

W. Wiegrebe, U. Krüger, H. Reinhart und L. Faber

Überführung von 1-Benzylisochinolininen in Berbinium-Salze

6. Mitt.: Synthesen und NMR-Spektren von Coralyn-Derivaten*) **)

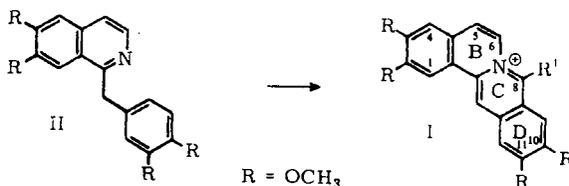
Aus dem Institut für Pharmazeutische Technologie der Technischen Hochschule Braunschweig und aus dem Institut für Molekulare Biologie, Biochemie u. Biophysik, Stöckheim b. Braunschweig

(Eingegangen am 21. Juli 1967)

Der Abbau des Coralyns zum Norcoralyn über die Zwischenstufe der Papaverin-6'-carbonsäure und eine Synthese des Norcoralyns durch *Vilsmeier*-Reaktion aus Papaverin werden beschrieben. — Im Gegensatz zu Literaturangaben konnten wir 9-Methylpapaverin in ein Coralyn-Derivat überführen. — Die NMR-Spektren einiger Coralyn-Abkömmlinge werden besprochen.

The degradation of coralyn to norcoralyn via 6'-papaverinecarboxylic acid and a synthesis of norcoralyn by *Vilsmeier*-reaction of papaverine are described. — Contrary to the literature we were able to transform 9-methylpapaverine to a coralyn-derivative. — The NMR-spectra of several coralyn-derivatives are discussed.

Seit etwa 50 Jahren ist das 2,3,10,11-Tetramethoxy-8-methyl-dibenzo[a,g]-chinolinium-Ion bekannt, das von *Schneider et al.*¹⁾ erstmals hergestellt und „Coralyn“ (I, R' = CH₃) genannt wurde. Coralyn (I, R' = CH₃) entsteht aus Papaverin (II) durch Reaktion mit Acylkationen. Läßt man nicht Acetylchlorid bzw. Acetanhydrid, sondern entsprechende Derivate anderer Säuren auf II einwirken, so erhält man Coralyn-Homologe, in denen die 8-Methyl-Gruppe durch andere Alkyle bzw. durch Arylreste ersetzt ist^{1) 2) 3)}.



Das am C-8 unsubstituierte Coralyn-Analoge, das sog. „Norcoralyn“ (I, R' = H), läßt sich dagegen durch *Gattermann*-Synthese, auch in den variierten Formen nach *Koch* und *Adams*, nicht herstellen³⁾. Die erste Synthese des Norcoralyns (I, R' = H)

*) 5. Mitt.: W. Wiegrebe, D. Sasse und E. Roesel, Arch. Pharmaz. 301, 33 (1968).

**) Herrn Prof. Dr. H. W. Bersch zum 65. Geburtstag gewidmet.

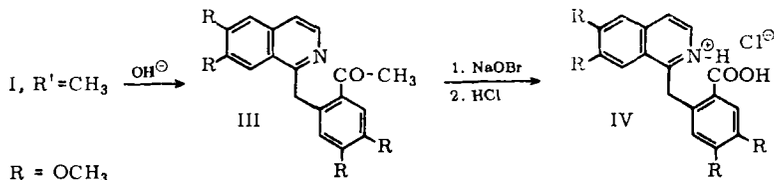
1) W. Schneider et al., Ber. dtsch. chem. Ges. 53, 1459 (1920); 54, 2021 (1921)

2) W. Awe, Pharmaz. Zentralhalle Deutschland 77, 157 (1936).

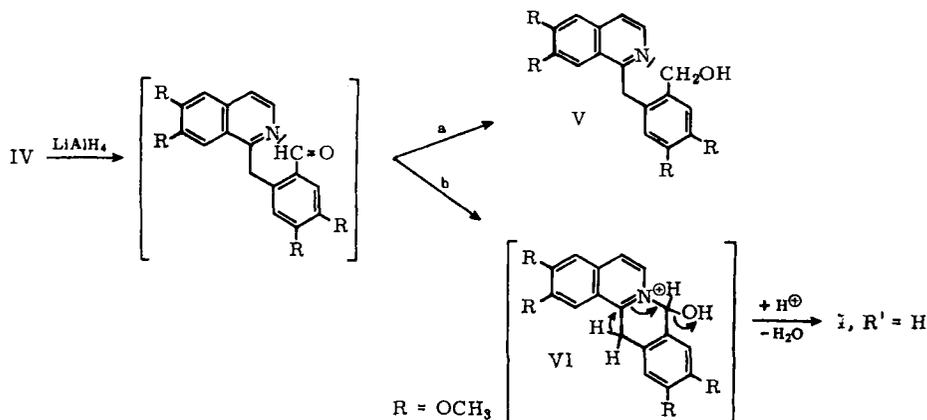
3) H. Halpaap, Diss. Braunschweig 1950, S. 32.

gelang Bradsher et al.⁴⁾, die das Oxim des 1-Formyl-6,7-dimethoxy-N-veratryl-isochinolinium-Salzes mit Säure zu I, R' = H cyclisierten.

Das Ziel unserer Arbeit war die Umwandlung des Coralyns in Norcoralyn. Behandelt man Coralyn mit Lauge, so entsteht 6'-Acetyl-papaverin (III)¹⁾, das mit Hypobromit in Papaverin-6'-carbonsäure (IV) überführt und als Hydrochlorid isoliert wurde.



Durch Reduktion von IV-Hydrochlorid mit Lithiumaluminiumhydrid in Pyridin⁵⁾ erhielten wir in schlechten Ausbeuten 6'-Hydroxymethyl-papaverin (V) und Norcoralyn (I, R' = H), das als Chlorid isoliert und durch sein UV-Spektrum charakterisiert wurde. Bei der Reduktion dieser Verbindung entstand Norcoralydin⁶⁾.



Die Norcoralyn (I, R' = H)-Bildung war aus folgendem Grund zu erwarten: Die Reduktion einer Carbonsäure zum Carbinol durchläuft die Oxydationsstufe des Aldehyds⁷⁾. In unserem Fall sollte die nucleophile Substitution der Aldehyd-Carbonyl-Gruppe (bzw. des Äquivalentes) durch ein weiteres Hydrid-Ion (a) mit dem nucleophilen Angriff durch den Isochinolin-Stickstoff (b) zum Aminoalkoholat-

⁴⁾ C. K. Bradsher und N. L. Dutta, *J. org. Chemistry* 26, 2231 (1961).

⁵⁾ Zur Arbeitstechnik s. P. T. Lansbury, *J. Amer. chem. Soc.* 83, 429, 3537 (1961).

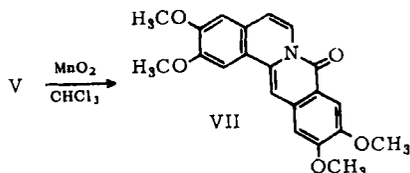
⁶⁾ A. Pictet und T. Q. Chou, *Ber. dtsh. chem. Ges.* 49, 370 (1916).

⁷⁾ J. D. Roberts und M. C. Caserio, *Basic Principles of Organic Chemistry*, W. A. Benjamin Inc., New York 1964, S. 522/523.

Ion konkurrieren. Bei der sauren Aufarbeitung spaltet der freie Aminoalkohol VI Wasser ab, und es entsteht Norcoralyn.

Über die Struktur der Zwischenprodukte auf der Aldehydstufe bei der Reduktion von Carbonsäuren ist nichts Sicheres bekannt⁷⁾. Sicherlich liegt nicht die freie Aldehydgruppe vor, die hier aus Gründen der Übersichtlichkeit formuliert wurde.

Da die direkte Reduktion des Carbonsäure-Hydrochlorids (IV) eine unbefriedigende Ausbeute gab, wurde IV über das Methylester-Hydrochlorid in den freien IV-Methylester umgewandelt, der mit Lithiumaluminiumhydrid zu V reduziert wurde. Der Versuch, V mit aktivem Braunstein selektiv zum Aldehyd zu oxydieren, der durch Säureeinwirkung zu I, R' = H cyclisiert hätte, mißlang. Wir erhielten eine schwefelgelbe, N-haltige Substanz, die zwar blaugrün, aber nicht gelbgrün wie Coralyn (I, R' = CH₃) fluoreszierte. Beim Behandeln mit n HCl bildete diese Substanz kein Salz, und da sie im IR-Spektrum eine Bande bei 1650/cm aufwies, wurde sie als Neutralstoff mit einer Lactamgruppierung (VII) angesprochen.



Zur Sicherung der Struktur VII wurde das Massenspektrum aufgenommen⁸⁾: es zeigte das Signal des Molekülions bei der für VII berechneten Massenzahl (365). Im Massenspektrometer verlor das Molekül eine Methylgruppe (Signal bei M-15 m/e). Bei der Reduktion mit Zink und Säure entstanden aus VII zwei Verbindungen, die im DC sehr nahe beieinander lagen, und von denen eine mit Norcoralydin⁶⁾ identisch war. Das beweist, daß VII das formulierte Ringsystem besitzt. Das Lactam VII ist wahrscheinlich folgendermaßen entstanden: das Carbinol V wurde zum entsprechenden Aldehyd oxydiert, der durch die bei der direkten Carbonsäure-Reduktion (s. o.) beschriebene nucleophile Substitution durch das Isochinolin-N in den ringgeschlossenen Aminoalkohol VI überging. Da wir im neutralen Milieu arbeiteten, und die Wasserabspaltung aus VI protonenkatalysiert ist, konnte VI zu VII weiteroxydiert werden.

Die Entstehung von VII stützt die Annahme, daß die Umsetzung der 6'-Acyl-1-benzylisochinoline zu entsprechenden Coralyn-Derivaten über die Zwischenstufe eines Aminoalkohols (analog VI) verläuft.

Kürzlich berichteten S. Hauptmann und A. Blakovits⁸⁾ über eine vergleichbare Reaktion: sie fanden, daß bei der MnO₂-Oxydation von 1,2-(Bishydroxymethyl)-benzol Phthalid entsteht. Die Autoren folgern, daß als Zwischenprodukt 2-Hydroxymethyl-benzaldehyd entsteht, der als Halbacetal weiteroxydiert wird.

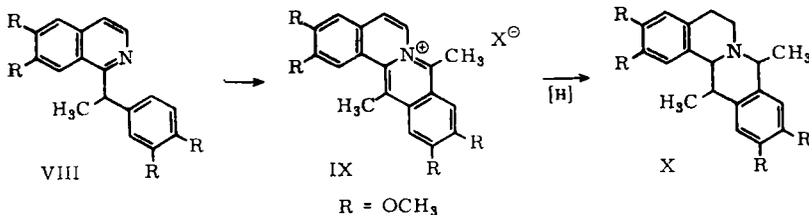
⁷⁾ Wir danken Herrn Dozent Dr. H. Budzikiewicz verbindlich für die Aufnahme und Interpretation des Massenspektrums von VII.

⁸⁾ Z. Chemie 6, 466 (1966).

Wir zogen aus der Lactambildung bei der MnO_2 -Oxydation in neutraler Lösung den Schluß, daß in einem neuen Experiment die Reaktionsbedingungen so zu wählen sind, daß der entstehende Aminoalkohol VI sehr schnell durch Säure zu $I, R' = H$ dehydratisiert wird. Bei der Oxydation des Carbinols V mit Dichromat in 50proz. Essigsäure fiel bei Raumtemp. nach $1/2$ Std. ein kristallines Produkt aus, das aus Methanol mehrfach umkristallisiert wurde. Die Elementaranalyse ergab einen abnorm hohen „unverbrennlichen Rückstand“, mit Diphenylcarbazid zeigte die Substanz eine starke Violett-Färbung, so daß wir schließen konnten, daß das o. a. Kristallinat das Hydrogenchromat des Norcoralyns ($I, R' = H$) darstellte. Das NMR-Spektrum dieses Salzes zeigte fast keine Auflösung und sprach dafür, daß die Substanz paramagnetische Eigenschaften besitzt bzw. mit einem paramagnetischen Stoff verunreinigt war. Die Linienverbreiterung im NMR-Spektrum erklären wir damit, daß durch das Umkristallisieren in der Hitze Spuren von Cr(III)-Verbindungen entstanden waren. Bei der Reduktion des Norcoralyn-Hydrogenchromats entstand eine apfelgrüne Lösung, aus der wir Norcoralydin-Hydrochlorid⁶⁾ gewinnen konnten, das mit authentischer Substanz⁶⁾ im Mischschmp. keine Depression zeigte und im IR-Spektrum deckungsgleich war. Wir kristallisierten daraufhin das Norcoralyn-Hydrogenchromat mehrmals aus salzsaurem Methanol um und erhielten Norcoralyn-Chlorid.

Die Synthese des Norcoralyns nach *Bradsher*⁴⁾ und unsere Umwandlung des Coralyns in Norcoralyn sind nicht geeignet, Norcoralyn ($I, R' = H$) schnell und in größerer Menge herzustellen. Die Umsetzungsversuche von Papaverin (II) mit „Formylchlorid“ nach *Gattermann*³⁾ schlugen fehl, da die für diese Reaktion notwendigen *Lewis*-Säuren (z. B. $AlCl_3$) mit Benzylisochinolininen praktisch unlösliche Additionsverbindungen geben⁹⁾. Wir umgingen diese Schwierigkeit, indem wir II mit Phosphoroxychlorid und Dimethylformamid nach *Vilsmeier* umsetzten und dabei schmelzpunktrees Norcoralynchlorid in 59proz. Ausbeute erhielten.

Unsere Arbeiten, die sich mit der Überführung von 1-Benzylisochinolininen in Berbinium-Salze beschäftigten, gehen von der Frage aus, in wie weit die Coralyn-Reaktion für Papaverin spezifisch ist. *W. Awe*, *H. Halpaap* und *O. Hertel*¹⁰⁾ haben in umfangreichen Arbeiten die Voraussetzungen erforscht, die notwendig sind, um



⁹⁾ *W. Wiegrebe*, *Arch. Pharmaz.* 300, 330 (1967).

¹⁰⁾ *Arzneimittel-Forsch.* 10, 936 (1960).

ein Benzylisochinolin vom Typ des Papaverins in ein Coralyn-Derivat überführen zu können. Diese Autoren berichten, daß 9-Methylpapaverin (VIII) sich nicht zu einem Coralyn-Analogen umsetzen ließe. Wir sahen für dieses Verhalten keine theoretische Begründung, wiederholten das Experiment und isolierten 13-Methylcoralyn (IX), das zu zwei isomeren — vermutlich diastereomeren — 13-Methylcoralynen (X, Racemat I und II) reduziert wurde.

NMR-spektroskopische Untersuchungen; Tabelle 1

Lage der Signale in den 100 MHz-NMR-Spektren von Norcoralyn (I, $R' = H$), Coralyn (I, $R' = CH_3$) und 13-Methylcoralyn (IX); chemische Verschiebung in τ (ppm). CF_3COOD als Lösungsmittel, TMS als innerer Standard

	Methylgruppen in 8- und 13-Stellung	Methoxygruppen in 2-, 3-, 10- und 11-Stellung	Aromatische Protonen							
			1	4	5	6	8	9	12	13
Norcoralyn	—	5,74 5,82 5,80 5,95	1,80	2,43	2,20	1,50	0,48	2,41	2,54	0,82
Coralyn	6,55	5,74 5,82 5,73	1,73	2,38	2,08	1,31	—	2,24	2,50	0,77
13-Methyl- coralyn	6,63 6,63	5,76 5,81 5,87	2,04	2,37	2,23	1,53	—	2,27	2,56	—

Bis auf die Signale der o-ständigen Protonen an den C-Atomen 5 und 6, die zu Dubletts mit $J_{5,6} = 7,5$ Hz aufspalten, treten die Signale aller aromatischen Protonen als Singulets auf [ein Ausschnitt aus dem 100-MHz-NMR-Spektrum des Coralyns ist in der 5. Mitt. dieser Publikationsreihe abgebildet]. Die Integralkurve stimmt mit der Anzahl der zugeordneten Protonen überein. Das beim Norcoralyn im Vergleich zum Coralyn hinzukommende Proton am C-8 ist α -ständig zum N und liegt in der Mitte des durch die Ringe B, C und D gebildeten, linear annelierten Systems. Für dieses Proton ist ein stark zu niedrigen Feldstärken hin verschobenes Signal zu erwarten, das bei $\tau = 0,48$ ppm vor der Gruppe der dem Coralyn analogen Signale gefunden wird.

Dem Proton am C-13 wurde das, vom Bereich niedriger Feldstärke her gesehen, nächst folgende Signal bei $\tau = 0,82$ ppm (Norcoralyn I, $R' = H$) bzw. $\tau = 0,77$ (Coralyn I, $R' = CH_3$) zugeordnet. Für dieses Proton ist ebenfalls eine zu niedrigem Feld hin verschobene Lage zu erwarten; es ist m-ständig zum N angeordnet und fast halbkreisförmig von aromatischen Ringen umgeben, deren Ringströme eine starke paramagnetische Verschiebung bewirken. Im Spektrum des 13-Methylcoralyns (IX) fehlt dieses Signal.

Trägt man die Differenzen der Signallagen des Coralyns (I, $R' = CH_3$) zu denen des Norcoralyns (I, $R' = H$) auf (Abb. 1), so ist eine zum N hin zunehmende „downfield“-

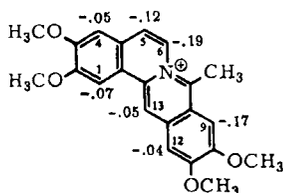


Abb. 1. Verschiebung der Coralyn-Signale im Vergleich zum Norcoralyn

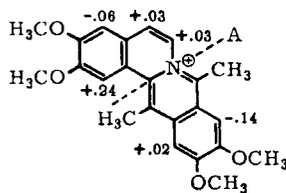


Abb. 2. Verschiebung der 13-Methylcoralyn-Signale im Vergleich zum Norcoralyn

Verschiebung der Coralyn-Signale zu erkennen. Diese sich erwartungsgemäß abstuftende Verschiebung werten wir als Hinweis darauf, daß die Signale richtig zugeordnet wurden.

In Abb. 2 sind die entsprechenden Differenzen in den Signallagen zwischen 13-Methylcoralyn (IX) und Norcoralyn eingezeichnet. Der Einfluß der C-13-Methylgruppe in IX auf das Proton am C-1 bewirkt wahrscheinlich eine Faltung des Moleküls längs der in Abb. 2 eingezeichneten Achse A (ähnliche Effekte werden beim Phenanthren diskutiert, bei dem die Wechselwirkung der Protonen am C-4 und C-5 das Molekül deformieren soll¹¹⁾).

Die Faltung des Moleküls bedingte in IX einen Rückgang des Ringstromeffektes und eine Verringerung der durch den Stickstoff hervorgerufenen paramagnetischen Verschiebung. Für die Signallage der Protonen, die der Faltungsachse naheliegen, resultierte daraus — im Vergleich zu den Signalen des Norcoralyns — eine Verschiebung zu höheren Feldern. Nur die an der Peripherie des Moleküls liegenden Protonen H-4 und H-9 werden nicht von dieser Verschiebung betroffen. Das Ausmaß der diskutierten Faltung ist jedoch nicht so stark, daß eine Veränderung im Chromophor einträte. Die UV-Spektren der besprochenen Coralyn-Derivate (Abb. 3) zeigen in allen drei Fällen einen sehr ähnlichen Kurvenverlauf.

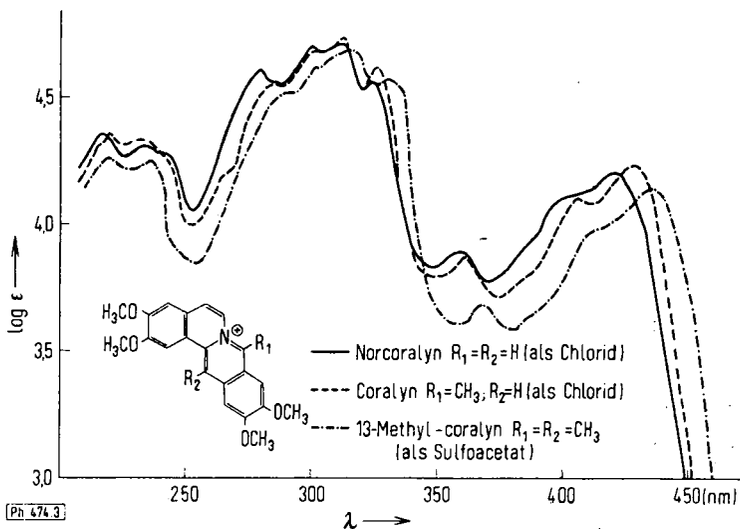


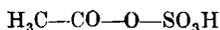
Abb. 3

Durch die auxochrome Wirkung der Methylgruppen wird in den methylsubstituierten Coralyn-Abkömmlingen die Lage der Maxima bathochrom verschoben. Eine starke Faltung müßte jedoch einen entgegengesetzten Effekt bewirken.

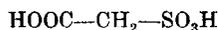
In diesem Zusammenhang interessierte uns die Struktur des Sulfoacetat-Anions im Coralyn-Salz. Die Tatsache, daß zur Coralyn-Bildung Acylkationen auf Benzylisochinoline einwirken müssen, spricht für die Struktur eines gemischten Anhydrides. Andererseits ist bekannt, daß Acetylschwefelsäure (a) nur unter 0° beständig ist¹²⁾. Bei der präparativen Gewinnung des Coralyn-sulfoacetates arbeitet man auf dem siedenden Wasserbad¹⁾.

¹¹⁾ C. Reid, J. Mol. Spec. 1, 18 (1957); zitiert nach H. Suhr, Anwendung der kernmagnetischen Resonanz in der organischen Chemie, Springer-Verlag, Berlin 1965, S. 181/182.

¹²⁾ DRP 275 846, C. 1914 II, 366.



(a)



(b)

Während im NMR-Spektrum des Coralyn-sulfoacetates der Methoxylprotonen-Bereich ein Integral von 14 statt 12 Protonen ausweist, werden beim Coralyn-chlorid exakt 12 Protonen gemessen. Eine Verschiebung der CH_3 -Protonen des Anions in den Bereich der Methoxylprotonen ($\tau = 5,7$ bis $5,9$ ppm) spricht für die Struktur der Sulfoessigsäure (b), deren Anion im Coralyn (I, $\text{R}' = \text{CH}_3$)-Salz vorliegt.

Dem Land Niedersachsen sind wir für die Förderung dieser Arbeit durch Forschungsmittel zu Dank verpflichtet.

Beschreibung der Versuche

Coralyn (I, $\text{R}' = \text{CH}_3$) und 6'-Acetyl-papaverin (III) wurden nach ¹⁾ hergestellt.

Oxydativer Abbau von III zu IV

Zu einer Lösung von 9 g NaOH in 50 ml Wasser wurden unter Rühren und Eiskühlung 9,6 g Brom so langsam zugetropft, daß die Temp. nicht über 10° anstieg. In die auf 0° abgekühlte Hypobromit-Lösung wurde die gesättigte Lösung von 7 g III in abs. Dioxan unter Rühren unterhalb 10° eingetropft. Anschließend wurde 1 Std. bei Raumtemp. gerührt. Durch dreimaliges Ausschütteln mit Äther wurde Bromoform entfernt, die alkalische Lösung wurde zur Zers. überschüssigen Hypobromits mit 2 g Natriumpyrosulfid in 30 ml Wasser versetzt und dann mit konz. Salzsäure stark angesäuert. Es schied sich ein Kristallbrei von IV-Hydrochlorid ab, das aus salzsaurem Wasser mit Kohlezusatz umkristallisiert wurde. Schmp. $246-248^\circ$, Ausbeute an analysenreinem Produkt 58% d. Th.

$\text{C}_{31}\text{H}_{22}\text{NO}_6\text{Cl} \cdot \text{H}_2\text{O}$ (437,8)	Ber.: C 57,60	H 5,54
	Gef.: C 57,71	H 5,59

IV-Methylester-Hydrochlorid

4 g IV-Hydrochlorid wurden in 50 ml abs. Methanol gelöst. In die Lösung wurde 20 Min. HCl-Gas eingeleitet, danach 2 Std. unter Rückfluß gekocht. Beim Erkalten fiel ein gelber Kristallbrei aus, der aus Methanol/wäßriger HCl umkristallisiert wurde. Schmp. 160° (Zers), Ausbeute: 75% d. Th.

$\text{C}_{22}\text{H}_{24}\text{NO}_6\text{Cl} \cdot \text{H}_2\text{O}$ (451,9)	Ber.: C 58,47	H 5,80
	Gef.: C 58,70	H 5,53

IV-Methylester

3 g IV-Methylester-Hydrochlorid wurden in siedendem Wasser gelöst. Nach dem Erkalten wurde die Lösung mit Ammoniak auf pH 8—9 eingestellt und mit Chloroform ausgeschüttelt. Nach dem Trocknen und Einengen der Chloroform-Lösung wurde mit dem 3fachen Vol. Äther versetzt. Der Ester fiel kristallin aus und wurde aus Methanol umkristallisiert. Schmp. 256° , Ausbeute: 76% d. Th.

$\text{C}_{22}\text{H}_{23}\text{NO}_6 \cdot \frac{1}{2} \text{CH}_3\text{OH}$ (413,5)	Ber.: C 65,37	H 6,09
	Gef.: C 65,39	H 5,95

Im 100-MHz-NMR-Spektrum (TMS als innerer Standard, CDCl_3 als Lösungsmittel) trat bei $\tau = 6,58$ ppm das Methanol-Singulett mit einem Integral von 1,5 Protonen auf.

Reduktion von IV-Methylester zu V

1,5 g Ester wurden in abs. Tetrahydrofuran gelöst und zu einer Suspension von 0,9 g LiAlH_4 in Äther unter Rühren so zugetropft, daß die Reaktionsmischung schwach siedete. Anschließend wurde noch 15 Min. geführt, überschüssiges Reduktionsmittel mit Wasser zersetzt, die Ätherphase abgegossen und der Niederschlag mehrmals mit Methylenechlorid extrahiert. Die vereinigten organischen Lösungen wurden über Natriumsulfat getrocknet und bei 40° Wasserbadtemp. i. Vak. zur Trockne eingengt. Ein gelbbrauner Niederschlag blieb zurück, Umkristallisation aus Methanol gab weiße Kristalle, Schmp. 172°. Ausbeute: 67% d. Th.

$\text{C}_{21}\text{H}_{23}\text{NO}_5$ (369,4)	Ber.: C 68,28	H 6,28
	Gef.: C 68,36	H 6,38

Norcoralynchlorid (I, R' = H) aus V

0,5 g V wurden in 20 ml 50proz. Essigsäure gelöst und mit einer Lösung von 0,4 g Natriumdichromat in 5 ml 50proz. Essigsäure versetzt. Beim Stehen bei Raumtemp. bildete sich nach 30 Min. ein feinkristalliner Niederschlag. Nach vierstündigem Stehen wurde abgenutscht, mit wenig 50proz. Essigsäure gewaschen und mehrmals aus salzsaurem Methanol umkristallisiert. Ausbeute: 59% d. Th., Schmp. 236—240° (Z), Lit. ⁴⁾: 240—242°.

Norcoralyn-Hydrogenchromat

Ansatz wie bei Norcoralynchlorid, beim Umkristallisieren aus Methanol wurde jedoch keine Salzsäure hinzugesetzt. Dieses Salz schmilzt nicht unter 300°.

$\text{C}_{21}\text{H}_{20}\text{NO}_4 \cdot \text{HCrO}_4$ (467,4)	Ber.: C 53,97	H 4,53
	Gef.: C 54,36	H 4,70

Oxydation von V mit aktivem MnO_2

0,2 g V wurden in 10 ml Chloroform gelöst, mit 1,5 g aktivem MnO_2 versetzt und bei Raumtemp. 6 Std. gerührt. Der Braunstein wurde abgenutscht und anschließend im Durchlaufextraktor mit Chloroform extrahiert. Die vereinigten Chloroformlösungen wurden i. Vak. zur Trockne eingengt. Das anfallende Öl kristallisierte nach kurzer Zeit, die Kristalle wurden aus Methanol umkristallisiert. Gelbe Nadeln. Schmp. 258—259°.

$\text{C}_{21}\text{H}_{19}\text{NO}_5$ (365,4)	Ber.: C 69,03	H 5,24
	Gef.: C 69,45	H 5,73

Synthese von IX

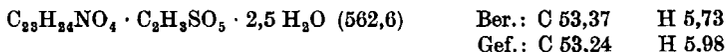
9-Methylenpapaverin wurde nach ¹³⁾, 9-Methylpapaverin (VIII) in Anlehnung an ¹⁴⁾ hergestellt: 5 g Methylenpapaverin wurden unter Erwärmen in 13 ml 50proz. Essigsäure gelöst. Danach gaben wir 52 ml Wasser und 5 g Pd-Kohle (5proz.) hinzu und hydrierten unter heftigem Rühren. Berechnet waren 389 ml H_2 , aufgenommen wurden 386 ml. Das filtrierte Reaktionsgemisch wurde mit Natriumcarbonat alkalisiert, VIII schied sich ölig ab, kristallisierte aber bald. Die alkalische Lösung wurde mit Methylenechlorid extrahiert, das Lösungsmittel abdestilliert und der Rückstand in Äthanol aufgenommen. Auch das kristalline Rohprodukt wurde aus Äthanol umkristallisiert. Schmp. 154° (Lit.: 154° ¹⁴⁾). Ausbeute: 80% d. Th.

¹³⁾ E. Späth und N. Polgar, Ber. dtsch. chem. Ges. 62, 1027 (1929).

¹⁴⁾ E. Späth und E. Kruta, Ber. dtsch. chem. Ges. 59, 2787 (1926).

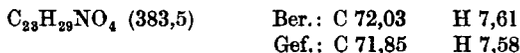
Umsetzung von VIII zu IX-Sulfoacetat

0,4 ml konz. Schwefelsäure und 2 ml Acetanhydrid wurden zu Sulfoessigsäure umgesetzt¹⁾. Daraufhin wurden 0,5 g VIII hinzugegeben, und das Reaktionsgemisch wurde 1 Std. im siedenden Wasserbad erhitzt. Beim Erkalten schieden sich leuchtend gelbe Kristalle ab. Um überschüssiges Acetanhydrid umzusetzen, wurde der Kristallbrei mit Methanol verrieben und nach 1 Std. abgesaugt. Die methanol. Lösung der Kristalle fluoreszierte gelbgrün. Aus Wasser umkristallisiert, schmolzen die Kristalle bei 173° (Z). Ausbeute: 55% d. Th.

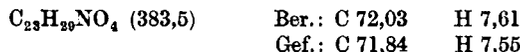


13-Methyl-coralysin (X), Racemate I und II

0,3 g IX-Sulfoacetat wurden in einer Mischung aus 18 ml 5proz. Schwefelsäure, 9 ml Eisessig und 1,5 ml wasserfreier Ameisensäure 5 Std. mit Zinkstaub reduziert. Nach dem Abkühlen wurde die Base wie üblich durch Fällung mit Ammoniak gewonnen; das DC der ätherischen Lösung (Kieselgel GF 254; Fließmittel: Benzol-Methanol-Aceton 6:1:3) zeigte, daß zwei *Dragendorff*-positive Verbindungen vorhanden waren. Das Basengemisch wurde in Methanol aufgenommen, aus dem Racemat I (Rf = 0,79) bevorzugt kristallisierte. Racemat I schmolz nach dreimaligem Umkristallisieren aus Methanol bei 169,5—170°.



Racemat II (Rf = 0,57) wurde durch Schichtchromatographie von Racemat I getrennt. Dazu wurden die Mutterlaugen des Racemates I eingengt und auf 20 × 20 cm-Platten chromatographiert, die mit 80 ml einer Suspension von 90 g Kieselgel PF 254 in 225 ml Wasser beschichtet worden waren. Fließmittel: Benzol 60, Aceton 35, Methanol 5 v/v. Nach zweimaligem Entwickeln wurde die Zone des Racemates II abgeschabt und mit Methanol eluiert. Racemat II schmolz nach dreimaligem Umkristallisieren aus Methanol bei 142—143,5°.



Allgemeine Angaben

Die Schmp. wurden im Kupferblock bestimmt und sind unkorrigiert angegeben. Die UV-Spektren wurden in methanolischer Lösung im Zeiss-Spektralphotometer PM Q II, die IR-Spektren im Beckman-Gerät IR 5 aufgenommen. Für die NMR-Spektren stand das Gerät HA 100 der Fa. *Varian* zur Verfügung.

Den Herren Prof. Dr. *Awe* und Prof. Dr. *Perkampus* danken wir verbindlich für ausführliche Diskussionen; Herrn Prof. Dr. *Zinner* sind wir für die IR-Spektren, Herrn Prof. Dr. Dr. h. c. *Inhoffen* für die NMR-Spektren zu Dank verpflichtet. Die Fa. *E. Merck AG* hat diese Arbeit dankenswerterweise durch Chemikalienspenden nachhaltig gefördert.

Anschriften: Priv.-Doz. Dr. W. Wiegrebe, 33 Braunschweig, Pockelsstr. 4.

Dr. U. Krüger, 3801 Stöckheim b. Braunschweig, Institut für Molekulare Biologie,
Biochemie und Biophysik.

[Ph 474]