Chem. Ber. 100, 715-719 (1967)

Josef Jančulev¹⁾, Friedrich Nerdel, Dieter Frank²⁾ und Günter Barth³⁾

Fragmentierungsreaktionen an Carbonylverbindungen mit β -ständigen elektronegativen Substituenten, III⁴⁾

Über die Bildung von 2-Methoxy-1.1-diäthyl-äthylen und 2-Methoxy-3.3-diäthyl-oxetan aus *p*-substituierten Benzolsulfonsäureestern des 2-Hydroxymethyl-2-äthyl-butanals-(1)

Aus der Technischen Universität Berlin, Lehrstuhl für Theoretische Organische Chemie (Eingegangen am 10. August 1966)

Benzolsulfonsäureester des 2-Hydroxymethyl-2-äthyl-butanals-(1) (1a-f) liefern bei der Umsetzung mit wäßrig-methanolischem Alkali 2-Methoxy-3.3-diäthyl-oxetan (2) und 2-Methoxy-1.1-diäthyl-äthylen (3). Fragmentierung zu 1.1-Diäthyl-äthylen (4) tritt nur als Nebenreaktion auf. Eine Abhängigkeit der Produktzusammensetzung von der Elektronegativität des β-Substituenten besteht nicht. Der Enoläther 3 entsteht in einer Sekundärreaktion aus dem Vierringacetal.

In der I. Mitteil.⁴⁾ berichteten wir über die Fragmentierung von β -Jod- und β -Trimethylammonio-aldehyden, die in guten Ausbeuten zu Olefin und Ameisensäure führt.

Das dort als Zwischenprodukt dargestellte Tosylat 1b lieferte dagegen bei der Reaktion mit wäßrig-methanolischer Natronlauge zu 63 % das Vierringacetal 2, 13 % des Enoläthers 3 und 1 % des Olefins 4.

¹⁾ Prof. Dr. J. Jančulev, Univ. Skopje, Priv. Anschrift ul. M. Popović 85, Priština, ist z. Zt. Gastprofessor der Techn. Univ. Berlin.

²⁾ Neue Anschrift: Vereinigte Glanzstoff-Fabriken, Obernburg, Forschung Synthese.

³⁾ G. Barth, Diplomarb., Techn. Univ. Berlin 1965.

⁴⁾ I. Mitteil.: F. Nerdel, D. Frank und H. J. Lengert, Chem. Ber. 98, 728 (1965); II. Mitteil. F. Nerdel und U. Kretzschmar, Liebigs Ann. Chem. 688, 61 (1965).

Dieser bemerkenswerte Unterschied zum β -Jod- und β -Trimethylammonio-aldehyd in bezug auf die Zusammensetzung der Reaktionsprodukte⁵⁾ (s. Tab.) führte dazu, den Grund in der Elektronegativität des β -Substituenten zu suchen. Es wurden daher p-substituierte Ester 1a-f des 2-Hydroxymethyl-2-äthyl-butanals-(1) dargestellt und unter gleichen Bedingungen solvolysiert.

X	2 (%)	3 (%)	4 (%)
CH₃O	65	14	1
CH ₃	63	12	1
н	70	14	2
Cl	64	15	1
Br	70	14	1
NO_2	73	16	t
2-Jodmethyl-2-äthyl-butanal-(1)a)	3	_	88

Nach Gl. (1) vorgenommene Umsetzungen der Sulfonsäureester 1a-f

In allen Fällen entstehen als weitere Nebenprodukte 10-15% 2-Hydroxymethyl-2-äthylbutanal-(1) und ca. 5% 2-Hydroxymethyl-2-äthyl-buttersäure.

Die Bildung des Vierringacetals 2 nach (2) dürfte eine der Vierringätherbildung vergleichbare nucleophile Substitution am C_{β} des Ausgangsaldehyds durch ein O-Anion darstellen. Sie wäre damit eine Konkurrenzreaktion zur Fragmentierung (3).

$$X - SO_2O - CH_2 \longrightarrow X - SO_2O - CH_2 \longrightarrow OR$$

$$(3) X - SO_3O + HCO_2R + CH_2 \longrightarrow OR + X - SO_3O (2)$$

Um zu prüfen, ob der Enoläther 3 durch Zerfall des Acetals in einer Sekundärreaktion entsteht, wurde 2 unter den Solvolysebedingungen unter Rückfluß gekocht. Dabei wurden 83 % 2 unverändert zurückerhalten, während sich 15 % zu 3 umgesetzt hatten.

Damit läßt sich hierfür ein der thermischen Spaltung von Oxetanen analoger Mechanismus formulieren 6).

$$OR \rightarrow OR + CH_2O$$
 (4)

a) Zu Vergleichszwecken unter gleichen Bedingungen umgesetzt.

⁵⁾ Über eine analoge Reaktion bei der Umsetzung von Hydroxypivalophenontosylat, vgl. II. Mitteil.⁴⁾. Die physikalischen Eigenschaften (IR-, NMR-, UV-Spektren) solcher Acetale bzw. Ketale werden in Kürze gesondert veröffentlicht.

⁶⁾ Methoden der organ. Chemie (Houben-Weyl), 4. Aufl., Bd. VI/3, S. 509, Georg Thieme Verlag, Stuttgart 1965.

Inwieweit das gegensätzliche reaktive Verhalten von β -Jod- und β -Tosyl-aldehyden von der Konformation abhängig ist, wird zur Zeit an geeigneten alicyclischen Verbindungen untersucht.

Wir danken dem Fonds der Chemie und der Gesellschaft von Freunden der Technischen Universität Berlin für die Unterstützung der Arbeit.

Beschreibung der Versuche

Alle Schmelzpunkte sind unkorrigiert. Die IR-Spektren in CCl₄ wurden mit einem Perkin-Elmer-Gitterspektrophotometer 125, die NMR-Spektren in CCl₄ mit dem Varian A 60-Spektrometer mit Tetramethylsilan als innerem Standard gemessen.

2-Hydroxymethyl-2-äthyl-butanal-(1): Das Aldol wird nach bekanntem Verfahren aus 2-Äthyl-butanal-(1) und 40-proz. Formalin-Lösung dargestellt. Ausb. 54%, Sdp.₁₂ 95°.

Nach 10 Tagen im Kühlschrank ist das ursprünglich sirupöse *Aldol* zu einem dicken Kristallbrei erstarrt. Zers.-P. 62° (Petroläther $30-70^{\circ}$).

```
(C_7H_{14}O_2)_n (130.0)<sub>n</sub> Ber. C 64.63 H 10.77 Gef. C 64.13 H 10.72
```

```
IR (10-proz. Lösung in CCl<sub>4</sub>): 3420, 1715, 1110, 1045/cm, (KBr): 3420, - 1110, 1045/cm.
```

2.4-Dinitro-phenylhydrazon: Sowohl aus dem flüssigen als auch aus dem festen Aldol bildet sich das gleiche Derivat. Schmp. 133° (aus Äthanol).

```
C<sub>13</sub>H<sub>18</sub>N<sub>4</sub>O<sub>5</sub> (310.3) Ber. C 50.36 H 5.81 N 18.05 Gef. C 50.67 H 5.95 N 17.80
```

p-Substituierte Benzolsulfonsäureester 1 des 2-Hydroxymethyl-2-äthyl-butanals-(1)

Benzolsulfonsäureester (1c): 97 g (0.55 Mol) Benzolsulfochlorid in 158 g (2 Mol) absol. Pyridin werden bei 10-15° portionsweise mit frisch dest. 2-Hydroxymethyl-2-äthyl-butanal-(1) versetzt. Nach Beendigung der Zugabe wird weitere 10 Stdn. bei Raumtemp. gerührt, dann nach Gießen auf Eis/verd. Salzsäure wie üblich aufgearbeitet. Das ölige Reaktionsprodukt kann durch Chromatographie an Kieselgel (Petroläther 30-70°/Äther, 10:1) in 2 Substanzen zerlegt werden; die 2. Fraktion ist der gewünschte Sulfonsäureester. Ausb. 115 g (85%).

```
C<sub>13</sub>H<sub>18</sub>O<sub>4</sub>S (270.1) Ber. C 57.75 H 6.68 S 11.85 Gef. C 57.32 H 7.21 S 11.97 IR: 1730, 1370, 1185/cm.
```

NMR: 0.70 (s, 1 H), 2.28 (m, 5 H), 5.97 (s, 2 H), 8.44 (q, 4 H), 9.31 τ (t, 6 H).

2.4-Dinitro-phenylhydrazon: Schmp. 171°.

```
C<sub>19</sub>H<sub>22</sub>N<sub>4</sub>O<sub>7</sub>S (450.2) Ber. C 50.65 H 4.89 N 12.45 S 7.12
Gef. C 50.19 H 5.21 N 12.53 S 7.03
```

Als 1. Chromatographie-Fraktion wird ein Mono-Sulfonsäureester isoliert, der nach Analyse, Mol.-Gewicht und NMR-Spektrum vermutlich aus einem trimeren Aldol unter Verlust eines Mol. H₂O entstanden sein muß. Diese Verbindung, wie auch die entsprechenden der im folgenden aufgeführten Verbindungen 1, wurden nicht näher untersucht.

```
p-Methoxy-benzolsulfonsäureester (1a): Ausb. 73.5%.

C<sub>14</sub>H<sub>20</sub>O<sub>5</sub>S (300.1) Ber. C 56.08 H 6.66 S 10.66 Gef. C 56.22 H 7.21 S 10.60

IR: 1730, 1370, 1190/cm.
```

2.4-Dinitro-phenylhydrazon: Schmp. 156° (Zers.).

C₂₀H₂₄N₄O₈S (480.2) Ber. C 49.97 H 4.99 N 11.67 S 6.67 Gef. C 50.12 H 5.17 N 11.78 S 6.96

p-Chlor-benzolsulfonsäureester (1 d): Ausb. 77%.

C₁₃H₁₇ClO₄S (304.5) Ber. C 51.27 H 5.59 Cl 11.64 S 10.52 Gef. C 51.41 H 5.68 Cl 11.42 S 10.70

IR: 1720, 1370, 1185/cm.

2.4-Dinitro-phenylhydrazon: Schmp. 173°.

C₁₉H₂₁ClN₄O₇S (484.6) Ber. C 47.10 H 4.33 Cl 7.31 N 11.55 S 6.61 Gef. C 46.93 H 4.39 Cl 7.72 N 11.58 S 6.53

p-Brom-benzolsulfonsäureester (1e): Ausb. 80%.

C₁₃H₁₇BrO₄S (349.0) Ber. C 44.75 H 4.87 Br 22.86 S 9.17 Gef. C 44.61 H 4.63 Br 22.64 S 8.85

IR: 1725, 1370, 1180/cm.

2.4-Dinitro-phenylhydrazon: Schmp. 168° (Zers.).

C₁₉H₂₁BrN₄O₇S (529.1) Ber. C 43.12 H 3.97 Br 15.08 N 10.58 Gef. C 43.63 H 4.03 Br 15.30 N 9.42

p-Nitro-benzolsulfonsäureester (1f): Ausb. 54%, Schmp. 85°.

C₁₃H₁₇NO₆S (315.1) Ber. C 49.54 H 5.40 N 4.45 S 10.15 Gef. C 50.27 H 5.51 N 4.71 S 10.32

IR: 1730, 1530, 1370, 1345, 1310, 1180/cm.

2.4-Dinitro-phenylhydrazon: Schmp. 165° (Zers.).

C₁₉H₂₁N₅O₉S (495.2) Ber. C 46.08 H 4.24 N 14.13 S 6.46 Gef. C 46.67 H 4.42 N 14.41 S 6.39

Solvolyse von 1a-f und 2-Jodmethyl-2-äthyl-butanal-(1)

Jeweils 20 mMol 1 werden in 120 ccm Methanol gelöst und mit 60 mMol NaOH in 30 ccm Wasser versetzt. Nach 4stdg. Kochen unter Rückfluß auf dem Wasserbad ist in allen Fällen vollständiger Umsatz erreicht. Danach wird mit 50 ccm Wasser versetzt und 5 mal mit je 30 ccm spektralreinem Tetrachlorkohlenstoff ausgeschüttelt. Die Lösung wird 3 mal mit 30 ccm Wasser gewaschen und über Na₂SO₄ getrocknet.

Der Rückstand der wäßr. Phase wird mit verd. Schwefelsäure angesäuert und 10 Stdn. mit Äther extrahiert. Nach Trocknen des Ätherextraktes mit MgSO₄ und Abziehen des Äthers werden durch Kugelrohrdestillation 2 Fraktionen gewonnen:

- 1. Ameisensäure, Sdp. 90-110°, identifiziert als Aniliniumformiat (Schmp. 69°).
- 2. 2-Hydroxymethyl-2-äthyl-buttersäure, Sdp.₁₂ 120-140°.

Methylester: Sdp.12 91°.

IR: 3550, 1735, 1205, 1045, 1005/cm.

NMR: 6.33 (s, 3 H), 6.35 (s, 2 H), 7.06 (s, 1 H), 8.42 (q, 4 H), 9.17τ (t, 6 H).

Die Neutralstoffe aus den Tetrachlorkohlenstoff-Extrakten werden durch präparative Gaschromatographie mit einem Wilkens Autoprep A 700 getrennt (20'/3/8" Al-Säule, 25 % LAC (Diäthylenglykolsuccinat) auf Chromosorb W 60/80, 200 ccm H₂/Min., 100°, 0.3 ccm).

- 1.1-Diäthyl-äthylen (4): vgl. I. Mitteil.4).
- 2-Methoxy-1.1-diäthyl-äthylen (3): Sdp. 119°. Identisch mit dem aus 2-Äthyl-butanal-(1)-dimethylacetal dargestellten 3.

IR: 1685, 1140/cm.

NMR: 4.40 (s, 1 H), 6.55 (s, 3 H), 8.13 (q, J = 7 Hz, 4 H), 9.04 τ (t, J = 7 Hz, 6 H).

Behandlung mit Säure liefert 2-Äthyl-butanal-(1), charakterisiert als 2.4-Dinitro-phenyl-hydrazon (Schmp. 136°).

2-Methoxy-3.3-diäthyl-oxetan (2): Sdp.12 65°.

IR: 1385, 1200, 1115, 955/cm.

NMR (HR 100): 5.19 (s, 1 H), 5.98 (d, J=4 Hz, 1 H), 6.07 (d, J=4 Hz, 1 H), 6.70 (s, 3 H), 8.32 (q, J=7 Hz, 2 H), 8.36 (q, J=8 Hz, 2 H), 9.13 (t, J=7 Hz, 3 H), 9.24 τ (t, J=8 Hz, 3 H).

Acetalspaltung mit wäßr. Säuren liefert 2-Hydroxymethyl-2-äthyl-butanal-(1).

2.4-Dinitro-phenylhydrazon: Schmp. 133°.

Quantitative Bestimmung der Neutralanteile

Die naheliegende Bestimmung der Neutralanteile auf gaschromatographischem Wege führte zu falschen Ergebnissen, da festgestellt wurde, daß sich ein Teil des Acetals 2 auf der Säule zersetzt. Die quantitative Auswertung wurde deswegen mit Hilfe der IR-Spektroskopie in einer ca. 2-proz. Lösung der Reaktionsprodukte in Tetrachlorkohlenstoff vorgenommen. Als Meßzelle diente eine KBr-Küvette von 0.3 mm Schichtdicke, zum Auskompensieren des Lösungsmittels wurde eine Küvette mit verstellbarer Schichtdicke benutzt.

Zur Konzentrationsbestimmung der einzelnen Komponenten wurden folgende Banden ausgewählt, deren Extinktionsdiagramme aufgenommen wurden:

2-Methoxy-1.1-diäthyl-äthylen (3) 1685/cm 2-Methoxy-3.3-diäthyl-oxetan (2) 955/cm 1.1-Diäthyl-äthylen (4) 1660 und 890/cm

An Hand von Testmischungen wurde ermittelt, daß der Fehler der Bestimmungsmethode in allen Fällen weniger als 4% beträgt.

[450/65]