

Title	N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine N-Oxideの NucleophileおよびDipolarophileとの反応
Author(s)	須田, 晃治
Citation	大阪大学, 1972, 博士論文
Version Type	VoR
URL	https://hdl.handle.net/11094/1591
rights	
Note	

The University of Osaka Institutional Knowledge Archive : OUKA

https://ir.library.osaka-u.ac.jp/

The University of Osaka

論文目録

氏 須 晃 治 名 田 主論文 N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine N-Oxide o Nucleophile および Dipolarophile との反応 A Novel Synthesis of 2,4-Dialkyl-5-phenylthio-I. imidazoles. (2,4-Dialky1-5-phenylthioimidazole o新合成法) M. Masui, C. Yijima and K. Suda. Chem. Comm., 1968, 1400. Reaction of N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine N-Oxide I. with Carboxamides. (N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine N-Oxide と Carboxamide との反応) M. Masui, C. Yijima and K. Suda. Chem. Pharm. Bull. (Tokyo), 19, 865 (1971). Reaction of N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine N-Oxide I. with Dipolarophiles and Nucleophiles. Part I. Novel Synthesis of 2,4(5)-Dialky1-5(4)-phenylthioimidazoles. (N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine N-Oxide σ

Dipolarophile および Nucleophile との反応 第1報

2,4(5)-Dialky1-5(4)-phenylthioimidazoleの新合成法) M. Masui, K. Suda, M. Yamauchi and C. Yijima. J. Chem. Soc. Perkin I, 1972, in press

I. Reaction of N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine N-Oxide with Dipolarophiles and Nucleophiles. Part II.
1,3-Addition reaction with Carboxamides.
(N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine N-Oxide の
Dipolarophile および Nucleophile との反応 第2報
Carboxamide との1.3- 行加反応)
M. Masui, K. Suda and C. Yijima. Chem. Pharm. Bull.
(Tokyo), submitted

I. Reaction of N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine N-Oxide with Dipolarophiles and Nucleophiles. Part III.
1,3-Dipolar-cycloaddition of N-(1-Cyanoalkyl)- alkylideneamine N-Oxide.

(N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine N-Oxideの Dipolarophile および Nucleophile との反応 第3報 N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine N-Oxideの 1,3-Dipolar-cycloaddition.)

M. Masui, K. Suda, M. Yamauchi and C. Yijima Chem. Pharm. Bull. (Tokyo), in preparation

I. Convenient Syntheses of 2,4(5)-Dialkylimidazoles

and 1-Methyl-2,4-dialkylimidazoles.

(2,4(5)-Dialkylimidazole および 1-Methyl-2,4-dialkylimidazoleの簡易合成法)

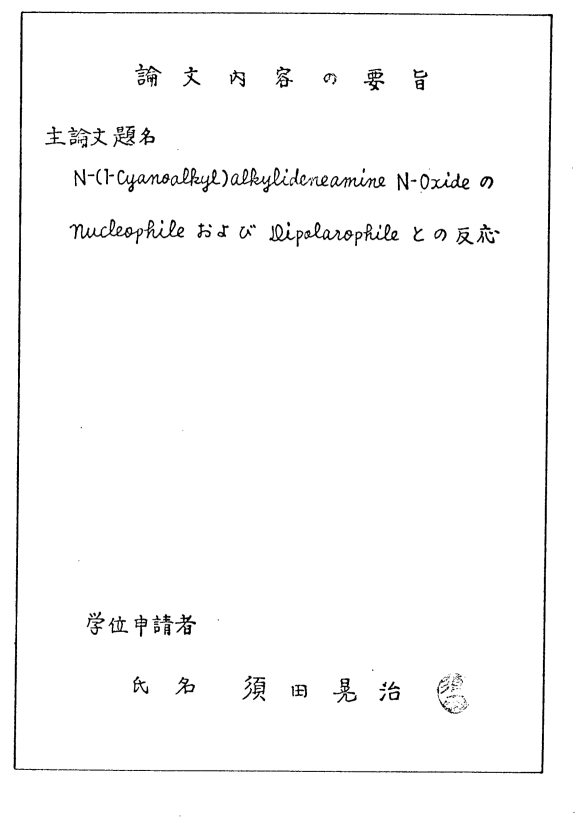
M. Masui, H. Miyata, K. Suda and M. Yamauchi.

J. Chem. Soc. Perkin I, 1972, in press

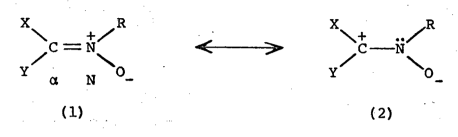
参考論文

I. Preparation of N-Phenyl-N-(α-cyanobenzyl)hydroxylamines.

(N-Phenyl-N-(α-cyanobenzyl)hydroxylamine の生成) M. Masui, M. Yamauchi, C. Yijima, K. Suda and K. Yoshida. Chem. Comm., 1971, 312.



azomethine N-oxide groupを有す化合物のうちで 主共鳴寄与式が(1)↔(2)で与えられる化合物はカルボ ニル化合物との化学反応上の類似性からnitrogen ketone すなわち、nitroneと総称され、代表的な1,3-dipole としても知られている。



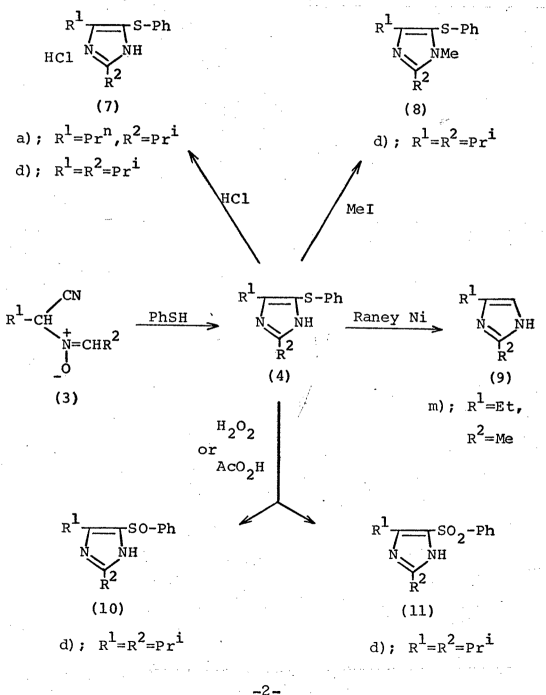
Nitroneの関手する反応のうち広範囲に研究されかつ 重要な分野は付加反応であるが、一般に不安定とされ ている非環状脂肪族 nitrone については二、三の報告 がなされているだけである。 著者はこれらの付加反 応が、いわゆる 1,3- dipelar cycloadditionを除いてはい ずれも carbon nucleophileの nitrone への付加とみなさ れることを考え、他原子による nitrone への求核付加 の可能性を検討する にめ脂肪族 nitrone, N-(1-Cyanoalbyl) albylideneamine N-oxide (3), を用い以下の研究を行な った。

第1章 N-(+Cyanoalkyl)alkylideneamine N-oxideの thisl との反応

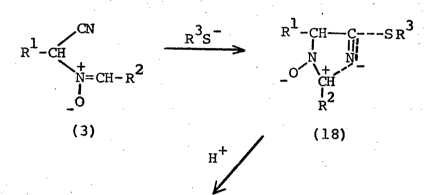
Nitrone (3)と fenzenethial との反応は室温下ピペリジンによって触媒され、両者の1:1 付加体から1分子脱

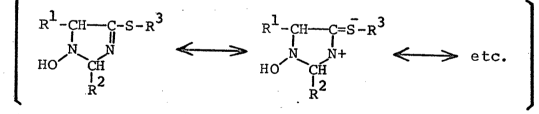
-1-

水した組成を有す化合物(4)を与え、スペクトル類および次図に示される反応性の検討、さらには既知物質 (9m)への誘導により(4)は新たなimidazole 誘導体、 2,4(5)-dialkyl-5(4)-phenylthioimidazole であることを明

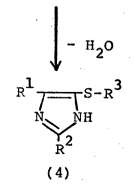


らかにし、他の芳香族林はとおよび脂肪族林はと用いて得られに同族体も含め計25種のimidagele 誘導体(4) を得た。 この反応は nitrone の融美以上の加温,溶 媒の使用により著しく牧率が低下する。 また、芳香 族林はと 用いる場合は一般に 80-90% の高収率を示 すが脂肪族林は を用いる場合は著しく収率が低下す る。 反応の機構は次式によ、て最も矛盾なく説明された。





(19)

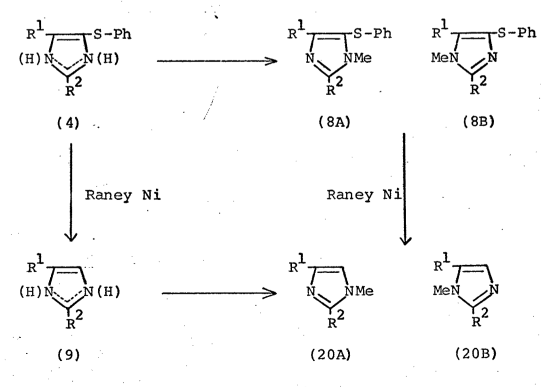


第2章 2.4(5)-Dialkylimidazoleの合成

(4)をRaney nickel で脱硫すると容易にかつ高収率で 2,4(5)-dialkylimidazele (9)が得られる。 本法は従 来ほとんど確立されていない (9)の一般的な合成法と して利用できる。

第3章 (4)および(9)のN-アルキル化反応

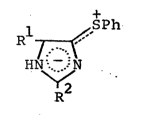
9midazoleは互変異性体として存在しているため非対称な imidazole 誘導体のN-アルキル化反応は二種の異性体を与える可能性がある。 この矣に注目し次の二つの径路から 1,2,4(5)-trialBylimidazoleを得ることを検討した。

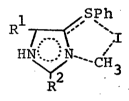


_4.

アルキル化反応は一般に立体効果に支配され、RIから 遠い方のN原子上のアルキル化が優先する。 したが って、(9)のアルキル化は BuI-K2CO3ヤジメチル硫酸のよ うにアルキル化剤が大きくなるとRIから遠いN原子上 に選択的に起るが、MeI-K2CO3によるメチル化は(20A)、 (20B)の混合物を与えま生成物は(20A)である。 (20B)と の分離はできなかった。

(4)の MeI-K2CO3によるメチル化は選択的に(8A)のみを 与え、したがって選択的にかつ高収率で(20A)を得るこ とができることから次のような五員環遷移状態を考え た。

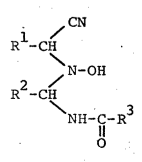




(22)

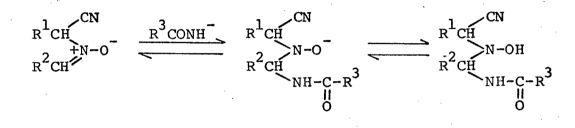
第4章 N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine N-oxideと Carboxamideとの反応

-5-

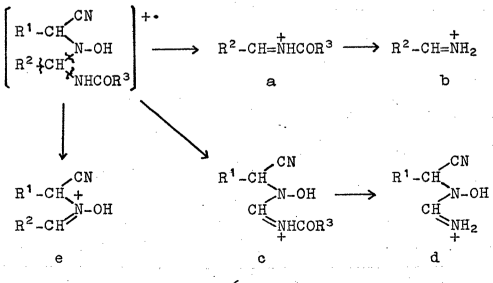


(23); $R^{3}=H$ (25d); $R^{1}=R^{2}=Pr^{i}$, $R^{3}=-N$ (26a); $R^{1}=Pr^{n}$, $R^{2}=Pr^{i}$, $R^{3}=N$ (26d); $R^{1}=R^{2}=Pr^{i}$, $R^{3}=N$ (27d); $R^{1}=R^{2}=Pr^{i}$, $R^{3}=CH_{2}C1$ nitrone (3) は formamide との直接の反応により1,3付 加体 (23)を与える。結晶の一級アミドも溶媒の使用 により、同様に1.3-付加体を与えた。この反応は強 塩基によって触媒される。またこれらの付加体は溶 媒中で加温する時容易に原料のnitroneとcarboxamide に分解する。したがって反応は次の様に考えられる。

 $R^3 CONH_2 \longrightarrow R^3 CONH^-$



Carboxamide付加体の原料 nitrone および carboxamide への熱分解はマススペクトルにおいても 観察され、そ れぞれの分子イオンが認められたほか、種々の化合物 のスペクトルの比較から次の開裂が明らかにされた。



-6-

第5章 N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine N-oxide とDipolarophile との反応

1,4章で述べたように持異な反応性を示す nitrone (3) のうち最も安定な (3d)を用いて 1.3-dipolar cycloaddition を行ない芳香族 nitrone の場合との反応性の差異を比 較検討し付加体の orientation および configurationをN MR スペクトルを用いて決定した。

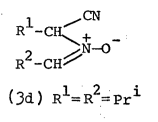
1)、Phenylisocyanateとの付加反応は高収率で(28)を与える。 Phenylthioisocyanate, 二硫化炭素および脂肪族 isocyanate からは付加体が得られなかった。

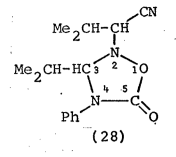
2). Olefin との反応は isoxazolidine 誘導体を与え、 クロトン酸エステル、 crotonitrile、 との反応生成物は (29)、(30) および(31a)、(31b) の configuration を示した。 後者の比は約 2:1 であった。

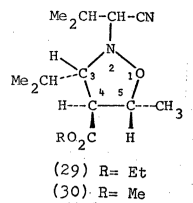
Uiethyl fumalate, diethylmalate, dimethyl malate も それぞれ cis-行加を行い (32)、(33)、(34)を与えるがHz-H4 はいずれも transの関係であった。

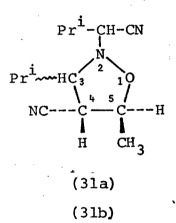
methyl methacrylate, methacrylonitrile より得られる isoxazolidine は (35)、(36)の orientation と示す。 後者 においては Cs に関する diastereomen が 4:1で観察された。

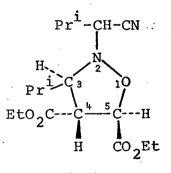
-7-



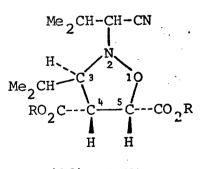




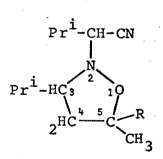




(32)



(33); R=Et (34); R=Me



(35) $R = CO_2 CH_3$ (36) R = CN

-8-

モノ置換olefin との付加反応も高収率でisonazolidine を与え、orientationは次の通り決定した。

		Δ.		X
Pr ⁱ -CH-CN	(37)	Ph	(42)	CONH
N	(38)	C ₆ H ₄ -C1(p)		CH ₂ C1
Pr^{i} -HC $_{3}$ 10	(39)	CO2Me		CH ₂ Ph
$2^{HC} \xrightarrow{4} 5^{CH-X}$	(40)	CO ₂ Et	(45)	OC ₄ H ₉
2 ^{HC} —CH-X	(41)	CN		C ₄ H _q

(38)、(44)、(46)のニトリル基のメ-位プロトン(doublet) が二種観察され、diastereomerの生成が認められた。 (38)の場合このプロトンシグナルはて636、6.45 にそれぞれ doubletとして観察され、室温下での反応で得られた(38)の両シゲナル比は約1:3、この組成の混合物にさらに P-chlorostyrene を加えて還流すると比は約 1:2に変化した。 一方.無太ベンゼン中長時間還流す ると比は1:1となる。 すなわち、 nitrone (3)の1.3dipelar cycloaddition についても芽香読 nitrone の場合と 同様反応の可逆性が認められた。

-9-

N-(1-Cyanoalkyl) alkylideneamine N-Oxide の Nucleophile および Dipolarophile との反応

須 田 晃 治

N-(1-Cyanoalkyl) alkylideneamine N-Oxide の Nucleophile および Dipolarophile との反応 目

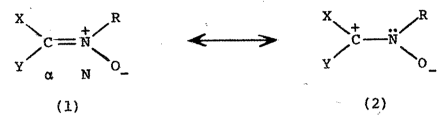
緒		-	諭		Ì
本	•	- Hire	諭		_
	匊]	章	N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine	
				N-oxideとThiolとの反応	7
		劣	1	節 2,4(5)-Ilialkyl-5(4)-phenylthio-	
				imidazole およびその同族体の	
				生成	7
		笫	2	節 反応機構に関する考察	17
	汤	2	章	2,4(5)-Ilialkylimidazoleの合成	24
	彩	3	章	2, 4(5)-Ilialkyl-5(4)-phenylthio-	
				imidazole to 5 to 2,4(5)-dialkyl-	
				imidazoleのN-アルキル化反応	28
·		苇		節 2,4(5)-DialkylimidazoleのN-アル	
				キル化反応	29
		躬	2	節 2,4(5)-Dialkyl-5(4)-phenylthioimid-	
				agoleのN-アルキル化と選択的な	
				1,2,4-trialkylimidazoleへの変換	34
	渇	4	章	N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine	
				N-oxide & Carboxamide との反応	39
		彩)	節 N-(1-Cyanoalkyl)-N-(1'-carbonamido-	
					39
		彩	2	節 Carboxamide 行加添のスペクトル	
	•			に関する考察	ł A
				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	4 * * *

	N-oxide & Dipol	larophile t os	反心	52
結 論-	، بین مند سه مه			6
	϶ β			6
第1章0	実験			6
第2章の	実験	alla ann 940 200 ann 926 aint ann 986 ann 986 aint a	a are no are the ter nin ter "no ter in are are	7
第3章の	実験	الله ويبيع غايث الجيد تعلن عليه العلم عندر. شاية ويبه أسب عند 4		-72
第4章。	実験	ann gan the ach the last the matching and the state	اد عاده هذه العاد المثل عالية حالك حالت عالية المالة عال	7(
第5章0	実験	• • • • • • • • • • • • • • • • • • •		7

.

緒 誦

azomethine N-oxide group を有す化合物のうち で主共鳴寄与式が(1)↔(2)で与えられる化合物は、 カルボニル化合物との化学反応上の類似性から nitrogen ketone すなわち nitrone と総称され、代表的 な 1.3-dipole として知られている。

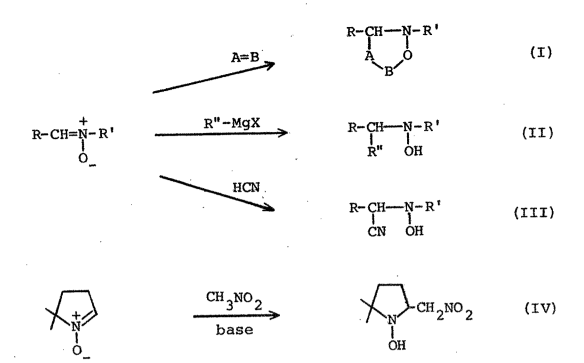


Scheme 1

Nitroneの関子する反応のうちで広範囲に研究されていてかつ重要な分野は行加反応であり Scheme 2の ように大別できる。 すでに着わされた総説^{1),2)}にも みられるように、その研究の中心は近年 Huiagen に よって体系付けられてきた 1.3-dipolar cycloaddition (I) である。^{3),4)} この反応によってすでに 多くの新しい含窒酸素異項環化合物が得られている。

1.3-Dipolar cycloadditionの反応機構⁵⁰としては 現在なお種々の問題が残されているが、^{60,00}四中に協奏 付加説によってその多くが説明されている。 これらの反応の多くは安定な芳香族 nitrone もしくは 脂環式 nitrone に限られており、一般に不安定で単 離が困難とされている脂肪族非環状 nitrone に関す

-1-



Scheme 2

3情報は極めて少ないようである。 これに対して、 N,N-=置換ヒドロキシルアミン誘導体を与える一連の 1,3- noncycloaddition (I- π)^{8),9),10)}は反応機構の 観美からはいずれも nitrone の x-炭素原子に対する carbon nucleophile の付加とみなすことができる。 他原子による nitrone への求核付加反応は全く知

られていない。

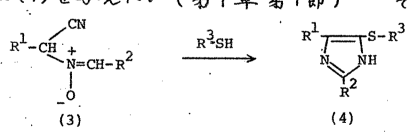
村井らはヒドロキシルアミン誘導体の反応性に関す る研究の過程においてニトリル基を有す脂肪族非環状 nitrone, N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine N-Oxide (3) を単離し、従来脂肪族 nitrone に対して 報告されている程この nitrone は不安定でないこと

-2-

を報告している。 このような情況から著者は従来よりカルボニル化合物との付加が知られている carbon nucleophile 以外の求核試薬とこの nitrone との付加 反応について検索を行なった。

Thiol はグリニャール試薬、シアン化水素などとなら ぶ代表的な求核試薬で種々の多重結合に付加すること が知られているほか、" 還元作用のあることも知られ ている。 例えば、形式的には nitrone とみなせる pyridine N-oxide は thiol によって脱酸素をうけ る。 また、 nitrone はイオウ や 二酸化イオウ に よって脱酸素をうけることが報告されていることから nitrone と thiol の反応は単に付加反応の可能性にと どまらず興味深い。

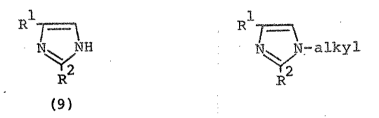
Nitrone (3)とthiolの反応は予期に反し、単純な 1.3-行加体は与えず新たな一連の三置換 imidazole 誘導体 (4)を与えた。(第1章第1節) そこで



この生成反応の機構を検討し nitrone に対する nitrogen nucleophile の付加を含む機構を提出し に。(第1章第2節)

Imidagole ning は生理学的に重要な様々な化合物中に存在し、(例えば、核酸構成々分であるプリン 酵素反応やヘム錯体形成におけるヒスチジンなど)、 生化学との関連において大きな興味が特にれている。

そのためこの ring system の合成は非常に重視され これまでに数多くの合成法が開発されている。¹⁵⁾ しか し、2、4(5) 位をアルキル基で置換した imidagole に関しては満足できる合成法がほとんどみつかってい ない。 この実に着目し、2、4(5)-dialkyl-5(4)phenylthioimidagole (4) を 2、4(5)-dialkylimidagole (9) へ薄き、さらにこれらのアルキル化 反応を検討する過程において選択的な 1,2、4-trialkylimidagole への誘導に成功した。(第2、3章)



第1章において thiol は nitrone に対して直接的な mucleophileとはならず、 nitrone 分子内のニトリル の窒素原子が nucleophile として働くことを考えたこ とから他の nitrogen nucleophile について検討し、 carboxamide が nitrone (3) に 1、3-付加することを 明らかにし、反応機構 およびスペクトルについて考察 した。(第4章)

以上の反応がいずれも nitrone (3) に特有であることから従来より行われている 1,3-dipolar cycloaddition を行ない芳香族 nitrone との反応性の差異を 比較検討した。(第5章)

-4-

謝

辞

本研究の実施にあたり終始御指導御鞭撻を賜わりま した思師枡井雅一郎教授に心より感謝致します。

有益な御助言と御指導をいただきました佐用博照助 教授、飯島千之博士、大森秀信博士、山内昌茂博士に 深謝致します。 また、実験に際し種々御便宜と御協 力をいただきました大阪大学薬学部物理分析学教室の 諸先輩ならびに教室員の皆様に感謝致します。

元素分析を御担当下さいました福田穰講師ならびに 元素分析室のかたがた、核磁気共鳴スペクトルを測定 して下さいました鈴木美代子博士に感謝致します。 · · · · · ·

-6-



第1章 N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine N-oxide とThiol との反応

第1節 2,4(5)-Slialkyl-5(4)-phenylthioimidazoleおよびその同族体の生成

N-(1-Cyanobutyl) iso butylideneamine N-Oxide (3a) と Benzenethiol を 1:1.1のモル比で混和し、室温下で 反応させる と 1-2週間後に 2-isoperopyl-4(5)-propyl-5(4)-phenylthio imidazole (4a)が高収率(91%)で得られ る。 この反応は用いる nitrone (3a)の融実(62-65°) 以下での加温および触媒量のビペリジンの添加によっ て著しく加速され、通常 2-4日で反応は完結する。 このような方法で得られに 2.4.5-三置換 imidazole (4) を Table I に示す。

Imidagole(4)の構造は以下に述べるような検討によって決定した。

生成物(4a)はマススペクトルおよび元素分析値から C15H20N2Sの組成式で示される。 この組成式は見か け上 nitrone (3a) と fenzenethial 両者の分子式を合計 した C15H22N2SO より H2O 1 分子少ないため、nitrone の1.3-dipeole としての性質および thial の求核性を 考えると、 hydroxylamine体(5)を経て cyanoimine (6) の生成が予想できる。 Table I

2,4,5-Trisubstituted imidazoles (4)

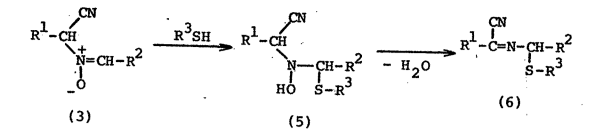
						F	Re	(%)				
	R ¹	R^2	R ³ Yi	eld (%)	M.p. (°C)	с	H	N	Formula	С	H	Ń
(4a)	Pr ⁿ	Pr ⁱ	Ph	91	155.0-155.5	69.55	7.7	10.95	C ₁₅ ^H 20 ^N 2 ^S	69.3	7.75	10.8
(4b)	Pr ⁱ	Pr ⁿ	Ph		156.5-157.5	69.2	7.65	10.75				
(4c)	Pr ⁿ	Pr ⁿ	Ph		126.0-126.5	69.55	7.7	10.7				
(4d)	Pr ⁱ	Pr ⁱ	Ph		160.0-160.5	69.1	7.65	10.8				
(4e)	Pr ⁿ	Et	Ph		119.0-120.0	68.45	7.3	11.55	^C 14 ^H 18 ^N 2 ^S	68.35	7.4	11.4
(4f)	Pr ⁱ	Èt	Ph		125.0-127.0	68.2	7.15	11.15				
(4g)	Et	Pr ⁿ	Ph		163.5-164.5	68.6	7.55	11.5				
(4h)	Et	Pr ⁱ	Ph		181.5-182.5	68.35	7.35	11.6				v
(4i)	Pr ⁱ	Me	Ph		164.5	67.25	6.95	12.2	C ₁₃ H ₁₆ N ₂ S	67.3	6.95	12.05
(4j)	Et:	Et	Ph		159.5-161.5	67.35	6.9	11.85				
(4k)	Me	Pr ⁿ	Ph		188.5-189.5	67.1	6.85	12.0				

· 0

(41)	Me	Pr ⁱ	Ph		201.5-203.5	67.5	6.9	11.85				
	Et		Ph		166.5-167.0	66.2	6.5	12.9	C ₁₂ H ₁₄ N ₂ S	66.05	6.45	12.85
			LO ^{CH} 3 Ph		96.0- 97.0	74.05	9.9	7.5	C23H36N2S	74.15	9.75	7.5
		Pr ⁱ			165.0-166.0				C ₁₆ H ₂₂ N ₂ S	70.05	8.1	10.2
		Pr ¹	6 4		148.0-148.5							
		Pr ⁱ	*64	86	178.5-180.0	61.05	6.55	9.5	C ₁₅ H ₁₉ ClN ₂ S	61.15	6.5	9.5
	Pr ⁿ		p-MeOC ₆ H ₄	81	167.0-167.5	66.4	7.8	9.9	C16H22N20S	66.25	7.65	9.65
	Pr ⁿ		p-02 ^{NC6^H4}	95	193.5-194.0	58.95	6.25	13.6	C15H19N302S	59.05	6.3	13.8
		Pr ⁱ	C ₁₀ H ₇ . (α)	88	184.5-185.0	73.5	7.05	9.05	C ₁₉ H ₂₂ N ₂ S	73.6	7.15	9.05
	Pr ⁿ		С ₁₀ H ₇ (β)	28	182.0-183.5	73.5	7.2	8.9				1
	•	Pr ¹	C4H3S (2-)) <u>*</u>	133.0	58.7	7.05	10.25	C ₁₃ H ₁₈ N ₂ S ₂	58.7	6.8	10.55
	Pr ⁿ		CH2Ph	18	88.0- 89.0	69.75	8.0	10.0	C ₁₆ H ₂₂ N ₂ S	70.05		•
	Pr ⁿ		Et	9	121.0-121.5	62.2	9.45	12.9	C ₁₁ H ₂₀ N ₂ S	62.25		
(4y)	Pr ⁿ	Pr ⁱ			(131-140/0.08		*		+4 <i>6</i> V 2			

* 2-Thienyl.

-9-



Scheme 3

芳香族 nitrone とシアン化水素との塩基触媒存在下における付加反応でも、これと類似の機構によって cyanoimine が生成すると報告されている。16>

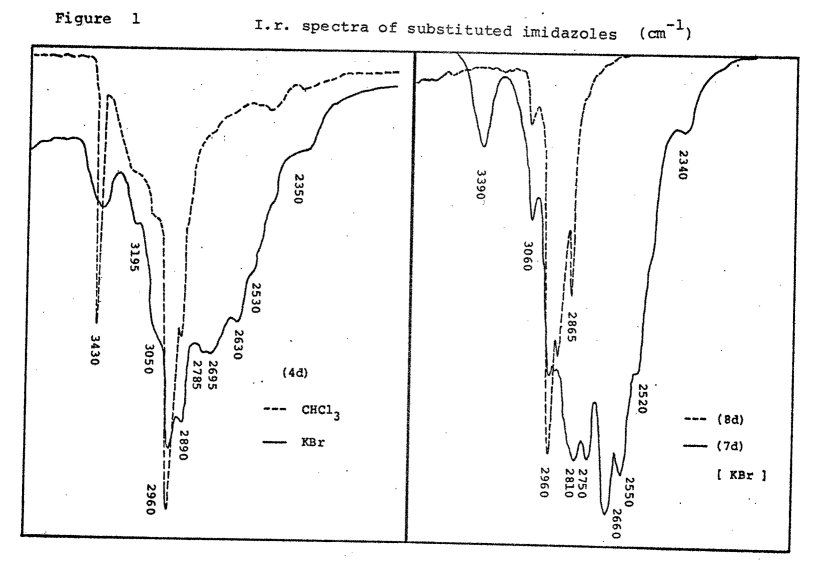
 $\begin{array}{c|cccc} R-N = CH-R' & HCN & R-N - CH-R' & R-N = C-R' \\ I & I & I & I \\ -O & HO & CN & -H_2O & CN \end{array}$

Scheme 4

しかし、(4a)は HCI および NaOH 水溶液と還流して も加水分解をうけないほど安定な化合物で、前者との 処理ではモノ塩酸塩(7a)を与える。 加水分解処理に 対するこのような安定性は cyanoimine のような系に は考えられないことである。

(4)のIRスペクトル(Figure 1参照)には、(3) に存在したニトリル基の吸収(2240 cm⁻¹)は認められ ず、3200-2300 cm⁻¹(KBr)に一連の特異的な強い、 幅広い吸収帯がみられる。 この吸収は溶液中(2%・ CHO2s)では認められず、かわって3430 cm⁻¹附近に鋭 い単一な吸収を示す。 塩酸塩(7a),(7d)は2850-2550 cm⁻¹領域に対応する free amine,(4a)、(4d)より

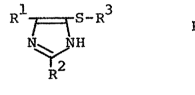
-10-



-11-

強度の強いアンモニウム吸収帯を示すほか、ンC=NH-を 示咳する二つの吸収を 1730,1615 cm⁻¹附近に示す (KBr)。 (4d)はヨードメチルでメチル化すると、モ ノメチル体(8d) を与え、このIRスペクトルは原料 (4d) において観察された 3200-2300 cm⁻¹(KBr)、 3430 cm⁻¹(2%・CHO23)の吸収を全く示さない。 した がって、生成物(4)は cyanoimine (6) ではなく、NH および=N-結合を有す安定な化合物であろう。

ニトリル基が反応に関手していること、および(4) のIRスペクトルが imidagale に対して報告されて いる現象 とよく対応することから次のような 2.4.5-三置換 imidagale を推定した。



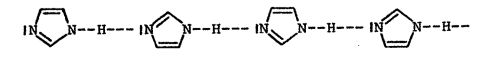
(4)

R³ = aromatic, alky1.

Figure 2

*

Imidagale 分子は結晶状態または非極性溶媒中高濃度において次のようにいくつかの分子間で水素結合していることが知られている。IRスペクトルでこの水素結合は 3200-2200 cm⁻¹附近に認められる。



(4a)のUVスペクトルは 203と238 nmに fengenethiol"[$\lambda max 207(log \in 4.11) \ge 236 nm (4.00)$]より強い 極大吸収を示すほか 246 nm 附近に shoulder を持 っている(Table I)。 これらの濃色および深色現象 は明らかに phenylthio-系と相互作用を有す他の発色 団の存在を示唆する。 Smidagole²⁰は 210 nm に log \in 3.7 の極大吸収を持っている。 また、4(5)methyl-2-methylthioimidagole²¹⁾は 250 nm に log \in 3.5 の吸収を有す。 すなわち、スルフィド 結 合の導入によって imidagole ring の スーズ* 連移 はお 40 nm長波長へ移動している。 したがって、 スルフィド結合を介して二つの共役系が結合した推定構 遣は UVスペクトルの結果を満足する。

さらに Table II に示した NMR スペクトルデータ もこの構造を支持する。 (4a)のスペクトルは a; τ 7.45 (triplet, 2H), b; 8.43 (multiplet, 2H), c; 9.20 (triplet, 3H), d; 7.03 (septet, 1H), e; 8.76 (doublet, 6H), 2.8-3.2 (aromatic, 5H)の シブナルを与えた。 τ 7.03 における spin-decoupling の 結果 d は τ 8.76 (e) とのみ coupling していることがわかった。 また、全ての化合物につ いて D20 処理で消失する NH プロトンを認めた。

(4d)は過酸ル米素もしくは過酢酸で酸化すると容易 に対応するスルホキシド(10d)、スルホン(11d)へ変換 でき、IRスペクトルにおいて-SO-,-SO2- に基づく 吸収をそれぞれ 1021 cm⁻¹ および 1142,1301 cm⁻¹ に 示した。(4m)をRaney nickel で脱硫し(9m)に 導き、その修酸塩を既知の方法によって得に標品22)と

Table II

U.v. spectra of 2,4,5-trisubstituted imidazoles (4) in ethanol.

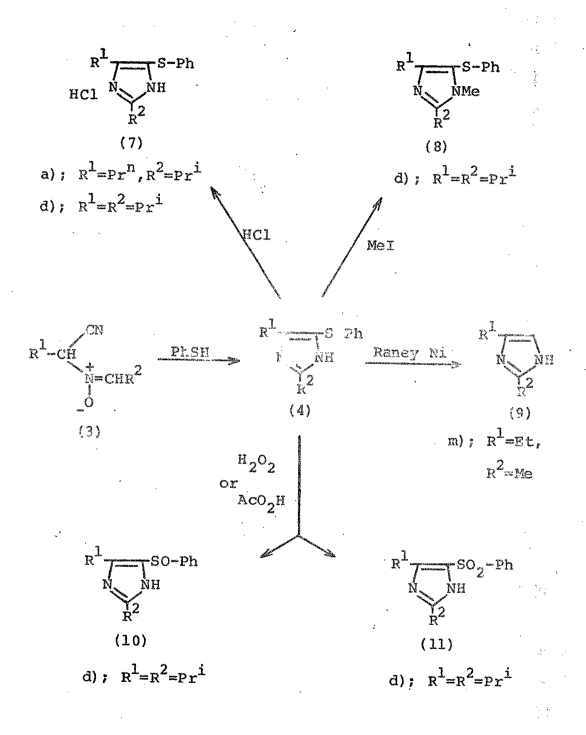
•	λ _{max.} nm	log e	λ _{max.} nm	log e	λ _{max.} nm log ε			
a)	203	4.40	238	4.16	246	4.13*		
b)	203	4.37	238	4.13	249	4.11*		
c)	203	4.41	238	4.17	248	4.13*		
đ)	206	4.30	238	4.15	247	4.13*		
e)	206	4.32	233	4.16	249	4.12*		
f)	206	4.32	238	4.18	248	4.15*		
h)	. 206	4.31	238	4.16	247	4.13*		
i)	206	4.32	238	4.11	246	4.09*		
m)	207	4.32	239	4.12	249	4.08*		
0)	205	4.41	241	4.20	251	4.14*		
p)	207	4.48	238	4.15	248	4.11*		
q)	209	4.26	254	4.25				
r) '	203	4.36	243	4.21	255	4.03*		
s)	218	4.31	330	4.15				
t)	221	4.76	237	4.37*	301	3.93		
u)	217	4.68	249	4.72	284	4.08		
v)	222	4.13	262	3.80				
w)	215	4.21	253	3.68				
x)	218	4.01	240	3.76*				

Shoulder.

-14-

		c b CC			or the S-X-Y	imid	azole	s (4) in	CDC:	13					
				NH NH		*								,	
			ъζ	Y.	,		X=phe	myl ring,	~CH2~	in (4w)	and (4x)		·	
			đ	i çc-	C		X=sub	stituent	-0						
		•	e	l e c	4			•							
		a	b	c	đ	e	£	¥.,	¥	NH	Jab	Jhc	J _{de}	JGE	
(-	la)	7.45	8.43	9.20	7.03	8.76	•	2.8-3.2		-1.11				61	
(-	b)	6.83	8.82			8.37				-0.27		6.9			
(4	lc)	7.41	8:40	9.18				2.8-3.1		-0.86	7.0	~ ~		6.9	
(4	lđ)	6.82	8.78		6.97			2.8-3.1				6.8		6.9	
	le)	7.44	8.44	9.19		8.82		2.8-3.1		0.39	7.0		7.0		
	f)	6.86	8.83		7.39	8.83		2.8-3.2		0.60		6.9			
(4	g)	7.35	8.86			8.73		2.8~3.1		-1.12	6.9		7.6		
(4	i)	6.83	8.84		7.75			2.8-3.1		0.89	7.5	4	7.2		
	m)	7.39	8.89		7.71			2.8-3.0		0.30	7.0	- * -			
	0)	7.42		9.17	7.01	8.73			7.73	0.98 0.74	7.5				•
	p)		8.44		7.03	8.75			7.68	1.40		6.8		•	
	d)		8.44		6.99			2.83,3.09		-0.34	7.3		7.0		
	r)	7.40	8.44	9.16	7.00	8.74		2.97,3.25		0.51	7.5 7 e		7.1		
	s) *							1.97,2.94		3.9	1.3	7.0	1.2		
	t)	7.47	8.52	9.24	7.06	8.81		1.6-3.2			~~ m	A 11			
	u)	.7.38	8.41	9.14	6.96	8.72	•	2.2-3.0		-0.12 2.0		7.0			
(4	•	7.30				8.74		2.7-3.2		0.63		6.8 7 0			
(4		7.62		9.15	7.01	8.75		6.18		୰ଌୄ୰୶		7.0			·
(4	x) †	7.41	8.40	9.06	6.99	8.69		7.35		-2.1		6.9 6.8			

•



Scheme 5

es și

-16-

混融およびIRスペクトルの比較によって同定し、最終的に(4)の構造の正しいことを明らかにした。

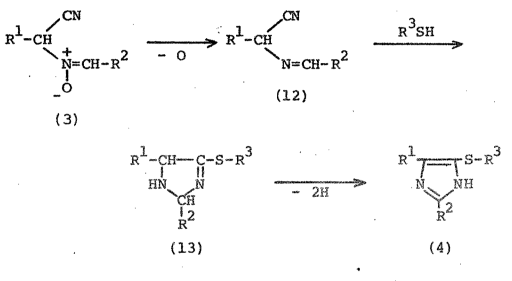
本節において行なった反応を Scheme 5 に整理して 示す。

第2節 反応機構に関する考察

Thiol と nitrone (3)の反応は第1節に述べたよう に nitrone (3)の融実以下での加温およびピペリジン 触媒により著しく加速される。 反対に nitrone の 融実以上の加温、酸の添加は著しく imidagale (4) の生成を妨げる。 エタノール、ジオキサン、ベンゼ ンなどの溶媒の使用も反応を著しく妨げるため合成的 な有用性はないが、生成する imidagale (4)の収率は 用いた溶媒の極性の減少にともなって低下する。

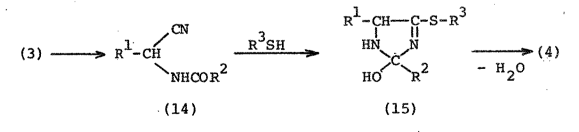
UV、可視光の照射および agobis isobutyronitrile な どラジカル源の添加による反応の促進は全くみられない。 これらの結果は、imidagole (4)の 生成がイオン反応であることを示唆する。また、用いる thiol の種類も反応の収率に大きな変化を与えた。すなわち、脂肪族 thiol は芳香族 thiol と比べ大きな PKa 値 を有することが知られているので求核性は前者の方が 大きいと考えられる。23)、24) しかし、第一節 Table I に掲げたごとく脂肪族 thiol を用いる反応は芳香族 thiol の場合に比べピペリジンを触媒として用いても 非常に収率が劣る。 以上の現象を説明するため次に述べる三つの反応経 路について検討した。

Route 1: nitrone (3) が thiol によって脱酸 素をうけ中間体として azomethine を 生成する。





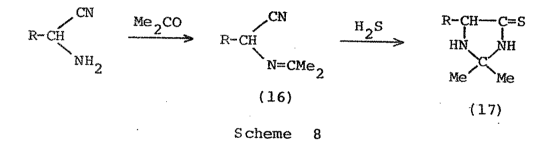
<u>Route 2</u>: nitrone (3)が転位して中間体とし てamideを生成する。



Scheme 7

<u>Route 3</u>: nitrone に特有な反応 (Scheme 10)。

nitroneはイオウ^(*)や 二酸化イオウ⁹などによって脱酸素をうけ agomethineを生成することが知られている。 また、広義の意味では nitrone と考えられる pyridine N-oxide が Benzenethiol によって脱酸素をうける[®] さらに、aminoacetonitrile、硫化水素、アセトンか ら imidazolidinethione (17)を生成する反応において Route 7 と同様な機構が考えられ、中間体として azomethine (16)が単離されている²⁵⁵



しかし、著者の行なった反応条件下で(13)の脱水素 が起る可能性は非常に低い。 N-propylidene-a-cyanopropylamine (12; R¹= R²= Et)を別途合成し Benzenethiol との反応を行なったが対応するimidazole (4;) は得られなかった。

aldonitrone は光、熱、あるいはリンやイオウの化 合物などによって amideに転位することがたられてい 3³ことから、2-acetaminofutyronitrile²⁶⁰(14; R'= Et, R²=Me)を既知の方法により合成し、 fenzenethiol との反応を行なったが対応する imidazole (4m)は得られなかった。

したがって Route 7.2 は除外される。

-19-

nitrone (3a)をやや過剰の benzenethial と混合し IRスペクトルでその変化を追跡した (liquid film法)。 混合直後に3400 cm⁻¹に強い幅広い吸収が出現する。6 日後頃から1670 cm⁻¹に二重結合を示唆する中程度の強 度の吸収が認められる。 この吸収は imidajale (4a) の生成に伴なって徐々に消失する。 原料 nitroneの 2240 cm⁻¹ のニトリル吸収は混合物のスペクトルにお いてもかなり遅くまで同じ位置に観察されるが、吸収 そのものが弱いため強度の変化は明らかでない。 さ らに反応が進むにつれてこの部分の吸収は生成する水 などによって解析が困難となる。

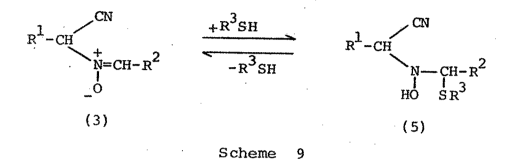
脂肪族 thiolを用いた場合も混合物は 3400 cm⁻ に 強い、幅広い吸収を示す。 この吸収は触媒量のビペ リジンを添加する際には直ちに観察されるが添加しな い場合はかなり出現が遅い。 nitrone の-CH=N-結合に基づく 3060、および 1590 cm⁻¹ の特徴ある吸収 は 3400 cm⁻¹の吸収が観察される際には完全に消失し ている。 反応の初期に減圧で thiol を除くとほとん ど定量的に nitroneは回収される。

以上の観察から 3400 cm⁻¹の吸収は nitrone (3) に 対する thiol のプロトン化もしくは hydroxylamine 体(5)の速い形成による水酸基の吸収と考えられる。

脂肪族 nitrone の pKa 値は H20-EtOH (9:1)の 系での測定では 2-4 の範囲にある。²⁰⁾ これに対して **Benzenethiol** の pKa はずっと値が大きく約7と報告 されている。^{23),24)} このように弱い酸である thiol が

-20-

nitroneのような弱い塩基に対してほとんど完全にプ ロトン化しているとする考え方は不合理である。 それゆえ、この吸収はnitrone(3)とthiolの可逆的な 遠い行加反応の結果形成される hydroxylamine 体(5) の水酸基によるものであろう。

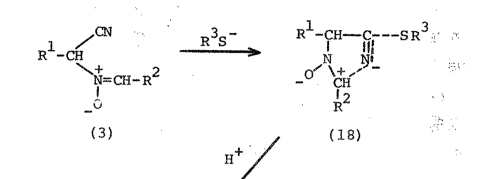


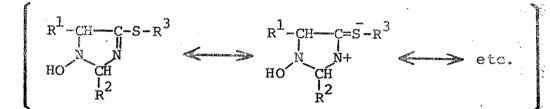
最終生成物がimidagole(4)であることを考えると (5)は主反応径路の中間体とはなり得ずthiolの除去 あるいは(4)が生成するに伴って容易に原料nitrone を再成するものでなければならない。したがって、 次の機構を提出する。すなわち、

thiolate anion の求核的な攻撃によって nitrone (3)のニトリル基は著しく分極を起し、窒素原子部分 の求核性は増加する。 その結果電子密度の低い nitrone のメー炭素部分へ Ritter-type の分子内求 核付加反応が起り、生成し に中間体 (19)はイオウ原子 の3d 軌道共鳴によって安定化されるであろう。 こ のような不能和結合との間のイオウ原子による3d 軌 道共鳴は thiolester²⁸⁾の場合にも考えられている。 まに、このようなイオウ原子の寄与は N-CH-N 系の

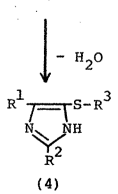
-21-

プロトンの酸性を増加させ次の脱水反応を容易にする であるう。 R3が芳香環の場合はアルキル基の場合と 比べ中間体(19)の共鳴系がのひて安定化すると考える と芳香族 thiol と脂肪族 thiol との反応性の差異が艱 解できる。





(19)



.

Scheme 10

ビペリジンによる触媒効果は単に thiolの解離促進 にとどまらず、積極的に中間体(19)の N-CH-N 系プロ トンの引抜きと考える。 Hydroxylamine誘導体の塩 基によるこのような脱水反応は N-aryl-N-(a-cyanotenzyl)hydroxylamine の場合に観察されている。29)

したがって、2,4,5-三置換 imidagole誘導体(4) の生成は Scheme 10 に示した機構によって最もよく説明される。

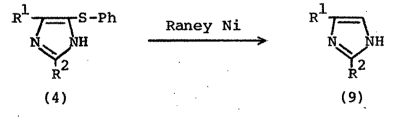
(4)を生成する反応条件のもとでは、ニトリル基を 攻撃する thiolate ion は溶媒和されていない、いわ ゆる naked ion と考えられ非常に求核性が高いであ ろう。 しかし、溶媒を用いる場合にはneactant 自 身の濃度が減少するほか種や考えられる溶媒和現象が (4)の生成反応の速度を減少させるであろう。 すな わち、 protic solvent は thiolate ion の溶媒和の ほか carbonium ion をも強く溶媒和するであろう。 まに、 aprotic nonpolar solvent は thiol の解離を 著しく低下させることも知られている。^{30),31)} これらの 溶媒効果はいずれも thiolate ion のニトリルへの求核 性を低下させ、さらにニトリル基の窒素部分のnitrone の中炭素原子上への求核性を低下させる。

ジメチルスルホキシド中での反応はthiolの酸化が起りimidagole (4)は生成しなかった。

第2章 2.4(5)-Ilialkylimidazoleの合成

Jmidazole ringの合成法は数多く確立されているに もかかわらず 2,4(5)-dialkylimidazole (9)に関する 適当な合成法は見当らない。 わずかに Windows ら によって 4(5)-alkylimidazoleから数種類の(9)が得 られているもののアルキル基の小さなものに限られて いるうえ収率が良くない。22)

2、4(5)-Dialkyl-5(4)-phenylthioimidazole (4) は無 水アルコール中 Raney nickel (W-2)と数時間還流する だけで高収率(粗収率 80-90%)で(9)に導かれる。 この方法の特長は R', R²に長いアルキル基を導入でき る実と、原料となる(4)が第1章で述べたように高収 率で安定に得られる実にある。 得られたimidagole



a;	$R^1 = Pr^n$,	$R^2 = Pr^i$	i;	$R^1 = Pr^i$,	$R^2 = Me$
C;	$R^1 = Pr^n$,	$\mathbf{R}^2 = \mathbf{Pr}^n$	j;	$R^1 = Et$,	$R^2 = Et$
đ;	$R^1 = Pr^i$,	$R^2 = Pr^i$	k;	$R^{1} = Me$,	$R^2 = Pr^n$
e;	$R^1 = Pr^n$,	$R^2 = Et$	1;	$R^1 = Me$,	$R^2 = Pr^i$
g;	$R^1 = Et$,	$R^2 = Pr^n$	m;	$R^1 = Et$,	$R^2 = Me$
h;	$R^1 = Et$,	$R^2 = Pr^i$	n;	$R^1 = Pr^i$,	$R^2 = (CH_2)_{10}CH_3$

Scheme 11

Table IV

2,4(5)-Dialkylimidazoles (9)

				Found				Require	đ
	B.p. (mmHg)	Yield(%)	С	Н	N	Formula	с	H	N
9a)	(83.0-84.5)*	81	70.9	10.85	18.35	$C_9H_{16}N_2$	71.0	10.6	18.4
9c)	148-152(0.03-0.04)	49	54.6	7.35	11.7	C _{11^H18^N2^O4}	54.55	7.5	11.5
9d)	(142-144) *	79	70.95	10.5	18.4	$C_{9}H_{16}N_{2}$	71.0		18.4
∂e)	152-155(3)	83	52.35	7.3	12.2	$C_{10}^{H}_{16}^{N}_{2}^{O}_{4}^{2}$		7.05	12.2
9g)	(66-67) *	. 60	53.1	7.0	12.2	10 10 2 4 3)			
9h)	(117.5-119.0)*	74	69.3	10.15	20.2	C8 ^H 14 ^N 2	69.5	10.2	20.24
9i)	(111.5-112.5)*	77	67.85	9.75	22.35	^C 7 ^H 12 ^N 2	67.7	· · · ·	20.25
9j)	153-160(4)	64 ·	50.35	6.45	13.0	C ₉ ^H 14 ^N 2 ^O 4 ⁺⁾	50.45	6.6	22.55
€k)	141-145(4)	66	50.75	6.6	13.0	s)	20022	0.0	13.1
91)	(124-126) *	75	67.65	9.7	22.3	^C 7 ^H 12 ^N 2	67.7	9.75	~~ ~~
∂m)∙	128-131(1)	56	48.0	6:05	13.95	$C_8^{H_{12}N_2O_4}$	48.0	6.05	22.55
)n)	150-155(0.03-0.04)	89	77.3	12.15	10.35	^C 17 ^H 32 ^N 2	77.2	12.2	14.0
1) 4)	Oxalate, m.p. 104-10 Oxalate, m.p. 90-91°)6°. 2) Ox	alate, m	.p. 110-	111°. ;) Oxalate, m.p	. 122.0	-103 50	10.6

-25-

(9)を Scheme 11 および Table IV に示す。 (9)は常法により容易に修酸塩を与えるが、塩酸塩お よび他の有機酸塩へは生成塩の強い吸湿性のため誘導 精製を断念した。 (9)のIRスペクトル(KBr)は3200-2300 cm⁻¹ に水素結合性 NH の強い幅広い吸収を与え るほか 1600-1580 cm⁻¹ に二重結合による中程度の2本 の吸収(一方が他方の shoulder となる場合もある) を示す。 UV スペクトルはエタノール中 213-216 mm に Log E 3.83-3.89 の極大吸収を示し、置換基の種 類による波長および分子吸光係数の著しい変化はない。

Table V

N.m.r. and u.v. spectral data for (9)

	U	v	NMR [in	CCl ₄ ; τ (J/	'Hz)]
	λ _{max.} nm	log E	=CH	2-Me	4(5)-Me
9a)	216	3.86	3.52 br(s)		
9c)	214	3.86	3.51 br(s)		
9d)	213	3.89	3.50 br(s)		
9e)	215	3.86	3.51 br(s)		
9g)	214	3.89	3.51 br(s)		·
9h)	215	3.86	3.50 br(s)	-	
9i)	214	3.83	3.55(d,1.0)	7.69(s)	
9j)	215	3.88			
9k)	215	3.89	3.52(q,1.2)		7.88(d)
91)	214	3.89	3.51 br(s)		7.89(s)
9m)	213	3.83	3.53(t,1.0)	7.73(s)	
9n)	214	3.87	3.51 br(s)		

NMRスペクトルはて値でマイナスの低磁場に D20添 扣により消失する NH プロトンの榍広い singlet を示 すほか、ningアロトンのシグナルをて 3.50-3.55に示 す。 後者のシグナルは R'のプロトンと弱く compeling (allyl coupling)するため一般にやや幅広い singlet となる。

• • •

.

.

.

.

•

. •

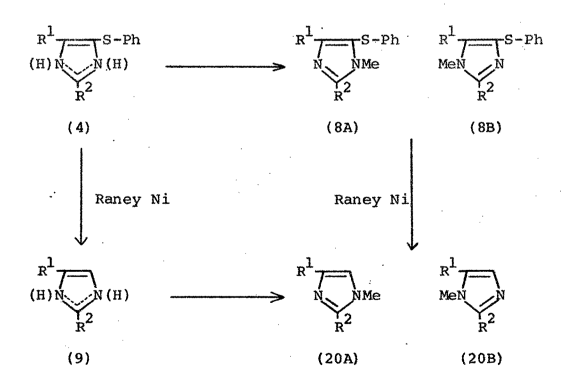
.

• • • •

第3章 2,4(5)-Dialkyl-5(4)-phenylthioimidazole および 2,4(5)-Dialkylimidazole の N-Pルキル化反応

9midazole誘導体のN-アルキル化に関する研究は数 多い。323 9midazoleは互変異性体として存在している ため、非対称なimidazole誘導体のN-アルキル化反応 は二種の異性体を与える可能性を持っている。

2.4(5)-Dialkyl-5(4)-phenylthioimidazole(4)から 1.2.4(5)-trialkylimidazoleを得る方法として二つ の径路が考えられる。 この場合 imidagole(4) および



Scheme 12

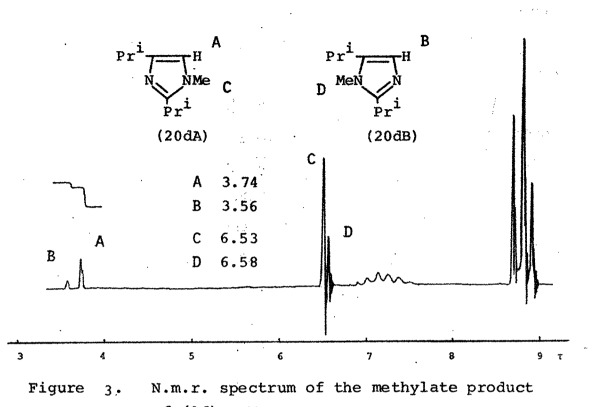
-28-

(9)は共に非対称であるためN-メチル化により異性体 (8A)、(8B)および(20A)、(20B)を与えることが予想され、それぞれの経路からのN-アルキル体の生成比を調 べることは反応論的観点から大変興味深い。

第1節 2,4(5)-Dialkylimidazoleの N-アルキル化反応

2,4(5)-Di-isopropylimidagale (9d)をメタノール中無 米炭酸カリウムの存在下ヨードメチルと室温で3日反 応させるとN-メチル体 (20d) が得られる。 このもの はた.l.c. で one speat であるが、NMRスペクトルに おいて二種のN-メチルシグナル (て 6.53, 6.58) および 二種の ring プロトンシグナル (て 3.74, 3.56)を与え 3. Ring プロトンの積分比から二つのN-アルキル 体が 4:1 の比で生成していることが明らかになった (Figure 3 参照)。

(9d)のアルキル化を置換基の立体効果から考察する と、二つのイソプロビル基の立体障害のために2,4-diisopropyl-1-methylimidagale (20dA)の生成が2,5-diisopropyl-1-methylimidagale (20dB)の生成より有利で あろうと思われる。 こらに今までに報告されている 非対称な alkylimidagale のNMRデータ^{150,33)*}を比較する と次の結論が導かれる。 すなわち N-アルキル化によ って imidagaleの ring 70 ロトンは高磁場にシフトす る。 その際、導入されにアルキル基の位置に近いオ -29-



of (9d) (in CCl_4)

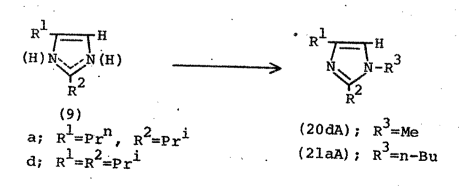
5 4 3 Ń Chemical Shifts (τ) of 1 Imidazoles 2 1-CH 3 5-H 4-H 3.04 2-Methyl-3.04 3.27 6.48 1,2-Dimethyl-3.21 3.47 6.51 1,4-Dimethyl-6.58 1,5-Dimethyl-3.36 6.10 2.13 1-Methyl-4-nitro-5.95 1.91 1-Methy1-5-nitro--30-

のring プロトンがより高磁場へシフトする。

(9d)の ningプロトンはで 3.50にシグナルを与えるか ら、N-アルキル 化によってより 高磁場シフトするning プロトンは主生成物のプロトン(で 3.74) である。

したがって、主生成物は2,4-di-isopropyl-1methylimidazole(20dA)で副生成物は2,5-diisopropyl-1-methylimidazole(20dB)である。

このアルキル化反応は還流の条件下に行なうとN-ア ルキル体はほとんど得られず、回級アンモニウム塩と 思われる化合物を与える。 この化合物はクロロホル ムおよび水に可溶であるが、再結晶によって精製する ことができなかったためこれ以上の精査は行なわなか った。 アルキル化剤として n-futyliodideを用いる と(9a)は選択的にブナル化され(21aA)のみを与える。 また、 Brossiらの方法³⁴⁾にしたがって(9d)をナトリウ ム塩にしてからのメチル化およびジメチル硫酸による メチル化も選択的に(20dA)のみを与えた。



Scheme 13

4(5)-Nitroimidagoleのアルキル化の機構に関して次の報告がある。 アルキル化の方向と比はimidagole の互変異性体比によって決り、この比は ning上の置換 基の電子的効果によって決定される。

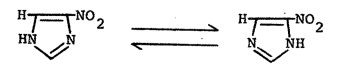
2,4(5)-Dialkylimidazale(9)にこの理論を適用する と安定な種は(9A)であろう。 しかし、先に述べた種



Schere 14

々のアルキル化反応の結果はこのような電子的効果のみから解釈することはできない。 電子的効果をはるかに上まわる立体効果が働いていると考えられる。

* 4(5)-nitroimidagoleはニトロ基の電子吸引効果のため 置換基に対して近いすの窒素原子は遠い方の窒素原子 より塩基性が低く安定な種は(A)となる。 したがって アルカリ性条件下でのアルキル化はニトロ基に対して 遠いすの窒素原子上に起り(SE2cB 機構)、中性および 酸性では近いすの窒素原子上に起る(SE2'機構)。



-32-

(B)

(A)

すなわち、アルキル化剤の大きさがN-アルキル化の 方向を決定していると解釈できる。 そこで、(9) に おける置換基門の立体障害がどの程度生成するN-メチ ル体の混合化に影響を与えているか (20)の ringプロト ンのNMR積分比を用いて検討した。 得られた結果を Table VI に示す。

生成したN-メチル体はいずれも(20A),(20B)の混合物で主生成物は前者である。 したがって、確かにR¹の立体障害は大きく作用している。 しかし、R¹の大きこの増加と主生成物(20A)の生成量の増加との間には 全体としてみた場合、予想したような単純な比例関係 は得られなかった。 その原因としては異性体のning Table VI

Compositions of the mixtures resulting from methylation of compounds (9) with methyl iodide-potassium carbonate

(9)	R ¹	R ²	(20A)	(20B)
			(%)	(%)
a)	Pr ⁿ	Pr ¹	89	11
c)	Pr ⁿ	Pr ⁿ	94	6
d)	Pr ¹	Pr ⁱ	78	22
e)	Pr ⁿ	Et	88	12
h)	Et	Pr ⁱ	87	13
i)	Pr ⁱ	Me	ca. 100	Trace
j)	Et	Et	94	6
1) .	Me	Pr ⁱ	72	28
m)	Et	Me	85	15

-33-

プロトンの chemical shiftが近接するため積分比が正確に見積れないことおよびN-メチル体の単離操作等が考えられる。

第2節 2,4(5)-Dialkyl-5(4)-phenylthioimidazoleのN-アルキル化と選択的な 1,2,4-Trialkylimidazoleへの変換

第1章でも少し触れたが、2,4(5)-dialkyl-1-methyl-5(4)-phenylthioimidazole (8)は2,4(5)-dialkyl-5(4)phenylthioimidazole (4)をヨードメチル-炭酸カリウ ムによってメタノール中還流して得られる。 (8d)の NMRスペクトル(CCl4)はN-メチル基によるシグナルを で 6.64 (ainglet)に与える。 したがってN-アルキル化 が選択的に進行していることを予想した。 室温下で このアルキル化反応を行なっても生成物のNMRスペク トルは全く変らないが(8)の生成は遅く収率も悪くな る。

ところで、Pymanらは4(5)-methylimidagoleをメチ ル化して得た1,4-dimethyl体と1,5-dimethyl体の混合物 を蒸留によって分離しているがimidagole誘導体の選択 的なアルキル化に関しては2-methyl-4(5)-nitroimidagoleの場合^{34),39),39)}を除くとほとんど報告がないと思 われる。

、(8d)はエタノール中Raney nickelと数時間還流することにより高収率でN-メチル体(20)を与え、そのNMR

スペクトル(COL4)は予想通り単一物であることを示した。 すなわち、(20d)の場合N-メチルシグナルはて6.53(5.) に、 ring プロトンは R¹と allyl couplingを示して3.74 (d.) に観察され、これらの値は第1節で述べたまアル キル体(20dA)のスペクトルと完全に一致した。 した がって、(4d)のメチル化は選択的に起り(8dA)を与え にことになる。 この方法で得られた 2.4-dialkyl-1-methylimiologoleのNMRデータおよび元素分析値を Table VII および Table VIII に示す。

(9)のメチル化が混合物を与えたのに対し、5(4)位に関しては少くとも(9)より立体的に混み合いが予想される(4)が選択的なメチル化をうけているという疑問を解明するためにさらに次の検討を行なった。

Table VII

N.m.r. spectral data for 1-methyl-2,4-dialkylimidazoles (in CCl_4 ; τ values; J/Hz in parentheses)

(20A) =CH N-Me 2-Me 4-	-Me
a) 3.73 (t, 0.9) 6.53 (s)	
c) $3.70 (t, 0.7) 6.55 (s)$	
d) 3.74 (d, 1.0) 6.53 (s)	
h) 3.73 (t, 1.0) 6.52 (s)	
i) 3.70 (d, 1.0) 6.56 (s) 7.81 (s)	•
j) 3.71 (t, 1.0) 6.54 (s)	
1) 3.74 (q, 1.0) 6.53 (s) 7.9	1 Ż
	1.0)

-35-

)

Table VIII

1-Methy1-2,4-dialkylimidazoles (20A)

			Found			•	Required			
	B.p. (mmHg)	Yield (%)	C	н	N	Formula	С	· ·H	N	М.р.
a)	105-115° (9)	87	48.1	5.25	17.5	C ₁₆ H ₂₁ N ₅ O ₇	48.6	5.3	17.7	88-89 °
C)	95-100 (3)	93	48.7	5.35	17.5					95-95.5
đ)	120-130 (15)	90	48.65	5.5	17.65					155-157
h)	110-115 (10)	84	47.3	4.95	18.25	C ₁₅ H ₁₉ N ₅ O ₇	47.25	5.0	18.35	130-131
i)	115-120 (20)	87	45.95	4.75	18.8	C ₁₄ H ₁₇ N ₅ O ₇	45.75	4.65	19.05	112-114
j)	110-114 (10)	81	46.1	4.6	18.85					99-100
1)	115-123 (30)	94	45.7	4.7	18.85					144-145
m)	113-115 (20)	73	44.3	4.3	19.65	C ₁₃ H ₁₅ N ₅ O ₇	44.2	4.3	19.85	127-128

Picrate

-36-

(4a)
$$\xrightarrow{i) n-BuI-K_2CO_3}$$
 (21aA)
ii) Raney Ni

$$(4d),(11d) \xrightarrow{i) Me_2 SO_4} (20dA)$$

ii) Raney Ni

(11d) $\frac{i) \text{ MeI-K}_2^{CO}_3}{ii) \text{ Raney Ni}} > (20 \text{ dA}) + (20 \text{ dB})$

Scheme 15

(4a)をメタノール中 n-butyl iodide - 炭酸カリウム でN-7"ケル化(約10%)したのち Raney nickelで脱硫す ると90名の収率で(21aA)が得られる。また、(4d)を ジメチル硫酸でメチル化後 Raney mickel で脱硫すると 約24%の収率で(2001A)が得られる。 立体効果の大き なアルキル化剤を用いるこの二つの反応は、ヨードメ ケルー炭酸カリウムを用いるメケル化と叱べ収率が思 くなるが、第1節で述べた対応する(9)のアルキル化 と比べるとむしろ良好である。 そこで 5(4)位の電子 的効果が(4み)とは逆に作用し(電子吸引的に働く)、かっ 立体障害も大きいと思われる(IId)をヨードメチル-炭酸カリウムでメナル化したのち脱硫すると 93:7の 割合で(20dA)と(20dB)の混合物が得られた。 かし、ジメケル硫酸を用いる場合は(20dA)のみが得ら れた。したがって、この場合でも4(5)-nitroimidagoleのアルキル化に対して提出された機構は上の結

-37-

果を説明するに十分でない。

ヨードメケルを用いる際反応が高収率で進行することおよびスルフィド結合が電子供与基として働いている と考えることにより次の機構を提出する。

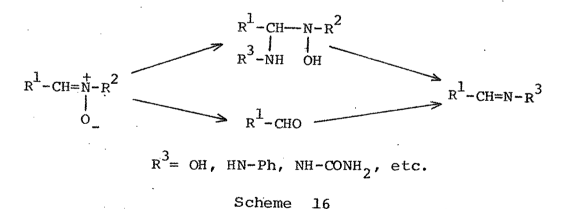


Figure 4

すなわち、(4)のスルフィド結合は imidagole ringに対し電子供与基として働き、目身はプラスに荷電して分極した alkyl halideのハロゲン部分を引きつけ五員環 遷移状態(22)を経てスルフィド結合に近い窒素原子上に 選択的なアルキル化が起る。 第4章 N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine N-Oxide & Carboxamide との反応

第1節 N-(1-Cyanoalkyl)-N-(1-carbonamidoalkyl) hydroxylamine の生成

Mitroneは種々のカルボニル試薬と反応し、対応す るカルボニル化合物の誘導体を与えることが知られて いる。しかし、この反応は nitroneの加水分解によ って生ずるカルボニル化合物とカルボニル試薬が直接 反応するのか、それとも nitroneへの求核的なし、3-付 加が起りとドロキシルアミン中間体を与えその後とド ロキシルアミンの脱離が起るのか明らかでない?



Mitrone(3)をformamideに溶解し3-10日室温で反応 させると無色の結晶が得られた。 生成物の元素分析 値は nitrone(3)とformamideのに1付加体の組成式に 一致した(次頁 Table IX参照)。

Formamideは不飽和結合に対し二つの方向で付加す

-39-

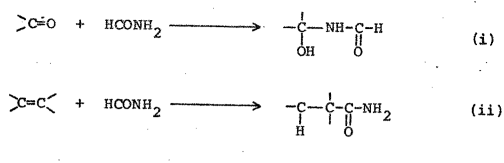
Table IX

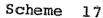
N-(1-Cyanoalky1)-N-(1'-carbonamidoalky1)hydroxylamine

				Found (%) Requir			uired	red (%)			
	R ¹	R ²	R ³	D.p. (°C)	C	H	N	Formula	с	H	N
(23a)	Pr ⁿ	Pr ⁱ	н	148.5-149.0	56.29	8.98	19.58	C ₁₀ H ₁₉ N ₃ O ₂	56.38	8.99	19.73
(23b)	Pr ⁿ	Pr ⁿ	H	145.0-146.5	56.56	8.83	19.77				
(23c)	Pr ⁱ	Pr ⁿ	H	134.0-135.0	56.14	8.91	20.02				· .
(23đ)	Pr ⁱ	Pr ⁱ	н	121.5-122.0	56.51	8.91	19.46	•	•		
(23e)	Pr ⁿ	Et	H	151.5-152.0	54.10	8.55	21.27	C9 ^H 17 ^N 3 ^O 2	54.32	8.61	21.12
(23f)	Pr ⁱ	Et	Н	138.0-139.0	54.21	8.52	20.71				
(23g)	Et	\mathtt{Pr}^{n}	Н	140.0-140.5	54.48	8.59	21.05				
(23h)	Et.	Pr ⁱ	н	154.0-154.5	54.21	8.65	21.16				
(23i)	Pr ⁱ	M	н	137.0-137.5	52.16	8.44	22.69	C8H15N3O2	51.87	8.16	22.69
(25d)	Pr ⁱ	Pr ⁱ	-∕N	155.5-156.5	61.91	7,55	19.13	C ₁₅ H ₂₂ N ₄ O ₂	62.12	7.65	19.32
(26a)	Pr ⁿ	Pr ⁱ	N	150.0-150.5	61.81	7.62	18.98				
(26d)	Pr ⁱ	Pr ⁱ		146.0-148.0	62.24	7.47	19.37				
(27d)	Pr ⁱ	Pr ⁱ	-CH2C1	100.0-102.0	50.68	7.77	16.14	C ₁₁ H ₂₀ N ₃ O ₂ Cl	50.47	7.73	16.05

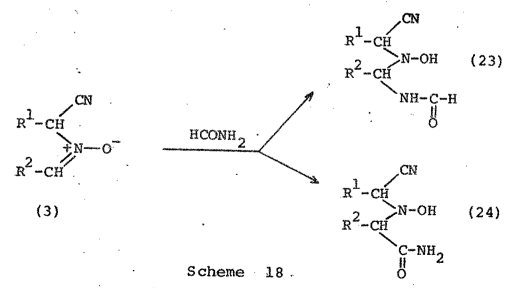
-40-

ることが知られている。





(i)は酸, 塩基の両方によって触媒される付加反応で あり³⁹⁾ (ii)は光照射などによって起るラジカル反応であ 3⁴⁰⁾ したがって nutrone(3)との付加俸は二級アミド 結合を有すヒドロキシルアミン(23)かあるいは一級ア ミド結合を有すヒドロキシルアミン(24)のいずれかと 予想される。



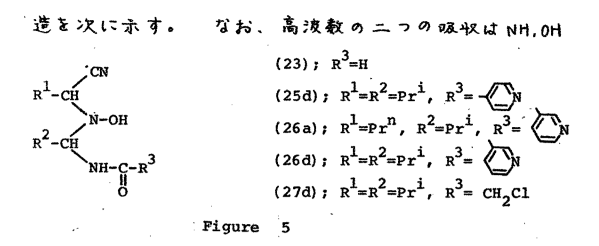
IRスペクトルにおいて生成物は高波教領域に二本の強い吸収(3300 cm⁻¹および 3200 cm⁻¹付近)を、2230-40 cm⁻¹ -41および 1640-48 cm¹にそれぞれ-C=Nおよび >C=O結合に基 づく吸収を示すほか、二級アミドに特有とされている amide II, II Band をそれぞれ 1522-28 および 1204-16 cm¹に示す。

Table X

• .				N-(l-cyar yl)hydrox	noalkyl)- kylamine (v <mark>1</mark>	(v ^{KBr} cm ⁻¹)		
	OH an	d NH	C≣N	C=0	Amide II	Amide III		
(23a)	3360	3200	2230	1652	1522	1216		
(23b)	3355	3190	2230	1651	1526	1212		
(23c)	3345	3210	2240	1656	1528	1210		
(23d)	3350	3220	2240	1659	1526	1216		
(23g)	3350	3200	2240	1647	1522	1204 🕓 🛇		
(23h)	3355	3190	2230	1668	1523	1214		
(23i)	3340	3205	2240	1641	1529	1230		
(25d)	3350	3190	2230	1645	1528	1303		
(26a)	3265	3190	2230	1635	1532	1297		
(26d)	3295	3175	2230	1630	1532	1303		
-						3 <u>5</u> -		

また、formamide の formyl アロトンを置換した形の 一級アミドのうち、isonicotinamide および nicotinamideが無水アルコール、ベンセンなどを溶媒とする 際 1:1の付加体 (25) および (26)を与え、そのIRスペク トルが二級アミドと判定されることから nitrone (3) と formamide との反応生成物は (23) であることを明ら かにし、以下に述べる化合物 (27) とあわせそれらの構

-42-

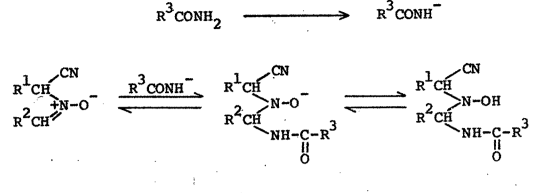


によるものと思われるがそれぞれの帰属は不明である。 Nitrone(3)とcarboxamide との付加反応は形式的に は nitroneに対する amide anionの求核付加反応とみ なせるが、実際エタノール中での反応は金属ナトリウ ムの添加によって著しく触媒される。 chloroacetamideはこの条件で nitrone(3d)に付加し(27d)を与える。 他の塩基のうち NaOHやビペリジンの添加はそれほど 大きな触媒効果を示さなかった。

アミド付加体(23)、(25)、(26)、(27) はいずれもエタノ ール、ベンゼン等の溶媒中で加温する際容易に原料の mitrone に分解することがた.l.c.の追跡およびカルボ ニル試薬との反応から明らかになった。 温度の上昇 はこの分解を著しく加速する。 加温した(23d)のエタ ノール溶液に2.4-dinitrophenylhydrazine を加えると直 ちに対応する isobutyr aldehydeのヒドラゾンが沈澱す るが、加温を行なわないエタノール溶液はこの試薬を 加えてもすぐには沈澱を与えず、10-20分振とうを続け るとヒドラゾンが沈澱してくる。

-43-

以上の検討からnitrone(3)とcarboxamideの付加反応機構として次式を提出する。



Scheme 19

Nitrogen nucleophile が nitroneに 1.3-non-cycloaddition L hydroxylamine誘導体が単離されに例は これが初めてである。

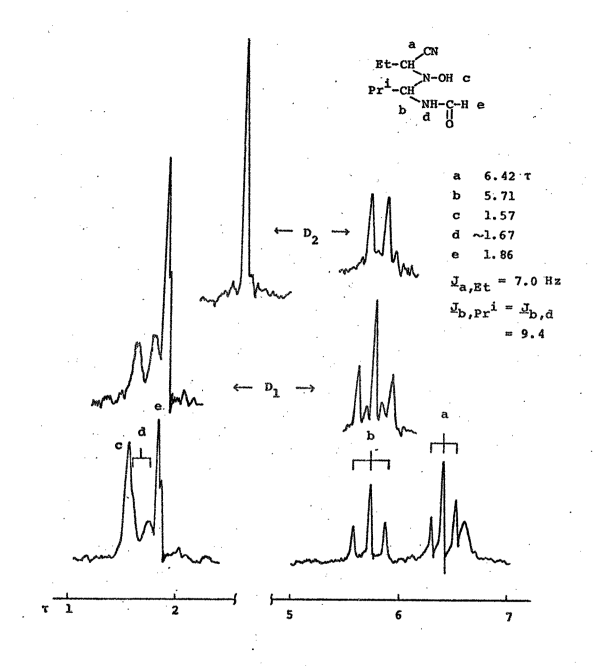
> 第2節 Carboxamide 付加体のスペクトル に関する考察

1). N-(1-Cyanoalkyl)-N-(1'-carbonamidoalkyl)hydroxylamine ONMRZ~7+12

Formamide 付加体の典型的なスペクトルとして、 (23丸)のスペクトルを Figure 6 に、他のデータを Table XIに示す。

(23h) の二級アミドプロトンはて 1.67に Broad doublet として観察される。 二級アミドプロトンの この現象はアミドの C-N 結合の二重結合性によってこ

-44-



Figure

6

N.m.r. spectrum of (23h) (DMSO_{d-6}) D_1 : ten minutes after D_2 0 treatment D_2 : five hours after D_2 0 treatment

-45-

а

b

NH

đ

e

R

R²-c

Chemical shifts (τ) and coupling constants (Hz) for the hydroxyl-amines in DMSO_{d-6}

	a	b	С	đ	е	JaRl	^Ĵ bR ²	J _{dR} 3	J. bđ
(23a)	6.33	5.70	1.58	~1.69	1.88	6.5	9.5	1.7	9.5
(23b)	6.28	~5.25	1.56	~1.65	1.93	6.8		1.7	
(23c)	6.61	~5.30	1.58	~1.65	1.95	8.4	•	1.7	
(23d)	6.66	5.74	1.68	~1.61	1.88	8.3	9.5	1.8	9.5
(23g)	6.35	~5.28	1.57	~1.68	1.96	6.9		1.4	
(23h)	6.42	5.71	1.57	~1.67	1.86	7.0	9.4	1.6	9.4
(25d)	6.55	5.50	1.56	~1.13		8.7	9.4		9.4
(26a)	6.23	5,49	1.58	~1.21		7.2	9.8		9.8
(26d)	6.54	5.49	1.58	~1.21		8.7	9.6		9.6
(27d)	6.61	5.73	1.49	~1.52	5.85	8.2	9.3	1.8	9.3

1

-46-

の結合の回転が防げられ回転異性体を生ずる場合とNH プロトンの交換速度が遅い為に隣接する炭素上のプロ トンと couplingする場合とに観察される。

著者の得た Carboxamide 付加体は以下の検討から後 者が原因であることが判明した。 すなわち、(23k) のスペクトルにおいて で 5.71(triplet)、1.86(doublet) のシグナルは NH プロトンとの coupling がみられるこ とからそれぞれ bおよび formyl プロトン eと帰属され る。 D20処理により て 1.57(singlet)は直ちに消失す ることから OH プロトンと帰属される。 これに対し て NH プロトンは H-D交換が遅いため経時変化がスペ クトルにおいて観察され、NHプロトンの滅衰に対応し て b. eのシグナルはそれぞれ t. → d., d.→ s. に徐々に 変化する。

R²が直鎖の場合、不斉中心上のプロトンbは複雑な multipletとなりそのcoupling constantを解析する ことはできなかった。

2). N-(1-Cyanoalkyl)-N-(1-carbonamidoalkyl)hydroxylamine os マススペクトル

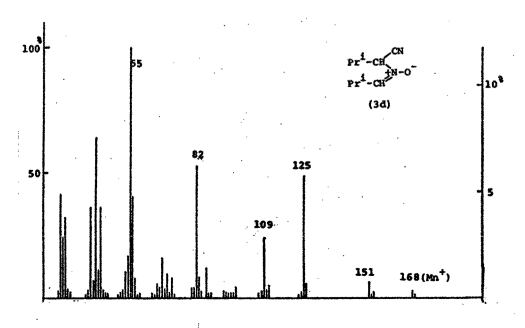
Carboxamide 村加体の熱分解はマススペクトルにおいても観察される。 代表的なスペクトルとして(23d) および(27d)のスペクトルを対応する mitrone(3d)のスペクトルと共に Figure 7 に示す。

(23d)および(27d)のスペクトルにおいて nitrone(3d)

およびアミドの分子イオンピーク、(Mnt)および(Mat)、 が観察され、それ以後の主なイオンは*mitrone*(3d)およ びアミドの分解パターンと一致する。⁴¹⁾

置換基 R¹, R², R³ をそれぞれかえて測定した付加体の スペクトルの比較および高分解能マススペクトルから 以下に述べる諸実が注目される。

村加体の分子イオンビーク(M)は非常に強度が弱く ベースピークの0.5%以下である。 最も注目されるイ オンは一般にベースピークとなるQで、アミド結合の となりの C-N結合の開裂の結果生ずる。 他に注目さ れるイオンはCおよび Cである。 C は二つの C-N結 合のメ結合にあたる C-C 結合の開裂によって生ずる。 したがって、QおよびC イオンはアミドの窒素原子上 の非結合電子対から電子一個が放出された分子イオン から生成するものと考えられる。



-48-

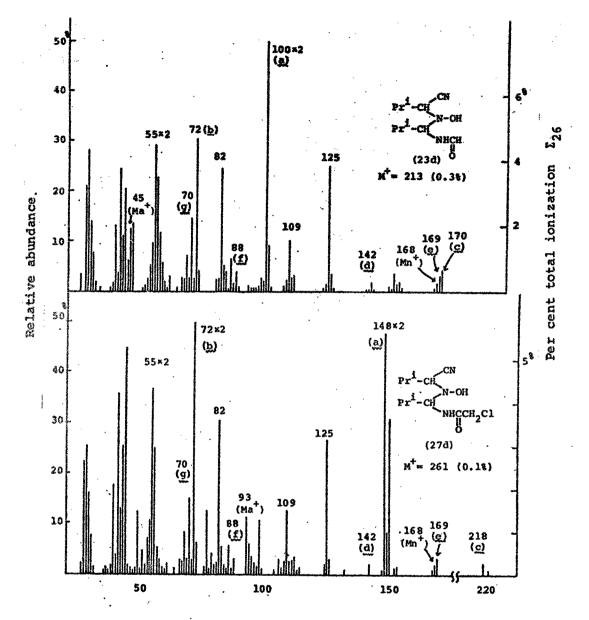
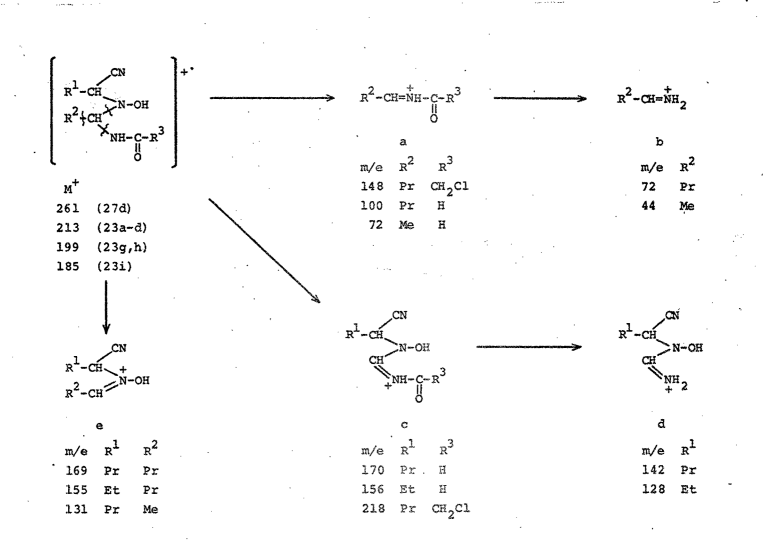


Figure 7 Mass Spectra of N-(1-Cyanoisobutyl)isobutylideneamine N-Oxide (3d), N-(1-Cyanoisobutyl)-N-(1'-formamidoisobutyl)hydroxylamine (23d) and N-(1-Cyanoisobutyl)-N-(1'-chloracetamidoisobutyl)hydroxylamine (27d)

The measurement were made with an ionization energy of 70eV. and the temperature of the ion source was 210°C.

٦



Scheme 20

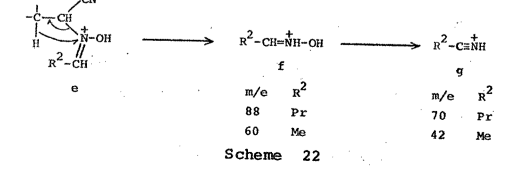
-50-

 $a \rightarrow b \land n$ 転移は R³の種類によって次の二つの異な った経路をとっていることが準安定イオンm* 52およ び 35の存在から支持される。 強度の弱いイオンC→d $R^{2}-CH=NH$ $\downarrow C=0$ $\xrightarrow{m^{*}52}$ $R^{2}-CH=NH_{2}$ $\xrightarrow{m^{*}35}$ $R^{2}-CH=NH_{T}C=0$ $H \rightarrow CH-C1$ m/e 100 m/e 72 m/e 148 $R^{2}=Pr^{1}$ Scheme 21

への転移も同じ機構で考えられる。

イオンセはイオンのおよびこの生成とは異なりヒド ロキシルアミンの窒素原子上の非結合電子対から電子 一個が放出された分子イオンの開裂により生成するも のと考えられる。 しかし、 この分解がどのような形 で起っているのかは明らかでない。 すなわち、 この 分解過程では容易に・H、・OH の脱離が予想され、 こうし て生成するイオンは nitrone(3)自体から生ずるイオン と全く同じものとなり区別ができないためである。

しかし、 Cの転移を経てイオンf→gを与える経路が 高分解能マススペクトルにおけるイオン組成の一致か ら可能と考えられる。



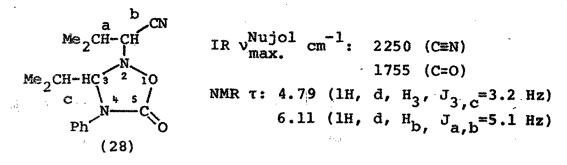
-51-

第5章 N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine N-Oxide & Ilipolarophile との反応

Nitroneの以、N位が共にアルキル基で置換された非環状 aldonitrone としては(3)の他に farimmの nitrone がある。 しかし、これらに対する1,3-dipolar cycloaddition は非常に数が少なく、特に configurationの解析は 全く行なわれていないと思われる。 著者は1、4章で すでに述べたように特異な反応性を示す nitrone (3)に ついて 1,3-dipolar cycloadditionを行ない芳香族nitrone の場合との反応性の差異を比較検討した。

1)、 phenylisocyanate との付加反応

Phenylisocyanateとmitrone (3d) を無水ベンセン中で 還流すると97%の高収率で1:1付加体が得られた。 この生成物は室温で保存する際徐々に分解しタールに なる。 IRスペクトルは-C=N、 >C=O 結合に基づく吸収 をそれぞれ2250、1755 cm⁻¹ に示す。 NMR スペクト ル(CQ4)では Ha、Hbに帰属されるシグナルがそれぞれ て 4.79 (doublet)、6.11 (doublet)に観察される。 したが って生成物は 1,2,4-0xadiazolidone (28)であり、芳香族 mitrone について報告されている結果と一致! た^{13,2,420} なお、HcとHa との coupling constant は 3.2 Hz でこの値 は通常の vicinal coupling constant として認められて いる 6-8 Hzよりかなり小さい。 よって Ca上の置換基



Fi	gu	re	1
----	----	----	---

は2,4位の二つの窒素原子上の置換基によってかなり conformation を固定されているものと思われる。

芳香族 nitroneの場合、phenylthioisocyanate、二硫化 炭素もかなりの収率で環付加体を与えると報告されて いるが,"(3d)との反応では環付加体を単離すること ができなかった。また、脂肪族 isocyanate も付加体 を与えなかった。

2). Olefin との付加反応

Nitrone と Olefin との 1,3-dipolar cycloaddition は isoxazolidine誘導体を与えることがたられているが、 非対称な Olefin を用いる場合、付加反応は二つの異な った isoxazolidineを生成することが考えられる(Scheme 23)。 この付加反応に対する配向性(orientation)は reactantの電子的効果と立体的効果の兼わ合いによっ て決定される。⁴³⁾ さらに、生成したisoxazolidine に 関しては configuration の解析が問題となり、芳香族 nitronesり得られた isoxazolidine の場合には NMRスペ

-53-

	Table XII		Isoxazo	lidines				
					An.	alysis	(%)	
				·		Found Calcd.		Formula
	Dipolarophile	Yield	Reaction time	(m.p.) (°C)	С	н	N	·
(29)	ethyl crotonate	63 [%]	12hrs.	112-116/1	63.38	9.31	10.11	
	•				63.80	9.28	9.92	^C 15 ^H 26 ^N 2 ^O 3
(30)	methyl crotonate	86	9	138-143/3	62.77	9.03	10.16	
(,					62.66	9.02	10.44	C14 ^H 24 ^N 2 ^O 3
(31)	crotonitrile	62	40	124-128/1	66.06	8.96	17.79	•
~~~/					66.35	9.00	17.86	C _{1,3} H ₂₁ N ₃ O
(32)	diethyl fumalate	50	16	165-175/5-6	60.71	8.36	8.38	
	· · · · · · · · · · · · · · · · ·				59.98	8.29	8.23	C ₁₇ ^H 28 ^N 2 ^O 5
(33)	diethyl malate	75	24	(78)	59.98	8.21	8.41	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				59.98	8.29	8.23	^C 17 ^H 28 ^N 2 ^O 5
(34)	dimethyl malate	54	54	148-152/1	57.93	8.03	9.09	
			. •	(76-76.5)	57.67	7.74	8.97	C ₁₅ H ₂₄ N ₂ O ₅
(35)	methyl methacrylate	90	9	157-158/16-17	62.92	<b>`8</b> .88	10.39	
•••			,		62.66	9.02	10.44	^C 14 ^H 24 ^N 2 ^O 3
(36)	methacryronitrile	80	40	113-118/1	66.49	9.22	17.79	
(00)			,		66.35	9.00	17.86	C ₁₃ H ₂₁ N ₃ O

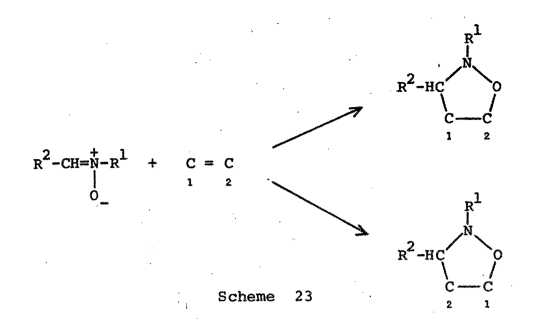
.

- 54 - 1

two free

.

7)	styrene	80	11	141-148/1	74.71	8.87	10.14	
	-			· ·	74.96		10.29	C ₁₇ H ₂₄ N ₂ O
8)	p-chlorostyrene		200	165-168/1	66.77	7.31	9.13	sta / 5a 74 ¥2a '
	· · · · ·				66.5.4	7.56	9.13	C ₁₇ H ₂₃ N ₂ OCL
9)	methyl acrylate	Ś3	7	145-148/3	61.54	8.64	10.64	
					61.39	8,72	11.02	C13 ^H 22 ^N 2 ^O 3
0)	ethyl acrylate	97		162/11	62.79	8.90	10.50	
		•			62.66	9.02	10.44	^C 14 ^H 24 ^N 2 ^O 3
1)	acrylonitrile	91	20 ·	152-158/4	64.92	8.61	18.81	· ·
					65.12	8.65	18.99	C ₁₂ H ₁₉ N ₃ O
2)	acrylamide	92	20	(70-72)	60.63	8.84	17.59	
	•			·	60.22	8.85	17.56	C ₁₂ H ₂₁ N ₃ O ₂
3)	allyl chloride	93	18	122-128/1	59.06	8.62	11.32	
				· • · ·	58.88	8.65	11.45	$C_{12}H_{21}N_{2}OC1$
4)	allylbenzene		54	158-164/1	75.75	9.08	9.99	
ŗ					75.48	°9.15	9.78	^C 18 ^H 26 ^N 2 ^O
\$5)	n-butyl vinylether	97	25	115-121/1	67.36	10.47	10.30	· ·
					67.12	10.52	10.44	C ₁₅ H ₂₈ N ₂ O ₂
6)	n-hexene	64	65	120-124/1	71.53	11.28	11.30	
						11.18		C ₁₅ ^H 28 ^N 2 ^O
							, •	



クトルの結果から種々の configuration が決定されている。

Nitrone (3d)と種々の dipolarophile との反応によって 得られたioxazolidineをTable XII に示し、以下にそれ らの付加体の orientation と configuration について述べ る。

Q). クロトン酸誘導体との付加反応

Ethyl crotonate を無水ベンゼン中 nitrone (3d)と還流す 3と 63%の収率で対応する isoxazolidine (29)が得られ T=・ NMR スペクトルを Figure 9 に示す。 Jaoxazolidine ring上のプロトン H3、H4、H5 のシグナル はそれぞれ て 6.60 (double doublet)、 7.33 (double doublet)、 5.68 (double qualtet) にみられ、これらの coupling constant は  $J_{3,4}=4.2$ ,  $J_{4,5}=8.4$  Hzである。

-56-

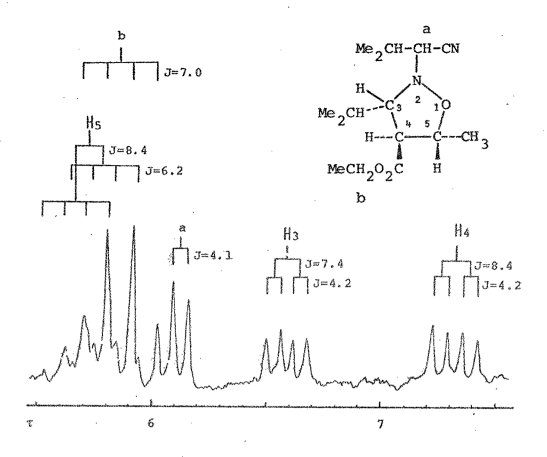


Figure 9 N.m.r. spectrum of (29) in  $CCl_4$  (J, Hz).

d.N-Diphenylnitrone とクロトン酸エステル類の反応に よって得られた isoxazolidineのring プロトンのcoupling constant から Huisgonらはその configuration を決定 しているが、報告されている値は J3.4=6.8-6.9 H& itans) J4.5=8.5-9.0 (trians)である。 (29) に対して得られた coupling constant は彼,の値と比べかなり小さな値で ある。 しかし、一般に trans coupling は cis coupling より小さな値をとること、芳香族 nitrone より得られた isoxazolidine についてもこの一般則があてはまる こと、こらに 1.3-dipolar cycloaddition が非常に立体選 択的な付加反応であることを加味すると Hs-H4 および H4-Hs はいずれも trans の関係にあるといえる。 っ付加反応は反応温度を変えても生成物の orientation の変化はみられなかった。 (30) も (29) と全く同じ orientation および configuration をもっている。

しかし、(31)の場合 NMR スペクトルは二種類の isoxazolidine が約2:1の比で生成していることを示し た。 すなわち、異性体の Cs上のメチル基がて 8.59と 8.62 にそれぞれ doublet (J=5.8 Hz)として、まに Hs は て 5.94 に guintet (J=5.8 Hz)で観察されることから各異 性体の H4-Hs は互いに trans の関係にあると判断され る。 したがって、この二つの異性体は H3-H4 に関し て cis と trans の isoxazolidine である。

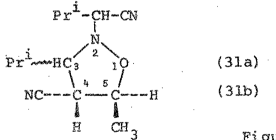


Figure 10

B)、 Q.B-不飽和ジカルボン酸誘導体との付加反応

Diethyl fumalateとnitrone (3d)を無水ベンセン中還 流すると50%の収率で対応するisoxazolidine (32)が得 られた。 NMRスペクトルにおいて(32)はH3、H4、H5 のシグナルをそれぞれて 6.65 (double doublet)、6.57 (double doublet)、5.24 (doublet)に示す。 各 ring プロト ン間の coupling constant は  $J_{3,4}=3.5$ ,  $J_{4,5}=6.2$  Hz であ 3。 芽香辣 nitrone と フマル酸エステルおよびマレ イン酸エステル類より得られた isoxazolidine に対して 報告されている ring プロトン間の coupling constant は いずれも  $J_{3,4}(cia) \ge 8.0$  Hz,  $J_{4,5}(trans) \le 7.5$  Hz の範囲にあ る。 3.** また、N-phenylmaleimide より得られた isoxazolidine に対しては  $J_{3,4}=0$  の値が報告されている.**

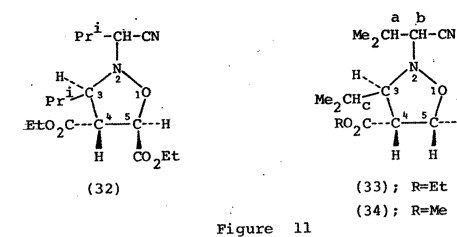
したがって、(32)のH3-H4 およびH4-H5 はいずれも Transの関係にあると考えられる。

Saoxazalidine (33)の場合はHa,Hb,Hc,Hsのシグナ ルをそれぞれて 7.41 (multiplet)、5.70 (doublet)、8.15 (octet)、5.29 (doublet)に示す。 また、H3,H4の二つ のプロトンはて 6.25-6.46 にほとんど重なって観察され 3。 しかし、Hc (て 8.15),Hs(て 5.29)における Apin decoupling からて 6.37 (doublet,J3.4=3 Hz)のシグナルはH3 に、て 6.40 (double doublet, J4.4=10 Hz) ロシグナルはH4 に帰属でき、さらにて 6.40 附近を irradiate するとて 5.29 (Hs)の doublet は完全に singlet に変化する。

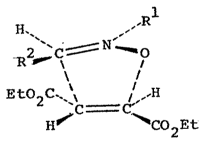
したがってH3-H4 は trans、H4-H5 は cio の関係にあると考えられる。 (34)のスペクトルもエステル部分を除くと外観は全く(33)のスペクトルに一致することから(33)と同じ configurationをとっているものと考えられる。

それぞれの configuration は次国で表わされる。

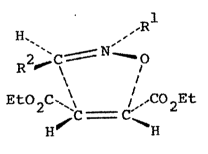
-59-



また、以上の結果は一段階四中心協奏付加説⁵⁰から 予想される結果とも一致する (Figure 12)。 すなわち aldonitrone は一般に trans 型で存在することが知られ ているが⁷⁰本実験で使用した nitrone (3) も NMRスペ

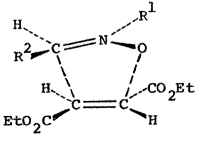


(32a)

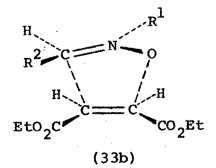


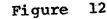
O_R







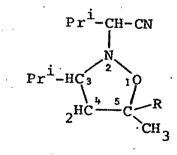




-60-

クトル¹⁰⁾ から判断すると一種類の configuration (すなわち た れ れの)と考えられる。 そこで付加反応の遷移状態を考えるとみ位の 置換基 R²はN-位の置換基 R¹より反応中心に近いため、生成する付加体の configuration に対し R¹より大きな影響を与え、(32)に対しては orientation complex として (32a)の方が (32b) より立体的 (こ有利であり、また、同様に (33)に対しては (33a) が (33b)より有利と考えられる。

C)、メタアクリル酸誘導体との付加反応



 $(35) R = CO_2 CH_3$ 

(36) R= CN

Figure 13

3 singletを約4:1の積分比で与えることからCsに関す3 diastereomerの混合物であることがわかった。

d)、モノ置換 olefin との付加反応

無水ベンゼン中モノ置換olefinと(3d)を還流して得られる isoxazolidine はて4.5-6.0 にHsによるシグナル (one proton, multiplet)を示すことから次の構造を有 す。

	-	. A		л
Pr ¹ -CH-CN	(37)	Ph	(42)	CONH ₂
	(38)	$C_6H_4$ -Cl(p)	(43)	CH2CI
$Pr^{i}-HC_{3}$	(39)	CO2Me	(44)	CH ₂ Ph
$Pr -HC_3 = 10$	(40)	CO ₂ Et	(45)	OC ₄ H ₉
$\frac{1}{2}$ HC $\frac{4}{5}$ CH - X	(41)	CN	(46)	C4H9

#### Figure 14

5.5-Ilimethyl-al-pyroline foxide とethyl acrylate との付加反応においては反応温度によりのientationを 異にする二つのisoxazolidineが生成すると報告されているが、(3d)とethyl acrylateとの反応ではこの 様な変化は観察されなかった。すなわち、付加反応ののientationは立体効果によって支配されている。

また、ここに得られた isoxazolidineの configuration はNMRスパクトルが複雑なにめいずれも決定できなか ったが、(38)、(44)、(46)のように長時間の反応によ って得られた isoxazolidine はニトリル基のd-位ので ロトン(doublet)が二種類観察され、 diastereomerの 混合物と判断される。 p-Chlorostyrenes y 得られた isoxazolidine (38)はこのプロトンのシグナルをて 6.36、

-62-

6.45にそれぞれ doublet として与える。 室温下での反応によって得られた(38)はこのシグナルの積分比が約 13 であり、この組成の混合物にさらに p-chlorostyreneを加え5時間還流を行なうと比は約1:2に変 化した。 一方、無水ベンゼン中200時間還流を行な ったものは約1:1の積分比を示した。 この様な反応 のたinetic-および thermodynamic-controle による configurationの変化は dihydroisoguinoline N-oxide と methyl methacrylateとの反応⁴⁰においても報告されて いる。 すなわち、 nitrone (3)の 1,3-dipolar cycloaddition についても芳香族 nitrone の 場合と同様反応 の可逆性が認められた。

•

. •

· · ·

k Ę

## 結 論

- 1、脂肪族aldonitrone N-(1-cyanoalkyl)alkylideneamine N-0xide(3)とthiolとの反応は2,4(5)-dialkyl-5(4)phenylthioimidazoleおよびその同族体を与える。
- 2. これらの imidajole (4)をRaney nickel と処理し 2,4(5)-dialkylimidajole (9)とす 3 一般合成法を開発した。
- 3、(4)および(9)のN-アルキル化を検討し、1,2,4-tualkylimidazele への選択的な誘導に成功した。
- 4、(3)に対し carboxamide が nitrogen nucleophile として 求核付加し hydroxylamine 誘導体を与え、この 付加体は容易に熱分解し(3)を再生することを明ら かにした。
- 5. (3d) と種々の dipolarophile との1.3- dipolar cycloaddition を行ない高収率で付加体を得、芳香族 nitroneの場合とほぼ同様生成物のorientation は立 体的、電子的効果の兼ね合いで決定されること、 configuration は Rinetic-および thermodynamiccontrole をうけていること、および反応は可送で あることを確認した。

## 実験の部

第1章の実験を除き融兵および沸兵は未補正。 カラムクロマトグラフィー はシリカゲル(Mallinckrodt) を使用。 スペクトル類の測定に使用した機器は次の 通りである。

UV スペクトル: Hitachi spectrophotometer 124、 島津 QV-50 (第1章) IR スペクトル: Hitachi ETI-G3、 JASCO BG-402G(第1章) NMRスペクトル: Hitachi Perkin-Elmer R-20、 Hitachi Perkin-Elmer H-60 (第 1章)、日本電子 PS-100 (第5章) 内部標準として tetramethylsilane を使用して。

マススペクトル: Hitachi RMU-6D. Hitachi RMU-7L

## 第1章の実験

N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine N-Oxide¹⁰、 pmethoxybenzenethiol⁵⁰、 p-chlorobenzenethiol⁵⁰、 naphthalene-x-thiol⁵⁰、 thiophen-2-thiol⁵⁰、 は丈献記 載の方法にしたがって合成し、他の試薬は市販品を再 結晶もしくは蒸留によって精製し使用した。 <u>2,4(5)-Slialkyl-5(4)-phenylthioimidazole (4)の一般</u> 合成法

N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine N-oxide (3) 10 mmol. Benzenethiol 11 mmol、 ピペリジン 0.2 mmol を均一に混 和し宮栓後 nitrone (3)の融矣以下で反応させると 2-4 日で (4)の結晶が析出する。 これに n-ヘキサンを加 えて還流し未反応の thial および副生する ジスル 74ド を沪別後酢酸エチルもしくはエタノール- 秋から再結 晶する。 収率は一般に 80-90%に達する。 他の芽 香族 thial を用いる反応も同様である。 融奏の高い thial との反応の場合には過刻の nitrone を用いて nitrone の融矣以下で反応を行なう。 (4)はエタノー ル、酢酸エナル、アセトン、エーテル、クロロホルム 酢酸に可溶。 ベンゼンには冷時難溶。 n-ヘキサン、 石油エーテルおよび水に不溶。

2.4(5)-Dialkyl-5(4)-phenylthioimidazole (4) - 溶媒を使用しての合成 ---

a)、十分に脱水1 に溶媒(エタノール、ジオキサン)
20 ml にN-(1-cyanobutyl) isobutylideneamine N-oxide
(3a) 850mg、fengenethial 640 mg およびピペリジン 15
mg を溶解し、密栓容器中室温で反応させる。 減圧
で溶媒を除き残渣をエーテルに溶解し 3N-HCl で抽出。
米層は 3N-NaOHで中和した後エーテルで抽出。 エー

-66-

テルを留去するとimidagele (4a)の粗結晶析出。 エタノールー水より再結晶。 エタノール中での反応は50日で26%、ジオキサン中での反応は80日で12.5%の 収率。

も). こまざまな量のベンゼン(金属ナトリウムで脱 水)と nitrone(3a) 250 mg、 benzenethial 260 mg とを密 栓容器中で混合。2ヵ月後ベンゼンと過剰の thial を 減圧で除き残渣を a)と同様の方法で処理し次の収率で (4a)を得た。

Benzene (mg) 21 53 212 424 (4a)の収率(%) 50 44 28 23

# 5(4)-alkylthio-2-isopropyl-4(5)-propylimidazole (4w-y).

N-(1-Cyanobutyl) isobutylideneamine N-oxide 10mmol 脂肪族 thiol 15mmol おまびビペリジン 0.3mmol を 混合し室温下、 密栓容器中で反応させる。 1-2週間 後反応液にエーテルを加え 3NHCl で抽出。 木層を 3N NaOHで中和後エーテル抽出。 Call で 前燥後溶媒 留去し対応する imidagele 誘導体を得る。 まだ不絶 の 場合は中性アルミナを用い、 ベンゼン - 酢酸エチル (4:1 %)を展開溶媒としてカラムクロマトを行なう。 -方、エーテル抽出液に修酸のエーテル溶液を加える と 0xalate が得られ、いずれもアヒトン - 石油エーテ ルより再結晶。

--67-

5(4)-Benzylthio-2-isopropyl-4(5)-propylimidazale (4w). アセトン-氷より再結晶. Oxalate, m.p. 146-147.5[•]. (Found: C, 59.35; H, 6.65; N, 7.7. C18H24N2O2S requires C, 58.9; H, 6.55; N, 7.75%);

5(4)-Ethylthio-2-isopropyl-4(5)-propylimidazole (4×). エタノール-水より再結晶。 Oxalate, m.p. 177.5-178.5° (Found: C, 51.65; H, 7.35; N, 9.2. C13H22N2O4S requires C, 51.8; H, 7.35; N, 9.25%);

5(4)-Butylthio-2-isopropyl-4(5)-propylimidazole (4y). Oxalate, m.p. 178.5-180.0". (Found: C, 54.5; H, 7.9; N. 8.45. C15 H26 N204 S requires C, 54.55; H, 7.95; N, 8.5%).

## <u>2- Isopropyl-5(4)-phenylthio-4(5)-propylimidazole</u> Hydrochloride (7a)

(4a)を大過剰の10% HQ と共に加温。 完全に結晶 が溶解したのち減圧で濃縮乾固し残渣をエタノール-エーテルから再結晶、 m.p. 130.5-132.0°(80%)(Found: C, 60.45; H, 7.15; N, 9.65. CurH21QN2S required C, 60.75; H, 7.15; N, 9.45%). 同様にして(4d) から(7d)が得られた。 m.p. 152-154°(Found: C, 60.65; H, 7.45; N, 9.35. CurH21QN2S requires C, 60.75; H, 7.45; N, 9.35. CurH21QN2S requires C, 60.75; H, 7.45; N, 9.45%). 2,4(5)-Di-isopropyl-1-methyl-5(4)-phenylthioimidazole (8d)

(4d) 5g、メタノール 70 ml、ヨードメチル 8gの 溶液に炭酸カリウム 3g を加え水浴上 7時間還流後減 圧でメタノールを留去し残渣をエーテルで数回抽出。 エーテルを留去し残渣を  $n-\Lambda+サンにて抽出しシリカ$ ゲルカラムクロマト分離して原料を除く。  $\Lambda+サン$ 溶出部より 59%の収率で(8d)を得る。 m.P. 67-69° 石油エーテルより再結晶、(Found: C, 70.2; H, 7.95; N, 10.2、C16H22N2S neguires C, 70.15; H, 8.1; N, 10.2%). IR  $\mathcal{V}_{max}^{KBr}. cm^{-1}$ : 2865 (N-alkyl CH stretching). NMR て: 6.64 (3H, S, N-CH3). エタノール、エーテル ベンゼン、酢酸に可溶、石油エーテルに難溶. 木に不 溶。

<u>5(4)-(P-aminophenylthio)-2,4(5)-dipropylimidazole</u> Hydrochloride

(4s) 1g をエタノール 100 mlに溶解し、粒状スズ
2g、塩化スズ 2g および 35% HCl 20ml と共に一晩撹
拌。 10% Na OH 80ml を加え生ず3沈澱を沪別。
沪液を減圧で濃縮乾固しエーテル抽出。 Ca Cl2で乾燥
検、乾燥 HCl がスを導入。 44%の収率で塩酸塩が得られる。 エタノール・エーテルより再結晶。 m.P.
216°. (Found: C, 57.7; H, 7.1; N. 13.3. CisH22ClN3S -69-

requires C. 57.8; H, 7.1; N, 13.5%).

2,4(5)- Sli-isopropyl-5(4)- phenylsulphinylimidazole (10d)

(4d) 2g を酢酸 20 ml に溶解し 30% H2 02 20 ml を滴
ドレー週間室温で放置。 減圧で溶媒留去し残渣をエ
タノール 5 ml に溶解し水を加えて結晶を打出させる。
アセトンから再結晶(53%). M. P. 183-185° (Found: C,
65、55; H, 7.3; N, 9.95. CisH20N2OS neguires C, 65.25;
H, 7.3; N, 10.15%). IR J^{KBY}_{max} cm⁻¹: 1021 (-50-)。

# 2,4(5)-Ili-isopropyl-5(4)-phenylsulphonylimidazale (11d)

(4d) 5g. を過酢酸溶液(酢酸中9%の過酢酸を含む)
90g に溶解し5°で10日間反応させる。 IN NaOH 10ml を加えたのち減圧で濃縮乾固し、得られる結晶をアセトンに溶解し不溶塩と分離。 溶液は濃縮後日濁する
まで水を加え冷却すると結晶析出(63%)。 M.P. 152153°(Found: C, 61.25; H, 6.85; N, 9.5. CisHzoN202S
nequireo C, 61.7; H, 6.9; N, 9.6%). IR U^{KBr}_{max}. Cm⁻¹:
1301, 1142 (-502-)。

## 4(5)-Ethyl-2-methylimidazole (9m)

,a). 4-Ethylimidazole-2-thiol 2gをエタノール中 Raney nickel で脱病して 4-ethylimidazoleとする(1.5g). -70b.P. 130-140'/3 mmHg (bath)。 これを文献記載の方法に したがって (9m)に導く。 Oxalate: メタノール・石油 エーテルから再結晶し 8 mg得. m.p. 139-140°。

8). (4m) 0.8gを50mlのエタノールに溶解しRaney mickel 2.5gと9時間還流後mickelを決別し減圧でエタノールを留去。残渣(430mg)を減圧蒸留 b.p. 128-134/1mmHg (bath)。 0xalate:メタノール - 石油エー テルより再結晶. m.p. 140-141°(Found: C, 48.0; H, 6.05; N, 13.95. Calc. for C8H12N204: C, 48.0; H, 6.05; N, 14.0%); picrate:水より再結晶. m.p. 93-94°(Found: C, 42.3; H, 3.8; N, 20.7. Calc. for C12H13N507: C, 42.5; H, 3.85; N, 20.65%)。

## N-Propylidene-a-cyanopropylamine (12; R'= R² = Et)

2-aminobutyronitrile⁵¹⁾に週剰の propional de Ryde を加 え室温で1日放置。 水層を分液したのち、窒素気流 中滅圧蒸留. b. p. 84-85/smm Hg、 粘稠な無色の液体 空気との接触で分解を起し茶色になる。 IR JFilm cml: 1628 (CC=N-)、 2270 (CEN)。

## 第2章の実験・

2,4(5)-Dialkylimidazole (9) の一般合成法

2.4(5)-Ilialkyl-5(4)-phenylthioimidazole (4) と過動の -71Raney mickel (W-2) をエタノール中5時間還流。 Raney mickel を沪別しエタノールを留去、残渣はシリカ ゲルオラムクロマトを行ない徴量の mickel を除去。 2,4(5)-dialkylimidagole は CHCl3-MeOH (5:3%)にて溶出 させたのち減圧蒸留。 生成物が結晶の場合はエーテ ル-石油エーテルから再結晶。 得られたimidagole は Table IV に示した。

#### 第3章の実験

2,4(5)-JDialkylimidazole (9)のヨードメケル-炭酸カ リウムによるN-メケル化

(9) 1 mmol、ヨードメケル 3 mmol、炭酸カリウム 1.3 mmol を 3 mlのメタノールに加え室温にて 3-5日反応 させたのち溶媒を留支、残渣に水を加え CH Cl3で抽出。 Na2SO4 で乾燥後溶媒留支すると た. e. c. で Rf 値の等し いニコの N-メチル体 (20A), (20B)の混合物が得られる. 混合物の組成は Table VI に示した。

## 2.4(5)-Ili-isopropylimidazale (9d) ON-X - 11 1K

a). ヨードメチルー金属ナトリウムによるN-メチル 化—— 金属ナトリウム 23mg を含むメタノール 2ml に (9d) 131mg を溶解したのち減圧転固し生成するナト リウム塩をジメチルホルムアミド 2ml、ヨードメチル 0.2 ml と共に2時間還流する。 減圧にて濃縮乾固し 残渣をCH2Cl2 5ml に溶解し 10% Na.OH で洗う。 溶媒 を留去すると 2,4-di-isopropyl-1-methylimidazale (20dA) が得られる (30 mg)。 b.p. 120-130° (bath)/15 mm Hg。

4). ジメチル硫酸によるN-メチル化 ——(9d) 100 mg をベンゼン 10 ml に溶解しジメチル硫酸 0.1 mlを加え て3時間還流。 反応液を10% NaOH、水の順にそれぞ れ3回ずつ洗って乾燥後溶媒留去し(20dA) 10 mgを得3。 b.p. 120-130°(bath)/15 mmHg。

2- Isopropyl-4(5)-propylimidagole (9a) 9 N-7" 4 11/14

(9a) 190 mg をメタノール 4mlに溶解し n-futyliodide 0.7g、炭酸カリウム 1g を加えて室温で30日 間反応させる。 溶媒および過剰の n-futyl iodide を 減圧留去し残渣に水を加え CHCls で抽出し Na2SO4 で乾 燥。 溶媒を留去し残渣を減圧蒸留して微量の(21aA) を得る。 b.p. 115-118°(bath)/3 mmHg。

1-Methyl-2,4(5)-dialkylimidazole (20A) の一般合成 注

2,4(5)-Dialkyl-5(4)-phenylthioimidagole (4) 5mmal を10mlのメタノールに溶解し、ヨードメチル 15mmal 炭酸カリウム 7mmal を加え5時間還流。溶媒留去 し残渣に水を加えてCHCl3 抽出。 Na2504で東沢環後溶

-73-

煤留去すると(8A)が得られる。 これをエタノール中 週刺の Raney mickel と共に還流すると(20A) が得られ る。 Raney mickel を沪別しエタノールを留去後減圧 蒸留。 得られた(20A) を Table VIII に示した。

# ジメチル硫酸による (4d)の N-メチル化

(4d) 200 mg をベンセン 20 ml に溶解しジメチル硫酸 0.2 mlを加え (9d)のN-メチル化(43)と同様の方法で 処理。 生成する (8)を Raney Mickel と処理し(20dA) 30 mg を得る。

2,4(5)-Ili-isopropyl-5(4)-phenylsulphonylimidazale (11d) ON-X 4-1L1K

a). ジメケル硫酸によるN-メチル化 ——(11d) 200 Mgをベンセン20 ml に溶解レジメチル硫酸 0.2 mlを加 え(9d)のN-メチル化(日法)と同様の方法で処理したの ち Raney mickel で脱硫レ(20dA) 25 mgを得る。

き). ヨードメチルー炭酸カリウムによるN-メチル化 (11d) 532mgをメタノール 10 ml に溶解しヨード メチル 1g、炭酸カリウム 0.5g を加えて3時間還流。 溶煤留去後残渣を石油エーテルと還流し不溶の炭酸カ リウムおよび未反応の(11d)を決別。 溶煤留去し折出 す3N-メチル体(391 mg) を石油エーテルより再結晶 (Found: C, 62.7; H, 7.15; N, 9.05. Calc. for

-74-

C16H22N2O2S C, 62.75; H, 7.25; N, 9.15%)。 この N-メテル体 318 mgを 過剰の Raney nickel と共にエタ ノール中還流して脱硫。 Mickel を沪別し沪液を濃縮 後減圧蒸留し 93:7の比で (20dA)、(20dB)の 混合物が 得られる。

2- Osopropyl-4(5)-propyl-5(4)-phenylthioimidazale (4a) o N-7"4-1646

(4a) 1gをメタノール 20 mlに溶解し n-futyl iodide 3g、炭酸カリワム 1gを加えて8時間還流後 減圧でメタノールおよび過剰の n-futyl iodide を留去。 残渣は石油エーテルと還流し不溶の炭酸カリウムを沪別。 溶媒留去するとN-アルキル体が得られる (118 mg)。 b.p. 190-196°(bath)/3 mmHg。 これを常法により Raney nickel で脱硫し 1-n-futyl-2-iso-propyl-4-propylimidazale (21aA)を 71 mg得る。
b.p. 115-118°(bath)/3 mmHg。 NMR T (CCl+): 3.70 (1H, t, J=0.9 Hz, H-5)、 6.27 (2H, t, J=7.5 Hz, N-CHz-Prⁿ)。

-75-

## 第4章の実験

N-(1-Cyanoalkyl)-N-(1'-formamidoalkyl)hydroxylamine(23a-i)

a). N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine N-oxide (3) 2gを 過剰の formamide 10 ml に溶解し窒温で 1-2週間、結 晶が打出するまで反応させる。 結晶を沪取(最大収量 1.8g)し 3mlのエーテルで3回洗ったのち酢酸エチル-エタノール(5:1%)から再結晶(この際、高温での加温 は避ける)。

4). (3) 1g、formamide 2.2gを無米エタノール 10ml に溶解し、12mgの金属ナトリウムを加え室温で1日反応させる。 減圧でエタノールを留まし残渣をシリカ ゲルでカラムクロマトを行なう。 ベンゼン- 酢酸エ イル(3:1%)より溶出する結晶を酢酸エチル-エタノ ール(5:1%)から再結晶し約100mgの(23)を得る。

N-(1-Cyanoisobutyl)-N-(1'-nicotinamidoisobutyl) hydroxylamine (26d)

(3d) 2g、mcotinamide 1.5gをエタノール、アセトン、酢酸エチル、ベンゼンなどの溶媒に溶解し、2日間還流後 50°で1日加温。 減圧で溶媒を留去し、残 遠はそれぞれ 3mlのエーテル、水で3回ずつ洗い酢酸 エチルから再結晶する。 900 mg 得。 水洗液から -76550mgの未反応アミドを回収。 (25d)、(26a)も同様にして得られる。

## <u>N-(1-Cyanoisobutyl)-N-(1-chloroacetamidoisobutyl)</u> <u>hydroxylamine (27d)</u>

(3d) 500mg、 chloroacetamide 350 mgを無米エタノール 30 ml に溶解し 10 mg の 金属ナトリウムを加え室温で6日間反応させる。 減圧で溶媒を留去し、残渣をシリオ ゲルでカラムクロマトを行なう。 ベンゼン・
酢酸エチル(4:1%)より溶出する結晶をベンゼン・石油エーテルから再結晶。 61 mg 得。

### 触媒効果の検討

(3d) 1g、formamide 2mlを 60 mlのエタノールに 溶解したのち5等分し、それぞれの溶液に金属ナトリ ウム、NaOH、ビペリジン、酢酸を約1×10⁻⁴ mal 加え 残りの溶液は何も触媒を加えない。 反応の進行は ミリカケル たんC(エーテルにて展開)で追踪した。 金属ナトリウムを加えた溶液は1時間後から Rf=0.77 に付加体(23d)が検出されるのに対し、NaOH、ピペリジ ンを加えた溶液は約15時間後、酢酸を加えた溶液では 22時間後、また、触媒を使用しなかった溶液からは24 時間以後に付加体が検出された。

-7.7-

Hydroxylamine (23) の熱分解反応

(23d)を無米エタノール中 70で 1-2時間加温し、シリカケル た.g.c. でエーテルを用いて展開すると H=0.77 および 0.60 にニッの明確なスポットが検出される。 前者は (23d)によるものであり、後者は mitrone (3d)とH 値が全く一致する。 この溶液に 2,4-dinitrophenylhydradineを加えると直ちに沈澱が析出。 これをエ タノール- 水から再結晶、 m.p. 182-183°。 Sobutyraldehydeを用いて得た 2,4-dinitrophenylhydrazoneと混 融により同一物と判定。

同様に(23c)も対応するn-futyraldehydeの2.4-dinitrophenylhydrazoneを与える。 エタノール-米よ り再結晶、m.p. 122°。

## 第5章の実験

NMRデータは特に言及しない限りCCl4を溶媒として 測定し一次の解析を行なって得られた。

2-(+Cyanoisobutyl)-3-propyl-4-phenyl-1,2,4-0xadiazolidone-(5) (28)

Nitrone (3d) 2g、 phenylisocyanate ス5gを無水ベンゼ ン40ml と 8時間還流後減圧で溶媒留去すると結晶析 出。 ケ量の石油エーテルで洗ったのちメタノールよ

-78-

り再結晶し 3.5g (97%)の(28)を得る。 m.p. 124-126° (Found: C, 66.69; H, 7.34; N, 14.80 C16 H21 N3 Oz requires C, 66.87; H, 7.37; N, 14.62%)。

<u>Olefin との 1,3-dipolar cycloaddition — 一般的な</u> isoxazolidine の合成法と構造の決定

無水ベンゼンに(3d)と olefin をモル比で 1:1.5-2の 割合で加え還流する(反応時間は 54-55 頁 Table XII参照)。 減圧で溶媒および過剰の olefinを留まし残渣はシリカ ゲルカラムクロマトを行なう。 ベンゼンにて溶出す 3部分を減圧で濃縮後減圧蒸留。

村加俸の構造決定は元素分析のほかにIRスペクトル にあいて観察される2230-40 cm⁻¹のニトリル吸収および 1370-1400 cm⁻¹にみられる (CH3)2 CH-の枝別れ吸収にて nitrone 部分を、olefin の特性吸収からdipolarophile 部分を確認しNMRスペクトルにおける isoxazolidine ringの5-位プロトンの積分比から orientationを決定し て。

<u>(29)の合成</u>—— a)、(3d)とethyl crotonate 2g す"っをと り 140-150°で"12時間還流後溶媒留去し減圧蒸留。

8). (3d) とethyl crotonate 2gずっをとり無秋ベンゼ ン10mlに溶解し25日間室温で反応させたのち50°1以下 でベンゼンを減圧留去。 残渣は130-135°/1mm Hg です ばやく蒸留。 Q), f)両法で得られたisoxazolidineの IR, NMR スペクトルは一致。 IR Jeiguid cmi: 1727(000)

-79-

NMRスペクトルは Flyune 9 (57頁)に示した。

 $\begin{array}{l} \underline{(30)}; \quad \text{IR } \mathcal{I}_{\text{max}}^{\text{liquid}} \quad cm^{-1}: \quad 1732 \; (;c=\sigma). \quad \text{NMR}^{*} \tau: \; 6.61 \\ (1H, \; d. \; d., \; H_{3}), \quad 7.33 \; (1H, \; d. \; d., \; H_{4}), \quad 5.68 \; (1H, \; d. \; q., \; H_{5}) \\ 6.31 \; (3H, \; s., \; 0\; CH_{3}), \; 8.75 \; (3H, \; d. \; CH_{3}), \; \; J_{3.4} = \; 4.3 \; , \; J_{4.5} = \\ 8.4 \; , \; \; J_{5.}\; cH_{3} = \; 6.1 \; , \; \; J_{3.-CH_{4}} = \; 7.3 \; H_{2} \; . \end{array}$ 

 $(32); IR J_{mex}^{chdls} cm^{-1}: 1735 (; (=0)). NMR T: 5,78,$ 5,81 (2Hx2, g., 0(H2Me)). J = 7.1 Hz.

(33); 石油エーテルから再結晶. NMRで: 5、86, 5、89 (2H×2, g, octli Me)、 J= 7、1 Hz。

(34); 石油エーテルから再結晶. NMRT; 5.32(1H, d, H5). J4,5=10 Hz. 6.28, 6.32(3Hx2, S., OCH3)。

(35); IR  $\int_{max}^{liquid} cm^{-1}$ ; 1744 ()(=0). NMR T: 8.54 (3H, S., 5-(H3), 6.24 (3H, S., 0(H3)).

(36)の合成 — (3d) 1g、methacrylonitile 0.8g、無水 ベンゼン 20ml の溶液を室温にて 7日放置後40時間還 流。 反応後溶媒留去 レシリカ ゲルカラムクロマトを 行なう。 ベンゼンより溶出す 3 部分を濃縮後減圧薬 留。 NMRT: 5-CH3(T8.30: 8.34=1:4) singlet。

<u>B7</u>); IR J liquid cm⁻¹: 1605, 758, 704 (-ph). NMR 7: 2.71 (5H, S., Ph) .

<u>(38)の合成</u> — a)、(3d) 1g, p-chlorostyrene 0.9g、無 水ベンセン 10ml の溶液を 200 時間還流後一般法にして がい処理。 IR Utiquid cm⁻¹: 1600, 1493, 828 (-Ph). NMRて: -CH(CN)N; 6.36(d. J=7.2 Hz): 6.45(d, J=8.1 Hz)= 1:1。

8). (3d) 19、P-chlorostyrene 0.9g、 無水ベンセン10ml -80の溶液を5日間室温で放置後ヘキサンを加え析出する 末反応の(3d)を沪別。 沪液はシリカゲルカラムクロ マトを行ない末反応の p-chlonostyrene をベンゼン・ヘキ サン(1:3%)で溶出したのちベンゼンより溶出する iaoxazolidine を濃縮し減圧蒸留。 て 6.36: 6.45=1:3。 この iaoxazolidine を濃縮し減圧蒸留。 て 6.36: 6.45=1:3。 この iaoxazolidine 30mg をさらに p-chlonostyrene 0.5g と 5 時間還流したのち減圧で溶煤留 ましカラムクロマトレ 再び iaoxazolidine を得る。 Dicetereomen の比は 1:2に 変化。

(39); IR , liquid (1745 ()=0). NMR T (CD(23): 6.24 (3H, S., OCH3).

(40); IR  $J_{mex}^{tiguid}$  : 1738 (;c=0). NMR  $\tau$ : 5.84 (2H, g, 0CH₂Me, J=6.8 Hz), 8.76 (3H, t., 0CH₂-CH₃).

(42)の合成 (3d) 1g、 acrylamide 0.5g を無水ベン セン20ml中 7"20時間還流し減圧で溶媒留去。残渣を シリカゲルカラムクロマトにて分離。 アセトン・石 油エーテル(1:4%)より溶出する部分を減圧にて濃縮 し桁出する粗結晶をエーテル・石油エーテルより再結 晶。 IR U^{chtels} cm⁻¹: 3390、3350、3240、3150、1688、1660 (CONH2)。 NMRT(in CDCl3): ~3.6 (2H, troad singlet, -NH2) 6.34 (1H, d., -CH(CN)N J=7.9 Hz)。

(43); NMR T: 6.50 (2H, d., -CH. d.).

(44)の合成 — a). (3d) 1g、allyllenzene 1gを無米ベン ゼン 20 ml 1:溶解し 54時間還流後溶媒を留去し減圧蒸留。 IR D^{liguid} cm⁻¹: 1603, 1498, 754, 707 (Ph). NMRT: 6.54 (d., -cH(CN)N, J=6.4 Hz): 6.59 (d., -cH(CN)N, J= 7.7 Hz)=1:2

-81-

8). (3d) 1g、 allyllenzene 1g を無米ベンゼン 10 mlに 溶解し室温で5日間反応させたのちヘキサンを加之析 出する未反応の(3d) を沪別。 沪液は減圧にて濃縮し シリカゲルカラムクロマトにて分離。 ベンゼン-ヘ キサン(1:3%)にて未反応の allyllenzene を溶出後ベン ゼンより溶出する部分を濃縮し減圧蒸留。 NMR て: 6、54: 6、59=1:3。

(46); NMR  $\tau$ : 6.54 (d., -ch(cN)N, J = 6.4 Hz): 6.60 (d., -ch(cN)N, J = 7.5 Hz) = ca., 1:10

#### 引用文献

- 1. J. Hamer and A. Macaluso, Chem. Rev., <u>64</u>, 473 (1964)
- G.R. Delpierre and M. Lamchen, Quart. Rev., <u>19</u>, 329 (1965).
- 3. R. Huisgen, Proc. Chem. Soc., 1961, 357.
- R. Huisgen, Angew. Chem., <u>75</u>, 604 (1963); Angew. Chem. internat. Edit., <u>2</u>, 565 (1963).
- R. Huisgen, Angew. Chem. internat. Edit., 2, 633 (1963).
- 6. R.A. Firestone, J. Org. Chem., <u>33</u>, 2285 (1968).
- 7. R. Huisgen, J. Org. Chem., 33, 2291 (1968).
- A. Angeli, L. Alessandri, M. Alazzi-Mancini, Atti accad. nazl. Lincei, <u>20</u>, 546 (1910); Chem. Abs., <u>5</u>, 3404 (1911).
- R. Bonnett, R.F.C. Brown, V.M. Clark, I.O. Sutherland and A. Todd, J. Chem. Soc., <u>1959</u>, 2094.
- M. Masui and C. Yijima, J. Chem. Soc. (C), <u>1967</u>, 2022.
- R.M. Ross, H.L. Bushey and R.J. Rolih, J. Amer. Chem. Soc., <u>73</u>, 540 (1951).
- 12. 大饗茂, 有機イオウ化合物の化学(上), 化学同人, 1968, P.49,
- D.I. Relyea, P.O. Tawney and A.R. Williams, J. Org. Chem., <u>27</u>, 477 (1962).
- 14. V. Bellavita and N. Cagnoli, Gazzetta, <u>69</u>, 602 (1939); Chem. Abs., <u>34</u>, 1978 (1940).

- M.R. Grimmet, in "Advances in Heterocyclic Chemistry (A.R. Katritzky and A.J. Boulton, ed.), Vol. 12, pp. 103-183, Academic Press, New York, 1970.
- 16. V. Bellavita, Gazzetta, <u>70</u>, 584 (1940); Chem. Abs., <u>35</u>, 2127 (1941).
- 17. W. Otting, Chem. Ber., 89, 2887 (1956).
- 18. H. Zimmermann, Z. Electrochem., <u>65</u>, 821 (1961).
- 19. H.P. Kock, J. Chem. Soc., 1949, 387.
- 20. E.A. Braude, Ann. Reports, <u>42</u>, 105 (1945).
- A. Lawson and H.V. Morley, J. Chem. Soc., <u>1956</u>, 1103.
- 22. A. Windaus and W. Langenbeck, Ber., 55, 3706 (1922).
- 23. M.M. Kreevoy, E.T. Harper, R.E. Duvall, H.S. Wilgus and L.T. Ditsch, J. Amer. Chem. Soc., <u>82</u>, 4899 (1960).
- B. Dmuchovsky, F.B. Zienty and W.A. Verdenburgh, J. Org. Chem., 31, 865 (1966).
- 25. A.H. Cook, I. Heilbron and A.P. Mahadevan, J. Chem. Soc., 1949, 1061.
- W.L. Hawkins and B.S. Biggs, J. Amer. Chem. Soc., 71, 253 (1949).
- M. Masui and C. Yijima, J. Chem. Soc. (B), <u>1966</u>, 56.
- A.W. Baker and G.H. Harris, J. Amer. Chem. Soc.,
   82, 1923 (1960).
- M. Masui, M. Yamauchi, C. Yijima, K. Suda and K. Yoshida, Chem. Comm., <u>1971</u>, 312.

- 30. G. Schwarzenbach, Helv. Chim. Acta, 15, 1468 (1932).
  - 31. J. Burkus, J. Org. Chem., <u>27</u>, 474 (1961).
  - 32. K. Hofmann, in "The Chemistry of Heterocyclic Compounds", ed. A. Weissberger, Part I, Interscience, New York, 1953.
- 33. G.B. Barlin and T.J. Batterham, J. Chem. Soc. (B), <u>1967</u>, 516.
- 34. M. Hoffer, M. Mitrovic, A. Beamann and A. Brossi,J. Medicin. Chem., <u>14</u>, 993 (1971).
- A. Grimison, J.H. Ridd and B.V. Smith, J. Chem. Soc., <u>1960</u>, 1352, 1357, 1363.
- 36. F.L. Pyman, J. Chem. Soc., <u>97</u>, 1814 (1910): <u>121</u>, 2616 (1922).
- 37. W.E. Allsebrook, J.M. Gulland and L.F. Story, J. Chem. Soc., <u>1942</u>, 232.
- F. Kajfež, V. Šunjic, D. Kolbah, T. Fajdiga and
   M. Oklobdžija, J. Medicin. Chem., 11, 167 (1968).
- 39. G.A. Crowe and C.C. Lynch, J. Amer. Chem. Soc., <u>72</u>, 3622 (1950).
- 40. E. Eland and J. Rokach, J. Org. Chem., <u>30</u>, 3361 (1965).
- 41. M. Masui and C. Yijima, Chem. Pharm. Bull. (Tokyo), <u>17</u>, 1517 (1969).
- 42. H. Seidl, R. Huisgen and R. Grashey, Chem. Ber., <u>102</u>, 926 (1969): J. Thesing and W. Sirrenberg, ibid., <u>92</u>, 1748 (1959).
- Y. Nomura, F. Furusaki and Y. Takeuchi, Bull. Chem. Soc. Japan, 46, 1913 (1970).

- 44. H. Krimm, Chem. Ber., <u>91</u>, 1057 (1958).
- 45. R. Huisgen, H. Hauck, R. Grashey and H. Seidl, Chem. Ber., <u>101</u>, 2568 (1968).
- 46. R. Huisgen, R. Grashey, H. Hauck and H. Seidl, Chem. Ber., <u>101</u>, 2548 (1968).
- 47. Y. Iwakura, K. Uno and T. Hongu, Bull. Chem. Soc. Japan, <u>42</u>, 2882 (1969).
- 48. R. Huisgen, H. Hauck, R. Grashey and H. Seidl, Chem. Ber., <u>102</u>, 736 (1969).
- 49. G.R. Delpierre and M. Lamchen, J. Chem. Soc., 1963, 4693.
- 50. C.M. Suter and H.L. Hansen, J. Amer. Chem. Soc., <u>54</u>, 4100 (1932).
- 51. E. Knüsli, Gazzetta, <u>79</u>, 621 (1949); Chem. Abs., <u>44</u>, <u>4438</u> (1950).
- 52. W.H. Houff and R.D. Schuetz, J. Amer. Chem. Soc., <u>75</u>, 6316 (1953).
- 53. R.D. Hill and G.D. Meakins, J. Chem. Soc., <u>1958</u>, 760.
- 54. H.T. Clarke and H.J. Bean, Org. Synth., Coll. Vol. II, p. 29 (1943).

#### **Reprinted** from

# Chemical Communications

NUMBER 22/1968

20 NOVEMBER

主論

文別

翩

A Novel Synthesis of 2,4-Dialkyl-5-phenylthio-imidazoles

By MASAICHIRO MASUI,* CHINO YIJIMA, and KOHJI SUDA (Faculty of Pharmaceutical Sciences, Osaka University, Toneyama, Toyonaka, Osaka-fu, Japan)

#### **The Chemical Society**

Burlington House London W1V OBN

#### A Novel Synthesis of 2,4-Dialkyl-5-phenylthio-imidazoles

By MASAICHIRO MASUI,* CHINO YIJIMA, and KOHJI SUDA

(Faculty of Pharmaceutical Sciences, Osaka University, Toneyama, Toyonaka, Osaka-fu, Japan)

E report preliminary results on the synthesis imidazole derivatives by use of N-(1-cyanoalkyl)kylideneamine N-oxides¹ and benzenethiols. Reaction of N-(1-cyanobutyl)isobutylideneamine -oxide with excess of benzenethiol at room temerature for 1—2 weeks, or at 40° for 1 week, forded a crystalline product in good yield. The

	••	••	Pri	$Pr^i$	Prn	Pr ⁿ	$\mathbf{Et}$
•	••	••	$Pr^{i}$	Et	Pri	Pr ⁿ	$\mathbf{Pr^{i}}$
8	••	••	Ph	$\mathbf{Ph}$	$\mathbf{Ph}$	$\mathbf{Ph}$	$\mathbf{Ph}$

dition of a small amount of piperidine accelerates le reaction. After removal of excess benzenethiol, crystallization from aqueous ethanol gave ystals, with  $M^+$  260.13,  $C_{15}H_{20}N_2S$ , and m.p. 3.5—154°. This compound is stable to acid and se, and gave a mono-hydrochloride. The i.r. ectrum shows no absorption band in the > N-OH d  $-C \equiv N$  regions, but a strong NH band near  $30 \text{ cm}^{-1}$  (in CHCl₃) and a strong broad band at 00-3100 cm.⁻¹ (in KBr).² The u.v. spectrum ows  $\lambda_{max}$  (EtOH) 203 ( $\epsilon$  25,000) 210w, sh. 238 4,500), and 246 m $\mu$  (14,000). The n.m.r. ectrum (ca.  $10^{\circ}_{0}$  in CDCl₃, with tetramethylane as internal reference) shows proton signals at 9·20 (3H, t), 8·43 (2H, m), 7·45 (2H, t), 7·03 (1H, ptet), 8.66 (6H, d), and 6.75--7.20 (5H, m). road singlets at  $\tau$  0.89 and -1.12 (1H, NH)

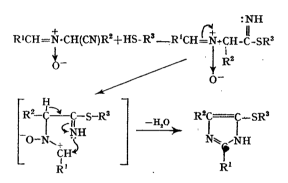
¹ M. Masui and C. Yijima, J. Chem. Soc. (C), 1967, 2022. ² W. Otting, Chem. Ber., 1956, **89**, 2887. were observed when the alkyl groups at C-2 and C-4 were Pr¹, Et and Et, Pr¹ respectively.

These results, combined with consideration of the structure and reactivity of the starting materials, suggest an imidazole derivative.

The following compounds have been obtained by similar methods.

Et	Me	Pr ⁱ	Pri	Prn
Pr ⁿ	Pri	Prn	Pra	Pr ⁿ
$\mathbf{Ph}$	$\mathbf{Ph}$	p-MeC ₆ H ₄	$o-MeC_{6}H_{4}$	p-NO ₂ C ₆ H ₆

The reaction route is thought to be as follows, but the detailed mechanism is not yet clear.



(Received, July 2nd, 1968; Com. 881.)

100

主 論 文 別 腷

UDC 547.233.04:547.298.1.04

(Chem. Pharm. Bull.) 19(4) 865-866 (1971)

#### Reaction of N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine N-Oxide with Carboxamides

It is known that nitrones react as a 1,3-dipole with many unsaturated compounds to give cycloadducts, and with Grignard reagents and hydrogen cyanide to give hydroxylamines.¹)

However, all these reactions, except the cycloadditions of isocyanate, isothiocyanate,¹⁾ and N-sulfinylaniline,²⁾ involve a carbon nucleophile which attacks on the carbon atom of a nitrone group.

In this communication, we wish to report the first example of a non-cyclic 1,3-addition reaction of a nitrogen nucleophile with a nitrone.

When N-(1-cyanoalkyl)alkylideneamine N-oxide was dissolved in excess formamide at room temperature and the mixture was allowed to stand for 3—10 days, a crystalline product, consistent with the expected 1:1 adduct (I), was separated from the solution.

TABLE I.	N-(1-Cyanoalkyl)N-(1'-c	arbonamidoalkyl)	Hydroxylamine
----------	-------------------------	------------------	---------------

CN P-CH ▷N-OH P-CH ▷NHCO-R³

Ι

	$\mathbb{R}^1$			mp (°C)	Formula	Analysis (%)					
(I)		$\mathbb{R}^2$	$\mathbb{R}^3$			Calcd.			Found		
						c	H	Ň	c	H	N
a	Pr ⁿ	Pri	н	148.5-149.0	C10H19O2N3	56.38	8.99	19.73	56.29	8.98	19.58
b	$\Pr^n$	$\Pr^n$	н	145.0 - 146.5	$C_{10}H_{19}O_2N_3$	56.38	8.99	19.73	56.56	8.83	19.77
с	$\Pr^i$	$\Pr^n$	$\mathbf{H}$	134.0 - 135.0	$C_{10}H_{19}O_2N_3$	56.38	8.99	19.73	56.14	8.91	20.02
d	$\Pr^i$	$\mathbf{Pr^{i}}$	н	121.5 - 122.0	$C_{10}H_{19}O_{2}N_{3}$	56.38	8.99	19.73	56.51	8.91	19.46
е	$\Pr^n$	$\mathbf{Et}$	н	151.5 - 152.0	$C_9H_{17}O_2N_3$	54.32	8.61	21.12	54.10	8.55	21.71
f	$\Pr^{i}$	Et	$\mathbf{H}$	138.0139.0	C ₉ H ₁₇ O ₉ N ₂	54.32	8.61	21.12	54.21	8.52	20.71
g	$\mathbf{Et}$	$\mathbf{Pr^n}$	$\mathbf{H}$	140.0 - 140.5	C ₉ H ₁₇ O ₂ N ₃	54.32	8.61	21.12	54.48	8.59	21.05
h	Et	$\mathbf{Pr^{i}}$	$\mathbf{H}$	154.0 - 154.5	$C_9H_{17}O_2N_3$	54.32	8.61	21.12	54.21	8.65	21.16
i	$\Pr^i$	Me	H	137.0 - 137.5	$C_8H_{15}O_2N_3$	51.87	8.16	22.69	52.16	8.44	22.69
j	$\Pr^{i}$	$\Pr^i$	-	155.5 - 156.0	$\rm C_{15}H_{22}O_{2}N_{4}$	62.12	7.65	19.32	61.91	7.55	19.13
k	$\mathbf{Pr^{i}}$	$\Pr^i$	Ň	146.0-148.0	$C_{15}H_{22}O_2N_4$	62.12	7.65	19.32	62.24	7.47	19.37
1	$\Pr^n$	Pr ⁱ	Ň	150.0—150.5	$C_{15}H_{22}O_2N_4$	62.12	7.65	19.32	61.81	7.62	18.98

1) J. Harmer and A. Macaluso, Chem. Rev., 64, 473 (1964).

2) O. Tsuge, M. Tashiro, and S. Mataka, Tetrahedron Letters, 1968, 3877.

The reaction proceeds also in dry ethanol at room temperature and is catalized by sodium ethoxide.

Nicotinamide and isonicotinamide also add to the nitrone in dry ethanol to give the expected 1:1 adduct. The structure of the adduct was confirmed by elemental analysis (shown in the Table) and the following spectral evidences. The infrared (IR) spectrum of (I-d) (KBr disk) exhibits strong absorptions at 3350 and 3210 cm⁻¹ (NH and OH), and two characteristic absorptions of secondary amide at 1526 and 1216 cm⁻¹. The nuclear magnetic resonance (NMR) spectrum of (I-d) (in DMSO- $d_6$  with tetramethylsilane as an internal reference) shows a broad singlet at  $\tau$  1.88 (1H, CHO), a singlet at 1.62 (1H, OH), a broad doublet at 1.69 (1H, NH), and a triplet at 5.76 (1H, Pri-C<u>H</u>-NHCO).

Many runs carried out on both aromatic and cyclic nitrones, which have no  $\alpha$ -cyano group, failed to give the similar adduct.

The studies on the additional chemical and physical properties of the adduct, and the reaction of other amides with nitrones are now being in progress.

Faculty of Pharmaceutical Sciences Osaka University Toyonaka, Osaka

Masaichiro Masui Chino Yijima Kohji Suda

Received January 6, 1971

ŝ.,

## Preparation of N-Phenyl-N-(a-cyanobenzyl)hydroxylamines

By MASAICHIRO MASUI,* MASASHIGE YAMAUCHI, CHINO YIJIMA, KOHJI SUDA, and KOJI YOSHIDA (Faculty of Pharmaceutical Sciences, Osaka University, Toneyama, Toyonaka, Osaka-fu, Japan)

Reprinted from

# Chemical Communications 1971

The Chemical Society, Burlington House, London WIV OBN

## Preparation of N-Phenyl-N- $(\alpha$ -cyanobenzyl)hydroxylamines

By MASAICHIRO MASUI,* MASASHIGE YAMAUCHI, CHINO YIJIMA, KOHJI SUDA, and KOJI YOSHIDA (Faculty of Pharmaceutical Sciences, Osaka University, Toneyama, Toyonaka, Osaka-fu, Japan)

Summary The first preparation of N-phenyl-N-(a-cyanobenzyl)hydroxylamines is described.

 $\alpha$ -CYANOHYDROXYLAMINE (I), a 1.3-adduct of hydrogen cvanide with cyclic¹ and aliphatic² nitrones, is thought to be an intermediate in the reaction of hydrogen cyanide with aromatic nitrones⁸ and in other reactions,⁴ although no evidence for its existence has been reported. The only product actually obtained in these reactions was a cyanoimine (II). We report here the first isolation of an Nphenyl-N-( $\alpha$ -cyanobenzyl)hydroxylamine.

The studies on the reactivities of various nitrones with hydrogen cyanide were performed with dry alcohol as solvent, in an ice box. A pale yellow crystalline solid formed after one week, on treating  $\alpha$ , N-diphenyl nitrone with liquid hydrogen cyanide. The solid was chromatographed on a silica gel column with benzene as eluant and the second eluate fraction gave a white crystalline solid. Recrystallisation of the solid from n-hexane gave white needles, the m.p. of which could not be determined since they were converted into cyanoimine (II) on heating.

Evidence that the material has structure (Ia) was obtained from: (i) elemental analysis, (ii) i.r. (KBr) vmax 3270 (OH), 2245 cm⁻¹ (CN), (iii) n.m.r. [(CD₃)₂SO] 7 3.77 (s. 1H, CHCN), 2.3-3.0 (m, 10H, ArH), 0.77 (s, 1H, OH), and (iv) on dehydration, the material gave a-cyanobenzylideneaniline (II). When aqueous alcohol was used as the reaction medium, more (II) than (I) was produced.

Compounds (Ia-i) were obtained by this procedure.

<i>p</i> -X•	C₅H₄·CH	(CN)•1	N(OH)·C ₆ H ₄ ·Y (I)	<b>-</b> P	
(a) (b) (c) (d) (e)	X H Cl Me NMe ₂	Y H H H H H	(f) (g) (h) (i)	X CN H H H	Y H Cl Me OMe

Even in alcoholic solution the hydroxylamine is gradually converted into the corresponding cyanoimine (II) at room temperature; the conversion is accelerated by the addition of bases and by raising the temperature. In dilute aqueous caustic alkali solution the dehydration occurs instantaneously even at 0°.

Preliminary studies suggested that an electron-donating substituent on the  $\alpha$ -phenyl ring reduces the rate of dehydration, while an electron-withdrawing substituent aids the reaction. In the reaction of  $\alpha$ -p-nitrophenyl-N-phenyl nitrone with liquid hydrogen cyanide, no hydroxylamine was obtained.

(Received, December 15th, 1970; Com. 2164.)

- ^a M. Masui and C. Yijima, J. Chem. Soc. (C), 1967, 2022.
  ^a F. Kröhnke, Annalen, 1957, 604, 203; V. Bellavita, Gazzetta, 1935, 65, 755, 889; 1940, 70, 584; Chem. Abs., 1941, 35, 2127.
  ^a F. Kröhnke and G. Kröhnke, Chem. Ber., 1958, 91, 1474; F. Kröhnke and H. H. Steuernagel, *ibid.*, 1963, 96, 494.

¹ R. Bonnett, R. F. C. Brown, V. M. Clark, I. O. Sutherland, and A. Todd, J. Chem. Soc., 1959, 2094.

## Reactions of *N*-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine *N*-Oxides with Dipolarophiles and Nucleophiles. Part I. A Novel Synthesis of 2,4(5)-Dialkyl-5(4)-phenylthioimidazoles ¹

By Masaichiro Masui,* Kohji Suda, Masashige Yamauchi, and Chino Yijima, Faculty of Pharmaceutical Sciences, Osaka University, Toneyama, Toyonaka, Osaka-fu, Japan

Reprinted from

JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY

PERKIN TRANSACTIONS I

1972

By Masaichiro Masui,* Kohji Suda, Masashige Yamauchi, and Chino Yijima, Faculty of Pharmaceutical Sciences, Osaka University, Toneyama, Toyonaka, Osaka-fu, Japan

Reactions of N-(1-cvanoalkyl)alkylideneamine N-oxides with thiols at room temperature yielded 2.4.5-trisubstituted imidazoles (I). The reaction was accelerated by addition of a small amount of piperidine, and inhibited when carried out above the melting temperature of the nitrone in a solvent. The mechanism is discussed.

ACYCLIC aliphatic nitrones are, in general, much less stable than aromatic nitrones; few have been isolated in a pure state and there has been little work on their reactivities. Nitrones are known to react as 1,3-dipolar compounds with various dipolarophiles to give cycloaddition compounds,² and with nucleophilic reagents, such as Grignard reagents³ and hydrogen cyanide,⁴ to give hydroxylamine derivatives as noncyclic addition products. These reactions are all with carbon nucleophiles; no reactions with other nucleophiles have been reported.

reports that the reactions of By-unsaturated nitriles with the nucleophiles hydrazine and hydroxylamine vield pyrazoles⁷ and isoxazoles,⁸ respectively. In fact the reactions of the title nitrones with thiols gave a series of new imidazole derivatives, 2,4(5)-dialkyl-5(4)phenvlthioimidazoles, in high vield.

N-(1-Cyanobutyl)isobutylideneamine N-oxide (A;  $R^1 = Pr^n$ ,  $R^2 = Pr^i$ ^{4a} was mixed with excess of benzenethiol. After 1-2 weeks at room temperature a crystalline product had formed. When the reaction was carried out at a higher temperature, not exceeding

				2,4	l,5-Trisı	ibstituted imid	lazoles (I	)		
	Yield		F	ound (	%)		Req	uired (	%)	U.v.*
	(%)	M.p. (°C)	ĊĊ	Ĥ	N	Formula	Ċ	Ĥ	м	$\lambda_{\max}/nm \ (\log \epsilon)$
(Ia) (Ib) (Ic) (Id)	91	$155.0 - 155.5 \\ 156.5 - 15.75 \\ 126.0 - 126.5 \\ 160.0 - 160.5$	$69.55 \\ 69.2 \\ 69.55 \\ 69.1$	7·7 7·65 7·7 7·65	$   \begin{array}{r}     10.95 \\     10.75 \\     10.7 \\     10.8   \end{array} $	$C_{15}H_{20}N_2S$	69•3	7.75	10.8	203 (4·40), 238 (4·16) 203 (4·37), 238 (4·13) 203 (4·41), 238 (4·17) 206 (4·30), 238 (4·15)
(Ie) (If) (Ig)		$119 \cdot 0 - 120 \cdot 0$ $125 \cdot 0 - 127 \cdot 0$ $181 \cdot 5 - 182 \cdot 5$	68.45 68.2 68.35	$7.3 \\ 7.15 \\ 7.35$	11.55 11.15 11.6	$C_{14}H_{18}N_2S$	68·35	7.4	11.4	206 (4·32), 238 (4·16) 206 (4·32), 238 (4·18) 206 (4·31), 238 (4·16)
(Iň) (Ii) (Ij)	. 81 75	164·5 165·0—166·0 148·0—148·5	67·25 70·15 70·7	6·95 8·0 7·95	$12 \cdot 2$ 10 \cdot 25 10 \cdot 0	${}^{C_{13}H_{16}N_2S}_{C_{16}H_{22}N_2S}$	67·3 70·05	6∙95 8∙1	12.05 10.2	206 (4·32), 238 (4·11) 207 (4·41), 238 (4·20) 207 (4·48), 238 (4·15)
(Ik) (Il) (Im)	86 81 95	$\begin{array}{r} 178 \cdot 5 - 180 \cdot 0 \\ 167 \cdot 0 - 167 \cdot 5 \\ 193 \cdot 5 - 194 \cdot 0 \end{array}$	61.05 66.4 58.95	6·55 7·8 6·25	9·5 9·9 13·6	C ₁₅ H ₁₉ ClN ₂ S C ₁₆ H ₂₂ N ₂ OS C ₁₅ H ₁₉ N ₃ O ₂ S	$61 \cdot 15 \\ 66 \cdot 25 \\ 59 \cdot 05$	6∙5 7∙65 6∙3	9·5 9·65 13·8	209 (4·26), 254 (4·25) 203 (4·36), 243 (4·21), 255 (4·03) † 218 (4·31), 330 (4·15)
(In) (Io)	88 28	$\frac{184 \cdot 5 - 185 \cdot 0}{182 \cdot 0 - 183 \cdot 5}$	73·5 73·5 58·7	7.05 7.2 7.05	9.05 8.9 10.25	$C_{19}H_{22}N_2S$	73·6 58·7	7·15	9.05	221 ( $4.76$ ), 237 ( $4.37$ ), $\dagger$ 301 ( $3.93$ ) 217 ( $4.68$ ), 249 ( $4.72$ ), 284 ( $4.08$ ) 222 ( $4.13$ ), 262 ( $3.80$ ) $\dagger$
(Ip) (Iq) (Ir) (It)	18 9	133·0 88·0—89·0 121·0—121·5 166·5—167·0	$     \begin{array}{r}       58.7 \\       69.75 \\       62.2 \\       66.2 \\     \end{array} $	7.03 8.0 9.45 6.5	10.25 10.0 12.9 12.9	$\begin{array}{c} C_{13}H_{18}N_2S_2\\ C_{16}H_{22}N_2S\\ C_{11}H_{20}N_2S\\ C_{12}H_{14}N_2S\\ \end{array}$	$     \begin{array}{r}       38.7 \\       70.05 \\       62.25 \\       66.05     \end{array} $	8·1 9·5 6·45	$10.2 \\ 13.2 \\ 12.85$	215 (4-12), 253 (3-68) 218 (4-01), 240 (3-76) † 207 (4-32), 239 (4-12)

TABLE 1

* (Ia—j) and (It) have a shoulder at 246-251 nm (log  $\varepsilon 4 \cdot 10-4 \cdot 15$ ). † Shoulder.

Thiols are reactive nucleophiles, which give sulphides with acrylonitriles.⁵ Sulphur ⁶ and sulphur compounds such as sulphur dioxide ^{4b} deoxygenate nitrones, yielding the corresponding azomethines.

We have studied the reactions of thiols with the title nitrones to see whether the nitrones are deoxygenated or whether addition compounds are formed. We were also interested in the behaviour of the nitrile group towards thiols in the reaction, because there are

¹ Preliminary report, M. Masui, C. Yijima and K. Suda, Chem. Comm., 1968, 1400.

² (a) J. Hamer and Macaluso, *Chem. Rev.*, 1964, **64**, 473; (b) G. R. Delpierre and M. Lamchen, *Quart. Rev.*, 1965, **19**, 329.

³ (a) A. Dornov, H. Gehrt, and F. Ische, Annalen, 1954, 585, 220; (b) G. E. Utzinger and F. A. Regenass, Helv. Chim. Acta, 1954, 37, 1892.

⁴ (a) M. Masui and C. Yijima, J. Chem. Soc. (C), 1967, 2022; (b) R. Bonnett, R. F. C. Brown, V. M. Clark, I. O. Sutherland, and A. Todd, J. Chem. Soc., 1959, 2094.

the m.p.  $(62-65^{\circ})$  of the nitrone, or when a little piperidine was added, it was complete within 2-4 days. The products were the imidazoles (Ia-p) (Table 1). Incubation above the m.p. of the nitrone, addition of acids, or use of solvents inhibited the reaction, which was not affected by u.v. or visible light.

The product (Ia)  $(M^+ 260.13)$  by mass spectrometry; C₁₅H₂₀N₂S by elemental analysis) was apparently formed by addition of benzenethiol to the nitrone with

⁵ R. M. Ross, H. L. Bushey, and R. J. Rolih, J. Amer. Chem.

 Soc., 1951, 73, 540.
 (a) V. Bellavita and N. Cagnoli, Gazzetta, 1939, 69, 602 (Chem. Abs., 1940, 34, 1978); (b) M. N. Shchukina and G. S. Predvoditeleva, Doklady Akad. Nauk S.S.S.R., 1956, 110, 230 (Chem. Abs., 1957, 51, 4996).

⁷ (a) P. Schmidt and J. Pruey, Helv. Chim. Acta, 1958, 41, 306; (b) I. Iwai and N. Nakamura, Chem. and Pharm. Bull.

(Japan), 1966, 14, 1277. ⁸ E. Haruki, Y. Hirai, and E. Imoto, Bull. Chem. Soc. Japan, 1968, 41, 267.

loss of one water molecule, *i.e.* it could have been a cyanoimine (C), produced *via* a hydroxylamine (B) (a simple 1,3-dipolar addition product of the nitrone with the thiol) (Scheme 1). Similar reactions of hydroxylamines with loss of water (Scheme 2) have

for imidazoles. Apparently the nitrile group on the  $\alpha$ -carbon atom has taken part in the reaction.

The products (I) have stronger u.v. absorption bands (see Table 1) than benzenethiol ¹² [ $\lambda_{max}$  207 (log  $\varepsilon$  4·11) and 236 nm (4·00)], implying that they contain an

$$R^{1}CH(CN)-N(O)=CHR^{2} + HSPh \longrightarrow R^{1}CH(CN)-N(OH)-CH(SPh)R^{2} \xrightarrow{-H_{2}O} R^{1}C(CN)=N-CH(SPh)R^{2}$$
(A)
(B)
(C)
Scheme 1

 $\frac{H_20}{RCH=N(0)R + HCN - (RCH(CN)-N(0H)R]} \xrightarrow{H_20} RC(CN)=NR$ 

TABLE 2

Chemical shifts ( $\tau$  values) and coupling constants (Hz) for the imidazoles (I) ^a in CDCl_a

					с_b С—С—(						·		
	a	b	c	d	e	f	x	Y	NH	$J_{ab}$	$J_{ m bc}$	$J_{ m de}$	Jet
(Ia)	7.45	8.43	9.20	7.03	8.76		$2 \cdot 8 - 3 \cdot 2$		-1.11	7.5	6.9	7.1	Jei
(Ib)	6.83	8.82		7.40	<b>8·3</b> 7	9.14	$2 \cdot 8 - 3 \cdot 1$		-0.27	7.0		7.4	6.9
(Ic) (Id) (Ie) (If) (Ig) (Ih)	7.41	8.40	<b>9·18</b>	7.40	8.39	9 14	$2 \cdot 8 - 3 \cdot 1$		-0.86	7.2	6.8	7.4	6.9
(10) (Ta)	6.82	8.78		6.97	8.72		$2 \cdot 8 - 3 \cdot 1$		0.39	7.0		7.0	
(1e) (TA)	7.44	8.44	9.19	7.41	8.82		$2 \cdot 8 - 3 \cdot 1$		0.60	7.5	6.9	7.6	
$(\mathbf{I}\mathbf{I})$	6.83	8.83		7.39	8.83		$2 \cdot 8 - 3 \cdot 2$		-1.12	6.9		7.6	
(18) (Th)	7·35 6·83	8.86		6.98	<b>8</b> ∙73		$2 \cdot 8 - 3 \cdot 1$		0.89	7.5		7.2	
$(\mathbf{III})$	0.83 7.42	8·84 8·43	0.17	7.75	0 =0		$2 \cdot 8 - 3 \cdot 1$		0.30	7.0			
	7.46	8.43 8.44	$9.17 \\ 9.19$	7.01	8.73	· ·	3.07	7.73	0.74	7.5	6∙8	7.0	
(Ii) (Ij) (Ik) (Il) (Im) *	7.43	8·44 8·44	9.19 9.18	7.03	8.75		2.9-3.5	7.68	1.40	7.3	6.8	7.0	
	7.40	8.44	9·18 9·16	6∙99 7∙00	8.74		2.83, 3.09		0.34	7.5	6.9	7.1	
(Im) *	7 40	0.44	9.10	1.00	8.74		2.97, 3.26	6.28	0-51	7.5	7.0	$7 \cdot 2$	
(In)	7.47	8.52	9.24	7.06	8.81		1.97, 2.94		3.9	_			
(In)	7.38	8.41	9·24 9·14	6.96	8.72		1.6 - 3.2		-0.12	7.5	7.0	6.9	
$(\mathbf{I}\mathbf{p})$	7.30	0 11	9·14 9·11	7.10	8·72 8·74		$2 \cdot 2 - 3 \cdot 0$		2.0	7.4	6.8	7.0	
(In) (Io) (Ip) (Iq) (Ir) †	7.62		$9.11 \\ 9.15$	7.01	8·74 8·75		2.7 - 3.2		0.63	7.4	7.0	$7 \cdot 1$	
$(\mathbf{Ir})^{\dagger}$	7.41	8.40	9·06	6.99	8·69		6·18			7.6	6.9	$7 \cdot 2$	
(It)	7.39	8.89	0.00	0.99 7.71	0.09		7.35 2.8-3.0		-2.1	7.2	6.8	6.9	
<b>N</b> 17		5.50		• • •			2.0		0.98	7.5			

* Only slightly soluble in CDCl_s. † In CCl₄.

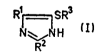
^a  $X = C_6H_4$  for (Ia—p) and (It),  $X = CH_2$  for (Iq and r); Y = substituent.

been reported,^{2,9} supporting this conclusion. However compound (Ia) was not hydrolysed by refluxing with sodium hydroxide or aqueous hydrogen chloride.

The i.r. spectra of compounds (Ia-p) showed no C=N absorption but a strong broad band at 3200- $2300 \text{ cm}^{-1}$  (in KBr) and a single strong band near 3400 $cm^{-1}$  (2% in CHCl₃). The hydrochlorides (IIa and d) show a stronger ammonium band at 2850-2550 cm⁻¹ than the corresponding free amines (Ia and d) and two absorptions at 1730 and 1615  $cm^{-1}$  which may be assigned to the  $-C = \mathbf{N} \mathbf{H} - \mathbf{group}$ . Methylation of compound (Id) with methyl iodide introduced one methyl group to give compound (IIId), with loss of the i.r. absorption at 3200-2300 (in KBr) or 3430 cm⁻¹ (2% in CHCl₃). Thus the original product was not (C), but a stable compound containing an N-H and/or an =N- system. The i.r. data correspond well with those reported 10,11 ⁹ V. Bellavita, Gazzetta, 1940, 70, 584 (Chem. Abs., 1941, 35, 2127).

¹⁰ W. Otting, Chem. Ber., 1956, **89**, 2887.

auxochromic group interacting with the phenylthiosystem. The imidazole ring shows two absorption



R ¹ a; Pr ⁿ b; Pr ⁱ c; Pr ⁿ d; Pr ⁱ e; Pr ⁿ f; Pt h; Pt i; Pr ⁿ j; Pr ⁿ	R ² Pr ⁿ Pr ⁿ Pr ⁱ Et Pr ⁱ Pr ⁱ Pr ⁱ	R ³ Ph Ph Ph Ph Ph Ph Ph Ph Ph Ph Ph Ph o-MeC ₆ H ₄	R ¹ k; Pr ⁿ l; Pr ⁿ m; Pr ⁿ o; Pr ⁿ o; Pr ⁿ q; Pr ⁿ r; Pr ⁿ s; Pr ⁿ t; Et	R ² Pr ⁱ Pr ⁿ Pr ⁱ Pr ⁱ Pr ⁱ Pr ⁱ Me	$R^3$ p-ClC ₆ H ₄ p-MeO·C ₆ H ₄ p-O ₂ N·C ₆ H ₄ 1-C ₁₀ H ₇ 2-C ₁₀ H ₇ 2-Thienyl CH ₂ Ph Et Bu Ph
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

bands,¹³ at 210 (log  $\varepsilon$  3.7) and 250 nm (1.8); thus a structure in which a sulphur atom interacts with both

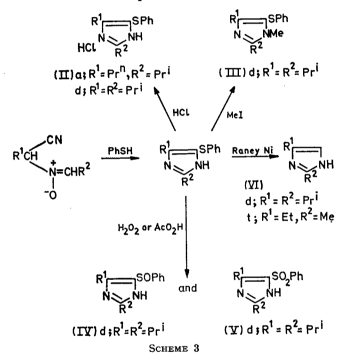
¹¹ H. Zimmermann, Z. Electrochem., 1961, 65, 821.

¹² H. P. Kock, J. Chem. Soc., 1949, 387.

¹³ E. A. Braude, Ann. Reports., 1945, 42, 105.

chromophores is not in conflict with the u.v. spectrum. The n.m.r. data (Table 2) * also support structure (I). The signals for (Ia) at  $\tau$  7.45 (t, 2H) and 7.03 (septet, 1H) are as expected for CH-C= systems; spin decoupling showed that the latter signal was only coupled to that at  $\tau$  8.76. All the compounds showed a signal due to exchangeable N-H.

Oxidation of compound (Id) with hydrogen peroxide or peracetic acid gave the corresponding sulphoxide (IVd) and sulphone (Vd). Treatment of (Id) with Raney nickel gave 2,4(5)-di-isopropylimidazole (VId), identified by analysis and spectra. Compound (VIt), obtained similarly, was converted into its oxalate, which was identical (mixed m.p. and i.r. spectra) with an authentic sample.¹⁴



Thus all the products appear to be 2,4,5-trisubstituted imidazoles, and the reactions described are summarized in Scheme 3.

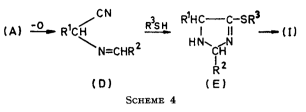
When the reaction was carried out in a solvent, such as ethanol, dioxan, or benzene, the yield of imidazole was very low. The yield decreased with decrease in the dielectric constant of the solvent, suggesting that the reaction is ionic.

In general, alkanethiols have larger  $pK_{a}$  values¹⁵ and should be more nucleophilic than aromatic ones. However, in the case of ethane-, butane-, and toluene- $\alpha$ -thiol the imidazole was only obtained, in low yield, when piperidine was used as a catalyst (Iq—s).

* Some of the n.m.r. data for (Ia) reported previously 1 were incorrect;  $\tau$  8.66 and 6.75—7.20 should be 8.76 and 2.8—3.2, respectively.

¹⁴ A. Windaus and W. Langenbeck, *Ber.*, 1922, **55**, 3706. ¹⁵ (a) M. M. Kreevoy, E. T. Harper, R. E. Duvall, H. S. Wilgus, and L. T. Ditsch, *J. Amer. Chem. Soc.*, 1960, **82**, 4899; (b) B. Dmuchovsky, F. B. Zienty, and W. A. Verdenburgh, *Long Chem.* 1066, **91**, 965 J. Org. Chem., 1966, 31, 865.

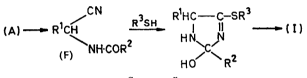
Route 1: the nitrone is deoxygenated by the thiol to form an azomethine intermediate (Scheme 4).



the nitrone rearranges to give the Route 2: corresponding amide intermediate (Scheme 5).

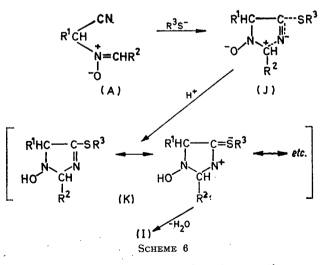
Route 3: the nitrone undergoes a specific reaction (Scheme 6).

A mechanism similar to route 1 has been proposed for the formation of the imidazolidinethione (H)



SCHEME 5

from aminoacetonitrile, hydrogen sulphide, and acetone (Scheme 7); the azomethine intermediate (G) was isolated.¹⁶ It is unlikely, however, that structure (E)

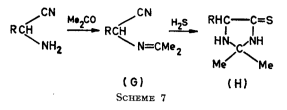


undergoes dehydrogenation under the reaction conditions, and N-propylidene-a-cyanopropylamine (D;  $R^1 = R^2 = Et$ ), synthesized independently, did not give compound (I) with benzenethiol under the conditions used. 2-Acetamidobutyronitrile¹⁷ (F;  $R^1 =$ Et,  $R^2 = Me$ ), synthesized independently also did not give compound (I) on treatment with benzenethiol under similar conditions. Hence, routes 1 and 2 are excluded.

¹⁶ A. H. Cook, I. Heilbron, and A. P. Mahadevan, J. Chem. Soc., 1949, 1061.

17 W. L. Hawkins and B. S. Biggs, J. Amer. Chem. Soc., 1949, 71, 253.

When the nitrone (A) was mixed with a slight excess of benzenethiol the i.r. spectrum (liquid film) immediately developed a strong, broad band at about

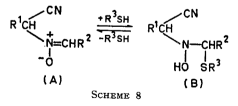


3400 cm⁻¹. The nitrile band of the mixture, like that of the nitrone (A) is weak,^{4 $\alpha$} and the water formed in the reaction gradually obscured the i.r. spectrum as the reaction proceeded, so that it was impossible to follow the change in strength of the nitrile band with time. However, after about 6 days, double-bond absorption was noticed at about 1670 cm⁻¹; this gradually disappeared as the imidazole was produced.

In reactions with alkanethiols, the i.r. spectrum of the mixtures slowly developed the same strong, broad band. This band appeared immediately in the presence of a small amount of piperidine. The absorptions at 3060 and 1590 cm⁻¹ due to the CH=N of the nitrone disappeared when this strong band appeared. On removal of the thiol from the reaction mixture at an early stage under reduced pressure, the original nitrone was recovered almost quantitatively.

In the light of these observations, the absorption at 3400 cm⁻¹ seems to be due to a hydroxy-group, which results from either protonation of the nitrone by the thiol or the rapid formation of structure (B). However, the  $pK_a$  values for nitrones are in the range 2-4 in ethanol-water (1:9)¹⁸ and under these conditions the  $pK_a$  of benzenethiol is much higher (ca. 7). An acid so weak is unlikely to protonate significantly a base as weak as a nitrone.

If the i.r. absorption at about 3400 cm⁻¹ is considered to be due to a hydroxy-group, the foregoing results could be explained in terms of the reversible system shown in Scheme 8, in which the conversion is easy



and rapid.* As the ultimate reaction product is (I), the hydroxylamine (B) is probably not an intermediate on the main reaction path. On evaporation of thiol from the reaction mixture, or on formation of the imidazole derivatives, (B) should easily convert into (A).

* We thank the referees for suggestions concerning the interpretation.

¹⁸ M. Masui and C. Yijima, J. Chem. Soc. (B), 1966, 56.

¹⁹ A. W. Baker and G. H. Harris, J. Amer. Chem. Soc., 1960, 82. 1923.

20 M. Masui, M. Yamauchi, C. Yijima, K. Suda, and K. Yoshida, Chem. Comm., 1971, 312.

Thus, if the reaction takes place with the nitrone (A), route 3 is thought to be possible (Scheme 6).

In route 3, the nitrile group is strongly polarized by nucleophilic attack of the thiolate anion, resulting in enhancement of its nucleophilic reactivity, and subsequently the intermediate (K) must be produced by an intramolecular Ritter-type reaction. This intermediate (K) would be stabilized by the 3d orbital contribution of the sulphur atom. A similar contribution has been reported in the case of thiolesters.¹⁹ Furthermore, such a contribution by the sulphur atom would make the subsequent dehydration easy, since the C-H system between the two nitrogen atoms should be much more acidic. The formation of intermediate (K) would be expected to proceed more readily with aromatic thiols for these can contribute resonance stabilization.

The catalytic action of piperidine may be due to its ability to promote the formation of thiolate anion, and to accelerate the dissociation of the removal of the N-CH-N proton in (K). In the dehydration of N-aryl-N-( $\alpha$ -cyanobenzyl)hydroxylamines, a similar marked basic catalysis is observed.²⁰

Consequently, it seems likely that imidazole derivatives are produced through route 3.

Under the conditions used, the thiolate ion attacking the nitrile would presumably be very nucleophilic. since it cannot be solvated. Use of solvents would also reduce the concentration of reactants, and hence result in decrease in the reaction rate. Furthermore, aprotic nonpolar solvents suppress the dissociation of thiol to thiolate ion 21 and protic solvents would solvate both carbonium ion and thiolate ion. These effects would explain the reaction inhibition observed.

In dimethyl sulphoxide the thiol was oxidised very rapidly.

#### EXPERIMENTAL

U.v. spectra were recorded for solutions in ethanol with a Shimazu QV-50 instrument. I.r. spectra were recorded with a JASCO BG-402G instrument and n.m.r. spectra with a Hitachi H-60 instrument for solutions in deuteriochloroform with tetramethylsilane as internal reference.

p-Methoxybenzenethiol, p-chlorobenzenethiol, 22 naphthalene-a-thiol,23 and thiophen-2-thiol 24 were prepared and purified as described in the literature; other thiols were commercial products.

2,4(5)-Dialkyl-5(4)-phenylthioimidazoles (Ia-p).-The N-(1-cyanoalkyl)alkylideneamine N-oxide (10 mmol), the thiol (11 mmol), and piperidine (0.2 mmol) in a stoppered vessel were warmed to a temperature below the m.p. of the nitrone. The product crystallized within 2-4 days. Disulphide and excess of thiol were separated by refluxing with n-hexane. The product (I) was recrystallized from ethyl acetate or aqueous ethanol. Usually the yield

²¹ (a) G. Schwarzenbach, Helv. Chim. Acta, 1932, 15, 1468; (b) J. Burkus, J. Org. Chem., 1961, 27, 474. ²² C. M. Suter and H. L. Hansen, J. Amer. Chem. Soc., 1932,

^{54, 4100.} 

²³ E. Knüsli, Gazzetta, 1949, 79, 621 (Chem. Abs., 1950, 44, 4438).

²⁴ W. H. Houff and R. D. Schuetz, J. Amer. Chem. Soc., 1953, 75, 6316.

was 80—90%. With crystalline thiol derivatives, excess of nitrone was used to melt the mixture below the m.p. of the nitrone. Compounds (I) are soluble in ethanol, ethyl acetate, acetone, diethyl ether, chloroform, and acetic acid, but scarcely soluble in cold benzene and insoluble in n-hexane, light petroleum, and water.

Preparation of the Imidazole (Ia); Solution Reactions.— Dried solvent (20 ml) (ethanol or dioxan), N-(1-cyanobutyl)isobutylideneamine N-oxide (850 mg), benzenethiol (640 mg), and piperidine (15 mg) were mixed in a stoppered vessel. The solvent was evaporated off under reduced pressure, and the residue was dissolved in ether and extracted with 3N-hydrochloric acid. The aqueous layer was neutralized with 3N-sodium hydroxide and extracted with ether. The ether was evaporated off to leave crude imidazole (Ia), which was recrystallized from ethanolwater. The yield of (Ia) from ethanol solution was 26%after 50 days and from dioxan solution was only 12.5%

Various amounts of dry benzene, the nitrone (250 mg), and benzenethiol (260 mg) were mixed in a stoppered vessel. After 2 months benzene and unchanged thiol were removed under reduced pressure, leaving an oil. This treatment gave the following yields of imidazole:

Benzene (mg)	21	53	212	424
Yield of imidazole (%)	50	44	28	23

5(4)-Alkylthio-2-isopropyl-4(5)-propylimidazoles (Iq-s).-N-(1-Cyanobutyl)isobutylideneamine N-oxide (10 mmol), alkanethiol (15 mmol) and piperidine (0.3 mmol) were mixed in a stoppered vessel. After 1-2 weeks, ether was added and the mixture was extracted with 3N-hydrochloric acid. The aqueous solution was neutralized with 3N-sodium hydroxide and extracted with ether. The extract was dried (CaCl₂) and evaporated; the residue gave the imidazole. If the residue was still impure, it was applied to a neutral alumina column and eluted with benzene-ethyl acetate (4:1 v/v). The three following imidazoles were obtained by this procedure, and their oxalates were recrystallized from acetone-light petroleum: 5(4)-Benzylthio-2-isopropyl-4(5)-propylimidazole (Iq). needles (from acetone-water); oxalate, m.p. 146-147.5° (Found: C, 59.35; H, 6.65; N, 7.7. C₁₈H₂₄N₂O₄S requires C, 58.9; H, 6.55; N, 7.75%); 5(4)-ethylthio-2-isopropyl-4(5)-propylimidazole (Ir), needles (from ethanol-water); oxalate, m.p. 177.5-178.5° (Found: C, 51.65; H, 7.35; N, 9.2.  $C_{13}H_{22}N_2O_4S$  requires C, 51.8; H, 7.35; N, 9.25%); 5(4)-butylthio-2-isopropyl-4(5)-propylimidazole (Is), oil (11%), b.p. 131-140° (bath) at 0.08 mmHg; oxalate, m.p. 178.5-180.0° (Found: C, 54.5; H, 7.9; N, 8.45. C₁₅H₂₆N₂O₄S requires C, 54.55; H, 7.95; N, 8.5%).

2-Isopropyl-5(4)-phenylthio-4(5)-propylimidazole Hydrochloride (IIa).—The imidazole (Ia) was refluxed with a large excess of 10% hydrochloric acid; when it had all dissolved the solution was evaporated to dryness under reduced pressure. The residue gave the hydrochloride (ca. 80%), m.p. 130·5—132·0° (from ethanol-ether) (Found: C, 60·45; H, 7·15; N, 9·65.  $C_{15}H_{21}CIN_2S$  requires C, 60·75; H, 7·15; N, 9·45%). Similarly the hydrochloride (IId) was obtained from (Id); m.p. 152—154° (Found: C, 60·65; H, 7·45; N, 9·35.  $C_{15}H_{21}CIN_2S$  requires C, 60·75; H, 7·15; N, 9·45%).

2,4(5)-Di-isopropyl-1-methyl-5(4)-phenylthioimidazole

(IIId).—The imidazole (Id) (5 g) in methanol (70 ml) was mixed with methyl iodide (8 g); potassium carbonate

(3 g) was added and the mixture was refluxed for 7 h on a water-bath. Methanol was removed under reduced pressure and the residue was extracted several times with ether. Evaporation of the extracts yielded a syrup and the starting material (1.0 g). The residue was extracted with n-hexane and applied to a silica gel column. The column was eluted with n-hexane and the eluate was decolourized with active charcoal. The hexane was evaporated off to leave the crystalline *product* (59%), m.p. 67—69° (from light petroleum) (Found: C, 70.2; H, 7.95; N, 10.2.  $C_{16}H_{22}N_2S$  requires C, 70.15; H, 8.1; N, 10.2%),  $v_{max}$  2865 cm⁻¹ (N-alkyl C-H stretch),²⁵  $\tau$  6.64 (3H, s), soluble in ethanol, ether, benzene, and acetic acid, slightly soluble in light petroleum and insoluble in water.

5(4)-(p-Aminophenylthio)-2,4(5)-dipropylimidazole Hydrochloride.—The imidazole (Im) (1 g) was dissolved in ethanol (100 ml), and stirred with granular metallic tin (2 g), hydrochloric acid (35%; 20 ml), and tin chloride (2 g) for 24 h. Then aqueous 10% sodium hydroxide (80 ml) was added and the precipitate was filtered off. The filtrate was evaporated to dryness and the residue was extracted with ether. The extract was treated with calcium chloride for 1 day and then evaporated to a syrup. The syrup was dissolved in ether and dry hydrogen chloride gas was passed through the solution to obtain the crystalline product (44%), m.p. 216° (from ethanol-ether) (Found: C, 57.7; H, 7.1; N, 13.3. C₁₅H₂₂ClN₃S requires C, 57.8; H, 7.1; N, 13:5%).

2,4(5)-Di-isopropyl-5(4)-phenylsulphinylimidazole (IVd).— The imidazole (Id) (2 g) was dissolved in acetic acid (20 ml); 30% hydrogen peroxide (20 ml) was added and the mixture was left at room temperature for 1 week. It was then evaporated under reduced pressure and the residue was dissolved in ethanol (5 ml). Addition of water yielded a crystalline solid (53%), m.p. 183—185° (from acetone) (Found: C, 65.55; H, 7.3; N, 9.95.  $C_{15}H_{20}N_2OS$  requires C, 65.25; H, 7.3; N, 10.15%),  $v_{max}$  (KBr) 1021 cm⁻¹.

2,4(5)-Di-isopropyl-5(4)-phenylsulphonylimidazole (Vd).— The imidazole (Id) (5 g) was dissolved in acetic acid (90 g) containing peracetic acid (9%) and left for 10 days at ca. 5°. Then aqueous sodium hydroxide (N; 10 ml) was added and the mixture was evaporated under reduced pressure. The resulting crystalline solid was dissolved in acetone to separate it from insoluble salt. The solution was concentrated, and water was added until it became cloudy. Then the mixture was cooled in ice-water to give the product (63%), m.p. 152-153° (Found: C, 61·25; H, 6·85; N, 9·5.  $C_{15}H_{20}N_2O_2S$  requires C, 61·7; H, 6·9; N, 9·6%),  $v_{max}$  (KBr) 1301 and 1142 cm⁻¹.

2,4(5)-Di-isopropylimidazole (VId).—The imidazole (Id) (2 g) was dissolved in dry ethanol (150 ml) and mixed with Raney nickel (5 g). The mixture was refluxed for 6 h. The nickel was then removed and the ethanol was evaporated off under reduced pressure. The residue was applied to a silica gel column, which was eluted with chloroform and then ether, and the crystalline *product* (68%) was obtained from the latter eluate m.p. 140—142° (sealed tube) (from ether-light petroleum) (Found: C, 70.95; H, 10.5; N, 18.4. C₉H₁₆N₂ requires C, 71.0; H, 10.6; N, 18.4%),  $\lambda_{max}$  (99% EtOH) 212.5 nm (log  $\varepsilon$  3.89),  $\tau$  6.89 (1H, septet), 8.76 (6H, d), 7.02 (1H, septet), 8.71 (6H, d), 3.39 (1H, s), and -0.26 (1H, s).

4(5)-Ethyl-2-methylimidazole (VIt).—(a)4-Ethyl imidazole-2-thiol (2 g) was desulphurized with Raney nickel in ethanol

²⁵ R. D. Hill and G. D. Meakins, J. Chem. Soc., 1958, 760.

1960

to give 4-ethylimidazole (1.5 g), b.p.  $135-140^{\circ}$  (bath) at 3 mmHg, which was converted into compound (VIt) by a reported method.¹⁴ The oxalate was obtained from the ethereal solution and recrystallized from methanol-light petroleum; yield 8 mg, m.p.  $139-140^{\circ}$ .

(b) The imidazole (It) (0.8 g) was dissolved in dry ethanol (50 ml) and mixed with Raney nickel (2.5 g). The nickel was then removed and the ethanol was evaporated off under reduced pressure. The product (VIt) was distilled *in vacuo*; yield 430 mg, b.p. 128–134° (bath) at 1 mmHg; oxalate, m.p. 140–141° (from methanol-light petroleum) (Found: C, 48.0; H, 6.05; N, 13.95. Calc. for  $C_8H_{12}N_2O_4$ :

²⁶ H. T. Clarke and H. J. Bean, Org. Synth., 1943, Coll. Vol. II, p. 29.

C, 48.0; H, 6.05; N, 14.0%); picrate, m.p. 93—94° (from water) (Found: C, 42.3; H, 3.8; N, 20.7. Calc. for  $C_{12}H_{13}N_5O_7$ : C, 42.5; H, 3.85; N, 20.65%).

N-Propylidene- $\alpha$ -cyanopropylamine (D; R¹ = R² = Et). —Excess of propionaldehyde was added to 2-aminobutyronitrile²⁸ in a stoppered vessel and the mixture was set aside for a day at room temperature. The organic layer was separated from the water produced and distilled in a stream of nitrogen under reduced pressure; b.p. 84—85° at 5 mmHg. A colourless viscous liquid was obtained which was unstable and gradually decomposed in air with colouration;  $\nu_{max}$  1628 (C=N) and 2270 cm⁻¹ (C=N).

[1/2441 Received, 20th December, 1971]

Chem. Pharm. Bull. 20(10)2150-2155(1972)

### Reaction of N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine N-Oxide with Dipolarophiles and Nucleophiles. II.¹⁾ 1,3-Addition Reaction with Carboxamides

MASAICHIRO MASUI, KOHJI SUDA, and CHINO YIJIMA

Faculty of Pharmaceutical Sciences, Osaka University²)

(Received March 11, 1972)

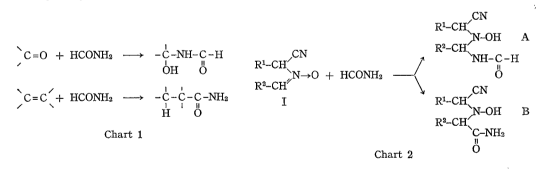
N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine N-oxide reacts with carboxamides to give N-(1-cyanoalkyl)-N-(1'-carboxamido-alkyl)hydroxylamines. The reaction is catalyzed by strong bases. On warming in solvents these adducts readily decompose to the starting nitrones and amides, and the decomposition is accelerated by elevation of temperature.

The cyclo-additions of nitrones to unsaturated compounds have been extensively studied by many workers³) and many of the features of these reactions are now well understood. The reactions of Grignard's reagents,⁴) hydrogen cyanide,⁵) or nitromethane⁶) with nitrones, which do not involve cyclo-addition, have also been studied and these reactions are thought to be nucleophilic additions of carbon nucleophiles to nitrones. Except for our previous communication,⁷) there have been no reports on the addition of nucleophiles other than carbon nucleophiles to nitrones.

The present paper describes detailed experiments on the addition of several carboxamides to nitrones.

#### **Result and Discussion**

As we have already briefly reported, N-(1-cyanoalkyl)alkylideneamine N-oxide (I) reacts with formamide in a 1:1 molar ratio to give an adduct (II). Formamide is known to react with unsaturated bonds in two different fashions as follows.^{8,9)} Hence, the adduct seems to be a hydroxylamine involving either a secondary amide or a primary amide moiety.



In the spectra of the adducts (II) two characteristic absorptions are observed at 1522— 1528 and 1204—1216 cm⁻¹, which correspond to amide II and amide III bands, respectively, of secondary amides.

¹⁾ Part I: M. Masui, K. Suda, M. Yamauchi, and C. Yijima, J. Chem. Soc. Perkin I, in press.

²⁾ Location: Toneyama, Toyonaka, Osaka.

³⁾ J. Hamer and A. Macaluso, Chem. Rev., 64, 473 (1964).

⁴⁾ A. Dornov, H. Gehrt, and F. Ische, Ann., 585, 220 (1954); G.E. Utzinger and F.A. Regenass, Helv. Chim. Acta, 37, 1892 (1954).

⁵⁾ M. Masui, Y. Tsuda, and C. Yijima, J. Chem. Soc., 1961, 4063.

⁶⁾ R. Bonnett, R.F.C. Brown, V.M. Clark, I.O. Sutherland, and A. Todd, J. Chem. Soc., 1959, 2094.

⁷⁾ M. Masui, C. Yijima, and K. Suda, Chem. Pharm. Bull. (Tokyo), 19, 865 (1971).

⁸⁾ G.A. Crowe and C.C. Lynch, J. Am. Chem. Soc., 72, 3622 (1950).

TABLE I. IR Spectral Data on II

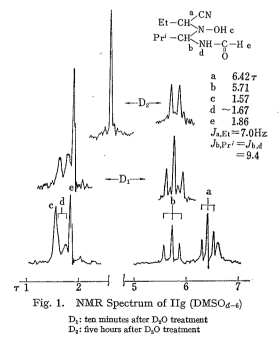
	OH	
H´ NH	[-C	–R³
	Ö	

CN

 $R^2-C$ 

	<b></b>	<b>D</b> 0	<b>T</b> .*			IR (cm ⁻¹ , KBr)						
II	R1	$\mathbb{R}^2$	R³	OH ai	nd NH	C≡N	C=O	Amide II	Amide III			
a .	$\Pr^n$	$\Pr^i$	H	3360	3200	2230	1652	1522	1216			
b	$\Pr^n$	$\Pr^n$	н	3355	3190	2230	1651	1526	1212			
с	$\Pr^i$	$\Pr^n$	н	3345	3210	2240	1656	1528	1210			
d	$\Pr^i$	$\Pr^i$	H	3350	3220	2240	1659	1526	1216			
е	$\Pr^i$	Me	н	3340	3205	2240	1641	1529	1230			
f	Et	$\Pr^n$	н	3350	3200	2240	1647	1522	1204			
g	Et	$\Pr^i$	H	3355	3190	2230	1668	1523	1214			
h	$\Pr^i$	$\Pr^i$	- <n< td=""><td>3350</td><td>3190</td><td>2230</td><td>1645</td><td>1528</td><td>1303</td></n<>	3350	3190	2230	1645	1528	1303			
i	$\Pr^i$	$\Pr^i$	Ň	3295	3175	2230	1630	1532	1303			
j	$\Pr^n$	$\Pr^i$	Ň	3265	3190	2230	1635	1532	1297			

The nuclear magnetic resonance (NMR) spectrum of (IIg) showed a rather broad doublet due to the proton of a secondary amide at  $\tau$  1.67. There are two possible explanations of this phenomenon: (1) the rotation around the C-N bond is hindered or (2) the N-H proton exchanges slowly so that it is coupled to protons on adjacent carbons. The results shown in Fig. 1 and Table II support the latter The triplet at  $\tau$  5.71 and possibility. doublet at  $\tau$  1.86 were assigned to the proton b and the formyl proton e, respectively. Both protons couple with the proton on the adjacent nitrogen. On D₂O treatment, the OH proton signal at  $\tau$  1.57 immediately disappeared, but the NH proton signal decreased gradually, and with concomitant gradual replacement of the signals b and e by a new doublet and a singlet, respectively.



Thus, the adduct is not B but A.

When R² was a normal alkyl chain, proton b on theasymmetrical centre gave rise to a complicated multiplet which could not be assigned definitely.

All the primary amides investigated other than formamide are crystalline solids at room temperature, so their reactions with I were studied in various solvents. Among the many amides tested, nicotinamide and isonicotinamide also gave 1:1 adducts which were confirmed

⁹⁾ E. Eland and J. Rokach, J. Org. Chem., 30, 3361 (1965).

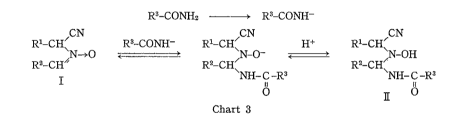
ŧ

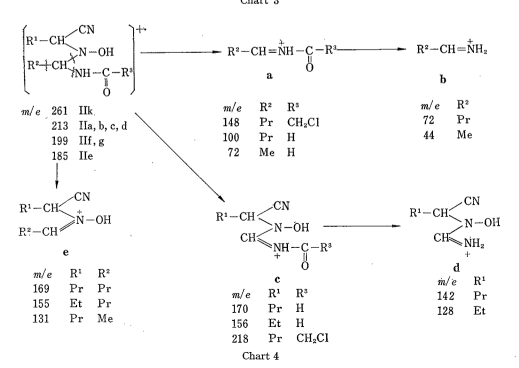
to be (IIh—j) from their infrared (IR) spectra. On reaction of I with other amides no adducts could be isolated.

Table II.	Chemical Shift (7) and Coupling Constant $(J, Hz)$ of II	R ¹ -CH R ² -CH b NH-C-R ⁸ d U o e
		° O °

IIa)	а	Ъ	с	đ	e	$J_{aR}R^{1}$	$J_{ m bR}{ m R^2}$	$J_{ m dR}{ m R}^3$	$J{\scriptscriptstyle{ t bd}}$
a	6.33	5.70	1.58	$\sim 1.69$	1.88	6.5	9.5	1.7	9.5
b	6.28	$\sim 5.25$	1.56	${\sim}1.65$	1.93	6.8		1.7	
с	6.61	$\sim 5.30$	1.58	$\sim 1.65$	1.95	8.4		1.7	
đ	6.66	5.74	1.61	$\sim 1.68$	1.88	8.3	9.5	1.8	9.5
f	6.35	$\sim 5.28$	1.57	$\sim 1.68$	1.96	6.9		1.4	
g	6.42	5.71	1.57	${\sim}1.67$	1.86	7.0	9.4	1.6	9.4
ĥ	6.55	5.50	1.56	$\sim 1.13$		8.7	9.4		9.4
i	6.54	5.49	1.58	$\sim 1.21$		8.7	9.6		9.6
j	6.23	5.49	1.58	$\sim 1.21$		7.2	9.8		9.8
k ^b )	6.61	5.73	1.49	$\sim 1.52$	5.85	8.2	9.3	1.8	9.3

a) measured in DMSO_{d-6} b) R¹=R²=Prⁱ, R³=-CH₂Cl





2152

The reaction seemed to involve addition of amide anion (RCONH⁻) to the nitrone, so the catalytic effect of bases on the reaction was studied in dry ethanol. Sodium ethoxide was found to be the most effective catalyst, and only when it was used did Id give IIk with chloro-acetamide. The other bases tested, such as sodium hydroxide and pyperidine, were much less effective.

On warming in solvents such as ethanol or benzene, II readily liberated the original nitrone and elevation of temperature accelerated the decomposition.10) Nitrones are known to be transformed readily into the hydrazones of the corresponding carbonyl compounds on treatment with 2,4dinitrophenylhydrazine.¹¹⁾ When the reagent was added to a warm ethanolic solution of II, the hydrazone of the parent aldehyde precipitated almost immediately. However, at room temperature, an ethanolic solution of II only gave the hydrazone after shaking for 10 to 20 minutes. These results suggest that the reaction of I with carboxamides involves nucleophilic attack of the amide anions on I, and the products readily decompose to the starting compounds.

The thermal decomposition of II to I and the amides can also be deduced from the mass spectra of II (Fig. 2). Molecular ions of the nitrone (Mn) and the amide (Ma) are both seen in the spectra of IId and IIk, and the peaks derived from the individual nitrone and amide are also found in the spectra of II.¹²⁾ The molecular ion peak of II is itself very weak and its intensity is generally less than 0.5% of that of the base peak. The following fesults were obtained by comparing the spectra of

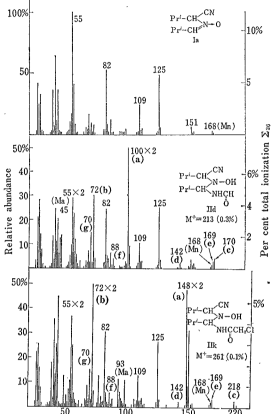


Fig. 2. Mass Spectra of N-(1-Cyanoisobutyl)isobutylideneamine N-Oxide (Ia), N-(1-Cyanoisobutyl)-N-(1'-formamidoisobutyl)hydroxylamine (IId) and N-(1-Cyanoisobutyl)-N-(1'-chloracetamidoisobutyl)hydroxylamine (IIk)

The measurement were made with an ionization energy of 70 eV and the temperature of the ion source was  $210^{\circ}$ 

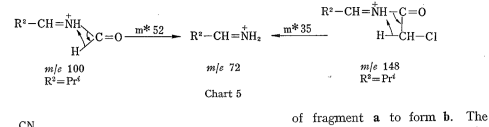
II with various  $\mathbb{R}^1$ ,  $\mathbb{R}^2$ , and  $\mathbb{R}^3$ , and confirming the fragments **a**, **b**, **c**, **d**, and **e** by high resolution mass spectrometry. The most characteristic peak of II is usually the base peak. It is due to fragment **a** resulting from the cleavage of the C-N bond next to the carboxamide moiety. The rearrangement of fragment **a** to form fragment **b** probably occurs in one of two different ways depending on the nature of  $\mathbb{R}^3$  (Chart 5). The metastable ion peaks, m/e 52 and 35, respectively, support the rearrangement.

Other characteristic peaks are c and e. The fragment c results from C-C cleavage next to the two nitrogen atoms. The rearrangement of fragment c to form d is the same as that

¹⁰⁾ The melting point for II reported previously⁷) should be termed the decomposition point.

¹¹⁾ F. Kroehnke, Angew. Chem., 65, 612 (1953); idem, ibid., 75, 181 (1963).

¹²⁾ M. Masui and C. Yijima, Chem. Pharm. Bull. (Tokyo), 17, 1517 (1969).



 $- R^2 - C \equiv \dot{N}H$ 

g

mle

70

42

 $\mathbb{R}^2$ 

Pr

Me

 $-R^2-CH=NH-OH-$ 

f

m/e

88

60

Chart 6

 $\mathbb{R}^2$ 

 $\mathbf{Pr}$ 

Me

of fragment **a** to form **b**. The formation of the ion **e** can be understood by supposing that the nitrogen atom of the hydroxylamine moiety has a positive charge. However, the fate of fragment **e** is uncertain, since if dehydration or removal of  $\cdot$ H or  $\cdot$ OH is possible at any stage during the fragmentations, the resulting ions should be identical

with those of the nitrone. In the mass spectra of IIc and IIe, fragments f and g were noticed by high resolution measurement, and so fragmentation like that shown in Chart 6, may occur.

#### Experimental

IR spectra were measured in KBr with a Hitachi ETI-G3 spectrometer, NMR spectra were measured with a Hitachi Perkin-Elmer R-20A spectrometer, and mass spectra with a Hitachi RMU-6D mass spectrometer. High resolution measurements were made with a Hitachi RMU-7L mass spectrometer with an ionization energy of 70 eV. The temperature of the ion source was 150°.

N-(1-Cyanoalkyl)-N-(1'-formamidoalkyl)hydroxylamine (IIa-g) a)  $N-(1-Cyanoalkyl)alkylideneamine N-oxide (I) (2 g) was dissolved in excess formamide (10 ml) and stood at room temperature for one to two weeks to allow crystallization of the product. This was separated from the mixture by filtration (maximum 1.8 g), rinsed with a small portion of ether (3 ml <math>\times$  3) and then recrystallized from ethylacetate-ethanol (5:1 v/v). A high temperature must be avoided during recrystallization.

b) I (1 g) and formamide (2.2 g) were dissolved in dry ethanol (10 ml) containing Na (12 mg) and stood for a day at room temperature. The ethanol was removed *in vacuo* at low temperature and the resulting oil was chromatographed on silica gel (Mallincrodt). Elution with benzene-ethylacetate (3:1 v/v) gave (II), (100 mg).

N-(1-Cyanoisobutyl)-N-(1'-nicotinamidoisobutyl) hydroxylamine (IIi)——N-(1-Cyanoisobutyl) isobutylideneamine N-oxide (2 g) and nicotinamide (1.5 g) were dissolved in solvents, such as ethanol, acetone, ethylacetate or benzene, and refluxed for two days and then warmed at 50° for a day. The solvents were evaporated off *in vacuo* at low temperature and the resulting paste was rinsed with a small portion of ether (3 ml×3) and then water (3 ml×3). Unreacted amide was recovered from the latter, (550 mg). The residue was recrystallized from ethylacetate, (900 mg). IIh and IIj were obtained by the same procedure.

N-(1-Cyanoisobutyl)-N-(1'-chloroacetamidoisobutyl) hydroxylamine (IIk) ----N-(1-Cyanoisobutyl) isobutylideneamine N-oxide (500 mg) and chloroacetamide (350 mg) were dissolved in dry ethanol (30 ml) containing Na (10 mg) and the mixture was stood for 6 days at room temperature. The resulting paste was applied to a silica gel column. Elution with benzene-ethylacetate (4:1 v/v) gave the adduct which was recrystallized from benzene-petroleum ether (61 mg), mp 100-102°. Anal. Calcd. for  $C_{11}H_{20}O_2N_3Cl$ : C, 50.47; H, 7.73; N, 16.05. Found: C, 50.68; H, 7.77; N, 16.14.

Investigation of the Catalysis of the Reaction——N-(1-Cyanoisobutyl) isobutylideneamine N-oxide (1 g) and formamide (2 ml) were dissolved in ethanol (60 ml) and the mixture was divided into five parts. Four of these were mixed with Na, NaOH, piperidine and acetic acid (ca.  $1 \times 10^{-4}$  mol), respectively and one received no addition. The reaction was followed by thin layer chromatography on silica gel with ether as solvent. With Na the product (Rf=0.77) was found after one hour, with NaOH or piperidine after 15 hours, with acetic acid after 22 hours and without catalyst after 24 hours.

Thermal Decomposition of II to the Corresponding Nitrone (I)——(IId) was dissolved in dry ethanol and heat at 70° for 1—2 hours. A thin-layer chromatogram on silica gel with ether as solvent showed two

main spots due to IId (Rf=0.77) and Id (Rf=0.60). Then, 2,4-dinitrophenylhydrazine was added to the solution. The hydrazone separated immediately and was recrystallized from ethanol-water, mp 182–183°. It was identified as the hydrazone of isobutyraldehyde by determination of the mixed melting point. IIc gave the corresponding hydrazone mp 122° (from ethanol-water).

Acknowledgement We thank the members of Hitachi Naka Works for kindly doing the high resolution mass spectral measurements for us.

•