Chem. Ber. 112, 3486 - 3489 (1979)

Erstmalige Umwandlung eines cis-Rheadans in ein trans-Rheadan¹⁾

Reinhard Hohlbrugger und Wilhelm Klötzer*

Institut für Organische und Pharmazeutische Chemie der Universität Innsbruck, Innrain 52a, A-6020 Innsbruck

Eingegangen am 31. Januar 1979

Die aus dem Oxyrheagenintyp 2 (cis-Lacton) erhältliche cis-Hydroxysäure 4 wird mit Triphenylphosphan/Azodicarbonester unter Inversion zum Isooxyrheagenintyp 5 (trans-Lacton) dehydratisiert. Als Nebenprodukte erhält man wenig cis-Lacton 2 und das Enaminoketon 6.

First Transformation of a cis-Rheadane to a trans-Rheadane 1)

The cis-hydroxy acid 4, accessible from the oxyrheagenine type 2 (cis-lactone) is dehydrated with inversion under the influence of triphenylphosphane/azodicarboxylic ester to yield the isooxyrheagenine type 5 (trans-lactone). In addition the reaction mixture contained some cis-lactone 2 and the enamino ketone 6.

Die etwa 30 in der Gattung Papaver vorkommenden Tetrahydrobenzazepin-Alkaloide unterscheiden sich außer durch ihr variables aromatisches Substitutionsmuster auch durch die cis-Verknüpfung (Rheadine) oder die trans-Verknüpfung (Isorheadine) der Ringe B und C. Auch die entsprechenden N-Desmethylderivate (Papaverrubine) kommen in der Natur B/C cis- sowie trans-verknüpft vor.

Während zur Synthese der cis-verknüpften Alkaloide genügend Möglichkeiten bestehen $^{2)}$, beschränken sich die bisher publizierten Zugangswege zu den trans-Verbindungen auf die Synthese des racem. Alpinigenins $^{3)}$ und einer Modellverbindung vom Isorheadin-Typ $^{4)}$. Die prinzipiell mögliche $cis \rightarrow trans$ -Isomerisierung wurde bis jetzt nicht beschrieben, wohl aber ist die thermodynamisch begünstigte $trans \rightarrow cis$ -Isomerisierung gut bekannt $^{5)}$.

Der naheliegende Lactonringschluß an der von uns früher beschriebenen racem. trans-Hydroxysäure 1 führt unter sauren Dehydratisierungsbedingungen unter Isomerisierung am alkoholischen C-Atom zum racem. cis-Lacton 2, während die neutrale Dehydratisierung von 1 (thermisch oder mit Carbonyldiimidazol) unter Ringkontraktion das racem. α-Narcotin (3) ergibt ⁶⁾.

Gleich den Lactolen vom Isorheadintyp, die beim Erwärmen mit 1 N HCl einer irreversiblen trans -- cis-Isomerisierung unterliegen ⁵⁾, sind also auch die cis-Lactone vom Oxyrheagenintyp thermodynamisch stabiler als die entsprechenden trans-Lactone.

Das unerwartete Versagen der gewünschten Cyclisierungsreaktion an der trans-Hydroxysäure 1 veranlaßte uns, Isomerisierungsversuche in der ohnehin besser zugänglichen cis-Reihe zu unternehmen. Als Modell wurde das leicht erhältliche racem. cis-Oxyrheagenin (2) gewählt, das durch alkalische Hydrolyse in die cis-Hydroxysäure 4 verwandelt wird.

Dieselbe Säure kann auch als Vorstufe von 2 direkt gewonnen werden 6).

Das System Triphenylphosphan/Azodicarbonsäureester ist dafür bekannt, daß es Alkohole invertierend verestert ⁷⁻¹⁰. Auch in unserem Falle tritt in diesem System bei

© Verlag Chemie, GmbH, D-6940 Weinheim, 1979

der Lactonbildung am alkoholischen C-Atom der *racem. cis*-Hydroxysäure 4 Inversion ein, und man erhält als Hauptprodukt das *racem. trans*-verknüpfte Isooxyrheagenin (5). Als Nebenprodukte erhält man allerdings auch wenig *cis*-Lacton 2 und das rote Enaminoketon 6¹¹⁾. Diese Verbindung 6 ist in hoher Ausbeute besser aus dem Na-Salz 7⁶⁾ (einer Vorstufe von 2) erhältlich.

Die Unterscheidung der cis- und trans-isomeren Rheadane erfolgt am besten mit Hilfe der Kopplungskonstanten der Protonen 6-H und 15-H. Üblicherweise liegt sie in der cis-Reihe bei 1-2.5 Hz, in der trans-Reihe bei > 8 Hz⁵. In unserem Falle zeigt das cis-Lacton 2 $J_{6,15} = < 1$ Hz, während das isomere trans-Lacton 5 $J_{6,15} = 11$ Hz aufweist. Bemerkenswert ist ferner, daß auch das trans-Lacton 5 – ähnlich der Hydroxysäure 1 – bei seinem Schmelzpunkt (170–174°C) unter Ringkontraktion in der in 8 angegebenen Weise in das racem. α -Narcotin (3) übergeht.

Diese in der N-protonierten Form nicht wahrscheinliche Ringkontraktion unterbleibt beim Erhitzen von 5 in 1 N HCl. Es tritt hierbei erwartungsgemäß die Isomerisierung zum cis-Lacton 2 ein.

Für eine nucleophile Verdrängungsreaktion im Sinne von 8 ist sicherlich nur die freie Base und die *trans*-Geometrie geeignet, da das *cis*-Lacton 2 (Schmp. 218–220°C) unter vergleichbaren Bedingungen keine Tendenz zur Umwandlung in 3 erkennen läßt.

Wir danken den Firmen Hoffmann-La Roche, Wien und Basel, verbindlichst für die Unterstützung dieser Arbeit.

Experimenteller Teil

Geräte: Kofler Heizmikroskop (Schmpp. nicht korrigiert), Beckman AccuLab 2, CEE-21-100-Massenspektrometer und Jeol C-60 HL-NMR-Spektrophotometer.

 (\pm) -2,3-Dimethoxy-6-(6,7,8,9-tetrahydro-5r-hydroxy-4-methoxy-7-methyl-5H-1,3-dioxolo[4,5-h]-[3]benzazepin-6c-yl)benzoesäure (4): 200 mg racem. cis-Lacton 2^6) werden mit einer Mischung aus 5 ml 2 n NaOH und 20 ml Methanol 2 min zum Sieden erhitzt, wobei Lösung eintritt. Dann wird i. Vak. auf ca. 3 ml eingeengt und die Lösung mit Eisessig auf pH 5-6 eingestellt, wobei 170 mg 4 vom Schmp. 258-260°C (Zers.) (Ers.) (Ers.) kristallisieren.

 (\pm) -4,10,11-Trimethoxy-16-methyl-2,3-methylendioxy-6,15-trans-rheadan-8-on (5): Eine Suspension von 1.44 g über Phosphorpentoxid getrockneter cis-Hydroxysäure 4 und 1.05 g Triphenyl-phosphan in 50 ml absol. Tetrahydrofuran wird bei 20 °C innerhalb von 90 min unter Rühren tropfenweise mit einer Lösung von 0.63 g Azodicarbonsäure-diethylester in 10 ml absol. Tetrahydrofuran versetzt. Die entstandene gelbe Lösung wird noch 20 min bei 20 °C belassen und zeigt dann folgendes Dünnschicht-Chromatogramm ¹²⁾: $R_{\rm F}$ 0.05 Triphenylphosphanoxid, $R_{\rm F}$ 0.15 cis-Lacton 2, $R_{\rm F}$ 0.3 6 (rot), $R_{\rm F}$ 0.35 unidentifizierte Verbindung und $R_{\rm F}$ 0.4 5. Die präparative Auftrennung erfolgte an einer Trockensäule ¹³⁾. Das im Eluat zuerst anfallende 5 wird aus wenig Ethanol umgelöst. Ausb. 370 mg (26%), Schmp. 170 –174 °C. Die Schmelze wird bei 180 °C wieder kristallin, zeigt dann einen Schmp. von 231 –234 °C und ist identisch mit racem. α-Narcotin (3).

5: IR (KBr): 1730 cm^{-1} (C=O). - ¹H-NMR (CDCl₃): $\delta = 2.18$ (s, 3 H, NCH₃), 2.34-3.80 (m, 4 H, CH₂CH₂), 3.88, 4.00 (2s, 9 H, 3 OCH₃), 4.68, 5.60 (2d, 2H, 15-H, 6-H, J = 11 Hz), 5.89 (s, 2 H, OCH₂O), 6.32 – 7.40 (m, 3 H, aromat.). – MS: $m/e = 413 \text{ (M}^+$).

C₂₂H₂₃NO₇ (413.4) Ber. C 63.92 H 5.61 N 3.39 Gef. C 63.69 H 5.34 N 3.35

Aus den späteren Fraktionen des Eluates erhält man 60 mg rotes 6 vom Schmp. 275°C und 80 mg 2.

6,7-Dihydro-10,11,13-trimethoxy-7-methyl-1,3-dioxolo[4,5-h]indeno[2,1-a][3]benzazepin-12-(5H)-on (6): 3.0 g Natriumsalz 7^6) werden mit 20 ml Acetanhydrid 3 h am Wasserbad erhitzt. Nach Abdestillieren des Acetanhydrids i. Vak. wird mit 30 ml 85 proz. Methanol aufgekocht. Nach Erkalten filtriert man 2.7 g rotes 6 (90%) vom Schmp. 275-276 °C ab.

IR (KBr): $1650 \,\mathrm{cm^{-1}}$ (C=O). – UV (Ethanol): λ_{max} 238 (26650), 303 (sh), 312 (34900), 487 (2400). – ¹H-NMR (CDCl₃): $\delta = 2.60 - 3.90$ (m, 4H, CH₂CH₂), 3.35 (s, 3H, NCH₃), 3.90, 4.12 (2s, 9 H, 3 OCH₃), 5.94 (s, 2 H OCH₂O), 6.34 (s, 1 H, aromat.), 6.84, 7.25 (q, 2 H, aromat.), $J = 8.5 \,\mathrm{Hz}$).

C₂₂H₂₁NO₆ (395.4) Ber. C 66.83 H 5.35 N 3.54 Gef. C 66.79 H 5.51 N 3.54

 (\pm) -4,10,11-Trimethoxy-16-methyl-2,3-methylendioxy-6,15-cis-rheadan-8-on (2): 20 mg trans-Lacton 5 werden in 1 ml 1 N HCl durch kurzes Erhitzen auf dem Wasserbad gelöst. Nach 30 min bei 20 °C bringt man das inzwischen ausgefallene Hydrochlorid durch Verdünnen mit Wasser in Lösung und stellt mit Natriumcarbonatlösung auf pH 7-8 ein. Die Fällung wird mit Chloroform extrahiert. Die Chloroformlösung hinterläßt 17 mg 2 vom Schmp. 212-218 °C 6).

Literatur

Letzte Arbeit auf diesem Gebiet: R. Hohlbrugger und W. Klötzer, Chem. Ber. 112, 849 (1979).
T. Kametani und K. Fukumoto, Heterocycles 3 (11), 931 (1975).

³⁾ H. Irie, S. Tani und H. Yamane, J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1 1972, 2986.

⁴⁾ M. Shamma und L. Töke, Tetrahedron 31, 1991 (1975).

⁵⁾ R. M. Manske, The Alkaloids, Vol. 12, S. 399, Academic Press, New York, London 1970; H. Rönsch, Helv. Chim. Acta 60, 2402 (1977).

- 6) W. Klötzer, S. Teitel, J. Blount und A. Brossi, Monatsh. Chem. 103, 435 (1972).
- 7) O. Mitsunobu und M. Eguchi, Bull. Chem. Soc. Jpn. 44, 3427 (1971).
- 8) A. K. Bose, Bansi Lal, W. A. Hoffmann und M. S. Manhas, Tetrahedron Lett. 1973, 1619.

9) H. Loibner und E. Zbiral, Helv. Chim. Acta 59, 2100 (1976).

- 10) Wir danken Herrn Prof. E. Zbiral für die Diskussion unseres Planes.
- Enaminoketone mit dem gleichen Grundgerüst, aber abgewandeltem aromatischem Substitutionsmuster wurden bereits beschrieben: K. Orito, R. M. Manske und R. Rodrigo, J. Am. Chem. Soc. 96, 1944 (1974); H. L. Holland, M. Curcumelli-Rodostamo und D. B. MacLean, Can. J. Chem. 54, 1472 (1976).

Polygram SIL G/UV₂₅₄; Benzol/Essigester (4:1).

13) 700 g Kieselgel Silica Woelm TSC, Aktivität III/30 mm, Säulenlänge 170 cm, Nylonschlauchfolie, 0.04 mm Wandstärke, 50 mm flacher Durchmesser. Elution mit Benzol/Essigester (4:1).

[32/79]