4. Regioselektive 1,3-Dipolare Cycloadditionen eines 'Thiocarbonyl-methanids' ((Alkylidensulfonio)methanids) mit aromatischen Sulfinen¹)

von Grzegorz Mlostoń*

Institut für Chemie der Universität Łódź, Narutowicza 68, PL-90-136 Łódź

und Anthony Linden und Heinz Heimgartner*

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

(6.X.95)

Regioselective 1,3-Dipolar Cycloadditions of a 'Thiocarbonyl-methanide' ((Alkylidenesulfonio)methanide) with Aromatic Sulfines

Reaction of the spirocyclic 2,5-dihydro-1,3,4-thiadiazole 7 and thiobenzophenone S-oxide (6a) in THF at 45° yielded the spirocyclic 1,3-dithiolane 1-oxide 8, thiirane 9, and the diazane derivative 10 in a ratio of 61:15:23 (Scheme 2). The formation of 8 is rationalized by a 1,3-dipolar cycloaddition of 'thiocarbonyl-methanide' 1, generated from 7 by thermal elimination of N_2 , and the C=S bond of sulfine 6a. Cyclization of intermediate 1 leads to thiirane 9. Under the same conditions, 7 and adamantane-2-thione S-oxide (6b) or 2,2,4,4,-tetramethyl-3-thioxocyclobutanone S-oxide (4) reacted to give only 9 and 10 but no cycloadduct of type 8 (Scheme 4). With the aim to favor the formation of 8, a mixture of 6a and 1.1 equiv. of 7 was heated to 45° without any solvent in a sealed tube. The ratio of products was only slightly different from that of the thermolysis in THF. An analogous experiment with 7 and 9H-fluorene-9-thione S-oxide (6c) yielded cycloadduct 13 and 9 (Scheme 5). It is most interesting that the 1,3-dipolar cycloadditions of 1 and the sulfines 6a and 6c proceeded with different regioselectivity. A reaction mechanism for the unexpected formation of 10 is proposed in Scheme 7. The key step is the base-catalyzed ring opening of 7 and the nucleophilic addition of the thereby formed thiolate 21 onto the sulfonium ion 19.

1. Einleitung. – Verschiedene Aspekte der Chemie von 1,3-Dipolen mit zentralem S-Atom (S-zentrierte 1,3-Dipole) stehen im Zentrum unserer aktuellen Forschungsinteressen. In mehreren Arbeiten haben wir z. B. Herstellung und Reaktionen von 'Thiocarbonyl-aminiden', 'Thiocarbonyl-thiolaten' und 'Thiocarbonyl-yliden' beschrieben (s. [2–7]). Vor kurzem wurde auch über die erste erfolgreich verlaufene 1,3-dipolare Cycloaddition des Thiocarbonyl-methanids (= (Alkylidensulfonio)methanids) 1 mit dem 'Sulfin' 2 berichtet [8] (Schema 1). Diese Reaktion stellt ein neues, nicht oxidatives Verfahren zur Herstellung von 1,3-Dithiolan-S-oxiden dar.

Bei 'Sulfinen' handelt es sich um S-zentrierte Heterokumulene A, für die auch eine dipolare Grenzstruktur B formuliert werden kann. Ihre chemische Reaktivität wird vor allem durch die Heterokumulen-Struktur A geprägt [1] [9]. So reagieren z. B. Diazo-Verbindungen, 'Nitril-oxide' ((Nitrilio)olate) und 'Nitril-imine' ((Nitrilio)aminide) in 1,3-dipolaren Cycloadditionen ausschliesslich mit der (C=S)-Bindung unter Bildung der entsprechenden 5gliedrigen S-Oxide [10–12].

¹⁾ Als 'Sulfine' werden Thiocarbonyl-S-oxide bezeichnet (s. z. B. [1]).

Schema 1

$$0 \longrightarrow \overset{\sharp}{\downarrow} \overset{\circ}{\downarrow} \overset{\circ}{\downarrow}$$

In einzelnen Fällen wurde aber auch eine Reaktion der dipolaren Form **B** von 'Sulfinen' postuliert [13] oder nachgewiesen [14]. Im letzteren Falle wurden 'Sulfine' (z. B. 4) mit den als 'Super-Dipolarophile' bekannten Thioketonen [15] zu 1,2,4-Oxadithiolan-Derivaten vom Typ 5 umgesetzt (*Schema 1*).

Ziel der vorliegenden Arbeit war es, die Reaktion zwischen dem 'Thiocarbonyl-ylid' 1 und den klassischen 'Sulfinen' Thiobenzophenon-S-oxid (6a), Adamantanthion-S-oxid (6b)²) und 9H-Fluoren-9-thion-S-oxid (6c) sowie dem sterisch gehinderten 2,2,4,4-Tetramethyl-3-thioxocyclobutanon-S-oxid (4) zu untersuchen.

2. Resultate. – Das 'Thiocarbonyl-methanid' 1 wurde *in situ* aus dem 2,5-Dihydro-1,3,4-thiadiazol 7 durch thermische N_2 -Elimination erzeugt. Zunächst erfolgte die Umsetzung mit 6a in THF-Lösung bei 45° und das Reaktionsgemisch wurde mittels ¹H-NMR-Spektroskopie analysiert. Neben den Signalen für die erwarteten Produkte 8 (z. B. *AB* bei 4,44 und 4,00 ppm, J = 13 Hz, für CH₂) und 9 (z. B. s bei 2,60 ppm für CH₂; Schema 2) trat überraschend ein s bei 8,17 ppm auf. Chromatographische Aufarbeitung des Gemisches lieferte neben 8 und 9 ein weiteres Produkt 10.

Das 1 H-NMR-Spektrum von **10** wies nur vier s bei 8,17,2,15,1,49 und 1,40 ppm mit einem Intensitätsverhältnis von 1:3:6:18 auf. Im 13 C-NMR-Spektrum erschienen u. a. zwei s für (C=O)-Gruppen bei 217,1 und 216,9 ppm, ein weiteres s bei 175,1 und ein d bei 152,8 ppm. Im IR-Spektrum (KBr) trat neben den sehr intensiven (C=O)-Absorptionen bei 1797 und 1784 cm⁻¹ eine weitere intensive, breite Bande bei 1665 cm⁻¹ auf, die im Bereich von (C=N)-Absorptionen liegt. Das EI-MS zeigt neben dem Molckülionen-Pik bei m/z 386 u. a. Fragmentionen-Pike bei m/z 321 ([M — MeS] $^{+}$) und 251 ([321 — Me $_{2}$ C=C=O] $^{+}$). Die Elementaranalyse stimmte mit der Summenformel $C_{18}H_{28}N_{2}O_{2}S_{2}$ überein.

²⁾ Die gebräuchliche Bezeichnung 'Adamantan' wird für Tricyclo[3.3.1.1^{3,7}]decan verwendet.

Schema 2

Die Daten von 10 weisen auf eine Struktur hin, die aus zwei Molekülen 7 unter Abspaltung von einem N₂-Molekül entstanden sein muss. Wir schreiben diesem unerwarteten Produkt die Struktur 10 zu (*Schema 2*). Eine strukturell analoge Verbindung 12, gebildet bei der thermischen Zersetzung von 11 (*Schema 3*), wurde schon früher von *Huisgen* und *Mlostoń* beschrieben [16]. Obwohl auch die thermische Zersetzung von 7 sorgfältig untersucht wurde, sowohl in Gegenwart als auch in Abwesenheit von Abfangreagenzien, konnte bisher die Verbindung 10 noch nie nachgewiesen werden [4] [17] [18].

Schema 3

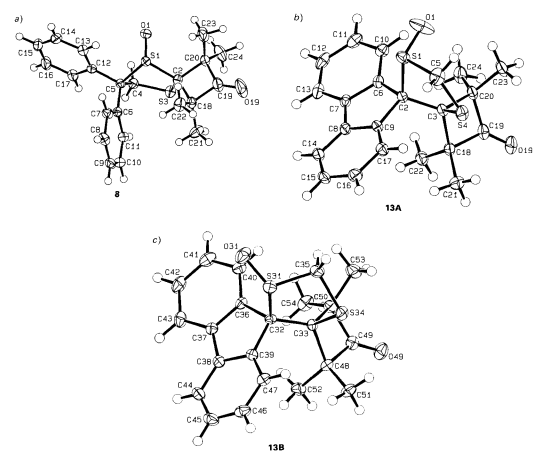
Ein analoger Versuch mit 7 und Adamantanthion-S-oxid (6b) lieferte kein Cycloaddukt vom Typ 8, sondern ausschliesslich ein Gemisch von 9 und 10 im Verhältnis 3:2 (¹H-NMR); das eingesetzte 6b lag unverändert vor (Schema 4). Ein Reaktionsgemisch mit ähnlicher Zusammensetzung wurde bei der Thermolyse von 7 in Gegenwart des S-Oxids 4 erhalten.

Schema 4

Im Bestreben, die Bildung von 10 zu unterdrücken, wurde ein (1,1:1)-Gemisch von 7 und 6a im abgeschmolzenen Bombenrohr auf 45° erhitzt. Bei dieser Temperatur lag eine Schmelze vor. Unter diesen Bedingungen wurde das Produktverhältnis aber nur geringfügig zugunsten des Cycloadduktes 8 verschoben (8/9/10 69:10:21). Die analoge Umsetzung von 7 und 6c lieferte ein Gemisch von 9 (ca. 10%) und Cycloaddukt 13 (ca. 80%; 'H-NMR-Analyse); die Verbindung 10 liess sich nicht nachweisen (Schema 5). Das 1,3-Dithiolan-S-oxid 13 wurde mittels präp. DC isoliert und spektroskopisch charakterisiert.

Im IR-Spektrum (KBr) von 13 traten neben der intensiven Bande für die (C=O)-Gruppe bei 1780 cm^{-1} auch charakteristische Absorptionen der Sulfoxid-Gruppe bei $1079 \text{ und } 1058 \text{ cm}^{-1}$ auf. Das ¹H-NMR-Spektrum zeigte, ähnlich wie bei 8, ein *AB*-System für die CH₂-Gruppe bei 4,46 und 3,83 ppm (J=13 Hz). Im ¹³C-NMR-Spektrum (CDCl₃) unterscheiden sich die CH₂-Gruppen von 8 und 13 aber sehr deutlich: Bei 8 lag das t bei 42,1 ppm, bei 13 dagegen bei 52,5 ppm.

Aufgrund der spektralen Unterschiede zwischen 8 und 13 nahmen wir an, dass die Umsetzungen mit 6a und 6c zu zwei verschiedenartigen regioisomeren Cycloaddukten führten. Die *Röntgen*-Kristallstrukturbestimmungen von 8 und 13 bestätigten diese Vermutung (s. Fig.).



Figur. ORTEP-Darstellung (Ellipsoide mit 50% Wahrscheinlichkeit) [19] der Molekülstrukturen a) von 8 und b)c) von 13. Von 13 liegen zwei kristallographisch unabhängige Moleküle 13A und 13B vor, die sich in der Konformation des 1,3-Dithiolan-Ringes (Envelope bzw. Halbsessel) unterscheiden.

3. Diskussion. – Es ist bekannt, dass 1,3-dipolare Cycloadditionen von 'Cycloalkanthion-methaniden' mit aromatischen Thioketonen mit geringer Regioselektivität verlaufen und Gemische der isomeren 1,3-Dithiolane liefern. So reagierte z. B. 1 (in situ aus 7 gebildet) mit Thiobenzophenon zu 14 und 15 (56 bzw. 23%) [17] (Schema 6).

Im Gegensatz dazu verlaufen Cycloadditionen von 1 mit der (C=S)-Bindung der 'Sulfine' 6a und 6c mit hoher Regioselektivität (*Schema 2* und 5)³). Bemerkenswert ist dabei, dass die gebildeten Produkte 8 und 13 eine unterschiedliche Regioselektivität für die Addition des 1,3-Dipols an die (C=S)-Bindung beweisen. Das unterschiedliche Ver-

³⁾ Sowohl ¹H-NMR-spektroskopisch als auch nach pr\u00e4parativer Aufarbeitung wurde jeweils kein isomeres Produkt nachgewiesen.

halten von 6c im Vergleich mit anderen 'Sulfinen' wurde auch für die Cycloadditionen mit 'Benzonitril-oxid' (16, X=O) bzw. 'Benzonitril-phenylimin' (16, X=NPh) beschrieben [11] [12], ohne dass eine Erklärung für den Unterschied gegeben wurde. In beiden Fällen wurden Gemische der beiden regioisomeren Cycloaddukte 17 und 18 gefunden, wobei das Verhältnis mit X=O 69:6,5 und mit X=NPh 15:54 betrug (Schema 6).

Das Ergebnis der Cycloadditionen mit dem sterisch anspruchsvollen 'Thiocarbonylmethanid' 1 bestätigt nun das abweichende Verhalten von 6c. Eine Erklärung bietet möglicherweise die unterschiedliche Polarisierung des Heterokumulen-Systems der 'Sulfine', wie sie anhand der Stabilitäten von Grenzstrukturen diskutiert werden kann. Während bei Dialkyl-substituierten 'Sulfinen', und vermutlich auch beim Thiobenzophenon-S-oxid (6a), die Heterokumulen (A) und die dipolare Grenzstruktur B die elektronischen Verhältnisse befriedigend wiedergeben (s. Schema 1), ist bei 6c auch die dipolare Grenzstruktur C in Betracht zu ziehen, da in dieser die negative Ladung in ein aromatisches 14π -Elektronensystem einbezogen ist. Damit ist bei der Reaktion mit 'Thiocarbonyl-methaniden', die an der CH₂-Gruppe nucleophilen Charakter haben (vgl. [20]), im Falle des 'Sulfins' 6a ein Übergangszustand mit der Geometrie D bevorzugt, während im Falle von 6c E günstiger ist. Deshalb ist bei den Cycloadditionen mit Nitriliumbetainen (Schema 6) im Falle des 'Nitril-oxids' (16, X=O) mit hoher negativer Ladungsdichte am O-Atom das E entsprechende Cycloaddukt 17 stärker bevorzugt als mit dem 'Nitril-imin' (16, X=NPh).

Die Ergebnisse der Umsetzungen von 7 mit den 'Sulfinen' 4 und 6a-c ergeben die folgende qualitative Reaktivitätsreihe: $6c > 6a \gg 6b$, 4. Diese Reihenfolge steht mit derjenigen in Übereinstimmung, die aus der Reaktion von 7 mit den entsprechenden Thioketonen abgeleitet wurde [15] [21]. Die aliphatischen 'Sulfine' 4 und 6b sind offenbar zu wenig

reaktiv, um mit 1 die erwarteten Cycloaddukte zu bilden; stattdessen wurden 9 und 10 erhalten. Die Bildung von 9 erfolgt durch Ringschluss von 1, diejenige von 10 kann formal über eine Reaktion von 7 und 1 erklärt werden (*Schema 7*). Der wichtigste Schritt ist dabei die Deprotonierung von 7 unter Bildung des Sulfonium-Ions 19. Ringöffnung des Anions 20 führt zum Thiolat 21, das als reaktives Nucleophil sofort von 19 abgefangen wird.

Da wie erwähnt bei der thermischen Zersetzung von 7 nie das Auftreten von 10 beobachtet wurde, muss die Anwesenheit eines 'Sulfins' mit geringer Reaktivität gegenüber 1,3-Dipolen die Bildung von 10 erleichtern. Wir nehmen an, dass es sich dabei um eine Wechselwirkung des 'Sulfins' mit 7 handelt, die bewirkt, dass die CH₂-Protonen acider werden.

Wir danken unseren analytischen Abteilungen für Spektren und Elementaranalysen, dem Polnischen Nationalkomitee zur Förderung der wissenschaftlichen Forschung (Projekt: Mechanistische und synthetische Aspekte in der Chemie der Thiocarbonyl-Verbindungen), dem Schweizerischen Nationalfonds zur Förderung der wissenschaftlichen Forschung und der F. Hoffmann-La Roche AG, Basel, für finanzielle Unterstützung.

Experimenteller Teil

- 1. Allgemeines. S. [2] [4]. Chromatographische Aufarbeitung auf SiO₂-Platten (präp. DC). IR-Spektren: in KBr. NMR-Spektren: in CDCl₃. EI-MS: LKB-2091; bei 15 oder 70 eV, 110°; in m/z (rel. %).
- 2. Ausgangsmaterialien. Die Thioketone wurden nach früher beschriebenen Verfahren synthetisiert: 2,2,4,4-Tetramethyl-3-thioxocyclobutanon [22], Adamantanthion (= Tricyclo[3.3.1.1^{3,7}]decan-2-thion) [23], Thiobenzophenon [24] und 9H-Fluoren-9-thion [25]. Die 'Sulfine' (Thioketon-S-oxide) wurden aus den entsprechenden Thioketonen durch Oxidation mit 3-Chloroperbenzoesäure in CH₂Cl₂ hergestellt: 2,2,4,4-Tetramethyl-3-thioxocyclobutanon-S-oxid (4), Schmp. 51–52° ([10]: 52,3–53,2°), Thiobenzophenon-S-oxid (6a), Schmp. 30–32° ([26]: 30–32°), Adamantanthion-S-oxid (6b), Schmp. 130° ([10]: 130°), 9H-Fluoren-9-thion-S-oxid (6c), Schmp. 110° ([27]: 110–112°, Zers.). Das 1,1,3,3-Tetramethyl-8-thia-5,6-diazaspiro[3.4]oct-5-en-2-on (7) wurde in Et₂O-Lsg. bei ca. 0° (Eiswasserbad) aus 2,2,4,4-Tetramethyl-3-thioxocyclobutanon durch Behandlung mit Diazomethan (gelöst in Et₂O) erhalten: Farblose Kristalle (Pentan/–78°). Schmp. 40–42° ([27]: 40–42°, Zers.).
- 3. Umsetzungen der 'Sulfine' **4** und **6a–c** mit **7** in THF-Lösung, 3.1. Umsetzung mit **4** bzw. **6b**. Eine Lsg. von 1 mmol **4** bzw. **6b** und 238 mg (1,2 mmol) **7** in 2 ml abs. THF wurde unter Rühren auf 45° (Ölbad) erwärmt. Nach 8 h war die Umsetzung beendet (ca. 23 ml (80%) N_2 ; Gasbürette). Das Lsgm. wurde abgedampft und der Rückstand mittels ¹H-NMR analysiert. Das 'Sulfin' **4** bzw. **6b** lag unverändert im Gemisch mit dem Thiiran **9** und dem Produkt **10** vor (molares Verhältnis **9/10** ca. 3:2). Das rohe Gemisch wurde mittels präp. DC (Pentan/Et₂O 3:1) aufgetrennt: **9** (R_f 0,7) und **10** (R_f 0,3). Beide Produkte wurden aus EtOH umkristallisiert.
- 4,4,6,6-Tetramethyl-1-thiaspiro[2.3]hexan-5-on (9): 101 mg (50%; Umsetzung von **6b**). Farblose Kristalle. Schmp. 79–81° (EtOH, -76°) ([28]: 80–82°). ¹H-NMR: 2,60 (s, CH₂); 1,22, 1,15 (2s, je 2 Me).
- 2,2,4,4-Tetramethyl-3- (methylthio) 3-{{ N'-(2,2,4,4-tetramethyl-3-oxocyclobutyliden)hydrazono]methylthio}cyclobutan-1-on (10): 80 mg (36%; Umsetzung von 6b). Farblose Kristalle. Schmp. 123–124° (EtOH, RT.). IR: 1797vs und 1784vs (C=O), 1665s (C=N), 1549, 1457, 1381, 1060, 817. 1 H-NMR: 8,17 (s, CH=N); 2,15 (s, MeS); 1,49 (s, 2 Me); 1,40 (br. s, 6 Me). 13 C-NMR: 217,1, 217,0 (2s, 2 C=O); 175,1 (s, C=N); 152,8 (d, CH=N); 69,2 (s, C); 67,5 (s, 2 C); 65,5, 63,1 (2s, 2 C); 23,3, 21,9, 21,1, 19,9 (4g, je 2 Me); 14,9 (g, MeS). EI-MS: 368 (1, M^+), 353 (8, $[M-Me]^+$), 321 (31, $[M-MeS]^+$), 251 (27), 207 (8), 204 (8), 203 (22), 201 (25), 197 (8), 189 (23), 171 (16), 143 (98), 134 (15), 101 (34), 95 (100), 86 (35, Me_2C=C=S^+), 85 (15), 67 (11). C1-MS (NH_3): 369 (12, $[M+1]^+$), 199 (15), 172 (9), 171 (100), 144 (7), 143 (84). Anal. ber für $C_{18}H_{28}N_2O_2S_2$ (368,54): C 58,64, H 7,65, N 7,59, S 17,39; gef.: C 58,24, H 7,56, N 7,26, S 17,09.

- 3.2. Umsetzung mit 6a. Ein zu 3.1 analoger Versuch mit 7 und 6a ergab gemäss ¹H-NMR-Analyse 9, 10 und 8 (s. 4.2) im Verhältnis 61:15:23. Das Gemisch wurde nicht quantitativ aufgearbeitet.
- 3.3. Umsetzung mit 6c. Ein zu 3.1 analoger Versuch mit 7 und 6c in THF-Lsg. lieferte weder 9 noch 10. Die Ausbeute an 13 (s. 4.3) betrug gemäss ¹H-NMR 80% (Standard: 1,1,2,2-Tetrachloroethan).
- 4. Umsetzungen der aromatischen 'Sulfine' 6a bzw. 6c mit 7 in Substanz. 4.1. Ein Gemisch von 6a bzw. 6c und 218 mg (1,1 mmol) 7 wurde in einem abgeschmolzenen Glasrohr 8 auf 45° erwärmt (Ölbad) und dann in fl. N₂ abgekühlt. Das Gemisch wurde mit einer abgewogenen Menge 1,1,2,2-Tetrachloroethan (Standard) versetzt und in 2 ml CDCl₃ aufgenommen. Die Umsetzung mit 6a lieferte 8, 9 und 10 im Verhältnis 69:10:21. Im entsprechenden Reaktionsgemisch von 6c lagen nur 9 und 13 im Verhältnis 90:10 vor. Gemäss H-NMR betrugen die Ausbeuten für 8 76% und für 13 97%. Danach wurde das CDCl₃ und 1,1,2,2-Tetrachloroethan abgedampft und der Rückstand mit wenig EtOH digeriert. Nach wenigen min bei RT. wurden die Kristalle abgenutscht. Im Falle von 13 wurde die Mutterlauge mittels präp. DC. (Pentan/Et₂O 3:1) aufgetrennt und das als zweite Zone (R_f 0,5) isolierte 13 mit der direkt ausgefallenen Portion vereinigt.

Tabelle. Kristallographische Daten für die Verbindungen 8 und 13

	8	13
Kristallisiert aus	EtOH	EtOH
Empirische Formel	$C_{22}H_{24}O_2S_2$	$C_{22}H_{22}O_2S_2$
Formelgewicht	384,55	382,53
Kristallfarbe	farblos	farblos
Kristallform	Prismen	Prismen
Kristallsystem	monoclin	triclin
Raumgruppe	$P2_1/c$	$P\overline{1}$
Z	4	4
Ber. Dichte [gcm ⁻³]	1,283	1,383
Gitterparameter		
Zahl der zentrierten Reflexe	21	25
Bereich [°]	$39 < 2\theta < 40$	$39 < 2\theta < 40$
a [Å]	10,310(4)	13,322(2)
b [Å]	9,525(4)	14,426(3)
c [Å]	20,396(3)	10,955(2)
α [°]	,	105,85(1)
β [\circ]	96,20(2)	100,39(1)
γ [°]	. ,	108,51(1)
$V[A^3]$	1991(1)	1836,5(6)
Temp. [°C]	-100(1)	-100(1)
'Scan'-Typ	$\omega/2\theta$	$\omega/2\theta$
Linearer Absorptionskoeffizient	·	'
$\mu(\text{Mo}K_a) [\text{cm}^{-1}]$	0,281	0,304
2θ _{max} [°]	60	60
Zahl der gemessenen Reflexe	6440	11121
Zahl der symmetrieunabhängigen Reflexe	5810	10695
Zahl der verwendeten Reflexe $(I > 2\sigma(I))$	4553	7544
Zahl der Variablen	331	645
R	0,0405	0,0468
R_{w}^{a})	0,0400	0,0484
Gewichtsschema, p für $1/w = \sigma^2(F_0) + (pF_0)^2$	0,005	0,01
'Goodness of fit'	2,060	1,701
Endwert $\Delta_{\text{max}}/\sigma$	0,0008	0,0003
$\Delta \rho (\text{max},\text{min}) [\text{e Å}^{-3}]$	0,63,-0,54	0,69,-0,54

a) Minimisierte Funktion $\Sigma w(|F_0| - |F_c|)^2$.

- 4.2. 1,1,3,3-Tetramethyl-6,6-diphenyl-5,8-diazaspiro[3.4]octan-2-on-5-oxid (8): 223 mg (58%). Farblose Kristalle. Schmp. 123–124°. IR: 2970, 2933, 1781vs (C=O), 1447, 1055s (S=O), 703. ¹H-NMR: 7,6–7,1 (m, 10 arom. H); 4,44, 4,00 (AB, J = 13,0, CH₂); 1,81, 1,32, 0,95, 0,67 (4s, 4 Me). ¹³C-NMR: 217,4 (s, C=O); 139,6, 135,2 (2s, 2 arom. C); 129,2, 128,8, 128,7, 128,5 127,8 (5d, 10 arom. CH); 85,0, 67,9, 65,2 (3s, 4 C); 42,1 (t, CH₂); 24,4, 24,3, 23,9, 20,8 (4q, 4 Me). ¹³C-NMR (C₆D₆)⁴): 140,5, 135,7 (2s, 2 arom. C); 85,0, 84,3 (2s, C(4), C(6)); 68,5, 65,3 (2s, C(1), C(3)); 41,7 (t, CH₂); 24,7, 24,6, 24,1, 21,2 (4q, 4 Me). EI-MS: 384 (0,2, M⁺⁺), 367 (17), 228 (9), 212 (56), 211 (14), 196 (13), 181 (14), 180 (100, Ph₂C=CH₂⁺), 179 (32), 178 (2s), 165 (33), 152 (5), 86 (9), 71 (5). Anal. ber für C₂₂H₂₄O₂S₂ (384,53): C 68,71, H 6,29, S 16,67; gef.: C 68,72, H 6,39, S 16,43.
- 4.3. 2,2,4,4-Tetramethyldispiro[cyclobutan-1,4'-[1.3]dithiolan-5',9"-[9 H]fluoren]-3-on-1'-oxid (13): 291 mg (76%). Farblose Prismen. Schmp. 137–138° (EtOH mit wenig CH₂Cl₂). 1R: 2984, 2930, 1779vs (C=O), 1474, 1464, 1387, 1165, 1079, 1058, 1035, 749vs. ¹H-NMR: 8,1–7,0 (m, 8 arom. H); 4,46, 3,83 (AB, J = 13,0, CH₂); 1,69, 1,27, 1,16, 0,65 (4s, 4 Me). ¹³C-NMR: 218,4 (s, C=O); 142,0, 141,8, 141,2, 136,9 (4s, 4 arom. C); 132,2, 129,9, 129,7, 127,3, 125,9, 120,0, 119,9 (7d, 8 arom. CH); 85,5, 73,1, 71,0, 66,5 (4s, 4 C); 52,5 (t, CH₂); 27,4, 22,7, 22,5, 22,3 (4q, 4 Me). EI-MS: 382 (0,1, M⁺), 289 (15), 288 (63), 261 (21), 260 (100), 246 (20), 245 (95), 231 (13), 230 (23), 229 (19), 218 (36), 217 (82), 216 (18), 215 (33), 204 (18), 203 (80), 202 (74), 201 (11), 200 (13), 189 (10), 178 (24), 165 (47), 101 (11), 95 (13), 94 (11). Anal. ber für C₂₂H₂₂O₂S₂ (382,52): C 69,07, H 5,80, S 16,76; gef.: C 69,06, H 5,66, S 16,79.
- 5. Röntgen-Kristallstrukturbestimmungen von $\bf 8$ und $\bf 13$ (s. Tab. und Fig.)⁵). Die Intensitätsmessungen wurden auf einem Rigaku-AFC5R-Diffraktometer mit MoK_a -Strahlung (Graphit-Monochromator) und einem '12 kW rotating anode generator' durchgeführt. Die Intensitäten der Reflexe wurden Korrekturen für Lorentz- und Polarisationsfaktoren, aber nicht für Absorptionen, unterzogen; diejenigen von $\bf 13$ wurden zusätzlich für eine nichtlineare Zunahme der Intensitäten der Standard-Reflexe (ca. 5%) korrigiert. Die Struktur-Aufklärung mit direkten Methoden erfolgte mit dem Programmsystem SHELXS86 [29]. Sie lieferte die Lage aller schweren Atome, die mit anisotropen Temp.-Faktoren verfeinert wurden. Alle H-Atome konnten durch Differenzelektronendichte-Berechnungen lokalisiert werden. Ihre Lagen wurden mit individuellen isotropen Temp.-Faktoren verfeinert. Zur Verfeinerung wurden 'full-matrix least-squares'-Verfahren verwendet. Die kristallographischen Daten sind in der Tabelle, die Molekülstrukturen in der Figur wiedergegeben. Die neutralen Streufaktoren für die schweren Atome wurden aus [30a] entnommen, diejenigen für H-Atome aus [31]. In F_c wurden anomale Dispersionseffekte berücksichtigt [32]; die Werte für $\Delta f'$ und $\Delta f''$ stammen aus [30b]. Alle Berechnungen wurden unter Benützung des TEXSAN-Software-Pakets [33] ausgeführt.

In der asymmetrischen Einheit von 13 befinden sich zwei kristallographisch unabhängige Moleküle, die sich hauptsächlich in der Konformation des 1,3-Dithiolan-Ringes unterscheiden. Im Molekül A liegt dieser Ring in einer 'envelope'-Konformation mit C(2) als Klappe vor, in Molekül B bildet er eine Halbsessel-Konformation mit S(34) und C(35) auf verschiedenen Seiten der Ebene, die durch S(31), C(32) und C(33) gebildet wird.

⁴⁾ Das Signal für C=O wurde nicht detektiert, die Signale für die arom. CH sind infolge Überlagerung mit dem Lsgm. nicht sichtbar.

⁵⁾ Atomkoordinaten, Bindungslängen und -winkel sind beim Cambridge Crystallographic Data Center, 12 Union Road, Cambridge CB2 1EZ, England, deponiert und können dort angefordert werden.

LITERATURVERZEICHNIS

- B. Zwanenburg, B.G. Lenz, in 'Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie', Band El1, Ed. D. Klamann, G. Thieme Verlag, Stuttgart, 1985, S. 911.
- [2] G. Mlostoń, J. Romański, A. Linden, H. Heimgartner, Helv. Chim. Acta 1993, 76, 2147; ibid. 1995, 78, 1067.
- [3] G. Mlostoń, H. Heimgartner, Phosphorus, Sulfur, Silicon Relat. Elem. 1994, 95-96, 355; Helv. Chim. Acta 1995, 78, 1298.
- [4] G. Mlostoń, A. Linden, H. Heimgartner, Helv. Chim. Acta 1991, 74, 1386.
- [5] G. Mlostoń, H. Heimgartner, Helv. Chim. Acta 1992, 75, 1825.
- [6] M. Kägi, A. Linden, H. Heimgartner, G. Mlostoń, Helv. Chim. Acta 1993, 76, 1715; G. Mlostoń, M. Petit, A. Linden, H. Heimgartner, ibid. 1994, 77, 435; M. Petit, A. Linden, G. Mlostoń, H. Heimgartner, ibid. 1994, 77, 1076.
- [7] M. Kägi, G. Mlostoń, A. Linden, H. Heimgartner, Helv. Chim. Acta 1994, 77, 1299.
- [8] G. Mlostoń, H. Heimgartner, Polish J. Chem., im Druck.
- [9] B. Zwanenburg, Recl. Trav. Chim. Pays-Bas 1982, 101, 1; in 'Reviews on Heteroatom Chemistry 1', Ed. S. Oae, Scientific Publ. Division of MYU, Tokyo, 1988, S. 218.
- [10] B. Zwanenburg, A. Wagenaar, L. Thijs, J. Strating, J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1 1973, 73.
- [11] B. F. Bonini, G. Maccagnani, G. Mazzanti, L. Thijs, H. P. M. M. Ambrosius, B. Zwanenburg, J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1 1977, 1468.
- [12] B. F. Bonini, G. Maccagnani, G. Mazzanti, L. Thijs, G. E. Veenstra, B. Zwanenburg, J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1 1978, 1218.
- [13] E. Block, A.A. Bazzi, L. K. Revelle, J. Am. Chem. Soc. 1980, 102, 2490; E. Block, Angew. Chem. 1992, 104, 1158.
- [14] G. Mlostoń, R. Huisgen, K. Polborn, '15th Int. Symposium on the Organic Chemistry of Sulfur', Caen, 1992, Abstracts of Papers PB11, S. 157.
- [15] R. Huisgen, E. Langhals, Tetrahedron Lett. 1989, 30, 5369; R. Huisgen, L. Fisera, H. Giera, R. Sustmann, J. Am. Chem. Soc. 1995, 117, 9671.
- [16] R. Huisgen, G. Mlostoń, Tetrahedron Lett. 1985, 26, 1049.
- [17] R. Huisgen, G. Mlostoń, C. Fulka, Heterocycles 1985, 23, 2207.
- [18] G. Mlostoń, R. Huisgen, E. Langhals, Tetrahedron Lett. 1989, 30, 5373.
- [19] C. K. Johnson, 'ORTEP II. Report ORNL-5138', Oak Ridge National Laboratory, Oak Ridge, Tennessee, 1976.
- [20] G. Mlostoń, Habilitationsschrift, Universität Łódź, 1991.
- [21] R. Huisgen, X. Li, Tetrahedron Lett. 1983, 24, 4185.
- [22] E. W. Elam, H. E. Davis, J. Org. Chem. 1967, 32, 1562.
- [23] J. W. Greidanns, Can. J. Chem. 1970, 48, 3530.
- [24] B.S. Pedersen, S. Scheibye, N.H. Nilsson, S.-O. Lawesson, Bull. Soc. Chim. Belg. 1978, 87, 223.
- [25] E. Campaigne, W. B. Reid, J. Am. Chem. Soc. 1946, 68, 769.
- [26] B. Zwanenburg, L. Thijs, J. Strating, Recl. Trav. Chim. Pays-Bas 1967, 86, 577.
- [27] R. Huisgen, J. Penelle, G. Mlostoń, A. Buyle Paclias, H. K. Hall, Jr., J. Am. Chem. Soc. 1992, 114, 266.
- [28] C. D. Diebert, J. Org. Chem. 1970, 35, 1501.
- [29] G. M. Sheldrick, 'SHELXS86', Acta Crystallogr., Sect. A 1990, 46, 467.
- [30] a) E. N. Maslen, A. G. Fox, M. A. O'Keefe, in 'International Tables for Crystallography', Vol. C, Ed. A. J. C. Wilson, Kluwer Academic Publ., Dordrecht, 1992, Table 6.1.1.1, S. 477; b) D. C. Creagh, W. J. McAuley, ibid., Table 4.2.6.8, S. 219.
- [31] R. F. Stewart, E. R. Davidson, W. T. Simpson, J. Chem. Phys. 1965, 42, 3175.
- [32] J.A. Ibers, W.C. Hamilton, Acta Crystallogr. 1964, 17, 781.
- [33] 'TEXSAN, Single Crystal Structure Analysis Software, Version 5.0'. Molecular Structure Corp., The Woodlands, Texas, 1989.