



Doctoral Thesis

## Versuche zur Totalsynthese der Lysergsäure

**Author(s):**

Gerecke, Max

**Publication Date:**

1957

**Permanent Link:**

<https://doi.org/10.3929/ethz-a-000115999> →

**Rights / License:**

[In Copyright - Non-Commercial Use Permitted](#) →

This page was generated automatically upon download from the [ETH Zurich Research Collection](#). For more information please consult the [Terms of use](#).

Prom. Nr. 2691

# Versuche zur Totalsynthese der Lysergsäure

Von der  
Eidgenössischen Technischen  
Hochschule in Zürich

zur Erlangung  
der Würde eines Doktors der Technischen Wissenschaften  
genehmigte

## PROMOTIONSARBEIT

vorgelegt von

**MAX GERECKE**

dipl. Ing.-Chem. der Universität Genf  
von Zürich



Referent: Herr Prof. Dr. V. Prelog  
Korreferent: Herr Prof. Dr. E. Hardegger

Juris-Verlag Zürich  
1957

## ZUSAMMENFASSUNG

In einem kurzen Ueberblick werden die verschiedenen Wege beschrieben, die vor Beginn meiner Arbeiten von anderen Forschern zur Totalsynthese der Lysergsäure eingeschlagen wurden. Anschliessend wird die Wahl des 1-Benzoyl-5-keto-1, 2, 2a, 3, 4, 5-hexahydro-benz[cd]-indols als Ausgangsmaterial für meine synthetischen Versuche begründet. An diese tricyclische Verbindung, in welcher die Ringe A, B und C der Lysergsäure bereits vorgebildet sind, sollte der Tetrahydro-pyridin-Ring D angebaut werden.

Zunächst wurden in dieser Richtung Modellversuche am Tetralon-(1) durchgeführt. Es gelang unter besonderen Vorsichtsmassnahmen, das bisher unbekannte, höchst oxydationsempfindliche 2-Methylamino-tetralon-(1) als Hydrochlorid herzustellen. Diese Verbindung wurde mit  $\gamma$ -Brom-acetessigester, sowie mit Aethan-tricarbonsäure-(1, 1, 2) und Formaldehyd umgesetzt; jedoch konnten die erwünschten Reaktionsprodukte wegen ihrer Oxydationsempfindlichkeit nicht gefasst werden. Die Umsetzung des 2-Methylamino-tetralons-(1) mit Brom-aceton führte schliesslich zu einem tricyclischen Keton, welches sich von der gewünschten Verbindung nur durch einen Mindergehalt von 2 Wasserstoffatomen unterschied. Mit Hydroxy-maleinsäure-anhydrid wurde aus dem 2-Methylamino-tetralon-(1) das N-Pyruvyl-Derivat erhalten, welches ebenfalls für die Lysergsäuresynthese recht aussichtsreich erschien.

Diese am Tetralon-(1), bzw. 2-Methylamino-tetralon-(1) durchgeführten Reaktionen sollten nun auf Derivate des 1-Benzoyl-5-keto-1, 2, 2a, 3, 4, 5-hexahydro-benz[cd]-indols angewandt werden. Diese Verbindung wurde nach bekannten Vorschriften in grösserer Menge aus Indol hergestellt.

Das 1-Benzoyl-4-amino-5-keto-1, 2, 2a, 3, 4, 5-hexahydro-benz[cd]-indolhydrochlorid wurde aus dem erwähnten Keton über das 4-Isonitroso-keton erhalten. Das 4-Amino-keton erwies sich aber für weitere Umsetzungen als zu

unstabil. Das 4-Methylamino-*keton* liess sich trotz ausgedehnter Versuche nicht wie beim Tetralon durch direkte Umsetzung des 4-Brom-*ketons* mit Methylamin herstellen. Nach verschiedenen andern erfolglosen Versuchen gelang seine Darstellung schliesslich durch katalytische Hydrogenolyse des 4-(Benzylmethylamino)-*ketons*, welches aus dem 4-Brom-*keton* durch Umsetzung mit Methylbenzylamin in unpolaren Lösungsmitteln leicht zugänglich ist.

Die vorgesehenen Umsetzungen des 4-Methylamino-*ketons* mit Bromaceton, bzw. Hydroxymaleinsäureanhydrid wurden nicht durchgeführt, da sie zu Zwischenprodukten geführt hätten, die R. B. Woodward, E. C. Kornfeld und Mitarbeiter in ihrer inzwischen veröffentlichten Totalsynthese der Lysergsäure bereits auf einem anderen Wege hergestellt hatten. Es wurden deshalb Umsetzungen des 4-Methylamino-*ketons* mit  $\alpha$ -Keto-buttersäure und Formaldehyd und des 1-Benzoyl-5-keto-1, 2, 2a, 3, 4, 5-hexahydro-benz[cd]-indols mit ( $\beta$ -Carbäthoxyallyl)-triphenylphosphoniumbromid durchgeführt, jedoch ohne dass es bisher gelang, die erwünschten der Lysergsäure nahestehenden Reaktionsprodukte zu isolieren.