置換エーテル化反應に就て

小方 芳郎 6 岡野 正彌

(I) 緒 論

=トロ基の電子吸引性のために、p=トロクロルペンゾール(I)は、次の如く、=トロ基の1(o)位置の炭素原子が電子缺乏のため陽に荷電し、その結果OH、OCHa、NHa等の如き陰性試薬に侵され、それぞれp=トロフェノール、p=トロア=ソール、p=トロア=リン等を作る事はよく知られている所である。

$$N\overline{O}_2$$
 $\stackrel{+}{\longrightarrow}$ $\stackrel{-}{\longrightarrow}$ $\stackrel{-}{\longrightarrow}$ $\stackrel{-}{\longrightarrow}$ $\stackrel{+}{\longrightarrow}$ $\stackrel{+}{\longrightarrow}$ $\stackrel{+}{\longrightarrow}$ $\stackrel{+}{\longrightarrow}$ $\stackrel{-}{\longrightarrow}$ $\stackrel{-}$

この様にして出来たp=トロフェニルアルキルエーテル(』)も(1)と同様の電子分布を持ちアルコキシ共相互間の置換(これを置換エステル化にならい置換エーテル化、又はウムエーテルング反應というが)も可能であるうと豫想され、事實、OFがOCH_a、又はOO₂H₅である場合、これをOC₂H₅やOCH_aに變え得る事が實驗的に知られている。⁴⁰又、ニトロ基がアルコオキシ基に對して、O、Fの兩位置に入つている場合、この反應は一層起り易いはずで、これも古く、ORがOCH_a、OC₂H₅の場合については間接に認められている。

ここで、 筆者等は次の如き色々の場合に就き、置換エーテル化が起るや否や、 定性的に實験 を試みた.

(1) 實驗之部

(b) =トロ基以外の電子吸引基XがORのp位置にある場合。

$$X - \underbrace{\hspace{1cm} \begin{array}{c} KOH \\ -OC_2H_5 + CH_8OH \end{array}}$$

一般的操作——」一置換アニソールたる試料エーテル5g., エチルアルコール 25ec., 苛性カリ 2.5g., 水2.5ec., これらを混じ、還流器附, 又は封管中で、長時間加熱し、かくして得られたものからアルユールを回收、殘留物を處理、未變化物か、又は置換エーテル化による生成物なるかを決定した。

置 換 基	反 應 條 件	置換エーテル化の成否
SO ₃ K'p)	封 管 中 8hr.	否
$CH_3CO(p)$	封管中 8hc.	否
CI(p)	封管中 30hr.	否
Tri-Br(2,4,6)	還流器付 30hr.	香.

(b) 置換基のない場合

~ 一般的操作——(a)に準す.

原エーテル	反 應 條 件	置換エーテル化の成否
-OCH3	還流器付 8hr.	否
-CH2OCII8	還流器付 8hr.	否
СНОСИз	還流器付 30hr.	ጽ

(c) =トロ基1個がORのp位置にある場合。

$$NO_2 - \underbrace{\hspace{1cm} \begin{array}{c} \hspace{0.5cm} \hspace{0.5cm$$

一般的操作——p=1 p=2 p=2 p=3 p=4 p

10Н	反應條件	置換エーテル化の成否と生成エーテルの性狀
iso-C ₃ H ₇ OH	封管中16hr.	可能なるも微量, 融點54~55°の無色
iso-C ₄ H ₇ OH	封管中 16hc.	針晶可能なるも微量, 融點37~39°の無色針晶
$CH_2 = CH - CH_2OH$	封管中16hr.	否
СИ ⁵ ОН СИ ⁵ ОН	還流器附 10hr.	否 "注1)
C ₆ H ₅ OH	還流器附 8hc.	否
$C_2H_5OH + C_6H_5OH$	還流器附 8hr.	香

出1) =トロ基2個の場合から考え、更に長時間加熱すれば少量置換の可能性がある

(d) = トロ基2個がORの0, p兩位置にある場合。

$$NO_{2} - \underbrace{\hspace{1cm} \begin{array}{c} NO_{2} \\ -OR + R^{1}OH \\ \end{array}}_{\hspace{1cm}} + \underbrace{\hspace{1cm} \begin{array}{c} NO_{2} \\ -OR^{1} + ROH \\ \end{array}}_{\hspace{1cm}}$$

一般的操作——苛性カリ0.2gを約30c.c.のアルコール類(その量は試料エーテルの溶解度に態じ多少増減)に溶かし、これに3gの試料エーテルを加え、還流器附で煮沸、(但しアルコールの沸點が高いものでは煮沸せずに、强攪拌下に $160\sim180$ の油浴を用いて加熱)、その後の操作は(a)と同じ・

R	R¹OH	加熱時間 (hr)	置換エーテル化の成否と生成エーテルの性狀	
СНз	n-C ₃ H ₇ OH	10	可能, 聯點28~30°の淡黄色針晶	
CH3	iso-C ₈ H ₇ OH	10	可能,融點51~53°の淡黃色鱗片晶	
СН3	n-C ₄ H ₉ OH	10	可能、結晶化せず淡黄色油狀	
СНв	iso-C ₄ H ₉ OH	10	可能,融點34~35°の淡黃色鱗片晶	
СНз	$CH_2 = CH - CH_2OH$	10	否	
СНз	C_6H_5OH	10	否	
СН3	$C_6H_5CH_2OH$	10	否	
GII.	CH ₂ OH			
CH ₃	CH ₂ OH	2	可能,融點109~110°の淡黃色針晶 [注1)	
	CH ₂ OH	-		
СНз	СНОН	2	可能,なるも少量融點84~85°の淡黄色針晶	
	$^{ m ackslash}_{ m CH_2OH}$			
CH ₈	$C_{15}H_{31}CH_{2}OH$	10	香	
$\mathrm{CH_2}\text{-}\mathrm{CH_2}\mathrm{OH}$	$\mathrm{CH_{3}OH}$	10	可能,融點88~89の淡黃色針晶	
CH_2CH_2OH	iso-C ₈ H ₇ OH	10	可能,融點51~53°の炎黃色鱗片晶	
C_6H_5	СН ₃ ОН	10	可能,融點87~89°の淡黃色針晶	
$C_{6}H_{5}$	C_2H_5OH	10	可能,融點84~86°の淡黄色鱗片晶	
C ₆ H ₅	iso-C ₃ H ₇ OH	20	可能,融點51~52°の淡黃色鱗片晶	
СеНъ	СН₂ОН	10	~~ AL WELWIJOO 1100 ~ MC ++ AL AL II	
	СH ₂ OH	10	可能,融點108~110°の淡黃色針晶	
C ₆ H ₄ -Cl p)	СН _в ОН	2 (2)	可能,融點88~89°の淡黃色針晶	
C ₆ H ₄ -Cl(p)	$\mathrm{HO}_{2}\mathrm{H}_{\mathbf{C}}$			
	Ŭ CH₂OH	2	可能,融點109~110°の淡黄色針晶	
C ₆ H ₄ -NO ₂ 'p)	CH ₃ OH	2 (2)	可能, 融點88~89°の淡黄色針品	
G0114 1102 P)	CH ₂ OH	2 62)	可用的 神流流000 00 少世代代 巴里利用	
C_6H_4 - $NO_2(p)$	1 .	2	可能,融點109~110°の淡黃色針晶	
	СН₂ОН			

計1) 生成グリコールエーテルは Beilsfein に記載なき新化合物で、次の二つが考えられるが、(NO2) gC6H3OCH2-CH2OH, (NO2)gC6H3OCH2-CH2OC6H3(NO2)2前者である事をNO2基の個數決定法(3)により確めた。

なお、上述の反應でOR¹の代りに他の陰性試藥NH3、 —NH2等を作用させた 場合も同様な置換が豫想され、事實、NH3の場合置換によつて2,4 ヂ=トロア=リンを作るという報告⁽¹⁾があるので、 —NH2の場合、 2,4 チ=トロア=ソールや2,4 ヂ=トロデフェ=ルエーテルについて實驗を試みた所、豫期通りの目的物2,4 ヂ=トロデフェ=ルア ミン(融點156~157°の橙褐色小針品)を得た。これを式で示すと次の通りである。

$$NO_2$$
 \longrightarrow NO_2 \longrightarrow NO_2 \longrightarrow NO_2 \longrightarrow NH \longrightarrow $+ ROH$

記2) これらは共に、最初2,4ヂニトロヂフエニルエーテルと同樣10hr加熱した所、 タール狀物質を得, 成生エーテルが 更に變化した様にも考えられるので、 加熱時間を2hr.に短縮した所、 いすれも目的とするエーテルを得た. この事はNO2, Cl基の如き反應促進性の基がp-位置にある事から 當然の事と思われる.

(11) 總 括

以上の實驗結果から、芳香族=トロ化合物の置換エーテル化反應につき、次の様な結論を得た。即ち、

- 1) F(o) 置換基がニトロ基以外の電子吸引基(例えば、Cl, SCgH, CHgCO等)では、置換エーテル化が起らない。
- 2) =トロ基1個の場合、 OC_2H_5 基相互間の置換エーテル化は比較的容易なるも、 C_2S_3 以上の高級アルコールや多價アルコールによる置換エーテル化は極めて困難である。
- 3) =トロ基2個の場合、OCHa. OC2H5基をC數3,4等の高級アルコールや多價アルコールで置換エーテル化させる事は可能であるが、(數が餘り大きくなると不可能である。又、多價アルコールエーテルを簡單な一價アルコールエーテルに變える事も可能である。更にアルコオキシが置換フェノオキシに代つた2,4-デニトロフェニル(置換フェニル)エーテルの置換フェニル基を簡單な一價及び多價アルコールのアルキル基で置き換える事も可能である。この場合置換フェニルの置換基が电子吸引基であると、置換エーテル化は一層容易である。なむ、アルコラートの代りにアニリンによる置換も可能である。

文 献

- 1) A.Olinerio; Chem. Abs. 33, 9302(1939).
- 2) J. J. Blanksma; C, 1909, J, 1808.
- 3) H. Limpricht; Ber. 11, 35(1878).
- 4) H. Salhoroski; Ber. 5, 872(1872).

トリアリルエチレン誘導體の合成に就て

宍戶 圭一◆野崎 一

現在所謂合成女性ホルモンとして廣く行われているものは3.4ビス(pオキシフェニル)へキサン及び-3-ヘキセンであるが、ハロゲン化トリアリルエチレンにも强い發情性のあることが知られている。トリフェニルクロルエチレン、1,1-デ--p-アニシル-2-フェニル-2-ブロムエチレン(M, R=CH₈)及び1,1-ビス(pェトキシフェニル)-2-フェニル-2-ブロムエチレン(M, R=C₉H₅)(DBEと略稱せられる)等が之であって、特にDBEは今次大戰後の發見に係り、その持續性が大である為、臨床的に有利とされている。

ハロゲン化トリアリルエチレンを合成するには先づ母體のトリアリルエチレン(♥)を製取し 之にハロゲンを作用させエチレン水素をハロゲンで置換する方法が一般に採られている。從つ て問題はこのトリアリルエチレン(♥)を如何にして合成するかであつて、我々は從來の合成法