59. ¹⁵N-Markiertes 3-(Dimethylamino)-2,2-dimethyl-2*H*-azirin zur mechanistischen Untersuchung von Reaktionen mit NH-aciden Heterocyclen¹)

von Simon M. Ametamey²), Roger Hollenstein und Heinz Heimgartner*

Organisch-chemisches Institut der Universität Zürich, Winterthurerstrasse 190, CH-8057 Zürich

Herrn Prof. Dr. Max Viscontini zum 75. Geburtstag gewidmet

(8.11.88)

¹⁵N-Labelled 3-(Dimethylamino)-2,2-dimethyl-2H-azirine for Mechanistic Studies of Reactions with NH-Acidic Heterocycles

The synthesis of 3-(dimethylamino)-2,2-dimethyl(1-¹⁵N)-2*H*-azirine (1*) was accomplished *via* reaction of 1-chloro-*N*,*N*,2-trimethyl-1-propenylamine (9) and sodium (1-¹⁵N) azide (*Scheme 3*). The earlier reported reactions of 1 with saccharin (10, *Scheme 4*), phthalimide (12, *Scheme 5*), and 2*H*-1,3-benzoxazin-2,4(3*H*)-dione (16, *Scheme 6*) were repeated with 1*, and the position of the ¹⁵N-label in the products was determined by ¹⁵N-NMR spectroscopy. Whereas the postulated reaction mechanisms for 10 and 12 were confirmed by these experiments, the mechanism for the reaction of 16 had to be revised. With respect to the position of ¹⁵N in the products 17 and 18, a new mechanism is formulated in *Scheme 7*. Treatment of 5,5-dimethyl-1,3-oxazolidine-2,4-dione (19) with 1* led to 3,4-dihydro-2*H*-imidazol-2-on 20 in which only N(3) was labelled. The mechanism of a ring expansion and transannular ring contraction as shown in *Scheme 8* is in agreement with this finding.

1. Einleitung. – Wie wir zeigten (vgl. [1]), führt die Umsetzung von 3-(Dimethylamino)-2*H*-azirinen 1 mit dem Oxadiazolon 2 zum stabilen, dipolaren (1:1)-Addukt 3 [2], mit 1,3-Thiazolidin-2-thion (4) bildet sich das bicyclische (1:1)-Addukt 5 [3], und die Reaktion mit dem Isoxazolidin-3-on 6 liefert den 8-gliedrigen Heterocyclus 7 [4] (Schema 1).

Für alle diese Reaktionen wurden von uns Reaktionsmechanismen vorgeschlagen, die über ein nicht direkt beobachtetes, bicyclisches Zwitterion vom Typ \mathbf{b} führen (Schema 2), dessen Bildung aus dem primären Anlagerungsprodukt \mathbf{a} durch einen nucleophilen Angriff des Aziridin-N-Atoms an der benachbarten CO-Gruppe formuliert werden kann, wobei sich der dreigliedrige Ring zum fünfgliedrigen erweitert. Bei der Gesamtreaktion zu \mathbf{b} handelt es sich somit um eine Anellierung des Azirins $\mathbf{1}$ mit der Lactam-Gruppe von $\mathbf{8}$ unter Auflösung der (N(1)=C(3))-Bindung von $\mathbf{1}$. Die Weiterreaktionen der für die Umsetzungen mit $\mathbf{2}$, $\mathbf{4}$ und $\mathbf{6}$ zu formulierenden Zwitterionen \mathbf{b}' , \mathbf{b}'' bzw. \mathbf{b}''' sind in Schema $\mathbf{1}$ skizziert.

Während im (1:1)-Addukt 3 die aus dem Azirin 1 stammenden Atome, insbesondere das Azirin-N(1)-Atom, ohne Schwierigkeiten zu lokalisieren sind, ist diese Zuordnung bei 5 allein aufgrund der Struktur schon schwieriger. Im Oxadiazocin 7 ist eine sichere Zuordnung des aus 6 stammenden N-Atoms ohne Kenntnis des Reaktionsweges nicht möglich, da auch Mechanismen denkbar sind, bei denen eine der beiden anderen Bindun-

Vorgetragen (H.H.) anlässlich der Herbstversammlung der Schweizerischen Chemischen Gesellschaft, 16. Oktober 1987, Bern.

²) Teil der geplanten Dissertation von S.M.A., Universität Zürich.

gen des Dreirings gebrochen wird (s. [1]). Für die mechanistische Untersuchung einiger Reaktionen von 3-Amino-2*H*-azirinen mit NH-aciden Heterocyclen schien uns der Einsatz von 3-(Dimethylamino)-2,2-dimethyl(1-¹⁵N)-2*H*-azirin (1*) besonders geeignet, da sich die Markierung im Produkt mittels ¹⁵N-NMR-Spektroskopie eindeutig nachweisen läst (vgl. z. B. [5]).

2. Synthese von 3-(Dimethylamino)-2,2-dimethyl(1-15N)-2*H*-azirin (1*). – Das 15N-markierte Aminoazirin 1* wurde auf dem erstmals von *Rens* und *Ghosez* [6] für 1 beschriebenen Weg (*Schema 3*) synthetisiert (vgl. auch [7]). Die Umsetzung des Chloroenamins 9 mit Natrium(1-15N)azid in Et₂O lieferte in 68% Ausbeute 1*, das laut MS erwartungsgemäss zu *ca.* 50% markiert war. Im 15N-NMR-Spektrum (CDCl₃) von 1* tritt ein einziges Signal bei –180,5 ppm auf, während die Intensitäten der Signale von N(1) und (CH₃)₂N (–179,7 bzw. –326,4 ppm) im nichtmarkierten 1 nach Cr(acac)₃-Zugabe (s. *Exper. Teil*) etwa gleich gross sind. Für die nachstehend beschriebenen Reaktionen wurde 1* im Verhältnis 1:1 mit nichtmarkiertem Material verdünnt (Markierungsgrad *ca.* 25%).

Schema 2

1 +
$$\bigvee_{0}^{X} NH$$

8

a

 $\bigvee_{0}^{NR_{2}} \bigvee_{H}^{NR_{2}} \bigvee_{\Theta_{0}}^{X} \bigvee_{H}^{W}$

3. Umsetzungen von 1* mit NH-aciden Heterocyclen. – Vor rund 10 Jahren haben wir die Struktur des Ringerweiterungsproduktes 11 von Saccharin (10) und dem Aminoazirin 1 durch eine Röntgen-Kristallstrukturanalyse ermittelt [8] (Schema 4). Die Wiederholung der Reaktion mit markiertem Azirin 1* lieferte 11*, das die gesamte Markierung an N(5) trug (d bei -239,6 ppm, $^1J(N,H)=89$ Hz); die drei ^{15}N -Resonanzen der unmarkierten Verbindung ((D_6)DMSO) liegen bei -189,5 (N(2)), -239,6 (HN(5)) bzw. -249,3 ppm ((CH₃)₂N). Dieser Befund zeigt, dass die Ringatome C(3), C(4) und N(5) von 11 aus dem Azirin stammen, d. h. die Reaktion unter Spaltung der N(1), C(3)-Doppelbindung von 1 verläuft, in Übereinstimmung mit dem in den Schemata 1 und 2 skizzierten Mechanismus.

Wie wir kürzlich berichtet haben [9], führt die analoge Umsetzung von 1 mit Phthalimid in DMF zum Hydroxy-azatricyclus 14 (Schema 5), wobei das Diazocindion 13 als Zwischenprodukt auftritt. Im 15 N-NMR-Sepktrum ((D₆)DMSO) von 14 treten 3 s bei -152.8, -219.3 und -314.0 ppm auf, die den Atomen N(1), N(4) und (CH₃)₂N zugeordnet werden können. Bei der Reaktion von 12 mit 1* in DMF wurde als einziges Produkt

14* erhalten, das die gesamte Markierung an N(4) trug ($\delta = -219,3$ ppm; keine ${}^{1}J(N,H)$ -Kopplung). Die Struktur von 14* folgt auch aus dem ${}^{13}C$ -NMR-Spektrum, in welchem C(3) als $d({}^{1}J(C,N) = 8$ Hz) bei 64,08 und als s bei 64,10 ppm und C(9b) als $d({}^{1}J(C,N) = 7$ Hz) bei 109,23 und als s bei 109,27 ppm absorbieren 3). Aus den Intensitätsverhältnissen der d (für C neben ${}^{15}N$) und s (für C neben ${}^{14}N$) ergibt sich ein Markierungsgrad von 25–30%.

Bei der Behandlung von 14* mit MeOH wurde der 2-(4H-Imidazol-2-yl)benzoesäuremethylester 15* (vgl. [8]) erhalten (*Schema 5*). Während das ¹⁵N-NMR des nichtmarkierten 15 3 Signale bei -104,7 (N(3')), -150,7 (N(1')) und -298,2 ppm ((CH₃)₂N) aufweist, erscheint im Spektrum von 15* ein einziges Signal bei -105,3 ppm, was zeigt, dass sich die gesamte Markierung an N(3') befindet. Der Ort der Markierung folgt auch aus dem ¹³C-NMR von 15*, da sowohl C(2') als auch C(4') eine ¹J-Kopplung mit ¹⁵N aufweisen.

Einen überraschenden Verlauf nahm die Umsetzung von 2H-1,3-Benzoxazin-2,4(3H)-dion (16) mit 1, die zu den Produkten 17 und 18 führte [10] (Schema 6). Würde der in [10] postulierte Reaktionsmechanismus zutreffen, dürfte in 17* nur N(1) markiert sein, während beide Ring-N-Atome (N(1) und N(3)) von 18* den gleichen Markierungsgrad wie 1* aufweisen müssten. Die Reaktion von 16 mit 1* in CH₃CN unter Rückfluss kochen lieferte nun aber laut MS und 15N-NMR monomarkiertes 18* (Absorption bei -262,7 ppm (HN(3)) und dimarkiertes 17* (Absorptionen bei -164,1 und -239,1 ppm für N(1) bzw. N(4)). Die nichtmarkierte Verbindung 18 weist in DMSO Signale bei -161.7 (N(3)), -262.6 (N(1)) und -296.1 ((CH₃)₂N) ppm auf. Aufgrund dieses Ergebnisses muss die Reaktion zu 17 und 18 nach einem anderen Mechanismus verlaufen. In Schema 7 ist ein Vorschlag formuliert, der sowohl mit den bisherigen Kenntnissen über die Reaktivität von 3-Amino-2H-azirinen vom Typ 1 als auch mit der aufgefundenen Markierungsverteilung in Einklang steht. Danach entsteht in einer Art retro-Diels-Alder-Reaktion des Zwitterions e monomarkiertes 18* und das Keten f*). Durch den nucleophilen Angriff eines zweiten Moleküls 1* auf die Keten-Gruppe (vgl. dazu [12]) und anschliessenden Ringschluss wird h gebildet, das sich zu i und (CH₃)₂NH fragmentiert. Das monomarkierte i reagiert dann in einer Michael-Addition mit 1* zu k und unter anschliessender Ringerweiterung des Aziridins zu 17*. Dabei erfolgt bei der Reaktion $i + 1^* \rightarrow 17^*$ eine Spaltung der N(1),C(2)-Einfachbindung des Azirins, ein Reaktionstyp, der auch bei der Umsetzung von 3-Amino-2*H*-azirinen mit Ketenen [12–14], Thioketenen [15], Keten-iminen [16], Carbodiimiden [16] und Allenen [17], aber auch bei Reak-

Das Produkt ist etwa zu 25% monomarkiert, die dentsprechen C(3) und C(9b) des markierten, die s C(3) und C(9b) des nicht markierten Anteils von 14*.

⁴) Eine retro-Diels-Alder-Reaktion von 16 unter Bildung von f und HN=C=O, welches mit 1* zu 18* reagieren würde (vgl. [10]), kann nicht mit Sicherheit ausgeschlossen werden. Allerdings erwies sich 16 in siedendem CH₃CN als stabil (vgl. dazu auch [11]).

tionen mit anderen Elektrophilen wie z. B. Cyclopropenonen und -thionen [18] beobachtet worden ist.

Auch 1,3-Oxazolidin-2,4-dione vom Typ 19 setzen sich mit Aminoazirinen in einer mehrstufigen Reaktion um [19]. So lieferte 1 mit dem 5,5-Dimethyl-Derivat 19 in CH₃CN bei RT. nach 6 Tagen in 83% Ausbeute ein (1:1)-Addukt 20 (MS) (Schema 8)⁵)⁶).

Die intensiven IR-Banden (KBr) von **20** im (C=O, C=N)-Bereich (1697, 1683 und 1603 cm⁻¹) sind typisch für I-Acylimidazol-Derivate vom Typ **20** [20] (vgl. auch [10]). Auch die 1 H- und 13 C-NMR-Daten (CDCl₃) der (CH₃)₂N- (3,30 und 3,29 bzw. 40,6 und 38,9 ppm) und der (CH₃)₂C(4)-Gruppe (1,83 bzw 21,5 ppm) sowie die 13 C-Signale von C(5), C(2) und C(4) bei 181,9, 163,9 bzw. 66,9 ppm sind charakteristisch für den Heterocyclus **20** [10] [20]. Die drei N-Atome von **20** treten im 15 N-NMR (CDCl₃) jeweils als s bei -169,3,-208,9 und -286,9 ppm auf (N(1), N(3) bzw. (CH₃)₂N).

⁵⁾ In analoger Weise reagieren auch andere an C(5) di- und monosubstituierte Derivate sowie der Grundkörper von 19 mit verschiedenen 3-Amino-2H-azirinen.

⁶⁾ Die Struktur von 20 wird durch die Daten analoger Verbindungen und des p-Nitrobenzoats gestützt [19].

Die entsprechende Umsetzung von 19 mit 1* lieferte 20*, das gemäss ¹⁵N-NMR nur an N(3) markiert war (einziges Signal bei -208,9 ppm). Daraus folgt, dass die Atome N(3), C(4) und C(5) aus dem Azirin stammen⁷), C(2) und N(1) dagegen aus 19. Ein plausibler Reaktionsmechanismus ist in Schema 8 vorgeschlagen: Das in üblicher Weise gebildete Zwitterion I geht in Analogie zu den Reaktionen des Isoxazolidin-3-ons 6 (Schema 1), des Saccharins (10, Schema 4) und des Phthalimids (12, Schema 5)8) eine Ringerweiterung zu m ein, welches sich durch einen transanularen Ringschluss zu n umlagert, wiederum in Analogie zur Reaktion mit Phthalimid (12, Schema 5). Im Gegensatz zum stabilen Hydroxy-azatricyclus 14 tritt jedoch im Orthoamid-artigen Zwischenprodukt n eine Ringöffnung zu 20 unter Ausbildung einer cyclischen Harnstoff- und einer OH-Gruppe ein. Ein ähnlicher Mechanismus via Ringerweiterung, transanularen Ringschluss und erneute Ringöffnung ist in [20] für die Umlagerung des bei der Umsetzung von 1 mit monosubstituierten Parabansäuren primär gebildeten Hydroxy-azacyclus in ein 5-(Dimethylamino)-3,4-dihydro-4,4-dimethyl-3-oxamoyl-2*H*-imidazol-2-on postuliert worden.

4. Diskussion. – Durch die in Kap. 3 beschriebenen Ergebnisse der Umsetzungen von Saccharin (10), Phthalimid (12) und 5,5-Dimethyl-1,3-oxazolidin-2,4-dion (19) mit 1* wird eindeutig bewiesen, dass diese Reaktionen unter Spaltung der N(1),C(3)-Doppelbindung des Azirins verlaufen, d. h. dass die Azirin-Atome als [N-C(CH₃)₂-C-N(CH₃)₂]-Fragment in den neuen Heterocyclus eingebaut werden. Von besonderem Interesse ist dieser Befund für die neuartige Reaktion von 19 und 1*, da erst durch Einsatz des markierten Eduktes erkannt wurde, dass die Seitenkette in 20 nicht mehr am ursprünglichen Oxazolidin-N-Atom haftet (s. Schema 8). Mit dieser Reaktion ist auch die Reihe der Ringerweiterungen mit Aminoazirinen (vgl. [4] [8] [20-22]) um ein weiteres Beispiel vermehrt worden. Allerdings wird diese durch die anschliessende Ringverengung kaschiert (s. auch [9]).

Eines Kommentars bedarf noch die Bildung des zwitterionischen Zwischenproduktes l, das via das primäre Addukt a' (Schema 9) entsteht. Von den zwei alternativen nucleophilen Angriffen des Aziridin-N-Atoms an benachbarten (C=O)-Gruppen (→ o oder l) tritt offensichtlich nur derjenige an der elektrophileren Lactam-Gruppe C(4)=O⁹) ein.

Besonders komplex verläuft die Umsetzung von 2H-1,3-Benzoxazin-2,4(3H)-dion (16) mit 1 (Schemata 6 und 7). Aufgrund der Ergebnisse der Umsetzung mit 1* ist klar, dass 18* ebenfalls via N(1),C(3)-Spaltung des Azirins gebildet wird. Dagegen muss bei

falls unter nucleophilem Angriff an C(2) zum entsprechenden N-Acylharnstoff

Der in Schema 7 formulierte Reaktionsverlauf via e zu 17 und 18 könnte aber auch über eine reversible Bildung des zu e isomeren Zwitterions e' erklärt werden, wobei nur e via die retro-Diels-Alder-Reaktion reagiert.

Dass nicht die in der Seitenkette vorhandene (CH₃)₂C-Gruppe aus dem Azirin stammt, ist durch Versuche mit anders substituierten 1,3-Oxazolidin-2,4-dionen gezeigt worden (vgl. Fussnote 5).

Weitere Ringerweiterungen mit Aminoazirinen sind in [21] und [22] beschrieben.

Vergleichbare Beobachtungen wurden bei Umsetzungen von 1 mit unsymmetrischen Phthalimid-Analoga gemacht [23]. Im Widerspruch mit Schema 9 steht der in Schema 7 skizzierte Reaktionsverlauf für die Umsetzung von 1 mit 16, bei welcher das Zwischenprodukt e via nucleophilen Angriff an der Urethan-CO-Gruppe entsteht. Allerdings liefert die basenkatalysierte Hydrolyse von 16 unter CO₂-Abspaltung Salicylamid [11], und mit sekundären Aminen reagiert 16 eben-

der Bildung von 17*, an der zwei weitere Moleküle 1* beteiligt sind, gemäss dem in *Schema* 7 formulierten Reaktionsweg zweimal eine Spaltung der N(1),C(2)-Einfachbindung von 1* eintreten. Als Alternative zu den Schritten $\mathbf{g} \to \mathbf{h} \to \mathbf{i}$ kommt der in *Schema 10* skizzierte Reaktionsmechanismus in Betracht: Eine unter Deprotonierung verlaufende Ringöffnung von \mathbf{g} führt zu \mathbf{p}^{10}). Analoge Azirinreaktionen zu Acrylamidinen sind z. B. bei Umsetzungen mit Halogenaromaten, Halogenchinonen [25] [26], Acyl-chloriden [27] [28] und mit starken Protonensäuren (HClO₄, RSO₃H, *etc.*) [6] [29] [30] beoachtet worden. Der Ringschluss $\mathbf{p} \to \mathbf{q}$ entspricht formal einer intramolekularen *Michael*-Addition des Phenolats an das Acylamidin-System.

Abschliessend kann gesagt werden, dass der Einsatz von ¹⁵N-markierten 3-Amino-2*H*-azirinen vom Typ 1*, in Kombination mit der ¹⁵N-NMR-Spektroskopie, für die Aufklärung der Mechanismen der vielfältigen Reaktionen mit NH-aciden Heterocyclen unentbehrlich ist.

Wir danken den analytischen Abteilungen unseres Institutes, insbesondere Herrn H. Frohofer für IR-Spektren und Elementaranalysen, Frau Dr. A. Lorenzi und Herrn N. Bild für Massenspektren und den Herren Dr. R. W. Kunz und M. Hofer für ¹H- und ¹³C-NMR-Spektren. Die vorliegende Arbeit wurde in dankenswerter Weise vom Schweizerischen Nationalfonds zur Förderung der wissenschaftlichen Forschung und von der F. Hoffmann-La Roche & Co. AG, Basel, unterstützt. S.M.A. dankt der Prof. Hans-E.-Schmid-Stiftung und dem Anna-Feddersen-Wagner-Fonds für Stipendien.

¹⁰⁾ Ein mögliches Argument für diesen Reaktionsverlauf bietet die geringe Nucleophilie des O-Atoms im 2-Acylphenolat g. Wie schon früher diskutiert [1] [25], tritt bei Iminio-aziridinen in Abwesenheit von guten Nucleophilen eine Ringöffnung zu einem Azaallyl-kation bzw. zu Acrylamidinen ein.

Experimenteller Teil

Allgemeines. S. [31] [32]. ¹⁵N-NMR-Spektren: bei 40,6 MHz auf *Bruker AM-400* in CDCl₃ oder (D₆)DMSO. Zur Identifikation von NH wurde die Polarisationstransfer-Methode INEPT [33] benutzt. Dann wurde Cr(acac)₃ zugesetzt (ca. 30 mg/ml), um die Resonanz aller N-Atome zu messen. Als Standard diente eine Kapillare mit CH₃NO₂ (= 0,0 ppm), dessen Resonanzfrequenz im betreffenden Lösungsmittel auch für die Cr(acac)₃-haltigen Lösungen verwendet wurde.

1. 3-(Dimethylamino)-2,2-dimethyl(1-¹⁵N)-2 H-azirin (1*). In Analogie zu [6] [7] wurden 4,0 g (0,030 mol) *l-Chlor-*N,N,2-trimethyl-1-propenylamin (9) in 30 ml abs. Et₂O zu einer Suspension von 3,0 g (0,045 mol) Natrium(1-¹⁵N)azid (99% ¹⁵N; Stohler Isotope Chemicals) in 20 ml abs. Et₂O getropft und bei RT. gerührt, bis die N₂-Entwicklung beendet war. Nach 2 d wurde wie üblich aufgearbeitet und 1* i. V. destilliert: 2,3 g (68%). IR (CHCl₃): 2980m, 2950m, 1770s (br.), 1450w, 1430m, 1408w, 1372w, 1324w, 1111m, 995w. ¹³C-NMR (CDCl₃): 167,71, 167,70 (s,d, ¹J(C,N) = 6,0, C(3)); 39,65, 39,64 (s,d, ¹J(C,N) = 9,2, C(2)); 39,2, 35,5 (2 br. q, (CH₃)₂N); 24,9 (q, (CH₃)₂C). ¹⁵N-NMR (CDCl₃): -180,5 (N(1)). MS: 113 (8, M + 1), 112 (16), 111 (9), 98 (100), 97 (99), 72 (22), 71 (60), 70 (18), 69 (14), 58 (22), 57 (66), 56 (72), 55 (12), 44 (52), 43 (19), 42 (50), 41 (62), 40 (10).

Daten des nicht markierten 1: ${}^{13}\text{C-NMR}$ (CDCl₃): 167.8 (s, C(3)); 39.6 (s, C(2)); 39.0, 35.6 (2q, (CH₃)₂N); 24.9 (q, (CH₃)₂C). ${}^{15}\text{N-NMR}$ (CDCl₃, Cr(acac)₃): -179.7 (s, N(1)); -326.4 (s, (CH₃)₂N). MS: 112 (s, M^{++}), 111 (17), 97 (100), 71 (28), 69 (18), 68 (19), 57 (22), 56 (61), 55 (12), 44 (62), 43 (16), 42 (77), 41 (81), 40 (26).

2. 3-(Dimethylamino)-5,6-dihydro-4,4-dimethyl-6-oxo[5-¹⁵N]-4H-1,2,5-benzothiadiazocin-1,1-dioxid (11*). Analog zu [8] wurden 183 mg (1 mmol) Saccharin (= 2,3-Dihydro-3-oxo-1,2-benzisothiazol-1,1-dioxid; 10) in 1,5 ml abs. DMF bei 0° mit 120 mg (1,1 mmol) 1*11) versetzt. Nach 15 min wurde Et₂O zugegeben, kristalliner Niederschlag abfiltriert und die Mutterlauge eingeengt. Die im Kühlschrank ausgefallenen Kristalle wurden erneut abfiltriert. Umkristallisation aus Aceton lieferte 171 mg (58%) 11*. ¹⁵N-NMR ((D₆)DMSO): -239,6 (d, ¹J(N,H) = 89, N(5)).

Daten des nicht markierten 11 [8]: 13 C-NMR (CDCl₃): 173,3 (s, C(3), C(6)); 144,0, 134,1 (2s, C(10a), C(6a)); 131,7, 131,5, 127,7, 127,1 (4d, 4 arom. CH); 61,8 (s, C(4)); ca. 42 (br., (CH₃)₂N); 31,0, 25,9 (2q, (CH₃)₂C). 13 C-NMR ((D₆)DMSO, 80°): 173,2 171,2 (2s, C(3), C(6)); 143,8, 134,2 (2s, C(10a), C(6a)); 131,1, 130,6, 126,6 (3d, 4 arom. CH); 60,5 (s, C(4)); 42,3 (q, (CH₃)₂N); 27,3 (br., (CH₃)₂C). 15 N-NMR ((D₆)DMSO, Cr(acac)₃): -189,5 (s, N(2)); -239,6 (d, N(5)); -249,3 (s, (CH₃)₂N).

3. 2-(Dimethylamino) -3,9b-dihydro-9b-hydroxy-3,3-dimethyl[4- ^{15}N]-5H-imidazo[2,1-a]isoindol-5-on (14*). Analog zu [8] [9] wurden 147 mg (1 mmol) Phthalimid (12) in 2 ml abs. DMF mit 224 mg (2 mmol) 1*11) versetzt und 2 d bei RT. unter N₂ gerührt. Die im Eisbad ausgefallenen Kristalle wurden abfiltriert und i.HV. getrocknet: 181 mg (70%) 14*. IR (KBr): 3250m (br.), 3045w, 3015w, 2990w, 2985w, 2935w, 1680s, 1668s (br.), 1600s, 1492m, 1446m, 1420m, 1401m, 1383m, 1371m, 1340m (br.), 1275m, 1228m, I190w, 1160w, 1137m, 1120m, 1094s, 1055m, 1038s, 1015m, 1005m, 938w, 890w, 869w, 790m, 748w, 710m. ¹³C-NMR ((D₆)DMSO): 171,6 (s, C(2)); 167,9 (s, C(5)); 148,1 (s, C(5a)); 132,3 (s, C(9a)); 132,6, 129,0, 122,6, 122,5 (4d, arom. CH); 109,27, 109,26 (s, d, ^{1}J (C, N) = 7, C(9b)); 64,10, 64,08 (s, d, ^{1}J (C, N) = 8, C(3)); 39,0 (q, (CH₃)₂N); 27,3, 21,1 (2q, (CH₃)₂C). ¹⁵N-NMR ((D₆)DMSO): -219,3 (s, N(4)).

Daten des nicht markierten 14 [8]: 1 H-NMR ((D₆)DMSO): 7,7-7,4 (m, 4 arom. H); 6,48 (s, OH); 2,98 (s, (CH₃)₂N); 1,74, 1,71 (2s, (CH₃)₂C). 13 C-NMR ((D₆)DMSO, Cr(acac)₃): 171,3, 167,7 (2s, C(2), C(5)); 147,9 (s, C(5a)); 132,5 (s, C(9a)); 132,0, 128,9, 122,4, 122,3 (4d, 4 arom. CH); 109,0 (s, C(9b)); 63,9 (s, C(3)); 40,8, 38,3 (2q, (CH₃)₂N); 27,1, 21,0 (2q, (CH₃)₂C). 15 N-NMR ((D₆)DMSO, Cr(acac)₃): -152,8 (s, N(1)); -219,3 (s, N(4)); -314,0 (s, (CH₃)₂N).

4. 2-[5'-(Dimethylamino)-4',4'-dimethyl[3'-1'5N]-4' H-imidazol-2'-yl]benzoesäure-methylester (15*). Analog zu [8] wurden 105 mg (0,40 mmol) 14* in ca. 3 ml abs. MeOH 2 d bei RT. gerührt. Das Gemisch wurde eingedampft und mittels präp. DC (Alox, AcOEt/CH₃CN 1:1) aufgetrennt: 46 mg (42%) 15* als farbloses Öl. IR (CHCl₃): 3005w, 2985w, 2950w, 1726m, 1592s, 1432w, 1424w, 1407w, 1328s, 1295m, 1268m, 1135m, 1120m, 1072w, 949w, 910s. ¹³C-NMR (CDCl₃): 188,6 (s, COOCH₃); 170,46, 170,45 (s, d, ¹J(C, N) = 5, C(2')); 169,3 (s, C(5')); 133,6, 132,5 (2s, 2 arom. C); 130,4, 129,23, 129,20, 128,4 (4d, 4 arom. CH); 74,18, 74,17 (s, d, ¹J(C, N) = 5, C(4')); 51,9 (q, CH₃O); 39,5 (br., (CH₃)₂N); 22,7 (q, (CH₃)₂C). ¹⁵N-NMR (CDCl₃): -105,7 (s, N(1)).

Daten des nicht markierten **15** [8]: 15 N-NMR (CDCl₃, Cr(acac)₃): -104.6 (s, N(3)); -150.7 (s, N(1)); -298.2 (s, (CH₃)₂N).

¹¹⁾ Ab Exper. 2 bedeutet 1*: 1* aus Exper. I/1 1:1, Markierungsgrad 25%.

- 5. 2-(Dimethylamino)-3,10a-dihydro-10a-isopropenyl-3,3-dimethyl[1,4-¹⁵N₂]-5H-benz[e]imidazo[2,1-b]-[1,3]oxazin-5-on (17*) und 5-(Dimethylamino)-3,4-dihydro-4,4-dimethyl[3-¹⁵N]-2H-imidazol-2-on (18*). Ein Gemisch von 163 mg (1 mmol) 2H-1,3-Benzoxazin-2,4(3H)-dion (16) und 224 mg (2 mmol) 1*11) wurde 20 min bei RT. stehen gelassen, dann mit 4 ml CH₃CN versetzt und 75 h unter Rückfluss erhitzt (vgl. [10]). Nach dem Abdampfen des Lsgm. wurde der Rückstand mit Hexan/Et₂O 1:1 und Et₂O/MeOH 2:1 chromatographiert (präp. DC, SiO₂). Die Produkte wurden umkristallisiert: 107 mg (69%) 18* (aus AcOEt/EtOH) und 41 mg (14%) 17* (aus CH₂Cl₂/Hexan).
- 17*: IR (CHCl₃): 1660s, 1602s, 1582m, 1490w, 1469s, 1390s, 1380s, 1368s, 1280m, 1245m, 1161m, 1119m, 1030m, 1002m, 970w, 915w. ¹⁵N-NMR (CDCl₃): -164,1 (s, N(1)); -239,1 (s, N(4)).
- **18***: IR (KBr): 3160*m*, 3125*m*, 3060*m*, 2960*w*, 2930*w*, 1698*s*, 1595*s*, 1480*m*, 1460*m*, 1428*w*, 1410*m*, 1310*s*, 1205*m*, 905*m*, 798*w*. ¹⁵N-NMR ((D₆)DMSO): -262,7 (*d*, N(3)). MS: 156 (12, *M* ⁺), 155 (54), 154 (85), 141 (11), 140 (25), 126 (11), 113 (11), 111 (11), 99 (47), 98 (16), 97 (11), 83 (23), 71 (100), 70 (97), 69 (21), 57 (10), 56 (16), 44 (38), 43 (20), 42 (68), 41 (23).

Daten des nicht markierten **18** [10]: ¹⁵N-NMR ((D₆)DMSO, Cr(acac)₃): -161,7 (s, N(1)); -262,6 (d, N(3)); -296,1 (s, (CH₃)₂N).

Die analoge Umsetzung von **19** mit **1** ergab 200 mg (83 %) **20**; Schmp. 157–158°. 13 C-NMR (CDCl₃): 181,9 (s, C(1')); 175,3, 163,9 (2s, C(5),C(2)); 74,9 (s, C(4)); 66,9 (s, C(2')); 40,6, 38,9 (2q, (CH₃)₂N); 26,5, 21,5 (2q, 2 (CH₃)₂C). 15 N-NMR (CDCl₃, Cr(acac)₃): -169,3 (s, N(1)); -208,9 (s, N(3)); -286,9 (s, (CH₃)₂N). MS: 226 (2), 183 (11), 182 (15), 156 (23), 155 (100, C₇H₁₃N₃O), 154 (9), 141 (11), 140 (74), 99 (88), 98 (14), 84 (25), 83 (30), 72 (24), 71 (75), 70 (55), 69 (28), 68 (12), 59 (33), 58 (15), 57 (19), 56 (27), 44 (40), 43 (80), 42 (74), 41 (53). Anal. ber. für C₁₁H₁₉N₃O₃ (241,30): C 54,75, H 7,94, N 17,42; gef.: C 54,70, H 8,07, N 17,18.

LITERATURVERZEICHNIS

- [1] H. Heimgartner, Chimia 1979, 33, 111; Isr. J. Chem. 1981, 21, 151; Wiss. Z. Karl-Marx-Univ. Leipzig, Math.-Naturwiss. R. 1983, 32, 365.
- [2] R. Prewo, J. H. Bieri, H. Heimgartner, Chimia 1985, 39, 354.
- [3] S. M. Ametamey, R. Prewo, J. H. Bieri, H. Heimgartner, J. P. Obrecht, Helv. Chim. Acta 1986, 69, 2013.
- [4] B. Hostettler, J. P. Obrecht, R. Prewo, J. H. Bieri, H. Heimgartner, Helv. Chim. Acta 1986, 69, 298.
- [5] W. von Philipsborn, R. Müller, Angew. Chem. 1986, 98, 381.
- [6] M. Rens, L. Ghosez, Tetrahedron Lett. 1970, 3765.
- [7] P. Wipf, Dissertation, Universität Zürich, 1987; P. Wipf, Ch. Jenny, H. Heimgartner, in Vorbereitung.
- [8] S. Chaloupka, P. Vittorelli, H. Heimgartner, H. Schmid, H. Link, K. Bernauer, W. E. Oberhänsli, Helv. Chim. Acta 1977, 60, 2476.
- [9] M. Schläpfer-Dähler, R. Prewo, J. H. Bieri, G. Germain, H. Heimgartner, Chimia 1988, 42, 25.
- [10] B. P. Chandrasekhar, J. H. Bieri, H. Heimgartner, G. Germain, J.-P. Declercq, Heterocycles 1982, 19, 2079.
- [11] F. Effenberger, R. Niess, M. Schick, Chem. Ber. 1972, 105, 1926.
- [12] L. Lukáč, J. H. Bieri, H. Heimgartner, Helv. Chim. Acta 1977, 60, 1657; J. Lukáč, H. Heimgartner, ibid. 1979, 62, 1236.

- [13] G. Mukherjee-Müller, H. Heimgartner, H. Schmid, Helv. Chim. Acta 1979, 62, 1429.
- [14] E. Schaumann, S. Grabley, M. Henriet, L. Ghosez, R. Touillaux, J.P. Declercq, G. Germain, M. van Meerssche, J. Org. Chem. 1980, 45, 2951.
- [15] E. Schaumann, S. Grabley, F.-F. Grabley, E. Kausch, G. Adiwidjaja, Liebigs Ann. Chem. 1981, 277.
- [16] E. Schaumann, S. Grabley, Liebigs Ann. Chem. 1981, 290.
- [17] E. Schaumann, H. Mrotzek, Tetrahedron 1979, 35, 1965.
- [18] S. Chaloupka, H. Heimgartner, Chimia 1978, 32, 468; Helv. Chim. Acta 1979, 62, 86.
- [19] S. M. Ametamey, H. Heimgartner, in Vorbereitung.
- [20] M. Dähler, R. Prewo, J. H. Bieri, H. Heimgartner, Helv. Chim. Acta 1983, 66, 1456.
- [21] B. Scholl, J. H. Bieri, H. Heimgartner, Helv. Chim. Acta 1978, 61, 3050.
- [22] M. Schläpfer-Dähler, R. Prewo, J. H. Bieri, H. Heimgartner, Heterocycles 1984, 22, 1667.
 [23] J. P. Obrecht, P. Schönholzer, Ch. Jenny, R. Prewo, H. Heimgartner, in Vorbereitung.
- [24] G. Wagner, S. Leistner, Pharmazie 1973, 28, 633.
- [25] H. Heimgartner, '3-Amino-2H-azirine, neue Synthone für heterocyclische Verbindungen', Habilitationsschrift, Universität Zürich, 1979.
- [26] B. P. Chandrasekhar, H. Heimgartner, unveröffentlichte Ergebnisse.
- [27] U. Widmer, H. Heimgartner, H. Schmid, Helv. Chim. Acta 1978, 61, 815.
- [28] E. Schaumann, E. Kausch, W. Walter, Chem. Ber. 1975, 108, 2500.
- [29] P. Hoet, Dissertation, Université Catholique de Louvain, 1975.
- [30] B.P. Chandrasekhar, U. Schmid, R. Schmid, H. Heimgartner, H. Schmid, Helv. Chim. Acta 1975, 58, 1191.
- [31] K. Dietliker, H. Heimgartner, Helv. Chim. Acta 1983, 66, 262.
- [32] P. Wipf, H. Heimgartner, Helv. Chim. Acta 1986, 69, 1153.
- [33] G. A. Morris, R. Freeman, J. Am. Chem. Soc. 1979, 101, 760.