REAKTIONEN o-CHINOIDER VERBINDUNGEN MIT QUADRICYCLANEN—II¹

UMSETZUNG DES 7-ACETOXYQUADRICYCLANS MIT TETRACHLOR-o-BENZOCHINON

EGGERT BÜLDT^a, Tony Debaerdemaeker^b und Willy Friedrichsen^a

(Received in Germany 10 July 1978)

Zusammenfassung—Tetrachlor-o-benzochinon (1) reagiert mit 7-Acetoxyquadricyclan (3) als Heterodien unter Bildung von 4 und 5 und als elektronenarme Monocarbonylverbindung unter Bildung von 6. Daneben werden 1:2-Addukte (8, 9) isoliert, die wahrscheinlich aus einem primär gebildeten Homodien-Addukt (13) durch eine Folgereaktion met 3 entstehen. Die Strukturen von 8 und 9 wurden durch Röntgenstrukturanalyse geklärt.

Abstract—Tetrachloro-o-benzoquinone (1) reacts as heterodiene with 7-acetoxyquadricyclane (3) to give 4 and 5 and as electron deficient monocarbonyl compound to give 6. 1:2-adducts (8, 9) were also isolated, which presumably result from a primarily formed homodiene adduct (13) through a consecutive reaction with 3. The structures of 8 and 9 have been identified by X-ray analysis.

o-Chinone (A, X=0)² können mit gewöhnlichen, gespannten und elektronenreichen ungesättigten Verbindungen sowohl im Homo- als auch im Heterodienteil nach $[\pi 2 + \pi 4)$,³ $[\pi 4 + \pi 2]$,³ $[\pi 4 + \pi 6]$ ⁴ und $[\pi 4 + \pi 4]$ ⁵ reagieren. Offenbar fungiert dabei das o-Chinon als elektronenarme Komponente. Da Tetracyclo[3.2.0.0^{2.7}.0^{4.5}]heptane (Quadricyclane, B) sich mit elektronenarmen Olefinen in einer formal symmetrieer-

laubten Cycloaddition vom $[\pi 2 + \sigma 2 + \sigma 2]$ -Typ^{c,6,7} umsetzen, war es interessant zu prüfen, ob-o-Chinone mit diesen Verbindungen nach $[\sigma 2 + \sigma 2 + \pi 2]$ bzw. $[\pi 4 + \sigma 2]$ reagieren. Wie wir fanden, verläuft die Umsetzung nicht in dieser Weise (z.B. zu E), sondern führt zu Produkten (C, D), die aus formal als symmetrieverboten¹⁰ zu klassifizierenden $[\pi 4 + \sigma 2 + \sigma 2]$ -Cycloadditionen hervorgehen. Dabei entstehen sowohl beim Angriff des Hetero- als auch des Homodienteils von A ausschliesslich die exo-Verbindungen (C), während bei der Umsetzung mit Norbornadien erwartungsgemäss¹² auch die endo-Analoga gebildet werden;¹³ N,N'-Diarylsulfonyl-o-benzochinon-diimine (A, X = N-SO₂Aryl) verhalten sich analog. 1,13 Im Hinblick auf die Stereo-, Regio- und Periselektivität und die Darstellung funktionalisierter Derivate interessierte uns das Verhalten substituierter Quadricyclane gegenüber o-chinoiden Verbindungen. Über die Umsetzung des Tetrachlor-o-benzochinons (1) mit 7-Acetoxyquadricyclan (3) wird im folgenden berichtet.

⁴Institut für Organische Chemie der Universität Kiel, Olshausenstrasse 40-60, D-2300 Kiel.

^b Sektion für Röntgen- und Elektronenbeugung der Universität Ulm, Oberer Eselsberg, D-7900 Ulm.

^cAnaloge Umsetzungen sind auch am Tetracyclo[4.2.0.0^{2.8}.0^{5.7}]octan⁷- und Pentacyclo[5.2.0.0^{2.9}.0^{3.5}.0^{6.8}]nonansystem beschrieben worden.⁸ Die Addition von Tropon an Quadricyclane verläuft nach $[\pi 6 + \sigma 2 + \sigma 2]$.⁹

d'Über die photochemische $[\pi 4 + \sigma 2 + \sigma 2]$ -Addition an Quadricyclane ist berichtet worden.

Formelschema 1

aufgefunden werden.

A. PRĂPARATIVE ERGEBNISSE

1 reagiert mit dem aus 2 leicht zugänglichen 3 bereits bei Raumtemperatur unter Bildung von mindestens fünf Produkten (4, 5, 6, 8, 9), die sich durch sorgfältige Chromatographie trennen liessen und deren Strukturen aufgrund der folgenden Befunde geklärt werden konnten. 4 zeigt im IR-Spektrum die für den Dihydrobenzodioxintyp charakteristische¹⁴ C-O-Bande bei 1425 cm⁻¹; da zudem die Signallage der Protonen H(2) und H(3)* bei 4.21 ppm mit der der unsubstituierten Verbindung¹³ fast identisch ist und diese Protonen zudem nicht mit H(7) koppeln, sondern lediglich eine Signalverbreiterung durch Kopplung mit H(1) (bzw. H(4)) zeigen, ist die angegebene Stereochemie, (anti-exo) gesichert. Bemer-

Auch in 5 liegt, wie aus dem IR-Spektrum hervorgeht (1423 cm⁻¹ [C-O]), ein Quadricyclan-Heterodien-Addukt vor. Aus dem ¹H-NMR-Spektrum ist zu schliessen, dass von den beiden denkbaren Stereoisomeren² das endo-Acetat entstanden ist. Das Proton H(2) (dd, δ =

kenswerterweise entsteht nur das Cycloaddukt 4; anti-

endo-, syn-exo- bzw. syn-endo-Isomere konnten nicht

5.78 ppm) koppelt nur mit H(1) (J = 4 Hz) und H(3) (J =1 Hz);¹⁷ es fehlt die für das exo-Isomere zu erwartende charakteristische W-Kopplung. 11,17,18

Während 4 und 5 aus formal symmetrieverbotenen Prozessen hervorgehen, entspricht die Bildung von 6 den Erwartungen.^h Die gelbgefärbte Verbindung weist bei 1695 cm⁻¹ die C=O-Bande des ungesättigten Ketons auf;19 die Homodieneinheit lässt sich durch eine Diels-Alder-Reaktion mit Styrol nachweisen, 19 Auch in 6 liegt das exo-Isomere vor. Dies wird zum einen durch die Grösse der Kopplungskonstanten zwischen H(2) (4.77 ppm; dd mit $J_{2,3} = 5.9$ Hz und $J_{1,2} = 1.8$ Hz) und $H(3)^{13,17,21}$ (2.64 ppm; dd mit $J_{3,2} = 5.9$ Hz und $J_{3,4} = 1.1$ Hz), der nur kleinen Kopplung¹⁶ zwischen H(1) und H(2) bzw. H(3) und H(4) und der fehlenden Kopplung zwischen H(2) bzw. H(3) und H(7) nahegelegt; zum anderen ist das Signal von H(7) durch den Einfluss der C=O-Gruppe zu sehr niedrigem Feld verschoben

'Es wird für alle in dieser Arbeit erscheinenden Norbornanund Quadricyclanderivate nicht die rationelle, sondern die sich an die Grundkörper anlehnende Bezifferung gewählt.

¹J_{1,200} und J_{200,4} sind im allgemeinen gleich Null; ^{124,15} Ausnahmen wurden beschrieben. 120,1

⁸Das exo-Analogon ist bei anderen Umsetzungen aufgefunden worden (E. Büldt und W. Friedrichsen, unveröffentlicht).

Die Bildung von Spirodihydropyranen aus Tetrahalogeno-ochinonen und elektronenarmen Monocarbonylverbindungen mit Dienen wurde beschrieben;19 Phenalentrion kann analog reagieren.20

Formelschema 2

(5.97 ppm).^{111,17c} Dies ist nur mit der Struktur eines anti-exo-Isomeren in Einklang zu bringen. Erwartungsgemäss wird das H(7)-Signal der Reduktion von 6 mit Lithium-aluminiumhydrid, die zu einem Carbinol (7a oder 7b) führt, an der erwarteten Stelle beobachtet.

Weiterhin konnten 2 Addukte isoliert werden, die, wie aus den Elementaranalysen hervorging, aus einem Molekül 1 und 2 Molekülen 3 entstanden waren (8,9). Bereits aus der Ähnlichkeit der IR-und NMR-Spektren war zu schliessen, dass sehr verwandte Verbindungen vorliegen mussten. In 8 findet man H(2) bei 4.75 ppm $(J_{2,3} = 5.4 \text{ Hz}, J_{2,1} = 1.8 \text{ Hz})$; da zudem weder eine W-Kopplung von H(7) mit H(2) noch mit H(3) (dd bei 2.34 ppm mit $J_{3,2} = 5.4 \text{ Hz}$ und $J_{3,4} = 1 \text{ Hz}$) auftritt und H(7) aufgrund der Entschirmung durch die C=O-Gruppe bei 6.63 ppm erscheint, ist die exo-anti-Anordnung des "Oxetanteils" und die Stellung der Carbonylgruppe zu H(7) gesichert. Gleiches gilt für 9; das Signal von H(2) liegt als doppeltes Dublett bei 4.66 ppm $(J_{2.3} = 5.5 \text{ Hz},$ $J_{2,1} = 1.8 \text{ Hz}$). Auch in diesem Falle fehlt eine Kopplung von H(7) mit H(2) und H(3) (dd bei 2.36 ppm; $J_{3,2}$ = 5.5 Hz, $J_{2,1} = 1.8$ Hz); H(7) erscheint bei 6.68 ppm. Schwieriger gestaltet sich die Herleitung der Stereochemie für den 2. Molekülteil. Es war vor Kenntnis der genauen Struktur von 8 lediglich zu vermuten, dass ein Signal bei 2.66 ppm (dd) H(2') zuzuordnen sei; die beiden Kopplungskonstanten $J_{2',3'} = 7$ Hz und $J_{2',1'} = 3.8$ Hz liessen auf die angegebene exo-Stellung von H(2') und H(3') schliessen. In 9 tritt dieses Signal bei 2.80 ppm auf $(J_{2',3'} = 9.4 \text{ Hz}; J_{2',1'} = 3.8 \text{ Hz})$. Allerdings war die Zuordnung aus dem sehr komplexen Signalbereich von 2.3-3.6 ppm unsicher und gab auch keinen Aufschluss über den Additionsmodus an den Homodienteil des o-Chinons (endo oder exo). Dieses letztere Problem läss sich im

allgemeinen—wie in analogen Fällen^{12d} durch eine prinzipiell mögliche intramolekulare $[\pi 2 + \pi 2)$ -Photocycloaddition²³ klären. Bemerkenswerterweise führte dieser Versuch bei 8 nicht zum Ziel. Nur 9 lieferte bei der Photolyse in Ether oder Aceton in geringer Ausbeute eine Käfigverbindung (10); daneben wurden das Dihydroprodukt 11^{2d} und ein Carbinol isoliert, bei dem es sich möglicherweise um 12 handelt.²⁵ Die für die beiden 1:2-Addukte angegebenen Strukturen wurden endgültig durch eine Röntgenstrukturanalyse bewiesen, über die in B berichtet wird.

Die Bildungsmechanismen für 8 und 9 sind im einzelnen nicht bekannt. Es liess sich jedoch auschliessen, dass 6 als Vorstufe mit einem weiteren Mol 3 zu 8 und 9 reagiert: 6 ist gegenüber 3—und auch gegenüber 2—völlig unreaktiv. Vielmehr ist zu vermuten, dass zunächst durch eine endo-endo-Addition von 1 an 3 die—nicht isolierten—Diketone 13a und 13b gebildet werden. Wie wir gefunden haben,¹ setzt sich das aus 1 und Norbornadien zugängliche endo-exo-Addukt 14 in ähnlicher Weise mit Quadricyclan zu einem 1:2-Addukt gleichen Typs um. Offensichtlich können also Quadricyclane mit 1 nicht nur endo-exo, sondern auch endo-endo Additionen eingehen.

Abschliessend stellt sich die Frage nach den Ursachen für die sehr leicht verlaufende symmetrieverbotene Cycloaddition von 1 mit 3 zu 4, 5 und 13. Vergleicht man die beiden alternativen Reaktionswege von A mit B, den symmetrieerlaubten (a) $[\pi 4 + \sigma 2]$ zu E und die symmetrieverbotenen (b) $[\pi 4 + \sigma 2 + \sigma 2]$ zu C und D und setzt man voraus, dass der Beitrag der σ -chinoiden Einheit zur Spannungsenergie der Polycyclen in C, D und E gleich ist, so ist der Weg (b) wegen der Differenz der Spannungsenergien zwischen dem Nortricyclan und dem Norbornen um 21.2 kcal/mol²⁵ bzw. 19.8 kcal/mol²⁷ begünstigt; zudem ist es denkbar, dass das lediglich für die HOMO-LUMO-Wechselwirkung geltende Symmetrieverbot—wie in anderen Fällen auch²⁸—durch die

8: R¹ = AcO, R² = H 9: R`H, R² = OAc

11

10

OA.

^{&#}x27;sym-7-Acetoxynorbornenol: 4.23 ppm; anti-7-Acetoxynorbornenol: 4.50 ppm.²²

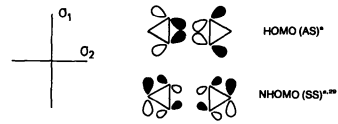
Pormelschema 4

Wechselwirkung des LUMO (Dien) mit dem NHOMO (Quadricyclan) (Schema 1) durchbrochen wird und somit ein symmetrieverbotener Prozess mit einem symmetrieerlaubten konkurrieren kann.

¹Möglicherweise verläuft die Reaktion über einen CT-Komplex;³⁰ die benzolische Lösung von 1 färbt sich auf Zusatz von Quadricyclan tiefdunkel.

	2 Verbindung	g
Raumgruppe	ρĪ	P2 _{1/c}
a (in A)	13.745(6)	11.733(5)
b (in %)	12.023(5)	11.099(5)
c (in X)	8.268(4)	18.518(8)
α	103.58°(3)	90.0°
β	82.41(3)	94.01 ⁰ (4)
Y	114.49(4)	90°
Z(Moleküle/Zelle)	2	4
Zellvolumen V(in χ^3)	1207.5	2405.6
Volume/2 (in 03)	603.7	601.4
Ansahl gemess.Reflexe	1805	3125
Endgültiger R-Wert	9.5%	8.87
D (in g·cm ⁻³)	1.513	1.525

Tabelle 1. Kristalldaten der Verbindungen 9 und 8



Schema 1. Symmetrieadaptierte Linearkombinationen der Walsh-Orbitale zweier Cyclopropaneinheiten; aSymmetrieverhalten gegen σ_1 und σ_2 .

Tabelle 2. Atomkoordinaten und mittlere Temperaturfaktoren von 9 und 8 ($\bar{B}=(1/3)(B_{11}+B_{22}+B_{33})$). $\bar{\sigma}$ ist die über alle 3 Koordinaten gemittelte absolute Standardabweichung in 10^{-3} Å

	Molek	a1 <u>9</u>				Molek	ül <u>8</u>			
Atom	×	y	z	ā	B	x	у	z	ā	<u> </u>
C11	0.0267	0.0538	0.8040	3	5.1(2)	0.2421	0.4636	0.6097	-5	5.5(3)
C12	0.2179	0.2647	1.0102	4	6.7(2)	0.4973	0.3963	0.6483	5	5.3(2)
C13	0.3989	0.4666	0.8181	4	5,4(2)	0.5599	0.2578	0.7984	5	5.4(2)
C14	0.3621	0.4494	0.4413	3	4.3(2)	0,3602	0.1996	0.8976	5	5.0(2)
CI	0.1215	0.1664	0.6976	10	2.7(6)	0.2725	0.3865	0.6937	14	3.5(8)
C2	0.2152	0.2676	0.8090	- 11	3.9(7)	ი. 3977	0.3631	0.7088	15	3.6(8)
C3	0.2892	0.3516	0.7281	10	3.1(6)	0.4259	0.3066	0.7703	15	4.1(8)
C4	0.2655	0.3295	0.5399	10	2.5(6)	0.3248	0.2825	0.8142	14	3.4(8)
C5	0.1550	0.3170	0.5131	10	3.1(6)	0.2270	0.2100	0.7739	16	4.6(9)
C6	0.0697	0.2175	0.6019	10	3.4(6)	0.1917	0.2772	0.6986	16	5.0(9)
C7	-0.0007	0.2880	0.7016	11	3.8(7)	0.2003	0.1720	0.6412	15	4.2(9)
C8	0.0651	0.3942	0.8336	12	5.1(8)	0.3250	0.1298	0.6404	14	3.5(8)
C9	0.1407	0.4842	0.7586	13	6.1(9)	0.3545	0.0735	0.7044	15	3.7(8)
CIO	0.1297	0.4366	0.5730	11	3.9(7)	0.2475	0.0779	0.7483	14	3.5(8)
CII	0.0040	0.3664	0.5743	11	4.2(7)	0.1496	0.0724	0.6882	15	3.9(8)
012	0.0305	0.7016	0.5880	7	4,3(5)	0.1447	-0.0354	0.6463	11	5.5(7)
C13	0.1371	0.7515	0.6209	12	3.8(7)	0.0911	-0.1251	0.6754	16	4.9(10
014	0.2000	0.7356	0.5143	8	5.7(5)	0.0563	-0.1249	0.7373	12	6.4(7)
C15	-0.1570	0.1798	0.2078	13	5.8(8)	0.0792	-0.2409	0.6306	17	6.2(11
C16	0.1858	0.1113	0.5636	12	4.3(7)	0.2391	0.4708	0.7574	16	5.2(10
016	0.1667	0.0008	0.5293	8	5.3(5)	0.1916	0.5616	0.7498	13	2.7(7)
C17	0.2760	0.2022	0.4664	10	3.0(6)	0,2732	0.4071	0.8314	14	3.6(8)
810	0.2626	0.1627	0.2897	7	3.7(4)	0.1787	0.4055	0.8766	11	5.4(7)
C19	0.3804	0.1927	0.2561	- 11	3.9(6)	0.2500	0.4526	0.9399	15	4.4(9)
C20	0.3943	0.2098	0.4456	10	2.9(6)	0.3526	0.4814	0.6881	15	3.8(8)
C2 1	0.4207	1.0952	0.4478	10	3.4(6)	0.3471	0.6219	0.8891	15	4.3(9)
Ç22	0.5347	0.1383	0.3669	11	3.4(6)	0.3999	0.6492	0.9684	16	5.3(10
C23	0.5248	0.1289	0.2051	12	4.5(7)	0.3205	0.6169	1.0131	16	4.9(9)
C24	0.4059	1.0767	0.1703	11	4.0(7)	0.2101	0.5776	0.9687	15	4.2(8)
C25	0.3537	0.9952	0.3021	11	4.2(7)	0.2222	0.6540	0.8989	16	4.2(9)
026	0.3872	0.8910	0.2780	8	4.8(5)	0.2149	0.7817	0.9096	11	5.5(7
C27	0.3276	-0.2202	0.1846	12	4.9(7)	0.1144	0.8287	0.9206	17	6.1(10
028	0.2546	0.7722	0.1102	8	5.8(5)	0.0332	0.7653	0.9283	13	7.7(8
C29	0.3611	-0.3249	0.1892	15	6.5(10)	0.1121	0.9673	0.9227	16	4.9(9

B. RÖNTGENSTRUKTURANALYSE

Die Strukturbestimmung erfolgte in beiden Fällen nach der statistischen Methode mit Hilfe des MULTAN-Programms.³¹ Einige fehlende Kohlenstoffatome wurden anschliessenden Differenz-Fourier-Synthesen entnommen. Die Strukturverfeinerung erfolgte nach einem Blockdiagonalverfahren.³² In Tabelle 1 sind die Kristalldaten der beiden Verbindungen zusammengestellt, in Tabelle 2 sind die endgültigen Atomparameter angegeben (aus Platzgründen sind nur die mittleren Temperaturfaktoren aufgeführt). Es wurde nicht versucht, die Lage der Wasserstoffatome festzulegen. Für alle Reflexe wurden Einheitsgewichte eingesetzt.

In Abb. 1(a) und 1(b) sind die beiden Moleküle 8 und 9 so gezeichnet, dass die Atome sich so wenig wie möglich überdecken. Die röntgenographische Untersuchung beider Verbindungen bestätigt, dass, wie aus den Elementaranalysen hervorging, es sich um zwei Addukte

handelt, die aus einem Molekül 1 und zwei Molekülen 3 entstanden sind. Die beiden Verbindungen unterscheiden sich nur in der Stellung der Acetylgruppe am C-11, in 8 steht sie in der syn-Stellung und in 9 in anti-Stellung. Die Atomabstände sind in Tabelle 3, die Bindungswinkel in Tabelle 4 angegeben. Die meisten Abstände stimmen innerhalb der Fehlergrenze mit den Erwartungswerten³³ überein. Die Chlor-Kohlenstoff Abstände C1-C11 (1.760Å, 1.788Å) und C4-C14 (1.784Å, 1.819Å) gleichen denen, die für Paraffine (1.767Å) gefunden werden, während die C2-C12 (1.678Å, 1.713Å) und C3-C13 (1.681Å, 1.709Å) Abstände denen in substituierten Aromaten (1.70Å) entsprechen. Die C2-C3 (1.337Å, 1.322Å), C8-C9 (1.359Å, 1.362Å) und C22-C23 (1.336Å, 1.337Å) Bindungen entsprechen der Länge einer einfachen Doppelbindung (1.337Å). Der C16-O16 Abstand (1.211Å, 1.155Å) gleicht demjenigen, der für Tetrachlor-p-benzochinon^{34,33} gefunden wurde (1.19Å,

Tabelle 4. Bindungswinkel in 9 und 8. Die Standardabweichungen betragen ungefähr 0.9°

Tabelle Keren St. dungsart

stånd veicht Reibe	A der betra	事をう	
0)=0.014,	0.019, $\sigma(C,C)$	= 0.17, 0.020	
Bindung	Molekül 9	Molekül 8	
C11-C1	1.760	1.788	
C12-C2	1.678	1.713	
C13-C3	1.681	1.709	
4	1.784	1.819	
•	1.574	1.500	
•	1.499	1.546	
•	1.527	1.577	
•	1.33/	1.322	
•	1.570	1.508	
•	1.503	1.550	
•	1.567	1.551	
ខ្ល	650.	1.608	
9 F	763		
	* C	538	
•	1.548	1.551	
	1.359	1.362	
69 -	1.511	1.543	
	1.578	1.544	
C11-012	1.424	1.426	
~	1.371	1.314	
m i	. 1	1.242	
C13-C15	1.458	1.531	
910-919	1.2.1	1.133	
810-213	437	1.636	
C17-C20	1.579	1,585	
018-C19	1.507	1.487	
C19-C20	1.559	1.623	
	1.564	1.569	
C20-C21	1.568	1.561	
C21-C22	1.545	1.582	
C21-C25	1.562	1.53!	
	1,336	1.337	
C23-C24	1.529	1.548	
C24-C25	1.540	1.561	
CZ2-026	3.468	1.434	
	1.354	1.3.8	
•		1.201	
677-773	916.	1.339	

Winkel	Molekül 9	Molekül 8	Winkel	Molekül 9	Molekul 8
C11-C1 -C2	113.4	112.2	018-C17-C20	91.5	93.6
•	112.1	110.0	C17-018-C19	91.9	92.3
· 달	112.2	8.40	018-C19-C20	86.8	- 8
구 다	115.0	116.7	018-C19-C24	113.7	114.5
당	9.66	9.40	C20-C19-C24	105.4	 96
Ç i	103.5	103.6	C17-C20-C19	84.8	82.2
•	120.9	123.0	C17-C20-C21	122.1	120.4
2 C	13.9	115.2	C19-C20-C21	101.2	0.66
	123.0	125.5	20-021-022	99.0	0.101
; ;	113.5	13.0	C22-C21-C25	8 101	
3	123.4	121,4	C21-C22-C23	107.0	106.2
•	111.6	113.9	C22-C23-C24	108.7	109.9
C3 -C4 -C5	113.6	114.6	C19-C24-C23	8.66	6.66
•	109.4	105.4	C19-C24-C25	99.1	98.8
7	105.1	106.5	C23-C24-C25	102.5	99.5
•	109.6	0.90	C24-C25-016	112.2	114.4
ဦ	110.3	10.3	C21-C25-C24	94.6	9.9
į.	8.0.		C21-C25-026	105.5	
ខុង	117.5	120.5	C25-026-C27	119.2	118.4
ខ្ល	4.00	102.0	026-C2/-028	6.8	120.8
ខ្លួ	9.00	107.1	026-627-629	114.1	1.4.7
	110.2	4.20	677-/77-070	0./21	C. #71
3 5	. 901	0.9			
ì	5.6	9.5			
Ŷ	2.6	9.5			
Ş	200	2.601			
ဦ	106.9	100			
Ş	97.6	102.2			
62-010-53	111.7	7.601			
Ÿ	96.5	97.6			
C7 411410	94.5	7.76			
0	110.5	115.2			
C7 -C11-012	116.0	107.1			
C11-012-C13	9.61	114.5			
012-013-014		1.53.1			
014-013-015	128.4	7.017			
910-913-13	122.4	124.7			
	117.3	109.0			
016-016-017	120.2	126.2			
ទ	102.7	9.701			
ទ	113.4	115.8			
	6.4.	112.4			
	9.1.	1.0.7			
073-717-070	4.22I	1.6.5			

1.29 Å). Die C11-O12-C13 und C25-O26-C27 Abstände sind einfache C-O-Bindungen, die auch in Paraffinen gefunden werden.

EXPERIMENTELLER TEIL

Die NMR-Spektren wurden mit folgenden Geräten bestimmt: Varian-A-60, EM 360, EM 390, HX 90 (Bruker-Physik); TMS diente als interner Standard. Die IR-Snektren wurden mit dem IR -Gitterspektrometer 421 der Fa. Perkin-Elmer, die Massenspektren mit einem CH4 der Atlas, Bremen und die UV-Spektren mit dem Spektralphotometer RPQ 20A der Fa. Zeiss angefertigt. Die Kristalldichten bestimmte man nach dem Flotationsverfahren in KJ-Lösung unter Zuhilfenahme einer Zentrifuge.[™] Die Elementaranalysen wurden inden Mikroanalytischen Laboratorien I. Beetz, 8640 Kronach/Ofr. und Beller, 34 Göttingen angefertigt. Die angegebenen Schmelzpunkte sind nicht korrigiert. Darstellung und Reinigung von Ausgangsmaterialien und Lösungsmitteln: Tetrachlor-o-benzochinon (1) (EGA) wurde durch Umkristallisieren aus CCl₄ gereinigt. 7-Acetoxynorbornadien (2), welches aus 7-Benzoyloxynorbornadien³⁷ über das 7-Hydroxynorbornadien37 mit Acetanhydrid/Pyridin (72 h Raumtemp.; Ausb. 91%; Sp. 71-72°C/14 Torr [Lit.38: 65°C/8 Torr]) leicht zugänglich ist. wurde durch Bestrahlung³⁹ (Hg-Niederdrucklampe 100 W der Fa. Gräntzel, Karlsruhe) in Aceton in 94 proz. Ausbeute in 7-Quadricyclanolacetat (3) überführt.

Benzol und Dichlormethan wurden durch Destillation, Aceton durch Schütteln mit Molekularsieb (3 Å) und anschliessender fraktionierter Destillation und Ether durch Filtration über Al₂O₃ (Super, Fa. Woelm) gereinigt.

Umsetzung von 1 mit 3: 1.23 g (5 mmol) 1 und 0.83 g (5.5 mmol) 3 wurden in 20 ml Benzol 10 Tage bei Raumtemp, unter Lichtausschluss gerührt, die gelbe Lösung auf ca. 3 ml eingeengt, vorsichtig mit 50 ml Ether versetzt und das auskristallisierte Oxetan (6) nach 12 h abgesaugt; eine weitere Fraktion wurde durch schnelle Filtration der Mutterlauge über Kieselgel (0.05-0.2 mm, Merck) mit Dichlormethan erhalten. Ausb. 0.75 g (38%) gelbe Prismen vom Schmp. 158°C (Ether). IR(KBr): 1695, 1733 cm⁻¹. UV(CH₃CN): λ_{max} (log e) = 219 (4.06), 251 (3.71), 335 (3.43), 374 nm (3.22). MS(70 eV): m/e = 396 (22%, M⁺). ¹H-NMR(CDCl₃): $\delta = 1.98$ ppm (8, CH₃), 2.64 (dd, H(3), $J_{2,3} = 5.6$ Hz, $J_{3,4} = 1.1 \text{ Hz}$), 3.11 (m, H(4), $J_{3,4} = 1.1 \text{ Hz}$), 3.53 (m, H(1), $J_{1,2} = 1.1 \text{ Hz}$) 1.8 Hz), 4.77 (dd, H(2), $J_{2,3} = 5.9$ Hz, $J_{1,2} = 1.8$ Hz), 5.86 (m, H(6), $J_{5,6} = 5.9 \text{ Hz}$), 5.97 (m, H(7)), 6.16 (m, H(5), $J_{5,6} = 5.9 \text{ Hz}$). ¹H-NMR(C₆D₆): $\delta = 1.56$ ppm (CH₃), 1.72 (H(3)), 2.64 (H(4)), 3.31 (H(1)), 4.31 (H(2)), 5.28 (H(6)), 5.64 (H(5)), 6.37 (H(7)). C₁₅H₁₀Cl₄O₄ (396.1) Ber.: C, 45.49; H, 2.55; Cl, 35.81. Gef.: C, 45.54; H, 2.39; Cl, 35.37%. Der vor dem Oxetan aufgefangene Anteil worde noch einmal mit CH2Cl2 an Kieselgel chromato-

- 1. Fraktion (4): 0.50 g (25%) farblose Nadeln vom Schmp. 205°C (Ether). IR (KBr): 1425 (C-O), 1735 cm⁻¹. UV(CHCl₃): λ (log ϵ) = 294 (Schulter, 3.13), 299 nm (3.19). MS (70 eV): m/e = 396 (32%, M⁺). ¹H-NMR(CDCl₃): δ = 2.03 ppm (s, CH₃), 3.50 (dd, H(1), H(4), J₁ = 3.8 Hz, J₂ = 1.7 Hz), 4.21 (s, H(2), H(3), W_{1/2} = 1.2 Hz, Signalverbreiterung durch Kopplung mit H(1), H(4)), 5.55 (br.s, H(7), W_{1/2} = 4.5 Hz), 6.15 (m, H(5), H(6)). C₁₅H₁₀CLO₄ (396.1) Ber.: C, 45.49; H, 2.55; Cl, 35.81. Gef.: C, 45.32; H, 1.99; Cl, 35.38.
- 2. Fraktion (5): 0.53 g (27%) farblose Prismen vom Schmp. 168°C (Ether). IR(KBr): 1423, 1722 cm⁻¹. UV(CHCl₃): λ (log ϵ) = 293 (Schulter, 3.05), 299 nm (3.11). MS(70 eV): m/e = 396 (13%, M⁺). ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 2.10 ppm (s, CH₃), 3.15 (br.s, W_{1/2} = 7 Hz, H(4)), 3.56 (m, H(1)), 4.58 (m, H(3), H(7)), 5.78 (dd, J_{1,2} = 4 Hz, H(2)), 6.16-6.21 (m, H(5), H(6)). C₁₅H₁₆Cl₄O₄ (396.1) Ber.: C, 45.9; H, 2.45; Cl, 35.81. Gef.: C, 45.96; H, 2.43; Cl, 35.38. Der nach dem Oxetan aufgefangene Anteil wurde noch einmal mit CH₂Cl₂ an Kieselgel chromatographiert.
 - 1. Fraktion (9): 40 mg (2%) farblose Kristalle vom Schmp.

236°C (Ether). IR(KBr): 1735, 1755 cm⁻¹. UV(CHCl₃): λ (log ϵ) = 247 (3.28), 327 (3.29), 338 nm (Schulter, 2.16). MS(70 eV): m/e = 546 (0.6%, M⁺). ¹H-NMR(CDCl₃): δ = 2.01 ppm (s, CH₃), 2.03 (s, CH₃), 2.36 (dd, J_{2,3} = 5.5 Hz, J_{3,4} = 1 Hz, H(3)), 2.80 (dd, H(2), J_{2,3} = 9.4 Hz, J_{2,1} = 3.8 Hz), 2.92 (br.s, 1 H), 3.19 (m, 2 H), 3.51 (m, H(1)), 3.55 (dd, H(3), J_{3,2} = 9.4 Hz, J_{2,4} = 3.8 Hz), 4.40 (t, H(7)), 4.66 (dd, H(2), J_{2,3} = 5.5 Hz, J_{2,1} = 1.8 Hz), 5.76 (dd, H(5) oder H(6), J_{3,6} = 5.5 Hz, J_{5,6}bzw. J_{5,1}) = 2.5 Hz), 6.04 (Pseudotriplett, H(5)), H(6')), 6.20 (dd, H(6) oder H(5), J_{3,6} = 5.5 Hz, J_{6,1}(bzw. J_{5,4}) = 2 Hz), 6.68 (br.s, H(7)). C₂₄H₂₀Cl₄O₆ (546.2) Ber.: C, 52.77; H, 3.69; Cl, 25.96. Gef.: C, 53.13; H, 3.69; Cl, 25.71%.

2. Fraktion (8): 38 mg (2%) farblose Prismen vom Schmp. 203°C (Ether). IR(KBr): 1735, 1767 cm⁻¹. UV(CH₃CN): λ (log ϵ) = 245 (Schulter, 3.14), 320 nm (2.21). MS(70 eV): m/e = 546 (<1%, M⁻¹). ¹H-NMR(CDCl₃): δ = 1.98 ppm (s, CH₃), 2.00 (s, CH₃), 2.34 (dd, H(3), J_{2.3} = 5.4 Hz, J_{3.4} = 1 Hz), 2.66 (dd, H(2'), J_{2.3} = 7 Hz, J_{2.1} = 4 Hz), 2.94 (br.s, H(4)), 3.44 (m, H(1), H(1), H(3'), H(4')), 4.60 (br.s, H(7')), 4.75 (dd, H(2), J_{2.3} = 5.4 Hz, J_{2.1} = 1.8 Hz), 5.77 (dd, H(5) oder H(6), J_{5.6} = 5.5 Hz, J_{5.6}(bzw. J_{6.1}) = 2.5 Hz), 6.02 (m, H(5'), H(6')), 6.17 (dd, H(6) oder H(5), J_{6.5} = 5.5 Hz, J_{6.1}(bzw. J_{5.6}) = 2.9 Hz), 6.63 (br.s, H(7)). C₂₄H₂₀Cl₄O₆ (546.2) Ber.: C, 52.77; H, 3.69; Cl, 25.96. Gef.: C, 52.92; H, 3.71; Cl, 25.79%.

Styroladdukt des Oxetans 6: Eine Lösung von 198 mg (0.5 mmol) 6 und 104 mg (1.0 mmol) Styrol in 10 ml Benzol wurde nach dreistlindigem Stehen bei Raumtemp. eingeengt; nach Zusatz von Ether kristallisierten 238 mg (95%) farblose Nadeln von Schmp. 198°C (Ether) aus. IR(KBr): 1728, 1750 cm⁻¹. UV(CHCl₃): λ (log ϵ) = 247 (3.47), 263 (Schulter, 2.94), 270 (2.61), 325 nm (2.33). MS(70 eV): m/e = 500 (12%, M⁺), 472 (3%, M⁺-CO), 104 (100%, Styrol). ¹H-NMR (CDCl₃): δ = 2.02 ppm (s, CH₃), 2.51 (m, 2 H), 3.00 (m, H(4)), 3.27 (m, 2 H), 3.54 (m, H(1)), 4.78 (dd, H(2), $I_{2,3}$ = 5.5 Hz, $I_{2,1}$ = 2 Hz), 5.80 (dd, H(6) oder H(5), $I_{6,5}$ = 6 Hz, $I_{5,4}$ (bzw. $I_{5,4}$) = 3.5 Hz), 6.22 (dd, H(5) oder H(6), $I_{5,6}$ = 6 Hz, $I_{5,4}$ (bzw. $I_{5,1}$) = 3 Hz), 6.66 (m, H(7)), 6.93–7.44 (m, 5 H). ¹C₂₂H₁₈CL₃₀ (500.2) Ber.: C, 55.23; H, 3.63; Cl, 28.35. Gef. C, 55.19; H, 3.89; Cl, 28.55%.

Reduktion von 6 mit Lithiumtetrahydridoaluminat. 198 mg (0.5 mmol) 6 wurden mit 51 mg (1.5 mmol) LiAlH₄ in 20 ml Ether 24 h bei Raumtemp. gerührt, überschüssiges Hydrid mit 2N HCl zersetzt, die etherische Phase mit Wasser gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wurde mit CH₂Cl₂ an Kieselgel (0.05–0.2 nm, Merck) chromatographiert. 1. Fraktion (7a oder 7b): 36 mg (18%) farblose Prismen vom Schmp. 189°C (Ether). IR(KBr): 1695, 3100–3600 cm⁻¹. UV(CHCl₃): λ (log ε) = 294 (Schulter, 3.74), 302 nm (3.78). ¹H-NMR(CHCl₃): δ = 2.06 ppm (s, CH₃), 2.93 (dd, H(3), J_{3,2} = 5.5 Hz, J_{3,4} = 1 Hz), 3.29 (m, H(4)), 3.47 (d, OH, J = 6.3 Hz, mit D₂O austauschbar), 3.50 (m, H(1)), 4.71 (dd, H(2), J_{2,3} = 5.5 Hz, J_{2,1} = 2 Hz), 4.97 (d, H(2'), J = 6.3 Hz), 5.63 (m, H(7)), 5.88 (dd, H(6), J_{6,5} = 5.7 Hz, J_{6,1} = 3.2 Hz), 6.23 (dd, H(5), J_{5,6} = 5.7 Hz, J_{5,4} = 3 Hz). C₁₃H₁₂Cl₄O₄ (398.1) Ber.: C, 45.26; H, 3.04; Cl, 35.63. Gef.: C, 45.06; H, 2.89; Cl, 35.49%.

Bestrahlung des Adduktes 9. 200 mg (0.37 mmol) 9 wurden in 150 ml gereinigtem Ether bzw. Aceton bei 30°C unter Argon in dem RAYONET-Reaktor RPR-208 bei 254 nm 5 Min. extern bestrahlt. Die ursprünglich farblose, nunmehr kräftig gelb gefärbte Lösung enthielt kein Ausgangsmaterial mehr. Durch Chromatographie an Kieselgel wurden zwei Fraktionen erhalten. 1. Fraktion: 28 mg farblose Kristalle; die Fraktion war, wie sich dünnschichtchromatographisch (Kieselgel, mit imprägniert/CH2Cl2+5% Ether) nachweisen liess, uneinheitlich. Eine Trennung wurde auf imprägniertem Kieselgel erzielt, welches in der folgenden Weise hergestellt worden war. Eine Lösung von 5 g AgNO₃ in 50 ml wasserfreiem Acetonitril wurde mit 25 g Kieselgel (0.05-0.2 nm, Merck) versetzt, die Suspension am Rotationsverdampfer bis zur Trockene eingedampft und der Rückstand 3 h bei 120°C im Trockenschrank aktiviert. Die Auftrennung der 1. Fraktion (24 mg) wurde mit CH2Cl2/5% Ether (Saulenmasse: 2×130 cm) vorgenommen. 1. Fraktion (11): 8 mg (4%) farblose Prismen vom Schmp. 239°C (Ether, Z.). IR(KBr): 1745 cm⁻¹. UV(CH₂CN): $\lambda(\log \epsilon) = 230 \text{ nm}$ (3.37). MS(70 eV): m/e = 548 (0.4%, M⁺). ¹H-NMR(CDCl₃): $\delta = 0.8-2.0 \text{ ppm}$ (m, 4 H), 2.04 (s, CH₃), 2.06 (s, CH₃), 2.41 (br.s, H(1)), 2.55 (br.s, 1 H),

^kInsgesamt sind 8 Isomere denkbar; über die Ermittlung der Stereo- und Regiochemie wird an anderer Stelle berichtet werden.

2.9-3.5 (m, 7 H), 4.91 (br.s, H(7)), 5.05 (dd, H(2), $I_{2.3} = 5.7$ Hz, $I_{2.1} = 1$ Hz), 6.68 (br.s, H(7)). $I_{2.4} = I_{2.2} I_{2.4} I_{2.5} I_{$

2. Fraktion (10): 11 mg (5.5%) farblose Prismen vom Schmp. 246°C (Ether). IR(KBr): 709, 1745 cm⁻¹. UV(CH₃CN): $\lambda (\log \epsilon) =$ 230 nm (Schulter, 3.04). MS(70 eV): $m/e = 546 (0.5\%, M^+)$. 1H -NMR(CDCl₃): $\delta = 2.01$ ppm (s, CH₃), 2.06 (s, CH₃), 3.02 (dd, H(3), $J_{2,3} = 5.3$ Hz, $J_{3,4} = 0.9$ Hz), 3.0-3.59 (m, 8 H), 4.78 (dd, H(2), $J_{2,3} = 5.3 \text{ Hz}$, $J_{2,1} = 1.8 \text{ Hz}$), 4.91 (br.s, H(7')), 5.71 (dd, H(5) oder H(6), $J_{5,6} = 6$ Hz, $J_{5,4}(bzw. J_{6,1}) = 3$ Hz), 6.21 (dd, H(6) oder H(5), $J_{6,3} = 6 \text{ Hz}$, $J_{6,1}(bzw.\ J_{5,4}) = 3 \text{ Hz}$), 6.56 (br.s, H(7)). $C_{24}H_{20}Cl_4O_6$ (546.2). Ber.: C, 52.77; H, 3.69; Cl, 25.96. Gef.: C, 53.16; H, 4.16; Cl, 25.46%. Aus der 2. Fraktion der 1. Chromatographie wurden 18 mg farblose Kristalle vom Schmp. 231°C (Ether) erhalten. IR(KBr): 1715, 1738, 3350 cm $^{-1}$. UV(CH₃CN): λ (log ϵ) = 233 nm (Schulter, 2.34). MS(70 eV): $m/e = 550 (0.4\%, M^+)$. 1H NMR(CDCl₃): $\delta = 1.0-1.9$ ppm (m, 4H), 1.59 (s, OH, mit D₂O austauschbar), 2.01 (s, CH₃), 2.13 (s, CH₃), 3.05 (m, 6 H), 3.13 (m, 1 H, $J = 2.2 \text{ Hz}^3$, 3.53 (m, 1 H), 3.5-3.8 (m, 1 H), 3.71 (dd, 1 H, $J_1 = 6.0 \text{ Hz}^n$, $J_2 = 2.2 \text{ Hz}^n$), 4.38 (d, 1 H, $J = 6.0 \text{ Hz}^i$), 4.78 (m, 1 H), 6.22 (s, 1 H).-Möglicherweise liegt das Carbinol 12 vor. C24H24Cl4O6 (550.3) Ber. C, 52.39; H, 4.40; Cl, 25.77; Gef.: C, 53.05; H, 4.29; Cl, 25.12.

Danksagung—Wir danken der Deutschen Forschungsgemeinschaft und dem Fonds der Chemischen Industrie für die Gewährung von Personal- und Sachmitteln.

LITERATUR

¹Als 1. Mitteilung dieser Reihe soll gelten: W. Friedrichsen, E. Büldt und R. Schmidt, *Tetrahedron Letters* 1137 (1975).

²Ubersicht: K. T. Finley in *The Chemistry of Quinonoid Compounds* (S. Patai). Wiley, London (1974).

³Literaturübersicht: W. Friedrichsen, M. Betz, E. Büldt, H.-J. Jürgens, R. Schmidt, I. Schwarz und K. Visser, *Liebigs Ann. Chem.* 440 (1978).

^{4a} R. Allmann, T. Debaerdemaeker, W. Friedrichsen, H.-J. Jürgens und M. Betz, *Tetrahedron* 32, 147 (1976); ^bW. Friedrichsen, W.-D. Schröer und R. Schmidt, *Liebigs Ann. Chem.* 793 (1976).

⁵W. Friedrichsen, I. Kallweit und R. Schmidt, Ibid. 116 (1977).

⁶⁶ Literaturübersicht: G. Kaupp und H. Prinzbach, Chem. Ber. 104, 182 (1971); ⁶ I. Tabushi, K. Yamamura and Z. Yoshida, J. Am. Chem. Soc. 94, 787 (1972); ⁶ T. Sasaki, S. Eguchi, M. Sugimoto und F. Hibi, J. Org. Chem. 37, 2317 (1972).

H. Prinzbach, W. Eberbach, H. Hagemann und G. Philippossian, Chem. Ber. 167, 1957 (1974).

⁶H. Prinzbach, H. Fritz, H. Hagemann, D. Hunkler, S. Kagabu und G. Philippossian, *Chem. Ber.* 107, 1971 (1974).

⁵⁴ H. Tanida und T. Tsushima, *Tetrahedron Letters* 395 (1972); ⁵ H. Tanida, T. Tsushima und Y. Terui, *Ibid.* 399 (1972).

¹⁰N. Trong Anh, Die Woodward-Hoffmann-Regeln und ihre Anwendung, Verlag Chemie, Weinhein (1972).

¹¹T. Sasaki, K. Kanematsu, İ. Ando und O. Yamashita, J. Am. Chem. Soc. 99, 871 (1977).

12a M. Jones, W. Ando, M. E. Hendrick, A. Kulczycki, P. M. Howley, K. F. Hummel und D. S. Malament, *Ibid.* 94, 7469 (1972); ^bR. Noyori, T. Ishigami, N. Hayashi und H. Takaya, *Ibid.* 95, 1674 (1973); ^cM. Franck-Neumann und M. Sedrati, *Angew. Chem.* 86, 673 (1974); *Angew. Chem., Int. Ed.* 13, 606 (1974); ^dL. T. Byrne, A. R. Rye und Wege, *Austr. J. Chem.* 27, 1961 (1974); ^dJ. W. Wilt und D. R. Sullivan, *J. Org. Chem.* 40, 1036 (1975); ^fH. Taniguchi, T. Ikeda, Y. Yoshida und E. Imoto,

Chem. Lett. 1139 (1976); M. A. Battiste, J. F. Timberlake und H. Malkus, Tetrahedron Letters 2529 (1976); H. Taniguchi, Y. Yoshida und E. Imoto, Bull. Chem. Soc. Japan 50, 3335 (1977); J. W. Wilt und W. N. Roberts, J. Org. Chem. 43, 170 (1978).

¹³W. Friedrichsen und R. Epbinder, *Tetrahedron Letters* 2059 (1973).

^{14a}E. A. Braude, L. M. Jackman, R. P. Linstead und G. Lowe, J. Chem. Soc. [London], 3123 (1960); ^bW. Friedrichsen, Tetrahedron Letters 4425 (1969); ^cH. Bahn und W. Schroth, Z. Chem. 14, 239 (1974); Vgl. auch l.c.⁴⁵.

P. Laszlo und P. v. R. Schleyer, J. Am. Chem. Soc. 36, 1171 (1964); PR. McCulloch, A. R. Rye und D. Wege, Austr. J. Chem. 27, 1929 (1974); J. A. Marshal und S. R. Walter, J. Am. Chem. Soc. 36, 6358 (1974).

^{16a} R. Gassend, Y. Limouzin und J. C. Maire, Org. Magn. Resonance 6, 259 (1974); ^b J. W. Wilt und W. N. Roberts, J. Org. Chem. 43, 170 (1978).

17° L. M. Jackman und S. Sternhell, Applications of NMR Spectroscopy in Organic Chemistry, Pergamon Press, New York (1969); S. McLean und D. M. Findlay, Tetrahedron Letters 2219 (1969); T. Kubota, K. Shima und H. Sakurai, Chem. Lett. 343 (1972); R. v. Moen und H. S. Makowski, Anal. Chem. 43, 1629 (1971); V. Mark, Tetrahedron Letters 299 (1974).

Mantzaris und E. Weissberger, J. Org. Chem. 39, 726 (1974);
M. Barfield und B. Chakrabarti, Chem. Rev. 69, 757 (1969).

¹⁹a M. F. Ansell und V. J. Leslie, J. Chem. Soc. (C) 1423 (1971);
^b M. F. Ansell und A. A. Charalambides, J. Chem. Soc. Chem. Comm. 739 (1972).

²⁰A. Schönberg und E. Singer, Chem. Ber. 104, 160 (1971).

²¹J. L. Marshal, S. R. Walter, M. Barfield, A. P. Marchand, N. W. Marchand und A. L. Segre, Tetrahedron 32, 537 (1976).

²²E. I. Sayder und B. Franzus, J. Am. Chem. Soc. **86**, 1166 (1964). ²³Übersicht: W. Dilling, Chem. Rev. **66**, 373 (1966).

²⁴Zur Photoreduktion des Norbornens: P. J. Kropp, J. Am. Chem. Soc. 91, 5783 (1969); Photoreduktion von Olefinen durch Ester: S. Fujita, Y. Hayashi, T. Nomi und H. Nozaki, Tetrahedron 27, 1607 (1971).

²⁵Photochemische Ringöffnung von O-Heterocyclen: M. K. M. Dirania und J. Hill, J. Chem. Soc. (C) 1213 (1971).

²⁶H. K. Hall, C. D. Smith und J. H. Baldt, J. Am. Chem. Soc. 95, 3197 (1973).

²⁷P. v. R. Schleyer, J. E. Williams und K. R. Blanchard, *Ibid.* 92, 2377 (1970).

²⁶L. Salem in Chemical and Biochemical Reactivity (E. D. Bergmann und B. Pullman), Vol. VI, S. 329, The Israel Academy of Sciences and Humanities, Jerusalem 1974.

²⁹H. D. Martin, C. Heller, E. Haselbach und Z. Lanyjova, Helv. Chim. Acta 57, 465 (1974).

30I. Tabushi und K. Yamamura, Tetrahedron 31, 1827 (1975).

³¹J. P. Declercq, G. Germain, P. Main und M. M. Woolfson, *Acta Cryst. A* 29, 231 (1973).

³²F. R. Ahmed, S. R. Hall, M. E. Pippy und C. P. Huber, NCR Crystallographic Programs of the IBM/360 System. National Research Council, Ottawa, Canada (1966).

³³ Molecular Structures and Dimensions (O. Kennard, D. G. Watson, F. H. Allen, N. W. Isaacs, W. D. S. Motherwell, R. C. Pettersen und W. G. Town), Vol. A1 (Interatomic Distances 1960-65), N. V. A. Oosthoek's Uitgivers, Utrecht (1972).

³⁴S. S. C. Chu, G. A. Jeffrey und T. Sakurai, Acta Cryst. 15, 661 (1962).

351. Ueda, J. Phys. Soc. Jap. 16, 1185 (1961).

³⁶G. H. Stout und L. H. Jensen, X-Ray Structure Determination. Mcmillan, New York (1968).

³⁷H. Tanida und T. Tsuji, J. Org. Chem. 29, 849 (1964). Der dort beschriebene Ansatz kann ohne Schwierigkeiten verdreifacht werden.

38 R. P. Story, J. Org. Chem. 26, 287 (1961).

^{&#}x27;Kopplung mit dem Signal bei 3.71 ppm.

[&]quot;Kopplung mit dem Signal bei 4.38 ppm.

[&]quot;Kopplung mit dem Signal bei 3.13 ppm.

^{39a}B. Franzus, M. L. Scheinbaum, D. L. Waters und H. B. Bowlin, J. Am. Chem. Soc. 98, 1241 (1976); E. Büldt und W. Friedrichsen, Liebigs Ann. Chem. 1410 (1977).