1986, 35, 2

https://doi.org/10.3176/chem.1986.2.13

УДК 547.66+547.915

## М. НЯРЕП, Т. ВЯЛИМЯЭ, М. ЛОПП, Ю. ЛИЛЛЕ

## ОБРАЗОВАНИЕ ТРИЦИКЛОЛАКТОН-1,3-ДИОКСАНА ИЗ ЛАКТОНА ГРИКО В РЕАКЦИИ ПРИНСА

M. NAREP, T. VALIMAE, M. LOPP, U. LILLE. TRITSUKLOLAKTOON-1,3-DIOKSAANI MOODUS-TUMINE GRIECO LAKTOONIST PRINSI REAKTSIOONIL

M. NAREP, T. VALIMAE, M. LOPP, U. LILLE. FORMATION OF TRICYCLIC LACTONE-1,3-DI-OXANE AT PRINS REACTION FROM GRIECO LACTONE

Реакция Принса зарекомендовала себя в качестве мощного метода синтеза простагландинов. При этом на первом этапе лактон Грико (1) превращают в лактондиацетат (2) [<sup>1</sup>] или лактондиформиат (3) [<sup>2</sup>] с хорошим выходом.

При анализе примесей, образующихся при синтезе соединения (2), мы нашли, что основная реакция сопровождается образованием лактондиоксана (4). Образование подобного диоксана в реакции Принса известно [<sup>3-6</sup>], но в случае реакции с лактоном (1) его описания нет. Кроме того, мы нашли, что лактондиоксан (4) образуется в условиях реакции Принса также из лактондиола (5) и лактондиацетата (2):



При замене уксусной кислоты на хлороформ в качестве растворителя нам удалось направить реакцию исключительно в сторону образования лактондиоксана (4), легко кристаллизующегося после фильтрации через силикагель. Структура лактондиоксана (4) была установлена по <sup>13</sup>С-ЯМР- и ИК-спектрам, а также по данным элементного анализа.

## Экспериментальная часть

<sup>13</sup>С-ЯМР-спектр записывали на спектрометре WH-90 фирмы «Bruker» (ФРГ) при 22,63 МГц в CDCl<sub>3</sub> при комнатной температуре в режиме полной развязки протонов. Химические сдвиги (в м. д.) измеряли относительно от внутреннего стандарта — тетраметилсилана. ИК-спектр снимали в таблетках КВг на спектрометре «Specord IR 75» (ГДР). Удельное вращение определяли на приборе «Polamat» (ГДР). Газохроматографический анализ осуществляли на «Вырухром», 5% SE-30 на хроматроне AW-DMCS, 1,5 м.

В синтезах использовали у-лактон (+)5-эндо-гидроксициклопент-2ен-1-уксусной кислоты ((+)лактон Грико (1) фирмы «Chinoin» (ВНР)). Получение у-лактона 3,5-диоксабицикло[4.3.0]-8-эндо-гидрокси-1-уксусной кислоты [лактондиоксана (4)].

А. Смесь лактона Грико (1), 6 мл раствора 30%-ного формальдегида в уксусной кислоте, полученного барботированием формальдегида в ледяную уксусную кислоту, и 1,5 мл 100%-ной серной кислоты выдерживали 100 ч при 80°С, разбавляли этилацетатом и нейтрализовали безводным Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>. После отделения осадка реакционную смесь фильтровали через силикагель. Лактондиоксан (4) элюировали *н*-гексаном. Получили







Рис. 2. ИК-спектр у-лактона 3,5-диоксабицикло[4.3.0]-8-эндо-гидрокси-1-уксусной кислоты (лактондиоксана (4)).

158

1,9 г кристаллического лактондиоксана (4) с выходом 43%. Белые игольчатые кристаллы, т. пл. 150—153°,  $[a]_D^{20} = +5,7°$ , <sup>13</sup>С-ЯМР-спектр показан на рис. 1, ИК-спектр — на рис. 2. Вычислено, %: С 58,7, Н 6,52; получено, %: С 58,5, Н 6,31.

Б. 0,5 г лактона (1), 1 мл 100%-ной серной кислоты, 1,6 г параформа, 5 мл хлороформа выдерживали 100 ч при 20° и 75 ч при 40°. Образовались два слоя: формальдегид в серной кислоте и лактон в хлороформе. В реакционной смеси было 50% лактона (1) и 50% лактондиоксана (4) (по ГЖХ). Диоксан выделяли, как описано в А.

В. 0,8 г лактондиацетата (2), 1 мл 100%-ной серной кислоты, 1,6 г параформа и 5 мл уксусной кислоты выдерживали 100 ч при 80°. Получили 25% лактондиоксана (4) и 75% исходного вещества (по ГЖХ).

Г. 0,6 г лактондиола (5), 1 мл 100%-ной серной кислоты, 1,2 г параформа, 5 мл уксусной кислоты выдерживали 70 ч при 80°. Получили 28% лактондиацетата (2) и 68% лактондиоксана (4) (по ГЖХ).

## ЛИТЕРАТУРА

- 1. Tömösközi, I., Gruber, L. Kovács, G., Székely, J., Simonidesz, V. Regiospecific Prins reaction, a new way to prostanoids. Tetrahedron Lett., 1976, N 50, 4639— 4642.
- 2. Толстиков Г. А., Мифтахов М. С., Валеев Ф. А., Востриков Н. С., Ахметвалеев Р. Р. 7α-Формилокси-8β-формилоксиметилен-цис-2-оксабицикло[3.3.0] октан-3-он как полезный синтон для простагландинов. — Ж. орган. хим., 1984, 20, вып. 1, 221-222.
- Fodor, G., Tömösközi, I. Über den Mechanismus der Prins'schen Reaktion und ihre Erweiterung auf Ketone. Suomen kem., 1958, N 1, 22—29.
  Волынский Н. П. Циклоолефины в реакции Принса. М., 1975, 7—104.
  Fodor, G., Tömösközi, I. Theoretische Besprechung des Mechanismus der Prins— Nenitzescu Reaktion. Rev. Chim., 1962, 7, N 2, 835—842.
  Nenitzescu, C. D., Przemetzky, V. Durch Aluminiumchlorid katalysierte Reaktionen. Chem. Ber., 1941, 676—693.

Институт химии Академии наук Эстонской ССР Поступила в редакцию 26/VI 1985

Институт химической и биологической физики Академии наук Эстонской ССР