Monatshefte für Chemie Chemical Monthly

© by Springer-Verlag 1983

Zur Kenntnis der Struktur der Chalkon—Guanidin—Kondensate** Über Heterocyclen, 75. Mitt.

Winfried Wendelin*, Karl Schermanz und Johannes Kerbl

Institut für Pharmazeutische Chemie, Universität Graz, A-8010 Graz, Österreich

(Eingegangen 22. November 1982. Angenommen 20. Dezember 1982)

The Structure of Chalkone—Guanidine—Condensates. Heterocyclic Compounds, 75, Commun.

Guanidine reacts with chalkone $1\,a$, 4-methylchalkone $1\,b$ and 4'-methylchalkone $1\,c$ resp. to yield mixtures of pyrimidinamines $2\,a$, $3\,b$ and $3\,c$ (= $3\,b$) resp. with (2:1)-condensates A, B and C resp. The structures of the compounds A-C (which $a\ priori$ could be dihydropyrimidopyrimidines $4\,a$ -c or $5\,a$ -c or $6\,a$ -c) are elucidated.

NMR-investigations show that the salts \mathbf{A} - \mathbf{C} ·HCl must be symmetrically substituted pyrimidopyrimidinyliumchlorides $\mathbf{4a}$ - \mathbf{c} ·HCl or $\mathbf{5a}$ - \mathbf{c} ·HCl (and not $\mathbf{6a}$ - \mathbf{c} ·HCl). Furthermore, it is proved by chemical methods that the condensates \mathbf{B} ·HCl and \mathbf{C} ·HCl are pyrimidopyrimidinyliumchlorides $\mathbf{4b}$ and \mathbf{c} ·HCl (and not $\mathbf{5b}$ and \mathbf{c} ·HCl): The structure of \mathbf{B} ·HCl (= $\mathbf{4b}$ ·HCl) was established by total synthesis of dimethylpyrimidopyrimidinyliumpicrate $\mathbf{9b}$ -Pi from $\mathbf{10c}$ (via $\mathbf{13c}$ ·HI- $\mathbf{18}$ ·HCl) and transformation of \mathbf{B} ·HCl into an identical salt $\mathbf{9b}$ -Pi via hexahydropyrimidopyrimidine $\mathbf{8b}$ ·HCl. The structure of \mathbf{C} ·HCl (= $\mathbf{4c}$ ·HCl) was determined by comparison of its hydrogenation product (= $\mathbf{8c}$ ·HCl) with $\mathbf{8b}$ ·HCl. The structure of condensate \mathbf{A} ·HCl (= $\mathbf{4a}$ ·HCl) results from conclusion by analogy.

The spatial structure of $4a-c \cdot HCl$ and $8a-c \cdot HCl$ is discussed; it was established by NMR that the salts are racemic mixtures of stereoisomers $4a-c \cdot K \cdot HCl$ and $8a-c \cdot K \cdot HCl$ resp. and their antipodes (with C_2 symmetry).

(Keywords: 2-Pyrimidinamines, dihydro and tetrahydro, 4,6-diaryl and salts; 2(1H)-Pyrimidinone and -thione, 3,4-dihydro-3-methyl-4-phenyl-6-(p-tolyl); Pyrimido[1,2-a]pyrimidines, dihydro, tetrahydro and hexahydro, 2,4,6,8-tetraaryl and salts)

^{**} Herrn Prof. Dr. Erich Ziegler zum 70. Geburtstag gewidmet.

Einleitung

In der 41. und 43. Mitteilung dieser Reihe^{1,2} wurde berichtet, daß sich 1,3-Diphenyl-2-propen-1-on (Chalkon 1a) beim Erhitzen mit Guanidin in siedendem Benzol zu einem Gemisch von 1,4-Dihydro-4,6-diphenyl-2-pyrimidinamin (2a) und von x,y-Dihydro-2,4,6,8-tetraphenylpyrimido[1,2-a]pyrimidin A umsetzt. Die Lage der Doppelbindungen im (2:1)-Kondensat A konnte nicht zweifelsfrei festgestellt werden.

R'
$$H_{N}^{N}$$
 H_{N}^{N} H

Analog wie 1a reagieren auch 4-Methylchalkon 1b mit Guanidincarbonat bzw. 4'-Methylchalkon 1c mit Guanidin zu Gemischen aus Pyrimidinamin 2b und Pyrimidopyrimidin B bzw. 2c und C. Kondensat C läßt sich auch durch Einwirkung von Guanidincarbonat auf 1c gewinnen. Im Gegensatz zum Dihydropyrimidinamin 2a sind die tolylsubstituierten Dihydrokörper 2b und 2c sehr instabil und werden — wahrscheinlich durch Luftsauerstoff — bereits im Reaktionsgemisch zum Pyrimidinamin 3b bzw. zu dem (mit 3b identischen) Aromaten 3c oxidiert3.

c: R=H,

R'= CH3

Zur Trennung von **2a** und **A** wird die Benzollösung mit Salzsäure ausgeschüttelt, wobei **2a** · HCl ausfällt, während **A** · HCl in Benzol gelöst bleibt², die Trennung der Pyrimidopyrimidine **B** bzw. **C** von den Aromaten **3b** bzw. **c** gelingt nach Neutralisation mit Salzsäure auf Grund der geringeren Löslichkeit der Pyrimidopyrimidinhydrochloride **B** · HCl bzw. **C** · HCl (vgl. Exp. Teil).

Die Struktur des Hydrochlorids von $2\,a^1$ bzw. der Pyrimidinamine $3\,b$ (als $3\,b\cdot \text{HCl}$ isoliert) und $3\,c$ ergibt sich problemlos aus den NMR-Spektren.

Die Salze der (2:1)-Kondensate A—C hingegen hätten 6,9-Dihydro-2,4,6,8-tetraaryl-4H-pyrimido[1,2-a]pyrimidin-9a(1H)-yliumchloride 4a—c·HCl oder 8,9- bzw. 6,9-Dihydrotetraaryl-2H-pyrimidopyrimidin-9a(1H)-yliumchloride 5a—c·HCl bzw. 6a—c·HCl oder Salzgemische sein können. Die in dieser Arbeit beschriebenen Untersuchungen dienten im wesentlichen zur Klärung der Frage, welche der drei möglichen Strukturformeln die Kondensate A—C·HCl besitzen.

Ergebnisse und Diskussion

Im folgenden werden zunächst die NMR-Spektren der dargestellten Pyrimidopyrimidinyliumchloride \mathbf{A} — \mathbf{C} ·HCl diskutiert und aus den Spektren Aussagen über die Struktur von \mathbf{A} — \mathbf{C} ·HCl abgeleitet. Anschließend folgt die Beschreibung eines chemischen Strukturbeweises für Kondensate des Typs \mathbf{A} — \mathbf{C} ·HCl.

1. Spektroskopische Befunde

Die NMR-Spektren der Pyrimidopyrimidinhydrochloride A—C·HCl zeigen zunächst, daß die isolierten Salze einheitlich und keine Substanzgemische sind. Weiters sind auf Grund der ¹H- und ¹³C-NMR-Spektren bei den einzelnen Pyrimidopyrimidinen die Kohlenstoff- und Wasserstoffatome bzw. Arylreste in 2- und 8- bzw. 3- und 7- bzw. 4- und 6-Stellung jeweils paarweise chemisch äquivalent.

Im einzelnen ergibt sich die Äquivalenz der je zwei olefinischen Protonen a und Methinprotonen b (vgl. Formelbild von $4 \cdot \text{HCl}$ bzw. $5 \cdot \text{HCl}$) aus dem Auftreten von jeweils nur zwei (und nicht vier) Dubletts für diese Protonen im Bereich von 4,9-5,7 ppm in den $^1\text{H-NMR-Spektren}$. Weiters ist aus den NMR-Daten auch die Äquivalenz der zwei RC_6H_4 -Reste an den gesättigten C-Atomen bzw. der zwei $R'C_6H_4$ -Reste an ungesättigten C-Atomen ersichtlich. Übereinstimmend damit findet man in den $^{13}\text{C-NMR-Spektren}$ für die je zwei an Stickstoffen liegenden tertiären bzw. olefinischen C-Atome bzw. für die olefinischen C-Atome in Position 3 und 7 nur jeweils eine Resonanz bei $\delta = \text{ca.} 58,5$ bzw. 139,7 bzw. 100 ppm.

Die paarweise Äquivalenz der genannten Positionen zeigt, daß die dargestellten Pyrimidopyrimidine \mathbf{A} — \mathbf{C} ·HCl im Molekül entweder eine Spiegelebene oder eine zweizählige Symmetrie besitzen. Beide Symmetriearten können aber, wie eine genauere Betrachtung der für die Kondensate \mathbf{A} — \mathbf{C} ·HCl möglichen Strukturformeln $\mathbf{4}$ — $\mathbf{6}$ ·HCl ergibt, nur bei Salzen $\mathbf{4}$ ·HCl oder $\mathbf{5}$ ·HCl, nicht aber bei Salzen $\mathbf{6}$ ·HCl

auftreten. Die Verbindungen müssen demnach symmetrische Pyrimidopyrimidinhydrochloride 4 a—c·HCl oder 5 a—c·HCl sein.

Ursprünglich neigten wir, mit Rücksicht auf den zuerst vermuteten Bildungsweg, insbesondere aber auf Grund eines Analogieschlusses* zur Ansicht, daß das schon früher dargestellte Chalkon—Guanidin—Kondensat $\mathbf{A} \cdot \mathbf{HCl}$ als Pyrimidopyrimidinhydrochlorid $\mathbf{5a} \cdot \mathbf{HCl}$ mit Doppelbindungen in 3,4- und 6,7-Stellung vorliegt².

Studiert man jedoch die räumlichen Verhältnisse an Dreiding modellen, so zeigt sich, daß Pyrimidopyrimidinyliumchloride des Typs $\mathbf{5a-c} \cdot \mathrm{HCl}$ große Spannungen im Bereich der konjugierten Arylreste $R'\mathrm{C_6H_4}$ in Position 4 und 6 aufweisen. Die Arylreste in Position 4 und 6 finden nur ausreichend Platz, wenn sie aus der Ebene des Pyrimidopyrimidiniumions herausgedreht sind (vgl. die in $\mathbf{5a-c} \cdot \mathrm{K} \cdot \mathrm{HCl}$ gezeigte Konformation). Die Bildung solcher gespannter Systeme ist aber weniger wahrscheinlich als jene von Salzen $\mathbf{4a-c} \cdot \mathrm{HCl}$, bei denen die konjugierten Arylreste in Position 2 und 8 ausreichend Platz finden.

5a-cK-HCl

Auch die NMR-Spektren liefern Hinweise dafür, daß \mathbf{A} — \mathbf{C} ·HCl nicht die Strukturformeln $\mathbf{5}$ \mathbf{a} — \mathbf{c} ·HCl, sondern $\mathbf{4}$ \mathbf{a} — \mathbf{c} ·HCl besitzen: Die Signalmuster für die Arylreste R'C $_6$ H $_4$ in Position 4 und 6 von $\mathbf{5}$ \mathbf{a} — \mathbf{c} K·HCl, deren

^{*} Der genannte Analogieschluß beruhte auf folgendem Befund 4 : Crotonaldehyd reagiert mit Guanidin im salzsauren Milieu zu einem Gemisch aus 2-Amino-1,4,5,6-tetrahydro-6-methyl-4-pyrimidinylguanidin \cdot 2 HCl und Pyrimidopyrimidin-4,6-diol \cdot HCl (7 d \cdot HCl). Die peri-Stellung der beiden Hydroxylgruppen von 7 d \cdot HCl wurde durch Ringsehluß mit 2,4-Xylenol bewiesen 4 . Entwässert man — in einem Gedankenexperiment — das Hydrochlorid von 7 d, so erhält man ein 8,9-Dihydro-2 H-pyrimidopyrimidin-9a(1 H)-yliumchlorid 5 d \cdot HCl mit gleicher Lage der Doppelbindungen (3,4- und 6,7-Stellung) wie im Pyrimidopyrimidinyliumchlorid 5 a \cdot HCl.

Konjugation mit dem Pyrimidopyrimidinsystem gestört ist, sollten sich nämlich von jenen Signalmustern unterscheiden, dié für konjugierte, sterisch nicht behinderte $R'C_6H_4$ -Reste in Position 2 und 8 von Pyrimidopyrimidinen $\mathbf{4a-c\cdot HCl}$ auftreten. Letztere müßten wiederum weitgehend den Signalmustern für die Protonen von konjugierten Phenylbzw. Tolylresten in Position 6 von Dihydropyrimidinaminen wie $\mathbf{2a\cdot HCl}$ und $\mathbf{14c\cdot HI}$ entsprechen.

Tatsächlich stimmen die für die Reste $R'\,C_6H_4$ von $A-C\cdot HCl$ beobachteten Signalmuster fast völlig mit jenen der Phenyl- bzw. Tolylreste in Position 6 der Salze $2\,a\cdot HCl$ bzw. $14\,c\cdot HI$ überein, ein Befund, der für die 2,8-Lage der $R'\,C_6H_4$ -Reste und somit für die Strukturformeln $4\,a-c\cdot HCl$ spricht.

2. Chemischer Strukturbeweis für die Pyrimidopyrimidine B und C

Zur Feststellung, ob die Salze \mathbf{A} — $\mathbf{C} \cdot \mathbf{HCl}$ Pyrimidopyrimidinhydrochloride $\mathbf{4} \cdot \mathbf{HCl}$ oder $\mathbf{5} \cdot \mathbf{HCl}$ sind, führten wir für das $\mathbf{4} \cdot \mathbf{und}$ 4'-Methylchalkon-Guanidin-Kondensat ($\mathbf{B} \cdot \mathbf{HCl}$ und $\mathbf{C} \cdot \mathbf{HCl}$) einen chemischen Strukturbeweis durch. Die Verbindungen $\mathbf{B} \cdot \mathbf{HCl}$ und $\mathbf{C} \cdot \mathbf{HCl}$ wurden ausgewählt, da man bei diesen die Arylreste (je zwei äquivalente Phenyl- und Tolylreste) NMR-spektroskopisch besser als beim Salz $\mathbf{A} \cdot \mathbf{HCl}$ (4 Phenylreste) unterscheiden kann. Der Beweis der Struktur der Kondensate $\mathbf{B} \cdot \mathbf{HCl}$ und $\mathbf{C} \cdot \mathbf{HCl}$ erfolgte — da wir keine Methode zur gezielten Synthese von ungesättigten Pyrimidopyrimidinen $\mathbf{4}$ bzw. $\mathbf{5}$ ersinnen konnten — auf indirektem Wege:

Zur Ermittlung der Struktur von Salz ${\bf B} \cdot {\rm HCl}$ wurde dieses durch Hydrierung, Methylierung und Fällung des erhaltenen Reaktionsproduktes mit Pikrinsäure in ein Dimethylhexahydropyrimidopyrimidinyliumpikrat übergeführt (vgl. 2.1.), welches entweder (wenn ${\bf B} \cdot {\rm HCl} = {\bf 4b} \cdot {\rm HCl})$ ${\bf 9b} \cdot {\rm Pikrat}$ oder (wenn ${\bf B} \cdot {\rm HCl} = {\bf 5b} \cdot {\rm HCl})$ isomeres ${\bf 9c} \cdot {\rm Pikrat}$ sein mußte. Anschließend bauten wir ${\bf 9b} \cdot {\rm Pikrat}$ auf eindeutigem Wege aus dem 3-Methylpyrimidinthion ${\bf 10c}$ auf (vgl. 2.3.). Das aus ${\bf 10c}$ dargestellte 3,4,6,7,8,9-Hexahydro-1,9-dimethyl-2,8-diphenyl-4,6-bis(p-tolyl)-2H-pyrimido[1,2-a]pyrimidin-9a(1H)-yliumpikrat (${\bf 9b} \cdot {\rm Pi}$) wurde sodann als zentrale Vergleichssubstanz des Strukturbeweises verwendet. Sie erwies sich auf Grund des Schmelzpunktes, des IR- und des NMR-Spektrums (vgl. Exp. Teil) als völlig identisch mit dem Pikrat des methylierten Hydrierungsproduktes von Kondensat ${\bf B}$, welches somit ebenfalls ${\bf 9b} \cdot {\rm Pikrat}$ (und nicht ${\bf 9c} \cdot {\rm Pikrat}$) ist.

Die Arylreste im Startmaterial, dem 4-Methylchalkon-Guanidin-Kondensat $\bf B$ sowie im Hydrierungsprodukt von $\bf B$ ·HCl müssen dieselbe Lage wie in $\bf 9b$ -Pikrat einnehmen; die Base $\bf B$ ist daher das Pyrimido[1,2-a]pyrimidin $\bf 4b$, das Hydrierungsprodukt von $\bf B$ ·HCl (= $\bf 4b$ ·HCl) liegt als Pyrimido[1,2-a]pyrimidin-9a(1H)-yliumchlorid ($\bf 8b$ ·HCl) vor.

Zur Feststellung der Struktur des isomeren 4'-Methylchalkon-Guanidin-Kondensates \mathbf{C} (mögliche Strukturen $\mathbf{4c}$ oder $\mathbf{5c}$) wurde das Hydrierungsprodukt von $\mathbf{C} \cdot \mathbf{HCl}$ dargestellt und mit dem Hydrierungs-

produkt $\mathbf{8b} \cdot \mathrm{HCl}$ verglichen. Bei Vorliegen von $\mathbf{C} \cdot \mathrm{HCl}$ als $\mathbf{5c} \cdot \mathrm{HCl}$ hätte das Hydrierungsprodukt wiederum $\mathbf{8b} \cdot \mathrm{HCl}$ sein müssen. Dies trifft aber nicht zu: Obwohl $\mathbf{8b} \cdot \mathrm{HCl}$ und das Hydrierungsprodukt von $\mathbf{C} \cdot \mathrm{HCl}$ (und ebenso die korrespondierenden Pikrate) dieselbe Summen-

formel, dieselbe Konfigurationsfolge am C^2 , C^4 , C^6 und C^8 und analoge Konformationen mit zweizähliger Symmetrie ($\mathbf{8bK}$ bzw. $\mathbf{8cK}$, siehe 2.2.) besitzen, unterscheiden sich ihre physikalischen Daten, z. B. die Schmelzpunkte und NMR-Daten, deutlich (siehe Exp. Teil). Die Hydrierung von Salz $\mathbf{C} \cdot \mathbf{HCl}$ führt demnach nicht zu $\mathbf{8b} \cdot \mathbf{HCl}$, sondern zum isomeren $\mathbf{8c} \cdot \mathbf{HCl}$, und das Kondensat $\mathbf{C} \cdot \mathbf{HCl}$ ist daher, wie erwartet, $\mathbf{4c} \cdot \mathbf{HCl}$.

Die Doppelbindungen in den Pyrimidopyrimidinyliumchloriden $4b\cdot \mathrm{HCl}$ und $4c\cdot \mathrm{HCl}$ liegen demnach in 2,3- und 7,8-Stellung. Daraus ergibt sieh (vgl. Formelbild 4), daß die Reaktion des 4-Methylchalkons 1b sowie des 4'-Methylchalkons 1c mit Guanidin jeweils unter Addition einer Imino- bzw. Aminogruppe des Guanidins an die vinylogen Kohlenstoffatome von zwei Chalkonmolekülen und Kondensation der

beiden anderen Amino- bzw. Iminogruppen des Guanidins mit den Carbonylgruppen der Chalkone erfolgt. Die Umsetzung des nicht substituierten Chalkons 1 a mit Guanidin dürfte sehr wahrscheinlich in gleicher Weise verlaufen und Kondensat A demnach als 4 a vorliegen.

2.1. Hydrierung von **4 a**—**c**·HCl; Darstellung des Dimethylpyrimidopyrimidinyliumpikrates **9 b**-Pi aus **4 b**·HCl

Die Dihydropyrimidopyrimidinyliumehloride $\mathbf{4a-c} \cdot \mathrm{HCl}$ wurden bei einem $\mathrm{H_2\text{-}Druck}$ von 4 bar unter Verwendung von $\mathrm{Pd}/\mathrm{Al_2O_3}$ als Katalysator in Methanol hydriert. Dabei nahmen $\mathbf{4a-c} \cdot \mathrm{HCl}$ jeweils 2 mol $\mathrm{H_2}$ auf und reagierten zu den Pyrimidopyrimidinen $\mathbf{8a-c} \cdot \mathrm{HCl}$, die zur weiteren Charakterisierung in die Pikrate $(\mathbf{8b-}Pi)$ bzw. $\mathbf{8c-}Pi)$ übergeführt wurden. Die NMR-Spektren und Konformationsformeln der Salze von $\mathbf{8a-c}$ werden unter 2.2. diskutiert

Zur Darstellung des Jodids $\bf 9b$ setzten wir aus dem Hydrierungsprodukt $\bf 8b$ HCl die Base $\bf 8b$ frei und methylierten diese mit Methyljodid zu $\bf 9b$, das in das entsprechende Pikrat $\bf 9b$ -Pi umgewandelt wurde.

Die so dargestellten Salze besitzen auf Grund der NMR-Spektren und der Synthese eine symmetrische Struktur und sind laut Schmelzpunkt und Spektren identisch mit den aus 10c aufgebauten Verbindungen 9b und 9b-Pi.

2.2. Stereochemie der Hexa- und Dihydrotetraarylpyrimidopyrimidinyliumsalze 8 a—c·HX und 4 a—c·HCl

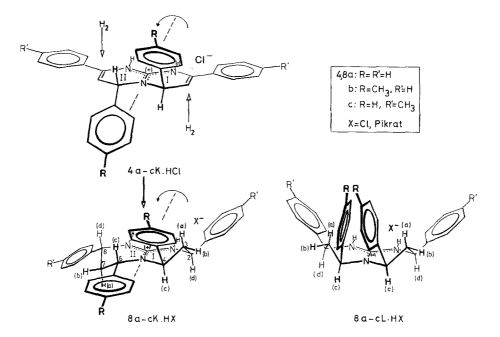
Die NMR-Spektren der Chloride bzw. Pikrate $8\,a$ — $c\cdot H\,X$ erlauben auch Aussagen über den räumlichen Bau dieser Hydrierungsprodukte sowie der ungesättigten Kondensate $4\,a$ — $c\cdot H$ Cl.

Verbindungen der Struktur $8 \cdot HX$ besitzen 2 Paare jeweils identischer Chiralitätszentren (C-2 = C-8 und C-4 = C-6), womit bei C₂-Symmetrie 4 Racemate und 2 Mesoformen möglich sind. Von jedem der 10 Stereoisomeren sind zusätzlich (bis zu 4) verschiedene Konformationen möglich; eine diesbezügliche Entscheidung ist durch NMR-Spektroskopie möglich.

In den NMR-Spektren von 8a—c·HCl findet man nämlich neben den Resonanzen für die ArH-Protonen bzw. (bei 8b,c) CH₃-Protonen (vgl. Exp. Teil) jeweils charakteristische Signale für die paarweise äquivalenten Protonen a, c und d in den beiden kondensierten Pyrimidinringen (vgl. die Konformationsformeln 8a—c K·HCl bzw. 8a—c L·HCl). Insbesondere erscheinen für die beiden Protonen c und d jeweils 2 Doppeldubletts im Bereich von 4,20—4,50 bzw., in allen Spektren deutlich abgesetzt, 4,56—4,90 ppm, die durch Kopplung mit den nicht äquivalenten Protonen a und b entstehen ($J_{\rm ac}=11$ —12 Hz, $J_{\rm bc}\sim5$ —7 Hz; $J_{\rm ad}=11$ —12 Hz, $J_{\rm bd}=3$ Hz). Besonders im Spektrum von 8a·HCl und 8b·HCl gut zu erkennen sind weiters die Resonanzen (annähernd

4 Linien) für die Protonen a, die durch Kopplung von a mit den geminalen Protonen b $(J=12-13\,\mathrm{Hz})$ sowie mit c und d entstehen und die bei höherem Feld $(1,9-2,2\,\mathrm{ppm})$ erscheinen als die Signale für die Protonen b $(2,3-2,6,\mathrm{meist})$ verdeckt). Die NMR-Spektren der Pikrate von $8\,\mathrm{b}$ und c stimmen mit jenen von $8\,\mathrm{b}$ · HCl und $8\,\mathrm{c}$ · HCl weitgehend überein.

Die großen Kopplungskonstanten $J_{\rm ac}$ und $J_{\rm ad}$ zeigen, daß sich die Protonen a und c bzw. a und d in den beiden kondensierten Ringen der Pyrimidopyrimidinsalze $8\,\mathrm{a-c\cdot H}\,X$ zueinander jeweils annähernd in trans-Lage befinden. Die Protonen a, c und d nehmen demnach im Ringsystem eine axiale, die Arylreste in 2-, 4-, 6- und 8-Stellung und die Protonen b eine äquatoriale Lage ein. Darauf basierend sind für die Kondensate $8\,\mathrm{a-c\cdot H}\,X$ nur noch jeweils 3 Konformere, nämlich $8\,\mathrm{a-c\, K\cdot H}\,X$ bzw. $8\,\mathrm{a-c\, K'\cdot H}\,X$ einerseits und $8\,\mathrm{a-c\, L\cdot H}\,X$ andererseits möglich. Die Formeln beschreiben die jeweils bevorzugte Konformation von 3 der 10 möglichen isomeren Pyrimidopyrimidinyliumchloride $8\,\cdot H\,X$. Zwei, nämlich $8\,\mathrm{K}\,\cdot H\,X$ und $8\,\mathrm{K'\cdot H}\,X$, sind jeweils Enantiomere, das dritte, $8\,\mathrm{L\cdot H}\,X$, ist eine Mesoform.



Betrachtet man nun die *Dreiding*-Modelle von $8a-cK\cdot HX$ und $8a-cL\cdot HX$, so zeigt sich, daß bei den Mesoformen $8L\cdot HX$ die in bezug auf die Achse (C⁴—C⁶) des Ringsystems verdeckt liegenden Arylreste in 4- und 6-Stellung nicht ausreichend Platz finden. Die Pyrimidopyrimidinhydrochloride

 $8\mathbf{a}-\mathbf{c}\cdot\mathbf{H}X$ besitzen daher sehr wahrscheinlich die — wegen der geringeren Raumerfüllung am \mathbf{C}^4 und \mathbf{C}^6 — günstigere Konformation $8\mathbf{a}-\mathbf{c}\mathbf{K}\cdot\mathbf{H}X$ (bzw. die der Spiegelbildisomeren $8\mathbf{a}-\mathbf{c}\mathbf{K}'\cdot\mathbf{H}X$) und liegen als Racemate vor. Bei diesen sesselähnlichen Konformationen befinden sich die äquatorialen Arylreste in Ring I bzw. II etwas oberhalb bzw. unterhalb der Ringebene, die Arylreste am \mathbf{C}^4 und \mathbf{C}^6 stehen in bezug auf die Achse ($\mathbf{C}^4-\mathbf{C}^6$) auf Lücke (Schrägform) und sind drehbar.

Bei den ungesättigten Pyrimidopyrimidinhydrochloriden $4\cdot HCl$ müssen die Arylreste in 4- und 6-Stellung dieselbe Lage wie in den Hydrierungsprodukten $8\cdot HCl$ einnehmen, sie sind also Racemate aus $4\mathbf{K}\cdot HCl$ und $4\mathbf{K}'\cdot HCl$. Bei der cis-Hydrierung der Racemate bilden sich die Konformeren $8\mathbf{K}\cdot HCl$ (bzw. $8\mathbf{K}'\cdot HCl$); die cis-Addition von Wasserstoff muß bei Ring I von "unten" und bei Ring II von "oben", also jeweils von der den Phenylresten gegenüberliegenden, sterisch begünstigten Seite her erfolgen.

Die in dieser Arbeit immer wieder erwähnte Äquivalenz der Positionen 2 und 8 bzw. 3 und 7 bzw. 4 und 6 bei den Salzen $\mathbf{4a-c}\cdot HCl$, $\mathbf{8a-c}\cdot HX$ ist (vgl. die Konformationsformeln $\mathbf{4K}\cdot HCl$ und $\mathbf{8K}\cdot HX$) auf eine zweizählige Symmetrie in diesen Molekülen zurückzuführen. Drehung der Moleküle um die Symmetrieachse, die durch die Ringatome $C^{9a}-N^{5}$ gelegt werden kann, um $\mathbf{180}^{\circ}$ erlaubt die Überführung der C-Atome und Reste in 2-, 3- und 4-Stellung in äquivalente Atome bzw. Reste in 8-, 7- und 6-Stellung. Die Methylierungsprodukte $\mathbf{9b}$ und $\mathbf{9b}$ -Pikrat besitzen auf Grund der Synthese und der Spektren sehr wahrscheinlich analoge Konformationen mit zweizähliger Symmetrie wie das Hydrierungsprodukt $\mathbf{8bK}\cdot HCl$.

2.3. Synthese des Pyrimidopyrimidinyliumpikrates **9 b**-Pi auf alternativen Wege

Bei dieser Synthese sollte durch Umsetzung eines N¹- oder N³-Methyltetrahydropyrimidinamins des Typs 15 (vgl. Formelschema 6) mit bekannter Lage des Phenyl- und Tolylrestes entweder — wie gezeigt — mit 4-Methylchalkon 1b oder mit 4′-Methylchalkon 1c gezielt ein, in bezug auf die Arylreate in 2- und 8- bzw. 4- und 6-Stellung, symmetrisch substituiertes Pyrimidopyrimidin 16 und weiter durch Hydrierung und Methylierung das zentrale Vergleichsprodukt 9b-Pikrat hergestellt werden. Dies glückte durch Umsetzung des Pyrimidinamins 15 mit 4-Methylchalkon 1b und Überführung des Folgeproduktes 16 in das Pyrimidopyrimidinyliumpikrat 9b-Pi.

Das eigentliche Startmaterial für die Synthese der Vergleichssubstanz $\bf 9\,b$ -Piwar jedoch das Pyrimidinthion $\bf 10\,c$, welches wir durch Kondensation von 4'-Methylchalkon $\bf 1\,c$ mit Methylthioharnstoff in Natriumethylat/Ethanol erhielten 5 .

Zum Strukturbeweis des 4'-Methylchalkon—Thioharnstoff—Kondensates wandelten wir dieses durch Behandlung mit H_2O_2 in heißem Ethanol in das Pyrimidinon $12\,c$ um⁶ und bauten $12\,c$ anschließend auf alternativem, ein-

deutigem Wege unter schonenden Bedingungen auf. Dazu stellten wir aus Methylamin und 4'-Methylchalkon (1 c) 3-Methylamino-3-phenyl-1-(p-tolyl)-1-propanon (11 c) dar⁷, neutralisierten dieses unter Eiskühlung mit Eisessig und setzten das gebildete 11 c-Acetat schließlich bei Zimmertemperatur mit Kaliumcyanat/ H_2O zum Pyrimidinon 12 c um⁸.

Zur Synthese des Pyrimidinamins 15 aus dem Pyrimidinthion 10 c wurde dieses zunächst mit Methyljodid in Chloroform zum Pyrimidinyliumjodid 13 c·HI alkyliert, die Methylthiogruppe durch Einleiten von Ammoniak in die siedende propanolische Lösung gegen eine Aminogruppe ausgetauscht und aus dem gebildeten Jodid 14 c·HI die Base 14 c mit Natriumethylat/Ethanol freigesetzt.

Ein Versuch, durch Reaktion der ungesättigten Base $14\,c$ mit 4-Methylchalkon $1\,b$ 1,6-Dihydro-1-methyl-2,8-diphenyl-4,6-bis-(p-tolyl)-2H-pyrimido[1,2-a]pyrimidin darzustellen und von diesem auf verkürztem Wege zu $18\cdot$ HCl (vgl. Formelbild) zu gelangen, mißglückte: $14\,c$ setzte sich mit $1\,b$ in siedendem Toluol nicht um.

Daher hydrierten wir das Hydrochlorid $\mathbf{14c} \cdot \mathrm{HCl}$ (mit $\mathrm{Pd/Al_2O_3}$ als Katalysator), da die direkte Hydrierung von $\mathbf{14c} \cdot \mathrm{HI}$ scheiterte und auch die Base $\mathbf{14c}$ bei der katalytischen Hydrierung nur langsam und unvollständig $\mathrm{H_2}$ addiert. Das gebildete Produkt ist auf Grund der Synthese, der Elementaranalyse und der Spektren 2-Amino-3,4,5,6-tetrahydro-1-methyl-6-phenyl-4-(p-tolyl)-2 $(1\,H)$ -pyrimidinyliumchlorid $(15\,\mathbf{e} \cdot \mathrm{HCl})$.

Für den weiteren Aufbau des Pyrimidopyrimidinyliumchlorids 9 b wurde die Base 15 aus 15 · HCl freigesetzt und mit 4-Methylchalkon 1 b umgesetzt, wobei sich das erwartete Pyrimidopyrimidin 16 (und nicht das isomere 17, siehe unten) bildete, das als Hydrochlorid 16 · HCl isoliert wurde.

Die katalytische Hydrierung von $\mathbf{16} \cdot \mathrm{HCl}$ in Methanol führte dann zu $\mathbf{18} \cdot \mathrm{HCl}$. Schließlich methylierten wir $\mathbf{18} \cdot \mathrm{HCl}$ mit Natriummethylat und Methyljodid zu $\mathbf{9}$ b und stellten daraus die Vergleichssubstanz des Strukturbeweises, 3,4,6,7,8,9-Hexahydro-1,9-dimethyl-2,8-diphenyl-4,6-bis(p-tolyl)-2H-pyrimido[1,2-a]pyrimidin-9a(1H)-yliumpikrat $(\mathbf{9}$ b-Pi) dar.

Auf Grund der Synthese hätte das erhaltene Pikrat nicht nur symmetrisches $9\,b$ -Pikrat, sondern auch isomeres, unsymmetrisches Hexahydro-1,9-dimethyl-2,6-diphenyl-4,8-bis(p-tolyl)-pyrimidopyrimidinyliumpikrat (Folgeprodukt von $17\cdot HCl$) sein können.

Im ¹H-NMR-Spektrum erscheint jedoch für die Protonen der Methylgruppen in 1- und 9-Stellung, der Phenylreste in Position 2 und 8 und der p-Tolylreste in 4- und 6-Stellung jeweils nur ein scharfes Singulett, was die paarweise Äquivalenz der genannten Positionen anzeigt. Die Einheitlichkeit der Substanz und die Äquivalenz der Positionen 1 und 9, 2 und 8, 3 und 7, sowie 4 und 6 von 9 b-Pikrat ist auch aus dem Zusammenfallen der Signale für die C-Atome bzw. Methyl- und Arylreste in den genannten korrespondierenden Positionen im ¹³C-Spektrum ersichtlich (vgl. Exp. Teil). Das aus 10 c hergestellte Pikrat besitzt also eine symmetrische Struktur und liegt daher als 9 b-Pikrat vor.

Außerdem ist $\bf 9\,b$ -Pikrat (aus $\bf 10\,c$) laut Schmelzpunkt, $\it Rf$ -Wert, IRund NMR-Spektrum mit dem obenbeschriebenen, aus dem $\bf 4$ -Methylchalkon-Guanidin-Kondensat $\bf B$ (= $\bf 4\,b$) bzw. $\bf 8\,b$ ·HCl dargestellten, mit Sicherheit symmetrischen Dimethylpyrimidopyrimidinyliumpikrat identisch. Letzteres besitzt auf Grund der Synthese aus $\bf 8\,b$ ·HCl sehr wahrscheinlich eine zweizählige Symmetrie (siehe 2.2.) und dies sollte somit auch für das aus $\bf 10\,c$ dargestellte $\bf 9\,b$ -Pikrat zutreffen.

Über eine einfache Methode zur Feststellung der Struktur von (2:1)-Kondensaten aus Chalkonen und Guanidin an Hand von ¹³C-NMR-Daten soll in Kürze berichtet werden.

Experimenteller Teil *

Allgemeines: Die Schmelzpunkte wurden am Kofler-Heiztischmikroskop bestimmt. Die Herstellung der Dünnschichtchromatogramme (DC) erfolgte auf Fertigplatten Polygram SIL G/UV_{254} der Fa. Macherey-Nagel unter Verwendung folgender Fließmittelgemische (FM): FM I: Benzol—MeOH—Eisessig (90:10:3); FM II: Benzol—MeOH—Eisessig (90:30:6); FM III: Benzol—MeOH (80:20). Die entwickelten Chromatogramme wurden vor und nach Behandeln mit Cl_2 im UV-Licht beobachtet und anschließend, wenn nötig, mit Malachitgrün in Ethanol besprüht (\rightarrow blaugrüne Flecken)⁹.

Die IR-Spektren (alle in KBr) wurden mit einem Perkin-Elmer 225 aufgenommen, die Abkürzungen hinter den Wellenzahlen (cm $^{-1}$) bedeuten: s = stark, m = mittelstark, w = wenig intensiv. Zur Messung der 1 H-NMR-Spektren diente ein Perkin-Elmer R 32 (90 MHz) bzw. ein ein Perkin-Elmer R 24 B (60 MHz). Als innere Standards wurden in $DMSO-d_6$ Na-(3-trimethylsilylpropionat- d_4), in CDCl₃ TMS verwendet. Die Aufnahme der 13 C-Spektren erfolgte mit Geräten der Fa. Varian (50,29 MHz bzw. 20 MHz), das Feld: Frequenz-Verhältnis wurde mit Hilfe des Deuteriumsignals des Lösungsmittels stabilisiert. Die chemischen Verbindungen sind als δ -Werte in ppm angegeben.

Die Herstellung des freien Guanidins erfolgte durch Freisetzen der Base aus dem getrockneten Hydrochlorid in absolutem *EtOH* mit einer äquimolaren Menge NaO*Et*, Rühren (1 h), Abfiltrieren des ausgefallenen NaCl und Abdampfen des *EtOH* im Vakuum.

Chalkon ${\bf 1a}$, 4-Methylchalkon ${\bf 1b}$ und 4'-Methylchalkon ${\bf 1c}$ wurden nach literaturbekannten Methoden $^{10-12}$ gewonnen.

1. 2-Amino-3,4-dihydro-4,6-diphenyl-2(1H)-pyrimidinyliumchlorid ($\mathbf{2a} \cdot \mathrm{HCl}$) und 6,9-Dihydro-2,4,6,8-tetraphenyl-4H-pyrimido[1,2-a]pyrimidin-9a(1H)-yliumchlorid ($\mathbf{4a} \cdot \mathrm{HCl} = \mathbf{A} \cdot \mathrm{HCl}$)

Die Synthese und Trennung des Dihydropyrimidinaminhydrochlorids 2a HCl und des (2:1)-Kondensates A·HCl aus Chalkon und Guadinin in siedendem Benzol wurde bereits² beschrieben**.

¹H-NMR-Spektren von **2**a·HCl und **4**a·HCl: siehe^{1,2}.

 $^{13}\text{C-NMR}$ von **2a** · HCl (50,29 MHz, $DMSO\text{-}d_6$, gekoppelt): C4(H) 53,2d (150 Hz); C5(H) 101,5d (170 Hz); C6 142,2; C2 152,4 ppm.

 $^{13}\text{C-NMR}$ von 4 a · HCl (50,29 MHz, $DMSO\text{-}d_6$, gekoppelt): C4(H) und C6(H) 58,1d (150 Hz); C3(H) und C7(H) 101,6d (180 Hz); C2 und C8 138,8; C9a 147,2 ppm.

^{*} Mikroanalysen: Dr. J. Zak, Institut für physikalische Chemie der Universität Wien bzw. Doz. Dr. O. Wolfbeis, Institut für Organische Chemie der Universität Graz.

^{**} In Lit.² wurde Kondensat $\mathbf{A} \cdot \mathbf{HCl}$ unrichtig als Pyrimidopyrimidinylium-chlorid $\mathbf{5a} \cdot \mathbf{HCl}$ formuliert. Tatsächlich liegt $\mathbf{A} \cdot \mathbf{HCl}$ auf Grund der im allgem. Teil beschriebenen Fakten analog wie $\mathbf{B} \cdot \mathbf{HCl}$ und $\mathbf{C} \cdot \mathbf{HCl}$ mit hoher Wahrscheinlichkeit als Pyrimidopyrimidinyliumchlorid $\mathbf{4a} \cdot \mathbf{HCl}$ vor. Bei Durchführung der Reaktion im Erlenmeyer-Kolben am Magnetrührer wurde gelegentlich auch die Bildung von 4,6-Diphenyl-2-pyrimidinamin $(\mathbf{3a})^1$ beobachtet.

2. 4-Phenyl-6-(p-tolyl)-2-pyrimidinamin-hydrochlorid (**3 b** · HCl) und 6,9-Dihydro-2,8-diphenyl-4,6-bis(p-tolyl)-4H-pyrimido[1,2-a]pyrimidin-9a(1H)-yliumchlorid (**4 b** · HCl) = **B** · HCl)

In einem 250 ml Rundkolben mit Rückflußkühler und Natronkalkrohr werden 33,3 g (0,15 mol) 4-Methylchalkon 1 b und 13,51 g (0,075 mol) Guanidincarbonat in 150 ml DMF gelöst. Man erwärmt das Reaktionsgemisch im Ölbad am Magnetrührer unter Rühren 5 h auf 90°, filtriert, neutralisiert mit ethanolischer HCl und dampft ein. Beim Anreiben des Rückstandes mit Aceton fällt die Hauptmenge von 4 b·HCl aus, weiteres 4 b·HCl läßt sich durch Eindampfen des Filtrates und neuerliches Anreiben mit Ether und Aceton gewinnen. Die rohen Kristallisate von 4 b·HCl werden durch Digerieren mit Methanol gereinigt, Gesamtausbeute 10,4 g. Aus den gesammelten Filtraten von 4 b·HCl fallen nach Eindampfen, Lösen des Rückstandes in MeOH, Einengen der Lösung und Stehen bei — $10 \, ^{\circ} \mathrm{C} \, 0,3 \, \mathrm{g} \, 3 \, \mathrm{b} \cdot \mathrm{HCl}$ aus.

 $3 \text{ b} \cdot \text{HCl}$ (Base siehe 3. und Lit.¹³): Farblose Kristalle, Schmp.-Intervall $160-195^{\circ}$; DC (FM I): hRf = 51.

 $\begin{array}{cccc} \mathrm{C_{17}H_{16}ClN_3} \ (297,70). & \mathrm{Ber.} \ \mathrm{C} \ 68,57 \ \mathrm{H} \ 5,42 \ \mathrm{N} \ 14,11 \ \mathrm{Cl} \ 11,90. \\ & \mathrm{Gef.} \ \mathrm{C} \ 68,54 \ \mathrm{H} \ 5,35 \ \mathrm{N} \ 13,78 \ \mathrm{Cl} \ 11,76. \end{array}$

IR: 3 150 (m), 1 640 (s), 1 610 (s), 1 590 (m), 1 565 (m), 1 495 (m), 762 (m) $\rm cm^{-1}$

 $^1\mathrm{H-NMR}$ (90 MHz, $DMSO\text{-}d_6$): CH₃ 2,43°; m- bzw. o-ständige Protonen des $p\text{-}\mathrm{Tolylrestes}$ (AB-System mit J=9 Hz) 7,43°d bzw. 8,25°d; p- und m- bzw. o-ständige Protonen des Phenylrestes 7,57—7,78 bzw. 8,28—8,45; C5 H 7,94°s; NH₂, NH 6,50—8,50 ppm (verdeckt).

4 b · HCl: Farblose Kristalle, Schmp. 238° ; DC (FM I): hRf = 40.

 $C_{33}H_{29}N_3 \cdot HCl \cdot 0,3 H_2O$. Ber. C 77,80 H 6,08 N 8,24. Gef. C 77,92 H 6.13 N 8.25.

IR: $3\,180$ (w), $1\,675$ (s), $1\,645$ (s), $1\,590/1\,575$ (s, m), $1\,510$ (m), $1\,447$ (m), $1\,058$ (m), 770/760 (s, m), 705 (s) cm⁻¹.

¹H-NMR (90 MHz, $DMSO-d_6$): 2 CH₃ 2,32°; C⁴H und C³H bzw. C⁶H und C³H (äquivalente AB-Systeme mit $J=5\,\mathrm{Hz}$) 5,06⁴ und 5,66⁴; 4 ArH (oständige Protonen der C₆H₅-Reste in Position 2 und 8) 7,80⁴⁴ ($J=9\,\mathrm{Hz}$, 4 Hz); restliche 14 Ar 7,22—7,60; 2 NH 7,0—8,0 ppm.

 $^{13}\text{C-NMR}$ (20 MHz, CDCl₃, Protonen-breitbandentkoppelt): 2 CH₃ (Tolylreste) 20,96; C⁴ und C⁶ 58,49; C³ und C⁷ 100,40; C² und C⁸ 139,59; C^{9a} 147,28 ppm.

 $\widehat{MS}(m/e): 36 (51), 38 (18), 77 (9), 91 (4), 103 (8), 155 (27), 205 (100), 272 (12), 362 (36), 376 (99), 377 (38), 467 (32), 468 (12).$

- 3. 4-Phenyl-6-(p-tolyl)-2-pyrimidinamin ($\mathbf{3c} = \mathbf{3b}$) und 6,9-Dihydro-4,6-diphenyl-2,8-bis(p-tolyl)-4H-pyrimido[1,2-a]pyrimidin-9a(1H)-yliumchlorid ($\mathbf{4c} \cdot \mathrm{HCl} = \mathbf{C} \cdot \mathrm{HCl}$)
- a) Darstellung von 3 e und 4 e · HCl aus 1 e und Guanidin in Toluol: In einen 500 ml-Rundkolben mit Wasserabscheider, Rückflußkühler und Natronkalkrohr werden 8,85 g (0,15 mol) Guanidin, 33,3 g (0,15 mol) 4'-Methylchalkon 1 e und 200 ml Toluol gegeben. Man erhitzt im Ölbad am Magnetrührer unter Rühren 3 h (bis zur Beendigung der Wasserabscheidung) zum Sieden, kühlt und

schüttelt mit 75 ml $4\,N$ wäßriger HCl aus. Es bilden sich eine wäßrige (I), eine organische (II) und eine dazwischenliegende gallertige Phase (III). Phase I wird verworfen, Phase II wird eingedampft und der Eindampfrückstand ebenso wie die Gallerte III mit Aceton durchgerieben, wobei rohes $4\,c\cdot$ HCl ausfällt. Aus dem Filtrat wird nach Eindampfen durch Anreiben mit MeOH weiteres $4\,c\cdot$ HCl gewonnen. Zur Reinigung wäscht man $4\,c\cdot$ HCl mit wenig Aceton und H_2O . Ausbeute $3,2\,g$. Das methanolische Filtrat wird eingeengt und scheidet beim Stehen im Kühlschrank $2,3\,g$ $3\,c=3\,b$ ab.

3e = 3b (Hydrochlorid siehe unter 2.): Farblose Kristalle, Schmp. 136° (Lit.¹³: $127 - 128^{\circ}$); DC (FM I): hRf = 48.

IR: 3315 (m), 3200 (m), 1632 (s), 1568 (s), 1530 (s), 1452 (s), 1363 (s), 818 (s), 770 (s), 695 (s).

NMR (90 MHz, $DMSO \cdot d_6$): CH₃ 2,40°; NH₂ 6,80°; m- und o-ständige Protonen des p-Tolylrestes (AB-System mit J=8 Hz) 7,38° und 8,24°; m- und p- bzw. o-ständige Protonen des Phenylrestes 7,52—7,68 bzw. 8,20—8,40; C⁵ H 7,76° ppm.

 $\widetilde{\text{MS}}$ (m/e): 102 (7), 115 (10), 204 (6), 218 (5), 219 (11), 260 (78), 261 (100), 262 (20).

4 c · HCl: Farblose Kristalle, Schmp. 246°; DC (FM I): hRf = 30.

 $C_{33}H_{29}N_3 \cdot HCl$ (504,10). Ber. C 78,63 H 6,00 N 8,33 Cl 7,03. Gef. C 78,70 H 6,14 N 8,31 Cl 7,02.

IR: 3180/3140 (w, w), 1660 (s), 1640 (s), 1590/1575 (s, m), 1520 (m), 1490 (m), 1455/1445 (m, m), 1050 (m), 820 (s), 693 (s).

 $^1\mathrm{H-NMR}$ (90 MHz, CDCl₃): C⁴H und C³H bzw. C⁶H und C⁷H (äquivalente AB-Systeme mit J=5 Hz) 4,95^d und 5,24^d; m- und o-ständige Protonen der p-Tolylreste (äquivalente AB-Systeme mit J=9 Hz) 7,20^d und 7,69^d; 2 C₆H₅ 7,46^s, 2 NH 11,93^b ppm.

¹³C-NMR (20 MHz, CDCl₃, Protonen-breitbandentkoppelt): 2 CH₃ (Tolylreste) 20,98; C⁴ und C⁶ 58,92; C³ und C⁷ 99,38; C² und C⁸ 139,68; C^{9a} 147,48 ppm.

MS (*m*/e): 36 (37), 38 (12), 77 (4), 91 (7), 169 (11), 205 (77), 376 (27), 390 (100), 391 (34), 467 (32), 468 (11).

- b) Darstellung von $4c \cdot HCl$ aus 1c und Guanidincarbonat in DMF: 44,44g (0,2 mol) 1c und 18g (0,1 mol) Guanidincarbonat werden in 150 ml DMF gelöst und wie unter 2) 4h auf $90-100^{\circ}$ erhitzt. Man säuert mit konz. HCl an ($pH \sim 2$), verdampft im Vakuum zur Trockene und reibt den Rückstand mit MeOH an. Nach Umkristallisieren des gebildeten Niederschlages werden 13g $4c \cdot HCl$ erhalten, welches laut Schmp., IR- und NMR-Spektrum identisch mit dem unter 3a) erhaltenen Produkt ist.
- 4. 3,4,6,7,8,9-Hexahydro-2,4,6,8-tetraphenyl-2H-pyrimido[1,2-a]pyrimidin-9a(1H)-yliumchlorid ($\mathbf{8a}\cdot\mathbf{HCl}$)

 $4,76\,\mathrm{g}$ (10 mmol) Pyrimidopyrimidinhydrochlorid $4\,\mathrm{a}\cdot\mathrm{HCl}$ werden in 250 ml $Me\mathrm{OH}$ gelöst und in einem 500 ml-Druckgefäß nach Zugabe von 1,28 g $\mathrm{Pd/Al_2O_3}$ (5%ig) bei einem Wasserstoffdruck von 4 bar bei 25° unter Schütteln hydriert. Nach Beendigung der $\mathrm{H_2}$ -Aufnahme (24 h) filtriert man den Katalysator und das ausgefallene $8\,\mathrm{a}\cdot\mathrm{HCl}$ ab (bei Wiederholungen sollte man die Lösungsmittelmenge auf 500 ml $Me\mathrm{OH}$ erhöhen), löst $8\,\mathrm{a}\cdot\mathrm{HCl}$ aus dem Niederschlag mit $3\times10\,\mathrm{ml}$ CHCl $_3$ heraus, vereinigt mit dem methanolischen Filtrat und dampft ein. Durch Umkristallisieren des Rückstandes aus $Et\mathrm{OH}$ werden

3,75 g 8 a·HCl, farblose Kristalle vom Schmp. 287°, erhalten. DC (FM II): hRf = 56.

 $\begin{array}{ccc} C_{31}H_{29}N_3\cdot HCl\cdot 0.6\ H_2O. & Ber.\ C\ 75,85\ H\ 6,41\ N\ 8,56\ Cl\ 7,22. \\ & Gef.\ C\ 75,80\ H\ 6,51\ N\ 8,53\ Cl\ 7,20. \end{array}$

IR: 3480 - 3240 (m), 3260 (w), 3150 (m), 1630/1618 (s/s), 1582 (m), 1495 (m), 1455 (s), 1360/1345/1330/1310/1290/1285 (m/m/w/m/m/m), 770/755 (m/s), 705/695 (s/s).

NMR (90 MHz, $DMSO\text{-}d_6$, vgl. Formelbild 5 und Erklärungen im allgemeinen Teil): Die Protonen a, b, c und d bilden äquivalente ABXY-Systeme mit $J_{ab} \sim J_{ac} = J_{ad} = 12$ Hz, $J_{bc} = 6$ Hz, $J_{bd} = 3$ Hz. a: 4 breite Linien bei 1,95, 2,08, 2,21 und 2,34, b 2,40—2,75 (teilweise verdeckt), c 4,50^{ad}, d 4,90^{ad}; 2 C₆H₅ (Position 4 und 6) 6,98—7,29 (I=4) und 7,29—7,64; 2 C₆H₅ (Position 2 und 8) 7.29—7,64 ppm.

MS (*m*/e): 77 (7), 91 (13), 104 (48), 131 (31), 235 (25), 262 (17), 338 (18), 364 (16), 442 (22), 443 (100), 444 (37).

Ein Versuch, die Base 4a in analoger Weise zu hydrieren, hatte keinen Erfolg: 4a blieb unverändert.

- 5. 3,4,6,7,8,9-Hexahydro-2,8-diphenyl-4,6-bis(p-tolyl)-2 H-pyrimido[1,2-a]pyrimidin-9a(1H)-yliumchlorid (8b·HCl) und 8b-Pikrat
- a) $8\,b\cdot HCl$: $3,3\,g$ (6,5 mmol) Pyrimidopyrimidinhydrochlorid $4\,b\cdot HCl$ werden in 200 ml MeOH gelöst und nach Zugabe von 0,84 g Pd (5%)/Al₂O₃ in einem 500 ml Druckgefäß bei einem Wasserstoffdruck von 4 bar bei 20° unter Schütteln hydriert (Reaktionszeit 86 h). Man filtriert den Katalysator ab, dampft die Lösung ein und reibt den Rückstand mit Essigester an. Der erhaltene Niederschlag wird abgesaugt und aus CHCl₃-Petrolether umgefällt oder aus Isopropanol umkristallisiert. Farblose Kristalle vom Schmp. 300° , Ausbeute $2,9\,g$; DC (FM I): hRf=42.

 $C_{33}H_{33}N_3 \cdot HCl \cdot 1,3 H_2O$. Ber. C 74,57 H 6,94 N 7,90 Cl 6,67. Gef. C 74,49 H 6,81 N 7,71 Cl 6,53.

IR (die mit ,,+" bezeichneten Banden finden sich im Spektrum von $8\,c\cdot$ HCl nicht): $3\,420\,$ (m), $3\,250\,$ (w), $3\,150\,$ (m), $1\,620\,$ (s), $1\,580\,$ (m), $1\,450\,$ (m), $1\,430\,$ (w)+, $1\,305\,$ (m)+, $1\,285\,$ (m)+, $817\,$ (s)+, $765/758\,$ (s/s)+, $722\,$ (m)+, $695\,$ (s).

NMR (90 MHz, CDCl₃, vgl. Formelbild 5 und Erklärungen im allgemeinen Teil): $2\,\mathrm{CH_3}$ 2,36°; die je zwei äquivalenten Protonen a, b, c und d bilden äquivalente ABXY-Systeme mit $J_\mathrm{ab}\sim J_\mathrm{ac}=J_\mathrm{ad}=12\,\mathrm{Hz},\ J_\mathrm{bc}=7\,\mathrm{Hz}$ und $J_\mathrm{bd}=3\,\mathrm{Hz}$. Für die Protonen a erscheinen (breite) Linien bei ca. 1,95, 2,08, 2,21 und 2,34 ppm, die Resonanzen für b und d liegen bei 2,20—2,60 (verdeckt), 4,25°du und 4,58°d ppm. m- und o-ständige Protonen der p-Tolylreste (äquivalente AB-Systeme mit $J=8\,\mathrm{Hz}$) 6,89°d und 7,15°d; $2\,\mathrm{C_6H_5}$ 7,25—7,50; $2\,\mathrm{NH}$ 10,0°b ppm.

MS (m/e): 77 (4), 91 (14), 104 (40), 117 (20), 118 (22), 131 (25), 145 (15), 234 (18), 249 (25), 262 (20), 352 (19), 392 (9), 470 (21), 471 (100), 472 (45).

- b) 8b-Pikrat: 0.3 g 8b·HCl werden in 2 ml EtOH gelöst und mit 0.5 g Pikrinsäure in 3 ml EtOH versetzt. Nach Erhitzen und Abkühlen kristallisieren 0.3 g gelbes 8b-Pikrat vom Schmp. 275° aus.
 - c) 8 b-Base: Die Verbindung wurde bei der Alkylierung von 8 b HCl als
 - 49 Monatshefte für Chemie, Vol. 114/6-7

Nebenprodukt isoliert, vgl. 7a). Schmp. 250° (Zersetzung); DC (FM III): hRf = 37.

IR: 3 420 (w), 3 230 (w), 3 130 (w), 1 610 (s), 1 575 (m), 1 508 (m), 1 448 (m), 1 320/1 300/1 280 (m/m/m), 810 (s), 760/753 (s/s), 692 (s).

NMR (60 MHz, $CDCl_3$): Fast identisch mit dem Spektrum von $8\,b\cdot HCl$ in $CDCl_3$, siehe $5\,a$).

- 6. 3,4,6,7,8,9-Hexahydro-4,6-diphenyl-2,8-bis(p-tolyl)-2H-pyrimido[1,2-a]pyrimidin-9a(1H)-yliumchlorid (8 c · HCl) und 8 c-Pikrat
- a) $8\,e\cdot$ HCl: $4.5\,g$ ($8.9\,m$ mol) Pyrimidopyrimidinhydrochlorid $4\,e\cdot$ HCl werden in $300\,\mathrm{ml}$ $Me\mathrm{OH}$ unter Verwendung von $1.14\,g$ Pd (5%)/Al $_2\mathrm{O}_3$ als Katalysator wie unter $5\,a$) beschrieben hydriert (Zeit: $65\,\mathrm{h}$) und aufgearbeitet. Durch Anreiben des Eindampfungsrückstandes mit Isopropanol/Ether fällt $8\,e\cdot$ HCl aus.

Farblose Nadeln aus Isopropanol, Schmp. 259° , Ausbeute 3,2 g. DC (FM II): hRf = 57.

 $C_{33}H_{33}N_3 \cdot HCl$ (508,10). Ber. C 78,00 H 6,75 N 8,27 Cl 6,98. Gef. C 77,38 H 6,58 N 8,22 Cl 7,13.

IR (große Ähnlichkeit mit dem IR-Spektrum von $8b \cdot HCl$, doch finden sich die mit ,, + " bezeichneten Banden im Spektrum von $8b \cdot HCl$ nicht): $3\,420$ (m), $3\,150$ (m), $1\,620$ (s), $1\,570$ (m)+, $1\,320/1\,300$ (w/w)+, $1\,200$ (w)+, $1\,170$ (w)+, $1\,090$ (w)+, $1\,040$ (w)+, 810 (s)+, 755 (s)+, 695 (s).

NMR (60 MHz, CDCl₃, vgl. Formelbild 5 und Erklärungen im allgemeinen Teil): 2 CH₃ 2,30^s; die je zwei Protonen a, b, c und d bilden äquivalente ABXY-Systeme mit $J_{\rm ab}\sim 13$ Hz, $J_{\rm ac}=J_{\rm ad}=11$ Hz, $J_{\rm bc}=5$ Hz, $J_{\rm bd}=3$ Hz und Resonanzen bei 1,5—2,3; 2,1—2,5; 4,20^{dd} und 4,56^{dd} ppm; m- und o-ständige Protonen der p-Tolylreste (äquivalente AB-Systeme mit J=8 Hz) 7,15^d und 7,32^d; 2 C₆H₅ 6,80—7,10 und 7,10—7,50; 2 NH 10,1^b ppm.

b) 8 e-Pikrat: Darstellung aus 0,3 g 8 e·HCl analog 5 b). Gelbe Kristalle vom Schmp. 240—242°, Ausbeute 0,25 g.

 $C_{33}H_{33}N_3 \cdot C_6H_3N_3O_7$ (700,76). Ber. C 66,85 H 5,18 N 11,99. Gef. C 66,02 H 5.35 N 11.54.

- 7. 3,4,6,7,8,9-Hexahydro-1,9-dimethyl-2,8-diphenyl-4,6-bis(p-tolyl)-2H-pyrimido[1,2-a]pyrimidin-9a(1H)-yliumjodid (9b) und 9b-Pikrat
- a) Darstellung von $\bf 9b$ aus dem Hexahydropyrimidopyrimidinhydrochlorid $\bf 8b \cdot HCl$ (Nebenprodukt: $\bf 8b \cdot Base$): In einem 50 ml Erlenmeyer mit Natronkalkrohr werden $\bf 104$ mg (4,5 mmol) Na mit 30 ml absolutem $\it EtOH$ unter Rühren zu einer NaO $\it Et$ -Lösung umgesetzt. In die Lösung bringt man 2,3 g (4,5 mmol) $\bf 8b \cdot HCl$ ein, rührt bis zur Auflösung und gießt die erhaltene Lösung von $\bf 8b$ (Base) in einen $\bf 100$ ml-Autoklaven mit Teflonfütterung. Nach Zugabe von 1 g (7 mmol) $\it MeI$ wird verschlossen und 17 h im Ölbad auf $\bf 130-140^{\circ}$ (Badtemp.) erhitzt. Man verdampft die Lösung im Vakuum zur Trockene, alkalisiert den Rückstand mit $\bf 2N$ wäßriger NaOH, verdünnt mit $\bf H_2O$ auf $\bf 40$ ml Gesamtvolumen und schüttelt die nicht umgesetzte Base mit $\bf 2\times 25$ ml CHCl3 aus. Nach Trocknen der CHCl3-Phase mit Na₂SO₄ wird im Vakuum eingedampft und der Rückstand mit $\it EtOH$ angerieben, wobei 0,8 g $\bf 8b$ -Base (Ausgangsmaterial) anfallen. Die Eigenschaften von $\bf 8b$ werden unter $\bf 5c$)

beschrieben. Die ausgeschüttelte wäßrige Phase wird eingedampft und mit Essigester-Ether (1:1) angerieben. Beim Stehen bei -15° kristallisieren insgesamt 0,56 g leicht gelbliche Kristalle von 9 b aus. Schmp. (nach Waschen mit Essigester) 180°; DC (FM III): hRf = 28.

$$C_{35}H_{38}IN_3 \cdot 0.75 H_2O$$
. Ber. C 65,59 H 6,18 N 6,56. Gef. C 65,64 H 6,02 N 6,52.

IR: $3\,450$ (m), $2\,920$ (s), $1\,585$ (m), $1\,565/1\,535$ (s/s), $1\,510$ (m), $1\,495$ (w), $1\,452/1\,445$ (m/m), $1\,402$ (s), 815 (s), 775/765/752 (m/m/s).

b) 9b-Pikrat aus dem unter 7a) beschriebenen 9b:

 $0.2 \,\mathrm{g}$ **9 b** werden in 5 ml $Et\mathrm{OH}$ gelöst und mit $0.3 \,\mathrm{g}$ Pikrinsäure, gelöst in 3 ml $Et\mathrm{OH}$, vereinigt. Nach kurzem Erhitzen zum Sieden und Abkühlen fallen $0.25 \,\mathrm{g}$ **9 b**-Pikrat aus. Gelbe Nadeln aus $Et\mathrm{OH}$, Schmp. 182° .

IR: $3\,420\,$ (m), $2\,920\,$ (m), $1\,633\,$ (s), $1\,550\,$ (s), $1\,450/1\,437\,$ (m/m), $1\,400\,$ (m), $1\,325/1\,303/1\,282/1\,260\,$ (m/s/m/m), $815\,$ (m), $700\,$ cm $^{-1}\,$ (s).

¹H-NMR (60 MHz, $DMSO-d_6$): 2 CH₃ (Tolylreste) 2,37s; 2 CH₃ (Position 1 und 9) 2,83s; C³H₂ und C⁷H₂ 2,2—2,8 (verdeckt); C⁴H und C⁶H bzw. C²H und C⁸H 4,3—4,9 (nach Entkoppeln bei 2,4 ppm = 144 Hz breite Signale bei 4,55 bzw. 4,78); 8 ArH (Tolylreste) 7,15s; 10 ArH (Phenylreste) 7,49s; 2 ArH (Pikrinsäure) 8,63s ppm.

 $^{13}\mathrm{C\textsc{-}NMR}$ (20 MHz, CDCl3, Protonen-breitbandentkoppelt): 2 CH3 (Tolylreste) 20,75; C3 und C7 38,16; 2 CH3 (Position 1 und 9) 39,29; C4 und C6 59,73; C2 und C8 60,17.

c) Darstellung von $\bf 9b$ und $\bf 9b$ -Pikrat aus dem Hexahydro-1-methylpyrimidopyrimidinyliumchlorid $\bf 18\cdot HCl$ (siehe $\bf 14$). Eine aus $\bf 0.16\,g$ (7 mmol) Na und $\bf 30\,ml$ Methanol bereitete NaOMe-Lösung, $\bf 1.9\,g$ (3,6 mmol) $\bf 18\cdot HCl$ und $\bf 2.98\,g$ (21 mmol) Methyljodid werden wie unter $\bf 7\,a$) im Autoklaven $\bf 17\,h$ auf $\bf 120-130^\circ$ erhitzt. Ein nach dem Abkühlen ausgefallener brauner Niederschlag wird abfiltriert und verworfen. Aus dem Filtrat kristallisiert beim Reiben mit dem Glasstab $\bf 0.7\,g\,9\,b$ aus. Schmp. (nach Waschen mit Ether) $\bf 180^\circ$. Aus $\bf 0.3\,g\,9\,b$ wurde analog $\bf 7\,b$) $\bf 9\,b$ -Pikrat dargestellt, Ausbeute $\bf 0.3\,g$, Schmp. $\bf 182^\circ$ (aus $\it EtOH$).

Die aus $18 \cdot \text{HCl}$ dargestellten Salze $9\,b$ und $9\,b \cdot \text{Pikrat}$ sind laut Schmp., Elementaranalyse, IR- und NMR-Spektren ident mit den aus $8\,b \cdot \text{HCl}$ dargestellten Produkten $9\,b$ und $9\,b \cdot \text{Pikrat}$.

8. 3,4-Dihydro-3-methyl-4-phenyl-6-(p-tolyl)-2(1H)-pyrimidinthion (10c)

In einem 500 ml Rundkolben mit Rückflußkühler und Natronkalkrohr wird eine NaOEt-Lösung aus 1,15 g Na (50 mmol) und 200 ml abs. EtOH bereitet. Zur Lösung gibt man 44,44 g (200 mmol) 4'-Methylchalkon 1 c und 18,02 g (200 mol) Thioharnstoff und erhitzt am Ölbad unter Rühren und Rückfluß 4 h zum Sieden. Nach dem Abkühlen wird mit konz. wäßr. HCl neutralisiert, wobei sich ein Harz abscheidet. Das Harz wird abgetrennt und mit EtOH durchgerieben. Man saugt die gebildeten Kristalle ab und erhält nach Umkristallisieren aus EtOH 16 g 10 c in Form von hellbeigen farbigen Nadeln; Schmp. 173°. DC (FM III): hRf = 56.

 $\begin{array}{cccc} C_{18}H_{18}N_2S \ (294,42). & Ber. \ C\,73,43 \ H\,6,16 \ N\,9,52 \ S\,10,89. \\ & Gef. \ C\,73,34 \ H\,6,01 \ N\,9,47 \ S\,10,95. \end{array}$

$$\begin{split} & \text{IR: 3 200 (m), 1680 (s), 1530 (s), 1480 (s), 1403 (m), 1272 (s), 1110 (s).} \\ & \text{NMR (90 MHz, CDCl_3): CH_3 (Tolylrest) 2,32s; CH_3--N^3 3,26s; C^4 H und C^5 H} \\ & 5,13^s; \textit{m-} \text{bzw. } \textit{o-ständige Protonen des } \textit{p-} \text{Tolylrestes (äquivalente AB-Systeme mit } \textit{J} = 9 \text{ Hz) 7,17d und 7,28d}; C_6H_5 7,32s; N^1 H 7,75b \text{ ppm.} \end{split}$$

9. 3,4-Dihydro-3-methyl-4-phenyl-6-(p-tolyl)-2(1H)-pyrimidinon (12 e)

a) Darstellung von 12 c aus 4'-Methylchalkon 1 c [mit 3-Methylamino-3-phenyl-1-(p-tolyl)-1-propanon (11 c) als Zwischenprodukt]: In einen 11 Erlenmeyerkolben werden 22,2 g (0,1 mol) 4'-Methylchalkon in 100 ml Ether und 310 g (4 mol) einer 40% igen wäßrigen Lösung von Methylamin eingebracht. Man rührt im verschlossenen Gefäß 2 Tage, gibt 100 ml Ether zu, schüttelt und trennt die Phasen. Die etherische Phase wird mit Na₂SO₄ getrocknet und eingedampft, wobei 11 c als Öl zurückbleibt. Der ölige Rückstand wird in ca. 100 ml H₂O suspendiert, unter Kühlung mit Eisessig neutralisiert und mit 8,1 g (0,1 mol) KOCN versetzt. Nach 2 h Rühren bei 20° scheidet sich ein Harz ab. Man trennt dieses ab und erhält nach Anreiben mit EtOH 6,5 g 12 c. Farblose Nadeln aus EtOH, Schmp. 223°, DC (FM III): hRf = 50.

 $\begin{array}{cccc} {\rm C_{18}H_{18}N_2O~(278,36)}. & & {\rm Ber.~C~77,67~H~6,52~N~10,06}. \\ & {\rm Gef.~C~77,80~H~6,37~N~10,14}. \end{array}$

IR: $3\,210\,$ (m), $1\,677/1\,660/1\,645\,$ (m/s/m), $1\,490\,$ (s), $1\,450/1\,435\,$ (s/s), $1\,280/1\,267\,$ (m/m).

NMR (60 MHz, CDCl₃): CH₃ (Tolylrest) 2,31s; CH₃—N³ 2,80s; C⁴H und C⁵H 4,99s; m- und o-ständige Protonen des p-Tolylrestes 7,13d und 7,32d ($J=8\,\mathrm{Hz}$); C₆H₅ 7,30s ppm.

b) Darstellung von $12\,e$ aus dem Pyrimidinthion $10\,e$: In einem $100\,\text{ml-Zweihalskolben}$ mit Rückflußkühler und Tropftrichter werden unter Erhitzen und Rühren (Magnetrührer mit Ölbad) $3\,g$ ($10,2\,\text{mmol}$) Pyrimidinthion $10\,e$ in $30\,\text{ml}$ EtOH gelöst und in der Hitze langsam mit $20\,\text{ml}$ 30%igem wäßrigen H_2O_2 versetzt. Man rührt weitere $6\,\text{h}$ bei $30-40^\circ$ und läßt über Nacht stehen, wobei ein Niederschlag ausfällt. Durch Umkristallisieren des Rohproduktes aus EtOH werden $1,3\,g$ $12\,e$ vom Schmp. 223° erhalten. Das aus $10\,e$ dargestellte Produkt $12\,e$ ist laut Schmp., IR- und NMR-Spektrum ident mit dem unter $9\,\text{a}$) beschriebenen (aus $1\,e$ bzw. $11\,e$ dargestellten) $12\,e$.

10. 3,4-Dihydro-3-methyl-2-methylthio-4-phenyl-6-(p-tolyl)-2(1H)pyrimidinyliumjodid (13 c · HI)

In einem 500 ml-Erlenmeyerkolben werden 13 g (44 mmol) Pyrimidinthion $10\,\mathrm{c}$ in 250 ml CHCl₃ gelöst und mit 18,8 g (133 mmol) Methyljodid versetzt. Das Reaktionsgemisch wird 12 h bei 20° gerührt, wobei rohes $13\,\mathrm{c}\cdot\mathrm{HI}$ ausfällt. Nach Absaugen des Niederschlages, Waschen mit Ether und Umkristallisieren aus $Et\mathrm{OH}$ erhält man 18 g $13\,\mathrm{c}\cdot\mathrm{HI}$. Gelbliche Nadeln vom Schmp. 175°, DC (FM III): hRf=28.

 $C_{19}H_{20}N_2S \cdot HI$ (436,36). Ber. C 52,30 H 4.85 N 6,42 S 7,35. Gef. C 52,14 H 4.84 N 6,49 S 7,61.

IR: 2920 (m), 1663 (m), 1565 (s), 1500 (s), 1450 (m), 1285 (m) cm $^{-1}$. NMR (90 MHz, $DMSO\text{-}d_6$): CH $_3$ (Tolylrest) 2,30s; CH $_3$ —S 2,55s; CH $_3$ —N 3 2,92s; NH 3,33b; C 4 H und C 5 H (AB-System mit J=5Hz) 5,21d und 5,61d; m-und o-ständige Protonen des p-Tolylrestes 7,16d und 7,68d ($J=8\,\mathrm{Hz}$); C $_6\mathrm{H}_5$ 7,36s ppm.

- 11. 1,6-Dihydro-1-methyl-6-phenyl-4-(p-tolyl)-2-pyrimidinamin-hydrojodid (14 c · HI) und 14 c-Base
- a) $14\,\mathrm{c}\cdot\mathrm{HI}$: In einem 500 ml Zweihalskolben mit Einleitrohr und Rückflußkühler mit Ableitrohr werden $16\,\mathrm{g}$ (36,7 mmol) Methylthiopyrimidin-hydrojodid $13\,\mathrm{c}\cdot\mathrm{HI}$ in $150\,\mathrm{ml}$ Propanol gelöst. Man erhitzt im Ölbad am Magnetrührer und leitet unter Rühren und Rückfluß 6 h NH₃-Gas durch die Lösung. Das Lösungsmittel wird im Vakuum verdampft und der harzige Rückstand mit Essigester/Ether angerieben. Man reinigt das erhaltene Kristallisat durch Umfällen aus $Et\mathrm{OH}$ mit Ether und erhält $6,7\,\mathrm{g}$ $14\,\mathrm{c}\cdot\mathrm{HI}$. Farblose Kristalle vom Schmp. 207° , DC (FM III): hRf=28.

IR: $3\,450-3\,050$ (s), $1\,680$ (w), $1\,645$ (s), $1\,625$ (m), $1\,550$ (s), $1\,455$ (m), $1\,108$ (s).

NMR (60 MHz, $DMSO-d_6$): CH₃ (Tolylrest) 2,38°; CH₃—N 3,03°; C⁴H und C⁵H 5,39^d und 5,61^d ($J \sim 5$ Hz); 10 ArH 7,1—7,7; NH₂, NH 7,7—8,7 ppm.

b) $14\,c$ -Base: Man bereitet aus $0.62\,g$ (27,1 mmol) Na und $50\,ml$ abs. EtOH eine NaOEt-Lösung, gibt dazu unter Rühren $11\,g$ (27,1 mmol) Pyrimidinaminhydrojodid $14\,c$ -HI, verdampft das Reaktionsgemisch im Vakuum zur Trockene und reibt den Rückstand mit H_2O durch. Das gebildete Kristallisat wird getrocknet und mit Essigester/Ether gewaschen, wobei man $6\,g$ reines $14\,c$ erhält. Farbloses Pulver vom Schmp. 175° , DC (FM III): hRf = 24.

 $C_{18}H_{19}N_3$ (277,37). Ber. C 77,95 H 6,90 N 15,15. Gef. C 77,32 H 6,77 N 14,92.

IR: $3\,480\,(\mathrm{m}),\,3\,310\,(\mathrm{w}),\,1\,648/1\,630\,(\mathrm{s/s}),\,1\,530\,(\mathrm{s}),\,1\,450\,(\mathrm{m}),\,1\,405\,(\mathrm{m}),\,1\,345\,(\mathrm{s}),\,1\,175\,(\mathrm{m}).$

NMR (90 MHz, CDCl₃—DMSO- d_6): CH₃ (Tolylrest) 2,32s; CH₃—N 2,82s; C⁴H und C⁵H 4,96d und 5,24d (J=5 Hz); m- und o-ständige Protonen des Tolylrestes 7,12d und 7,61d (J=8 Hz); C₆H₅ und NH₂ 7,3—7,5 ppm.

- 12. 1,4,5,6-Tetrahydro-1-methyl-6-phenyl-4-(p-tolyl)-2-pyrimidinamin-hydrochlorid (15 · HCl) und 15-Base
- a) 15 · HCl (aus 14 c) : 5,4 g (19,5 mmol) Dihydropyrimidinamin 14 c werden in 200 ml MeOH gelöst und mit ethanol. HCl auf pH=1 eingestellt. Danach wird das Gemisch wie unter 5 a) beschrieben, unter Verwendung von 1,4 g Pd $(5\%)/\text{Al}_2\text{O}_3$ als Katalysator, hydriert (6 h) und aufgearbeitet. Beim Anreiben des Eindampfrückstandes mit Essigester werden 5,6 g 15 · HCl erhalten. Nadeln vom Schmp. 229° aus Isopropanol, DC (FM III): hRf=34.

IR: $3\,300$ (w), $3\,120$ (m), $1\,651$ (s), $1\,622$ (s), $1\,590$ (m), $1\,575$ (m), $1\,450$ (m), $1\,340/1\,335$ (m/m).

NMR (60 MHz, CDCl₃): CH₃ (Tolylrest) 2,30°; C⁵H₂ 1,70—2,50; CH₃—N 2.95°; C⁴H und C⁶H 4,45—5,0; 9 ArH 7,0—7,55; NH₂ 8,05°, NH 8,70° ppm.

b) 15-Base: Die Verbindung fällt als Nebenprodukt bei der Umsetzung von 15 · HCl mit 1 b an; siehe 13). Schmp. 181° (aus Toluol); DC (FM III): hRf = 29.

 $C_{18}H_{21}N_3$ (279,39). Ber. C 77,38 H 7,58 N 15,04. Gef. C 77,12 H 7,47 N 14,80.

IR: $3\,470\,$ (m), $3\,310\,$ (w), $1\,658\,$ (s), $1\,630\,$ (s), $1\,592/1\,572\,$ (s/w), $1\,508\,$ (m), $1\,408/1\,390\,$ (m/m), $1\,328/1\,318\,$ cm $^{-1}\,$ (m/m).

NMR (60 MHz, CDCl₃): CH₃ (Tolylrest), 2,30°; C⁵H₂ 1,70—2,50°; CH₃—N 2,70°; C⁴H und C⁶H 4,38dd (J=11 Hz, 4 Hz) und 4,42dd (J=12 Hz, 4 Hz); $10 \, Ar$ H, NH₂ 7,1—7,4 ppm.

13. 3,4,6,9-Tetrahydro-1-methyl-2,8-diphenyl-4,6-bis(p-tolyl)-2H-pyrimido[1,2-a]pyrimidin-9a(1H)-yliumchlorid (16·HCl) aus 15·HCl (Nebenprodukt: 15-Base)

4,5 g (14,24 mmol) Tetrahydropyrimidinaminhydrochlorid 15·HCl werden in eine aus 0,33 g Na (14,24 mmol) und 30 ml EtOH bereitete NaOEt-Lösung unter Rühren eingebracht, das NaCl abfiltriert und die Lösung in einem 100 ml Rundkolben eingedampft. Zum Rückstand von 15-Base gibt man 3,16 g (14,24 mmol) 4-Methylchalkon 1b und 40 ml Toluol und erhitzt 17h unter Rückfluß und Rühren (Magnetrührer mit Ölbad). Nach dem Abkühlen fällt zunächst 1g rohe 15-Base an, die abfiltriert und aus Toluol umkristallisiert wird. Ausbeute 0,8 g, Eigenschaften und Spektren siehe 12 b). Das Filtrat des rohen 15 wird eingedampft, mit ethanol. HCl auf pH=1 gebracht, neuerlich eingedampft und der harzige Rückstand mit Isopropanol/Essigester/abs. Ether angerieben. Nach 2tägigem Stehen bei —15° saugt man den Niederschlag von 16·HCl ab und wäscht mit Ether. Farbloses Pulver vom Schmp. 210° (Zers. ab 200°), Ausb. 2,8 g. DC (FM III): hRf=40.

 $\begin{array}{cccc} \mathrm{C}_{34}\mathrm{H}_{33}\mathrm{N}_3 \cdot \mathrm{HCl} \ (520,11). & \mathrm{Ber.} \ \mathrm{C}\ 78,52\ \mathrm{H}\ 6,59\ \mathrm{N}\ 8,08\ \mathrm{Cl}\ 6,81. \\ & \mathrm{Gef.} \ \mathrm{C}\ 78,61\ \mathrm{H}\ 6,58\ \mathrm{N}\ 7,99\ \mathrm{Cl}\ 6,70. \end{array}$

 $IR\colon 1\,672$ (w), $1\,648$ (w), $1\,618$ (s), $1\,572$ (m), $1\,532$ (s), $1\,508$ (m), $1\,448\,\mathrm{cm^{-1}}$ (m).

NMR (60 MHz, CDCl₃): 2 CH₃ (Tolylreste in Position 4 und 6) 2,32s und 2,36s; C³ H₂ 2,0—2,7; CH₃—N 3,48s; C² H und C⁴ H 4,4—5,0; C⁶H und C⁻ H 4,88d und 5,45d (J=5 Hz); 16 ArH, NH 6,9—7,5; 2 ArH (o-ständige Protonen von C₆H₅-C³) 7,5—7,8 ppm.

14. 3,4,6,7,8,9-Hexahydro-1-methyl-2,8-diphenyl-4,6-bis(p-tolyl)-2H-pyrimido[1,2-a]pyrimidin-9a(1H)-yliumchlorid (18·HCl) und -pikrat (18-Pi)

 $2.2\,\mathrm{g}$ (4,23 mmol) $16\cdot\mathrm{HCl}$ werden in $100\,\mathrm{ml}$ MeOH unter Verwendung von $0.7\,\mathrm{g}$ Pd (5%)/Al₂O₃ als Katalysator wie bei $5\,\mathrm{a}$) beschrieben hydriert (12 h) und aufgearbeitet. Das erhaltene Harz wird mit abs. Ether digeriert, wobei sich ein amorphes Pulver von $18\cdot\mathrm{HCl}$ abscheidet. Ausbeute $2.2\,\mathrm{g}$.

1,9 g des rohen 18 · HCl wurden direkt zu 9 b methyliert, vgl. 7 a).

 $18\,b\text{-}Pi$: Man setzt $0.3\,\mathrm{g}$ des rohen $18\cdot\mathrm{HCl}$ mit $0.5\,\mathrm{g}$ Pikrinsäure in $10\,\mathrm{ml}$ $Et\mathrm{OH}$ wie üblich zu einem Pikrat um.

Gelbe Nadeln aus EtOH, Schmp. 165°, Ausbeute 0,4 g.

IR: 1630 (s), 1610/1595 (m/s), 1580 (w), 1550 (s), 1510 (m), 1492 (m), 1362 (m), 1308 (s), 1263 (s).

NMR (60 MHz, $DMSO-d_6$): C^3H_2 und C^7H_2 1,5—2,7; 2 CH₃ (Tolylreste) 2,3°; CH_3 —N 2,85°; C^2H , C^4H , C^6H , C^8H 4,1—4,8; 18 ArH + NH 6,8—7,6 (mit Singuletts bei 7,06 und 7,22 ppm); 2 ArH (Pikrinsäure) 8,60° ppm.

Literatur

- ¹ Wendelin W., Harler A., Monatsh. Chem. **106**, 1479 (1975).
- ² Wendelin W., Harler A., Monatsh. Chem. 107, 133 (1976).
- 3 Über den Einfluß verschiedener Substituenten auf die Stabilität von Dihydropyrimidinaminen des Typs 2 wird in Kürze berichtet.
- ⁴ Wendelin W., Monatsh. Chem. **105**, 382 (1974).
- ⁵ Zigeuner G., Bayer M., Paltauf F., Fuchs E., Monatsh. Chem. 98, 22 (1967), stellten 10 a analog dar, führten aber keinen Strukturbeweis durch.
- ⁶ Ähnliche Überführungen von Pyrimidinthionen in Pyrimidinone hatten zuvor z. B. Zigeuner et al. ⁵ durchgeführt.
- 7 Die Darstellung von 11 c erfolgte analog wie jene von 11 a; vgl. Brienne M. J., Fouquey C., Jaques J., Bull. Soc. Chim. France 1969, 2395.
- 8 Ähnliche Pyrimidinonsynthesen wurden bereits mehrfach beschrieben, vgl. z. B. Zigeuner G., Fuchs E., Galatik W., Monatsh. Chem. 97, 43 (1966) und Hardtmann G. E., Kathawala F. G., Schweizer Patent 539048, Chem. Abstr. 79, 115611 (1973). Die zuletzt genannten Autoren beschreiben im Schweizer Patent 539051, Chem. Abstr. 79, 115610 (1973), auch die Darstellung verschiedener 3,4-Dihydro-3-R-2(1H)-pyrimidinthione des Typs 10 aus Alkylthioharnstoffen und Chalkonen.
- ⁹ Zur Entwicklung von Malachitgrün als Sprühmittel siehe Wendelin W., Kern W., Monatsh, Chem. 110, 861 (1979).
- 10 Hanzlik V., Bianchi A., Ber. dtsch. chem. Ges. 32, 2283 (1899).
- ¹¹ Kostanecki S., Rossbach R., Ber. dtsch. chem. Ges. 29, 2246 (1896).
- ¹² Weygand C., Strobelt F., Ber. dtsch. chem. Ges. **68**, 1839 (1935).
- 13 Sterling Drug Inc., Brit. 1147760; Chem. Abstr. 71, 49967 (1969).