Chem. Ber. 101, 1312-1340 (1968)

Hans Brockmann und Helmut Lackner

Actinomycine, XXXI¹⁾; Synthesen von Actinomycinen und actinomycinähnlichen Chromopeptiden, V^{1}

Aufbau von Actinomycinen über Actinomycinsäuren; ein zweiter Syntheseweg

Aus dem Organisch-Chemischen Institut der Universität Göttingen

(Eingegangen am 18. September 1967)

Elf Actinomycinsäuren, ein Actinocinyl-bis-pentapeptid und ein Actinocinyl-bis-hexapeptid werden synthetisiert. — Durch Cyclisierung synthet. Actinomycin C_1 -säure (12b) und Actinomycin C_3 -säure (12a) gelingt die erste Totalsynthese von Actinomycin C_1 (D) (14a) und die zweite von Actinomycin C_3 (14b). — Aus den entsprechenden Actinomycinsäuren werden drei in der Natur bisher nicht aufgefundene, antibiotisch wirksame Actinomycine (14e, 14f, 14g) dargestellt; ferner ein Gemisch aus Actinomycin C_2 (14c) und einem Isomeren 14d, in dem D-Val und D-alle vertauscht sind.

Von allen Wegen, die für die Synthese von Actinomycinen in Betracht kommen, von uns erpröbt und kürzlich erörtert worden sind²⁾, erscheint der über die Actinomycinsäuren (z. B. $1a \rightarrow 2 \rightarrow 3$) der nächstliegende. Denn bei der Darstellung von Actinomycinsäuren nach dem Vorbild der Actinocinyl-bis-aminosäure-Synthese^{3,4)} waren



¹⁾ XXX. bzw. IV. Mitteil.: *H. Brockmann* und *J. H. Manegold*, Chem. Ber. 100, 3814 (1967).

- ²⁾ *H. Brockmann* und *H. Lackner*, Chem. Ber. 100, 353 (1967).
- ³⁾ *H. Brockmann* und *H. Muxfeldt*, Chem. Ber. **91**, 1242 (1958).

⁴⁾ H. Brockmann, H. Lackner, R. Mecke, G. Troemel und H. S. Petras, Chem. Ber. 99, 717 (1966).

1313

keine Komplikationen zu erwarten und für das Studium des zweifachen Ringschlusses, des schwierigsten Syntheseschrittes, konnten statt synthetischer Actinomycinsäuren "native"⁵) verwendet werden.

Dennoch ist das erste synthetische Actinomycin über ein Bis-*seco*-actinomycin dargestellt worden ²⁾, weil erst nach längeren Vorarbeiten⁶⁾ Actinomycine öhne Nebenreaktionen in guter Ausbeute zu Actinomycinsäuren abgebaut werden konnten¹⁾ und daher Material für Lactonisierungsversuche zunächst fehlte. Nachdem dann die Partialsynthese von Actinomycin C₁ (D) aus "nativer" Actinomycin C₁-säure gelungen war^{1,7)}, wurden über die entsprechenden Actinomycinsäuren die Actinomycine C₁ (D)⁸⁾, C₂⁹⁾ und C₃¹⁰⁾ sowie Actinomycin-(L-Ser-D-Val-L-Pro-Sar-L-MeVal)¹¹⁾, Didesmethyl-actinomycin C₁¹²⁾ und Actinomycin-(D-Thr-L-Val-D-Pro-Sar-D-MeVal)¹³⁾, der Antipode von Actinomycin C₁, synthetisiert.

Dem Bis-seco-actinomycin-Verfahren²⁾ gegenüber hatte der Weg über die Actinomycinsäuren den Vorteil, daß die nur unter rauhen Bedingungen zu erreichende Veresterung des *N*-Methyl-L-valins mit dem Threoninhydroxyl entfällt und die Ausbeute beim Peptid-Ringschluß im Gegensatz zu den Bis-seco-actinomycinen statt $3-4\%^{14}$, 20-30% betrug.

Im folgenden berichten wir ausführlicher über die bisher nur kurz mitgeteilten Synthesen von Actinomycin C_1 , C_2 und C_3 aus den zugehörigen Actinomycinsäuren sowie über drei neue, auf gleichem Wege synthetisierte Actinomycine.

Zur Nomenklatur der Actinomycinsäuren und Actinomycine

Für die Actinomycinsäuren verwenden wir die gleiche abgekürzte Bezeichnung wie für Actinomycine¹⁵⁾. Bei *iso*-Actinomycinen steht die Aminosäuresequenz der strukturgleichen Peptidringe mit Aminosäure [1]¹⁶⁾ beginnend in Klammern hinter Actinomycin; z. B. Actinomycin C₁ (D) (14a) == Actinomycin-(L-Thr-D-Val-L-Pro-Sar-L-MeVal).

Bei *aniso*-Actinomycinen (ungleiche Peptidringe) stehen die Aminosäuren gleicher Sequenzzahl, aber unterschiedlicher Struktur bzw. Konfiguration untereinander; oben die zum α -

- ⁹⁾ Vorläufige Mitteil.: *H. Brockmann* und *H. Lackner*, Tetrahedron Letters [London] 1964, 3517.
- ¹⁰⁾ Vorläufige Mitteil.: H. Brockmann und H. Lackner, Naturwissenschaften 51, 407 (1964).
- ¹¹⁾ Vorläufige Mitteil.: *H. Brockmann* und *H. Lackner*, Tetrahedron Letters [London] **1964**, 3523.
- ¹²⁾ Vorläufige Mitteil.: H. Brockmann und F. Seela, Tetrahedron Letters [London] 1965, 4803.

^{5) &}quot;nativ" bedeutet bei Actinomycinsäuren aus nativen Actinomycinen dargestellt.

⁶⁾ G. Döring, Dissertat., Univ. Göttingen 1960.

⁷⁾ Vorläufige Mitteil.: H. Brockmann und J. H. Manegold, Naturwissenschaften 51, 383 (1964); mit dem Buchstaben D wurde von L. C. Vining und S. A. Waksman [Science [Washington] 120, 389 (1954)] ein nicht näher charakterisiertes Actinomycinpräparat bezeichnet, das im Papierchromatogramm nur die Zone des 1953 von H. Brockmann und H. Gröne [Naturwissenschaften 41, 65 (1954)] chromatographisch einheitlichen und kristallisiert isolierten Actinomycins C₁ zeigte. Seitdem wird Actinomycin C₁ in den USA als Actinomycin D bezeichnet.

⁸⁾ Vorläufige Mitteil.: H. Brockmann und H. Lackner, Naturwissenschaften 51, 384 (1964); Farbenfabriken Bayer AG (Erf. H. Brockmann, J. H. Manegold und H. Lackner), D. A. S. 1172680, C. 1965, 3924.

 ¹³⁾ Vorläufige Mitteil.: H. Brockmann und W. Schramm, Tetrahedron Letters [London] 1966, 2331.

¹⁴⁾ Zur Verbesserung der Ausb. vgl. J. Ammann, Dissertat., Univ. Göttingen 1963.

¹⁵⁾ H. Brockmann, Angew. Chem. **72**, 939 (1960); Fortschr. Chem. org. Naturstoffe [Wien] **18**, 1 (1960).

¹⁶⁾ Ziffer in eckigen Klammern = Sequenzzahl; Bezifferung vom Chromophor ab.

Peptidring gehörende, unten die des β -Peptidringes; z. B. Actinomycin C_2 (14c) = Actinomycin-(L-Thr- $\frac{D-Val}{D-alle}$ -L-Pro-Sar-L-MeVal). Ist unbekannt, welchem Ring die beiden in Struktur bzw. Konfiguration verschiedenen Aminosäuren angehören, so steht der kleinere Rest oben und an Stelle des Trennungsstriches tritt eine eckige Klammer.

Dementsprechend ist Actinomycin C₁-säure (**12b**) = Actinomycinsäure-(L-Thr-D-Val-L-Pro-Sar-L-MeVal-OH) und Actinomycin C₂-säure (**12m**) = Actinomycinsäure-(L-Thr- $\frac{D-Val}{D-alle}$ L-Pro-Sar-L-MeVal-OH). Die systematische Bezeichnung der Actinomycinsäuren (Versuchsteil) ist die gleiche wie bei kürzerkettigen *iso*- und *aniso*-Actinocinyl-bis-peptiden¹⁷).

Synthetische Chromopeptide, die sich von nativen Actinomycinen in der Struktur der Peptidringe unterscheiden, bezeichnen wir nur dann als Actinomycine, wenn sich der Unterschied auf die Alkylreste der Peptidlactonringe beschränkt. Gleiches gilt für die Actinomycinsäuren.

Synthese von Actinomycinsäuren

Zur Synthese von Actinomycinsäuren sind alle von Actinocin oder Actinocinyl-bisaminosäuren ausgehenden Wege ungeeignet, weil die beiden Actinocincarboxyle bzw. die mit ihnen verknüpften Aminosäuren oder Peptide wegen sterischer Hinderung nicht in gleichem Ausmaß kuppeln¹⁷⁾. Zu verfahren war demnach wie bei den schon bekannten Actinocinyl-bis-peptiden; z. B. zur Gewinnung von Actinomycin C₃-säure (2): 1. Synthese des *N*-[2-Nitro-3-benzyloxy-4-methyl-benzyl]-pentapeptid-benzylesters 1a, 2. Hydrierung von 1a zu 1b, 3. Oxydative Kondensation von 2 Moll. 1b zu 2.

1a = 11a (vgl. Blockschema) erhielten wir zu 53% aus N-[2-Nitro-3-benzyloxy-4-methylbenzoyl]-L-threonin (10a)⁴⁾, D-allo-Isoleucyl-L-prolyl-sarkosyl-N-methyl-L-valin-benzylester (9a) und Woodwards Reagenz¹⁸⁾; und 9a aus Formyl-D-allo-isoleucyl-L-prolyl-sarkosinbenzylester (6a)²⁾ durch katalytische Hydrierung zu 7a, Kupplung von 7a mit N-Methyl-Lvalin-benzylester und Dicyclohexylcarbodiimid zu 8a und dessen Entformylierung mit benzylalkohol. Chlorwasserstoff.

Katalytische Hydrierung von **11a** gab unter Abspaltung beider Schutzgruppen **11m**, das, weil luftempfindlich, *in situ* bei pH 7.2 mit Kaliumhexacyanoferrat(III) oxydiert wurde. Die aus dem Reaktionsprodukt zu 85% isolierte gelbrote, amorphe, chromatographisch einheitliche Verbindung war nach Analysenzahlen, R_F -Werten, Äquiv.-Gew., Aminosäuregehalt und den Daten in Tab. 2 Actinomycin C₃-säure (**12a** = **2**). Auf Formyl-D-*allo*-isoleucin bezogen, betrug die **12a**-Ausbeute 12%; d. h. die Synthese des letzten Actinomycin-Vorproduktes ist hier ergiebiger als beim Bisseco-actinomycin-Verfahren (4.4%)².

Analog zu 12a wurde ausgehend von Formyl-D-valin die Actinomycin C_1 -säure (12b) (Tab. 2) aufgebaut, deren Lactonisierung das erste synthetische Actinomycin C_1 (D) (14a) geliefert hat⁸⁾. Die Zwischenstufen 4b, 5b, 6b, 7b, 8b, 9b und 11b unterscheiden sich wenig von denen der a-Reihe. Das synthetische 12b stimmte in seinen

¹⁷⁾ H. Brockmann, H. Lackner, R. Mecke, S. v. Grunelius, H.-S. Petras und H. D. Berndt, Chem. Ber. 99, 3672 (1966).

¹⁸⁾ R. B. Woodward, R. F. Olofson und H. Mayer, J. Amer. chem. Soc. 83, 1010 (1961).

OHC-2ª-OH H-3-OBZL 4a - eb) OHC-2 3 OBZL 3 H-1 ⊢он 5a-eb) OHC-2 OH H-4 ⊢OBZL 2 4 OBZL CO2H 6a - eb) OHC 3 NO₂ 3 4 OH H-5-OBZL 7a-eb) OHC 2 OBZL ĊН₃ 8a - i^{b)} OBZL OHC 2 3 4 5 l ·co-1 -OH + HCl, H-2 3 4 5 -OBZL H₃C BZL-Ö NO, 9a - i^{b)} 10a: [1] = L-Thr **b**: [1] = D-Thr **c**: [1] = L-Ser d: [1] = L-Thr-Gly, OCH₃ statt OH e: [1] = L-Thr-Gly 5 OBZL 5 OH [5 -OH 5 5 4 3 3 2 2 2 O 1 1 1 1 1 **(**β) (α) (β) (α) O ĊО CC CO CO NO₂ NH_2 NH_2 OBZL ĊНз ĊH₃ ĊНз ĊН ĊНа 13^{d)}

charakteristischen Daten (Tab. 2) mit Actinomycin C_1 -säure aus Actinomycin C_1 (D)1.7) überein19).



m-x: H statt BZL, NH₂ statt NO₂ 12a - l: Aminosäuren^{c)} wie in 11a-1

m: wie 12a, jedoch D-Val anstatt D-alle in [2] und (α) **n**: wie **12a**, jedoch D-Val anstatt D-alle in [2] und (β)

a) Sequenzzahl¹⁶⁾.

b) Aminosäurekombinationen: vgl. Tab. 1.

c) Vgl. Tab. 2

d) Nicht alle Actinomycinsäuren 12a-n werden cyclisiert (vgl. Tab. 3).

¹⁹⁾ J. Meienhofer, [J. org. Chemistry 32, 1143 (1967)] fand später für ein Actinomycin C₁säure-Präparat, dessen Peptidteil auf einem anderen Weg synthetisiert war: $[\alpha]_{D}^{23}$: -117° $(c = 0.2 \text{ in Methanol}); \varepsilon_{445 \text{ m}\mu} 25200, \varepsilon_{237 \text{ m}\mu} 41300 \text{ (Methanol)}.$

		[1] ^{a)}		[2]			[3] [4] [5]					
		L- D- Thr	L- L- Ser Thr- Gly	D- <i>a-</i> Ile	D- L- Val	D- Leu	D- Ala	L- Pro	Sar	L- DL- D- MeVal	L- Sar Pro	
4a b c d e	о Н Н			+	+ +	+	+	+ + + +				-obzl
5a b c d e	H H C - {			+	+ +	+	+	+ + + +			•	-он
ба b c d e	о н н			+	+ +	+	+	+ + + +	+ + + +			- OBZL
7a b c d e	о н н			+	+ +	+	+	+ + + +	+ + + +			- он
8a b c d e f g h i	о н ^с -			+ +	+ + + +	+	+	+ + + + + + + +	+ + + + + + + +	+ + + + + + + + + +	+ +	-OBZL
9a b c d e f g h i	нсі, н- {			+	+ + + +	+	+	+ + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	+ + + * + + + + +	+ +	- OBZL
lla b c f g h i j k l	CH ₃ CH ₃	, + + + + + + + + + + + +	+ +	+	+ + + + + + + + + +	+	+	+ + + + + + + + + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + +	+ +	-OBZL

Tab. 1. Aminosäurekombinationen in den Peptiden (zum Blockschema)

a) Sequenzzahl¹⁶⁾

Katalytische Hydrierung eines äquimolaren 11a/11b-Gemisches und Kaliumhexacyanoferrat(III)-Oxydation des entstandenen 11m/11n-Gemisches lieferte neben 12aund 12b eine dritte Actinomycinsäure, der Darstellung aus 11a und 11b und den Eigenschaften nach (Tab. 2) ein chromatographisch nicht trennbares Gemisch aus Actinomycin C₂-säure (12m) und deren Isomeren 12n. Damit waren zum ersten Mal zwei *aniso*-Actinomycinsäuren synthetisiert.

Actinomycinsäure-	Schmp. (Zers.)	[α] ²⁰ (c) in Methanol	ε _{max} (mμ) in Methanol	Ausb. an Actinomycin nach Cyclisat.
-L-Thr-D-alle-L-Pro- Sar-L-MeValOH (12a)	180—195°	$-128 \pm 3^{\circ}$ (0.24)	26 900 (446) 25 800 (427) 42 500 (228)	16-20%
-L-Thr-D-Val-L-Pro- Sar-L-MeValOH (12b)	182-195°	$-121 \pm 3^{\circ}$ (0.27)	42 500 (238) 26 400 (445) 25 500 (427) 42 200 (238)	25-30 %
-L-Thr- <i>L-Val</i> -L-Pro- Sar-L-MeVal—OH (12c)	182—188°	$-191 \pm 4^{\circ}$ (0.30)	43 300 (238) 26 800 (445) 25 800 (427) 20 000 (238)	
-L-Thr- <i>D-Leu</i> -L-Pro- Sar-L-MeVal—OH (12d)	182-189°	$-159 \pm 3^{\circ}$ (0.26)	39 000 (238) 27 000 (445) 25 800 (427) 43 000 (238)	30 %
-L-Thr- <i>D-Ala</i> -L-Pro- Sar-L-MeVal –OH (12e)	192–198°	$-160 \pm 3^{\circ}$ (0.29)	43 000 (238) 27 000 (445) 25 800 (427) 43 000 (238)	6-8%
-L-Thr-D-alle-L-Pro- Sar- <i>DL-MeVal</i> -OH (12f)	180–186°	$-93 \pm 3^{\circ}$ (0.31)	26 900 (445) 25 800 (427) 43 500 (238)	18%
-L-Thr-D-Val-L-Pro- Sar- <i>D-MeVal</i> – OH (12g)	182 - 188°	$-46 \pm 2^{\circ}$ (0.21)	26 400 (445) 25 300 (427) 42 000 (238)	26%
-L-Thr-D-Val-L-Pro- Sar- <i>Sar</i> —OH (12h)	180—188°	$-86 \pm 2^{\circ}$ (0.23)	27 100 (445) 26 100 (427) 39 700 (238)	-maneri
- <i>D-Thr-</i> D-Val-L-Pro- Sar-L-MeVal—OH (12 j)	181—190°	$+43 \pm 2^{\circ}$ (0.20)	27 000 (445) 26 000 (427) 42 600 (238)	u chie
-L-Ser-D-Val-L-Pro- Sar-L-MeVal-OH (12k)	195—200°	$-222 \pm 4^{\circ}$ (0.24)	26 600 (238) 26 600 (446) 25 500 (427) 46 900 (238)	4-5%
-L-Thr- $\frac{D-Val}{D-alle}$ -L-Pro- Sar-L-MeVal-OH (12m) -L-Thr- $\frac{D-alle}{D-Val}$ -L-Pro- Sar-L-MeVal-OH (12n)	<pre> 181−189° </pre>	$-131 \pm 3^{\circ}$ (0.20)	26 400 (445) 25 300 (426) 41 700 (238)	20-25 %
Actinocinyl-				
-L-Thr-D-Val-L-Pro- Sar- <i>L-Pro</i> -OH (12i)	196— 2 01°	$-123 \pm 3^{\circ}$ (0.28)	26 900 (446) 25 800 (427) 42 200 (238)	
-L-Thr- <i>Gly</i> -D-Val-L-Pro- Sar-L-MeVal – OH (121)	180—188°	$-74 \pm 2^{\circ}$ (0.20)	25 900 (446) 24 900 (426) 41 100 (238)	_

Tab. 2. Synthetisierte Actinomycinsäuren 12

Die Peptidketten der Actinomycinsäuren 12c, 12d, 12e, 12f, 12g, 12h, 12j, 12k sowie der Actinocinyl-bis-peptide 12i und 12l zeigen gegenüber Actinomycin C_1 -säure (12b) dreierlei Abwandlungen: 1. Umgekehrte Konfiguration an zwei Aminosäuren gleicher Sequenzzahl (12c, 12f, 12g, 12j). 2. Veränderte Struktur von zwei Aminosäuren gleicher Sequenzzahl (12d, 12e, 12h, 12i, 12k). 3. Verlängerung beider Peptidketten durch Einführung von Glycin zwischen Aminosäure [1] und [2] (12l).

Chemische Berichte Jahrg. 101

Als Vorprodukte zur Synthese von 12c - 12l brauchte man 11c - 11l. Bei deren Darstellung war der eine Reaktionspartner die mit 2-Nitro-3-hydroxy-4-methyl-benzoesäure N-acylierte Aminosäure [1] der gewünschten Actinomycinsäure bzw. des Actinocinyl-bis-peptides, z. B. D-Threonin bei 10b, L-Serin bei 10c; ferner L-Threonyl-glycin bei 10e, dargestellt durch Kupplung von 10a mit Glycin-methylester (Woodwards Reagenz) und milde Alkalihydrolyse des entstandenen 10d. Wie 10a fielen 10b, 10c, 10d und 10e kristallisiert an.

Die Verknüpfung mit dem anderen Reaktionspartner, dem jeweiligen Tetrapeptidbenzylester (9c-9i), unter Verwendung von Woodwards-Reagenz gelang bei Estern mit β -verzweigter, *N*-terminaler Aminosäure zu 60%, bei den anderen zu 80%. Dicyclohexylcarbodiimid gab ähnliche Ausbeuten, die chromatographische Reinigung der Kupplungsprodukte war jedoch schwieriger.

110–11x, durch Hydrierung aus 11c–111 entstanden, lieferten, bei pH 7.2 mit Kaliumhexacyanoferrat(III) oxydiert, die amorphen, gelbroten Actinomycinsäuren bzw. Actinocinyl-bis-peptide 12c–12l (Tab. 2); 12j zu 53 %, die übrigen zu 70–90 %. 12h, 12i und 12e sind in organischen Solvenzien weniger löslich als die anderen Actinomycinsäuren.

Von einem Maximum bei 427 mµ abgesehen, gleicht das Absorptionsspektrum (Methanol) der Actinomycinsäuren dem der Actinomycine (Abbild.). Die ε_{max} -Werte liegen im Durchschnitt bei 26800 (445), 25800 (427) sowie 42300 (238) und fallen nach Ringschluß der Peptidketten ab, Actinomycine: 25000 (443) und 33500 (240). Der ε -Wert des längstwelligen Actinomycinsäure-Maximums gleicht erwartungsgemäß dem des Bis-seco-actinomycins C₃ [26500 (446)] und der kürzerkettigen Actinocinyl-bis-peptide [26500 (445)]. Bei Actinocinyl-bis-[L-threonin-methylester] [27900 (444)] und Actinocinyl-bis-[glycin-methylester] [30600 (444)] liegt er höher. Für Actinocin und dessen Methylester findet man 25400 (448) bzw. 30600 (433).

Die $[\alpha]_{D}^{20}$ -Werte der Actinomycine sind etwa 2.5 mal größer als die der zugehörigen Actinomycinsäuren.

Actinomycin $C_1(D)$, C_2 und C_3 aus den synthetischen Actinomycinsäuren 12a, 12b und 12m/12n

Bei den 16gliedrigen, zwei voluminöse Alkylreste und zwei *N*-Methyl-aminosäuren enthaltenden Peptidringen der Actinomycine mit nicht drehbarer Bindung zwischen N und C- α von Aminosäure [3]²⁰⁾ und – laut NMR-Spektrum²¹⁾ – Wasserstoffbrücke zwischen N und CO der Aminosäuren [2] und [4] kann die Zahl der erlaubten Konformationen nur sehr klein sein²²⁾. Daß Actinomycine ein viel ausgeprägteres NMR-Spektrum haben als Actinomycinsäuren, überrascht daher nicht. Die gleichen Faktoren, die für die Zahl der erlaubten Cyclopeptid-Konformationen maßgebend sind, bestimmen auch, in welchem Ausmaß die Peptidketten von Actinomycinsäuren Konformere bilden, in denen die Carboxygruppe mit dem um 14 Kettenglieder entfernten Hydroxyl der Aminosäure [1] reagieren kann.

²⁰⁾ Ausgenommen Actinomycin F_2 und F_4 sowie F_1 und F_3 mit Sar statt Pro in einem bzw. in beiden Peptidringen.

²¹⁾ H. Lackner, unveröffentlicht.

²²⁾ Für die aus acht Aminosäureresten bestehende Sequenz der Ribonuclease, die in der kleinsten durch Disulfidbrücke geschlossenen, "Schleife" vorliegt, sind 15 Konformationen erlaubt: G. Nemethy und H. A. Scheraga, Biopolymers 3, 155 (1965).

Außer einer derartigen Präformierung des Peptidringes erfordert die Cyclisierung einer Actinomycinsäure zum Actinomycin: 1. Aktivierung der Carboxygruppen in Gegenwart der zu veresternden Hydroxyle und 2. geringes Volumen der aktivierten Gruppe, damit sie mit dem durch Nachbargruppen abgeschirmten Threoninhydroxyl reagieren kann.

Beide Bedingungen hat bisher nur Acetylchlorid/N-Acetyl-imidazol (Molverhältnis 1.1–1.5) in Tetrahydrofuran befriedigend erfüllt. Mit diesem Reagenz (im folgenden AAI), dessen wirksame Komponente wahrscheinlich N.N-Diacetyl-imidazoliumchlorid ist, gelang – als erste Actinomycinpartialsynthese aus einer Actinomycinsäure – die Cyclisierung "nativer" Actinomycin C₁-säure (**12b**) zu Actinomycin C₁ (**D**)^{1,7)}.

Zwischenprodukt ist offenbar ein "gemischtes Anhydrid" aus Essigsäure und Actinomycinsäure. Mit der Cyclisierung können u. a. konkurrieren: 1. Acetylierung des Threoninhydroxyls, 2. Veresterung des *N*-Methyl-L-valinrestes mit dem Threoninhydroxyl der benachbarten Peptidkette oder dem eines anderen Actinomycinsäuremoleküls, 3. Umwandlung der Carboxyle in Azolidgruppen, die zu voluminös sind, um mit dem abgeschirmten Threoninhydroxyl zu reagieren, 4. Racemisierung der *C*-terminalen Aminosäure im "gemischten Anhydrid".

Zu berücksichtigen ist ferner, daß das entstandene Actinomycin durch AAI verändert werden kann. Aus Actinomycin C₃ erhielten wir unter Cyclisierungsbedingungen zu 3-4%eine mit Äthylacetat nicht von Aluminiumoxid IV eluierbare Fraktion und in geringer Menge zwei an Cellulose abtrennbare Fraktionen, darunter eine mit λ_{max} 482, 452 m μ (Methanol).

Unter gleichen Bedingungen wie "native" Actinomycin C₁-säure haben wir unser synthetisches **12b** mit AAI umgesetzt und das an Aluminiumoxid adsorbierte Reaktionsprodukt durch Elution mit Äthylacetat, Aceton und Methanol in drei Fraktionen zerlegt. Das aus der Äthylacetatfraktion durch Chromatographie an Cellulose abgetrennte, zu 28% angefallene, kristallisierte Actinomycin C₁ (D) (**14a**) wurde durch Vergleich mit einem nativen Präparat identifiziert (Tab. 3). Damit war die durch Abbau ermittelte Konstitution von **14a**²³⁾ durch Synthese bestätigt.

Bei gleicher Umsetzung und Aufarbeitung lieferte **12a** zu 19% kristallisiertes, durch Vergleich mit einem nativen Präparat identifiziertes Actinomycin C₃ (**14b**), das bereits über Bis-*seco*-actinomycin C₃ synthetisiert worden war²⁾.

Die $[\alpha]_D$ -Werte der beiden synthetischen Actinomycine stimmen innerhalb der Fehlergrenze mit denen der nativen überein; bemerkenswert, weil bei einzelnen Syntheseschritten mit partieller Racemisierung zu rechnen ist (s. unten).

Aus dem Actinomycinsäuregemisch 12m/12n erhielten wir zu 21 % ein kristallisiertes Präparat mit den Eigenschaften von Actinomycin C_2 (14c)^{24,25}; seiner Herkunft nach ein chromatographisch bisher nicht trennbares Gemisch aus Actinomycin C_2 (14c) und seinem Stellungsisomeren 14d. Damit war zum ersten Mal ein *aniso*-Actinomycin-Paar synthetisiert.

²³⁾ H. Brockmann, P. Boldt und H.-S. Petras, Naturwissenschaften 47, 62 (1960).

²⁴⁾ H. Brockmann und H.-S. Petras, Naturwissenschaften 48, 218 (1961).

²⁵⁾ H. Brockmann und P. Boldt, Naturwissenschaften 50, 19 (1963).

Zur Cyclisierung von 12c–121

Ebenso wie 12a, 12b und 12m/12n haben wir die acht Actinomycinsäuren 12c, 12d, 12e, 12f, 12g, 12h, 12j, 12k, Actinocinyl-bis-pentapeptid 12i und Actinocinyl-bishexapeptid 121 mit AAI umgesetzt und das Reaktionsprodukt chromatographisch in drei Fraktionen zerlegt. Da alle an Aluminiumoxid IV adsorbierten Actinomycine, sofern sie kein Oxoprolin oder Hydroxyprolin enthalten, mit Äthylacetat eluierbar sind, war sicher, daß auch die aus 12c - 121 zu erwartenden Actinomycine und actinomycinähnlichen Chromopeptide in der Äthylacetatfraktion des AAI-Produktes sind. Trotzdem wurden bei allen Ansätzen außer der Äthylacetatfraktion auch die Acetonund Methanolfraktion auf Hemmwirkung gegen *B. subtilis* geprüft. Antibiotisch wirksam waren nur die Äthylacetatfraktionen aus 12d, 12e, 12f, 12g und 12k. Die daraus isolierten Actinomycine werden im nächsten Abschnitt beschrieben.

Um zu sehen, ob die biologische Inaktivität der anderen AAI-Produkte auf Ausbleiben der Cyclisierung oder darauf beruht, daß die entstandenen Actinomycine antibiotisch unwirksam sind, haben wir die Äthylacetatfraktion und bei einigen AAI-Produkten auch die Aceton- und Methanolfraktion chromatographisch auf Komponenten hin untersucht, die in $R_{\rm F}$ -Wert, Absorptions- sowie IR-Spektrum den Actinomycinen gleichen, wie diese leicht kristallisieren und eine etwa 2.5 mal größere spezif. Drehung zeigen als die zugehörige Actinomycinsäure; mit negativem Ergebnis, d. h. bei 12c, 12h, 12i, 12j und 12l war zweifacher Ringschluß nicht oder nur in geringem Ausmaß gelungen.

Wie das Verhalten von 12 c und 12 j zeigt, ist die Cyclisierung von 12 b stereospezifisch und unterbleibt, wenn eines der Aminosäurepaare in [1]- oder [2]-Stellung umgekehrt konfiguriert ist. Dementsprechend erhielten wir aus einem Gemisch [[α]₂^o: -171 \pm 4° (c = 0.2 in Methanol)] mit 10% 12b, 50% 12c und 40% der beiden übrigen Isomeren (D-Val in α -, L-Val in β -Peptidkette bzw. umgekehrt) in mehreren Ansätzen ausschließlich Actinomycin C₁ (D) (14a), und zwar dem 12b-Gehalt des Gemisches entsprechend zu 2.5%.

Die neuen Actinomycine

12d — von Actinomycin C₃-säure (12a) in der Stellung der seitenständigen Methylgruppe von Aminosäure [2] unterschieden und deshalb um zwei Chiralitätszentren ärmer — gab ein AAI-Produkt, aus dessen Äthylacetatfraktion wir kristallisiertes Actinomycin-(L-Thr-D-Leu-L-Pro-Sar-L-MeVal) (14e) (Tab. 3) isolierten. Die Ausb. war mit 30% ebenso groß wie bei der Cyclisierung von 12b zu Actinomycin C₁ (14a).

12d hat eine größere spezif. Drehung als 12a (Tab. 2). Analog dazu ist der $[\alpha]_{D}$ -Wert des neuen Actinomycins erheblich höher als der von Actinomycin C₃ (14b) (Tab. 3). Im Ringchromatogramm (LS I) liegt die 14e-Zone mit $R_{C_1} = 1.6$ zwischen der des Actinomycins C₃ (14b) ($R_{C_1} = 2.0$) und der Zone des Actinomycins C₂ (14c) ($R_{C_1} = 1.45$). Gemessen an der *B. subtilis* hemmenden Grenzkonzentration des Verdünnungstestes ist die antibiotische Wirksamkeit von 14e etwa viermal kleiner als die von Actinomycin C₃.

Das aus 12k nur zu 5% angefallene, kristallisierte Actinomycin-(L-Ser-D-Val-L-Pro-Sar-L-MeVal) (14g)¹¹⁾ – wie 12k durch relativ hohe spezif. Drehung ausgezeichnet – wandert im Ringchromatogramm (LS IV und V) langsamer als 14a $(R_{C_1} = 0.6)$. $\varepsilon_{239 \ m\mu}$ (Methanol) liegt ~10% höher als bei den anderen Actinomycinen, nicht dagegen $\varepsilon_{443 \ m\mu}$. Die antibiotische Wirksamkeit gegen *B. subtilis* ist fünfmal kleiner als die von Actinomycin C₃.

Actinomycin	Schmp. (Zers.)	[α] ²⁰ (c) in Methanol	e _{max} in Methanol	R_{C_1} -Werte ^{a)}	Bakteriostat. ^{b)} Wirksamkeit	
C ₃ (14b) aus 12a	239-241°	$-319 \pm 10^{\circ}$ (0.20)	25 300 (443) 34 100 (240)	1.9 ^{d)} 2.0 ^{e)}	1.0, 1.0 ^{c)}	
aus 12f	239 – 242°	$-326 \pm 10^{\circ}$ (0.31)	24 700 (443) 33 400 (240)	2.0 ^{e)}	1.0	
nativ	238-241°	$-321 \pm 10^{\circ}$ (0.20)	24 500 (443) 33 300 (240)	2.0 ^{e)}	1.0, 1.0 ^{c)}	
C ₁ (14a) aus 12b	244 246°	$-328 \pm 10^{\circ}$ (0.15)	25 400 (443) 34 000 (240)	1.0e),g)	1.2, 0.9c)	
aus 12b/12c	$244-248^{\circ}$	$-318 \pm 10^{\circ}$ (0.16)	24 300 (443) 31 000 (240)	1.0 ^{e)}	1.9	
aus 12g	243-247°	$-334 \pm 10^{\circ}$ (0.26)	24 500 (443) 33 000 (240)	1.0 ^g)	2.0	
nativ	$246-247^{\circ}$	$-328 \pm 10^{\circ}$ (0.22)	25 000 (443) 34 000 (241)	1.0	1.0, 1.0 ^{c)}	
C ₂ (14c/14d) aus 12m/12n	$244-246^{\circ}$	${-284 \pm 20^{\circ}} (0.09)^{i}$	24 100 (443) 31 000 (240)	1,4d) 1,45e)	1.0	
nativ	244-246°	$-325 \pm 10^{\circ}$ (0.20)	25 300 (443) 33 400 (240)	1.4 ^{e)}	1.0	
-(L-Thr-D-Leu-L-Pro- Sar-L-MeVal) (14e)	234-237°	$-449 \pm 15^{\circ}$ (0.30)	25 200 (443) 33 800 (240)	1.6 ^{e)} ,d)	0.25	
-(L-Thr-D-Ala-L-Pro-	240-246°	$-327 \pm 10^{\circ}$	22 500 (443)	0.22f)	0.01	
Sar-L-MeVal) (14f)		(0.21)	32 200 (240)			
-(L-Ser-D-Val-L-Pro-	$269 - 273^\circ$	$-435 \pm 15^{\circ}$	24 950 (450)	0.6 ^g)	0.2	
Sar-L-MeVal) (14g)		(0.25)	23 900 (430) 36 600 (239)	0.6h)		
Krist. Cyclisierungs-	$220 - 230^{\circ}$	$-91 \pm 3^{\circ}$	23 200 (447)	0.5f)		
produkt aus 12e		(0.25)	34 500 (238)			

Tab. 3. Synthetisierte Actinomycine 14

^{a)} In allen Lösungsmittelsystemen $R_{\rm F}$ -Wert von Actinomycin $C_{\rm L} = 1.0$.

^{b)} Verdünnungstest gegen *B. subtilis*, bezogen auf Actinomycin $C_3 = 1.0$, dessen wirksame Grenzkonzentration je nach Wachstum des Stammes 1:6-25×10⁶ betrug.

c) Gegen Staph. aureus,

d) LS III (vgl. Versuchsteil).

e) LS I.

D LS VII.

^{g)} LS V.

h) LS 1V.

ⁱ⁾ Schr kleiner Ansatz. Actinomycin C₂ aus dem Cyclisierungsansatz eines Gemisches von Actinomycin C₁-, C₂- und C₃-säure, $[\alpha]_{B^0}^{2_0}$: -323 ± 10° (c = 0.23 in Methanol).

Das aus 12e zu 6% entstandene Actinomycin-(L-Thr-D-Ala-L-Pro-Sar-L-MeVal) (14f) (Tab. 3) kristallisierte weniger leicht als die anderen Actinomycine, war gegen *B. subtilis* etwa hundertmal weniger wirksam als Actinomycin C₃ und lief im Ring-Papierchromatogramm (LS VII) erwartungsgemäß sehr langsam ($R_{C_1} = 0.22$). Dank



- 14a (Actinomycin C₁)
 - **b**: D-alle statt D-Val (Actinomycin C₃)
 - **c**: D-alle statt D-Val in (β) (Actinomycin C₂)
 - **d:** D-alle statt D-Val in (α)
 - e: D-Leu statt D-Val
 - f: D-Ala statt D-Val
 - g: L-Ser statt L-Thr



Absorptionskurven von Actinomycin C_1 (14a) (----) und Actinomycin C_1 -säure (12b) (----) in Methanol

der kleineren Alkylreste löst es sich in Wasser leichter als 14a. Neben 14f erhielten wir aus 12e ein kristallisiertes, biologisch unwirksames Cyclisierungsprodukt, das nach Analysenzahlen und spezif. Drehung kein Actinomycin ist.

12 f, ein Gemisch aus vier an den N-Methyl-valinresten stereoisomeren Actinomycin-C₃-säuren, wurde mit AAI umgesetzt, um zu sehen, ob sich die vier zu erwartenden stereoisomeren Actinomycine C₃ chromatographisch trennen lassen. Das war von Interesse, weil wir bei der Cyclisierung eines Bis-*seco*-actinomycin C₃-Präparates mit weitgehend racemisierten N-Methyl-L-valinresten neben Actinomycin C₃ (14b) in ähnlicher Ausbeute ein von diesem chromatographisch trennbares, antibiotisch gleich wirksames, kristallisiertes Actinomycin mit um 100° kleinerer spezif. Drehung gefunden hatten und offen geblieben war, ob es einheitlich oder ein Gemisch an Aminosäure [5] stereoisomerer Actinomycine ist ².

Diese Frage hat sich jedoch durch Umsetzen des Stereoisomerengemisches 12f mit AAI nicht beantworten lassen, weil die Cyclisierung hier stereospezifischer ist als bei den Aminosäure [5]-Stereoisomeren von Bis-*seco*-actinomycin C₃. Denn sie unterbleibt praktisch, wenn Aminosäure [5] D-konfiguriert ist, erkenntlich daran, daß die Äthylacetatfraktion des AAI-Produktes von 12f bei Chromatographie an Cellulose nur optisch reines Actinomycin C₃ (14b) (Tab. 3) liefert. Und zwar überraschend zu 18%, d. h. in fast gleicher Ausbeute wie bei der Cyclisierung von reinem 12a (19%), während dem 25 proz. 12a-Gehalt des Isomerengemisches 12f nach nur etwa 5% an 14b anfallen sollten.

Die unerwartet hohe 14b-Ausbeute ist nur verständlich, wenn man annimmt, daß 1. das aus dem 12a des Stereoisomerengemisches 12f vermutlich intermediär entstehende Essigsäure-12a-Anhydrid relativ rasch zu 14b cyclisiert, 2. die gemischten Anhydride der übrigen drei 12f-Stereoisomeren statt zu cyclisieren schneller an Aminosäure [5] racemisiert werden, so daß dabei entstandenes und laufend nachgeliefertes Essigsäure-12a-Anhydrid weiteres 14b liefern kann, 3. bei der Umsetzung von AAI mit optisch reinem 12a dank hoher Racemisierungsrate die Cyclisierung vorwiegend von einem Gemisch der vier an Aminosäure [5] stereoisomeren Essigsäureactinomycinsäure-anhydride ausgeht.

Trifft dies zu und ist die Racemisierung schneller als die Cyclisierung, so sollte aus einer Actinomycin C₃-säure mit *N*-Methyl-D-valin als Aminosäure [5] ebensoviel Actinomycin C₃ (14b) entstehen wie aus Actinomycin C₃-säure (12a) Zur Bestätigung verwendeten wir statt des Actinomycin C₃-säure-Stereoisomeren das entsprechende Actinomycin C₁-säure-Stereoisomere (12g) und erhielten dabei tatsächlich als einziges kristallisiertes Produkt zu 26% optisch reines Actinomycin C₁ (14a) (Tab. 3), d. h. in nahezu gleicher Ausbeute wie bei der Cyclisierung von 12b (28%).

Zusammenfassend ergibt sich: Eine nicht "native" Actinomycinsäure läßt sich mit AAI nur dann in nennenswerter Ausbeute zum Actinomycin cyclisieren, wenn 1. Unterschiede gegenüber "nativen" Actinomycinsäuren auf den Alkylrest von Aminosäure [1], [2] oder [5]²⁶⁾ beschränkt sind und 2. die Peptidketten die natürliche Konfi-

²⁶⁾ Synthese von Actinomycin mit N-Methyl-L-alanin als Aminosäure [5]. W. Schramm, Dissertat., Univ. Göttingen 1967.

gurationssequenz LDLL oder deren Spiegelbild DLDD¹³⁾ haben. Eine zur Cyclisierung notwendige, den Ring präformierende Konformation der Peptidketten ist offenbar nur bei bestimmten Strukturen und konfigurativen Anordnungen der Alkylreste²⁷⁾ soweit begünstigt, daß bei der Umsetzung mit AAI die Cyclisierung mit den oben genannten Nebenreaktionen konkurrieren kann; d. h. durch Synthese über Actinomycinsäuren läßt sich der Peptidanteil der Actinomycine innerhalb engerer Grenzen abwandeln als der Chromophor^{12,28)}.

Diesem Nachteil steht der Vorteil gegenüber, daß bei stereospezifischer Cyclisierung²⁹⁾, die durch partielle Racemisierung als Nebenprodukte entstehenden Stereoisomeren der gesuchten Actinomycinsäuren vom letzten Syntheseschritt ausgeschlossen werden; eine Erklärung für die optische Reinheit unserer synthetischen Actinomycine C_1 und C_3 .

Eine weitergehende Abwandlung der Peptidringe ist offenbar über die Bis-secoactinomycine zu erreichen ^{30, 31}, weil hier der Ring durch eine leichter zu knüpfende Peptidbindung geschlossen wird und die daran beteiligten Gruppen beweglicher und weniger abgeschirmt sind.

Bei 12b und 12d ist der ca. 30 proz. Actinomycinausbeute nach die Vororientierung der Peptidketten offenbar optimal. Erleichtert werden könnte sie hier wie bei anderen Actinomycinsäuren durch eine Wasserstoff brücke zwischen N und CO von Aminosäure [2] bzw. [4].

Daß die Actinomycinausbeute bei 12e viel geringer ist als bei 12b und 12d, könnte durch den kleineren Alkylrest von Aminosäure [2] bedingt sein, der die Beweglichkeit der Peptidkette erleichtert und dadurch ihre Vororientierung erschwert; und die nur 5 proz. Ausbeute an Actinomycin-(L-Ser-D-Val-L-Pro-Sar-L-MeVal) (14g) dadurch, daß das primäre Serinhydroxyl in 12k weniger abgeschirmt ist als das sekundäre Threoninhydroxyl und seine Acetylierung daher stärker als bei 12b oder 12d mit der Cyclisierung konkurrieren kann.

Konstitution und biologische Wirksamkeit der Actinomycine

Actinomycine hemmen das Wachstum von Impftumoren³²⁾, können bei Lymphogranulomatose retardierend wirken³³⁾ und haben sich bei Wilms-Tumoren^{34,35)} und

- ³⁴⁾ S. Farber, Cancer Chemother. Rep. Nr. 13, 159 (1961); J. Medical Association 198, 826 (1966).
- 35) C. T. C. Tan, Proc. Amer. Assoc. Cancer Res. 22, 1015 (1962).

²⁷⁾ Daß von den vier optisch aktiven Aminosäuren der Actinomycinpeptidringe Aminosäure [2] D-Konfiguration hat, ist vielleicht auch bei der Biogenese Voraussetzung für die zum Ringschluß erforderliche Peptidkonformation.

²⁸⁾ Ersatz der Chromophor-Methylgruppen durch Methoxyl- oder Äthylgruppen: H. Brockmann und F. Seela, unveröffentlicht.

²⁹⁾ Stereospezifische Cyclisierung, allerdings nicht so ausgeprägt wie bei den Actinomycinsäuren, wurde auch bei Hexapeptiden mit vier optisch aktiven Aminosäuren beobachtet: *H. Brockmann* und *K. Zellerhoff*, Tetrahedron Letters [London] **1965**, 2291.

³⁰⁾ Bildung eines stereoisomeren Actinomycins C₃, vgl. l. c. ²⁾.

³¹⁾ Ringerweiterung bei seco-Actinomycinen: H. D. Berndt, Dissertat., Univ. Göttingen 1961.

 ³²⁾ Ch. Hackmann, Z. Krebsforsch. 58, 607 (1952); 60, 250 (1954); Strahlentherapie 90, 296 (1953); Med. Klin. 49, 1539 (1954).

³³⁾ G. Schulte, Z. Krebsforsch. 58, 500 (1952); Strahlentherapie 94, 491 (1954).

trophoblastischen Tumoren³⁶⁾ als therapeutisch brauchbar erwiesen. Seit die Konstitution der Actinomycine bekannt ist³⁷⁾, hat unser Arbeitskreis daher untersucht, ob sich krebswirksame Actinomycine, Actinomycinderivate oder actinomycinähnliche Chromopeptide gewinnen lassen, die weniger toxisch sind als die bisher untersuchten nativen Actinomycine.

Bemühungen, durch strukturelle Abwandlung des Actinomycin-Chromophors (Substitution in der Aminogruppe³⁸⁾, Bromierung³⁹⁾, Nitrierung, Hydroxylierung und Aminierung an C-7⁴⁰⁾, Ersatz der beiden Methylgruppen an C-4 und C-6 durch Wasserstoff¹²⁾, Äthyl oder Methoxyl²⁸⁾) zu cancerostatischen Derivaten mit günstigerem therapeutischem Index zu kommen, waren bisher erfolglos. An den drei neuen Actinomycinen **14e**, **14f** und **14g** sowie an den Actinomycinen bzw. actinomycinähnlichen Chromopeptiden, die wir aus **12c**, **12f**, **12g**, **12h**, **12i**, **12j** und **12l** zu gewinnen hofften, sollte geprüft werden, wie weit die biologische Wirksamkeit von der Struktur der Peptidringe abhängt.

Ob und wie man durch strukturelle Abwandlungen der Actinomycine zu Cancerostatica mit größerem therapeutischem Index kommen kann, ist klar geworden, seit man weiß, daß die Actinomycine mit Desoxyribonucleinsäuren (DNS) Komplexe bilden⁴¹⁾ und die dadurch bedingte Hemmung der DNS-abhängigen RNS-Synthese mit anschließender Hemmung der Proteinsynthese gemeinsame Ursache der antibiotischen, cancerostatischen und toxischen Wirkung ist⁴²⁾.

W. Müller^{43,44)} hat bei Komplexierung verschiedener Desoxyribonucleinsäuren mit Actinomycinen, Actinomycinderivaten, strukturell abgewandelten Actinomycinen und Phenoxazonen gefunden, daß die Komplexstabilität der antibiotischen Wirksamkeit parallel geht, jedoch die Hemmung der DNS-abhängigen RNS-Synthese und damit die antibiotische bzw. cancerostatische Wirksamkeit nicht allein von der Stabilität des DNS-Komplexes, sondern entscheidend auch von dessen Lebensdauer abhängt. Er hat ein Kalottenmodell des Komplexes entwickelt, das alle bisher gefundenen Beziehungen zwischen Actinomycinstruktur und Stabilität bzw. Lebensdauer des Komplexes befriedigend deutet und verständlich macht, daß bereits geringfügige Abwandlungen am Chromophor oder Peptidteil der Actinomycine die biologische Wirksamkeit verändern oder aufheben. Zugleich läßt es die Grenzen erkennen, innerhalb derer Strukturabwandlungen ohne Verlust der biologischen Wirksamkeit möglich sein sollten und erlaubt damit Voraussagen über Stabilität und Lebensdauer von DNS-Komplexen neuer strukturvarianter Actinomycine.

³⁶⁾ G. J. Ross, L. L. Stolbach und R. Hertz, Cancer Res. 22, 1015 (1962).

³⁷⁾ H. Brockmann, G. Bohnsack, B. Franck, H. Gröne, H. Muxfeldt und C. Süling, Naturwissenschaften 68, 70 (1956).

³⁸⁾ H. Brockmann, P. Hocks und W. Müller, Chem. Ber. 100, 1051 (1967).

³⁹⁾ H. Brockmann, J. Ammann und W. Müller, Tetrahedron Letters [London] 1966, 3595.

⁴⁰⁾ H. Brockmann, W. Müller und H. Peterssen-Borstel, Tetrahedron Letters [London] 1966, 3531.

⁴¹⁾ W. Kersten, H. Kersten und H. M. Rauen, Nature [London] 187, 60 (1960).

⁴²⁾ E. Harbers und W. Müller, Biochem. biophysic. Res. Commun. 7, 107 (1962).

⁴³⁾ W. Müller, Habilitationsschrift, Univ. Göttingen 1967.

⁴⁴⁾ W. Müller und D. M. Crothers, J. Mol. Biol. 1968, im Druck.

Damit wird das Problem Konstitution und antibiotische Wirksamkeit bei Actinomycinen, Actinomycinderivaten und actinomycinähnlichen Chromopeptiden zur Frage, wie Stabilitätskonstante und Lebensdauer ihres DNS-Komplexes von der Struktur des Chromophors sowie der Konstitution und Konfiguration der beiden Peptidringe abhängen⁴⁵⁾. Und den therapeutischen Index der Krebswirksamkeit erhöhen, bedeutet nunmehr, die Beladung der aktiven DNS⁴⁶⁾ der Tumorzelle gegenüber der in der Normalzelle größer werden zu lassen als bei Applikation nativer Actinomycine.

Dafür gibt es folgende Möglichkeiten: 1. Synthese strukturell abgewandelter und dennoch carcinostatisch wirksamer Actinomycine, die selektiver in den Tumor gehen als native Actinomycine. 2. Darstellung biologisch inaktiver Actinomycinderivate, die in der Tumorzelle enzymatisch in Actinomycine übergeführt werden, wobei Selektivität durch bevorzugte Aufnahme in den Tumor oder (und) schnellere enzymatische Spaltung bedingt sein müßte. 3. Darstellung biologisch inaktiver Actinomycinderivate, die bei Belichtung in Actinomycine übergehen³⁸⁾ und dadurch bei lichtzugänglichen Tumoren selektiv zur Wirkung gebracht werden.

Frau M. Köppler sind wir für unermüdliche und geschickte Mitarbeit zu Dank verpflichtet. Der Deutschen Forschungsgemeinschaft und den Farbenfabriken Bayer AG, Werk Elberfeld, danken wir für die Förderung unserer Arbeit.

Beschreibung der Versuche⁴⁷)

Lösungsmittelsysteme für die Chromatographie^a): LS I: Butanol/Dibutyläther/10 proz. wäßr. Natrium-*m*-kresotinat^b) (2:3:5). – LS II: (1:1:2). – LS III: (3:7:10). – LS IV: (5:6:11).

LS V: Butylacetat/10proz. wäßr. Natrium-m-kresotinat (1:1).

LS VI: Butanol/Butylacetat/10proz. wäßr. Natrium-m-kresotinat/Wasser (7:3:3:7).

LS VII: Butanol/Butylacetat/Dibutyläther/10 proz. wäßr. Natrium-*m*-kresotinat (1:6:1:8). LS VIII: (1:5:2:8).

^{a)} Cellulosepulver (Nr. 123) und Chromatographiepapier (2043 b) von Fa. Schleicher & Schüll, Dassel.

b) Alle Kresotinatlösungen mit m-Kresotinsäure gesättigt.

A. Allgemeines Verfahren zur Darstellung der Actinomycinsäure und Actinomycine

Formyl-dipeptid-benzylester (4a-4e): Zu 25 mMol Formylaminosäure und 25 mMol Aminosäure-benzylester-hydrochlorid in 80 ccm Methylenchlorid gab man 25 mMol Triäthylamin sowie bei 0° 26.5 mMol Dicyclohexylcarbodiimid in wenig Methylenchlorid und rührte 2 Stdn. bei 0° sowie 12 Stdn. bei 20°. Nach Abfiltrieren des Dicyclohexylharnstoffs wurde mit *n* HCl, *n* NaHCO₃ und Wasser gewaschen, der i. Vak. erhaltene Eindampfrückstand in wenig Aceton gelöst und 1 Stde. später bei 0° restlicher Dicyclohexylharnstoff entfernt. Nach Wegdampfen des Acetons kristallisierten 4a-4e – wenn nicht anders vermerkt – aus Äthylacetat/Petroläther als farblose Kristalle. Ausb. 70-80% (4c 50%). Einmal umkristallisiert.

Formyl-dipeptide (5a-5e): 20 mMol 4a-4e in 100 ccm Methanol wurden mit Pd/A-Kohle aushydriert und das nach Filtrieren und Eindampfen i. Vak. hinterbliebene 5a-5e, wenn nötig, in wenig Aceton vorgelöst, aus Äthylacetat/Petroläther kristallisiert und einmal umkristallisiert. Ausb. 90-95% (5c 70%).

⁴⁵⁾ Vorausgesetzt, etwaige Permeabilitätsunterschiede sind zu vernachlässigen.

⁴⁶⁾ Beladung bedeutet hier Komplex mit Actinomycin oder actinomycinähnlichem Chromopeptid von hinreichender Stabilität und Lebensdauer.

⁴⁷⁾ Schmpp. wurden auf dem Kofler-Block bestimmt und sind korrigiert.

Formyl-tripeptid-benzylester (6a-6e): Zu 15 mMol 5a-5e und 15 mMol Aminosäurebenzylester-hydrochlorid in 60 ccm Methylenchlorid gab man 15 mMol Triäthylamin und bei 0° 16 mMol in wenig Methylenchlorid gelöstes Dicyclohexylcarbodiimid. Weitere Behandlung wie bei 4a-4e. Der nicht kristallisierende Eindampfrückstand der Acetonlösung wurde – wenn unten nicht anders vermerkt – an einer mit Benzol eingeschlämmten 2.5 × 20 cm-Säule aus saurem Kieselgel⁴⁸) chromatographiert. Nebenprodukte ließen sich durch Nachwaschen mit Benzol oder Benzol/Chloroform (9:1) entfernen. Chloroform (oder Äthylacetat) eluierte 6a-6e, nach Waschen mit Wasser, Filtrieren und Verdampfen des Lösungsmittels farblose Harze. Ausb. 55–70%.

Formyl-tripeptide (7a-7e): 5 proz. methanol. Lösungen von 6a-6e wurden mit Pd/A-Kohle aushydriert. Nach Entfernen von Katalysator und Lösungsmittel (i. Vak.) hinterblieben 7a-7e in prakt. quantitat. Ausbb. als farblose, z. T. aus Äthylacetat kristallisierbare Pulver.

Formyl-tetrapeptid-benzylester (8a-8i): 9 mMol 7a-7e und 9 mMol Aminosäure-benzylester-hydrochlorid in 60 ccm Methylenchlorid versetzte man mit 9 mMol Triäthylamin und bei 0° mit 9.5 mMol Dicyclohexylcarbodiimid in wenig Methylenchlorid. Weitere Behandlung wie bei 4a-4e. — Der Eindampfrückstand der Acetonlösung wurde, wenn nicht anders angegeben, an einer mit Benzol/Chloroform (z. B. 4:1) eingeschlämmten 2.5×20 cm-Säule aus saurem Kieselgel chromatographiert. Nachwaschen mit demselben Benzol/Chloroform-Gemisch entfernte Nebenprodukte, mit Chloroform (oder Äthylacetat) gelangten 8a-8i ins Filtrat; nach Waschen mit Wasser, Filtrieren und Verdampfen der Lösungsmittel weiße, amorphe Pulver. Ausb. 50-80%.

Tetrapeptid-benzylester-hydrochloride (9a - 9i): Zur Entformylierung versetzte man 8 mMol 8a - 8i in 10 - 12 ccm Benzylalkohol mit 0.6 g *HCl* in 6 ccm Benzylalkohol, hielt 28 Stdn. bei 37° und verteilte anschließend über 3 Stufen zwischen Äther (oder Äthylacetat) und Wasser. Die filtrierten, wäßr. Peptidlösungen wurden bei 40° i. Vak. eingedampft und die schaumigen Rückstände (9a - 9i) nach mehrmaligem Abdampfen mit Wasser und Aceton i. Vak. über KOH getrocknet. Ausb. ca. 90%.

N-[2-Nitro-3-benzyloxy-4-methyl-benzoyl]-aminosäuren (10a⁴), 10b sowie 10c): 21 mMol 2-Nitro-3-benzyloxy-4-methyl-benzoesäure wurden mit 20 ccm Thionylchlorid 10 Min. unter Rückfluß gekocht und der über KOH getrocknete Verdampfungsrückstand (i. Vak.) in 30 ccm Benzol gelöst. Nach Zugabe von 30 ccm Äther versetzte man bei 0° mit 21 mMol Amino-säure in 42 ccm <math>0.5n NaOH, tropfte unter Rühren (Vibromischer) innerhalb 30 Min. 21 ccm n NaOH ein und rührte, gegebenenfalls unter Neutralisation mit weiterer n NaOH, noch 3 Stdn. bei 0°. Die abgetrennten, mit Äthylacetat gewaschenen und dann mit 2n HCl angesäuerten wäßr. Phasen wurden mit Äthylacetat extrahiert und die mit Wasser gewaschenen Extrakte i. Vak. eingedampft. 10a, 10b, 10c kristallisierten aus Aceton/Benzol/Cyclohexan. Ausb. 50-90%. Zur Analyse wurde umkristallisiert.

 $N-[2-Nitro-3-benzyloxy-4-methyl-benzoyl]-penta (bzw. hexa)-peptid-benzylester (11a-11): Eine Lösung von 2.7 mMol 10a, 10b, 10c oder 10e und 2.7 mMol Triäthylamin in 10 ccm Nitromethan wurde bei 20° 7 Min. mit 2.7 mMol zerriebenem <math>N-\ddot{A}thyl-5-phenyl-isoxazolium-sulfonat-(3')^{18}$ gerührt, sodann mit 2.7 mMol in 15 ccm Nitromethan mit Triäthylamin neutralisiertem 9a-9i versetzt und weitere 12 Stdn. bei 20° gerührt. Die bei 40° i. Vak. erhaltenen, in Chloroform gelösten und mit *n* HCl und Wasser gewaschenen Eindampfrückstände chromatographierte man aus Benzol an 2×15 cm-Aluminiumoxid-II-säulen, wobei Benzol einen Vorlauf abtrennte. Die mit Chloroform (oder Äthylacetat) eluierten Hauptfraktionen ergaben nach Waschen mit Wasser, Filtrieren und Verdampfen der Lösungsmittel 11a-111 als gelbliche Pulver. Ausb. 50-85%.

⁴⁸⁾ Neutrales Kieselgel (Fa. Gebrüder Herrmann, Köln) in 0.1n HCl aufgeschlämmt, abgesaugt und bei 110° bis zur Fließfähigkeit getrocknet.

Actinomycinsäuren (12a-12n): Lösungen von 1.5 mMol 11a-111 in 40 ccm Methanol wurden mit Pd/A-Kohle (5% Pd) aushydriert (5 Mol H_2) und nach Filtrieren sowie Einengen auf 20 ccm mit 40 ccm 0.07 m Phosphatpuffer, pH 7.2, versetzt. Unter Rühren gab man portionsweise 1.5 g Kaliumhexacyanoferrat(III) in 10 ccm Puffer hinzu, hielt dabei mit n NaOH stets bei pH 7.2 und rührte weitere 12 Stdn. bei 20°. Die mit viel Wasser verdünnten und mit 2n HCl angesäuerten Reaktionslösungen wurden mit Chloroform/Butanol (2:1) extrahiert, die Extrakte zweimal mit angesäuertem (HCl) Wasser gewaschen, i. Vak. eingedampft und die Rückstände an 4 \times 50 cm-Cellulosesäulen (LS VI) chromatographiert. Nach Zerschneiden der Säulen eluierte man die langsam wandernden Hauptfraktionen mit Methanol und Wasser, entzog sie den mit Wasser verdünnten, angesäuerten Eluaten mit Chloroform/ Butanol (2:1) und adsorbierte die Eindampfrückstände der organischen Phasen aus Chloroform an 2×15 cm-Säulen aus saurem Kieselgel. Nachwaschen mit Chloroform und Chloroform/Aceton (4:1) entfernte die Kresotinsäure; Methanol und Wasser eluierten die Actinomycinsäuren, die den eingeengten, mit Wasser verdünnten, angesäuerten Eluaten mit Chloroform entzogen wurden und nach Waschen mit Wasser, Filtrieren und Verdampfen der Lösungsmittel als rote Lacke hinterblieben. Durch Lösen in sehr wenig Methanol und Zugabe von 60-80 ccm Äthylacetat erhielt man bei langsamem (40°) Einengen 12a-12n als gelbrote Pulver. Zur Analyse auf gleiche Weise umgefällt. Zusatz von Petroläther fällte die Reste aus den Mutterlaugen. Ausb. 53-90%.

Cyclisierung von Actinomycinsäuren zu Actinomycinen (14a - 14g): Zu 24.5 g Imidazol ("Fluka", reinst) in 300 ccm wasserfreiem Tetrahydrofuran gab man unter Rühren bei 20° 12.8 ccm Acetylchlorid, rührte 1 Stde. bei 55° und saugte rasch vom weißen Niederschlag ab. Das warme Filtrat wurde unter Rühren mit weiteren 19.2 ccm Acetylchlorid versetzt, noch 1 Stde. bei 55° gerührt und anschließend vom hellgelben Niederschlag in einen auf 60° vorgewärmten Meßzylinder dekantiert.

Eine Mischung aus 170 ccm der warmen Reagenzlösung und 0.36 mMol in 30 ccm warmem absol. Tetrahydrofuran gelöster Actinomycinsäure hielt man 2 Stdn. bei 55°, dampfte i. Vak. ein und wusch den in Chloroform aufgenommenen Rückstand mit n HCl, Wasser und gegebenenfalls n NaHCO₃. Nach Verdampfen des Chloroforms wurde das Rohprodukt aus Benzol an einer 2 × 8 cm-Aluminiumoxid-IV-säule adsorbiert, mit Benzol gewaschen und durch Elution mit Äthylacetat, Aceton und Methanol in diei Fraktionen zerlegt. Den das Actinomycin enthaltenden Eindampfrückstand der Äthylacetatfraktion chromatographierte man an einer 4 × 60 cm-Cellulosesäule (LS VI) und eluierte die Hauptzone mit dem $R_{\rm F}$ -Wert des betreffenden Actinomycins nach Zerschneiden der Säule mit Methanol und Wasser. Der Chloroformextrakt des mit viel 0.2n NaHCO₃ verdünnten Eluates wurde mit n NaHCO₃, n HCl und Wasser gewaschen, filtriert und i. Vak. eingedampft. Das zurückbleibende, rote Actinomycin (14a – 14g) kristallisierte meist aus Äthylacetat/Cyclohexan (geringer Methanolzusatz). Zur Analyse wurde zweimal umkristallisiert. Ausb. in Teil B.

Weitere, nicht kristallisierende Zonen der Cellulosesäule wurden ähnlich aufgearbeitet und die Eindampfrückstände der Chloroformlösungen, ebenso wie die der Aceton- und Methanolfraktionen von der Aluminiumoxidsäule, auf bakteriostatische Wirksamkeit geprüft.

B. Spezielle Angaben

4a-6a s. l. c.2)

Formyl-D-valyl-L-prolin-benzylester (**4b**): 3.65 g Formyl-D-valin, 6.1 g L-Prolin-benzylesterhydrochlorid, 3.45 ccm Triäthylamin und 4.5 g Dicyclohexylcarbodiimid (DCC) in 80 ccm Me-

1329

thylenchlorid gaben zu 68% 4b, farblose Kristalle mit Schmp. 110°, $[\alpha]_D^{20}$: +10 ± 0.3° (c = 4.2 in absol. Äthanol).

 $C_{18}H_{24}N_2O_4$ (332.4) Ber. C 65.04 H 7.28 N 8.43 Gef. *) C 65.26 H 7.53 N 8.62 *) Getrocknet 6 Stdn. bei 90° i. Hochvak.

Formyl-L-valyl-L-prolin-benzylester (4c): Aus 5.8 g Formyl-L-valin, 9.65 g L-Prolin-benzylester-hydrochlorid, 5.52 ccm Triäthylamin und 8.65 g DCC in 120 ccm Methylenchlorid erhielt man nach Chromatographie des nicht kristallisierenden Rohproduktes aus Benzol an einer 4×30 cm-Säule aus saurem Kieselgel (Benzol eluierte Nebenprodukte, Chloroform die Hauptmenge) zu 50% harziges 4c. $[\alpha]_{D}^{21}: -98 \pm 3^{\circ}$ (c = 2.2 in absol. Äthanol).

 $C_{18}H_{24}N_2O_4 \ (332.4) \quad \text{Ber. C 65.04 H 7.28 N 8.43} \quad \text{Gef. *) C 64.39 H 7.33 N 8.51} \\ \text{*) Getrocknet 12 Stdn. bei 100° i. Hochvak.}$

Formyl-D-leucyl-L-prolin-benzylester (4d): 5.92 g Formyl-D-leucin, 8.95 g L-Prolin-benzylester-hydrochlorid, 5.13 ccm Triäthylamin und 8.1 g DCC in 120 ccm Methylenchlorid gaben nach Chromatographie des amorphen Rohproduktes aus Benzol an einer 4×30 cm-Säule aus saurem Kieselgel (Chloroform eluierte den Rest der Hauptfraktion) zu 80% amorphes, gleich weiterverarbeitetes 4d. Zur Analyse wurden 3 g nochmals an einer 3×30 cm-Säule gereinigt, wobei Benzol einen Vorlauf und Chloroform die Hauptfraktion eluierte; nach Waschen mit Wasser, Filtrieren und Eindampfen farbloses Harz. $[\alpha]_D^{20}$: $-13.5 \pm 0.5^{\circ}$ (c = 0.9in Methanol).

 $C_{19}H_{26}N_2O_4$ (346.4) Ber. C 65.87 H 7.57 N 8.09 Gef. *) C 65.56 H 7.64 N 8.26 *) Getrocknet 10 Stdn. bei 70° i. Hochvak.

Formyl-D-alanyl-L-prolin-benzylester (4e): 3.74 g Formyl-D-alanin ($[\alpha]_{0}^{20}$: +34.5 ± 1° (c = 1.5 in absol. Äthanol)), 7.66 g L-Prolin-benzylester-hydrochlorid, 4.39 ccm Triäthylamin und 6.9 g DCC in 80 ccm Methylenchlorid gaben zu 80% 4e. Farblose Kristalle mit Schmp. 54°, $[\alpha]_{2}^{20}$: -5.8 ± 0.5° (c = 1.0 in Methanol).

 $C_{16}H_{20}N_2O_4$ (304.3) Ber. C 63.16 H 6.63 N 9.21 Gef. *) C 63.20 H 6.81 N 9.03 *) Getrocknet 10 Stdn. bei 70° i. Hochvak.

Formyl-D-valyl-L-prolin (5b): Aus 5.3 g 4b in 50 ccm Methanol erhielt man 95% 5b. Farblose Kristalle mit Schmp. 77–80°, $[\alpha]_{2^{11}}^{2^{11}}$ +18 ± 0.5° (c = 4.1 in absol. Äthanol).

 $\begin{array}{c} C_{11}H_{18}N_2O_4 \ (242.3) & \text{Ber.} \quad C \ 54.53 \ H \ 7.49 \ N \ 11.56 \\ & \text{Gef.}^{*)} \ C \ 54.94 \ H \ 7.79 \ N \ 11.63 \ \text{Mol.-Gew.} \ 244^{**)} \end{array}$

*) Getrocknet 6 Stdn. bei 70° i. Hochvak.

**) Potentiometrische Titration mit 0.1n NaOH in Methanol/Wasser (1:1).

Formyl-L-valyl-L-prolin (5c): 6.7 g 4c in 70 ccm Methanol gaben zu 70% 5c. Aus Aceton oder Aceton/Äthylacetat/Cyclohexan farblose Kristalle mit Schmp. 156–159°, $[\alpha]_D^{21}$: -121 \pm 3° (c = 1.6 in absol. Äthanol).

 $C_{11}H_{18}N_2O_4$ (242.3) Ber. C 54.53 H 7.49 N 11.56 Gef.*' C 54.93 H 7.69 N 11.70 Mol.-Gew. 243 **'

*) Getrocknet 10 Stdn. bei 85° i. Hochvak.

**) Potentiometrische Titration mit 0.1n NaOH in Methanol/Wasser (1:1).

Formyl-D-leucyl-L-prolin (5d): 11 g 4d in 100 ccm Methanol lieferten nach Hydrierung zu 96% 5d. Farblose Kristalle mit Schmp. 115–123°, $[\alpha]_D^{20}$: -45 ± 1.5° (c = 0.9 in Methanol).

 $C_{12}H_{20}N_2O_4$ (256.3) Ber. C 56.25 H 7.87 N 10.92 Gef.*' C 56.89 H 8.18 N 10.60 *' Getrocknet 10 Stdn. bei 90° i. Hochvak.

Formyl-D-alanyl-L-prolin (5e): Aus 7.5 g 4e in 80 ccm Methanol entstanden zu 90% 5e. Farblose Kristalle mit Schmp. 57°, $[\alpha]_D^{20}$: -25 $\pm 1^\circ$ (c = 0.9 in Methanol).

C₉H₁₄N₂O₄ (214.2) Ber. C 50.47 H 6.59 N 13.08 Gef.*¹ C 49.85 H 6.38 N 12.97 *) Getrocknet 10 Stdn. bei 90° i. Hochvak.

Formyl-D-valyl-L-prolyl-sarkosin-benzylester (6b): Aus 3.7 g 5b, 3.4 g Sarkosin-benzylesterhydrochlorid, 2.15 ccm Triäthylamin und 3.4 g DCC in 75 ccm Methylenchlorid erhielt man nach Chromatographie an saurem Kieselgel (das Benzol in diesem Fall 10% Chloroform enthaltend) zu 65% amorphes 6b. $[\alpha]_{\rm P}^{20}$: -18 ± 1° (c = 3.6 in absol. Äthanol).

 $C_{21}H_{29}N_3O_5 \ (403.5) \quad \text{Ber. C } 62.52 \ \text{H} \ 7.25 \ \text{N} \ 10.42 \quad \text{Gef.}^{*)} \ \text{C} \ 62.70 \ \text{H} \ 7.49 \ \text{N} \ 10.32$ Mol Val 1.00 Pro 1.00 Sar 1.00 Ber. Gef.⁴⁹⁾ Mol Val 0.98 Pro 0.99 Sar 0.94

*) Getrocknet 8 Stdn. bei 80° i. Hochvak.

Formyl-L-valyl-L-prolyl-sarkosin-benzylester (6c): Aus 4.52 g 5c, 4.03 g Sarkosin-benzylester-hydrochlorid, 2.57 ccm Triäthylamin und 4.0 g DCC in 80 ccm Methylenchlorid erhielt man nach Chromatographie an saurem Kieselgel wie bei 6b zu 70% amorphes 6c. $[\alpha]_{21}^{21}$: $-120 \pm 3^{\circ}$ (c = 1.9 in absol. Äthanol).

C₂₁H₂₉N₃O₅ (403.5) Ber. C 62.52 H 7.25 N 10.42 Gef.*¹ C 63.16 H 7.56 N 10.49 *) Getrocknet 12 Stdn. bei 90° i. Hochvak.

Formyl-D-leucyl-L-prolyl-sarkosin-benzylester (6d): 5.0 g 5d, 4.2 g Sarkosin-benzylesterhydrochlorid, 2.72 ccm Triäthylamin und 4.3 g DCC in 80 ccm Methylenchlorid gaben nach Chromatographie an saurem Kieselgel (Säule 4 imes 25 cm) zu 55 % amorphes 6d. [α]_D²⁰: -45 \pm 1° (c = 1.5 in Methanol).

C₂₂H₃₁N₃O₅ (417.5) Ber. C 63.27 H 7.48 N 10.07 Gef.*) C 63.12 H 7.49 N 10.05 *) Getrocknet 12 Stdn. bei 90° i. Hochvak.

Formyl-D-alanyl-L-prolyl-sarkosin-benzylester (6e): Aus 4.4 g 5e, 4.4 g Sarkosin-benzylester-hydrochlorid, 2.83 ccm Triäthylamin und 4.4 g DCC in 80 ccm Methylenchlorid erhielt man nach Chromatographie an saurem Kieselgel (Säule 3.8×25 cm, Benzol/Chloroform (3:1), Hauptfraktion mit Äthylacetat eluiert) zu 55% amorphes 6e. $[\alpha]_{20}^{20}$: $-35 \pm 1^{\circ}$ (c = 1.0in Methanol).

C₁₉H₂₅N₃O₅ (375.4) Ber. C 60.79 H 6.71 N 11.20 Gef.*) C 60.30 H 6.83 N 11.47 *) Getrocknet 12 Stdn. bei 80° i. Hochvak.

Formyl-D-allo-isoleucyl-L-prolyl-sarkosin (7a): Aus 3.0 g 6a²⁾ in 50 ccm Methanol erhielt man nach Hydrierung zu 98% amorphes 7a. $[\alpha]_{20}^{20}$: $-25 \pm 1^{\circ}$ (c = 1.6 in Methanol).

C 55.04 H 7.70 N 12.84 $C_{15}H_{25}N_{3}O_{5}$ (327.4) Ber.

Gef.*) C 55.63 H 7.92 N 12.62 Mol.-Gew. 336**)

*) Getrocknet 6 Stdn. bei 80° i. Hochvak.
 **) Potentiometrische Titration mit 0.1n NaOH in Methanol/Wasser (1:1).

Formyl-D-valyl-L-prolyl-sarkosin (7b): Aus 4.0 g 6b in 50 ccm Methanol erhielt man nach Hydrieren zunächst fast quantitat. amorphes, später zu 86% aus Äthylacetat kristallisierendes 7b. Farblose Kristalle, Schmp. $150-155^{\circ}$. $[\alpha]_{D}^{20}$: $+0.6 \oplus 0.1^{\circ}$ (c = 1.9 in absol. Äthanol).

C 53.66 H 7.39 N 13.41 $C_{14}H_{23}N_3O_5$ (313.4) Ber.

Gef.*) C 54.16 H 7.54 N 13.55 Mol.-Gew. 318 **)

*) Getrocknet 10 Stdn. bei 90° i. Hochvak.

^{**)} Potentiometrische Titration mit 0.1 n NaOH in Methanol/Wasser (1:1).

⁴⁹⁾ Aminosäure-Analyse nach H. Brockmann und J. H. Manegold, Hoppe-Seyler's Z. physiol. Chem. 343, 86 (1965).

Formyl-L-valyl-L-prolyl-sarkosin (7c): 4.8 g 6c in 50 ccm Methanol gaben nach Hydrieren zu 97% amorphes 7c. $[\alpha]_{73}^{23}$: -128 \pm 3° (c = 1.6 in absol. Äthanol).

 $C_{14}H_{23}N_3O_5$ (313.4) Ber. C 53.66 H 7.39 N 13.41 Gef.*) C 53.69 H 7.47 N 13.20 *) Getrocknet 8 Stdn. bei 70° i. Hochvak.

Formyl-*D*-leucyl-*L*-prolyl-sarkosin (7d): 3.6 g 6d in 50 ccm Methanol gaben nach Hydrierung zu 97% amorphes 7d. $[\alpha]_{D}^{20}$: -35 \pm 1° (c = 1.1 in Methanol).

 $C_{15}H_{25}N_3O_5$ (327.4) Ber. C 55.04 H 7.70 N 12.84 Gef.*) C 54.91 H 7.85 N 12.50 *) Getrocknet 10 Stdn. bei 80° i. Hochvak.

Formyl-D-alanyl-L-prolyl-sarkosin (7e): Aus 2.96 g 6e in 50 ccm Methanol entstand nach Hydrierung zu 98% amorphes 7e. $[\alpha]_{20}^{20}$: $-23 \pm 0.5^{\circ}$ (c = 1.0 in Methanol).

 $C_{12}H_{19}N_3O_5$ (285.3) Ber. C 50.51 H 6.71 N 14.73 Gef.*) C 50.40 H 6.95 N 14.20 *) Getrocknet 10 Stdn. bei 80° i. Hochvak.

Formyl-D-allo-isoleucyl-L-prolyl-sarkosyl-N-methyl-L-valin-benzylester (8a): Aus 2.05 g 7a, 1.6 g N-Methyl-L-valin-benzylester-hydrochlorid, 0.88 ccm Triäthylamin und 1.4 g DCC in 50 ccm Methylenchlorid erhielt man nach Chromatographie des Reaktionsproduktes an saurem Kieselgel (Benzol, 10% Chloroform enthaltend) zu 65% amorphes 8a. $[\alpha]_{D}^{20}$: -68 \pm 2° (c = 0.55 in Methanol).

 $C_{28}H_{42}N_4O_6$ (530.7) Ber. C 63.38 H 7.98 N 10.56 Gef.*) C 63.53 H 7.97 N 10.97 *) Getrocknet 8 Stdn. bei 70° i. Hochvak.

Formyl-D-valyl-L-prolyl-sarkosyl-N-methyl-L-valin-benzylester (8b): Aus 2.8 g 7b, 2.3 g N-Methyl-L-valin-benzylester-hydrochlorid, 1.26 ccm Triäthylamin und 2.0 g DCC in 60 ccm Methylenchlorid crhielt man nach Chromatographie des Reaktionsproduktes an saurem Kieselgel (Benzol/Chloroform (9:1), Hauptfraktion mit Chloroform, Reste mit Äthylacetat eluiert) zu 58% amorphes 8b. $[\alpha]_{D}^{20}$: $-77 \pm 2^{\circ}$ (c = 0.7 in Methanol).

C₂₇H₄₀N₄O₆ (516.7) Ber. C 62.77 H 7.81 N 10.84 Gef.*) C 62.50 H 7.96 N 10.88 *) Getrocknet 8 Stdn. bei 70° i. Hochvak.

Formyl-L-valyl-L-prolyl-sarkosyl-N-methyl-L-valin-benzylester (8c): Aus 3.34 g 7c, 2.74 g N-Methyl-L-valin-benzylester-hydrochlorid, 1.47 ccm Triäthylamin und 2.3 g DCC in 70 ccm Methylenchlorid erhielt man nach Chromatographie des Reaktionsproduktes an saurem Kieselgel (3 × 25 cm-Säule, Benzol mit 30% Chloroform) zu 58% amorphes 8c. $[\alpha]_D^{23}$: -149 ± 4° (c = 1.5 in Methanol).

 $C_{27}H_{40}N_4O_6$ (516.7) Ber. C 62.77 H 7.81 N 10.84 Gef.*) C 62.96 H 8.00 N 10.88 *) Getrocknet 12 Stdn. bei 95° i. Hochvak.

Formyl-D-leucyl-L-prolyl-sarkosyl-N-methyl-L-valin-benzylester (8d): Aus 2.62 g 7d, 2.06 g N-Methyl-L-valin-benzylester-hydrochlorid, 1.12 ccm Triäthylamin und 1.75 g DCC in 70 ccm Methylenchlorid wurden nach Chromatographie des Reaktionsproduktes an saurem Kieselgel (4×16 cm-Säule, Benzol/Chloroform (9:1), Hauptfraktion mit Chloroform eluiert) zu 65% amorphes 8d erhalten. [α]₂₀²⁰: -86 \pm 2° (c = 1.0 in Methanol).

 $C_{28}H_{42}N_4O_6$ (530.7) Ber. C 63.38 H 7.98 N 10.56 Gef.* C 62.66 H 8.09 N 10.47 *) Getrocknet 18 Stdn. bei 90° i. Hochvak.

Formyl-D-alanyl-L-prolyl-sarkosyl-N-methyl-L-valin-benzylester (8e): Aus 2.07 g 7e, 1.87 g N-Methyl-L-valin-benzylester-hydrochlorid, 1.01 ccm Triäthylamin und 1.6 g DCC in 50 ccm Methylenchlorid erhielt man nach Chromatographie des Reaktionsproduktes an saurem Kieselgel (4 × 13 cm-Säule, Benzol/Chloroform (3:1); die Hauptmenge mit Äthylacetat eluiert) zu 65% amorphes **8e.** $[\alpha]_D^{20}$: $-92 \pm 2^\circ$ (c = 1.0 in Methanol).

 $C_{25}H_{36}N_4O_6$ (488.6) Ber. C 61.46 H 7.43 N 11.47 Gef.*) C 61.20 H 7.60 N 11.53 *) Getrocknet 60 Stdn. bei 100° i. Hochvak.

Formyl-D-allo-isoleucyl-L-prolyl-sarkosyl-N-methyl-DL-valin-benzylester (8f): 1.85 g 7a, 1.46 g N-Methyl-DL-valin-benzylester-hydrochlorid, 0.78 ccm Triäthylamin und 1.23 g DCC in 50 ccm Methylenchlorid gaben nach Chromatographie des Reaktionsproduktes an saurem Kieselgel (Benzol mit 10% Chloroform) zu 50% amorphes 8f. $[\alpha]_D^{20}$: $-21 \pm 1^\circ$ (c = 1.0in Methanol).

 $C_{28}H_{42}N_4O_6$ (530.7) Ber. C 63.38 H 7.98 N 10.56 Gef.*) C 62.69 H 8.09 N 10.92 *) Getrocknet 10 Stdn. bei 80° i. Hochvak.

Formyl-D-valyl-L-prolyl-sarkosyl-N-methyl-D-valin-benzylester (8g): Aus 0.77 g 7b, 0.63 g N-Methyl-D-valin-benzylester-hydrochlorid, 0.35 ccm Triäthylamin und 0.53 g DCC erhielt man nach Chromatographie des Reaktionsproduktes an saurem Kieselgel (3 × 9 cm-Säule, Benzol/Chloroform (4:1); Hauptfraktion mit Äthylacetat eluiert) zu 80% amorphes 8g. $[\alpha]_{D}^{21}$: + 48 ± 2° (c = 0.5 in Methanol).

 $C_{27}H_{40}N_4O_6$ (516.7) Ber. C 62.77 H 7.81 N 10.84 Gef.*' C 62.93 H 7.85 N 10.60 *) Getrocknet 12 Stdn. bei 80° i. Hochvak.

Formyl-D-valyl-L-prolyl-sarkosyl-sarkosin-benzylester (8h): Aus 4.0 g 7b, 2.8 g Sarkosinbenzylester-hydrochlorid, 1.79 ccm Triäthylamin und 2.8 g DCC in 100 ccm Methylenchlorid erhielt man nach Chromatographie des Reaktionsproduktes an saurem Kieselgel (4 × 20 cm-Säule, Benzol/Chloroform (4:1); Hauptfraktion mit Äthylacetat eluiert) zu 50% amorphes 8h. $[\alpha]_{21}^{\alpha_1}$: -9.9 ± 0.5° (c = 2.4 in Methanol).

 $C_{24}H_{34}N_4O_6 \ (474.6) \quad \text{Ber. C } 60.73 \ \text{H } 7.22 \ \text{N } 11.81 \quad \text{Gef.}^{*)} \ \text{C } 60.87 \ \text{H } 7.53 \ \text{N } 12.03 \\ \ ^{*)} \ \text{Getrocknet } 8 \ \text{Stdn. bei } 70^\circ \ \text{i. Hochvak.}$

Formyl-D-valyl-L-prolyl-sarkosyl-L-prolin-benzylester (8i): 2.19g 7b, 1.7 g L-Prolin-benzylester-hydrochlorid, 0.97 ccm Triäthylamin und 1.55 g DCC in 70 ccm Methylenchlorid gaben nach Chromatographie des Reaktionsproduktes an saurem Kieselgel (3 × 17 cm-Säule, Benzol/Chloroform (4:1); Hauptfraktion mit Äthylacetat eluiert) zu 57% amorphes 8i. $[\alpha]_{20}^{20}$: -71 ± 2° (c = 1.1 in Methanol).

 $C_{26}H_{36}N_4O_6$ (500.6) Ber. C 62.38 H 7.25 N 11.20 Gef.*³ C 61.83 H 7.31 N 11.19 *³ Getrocknet 12 Stdn. bei 80° i. Hochvak.

D-allo-Isoleucyl-L-prolyl-sarkosyl-N-methyl-L-valin-benzylester-hydrochlorid (9a): 3.4 g 8a, mit 0.44 g *HCl* in 12 ccm Benzylalkohol entformyliert, gaben zu 85% amorphes 9a. $[\alpha]_D^{20}$: $-143 \pm 3^\circ$ (c = 1.9 in Wasser).

 $\begin{array}{c} C_{27}H_{43}N_4O_5]Cl~(539.1) & \text{Ber.} & C~60.14~H~8.04~Cl~6.58~N~10.40\\ & \text{Gef.}^{**} & C~59.61~H~8.30~Cl~6.86~N~10.47\\ & \text{Ber.} & \text{Mol~lle~1.00~Pro~1.00~Sar~1.00~MeVal~1.00}\\ & \text{Gef.}^{49} & \text{Mol~lle~1.00~Pro~1.06~Sar~0.93~MeVal~0.90} \end{array}$

*) Getrocknet 7 Stdn. bei 85° i. Hochvak.

D-Valyl-L-prolyl-sarkosyl-N-methyl-L-valin-benzylester-hydrochlorid (9b): Durch Entformylierung von 2.1 g 8b mit 0.3 g *HCl* in 8 ccm Benzylalkohol erhielt man zu 90% amorphes 9b. $[\alpha]_{D}^{23}$: -126 \pm 4° (c = 1.5 in Methanol).

*) Getrocknet 8 Stdn. bei 80° i. Hochvak.

**) Potentiometrische Titration mit 0.1n NaOH in Wasser.

L-Valyl-L-prolyl-sarkosyl-N-methyl-L-valin-benzylester-hydrochlorid (9c): Entformylierung von 2.97 g 8c mit 0.45 g *HCl* in 12 ccm Benzylalkohol gab zu 93% amorphes 9c. $[\alpha]_D^{21}$: -110 \pm 3° (c = 0.61 in Methanol).

 $\begin{array}{rrrr} C_{26}H_{41}N_4O_5]Cl~(525.1) & \text{Ber.} & C~59.47~H~7.87~Cl~6.75~N~10.67\\ & & \text{Gef.*} & C~59.24~H~8.31~Cl~6.80~N~10.55~~~~\text{Aquiv.-Gew.}~509~^{**}) \end{array}$

*) Getrocknet 12 Stdn. bei 85° i. Hochvak.
**) Potentiometrische Titration mit 0.1 n NaOH in Wasser.

D-Leucyl-L-prolyl-sarkosyl-N-methyl-L-valin-benzylester-hydrochlorid (9d): Durch Entformylierung von 2.35 g 8d mit 0.31 g *HCl* in 8 ccm Benzylalkohol erhielt man zu 95% amorphes 9d. $[\alpha]_{10}^{20}$; $-106 \pm 2^{\circ}$ (c = 1.1 in Methanol).

 $\begin{array}{cccc} C_{27}H_{43}N_4O_5]Cl \ (539.1) & Ber. & C \ 60.14 & H \ 8.04 & Cl \ 6.58 & N \ 10.40 \\ & Gef.*) & C \ 59.86 & H \ 8.29 & Cl \ 6.66 & N \ 10.39 \end{array}$

*) Getrocknet 18 Stdn. bei 80° i. Hochvak.

D-Alanyl-L-prolyl-sarkosyl-N-methyl-L-valin-benzylester-hydrochlorid (9e): Entformylierung von 2.26 g 8e mit 0.32 g *HCl* in 8 ccm Benzylalkohol gab zu 97% amorphes 9e. $[\alpha]_D^{20}$: -116 \pm 2° (c = 1.1 in Methanol).

 $C_{24}H_{37}N_4O_5$]Cl (497.0) Ber. C 58.01 H 7.51 Cl 7.13 N 11.28 Gef.*) C 57.70 H 7.65 Cl 6.98 N 11.19

*) Getrocknet 15 Stdn. bei 80° i. Hochvak.

D-allo-Isoleucyl-L-prolyl-sarkosyl-N-methyl-DL-valin-benzylester-hydrochlorid (9f): 1.0 g 8f, mit 0.15 g *HCl* in 4 ccm Benzylalkohol entformyliert, gab zu 96% amorphes 9f. $[\alpha]_D^{20}$: -65 $\pm 2^\circ$ (c = 1.1 in Methanol).

*) Getrocknet 15 Stdn. bei 80° i. Hochvak.

D-Valyl-L-prolyl-sarkosyl-N-methyl-D-valin-benzylester-hydrochlorid (9g): Die Entformylierung von 1.05 g 8g mit 0.16 g *HCl* in 4 ccm Benzylalkohol gab zu 94% amorphes 9g. $[\alpha]_{D}^{20}$: -9.5 \pm 0.5° (c = 0.7 in Methanol).

 $\begin{array}{cccc} C_{26}H_{41}N_4O_5]Cl~(525.1) & Ber. & C~59.47~H~7.87~Cl~6.75~N~10.67\\ & Gef.^{*)}~C~59.53~H~8.00~Cl~7.02~N~10.42 \end{array}$

*) Getrocknet 16 Stdn. bei 110° i. Hochvak.

D-Valyl-L-prolyl-sarkosyl-sarkosin-benzylester-hydrochlorid (9h): 5.6 g 8h, mit 1.0 g *HCl* in 17 ccm Benzylalkohol entformyliert, gaben zu 90% amorphes 9h. $[\alpha]_D^{19}$: $-62 \pm 2^\circ$ (c = 2.3 in Methanol).

*) Getrocknet 8 Stdn. bei 70° i. Hochvak.

**) Potentiometrische Titration mit 0.1n NaOH in Wasser.

D-Valyl-L-prolyl-sarkosyl-L-prolin-benzylester-hydrochlorid (9i): Aus 1.96 g 8i und 0.3 g *HCl* in 8 ccm Benzylalkohol erhielt man zu 94 % amorphes 9i. $[\alpha]_D^{20}$: $-112 \pm 2^\circ$ (c = 1.0 in Methanol).

 $\begin{array}{rrrr} C_{25}H_{37}N_4O_5]Cl~(509.0) & Ber. & C~58.99 & H~7.33 & Cl~6.96 & N~11.01 \\ & Gef.*) & C~58.46 & H~7.36 & Cl~6.91 & N~11.07 \end{array}$

*) Getrocknet 12 Stdn. bei 90° i. Hochvak.

Chemische Berichte Jahrg. 101

N-[2-Nitro-3-benzyloxy-4-methyl-benzoyl]-D-threonin (10b): 6.0 g 2-*Nitro-3-benzyloxy-4-methyl-benzoesäure* und 2.4 g *D-Threonin* gaben zu 50% 10b. Blaßgelbe, lichtempfindliche Kristalle mit Schmp. 173–175° und $[\alpha]_{21}^{21}$: +57.6 \pm 2° (c = 1.8 in absol. Äthanol).

*) Fein zerrieben und 8 Stdn. bei 120° i. Hochvak. getrocknet.

**) Potentiometrische Titration mit 0.1 n NaOH in Methanol/Wasser (1:1).

N-[2-Nitro-3-benzyloxy-4-methyl-benzoyl]-L-serin (**10c**): 6 g *2-Nitro-3-benzyloxy-4-methyl-benzoesäure*, 15 ccm *Thionylchlorid* und 2.13 g *L-Serin* gaben zu 80% gelbliches, nach 14 Tagen bei 5° aus Aceton/Benzol/Cyclohexan kristallisierendes **10c** mit Schmp. 139–141°*). $[\alpha]_{D^2}^{22}: -24 \pm 1^\circ$ (c = 1.8 in absol. Äthanol). Zur Analyse wurde wie oben umkristallisiert.

*) Produkt schmilzt zuerst bei 70° i. Hochvak. Nach erneuter Kristallisation fein zerrieben und 12 Stdn. bei 100° weitergetrocknet.

**) Potentiometrische Titration mit 0.1 n NaOH in Methanol/Wasser (1:1).

N-[2-Nitro-3-benzyloxy-4-methyl-benzoyl]-L-threonyl-glycin-methylester (10d): Aus 1.94 g10a⁴⁾, 0.69 ccm*Triäthylamin*, 1.27 g*N-Äthyl-5-phenyl-isoxazolium-sulfonat-(3')*und 0.63 gmit 0.69 ccm Triäthylamin neutralisiertem*Glycin-methylester-hydrochlorid*in insgesamt 40ccm Nitromethan erhielt man, wie oben für 11a-111 beschrieben (2.5 × 20 cm-Aluminiumoxidsäule), zu 58% blaßgelbes, aus Äthylacetat/Cyclohexan umkristallisiertes 10d mit Schmp. $158-160°. [<math>\alpha$]²¹₂: -40 ± 1.5° (c = 1.4 in absol. Äthanol).

 $C_{22}H_{25}N_3O_8 \ (459.4) \quad \text{Ber. C 57.51 H 5.49 N 9.15} \quad \text{Gef.*)} \ C \ 57.99 \ \text{H 5.48 N 9.20} \\ ^{*)} \ \text{Getrocknet 8 Stdn. bei 80° i. Hochvak.}$

N-[2-Nitro-3-benzyloxy-4-methyl-benzoyl]-L-threonyl-glycin (10e): 2.4 g 10d in 25 ccm Aceton wurden mit 5.75 ccm <math>n NaOH 1 Stde. auf 40° erwärmt, danach mit 30 ccm Wasser verdünnt und mit Äthylacetat durchgeschüttelt. Der mit n HCl angesäuerten wäßr. Phase entzog man das Verseifungsprodukt mit Äthylacetat, wusch den Extrakt mit Wasser, filtrierte und kristallisierte den Eindampfrückstand aus Nitromethan. Ausb. 83 % 10e, gelbliche Kristalle mit Schmp. 134–137° und $[\alpha]_{2}^{p_1}: -32 \pm 1.5°$ (c = 1.8 in absol. Äthanol).

 $\begin{array}{cccc} C_{21}H_{23}N_{3}O_{8} \ (445.4) & \mbox{Ber.} & C \ 56.62 \ H \ 5.20 \ N \ 9.44 \\ & \mbox{Gef.*} \ C \ 56.89 \ H \ 4.95 \ N \ 9.20 \ \mbox{Mol.-Gew.} \ 458 \ ^{**)} \end{array}$

*) Getrocknet 8 Stdn. bei 80° i. Hochvak.

**) Potentiometrische Titration mit 0.05 n NaOH in Methanol/Wasser (1:1).

N-[2-Nitro-3-benzyloxy-4-methyl-benzoyl]-L-threonyl-D-allo-isoleucyl-L-prolyl-sarkosyl-Nmethyl-L-valin-benzylester (11a): Durch Umsetzen von 1.85 g 10a⁴⁾, 0.66 ccm Triäthylamin $und 1.22 g <math>N-\ddot{A}thyl-5-phenyl-isoxazolium-sulfonat-(3')$ ¹⁸⁾ mit 2.6 g 9a (durch 0.68 ccm Triäthylamin neutralisiert) in insgesamt 40 ccm Nitromethan erhielt man zu 53 % gelbliches, amorphes 11a. [α]²⁰_D: -53 \pm 2° (c = 2.9 in Methanol).

 $\begin{array}{cccc} C_{46}H_{60}N_6O_{11} & (873.0) & \text{Ber. C } 63.28 & \text{H } 6.93 & \text{N } 9.63 & \text{Gef.}^{*}) & \text{C } 63.77 & \text{H } 7.04 & \text{N } 9.88 \\ \hline \text{Ber. Mol Thr} & 1.00 & \text{alle } 1.00 & \text{Pro } 1.00 & \text{Sar } 1.00 & \text{MeVal } 1.00 \\ \hline \text{Gef.}^{49} & \text{Mol Thr}^{50} & 0.71 & \text{alle } 1.02 & \text{Pro } 1.00 & \text{Sar } 1.01 & \text{MeVal } 0.82 \end{array}$

*) Getrocknet 8 Stdn. bei 80° i. Hochvak.

⁵⁰⁾ Ein Teil des Threonins wird bei der zur Aminosäurebestimmung notwendigen Totalhydrolyse zerstört.

N-[2-Nitro-3-benzyloxy-4-methyl-benzoyl]-L-threonyl-D-valyl-L-prolyl-sarkosyl-N-methyl-L-valin-benzylester (11b): Aus 1.5 g 10a⁴⁾, 0.37 ccm *Triäthylamin*, 0.70 g *N-Äthyl-5-phenyl-isox-azolium-sulfonat-(3')* und 1.41 g mit 0.38 ccm Triäthylamin neutralisiertem 9b in insges. 30

ccm Nitromethan erhielt man zu 68% gelbliches, amorphes 11b. $[\alpha]_{15}^{23}$: -53 ± 2° (c = 0.75 in Methanol). C₄₅H₅₈N₆O₁₁ (859.0) Ber. C 62.92 H 6.81 N 9.78 Gef.*) C 63.12 H 6.93 N 9.43

 $\begin{array}{c} C_{45} H_{58} N_6 O_{11} \quad (859.0) \quad \text{Ber. } C_{52.92} \quad H_{6.81} \quad N_{9.78} \quad \text{Ger.}^{-7} \quad C_{53.12} \quad H_{6.93} \quad N_{9.43} \\ \text{Ber. } \quad \text{Mol Thr } 1.00 \quad \text{Val } 1.00 \quad \text{Pro } 1.00 \quad \text{Sar } 1.00 \quad \text{MeVal } 1.00 \\ \text{Gef.}^{49)} \quad \text{Mol Thr } 0.73^{50)} \quad \text{Val } 1.01 \quad \text{Pro } 0.99 \quad \text{Sar } 0.98 \quad \text{MeVal } 0.89 \end{array}$

*) Getrocknet 6 Stdn. bei 80° i. Hochvak.

N-[2-Nitro-3-benzyloxy-4-methyl-benzoyl]-L-threonyl-L-valyl-L-prolyl-sarkosyl-N-methyl-Lvalin-benzylester (11c): 1.94 g 10 a⁴), 0.69 ccm Triäthylamin, 1.28 g N-Äthyl-5-phenyl-isoxazolium-sulfonat-(3') und 2.61 g 9c (mit 0.71 ccm Triäthylamin neutralisiert) in insgesamt 40 ccm Nitromethan gaben zu 55% gelbliches, amorphes 11c mit $[\alpha]_D^{21}$: -101 \pm 3° (c = 0.81in Methanol).

 $C_{45}H_{58}N_6O_{11}$ (859.0) Ber. C 62.92 H 6.81 N 9.78 Gef.*) C 63.12 H 6.80 N 10.01 *) Getrocknet 8 Stdn. bei 85° i. Hochvak.

N-[2-Nitro-3-benzyloxy-4-methyl-benzoyl]-L-threonyl-D-leucyl-L-prolyl-sarkosyl-N-methyl-L-valin-benzylester (11d): 1.46 g 10a⁴⁾, 0.53 ccm *Triäthylamin*, 0.97 g *N-Äthyl-5-phenyl-isoxazolium-sulfonat-(3')* und 2.03 g 9d (mit 0.55 ccm Triäthylamin neutralisiert) in insgesamt 40 ccm Nitromethan gaben nach Chromatographie des Reaktionsproduktes an einer 3×10 cm-Aluminiumoxid-II-säule zu 70% blaßgelbes, amorphes 11d. $[\alpha]_D^{20}$: $-50 \pm 1.5^\circ$ (c = 1.1 in Methanol).

 $C_{46}H_{60}N_6O_{11} \ (873.0) \quad \text{Ber. C} \ 63.28 \ H \ 6.93 \ N \ 9.63 \quad \text{Gef.*}) \ C \ 62.96 \ H \ 7.02 \ N \ 9.64 \\ \mbox{*) Getrocknet 10 Stdn. bei 80° i. Hochvak.}$

N-[2-Nitro-3-benzyloxy-4-methyl-benzoyl]-L-threonyl-D-alanyl-L-prolyl-sarkosyl-N-methyl- $L-valin-benzylester (11e): 1.6 g 10a⁴⁾, 0.57 ccm Triäthylamin, 1.06 g <math>N-\ddot{A}thyl-5-phenyl-isox$ azolium-sulfonat-(3') und 2.06 g 9e (mit 0.59 ccm Triäthylamin neutralisiert) in insgesamt 40 ccm Nitromethan gaben nach Chromatographie an einer 3×10 cm-Aluminiumoxid-IIsäule zu 68% gelbliches, amorphes 11e. $[\alpha]_{D}^{20}$: -55 $\pm 1.5^{\circ}$ (c = 0.9 in Methanol).

 $C_{43}H_{54}N_6O_{11}$ (830.9) Ber. C 62.15 H 6.70 N 10.01 Gef.*) C 62.15 H 6.68 N 10.09 *) Getrocknet 10 Stdn. bei 80° i. Hochvak.

N-[2-Nitro-3-benzyloxy-4-methyl-benzoyl]-L-threonyl-D-allo-isoleucyl-L-prolyl-sarkosyl-N $methyl-DL-valin-benzylester (11f): 0.7 g 10a⁴⁾, 0.25 ccm Triäthylamin, 0.46 g <math>N-\ddot{A}thyl-5$ phenyl-isoxazolium-sulfonat-(3') und 0.97 g 9f (mit 0.26 ccm Triäthylamin neutralisiert) in insgesamt 20 ccm Nitromethan gaben zu 50% gelbliches, amorphes 11f. $[\alpha]_D^{00}: -17 \pm 1^\circ$ (c = 1.2 in Methanol).

 $C_{46}H_{60}N_6O_{11}$ (873.0) Ber. C 63.28 H 6.93 N 9.63 Gef.*) C 63.06 H 7.09 N 9.96 *) Getrocknet 10 Stdn. bei 80° i. Hochvak.

N-[2-Nitro-3-benzyloxy-4-methyl-benzoyl]-L-threonyl-D-valyl-L-prolyl-sarkosyl-N-methyl-D-valin-benzylester (11g): 0.69 g 10a⁴), 0.25 ccm Triäthylamin, 0.45 g N-Äthyl-5-phenyl-is-oxazolium-sulfonat-(3') und 0.94 g 9g (mit 0.26 ccm Triäthylamin neutralisiert) in 20 ccm Nitro-methan gaben nach Chromatographie des Reaktionsproduktes an einer 2.5 × 12 cm-Aluminiumoxid-II-säule (mit Benzol nachgewaschen; Hauptfraktion nur teilweise mit Äthylacetat, größtenteils erst mit Methanol eluiert) zu 78% gelbliches, amorphes 11g. $[\alpha]_D^{20}$: +21 \pm 0.5° (c = 0.6 in Methanol).

 $C_{45}H_{58}N_6O_{11}$ (859.0) Ber. C 62.92 H 6.81 N 9.78 Gef.*) C 62.52 H 6.96 N 9.86 *) Getrocknet 10 Stdn. bei 90° i. Hochvak. *N*-[2-Nitro-3-benzyloxy-4-methyl-benzoyl]-L-threonyl-D-valyl-L-prolyl-sarkosyl-sarkosinbenzylester (11h): 3.22 g 10a⁴⁾, 1.15 ccm Triäthylamin, 2.1 g *N*-Äthyl-5-phenyl-isoxazoliumsulfonat-(3') und 4.02 g 9h (mit 1.18 ccm Triäthylamin neutralisiert) in insgesamt 60 ccm Nitromethan gaben zu 60% gelbliches, amorphes 11h. $[\alpha]_D^{21}$: -12.4 \pm 0.6° (c = 2.3 in Methanol).

 $\begin{array}{cccc} C_{42}H_{52}N_6O_{11} & (817.0) & \text{Ber. } C \ 61.73 & \text{H} \ 6.42 & \text{N} \ 10.29 & \text{Gef.}^*) & C \ 62.00 & \text{H} \ 6.60 & \text{N} \ 10.37 \\ & \text{Ber. } & \text{Mol Thr} \ 1.00 & \text{Val} \ 1.00 & \text{Pro} \ 1.00 & \text{Sar} \ 2.00 \\ & \text{Gef.}^{49} & \text{Mol Thr} \ 0.80^{50} & \text{Val} \ 0.98 & \text{Pro} \ 0.99 & \text{Sar} \ 1.87 \end{array}$

*) Getrocknet 8 Stdn. bei 80° i. Hochvak.

N-[2-Nitro-3-benzyloxy-4-methyl-benzoyl]-L-threonyl-D-valyl-L-prolyl-sarkosyl-L-prolin $benzylester (11i): Aus 1.28 g 10 a⁴), 0.46 ccm Triäthylamin, 0.75 g <math>N-\ddot{a}$ thyl-5-phenyl-isoxazoliumsulfonat-(3') und 1.68 g 9i (mit 0.47 ccm Triäthylamin neutralisiert) in insgesamt 40 ccm Nitromethan erhielt man nach Chromatographie des Reaktionsproduktes an einer 2.5 × 10 cm-Aluminiumoxid-II-säule zu 55% blaßgelbes 11i mit [α]_D²⁰: -45 ± 1° (c = 1.1 in Methanol).

 $C_{44}H_{54}N_6O_{11}$ (843.0) Ber. C 62.69 H 6.46 N 9.97 Gef.*) C 62.33 H 6.46 N 9.98 *) Getrocknet 12 Stdn. bei 80° i. Hochvak.

N-[2-Nitro-3-benzyloxy-4-methyl-benzoyl]-D-threonyl-D-valyl-L-prolyl-sarkosyl-N-methyl- $L-valin-benzylester (11j): Aus 1.4 g 10b, 0.50 ccm Triäthylamin, 0.92 g <math>N-\ddot{a}$ thyl-5-phenyl-isoxazolium-sulfonat-(3') und 1.95 g 9b (mit 0.52 ccm Triäthylamin neutralisiert) in insgesamt 40 ccm Nitromethan erhielt man nach Chromatographie des Reaktionsproduktes an einer 2.5 × 15 cm-Aluminiumoxid-II-säule zu 70% blaßgelbes, amorphes 11j. [α]_D²⁰: -48 ± 1.5° (c = 1.7 in Methanol).

 $C_{45}H_{58}N_6O_{11}$ (859.0) Ber. C 62.92 H 6.81 N 9.78 Gef.*) C 62.89 H 6.95 N 10.14 *) Getrocknet 8 Stdn. bei 85° i. Hochvak.

N-[2-Nitro-3-benzyloxy-4-methyl-benzoyl]-L-seryl-D-valyl-L-prolyl-sarkosyl-N-methyl-Lvalin-benzylester (11k): Aus 1.95 g 10c, 0.72 ccm Triäthylamin, 1.34 g *N*- \ddot{A} thyl-5-phenyl-isoxazolium-sulfonat-(3') und 2.75 g 9b (mit 0.74 ccm Triäthylamin neutralisiert) erhielt man zu 66% blaßgelbes, amorphes 11k mit $[\alpha]_{2^2}^{2^2}$: -47 \pm 1.5° (c = 0.7 in Methanol).

 $C_{44}H_{56}N_6O_{11}$ (845.0) Ber. C 62.54 H 6.70 N 9.97 Gef.*) C 62.67 H 6.70 N 9.90 *) Getrocknet 8 Stdn. bei 80° i. Hochvak.

N-[2-Nitro-3-benzyloxy-4-methyl-benzoyl]-L-threonyl-glycyl-D-valyl-L-prolyl-sarkosyl-N $methyl-L-valin-benzylester (11): 1.93 g 10e, 0.60 ccm Triäthylamin, 1.1 g <math>N-\ddot{A}$ thyl-5-phenylisoxazolium-sulfonat-(3') und 2.3 g 9b (mit 0.62 ccm Triäthylamin neutralisiert) in insgesamt 40 ccm Nitromethan gaben nach Chromatographie des Reaktionsproduktes an einer 2.5 × 20 cm-Aluminiumoxid-II-säule zu 85% blaßgelbes 111 mit $[\alpha]_D^{20}$: $-62 \pm 1.5^\circ$ (c = 0.42 in Methanol).

 $C_{47}H_{61}N_7O_{12}$ (916.0) Ber. C 61.62 H 6.74 N 10.71 Gef.*) C 61.39 H 6.69 N 10.69 *) Getrocknet 8 Stdn. bei 80° i. Hochvak.

Actinomycinsäure-(L-Thr-D-alle-L-Pro-Sar-L-MeVal-OH) (Actinomycin C₃-säure) (12a): Aus 1.72 g 11a in 40 ccm Methanol erhielt man nach Hydrierung und Oxydation mit 2 g Kaliumhexacyanoferrat(III) zu 85% gelbrotes, bei 180–195° (Zers.) schmelzendes 12a.

 $\begin{array}{cccc} C_{64}H_{94}N_{12}O_{18} & (1319.5) & Ber. & C \ 58.25 & H \ 7.18 & N \ 12.74 \\ & & Gef.^{*)} & C \ 58.00 & H \ 7.43 & N \ 12.67 & Mol.-Gew. \ 1306^{**)} \\ Ber. & Mol \ Thr \ 2.0 & alle \ 2.0 & Pro \ 2.0 & Sar \ 2.0 & MeVal \ 2.0 \\ & & Gef.^{49)} & Mol \ Thr \ 1.4^{50)} & alle \ 1.9 & Pro \ 2.1 & Sar \ 2.0 & MeVal \ 1.9 \end{array}$

*) Getrocknet 12 Stdn. bei 90° i. Hochvak.

**) Potentiometrische Titration mit 0.05n NaOH in Methanol/Wasser (1:1).

Actinomycinsäure-(L-Thr-D-Val-L-Pro-Sar-L-MeVal-OH) (Actinomycin C_1 -säure) (12b): 1.27 g in 40 ccm Methanol hydriertes 11 b gaben nach Oxydation mit 1.5 g Kaliumhexacyanoferrat(III) zu 80% gelbrotes, bei 182–195° (Zers.) schmelzendes 12b.

*) Getrocknet 10 Stdn. bei 100° i. Hochvak.

**) Potentiometrische Titration mit 0.05n NaOH in Methanol/Wasser (1:1).

Actinomycinsäure-(L-Thr-L-Val-L-Pro-Sar-L-MeVal-OH) (12c): 1.69 g 11c gaben nach Hydrierung in 30 ccm Methanol und Oxydation mit 1.6 g Kaliumhexacyanoferrat(III) zu 91% gelbrotes, bei $182-188^{\circ}$ (Zers.) schmelzendes 12c.

*) Getrocknet 12 Stdn. bei 110° i. Hochvak.

**) Potentiometrische Titration mit 0.05n NaOH in Methanol/Wasser (1:1).

Actinomycinsäure-(L-Thr-D-Leu-L-Pro-Sar-L-MeVal-OH) (12d): Aus 1.51 g 11d in 40 ccm Methanol erhielt man nach Hydrierung und Oxydation mit 1.73 g Kaliumhexacyanoferrat(III) zu 75% gelbrotes, bei 182–189° (Zers.) schmelzendes 12d.

 $\begin{array}{rrrr} C_{64}H_{94}N_{12}O_{18} \ (1319.5) & \text{Ber.} & C \ 58.25 \ H \ 7.18 \ N \ 12.74 \\ & \text{Gef.}^{*)} \ C \ 57.79 \ H \ 7.36 \ N \ 12.82 \ \text{Mol.-Gew.} \ 1327^{**)} \end{array}$

*) Getrocknet 16 Stdn. bei 100° i. Hochvak.
**) Potentiometrische Titration mit 0.05n NaOH in Methanol/Wasser (1:1).

Actinomycinsäure-(L-Thr-D-Ala-L-Pro-Sar-L-MeVal-OH) (12e): 1.70 g 11e in 40 ccm Methanol gaben nach Hydrierung und Oxydation mit 2.1 g Kaliumhexacyanoferrat(III) zu 86% gelbrotes, bei 192–198° (Zers.) schmelzendes 12e.

 $C_{58}H_{82}N_{12}O_{18}$ (1235.4) Ber. C 56.31 H 6.69 N 13.61 Gef.*' C 56.14 H 6.93 N 13.65 Mol.-Gew. 1248**'

*) Getrocknet 12 Stdn. bei 100° i. Hochvak.

**) Potentiometrische Titration mit 0.05 n NaOH in Methanol/Wasser (1:1).

Actinomycinsäure-(L-Thr-D-alle-L-Pro-Sar-DL-MeVal-OH) (12f): 0.65 g 11f in 40 ccm Methanol gaben nach Hydrierung und Oxydation mit 0.76 g Kaliumhexacyanoferrat(III) zu 80% gelbrotes, bei 180–186° (Zers.) schmelzendes 12f.

C₆₄H₉₄N₁₂O₁₈ (1319.5) Ber. C 58.25 H 7.18 N 12.74

Gef.*) C 57.89 H 7.48 N 12.76 Mol.-Gew. 1347 **)

*) Getrocknet 12 Stdn. bei 100° i. Hochvak.

**) Potentiometrische Titration mit 0.05n NaOH in Methanol/Wasser (1:1).

Actinomycinsäure-(L-Thr-D-Val-L-Pro-Sar-D-MeVal-OH) (12g): Aus 1.2 g 11g in 30 ccm Methanol erhielt man nach Hydrierung und Oxydation mit 1.4 g Kaliumhexacyanoferrat(III) zu 75% gelbrotes, bei 182–188° (Zers.) schmelzendes 12g.

*) Getrocknet 10 Stdn. bei 100° i. Hochvak.

**) Potentiometrische Titration mit 0.05n NaOH in Methanol/Wasser (1:1),

Actinomycinsäure-(L-Thr-D-Val-L-Pro-Sar-Sar-OH) (12h): Aus 2.43 g 11h in 50 ccm Methanol erhielt man nach Hydrierung und Oxydation mit 3.0 g Kaliumhexacyanoferrat(III) zu 65% gelbrotes, bei 180–188° (Zers.) schmelzendes 12h. C₅₆H₇₈N₁₂O₁₈ (1207.4) Ber. C 55.61 H 6.51 N 13.90 Gef.*) C 55.45 H 6.70 N 13.83 Mol.-Gew. 1226**) Val 2.0 Pro 2.0 Sar 4.0 Ber. Mol Thr 2.0 Gef.⁴⁹⁾ Mol Thr 1.6⁵⁰⁾ Val 1.9 Pro 1.9 Sar 3.9

*) Getrocknet 12 Stdn. bei 90° i. Hochvak.

**) Potentiometrische Titration mit 0,05n NaOH in Methanol/Wasser (1:1).

Actinocinyl-bis-[L-Thr-D-Val-L-Pro-Sar-L-Pro-OH] (12i): 1.33 g 11i in 50 ccm Methanol gaben nach Hydrierung und Oxydation mit 1.6 g Kaliumhexacyanoferrat(III) zu 83% gelbrotes, bei 196-201° (Zers.) schmelzendes 12i.

C₆₀H₈₂N₁₂O₁₈ (1259.4) Ber. C 57.24 H 6.57 N 13.35 Gef.*) C 56.74 H 6.70 N 13.33 Mol.-Gew. 1264**) Ber. Mol Pro 4.0 Gef.⁴⁹⁾ Mol Pro 3.6

*) Getrocknet 12 Stdn. bei 100° i. Hochvak.

**) Potentiometrische Titration mit 0.05n NaOH in Methanol/Wasser (1:1).

Actinomycinsäure-(D-Thr-D-Val-L-Pro-Sar-L-MeVal-OH) (12j): Aus 2.18 g 11 j in 50 ccm Methanol entstanden nach Hydrierung und Oxydation mit 2.58 g Kaliumhexacyanoferrat(III) zu 53 % gelbrotes, bei 181-190° (Zers.) schmelzendes 12 j.

C₆₂H₉₀N₁₂O₁₈ (1291.5) Ber. C 57.66 H 6.97 N 13.01 Gef.*) C 57.68 H 7.21 N 12.84 Mol.-Gew. 1310**)

*) Getrocknet 12 Stdn. bei 100° i. Hochvak.

**) Potentiometrische Titration mit 0.05n NaOH in Methanol/Wasser (1:1).

Actinomycinsäure-(L-Ser-D-Val-L-Pro-Sar-L-MeVal-OH) (12k): Aus 1.9 g 11k in 50 ccm Methanol erhielt man nach Hydrierung und Oxydation mit 2.3 g Kaliumhexacyanoferrat(III) zu 80% gelbrotes, bei 195-200° (Zers.) schmelzendes 12k.

C₆₀H₈₆N₁₂O₁₈ (1263.5) Ber. C 57.03 H 6.86 N 13.33 Gef.*) C 57.29 H 6.99 N 13.04 Mol.-Gew. 1267**) Val 2.0 Pro 2.0 Sar 2.0 MeVal 2.0 Ber. Mol Ser 2.0 Gef.⁴⁹⁾ Mol Ser 1.3⁵¹⁾ Val 1.8 Pro 1.8 Sar 1.8 MeVal 1.7

*) Getrocknet 12 Stdn. bei 90° i. Hochvak.

**) Potentiometrische Titration mit 0.1n NaOH in Methanol/Wasser (1:1).

Actinocinyl-bis-[L-Thr-Gly-D-Val-L-Pro-Sar-L-MeVal-OH] (121): 2.14 g 111 in 60 ccm Methanol ergaben nach Hydrierung und Oxydation mit 2.55 g Kaliumhexacyanoferrat(III) zu 82% gelbrotes, bei 180-188° (Zers.) schmelzendes 121.

C₆₆H₉₆N₁₄O₂₀ (1405.6) Ber. C 56.39 H 6.88 N 13.95 Gef.*) C 56.33 H 7.12 N 13.90 Mol.-Gew. 1420**)

etrocknet 12 Stdn. bei 110° i. Hochvak.
 Potentiometrische Titration mit 0.05n NaOH in Methanol/Wasser (1:1).

Actinomycinsäure - $(L-Thr - \frac{D-Val}{D-alle} (bzw. \frac{D-alle}{D-Val}) - L - Pro - Sar - L - MeVal - OH)$ (12 m/12 n): Durch Hydrierung von 0.66 g 11 a und 0.65 g 11 b in 50 ccm Methanol und Oxydation des Gemisches mit 1.58 g Kaliumhexacyanoferrat(III) erhielt man 0.87 g rohes 12a/12b/12m/12n-Gemisch. Dieses gab - aufgearbeitet wie 12a - nach Chromatographie an einer 4.5 \times 80 cm-Cellulosesäule (LS VI, Laufzeit 8 Tage) und Isolierung der mittleren Zone mit dem R_F-Wert von Actinomycin C₂-säure (12m) 138 mg gelbrotes, bei 181 –189° (Zers.) schmelzendes 12m/ 12 n.

⁵¹⁾ Ein Teil des Serins wird bei der zur Aminosäurebestimmung notwendigen Totalhydrolyse zerstört.

 $\begin{array}{rrrr} C_{63}H_{92}N_{12}O_{18} \ (1305.5) & \text{Ber.} & C \ 57.96 \ H \ 7.10 \ N \ 12.87 \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & & \\ &$

*) Getrocknet 12 Stdn. bei 110° i. Hochvak.

**) Potentiometrische Titration mit 0.05n NaOH in Methanol/Wasser (1:1).

Actinomycin C_3 (14b)

a) Aus 12a: 460 mg (0.35 mMol) 12a, cyclisiert, wie oben beschrieben, gaben nach Chromatographie an Cellulose (LS I) zu 19% krist. 14b mit Schmp. 239–241° (Zers.).

 $C_{64}H_{90}N_{12}O_{16}$ (1283.5) Ber. C 59.89 H 7.07 N 13.09 Gef.*) C 59.66 H 7.33 N 13.05 *) Getrocknet 24 Stdn. bei 115° i. Hochvak.

b) Aus 12f: Zwei Ansätze mit je 235 mg 12f und 80 ccm Reagenzlösung wurden, wie oben beschrieben, aufgearbeitet. Aus den Äthylacetatfraktionen (136 und 122 mg) erhielt man nach Chromatographie an Cellulose (LS I) und Kristallisation der bakteriostatisch wirksamen Hauptzonen aus Äthylacetat/Cyclohexan 43 bzw. 40 mg (ca. 18%) 14b als rote Kristalle mit Schmp. $239-242^{\circ}$ (Zers.).

 $C_{64}H_{90}N_{12}O_{16}$ (1283.5) Ber. C 59.89 H 7.07 N 13.09 Gef.*) C 59.24 H 7.14 N 12.99 *) Getrocknet 20 Stdn. bei 115° i. Hochvak.

Actinomycin C_1 (14a)

a) Aus 12b: 470 mg 12b, wie beschrieben cyclisiert und aufgearbeitet (Cellulosesäule LS II), gaben nach zweimaligem Umkristallisieren aus Äthylacetat/Cyclohexan 28% 14a, rote Nadeln mit Schmp. 244–246° (Zers.).

 $\begin{array}{cccc} C_{62}H_{86}N_{12}O_{16} & (1255.5) & \text{Ber. C } 59.31 & \text{H } 6.91 & \text{N } 13.39 & \text{Gef.}^{*} & \text{C } 58.95 & \text{H } 7.15 & \text{N } 13.20 \\ & \text{Ber. Mol Thr } 2.0 & \text{Val } 2.0 & \text{Pro } 2.0 & \text{Sar } 2.0 & \text{MeVal } 2.0 \\ & \text{Gef.}^{49} & \text{Mol Thr } 1.3^{50} & \text{Val } 1.9 & \text{Pro } 2.0 & \text{Sar } 2.0 & \text{MeVal } 2.0 \\ \end{array}$

*) Getrocknet 24 Stdn. bei 110° i. Hochvak.

b) Aus 12b/12c: Aus 1.5 g 12b/12c (10% 12b) erhielt man nach Cyclisierung, Auftrennung der Äthylacetatfraktionen an Cellulose (LS II oder V) und Aufarbeitung der bakteriostatisch wirksamen Zone (R_F -Wert von Actinomycin C₁), wie vorn beschrieben, zu 2.5% 14a, rote Nadeln mit Schmp. 244–248° (Zers.).

Gef. C 59.17 H 6.95 N 13.20

*) Getrocknet 24 Stdn. bei 115° i, Hochvak.

c) Aus 12g: 446 mg 12g, wie oben beschrieben cyclisiert, gaben nach Chromatographie an Cellulose (LS II) zu 26% 14a, rote Bipyramiden mit Schmp. $243-247^{\circ}$ (Zers.).

Gef.*) C 58.85 H 6.82 N 13.51

*) Getrocknet 24 Stdn. bei 115° i. Hochvak.

Actinomycin C₂ (14c/14d): 65 mg 12m/12n gaben nach Cyclisierung mit 25 ccm Reagenzlösung und Chromatographie an Cellulose (LS I) zu 21% 14c/14d, rote Nadeln mit Schmp. $243-245^{\circ}$ (Zers.).

 $C_{63}H_{88}N_{12}O_{16}$ (1269.5) Ber. C 59.61 H 6.99 N 13.24 Gef.*) C 59.17 H 7.18 N 13.02 *) Getrocknet 28 Stdn. bei 110° i. Hochvak.

Actinomycin-(L-Thr-D-Leu-L-Pro-Sar-L-MeVal) (14e): 471 mg 12d, wie oben cyclisiert und aufgearbeitet (4×50 cm-Cellulosesäule: LS I), gaben zu 30% 14e, rote Nadeln mit Schmp. 234-237° (Zers.).

 $C_{64}H_{90}N_{12}O_{16}$ (1283.5) Ber. C 59.89 H 7.07 N 13.09 Gef.*) C 59.70 H 7.11 N 13.01 *) Getrocknet 24 Stdn. bei 115° i. Hochvak. Actinomycin-(L-Thr-D-Ala-L-Pro-Sar-L-MeVal) (14f): 900 mg 12e cyclisierte man, wie oben beschrieben, und zerlegte das Rohprodukt an Aluminiumoxid-IV. Äthylacetatfraktion (230 mg) und Acetonfraktion (220 mg) ließen sich an zwei 3.5×40 cm-Cellulosesäulen (LS VII) in je vier Hauptzonen mit jeweils identischen R_F -Werten trennen, deren Inhaltsstoffe nach üblicher Aufarbeitung aus Äthylacetat/Cyclohexan gefällt wurden: Zonen 1 –4 (von oben): 130 mg, 39 mg, 68 mg und 72 mg. Die bakteriostatisch wirksamen Zonen 1 gaben nach Kristallisation aus Äthylacetat/Methanol/Cyclohexan 14f, rote Kristalle mit Schmp. 240 bis 246° (Zers.). Ausb. 6%.

 $C_{58}H_{78}N_{12}O_{16} \ (1199.3) \quad \text{Ber. C} \ 58.00 \ \text{H} \ 6.56 \ \text{N} \ 14.02 \quad \text{Gef.}^{*)} \ \text{C} \ 57.99 \ \text{H} \ 6.49 \ \text{N} \ 13.93$

Aus den Zonen 3 erhielt man nach zweimaliger Kristallisation (Äthylacetat/Methanol/ Cyclohexan) 15 mg rote Kristalle mit Schmp. 220–230° (Zers.).

Gef.*) C 46.21 H 5.32 N 13.00 O 25.6 Rest: Cl**)

*) Getrocknet 24 Stdn. bei 100° i. Hochvak.
 **) Infolge Substanzmangel nicht genau bestimmt.

Actinomycin-(L-Ser-D-Val-L-Pro-Sar-L-Meval) (14g): 1.4 g 12k wurden in 3 Ansätzen, wie oben beschrieben, cyclisiert und die von Aluminiumoxid-IV erhaltenen Äthylacetatfraktionen gemeinsam an einer 4×80 cm-Cellulosesäule (LS V) aufgetrennt. Aus der bakteriostatisch wirksamen Fraktion (R_{C_1} -Wert: vgl. Tab. 3) erhielt man nach üblicher Aufarbeitung und Kristallisation aus Äthylacetat/Methanol/Cyclohexan bei 269–273° (Zers.) schmelzendes 14g. Ausb. 5%. Zur Analyse aus Äthylacetat/Cyclohexan umkristallisiert.

Versuche zur Cyclisierung von 12c, 12h, 12i, 12j und 12l

12c: 2 Ansätze von je 470 mg 12c wurden, wie oben beschrieben, cyclisiert und aufgearbeitet. Nennenswerte bakteriostatische Wirksamkeit⁵²⁾ zeigten weder die drei Fraktionen der Aluminiumoxid-IV-säule (Äthylacetat-Eluat meist <10%) noch die zahlreichen der Cellulose-säulen (LS V für Äthylacetat-, LS VII für Methanol-Eluat), ebenso entstanden keine größeren, kristallisierenden Anteile.

12h: Cyclisierungsversuche mit 1.03 g 12h ergaben zu 28% hydrogencarbonat-lösliche Anteile und ein neutrales, in Äthylacetat schwerlösliches und daher aus Chloroform/Benzol (1:2) an Aluminiumoxid-IV adsorbiertes Rohprodukt. Die mit Chloroform (20–25%), Aceton und Methanol eluierten Fraktionen waren ebenso wie die Zonen der an Cellulose (LS II) aufgetrennten Chloroformfraktion antibiotisch unwirksam⁵²). Keine kristallisierenden Hauptzonen.

12i: 403 mg 12i — wie oben angegeben cyclisiert und aufgearbeitet — ergaben neben 40% hydrogencarbonat-löslichen Anteilen (laut Papierchromatogramm (LS VI) Ausgangssubstanz) keine von Aluminiumoxid-IV mit Äthylacetat oder Aceton eluierbaren Fraktionen, sondern nur eine aus mehreren Komponenten bestehende, antibiotisch unwirksame Methanolfraktion.

12j: Aus 810 mg 12j erhielt man nach Trennung des Rohproduktes an Aluminiumoxid-IV neben den unwirksamen, nicht einheitlichen Aceton- (7 Komponenten) und Methanolfraktionen eine Äthylacetatfraktion (10-25%), die an Cellulose (LS V) eine antibiotisch unwirksame, nicht kristallisierende größere und u. a. sehr schwach wirksame, kleine Zonen ergab, deren Aufarbeitung nicht lohnte.

12I: 435 mg 12I gaben, wie beschrieben cyclisiert, eine kleine, antibiotisch unwirksame Äthylacetatfraktion (8%, 4-6 Komponenten), eine sehr schwach wirksame Acetonfraktion (<3%) und eine unwirksame, uneinheitliche Methanolfraktion.

⁵²⁾ Plättchenteste gegen Bac. subtilis oder Staph. aureus.