisierung von 23c zum Dienon 24c lässt sich nach dem Schema $n \rightarrow o \rightarrow p^{III}$ zwanglos durch die Schrittfolge $6c \rightarrow o^{XIII} \rightarrow 24c$ rationalisieren.

2.2. Zum Mechanismus der Umlagerung von spirocyclischen Bicyclo-[3.1.0]hexen-(3)-on-(2)-Derivaten in spirocyclische 2,4-Cyclohexadienone. -Die Umlagerungskategorie (3) der spirocyclischen Bicyclohexenone 6a, 8a,b und 12a in spirocyclische 2,4-Cyclohexadienone (19a, 20a,b bzw. 21a; Formelschema 3) konkurrenziert in kleinem Ausmass die alternativen Isomerisierungswege nach dem Schema $\mathbf{n} \rightarrow \mathbf{o} \rightarrow \mathbf{p}$ zu vicinal annellierten Dienonen und zu Phenolen (Kategorie 2, s. S. 1074). Aus der spezifischen Umwandlung der nur an den Spirankohlenstoffatomen epimeren Ketone 6a und 12a in die sich analog unterscheidenden Dienone 19a und 21a ist ersichtlich, dass der Umlagerungsprozess hinsichtlich der asymmetrischen Spiranzentren stereospezifisch verläuft. Der im Formelschema 20 vorgeschlagene Mechanismus trägt diesem Kriterium der Strukturänderung Rechnung. Anschliessend an die $n \to \pi^*$ -Anregung des Bicyclohexenons (allgemeine Formeln $n \to s$) wird dabei die Umwandlung in ein Zwischenprodukt vom Typus t durch Spaltung der 3,4-Cyclopropanbindung und Ausbildung einer neuen Bindung zwischen C-1 und C-4 in der angeregten Spezies s postuliert. Eine weitere Bindungs-Spaltung (zwischen C-1 und C-2) führt sodann zum linear konjugierten Cyclohexadienon-Chromophor u. Die vorliegenden experimentellen Daten gestatten noch keine Rückschlüsse bezüglich der weiteren sterischen und elektronischen Details, welche den Umlagerungsprozess des

Formelschema 20

Kohlenstoffatoms 4 in $\mathbf{s} \to \mathbf{t}$ charakterisieren. U.a. erscheint eine zweifache 1,2-Verschiebung der 2,4- und 3,4-Bindungen attraktiv, die formell eine weitgehende Analogie zur Gerüstumlagerung der vermutlich zwitterionischen Zwischenprodukte aus 2,5-Cyclohexadienonen (vgl. $\mathbf{m} \to \mathbf{n}$; Formelschema 12) hätte⁴³). Eine solche Folge von Bindungswanderungen würde bedingen, dass den asymmetrischen Spiran-Kohlenstoffatomen der 2,4-Cyclohexadienone die in den Formeln 19, 20 und 21 (vgl. u) wiedergegebene – experimentell nicht belegte – Chiralität zukommt.

Die Frage nach dem Verwertungsmodus der Bicyclohexenon- $(n \to \pi^*)$ -Anregungsenergie im Isomerisierungsablauf kann auch hier nicht im voraus beantwortet werden, sind doch die extremen Möglichkeiten der vollständigen Umwandlung in Vibrationsenergie des elektronischen Grundzustandes durch den Beginn der 1,2-Verschiebungen $(s \to t)$ und die Bindungsspaltung $(t \to u)$ begrenzt. Das Zwischenprodukt t wird hier dementsprechend durch die unspezifischen Bezeichnungen * der Elektronenverteilung und -energie charakterisiert ³⁹).

Separate Bestrahlungsversuche mit den spirocyclischen 2,4-Cyclohexadienonen vom Typus 19, 20 und 21 liessen keinerlei Tendenzen zu einer Umkehrung der Reaktion $\mathbf{n} \to \mathbf{u}$ erkennen, die z. B. durch die Ausbildung einer Spezies vom Typus \mathbf{t} aus \mathbf{u} im photochemischen Primärschritt eingeleitet werden könnte. Diese Beobachtung verdient insofern Beachtung, als kürzlich die lichtinduzierte Isomerisierung von Hexamethyl-2,4-cyclohexadienon (92) in das Bicyclohexenon-Derivat 93 beschrieben worden ist [68]. Anstelle einer solchen Umwandlung tritt z. B. bei 20b die Umlagerung zu einem phenolischen Isomeren (22b) in Konkurrenz zu der im allgemeinen sonst überwiegenden photolytischen Ringspaltung von linear konjugierten Sechsringketonen zu offenkettigen Dien-ketenen (vgl. [69]). Dasselbe gilt auch für die vicinal annellierten Dienone 24c und 25c, die beide in Dioxan praktisch vollständig zum Phenol 13b (Formelschema 19) isomerisiert werden. Im nucleophilen Methanol hingegen konnte die Ringspaltung und anschliessende Methanol-Addition an das intermediär auftretende Dien-keten bei einem bicyclischen Analogon von 24c und 25c beobachtet werden [56a].

Die mit der *Photoaromatisierung der Dienone* **20b**, **24c** und **25c** verbundenen Strukturänderungen könnten eine gewisse Parallele in der 1,2-Verschiebung der Acetoxygruppe bei der ebenfalls photochemisch ausgelösten Aromatisierung **94** \rightarrow **95** [69] besitzen. Im Gegensatz zu den im Abschnitt 2.1.3 besprochenen Umlagerungstendenzen in Zwischenprodukten vom Typus o müsste aber im zweiten 1,2-Umlagerungsschritt der Übergänge **24c**, **25c** \rightarrow **13b** jeweils das sekundäre (CH₂-6) anstelle des tertiären Kohlenstoffatoms (CH-9) wandern, obwohl hier keine strukturell bedingten Faktoren eine derartige Abstufung der Wanderungstendenzen diktieren können. Die Strukturzuteilung für das aus **20 b** erhaltene neue Phenol **22 b** stützt sich lediglich auf die plausibel erscheinende Annahme, dass auch hier eine einfache 1,2-Wanderung eines der zur Dienon-Carbonylgruppe α -ständigen Alkylsubstituenten auftritt. Es muss sich dabei um die Methingruppe 9 handeln, da eine entsprechende Verschiebung von CH₂-6 zum bekannten Phenol **17 b** führen würde. Eine detaillierte Diskussion der mechanistischen Problemstellung der Photoaromatisierung dieser

⁴³⁾ Seit der erstmaligen Beschreibung des Reaktionstypus n → u (vgl. [9] für 6a → 19a) wurde ein weiteres Beispiel dieses Umlagerungsmodus bekannt: MILLER et al. [71] schliessen von der Photo-Umwandlung von 2, 6-Di-t-butyl-2, 5-cyclohexadienonen in linear konjugierte Dienonisomere auf die Ausbildung von Bicyclohexenon-Zwischenprodukten (gemäss l → n, Formelschema 12). Fürdie Umlagerung der letzteren postulieren die Autoren einen vom Reaktionsprinzip s → t → u abweichenden Mechanismus, ohne allerdings die von uns beobachtete Stereospezifität (vgl. auch [11] [12]) genügend zu berücksichtigen.

linear konjugierten Cyclohexadienone erscheint jedoch beim jetzigen Stand der Untersuchung der drei Einzelfälle noch verfrüht.

Zum Abschluss sei noch einmal darauf hingewiesen, dass beim momentanen Stand der Strukturanalyse für die Mehrzahl der Photoprodukte vom Typus 2, 4-9, 11-13 und 17-23 verschiedene Detailfragen, die vorwiegend sterischer Natur sind, noch nicht auf unabhängige Weise geklärt sind. Die Ableitung der in den Formelschemata 2, 3 und 19 vorgeschlagenen Strukturen dieser Verbindungen beruht auf detaillierten Mechanismen der Dienon- und Bicyclohexenon-Umlagerungen (Formelschemata 12 und 20), die unter Berücksichtigung der feststehenden Reaktionssequenzen postuliert wurden. Beide Postulate – sowohl die Festlegung der noch nicht restlos aufgeklärten Strukturen als auch die Annahme von exakten Umlagerungsmodi, wie sie in den Abschnitten 2.1 und 2.2 erörtert wurden (siehe insbesondere die Formulierungen $m \rightarrow n$ und $n \rightarrow o \rightarrow p$) – sind komplementär und gestatten allein eine umfassende und weitgehendst lückenlose Interpretation der beobachteten Photoisomerisierungen.

Zur Ausführung der Arbeit standen uns Mittel des Schweiz. Nationalfonds zur Förderung der Wissenschaftlichen Forschung (Projekte Nr. 2266 und 2839) zur Verfügung. Der eine von uns (A. S.) war Empfänger eines Stipendiums der Syntex S.A., Mexico. Der CIBA Aktiengesellschaft, Basel, danken wir für die Überlassung grösserer Mengen von Testosteron und 1-Dehydrotestosteron.

Experimenteller Teil

Die Aufarbeitung der Reaktionsgemische erfolgte, wenn nicht näher beschrieben, durch Aufnahme des Reaktionsguts in Äther, Waschen der organischen Phase mit $\rm H_2O$ bis zum Neutralpunkt und Eindampfen der über wasserfreiem $\rm Na_2SO_4$ getrockneten Ätherlösung im Rotationsverdampfer.

Für die präparative Säulenchromatographie wurden, soweit nähere Angaben im Text fehlen, neutrales $\mathrm{Al_2O_3}$ (Akt. II) oder Kieselgel Merck (Korngrösse < 0,08 mm) eingesetzt. Für die Dünnschichtchromatographie (DS.) gelangte Kieselgel G, Merck, zur Anwendung. Nachweis der Substanzflecke: Besprühen der getrockneten Kieselgelschicht mit konz. $\mathrm{H_2SO_4}$ und anschliessendes Erhitzen der Platten.

Die Smp. sind nicht korrigiert und wurden in offenen Kapillaren im Ölbad bestimmt. Die $[\alpha]_D$ -Werte wurden durch Extrapolation aus den spez. Drehwerten bei 365, 405, 436, 546 und 578 nm bestimmt. Die Konzentrationen (c) sind in Klammern angefügt. Die Messungen erfolgten in CHCl₃ in einem 5-cm-Rohr.

UV.-Spektren: C₂H₅OH-Lösung; die Lagen der Absorptionsmaxima sind in nm angegeben; die in Klammern angefügten Zahlen betreffen die \log - ε -Werte.

IR.-Spektren: CHCl₃-Lösung, soweit nicht anders angegeben; die Lagen der Absorptionsbanden sind in cm⁻¹-Werten angegeben.

Die NMR.-Spektren wurden in $CDCl_3$ -Lösung bei 60 MHz gemessen, soweit nicht anders spezifiziert wird. Die Signale werden durch die Abkürzungen s (Singlett), d (Dublett), q (Quadruplett), m (Multiplett), b (breites, undeutlich strukturiertes Signal) sowie f (Kopplungskonstante in Hz) charakterisiert. Die durch elektronische Integration ermittelte Protonenzahl für die einzelnen Signale stimmt mit den jeweils angefügten Zuordnungen überein.

A. Herstellung des Dienons 1b4)

O-Acetyl-1-methyl-1-dehydro-testosteron (1b). 1,5 g O-Acetyl-1-methyl-1,6-bisdehydro-testosteron (78) [70] wurden in 55 ml Benzol mit 0,5 g Pd/SrCO₃-Katalysator bis zur Aufnahme von 1 Mol-Äqu. H₂ hydriert. Fraktionierte Krist. aus CH₂Cl₂/Petroläther lieferte 560 mg 1b. Smp. 143°. [α]_D = -97° (0,53). UV.: 254 (4,28). IR.: 1724, 1660, 1616, 1258. NMR.: 0,85/s CH₃-18, 1,34/s CH₃-19, 2,04/s 17-OCOCH₃, 2,11/d/J = 1,21-CH₃, 4,57/b CH-17, 6,08+6,19/2m CH-2 und -4. MS.: M^+ = 342 (C₂₂H₃₀O₃). Vgl. [21]: Smp. 142–143,5°.

Tabelle 9. UV.-Bestrahlung von O-Acetyl-1-dehydro-testosteron (1a) und dessen Photoisomeren 3a, 4a, 6a und 8a in Dioxanlösung

Ansaiz			Produ	Produktanalyse: isolierte Verbindungen [%]	se: iso	lierte V	erbindı	ingen [%]						
Lösung [mg Keton/ ml Dioxan]	Wellen- länge(n) [nm]	Bestrahlungs- zeit [Min.]	1a	3а	4a	5a	6a	88	19a	20a	13a	16a	15a	17a	nicht identifizierte Produkte
Keton I a 1200/130 a)	253,7	150	80	54	5	1	7	9	0,5			5]~) _∞	2
Keton 3a 1200/130 °) 1200/130 ^a)	>280	30 150	1 1	5 55	47	3 0,5	7	3	Spur	1	2 11	7,5	9	4 Spur	3
Keton 4a 200/130 ^a) 120/40 ^b)	253,7 253,7	15 120	1 1	1 1	38	1 1	30	15	Spur 2	Spur Spur 2 Spur 7,5	7,5	35	9	17,5	n ع
Keton 6a 110/40 b)	253,7	09	1	1	1	l	25	' . I	9,5	l	5,5	28	25	1	4,5
Keton 8a 15/10 b) 37/10 d)	253,7 >280	15 6	Spur 8	Spur 15 – 8 Spur 2,7	2,7	1.1		33 12	ł I	8 7	1.1	1.1	1.1	37 65	Spur -

a) Hg-Niederdruckbrenner NK 6/20 (20 Watt), QUARZLAMPEN GmbH., Hanau; Brenner direkt in die Lösung eingetaucht. b) Brenner wie a), aber extern zum zylindrischen Quarz-Reaktionsgefäss angeordnet.

c) Hg-Hochdruckbrenner Q 81 (70 Watt), QUARZLÄMPEN GmbH., Hänau, in einem wassergekühlten Pyrexfinger; direkt in die Lösung eingetaucht.

d) Brenner wie c), Anordnung wie b).

Tabelle 10. UV.-Bestrahlung der Photoketone 5a und 9a in Dioxanlösung

Ansatz*)			Produkt	analyse: is	Produktanalyse: isolierte Verbindungen [%]	bindungen	[%]			
Lösung [mg Keton/ ml Dioxan]	Wellen- länge(n) [nm]	Bestrahlungs- zeit [Min.]	rc g	9a	la	3a	11a	9a 1a 3a 11a 12a	i	nicht identifizierte Produkte, sowie 13a, 14a 15a, 16a und 17a
Keton 5a 400/40 b)	253,7 20	20	15	55	Spur 5	5	!	l	6	l
Keton 9a 40/10 d)	>280	20	,	25	12,5 5		7,5	7,5 2,5 22 Spur	55	Spur
*) Anmerkungen b) und d)	1	siehe Tab. 9.								

Ansatz*)			Produ	ktanalyse	: isolierte	${\it Produktanalyse: isolierte\ Verbindungen\ [\%]}$	ngen [%]			
Lösung [mg Keton/ ml Dioxan]	Wellen- länge(n) [nm]	Bestrahlungs- zeit [Min.]		10a	11a	12a	11a 12a 13a, 15a, 16a 18a	18a	21a	nicht identifizierte Produkte
Keton 2a 300/130 ^a)	253,7	30	1,5 61	1	4 13	13	Spur	14,5	14,5 Spur 0,7	0,7
Keton 10a 200/40 d)	>280	30	ī	35	50	9	I	4		-
Keton 11 a 66/30 b)	253,7	10	1		38	41	ļ	12	Spur	6

*) Anmerkungen a), b) und d); siehe Tab. 9.

253,7

Keton 12a 55/10 b)

82

01

3,6

B. UV.-Bestrahlungen

Sämtliche Bestrahlungsexperimente wurden bei Zimmertemp. in Dioxanlösung ausgeführt (Ausnahme: 3d). Das Bestrahlungsgut wurde entweder mittels Magnetrührer oder N_2 -Strom gerührt. Den Reaktionsverlauf überwachte man mittels Dünnschichtanalyse von periodisch entnommenen Proben. Nach der Bestrahlung wurden die Lösungen im Rotationsverdampfer zur Trockne eingedampft.

Die UV.-Bestrahlung von O-Acetyl-1-dehydro-testosteron (1a) [7] (vgl. dazu [9]) und O-Acetyl-1-dehydro-10α-testosteron (2a) [25] sowie von deren Photoisomeren. – Die Resultate sind in den Tab. 9–11 zusammengefasst. Die Eindampfrückstände wurden jeweils an der 100–150fachen Menge Kieselgel mit Benzol-Essigester-(4:1)-Gemisch chromatographiert. Aus den Gemischen konnten so die einzelnen Ketone sowie Phenolfraktionen, die zur weiteren Auftrennung noch einmal mit Benzol-Essigester-(9:1)-Gemisch chromatographiert wurden, isoliert werden. Die Produkte wurden in jedem Versuch mittels Smp., Misch-Smp., DS., IR. und UV. identifiziert.

2-Oxo-5\alpha-methyl-17\beta-acetoxy-\$\Lambda^{1,10}\$; \$\beta\$-stradien (5\alpha). CD.: \$\lambda_{max}(A\epsilon) = 285 (+0,38), 388,5 (+0,07), 343 (-0,35), 357 (-0,31), 375 (-0,1) nm (\$c=0,5\$ in Dioxan)\$^{26}\$). [\alpha]_D = -160\circ\$ (0,54)\$^{44}\$). Für weitere Daten vgl. Tab. 5 sowie [9].

1-0xo-4α-methyl-17β-acetoxy-4β,10β-cyclo-9(10 \rightarrow 5β)-abeo-Δ²-10αH-östren (8 a)⁴⁵). Das nach DS. [Fliessmittel: Benzol-Essigester-(4:1)] einheitliche Präparat konnte nicht kristallisiert werden. [α]_D = +255° (0,54). UV., CD. und IR.: Tab. 2. NMR.: Tab. 3. MS.: Tab. 4.

3-Oxo-5β-methyl-17β-acetoxy-4α, 10α-cyclo- Δ^1 -östren (9a). Das nach DS. [Fliessmittel: Benzol-Essigester-(4:1)] einheitliche Präparat konnte nicht kristallisiert werden. [α]_D = -128° (0,2). UV., CD. und IR.: Tab. 1. NMR.9)¹¹): 0,87/s CH₃-18, 1,21/s CH₃-19, 1,81/b CH-4, 2,04/s 17-OCOCH₃, ca. 4,6/b CH-17, 5,85/2d/ $J_{1,2}$ = 5,5, $J_{2,4} \sim 1$ CH-2, 7,46/2d/ $J_{1,2}$ = 5,5, $J_{1,4} \sim 1$ CH-1. MS.: Fig. 2.

2-Oxo-17 β -acetoxy-1 β , 5α -cyclo- Δ^3 -androsten (10 a). Smp. 97° (krist. aus CH₂Cl₂-Petroläther). [α]_D = +296° (0,59). UV., CD. und IR.: Tab. 1. NMR.9¹¹): 0,81/s CH₃-18, 1,18/s CH₃-19, 1,79/b CH-4, 2,04/s 17-OCOCH₃, ca. 4,6/b CH-17, 5,92/2d/ $J_{1,2}$ = 5,5, $J_{2,4} \sim 1$ CH-2, 7,30/2d/ $J_{1,2}$ = 5,5, $J_{1,4}$ = 0,75 CH-1. MS.: Fig. 2.

$$C_{21}H_{28}O_3$$
 Ber. C 76,79 H 8,59% Gef. C 76,80 H 8,54%

2- $Oxo-17\beta$ -acetoxy- $9(10 \rightarrow 5\alpha)$ -abeo- $\Delta^{1,10}$; 3-androstadien (11 a). Smp. 129–130° (krist. aus CH₂Cl₂-Petroläther). [α]_D = -25° (0,88). UV., IR. und NMR.: Tab. 5. MS.: $M^+=328$.

1-Oxo-3-methyl-17β-acetoxy-4β,10β-cyclo-9(10 \rightarrow 5β)-abeo-Δ²-10αH-östren (12a). Smp. 142° (krist. aus CH₂Cl₂-Petroläther). [α]_D = +358° (0,54). UV., CD. und IR.: Tab. 2. NMR.: Tab. 3. MS.: Tab. 4. C₂₁H₂₈O₃ Ber. C 76,79 H 8,59% Gef. C 76,91 H 8,25%

17-O-Acetyl-4-methyl-östradiol (14a). Smp. 240°. $[\alpha]_{\rm D}=+32^{\circ}$ (0,32). UV.: 280 (3,20). IR. (Nujol): 3425, 1705, 1589, 1275, 810. NMR.: 0,80/s CH₃-18, 2,05/s 17-OCOCH₃, 2,11/s CH₃-4′, ca. 4,6/b CH-17, 6,58+7,02/2d/ $J_{1,2}=8$ CH-2 und -1.

1-Hydroxy-3-methyl-17 β -acetoxy- Δ 1;8;5,10-östratrien (18a). Smp. 173° (krist. aus CH₂Cl₂-Petroläther). [α]_D = +67° (0,39). UV.: 280 (3,20). IR.: 3575, 3400, 1720, 1677, 1618, 1265, 870, 835. NMR.: 0,86/s CiH₃-18, 2,06/s 17-OCOCH₃, 2,20/s CH₃-3′, ca. 4,7/b CH-17, 6,37+6,50/2d/ $J_{2,4}$ = 2 CH-2 und -4.

1-Oxo-4-methyl-17β-acetoxy-6(5 \rightarrow 10α)-abeo- Δ^2 : 4-östradien (20α). Smp. 93–95° (krist. aus CH₂Cl₂-Petroläther). [α]_D = +182° (0,1). UV., IR. und NMR.: Tab. 6. MS.: M^+ = 328 (C₂₁H₂₈O₃).

Die UV.-Bestrahlung von O-Acetyl-1-methyl-1-dehydro-testosteron (1b) und dessen Photoisomeren. – O-Acetyl-1-methyl-1-dehydro-testosteron (1b). Eine Lösung von 3,740 g 1b in 475 ml Dioxan wurde $2^{1}/_{2}$ Std. mit Licht von 253,7 nm bestrahlt (Versuchsanordnung: An-

⁴⁴) In [9] wurde irrtümlich ein falscher Wert angegeben.

⁴⁵⁾ Die Nomenklatur der Produkte mit modifiziertem Steroid-Kohlenstoffgerüst wurde in Anlehnung an einen Vorschlag der Nomenklaturkommission für das deutschsprachige Gebiet gewählt.

merkung *) in Tab. 9). Chromatographie des Rohgemisches an Kieselgel mit Benzol-Essigester-(4:1) lieferte 2,850 g Ausgangsmaterial (1 b) und 580 mg 2-Oxo-4-methyl-17 β -acetoxy-1 α ,5 β -cyclo- Δ ³-10 α -androsten (3 b) vom Smp. 215° (krist. aus CH₂Cl₂-Petroläther). [α]_D = -177° (0,7). UV., CD. und IR.: Tab. 1. NMR.*): 0,79/s CH₃-18, 1,18/s CH₃-19,2,03/d/ $J_{1',2}$ = 1,4 CH₃-1', 2,04/s 17-OCOCH₃, ca. 4,65/b CH-17, 5,62/b CH-2. MS.: Fig. 2.

Die Restfraktionen enthielten nach DS. überwiegend Keton 8b und die Phenole 13b und 17b. Keton 3b. Eine Lösung von 2,40 g 3b in 470 ml Dioxan wurde 1 Std. mit Licht > 280 nm (Versuchsanordnung: Anmerkung c) in Tab. 9) bestrahlt. Chromatographie des Rohgemisches an Kieselgel mit Benzol-Essigester-(4:1) ergab 730 mg Ausgangsmaterial (3b) und die folgenden beiden Dienone:

1) 848 mg 2-Oxo-4-methyl-17 β -acetoxy-9(10 \rightarrow 5 β)-abeo- $\Delta^{1,10;3}$ -androstadien (4b). Smp. 159,5°. $[\alpha]_D = -6^{\circ}$ (0,65). UV., IR. und NMR.: Tab. 5.

$$C_{22}H_{30}O_3$$
 Ber. C 77,15 H 8,83% Gef. C 77,48 H 8,52%

2) 184 mg 2-Oxo-4, 5α -dimethyl-17 β -acetoxy- $\Delta^{1,10}$; 3 -östradien (**5b**). Smp. 212° (krist. aus CH₂Cl₂-Petroläther). [α]_D = -168° (0,65). UV., IR. und NMR.: Tab. 5. MS.: M^+ = 342.

$$C_{22}H_{30}O_3$$
 Ber. C 77,15 H 8,83% Gef. C 77,18 H 8,90%

Ferner isolierte man 10 mg eines noch *unbekannten Produktes* vom Smp. 160° (krist. aus CH₂Cl₂-Petroläther). [α]_D = +217° (0,46). Tetranitromethan-Probe: gelb. UV.: 226 (3,55). IR.: 1730–1735 (breit), 1655, 1255. NMR.: 0,82/s CH₃-18, 1,03/d/J = 7 + 1,92/s je 3 H, 2,04/s 17-OCOCH₃, 4,40/d/J = 1 1 H, ca. 4,65/b CH-17. MS.: M^+ = 374 (C₂₂H₃₀O₃+32).

Die Restfraktionen enthielten nach DS. die Ketone 8b und 20b sowie ein Phenolgemisch, von dem 345 mg in je 5 ml Acetanhydrid und Pyridin 1½, Std. bei 90° acetyliert und darauf erneut an der 200fachen Menge Kieselgel mit Hexan-Äther-t-Butanol-(85:15:1) chromatographiert wurden. Es gelang so, die folgenden beiden Diacetate zu isolieren:

1) 120 mg 1,4-Dimethyl-2,17 β -diacetoxy- Δ 1;8;5,10-östratrien (**50 b**)46). Smp. 149–150° (krist. aus Aceton-Hexan). [α]_D = +84° (0,61). UV.: 274 (1,71). IR.: 1743, 1728, 1605, 1583, 1255, 1232. NMR.: 0,86/s CH₃-18, 2,05+2,28/2s 17- und 2-OCOCH₃, 2,07/s CH₃-1', 2,17/s CH-4', ca. 4,7/b CH-17, 6,66/s CH-3.

2) 70 mg 1,17 β -Diacetoxy-3,4-dimethyl- $\Delta^{1;3;5,10}$ -östratrien (51b). Smp. 141–142° (krist. aus CH₃OH-H₂O), 167,5° (krist. aus CH₂Cl₂-Petroläther). [α]_D = +119° (0,6). UV.: 268 (1,56). IR.: 1720–1750 (breit), 1605, 1568, 1255. NMR.: 0,83/s CH₃-18, 2,02+2,23/2s 17- und 1-OCOCH₃, 2,08/s CH₃-4′, 2,21/s CH₃-3′, ca. 4,65/b CH-17, 6,60/bs CH-2. Vgl. dazu [21]⁴): Smp. 165,5–166,5°.

Keton 4b. Eine Lösung von 500 mg 4b in 130 ml Dioxan wurde 15 Min. mit Licht von 253,7 nm bestrahlt (Versuchsanordnung: Anmerkung a) in Tab. 9). Chromatographie mit Benzol-Essigester-(4:1) an Kieselgel lieferte 350 mg Ausgangsketon (4b) sowie die folgenden Produkte:

- 1) 3,3 mg 1-Oxo-3,4 β -dimethyl-17 β -acetoxy-4 α , 10 α -cyclo-9(10 \rightarrow 5 β)-abeo- Δ^2 -10 β H-östren (6 b). Smp. 177° (krist. aus CH₂Cl₂-Petroläther). [α]_D = +260° (0,52). UV., CD. und IR.: Tab. 2. NMR.: Tab. 3. MS.: Tab. 4.
- 2) 10,2 mg 1-Methyl-3-oxo-17 β -acetoxy-4 β , 10β -cyclo-9($10 \rightarrow 5\beta$)-abeo- Δ^1 - 10α -androsten (**7b**). Smp. 160° (krist. aus CH₂Cl₂-Petroläther). [α]_D = -313° (0,62). UV., CD. und IR.: Tab. 2. NMR.: Tab. 3. MS.: Tab. 4.
- 3) 96 mg 1-0xo-3, 4α -dimethyl-17 β -acetoxy- 4β , 10β -cyclo-9($10 \rightarrow 5\beta$)-abeo- Δ^2 - 10α H-östren (8b). Smp. 90,5° (krist. aus CH₂Cl₂-Hexan). [α]_D = +346° (0,60). UV., CD. und IR.: Tab. 2. NMR.: Tab. 3. MS.: Tab. 4.

Die Restfraktionen enthielten nach DS. das Keton 20b und das Phenol 17b.

Keton 5b. Eine Lösung von 35 mg 5b in 10 ml Dioxan wurde 17 Min. mit Licht von 253,7 nm bestrahlt (Versuchsanordnung: Anmerkung b) in Tab. 9). Durch Chromatographie des Rohge-

⁴⁶⁾ Die physikalischen Daten dieser Verbindung wurde bereits in der vorläufigen Mitteilung [14] kurz erwähnt.

misches an Kieselgel mit Benzol-Essigester-(4:1) isolierte man 15 mg Ausgangsketon (5b) sowie 14 mg 1,5β-Dimethyl-3-oxo-17β-acetoxy-4α,10α-cyclo-Δ¹-östren (9b) vom Smp. 141° (krist. aus CH₂Cl₂-Petroläther). [α]_D = -233° (0,65). UV., CD. und IR.: Tab. 1. NMR.9): 0,86/s CH₃-18, 1,20/s CH₃-19, 2,04/s 17-OCOCH₃, 2,13/d/ $J_{1',2}$ = 1,3 CH₃-1', ca. 4,6/b CH-17, 5,62/m CH-2. MS.: Fig. 2.

Keton **6b**. Eine Lösung von 10 mg **6b** in 6 ml Dioxan wurde 5 Min. mit Licht > 280 nm bestrahlt (Versuchsanordnung: Anmerkung ^d) in Tab. 9). Aus dem Rohgemisch konnten 3,5 mg O-Acetyl-1-methyl-1-dehydro-10α-testosteron (**2b**) durch Chromatographie an Kieselgel mit Benzol-Essigester-(4:1) abgetrennt werden. Smp. 166° (krist. aus CH₂Cl₂-Petroläther). [α]_D = +99° (0,4). UV., IR. und NMR.: Tab. 5. MS.: M^+ = 342 ($C_{22}H_{30}O_{3}$).

Keton **7b**. Eine Lösung von 40 mg **7b** in 15 ml Dioxan wurde 10 Min. mit Licht > 280 nm bestrahlt (Versuchsanordnung: Anmerkung d) in Tab. 9). Mittels Kieselgel-Chromatographie wurden 17,5 mg Ausgangsketon (**7b**) sowie 9,5 mg Dienon **2b** isoliert (Identifikation: Smp., Misch-Smp., IR. und DS.).

Keton 8b. 10 Ansätze von 100 mg 8b in 40 ml Dioxan wurden je 4 Min. mit Licht > 280 nm bestrahlt (Versuchsanordnung: Anmerkung d) in Tab. 9). Bei der Chromatographie des gesamten Rohgemisches an Kieselgel mit Benzol-Essigester-(4:1) erhielt man 250 mg Ausgangsmaterial (8b) sowie die folgenden Produkte:

- 1) 21 mg Dienon 1b (Identifikation: Smp., Misch-Smp., IR. und DS.).
- 2) 230 mg 1-Hydroxy-3, 4-dimethyl-17 β -acetoxy- $\Delta^{1;3;5,10}$ -östratrien (17b). Smp. 213° (krist. aus CH₂Cl₂-Petroläther). [α]_D = +148° (0,5). UV.: 287 (3.35). IR.: 3580, 3405, 1715, 1600, 1580, 1260. NMR.: 0,85/s CH₃-18, 2,05/s CH₃-4′ und 17-OCOCH₃, 2,17/s CH₃-3′, 6,40/s CH-2.

$$C_{22}H_{30}O_3$$
 Ber. C 77,15 H 8,83% Gef. C 76,81 H 8,93%

3) 26 mg 1-0xo-3, 4-dimethyl-17 β -acetoxy-6(5 \rightarrow 10 α)-abeo- Δ^2 ; 4-östradien (20 b). Smp. 182,5° (krist. aus Aceton-Hexan). [α]_D = +191° (0,5). UV., IR. und NMR.: Tab. 6. MS.: M^+ = 342 ($C_{22}H_{80}O_3$).

Keton 9b. Bei der Bestrahlung von 5 mg 9b in 2 ml Dioxan mit Licht > 280 nm (Versuchsanordnung: Anmerkung d) in Tab. 9) entstand praktisch ausschliesslich das Dienon 4b, welches nach DS. eindeutig identifiziert werden konnte.

Keton 20b. Eine Lösung von 55 mg 20b in 10 ml Dioxan wurde 5 Std. mit Licht > 280 nm bestrahlt (Versuchsanordnung: Anmerkung d) in Tab. 9). Durch Chromatographie des Rohgemisches an Kieselgel mit Benzol-Essigester-(4:1) konnten 25 mg 1,2-Dimethyl-4-hydroxy-17β-acetoxy- $\Delta^{1:3;5,10}$ -östratrien (22b) abgetrennt werden. Smp. 221° (krist. aus CH₂Cl₂-Petroläther). [α]_D = +165° (0,5). UV.: 286 (3,42). IR.: 3590, 3440, 1715, 1600, 1585, 1255. NMR.: 0,87/s CH₃-18, 2,05/s 17-OCOCH₃, 2,10/s CH₃-1', 2,16/s CH₃-2', ca. 4,7/b CH-17, 6,48/s CH-3, MS.: M^+ = 342 (C₂₂H₃₀O₃).

Die UV.-Bestrahlung von O-Acetyl-2-methyl-1-dehydro-testosteron (1c) [23] und dessen Photoisomeren (vgl. dazu [14]). – Die Resultate der UV.-Bestrahlungen sind in Tabelle 12 zusammengefasst. Die Rohgemische wurden je nach Erfordernis auf Dünnschichtplatten (Kieselgel Merck HF 254) oder durch Säulenchromatographie (bis zu 300fache Menge Kieselgel Merck, Korngrösse 0,05–0,20 mm) mit Aceton-Hexan-(1:3) in die nachstehenden Komponenten sowie 13 b aufgetrennt. Die beiden Dienone 24c und 25c weisen im DS. dieselben Laufstrecken auf und werden durch die direkte Einwirkung von konz. H₂SO₄ gleich angefärbt. Ihre Unterscheidung gelingt im DS., wenn erst nacheinander 5-proz. methanolische Fluorescein-Lösung aufgesprüht und Br₂-Dampf aufgeblasen wird. Nach dem Trocknen wird nur 24c im Fluoreszenzlicht sichtbar. Beim Besprühen der so präparierten Schicht mit konz. H₂SO₄ und Erhitzen auf 100° wird 24c rot und 25c violett verfärbt.

2-Oxo-3-methyl-17 β -acetoxy-1 α , 5 β -cyclo- Δ 3-10 α -androsten (3c) ⁴⁶). Smp. 150–151° (krist. aus Aceton-Hexan). [α]_D = -95° (0,57). IR., UV. und CD.: Tab. 1. NMR.⁹): 0,81/s CH₃-18, 1,15/s CH₃-19, 1,71/d/ $J_{1,2'}$ = 1,3 CH₃-2′, 1,89/bs CH-4, 2,05/s 17-OCOCH₃, ca. 4,6/b CH-17, 6,86/b CH-1.

$$C_{22}H_{30}O_3$$
 Ber. C 77,15 H 8,83% Gef. C 77,12 H 8,79%

2-0xo-3-methyl-17 β -acetoxy-9(10 \rightarrow 5 β)-abeo- Δ ^{1,10}; ³-androstadien (4c). Smp. 168° (krist. aus Aceton-Hexan). UV., IR. und NMR.: Tab. 5.

2-Oxo-3,5α-dimethyl-17β-acetoxy- $\Delta^{1,10}$: 8-östradien (5 c). Smp. 168–169° (krist. aus Pentan-Äther). [α]_D = -186° (1,58). UV., IR. und NMR.: Tab. 5. MS.: M^+ = 342 ($C_{22}H_{30}O_3$).

Tabelle 12.	UVBestrahlung von	O-Acetyl-1-dehydro-2-methyl-testosteron (1 c) und dess	en Photo-
	isom e ren 3	c, 23c, 24c und 25c in Dioxanlösung	

Ansatz*)			Prod	uktan a lys	e: isolier	te Verbii	ıdunger	[%]		
Lösung [mg Keton/ ml Dioxan]	Wellen- länge(n) [nm]	Bestrah- lungszeit [Min.]	1 c	3 c	4c	5 c	23 c	24 c	25 c	13 b
Keton 1 c 50/50 a) 1000/100 d)	253,7 >280	55–140 90	_ 20	20**) 10	0,2**) -	2,4**) Spur	3**) 4	Spur*	*) 8**) 10	30**) 15
Keton 3 c 50/50 a) 10/10 d)	253,7 >280	30 45	_	80	0,1 ***)	Spur	0,9 ***)	Spur 15	2 12	10 60
Keton 23 c 50/50 a)	253,7	20-30		_	_	_	_	30**)		60**)
Keton 24 c 10/40 ^d)	>280	120	_		-	_	→	_	_	95
Keton 25 c 10/40 ^d)	>280	50	_	_	_	_	_	_	_	95

^{*)} Anmerkungen a) und d): siehe Tab. 9.

1-0xo-3-methyl-17β-acetoxy-4, 10-cyclo-9(10 \rightarrow 5)-abeo-Δ²-androsten **23 c** ⁴⁶). Smp. 161–162° (krist. aus Aceton-Hexan). [α]_D = +220° (0,63). UV., CD. und IR.: Tab. 2. NMR.: Tab. 3. MS.: Tab. 4. $C_{22}H_{30}O_3$ Ber. C 77,15 H 8,83% Gef. C 77,06 H 8,69%

1-Oxo-3-methyl-17β-acetoxy- Λ^2 : 4-androstadien (**24 c**) ⁴⁸). Smp. 181–182° (krist. aus Aceton-Hexan). [α]_D = -418° (0,99). UV., IR. und NMR.: Tab. 6. CD. ²⁸): λ_{max} (Δε) = 388,5 (+0,52), 405 nm (+0,34); ϵ = 0,95 in Dioxan.

2,5 α -Dimethyl-4-oxo-17 β -acetoxy- Δ ^{1,10}; ²-östradien (**25 c**) ⁴⁶). Smp. 185–186° (krist. aus Aceton-Hexan; gelbe Kristalle). [α]_D = -294° (0,47) ⁴⁷). UV., IR. und NMR.: Tab. 6. CD. ²⁶): λ_{max} = 366,5 nm, $\Delta \varepsilon$ = -5,06; ε = 0,21 in Dioxan.

Die UV.-Bestrahlung von O-Acetyl-4-methyl-1-dehydro-testosteron (1d) [24] und dessen Photoisomeren (vgl. dazu [13]). – O-Acetyl-4-methyl-1-dehydro-testosteron (1d). 4 Ansätze von je 250 mg 1d in 100 ml Dioxan wurden 20 Min. mit Licht > 280 nm bestrahlt (Versuchsanordnung: siehe Anmerkung c) in Tab. 9). Die Rohgemische wurden vereinigt und auf Dünnschichtplatten (Kieselgel Merck HF 254) mit Benzol-Essigester-(4:1) in 600 mg Ausgangsmaterial (1d) sowie die folgenden Produkte aufgetrennt:

- 1) 150 mg $l\beta$ -Methyl-2-oxo- $l7\beta$ -acetoxy- $l\alpha$, $l\alpha$ - $l\alpha$ - $l\alpha$ -androsten (3 d) [13]. Smp. 160–161°; $l\alpha$ = $l\alpha$ = $l\alpha$ 0°. Identifikation: Misch-Smp., IR. und DS.
- 2) 10 mg 17-O-Acetyl-1, 2-dimethyl-östradiol (**16 d**). Smp. 260–262° (krist. aus Äther). $[\alpha]_{\rm D} = +147^{\circ}$ (0,50). IR.: 3520, 1710, 1587, 1250.

^{**)} Die angegebenen Ausbeuten beziehen sich hier auf Einzelversuche, deren Dauer jeweils so gewählt wurde, dass eine möglichst optimale Menge des betreffenden Produktes entstand.

^{***)} Produkte, deren intermediäre Entstehung während des Versuches dünnschichtanalytisch nachgewiesen wurde.

⁴⁷) In [14] wurde irrtümlicherweise ein falscher $[\alpha]_D$ -Wert veröffentlicht.

⁴⁸⁾ In [13] wurde für das phenolische Photoisomere von 1d (13d; Smp. 246-247°) irrtümlicherweise ein falscher [α]_D-Wert veröffentlicht.

Keton 3d. – a) In Dioxanlösung. Die 45minütige Bestrahlung einer Lösung von 400 mg 3d ir 100 ml Dioxan mit Licht > 280 nm (Versuchsanordnung: siehe Anmerkung c) in Tab. 9) und Chromatographie des resultierenden Gemisches an einer Säule aus 130 g Kieselgel mit Benzol-Essigester-(4:1) lieferte nebst 210 mg Ausgangsmaterial (3d):

1) 90 mg 1-Methyl-2-oxo-17 β -acetoxy-9(10 \rightarrow 5 β)-abeo- Δ 1,10;8-androstadien (4**d**). Smp. 114-115° (krist. aus Äther-Hexan). $[\alpha]_D = -8^\circ$ (0,51). UV., IR. und NMR.: Tab. 5.

- 2) 9 mg 2-Hydroxy-3,4-dimethyl-17 β -acetoxy- $\Delta^{1;3;5,10}$ -östratrien (13d); Smp. 239-242° (krist. aus Äther-Hexan). [α]_D = +39° (0,31). Identifikation mit der in der Arbeit [13] erstmals erhaltenen Probe von 13d⁴⁸): Misch-Smp., IR. und DS.
 - 3) 58 mg Phenol 16d (Identifikation: Smp., Misch-Smp., IR. und DS.).
- b) In Atherlösung. Eine Lösung von 100 mg 3d in 40 ml Äther wurde 25 Min. wie unter a) bestrahlt. Kieselgelchromatographie des Rohgemisches mit Essigester-Benzol-(1:5) ergab nebst 42 mg Ausgangsketon (3d) und einer Fraktion mit nicht identifizierten phenolischen Komponenten:
 - 1) 19 mg Keton 4d (Identifikation: Smp., Misch-Smp., IR. und DS.),
 - 2) 12 mg eines Gemisches der Ketone 3d und 6d (nach DS.),
 - 3) 12 mg Phenol 16d (Identifikation: Smp., Misch-Smp., IR. und DS.).

Keton 4d. 80 mg 4d wurden in 50 ml Dioxan mit Licht der Wellenlänge 253,7 nm bestrahlt (Versuchsanordnung: siehe Anmerkung a) in Tab. 9). Das resultierende Produktgemisch konnte chromatographisch an Kieselgel mit Benzol-Essigester-(4:1) in 30 mg Ausgangsmaterial (4d) sowie die drei folgenden Produkte aufgetrennt werden:

1) 25 mg 1-0xo-2,3-dimethyl-17 β -acetoxy-4 α ,10 α -cyclo-9(10 \rightarrow 5 β)-abeo- Δ^2 -10 β H-östren (**6d**). Smp. 163–164° (krist. aus Äther-Hexan). [α]_D = +210° (0,34). UV., CD. und IR.: Tab. 2. NMR.: Tab. 3. MS.: Tab. 4.

$$C_{22}H_{30}O_3$$
 Ber. C 77,15 H 8,83% Gef. C 77,09 H 8,87%

- 2) 5 mg 1-Oxo-4 α -methyl-17 β -acetoxy-4 β , 10 β -cyclo-9(10 \rightarrow 5 β)-abeo- \triangle 2-10 α -androsten (8 **d**). Smp. 129–131° (krist. aus Hexan). [α]_D = +139° (0,61). UV., CD. und IR.: Tab. 2. NMR.: Tab. 3. MS.: Tab. 4.
 - 3) 10 mg Phenol 16d (Identifikation: Smp., Misch-Smp. und DS.).

C. Umsetzungen in der O-Acetyl-1-dehydro-testosteron-(1a)-Reihe

Keton 3a [9]. – HCOOH-hatalysierte Umlagerung von 3a. 1,0 g 3a wurde 1 Std. mit 22 ml siedender 45-proz. HCOOH behandelt. Die Lösung wurde anschliessend im Vakuum eingedampft, der Rückstand $^{1}/_{2}$ Std. in siedender 0,03 n methanolischer KOH-Lösung hydrolysiert und 1 Std. bei 90° in Acetanhydrid-Pyridin-(1:1)-Gemisch acetyliert. Die Reaktionslösung wurde im Vakuum eingedampft und das kristalline Gemisch (1,075 g) an 150 g Kieselgel mit Benzol-Essigester-(4:1) chromatographiert. Das DS. [Fliessmittel: Benzol-Essigester-(4:1)] der Fraktionen zeigte folgende Auftrennung: 1. 849 mg Keton 3a; 2. 25 mg Keton 3a+Phenylacetat-Komponenten; 3. 25 mg Ketone 3a, 4a, 5a+1 unbekannte Komponente; 4. 36 mg Ketone 4a+5a; 5. 109 mg mehrere, polarere Komponenten.

Die Fraktionen 3 und 4 (61 mg) wurden nochmals im gleichen System chromatographiert, wobei 41 mg eines binären Gemisches (*Ketone 4a und 5a*) abgetrennt werden konnten, das ein drittes Mal in Aceton-Hexan-(1:4)-Gemisch an Kieselgel chromatographiert wurde. Man erhielt so 13 mg *Keton 5a*, das nach zweifacher Kristallisation aus Aceton-Hexan bei 213,5-214° schmolz (7,5 mg) (Identifikation: Misch-Smp., DS. [Fliessmittel: Aceton-Hexan-(1:4)] und IR.).

Die späteren Fraktionen enthielten 15 mg Keton 4a, das nach zweifacher Kristallisation aus Aceton-Hexan bei 161° schmolz (9 mg); $[\alpha]_D = -31^{\circ}$ (0,40)⁴⁹) (Identifikation: Misch-Smp., DS. [Fliessmittel: Aceton-Hexan-(1:4)] und IR.).

Pyrolyse von 3 a 50). Zwei Pyrex-Ampullen, die je 1,0 g 3 a enthielten, wurden im Vakuum verschmolzen und unter Lichtausschluss 6 Std. auf 222° erhitzt. Das Rohgemisch wurde an Kieselgel

⁴⁹) Das photochemisch hergestellte Dienon **4a** weist einen $[\alpha]_D$ -Wert von -27° (0,61) auf. Der in [9] irrtümlich publizierte Wert ist falsch.

⁵⁰) Vgl. [9] für die pyrolytische Isomerisierung der Ketone **3a** und **4a** in das Phenol **13a**.

mit Benzol-Essigester-(4:1) chromatographiert und in 1,054 g Ausgangsketon (3a), 36 mg Dienon 4a, 41 mg Phenol 13a (Identifikationen: Smp., Misch-Smp., IR. und DS.) sowie zwei noch unbekannte Produkte: $C_{21}H_{28}O_3$ [Smp. 103-104°, $[\alpha]_D = -153^\circ$ (0,34)] und $C_{42}H_{56}O_8$ [Smp. 300°, $[\alpha]_D = -94^\circ$ (0,13)] aufgetrennt, deren Untersuchung noch nicht abgeschlossen ist.

Keton 4a [9]. – HCOOH-katalysierte Umlagerung. 105 mg 4a wurden 1 Std. mit 10 ml siedender 45-proz. HCOOH behandelt. Nach dem Eindampfen im Vakuum wurde der Rückstand eine weitere Std. in siedender methanolischer K₂CO₃-Lösung hydrolysiert. Die Aufarbeitung lieferte ein nach DS. einheitliches Produkt, das über Nacht in je 1 ml Acetanhydrid und Pyridin bei Zimmertemp. stehengelassen wurde. Eindampfen der Lösung im Vakuum und selektive Hydrolyse des kristallinen Rückstandes (50 a; 107 mg) in Benzol an Al₂O₃ über Nacht ergab 87 mg 13a; Smp. 203–205° (krist. aus Aceton-Hexan, 67 mg). Identifikation: Misch-Smp., IR. und DS.

Keton 5a [9]. – Alkalische Hydrolyse und Reacetylierung von 5a. 6 mg 5a wurden 1 Std. unter N_2 in siedender 1N methanolischer KOH-Lösung hydrolysiert. Die Aufarbeitung lieferte 5 mg eines Öls (52a), das nach DS. einheitlich war und das nach 12 stdg. Behandlung mit je 0,5 ml Acetanhydrid und Pyridin bei Zimmertemp. und Kristallisation des Rohproduktes aus Aceton-Hexan 3 mg 5a vom Smp. 210–211° lieferte (Identifikation: Misch-Smp., IR. und DS.).

Katalytische Hydrierung von $\mathbf{5a}$. 51 mg $\mathbf{5a}$ wurden in 5 ml Eisessig gelöst und in Gegenwart von 25 mg PtO₂ hydriert. Die vom Katalysator abfiltrierte Lösung wurde im Vakuum eingedampft, der Rückstand in 10 ml Aceton gelöst und bei Zimmertemp. mit einem Überschuss an schwefelsaurer $\mathrm{CrO_3}$ -Lösung versetzt. Nach 20 Min. wurde das Reaktionsgemisch mit Wasser verdünnt und mit Äther extrahiert. Die ätherische Phase wurde mit wässeriger $\mathrm{NaHCO_3}$ -Lösung und $\mathrm{H_2O}$ gewaschen und aufgearbeitet. Chromatographie des Rohproduktes (50 mg) an neutralem $\mathrm{Al_2O_3}$ (Akt. III) ergab mit Benzol 33 mg $2\text{-}Oxo\text{-}5\alpha\text{-}methyl\text{-}}17\beta\text{-}acetoxy\text{-}östran (53a)$; Smp. 177–178° (krist. aus Hexan). $\mathrm{CD.^{26}}$): λ_{max} ($\Delta\varepsilon$) = 296 nm (+1,15); ε = 0,17 in Dioxan. Identifikation mit einem authentischen Präparat von 53a [19]²⁴): Misch-Smp., IR. und DS.

Säurekatalysierte Umlagerung von 5a. – a) Mit HCOOH. 25 mg 5a wurden 1 Std. mit 3 ml siedender 45-proz. HCOOH behandelt, darauf in H₂O aufgenommen, mit Äther extrahiert und aufgearbeitet. Nach der 12stdg. Hydrolyse des Rohproduktes in methanolischer K₂CO₃-Lösung bei Zimmertemp. wurde 1 Std. in 2 ml Acetanhydrid-Pyridin-(1:1)-Gemisch bei 80° acetyliert. Die Reaktionslösung wurde im Vakuum eingedampft und der Rückstand in Benzollösung durch Al₂O₃ (Akt. III) filtriert. Die DS.-Analyse des resultierenden krist. Gemisches wies nebst einer grösseren Menge Ausgangsketon (5a) Spuren eines Produktes nach, dessen Laufstrecke für Diacetate vom Typus 51a. u. a. m. charakteristisch ist. Die Anwesenheit von Keton 4a liess sich ausschliessen.

b) $Mit\ H_2SO_4$. 20 mg 5a wurden 15 Std. in einem Gemisch von 1,5 ml Acetanhydrid und 1 Tropfen konz. H_2SO_4 bei Zimmertemp. im Dunkeln stehengelassen. Die Lösung wurde auf Eis gegossen und nach 1 Std. in Äther aufgenommen und aufgearbeitet. Das Rohgemisch enthielt nach DS. die Diacetate 50a und 51a sowie eine dritte, unbekannte Komponente. Die selektive Hydrolyse der Phenylacetat-Gruppierungen beim Kontakt mit Al_2O_3 in Benzollösung über Nacht und anschliessende Chromatographie an Kieselgel mit Benzol-Essigester-(4:1) lieferte 4 mg Phenol 50a (Smp. $202-203^\circ$) und 12 mg Phenol 51a (Smp. 198°); Identifikation: Misch-Smp., IR. und DS.

Keton 8a. – Alkalische Hydrolyse von 8a. 20 mg öliges 8a wurden 2 Std. bei Zimmertemp. in 3 ml ges. methanolischer K_2CO_3 -Lösung hydrolysiert. Die Aufarbeitung ergab 12 mg 1-0xo-4 α -methyl-17 β -hydroxy-4 β , 10β -cyclo-9($10 \rightarrow 5\beta$)-abeo- Δ^2 - 10α H-östren (40a); Smp. 210° (krist. aus Aceton-Hexan). [α]_D = +372° (0,44). UV.: 269 (3,36, Schulter), 238 (3,73). IR.: 3610, 1689, 1585, 821. $C_{19}H_{26}O_2$ Ber. C 79,68 H 9,15% Gef. C 80,01 H 9,38%

Katalytische Hydrierung von 8 a. 21 mg 8 a wurden in 5 ml $\rm C_2H_5OH$ mit 23 mg 5-proz. Pd-Kohle hydriert. Nach Aufnahme von 1 Mol-Äqu. $\rm H_2$ wurde $\rm CH_2Cl_2$ zugegeben, abfiltriert und der Filtratrückstand an Kieselgel chromatographiert. Mit Benzol-Essigester-(4:1) erhielt man 18 mg 1-Oxo-4α-methyl-17β-acetoxy-4β,10β-cyclo-9(10 \rightarrow 5β)-abeo-10αH-östvan (41 a); Smp. 83° (krist. aus Petroläther bei ca. -20°). UV., CD. und IR.: Tab. 2. NMR.¹²): Tab. 3. MS.: Fig. 3.

Alkalische Hydrolyse von 41 a. 2stdg. Hydrolyse von 18 mg 41 a bei Zimmertemp. in 3 ml ges. methanolischer K_2CO_3 -Lösung lieferte 14 mg 1-Oxo- 4α -methyl- 17β -hydroxy- 4β , 10β -cyclo- $9(10 <math>\rightarrow 5\beta)$ -abeo- 10α H- $\ddot{o}stran$ (42 a). Smp. 234–235° (krist. aus Aceton-Hexan; 10 mg). $[\alpha]_D = +102^\circ$ (0,36). IR.: 3620, 1705, 1690, 893, 884, 865.

Keton 10a. – Katalytische Hydrierung. 100 mg 10a in 10 ml C₂H₅OH wurden mit 25 mg 10-proz. Pd-Kohle hydriert. Die H₂-Absorption hatte rasch die 1-Mol-Äqu.-Grenze überschritten und wurde nach 5 Min. unterbrochen. Die filtrierte Lösung wurde im Vakuum eingedampft und an der 150fachen Menge Al₂O₃ chromatographiert. Mit Petroläther-Benzol-(1:2) wurden 35 mg 2-Oxo-17β-acetoxy-5α-androstan (37) isoliert; Smp. 146° (krist. aus CH₂Cl₂-Petroläther). [α]_D = $+26^{\circ}$ (0,37). NMR.: 0,75/s CH₃-18 und -19, 2,02/s 17-OCOCH₃, ca. 4,6/b CH-17. CD.²⁶): λ_{max} (Δε) = 290 (+1,39), 296,5 (+1,59), 304 (+1,53), 315 nm (+0,84); c = 0,43 in Dioxan. Die Substanz war nach Misch-Smp., IR. und DS. mit einem authentischen Präparat von 37 ([35]: Smp. 148–149°, [α]_D = $+25^{\circ}$) ¹⁶) identisch.

Petroläther-Benzol-(1:3)-Gemisch eluierte 65 mg 2-Oxo-17 β -acetoxy-1 β , 5α -cyclo-androstan (36 a); Smp. 116° (krist. aus CH₂Cl₂-Petroläther). Tetranitromethan-Probe: farblos. $[\alpha]_D=-32^\circ$ (0,28). UV., CD. und IR.: Tab. 1. NMR.: 0,80/s CH₃-18, 1,11/s CH₃-19, 2,03/s 17-OCOCH₃, ca. 4,6/b CH-17. C₂₁H₃₀O₃ Ber. C 76,32 H 9,15% Gef. C 76,24 H 9,12%

Keton 11a. – Säurekatalysierte Umlagerung. 10,5 mg 11a wurden $2^1/2$ Std. unter Lichtausschluss in 1,5 ml Acetanhydrid und 1 Tropfen konz. $H_2\mathrm{SO}_4$ bei Zimmertemp. gehalten. Die Reaktionslösung wurde darauf mit Eiswasser verdünnt, in Äther aufgenommen, die organische Phase rasch mit eiskalter wässeriger NaHCO $_3$ -Lösung und $H_2\mathrm{O}$ gewaschen und aufgearbeitet. Man erhielt 6 mg Diacetat 50a (Smp. 140–141° nach Kristallisation aus Aceton-Petroläther); Identifikation: Misch-Smp., IR. und DS.

Keton 12a. – Katalytische Hydrierung. 30 mg 12a wurden in 3 ml C_2H_5 OH mit 10 mg 10-proz. Pd-Kohle hydriert. Nach Aufnahme von 1 Mol-Äqu. H_2 wurde CH_2Cl_2 zugefügt, durch eine Säule Al_2O_3 (Akt. III) abfiltriert und der Filtratrückstand in Benzol-Essigester-(4:1) chromatographiert. Die erste Fraktion bestand aus 18 mg 1-Methyl-3-oxo-17β-acetoxy-9(10 \rightarrow 5α)-abeo- Λ^1 -östren (46a); Smp. 97° (krist. aus CH_2Cl_2 -Petroläther; 12 mg). UV.: 237 (4,08). IR.: 1720, 1650, 1640 (Schulter), 1250. NMR.⁹)¹²): 0,82/s CH_3 -18, 1,96/bs CH_3 -19, 2,04/s 17-OCOCH₃, ca. 4,6/b CH-17, 5,90/b CH-2. MS.: $M^+=330$ ($C_{21}H_{30}O_3$).

In den nachfolgenden Fraktionen isolierte man 9 mg öliges, nach DS. [Fliessmittel: Benzol-Essigester-(4:1)] einheitliches 1- $Oxo-3\beta$ -methyl- 17β -acetoxy- 4β , 10β -cyclo- $9(10 \rightarrow 5\beta)$ -abeo- 10α H-östran (45a), das nicht kristallisiert werden konnte. UV., CD. und IR.: Tab. 2. NMR.¹²): Tab. 3. MS.: Fig. 3.

Phenol 14a. – Alhalische Hydrolyse von 14a. 3 mg 14a wurden $^{1}/_{2}$ Std. in siedender methanolischer KOH-Lösung hydrolysiert. Es resultierte 4-Methylöstradiol (75a); Smp. 220–222° (krist. aus CH₃OH). Identifikation mit einem authentischen Präparat von 75a ([43]: Smp. 218–221°): Misch-Smp. 31).

Acetylierung von 14 a^{51}). 50 mg 14a wurden in je 5 ml Acetanhydrid und Pyridin über Nacht bei Zimmertemp. acetyliert, darauf im Vakuum eingedampft und der Rückstand in CH_2Cl_2 -Lösung durch Kieselgel filtriert. Es resultierte $Di\text{-}O\text{-}acetyl\text{-}4\text{-}methyl\text{-}\"ostradiol}$ (76a) vom Smp. 153–155° (krist. aus Aceton-Petroläther und im Vakuum sublimiert; 45 mg). [α] α = + 38° (0,47). UV.: 268 (2,82). IR.: 1750 (Schulter), 1725, 1670, 1255. NMR.: 0,83/s α CH₃-18, 2,02/s α CH₃-4′, 2,05/s 17-OCOCH₃, 2,31/s 3-OCOCH₃, ca. 4,7/b CH-17, 6,81+7,18/2 α J₁,2 = 8,5 CH-1 und -2.

$$C_{23}H_{30}O_4$$
 Ber. C 74,56 H 8,16% Gef. C 74,59 H 8,21%

Phenol 18a. – Acetylierung. Das aus 18a in Acetanhydrid-Pyridin-(1:1)-Gemisch bei Zimmertemp. über Nacht bereitete 1,17β-Diacetoxy-3-methyl- $\Delta^{1:3;5,10}$ -östratrien (83a) schmolz bei 146° (krist. aus Aceton-Hexan). [α]_D = +118° (0,44). IR.: 1720–1760 (breit), 1665, 1620. UV.: 269 (2,78). NMR.: 0,86/s CH₃-18, 2,03/s 17-OCOCH₃, 2,28/s CH₃-3′ und 1-OCOCH₃, ca. 4,75/b CH-17, 6,70+6,90/2 $d/J_{2,4}$ = 2 CH-2 und -4.

Synthese von 2-Oxo-5 β -methyl-17 β -acetoxy- $\Delta^{1,10}$; 3-östradien (62). – 3-Oxo-5 β -methyl-17 β -acetoxy-östran (55). 13,43 g 3-Oxo-5 β -methyl-17 β -hydroxy-östran (54) [38] wurden 3 Std. in 200 ml Acetanhydrid-Pyridin-(1:1)-Gemisch bei 95° acetyliert, die Lösung im Vakuum

⁵¹⁾ Die Ausführung dieses Experimentes verdanken wir Herrn D. E. Poel.

eingedampft und der Rückstand in Benzollösung durch Al₂O₃ filtriert. Man erhielt 12,08 g **55**; Smp. 160,5–161,5° (krist. aus Aceton-Hexan). IR.: 1721, 1706, 1260.

$$C_{21}H_{32}O_3$$
 Ber. C 76,32 H 9,15% Gef. C 76,34 H 9,21%

25,17β-Diacetoxy-3-oxo-5β-methyl-östran (56). Eine Lösung von 6,01 g 55 in 350 ml abs. Benzol wurde bei Zimmertemp. unter Rühren mit 12 ml BF₃-Ätherat und 10,60 g Pb(OAc)₄ versetzt. Nach 8 Std. (KJ-Stärke-Probe: negativ) wurde auf H₂O gegossen, mit Äther extrahiert und die organische Phase nacheinander mit wässeriger NaHCO₃-Lösung und H₂O gewaschen. Die Aufarbeitung und Chromatographie des Rohproduktes an Al₂O₃ lieferte 1,98 g 56; Smp. 208-211° (krist. aus Aceton-Hexan). [α]_D = -16° (0,54). IR.: 1735 (Schulter), 1720 (breit), 1250. NMR.: 0,83/s CH₃-18, 0,99/s CH₃-19, 2,05/s 17-OCOCH₃, 2,16/s 2-OCOCH₃, ca. 4,6/b CH-17, 5,14/q/J = 7 und 13 CH-2.

$$C_{23}H_{34}O_5$$
 Ber. C 70,74 H 8,65% Gef. C 70,71 H 8,65%

2ξ,17β-Diacetoxy-3-äthylendithio-5β-methyl-östran (57). Eine Lösung von 3,85 g 56 in 100 ml Eisessig wurde 40 Min. bei Zimmertemp. mit 11 ml Äthylendithiol und 11 ml BF₃-Ätherat gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde auf Eiswasser gegossen, mit Äther extrahiert und die organische Phase nacheinander mit wässeriger NaHCO₃-Lösung und H₂O gewaschen. Bei der Aufarbeitung resultierten 4,09 g Kristalle, die durch Chromatographie an Al₂O₃ (Akt. III) und Kristallisation aus Äther-CH₃OH gereinigt wurden; Smp. 164–165°. [α]_D = +41° (0,62). IR.: 1735 (Schulter), 1725, 1250. NMR: 0,78/s CH₃-18, 1,17/s CH₃-19, 2,03/s 17-OCOCH₃, 3,48/m 3-(SCH₂)₂, ca. 4,6/b CH-17, 4,99/q/J = 6,5 und 9 CH-2.

2ξ,17β-Diacetoxy-5β-methyl-östran (58). 1,83 g 57 in 200 ml Aceton wurden bei Zimmertemp. mit ca. 30 g Raney-Ni unter Rühren versetzt. Der Endpunkt der Reaktion wurde mittels DS. festgestellt, darauf wurde abfiltriert und das Filtrat im Vakuum eingedampft. Chromatographie des Rückstandes an Al₂O₃ und Kristallisation aus Äther-Methanol ergab 450 mg 58; Smp. 110–112°. [α]_D = +15° (0,30). IR.: 1720 (breit), 1255. NMR.: 0,78/s CH₃-18, 1,04/s CH₃-19, 2,01+2,03/2s 2- und 17-OCOCH₃, ca. 4,6/b CH-2 und -17.

Partielle Hydrolyse des Diacetats 58. 150 mg 58 in 4,5 ml CH₃OH versetzte man mit 2,35 ml 0,17 n methanolischer KOH-Lösung. Nach 2stdg. Rühren bei Zimmertemp. wurde auf H₂O gegossen und aufgearbeitet. Chromatographie an Al₂O₃ (Akt. III) lieferte mit Benzol-Äther-(4:1) 81 mg eines Gemisches von 59 und einer zweiten Komponente (vermutlich 2ξ-Acetoxy-5β-methyl-17β-hydroxy-östran), von welchem an einer Kieselgel-Säule mit Benzol-Essigester-(4:1) 44 mg öliges 2ξ-Hydroxy-5β-methyl-17β-acetoxy-östran (59; IR.: 3610, 1725, 1260) abgetrennt werden konnten. Das Präparat wurde direkt weiterverarbeitet.

2-Oxo-5β-methyl-17β-acetoxy-östran (60). Zu einer Lösung von 280 mg 59 in 20 ml Aceton wurde bei Zimmertemp. überschüssiges ${\rm CrO_3}$ in ${\rm H_2SO_4}$ -Aceton-Lösung getropft. Nach 5 Min. wurde auf Wasser gegossen und mit Äther extrahiert. Nach dem Waschen der organischen Phase mit wässeriger NaHCO₃-Lösung und H₂O ergab die Aufarbeitung ein Rohprodukt, aus dem 185 mg 60 durch Kristallisation aus Aceton-Hexan erhalten wurden; Smp. 142–143°. [α]_D = +35° (0,50). IR.: 1720, 1705 (Schulter), 1255. ${\rm CD.}^{26}$): λ_{max} ($\Delta\varepsilon$) = 290 nm (-0,05); ε = 1,60 in Dioxan.

2-Oxo-5β-methyl-17β-acetoxy-Δ³-östren (61). Eine Lösung von 50 mg 60 in 3 ml Eisessig wurde nacheinander mit 2 Tropfen 33-proz. essigsaurer HBr-Lösung und 0,33 ml essigsaurer Br₂-Lösung (Br₂-Gehalt: 78 mg/ml) versetzt. Nach 1stdg. Rühren bei Zimmertemp. wurde auf wässerige NaHCO₃-Lösung gegossen und aufgearbeitet. Chromatographie des Rohgemisches an Kieselgel lieferte 55 mg 2-Oxo-3ξ-bromo-17β-acetoxy-östran; Zers.-Punkt 165–166° (krist. aus Aceton-Hexan; 42 mg).

124 mg dieses Bromids wurden in 5 ml Dimethylformamid gelöst und mit je 150 mg LiBr und Li₂CO₃ versetzt. Nach $2^{1}/_{2}$ stdg. Erhitzen des Gemisches auf ca. 100° unter N₂ wurde auf H₂O gegossen und aufgearbeitet. Chromatographie des Rohproduktes an Al₂O₃ (Akt. III) ergab 57 mg 61; Smp. 120–121° (krist. aus Aceton-Hexan). $[\alpha]_{\rm D} = +41^{\circ}$ (0,53). UV.: 232 (3,87). IR.: 1725,

1670, 1650 (Schulter), 1255. NMR.: 0,78/s CH₃-18, 1,25/s CH₃-19, 2,02/s 17-OCOCH₃, ca. 2,65/b CH₂-1, ca. 4,5/b CH-17, 5,85/d/ $J_{3,4}=10$ CH-3, 6,54/2d/ $J_{3,4}=10$, $J_{4,x}=2$ CH-4.

$$C_{21}H_{30}O_{3}$$
 Ber. C 76,32 H 9,15% Gef. C 76,25 H 9,22%

2-Oxo-5β-methyl-17β-acetoxy- $\Lambda^{1,10}$; ³-östradien (62). Eine Lösung von 22 mg 61 in 0,5 ml abs. Tetrahydrofuran wurde mit 23 mg N-Bromsuccinimid und 0,2 mg Benzoylperoxid versetzt und in der Siedehitze mit einer Osram-Siccatherm-Lampe (250 W) bestrahlt. Sobald alles N-Bromsuccinimid aufgebraucht war, wurde die Lösung abgekühlt und vom Succinimid abfiltriert. Das Filtrat enthielt ein öliges Produkt (1ξ-Bromo-2-oxo-5β-methyl-17β-acetoxy- Λ^3 -östren), das, in 2 ml Dimethylformamid gelöst, zusammen mit je 50 mg LiBr und Li₂CO₃ 2 Std. auf 110° erhitzt wurde. Aufarbeitung und Chromatographie des resultierenden Rohgemisches an Al₂O₃ (Akt. III) ergab 4 mg 62; Smp. 115–116° (krist. aus Hexan). Das Präparat war nach DS. [Fliessmittel: Benzol-Essigester-(4:1)] einheitlich. UV. und IR.: Tab. 5. MS.: $M^+ = 328$ (C₂₁H₂₈O₃). CD.²⁶): λ_{max} ($\Delta \varepsilon$) = 351 (-1,12), 364 (-1,26), 380 nm (-0,74); ε = 1,40 in Dioxan.

Säurekatalysierte Umlagerung von Keton 62. 7 mg 62 wurden in 0,6 ml Acetanhydrid gelöst, mit 12 mg konz. $\rm H_2SO_4$ versetzt und 15 Std. bei Zimmertemp, stehengelassen. Das Reaktionsgemisch wurde darauf mit Eis versetzt und nach 1 Std. aufgearbeitet. Chromatographie des resultierenden Rohproduktes an Kieselgel lieferte mit Benzol-Essigester-(4:1) 1,6 mg Diacetat 50a (Identifikation: Smp., Misch-Smp., IR. und DS.). Nach DS. enthielt das Reaktionsgemisch ausserdem das Isomere 51a.

D. Umsetzungen in der O-Acetyl-1-methyl-1-dehydro-testosteron-(1b)-Reihe

Keton 3b. – Partialsynthese von **3b** aus Keton **3a** [9]. – a) Pyrazolin-Derivat **26**. 1,0 g **3a** wurde 16 Std. bei Zimmertemp. in 50 ml ätherischer CH_2N_2 -Lösung umgesetzt, die aus 5 g Nitrosomethylharnstoff hergestellt worden war. Das Pyrazolin-Derivat **26** kristallisierte dabei langsam aus der Reaktionslösung. Durch Abfiltrieren wurden direkt 850 mg **26** und durch Einengen des Filtrats im Vakuum bei 20° noch weitere 40 mg **26** gewonnen. Smp. nach dreimaliger Kristallisation aus CH_2Cl_2 -Äther: 190°. $[\alpha]_D = -335^\circ$ (0,25). UV.: Endabsorption bei 215 nm. IR.: 1720, 1560, 1255.

$$C_{22}H_{30}O_3N_2$$
 Ber. C 71,32 H 8,16 N 7,56% Gef. C 71,04 H 8,16 N 7,74%

- b) Thermische Zersetzung von 26. 300 mg 26 wurden im Vakuum in ein Glasrohr eingeschmolzen und 15 Min. auf 200-210° erhitzt. Das kristalline Rohprodukt wurde in Benzollösung durch die 10fache Menge Al₂O₃ (Akt. III) filtriert. Es resultierten 250 mg Keton 3b; Smp. 214-215° (krist. aus CH₂Cl₂-Petroläther). Identifikation: Smp., Mischprobe und IR.
- c) UV-Bestrahlung von 26. Eine Lösung von 600 mg 26 in 100 ml Dioxan wurde 45 Min. in einem zylindrischen Quarzgefäss, das mit einem von H_2O durchflossenen Kühlfinger und einem Magnetrührer versehen war, mit einem extern angeordneten Hg-Hochdruckbrenner bestrahlt. Die Lösung wurde im Vakuum eingedampft und der Rückstand an Al_2O_3 (Akt. III) chromatographiert. Benzol eluierte 218 mg 2- $Oxo-3\beta$, 4β -methano- 17β -acetoxy- 1α , 5β -cyclo- 10α -androstan (38); Smp. 194–195° (krist. aus CH_2Cl_2 -Petroläther und im Vakuum bei 190° sublimiert). $[\alpha]_D = -5^\circ$ (0,61). UV.: Endabs. bei 210 (3,79). IR.: 1720 (Schulter), 1700, 1238 (Nujol).

$$C_{22}H_{30}O_3$$
 Ber. C 77,15 H 8,83% Gef. C 77,28 H 8,88%

Aus der alkalischen Hydrolyse von 38 resultierte 2-0xo-3 β , 4 β -methano-17 β -hydroxy-1 α , 5 β -cyclo-10 α -androstan (39); Smp. 186–187°. [α]_D = +25° (0,44). IR.: 3440, 1680 (Nujol).

Mit Benzol-Äther-(9:1) konnten 61 mg *Phenol 17b* aus dem Chromatogramm des Bestrahlungsgemisches von 26 abgetrennt werden; Smp. 207–208° (krist. aus CH_2Cl_2 -Petroläther). $[\alpha]_D = +145^\circ$ (0,27). Identifikation: Misch-Smp., IR. und DS.

Alkalische Hydrolyse von 3b. 150 mg 3b wurden 1 Std. in siedender methanolischer KOH-Lösung hydrolysiert. Man erhielt 2-0xo-4-methyl- 17β -hydroxy- 1α , 5β -cyclo- Δ^3 - 10α -androsten (27b) vom Smp. 194–195° (krist. aus CH₂Cl₂-Petroläther). [α]_D = -161° (0,21). UV.: 261 (Schulter, 3,57), 234 (3,84). IR.: 3540, 1670, 1605.

Katalytische Hydrierung von 3b. 25 mg 3b in 3 ml C₂H₅OH wurden mit 20 mg 10-proz. Pd-Kohle hydriert. Nach Aufnahme von 1 Mol-Äqu. H₂ wurde die Lösung filtriert und eingedampft.

Es resultierten 16 mg 2-Oxo-4α-methyl-17β-acetoxy-1α,5β-cyclo-10α-androstan (28b); Smp. 175,5° (krist. aus CH₂Cl₂-Petroläther). $[\alpha]_D = +43^\circ$ (0,4). UV. und IR.: Tab. 1. NMR.9): 0,77/s CH₃-18, 1,18/d/ $J_{1,1'} = 6$ CH₃-1', 1,31/s CH₃-19, 2,02/s 17-OCOCH₃, ca. 4,6/b CH-17.

Keton 4b. – Säurekatalysierte Umlagerung. Zu einer Lösung von 50 mg **4b** in 3 ml Acetanhydrid fügte man 60 mg konz. H₂SO₄, liess über Nacht bei Zimmertemp, stehen und gab das Gemisch auf Eis. Das bei der Aufarbeitung anfallende Rohprodukt liess sich chromatographisch (mit Hexan-Äther-t-Butanol-(85:15:1) an der 200fachen Menge Kieselgel) in 10 mg Diacetat **50 b** und 28 mg Diacetat **51 b** auftrennen (Identifikation: Smp., Misch-Smp., IR. und DS.).

Keton 5b. – Säurekatalysierte Umlagerung. 20 mg 5b wurden nach dem für 4b beschriebenen Verfahren in 15 mg Diacetat 51b übergeführt (Identifikation: Smp., Misch-Smp., IR. und DS.).

Keton 6b. – Katalytische Hydrierung. 3 mg 6b wurden in 1 ml C_2H_5OH mit 3 mg Pd-Kohle hydriert. Nach Aufnahme von 1 Mol-Äqu. H_2 wurde die filtrierte Lösung eingedampft und der Rückstand mit Benzol-Essigester-(4:1) an Kieselgel chromatographiert. Man erhielt 2 mg 1-Oxo- 3α , 4β -dimethyl- 17β -acetoxy- 4α , 10α -cyclo- $9(10 \rightarrow 5\beta)$ -abeo- 10α H-östran (43b). MS.: Fig. 3.

Keton 7b. – Katalytische Hydrierung. 22 mg 7b wurden in 2,5 ml C_2H_5OH mit 20 mg 10-proz. Pd-Kohle hydriert. Nach Eindampfen der filtrierten Lösung und Chromatographie des Rückstandes an Kieselgel mit Benzol-Essigester-(4:1) erhielt man 18 mg 1β -Methyl-3-oxo-17 β -acetoxy- 4β , 10β -cyclo- $9(10 \rightarrow 5\beta)$ -abeo- 10α -androstan (44b); Smp. 163,5° (krist. aus CH_2Cl_2 -Petroläther). $[\alpha]_D = -5^\circ$ (0,5). UV., CD. und IR.: Tab. 2. NMR.: Tab. 3. MS.: Fig. 3.

Keton 8b. – Katalytische Hydrierung. 20 mg 8b wurden in 2,5 ml C_2H_5 OH mit 15 mg 10-proz. Pd-Kohle hydriert. Es resultierten 14 mg des nach DS. [Fliessmittel: Benzol-Essigester-(4:1)] einheitlichen 1-Oxo-3 β , 4 α -dimethyl-17 β -acetoxy-4 β , 10 β -cyclo-9(10 \rightarrow 5 β)-abeo-10 α H-östrans (41b), das nicht kristallisiert werden konnte. [α]_D = +64° (0,62). UV., CD. und IR.: Tab. 2. NMR.: Tab. 3. MS.: Fig. 3.

Keton 9b. – Katalytische Hydrierung. 20 mg 9b wurden in 2 ml C_2H_5OH mit 15 mg 10-proz. Pd-Kohle hydriert, die Lösung darauf filtriert und im Vakuum eingedampft. Die chromatographische Reinigung des Rückstandes an Kieselgel mit Benzol-Essigester-(4:1) lieferte 14 mg 1β , 5β -Dimethyl-3-oxo-17 β -acetoxy-4 α , 10α -cyclo-östran (35 b); Smp. 188° (krist. aus CH_2Cl_2 -Petroläther). [α]_D = +15° (0,55). IR., UV. und CD.: Tab. 1. NMR.9): 0,85/s CH_3 -18, 1,20/d/ $J_{1,1'}$ = 7 CH_3 -1′, 1,36/s CH_3 -19, 2,03/s 17-OCOCH₃, ca. 4,6/b CH_3 -17. MS.: M^+ = 344 ($C_{22}H_{32}O_3$).

Phenol 13 b. – Partielle Hydrolyse des Diacetats **50 b.** 105 mg **50 b** wurden in Benzollösung an einer mit 30 g Al_2O_3 (Akt. III) beschickten Säule adsorbiert. Nach 15 Std. eluierte Benzol 65 mg Ausgangsmaterial (**50 b**), Äther 30 mg Phenol **13 b** (Identifikation: Smp., Misch-Smp., IR. und DS.).

Phenol 17b. – Säurekatalysierte Umlagerung des Trienons 78. Eine Lösung von 900 mg 78 und 330 mg p-Toluolsulfonsäure in 33 ml Acetanhydrid wurde 5 Std. auf 100° erhitzt, anschliessend auf H_2O gegossen und nach 1 Std. mit Äther extrahiert. Sukzessives Waschen der organischen Phase mit wässeriger NaHCO₃-Lösung und H_2O und Aufarbeitung führten zu einem Rohgemisch, das an Al_2O_3 (Akt. III) chromatographiert wurde. Petroläther-Benzol-(1:1) eluierte 526 mg 1,17 β -Diacetoxy-3,4-dimethyl- Δ 1;8;5,10;6-östratetraen (79); Smp. 150–151° (krist. aus $CH_2Cl_2-CH_3OH$). [α] α = -188° (0,37). UV.: 223 (4,42), 269 (3,95). IR.: 1720, 1595, 1260. [21]⁴): Smp. 157–157,5°.

Partielle Hydrierung von 79. 100 mg 79 wurden in 10 ml Essigester mit 100 mg 10-proz. Pd-Kohle hydriert. Die Aufnahme von 1 Mol-Äqu. H₂ war nach 20 Min. beendet. Die Lösung wurde filtriert und eingedampft. Kristallisation des Rückstandes ergab Diacetat 51b (Identifikation mittels Smp., Misch-Smp., IR. und DS.).

1,17β-Dihydroxy-3,4-dimethyl- $\Delta^{1;3;5,10}$ -östratrien (80b). Die Hydrolyse von 51b in siedender methanolischer KOH-Lösung lieferte 80b vom Smp. 227–228° (krist. aus Äther-Benzol). $[\alpha]_D = +181^{\circ}$ (0,24). UV.: 223 (Schulter, 3,93), 287 (3,31). IR.: 3560, 3270, 1605, 1590 (Nujol). [21]⁴): Smp. 226,5–228°.

Partielle Hydrolyse des Diacetats 51 b. 40 mg 51 b wurden in Benzollösung an einer Säule aus 12 g Al₂O₃ (Akt. III) adsorbiert und über Nacht stehengelassen. Mit Benzol konnten 5 mg

Ausgangsmaterial (51b) und mit Äther 25 mg Phenol 17b eluiert werden (Identifikation: Smp., Misch-Smp., IR. und DS.).

E. Umsetzungen in der O-Acetyl-1-dehydro-2-methyl-testosteron-(1c)-Reihe

Keton 3c. – Katalytische Hydrierung von 3c. Eine Lösung von 130 mg 3c in 26 ml C_2H_5OH wurde mit 130 mg 5-proz. Pd-Kohle hydriert, darauf vom Katalysator abfiltriert und eingedampft. Der Rückstand wurde in Benzollösung durch Al_2O_3 filtriert und 2-Oxo-3α-methyl-17β-acetoxy-1α,5β-cyclo-10α-androstan (32c) erhalten; Smp. 154–155° (krist. aus Aceton-Hexan). [α]_D = +25° (0,72). IR., UV. und CD.: Tab. 1. NMR. 9): 0,83/s CH₃-18, 0,97/d/ $J_{2,2}$, = 6 CH₃-2′, 1,01/s CH₃-19, 2,05/s 17-OCOCH₃, ca. 4,65/b CH-17.

2-Oxo-3 β -methyl-17 β -acetoxy-1 α , 5 β -cyclo-10 α -androstan (34c). — a) Basenkatalysierte Epimerisierung von 32c. 1 1 / $_2$ stdg. Behandlung von 225 mg 32c mit 7,5 ml siedender methanolischer KOH-Lösung lieferte nach der Aufarbeitung 190 mg 2-Oxo-3 β -methyl-17 β -hydroxy-1 α , 5 β -cyclo-10 α -androstan (33c); Smp. 200–203° (krist. aus Aceton-Hexan; 130 mg). IR.: 3625, 1703. 175 mg 33c wurden über Nacht bei Zimmertemp. in je 5 ml Acetanhydrid und Pyridin acetyliert. Nach Filtration des resultierenden Rohproduktes in Benzollösung durch Al $_2$ O $_3$ und Kristallisation aus Aceton-Hexan erhielt man 68 mg 34c⁴⁶), Smp. 138–139°. [α]_D = +41° (0,50). UV.: Endabsorption bei 220 nm. IR.: 1722 (Schulter), 1708, 1260. CD.: [34].

$$C_{22}H_{32}O_3$$
 Ber. C 76,70 H 9,36% Gef. C 76,57 H 9,45%

b) Aus 2-Oxo-17 β -acetoxy-1 α , 5 β -cyclo-10 α -androstan (34a) [9]. Eine Lösung von 500 mg 34a in 30 ml abs. Benzol wurde nach Zugabe von 2,5 ml Diäthyloxalat und 500 mg einer 50-proz. Suspension von NaH in Mineralöl 24 Std. mit einem Vibrator durchmischt. Nach Zerstörung des überschüssigen NaH mit CH3OH wurde mit Äther verdünnt und die organische Phase mit eiskalter 2n NaOH-Lösung extrahiert. Die wässerige Phase wurde darauf mit 50-proz. H₂SO₄ angesäuert und mit Äther 623 mg amorphes 2-Åthoxalyl-17β-hydroxy-Derivat von 34a isoliert. FeCl₂-Probe: positiv. Zur Methylierung wurde eine Lösung dieses Rohproduktes in 30 ml abs. Aceton direkt mit 1 g wasserfreiem K₂CO₃ und 3 g CH₃J 15 Std. zum Sieden erhitzt. Das Reaktionsgemisch wurde darauf mit $m H_2O$ verdünnt, mit Äther extrahiert und die organische Phase nacheinander mit 2N NaOH, 1N Na₂S₂O₃- und 2N NaOH-Lösung und H₂O gewaschen. Es resultierten 400 mg rohes, amorphes 2-Methyl-2-äthoxalyl-17β-hydroxy-Derivat von 34a. FeCl₃-Probe: negativ. Das Rohprodukt wurde direkt 16 Std. mit einer siedenden Lösung von 200 mg Na in 15 ml abs. C₂H₅OH behandelt. Die Aufarbeitung lieferte 96 mg rohes Hydroxy-keton 33 c, das über Nacht bei Zimmertemp. in je 5 ml Acetanhydrid und Pyridin acetyliert wurde. Chromatographie des resultierenden Rohgemisches an der 30fachen Menge Al₂O₃ lieferte mit Petroläther-Benzol-(1:1)-Gemisch 20 mg **34c**; Smp. 136–137° (krist. aus Aceton-Hexan). $[\alpha]_D = +40^\circ$ (0,54). Identifikation: Misch-Smp., IR. und DS.

Ozonisation von 3c. 107 mg 3c wurden in 25 ml Essigester bei -75° ozonisiert. Die Reaktionslösung wurde darauf im Vakuum auf $^{1}/_{2}$ Vol. eingeengt, mit 50 ml $_{2}$ O versetzt und $_{2}$ O zum Sieden erhitzt. Die Aufarbeitung lieferte 85 mg eines $_{2}$ CO $_{3}$ -löslichen Öls, das auf Grund des IR. (3460, 3550, 2630, 1773, 1715–1727 (breit), 1250) die offene und geschlossene ($_{2}$ -Lactol-) Form der Aldehydosäure 29 [9] im Mengenverhältnis ca. 1:1 enthielt. Zur Oxydation wurde das Gemisch in 10 ml Eisessig gelöst und mit 100 mg $_{2}$ Cr $_{2}$ O $_{7}$ 4 Tage bei Zimmertemp. gehalten. Die Aufarbeitung ergab 37 mg eines neutralen Produktes [Anhydrid 31 [9]; Smp. 194–195 $^{\circ}$ nach zweimaliger Kristallisation aus Aceton-Hexan (25 mg)] und 34 mg eines $_{2}$ CO $_{3}$ -löslichen Anteils [Dicarbonsäure 30 [9]; Smp. 183–186 $^{\circ}$ nach zweimaliger Kristallisation aus Aceton-Hexan (15 mg)]. Identifikation: Misch-Smp., 1R. und DS.

Keton 5c. – Säurekatalysierte Umlagerung. 20 mg 5c wurden 12 Std. in 1,5 ml Acetanhydrid und 1 Tropfen konz. H_2SO_4 im Dunkeln bei Zimmertemp. gehalten. Die Reaktionslösung wurde auf Eis gegossen, nach 1 Std. mit Äther extrahiert und die organische Phase nacheinander mit wässeriger NaHCO₃-Lösung und H_2O gewaschen. Chromatographie an der 200fachen Menge Kieselgel mit Benzol-Essigester-(4:1) lieferte nebst 4 mg eines nicht identifizierten Produktes 12 mg 1,17 β -Diacetoxy-2,4-dimethyl- Δ 1;3;5,10-östratrien (51 c); Smp. 183–184° (krist. aus Aceton-Hexan). Identifikation mit einem authentischen Präparat von 51 c ([15]: Smp. 179–180°): Misch-Smp. und DS.

Keton 23 c. – Benzalderivate 47 c und 48 c. 50 mg 23 c wurden in 15 ml 1N methanolischer KOH-Lösung mit 1 ml frisch dest. Benzaldehyd versetzt. Nach 24stdg. Stehen bei Zimmertemp. wurde auf H₂O gegossen, mit Äther extrahiert und die organische Phase nacheinander mit 2N NaHSO₃ und ges. NaHCO₃-Lösung sowie H₂O gewaschen. Bei der Chromatographie des Rohgemisches an 6 g Al₂O₃ (Akt. III) eluierte Benzol-Äther-(9:1) 36 mg gelbe Kristalle [47c; Smp. 230–231° nach Kristallisation aus Aceton-Hexan (34 mg)]. Acetylierung dieses Präparates in je 1 ml Acetanhydrid und Pyridin während 7 Std. bei Zimmertemp. und Filtration des resultierenden Rohproduktes in Benzol durch Al₂O₃ (Akt. III) lieferte 43 mg gelbe Kristalle [48 c⁴⁶); Smp. 223–225° nach zweimaliger Kristallisation aus Aceton-Hexan (20 mg)]. [α]_D = +187° (0,50). UV.: 325 (4,29), 234 (4,14). IR.: 1725, 1676, 1621, 1582, 1561, 1258, 842. NMR.⁹): 0,81/s CH₃-18, 1,55/s (CH₃-2', 2,05/s 17-OCOCH₃, 2,45/s CH-1, ca. 4,65/b CH-17, 5,61/s CH-4, 7,09/s CH-19 und CH-19′, ca. 7,2-7,6/b 5 aromat. H.

 $C_{29}H_{34}O_3$ Ber. C 80,89 H 7,96% Gef. C 80,82 H 7,97%

Katalytische Hydrierung von 23 c. Die Hydrierung von 38 mg 23 c in 10 ml C_2H_5OH mit 40 mg Pd-Kohle ergab nach Filtration des Rohproduktes in Benzollösung durch Al_2O_3 und zweimaliger Kristallisation aus Aceton-Hexan 31 mg 1-Oxo-3ξ-methyl-17β-acetoxy-9(10 \rightarrow 5ξ)-abeo-10ξ-androstan 49 c^{46}); Smp. 153–154°. [α]_D = +66° (0,57). UV., CD. und IR.: Tab. 2. NMR.: Tab. 3. MS.: Fig. 3. $C_{29}H_{29}O_3$ Ber. C 76,70 H 9,36% Gef. C 76,62 H 9,35%

Keton 24c. – Katalytische Hydrierung von **24c.** 100 mg **24c** in 10 ml C₂H₅OH lieferten in Gegenwart von 100 mg 5-proz. Pd-Kohle nach Aufnahme von 2 Mol-Äqu. H₂ 82 mg 1-Oxo-3ξ-methyl-17β-acetoxy-5ξ-androstan (**64c**) ⁴⁸); Smp. 128–129° (krist. aus Aceton-Hexan). [α]_D = -105° (0,63). CD. ²⁸): λ_{max} (Δε) = 296,5 (-3.76), 304,5 (-3.78), 315 nm (-2.32, Schulter); c=0.1 in Dioxan. IR.: 1720, 1692, 1260. NMR.: 0,77/s CH₃-18, 1,03/d/ $J_{3,3'}$ = 4 CH₃-3', 1,14/s CH₃-19, 2,04/s 17-OCOCH₃, ca. 4,6/b CH-17.

C₂₂H₃₄O₃ Ber. C 76,26 H 9,89% Gef. C 76,09 N 9,85%

Maleinsäureanhydrid-Adduht 65 c^{46}). Eine Lösung von 95 mg 24 c und 300 mg frisch subl. Maleinsäureanhydrid in 25 ml abs. Xylol wurde 9 Std. zum Sieden erhitzt und darauf im Vakuum eingedampft. Nachdem der Rückstand 3 Std. im Vakuum bei 80° von überschüssigem Maleinsäureanhydrid befreit worden war, chromatographierte man an 20 g Kieselgel. Mit Benzol-Äther-(9:1)-Gemisch wurden 58 mg 65 c eluiert; Smp. 281–282° (krist. aus Aceton-Hexan). [α]_D = +33° (0,85). UV.: Endabsorption bei 215 nm. IR.: 1865, 1842 (Schulter), 1785, 1722, 1652, 1258. NMR.: 0,79/s CH₃-18, 1,10/s CH₃-19, 1,86/d/ $J_{3',4}$ = 1,7 CH₃-3', 2,02/s 17-OCOCH₃, ca. 4,5/b CH-17, 5,95/b CH-4. $C_{28}H_{32}O_6$ Ber. C 70,89 H 7,32% Gef. C 70,74 H 7,04%

Ozonisation von **24 c**. 97 mg **24 c** in 25 ml Essigester wurden bei -80° ozonisiert. Nach dem Einengen der Reaktionslösung im Vakuum auf das halbe Volumen wurden 20 ml $\rm H_2O$ zugefügt und 1 Std. gekocht. Die Aufarbeitung ergab 35 mg neutrales Öl, das verworfen wurde, und 60 mg $\rm Na_2CO_3$ -lösliche Anteile (Säure **67 c**), die in 15 ml Aceton mit frisch dest. CH₂N₂ über Nacht bei Zimmertemp. verestert und darauf an der 60fachen Menge $\rm Al_2O_3$ (Akt. III) chromatographiert wurden. Mit Petroläther-Benzol-(1:1)-Gemisch und Benzol eluierte man 30 mg Methylester **68 c**; Smp. 83° (krist. aus Pentan; 24 mg). $\rm [\alpha]_D = +13^{\circ}$ (0,50). Identifikation mit einem authentischen Präparat ([28]: Smp. 81–82°, $\rm [\alpha]_D = +10^{\circ}$): Misch-Smp., IR. und DS.

Säurekatalysierte Umlagerung von 24c. Nach 10stdg. Behandlung von 15 mg 24c in 2 ml Acetanhydrid und 1 Tropfen konz. H_2SO_4 bei Zimmertemp. im Dunkeln wurde auf Eis gegossen, nach 1 Std. mit Äther extrahiert und die Ätherlösung nacheinander mit wässeriger NaHCO₃-Lösung und H_2O gewaschen. Es resultierten 14 mg eines kristallinen Präparates, das nach DS. nebst einer Spur eines nicht identifizierten Produktes als Hauptanteil Di-O-acetyl-1,4-dimethyl-östradiol (66c) enthielt, das durch Kristallisation aus Aceton-Hexan isoliert werden konnte; Smp. 158°. Identifikation mit einer authentischen Probe von 66c ([13]: Smp. 157–159°): Misch-Smp. und DS.

Partialsynthese von 24 c aus 1-Oxo-3-methyl-17 β -önanthoyloxy- Δ^2 -5 α -androsten (69). Eine Lösung von 300 mg 69 [41] und 142 mg N-Bromsuccinimid in 30 ml abs. CCl₄ wurde zum Sieden erhitzt. Nach Zugabe von wenig Benzoylperoxid bestrahlte man das Reaktionsgemisch mit einer 150-Watt-Glühbirne. Innert 20 Sek. wurde die farblose Lösung braun und dann wieder farblos. Nach sofortiger Kühlung wurde das ausgeschiedene Succinimid abfiltriert und das Filtrat im Vakuum

eingedampft. Es resultierten 360 mg des 4-Bromderivates von 69. UV.: 236 (4,06). Das Rohprodukt wurde direkt in 4 ml Kollidin 2 Std. unter N_2 zum Sieden erhitzt. Nach der Aufarbeitung wurde das Rohprodukt in Petroläther-Benzol-(1:1)-Gemisch durch die 10fache Menge Al_2O_3 filtriert. Man erhielt 266 mg eines Gemisches, das linear konjugiertes Cyclohexadienon enthielt [UV.: 323 (3,61)]. Es wurde direkt (245 mg) in 5 ml ges. methanolischer KOH-Lösung $2^1/_2$ Std. bei 60° hydrolysiert. Das resultierende Rohprodukt wurde an der 60fachen Menge Al_2O_3 (Akt. III) chromatographiert. Mit Benzol-Äther-(19:1)-Gemisch eluierte man 40 mg kristallines 1-0xo-3-methyl-17 β -hydroxy- Δ^2 -5 α -androsten [UV.: 235 (4,05)]. Mit Benzol-Äther-(9:1)-Gemisch wurden 115 mg kristallines 1-0xo-3-methyl-17 β -hydroxy- Δ^2 :4-androstadien [UV.: 320 (3,77)] isoliert. 25 mg dieser Verbindung wurden 6 Std. bei Zimmertemp. in je 0,5 ml Acetanhydrid und Pyridin zu 17 mg 24c (krist. aus Aceton-Hexan) acetyliert. Identifikation: Smp., Misch-Smp., IR. und DS.

Keton 25 c. – Säurekatalysierte Umlagerung. Eine Lösung von 15 mg 25 c in 2 ml Acetanhydrid und 1 Tropfen konz. H₂SO₄ wurde 10 Std. bei Zimmertemp. im Dunkeln gehalten, dann auf Eis gegossen, nach 1 Std. mit Äther extrahiert und die Ätherlösung nacheinander mit wässeriger NaHCO₃-Lösung und H₂O gewaschen. Man erhielt 14 mg Diacetat 66 c vom Smp. 158° (krist. aus Aceton-Hexan). Identifikation: Misch-Smp. und DS.

Maleinsäureanhydrid-Addukt 70 c⁴⁶). Eine Lösung von 70 mg 25 c und 200 mg frisch subl. Maleinsäureanhydrid in 20 abs. Xylol wurde 9 Std. bei Siedertemp, gehalten und darauf im Vakuum eingedampft. Der Rückstand wurde 4 Std. im Vakuum bei 75° von überschüssigem Maleinsäureanhydrid befreit. Bei der Chromatographie an Kieselgel (100fache Menge) eluierte man mit Benzol-Äther-(4:1)-Gemisch 73 mg 70 c; Smp. 217° (krist. aus Aceton-Hexan; 50 mg). [α]_D = +78° (0,66). UV.: Endabsorption bei 215 nm. IR.: 1863, 1846 (Schulter), 1782, 1725, 1644, 1257. NMR.: 0,85/s CH₃-18, 1,18/s CH₃-5′, 1,88/d/J_{1,2′} = 1,7 CH₃-2′, 2,05/s 17-OCOCH₃, ca. 4,65/b CH-17, 6,29/b CH-1. C_{26} H₃₂O₆ Ber. C 70,89 H 7,32% Gef. C 70,93 H 7,20%

Katalytische Hydrierung von 25 c. Die Hydrierung von 50 mg 25 c in 10 ml C_2H_5 OH mit 50 mg 5-proz. Pd-Kohle lieferte ein gegen Tetranitromethan gesättigtes Präparat, das an der 30fachen Menge Al_2O_3 (Akt. III) chromatographiert wurde. Petroläther-Benzol-(4:1) eluierte 31 mg eines kristallinen Gemisches, das auf Grund des DS. [Fliessmittel: Aceton-Hexan-(1:3)] und des NMR. zwei Stereoisomere (2ξ , 5α -Dimethyl-4-oxo-17β-acetoxy-10 ξ -östrane, u. a. 71c) im Mengenverhältnis von ca. 4:1 enthielt⁴⁸). Smp. 80–81° (krist. aus Pentan; 24 mg). [α]_D = +14° (0,97). IR.: 1721, 1697, 1256. NMR. (Hauptkomponente): 0,83/s CH₃-18, 1,02/d/ $J_{2,2'}$ = 5 CH₃-2', 1,23/s CH₃-5', 2,04/s 17-OCOCH₃, ca. 4,6/b CH-17; (Nebenkomponente): 0,77/s CH₃-18, 1,04/d/ $J_{2,2'}$ = 5 CH₃-2', 1,19/s CH₃-5', 2,02/s 17-OCOCH₃.

b) Aus Keton 53 a. 1,038 g NaH in 25 ml abs. Dimethylsulfoxid wurden bei -10° mit einer Lösung von 7,85 g Triphenylmethylphosphoniumbromid in 22 ml abs. Dimethylsulfoxid versetzt, darauf wurden 332,5 mg 53 a in 25 ml abs. Tetrahydrofuran unter N_2 zugegeben und das Reaktionsgemisch 3 Tage bei 50° gerührt. Nach H_2 O-Zugabe wurde mit Pentan extrahiert und aufgearbeitet. Chromatographie des Rohproduktes an Kieselgel mit Hexan-Accton-(16:1) lieferte nebst Ausgangsmaterial (53 a) ein öliges Produkt (Tetranitromethan-Probe: gelb), das $^{1}/_{2}$ Std. in siedender

methanolischer KOH-Lösung hydrolysiert wurde. Man erhielt 118 mg 2-Methylen-5 α -methyl-17 β -hydroxy-östran (74); Smp. 129° (krist. aus Aceton). [α]_D = +13° (0,31). IR.: 3602, 1645, 891.

C₉₀H₉₉O Ber. C 83,28 H 11,09% Gef. C 83,18 H 11,18%

100 mg 74 wurden in 15 ml C_2H_5OH mit 200 mg 5-proz. Pd-Kohle hydriert. Die vom Katalysator abfiltrierte Lösung wurde im Vakuum eingedampft, der Rückstand erst in Benzollösung durch Al_2O_3 (Akt. III) filtriert und darauf mit Hexan-Aceton-(16:1) an Kieselgel chromatographiert. Es resultierten 17 mg 72c; Smp. 195° (krist. aus Aceton). [α]_D = +4,4° (0,5). Identifikation: Misch-Smp., NMR., IR. (CHCl₃ und Nujol) und DS. [Fliessmittel: Benzol-Essigester-(9:1)].

F. Umsetzungen in der O-Acetyl-1-dehydro-4-methyl-testosteron-(1d)-Reihe

Keton 4d. – Säurekatalysierte Umlagerung. 20 mg 4d wurden 14 Std. in 1,5 ml Acetanhydrid und 1 Tropfen konz. H_2SO_4 bei Zimmertemp. im Dunkeln stehengelassen, dann auf Eis gegossen und nach 1 Std. aufgearbeitet. Es resultierten 20 mg 2,17 β -Diacetoxy-3,4-dimethyl- Δ^1 ;3;5,10-östratrien (50 d); Smp. 164–165° (krist. aus Äther-Hexan). [α]_D = +45° (0,40). Identifikation mit dem in [13] beschriebenen Diacetat (Smp. 168–169°, [α]_D = +42°): Misch-Smp., IR. und DS.

Keton 6d. – Katalytische Hydrierung. 24 mg 6d wurden in 2,5 ml C_2H_5 OH mit 11 mg 10-proz. Pd-Kohle hydriert. Kristallisation des Rohproduktes aus Äther-Hexan ergab 23 mg 1-Oxo-2 α , 3 α -dimethyl-17 β -acetoxy-4 α , 10 α -cyclo-9(10 \rightarrow 5 β)-abeo-10 α H-östran (43d); Smp. 123-125°. [α]_D = -16° (0,52). UV., CD. und IR.: Tab. 2. NMR.: Tab. 3. MS.: Fig. 3.

Keton 8d. – Katalytische Hydrierung. 22 mg **8d** wurden in 2,5 ml C_2H_6OH mit 10 mg 10-proz. Pd-Kohle hydriert. Chromatographie des Rohproduktes an 7 g Kieselgel mit Hexan-Aceton-(5:1) lieferte 10 mg nach DS. einheitliches 1-Oxo-4 α -methyl-17 β -acetoxy-4 β , 10 β -cyclo-9(10 \rightarrow 5 β)-abeo-10 α -androstan (41 d), das nicht kristallisiert werden konnte. [α]_D = +70° (0,45). UV., CD. und IR.: Tab. 2. NMR.: Tab. 3. MS.: Fig. 3.

Phenol 13d. – Partielle Hydrolyse des Diacetats 50d. 20 mg 50d wurden in Benzollösung an eine Säule aus 2 g $\mathrm{Al_2O_3}$ adsorbiert und über Nacht belassen. Elution mit Benzol-Äther-(9:1) ergab 10 mg Phenol 13d; Smp. 239–242° (krist. aus Äther-Hexan). $[\alpha]_\mathrm{D} = +38^\circ~(0,26)^{48}$). Identifikation: Misch-Smp., IR. und DS.

Phenol 16d. – Acetylierung. 18 mg 16d lieferten nach 15stdg. Stehen bei Zimmertemp. in Acetanhydrid-Pyridin-(1:1) Di-O-Acetyl-1, 2-dimethyl-östradiol (77d); Smp. 160–161° (krist. aus Äther-Hexan). $[\alpha]_D = +116^\circ$ (0,5). Identifikation mit authentischem Material ([23] [45]: Smp. 163–164°, $[\alpha]_D = +112^\circ$): Misch-Smp., IR. und DS.

Die Elementaranalysen wurden im mikroanalytischen Laboratorium der ETH (Leitung: W. Manser) ausgeführt. Die Aufnahme der IR.- und NMR.-Spektren erfolgte in unserer Instrumentalabteilung (Leitung: Prof. W. SIMON).

SUMMARY

The photo-induced formation of ketonic and phenolic isomers from O-acetyl-1-dehydro-testosterone (1a) and from its 4-methyl homologue 1d in dioxane solution has been described earlier [8] [9] [13]. The present paper summarizes the findings which resulted in the course of further investigations, and which, in part, have been published in preliminary form [11] [14] and in recent reviews [12]. This work includes the ultraviolet irradiation of dienone 1a, its 10α -stereoisomer 2a, and its 1-, 2- and 4-methyl homologues 1b-d. A series of rearrangements occurred in each case, as shown in Charts 2, 3, and 19.

In Part 1 chemical and spectral evidence is presented in support of the proposed structures of the new photoproducts. In particular, the full structures of compounds 3b, c, 5a, 10a, 14a, 24c, and 25c have been elucidated.

As discussed in Part 2, the respective sequences of irreversible light-induced steps in the five sets of transformations have been established by separate irradiation

experiments with each ketonic photoproduct, except dienone 4c. Four categories of isomerizations were encountered:

- (1) conversions of 2,5-cyclohexadienones into bicyclo[3.1.0]hexen-(3)-ones-(2),
- (2) conversions of bicyclo[3.1.0]hexen-(3)-ones-(2), depending on the respective positions of alkyl substituents, into either new 2,5-cyclohexadienones, 2,4-cyclohexadienones, or phenolic isomers,
- (3) conversions of spirocyclic bicyclo[3.1.0]hexen-(3)-ones-(2) into spirocyclic 2,4-cyclohexadienones, and
 - (4) conversions of 2,4-cyclohexadienones into phenolic isomers.

The 2,5-cyclohexadienones have been found to react exclusively according to pathway (1), and the bicyclohexenones predominantly according to pathway (2). In order to account for these rearrangement modes, mechanisms $\mathbf{l} \to \mathbf{m} \to \mathbf{n}$ and $\mathbf{n} \to \mathbf{o} \to \mathbf{p}$ (Chart 12), respectively, have been proposed previously. Application of these schemes and of mechanism $\mathbf{n} \to \mathbf{s} \to \mathbf{t} \to \mathbf{u}$ (Chart 20) to the respective reaction categories (1), (2), and (3) offers a coherent and self-consistent rationalization of the observed photochemical relationships, with the exception of the formation of dienone 25 c from bicyclohexenone 3c (see Section 2.1.4). These general concepts require a stereospecific course of the rearrangements (1) and (2) independent of structure, as indicated in the hypothetical intermediate \mathbf{m} and in step $\mathbf{s} \to \mathbf{t}$, respectively, and the intervention of a species such as \mathbf{o} in (2), as well as the structures of the photoproducts presented in Charts 2, 3, and 19.

The choice of the reaction paths to spirocyclic 2,5-cyclohexadienones and bicyclohexenones, which are structurally available according to the basic schemes $\mathbf{l} \to \mathbf{m} \to \mathbf{n}$ and $\mathbf{n} \to \mathbf{o} \to \mathbf{p}$, respectively, is influenced by the directive force of factors dependent on structure and by the nature of the initial excited state.

Organisch-chemisches Laboratorium der Eidg. Technischen Hochschule, Zürich

LITERATURVERZEICHNIS

- [1] 32. Mitt.: Helv. 49, 292 (1966).
- [2] Diss. ETH, Zürich 1965.
- [3] Diss. ETH, Zürich 1963.
- [4] Diss. ETH, Zürich 1961.
- [5] Diss. ETH, Zürich 1965.
- [6] Diss. ETH, Zürich 1964.
- [7] H. H. Inhoffen, G. Zühlsdorff & Huang-Minlon, Ber. deutsch. chem. Ges. 73, 451 (1940).
- [8] H. Dutler, H. Bosshard & O. Jeger, Helv. 40, 494 (1957).
- [9] H. DUTLER, C. GANTER, H. RYF, E. C. UTZINGER, K. WEINBERG, K. SCHAFFNER, D. ARIGONI & O. JEGER, Helv. 45, 2346 (1962).
- [10] C. GANTER, E. C. UTZINGER, K. SCHAFFNER, D. ARIGONI & O. JEGER, Helv. 45, 2403 (1962).
- [11] R. WENGER, K. SCHAFFNER & O. JEGER, Chimia 18, 180 (1964); K. SCHAFFNER, ibid. 19, 134 (1965).
- [12] a) K. Schaffner, Fortschr. Chem. organ. Naturstoffe 22, 1 (1964) [Ed.: L. Zechmeister; Springer-Verlag, Wien]. b) idem, Adv. Photochemistry 4, im Druck [Ed.: W. A. Noves, Jr., G. S. Hammond & J. N. Pitts, Jr.; Interscience Publishers, New York].
- [13] K. Weinberg, E. C. Utzinger, D. Arigoni & O. Jeger, Helv. 43, 236 (1960).
- [14] C. Ganter, F. Greuter, D. Kägi, K. Schaffner & O. Jeger, Helv. 47, 627 (1964).
- [15] E. ALTENBURGER, H. WEHRLI & K. SCHAFFNER, Helv. 46, 2753 (1963).
- [16] R. Warszawski, K. Schaffner & O. Jeger, Helv. 43, 500 (1960).

- [17] C. Ganter, R. Warszawski, H. Wehrli, K. Schaffner & O. Jeger, Helv. 46, 320 (1963).
- [18] G. BOZZATO, H. P. THRONDSEN, K. SCHAFFNER & O. JEGER, J. Amer. chem. Soc. 86, 2073 (1964).
- [19] LJ. LORENC, M. MILJKOVIĆ, K. SCHAFFNER & O. JEGER, Helv. 49, in Vorbereitung (1966).
- [20] D. H. R. Barton & W. C. Taylor, Proc. chem. Soc. 1957, 96, 147; J. chem. Soc. 1958, 2500; J. Amer. chem. Soc. 80, 244 (1958).
- [21] R. Wiechert, Deutsche Auslegeschrift 1 174 778 (1962).
- [22] R. WIECHERT, Z. Naturforsch. 19b, 944 (1964).
- [23] J. IRIARTE & H. J. RINGOLD, Tetrahedron 3, 28 (1958).
- [24] F. SONDHEIMER & Y. MAZUR, J. Amer. chem. Soc. 79, 2906 (1957); N. W. ATWATER, ibid. 79, 2420 (1957).
- [25] R. WENGER, H. DUTLER, H. WEHRLI, K. SCHAFFNER & O. JEGER, Helv. 45, 2420 (1962).
- [26] C. DJERASSI, G. ROSENKRANZ, J. ROMO, J. PATAKI & ST. KAUFMANN, J. Amer. chem. Soc. 72, 4540 (1950).
- [27] H. H. INHOFFEN & G. ZÜHLSDORFF, Ber. deutsch. chem. Ges. 74, 604 (1941); vgl. dazu R. B. WOODWARD, H. H. INHOFFEN, H. O. LARSON & K. H. MENZEL, Chem. Ber. 86, 594 (1953), sowie A. S. Dreiding & A. Voltman, J. Amer. chem. Soc. 76, 537 (1954).
- [28] a) B. Nann, D. Gravel, R. Schorta, H. Wehrli, K. Schaffner & O. Jeger, Helv. 46, 2473 (1963). b) B. Nann, H. Wehrli, K. Schaffner & O. Jeger, Helv. 48, 1680 (1965).
- [29] P. J. Kropp & W. F. Erman, J. Amer. chem. Soc. 85, 2456 (1963).
- [30] S. STERNHELL, Rev. pure appl. Chemistry 14, 15 (1964).
- [31] T. V. Van Auken & K. L. Rinehart, Jr., J. Amer. chem. Soc. 84, 3736 (1962).
- [32] R. H. EASTMAN, J. Amer. chem. Soc. 76, 4115 (1954); R. H. EASTMAN & S. K. FREEMAN, ibid. 77, 6642 (1955).
- [33] C. DJERASSI, W. KLYNE, T. NORIN, G. OHLOFF & E. KLEIN, Tetrahedron 21, 163 (1965).
- [34] K. Schaffner & G. Snatzke, Helv. 48, 347 (1965).
- [35] J. A. EDWARDS, P. G. HOLTON, J. C. ORR, L. C. IBAÑEZ, E. NECOECHEA, A. DE LA ROZ, E. SEGOVIA, R. URGUIZA & A. BOWERS, J. med. Chemistry 6, 174 (1963).
- [36] W. MOFFITT, R. B. WOODWARD, A. MOSCOWITZ, W. KLYNE & C. DJERASSI, J. Amer. chem. Soc. 83, 4013 (1961).
- [37] K. M. WELLMAN, R. RECORDS, E. BUNNENBERG & C. DJERASSI, J. Amer. chem. Soc. 86, 492 (1964).
- [38] H. Mori, Chem. pharm. Bull. (Japan) 10, 382 (1962).
- [39] H. B. HENBEST, D. N. JONES & G. P. SLATER, J. chem. Soc. 1961, 4472.
- [40] E. Caspi, B. Taqui Khan & S. N. Balasubrahmanyam, Tetrahedron 18, 1013 (1962).
- [41] F. BOHLMANN & C. RUFER, Chem. Ber. 97, 1770 (1964).
- [42] E. J. COREY & M. CHAYKOVSKY, J. Amer. chem. Soc. 84, 866 (1952).
- [43] D. H. Peterson, L. M. Reineke, H. C. Murray & O. K. Sebek, Chemistry & Ind. 1960, 1301.
- [44] D. E. Poel, H. Wehrli, K. Schaffner & O. Jeger, Chimia 20, 110 (1966).
- [45] D. N. KIRK & V. PETROV, J. chem. Soc. 1959, 788.
- [46] Vgl. S. M. Bloom, J. Amer. chem. Soc. 80, 6280 (1958); P. J. Kropp, ibid. 85, 3280 (1963).
- [47] R. B. WOODWARD & T. SINGH, J. Amer. chem. Soc. 72, 494 (1950).
- [48] M. H. Fisch & J. H. Richards, J. Amer. chem. Soc. 85, 3029 (1963).
- [49] H. E. ZIMMERMAN, Vortrag am «International Symposium on Organic Photochemistry», Strasbourg, Juli 1964.
- [50] D. H. R. BARTON, P. DE MAYO & M. SHAFIQ, Proc. chem. Soc. 1957, 205; J. chem. Soc. 1958, 140.
- [51] D. ARIGONI, H. BOSSHARD, H. BRUDERER, G. BÜCHI, O. JEGER & L. J. KREBAUM, Helv. 40, 1732 (1957).
- [52] J. W. WHEELER & R. H. EASTMAN, J. Amer. chem. Soc. 81, 236 (1959).
- [53] D. H. R. Barton, J. F. McGhie & M. Rosenberger, J. chem. Soc. 1961, 1215.
- [54] O. L. CHAPMAN & L. F. ENGLERT, J. Amer. chem. Soc. 85, 3028 (1963).
- [55] H. E. ZIMMERMAN & D. I. SCHUSTER, J. Amer. chem. Soc. 83, 4486 (1961); 84, 4527 (1962).
- [56] a) P. J. Kropp, J. Amer. chem. Soc. 86, 4053 (1964). b) J. org. Chemistry 29, 3110 (1964). c) Tetrahedron Letters 1964, 3647. d) Tetrahedron 21, 2183 (1965).

- [57] D. CAINE & J. B. DAWSON, J. org. Chemistry 29, 3108 (1964).
- [58] E. R. ALTWICKER & C. D. COOK, J. org. Chemistry 29, 3087 (1964).
- [59] T. MATSUURA, Bull. chem. Soc. Japan 37, 564 (1964).
- [60] D. I. Schuster & D. J. Patel, J. Amer. chem. Soc. 87, 2515 (1965).
- [61] D. I. Schuster & C. J. Polowczyk, J. Amer. chem. Soc. 86, 4502 (1964).
- [62] H. E. ZIMMERMAN & J. S. SWENTON, J. Amer. chem. Soc. 86, 1436 (1964); H. E. ZIMMERMAN, Pure & appl. Chemistry 9, 493 (1964); H. E. ZIMMERMAN, R. C. HAHN, H. MORRISON & M. C. WANI, J. Amer. chem. Soc. 87, 1138 (1965).
- [63] J. Hoignè, K. Schaffner & R. Wenger, Helv. 48, 527 (1965).
- [64] G. S. HAMMOND & N. J. TURRO, Science 142, 1541 (1963).
- [65] D. H. R. BARTON & P. T. GILHAM, Proc. chem. Soc. 1959, 391; J. chem. Soc. 1960, 4596.
- [66] O. L. CHAPMAN, Adv. Photochemistry 1, 323 (1963) [Ed.: W. A. NOYES, JR., G. S. HAMMOND & J. N. PITTS, JR.; Interscience Publishers, New York].
- [67] P. J. Kropp, J. Amer. chem. Soc. 85, 3779 (1963).
- [68] H. HART & A. J. WARNING, Tetrahedron Letters 1965, 325.
- [69] D. H. R. BARTON & G. QUINKERT, J. chem. Soc. 1960, 1; vgl. ferner G. QUINKERT, Angew. Chem. 77, 229 (1965).
- [70] R. Wiechert & E. Kaspar, Chem. Ber. 93, 1710 (1960).
- [71] M. MILLER & H. MARGULIES, Chem. Comm. 1965, 314.

123. Polarographie an Festelektroden V.

Adsorptionskonkurrenz in binären metallischen Monoschichten an Festelektroden

von E. Schmidt und H. R. Gygax

(2. II. 66)

Im Zusammenhang mit der chronoamperometrischen Untersuchung metallischer Monoschichten (vgl. [1] \neg [4]) ist das Verhalten *gemischter* Metallbedeckungen von Interesse, die sich aus mehreren adsorbierten Spezies Me_{i, adsorb.} zusammensetzen und durch zeitlich oder potentialmässig gestaffelte Entladung verschiedener Metall-Kationen Me_i^{z+} an der gleichen Unterlage zustande kommen:

$$Me_i^{z+} + z e^{-} \xrightarrow{Substrat} Me_{i, adsorb.}$$
 (i)

Dabei ist zu erwarten, dass gewisse Parameter der den einzelnen Teiladsorbaten als Funktion ihrer Oberflächenkonzentrationen y_i zugeordneten Aktivitätsisothermen $a_{i(y_i)}$, u. a. die durch (1) definierte Sättigungsbedeckung $_{i}y_{i}$, keine für das jeweilige

$$a_{i(y_i)} = \begin{vmatrix} f_{(y_i)} < 1 & \text{für } y_i < {}_{s}y_i \\ 1 & \text{für } y_i \geqslant {}_{s}y_i \end{vmatrix}$$
 (1)

Metallpaar Adsorbat/Unterlage charakteristischen Konstanten darstellen, sondern, ähnlich wie bei Abscheidungsvorgängen in Gegenwart nichtmetallischer Paralleladsorbate [3], durch eine Bedeckungskonkurrenz der an der Monoschicht beteiligten Sorbenden beeinflusst werden.