# 133. Benzimidazol-Derivate und verwandte Heterocyclen. IV $^1$ ) Die Kondensation von o-Phenylendiamin mit $\alpha$ -Aryl- und $\gamma$ -Aryl-acetessigester

von A. Rossi, A. Hunger, J. Kebrle und K. Hoffmann

(15. IV. 60)

Im Rahmen unserer Arbeiten auf dem Benzimidazol-Gebiet interessierten wir uns für die Synthese von 1-Phenyl-1-[benzimidazolyl-(2)]-aceton (IIIa), von 3-Phenyl-1-[benzimidazolyl-(2)]-aceton (IIIb) und homologen Verbindungen. Solche Ketone schienen nach Sexton²) durch Kondensation von o-Phenylendiamin (I) mit geeignet substituierten  $\beta$ -Ketoestern (IIa bzw. IIb) zugänglich zu sein. Die Umsetzung von Acetessigester mit o-Phenylendiamin liefert nach diesem Autor ein Gemisch von 2-Acetonylbenzimidazol (IV) und 4,7-Dihydro-5-methyl-1H-2,3-benzo-1,4-diazepin-on-(7) (V). Bei Verwendung von  $\alpha$ -Phenylacetessigester (IIa) oder  $\gamma$ -Phenylacetessigester (IIb) kamen wir jedoch nicht zu den gewünschten Benzimidazolyl-(2)-aceton-Derivaten IIIa und IIIb.

In der vorliegenden Arbeit berichten wir über die Produkte, die bei der Kondensation von o-Phenylendiamin mit den Acetessigestern Ha und Hb entstehen. Die Reaktion mit Acetessigester selbst und vor allem diejenige mit cyclischen  $\beta$ -Ketoestern wird in einer späteren Veröffentlichung diskutiert werden.

A. Kondensation von  $\alpha$ -Aryl- $\beta$ -ketoestern mit o-Phenylendiaminen. – Erhitzt man nach den Angaben von Sexton²) äquivalente Mengen von o-Phenylendiamin (I) mit  $\alpha$ -Phenylacetessigester (IIa) in Xylol unter azeotroper Destillation des sich bildenden Wassers und Alkohols, so lässt sich aus dem Reaktionsgemisch durch direkte Kristallisation in 52-proz. Ausbeute nur eine Verbindung  $\Lambda$  der Formel  $C_{16}H_{14}ON_2$  isolieren. Auf Grund der erwähnten Untersuchung sollte es sich dabei

Volumen XLIII, Fasciculus IV (1960) - No. 133

1047

entweder um 1-Phenyl-1-[benzimidazolyl-(2)]-aceton (IIIa) oder um 4,7-Dihydro-5-methyl-6-phenyl-1*H*-2,3-benzo-1,4-diazepin-on-(7) (VI) handeln. Weder das UV.-noch das IR.-Spektrum (Fig. 1 und 4) erlauben, zwischen diesen beiden Strukturen zu unterscheiden. Deshalb stellten wir durch katalytische Reduktion unter Aufnahme von zwei Wasserstoffatomen das Hydrierungsprodukt B her. Überraschenderweise mussten wir auf Grund der chemischen Eigenschaften und der spektroskopischen

Daten von B gerade beide Formeln ausschliessen. Sein IR.-Spektrum mit Banden bei 2,88 μ und 5,88 μ (Fig. 5) ist nicht mit der Struktur VIII in Einklang zu bringen, und das UV.-Spektrum mit Maxima bei 228 mμ und 283 mμ (Fig. 2) sieht weder einem Benzimidazol- noch dem für ein Produkt der Formel VII zu erwartenden Spektrum ähnlich. Eine weitere Bestätigung, dass die Formulierungen VIII und VII für B nicht in Frage kommen, liefert das negative Resultat von Acetylierungs- und Nitrosierungsversuchen³). Entsprechend kommt für die Verbindung A weder die Formel IIIa noch VI in Frage.

Das UV.-Spektrum von B zeigt eine grosse Ähnlichkeit mit demjenigen von Benzimidazolon-(2) (XII) (Fig. 2). Infolgedessen nahmen wir versuchsweise für die Verbindung B die Struktur X und entsprechend für A die Struktur IX an. Die Formulierung IX enthält eine Enamin-Gruppierung. A liess sich denn auch durch Kochen mit Salzsäure zu Benzimidazolon-(2) (XII) und Phenylaceton (XIII) spalten. Auf eindeutigem Wege konnte die Verbindung B aus 2- $\beta$ -Phenylisopropylamino-anilin (XI) und Harnstoff synthetisiert werden. Damit ist für das Kondensationsprodukt A aus  $\alpha$ -Phenylacetessigester (IIa) und o-Phenylendiamin die Struktur IX wahrscheinlich<sup>4</sup>) gemacht und für das Hydrierungsprodukt B die Konstitution X bewiesen.

1- $\beta$ -Methylstyryl-benzimidazol-on-(2) (IX = Substanz A) liess sich in 3-Stellung mit  $\beta$ -Chloräthyl-piperidin in Gegenwart von NaNH<sub>2</sub> zu XIV alkylieren. Dessen saure Hydrolyse lieferte das 1-( $\beta$ -Piperidino-äthyl)-benzimidazol-on-(2) (XV) und

<sup>1) 3,</sup> Mitt.: A. Hunger, J. Kebrle, A. Rossi & K. Hoffmann, Helv. 43, ... (1960).

<sup>2)</sup> W. A. SENTON, J. chem. Soc. 1942, 303.

<sup>3)</sup> Durchgeführt an 1-(β-p-Methoxyphenyl-isopropyl)-benzimidazol-on-(2) aus XIXc. Vgl. W. Ried & P. Staillhofen, Chem. Ber. 90, 825 (1957); diese Autoren haben aus dem 4,5,6,7-Tetrahydro-5-methyl-1*H*-2,3-benzo-1,4-diazepin-on-(7) die entsprechenden 4-Nitroso- und 4-Acetyl-Derivate erhalten.

<sup>4)</sup> Eine Formulierung mit unkonjugierter Doppelbindung ist nicht ausgeschlossen.

Phenylaceton (XIII). Diese Spaltung beweist, dass auch nach der NaNH<sub>2</sub>-Behandlung die Enamin-Struktur erhalten geblieben ist.

Die interessante Umlagerungsreaktion zu IX wurde zur Synthese von weiteren Styrylbenzimidazolon-Derivaten benutzt und diese in Homologe von X und XIV übergeführt. Die Enamin-Doppelbindung der Verbindungen vom Typus XIV lässt sich auch leicht hydrieren. Durch diese Reaktionsfolge sind 1-Aminoalkyl-3-arylkalkylbenzimidazolone leicht zugänglich geworden.

B. Kondensation von  $\gamma$ -Phenyl-acetessigester mit o-Phenylendiamin. — Bei der Umsetzung von o-Phenylendiamin (I) mit  $\gamma$ -Phenylacetessigester (IIb) in siedendem Xylol entsteht in 88-proz. Ausbeute ein Produkt C der Bruttoformel  $C_{1e}H_{14}ON_2$ . Dieses lässt sich durch Hydrieren unter Aufnahme von zwei Wasserstoffatomen in das Derivat D überführen. Die UV.-Spektren (Fig. 3) von C und D schliessen Benzimidazol- oder Benzimidazol-on-(2)-Strukturen aus: hingegen weisen sie gewisse Ähnlichkeit mit dem Anilinspektrum auf. Demnach ordnen wir dem Kon-

densationsprodukt C die Formel des 4,7-Dihydro-5-benzyl-1*H*-2,3-benzo-1,4-diazepin-ons-(7) (XVI) und D die Konstitution des entsprechenden Tetrahydrodiazepinon-Derivates XVII zu. Diese Formulierungen stehen auch in Übereinstimmung mit ihren IR.-Spektren (Fig. 6 und 7).

UV.-Absorptionsspektren in Alkohol

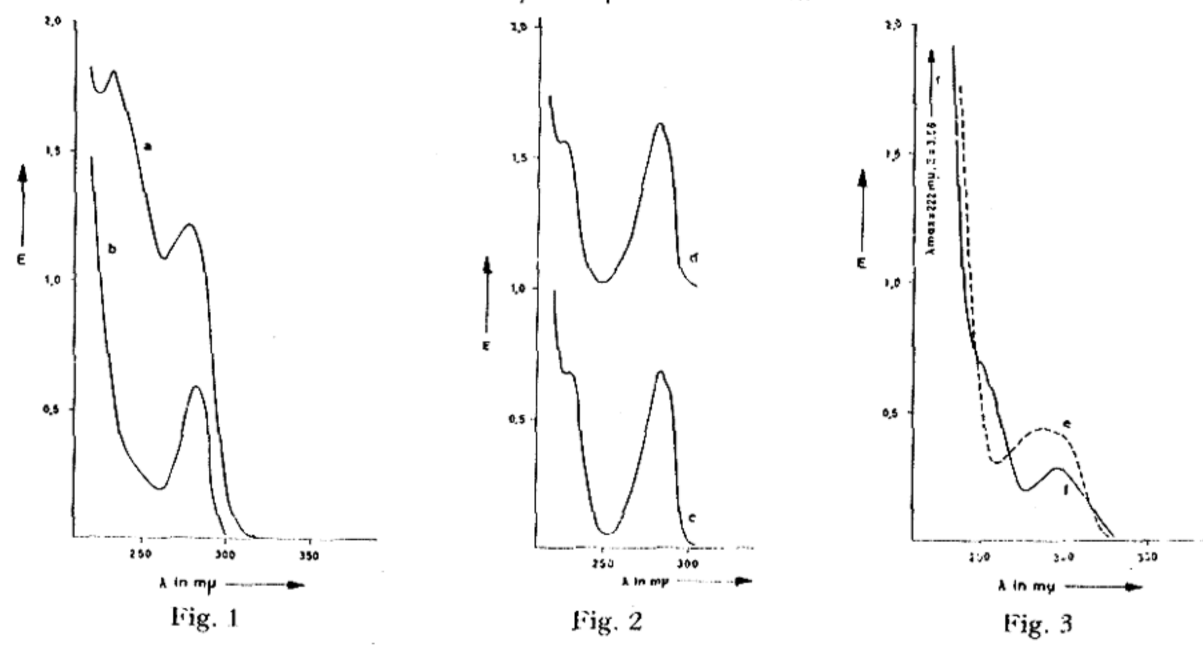


Fig. 1 Kurve a: 1- $\beta$ -Methylstyryl-benzimidazol-on-(2) (LX) (Verbindung A),  $\varepsilon = E \cdot 10^4$ .

Kurve b: 1- $\alpha$ -Benzylvinyl-benzimidazol-on-(2) (XVIII) (Verbindung E),  $\varepsilon = E \cdot 0^4$ .

Fig. 2

Kurve c: 1-β-Phenylisopropyl-benzimidazol-on-(2) (X) (Verbindung B), ε Ε+104.

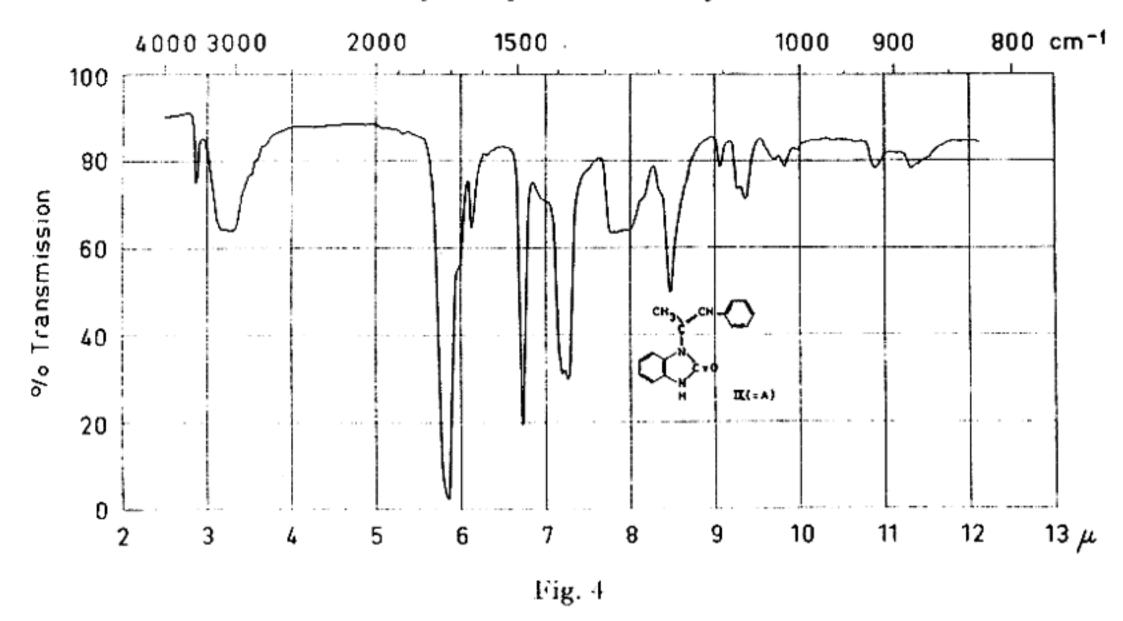
Kurve d: Benzimidazol-on-(2) (XII), r = (E-1,0)·104.

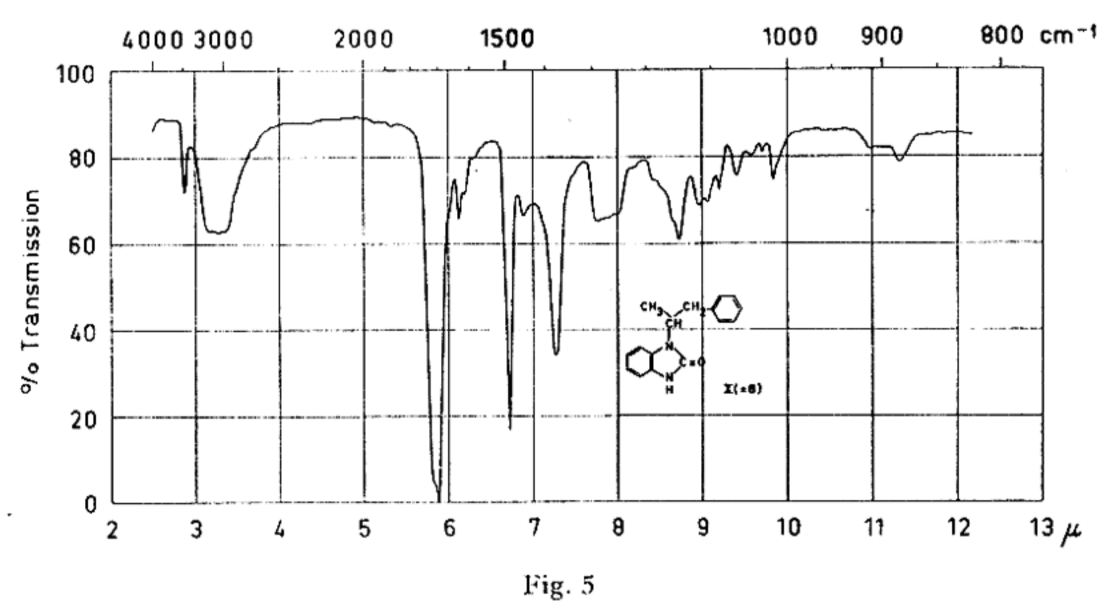
Fig. 3

Kurve c: 4,7-Dihydro-5-benzyl-1 H-2,3-benzo-1,4-diazepin-on-(7) (XVI) (Verbindung C),  $\varepsilon = E \cdot 10^4$ .

Kurve f: 4,5,6,7-Tetrahydro-5-benzyl-1*H*-2,3-benzo-1,4-diazepin-on-(7) (XVII) (Verbindung D),  $\varepsilon = \text{E} \cdot 10^4$ .

## IR.-Absorptionsspektren in Methylenchlorid





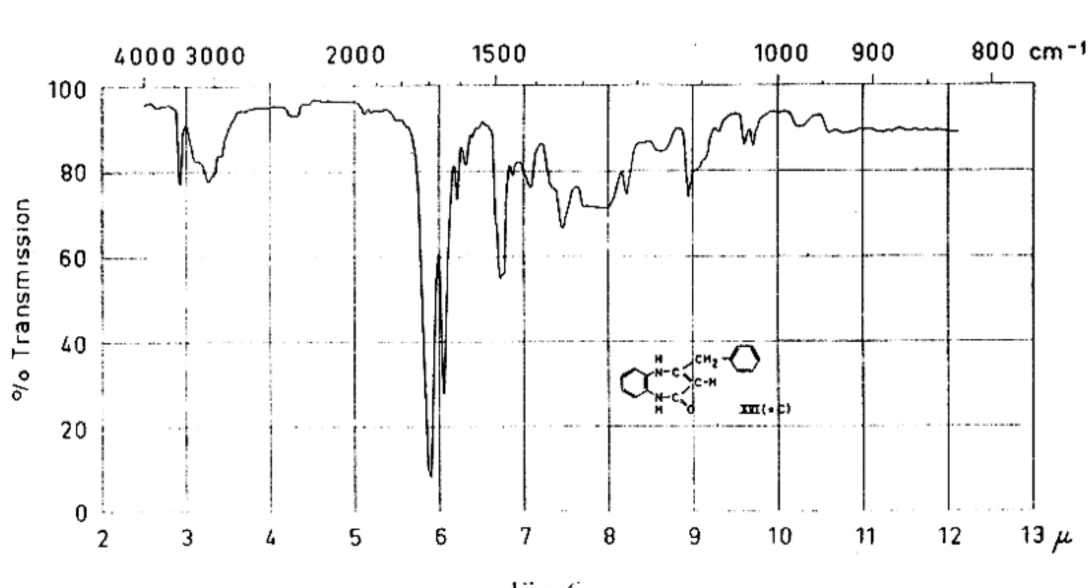
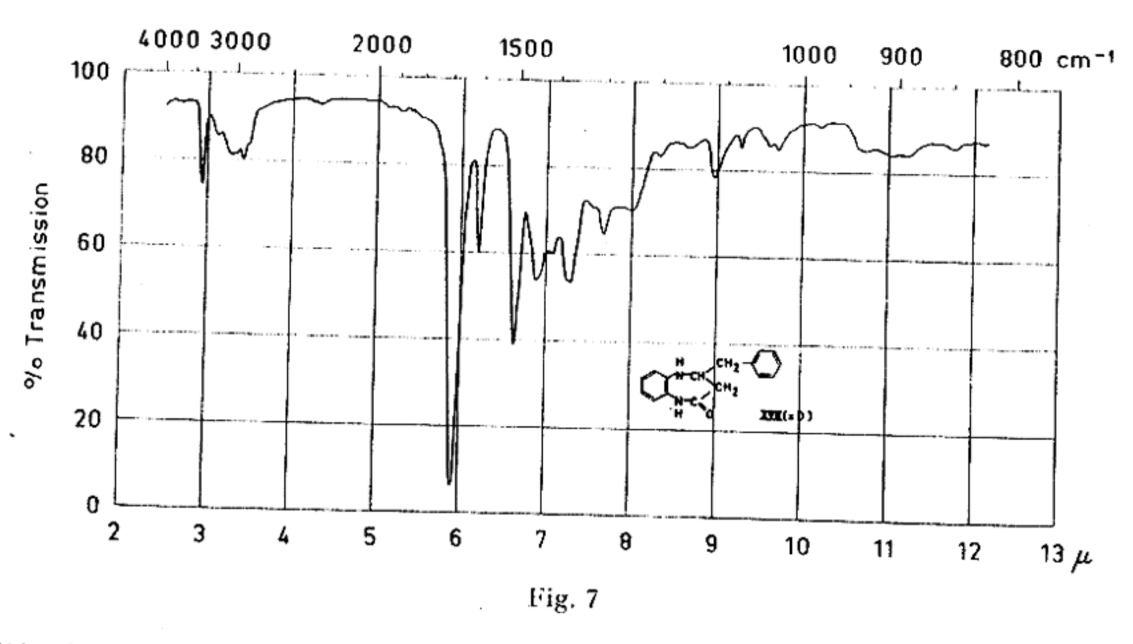


Fig. 6

Das Diazepin-Derivat XVI (Substanz C) wurde durch Erhitzen in Cellosolve in Gegenwart von Natrium-β-äthoxyäthanolat<sup>5</sup>) zu einem isomeren Produkt E umgelagert, das sich unter Aufnahme von zwei Wasserstoffatomen zu F hydrieren liess. Das letztere erwies sich als identisch mit 1-β-Phenylisopropyl-benzimidazol-on-(2) (X) aus der Reaktionsfolge beginnend mit α-Phenylacetessigester (Ha); E ist jedoch verschieden vom Kondensationsprodukt IX (Substanz A). Es muss sich demnach von diesem durch die verschiedene Lage der Doppelbindung unterscheiden.



Die Substanz A besitzt im UV. eine wesentlich stärkere Extinktion als das Produkt E (Fig. 1), im weitern ist das Minimum bei 260-265 mµ weniger stark ausgeprägt. Wir nehmen deshalb für die stärker absorbierende Substanz A die Struktur IX mit konjugierter Lage der Doppelbindung an. Dem Produkt E ist entsprechend die Formulierung XVIII zuzuordnen<sup>6</sup>).

Unsere Untersuchung hat gezeigt, dass die Kondensation von  $\alpha$ -Aryl- $\beta$ -ketoestern mit o-Phenylendiamin zu 1-Styrylbenzimidazolon-Derivaten führt und dass diejenige von  $\gamma$ -Phenylacetessigester ein Benzodiazepinon liefert. Das letztere lässt sich aber ebenfalls in ein isomeres Benzimidazolon umlagern.

## Experimenteller Teil7)

## A. Kondensation von $\alpha$ -Aryl- $\beta$ -ketoestern mit o-Phenylendiaminen

1-β-Methylstyryl-benzimidazol-on-(2) (IX) (Verbindung A) aus α-Phenylacetessigester und o-Phenylendiamin. In einem Rundkolben mit Wasserabscheider und Rückflusskühler werden während 4 Std. 20,6 g α-Phenylacetessigsäure-äthylester (Ha) (0,1 Mol) und 10,3 g o-Phenylandiamin (0,1 Mol) in 150 ml Xylol unter Rückfluss gekocht, wobei die sich bildende Wasser-Alkohol-Schicht fortlaufend abgetrennt wird. Man dampft dann im Vakuum ein und kristallisiert den Rückstand aus Äthanol-Petroläther um. Erhalten werden 13 g (52% d. Th.) 1-β-Methylstyryl-benzimidazol-on-(2) (IX) (Verbindung A) als farblose Kristalle vom Smp. 170–171°. UV.-

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>) Vgl. J. Davoll, J. chem. Soc. 1960, 308. Dieser Autor stellt die Arbeit von Sexton<sup>2</sup>) richtig. Wir kommen in unserer n\u00e4chsten Mitteilung darauf zur\u00fcck.

<sup>6)</sup> Das UV.-Spektrum von E (... XVIII) ist fast identisch mit demjenigen von 2-Isopropenyl-benzimidazol-on-(2); s. Davoll<sup>5</sup>) und unsere nächste Publikation.

<sup>7)</sup> Die Smp. sind in der Kapillare in einem Heizbad bestimmt und nicht korrigiert.

1052

Spektrum (Feinsprit):  $\lambda_{\text{max}}$  233 m $\mu$  ( $\epsilon \approx 18100$ ); 280 m $\mu$  ( $\epsilon = 12200$ ) (Fig. 1). IR.-Spektrum (Methylenchlorid): Banden bei 2,89, 5,88 und 6,03  $\mu$  (Fig. 4).

C<sub>16</sub>H<sub>14</sub>ON<sub>2</sub> (250,29): Ber. C 76,78 H 5,64 N 11,19% Gef. C 77,06 H 5,72 N 11,24%

Auf ähnliche Weise wurden die in der nachstehenden Tab. 1 aufgeführten Verbindungen erhalten.

Tabelle 1 
$$R_2$$

$$R_1$$

$$R_3$$

$$C$$

$$CH$$

$$N$$

$$C=O$$

$$R_1$$

$$H$$

$$X1X$$

à	R <sub>1</sub>	$R_2$	$ m R_3$	R₄	Smp. °C	Ausbeute %	Summen-	Berechnet %			Gefunden %		
Präp.							formel	С	Н	N	С	Н	N
a b	H- CH <sub>3</sub> -		С <sub>2</sub> Н <sub>5</sub> - СН <sub>2*</sub> -	H- H-			C18H18N2O	77,67	6,52	10,60 10,07	77,63	6,42	10,13
c	H-	Н-	CH <sub>3</sub> -	CH <sub>3</sub> O-	184~186	63	C <sub>17</sub> H <sub>16</sub> N <sub>2</sub> O <sub>2</sub>	72,84	5,75	9,99	72,70 67,14	5,60	10,21
l d e	H- CH <sub>3</sub> -	H- CH <sub>3</sub> -	,	CI- CI-			$C_{16}H_{13}N_{2}OCI$ $C_{18}H_{17}N_{2}OCI$		4,00	8,96	ļ		8,81
f	H-	н- "		C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> O-			$C_{18}H_{18}N_2O_2$	73,45	6,16	9,52	73,64	5,97	9,52

Als Ausgangsmaterial für die in Tab. I aufgeführten Benzimidazolone wurden einige  $\beta$ -Ketoester benötigt, die zum Teil noch nicht bekannt waren. Sie wurden nach dem für  $\alpha$ -Phenylacetessigester beschriebenen Verfahren aus den entsprechenden Nitrilen synthetisiert und sind in Tab. 2 zusammengestellt.

R <sub>1</sub>	R <sub>2</sub>	$R_3$	Sdp. °C	Smp. °C	Literatur
H-	CH <sub>3</sub> -	-CN		86-88	8)
H- H-	$CH_3$ - $C_2H_5$ -	-CN	140-144/11 Torr	70-72	9) 10) <sup>11</sup> ) 11 <sub>)</sub>
H- C1-	С <sub>2</sub> Н <sub>5</sub> - СН <sub>3</sub> -	-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> -CN	151-155/11 Torr	123-126	
CI- CH <sub>3</sub> O-	CH <sub>3</sub> -	-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> -CN	140–145/11 Torr	82–85	12)
$CH_3O C_2H_5O-$	CH <sub>3</sub> -	COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CN		58-60 79-80	_
C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ()-	CH <sub>3</sub> -	-COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	114-116/0,07 Torr		

<sup>8)</sup> Org. Synth. Coll. Vol. 11, S. 487.

Benzimidazol-on-(2) (XII) und Phenylzceton (XIII) aus IX. 5 g der Verbindung IX werden in 45 ml Alkohol gelöst und mit 30 ml 5 n Salzsäure 6 Std. unter Rückfluss gekocht. Man engt ein, kühlt ab und isoliert die weissen Blättchen. Erhalten werden 2,5 g Benzimidazol-on-(2) (XII) vom Smp. 305-307°. Misch-Smp. mit authentischem Benzimidazol-on-(2) ohne Depression. UV.-Spektrum s. Fig. 2.

C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>ON<sub>2</sub> (134,13) Ber. C 62,68 H 4,51 N 20,89% Gef. C 62,84 H 4,61 N 20,88% Das Filtrat wird mit 2n Natronlange alkalisch gestellt und mit Äther extrahiert. Nach Trocknen der Äther-Lösung über Magnesiumsulfat und Eindampfen verbleiben 2,2g blassgelbes Öl, dessen 2,4-Dinitrophenylhydrazon bei 152–153° schmilzt. Authentisches Phenylaceton-2,4-dinitrophenylhydrazon und Mischprobe schmelzen ebenso.

1-β-Phenylisopropyl-benzimidazol-on-(2) (X) (Verbindung B) durch Hydrierung von LX, 5 g 1-β-Methylstyryl-benzimidazol-on-(2) (IX) werden in 50 ml Alkohol in Gegenwart von 500 mg Palladium-Kohle (10-proz.) bei Zimmertemp, und Normaldruck hydriert. Der Katalysator wird abfiltriert, das Lösungsmittel abgedampft und der feste Rückstand aus Essigester-Petroläther umkristallisiert. Erbalten werden 4,3 g Verbindung B vom Smp. 128-129°. UV.-Spektrum (Feinsprit):  $\lambda_{\text{max}}$  228 m $\mu$  ( $\epsilon$  = 6900),  $\lambda_{\text{max}}$  283 m $\mu$  ( $\epsilon$  = 6900); IR.-Spektrum (Methylenchlorid): Banden bei 2,88 und 5,88  $\mu$ .

C<sub>16</sub>H<sub>16</sub>ON<sub>2</sub> Ber. C 76,16 H 6,39 N 11,10% Gef. C 76,41 11 6,46 N 11,21%

2-β-Phenylisopropylamino-anilin (XI). 15,6 g (0,1 Mol) 2-Nitrochlorbenzol und 27 g β-Aminopropylbenzol (0,2 Mol) werden 4 Std. auf 150° Ölbad-Temperatur erhitzt. Nach dem Abkühlen nimmt man die Reaktionsmasse in Essigester auf und versetzt mit verdünnter wässeriger Ammoniak-Lösung bis zur alkalischen Reaktion. Man trennt die Essigester-Schicht, wäscht sie mit 2 N Salzsäure, gesättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung und Wasser. Nach dem Trocknen über MgSO<sub>4</sub> und Abdampfen des Lösungsmittels wird der Rückstand im Hochvakuum destilliert. Erhalten werden 20 g 2-β-Phenylisopropylamino-nitrobenzol als rotes Öl vom Sdp. 140–145°/0,05 Torr. Dieses wird nun in 100 ml Alkohol in Gegenwart von 10 g Rupe-Nickel bei Zimmertemp. und Normaldruck hydriert. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 18 g X1 als schwachgelbes Öl vom Sdp. 90-95°/0,05 Torr.

2-β-Phenylisopropyl-benzimidazol-on-(2) (X) aus X1 und Harnstoff. 11,3 g XI (0,05 Mol) und 12 g Harnstoff (0,2 Mol) werden 16 Std. auf 175–180° (Ölbadtemp.) erhitzt. Nach dem Abkühlen wird die Reaktionsmasse in 150 ml Essigester außgenommen und von unlöslichem Material abfiltriert. Die Essigester-Lösung wird mit 2 n Salzsäure und Wasser gewaschen, über MgSO<sub>4</sub> getrocknet und im Vakuum eingedampft. Nach dem Umkristallisieren aus Essigester-Petroläther erhält man 9,6 g (74%) farblose Kristalle vom Smp. 127–128°; Misch-Smp. mit X aus IX ohne Depression. Die UV.- und IR.-Spektren waren identisch mit denjenigen von X aus IX.

C<sub>16</sub>H<sub>16</sub>ON<sub>2</sub> (252,30) Ber. C 76,16 H 6,39 N 11,10% Gef. C 75,86 H 6,14 N 11,07%

1-(β-p-Methoxyphenyl-isopropyl)-benzimidazol-on-(2) aus XIX ε. 14,5 g 1-(β-Methyl-p-methoxystyryl)-benzimidazol-on-(2) (XIX ε) werden in einem Gemisch von 350 ml Alkohol und 250 ml Essigester in Gegenwart von 3 g 10-proz. Palladium-Kohle bei 30° und Normaldruck hydriert. Nach der Filtration des Katalysators und dem Abdampſen des Lösungsmittels kristallisieren aus Essigester-Petroläther 13,8 g weisses 1-(β-p-Methoxyphenyl-isopropyl)-benzimidazol-on-(2) vom Smp. 106-107°. UV.-Spektrum (Feinsprit):  $\lambda_{\text{max}}$  227 m $\mu$  (ε = 17100); 284 m $\mu$  (ε = 8500); IR.-Spektrum (Feinsprit): Banden bei 2,87 und 5,88  $\mu$ .

C<sub>17</sub>H<sub>18</sub>O<sub>2</sub>N<sub>2</sub> (282,33) Ber. C 72,32 H 6,43 N 9,92% Gef. C 72,30 H 6,45 N 9,77%

Das 1- $(\beta$ -p-Methoxyphenyl-isopropyl)-benzimidazol-on-(2) bleibt unverändert, wenn man es mit Acetanhydrid 2 Std. auf dem Wasserbad erhitzt oder mit wässerigem NaNO<sub>2</sub> in Eisessig behandelt.

1-(β-Piperidino-äthyl)-3-β-methylstyryl-benzimidazol-on-(2) (XIV) aus IX. 25 g 1-β-Methyl-styryl-benzimidazol-on-(2) (IX) (0,1 Mol) werden in einem mit Thermometer, Kühler, Kalium-hydroxyd-Rohr und Tropftrichter versehenen Rührkolben in 220 ml Dioxan gelöst, mit 4,7 g gepulvertem NaNH<sub>2</sub> (0,12 Mol) versetzt und dann so lange unter Rühren und Rückfluss gekocht, bis keine NH<sub>3</sub>-Entwicklung mehr feststellbar ist. Dann wird auf 70° abgekühlt, innert 20 Min. eine Lösung von 19,1 g β-Chloräthyl-piperidin (0,13 Mol) in 50 ml Toluol zugetropft und 5 Std.

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup>) Org. Synth. Coll. Vol. II, S. 284.

<sup>10)</sup> R. Walther & R. G. Schickler, J. prakt. Chem. |2| 55, 344 (1897); R. Levine & C. R. Hauser, J. Amer. chem. Soc. 68, 760 (1946).

<sup>&</sup>lt;sup>11</sup>) О. Dimroth & H. Feuchter, Ber. deutsch. chem. Ges. 36, 2243 (1903).

<sup>12)</sup> A. MÜLLER et al., J. org. Chemistry 16, 1013 (1951).

unter Rühren und Rückfluss gekocht. Nach dem Abkühlen wird filtriert, das Filtrat im Vakuum eingedampft, der Rückstand in  $2\,\mathrm{N}$  Salzsäure aufgenommen, mit Essigester zweimal extrahiert, die saure wässerige Lösung mit konz. Ammoniak-Lösung alkalisch gestellt und mit Essigester ausgezogen. Der mit Wasser gewaschene und über Magnesiumsulfat getrocknete Chloroform-Extrakt wird eingedampft. Der schwachbraune, ölige Rückstand wird in Alkohol gelöst und mit der berechneten Menge alkoholischer Salzsäure in das farblose, kristalline Hydrochlorid übergeführt. Erhalten werden 32,1 g (80% d. Th. bezogen auf IX) vom Smp. 179–181%. Aus Alkohol-Äther umkristallisiert schmilzt die Substanz bei 181–182%. UV.-Spektrum (Feinsprit):  $\lambda_{\rm max}$  233 m $\mu$  ( $\epsilon=18\,200$ ),  $\lambda_{\rm max}$  276 m $\mu$  ( $\epsilon=12\,000$ ); IR.-Spektrum der freien Base (Methylenchlorid): Bande bei 5,85  $\mu$ .

Auf ähnliche Weise wurden die in der Tab. 3 aufgeführten Verbindungen erhalten.

1-(β-Piperidino-äthyl)-benzimidazol-on-(2) (XV) und Phenylaceton (XIII) durch saure Hydrolyse vonXIV. 4° g 1-(β-Piperidino-äthyl)-3-β-methylstyryl-benzimidazol-on-(2)-hydrochlorid (XIV-HCl) werden in 90 ml 1n Salzsäure 10 Std. unter Rückfluss gekocht. Nach dem Abkühlen extrahiert man zweimal mit 100 ml Äther, trocknet die ätherische Lösung über MgSO<sub>4</sub> und dampft das Lösungsmittel ein. Erhalten werden 1,3 g schwachbraunes Öl, dessen 2,4-Dinitrophenyl-hydrazon nach Umkristallisieren aus Essigester-Alkohol bei 152-153° schmilzt. Authentisches Phenylaceton-2,4-dinitrophenylhydrazon und Mischprobe schmelzen ebenso.

Die salzsaure wässerige Lösung wird mit gesättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung eben alkalisch gestellt und mehrmals mit Chloroform extrahiert. Die Chloroform-Extrakte werden über MgSO<sub>4</sub> getrocknet und im Vakuum eingedampft, worauf man 2,3 g 1-( $\beta$ -Piperidino-äthyl)-benzimidazol-on-(2) (XV) erhält, welches nach Umkristallisation aus Essigester-Petroläther bei 99–101° schmilzt. UV.-Spektrum (Feinsprit):  $\lambda_{\rm max}$  229 m $\mu$  ( $\epsilon$  = 7000); 282 m $\mu$  ( $\epsilon$  = 7400); IR.-Spektrum (Methylenchlorid): Banden bei 2,86 und 5,89  $\mu$ .

 $C_{14}H_{19}ON_3$  (245,32) Ber. C 68,54 H 7,81 N 17,13% Gef. C 68,67 H 7,68 N 17,26%

1-(β-Diäthylamino-äthyl)-3-(β-p-methoxyphenyl-isopropyl)-benzimidazol-on-(2) aus XXg: 10,7 g 1-(β-Diäthylamino-äthyl)-3-(β-methyl-p-methoxystyryl)-benzimidazol-on-(2) (XXg) werden in 100 ml Alkohol in Gegenwart von 2,5 g Pd-Kohle (10-proz.) bei Zimmertemp. und Normaldruck hydriert. Man filtriert vom Katalysator ab, dampft das Lösungsmittel im Vakuum ein und destilliert den öligen Rückstand im Kugelrohr im Hochvakuum, wobei das 1-(β-Diäthylamino-äthyl)-3-(β-p-methoxyphenyl-isopropyl)-benzimidazol-on-(2) als schwachgelbes Öl vom Sdp. 190–200°/0,01 Torr übergeht. IR.-Spektrum (Methylenchlorid): Bande bei 5,88  $\mu$ .

Nach diesem Verfahren wird auch das 1- $(\beta$ -Diäthylamino-äthyl)-3- $(\beta$ -p-äthoxyphenyl-iso propyl)-benzimidazol-on-(2) vom Sdp. 185-190°/0,01 Torr aus XXh gewonnen.

### B. Kondensation von $\gamma$ -Phenylacetessigester mit o-Phenylendiamin

1,7-Dihydro-5-benzyl-1 H-2,3-benzo-1,4-diazepin-on-(7) (XVI) (Verbindung C). Zu einer zum Sieden erhitzten Lösung von 13,7 g o-Phenylendiamin (0,126 Mol) in 450 ml Xylol werden innert 1 Std. 26 g γ-Phenylacetessigester (11b) <sup>13</sup>) (0,126 Mol) in 100 ml Xylol zugetropft. Darauf destilliert man während 1 Std. ca. 200 ml Xylol ab. Man dampft dann im Vakuum auf 100 ml ein, fügt etwas Petroläther hinzu, kühlt auf 0° und filtriert die schwachgelben Nadeln ab. Erhalten werden 28 g der Verbindung C (XVI) vom Smp. 145–147° (88%). Aus Äthanol-Petroläther schmilzt sie bei 147–149°. UV.-Spektrum (Feinsprit): λ<sub>max</sub> 290 mμ (ε = 4400) (Fig. 3); IR.-Spektrum (Methylenchlorid): Banden bei 2,93, 5,90 und 6,07 μ (Fig. 6).

C<sub>16</sub>H<sub>14</sub>ON<sub>2</sub> (250,29) Ber. C 76,78 H 5,64 N 11,19% Gef. C 77,06 H 5,83 N 11,27% 4,5,6,7-Tetrahydro-5-benzyl-1 H-2,3-benzo-1,4-diazepin-on-(7) (XVII) (Verbindung D) aus XIII 5 a C (XVII) werden in 50 ml Feinsprit in Gegenwart von 1.5 g Pd-Kohle (10-proz.) bei

XII. 5 g C (XVI) werden in 50 ml Feinsprit in Gegenwart von 1,5 g Pd-Kohle (10-proz.) bei Zimmertemp, und Normaldruck hydriert. Erhalten werden 4,1 g der Verbindung D (XVII) als weisse Kristalle vom Smp. 138-139° (aus Essigester-Petroläther). UV.-Spektrum (Feinsprit): R<sub>2</sub> CH-R<sub>2</sub> CH-C=0

	1										Τ
Gefunden %	CI O	9,01			8,76	8,70	8.38	8,13	8,19	7,44	
	×		11,28	12.17			11,18				
	н	7,54	8,09	76,7	7,35		7,50				
	၁	68,93	76,46	75,73	65,60		72,55				
	CLS	8,86			8,91	8,56	8.52	8,25	8,43	2,90	
net %	Z		11,19	12,03			11,07				
Berechnet %	H	7,36	7.78	7,79	7,49		7,70				
	၁	69,07	76,76	75,61	65,41		72,79				
Summenformel		C, H, N, OCI	C24H29N3O	C <sub>24</sub> H <sub>30</sub> N <sub>3</sub> OCl C <sub>25</sub> H <sub>27</sub> N <sub>3</sub> O	C22H28N3OCI, H2O C3,H38N3OCI	C <sub>24</sub> H <sub>32</sub> N <sub>3</sub> OCI	CaHan NaOa	C3, H32N3O,C1	C.H.,N.OCI,	C34 H31 N3OCI2	L'ournhealte
Smp. 'C Hydrochlorid		154-156 191-193	(*06-68	182-184 190-195**)	107-108		190~200**)		78-180	186–188	** Clr 10 00 Town dor Bose in Counterly
R,		$-N(C_2H_5)_2$ $-N(CH_5)_3$		-N(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub>		$-N(C_2H_5)_2$	-N(C2H5)2	$-N(C_2H_5)_3$	-N(C2H5)2	$-N(C_2H_5)_2$	C 1 2 10 02 T.
R.		H- H-	H-	H-	H	H-	CH30-	C.H.O		- <del>-</del>	*
R3		C,H,-	C, H;-	CH3~	CH.~						Baco
R.		H- H-	¥	H-	H	ا		H-		CH <sub>3</sub> -	*) Cmn dor Baco
$R_1$		H- H-	±	H	H	CH3-	H	H-	Η¬	CH3-	*
Präp.		a	U	ס	 ق	44	90	ч	•	ය	

<sup>&</sup>lt;sup>13</sup>) H. E. ZAUGG, J. Amer. chem. Soc. 68, 2492 (1946).

 $\lambda_{\rm max}$  222 mμ ( $\varepsilon$  = 35600); 297 mμ ( $\varepsilon$  = 2900) (Fig. 3); IR.-Spektrum(Methylenchlorid): Banden bei 2,94 und 5,94 μ (Fig. 7).

C<sub>16</sub>H<sub>16</sub>ON<sub>2</sub> (252,30) Ber. C 76,16 H 6,39 N 11,10% Gef. C 76,04 H 6,42 N 11,06%

1-α-Benzylvinyl-benzimidazol-on-(2) (XVIII) (Verbindung E) aus 4,7-Dihydro-5-benzyl-1H-2,3-benzo-1,4-diazepin-on-(7) (XVI) (Verbindung C). 2,5 g 4,7-Dihydro-5-benzyl-1H-2,3-benzo-1,4-diazepin-on-(7) (XVI) kocht man 2 Std. in einer Lösung von 50 mg Natrium in 50 ml Cellosolve. Dann dampft man im Vakuum ein, nimmt in Essigester auf und schüttelt mit eiskalter 1n Salzsäure, gesättigter Natriumhydrogenearbonat-Lösung und Wasser aus. Die über Magnesiumsulfat getrocknete Essigester-Lösung wird eingedampft und der Rückstand aus Essigester-Petroläther umkristallisiert. Man erhält so 1,5 g (60%) des Isomeren E vom Smp. 147–149°, Misch-Smp. mit dem Ausgangsmaterial 120–125°. UV.-Spektrum (Feinsprit):  $\lambda_{\text{max}}$  283 mμ (ε = 5900) (Fig. 1); IR.-Spektrum (Methylenchlorid): Banden bei 2,89 und 5,86 μ.

 $C_{16}H_{14}ON_2$  (250,29) Ber. C 76,78 H 5,64 N 11,19% Gef. C 76,91 H 5,66 N 10,95%

1-β-Phenylisopropyl-benzimidazol-on-(2) (X) aus XVIII. 300 mg 1-α-Benzylvinyl-benzimidazol-on-(2) (XVIII) werden in 20 ml Feinsprit in Gegenwart von 100 mg Palladium-Kohle (10-proz.) bei Zimmertemp. und Normaldruck hydriert. Man filtriert vom Katalysator ab, dampft im Vakuum ein und kristallisiert aus Essigester-Petroläther. Erhalten werden 250 mg 1-β-Phenylisopropyl-benzimidazol-on-(2) (X) vom Smp. 127–128°; Misch-Smp. mit 1-β-Phenylisopropyl-benzimidazol-on-(2) (X) aus IX und XI ohne Depression.

Die UV.- und IR.-Spektren waren mit denjenigen von X aus 1X und X1 identisch.

Die analytischen Daten stammen aus unseren mikroanalytischen Laboratorien (Dres. H. Gybel und W. Padowetz), die UV.-Absorptionsspektren aus dem physikalisch-chemischen Laboratorium (Dres. R. Rometsch und H. Hürzeler) und die IR.-Spektren aus den physikalischen Laboratorien (Dres. E. Ganz und R. Zürcher). Allen diesen Herren danken wir für ihre bereitwillige Hilfe.

#### SUMMARY

The reaction of o-phenylenediamine with  $\alpha$ -phenyl- and  $\gamma$ -phenyl-acetoacetic ester has been investigated. The former yields mainly 1- $\beta$ -methylstyryl-benzimidazole-2-one (IX), the latter affords 4,7-dihydro-5-benzyl-1H-2,3-benzo-1,4-diazepin-7-one (XVI). The structures of these products have been elucidated.

Forschungslaboratorien der CIBA AKTIENGESELLSCHAFT, Basel
Pharmazeutische Abteilung