Dreikernige Dithiadiaza[3.3.2]cyclophan-ene

Jürgen Schmiegel, Ulrike Funke, Andreas Mix und Hans-Friedrich Grützmacher*

Fakultät für Chemie der Universität Bielefeld, Postfach 8640, Universitätsstraße, D-4800 Bielefeld 1

Eingegangen am 27. Dezember 1989

Key Words: Dithiadiaza[n.n.2]meta- and -paracyclophan-enes / Conformation / Photoisomerization

Trinuclear Dithiadiaza[3.3.2]cyclophan-enes

The following five trinuclear dithiadiazacyclophanes have been prepared by means of the rigid-group principle with a succinyl and dimethylmalonyl N,N'-protecting group, respectively, and the high-dilution technique: 2,11-dithia-19,20-diaza[3.3.2]-(1,4)(1,4)(1,4)cyclophan-19-ene (12), 2,11-dithia-19,20-diaza[3.3.2]-(1,3)(1,4)(1,4)cyclophan-19-ene (13), 2,11-dithia-19,20-diaza[3.3.2]-(1,4)(1,3)(1,3)cyclophan-19-ene (14), 2,11-dithia-19,20-diaza[3.3.2]-(1,3)(1,3)(1,3)cyclophan-19-ene (15), and 4,6-dimethyl-2,9-dithia-17,18-diaza[2.2.2](1,3)(1,3)(1,3)cyclophan-17-ene (16). These cyclo-

Hohlraum-Moleküle, bei denen Größe und Gestalt der Molekülhöhle gezielt durch Photoisomerisierung geändert werden können, sind als Liganden und Wirtmoleküle interessant¹⁾. Für die Konstruktion von photoaktiven Wirtmolekülen eignet sich die Azogruppe besonders gut, da die in der Regel stark bevorzugte *trans*-Konfiguration photochemisch in die *cis*-Anordnung umgewandelt werden kann, und das *cis*-Isomere thermisch oder photochemisch wieder in die *trans*-Form zurückkehrt²⁾.

Wir haben kürzlich über die Synthese von Dithiadiaza[n.2]para-³⁾ und -metacyclophanen⁴⁾ berichtet, bei denen eine Cyclophan-Brücke aus der Azogruppe besteht, während die andere eine $-CH_2-S-[CH_2]_{n-4}-S-CH_2-$ -Einheit darstellt. Die Azobenzol-Einheit dieser Cyclophane ist bei kleinem n (meta-Derivat $n \le 6$, para-Derivat $n \le 8$) in der cis-Konfiguration fixiert, bei größeren n nehmen die Cyclophane die stabilere trans-Azokonfiguration ein. Sie können aber durch UV-Licht mit $\lambda = 369$ nm zu der cis-Form photoisomerisiert werden, die sich thermisch langsam, schneller durch Photoisomerisierung bei $\lambda = 443$ nm, wieder in die trans-Isomeren umwandeln. Eine Neigung zur Ein- und Anlagerung polarer Moleküle⁵⁾ wurde bei diesen Diazacyclophanen nicht beobachtet.

Wir berichten hier über Synthese, Konformation und Photoisomerisierung von *dreikernigen* Dithiadiazametaund -paracyclophanen, bei denen die Azobenzol-Einheit durch einen Benzolring mit kurzen Seitenketten überspannt wird.

Synthesen

Entsprechend dem bewährten Synthesekonzept^{3,4)} erfolgte die Darstellung der dreikernigen Dithiadiazacyclophane nach dem Prinzip der starren Gruppen⁶⁾ unter vorwiegender Verwendung der leicht entfernbaren Dimethylmalonylphanes contain an azobenzene moiety bridged in the case of 12 and 13 in the *para*-positions by a benzene ring and two short links which forces 12 and 13 into a *cis*-azo configuration. 14-16are bridged in the *meta*-positions of the azobenzene and can adopt a *cis*- and a *trans*-azo configuration, respectively. 14-16are photoisomerized into the *cis* form by irradiation with $\lambda =$ 369 nm. The isomerization back into the *trans* form occurs slowly thermally or rapidly by irradiation with $\lambda =$ 443 nm.

Schutzgruppe und unter Anwendung des Verdünnungsprinzips⁷. Als Ausgangsmaterial für die Synthese der Paraazobenzolophane diente 4,4-Dimethyl-1,2-bis(4-methylphenyl)-3,5-pyrazolidindion (1) bzw. 1,2,4,5-Tetrahydro-1,2-bis-(4-methylphenyl)-3,6-pyridazindion (4) und für die Metaazobenzolophane 4,4-Dimethyl-1,2-(3-methylphenyl)-3,5pyrazolidindion (7) (Schema 1), die mit N-Bromsuccinimid unter sorgfältig kontrollierten Bedingungen in die entsprechenden Bis(brommethyl)-Derivate 1a, 4a und 7a übergeführt wurden^{3,4)}. Die Umsetzung von 1a mit 1,4-Bis(mercaptomethyl)benzol (2) und K₂CO₃/18-Krone-6 in siedendem Benzol lieferte das N,N'-geschützte Dithiadiaza[3.3.2]-(1,4)(1,4)(1,4)cyclophan 3, während die Reaktion von 4a mit 1,3-Bis(mercaptomethyl)benzol (5) unter den gleichen Bedingungen das N,N'-geschützte Dithiadiaza[3.3.2](1,3)(1,4)(1,4)cyclophan 6 ergab. Entsprechend entstand aus dem Bromid 7a mit 2 das N,N'-geschützte Dithiadiaza[3.3.2](1,4)(1,3)-(1,3)cyclophan 8 und mit 5 das Dithiadiaza[3.3.2](1,3)(1,3)-(1,3)cyclophan 9. Mit 4,6-Dimethyl-1,3-benzoldithiol⁸⁾ (10) als Dimercaptan-Komponente wurde das N,N'-geschützte Dithiadiaza[3.3.2](1,3)(1,3)-cyclophan 11 gebildet.

Die Abspaltung der Schutzgruppen gelang in allen Fällen durch Behandeln der N,N'-geschützten Dithiadiazacyclophane mit einem Überschuß von Natriumethanolat in 1,2-Dimethoxyethan (DME). Die intermediär entstandene Hydrazobenzolophane wurden nicht isoliert, sondern durch Oxidation mit Luft oder MnO₂ in die Azobenzolophane (Schema 2) **12–16** übergeführt. Während der alkalischen Behandlung erfolgt bei den stärker gespannten Para-azobenzolophanen bereits bei Raumtemperatur erhebliche Zersetzung, so daß die Ausbeuten mit 24 (**12**) bzw. 18% (**13**) unbefriedigend sind. Ein Unterschied zwischen der Succinyl-Schutzgruppe (bei **6**) und der Dimethylmalonyl-Schutzgruppe (bei **3**) wurde nicht beobachtet. Die Freisetzung der Schema 1



Meta-azobenzolophane gelang dagegen ohne Zersetzung. Bei 11 erfolgte die Abspaltung der Dimethylmalonyl-Schutzgruppe so langsam, daß die Ethanolyse bei 70°C durchgeführt werden mußte. Nach chromatographischer Reinigung kristallisieren die dreikernigen Dithiadiazacyclophane in orangen bis roten Nadeln. Die Meta-azobenzolophane 14-16 sind stabile Verbindungen, während sich die *para*-Derivate 12 und 13 langsam zersetzen.

Die UV/VIS-Spektren von 12–15 in Ethanol (s. experimenteller Teil) sind denen des para- bzw. meta-Azotoluols^{3,4)} sehr ähnlich und lassen keine besonderen Wechselwirkungen innerhalb der Moleküle erkennen. Für 16 wird im UV/ VIS-Spektrum die langwellige Bande ebenfalls bei $\lambda =$ 440 nm beobachtet, für die übrigen Banden jedoch eine hypsochrome Verschiebung.

¹H-NMR-Spektren und Photoisomerisierung

Die Überbrückung der *para*-Azotoluolgruppe durch eine *para*-Xylylendisulfid- bzw. *meta*-Xylylendisulfid-Einheit erzwingt in den Para-azobenzolophanen 12 und 13 eine *cis*-Konfiguration an der Azobrücke; 12 und 13 sind daher keine photoaktiven Cyclophane. Bei den Meta-azobenzolophanen 14, 15 und 16 zeigen bereits die Dünnschichtchromatogramme der Reaktionslösungen nach Abspaltung der Dimethylmalonyl-Schutzgruppe aufgrund der unterschiedlichen R_{Γ} Werte der Isomeren, daß *cis/trans*-Gemische bei der Synthese anfallen. Dies wird durch ¹H-NMR-Untersuchungen bestätigt. Dabei nimmt in dem bei Tageslicht und bei Raumtemperatur eingestellten photostationären Zustand der *trans*-Anteil von $\geq 95\%$ bei 14 über 57% bei 15 auf 39% bei 16 ab. In dieser Reihenfolge nimmt auch die Ringgröße der Cyclophane ab.

Schema 2



Die beiden Para-azobenzolophane 12 und 13 mit fixierter cis-Azokonfiguration liefern in CDCl₃ sehr übersichtliche ¹H-NMR-Spektren (Tab. 1). Wie bei anderen cis-konfigurierten Para-azobenzolophanen⁴⁾ ergeben die Protonen der Azobenzol-Einheit ein AA'BB'-Spinsystem, das bei 2,11-Dithia-19,20-diaza[3.2.2](1,4)(1,4)(1,4)cyclophan-19-en (12) mit $\delta = 6.61/6.98$ als Folge der gegenseitigen Beeinflussung der drei facial angeordneten Benzolringe besonders hochfeldverschoben ist. Das Singulett der vier Protonen des verbrückenden Benzolringes bei $\delta = 6.98$ fällt mit dem BB'-Teil des Azobenzolsystems zusammen und ist anders als bei dem entsprechenden N,N'-geschützten Hydrazobenzolophan 3, bei dem es bei $\delta = 6.41$ erscheint, nur wenig hochfeldverschoben. Für die unterschiedlichen benzylischen CH₂-Gruppen von 12 und 3 werden die Singulett-Signale jeweils bei $\delta = 3.67$ und 3.75 bzw. 3.64 und 3.75 beobachtet und besitzen somit im Azobenzolophan 12 und Hydrazobenzolophan 3 (s. experimentellen Teil) ähnliche Signallagen. Dies läßt den Schluß zu, daß die Tieffeldverschiebung des Signals für die Protonen des verbrückenden Benzolringes beim Übergang von 6 nach 12 vorwiegend durch den

Einfluß des Anisotropiekegels der gegenüberliegenden Azogruppe erfolgt und nicht durch unterschiedliche Anordnungen der Benzolringe.

Tab. 1. ¹H-NMR-Daten (δ -Werte) der Dithiadiazametacyclophane 12-16 in CDCl₃

	H(aromat.) ^{a)}						H(benzyl.) ^{b)}		
	Azotoluolrest				Xylylenrest				
	Н _А	Н _В	н _с	H _i	H _i	H _R	нь	H _b ,	
12, cis	6.61d	6.98d	-	-	-	6.98s	3.75s	3.67s	
13, <i>cis</i>	6.76d	7.21d		-	5.89s	7.21s	3.52s	3.26s	
14, cis 14, trans	6.70d 7.69d	7.12t 7.39t	7.02d 7.28d	6.42s 7.42s	-	7.21s 7.23s	3.68s 4.06s	3.49s 3.83s	
15, cis 16, trans	7.09d 7.79d	7.26t 7.50t	7.22d 7.36d	6.84s 8.29s	5.81s 7.48s	7.21m 7.32m	3.51s 3.97s	3.42s 3.71s	
16, cis 16, trans	6.83d 7.63d	7.18t 7.39t	6.92d 7.20d	6.40s 7.08s	6.66s 7.02s	7.14s 7.57s	3.82s 4.08s	-	2.36s ^{c)} 2.54s

^{a)} Die Bezeichnung erfolgt beginnend bei dem Proton benachbart zur Azogruppe. H_R: Protonen der Xylylengruppe außer H_i. $-^{b)}$ H_s: benzylische Protonen des Azotoluolrestes, H_b: benzylische Protonen der Xylyleneinheit. $-^{c)}$ Methylprotonen an der Thioresorcineinheit.

Das auffallendste Merkmal im 300-MHz-¹H-NMR-Spektrum (Tab. 1) von 2,11-Dithia-19,20-diaza[3.3.2](1,3)(1,4)-(1,4)cyclophan-19-en (13) ist das stark nach $\delta = 5.89$ hochfeldverschobene Singulett des isoliert stehenden Protons H_i des verbrückenden Benzolringes. Auch in diesem Fall ist das Signal für H_i im Spektrum des *N,N'*-geschützten Hydrazobenzolophans **6** (s. experimentellen Teil) wegen des fehlenden Einflusses der Azogruppe mit $\delta = 5.53$ noch weiter hochfeldverschoben. Für die anderen Protonen von **6** und 13 werden die erwarteten Signallagen und -formen gefunden.

Die ¹H-NMR-Spektren der Meta-azobenzolophane 14-16 (Tab. 1) zeigen bei Raumtemperatur in CDCl₃ im Gleichgewicht die Signale für die cis- und trans-Isomeren, die sich vor allem im Bereich der aromatischen Protonen charakteristisch unterscheiden³⁾. Für das 300-MHz-¹H-NMR-Spektrum von trans-2,11-Dithia-19,20-diaza[3.2.2](1,4)-(1,3)(1,3)cyclophan-19-en (14), das im photostationären Zustand bei Raumtemperatur einen Anteil von 95% ausmacht, kann folgende Zuordnung getroffen werden: Die benzylischen Protonen am verbrückenden Benzolring und an der Azobenzol-Einheit absorbieren bei $\delta = 3.83$ und 4.06. Die Protonen des verbrückenden para-substituierten Benzolringes liefern bei $\delta = 7.23$ ein Singulett, während die Protonen der meta-substituierten Azobenzol-Gruppe das erwartete Signalmuster ergeben (Tab. 1), in dem das Singulett von H_i mit $\delta = 7.39$ typisch für eine *trans*-Konfiguration an der Azogruppe ist. Diese ¹H-NMR-Daten zeigen, daß trans-14 in CDCl₃-Lösung in einer Konformation vorliegt, in der sich die drei aromatischen Ringe vergleichsweise wenig beeinflussen.

Durch Bestrahlen von *trans*-14 in CDCl₃ mit $\lambda = 369$ nm erfolgt eine Photoisomerisierung, die im stationären Zu-

stand nach Auswertung der Signalintensitäten der benzylischen Protonen cis-14 zu 93% liefert. Im ¹H-NMR-Spektrum macht sich diese Isomerisierung durch eine charakteristische Hochfeldverschiebung der Signale von cis-14 für die benzylischen Protonen bemerkbar³, die nun bei $\delta =$ 3.49 und 3.69 absorbieren. Eine Hochfeldverschiebung tritt auch für die Signale der aromatischen Protonen der Azobenzol-Einheit ein (Tab. 1), während sich die Signallage für die Protonen des verbrückenden Benzolrestes nicht ändert. Offenbar ist 14 sowohl in der trans- als auch in der cis-Azokonfiguration noch so flexibel, daß der Brückenring eine Position außerhalb der Einflußsphäre der Azobenzol-Ringe einnimmt. In Übereinstimmung damit ist auch die Verschiebung der ¹H-NMR-Signale der verbrückenden Einheit beim Übergang vom N,N'-geschützten 8 (s. experimenteller Teil) zum Azoderivat 14 gering. Die besonders deutliche Hochfeldverschiebung des Singuletts für die isoliert stehenden H_i der meta-substituierten Azobenzol-Einheit um mehr als 1 ppm nach $\delta = 6.42$ zeigt weiterhin an, daß die beiden Benzolringe des cis-Azobenzols eine anti-[n.2]Metacyclophan-Anordnung besitzen, so daß durch diese treppenförmige Konformation (s. Schema 2) das betreffende Proton eines Ringes oberhalb des anderen Ringes angeordnet ist.

2,11-Dithia-19,20-diaza[3.3.2](1,3)(1,3)(1,3)cyclophan-19en (15) fällt bei der Synthese als ein *cis/trans*-Gemisch mit 57% *trans*-Gehalt an; dieser kann durch Bestrahlen mit λ = 443 nm auf ca. 95% gesteigert werden. Im 300-MHz-¹H-NMR-Spektrum von *trans*-15 in CDCl₃ erscheinen die Singuletts der beiden unterschiedlichen benzylischen Methylengruppen bei δ = 3.71 und 3.97. Die Signale aller aromatischer Protonen liegen bei δ > 7 (Tab. 1), auch die des verbrückenden Benzolringes. Hierfür wird ein Singulett bei δ = 7.48, das H_i im *meta*-substituierten Benzolkern zugeordnet wird, und ein Multiplett bei δ = 7.32 beobachtet. Auch bei diesem *trans*-Cyclophan gibt es im ¹H-NMR-Spektrum daher keine Hinweise auf ausgeprägte Wechselwirkungen zwischen den drei Benzolringen.

Durch Bestrahlen des *cis/trans*-Gemisches mit $\lambda = 369$ nm kann der Anteil von *cis*-15 auf 90% gesteigert werden. Wie bei 13 beobachtet man auch bei *cis*-15 eine Hochfeldverschiebung der Signale im ¹H-NMR-Spektrum (Tab. 1). Für die Konformationsanalyse ist interessant, daß diese Verschiebung bei den isoliert stehenden H-Atomen der drei Benzolringe besonders stark ausfällt, so daß die Protonen H_i nun bei $\delta = 6.84$ (für die Azobenzol-Einheit) und $\delta = 5.81$ (für den verbrückenden Benzolring) absorbieren. Die drei *meta*-substituierten Benzolringe des Cyclophans stehen daher jeweils in einer *anti*-Konformation zueinander, und in dieser "Wendeltreppen"-artigen Konformation wird H_i des verbrückenden Ringes zwischen beide Benzolringe der Azobenzol-Einheit eingeschoben.

Bei 4,6-Dimethyl-2,9-dithia-17,18-diaza[2.2.2](1,3)(1,3)-(1,3)-cyclophan-19-en (16) ist wegen der kurzen Brücken der Anteil des *cis*-Isomeren in einer CDCl₃-Lösung des Synthesegemisches mit 61% größer als bei 14 und 15. Eine Bestrahlung der Lösung mit $\lambda = 443$ nm, die bei 14 und 15 eine Erhöhung des *trans*-Anteils auf über 90% bewirkt, führt bei 16 auch nur noch zu 60% *trans*-Isomeren im photostationären Zustand. Die Spannung in *trans*-16 führt jedoch nicht zu auffälligen Signalverschiebungen im ¹H-NMR-Spektrum (Tab. 1), denn auch die Protonen am verbrückenden Benzolring sind gegenüber *trans*-15 nur wenig hochfeldverschoben.

Wie bei den anderen Diazacyclophanen liefert die Bestrahlung einer CDCl₃-Lösung von 16 im photostationären Zustand zu über 90% das *cis*-Isomere, dessen ¹H-NMR-Spektrum wieder durch erhebliche Hochfeldverschiebungen für alle Signale gekennzeichnet ist (Tab. 1). Dabei fällt auf, daß die Hochfeldverschiebung der Signale der isoliert stehenden H_i mit $\Delta \delta = 0.68$ bzw. 0.64 deutlich geringer ist als bei *cis*-15. Man kann vermuten, daß bei 16 wegen der kürzeren Brücken die drei Benzolringe in der *cis*-Konformation weniger parallel angeordnet sind als bei 15 und deswegen die Ringstrom-Effekte weniger deutlich sind.

Wie erwähnt, können die Meta-azobenzolophane 14-16 in CDCl₃-Lösung durch Bestrahlen bei $\lambda = 369$ nm zu über 90% in die cis-Isomeren übergeführt werden. Die thermische Rückisomerisierung im Dunkeln bei Raumtemperatur kann ¹H-NMR-spektroskopisch an Hand der Signalintensitäten der benzylischen CH₂-Gruppen gut verfolgt werden. Eine logarithmische Auftragung der Konzentration des cis-Isomeren gegen die Zeit t liefert die Geschwindigkeitskonstante $k(cis \rightarrow trans)$ der Rückisomerisierung. Diese thermische Isomerisierung erfolgt relativ langsam mit $k(cis \rightarrow trans) =$ $2.7 \cdot 10^{-6} \text{ s}^{-1}$ für 14, $1.4 \cdot 10^{-6} \text{ s}^{-1}$ für 15 und $0.73 \cdot 10^{-6} \text{ s}^{-1}$ 10^{-6} s⁻¹ für 16. Für *cis-para*-Azotoluol wurde unter gleichen Bedingungen $k(cis \rightarrow trans) = 2.7 \cdot 10^{-6} \text{ s}^{-1}$ und für Azobenzolophane mit größeren aliphatischen Brücken Werte zwischen 1.9 und $29 \cdot 10^{-6} \text{ s}^{-1}$ gemessen⁹. Demgegenüber erfolgt bei dem kurz-verbrückten 16 die thermische Rückisomerisierung der cis-Verbindung deutlich langsamer. Durch Bestrahlen bei $\lambda = 443$ nm erfolgt bei allen untersuchten Diazacyclophanen eine schnelle Umwandlung in die trans-Isomeren.

Das Dithiadiaza[2.2.2]metacyclophan 16 zeigt für das cis/ trans-Verhältnis im photostationären Zustand bei Tageslicht eine bemerkenswerte Lösungsmittelabhängigkeit. In CD₂Cl₂ und CDCl₃ sowie in ähnlich unpolaren Lösungsmitteln beträgt das cis/trans-Verhältnis ca. 6:4, während in den polaren, aprotischen Lösungsmitteln [D₆]Aceton und [D₃]Acetonitril ein Verhältnis von ca. 9:1 beobachtet wird. cis-16 besitzt nach Betrachtungen an Molekülmodellen einen "passenden" Hohlraum für die Einlagerung kleiner polarer Lösungsmittelmoleküle. In cis-2-Thia-10,11-diaza[3.2]metacyclophan-10-en wird eine Stabilisierung der cis-Konfiguration durch eine derartige Moleküleinlagerung vermutet⁵⁾, dies könnte auch für 16 zutreffen. Allerdings werden im ¹H-NMR-Spektrum von 16 beim Austausch des Lösungsmittels CD₂Cl₂ gegen [D₆]Aceton keine spezifischen Signalverschiebungen beobachtet, die bei der Einlagerung des magnetisch anisotropen Acetonmoleküls erwartet werden⁵. Wahrscheinlich ist die Bevorzugung der cis-Form von 16 in den polaren Lösungsmitteln auf lyophobe Wechselwirkungen zurückzuführen, die in der kompakten Struktur der cis-Form geringer sind als in der offenen Struktur der trans-Form.

Wir danken dem Fonds der Chemischen Industrie für die finanzielle Unterstützung dieser Arbeit.

Experimenteller Teil

IR: Perkin-Elmer 377. – UV: Beckman-Spektralphotometer Modell 25. – Massenspektren: Varian MAT 311 A und CH 5. – ¹H-NMR: Bruker AM 300. – Schmelzpunkte (nicht korrigiert): Elektrothermal Melting Point Apparatus. – Elementaranalysen: Zentrale Analytik der Fakultät für Chemie der Universität Bielefeld. – Säulenchromatographie: Kieselgel 60, 0.063–0.200 mm (Merck), Mitteldruckchromatographie: Lobar Li Chroprep Si 60 (40–63 µm, Merck). Flashchromatographie: Kieselgel 60, Korngröße kleiner als 0.063 mm (Merck). – Dünnschichtchromatographie: Kieselgel 60 auf Al-Folie (Merck 60F 254). – Alle Lösungsmittel wurden destilliert und, wenn nötig, nach gängigen Methoden getrocknet.

Allgemeine Arbeitsvorschrift zur Darstellung der N,N'-geschützten Cyclophane 3, 6, 8, 9 und 11: Lösungen von 1.0-1.7 g (2.15-3.65 mmol) 1a, 4a bzw. 7a und 0.75 g (4.4 mmol) des Dimercaptans 2, 5 bzw. 10 in 250 ml trockenem Benzol werden in einer Zweikomponenten-Verdünnungsapparatur mit einem Feindosiertropftrichter unter Feuchtigkeitsausschluß und unter N₂ zu einer siedenden und heftig gerührten Suspension von 8.0 g (81 mmol) K₂CO₃ und 100 mg 18-Krone-6 in 1.5 l trockenem Benzol getropft. Anschließend wird 20 h unter Rückfluß erhitzt, filtriert und das Lösungsmittel unter vermindertem Druck entfernt. Der Rückstand wird in CH₂Cl₂ oder Essigester aufgenommen und die Lösung mit 200 ml Wasser gewaschen. Nach Trocknen mit Na₂SO₄ wird das Lösungsmittel weitgehend entfernt und das Rohprodukt durch Flash- oder Mitteldruck-Chromatographie mit Petrolether/Essigester-Gemischen als Eluens gereinigt.

 $N,N' - (Dimethylmalonyl) - 2,11 - dithia - 19,20 - diaza[3.3.2](1,4) - (1,4)(1,4) cyclophan (3): Aus 1.80 g (4.0 mmol) 1a, Ausb. 780 mg (1.65 mmol, 41%) farblose Nadeln (Ethanol), Schmp. 218 °C. <math>R_f$ 0.5 (Toluol/Aceton 4:1). – ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃): $\delta = 1.46$ (s, 6H, CH₃), 3.64 (s, 4H, benzyl. CH₂), 3.75 (s, 4H, benzyl CH₂), 6.41 (s, 4H, aromat. H), 7.24 (s, 8H, aromat. H). – MS: m/z (%) = 474 [M⁺⁺] (100), 337 (19), 237 (10), 175 (11), 160 (18), 146 (42), 132 (81), 106 (17), 104 (16), 90 (13).

C27H26N2O2S2 Ber. 474.14357 Gef. 474.1433 (MS)

N,N'-Succinyl-2,11-dithia-19,20-diaza[3.3.2](1,3)(1,4)(1,4)cyclophan (6): Aus 1.80 g (4.0 mmol) 4a, Ausb. 580 mg (1.26 mmol, 32%) farblose Nadeln (Ethanol), Zers.-P. 285°C. $R_{\rm f}$ 0.6 (Toluol/ Aceton 4:1). – ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 3.00 (s, 4H, Succinyl-CH₂), 3.29 (s, 4H, benzyl. CH₂), 3.49 (s, 4H, benzyl. CH₂), 5.53 (s, 1H, H_i), 7.15 (m, 3H, aromat. H), 7.27 (m, 8H, aromat. H). – MS: m/z (%) = 460 [M⁺⁺] (100), 323 (16), 294 (9), 293 (10), 188 (64), 135 (14), 118 (10), 106 (80), 105 (37), 104 (11), 91 (12).

C26H24N2O2S2 Ber. 460.12792 Gef. 460.1277 (MS)

 $N,N'-(Dimethylmalonyl)-2,11-dithia-19,20-diaza[3.3.2](1,4)-(1,3)(1,3)cyclophan (8): Aus 1.7 g (3.65 mmol) 7a, Ausb. 690 mg (1.56 mmol, 40%) farblose Kristalle (Essigester), Schmp. 179°C. <math>R_f$ 0.54 (CH₂Cl₂/Petrolether 3:1). – ¹H-NMR (300 MHz): $\delta = 1.46$ (s, 6H, CH₃), 3.58 (s, 4H, benzyl. CH₂), 3.67 (s, 4H, benzyl. CH₂), 6.93 (s, 4H, aromat. H), 6.96 (m, 2H, aromat. H), 7.21 (m, 6H, aromat. H). – MS: m/z (%) = 474 [M⁺⁺] (100), 180 (14), 146 (5), 137 (40), 136 (18), 132 (12), 105 (18), 104 (51), 91 (28), 69 (34).

C27H26N2S2O2 Ber. 474.14357 Gef. 474.1437 (MS)

N,N'-(Dimethylmalonyl)-2,11-dithia-19,20-diaza[3.3.2](1,3)-(1,3)(1,3)cyclophan (9): Aus 1.0 g (2.15 mmol) 7a, Ausb. 390 mg (0.82 mmol, 38%) farblose Kristalle (CH₂Cl₂), Schmp. 69°C. R_f 0.54 (CH₂Cl₂/Petrolether 3:1). – ¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): $\delta =$ 1.51 (s, 3H, CH₃), 1.56 (s, 3H, CH₃), 3.44 (s, 4H, benzyl. CH₂), 3.57 (s, 4H, benzyl. CH₂), 5.97 (s, 1H, H_i), 7.10 (s, 1H, aromat. H), 7.23 (m, 10 H, aromat. H). - MS: m/z (%) = 474 [M^{+•}] (100), 180 (44), 146 (15), 137 (46), 136 (28), 132 (22), 105 (16), 104 (31), 91 (38), 69 (27).

$C_{27}H_{26}N_2S_2O_2$ Ber. 474.14357 Gef. 474.1436 (MS)

N,N'-(Dimethylmalonyl)-4,6-dimethyl-2,9-dithia-17,18-diaza-[2.2.2](1,3)(1,3)(1,3)cyclophan (11): Aus 1.0 g (2.15 mmol) 7a, Ausb. 300 mg (0.63 mmol, 29%) farblose Kristalle (Essigester), Schmp. 143 °C. R_f 0.37 (Petrolether/Essigester 4:1). – ¹H-NMR $(300 \text{ MHz}, \text{CDCl}_3)$: $\delta = 1.50$ (s, 6 H, CH₃), 3.88 (s, 4 H, benzyl. CH₂), 6.69 (s, 1H, H_i), 7.03 (m, 5H, aromat. H), 7.22 (m, 4H, aromat. H). - MS: m/z (%) = 474 [M⁺] (100), 404 (3), 207 (11), 180 (20), 165 (12), 146 (15), 132 (22), 106 (12), 91 (19), 90 (13), 69 (11).

C₂₇H₂₆N₂S₂O₂ Ber. 474.14357 Gef. 474.1436 (MS)

Allgemeine Arbeitsvorschrift zur Abspaltung der Schutzgruppen: Zur Lösung des N,N'-geschützten Hydrazobenzolophans 3, 6, 8, 9 oder 11 in 150 ml trockenem DME werden unter N2 3.0 g (43.3 mmol) Natriumethanolat gegeben. Die Suspension färbt sich nach kurzer Zeit rotviolett. Es wird noch 12 h bei Raumtemp, gerührt, filtriert und unter leichtem Vakuum zur Trockene eingeengt. Anschließend wird mit 100 ml Wasser versetzt, nach Ansäuern mehrfach mit Essigester extrahiert, die organische Phase mit Wasser gewaschen und mit Na₂SO₄ getrocknet. Falls bei der Aufarbeitung die Verbindung nicht vollständig zur Azoverbindung oxidiert, wird der Essigester-Extrakt mit MnO₂ versetzt und 1 h bei Raumtemp. gerührt. Anschließend wird an Kieselgel 60 mit Petrolether/Essigester (4:1 für 12-15 bzw. 8:1 für 1b) chromatographiert, die entsprechenden Fraktionen werden vereinigt, eingeengt, und das Produkt wird kristallisiert.

2,11-Dithia-19,20-diaza[3.3.2](1,4)(1,4)(1,4)cyclophan-19-en (12): Aus 474 mg (1.00 mmol) 3, Ausb. 90 mg (0.24 mmol, 24%) rote Nadeln (Ethanol), Schmp. 181 °C. $R_f 0.13$ (Toluol). – UV (Ethanol): λ_{max} (log ε) = 433 nm (2.672), 315 (3.279), 240 (3.568). - ¹H-NMR: Tab. 1. $-{}^{13}$ C-NMR (300 MHz, CDCl₃): $\delta = 37.3, 37.9$ (benzyl. C), 120.4, 128.1, 129.1, 137.6, 138.6, 152.5 (aromat. C). - MS: m/z $(\%) = 376 [M^{+}] (100), 211 (26), 209 (29), 193 (21), 181 (86), 180$ (45), 179 (53), 167 (33), 165 (33), 135 (35), 121 (30), 105 (71), 104 (57), 91 (59), 90 (91).

C₂₂H₂₀N₂S₂ Ber. 376.10679 Gef. 376.1069 (MS)

2,11-Dithia-19,20-diaza[3.3.2](1,3)(1,4)(1,4)cyclophan-19-en (13): Aus 460 mg (1.00 mmol) 6, Ausb. 70 mg (0.18 mmol, 18%) orangene Nadeln (Ethanol), Schmp. 210°C. $R_f 0.19$ (Toluol). – UV (Ethanol): λ_{max} (log ε) = 424 nm (2.681), 320 (3.342), 240 (3.591). -¹H-NMR: Tab. 1. - ¹³C-NMR (300 MHz, CDCl₃): $\delta =$ 33.2, 34.4 (benzyl. C), 120.6, 122.8, 127.4, 129.6, 131.5, 136.5, 137.4, 153.7 (aromat. C). - MS: m/z (%) = 376 [M^{+•}] (84), 211 (24), 209 (29), 193 (46), 181 (65), 180 (39), 179 (37), 178 (30), 167 (31), 165 (32), 121 (40), 104 (86), 91 (73), 90 (100).

C₂₂H₂₀N₂S₂ Ber. 376.10679 Gef. 376.1068 (MS)

2,11-Dithia-19,20-diaza[3.3.2](1,4)(1,3)(1,3)cyclophan-19-en (14): Aus 350 mg (0.82 mmol) 8, Ausb. 300 mg (0.80 mmol, 97%) orangene Nadeln (Essigester), Schmp. 178°C. Rf 0.69 (trans-14), 0.55 (cis-14) (Petrolether/Essigester 4:1). – IR (KBr): $\tilde{v} = 3020$, 1580, 1410, 1220, 780, 670 cm⁻¹. – UV (Ethanol): λ_{max} (lg ϵ) = 440 nm (3.034), 355 (3.781, Sch), 338 (4.063, Sch), 325 (4.106), 220 (4.623). -¹H-NMR: Tab. 1. - ¹³C-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 38.0, 38.2 (benzyl. C), 120.0, 125.2, 128.5, 128.8, 130.3, 138.2, 139.5, 152.6 (aromat. C). - MS: m/z (%) = 376 [M⁺⁺] (100), 181 (26), 179 (25), 178 (24), 121 (21), 107 (24), 105 (19), 104 (37), 91 (64), 90 (24).

> C₂₂H₂₀N₂S₂ Ber. 376.10679 Gef. 376.1069 (MS) Ber. C 70.2 H 5.35 N 7.44 Gef. C 70.0 H 5.54 N 7.42

2,11-Dithia-19,20-diaza[3.3.2](1,3)(1,3)(1,3)cyclophan-19-en (15): Aus 350 mg (0.74 mmol) 9, Ausb. 270 mg (0.72 mmol, 97%) rote Nadeln (Essigester), Schmp. 175 °C. Rf 0.69 (trans-15), 0.55 (cis-15) (Petrolether/Essigester 4:1). – IR (KBr): $\tilde{v} = 3020, 1580, 1450,$ 1220, 900, 760, 670 cm $^{-1}$ - UV (Ethanol): λ_{max} (lg $\epsilon)$ = 440 nm (3.033), 356 (3.718, Sch), 339 (4.083, Sch), 326 (4.127), 220 (4.682). -¹H-NMR: Tab. 1. - ¹³C-NMR (300 MHz, CDCl₃): $\delta = 35.0, 35.5$ (benzyl. C), 119.2, 125.6, 127.5, 129.0, 129.4, 130.0, 130.8, 138.2, 138.4, 153.1 (aromat. C). - MS: m/z (%) = 376 [M^{+•}] (100), 181 (30), 179 (34), 178 (27), 165 (17), 121 (11), 107 (20), 105 (30), 104 (18), 91 (32), 90 (18).

```
Ber. 376.10677 Gef. 376.1069 (MS)
C_{22}H_{20}N_2S_2
             Ber. C 70.2 H 5.35 N 7.44
             Gef. C 70.2 H 5.33 N 7.61
```

4,6-Dimethyl-2,9-dithia-17,18-diaza[2,2,2](1,3)(1,3)(1,3)cyclophan-17-en (16): Die Abspaltung der Schutzgruppe erfolgt bei 70 °C unter sonst gleichen Bedingungen. Aus 200 mg (0.53 mmol) 11, Ausb. 87 mg (0.23 mmol, 43%) orangerote Nadeln (CH₂Cl₂), Schmp. 157°C. Rf 0.45 (trans-16), 0.34 (cis-16) (Petrolether/Essigester 8:1). – IR (KBr): $\tilde{v} = 3040, 2920, 1580, 1500, 1420, 1360,$ 1070, 880, 780, 760, 680 cm⁻¹. – UV (Ethanol): λ_{max} (lg ϵ) = 440 nm (3.082), 296 (3.518, Sch), 258 (3.906, Sch), 226 (4.138, Sch), 213 (4.287). - ¹H-NMR: Tab. 1. - ¹³C-NMR (300 MHz, CDCl₃), *cis*-16: $\delta = 19.9$, 37.0 (benzyl. C), 118.5, 120.2, 127.6, 128.9, 130.7, 132.4, 134.4, 138.5, 139.6, 153.9 (aromat. C), trans-16: $\delta = 20.6, 37.3$ (benzyl. C), 119.1, 124.6, 128.0, 129.2, 132.0, 132.4, 133.9, 142.2, 143.1, 156.0 (aromat. C). – MS: m/z (%) = 376 [M⁺⁺] (100), 193 (5), 181 (100), 179 (91), 178 (39), 165 (38), 106 (7), 91 (25), 90 (46), 89 (34).

```
C22H20N2S2 Ber. 376.10679 Gef. 376.1066 (MS)
            Ber. C 70.2 H 5.35 N 7.44
            Gef. C 70.4 H 5.36 N 7.62
```

Photoisomerisierungen: 5 mg der jeweiligen Substanz werden in 1 ml CDCl₃ in einem NMR-Rohr bestrahlt; Photolampe NOR-MAG TQ 150/Z1; Auswahl der Wellenlängen durch UV-Filter (Schott); $\lambda = 443 \text{ nm} (T_{\text{max}} 41\%, \text{HW} = 14 \text{ nm}), \lambda = 369 \text{ nm} (T_{\text{max}} 41\%, \text{HW} = 14 \text{ nm})$ 51%, HW = 7.9 nm).

CAS-Registry-Nummern

1a: 114038-66-3 / 2: 105-09-9 / 3: 125686-36-4 / 4a: 121014-15-1 / 5: 41563-69-3 / 6: 125686-37-5 / 7a: 121012-95-1 / 8: 125686-38-6 / 9: 125686-39-7 / 10: 71056-12-7 / 11: 125686-40-0 / (cis)-12: 125686-41-1 / (cis)-13: 125686-42-2 / (cis)-14: 125686-46-6 / (trans)-14: 125686-43-3 / (cis)-15: 125686-47-7 / (trans)-15: 125686-44-4 / (cis)-16: 125686-48-8 / (trans)-16: 125686-45-5

- Stuttgart 1989. ^{2) 2a)} H. Dürr, B. Ruge, *Top. Curr. Chem.* **66** (1976) 53. ^{2b)} H. Rau, E. Lüddecke, J. Am. Chem. Soc. 104 (1982) 1616. - 2c) H. Rau, J. Photochem. 66 (1984) 221.
- ³⁾ H. F. Grützmacher, J. Schmiegel, Chem. Ber. 122 (1989) 1929.
- ⁴⁾ U. Funke, H.-F. Grützmacher, Tetrahedron 43 (1987) 3787
- ⁵⁾ U. Dittrich, H.-F. Grützmacher, Chem. Ber. 118 (1985) 4404, 4415
- 6) W. Baker, J. F. W. McOmie, W. D. Ollis, J. Chem. Soc. 1951, 200.
- ⁷⁾ F. Vögtle, Chemiker-Ztg. 96 (1972) 396. ^{8) 8a)} J. Pollack, O. Lustig, Liebigs Ann. Chem. 443 (1923) 191. –
- ^{8b)} J. Pollack, M. Schadler, Monatsh. Chem. 39 (1918) 134.
- ⁹⁾ U. Funke, Dissertation, Universität Bielefeld, 1988. [418/89]

¹⁾ Neuere Übersicht: F. Vögtle, Supramolekulare Chemie, Teubner,