REACTIONS DE PHOTOADDITION DE BENZO[b]SELENOPHENES AVEC L'ACETYLENE DICARBOXYLATE DE METHYLE ET AVEC LE DICHLORO-1.2 ETHYLENE

TRAN QUANG MINH et LÉON CHRISTIAENS

Laboratoire de Chimie Organique Hétérocyclique, Institut de Chimie, Université de Liège, Sart-Tilman par 4000 Liège-1, Belgique

et

PIERRE GRANDCLAUDON et ALAIN LABLACHE-COMBIER¹

Laboratoire de Chimie Organique Physique, Université des Sciences et Techniques de Lille B.P. 36, 59650-Villeneuve d'Ascq, France

(Received in France 9 February 1977; received in the UK for publication 4 April 1977)

Résumé—Le benzo[b]sélénophène et son dérivé méthylé en 3 irradiés en présence d'acétophènone s'additionnent sur l'acétylène dicarboxylate de méthyle. Le produit primaire de la réaction est instable et n'a pu être isolé. Photoexcités à l'état triplet ($E_T \approx 69~kcal/mole$), le benzo[b]sélénophène, ses dérivés méthylés en 2, méthylés en 3, diméthylés en 23, acétoxylés en 3, méthylés en 2 et acétoxylés en 3, s'additionnent sur le dichloro-1,2 éthylène en donnant des composés cyclobutaniques. Ces deux types de cycloadditions n'ont pas lieu en absence de photosensibilisateur de triplet. Nous avons déterminé par diffraction des rayons–X la structure des deux composés obtenus par photoaddition de l'acétoxy-3 benzo[b]sélénophène sur le trans dichloro-1,2 éthylène. Dans les deux cas, les chlores sont trans.

Abstract—Photoirradiated in presence of acetophenone, benzo[b]selenophene and its 3-methyl derivative add to dimethyl acetylenedicarboxylate. In each case, the primary reaction product is unstable and has not been isolated. Photoexcited in its triplet state (the energy of which is in the neighbourhood of 69 kcal/mole) benzo[b]selenophene and its 2- and 3-methyl, 2,3 dimethyl, 3 acetoxy and 2-methyl-3-acetoxy derivatives add to 1,2 dichloroethylene leading to cyclobutanes. Neither cyclo-addition occurs in absence of photosensitiser. Single-crystal X-ray analysis gave the structures of the two adducts of 3-acetoxybenzo[b]selenophene with trans-1,2-dichloroethylene. In both compounds the chlorine atoms are trans.

A l'état fondamental, la réactivité chimique du benzo[b]sélénophène n'est pas identique à celle du benzo[b]thiophène. Alors que de très nombreux travaux sur la photoréactivité du benzo[b]thiophène ont été publiés, a ucune étude sur celle du benzo[b]sélénophène ne l'a été, à notre connaissance. Dans le but d'établir un parallèle entre le comportement photochimique de ces deux composés, nous avons étudié les réactions de photoaddition du benzo[b]sélénophène et de certains de ses dérivés avec l'acétylène dicarboxylate de méthyle et avec le dichloro-1,2-éthylène. Les photoréactions du benzo[b]thiophène avec ces deux corps sont connues.

Réactions d'addition avec l'acétylène dicarboxylate de méthyle

Lorsqu'une solution benzénique de benzo[b]sélénophène (2 g dans 150 ml) contenant de l'acétophénone (0.5 g), comme photosensibilisateur, et de l'acétylène dicarboxylate de méthyle (2 g) est irradiée dans une verrerie en Pyrex à l'aide d'une lampe Philips HOQ 400 pendant 12 h, il se forme, avec un rendement de 15%, un composé qui a pu être séparé par chromatographie sur alumine et qui a été identifié, par comparaison avec un échantillon authentique,† à l'ester diméthylique de l'acide naphtalène dicarboxylique-1,2 6. Le méthyl-3 benzo[b]sélénophène irradié en présence d'acétylène dicarboxylate de méthyle dans les mêmes conditions, conduit

à 7. La structure de 7 a été proposée par analogie avec les résultats obtenus dans le cas du méthyl-3 benzo[b]thiophène. 40 Ses données spectrales sont en accord avec celle-ci.

Nous constatons donc que, contrairement à ce qui se passe lors de l'addition de composés acétyléniques sur le benzo[b]thiophène, bes dérivés cyclobuténiques, qui sont les produits primaires de la réaction du benzo[b]sélénophène sur l'acétylène dicarboxylate de méthyle, ne peuvent être isolés. Leur stabilité thermique doit être inférieure à celle de leurs homologues soufrés: ils doivent spontanément s'aromatiser par perte de l'hétéroatome (Schéma 1).

La structure des produits isolés amène à penser que le benzo[b]sélénophène réagit avec l'acétylène dicarboxylate de méthyle par un processus analogue à celui du benzo[b]thiophène.⁴

Réactions d'addition du bénzo[b]sélénophène et de certains de ses dérivés avec le dichloro-1,2 éthylène

Lorsque des solutions de benzo[b]sélénophène et de certains de ses dérivés dans du trans dichloro-1,2 éthylène (2 g dans 200 ml) contenant de l'acétophénone (0.5 g) qui agit comme photosensibilisateur, sont irradiées pendant 24 h dans une verrerie en Pyrex, à l'aide d'une lampe Philips HOQ 400, il se forme, tout comme dans le cas du benzo[b]thiophène, avec un rendement global de 50%, des dérivés cyclobutaniques. Ils résultent d'une

[†]Fourni par le Dr. Dopper

Schéma 1.

addition du dichloro-1,2 éthylène sur les atomes 2 et 3 du squelette benzo[b]sélénophénique.

Dans le cas du benzo[b]sélénophène non substitué, il ne nous a pas été possible de séparer les différents isomères. Par contre, nous avons pu détecter, et dans la majorité des cas isoler, par CPV sur une colonne Apiezon I. 10%, les différents isomères qui se forment à partir du méthyl-2, du méthyl-3, du deutéro-2 méthyl-3, du diméthyl-2,3, de l'acétoxy-3, du méthyl-2 acétoxy-3 benzo[b]sélénophène.

Lorsque les réactions d'addition se font sur le cis dichloro-1,2 éthylène (le solvant est constitué dans ce cas d'un mélange de 50 ml du derivé éthylénique et de 150 ml d'éthanol), il se forme, dans les cas que nous avons étudiés, méthyl-2, méthyl-3 et diméthyl-2,3 benzo[b]sélénophène- (cf. Tableau 1), avec le même rendement global, les mêmes isomères que lors de l'addition du trans dichloro-1,2 éthylène, mais avec des pourcentages relatifs différents. Ces différences, par opposition à ce qui a été constaté lors de l'irradiation du dichloro-1,2 éthylène sur la méthyl-3 cyclohexène-2-one, sur le phénanthrène* et sur l'indène,* ne sont pas suffisamment significatives pour permettre de prédire quels sont les isomères dans lesquels les chlores sont cis, quels sont ceux dans lesquels ils sont trans. Dans les cas précédemment cités, il est admis que dans l'isomère formé de

Tableau 1. Pourcentages relatifs des différents isomères obtenus par irradiation de dérivés du benzo[b]sélénophène dans du dichloro-1,2 éthylène cis et trans

Dérivé de départ	Composé	Pourcentages obtenus avec de l'oléfine				
	formé	Cis	Trans			
	2 A	45	35			
Méthyl-2	В	52	46			
	C (a)	3	19			
	1 A	29	40			
Méthyl-3	В	71	60			
Deutério-2 méthyl-3	1 A(D)		43			
	B(D)		52			
	C(D)		5			
Diméthyl-2,3	3 A	40	59			
	В	48	24			
	C	10	15			
	D (b)	2	2			
	4 A		80			
Acétoxy-3	В		20			
Méthyl-2 acétoxy-3	5		100			

⁽a) 2C n'a été obtenu que mélangé à 2B.

façon prépondérante à partir du dichloro-1,2 éthylène cis, les chlores sont cis et que dans l'isomère obtenu en plus grande quantité à partir du dérivé éthylénique trans ils sont trans.

Analyse des spectres de RMN

L'attribution des différents signaux aux divers protons portés par le cyclobutane a été effectuée de la façon suivante:

(a) Pour les adduits formés à partir du méthyl-3 benzo[b]sélénophène par comparaison des spectres RMN de ces produits avec ceux des corps ayant même temps de rétention en CPV obtenus à partir du deutério-2 méthyl-3 benzo[b]sélénophène (cf. Tableau 1). Le signal du proton 6 de 1C(D), corps qui n'a été isolé que pour le dérivé deutéré en 5, a été caractérisé par l'existence d'un faible couplage D₆-H₆ pour ce proton. Il découle, de l'analyse des spectres, que le proton en 5 est plus blindé que les protons portés par un carbone 6 ou 7 substitué par un chlore. Ceci est d'ailleurs logique, car l'effet inductif attracteur du chlore est supérieur à celui du sélénium. Dans les composés 2 formés à partir du méthyl-2 benzo[b]sélénophène, il nous est apparu logique d'admettre que le proton porté par le carbone 1 est le moins déblindé des protons cyclobutaniques.

De même, nous avons admis que le proton porté par le carbone 5 des deux dérivés 4 isolés à partir de l'acétoxy-3 benzo[b]sélénophène est moins déblindé que le proton porté par le carbone 7.

- (b) Dans le cas des dérivés 3 formés à partir du diméthyl-2,3 benzo[b]sélénophène, le méthyle en position 5 est facilement repéré par son couplage avec l'isotope 77 du sélénium dont l'abondance naturelle est de 7.6% et le spin ½. On constate que le déplacement chimique du méthyle-5 est pour les trois isomères, supérieur à celui du méthyle-1. Ceci s'explique aisément par l'effet inductif attracteur du sélénium.
- (c) Dans le cas de 5, seul corps isolé à partir du méthyl-2 acétoxy-3 benzo[b]sélénophène. l'attribution des déplacements chimiques des protons 6 et 7 a été faite par analogie avec 4A et 4B où le proton en 7 a un déplacement chimique supérieur à celui du proton en 6, quelle que soit sa position relative par rapport au groupement acétoxy-1.

Configuration des substituants cyclobutaniques

Dans leur étude sur la photoaddition de divers benzo[b]thiophènes sur le dichloro-1,2 éthylène. Neckers, Dopper et Wynberg' ont utilisé sans discussion trois principes pour proposer des structures aux corps qu'ils ont isolés. Ils admettent: (a) que dans le cas de protons cyclobutaniques vicinaux $J_{ca}/J_{trans} > 1$; (b) que dans le cas de dérivés méthylés en 2, le méthyle est plus déblindé lorsqu'il est cis par rapport au chlore qui lui est adjacent que lorsqu'il est trans, que cet effet est moins

⁽b) 3D n'a pu être isolé.

Tableau 2. Deplacements chimiques et constantes de couplage en RMN des protons du cyclobutane dans les composes d'addition de formule generale:

		Glissement chimique en ppm				Constante de couplage en Hz				
R.R [.]	- Isomère	H-1 ou H-5	H-6	H-7	Me-S	Me-1 ou OCOCH,	Jes ou Jes	⁴ J _c . ou ⁴ J ₁₆	J _{6,} -	J _{Me} , "Se
R = CH ₁ - R' H -	1A	3.70	4.09	4.29	_	1.47	5.8 0.95(d)	0.8	8.0	_
	1B	4.12	4.55	4.65		1.47	5.6 0.90(d)	0 4	6.6	
	1C(D) (R' = D)	_	5.10	4.72		1.52	0.85	_	4.5	
R - H — — — — — — — — — — — — — — — — — —	2A	3.43	4.19	4.37	1.82	_	6.9	0.3	7.5	
	2B	3.88	4.97	4.67	1.82	_	5.2	1.4	6.4	_
	2C	4.13	4.70	4.59	1.76	_	6.0	0.1	8.0	
R = CH ₃ R' CH ₃ (a)	3A	_	4,45	4.18	1.60	1.30		_	8.8	14.2
	3B	_	4.16	4.50	1.67	1.45		_	8.5	12.4
	3C	_	4.70	4.97	1.70	1.40			7.0	14.8
R OCOCH ₁	4A (c)	4,45	3.91	4.91	_	1.92	7.0	1.5	7.5	
	4B (c)	4.55	4.83	5.22		2.10	8.0	1.0	8.0	
R · OCOCH ₃ R' · CH ₃ (b)	5	_	4.19	4.59	1.72	2.10		_	8.4	

- (a) Solvant CCl4, référence interne HMDS.
- (b) Solvant CDCls, référence interne HMDS.
- (c) Structure déterminée par RX.
- (d) Valeur de Jes lorsque H-5 est remplacé par D.

net pour le méthyle 3 de dérivés méthylés en 3; et (c) qu'à partir du *trans* dichloro-1,2 éthylène il se forme préférentiellement un dérivé dans lequel les chlores sont *trans*, que le pourcentage de dérivés dans lesquels les chlores sont *cis* est plus important quand la réaction est faite à partir de dichloro-1,2 éthylène *cis* que quand l'oléfine utilisée est *trans*.

L'analyse de la littérature chimique montre qu'il faut être en fait plus prudent que ne le sont ces auteurs pour tirer des conclusions de ces trois axiomes. Jackman et Sternhell déduisent, par exemple, de la compilation de nombreux travaux "qu'aucune conclusion, quant aux valeurs relatives des couplages vicinaux cis et trans, ne peut être déduite des faits expérimentaux décrits". ¹⁰⁻¹³ Le principe (c), sur lequel il semble que dans certains cas

4B

on puisse s'appuyer, n'est d'aucun secours dans notre cas car, comme le montre le Tableau I, les différences de pourcentage relatif des divers isomères obtenus à partir d'un corps donné, suivant qu'il réagisse avec le dichloro éthylène trans ou cis, ne sont pas significatives. Ce fait n'est d'ailleurs pas anormal car les réactions que nous avons étudiées sont des réactions de triplet. Le fait observé est dù à ce que, dans le radical intermédiaire, la

rotation autour de la liaison Ar-C-C Cl est plus rapide que la cyclisation.

Afin d'essayer d'établir, dans le cas des adduits benzo[b]sélénophènes dichloro-1,2 éthylène, des corrélations entre les spectres de RMN du proton de ces corps et leur structure, nous avons prié des collègues de déterminer par RX la structure des deux isomères obtenus à partir de l'acétoxy-3 benzo[b]sélénophène.

La comparaison des spectres RMN de ces deux corps montre que malheureusement aucun critère formel ne peut être proposé pour attribuer des configurations de corps analogues à 4A et 4B.

Il est de ce fait difficile d'établir une configuration

certaine pour les corps obtenus à partir des autres dérivés du benzo[b]sélénophène étudiés.†

CONCLUSION

De ce travail il découle que la réactivité du benzo[b]sélénophène photoexcité à l'état triplet vis-à-vis de l'acétylène dicarboxylate de méthyle et du dichloro-1,2 éthylène est comparable à ce qu'est celle du benzo[b]thiophène dans le même état excité, vis-à-vis de ces corps. Le remplacement du soufre par le sélénium a néanmoins une influence sur la réactivité de ces composés lorsque les photoréactions sont effectuées en absence de photosensibilisateur.

Alors que le benzo[b]thiophène réagit avec l'acétylène dicarboxylate de méthyle et avec le dichloro-1,2 éthylène, tant en présence de photosensibilisateur qu'en absence d'un tel corps, 4.5 son homologue sélénié ne réagit pas lorsque la photoréaction est effectuée en absence de photosensibilisateur. Ceci peut être interprété comme une preuve du fait que dans ce dernier cas la photoaddition ne se fait qu'à partir de l'état triplet du dérivé aromatique et que le rendement quantique de passage intersystème, qui est élevé dans le cas du benzo[b]thiophène, 14 est faible dans celui du benzo[b]sélénophène.

Nous avons constaté d'autre part que les réactions de photoaddition du benzo[b]sélénophène que nous venons de décrire se font avec un meilleur rendement lorsque le photosensibilisateur est l'acétophénone ($E_T = 74.1 \text{ kcal/mole}^{15}$), que lorsque c'est la benzophénone ($E_T = 69.2 \text{ kcal/mole}^{15}$). Ceci signifie peut-être que l'énergie triplet du benzo[b]sélénophène est voisine de celle de la benzophénone. Dans le cas du benzo[b]thiophène cette énergie est de $68.9 \text{ kcal/mole}^{16}$

Aucune étude spectroscopique du benzo[b]sélénophène n'a, à notre connaissance, été faite. Une analyse approfondie de la littérature traitant de la détermination par RMN du proton de la configuration relative des substituants de cyclobutanes nous a montré qu'aucun critère absolu n'existe. Nous avons, en nous basant sur la structure déterminée par RX de deux isomères obtenus par addition (2+2) de dichloro-1,2 éthylène sur de l'acétoxy-3 benzo[b]sélénophène, constaté que dans les deux produits isolés les chlores sont trans l'un par rapport à l'autre, ce qui tend à prouver que, contrairement à de nombreuses hypothèses de la littérature (voir par exemple les Réfs. 5, 8, 18-21), les corps de ce type dans lesquels les deux chlores sont cis ne sont obtenus qu'en quantité très faible. Dans les travaux similaires au nôtre précédemment décrits, seule la structure d'un isomère a été déterminée par RX.13

PARTIE EXPERIMENTALE

Le benzo[b]sélénophène, le méthyl-2 benzo[b]sélénophène, le méthyl-3 benzo[b]sélénophène et le diméthyl-2,3 benzo[b]sélénophène ont été préparés suivant les méthodes décrites par Renson et al.²²⁻²⁴ L'acétoxy-3 benzo[b]sélénophène et le méthyl-2 acétoxy-3 benzo[b]sélénophène suivant la méthode de Magdesieva et al.²⁵

Synthèse du deutério-2 méthyl-3 benzo[b]sélénophène. Par addition de 50 ml de n-butyllithium 0.8N à une solution de 7.8 g (0.03 M) de méthyl-3 benzo[b]sélénophène dans 50 ml d'éther,

puis hydrolyse par 1.10 ml (0.06 M) de D₂O. Après agitation (12 h), décantation, séchage de la phase organique et évaporation du solvant, le résidu est distillé sous pression réduite. Huile incolore 7 g (90%), Eb₁₅ - 135°C: la deutériation est contrôlée par RMN (-CH₃: singulet 2.20 ppm). Les irradiations ont été effectuées à l'aide d'une lampe Philips HOO 400, dans un réacteur en pyrex, sous courant d'azote. Les analyses élémentaires ont été faites au Service Central de Microanalyse du CNRS. Les composés caractérisés par leur formule moléculaire ont donné des résultats microanalytiques à +0.3% de la théorie pour les éléments indiqués. Les spectres de RMN ont été enregistrés sur un appareil Jeol C 60 HL (solvant CCl₄, référence interne TMS) dans le cas des produits formés par irradiation avec l'acétylène dicarboxylate de méthyle et sur un appareil Varian HA-100 (Tableau 2) dans le cas des composés cyclobutaniques dichlorés. Les spectres de masse ont été pris au laboratoire du Professeur Goré à l'Université Claude Bernard de Lyon sur un appareil MAT CH 5 (composés 1, 2, 3) et par M. Bourgeois au laboratoire de Chimie Appliquée de l'Université de Bordeaux I sur un appareil MS 12 (composés 4 et 5).

Réactions d'addition de l'acétylène dicarboxylate de méthyle

Une solution benzénique (150 ml) de 2 g du dérivé sélénié 0.5 g d'acétophénone et 2 g d'acétylène dicarboxylate de méthyle est irradiée pendant 12 h. Après évaporation du solvant, le produit brut de la réaction est chromatographié sur alumine neutre, solvant: éther de pétrole-éther éthylique (40/60).

(a) Avec le benzo[b]sélénophène. Les 300 mg d'ester diméthy-lique de l'acide naphtalènedicarboxylique-1,2 ainsi obtenus sont recristallisés dans l'éthanol. Le composé est caractérisé par comparaison de son point de fusion (F=84-85°C), de son point de fusion de mélange (F 84-85°C) et de son spectre IR (CHCl₃: 3040, 2890, 1722, 1718 cm⁻¹) avec ceux d'un échantillon authentique synthètisé par Dopper. RMN groupements méthyles δ = 3.94 et 3.98 ppm, protons aromatiques centrés à δ = 7.70 ppm.

(b) Avec le méthyl-3 benzo[b]sélénophène. Les 300 mg d'ester diméthylique de l'acide méthyl-1 naphtalène dicarboxylique-3,4 obtenus sont recristallisés dans l'éthanol. F = 121°C. $C_{15}H_{14}O_{4}$ (C, H, O) IR (CHCl₃: 3040, 2890, 1722, 1718 cm $^{-1}$). RMN groupements méthyles δ = 2.75, 3.94 et 3.98 ppm, protons aromatiques centrés à δ > 7.70 ppm.

Réactions d'addition avec le dichloro-1,2 éthylène

Un mélange de 2 g du dérivé sélénié et de 0.5 g d'acétophénone en solution dans 200 ml de trans dichloro-1,2 éthylène ou 150 ml d'éthanol et 50 ml de cis dichloro-1,2 éthylène, est irradié pendant 24 h. Après évaporation du solvant, le produit brut de la réaction est filtré sur alumine neutre puis fractionné par chromatographie préparative en phase vapeur (Autoprep A 700-Colonne Apiezon 1, 10% sur Chromosorb W, de 1.50 m-Température 200°C) ou par chromatographie sur couche mince (Kieselgel GF 254, solvant: cyclohexane-éther éthylique 90/10). Le Tableau 1 donne les pourcentages relatifs des produits isolés et le Tableau 2 leurs spectres de RMN.

(a) Réaction du benzo[b]sélénophène. Synthèse de dichloro-6,7 benzo-2,3 bicyclo[3,2,0]séléna-4 heptènes-2: aucun isomère n'a pu être séparé C₁₀H_#Cl₂Se(C, H, Cl, Se). RMN massifs non résolus à 4.55 ppm (4 protons) et 7.10 ppm (4 protons).

(b) Réaction du méthyl-3 benzo[b]sélénophène. Synthèse de méthyl-1 dichloro-6,7 benzo-2,3 bicyclo[3,2,0]séléna-4 heptènes-2. Séparation des isomères par CPV préparative. Composé 1A huile jaune $C_{11}H_{10}Cl_2Se(C, H, Cl, Se)$. Composé 1B huile jaune $C_{11}H_{10}Cl_2Se(C, H, Cl, Se)$. Masse mle 296(5), 294(18), 292(21), 290(12), 259(6), 257(16), 255(6), 222(6), 209(8), 198(36), 197(21), 196(100), 195(45), 194(82), 193(43), 192(38), 176(10), 142(40), 141(27), 129(7), 128(7), 127(7), 126(7), 116(13), 114(8).

(c) Réaction du deutério-2 méthyl-3 benzo[b]sélénophène. Synthèse de méthyl-1 deutério-5 dichloro-6,7 benzo-2,3 bicyclo[3,2.0]séléna-4 heptènes-2. Séparation des isomères par CPV préparative. Composé 1A(D): huile jaune. Masse m/e 297(3), 295(12), 293(18), 291(9), 260(6), 258(12), 254(6), 223(4), 210(5), 199(17), 198(14), 197(100), 196(20), 195(48), 194(23), 193(23), 177(6), 143(11), $14\overline{2}(18)$, 130(3), 129(3), 128(3), 127(3), 117(6), 116(33), 115(11). Composé 1C(D): solide $F = 135-136^{\circ}C$, recris-

[†]Dans tous les cas où la structure de produit d'addition (2 + 2) d'une oléfine avec un cycle à cinq chaînons insaturé a été établie par RX, la jonction des deux cycles est cis. C'est le cas en particulier pour 4A et 4B. Nous admettrons qu'il en est ainsi dans le cas de tous les autres produits d'addition que nous avons isolés.

tallisation de l'éther de pétrole. Masse mle 297(4), 295(14), 293(20), 291(10), 260(6), 258(12), 254(6), 223(4), 210(6), 199(20), 198(14), 197(100), 196(24), 165(44), 194(24), 193(24), 177(10), 143(14), $1\overline{42}(22)$, 130(4), 129(4), 128(4), 127(4), 117(10), 116(42), 115(12)

- (d) Réaction du méthyl-2 benzo{b}sélénophène. Synthèse de méthyl-5 dichloro-6,7 benzo-2,3 bicyclo{3.2.0}séléna-4 heptènes-2. Séparation des isomères par CPV préparative. Composé 2A: solide F ≈ 50-51°C, recristallisation de l'éther de pétrole. Analyse: (Trouvé: C, 45.90; H, 3.58; Cl, 24.46; Se, 26.67; Calculé pour C₁₁H₁₀Cl₂Se: C, 45.23; H, 3.45; Cl, 24.28; Se, 27.03%). Composé 2B: huile jaune. Analyse: (Trouvé: C, 45.38; H, 3.37; Cl, 23.69%). Composé 2C: n'a pu être séparé de 2B.
- (e) Réaction du diméthyl-2,3 benzo[b]sélénophène. Synthèse de diméthyl-1,5 dichloro-6,7 benzo-2,3 bicyclo[3,2,0]séléna-4 heptènes-2. Séparation des isomères par CPV préparative. Composé 3A: huile jaune. Analyse: (Trouvé: C, 47,52; H, 4,01; Cl, 26,03; Se, 23,32; Calculé pour C₁₂H₁₂Cl,Se; C, 47,52; H, 3,92; Cl, 25,81; Se, 23,20%). Composé 3B: huile jaune. Analyse: (Trouvé: C, 47,63; H, 4,00%). Masse m/e 310(2), 308(9), 306(16), 304(8), 303(2), 302(2), 271(2), 256(1), 223(3), 221(3), 219(4), 212(19), 211(12), 210(100), 209(8), 208(50), 207(19), 206(20), 195(36), 193(17), 156(14), 155(9), 154(5), 153(5), 152(5), 141(19), 127(16), 128(25), 116(4), 306(21), 304(11), 303(3), 302(3), 271(5), 256(3), 203(5), 221(6), 219(6), 212(28), 211(16), 210(100), 209(13), 208(76), 207(28), 206(28), 195(51), 193(27), 156(16), 155(13), 154(4), 153(6), 152(62), 141(28), 127(18), 128(30), 116(6), 115(37).
- (f) Réaction de l'acétoxy-3 benzo[b] sélénophène. Synthèse d'acétoxy-1-dichloro-6.7 benzo-2,3 bicyclo[3,2,0]séléna-4 heptènes-2. Analyse du mélange d'isomères 4A et 4B: C12H10Cl2O2Se (C, H. Cl. Sc). Separation des isomères par chromatographie en couche mince. Composé 4A: solide F = 128-129°C, recristallisation du mélange heptane-benzène IR (solide, 1% dans KBr) 3060, 2990, 2930, 1745, 1585, 1460, 1440, 1370, 1260, 1220, 1180, 1025 cm 1. Masse mle 340(6), 338(21), 336(31), 334(14), 333(5), 332(5), 261(11), 260(39), 259(24), 258(87), 257(14), 256(43), 255(14), 242(8), 240(11), 223(27), 221(15), 200(18), resulten 196(52), 195(51), 115(47), RX $(C_{17}H_{10}C)_{5}O_{2}Se$; tri-Figure PI avec a = 8.614, b = 10.982, c = 8.037 Å; $\alpha = 94.71$, $\beta = 68.28$, $\gamma = 114.51^{\circ}$). Composé 4B. Solide F = 141-142°C, recristallisation du mélange heptane-benzène. IR (solide, 1% dans KBr) 3060, 2970, 2950, 1750, 1585, 1460, 1440, 1370, 1250, 1225, 1180, 1170, 1060, 1025 cm 1. Masse m/e 350(11), 338(34), 336(50), 334(27), 333(8), 332(9), 261(11), 260(18), 259(20), 258(67), 257(14), 256(34), 255(12), 242(6), 240(17), 223(20), 221(12), 200(17), 198(100), 196(50), 195(58), 115(69), RX: (C12H10Cl2O2Se; monoclinique P 2₁/c avec a = 7.275, b = 21.626, c = 12.226 Å, α = 90, $\beta = 137.90, y = 90^{\circ}$).
- (g) Réaction du méthyl-2 acétoxy-3 benzo{b}sélénophène. Synthèse d'un acétoxy-1 méthyl-5 dichloro-6.7 benzo-2.3 bicyclo[3.2.0]séléna-4 heptène-2. Composé 5: solide $F=154-155^{\circ}C$, recristallisation du mélange heptane-benzène, $C_{13}H_{12}Cl_2O_2Set(C,H,Cl_Set(C,H,Cl_Set(C)))$ 272(22). 273(20). 272(52). 271(12). 270(26). 269(11). 254(18). 238(12). 225(10). 214(30). 213(19). 212(100). 210(86). 209(57). 208(36). 158(8). 157(9). 141(8). 129(23). 128(26). 115(11). IR: (solide. 1% dans KBr) 3060. 2970. 2930. 1760. 1585, 1460. 1440. 1370, 1250, 1220, 1140, 1050 cm.

Remerciements-Les auteurs remercient le Professeur Renson

de ses conseils et de son appui, les Relations Culturelles Internationales du Gouvernement Belge pour l'attribution d'une bourse à l'un d'entre eux (TQM), le Docteur J. H. Dopper pour un échantillon de dérivé naphtalénique, le Professeur Goré de l'Université de Lyon I et M. Bourgeois de l'Université de Bordeaux I pour la prise des spectres de masse. Ils remercient également les Dr. O. Dideberg, L. Dupont et M. Baiwir de l'Institut de Physique de l'Université de l'ège. d'avoir déterminé par RX la structure de 4A, aussi le Dr. Baert et le Professeur Fouret du laboratoire de Dynamique des Cristaux. de l'Université des Sciences et Techniques de Lille, pour la détermination par RX de la structure de 4B.

BIBLIOGRAPHIE

¹A qui doivent être adressées les demandes de renseignements. ²Tran Quang Minh, F. Mantovani, P. Faller, L. Christiaens et M. Renson, *Bull. Soc. Chim. Fr.* 3955 (1972). ³P. Grandelaudon, A. Lablache-Combier et C. Párkányi, *Te*-

trahedron 29, 651 (1973).

- ⁴⁰ D. C. Neckers, J. H. Dopper et H. Winberg, Tetrahedron Letters 2913 (1969); ⁶H. Dopper et D. C. Neckers, J. Org. Chem. 36, 3756 (1971).
- D. C. Neckers, J. H. Dopper et H. Wynberg, J. Org. Chem. 35, 1582 (1970).
- ⁶W. Sasse, P. Collins et D. B. Roberts, *Tetrahedron Letters* 4791 (1969).
- T. S. Cantrell, W. S. Haller et J. C. Williams, J. Org. Chem. 34, 509 (1969).
- ⁸T. Miyamoto, T. Mori et Y. Odaira, Chem. Comm. 1598 (1970). ⁹W. Metzner et W. Hartmann, Chem. Ber. 101, 4099 (1968).
- ¹⁰L. M. Jackman et S. Sternhell, Nuclear Magnetic Resonance Spectroscopy in Organic Chemistry, p. 287, 2nd Edn. Pergamon Press, Oxford (1969).
- ¹¹I. Floming et D. H. Williams, Tetrahedron 23, 2747 (1967).
- ¹²A. Gamba et R. Mondelli, Tetrahedron Letters 2133 (1971).
- R. Mondelli et A. Gamba, Org. Magn. Res. 5, 101 (1973).
 J. M. Bonnier et P. Jardon, J. Chim. Phys. 68, 428 (1971).
- ¹⁵S. I. Murov, Handbook of Photochemistry, p. 3. Marcel Dekker, New York (1973).
- ¹⁶R. C. Heckman, J. Mol. Spectros. 2, 27 (1958).
- ¹⁵L. Tokes, A. Christiensen, A. Cruz et P. Crabbé, J. Org. Chem. 36, 2381 (1971).
- ¹⁸D. Wendisch et W. Metzner, Chem. Ber. 101, 4106 (1968).
- ¹⁸W. L. Dilling, T. E. Tabor, F. P. Boer et P. P. North, J. Am. Chem. Soc. 92, 1399 (1970).
- ⁵⁰R. O. Loutfy et P. de Mayo, Canad. J. Chem. 50, 3465 (1972).
 ²¹D. N. Harpp et C. Heitner, J. Org. Chem. 38, 4184 (1973).
- ²²Tran Quang Minh, L. Christiaens et M. Renson, Tetrahedron 28, 5397 (1972)
- Christiaens et M. Renson, Bull. Soc. Chim. Belges 77, 153 (1968).
- ²⁴L. Christiaens, R. Dufour et M. Renson, Bull. Soc. Chim. Belges 79, 143 (1970).
- ^{25a}N. Magdesieva et V. A. Vdouin, *Khim. Geter. Soed.* 12, 1640 (1971); P. Cagniant et G. Kirsch, *C.R. Acad. Sci. série C* 274, 711 (1972).
- ²⁶O. Dideberg, L. Dupont et M. Baiwir, Acta. Crystallogr. B33, 1 (1977).
- F. Baert et R. Fouret, travaux non publiés