© 1963 by: Schweizerische Chemische Gesellschaft, Basel — Société suisse de chimic, Bâle — Società svizzera di chimica, Basilea Nachdruck verboten. — Tous droits réservés. — Printed by Birkhäuser AG., Basel, Switzerland Erscheint 8 mal jährlich — Paraît 8 fois par an

277. Photochemische Reaktionen

24. Mitteilung 1)

Die UV.-Bestrahlung von Testosteron und 3-Oxo-17 β -acetoxy- $\Delta^{1;5}$ androstadien

(Vorläufige Mitteilung)

von B. Nann, D. Gravel, R. Schorta, H. Wehrli, K. Schaffner und O. Jeger

Herrn Professor Dr. Th. Posternak zum 60. Geburtstag gewidmet

(24. VIII. 63)

Das photochemische Verhalten von α,β -ungesättigten Ring-A-Ketonen der Steroid-Reihe wurde schon von mehreren Arbeitsgruppen an den Beispielen von 3-Oxo- Δ^4 -cholesten $^{2a-d,f}$), Progesteron 2c), Testosteron $^{2c-c}$) und 10α -Testosteron 2g) untersucht, wobei mit zwei Ausnahmen 2f,g) lediglich dimere Reaktionsprodukte isoliert worden sind. In der vorliegenden Mitteilung berichten wir nun über die Ergebnisse von UV.-Bestrahlungsversuchen, die bisher mit Testosteron (1) sowie 3-Oxo- 17β -acetoxy- $\Delta^{1:5}$ -androstadien (22) erzielt worden sind.

A. Bestrahlungsversuche mit Testosteron (1) und seinem Acetat

Eine 0,016 M Lösung von Testosteron (1) in t-Butanol wurde bei Zimmertemperatur mit dem ungefilterten Licht eines Quecksilber-Hochdruckbrenners ³ a) bestrahlt. Nach 15stündiger Versuchsdauer konnten vom angefallenen Reaktionsgemisch nebst 48% unverändertem Ausgangsmaterial (1) zwei Isomere abgetrennt werden: 23% der Verbindung 2 und 9% des bereits bekannten Hydroxy-ketons 4⁴). In kleiner Menge (ca. 2%) wurde als drittes Photoprodukt der t-Butylester 3 isoliert, dessen Entstehung durch eine nachträgliche Spaltung des Cyclopentenons 2 und Addition einer Lösungsmittelmolekel zu erklären ist. So liess sich 3 auch durch vierstündige Nachbestrahlung einer 0,007 m Lösung des Photoproduktes 2 in t-Butanol in 20-proz. Ausbeute herstellen.

Die mit ihren spektroskopischen Daten zu vereinbarende Struktur der Photoprodukte **2** [$\lambda_{max} = 234 \text{ m}\mu$, $\varepsilon = 21\,800$; $\nu_{max} = 3610$, 1700, 1678, 1595, 857, 849 cm⁻¹;

¹) 23. Mitt.: J. Amer. chem. Soc. 85, 3033 (1963); 22. Mitt.: Helv. 46, 1599 (1963).

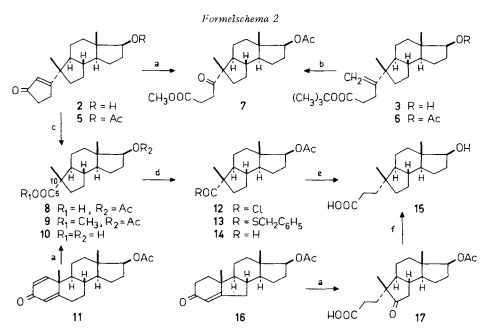
²⁾ a) E. Bergmann & Y. Hirshberg, Nature 142, 1037 (1938). b) H. H. Inhoffen & Huang-Minlon, Naturwiss. 27, 167 (1939). - c) A. Butenandt & W. Wolff, Ber. deutsch. chem. Ges. 72, 1121 (1939). - d) A. Butenandt & L. Poschmann, ibid. 73, 893 (1940). - e) A. Butenandt & L. Karlson-Poschmann, G. Failer, U. Schiedt & E. Biekert, Liebigs Ann. Chem. 575, 123 (1952). - f) W. W. Kwie, B. A. Shoulders & P. D. Gardner, J. Amer. chem. Soc. 84, 2268 (1962); vgl. dazu H. Dutler, C. Ganter, H. Ryf, E. C. Utzinger, K. Weinberg, K. Schaffner, D. Arigoni & O. Jeger, Helv. 45, 2346 (1962), Fussnote 14. - g) H. Wehrli, R. Wenger, K. Schaffner & O. Jeger, ibid. 46, 678 (1963).

³⁾ a) Q 81. - b) NK 6/20 (beide QUARZLAMPEN GMBH., Hanau).

⁴⁾ C. Ganter, E. C. Utzinger, K. Schaffner, D. Arigoni & O. Jeger, Helv. 45, 2403 (1962).

Formelschema 1

 $\delta=0.77/s$ CH₃-18, 1,15/s CH₃-19, ca. 2,3–2,8/m CH₂-1 und -2, ca. 3,7/b CH-17, 5,99/t/J = 1,5 Hz CH-4] und 3 [$\nu_{max}=3620,$ 1720, 1632, 890 cm $^{-1}$; $\delta=0.75/s$ CH₃-18, 1,02/s CH₃-19, 1,45/s (CH₃)₃C, ca. 3,7/b CH-17, 4,71 + 4,84/2 breite s CH₂-4] wurde durch die im Formelschema 2 zusammengefassten experimentellen Verknüpfungen unter sich und mit O-Acetyl-1-dehydro-testosteron (11) und O-Acetyl-B-nor-



a) 1. $O_3/Essigester/-70^\circ$. 2. $+H_2O_3/Wasser/Zimmertemp$. 3. $CH_2N_2/Äther/Zimmertemp$. -b) 1. $O_3/Methylenchlorid$, $Pyridin/-80^\circ$. 2. $+CdCl_2$, $H_2O/Zimmertemp$. 3. KOH/Methanol/Zimmertemp. 4. $CH_2N_2/Äther/Zimmertemp$. 5. $Ac_2O/Pyridin/60^\circ$. -c) $CrO_3/Eisessig$, konz. Schwefelsäure/Siedetemp. -d) 1. $SOCl_2/Benzol/Siedetemp$. (\rightarrow 12) 2. $C_6H_5CH_2SH/Benzol$, Pyridin/Zimmertemp. (\rightarrow 13) 3. Raney-Ni/Aceton/Siedetemp. (\rightarrow 14). -c) 1. $(C_6H_5)_3P=CH-COOC_2H_5/Benzol/Siedetemp$. 2. -H2. Raney-Ni/KOH, Äthanol/Zimmertemp. -f) 1. -NH2NH2/Diäthylenglykol, Äthanol/100°. 2. -4 KOH/200°.

testosteron (16)⁵) bewiesen. Die Ozonisationsprodukte der O-Acetyl-Derivate 5 und 6 konnten in denselben Acetoxy-ketosäure-methylester 7 umgewandelt werden. Oxydation von 5 mit Chrom(VI)-oxid unter drastischen Reaktionsbedingungen lieferte in 20-proz. Ausbeute eine Acetoxysäure 8, die zusätzlich als Methylester 9 charakterisiert wurde. Alkalische Hydrolyse von 8 ergab die Hydroxysäure 106), die auch durch Ozonisation von O-Acetyl-1-dehydro-testosteron (11) und anschliessende Behandlung mit Wasserstoffperoxid und alkalischer Hydrolyse hergestellt werden kann⁷)⁸). Die Acetoxysäure 8 wurde schliesslich über das – direkt als Rohprodukt weiterverarbeitete – Säurechlorid 12 [$\nu_{max} = 1780 \text{ cm}^{-1} \text{ (-COCl)}$] und den Benzylthiolsäureester 13 [$v_{max} = 1667 \text{ cm}^{-1} \text{ (-COS-)}; \delta = 4.07/s \text{ -S-C}H_2\text{--}C_6H_5$ $7.23/s - C_6H_5$] in den Aldehyd **14** [$\nu_{max} = 2700$, 1725, 1250 cm⁻¹; $\delta = 9.40/s$ CH-5] übergeführt, der als 2,4-Dinitrophenylhydrazon analysiert wurde. Die Umsetzung von 14 mit Carbäthoxymethylen-triphenylphosphoran⁹) nach Wittig ergab ein Gemisch, das direkt in alkalischer Lösung katalytisch hydriert wurde, wobei die Bishomo-hydroxysäure 15 anfiel. Die gleiche Säure 15 liess sich auch aus O-Acetyl-B-nor-testosteron (16) herstellen, indem dieses ozonisiert und die resultierende Acetoxy-ketosäure 17 nach Huang-Minlon reduziert wurde.

Unter den oben beschriebenen Reaktionsbedingungen der Bestrahlung von Testosteron (1) wurde in kleiner Menge (ca. 0,5%) auch die Bildung eines dimeren Photoproduktes vom Strukturtypus 18 nachgewiesen (vgl. unten), die erwartungsgemäss durch Erhöhung der Konzentration an Ausgangsmaterial gefördert wurde.

Die wesentliche Beeinflussung des Reaktionsbildes durch die Art des verwendeten Lösungsmittels wird eindrücklich durch die Resultate der Bestrahlung von O-Acetyltestosteron in Diäthyläther und Äthanol mit einem Quecksilber-Niederdruckbrenner (90% der Emission bei 2537 Å) 3 b) bei Zimmertemperatur belegt.

Von dem Reaktionsgemisch der 24stündigen Bestrahlung einer 0,015 m Lösung von O-Acetyltestosteron in Äther konnten bisher vier Photoprodukte abgetrennt und identifiziert werden: 2% des Dimeren 18^{2} e), 30% des Pinakons 19, sowie je 15% der Diäthyläther-Addukte 20a und 20b. Die beiden Photoprodukte 18 [$v_{max}^{Nujol} = 1722$, 1686, 1250 cm⁻¹] und 19 [$v_{max} = 3610$, 3540, 1724, 1670, 1255 cm⁻¹; $\delta = 0.82/s$ CH₃-18, 1.04/s CH₃-19, 2.03/s 17-OCOCH₃, ca. 4.6/b CH-17, 5.33/s CH-4] entsprechen strukturell den analog gebauten, bereits beschriebenen Verbindungen aus O-Propionyltestosteron^{2c-e}). Die von Butenandt^{2c,e}) für das Cyclobutanderivat bevorzugte anti-Anordnung der Molekelhälften wird im Falle von 18 durch das NMR.-Spektrum gestützt, in welchem bei $\delta = 2.85$ und 3.00 [nebst $\delta = 0.77/s$ CH₃-18, 0.91/s CH₃-19, 2.04/s 17-OCOCH₃, ca. 4.6/b CH-17] zwei Singlett-Signale je einem tertiär gebundenen, isolierten Proton in α -Stellung zur Ketogruppe (C-4 und C-4') zuzuordnen sind. Die ursprünglich denkbare Auswahl von sechs möglichen Formelvarianten

⁵⁾ J. Joska, J. Fajkoš & F. Šorm, Coll. Trav. chim. Tchécoslov. 25, 1086 (1960).

⁶⁾ E. Caspi, B. Taqui Khan & S. N. Balasubrahmanyam, Tetrahedron 18, 1013 (1962).

⁷⁾ Unveröffentlichte Versuche von M. CEREGHETTI und C. GANTER (Diss. ETH, 1963).

⁸⁾ Vgl. dazu E. Caspi et al.6); der in der vorliegenden Arbeit erbrachte Beweis der Struktur 10, und insbesondere der Konfiguration des asymmetrischen Kohlenstoffatoms 10, des Ozonisationsproduktes aus 11 ist mit einem stereospezifischen (synchronen) Ablauf der vorgeschlagenen6) Umlagerung eines intermediär gebildeten Bishydroxy-peroxids vereinbar.

⁹⁾ O. Isler, H. Gutmann, M. Montavon, R. Rüegg, G. Ryser & P. Zeller, Helv. 40, 1242 (1957).

für das Cyclobutan-Dimere^{2e}) wird somit auf die drei stereoisomeren Strukturen **18a–c** reduziert. Die Pinakon-Struktur **19** des zweiten Produktes folgt aus dessen Spaltung mit Perjodsäure in O-Acetyltestosteron. Die sich weitgehend deckenden spektroskopischen Daten der Diäthyläther-Addukte **20a** und **20b** [z. B. **20a**: $v_{max} = 3570$, 1723, 1658, 1260 cm⁻¹; $\delta = 0.81/s$ CH₃-18, 1.05/s CH₃-19, 1.18/t/J = 7 Hz (3 H) 2.03/s 17-OCOCH₃, ca. 3.5/m (4 H), ca. 4.6/b CH-17, 5.14/s (1 H)] lassen vermuten, dass ein Stereoisomerenpaar — wahrscheinlich die beiden 3-Hydroxy-3-(2'-äthoxy-)-äthyl- Δ^4 -androsten-Verbindungen — vorliegt.

Aus dem ebenfalls komplexen Reaktionsgemisch der 15stündigen Bestrahlung einer 0,006M Lösung von O-Acetyltestosteron in Äthanol konnte bisher lediglich ein Reduktionsprodukt isoliert und identifiziert werden: $3-0xo-17\beta$ -acetoxy- 5α -androstan [21; Ausbeute 20%] ¹⁰).

Formetschema 3

B. Bestrahlungsversuche mit 3-Oxo-17 β -acetoxy- $\Delta^{1;5}$ -androstadien (22)

In unsere Untersuchungen wurde auch die Verbindung 22 [$\lambda_{max} = 227 \text{ m}\mu$, $\varepsilon = 11500$; $v_{max} = 1722$, 1680, 1660 (Schulter), 1613, 1255 cm⁻¹; $\delta = 0.86/\text{s}$ CH₃-18, 1.24/s CH₃-19, 2.05/s 17-OCOCH₃, 2.87/d + 3.39/d (2 breite Signale)/J = 17 Hz CH₂-4, ca. 4.6/b CH-17, ca. 5.45/b CH-6, 5.89/2d/J = ca. 0.75, 10.5 Hz CH-2, 6.98/d/J = 10.5 Hz CH-1] einbezogen, die durch Einwirkung von Zink in Äthanol auf 3-Oxo-6-bromo-17 β -acetoxy- $\Delta^{1:4}$ -androstadien Δ^{11} bergestellt wurde. Die 5stündige Bestrahlung einer 0.012 M Lösung von 22 in Äthanol mit dem ungefilterten Licht eines Quecksilber-Hochdruckbrenners $\Delta^{1:4}$ ergab ein Gemisch, aus dem die drei Stereoisomeren 23 (Ausbeute 23%), 24 (Ausbeute 6%) und 25 (Ausbeute 8%) isoliert werden konnten Δ^{13}

Der Strukturbeweis für die Photoprodukte 23 und 24, der sich auf ihre experimentelle Verknüpfung mit dem O-Acetyl-Derivat 5 des Photoproduktes 2 aus

¹⁰⁾ A. BUTENANDT, K. TSCHERNING & G. HANISCH, Ber. deutsch. chem. Ges. 68, 2097 (1935).

¹¹) St. Kaufmann, J. Pataki, G. Rosenkranz, J. Romo & C. Djerassi, J. Amer. chem. Soc. 72, 4531 (1950).

¹²) Über die Methode vgl. A. L. Nussbaum, G. B. Topliss, T. L. Popper & E. P. Oliveto, J. Amer. chem. Soc. 81, 4574 (1959).

¹³) Bei 4stündigen Bestrahlungsversuchen in Dioxanlösung konnte bisher lediglich die Bildung der Photoprodukte 23 (Ausbeute 21%) und 25 (Ausbeute 7%) nachgewiesen werden.

Testosteron sowie mit den kürzlich beschriebenen Verbindungen 43^4) und 45^{14}) stützt, wird im folgenden anhand des Formelschemas 5 besprochen. Ferner kann die konstitutionelle Identität des dritten Photoproduktes (25) mit den zwei Stereoisomeren 23 und 24 auf Grund von analog verlaufenden chemischen Umsetzungen sowie der weitgehend miteinander übereinstimmenden UV.-, IR.- [z. B. 23: $\lambda_{max} = 267 \text{ m}\mu$, $\varepsilon = 8850$; $\nu_{max} = 1722$ (Schulter), 1707, 1680, 1573, 1255, 837 cm⁻¹] und NMR.-Spektren von 23, 24 und 25 als gesichert betrachtet werden. Zudem zeigt auch ein Vergleich der Massenspektren¹⁵) einer Anzahl analoger Produkte (z. B. 26, 32, 40/28, 34/31, 37) eine auffallend grosse Ähnlichkeit der drei Verbindungsreihen.

Hydrierung von 25 und 23 mit Palladiumkohle-Katalysator lieferte, unter Absättigung der Doppelbindung sowie hydrogenolytischer Spaltung der 5,6-Bindung des Dreirings, die Tetrahydroderivate 27 [Ausbeute 95%; $\delta = u$. a. 0,79/s CH₃-18, 1,00/s CH₃-19] bzw. 33 [Ausbeute 85%; $\delta = u$. a. 0,80/s CH₃-18, 0,87/s CH₃-19]. Beide Verbindungen (27 und 33) konnten über die in reiner Form nicht gefassten Äthylenthioketale in die Alkohole 29 bzw. 35 umgewandelt werden. Bei der Verwendung von Raney-Nickel als Katalysator liess sich dagegen die Doppelbindung von 25, 23 und 24 selektiv absättigen unter Ausbildung der Dihydroderivate 30, 36 bzw. 41 [Ausbeuten je 60–70%; keine UV.-Absorption; $v_{max} = 1730$, 1720 (Schulter), 1255 cm⁻¹]. Die 17β -Acetoxy-Verbindungen **25**, **23**, **24**, **27**, **33**, **30** und **36** konnten mit methanolischer Kaliumcarbonat-Lösung bei Zimmertemperatur zu den entsprechenden Hydroxyderivaten **26**, **32** bzw. **40** [z. B. **32**: $\lambda_{max} = 267$ m μ , $\varepsilon = 9520$; $v_{max} = 3600, 1705, 1676, 1575, 841 \text{ cm}^{-1}$], **28** bzw. **34** [z. B. **34**: $v_{max} = 3630, 1735 \text{ cm}^{-1}$] sowie 31 bzw. 37 [z. B. 37: $v_{max} = 3610$, 1734 cm⁻¹] hydrolysiert und diese wieder zu den Ausgangsverbindungen zurückacetyliert werden. Die Struktur der Photoprodukte 23 und 24 - und insbesondere die Anwesenheit und Lage des Cyclopropanringes sowie die Konfiguration der asymmetrischen Kohlenstoffatome 5, 6, 9 und 10 – folgt aus dem Ergebnis der Behandlung ihrer Dihydroderivate 36 und 41 mit Chlorwasserstoff. Beide Verbindungen lieferten dabei in 30-40-proz. Ausbeuten das be-

¹⁴⁾ C. Ganter, R. Warszawski, H. Wehrli, K. Schaffner & O. Jeger, Helv. 46, 320 (1963).

¹⁵⁾ Die Massenspektren wurden von Herrn Dr. J. Seibl mit einem AEI-Massenspektrometer, Mod. MS 2/H, bestimmt.

Formelschema 5

^{*)} Anmerkung siehe S. 2479.

reits oben beschriebene Cyclopentenon 5 sowie je ein gesättigtes Chlorcyclopentanon [38 bzw. 42, beide in 35-proz. Ausbeuten]. Die signifikanten IR.- und NMR.-Absorptionsbanden von 38 und 42 stimmen weitgehend miteinander überein [z. B. 38: v_{max} = 1720–1740 (breit), 1260 cm $^{-1}$; $\delta =$ 0,83/s CH $_{3}$ -18, 1,62/s CH $_{3}$ -19, 2,05/s 17-OCOCH $_{3}$, ca. 4,6/b CH-17]. Bei der Elimination von Chlorwasserstoff aus 42 mittels Silberstearat in siedendem Xylol¹⁶) fiel ein binäres Gemisch an, aus dem das ungesättigte Keton 434) isoliert werden konnte. Die analoge Behandlung des Chlorcyclopentanons 38 lieferte ein Produkt, dem auf Grund seiner IR.- und NMR.-Daten [$v_{max} = 3095$, 1715–1735 (breit), 1634, 1265, 898 cm⁻¹; $\delta = 0.82/s$ CH₃-18, 2.04/s 17-OCOCH₃, ca. 4,65/b CH-17, 4,78/breites s CH₂-19] und seines Massenspektrums, das praktisch deckungsgleich mit demjenigen von 43 ist, höchst wahrscheinlich die mit 43 an C-5 epimere Struktur 39 zukommt. Die Ozonisation des Reaktionsgemisches, das bei der Chlorwasserstoff-Elimination aus 42 resultierte, ergab einen Hinweis auf die Struktur 44 für die in reiner Form nicht gefasste zweite Komponente, indem nebst dem aus 43 sich ableitenden Diketon 45¹⁴) ein Triketon entstand, dessen Massenund NMR.-Spektren $[\delta = 2,30/s]$ Methylketon-Gruppierung mit der Struktur 46 vereinbar sind.

Die räumliche Anordnung der spirocyclisch verbundenen Cyclopentenon- und Bicyclo[0,1,3]hexan-Teile der Photoprodukte ${\bf 23}$ und ${\bf 24}$, wie sie auf Grund der oben dargelegten chemischen Verknüpfungen bewiesen wurde, erlaubt, zwei auffallende Differenzen in den NMR.-Spektren dieser beiden Verbindungen zu interpretieren (vgl. Tabelle 1). Die C(-4)-Methylenprotonen von ${\bf 23}$ sind durch ein Singlett charakterisiert, während diejenigen von ${\bf 24}$ eine ungleiche magnetische Abschirmung aufweisen und zwei Dublett-Signale (J=19 Hz) erzeugen. Die Vinylprotonen der beiden Verbindungen geben ebenfalls zu den Signalen eines AX-Systems mit der für eine Cyclopentenstruktur zu erwartenden Kopplungskonstante von 6 Hz 17) Anlass. Ein Vergleich der Feld-

positionen zeigt aber einen auffallenden Unterschied zwischen den C(-1)-Protonen von 23 ($\delta=7,25$) und 24 ($\delta=7,78$). Modellbetrachtungen (23=a und 24=b) zeigen, dass die räumliche Umgebung für beide Wasserstoffatome an C-4 von 23 im wesentlichen sehr ähnlich ist und dieselben daher auch die gleiche chemische Verschiebung aufweisen müssen. Im Falle von 24

^{*)} Die Konfiguration der asymmetrischen Kohlenstoffatome 5, 6, 9 und 10 ist in den Verbindungen **25–31** noch unbekannt. – a) 1. H₂, Pd-C/Benzol/Zimmertemp. (\rightarrow **27**, **33**) 2. (CH₂SH)₂, BF₃-Ätherat/Eisessig/Zimmertemp. 3. Raney-Ni/Dioxan/Siedetemp. 4. K₂CO₃/Methanol/Zimmertemp. (\rightarrow **29**, **35**) – b) 1. H₂, Raney-Ni/Äthanol/Zimmertemp. (\rightarrow **30**, **36**, **41**) 2. K₂CO₃/Methanol/Zimmertemp. (\rightarrow **31**, **37**) – c) HCl/Chloroform/0°. – d) Ag-Stearat/Xylol/Siedetemp. – e) 1. O₃/Essigester/ – 70°. 2. + H₂O/Siedetemp. – f) Vgl. ⁴) – g) Vgl. ¹⁴).

¹⁶) F. ASINGER, Ber. deutsch. chem. Ges. 75, 660 (1942).

¹⁷ Zur analytischen Signifikanz der Abhängigkeit der J-Werte von der Ringgrösse bei vicinalen Vinylprotonen in Cyclohexen- (J ~ 10 Hz) und Cyclopenten-Derivaten (J ~ 5-6 Hz) vgl. z. B. H. Dutler et al. ^{2f}), C. Ganter et al. ⁴) und ¹⁴), sowie die erst kürzlich erschienenen Zusammenstellungen und Diskussionen bei O. L. Chapman, J. Amer. chem. Soc. 85, 2014 (1963), G. V. Smith & H. Kriloff, ibid. 2016, und P. Laszlo & P. v. R. Schleyer, ibid. 2017.

jedoch ist eines der C(-4)-Wasserstoffatome sterisch der Methylgruppe 19, das andere dem Wasserstoffatom an C-6 benachbart, was ihre unterschiedliche Abschirmung hinreichend erklären dürfte. Dieselben räumlichen Verhältnisse auf den beiden Seiten der Cyclopropan-Ebene können auch für die Differenz in den Feldpositionen der beiden Vinylprotonen an C-1 verantwortlich gemacht werden. Beim Vergleich mit den betreffenden Signalen des dritten Photoproduktes, **25**, (Singlett für CH₂-4 bei $\delta=2,44$, Singlett für CH-1 bei $\delta=7,36$), dessen Stereochemie zur Zeit noch nicht abgeklärt ist, drängt sich die Vermutung auf, dass hier die relative Konfiguration des Kohlenstoffatoms 5 derjenigen in **23** (= **a**) entsprechen sollte. Mit dem Vorbehalt der Gültigkeit dieses Analogieschlusses beschränkt sich somit für **25** die Auswahl der noch möglichen Strukturvarianten auf die Formeln **25a-c**.

Ver-	Protonenresonanzen (δ = Werte)						
bindung	CH-l	CH-2	CH ₂ -4	$\mathrm{CH_{3}}\text{-}18$	CH ₃ -19		
23	7.25/d/I = 6 Hz	6.07/d/J = 6 Hz	2,28/s	0,83/s	1,27/s		
24	7.78/d/J = 6 Hz	6.27/d/J = 6 Hz	2.06/d/J = 19 Hz	0.85/s	1,22/s		
25	7.36/d/f = 6 Hz	$6{,}13/d/J = 6 \text{ Hz}$	2,44/s	0.78/s	1,33/s		

Tabelle 1. NMR.-Spektren der Photoprodukte 23, 24 und 25

C. Bemerkungen zum photochemischen Verhalten der Ketone 1 und 22

Die in den vorangehenden Abschnitten kurz besprochenen Umwandlungen der Verbindungen 1 und 22 vermitteln ein noch unvollständiges Bild von ihren mannigfaltigen Reaktionsmöglichkeiten unter der Einwirkung von ultraviolettem Licht. Am Beispiel des Testosterons (1) bzw. dessen O-Acetylderivates ist aber bereits die wichtige Rolle ersichtlich, welche die Art des Lösungsmittels (Isomerisierungen, Addition von Lösungsmittelmolekeln, Reduktionen; → 2, 3, 4, 19, 20a, 20b, 21) und die Konzentrationsverhältnisse (Dimerisierungen; → 18, vgl. auch 19) unter den reaktionsbestimmenden Faktoren spielen. Die Isolierung und Aufklärung der restlichen Photoprodukte sowie die Mechanismen dieser zum Teil neuartigen inter- bzw. intramolekularen Photoreaktionen sind gegenwärtig Gegenstand weiterer Untersuchungen.

Die lichtinduzierte Isomerisierung der Verbindungen $1 \ (\rightarrow 2 \ \text{und} \ 4)$ und $22 \ (\rightarrow 23,\ 24 \ \text{und}\ 25)$ darf als eine wertvolle Ergänzung des Tatsachenmaterials betrachtet werden, das bisher über die photochemischen Umwandlungen von α,β -ungesättigten Ketonen und gekreuzt konjugierten Dienonen bekannt geworden ist. Die Umwandlung des photochemisch angeregten Testosterons (1) zu 2 und 4 kann natürlich summarisch durch die in der Partialformel $c \ (\rightarrow d, e)$ angedeuteten Varianten der stereospezifischen Reorganisation der Bindungen erläutert werden. Eine Diskussion des detaillierten Mechanismus dieser Vorgänge, die an ein ähnliches Verhalten von gekreuzt konjugierten Cyclohexadienonen erinnern 18), bedarf aber

¹⁸⁾ Für eine ausführlichere Diskussion vgl. z.B. H. Dutler et al. ²¹) und C. Ganter et al.⁴), ferner H. E. Zimmermann & D. I. Schuster, J. Amer. chem. Soc. 84, 4527 (1962). Es ist in diesem Zusammenhang aber ausdrücklich zu betonen, dass die Ketone 1 (in t-Butanol) und 22 (in Äthanol) bei Bestrahlungsversuchen mit Licht der Wellenlänge 2537 Å ^{3b}) weitgehend stabil zu sein scheinen. Diese Befunde stehen im Gegensatz zur Tatsache, dass z.B. O-Acetyl-1-dehydro-testosteron (11) in Dioxan bei der Einwirkung der gleichen Lichtquelle in alle bisher isolierten Photoprodukte umgewandelt wird (vgl. z.B. 11 → Keton A₃ → A₁ → A₄ → A₂; H. Dutler et al.^{2f}), sowie unveröffentlichte Versuche von R. Wenger). Es ist denkbar, dass diese Differenzen bezüglich der Auslösung von Isomerisierungsvorgängen bei 1 und 22 einerseits und bei 11 anderseits auf Unterschiede in der elektronischen Anregung der Ausgangsketone zurückzuführen sind.

noch weiterer experimenteller Unterlagen. Ein zum Schema $\mathbf{c} \to \mathbf{d}$, \mathbf{e} formell ähnlicher Bindungsaustausch ermöglicht die stereochemisch korrekte Ableitung des Photoproduktes **24** aus 3-Oxo-17 β -acetoxy- $\Delta^{1;5}$ -androstadien (**22**) (vgl. $\mathbf{f} \to \mathbf{g}$). Die Tatsache, dass bei der letzteren Bestrahlung noch zwei weitere, mit **24** diastereomere

Tabelle 2. Die neuen Verbindungen

Verbindung	Bruttoformel	Smp.	$[lpha]_{ m D}$	
2	$C_{19}H_{28}O_2$	148-149°	$+ 58^{\circ} (c = 1,11)$	a)
3	$C_{23}H_{38}O_3$	ölig	$+ 11^{\circ} (c = 0.46)$	b)
5	$C_{21}H_{30}O_{3}$	106-107°	$+ 38^{\circ} (c = 0.96)$	a)
6	$C_{25}H_{40}O_{4}$	ölig	$+ 10^{\circ} (c = 0.34)$	b)
7	$C_{21}H_{32}O_{5}$	66 67°	$+ 9^{\circ} (c = 0.75)$	a)
8	$C_{17}H_{26}O_4$	188189°	$+ 8^{\circ} (c = 0.97)$	a)
9	$C_{18}H_{28}O_4$	81- 82°	$+ 10^{\circ} (c = 0.78)$	a)
13	$C_{24}H_{32}O_3S$	78- 79°	$+ 24^{\circ} (c = 1,11)$	a)
2,4-DNPh-			·	
Derivat von }	$C_{23}H_{30}O_6N_4$	177°		a)
14				
15 (aus 14)	0.11.0	2010	$(+ 14^{\circ} (c = 0.82 \text{ in Pyridin}))$,
15 (aus 17)	${ m C_{17}H_{28}O_3}$	201°	$+ 13^{\circ} (c = 0.59 \text{ in Pyridin})$	a)
17	$C_{19}H_{28}O_{5}$	152153°	$-92^{\circ} (c = 0.64 \text{ in CH}_{3}\text{OH})$	a)
18	$C_{42}^{13}H_{60}^{20}C_{6}$	325° (Zers.)	$+ 40^{\circ} (c = 0.53)$	a) c)
19	$C_{42}^{42}H_{60}O_{6}$	230° `	$+ 63^{\circ} (c = 0.52)$	a) d)
20a	$C_{25}^{42}H_{40}O_{4}$	115°	$+ 45^{\circ} (c = 0.52)$	a)
20b	$C_{25}^{23}H_{40}^{40}O_{4}$	ölig	$+ 81^{\circ} (c = 0.55)$	a)
22	$C_{21}^{23}H_{28}^{40}O_3$	185–190°	$+ 53^{\circ} (c = 1,37)$	a)
23	$C_{21}^{21}H_{28}^{29}C_{3}^{3}$	149150°	$+ 71^{\circ} (c = 1,22)$	a)
24	$C_{21}^{21}H_{28}^{20}O_3$	152-153°	$-11^{\circ} (c = 0.81)$	a) b)
25	$C_{21}^{21}H_{28}^{23}O_3$	172-173°	$-114^{\circ} (c = 0.81)$	a)
26	$C_{19}^{21}H_{26}^{20}O_{2}^{3}$	187°	$-100^{\circ} (c = 0.86)$	a) b)
27	$C_{21}^{13}H_{32}^{26}C_{3}^{2}$	117–118°	$+ 71^{\circ} (c = 0.57)$	a) b)
28	$C_{19}^{21}H_{30}^{32}O_{2}^{3}$	122°	$+ 93^{\circ} (c = 1.01)$	a) b)
29	$C_{19}^{19}H_{32}^{30}O^{2}$	131°	$-4^{\circ} (c=1,29)$	a)
30	$C_{21}^{15}H_{30}^{32}O_{3}$	65~ 66°	$+ 30^{\circ} (c = 0.86)$	b)
31	$C_{19}H_{28}O_2$	117°	$+ 59^{\circ} (c = 0.49)$	a) b)
32	C ₁₉ H ₂₆ O ₂	208- 2 09°	$+ 71^{\circ} (c = 0.71)$	a) b)
33	$C_{21}^{19}H_{32}^{26}C_{3}^{2}$	120°	$-66^{\circ} (c = 0.88)$	a)
34	$C_{19}^{21}H_{30}^{32}O_{2}^{3}$	97~ 98°	$-65^{\circ}(c=0.36)$	a) b)
35	$C_{19}^{19}H_{32}O$	9 7 °	(a)
36	$C_{21}H_{30}O_3$	103-104°	$-109^{\circ} (c = 0.38)$	a)
37	$C_{19}H_{28}O_2$	151–152°	$-126^{\circ} (c = 0.42)$	a) b)
38	$C_{21}H_{31}O_3Cl$	186–189°	$-18^{\circ} (c = 0.42)$	b)
39	$C_{21}H_{30}O_3$	118–119°	$-61^{\circ} (c = 0.89)$	a)
10	$C_{19}H_{26}O_2$	149–150°	$-14^{\circ} (c = 0.65)$	a) b)
¥1	$C_{21}H_{30}O_3$	117°	$+ 90^{\circ} (c = 0.69)$	a)
12	$C_{21}H_{31}O_3C1$	107–115°	, - 5 (5 5,55)	b)
16	$C_{21}H_{30}O_{5}$	ölig		b)

a) Bruttoformel mittels [C, H]-Elementaranalyse überprüft.

b) Molekulargewichts-Bestimmung mittels Massenspektroskopie.

c) Vgl. dazu die Literaturangaben 2e): Zers. 325° , $[\alpha]_{D} = +36^{\circ}$.

d) Vgl. dazu die Literaturangaben für das analoge Bis-17-O-propionyl-Pinakon des Testosterons 2d): Smp. 223°, $[\alpha]_D=+75^\circ$ (CHCl $_3$).

Photoprodukte (23 und 25) entstehen, zeigt aber, dass hier noch zusätzlich Spaltungen und Rekombinationen von Einfachbindungen in Betracht gezogen werden müssen, die Epimerisierungen zur Folge haben. Eine Erklärung für diese experimentellen Ergebnisse kann möglicherweise in der Annahme gefunden werden, dass einerseits nach der in \mathbf{f} wiedergegebenen Reorganisation der Bindungen eine photochemisch induzierte Epimerisierung der spirocyclischen Verknüpfungsstelle von 24 eintritt (\rightarrow 23), während anderseits eine vor oder nach der Umlagerung (vgl. z. B. \mathbf{f}) stattfindende Öffnung der 9,10-Bindung eine Umkehrung der Konfiguration von C-10 und/oder C-9 (\rightarrow 25a, \mathbf{b} oder \mathbf{c}) hervorruft. Die genauere Untersuchung der Bildung der Photoisomeren 23, 24 und 25 ist gegenwärtig im Gange.

In der Tabelle 2 sind die Smp. (nicht korrigiert) und spez. Drehungen (in CHCl₃, falls nicht anders erwähnt) der beschriebenen neuen Verbindungen zusammengefasst.

Falls nicht näher bezeichnet, erfolgte die Aufnahme der IR.-Spektren in CHCl₃ und der UV.-Spektren in C_2H_5OH . Die NMR.-Spektren wurden in CDCl₃ bei 60 Megahertz gemessen; die Signale [δ -Werte (ppm), internes Tetramethylsilan ($\delta=0$) als Bezugssignal] werden durch die Abkürzungen s (Singlett), d (Dublett), t (Triplett), m (Multiplett) und b (breites, undeutlich strukturiertes Signal) charakterisiert; die durch elektronische Integration ermittelte Protonenzahl stimmt mit den angeführten Zuordnungen überein.

Zur Ausführung dieser Arbeit standen uns Mittel des Schweiz. Nationalfonds zur Förderung der wissenschaftlichen Forschung (Projekt Nr. 2266) zur Verfügung. Der eine von uns (D. G.) dankt dem National Research Council of Canada für ein Stipendium. Der CIBA Aktiengesellschaft, Basel, danken wir für die Überlassung grösserer Mengen von Testosteron und 1-Debydro-testosteron.

SUMMARY

- 1. The photochemical reactivity of testosterone (1) is strongly influenced by the nature of the solvent. Dimerization (\rightarrow 18), pinacone formation (\rightarrow 19)), reactions between the steroid and the solvent molecules (\rightarrow 20a, 20b, 21) and stereospecific isomerizations (\rightarrow 2, 4) are observed.
- 2. The cyclopentenone derivative 2 undergoes a novel type of photochemical ring cleavage in t-butanol to the t-butylester 3.
- 3. 3-Oxo-17 β -acetoxy- $\Delta^{1;5}$ -androstadiene (22) in ethanol is converted by ultraviolet light to the three stereoisomers 23, 24 and 25.

Organisch-chemisches Laboratorium der Eidg. Technischen Hochschule, Zürich