Monatshefte für Chemie

© by Springer-Verlag 1981

Untersuchungen zur Friedel-Crafts-Reaktion. XVI. Darstellung isomerer 2-Acyl- und 3-Acyl-4-methoxyphenole

Robert Martin

Ets. CLIN-MIDY, 91301 Massy, Frankreich

(Eingegangen 16. Oktober 1980. Angenommen 7. November 1980)

Studies on the Friedel-Crafts Reaction. Preparation of Isomeric 2-Acyl- and 3-Acyl-4-methoxy Phenols

Acylation of 4-methoxy phenol according to Friedel and Crafts, as well as the rearrangement of its esters according to Fries lead always to 2-acyl-4-methoxy phenols or to their demethylated compounds. The unknown 3-acyl-4-methoxy phenols were prepared in two steps: First, the ester is acylated with the corresponding acyl chloride and $SnCl_4$ in nitromethane. In the second step the resulting ketoesters are hydrolysed. This is a general method. The yields of meta-acylphenols are between 40 and 90%. The isomeric 2-acyl-4-methoxy-phenols which were partly unknown or accessible only in low yields have also been prepared for comparative spectral studies (UV, IR, NMR, MS) of ortho- and meta-acylphenols.

(Keywords: Friedel-Crafts acylation; Fries rearrangement; Ketoesters; Spectral data)

Einleitung

Für die Synthese von 2-Acyl-4-methoxyphenolen wurden bereits verschiedene Methoden veröffentlicht: Die Umsetzung einer Mischung von 4-Methoxyphenol und einer aliphatischen Säure in Gegenwart von $\mathrm{BF_{3}^{1}}$ oder die Friessche Verschiebung mit $\mathrm{BF_{3}^{1}}$ bzw. mit $\mathrm{AlCl_{3}^{2,3}}$. Im speziellen Fall der Verschiebung des 4-Methoxyphenylbenzoats erhält man allerdings nur 10% des erwarteten Hydroxyketons neben Hydrochinonmono- und -diester³.

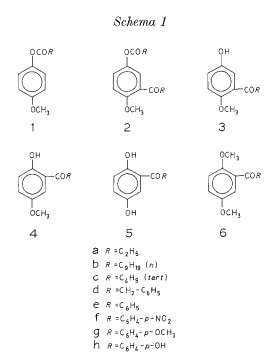
Die orientierenden Effekte der beiden Substituenten des 4-Methoxyphenols wirken sowohl bei der Acylierung als auch bei der Friesschen Verschiebung gegeneinander. Der Ort der Substitution wird dabei ausschließlich von der Hydroxygruppe bestimmt. Deshalb ist es sehr schwierig, eine Acylgruppe in meta-Stellung zur Hydroxygruppe ein1156 R. Martin:

zuführen: ein einziges Beispiel wurde berichtet^{4,5} [Acylierung von 4-Methoxyphenol mit p-Nitrobenzoylchlorid, AlCl₃, CS₂, 4 h, 25 °C zu 4-Methoxy-3-(p-nitrobenzoyl)-phenol], dieses wurde jedoch von uns als irrtümlich erkannt.

In der vorliegenden Untersuchung soll zunächst die von $Tadkod^4$ erhaltene Substanz identifiziert werden und eine allgemein anwendbare Methode für die gezielte Darstellung der 3-Acyl-4-methoxyphenole beschrieben werden. Andererseits wurden die isomeren 2-Acyl-4-methoxyphenole, die zum großen Teil unbekannt waren oder mit sehr geringen Ausbeuten erhalten wurden, dargestellt, um eine vergleichende spektroskopische Untersuchung (UV, IR, NMR, MS) durchzuführen.

Ergebnisse und Diskussion

Die Strukturformeln der Verbindungen sind im Schema 1 zusammengestellt.



Zuerst wurde das Experiment von $Tadkod^4$ wiederholt, nämlich die Reaktion von p-Nitrobenzoylchlorid mit 4-Methoxyphenol in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von AlCl $_3$ als Katalysator. Das angegebene

meta-Acylphenol **3f** oder das ortho-Acylphenol **4f** konnten nicht erhalten werden. Es bildet sich nur 4-Methoxyphenyl-p-nitrobenzoat (**1f**) mit 86% Ausbeute. Der Schmp. 117 °C stimmt mit dem angegebenen⁴ überein. Die Strukturen der Hydroxyketone **3f** und **4f**, die ich nach einer neuen Methode dargestellt habe, wurden zweifelsfrei durch ihre NMR-Spektren bestätigt (Tab. 2).

Synthese der 3-Acyl-4-methoxyphenole 3

Die Synthese der *meta*-acylierten Verbindungen läßt sich realisieren, wenn man den +M-Effekt der Hydroxygruppe vermindert, indem man sie mit *dem gleichen* Acylrest verestert, mit dem man den Kern substituieren will:

Schema 2

Es wurde die Methode benutzt, die früher für die Darstellung von 5-Acylguajakolen⁶ angewandt worden war, und der Einfluß der Dauer der Acylierung untersucht, um die besten Bedingungen zu erreichen. Mit Erfolg konnten so die entsprechenden Ester mit den Chloriden der Propion-, Dekan-, Phenylessig-, Benzoe-, p-Nitrobenzoe- und p-Methoxybenzoesäure acyliert werden (Tab. 1). Die Ketoester gaben nach Verseifung mit quantitativer Ausbeute die 3-Acyl-4-methoxyphenole. Die Art der Acylgruppe beeinflußt dabei die Acylierung, wie im folgenden gezeigt wird.

Aliphatische und arylaliphatische Gruppen

Die Acylierung der Ester des 4-Methoxyphenols mit linearen aliphatischen Säuren (1 a, 1 b) führte nach 48 Stunden mit Ausbeuten von 56% bzw. 41% zu den *meta*-Ketoestern 2 a und 2 b neben 15% der *ortho*-Acylphenole 4 a und 4 b.

Der Ester der Pivalonsäure 1c unterliegt einer Heterolyse gefolgt von totaler Zersetzung. In diesem Fall bildete sich kein meta-Ketoester und kein Acylphenol, was sicherlich durch die sterische Hinderung bzw. durch die Unbeständigkeit des gebildeten Acylkations bedingt ist^{7,8}. Neben teerigen Produkten erhielt man 15% des Ausgangsesters und 15% des Heterolyseprodukts.

Der Ester der Phenylessigsäure $1\,d$ gab insgesamt 75% an metaacylierten Produkten: 60% des meta-Ketoesters $2\,d$ und 15% des meta-

Tabelle 1. Acylierung der Ester **1 a—1 g** mit den entsprechenden Säurechloriden in Gegenwart von SnCl₄. Die Reaktionen wurden in Nitromethan bei 20°C durchgeführt*

Ester	$\begin{array}{c} \text{Reaktions-} \\ \text{dauer} \\ \text{(h)} \end{array}$	4-Methoxy- phenol	$rac{ ext{Ausgangs-}}{ ext{produkt}}$	$meta$ - \mathbf{Keto} - \mathbf{ester}	<i>meta-</i> Acyl- phenol	ortho- Acyl- phenol
	` '	(%)	<i>1</i> (%)	2 (%)	3 (%)	4 (%)
		(/0)	(/0/	(/0)	(/0)	(/0)
1 a	1		75	25		
	6		36	52		
	48		20	56		13
1 b	1		100			
	6		67	32		
	48		32	41		17
1 c	1		36			
	6		30			
	48	17	16			
1 d	1		27	36		
	6		15	57	6	3
	48		7	60	14	19
1 e	1		62	38		
	6		32	68		
	48		5	90		
1 f	1		92	7		
	6		75	21		
	48		39	49		
	(6 Tage)		32	50		
1 g	1		60	40		
	6		34	60		
	48		15	73		

^{*} Die Mengen an 4-Methoxyphenol und seiner Ester 1 wurden gaschromatographisch bestimmt. Die Ausbeuten der *meta*-Ketoester 2 und der Acylphenole 3 und 4 wurden in der schon beschriebenen Weise¹⁹ durch Kombination von Dünnschichtehromatographie und UV-Spektroskopie abgeschätzt.

Acylphenols 3d, das durch Heterolyse des Ketoesters 2d gebildet wurde. Neben den Verbindungen 2d und 3d fand man 20% ortho-Acylphenol 4d.

Aromatische Acylgruppen

Die Acylierung der Ester 1e und 1g führte mit 90 bzw. 75% Ausbeute zu den meta-Ketoestern 2e und 2g.

Einwirkung von p-Nitrobenzoylchlorid auf den Ester $1\,\mathrm{f}$ ergab selbst nach $6\,\mathrm{Tagen}$ nur 50% des $meta\mathrm{-Ketoesters}$ $2\,\mathrm{f}$.

Mit den aromatischen Estern 1e, 1f und 1g, die stabiler sind als die aliphatischen, erhielt man in Gegenwart von $SnCl_4/CH_3NO_2$ nur meta-Ketoester, da keine Heterolyse stattfindet. Die beschriebenen Acylierungen verliefen durchwegs ohne Entmethylierung.

Synthese der 2-Acyl-4-methoxyphenole 4

Zur Verbesserung der Darstellung der 2-Acyl-4-methoxyphenole wurden für aliphatische und aromatische Reste zwei verschiedene Methoden angewandt.

1. Darstellung der *ortho*-Hydroxyaryl-alkyl-ketone **4** a—**4** d durch *Fries*sche Verschiebung der Ester **1** a—**1** d.

Die Einwirkung von TiCl₄ während 1 Stunde bei 120 °C lieferte mit Ausbeuten von 60 bis 74% bei den Estern der Propion-, Dekan- und Phenylessigsäure (1 a, 1 b, 1 d) die Produkte der *Fries*schen Verschiebung 4 a, 4 b und 4 d. Die Ausbeute verminderte sich bei den Benzoesäureestern 1 e, 1 f und 1 g auf 20 bis 35%.

Der Ester der Pivalonsäure 1c lieferte wegen seiner Unbeständigkeit kein ortho-Hydroxyketon.

2. Darstellung der ortho-Hydroxybenzophenone $\mathbf{4e-4h}$ durch Acylierung.

Der zweite gewählte Weg, zur Darstellung der 2-Acyl-4-methoxyphenole, besteht darin, den Dimethylether des Hydrochinons zu acylieren und die so erhaltenen Dimethoxybenzophenone **6** selektiv zu entmethylieren. Die schon in der Literatur beschriebenen Synthesen dieser Art verwenden AlCl₃ als Katalysator in apolaren oder wenig polaren Lösungsmitteln und führen je nach Reaktionstemperatur zum Aroyldiether⁹⁻¹⁵ — wenn man bei 0 bis 20 °C arbeitet — oder — unter Rückfluß — zum Aroylmonoether^{2,9,12-14,16}. Hier wird eine Acylierung in Nitromethan bei 20 °C in Gegenwart von Zinnchlorid vorgeschlagen, die mit einer Ausbeute zwischen 78 und 94% ausschließlich Aroyldiether liefert. Die selektive Entmethylierung in *ortho*-Stellung zur Carbonylgruppe wird anschließend in demselben Lösungsmittel mit AlCl₃ nach einem bereits beschriebenen Mechanismus¹⁷ durch geführt (Ausbeute 65%). Bei Verbindung **6** g vermindert sich die Ausbeute auf 27%, vermutlich wegen der Anwesenheit von drei Methoxy-Gruppen.

Schema 3

Dank

Mein Dank gilt Herrn J. Burkhard für seine Mitarbeit bei der Literatursuche, sowie den Herren H. Demarne (NMR), M. Briot (Elementaranalysen), J.-M. Betoux (GC) und Frau E. Touchat (UV). Besonders danke ich auch Herrn P. Demerseman für viele fruchtbare Diskussionen.

Experimenteller Teil

Schmelzpunkte bis zu 60 °C wurden auf einer Koflerbank bestimmt, höhere Schmelzpunkte wurden in einem Kapillarröhrchen mit einem Tottoli-Apparat gemessen. Die IR-Spektren wurden mit einem Perkin-Elmer-Spektralphotometer 257 in $\mathrm{CCl_4}$ (1 a—1 d, 2 a, 2 b, 3 b, 3 d, 4 a, 4 b, 4 d), in $\mathrm{CH_2Cl_2}$ (1 f, 1 g, 2 f, 2 g, 3 f, 3 g, 4 f, 4 g) oder als KBr-Preßling (1 e, 2 e, 3 a, 3 e, 4 e, 4 h) gemessen. Die UV-Spektren wurden mit einem Spektrophotometer Jobin-Yvon "Duospac" in 96% igem Ethanol als Lösungsmittel aufgenommen. Die ¹H-NMR-Spektren wurden bei 60 MHz in $\mathrm{CDCl_3}$ -Lösungen mit Hexamethyldisiloxan als innerem Standard registriert. Die für die Strukturzuordnung sehr wichtigen Ergebnisse sind als δ -Werte in ppm, die Kopplungskonstanten J in Hz angegeben. Auch die Massenspektren, über die anderweitig berichtet wird¹8, bestätigen die vorgeschlagenen Strukturen. Die gaschromatischen Untersuchungen wurden mit einer Glassäule (4% XE 60 auf Chromosorb GHP) durchgeführt. Alle beschriebenen Substanzen ergaben Elementaranalysen (C, H, eventuell N), die mit der Theorie auf $\pm 0.3\%$ übereinstimmen.

Im folgenden sind einige typische Synthesen beschrieben. Die Spektren sind in den Tabellen 2 bis 4 zusammengefaßt.

3-p-Nitrobenzoyl-4-methoxyphenyl-p-nitrobenzoat (2 f)

Zu 1,37 g (5 mmol) von 4-Methoxyphenyl-p-nitrobenzoat gibt man 5 cm³ einer 1-M-Lösung von p-Nitrobenzoylchlorid in Nitromethan und fügt dann auf einmal bei 0 °C 1,2 cm³ (0,01 mol) SnCl $_4$ hinzu. Die Mischung wird 48 h bei 20 °C gehalten und anschließend in $100\,\mathrm{cm}^3$ 2 N HCl gegossen. Man extrahiert mit Ether und wäscht bis zur Neutralität mit Wasser. Nach Entfernen des Lösungsmittels wird das Rohprodukt auf Kieselgel (Merck, Art. 5717) mit Benzol-Ethylacetat (9:1, Vol.) als Laufmittel chromatographiert. Nach Umkristallisieren aus Ethanol erhält man schließlich 1,04 g (49%) des meta-Ketoesters 2 f.

3-p-Nitrobenzoul-4-methoxyphenol (3 f)

Man löst 5 g 3-p-Nitrobenzoyl-4-methoxyphenyl-p-nitrobenzoat in 50 cm³ Methanol, fügt 5 cm³ Natronlauge hinzu und erhitzt 1 h unter Rückfluß. Nach dem Erkalten gießt man in 1 dm³ Wasser und säuert mit HCl an. Der erhaltene Nierderschlag wird abgesaugt, mit Wasser gewaschen und getrocknet. Man erhält 3,2 g meta-Acylphenol 3f (100%), das durch Chromatographie auf Kieselgel mit Benzol-Ethylacetat (9:1, Vol.) gereinigt und schließlich aus Benzol umkristallisiert wird.

2,5-Dimethoxy-4'-nitro-benzophenon (6 f)

Man mischt 6,9 g Hydrochinondimethylether (0,05 mol) und 50 cm^3 einer 1-M- Lösung von p-Nitrobenzoylchlorid in Nitromethan und gibt bei 0 °C auf einmal 12 cm^3 SnCl₄ hinzu. Nach 1 h bei 20 °C wird wie üblich aufgearbeitet.

Tabelle 2. NMR-Spektren der ortho- und meta-Hydroxybenzophenone mit einer NO_{2^-} , OCH $_{3^-}$ oder OH-Gruppe in 4'-Stellung

$\begin{array}{ccc} \text{Verb.} & & -\text{OCH}_3 \\ \text{Nr.} & & \delta (\text{ppm}) \end{array}$		$\begin{array}{c} \text{H arom} \\ \delta \left(\text{ppm} \right) \end{array}$	—OH δ (ppm)	
3 f	OCH_3 3,57	$\begin{array}{ll} {\rm H_{3'}H_{5'}} & 8{,}29 \\ {\rm H_{2'}H_{6'}} & 7{,}93 \\ {\rm H_{2}H_{5}H_{6}} & 6{,}98 \end{array}$	$J_{\mathrm{AA'BB'}} = 9$	OH 5,48
4 f	OCH ₃ 3,63	$\begin{array}{ccc} H_3{'}{-}H_5{'} & 8,27 \\ H_2{'}{-}{-}H_6{'} & 7,80 \\ H_3 & 6,83 \\ H_6 & 6,95 \\ H_5 & 7,15 \end{array}$	$J_{\text{AA'BB'}} = 9 J_{\text{H}_3\text{H}_5} = 3 J_{\text{H}_5\text{H}_6} = 9$	OH 11,31
3 g	$ \begin{array}{c} \text{OCH}_{3_4}, \ 3,55 \\ \text{OCH}_{3_4}, \ 3,78 \end{array} $	$\begin{array}{ccc} H_{3'} -\!\!\!\!-\!$	$J_{\mathrm{AA'BB'}} = 9$	OH Signal zwischen 4 und 8
4 g		$\begin{array}{ccc} H_{3'} -\!\!\!\!- H_{5'} & 6,95 \\ H_{2'} -\!\!\!\!\!- H_{6'} & 7,68 \\ H_{3} -\!\!\!\!\!- H_{5} -\!\!\!\!\!- H_{6} & 7,04 \end{array}$	$J_{\mathrm{AA'BB'}} = 9$	OH 11,40
4 h	OCH ₃ 3,82	$\begin{array}{ccc} {\rm H_3\!H_5.'} & 6,92 \\ {\rm H_2\!H_6.'} & 7,65 \\ {\rm H_3\!H_5\!H_6} & {\rm Signa} \\ {\rm zwiscl} \\ 6,85 \ {\rm u} \end{array}$	le	$ \begin{array}{ccc} \text{OH}_1 & 11,45 \\ \text{OH}_{4'} & 5.35 \end{array} $

Tabelle 3. Physikalische und spektroskopische Daten der Ester 1 und der Ketoester 2

Verb.		er Schmp.			$rac{ ext{IR-Spektren}}{(ext{cm}^{-1})}$		
Nr.	Gef. (°C)	Lit. (°C)	λnm (log ₁₀ ε)	$\overset{\mathrm{VC}=\mathrm{O}}{\mathrm{Ester}}$	VC=0 Keton		
1 a	$\mathrm{Sdp.}_{38} = 158$	$Sdp{15} = $ = 138140 ²⁰	224 (3,88) 277 (3,28) 283 (3,20)	1760	_		
1 b	$Sdp_{-12} = 208$ 24,5		223 (3,91) 277 (3,27) 283 (3,18)	1760			
1 c	$Sdp{18} = 146$	$Sdp{18} = 142^{21}$	224 (3,91) 278 (3,28) 284 (3,19)	1750	_		
1 d	$Sdp_{-12} = 203$ 35	1 10	225 (3,96) 278 (3,26) 284 (3,18)	1760	_		
1 e	89	$88 - 89^{21}$	228 (4,27) 274 (3,68) —	1735			
1 f	117		223 (4,09) 260 (4,18) —	1740			
1 g	125		214 (4,26) 261 (4,36) —	1730	_		
2 a	flüssig		217 (4,26) 244 (3,85) 313 (3,49)	1765	1685		
2 b	flüssig		218 (4,34) 243 (3,82) 311 (3,45)	1760	1680		
2 d	55		217 (4,36) 245 (3,90) 317 (3,50)	1760	1685		
2 e	115		$200 (4,36) \ 235 (4,41) $	1745	1645		
2 f	151		200 (4,37) 261 (4,48) —	1740	167 0		
2 g	169		217 (4,45) 272 (4,46) —	1730	1660		

Tabelle 4	4.	Physikalische	und	spektroskopische	Daten	der	meta-	und	ortho-
				A cylphenole					

Verb.	Schmp.		$\operatorname{UV-Spektren}$	IR-Spektren		
Nr.	Gef. (°C)	Lit. (°C)	$\lambda \operatorname{nm}\left(\log_{10}\varepsilon\right)$	(cm^{-1})		
				О—Н	C = O	
3 a	68		219 (4,16) 250 (3,72) 335 (3,53)	3400	1660	
3 b	56		221 (4,14) 251 (3,70) 335 (3,52)	3440	1660	
3 d	96		216 (4,23) 254 (3,84) 342 (3,51)	3440	1665	
3 e	111		227 (4,09) 250 (4,18) 337 (3,27)	3260	1650	
3 f	129	117^{4}	214 (4,24) 269 (4,21) 359 (3,18)	3580	1665	
				3360		
3 g	flüssig		224(4,22) 288(4,20) —	3580	1655	
O	Ŭ		, , , , , ,	3320		
4 a	$48,\!5$	$47 - 49^{22}$	$228(4,13) \ 256(3,78) \ 360(3,59)$	· —	1645	
4 b	39		224 (4,20) 255 (3,82) 360 (3,60)		1645	
4 d	44		215 (4,22) 258 (3,83) 365 (3,58)		1645	
4 e	84	84^{23}	$223(4,13) \ 252(4,11) \ 373(3,59)$	_	1630	
4 f	127		205 (4,18) 268 (4,27) 385 (3,53)	_	1635	
4 g	71		227 (4,25) 295 (4,08) 370 (3,67)	. —	1630	
4 h	154		228 (4,16) 294 (4,08) 376 (3,70)	3340	1630	

Durch Umkristallisieren aus Ethanol erhält man schließlich $10.7 \,\mathrm{g}$ (75%) des Acyldiethers $6 \,\mathrm{f}$.

2-p-Nitrobenzoyl-4-methoxyphenol (4 f)

Zu einer Lösung von 0,69 g 2,5-Dimethoxy-4'-nitro-benzophenon (**6** f) in $3~\mathrm{cm^3}$ Nitromethan gibt man 3,4 g AlCl₃ (4 Äquivalente) und läßt 24 h bei 20 °C stehen. Danach wird die Reaktionsmischung in 200 cm³ 2 N HCl gegossen und mit Ether extrahiert. Nach der üblichen Aufarbeitung wird auf Kieselgel mit Benzol-Ethylacetat (9:1, Vol.) chromatographiert. Umkristallisieren aus Ethanol liefert schließlich 0,37 g (64%) ortho-Acylphenol **4** f.

2-Propionyl-4-methoxyphenol (4 a)

Eine Mischung von 1,8 g (0,01 mol) 4-Methoxyphenyl-propionat und 4,1 g (2,3 cm³, 0,02 mol) $\rm TiCl_4$ wird 1 h auf 120 °C erwärmt. Das erkaltete Reaktionsprodukt wird anschließend durch 200 cm³ kochende HCl hydrolysiert. Nach dem Abkühlen werden die erhaltenen Kristalle abgesaugt und mit Wasser bis zur Neutralität gewaschen. Durch Umkristallisieren aus Ethanol erhält man schließlich 1,33 g (74%) ortho-Acylphenol $\bf 4a$.

Literatur

¹ Armstrong, E. C., Bent, R. L., Loria, A., Thirtle, J. R., Weissberger, A., J. Amer. Chem. Soc. 82, 1928 (1960).

² Cruickshank, J. H., Robinson, R., J. Chem. Soc. (C) 1938, 2064.

³ Amin, G. C., Shah, N. M., J. Indian. Chem. Soc. 27, 531 (1950).

- ⁴ Tadkod, R. S., Kulkarni, J. N., Nargund, K. S., J. Karnatak Univ. 3, 78 (1958); Chem. Abstr. 54, 8717 (1960).
- ⁵ Gore, P. H., in: Friedel-Crafts and Related Reactions (Olah, G. A., Hrsg.), Vol. 3, Part I, p. 51, eq. (100). New York: Wiley Interscience. 1964.
- ⁶ Martin, R., Bull. Soc. chim. France 1977, 901.
- ⁷ Böeseken, J., Rec. Trav. chim. **29**, 100 (1910).
- 8 Olah, G. A., Germain, A., White, A. M., in: Carbonium Ions (Olah, G. A., Schleyer, P. v. R., Hrsg.), Vol. 5, S. 2123. New York: Wiley Interscience. 1976.
- ⁹ Cook, A. H., Heilbron, I. M., Lewis, F. B., J. Chem. Soc. (C) **1942**, 659.
- ¹⁰ Kauffmann, H., Brombach, A., Ber. 38, 794 (1905); Ann. Chem. 344, 65 (1906).
- ¹¹ König, B., Kostanecki, St. v., Ber. **39**, 4027 (1906).
- ¹² Auwers, K. v., Pohl, P., Ann. Chem. **405**, 281 (1914).
- ¹³ Simonis, H., Danischewski, S., Ber. **59**, 2914 (1926).
- ¹⁴ Bogert, M. T., Howells, H. P., J. Amer. Chem. Soc. **52**, 837 (1930).
- ¹⁵ Waldmann, H., Ber. **83**, 171 (1950).
- ¹⁶ Philbin, E. M., Swirski, J., Wheeler, T. S., Chem. and Ind. 1955, 445; J. Chem. Soc. (C) 1956, 4455.
- ¹⁷ Dean, F. M., Goodchild, J., Houghton, L. E., Martin, J. A., Morton, B. B., Parton, B., Price, A. W., Somvichien, Nougyow, Tetrahedron Lett. 1966, 4153.
- ¹⁸ Martin. R., unveröffentlichte Versuche.
- ¹⁹ Martin, R., Betoux, J.-M., Bull. Soc. chim. France 1973, 143.
- ²⁰ Casadio, S., Pala, G., Crescenzi, R., Marazzi-Uberti, E., Fresia, P., Arzneim.-Forsch. 16, 592 (1966).
- ²¹ McKillop, A., Curtis, T. E., Deutsches Patent, 1969, 1, 903.
- ²² Auwers, K. v., Müller, W., Ber. **50** (2), 1175 (1917).
- ²³ Pfeiffer, P. v., Wang, L., Angew. Chem. **40**, 990 (1927).