159. [4 + 2]-Cycloadditionen von α, β -ungesättigten Hydrazonen

Teil 3¹)

Isothiazolo[4, 5-b]pyridin-3(2H)-on-1,1-dioxide (= 4-Azasaccharine)

von Adrian Waldner

Zentrale Forschungslaboratorien der Ciba-Geigy AG, CH-4002 Basel

(11.VII.89)

[4 + 2] Cycloaddition of α, β -Unsaturated Hydrazones: Isothiazolo[4, 5-b]pyridin-3(2H)-on 1,1-Dioxides (=4-Azasaccharine Derivatives)

The [4 + 2] cycloaddition of α , β -unsaturated hydrazones of type 1 (1-azabuta-1,3-dienes) with isothiazol-3(2H)-on 1,1-dioxide derivatives 10 affords, depending on the solvent used, picolinamides 15 or 17, 4,7-dihydro-4azasaccharine 14 or 4-azasaccharine derivatives 16 (Scheme 4). The course of the reaction is mainly influenced by the substituent R of the dienophile 10.

1. Einleitung. – In den ersten beiden Mitteilungen [1][2] wurde über die Synthese von hochsubstituierten Pyridin-2,3-dicarbonsäure-Derivaten 4 ausgehend von Maleinimiden und α , β -ungesättigten Hydrazonen berichtet (*Schema 1*). Die Natur des Substituenten Y im Dienophil 2 bestimmt dabei die Art der Zwischenprodukte, indem für Y = Halogen die 1-(Dimethylamino)-1,4-dihydropyridine 3, für Y = H die 1-(Dimethylamino)-1,2,3,4-tetrahydropyridine 5 als Cycloadditionsprodukte isoliert werden können. Sowohl 3 als auch 5 (via 6) lassen sich in die Pyridin-2,3-dicarboximide 4 umwandeln.



¹) Teil 2: [1].

Die Anwendungsbreite von [4 + 2]-Cycloadditionen mit elektronenreichen 1-(Dimethylamino)-1-azadienen 1 ist bis anhin nur wenig abgeklärt worden [3]. Aufgrund der Arbeiten von *Ghosez* und Mitarbeitern [4] haben wir gezeigt [5], dass die Cycloaddition der 1-(Dimethylamino)-1-azadiene 1 auch mit 2-Chloroacrylonitril (7) regioselektiv zu 8 und nicht zu 9 führt (*Schema 2*). Die Bildung von 8 folgt aus der günstigsten Wechselwirkung zwischen dem HOMO des Diens und dem LUMO des Dienophils. Die Reaktivität



a) 1. MeCN, Et₃N, 80°, 20 h; 2. HCl, Dioxan, 25.



von 2-Chloroacrylonitril (7) gegenüber α , β -ungesättigten Hydrazoinen des Typs 1 stellt jedoch eine untere Grenze dar, wie die Reaktionsbedingungen zeigen. Im Gegensatz dazu verleihen die zwei 1,2-ständigen Carbonylgruppen dem Maleinimid gegenüber 1 die notwendige Reaktivität. Eine solche Aktivierung der Dienophil-Doppelbindung findet sich auch in den von *Weiler* und *Brennan* [6] beschriebenen Isothiazol-3(2*H*)-on-1,1-dioxiden 10. Die mit Anthracen und Cyclopentadien durchgeführten [4 + 2]-Cycloadditionen zeigen, dass 10 ein sehr gutes Dienophil ist. Da sowohl die SO₂- als auch CO-Funktion gegenüber elektronenreichen Dienen den gleichen dirigierenden Effekt bei cycloadditionen [7][8] besitzen, ist bei der Verwendung der 1-Azadiene die Bildung von regioisomeren Cycloaddukten 11 und 12 *a priori* nicht auszuschliessen (*Schema 2*). Motherwell und Mitarbeiter [9] haben aber kürzlich Cycloadditionen von 4-Methylthiophen-3(2*H*)-on1,1-dioxid (13) mit Dienen beschrieben. Dabei hat sich gezeigt, dass das Enon-System bestimmend für die Regioselektivität bei Cycloadditionen ist. Die SO₂-Funktion, welche keine ausgeprägte Konjugationstendenz mit ungesättigten Systemen besitzt [10], wirkt vor allem mit ihrem σ -Akzeptoreffekt auf die C=C-Bindung. Aufgrund dieser Tatsachen ist somit zu erwarten, dass die 1-Azadiene 1 mit den Isothiazol-3-(2*H*)-on-1,1-dioxiden 10 zu den Cycloaddukten 11 und nicht zu 12 reagieren (Schema 2).

Die allgemeine Synthese der α, β -ungesättigten Hydrazone **1a–d** ist in [2] und die Herstellung der Isothiazol-3(2*H*)-on-1,1-dioxide **10a** und **10c** [11] beschrieben. Die übrigen Derivate **10b**, **d–f** wurden analog hergestellt [11][12], wobei bei der Wahl von R mit einer Ausnahme (R = 4-Cl-C₆H₄) darauf geachtet wurde, dass dieser Substituent eine Schutzgruppenfunktion für das N-Atom übernehmen kann.

2. Ergebnisse. – 2.1. Cycloadditionen. Umsetzen des Hydrazons 1b mit den Dienophilen 10b-d in MeCN oder EtOH bei 80° führt zu den Cycloaddukten 11bb-bd (Schema 3). Aus diesen lässt sich mit Kieselgel in Toluol bei 110° Dimethylamin abspalten; dabei entstehen aus allen drei Cycloaddukten die erwarteten Dihydroazasaccarin-Derivate 14bb-bd, aus 11bd jedoch nur zu 6%, wobei mit 42% das Pyridin-Derivat 15bd das Hauptprodukt ist. Die gelben Dihydro-Derivate 14 sind gegenüber Luft-O₂ empfindlich, enthalten doch diese immer geringe Mengen der bereits dehydrierten Verbindungen 16.



a) McCN oder EtOH, 80° . b) McCN, 60° . c) SiO₂, Toluol, 110°. d) McCN, 80° aus 1d und 10b. e) Ausbeute nicht bestimmt.

Wird das 1-Azadien 1d mit 10b unter den gleichen Bedingungen umgesetzt (Schema 3), so kann das primäre Cycloaddukt 11db nicht isoliert werden, sondern es erfolgt Dimethylamin-Abspaltung (ohne Kieselgel) und 14db wird in 48% Ausbeute erhalten. Das primäre Cycloaddukt 11db lässt sich jedoch in 84% Ausbeute isolieren, wenn die Reaktion bei nur 60° durchgeführt wird. Dabei wird ein Gemisch (ca. 20:1) von zwei an C(7) epimeren Produkte erhalten.

Die leichte Amin-Abspaltung aus 11 und die Dehydrierungsempfindlichkeit der daraus resultierenden Produkte 14 legen nahe, die Sequenz $1 + 10 \rightarrow 11 \rightarrow 14 \rightarrow 16$ in einem Schritt unter thermisch-dehydrierenden Bedingungen durchzuführen (Schema 4). Je nach Wahl der Substituenten R, R¹ und R² führt die Cycloaddition von 1 und 10 in DMSO als Dehydrierungsmittel zu den Pyridin-Derivaten 14-17: dabei erfolgt bei 80-90° die Cycloaddition; dann tritt bei 100° nach einer Induktionsphase eine exotherme



1		10	Ausbeute [%] der Produkte			
R ¹	R ²	R	14	15	16	17
a H	Me	b t-Bu	36	-	40	_
d Me	Me	b t-Bu	4		58	
d Me	Me	e $C_6H_5CH_2$		18	21	13
a H	Me	e C ₆ H ₅ CH ₂		43	_	16
a H	Me	f 4-MeO $-C_6H_4CH_2$	-	42	_	23
ЬΗ	Et	e C ₆ H ₅ CH ₂	_	47	_	21
b H	Et	f 4-MeO $-C_6H_4CH_2$	-	48	-	19

Tabelle. Cyclouddurie 14-17 dus 1 und 10 in DMSC	Tabelle.	Cycloaddukte	14-17 aus 1	und 10 in	DMSO
--	----------	--------------	-------------	-----------	------

Reaktion ein, unter Umwandlung, je nach Substitutionsmuster, in die Produkte 14–17. Die *Tabelle* zeigt, dass mit einer Ausnahme die Produkte paarweise auftreten, wobei die 4-Azasaccharine 16 oder die Sulfonamide 15 jeweils die Hauptprodukte sind. Bei der Cycloaddition von 1d mit 10e entstehen neben den erwarteten Produkten 15 de und 17 de 21% 4-Azasaccharin 16 de.

2.2. Umwandlungen der Cycloaddukte. Da Isothiazol-3(2H)-on-1,1-dioxid (R = H; 10a; p $K_a < 2!$) keine Cycloaddition mit den basischen 1-(Dimethylamino)-1-azadienen 1 eingeht, kommt der Wahl von R in 10 grosse Bedeutung zu. Diese Schutzgruppe sollte ausserdem bei der weiteren Umwandlung der primären Cycloaddukte aus 1 und 10 intakt bleiben. Die Benzyl-, 4-Methoxybenzyl- sowie die *tert*-Butyl-Gruppe scheinen für diesen Zweck geeignet (Schema 5). So gelingt die Cyclisierung von 15be mit konz. H₂SO₄/ AcOH bei 100° in 90% Ausbeute zu 16be, welches sich in konz. H₂SO₄ bei 90° zu 16ba (45%) debenzylieren lässt. Unter ähnlichen Bedingungen verhält sich 15bf anders, indem ohne Cyclisierung zu 98% 15ba entsteht, dessen Cyclisierung zu 16ba hingegen nicht gelingt. Der *t*-Bu-Substituent bietet in der ganzen Reaktionssequenz Vorteile; wie am Beispiel von 14bb gezeigt, erfolgt die Dehydrierung des Dihydropyridin-Ringes zum 2-(*tert*-Butyl)-6-ethyl-4-azasaccharin (16bb) mit Mangan-dioxid in AcOH in 94% Aus-



a) AcOH, H₂SO₄, 100°, 17 h. *b*) H₂SO₄, 90°, 5 min. *c*) AcOH, H₂SO₄, 90°, 1 h. *d*) AcOH, MnO₂, 60°, 1 h. *e*) CF₃COOH, 120°, 3 h.

beute. Anschliessend lässt sich der *t*-Bu-Substituent mit CF₃COOH bei 100–120° sauber abspalten.

3. Diskussion. – Die Analogie der Synthese der 4-Azasaccharine 16 (Schema 3 und 5) zu derjenigen der Pyridin-2,3-dicarboximide 4 (Schema 1) beschränkt sich auf gewisse Substituenten R im Dienophil 10. Die ursprüngliche Variante der Dimethylamin-Abspaltung mittels Kieselgel bewährt sich nur bei voluminösen Substituenten R am N-Atom des Cycloadduktes 11 (z. B. t-Bu). Dadurch wird die Öffnung der Amid-Bindung in 11 verhindert. Sterisch weniger gehinderte, elektronenziehende Substituenten R (z. B. 4-Cl-C₆H₄) hingegen erleichtern diese Öffnung und führen nach Dehydrierung zu den Sulfonamiden 15 als Hauptprodukt. Dies steht im Gegensatz zu der Beobachtung, dass N-Aryl-substituierte Cycloaddukte des Typs 5 (Schema 1) keine Imidring-Öffnung erleiden [1].

Im weiteren besteht eine Einschränkung bezüglich der Auswahl der Substituenten R¹. Ausser dem H-Atom kann R¹ in den 1-Azadienen 1 ein Alkyl- aber aus sterischen Gründen kein Aryl-Substituent sein. Dieser sterische Effekt zeigt sich schon in der temperatur-abhängigen Produktkontrolle der Cycloaddition von 1d (R¹ = Me) mit 10b (Schema 3); so lässt sich das primäre Cycloaddukt 11db isolieren, wenn die Reaktion bei 60° durchgeführt wird. Bei 80° hingegen tritt spontane Dimethylamin-Abspaltung ein. Aufgrund von Molekülmodell-Betrachtungen ist anzunehmen, dass beim Hauptepimeren von 11db das α -ständige (cis zu SO₂) Me-C(7) mit einem O-Atom der SO₂-Gruppe in sterische Wechselwirkung tritt und dadurch die Grundzustandsenergie des Hauptepimeren erhöht. Zudem zeigt das Entstehen des C(7)-Epimeren (Me–C(7) und SO₂ trans) in der Cycloaddition, dass diese sterische Wechselwirkung bereits im Übergangszustand der Cycloaddition auftritt; sie dürfte die Aktivierungsenergie des bevorzugten *endo*-Übergangszustands erhöhen, wodurch eine Annäherung an die Aktivierungsenergie für den *exo*-Übergangszustand erfolgt, über welchen das C(7)-Epimere entsteht.

Ähnlich ausgeprägt wie bei der Dimethylamin-Abspaltung durch Kieselgel ist die Substituentenabhängigkeit bei den in DMSO durchgeführten Reaktionen (Schema 4 und Tab.). Wiederum bleibt der Fünfring von 11 bei sterisch gehinderten Substituenten R erhalten (\rightarrow 14, 16). Der sehr geringe Anteil (4%) an 4,7-Dihydro-Derivat 14 db und der zugleich erhöhte Anteil an dehydriertem Produkt 16db im Fall des Dimethyl-Derivates $(\mathbf{R}^{1} = \mathbf{R}^{2} = \mathbf{M}\mathbf{c})$ im Vergleich zu den Methyl-Derivaten $(\mathbf{R}^{1} = \mathbf{H}, \mathbf{R}^{2} = \mathbf{M}\mathbf{c})$ zeigt, dass für die Stabilität von 16 bzw. 14 die Art von R¹ sehr bedeutend ist. Sowohl in 16 als auch in 14 tritt R¹ in Wechselwirkung mit einem benachbarten Substituenten, in 14 mit einem O-Atom der SO₂-Gruppe, in 16 mit R². Diese Wechselwirkungen sind offenbar auch für die leichte Dehydrierbarkeit zu 16 verantwortlich. Dies steht im Gegensatz zu der in [2] gemachten Beobachtung: Abspaltung von Dimethylamin aus 1-(Dimethylamino)-1,4-dihydropyridin-2,3-dicarboximiden 3 erfolgt schwerer für $R^1 = H$, da bei der Aromatisierung zwei sich addierende Wechselwirkungen auftreten; die zu R² ist die gleiche wie in 14, neu ist diejenige zu C(3)=O, welche in der Molekülebene liegt. Die ganz allgemein leichtere Dehydrierbarkeit der Dihydroazasaccharinderivate 14 im Vergleich zu den Dihydropyridinimiden 6 ist primär durch das Wegfallen des stabilisierenden π -Akzeptor-Effektes der einen (C=O)-Gruppe zu erklären. Dies kommt auch in der hypsochromen Verschiebung der längstwelligen Absorption von ca. 80 nm ($6 \rightarrow 14$) zum Ausdruck. Bei Verwendung der Benzyl- und 4-Methoxybenzyl-substituierten Derivate 10 treten mit einer Ausnahme nur Picolinamide 15 bzw. 17 auf (Tab.). In 16db wird aus sterischen Gründen die Ringöffnung zu 15 db durch Me-C(7) erschwert.

3. Schlussfolgerungen. – Die [4 + 2]-Cycloaddition von 1-Azabuta-1,3-dienen 1 mit den Isothiazol-3(2*H*)-on-1,1-dioxiden 10 führt in einer regioselektiven Reaktion je nach Substituenten R, R¹ und R² und Lösungsmittel zu den 4-Azasaccharin-Derivaten 16 oder zu möglichen Vorläufern 14 und 15. Die Regioselektivität wird dabei durch den Enon-Teil in 10 bestimmt (σ - und π -Akzeptor-Effekt der CO-Gruppe) und nicht durch den Vinylsulfon-Teil (nur σ -Akzeptor-Effekt der SO₂-Gruppe).

Experimenteller Teil

1. Allgemeines. S. [2].

2. 2-(tert-Butyl) isothiazol-3(2H)-on-1,1-dioxid (10b). Zu einer Lsg. von 12,5 g (0,08 mol) 2-(tert-Butyl)othiazol-3(2H)-on [12] in 250 ml CH₂Cl₂ werden 15 g (0,085 mol) 3-Chloroperbenzoesäure zugegeben. Nach Abklingen der exothermen Reaktion werden weitere 15 g (0,085 mol) 3-Chloroperbenzoesäure zugegeben. Nach 20 h bei 40° wird filtriert und der Rückstand mit CH₂Cl₂ gewaschen. Das vereinigte Filtrat wird eingedampft, der Rückstand in AcOEt aufgenommen und mit lN NaHCO₃-Lsg. gewaschen und die org. Phase getrocknet (MgSO₄) und eingedampft. Der kristalline Rückstand wird aus Et₂O/Petrolether umkristallisiert: 11,1 g (74%) 10b als weisses Pulver. Schmp. 74-74°. ¹H-NMR: 1,65 (s, 9 H); 6,45 (d, J = 7, 1 H); 7,10 (d, J = 7, 1 H).

3. 2-(4-Chlorophenyl)isothiazol-3(2H)-on-1,1-dioxid (10d). Analog 10b aus 2-(4-Chlorophenyl)isothiazol-3(2H)-on [12]: 83 % 10d als beiges Pulver. Schmp. 114–115° (aus CCl₄/AcOEt). ¹H-NMR: 6,70 (d, J = 7, 1 H); 7,25 (s, 4 H); 7,3 (d, J = 7, 1 H).

4. 2-Benzylisothiazol-3(2H)-on-1,1-dioxid (10e). Analog 10b aus 2-Benzylisothiazol-3(2H)-on [12]: 84% 10e als weisses Pulver. Schmp. 92–93°. ¹H-NMR: 4,65 (s, 2 H); 6,53 (d, J = 7, 1 H); 7,00–7,40 (m, 6 H).

5. 2-(4-Methoxyphenyl)isothiazol-3(2H)-on-1,1-dioxid (10f). Analog 10b aus 2-(4-Methoxyphenyl)isothiazol-3(2H)-on [12]: 69% 10f als weisses Pulver. Schmp. 97–98°. ¹H-NMR: 3,70 (s, 3 H); 4.60 (s, 2 H); 6,55 (d, J = 7, 1 H); 6,66, 7,18 (AA'BB', 4 H); 7,15 (d, J = 7, 1 H).

6. 2-Methylbut-2-enal-dimethylhydrazon (1d). Aus Tiglinaldehyd nach [2]: 78% 1d als Öl. Sdp. 108–110°/130 Torr. ¹H-NMR: 1,77 (d, J = 7,5,3 H); 1,82 (s, 3 H); 2,80 (s, 6 H); 5,64 (q, J = 7,5,1 H); 7,10 (s, 1 H).

7. 2-(tert-Butyl)-4-(dimethylamino)-6-ethyl-3a,4,7,7a-tetrahydroisothiazolo[4,5-b]pyridin-3-on(2H)-1,1dioxid (11bb). Unter Rückfluss werden 18,9 g (0,1 mol) 2-Ethylprop-2-enal-dimethylhydrazon (1b) und 12,6 g (0,1 mol) 10b in 200 ml EtOH 8 h erhitzt. Nach Abdestillieren des Lsgm. wird der Rückstand aus Petrolether/Et₂O kristallisiert: 25,0 g (79%) 11bb als gelbes Pulver. Schmp. 90–92°. ¹H-NMR: 1,00 (t, J = 7, 3 H); 1,62 (s, 9 H); 1,94–2,16 (m, 3 H); 2,44 (dd, J = 6, 16, 1 H); 2,56 (s, 6 H); 3,32–3,48 (m 1 H); 4,50 (d, J = 6, 1 H); 6,10 (br. s, 1 H).

8. 4-(Dimethylamino)-6-ethyl-3a,4,7,7a-tetrahydro-2-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)isothiazolo[4,5-b]pyridin-3(2H)-on-1,1-dioxid (11bc). Unter Rückfluss werden 1,9 g (15 mmol) 2-Ethylprop-2-enal-dimethylhydrazon (1b) und 3,7 g (15 mmol) 2-(1,1,3,3-Tetramethylbutyl)isothiazol-3(2H)-on-1,1-dioxid (10c) in 10 ml EtOH 6 h erhitzt. Nach Eindampfen wird an Kieselgel mit Toluol/AcOEt 8:1 chromatographiert: 2,9 g (52%) gelbes Öl 11bc, welches roh weiterverarbeitet wird.

9. 2-(tert-Butyl)-4-(dimethylamino)-3a,4,7,7a-tetrahydro-6,7-dimethylisothiazolo[4,5-b]pyridin-3(2H)-on-1,1-dioxid (11db). Während 16 h werden 1,5 g (11,9 mmol) 1d und 1,5 g (7,9 mmol) 10b in 7 ml MeCN auf 60° erwärmt. Nach Eindampfen wird mit Hexan/AcOEt 4:1 an Kieselgel chromatographiert: 2,1 g (84%) beiges Pulver (7,7a-cis/7,7a-trans ca. 20:1). 7,7a-cis-Isomeres: ¹H-NMR: 1,2 (d, J = 6,5,3 H); 1,64 (s, 9 H); 1,70 (s, 3 H); 2,56 (s, 6 H); 2,5–2,7 (m, 1 H); 3,58 (dd, J = 4,5,7,8,1 H); 4,34 (d, J = 7,81 H); 6,0 (br. s, 1 H). 7,7a-trans-Isomeres: ¹H-NMR: 1,32 (d, J = 6,5,3 H); 3,18 (dd, J = 8,2,6,5,1 H); 4,38 (d, J = 6,5,1 H); übrige Signale durch Hauptkomponente verdeckt.

10. 2-(tert-Butyl)-6-ethyl-4,7-dihydroisothiazolo[4,5-b]pyridin-3(2H)-on-1,1-dioxid (14bb). Ein Gemisch von 25 g (79 mmol) 11bb und 55 g Kieselgel werden in 300 ml Toluol 75 min auf 100° erhitzt. Nach Abfültrieren und Auswaschen des Kieselgels wird die gelbe Lsg. eingedampft und der Rückstand mit Petrolether digeriert: 15,5 g (73%) 14bb als gelbes Pulver. Schmp. 160–162°. UV (EtOH, $c = 5 \cdot 10^{-5}$ mol/l): 370 (2080). ¹H-NMR: 1,00 (t, J = 8, 3 H); 1,66 (s, 1 H); 1,95 (q, J = 8, 2 H); 3,26 (s, 2 H); 5,80–5,90 (m, 1 H); 6,05 (br. s, 1 H, mit D₂O austauschbar). ¹³C-NMR: 157,7 (d); 133,8 (m); 118,1 (dm); 115,9 (m); 108,1 (dt); 61,0 (m); 27,7 (qm); 27,6 (tm); 21,8 (tdt); 11,1 (qm).

11. 6-Ethyl-4,7-tetrahydro-2-(1,1,3,3-tetramethylbutyl) isothiazolo[4,5-b]pyridin-3-(2H)-on-1,1-dioxid (14bc). Eine Lsg. von 11,5 g (31 mmol) 11bc in 100 ml Toluol wird mit 25 g Kieselgel auf 100° erhitzt. Nach 90 min wird vom Kieselgel abfiltriert und mit AcOEt gut nachgewaschen. Das nach Eindampfen erhaltene Rohprodukt wird mit Et₂O/Hexan digeriert: 72% 14bc (nach ¹H-NMR mit Oxidationsprodukt 16bc) verunreinigt. Schmp. 109–113°. ¹H-NMR: 1,00 (s, 9 H); 1,03 (t, J = 7, 3 H); 1,75 (s, 6 H); 1,96 (q, J = 7, 2 H); 2,04 (s, 2 H); 3,28 (2 H); 5,87 (br. s, 1 H); 5,95 (br. s, 1 H).

12. 2-(4-Chlorophenyl)-6-ethyl-4,7-dihydroisothiazolo[4,5-b]pyridin-3(2H)-on-1,1-dioxid (14bd) und N²-(4-Chlorophenyl)-2-(N,N-dimethylcarbamoyl)-5-ethylpyridin-3-sulfonamid (15bd). Eine Lsg. von 35 g rohem 11bd (aus je 83 mmol 1b und 10d) in 300 ml Toluol wird mit 38 g Kieselgel 1,5 h auf 100° erhitzt. Nach Abfiltrieren und Auswaschen wird der eingeengte Filtratrückstand an Kieselgel mit Toluol/AcOEt 8:1 chromatographiert: 1,5 g (6%) 14bd und 11,2 g (42%) 15bd.

14bd: Schmp. 169–170°. ¹H-NMR: 1,06 (t, J = 8, 3 H); 2,00 (q, J = 8, 2 H); 3,40 (s, 2 H); 5,86–5,94 (m, 1 H); 6,10 (br. s, 1 H).

15bd: Schmp. 156–158°. ¹H-NMR: 1,17 (t, J = 8, 3 H); 2,64 (q, J = 8, 2 H); 2,96 (s, 3 H); 3,20 (s, 3 H); 7,08, 7,24 (AA'BB', 4 H); 7,68 (d, J = 2, 1 H); 8,04 (br. s, 1 H, mit D₂O austauschbar); 8,52 (d, J = 2, 1 H).

13. 2-(tert-Butyl)-4,7-dihydro-6,7-dimethylisothiazolo[4,5-b]pyridin-3(2H)-on-1,1-dioxid (14db). Eine Lsg. von 3,0 g (23,8 mmol) 1d und 3 g (15,8 mmol) 10b in 15 ml MeCN wird 12 h auf 80° erhitzt. Nach Eindampfen wird mit Hexan/AcOEt 6:1 an Kieselgel chromatographiert: 2,0 g (48%) gelbes Pulver. Schmp. 123-126°. ¹H-NMR: 1,42 (d, J = 6,8, 3 H); 1,68 (s, 12 H); 3,69 (q, J = 6,8, 1 H); 5,87 (br. s, 1 H); 6.27 (br. s, 1 H).

14. AAV 1: Cycloadditionen von 1 und 10 in DMSO. Äquimolare Mengen des Hydrazons 1 und des Dienophils 10 werden in DMSO (Konzentration 20-30%) auf 80-90° erhitzt. Nach 1 h wird auf 100° Innentemp. erhöht. Nach einer Induktionsphase von mehreren min tritt Exothermie auf (durchschnittl. Temperaturerhöhung ca. 20° innerhalb von 1-2 min). Das Heizbad wird entfernt und das Gemisch mit einem Wasserbad auf 100° gekühlt. Nach weiteren 30 min bei 100° wird das Lsgm. i.HV. abdestilliert. Der Destillationsrückstand wird kristallisiert oder an Kieselgel chromatographiert, wobei je nach Substituenten R die Verbindungen 14, 15, 16 oder 17 isoliert werden (vgl. Tab.).

2-(tert-Butyl)-4,7-dihydro-6-methylisothiazolo/4,5-b/pyridin-3(2H)-on-1,1-dioxid (14ab): Schmp. 178-179°. ¹H-NMR: 1,62 (s, 3 H); 1,66 (s, 9 H); 3,20 (s, 2 H); 5.80-5,90 (m, 1 H); 5,97 (br. s, 1 H).

2-(tert-Butyl)-6-methylisothiazolo[4,5-b]pyridin-3(2H)-on-1,1-dioxid (16ab): Schmp. 170–172°. ¹H-NMR: 1,75 (s, 9 H); 2,52 (s, 3 H); 7,80 (d, J = 2, 1 H); 8,62 (d, J = 2, 1 H).

2-(tert-Butyl)-4,7-dihydro-6,7-dimethylisothiazolo[4,5-b]pyridin-3(2H)-on-1,1-dioxid (14db): Schmp. 133-136°. ¹H-NMR: 1,40 (d, J = 8, 1 H); 1,66 (s, 12 H); 3,66 (q, J = 8, 1 H); 5,84 (br. s, 1 H); 6,05 (br. s, 1 H).

2-(tert-Butyl)-6,7-dimethylisothiazolo[4,5-b]pyridin-3(2H)-on-1,1-dioxid (16db): Schmp. 150–152°. ¹H-NMR: 1,78 (s, 9 H); 2,42 (s, 3 H); 2,58 (s, 3 H); 8,70 (s, 1 H).

N²-Benzyl-2-(N,N-dimethylcarbamoyl)-4,5-dimethylpyridin-3-sulfonamid (15de): Schmp. 133–134° (Zers.). ¹H-NMR: 2,26 (s, 3 H); 2,50 (s, 3 H); 2,89 (s, 3 H); 3,12 (s, 3 H); 4,30 (br. s, 2 H); 6,48 (t, J = 6, 1 H); 7,14–7,34 (m, 5 H); 8,36 (s, 1 H).

2-Benzyl-6,7-dimethylisothiazolo[4,5-b]pyridin-3(2H)-on-1,1-dioxid (16de): Schmp. 129–130°. ¹H-NMR: 2,46 (s, 3 H); 2,64 (s, 3 H); 4,95 (s, 2 H); 7,40–7,57 (m, 5 H); 8,90 (s, 1 H).

 N^{2} -Benzyl-4.5-dimethylpyridin-2-carboxamid (17de): Schmp. 92–94°. ¹H-NMR: 2,30 (s, 3 H); 2,34 (s, 3 H); 4,66 (d, J = 6, 2 H); 7,20–7,40 (m, 5 H); 8,00 (s, 1 H); 8,22 (s, 1 H); 8,32 (br. s, 1 H).

N²-Benzyl-2-(N,N-dimethylcarbamoyl)-5-methylpyridin-3-sulfonamid (15ae): Schmp. 169–170°. ¹H-NMR: 2,32 (s, 3 H); 2,72 (s, 3 H); 3.00 (s, 3 H); 4,06–4,18 (br. s, 2 H); 7,12–7,30 (m, 5 H); 7,88 (br. s, 2 H); 8,75 (d, J = 2, 1 H).

N²-Benzyl-5-methylpyridin-2-carboxamid (**17ae**): Schmp. 94–96°. ¹H-NMR: 1,38 (s, 3 H); 4,50 (d, J = 6, 2 H); 7,16–7,40 (m, 5 H); 7,80 (dd, J = 9, 2, 1 H); 7,96 (d, J = 9, 1 H); 8,50 (d, J = 2, 1 H); 9,28 (br. t, J = 6, 1 H).

2-(N,N-Dimethylcarbamoyl)-N²-(4-methoxybenzyl)-5-methylpyridin-3-sulfonamid (15af): Schmp. 141–143°. ¹H-NMR: 2,25 (s, 3 H); 2,70 (s, 3 H); 2,96 (s, 3 H); 3,63 (s, 3 H); 4,02 (d, J = 6, 2 H); 6,60, 7,70 (m, 4 H); 7,48 (t, J = 6, 1 H); 7,65 (d, J = 2, 1 H); 8,35 (d, J = 2, 1 H).

 N^2 -(4-Methoxybenzyl)-5-methylpyridin-2-carboxamid (17af): Schmp. 54-56°. ¹H-NMR: 2,34 (s, 3 H); 3,74 (s, 3 H); 4,55 (d, J = 2, 2 H); 6,82, 7,37 (m, 4 H); 7,58 (dd, J = 9, 2, 1 H); 8,08 (d, J = 9, 1 H); 8,28 (d, J = 2, 1 H); 8,32 (br. s, 1 H).

N²-Benzyl-2-(N,N-dimethylcarbamoyl)-5-ethylpyridin-3-sulfonamid (15be): Schmp. 135–137°. ¹H-NMR: 1,21 (t, J = 7, 3 H); 2,60 (q, J = 7, 2 H); 2,80 (s, 3 H); 3,05 (s, 3 H); 4,05 (d, J = 6, 2 H); 6,28 (t, J = 6, 1 H); 6,86–7,15 (m, 5 H); 7,57 (d, J = 2, 1 H); 8,18 (d, J = 2, 1 H).

N²-Benzyl-5-ethylpyridin-2-carboxamid (17be): Öl. ¹H-NMR: 1,24 (t, J = 7, 3 H); 2,65 (q, J = 7, 2 H); 4,65 (d, J = 6, 2 H); 6,90–7,20 (m, 6 H); 7,42 (dd, J = 2, 8, 1 H); 7,92 (d, J = 8, 1 H); 8.10 (d, J = 2, 1 H).

2-(N,N-Dimethylcarbamoyl-5-ethyl-N²-(4-methoxybenzyl)pyridin-3-sulfonamid (**15bf**): Schmp. 98–100°. ¹H-NMR: 1,20 (t, J = 7, 3 H); 2,60 (q, J = 7, 2 H); 2,81 (s, 3 H); 3,06 (s, 3 H); 3,63 (s, 3 H); 4,03 (s, 3 H); 6,30 (t, J = 6, 1 H); 6,48, 6,98 (AA'BB', 4 H); 7,56 (d, J = 2, 1 H); 8,23 (d, J = 2, 1 H).

5-*Ethyl*-N²-(4-methoxybenzyl)pyridin-2-carboxamid (17bf): Schmp. 62–63°. ¹H-NMR: 1,23 (t, J = 7, 3 H); 2,63 (q, J = 7, 2 H); 3,70 (s, 3 H); 4,47 (d, J = 6, 2 H); 6,57–6,80 (AA', 2 H); 6,95–7,57 (m, 4 H); 7,80–8,23 (m, 2 H).

15. 2-Benzyl-6-ethylisothiazolo[4,5-b]pyridin-3(2H)-on-1,1-dioxid (16be). Eine Suspension von 5,0 g (14 mmol) 15be in 30 ml AcOH wird mit 0,5 ml konz. H₂SO₄ versetzt und 17 h auf 100° erhitzt. Nach Abkühlen wird eingedampft und zwischen CHCl₃ und 1N NaHCO₃-Lsg. verteilt. Die org. Phase wird mit H₂O und ges. NaCl-Lsg. gewaschen und getrocknet (MgSO₄). Nach Eindampfen wird der Rückstand in Et₂O digeriert: 3,90 g (90%) 16be als beige Kristalle. Schmp. 167–170°. ¹H-NMR: 1,40 (t, J = 7, 3 H); 2,50 (q, J = 7, 2 H); 4,85 (s, 2 H); 7,0–7,5 (m, 5 H); 7,9 (d, J = 2, 1 H); 8,7 (d, J = 2, 1 H).

16. 6-Ethyl-isothiazolo[4,5-b]pyridin-3(2H)-on-1,1-dioxid (16ba). Bei 90° werden 3,0 g (9,8 mmol) 16be in 3 Portionen zu 30 ml konz. H₂SO₄ bei 90° gegeben. Die dunkle, klare Lsg. wird nach 5 min auf Eis gegossen und 5mal mit AcOEt extrahiert. Die org. Extrakte werden getrocknet (MgSO₄) und eingedampft: 4,0 (45%) 16ba als weisses Pulver. Nach Sublimation bei 190°/0,01 Torr. Schmp. 199–201°. ¹H-NMR (CDCl₃/(D₆)DMSO): 1,12 (t, J = 8, 3 H); 2,66 (q, J = 8, 2 H); 7,88 (d, J = 2, 1 H); 8,64 (d, J = 2, 1 H); 12,10 (br. s, 1 H, mit D₂O austauschbar). 17. 2-(N,N-Dimethylcarbamoyl)-5-ethylpyridin-3-sulfonamid (15ba). Bei 25° werden 57,9 g (150 mmol) 15bf in 500 ml AcOEt gelöst und mit 32,5 ml konz. H₂SO₄ versetzt. Die Lsg. wird darauf 1 h bei 90° gerührt. Nach Abkühlen wird die Lsg. von einem dicken Öl abdekantiert und eingedampft. Der Rückstand wird zwischen H₂O und AcOEt verteilt. Nach Abtrennen der org. Phase wird die H₂O-phase mit 30% NaOH-Lsg. auf pH 5 eingestellt und nochmals mit AcOEt extrahiert. Die getrockneten org. Phasen werden eingedampft und in CHCl₃ gelöst. Durch Zugabe von Et₂O wird das Produkt kristallisiert: 38,8 g (98%) 15ba als beige Kristalle. Schmp. 168–170°. ¹H-NMR ((D₆)DMSO): 1,22 (t, J = 7,5, 3 H); 2,70 (s, 3 H); 2,75 (q, J = 7,5, 2 H); 2,95 (s, 3 H); 7,15 (br. s, 2 H); 8,05 (d, J = 2, 1 H).

18. 2-(tert-Butyl)-6-ethylisothiazolo[4,5-b]pyridin-3(2H)-on-1,1-dioxid (16bb). Ein Gemisch von 14,1 g (52 mmol) 14bb und 130 ml AcOH wird auf 65° erhitzt und mit 6,4 g (74 mmol) MnO₂ versetzt. Das Heizbad wird entfernt (Innentemp. \rightarrow 75°). Nach 1 h bei 60° wird über Hyflo filtriert und das Filtrat eingedampft. Der Rückstand wird in CHCl₃ aufgenommen und 2mal mit H₂O gewaschen, getrocknet (MgSO₄) und eingedampft. Der hellgelbe Rückstand wird mit Petrolether digeriert: 13 g (93%) 16bb. Schmp. 149–150,5°. ¹H-NMR: 1,34 (t, J = 8, 3 H); 1,76 (s, 9 H); 2,88 (q, J = 8, 2 H); 7,98 (br. s, 1 H); 8,86 (br. s, 1 H). ¹³C-NMR: 158,5 (s); 155,8 (dq); 145,1 (m); 142,0 (dd); 133,3 (br. s); 127,1 (dq); 61,7 (m); 27,7 (qm); 26,4 (tm); 14,7 (qm).

19. 6-Ethyl-2-(1,1,3,3-tetramethylbutyl) isothiazolo[4,5-b]pyridin-3(2H)-on-1,1-dioxid (16bc). Wie in Exper. 18 mit 1,9 g (6 mmol) 14bc, 15 ml AcOH (60°) und 0,75 g (8,5 mmol) MnO₂ (1 h bei 60°). Der kristalline Rückstand wird in Et₂O digeriert: 1,1 g (58%) 16bc als weisses Pulver. Schmp. 221–222°. ¹H-NMR: 1,00 (s, 9 H); 1,37 (t, J = 8, 3 H); 1,86 (s, 6 H); 2,20 (s, 2 H); 2,88 (q, J = 8, 2 H); 8,00 (d, J = 2,5, 1 H); 8,88 (d, J = 2,5, 1 H).

20. 6-Ethylisothiazolo[4,5-b]pyridin-3(2H)-on-1,1-dioxid (16ba). Im Bombenrohr werden 11,5 g (43 mmol) 16bb und 42 ml CF₃COOH auf 120° erhitzt. Nach 3 h wird eingedampft und der Rückstand mit AcOEt/Et₂O digeriert. Das Pulver wird bei 180–190°/0,01 Torr sublimiert: 5,4 g (60%) 16ba. Schmp. 199–201°. ¹H-NMR (CDCl₃/(D₆)DMSO): 1,12 (t, J = 8, 3 H); 2,66 (q, J = 8, 2 H); 7,88 (d, J = 2, 1 H); 8,64 (d, J = 2, 1 H); 12,10 (br. s, 1 H, mit D₂O austauschbar).

21. 6-Methylisothiazolo[4,5-b]pyridin-3(2H)-on-1,1-dioxid (16aa). Wie in Exper. 20 aus 16ab: 84%. 16aa Schmp. (nach Sublimation) 215–217°. ¹H-NMR (CDCl₃/(D₆)DMSO): 2,44 (s, 3H); 8,44 (s, 1 H); 8,84 (s, 1H); 12,06 (br. s, 1 H, mit D₂O austauschbar).

22. 6-Isopropylisothiazolo[4,5-b]pyridin-3(2H)-on-1,1-dioxid (16ca). Wie in Exper. 20 aus 16cb: 63 % 16ca. Schmp. (nach Sublimation) 199–202°. ¹H-NMR (CDCl₃/(D₆)DMSO): 1,30 (d, J = 6, 6 H); 3,12 (sept., J = 8, 1 H); 8,10 (d, J = 2, 1 H); 8,82 (d, J = 2, 1 H); 11,00 (br. s, 1 H, mit D₂O austauschbar).

23. 6,7-Dimethylisothiazolo[4,5-b]pyridin-3(2H)-on-1,1-dioxid (16da). Wie in Exper. 20 aus 16db: 84% 16da, Schmp. (nach Sublimation) $267-270^{\circ}$. ¹H-NMR (CDCl₃/(D₆)DMSO): 2,04 (s, 3 H); 2,20 (s, 3 H); 8,30 (s, 1 H); 11,52 (br. s, 1 H, mit D₂O austauschbar).

LITERATURVERZEICHNIS

- [1] A. Waldner, Helv. Chim. Acta 1988, 71, 493.
- [2] A. Waldner, Helv. Chim. Acta 1988, 71, 486.
- [3] D.L. Boger, S. N. Weinreb, in 'Organic Chemistry', 'Hetero Diels-Alder Methodology in Organic Chemistry', Ed. H. H. Wasserman, Academic Press, New York, 1987, Vol. 47, pp. 240–255.
- [4] L. Ghosez, B. Serckx-Poncin, M. Rivera, P. Bayard, F. Sainte, A. Demoulin, A. Hesbain-Frisque, L. Munoz, Ch. Bernard-Henriet, J. Heterocycl. Chem. 1985, 22, Suppl. Issue; Lectures in Heterocyclic Chemistry 8.
- [5] A. Waldner, Synth. Commun., im Druck.
- [6] E.D. Weiler, J.J. Brennan, J. Heterocycl. Chem. 1978, 15, 1299.
- [7] O. De Lucchi, L. Pasquato, Tetrahedron 1988, 44, 6755.
- [8] S.D. Kahn, C.F. Pau, L.E. Overman, W.J. Hehre, J. Am. Chem. Soc. 1986, 108, 7381.
- [9] C.S.V. Houge-Frydrych, W.B. Motherwell, D.M. O'Shea, Heterocycles 1989, 28, 603.
- [10] M. J. Jansen, in 'Organic Sulfur Chemistry', Ed. C. J. M. Stirling, Butterworths, London-Boston, 1975, pp. 19-28.
- [11] S. N. Lewis, G. A. Miller, M. Hausman, E. C. Szamborski, J. Heterocycl. Chem. 1971, 8, 591.
- [12] S.N. Lewis, G.A. Miller, M. Hausman, E.C. Szamborski, J. Heterocycl. Chem. 1971, 8, 571.